

Genetic and physiology study of the Thalasemia disease in the province of karbala AL-mukadassa 2006

دراسة وراثية وفلسجية لمرضى الثالاسيميا في محافظة كربلاء المقدسة 2006

د. مهدي عبد الخضر علي – كلية الصيدلة – جامعة بغداد

الخلاصة:

أجريت دراسة للتحري عن وراثية وفلسجية وبائية لمرضى الثالاسيميا في محافظة كربلاء المقدسة للفترة كانون الأول 2006 لغاية كانون الأول 2007 حيث تم فحص العينات لمراجعى مستشفى الأطفال والحسيني العام في محافظة كربلاء المقسسة وأخرى فحوصات الفحص المظهرى والفحص المجهري ويتضمن فلم الدم والفحص البايوكميائى .أن أعلى نسبة أصابة للثالاسيميا في مناطق الأرياف حيث تبلغ 76.25% وأقل نسبة أصابة هي في المدن حيث تبلغ 23.75% وللحالة المعيشية علاقة في انتشار هذا المرض حيث تكون أعلى نسبة أصابة في المرضى الذين تكون حالتهم المعيشية متوسطة حيث تبلغ 62.5% وأقل نسبة أصابة الذي تكون حالتهم المعيشية جيدة جدا حيث تبلغ نسبة الأصابة 6.25%. كانت الإناث أكثر نسبة أصابة من الذكور حيث تكون النسبة هي 62.5% في الإناث بينما في الذكور 37.5%. ونلاحظ أيضاً اختلافات نسبة الأصابة بالنسبة لفئات العمرية المختلفة حيث تكون أعلى نسبة أصابة لفئة العمري ما بين 10-20 سنة أذ بلغت نسبة الأصابة 62.5% وأنهى نسبة أصابة هي لفئة العمري من 60-69 فأكثر أذ كانت 3.125%

Abstract

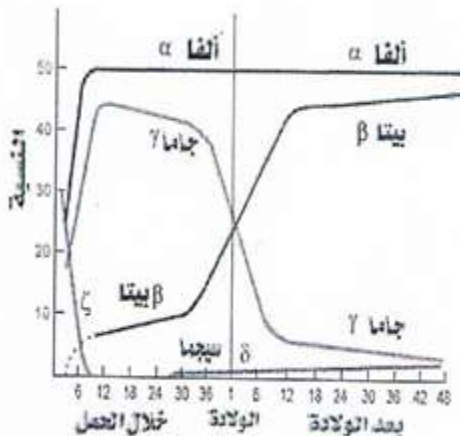
Study was conducted to investigate epidemiological Althalasmia disease in the province of karbala , the period from December 2006 until December 2007 , where the samples were examined for the General Board of the Children's Hospital & Al-Hussainy general of Hospital in karbala Al-mukadissa , conducted tests and screening adherence microscopy and contains no blood and biochemical test . The infected of thalassemia , the highest rate in rural areas , where 76.25% and the rate of infected is lower in cities wish a 23.75% and the state of living in relationship with the spread of the disease , where the highest rate of infection in patients who are living their medium with a 62.5% rate of infection and less would be their a very good living with an incidence of 6.25%. The proportion of females over a male , where the ratio is 62.5 in the females while in males 37.5% we also note the differences in incidence for different age groups where the highest rate of injury between the age group 10-20 years with an incidence of 62.5% and a low rate of infection is the age group where over 60 , 3.125%

المقدمة واستعراض المراجع

ان الهيموجلوبين عبارة عن بروتين موجود في كريات الدم الحمراء وضيقته نقل الاكسجين من الرئة الى كافة خلايا الجسم ، وهو يتكون من الهيم(مادة الحديد + صبغة) الجلوبين (البروتين) . وهناك انواع مختلفة من بروتين الجلوبين المهمة منها الالفا، البتا، الدلتا والجاما جلوبين . وتحتاج المشكلة عندما يحدث نقص في مكونات بروتين الجلوبين بسبب خلل جيني وكل زوج من الجينات الآتية من الام والاب ي العمل على تنظيم وناتج بروتينات الجلوبين بسبب خلل جيني وكل زوج من الجينات في الجسم فمثلاً اذا كان الجين المسؤول عن بروتين البيتا جلوبين به خلل

