

## گزارش دو بیمار مبتلا به تالاسمی مازور در سنین بالا

دکتر صادق پیر وزیری\*      دکتر نصرالله سیار\*\*      دکتر ریحان الله سرلتی\*

بیماران مبتلا به تالاسمی مازور بر حسب معمول در سنین پائین فوت میکنند ولی بندرت ممکنست بسن بلوغ برسند . مطالعات جدید (۷) نشان داده است که کیفیت مواد پرتوئینی سازنده هموگلوبین و کمیت آنزیم هایی که در تشکیل شاخه های ملکول هموگلوبین دخالت میکنند (کمیت هموگلوبین جنینی) در طول عمر بیماران موثر است . در طی چهار سال گذشته دو بیمار بالغ در سنین ۴۲ و ۳۵ سالگی مبتلا به تالاسمی مازور در بخش داخلی یک بیمارستان پهلوی بستری و مورد مطالعه قرار گرفتند .

اینک بشرح حال این دو مورد می پردازیم :

بیمار اول : مرد - ج ۴۲ ساله ، اهل بابل ، مجرد .

علت مراجعه : در تاریخ ۱۱/۹/۴۲ بعلت ضعف و سستی ، لاغری ، بی اشتهاei و درد شکم بعد از غذا در بخش پزشکی یک بیمارستان پهلوی بستری میشود .

سابقه شخصی و خانوادگی

از کودکی بیمار و با تشخیص مالاریا مدتی تحت درمان بوده است . در سن ده سالگی چار یرقان شده است و در ۲۲ سالگی تیفوس گرفته است . ناراحتی بیمار از چند ماه قبل از مراجعه شدت می یابد و بطور سرپائی برای او معالجاتی انجام و ضمناً یکبار هم به او تزریق خون می شود . پدر و مادر بیمار فوت کرده اند .

\* گروه بیماریهای داخلی

\*\* گروه آزمایشگاههای بالینی

معاینه دستگاهها :

دستگاه هاضمه و کبد: نکته قابل توجه کبد بزرگ باندازه سه عرض انگشت و قوام آن نرم میباشد.

قلب و ریه : علامت عمدہ ای ندارد فشار خون  $105^{\circ}$  میلیمتر جیوه و نبض ۸۰ در دقیقه است .

دستگاه ادراری : سالم است ضمناً ادرار بیمار تیره و برنگ چای میباشد . طهحال بزرگ و سفت و باندازه چهار عرض انگشت از دندنه تجاوز کرده است چند عدد غده لنفاوی در زیر بغل و کشاله ران لمس میشود . از نظر عمومی بیماریست لاغر