فإن يكون ناتج التكوين كاملاً وصحيحاً مما يادي إلى خلل في تكوين سلاسل البيتا وبالتالي يادي إلى مرض البيتا ثالاسيميا . كما انه اذا كان نفس الخلل موجود في بروتين ينتج مرض الالف ثالاسيميا .الالفا جلوبين فإنه وكل الالفا والبيتا ثالاسيميا تعتبر ان من الامراض الشائعة جداً في منطقة الشرق الاوسط وبتنوع نادر ايضاً ويتغير ايضاً نوع الهيموجلوبين في الجسم خلال الحمل الى عدة شهور بعد الولادة نتيجة لتغير نوع الهيموجلوبين المنتج :

- فبعد الولادة يكون اغلب الهيموجلوبين (بنسبة تزيد عن 80%) من ما يعرف باسم الهيموجلوبين الجيني (F Hb) ويستمر توجهه الى ان يتم عملية انتاج الهيموجلوبين البالغين (A Hb) بشكل منظم خلال السنة شهور الاولى من العمر ، كما يوجد نسبة قليلة 1.5-2.5% من هيموجلوبين يسمى بالهيموجلوبين البالغين نوع 2 (A2 Hb) (1).



الاسم	الرمز	نوع بروتين الجلوبين	نوع بروتين الجلوبين يتحدد معه	نسبة البالغين عند الاجنة	ملحوظات
هيموجلوبين البالغين 1	Hb A	الفأ	بيتا	%98	هو الهيموجلوبين الطبيعي
هيموجلوبين البالغين 2	Hb A2	الفأ	دلتا	%2.5	نسبة قليلة نسبيّة غير معروفة
هيموجلوبين الجنبي	Hb F	الفأ	جاما	%2	يعتبر الهيموجلوبين الطبيعي للأجنة
هيموجلوبين بارت	Hb Bart	جاما	جاما	%0	هيموجلوبين غير طبيعي
هيموجلوبين اتش	Hb H			%0	هيموجلوبين غير طبيعي
هيموجلوبين اس	Hb S	الفأ	بيتا بها طفرة	%0	هيموجلوبين غير طبيعي وجودة يسبب مرض الانيميا المنجلية

المعدل الطبيعي للهيموجلوبين عند البالغين الذكور = 13 - 16 جرام / 100 ملليلتر و عند البالغات الإناث = 12 - 15 جرام / 100 ملليلتر.

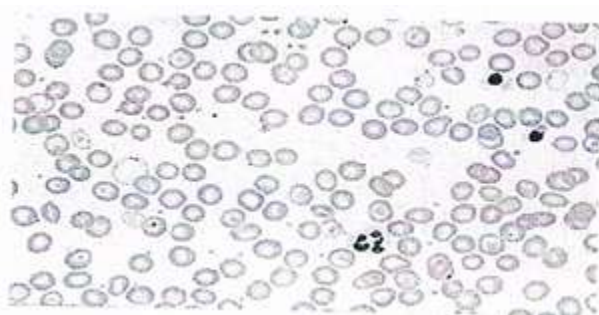
البيتا ثلاسيما (Beta Thalassemia)

حامل البيتا ثلاسيما :

يصعب التأكيد من ان الشخص حامل لثلاسيما ولكن في العادة يكون مستوى اقل من 75 و MCV Hemoglobin Electrophoresis كربات الدم الحمراء اصغر من المعدل الطبيعي يكون $\text{HbA} < \text{HbA2}$ عند اجراء فحص الهيموجلوبين الالكترونية اعلى من الطبيعي $\text{HbF} > \text{HbA2}$ نسبة الهيموجلوبين (2 و 3).

مصاب بالبيتا ثلاسيما:

يكون مستوى هيموجلوبين في الدم اقل من 10 مليغرام لكل 100 ملليلتر. وتكون كريات الدم الحمراء اقل MCV اصغر من الطبيعي $\text{HbA} < 75$ و عند اجراء فحص حركة هيموجلوبين الالكترونيه اعلى من الطبيعي $\text{HbF} > \text{HbA2}$ يكون نسبة الهيموجلوبين Electrophoresis.



الالفا ثلاسيما (Alpha Thalassemia)

في العادة يصعب التعرف على Silent Alpha Thalassemia الا لفترة مبكرة جداً. هذه الحالة فتحليل الدم طبيعى (اي عدد الكريات الحمراء والهيموجلوبين) ولا يمكن الكشف عليه الا بعمل فحص لحركة الهيموجلوبين الالكتروني في الاشهر

الاولى من العمر اما بعد هذا السن وهذه غير DNA فانه يصعب اكتشاف هذا الامر الا بالكشف على المورثات مباضرة(اي فحص متوفرة في الكثير من المراكز الطبية)(2).

ان الشخص لا يصاب AphaThalessemia trait مالم يحمل الصفة الالفا ثلاسيميما ،اما اذا كان هناك نقص في الحديد فيعالج الامر باعطاء الحديد ثم يعاد التحليل.وإذا زال نقص الحديد واستمر صغر كريات الدم الحمراء فان هذا يعني ان الشخص كان عنده نقص في الحديد مصحوب بالالفا ثلاسيميما . يكثر الاشتباہ بين فقر الدم الناتج عن نقص الحديد والفالفا ثلاسيميما لذلك على العائلة تتبيه الطبيب على ان بعض افراد العائلة لديهم الفا الثلاسيمياليكي لاعطى الطفل او البالغ (كاميرا الحامل) جر عات من الحديد من دون اي يكون هناك ضرورة لهذا الامر لان ارتفاع كمية الحديد في الجسم مضر . قد يساعد تحليل حركة الهيموجلوبين الالكترونية على من F و هيموجلوبين A2 يكون نسبة الهيموجلوبين Hemoglobin Electrophoresis الطبيعى (45-50%).

والذي يحدث نتيجة لوجود عطب Hemoglobin H disease مرض الهيموجلوبين اتش في ثلاثة نسخ من الالفا جلوبين . عند ولادة الطفل المصابة يكون هناك نقص في كمية الهيموجلوبين في كريات الدم الحمراء مع وجود هيموجلوبين غير طبيعى يسمى بهيموجلوبين بارت وهو ناتج عن اتحاد اربع قطع من جلوبين جاما .

وبعد مضي اربع اشهر (اي خلال الفترة التي تقل فيها كمية الجاما جلوبين في جسم الانسان) يصاب الطفل بفقر دم من النوع المتوسط فينراوح مستوى الهيموجلوبين حوالي 8-10 غرامات لكل 100 مليتر ويكون لديه تضخم في الطحال مع يرقان .

خلل في اربع نسخ من مورثات الالفا جلوبين (استسقاء شديد للجنين) : ويحدث الاستسقاء نتيجة لوجود فقر دم حاد مع فشل في القلب كنتيجة ثانوية . مستوى الهيموجلوبين منخفض وفي العادة يموت الجنين او يولد ميت اذا لم ينقل له جم في اول الحمل، واذا ولد الطفل فإنه يحتاج لنقل دم بشكل دوري نتيجة لوجود فقر دم شديد الى متوسط الشدة يمكن الكشف عن المرض ويلاحظ عدم Hemoglobin Electrophoresis بإجراء حركة الهيموجلوبين الالكترونية A2 ولا يوجد اي نسبة من هيموجلوبين (3) .

تصنيع الهيموجلوبين :

يصنع الهيموجلوبين داخل خلايا الدم الحمراء والتي هي الاخرى تصنف في نخاع العظام (مخ العظم) .

والهيموجلوبين عبارة عن ستة قطع مترابطة مع بعضها البعض . القطعة الاولى هي الحديد و هاتين القطتين محاطة باربع قطع من Hem وهي تلتصل بالقطعة الثانية وهي مادة الهايم اثنان من هذا الجلوبين من نوع الفا واثنان من نوع بيتا Globin البروتين المسماى بالجلوبين A وفي هذه الحالة يسمى هذا الهيموجلوبين بـ هيموجلوبين (A) او هذا الترابط العجيب بين الحديد والهايم والجلوبين هو الذي يجعله مادة ناقله للاوكسجين في الدم.

كل هذه القطع معاً مادة الحديد تصنف داخل الجسم البشري . وكل قطعة هي عبارة عن مادة بروتينية (60-69%) .

وكل البروتينات في جسم الانسان تصنف داخل الخلية، وتحتاج داخلياً الى نواة الخلية، وبشكل ادق داخلياً الى الكروموسومات (الصبغات)، وبشكل اكبر دقة داخل الجين (المورث). اي ان مادة الهايم ومادة الجلوبين يصنفها عدد مورثات موجودة على الكروموسومات ومادة الهايم يصنفها 6 مورثات موزعة على عدة كروموسومات ، واي خلل في هذه المورثات يسبب مجموعة من الامراض الوراثية ولكنها تختلف عن الثلاسيميما يحدث نتيجة خلل (طفرة) في المورثات التي تصنف مادة الجلوبين(4) .

المورثات والجلوبين :

هناك نوعان اساسيان من مادة الجلوبين . الاولى تسمى الفا جلوبين والاخري تسمى البيتا جلوبين .

وكما ذكرنا ففي كل هيموجلوبين قطعتان من الالفا وقطعتان من البيتا جلوبين . ويصنع الالفا والبيتا جلوبين من مورثات موجودة على الكروموسومات ، كما هو الحال في مادة الهايم .

ويوجد مورثتين اثنين لتصنيع مادة البيتا جلوبين واحدة موجودة على الكروموسوم 11 الذي ورثة الانسان من ابوه والاخري على النسخة الثانية من كروموسوم 11 الذي ورثة الانسان من امه .

بينما يصنع مادة الالفا جلوبين من اربع مورثات ، اثنان موجودة على كروموسوم 16 الذي ورثة الانسان من امه والاثنين الاخرين على النسخة الثانية من كروموسوم 16 الذي ورثة الانسان من الانسان بمرض الفا ثلاسيميما .

وإذا اصاب الخلل مورث من مورثات البيتا ثلاسيميما . هذه بشكل مبسط العلاقة بين المورثات والثلاسيميما ، ولكن الموضوع اعقد من ما ذكرنا، ولكي تعرف المزيد تابع القراءة (7) .



Beta Thalassemia البيتا ثالسيميما

خلاصة ماذكرنا ان هناك اربع مورثات لتصنيع مادة الالفا جلوبين، ومورثتين لتصنيع مادة البيتا جلوبين.
لو اصابت الطفرة (اي عطب او خلل) نسخة واحدة من مورثات البيتا جلوبين فان الخلية تستمر في انتاج البيتا جلوبين وذلك نظراً لوجود مورث اخر سليم . ولكن هناك نقص في الكمية الاجمالية المنتجة من هذه المادة ولكن هذا النقص لا يسبب مرضاً ولكن يسمى الشخص الذي يحمل مورث واحداً معطوباً من مورثات البيتا بالحامل للمرض، اي انه حامل لمرض البيتا ثالسيميما ويمكن ان يتعرف على هذه الحالة بإجراء فحص على كريات الدم الحمراء والهيموجلوبين وهي متوفرة في Hemoglobin وفحص حركة الهيموجلوبين الالكترونية الكثيرة من المستشفيات (10و13).

اما لو حدثت الطفرة في كلا النسختان فان مجموع الكمية المصنعة من البيتا جلوبين تقل بشكل كبير فيصاب الشخص بمرض البيتا ثالسيميما وتكون شدة المرض على حسب شدة الطفرة بعض الطفرات تسمح بانتاج كمية معقولة من مادة البيتا جلوبين (ويسمى المرض في هذه الحالة بالبيتا ثالسيميما الصغرى) وهناك طفرات شديدة تؤدي الى نقص كبير وقد يكون كامل في مادة البيتا جلوبين (ويسمى المرض في هذه الحالة بالبيتا ثالسيميما).

نظراً لوجود اربع مورثات من الالفا جلوبين فإن الشخص تظهر عليه اعراض المرض على حسب عدد المورثات المعطوبة فإذا اصيب مورث واحد فان الشخص لا يصاب بأي مشكلة وقد يصعب التعرف على Silent Thalassemia صحية يسمى بالالفا ثالسيميما الساكتة، على هذه الحالة عند اجراء تحليل دم عادي (اي عدد الكريات الحمراء والهيموجلوبين) ويمكن الكشف عليه الا بعمل فحص لحركة الهيموجلوبين الالكترونية في الاشهر الاولى من العمر اما بعد هذا السن فإنه يصعب اكتشاف هذا الامر الا بالكشف على المورثات مباشرة، وهذه غير متوفرة في الكثير من المراكز الطبية بينما فحص حركة الهيموجلوبين الالكترونية Hemoglobim متوفرة في الكثير من المستشفيات .

الالفا ثالسيميما Alpha Thalassemia

بينما يصنع مادة الالفا جلوبين من اربع مورثات، اثنان موجودة على كروموسوم 16 الذي ورث من الاب والاثنين الاخرين على النسخة الثانية من كروموسوم 16 الذي ورثة الانسان من امة التي جاءت من الام (12و11).

اذا حدث خلل او عطب(طفرة) في احد مورثات الالفا جلوبين يصاب الانسان بمرض الفا ثالسيميما.

ونظراً لوجود اربع مورثات من الالفا جلوبين فإن الشخص تظهر عليه اعراض المرض على حسب عدد المورثات المعطوبة فإذا اصابت الطفرة مورث واحد فقط فان الشخص لا يصاب بأي مشكلة صحية وتسمى هذه الحالة بالالفا ثالسيميما الساكتة silent alpha Thalassemia وفي العادة لا يعرف الشخص انه حامل لمورث معطوب وقد يعرف الشخص انه حامل لمورث معطوب وقد يصعب التعرف على هذه الحالة حتى عند اجراء تحليل دم عادي (اي عدد الكريات الحمراء والهيموجلوبين) ولا يمكن الكشف عليه الا بعمل فحص لحركة الهيموجلوبين الالكترونية في الاشهر الاولى من العمر، اما بعد هذا السن فإنه يصعب اكتشاف هذا الامر الا بالكشف على المورثات مباشرة، وهذه غير متوفرة في الكثير من المراكز الطبية (14).

اما اذا اصابت الطفرة مورثين اثنين من اربعة فان هذه الحالة تسمى بالحامل للصفة الالفا وهذا الشخص ايضا لا يصاب بمشاكل في الصحة Alpha Thalassemia Trait ثالسيميما وليس عليه خطورة . ولكن يمكن الاشتباه في ان الشخص لديه هذا النوع من الثالسيميما عند اجراء تحليل عادي لكريات الدم الحمراء بفي هذه الحالة تكون كريات الدم الحمراء اصغر من حجم المعتاد وكمية الهيموجلوبين ايضا اقل من المعتاد.

ولكن هذه العلامات التي على كريات الدم الحمراء ايضا تظهر عند بعض الاشخاص او الاطفال المصابون بفقر الدم الناتج عن نقص تناول الحديد. لذلك يقوم الاطباء بقياس كمية الحديد في الدم فإذا كانت طبيعية فان الاشتباه ان هذه الحالة ناتجة عن الالفا ثالسيميما .

اما اذا كان هناك نقص في الحديد فيعالج الامر باعطاء الحديد ثم يعاد التحليل . واذا زال نقص الحديد واستمر صغر كريات الدم الحمراء فان هذا يعني ان الشخص كان عنده نقص في الحديد مصحوب بالالفا ثالسيميما. يكثر الاشتباه بين فقر الدم الناتج عن نقص الحديد والفا ثالسيميما ذلك على العائلة تتباه الطبيب على ان بعض افراد العائلة لديهم الفا ثالسيميما لكي لا يعطي الطفل او بالغ (كاميرا حامل) جر عات من الحديد من دون ان يكون هناك ضرورة لهذا الامر لأن ارتفاع كمية الحديد في الجسم مضر (15).

اما اذا اصاب العطب (الطفرة) ثلاثة مورثات من اربعة فان الشخص يصاب بمرض . وعند ولادة الطفل المصابة Hemoglobin Disease يسمى بمرض هيموجلوبين اتش يكون هناك نقص في كمية الهيموجلوبين في كريات دمهم الحمراء مع وجود هيموجلوبين غير طبيعي يسمى بـhemoGlobin بارت وهو ناتج عن اتحاد اربع قطع من جلوبين جاما .

وبعد مضي بضع اشهر (اي خلال الفترة التي تقل فيها كمية الجاما جلوبين في جسم الانسان) يصاب الطفل بفقر دم من النوع المتوسط فيتراوح مستوى الهيموجلوبين حوالي 10-8 غرامات لكل 100 مليilitر ويكون لديه تضخم في الطحال مهيرقان (16).
يشكل عام لاحتاج الاطفال لنقل الدم،اما البالغين فقد يحتاجون لنقل كريات من الدم . اما اذا اصاب عطب (الطفرة) جميع المورثات الاربعة يصاب الجنين باستسقاء شديد في جميع الجسم نتيجة لوجود فقر دم حاد مع فشل في القلب كنتيجة ثانوية لنقص الهيموجلوبين في الدم .

وبموت الجنين اذا لوم ينقل له دم في اول الحمل، واما ولد الطفل فإنه يحتاج لنقل دم بشكل دوري نتيجة لوجود فقر دم شديد الى متوسط الشدة .

وبعد المسافة بين المريض والمركز لاينطبق هذا الحكم على مرض القلب والذين يجب ان تتجنب لديهم زيادة العباء على الدورة الدموية ، فيقل هنا كمية من الدم 1-2 مرة اسبوعيا (17) .

المواد وطريقة العمل

اجريت دراسة للتحري عن وبائية مرض الثلاسيميا في محافظة كربلاء للفترة كانون الاول 2006 لغاية كانون الاول 2007 حيث تم فحص العينات لمرجعي مستشفى الاطفال في كربلاء واجرى الفحوصات التالية :-

- الفحص المظاهري ويتضمن الشكل العام لجسم المريض فضلاً عن الوزن

الفحص المجهري ويتضمن فلم الدم (عمل مسحات من دم الشخص المريض وصبغها بصبغة لشمان) بعدها نبين اشكال واحجام

- كريات الدم الحمراء والبيضاء

الفحص البابيوكيميائي وتتضمن :-

ESR,HB,PCV,GOT,Bilirubin test

التحليل الاحصائي

لایجاد معنوية وعلاقة الاصابات χ^2 تم تحليل النتائج احصائيا باستخدام اختبار مربع کای بمسیبات لایجاد معنوية میین الحاله المعاشية والجنس ومنطقة السکن والعمر وعلاقه بمرض الثلاسيميا .

النتائج :-

لقد تم التوصل من خلال دراستنا لمرض الثلاسيميا ان اعلى نسبة اصابة في منطقة الاريف حيت تبلغ 76.25% واقل نسبة اصابة هي في المدن حيث تبلغ 23.75% ووجد ان للحاله المعاشية علاقه في انتشار هذا المرض حيث تكون اعلى نسبة اصابة في المرضى الذين تكون حالتهم المعيشية متوسطه حيث تبلغ 62.5% واقل نسبة اصابة الذي تكون حالتهم المعيشية جيدة جداً تبلغ نسبة الاصابة 6.25%.

تبين من خلال الدراسة ان للجنس علاقه مع مرض الثلاسيميا حيث تختلف نسبة الاصابة حيث تكون الاناث اكثراً نسبة اصابة من الذكور حيث تكون النسبة هي 62.5 في الاناث بينما في الذكور 37.5%.

نلاحظ ايضاً اختلافات نسبة الاصابة بالنسبة للفئات العمرية المختلفة حيث تكون اعلى نسبة اصابة للفئة العمرية مابين 10-20 سنة حيث تبلغ نسبة الاصابة 62.5% وادنى نسبة اصابة هي للفئة العمرية من 60 فاكثر حيث تكون 12.5% جدول (1,2).

وجد من خلال الاختبار الاحصائي فروقات معنوية مابين مرض الثلاسيميا ومابين المستوى المعاشى والفئة العمرية والجنس ومابين موقع السكن تحت مستوى 0.01 .

جدول(1):- يبين توزيع الاصابات لمرض الثلاسيميا حسب الحاله المعاشية والجنس ومنطقة السکن .

المحفوظات	العدد	النسبة المئوية%
ريف	122	%76.25
مدينة	38	%23.75
الحالة المعيشية المتوسطة	100	%62.5
جيد	30	%18.75
ضعيف	20	%12.5
جيد جداً	10	%6.25
ذكر	60	%18.75
انثى	100	%62.5
المحسوبة ²	*22.87	*17.98
الجدولية ²	13.32	13.32

*فرق معنوي

جدول رقم (2) :- يبين توزيع مرض الثلاسيميا حسب الفئات العمرية

العمر	العدد	النسبة المئوية%
10 – 0	30	%18.75
20 – 10	100	%62.5
40 – 30	15	%9.375
60 – 50	10	6.25
فاكثر 60	5	%3.125
المحسوبة ²	9.87	9.87
الجدولية ²		

*فرق معنوي

المناقشة

من خلال الدراسة نلاحظ ارتفاع نسبة الصلابة بمرض التلسيمي في الاريفات لانه يرجع سبب الاصابة بهذا المرض الى اسباب وراثية وبما ان الاريفات ملتزمة باحكام عرقية وهي التزام بالزواج من الاقارب فهذا المرض يتوازن من الاباء الى الابناء لذلك ترتفع نسبة هذا المرض بالإضافة الى عدم التحليل الطرفيين المتزوجين قبل الزواج .لكي نلاحظ بالمدينة اقل اصابة منه لانهم اقل وعي من الناحية الصحية(17و18).

لوحظ من خلال الدراسة ان هنالك ارتفاع لمرض التلسيمي عند الاناث مقارنة بالذكور وقد يعزى هذا الى التركيب الفسلجي للاناث تقربيا يكون اقل سماكا لطبقات الجلد مقارنة بالذكور مما يجعل التعرض للملوثات والاسعارات قد يكون اكبر مقارنة بالذكور (19).

وكذلك بينت من الدراسة نسبة الاصابة عند الناس الذين يكون مستوى المعيشة ربيئة او متوسطة اكثر من الذين تكون مستوى معيشتهم جيدة او جيدة جدا الا ان الغذاء الجيد والرفاهية والتطور والسكن في مناطق يقل فيها الضوضاء وجيدة التهوية تقل فيها الاصابة عكس ما يحدث عند الناس الذين يكون مستوى معيشتهم رديئة فلا تكون هناك وسائل ترفيهية او تغذية جيدة او غير ذلك (13و19).

بينت الدراسة اختلاف نسبة الاصابة حسب الاعمار وذلك حيث تكون نسبة الاصابة عالية جدا في الاعمار الذين تتراوح اعمارهم من (5_18) سنة لانه في هذه المرحلة من العمر يكون الفرد في حالة نمو سريع مه جسمه قابل للاصابة لانه غير متكامل دفاعيا . عكس ما يحدث للافراد الذين تكون اعمارهم كبيرة مثل (40_50_60_70 او اكبر)(13و19).

المصادر

- 1- CazzolaM,De Stefano p, ponchio L, LocatelliF,DessiC,BeginY,BarellaS,DessiC,caoA,Galanello R:Relationship between transfusion regimen regimen and suppression of erythropoiesis in beta thalassemia major . Br J Haematol 89:473,1995 .
- 2- Cazzola M, Locatelli F, De Stefano P: Deferoxamine in thalassemia major (letter). N Engl J Med 332:271 ,1995.
- 3- Fucharoen S, winichingoonP.Hemoglobinopathies in Southeast asia Hemoglobin 1987; 11:65-88.
- 4- Fucharon S, WinichagoonP.problems of thalassemias in Thailand Indian Counc Med ResAnnal 1988;8:29-33.
- 5- Fucharon S, Winichagoon P, Thalassemia in Southeast Asian J, Trop med .
- 6- Geneva, Switzerland . Available from :<http://www.who.int/gb>.
- 7- Goldschmidt E, Cohen T, inter – ethnic Mixture Among The communities of Israel .cold Spring Harbsymp Quant Biol 1964;29:115-120.
- 8- Horowitz A, Cohen T, Goldschmidt E, LeveneC.Thalassaemia types among Kurdish Jews in Israel Br. J Haematol. 1966 Sep ; 12(5) : 555-568.
- 9- Kazazian HH, Jr Dowling CE ,Waber PG , Huang S,Lo WH. The spectrum of beta-thalassemia genes in China and SouthEast Asia Blood 1986 Oct:68(4) : 964-966.
- 10- Kazazian HH, Jr , Orkin SH, Markham AF, Chapman CR , Youssoufian H, Waber PG , Quantification of the close association between DNA haplotypes and specific beta-thealassaemia mutations in Mediterraneans. Nature . 310 (5973) : 152-154.
- 11- PiomelliS,Danoff S, Becker M, Lipera M, Travis S: prevention of bone malformations and cardiomegaly in Cooley's anemia by early hypertransfusion regimen Ann NY AcadSci 165:427, 1969 (Medlin).
- 12- Piomelli S, seaman C, Reibman J, Tyun A, Graziano J, Tabachnik N: separation of younger red cells with improved survival in vivo : An approach to chronic transfusion therapy . procNatlAcadSci USA 75:3474 , 1978.
- 13- Propper RD , Button LN, Nathan DG : New approaches to the transfusion management of thalassemia Blood 55:55, 1980 public Health 1992;23:647-55.
- 14- Wolman IJ , Ortolani M : some clinical features of Cooley's anemia patients as related to transfusion schedules Ann NY AcadSci 165:407, 1969
- 15- Word Health IJ: Transfusion therapy in Cooley's anemia : Growth and health as related to long range hemoglobin levels. A progress report. Ann NY AcadSci 119:736, 1964.
- 16- World Health Organization , Executive board resolution on sickle anaemia. 2006.
- 17- World Health Organization . Executive board resolution on thalassaemia and other haemoglobinopathies 2006 WHO Geneva , Switzerland . Availabl 2006 WHO ,Genev, Switzerland . Avaibale.
- 18- World Health Organization. World health assembly resolution on genomics and world health. 2004 Who , Geneva Switzerland. Available from :<http://www.who.int/gb>.
- 19- www.ameinfo.com/cgi-bin/cms/jump.cgi?ID=116746.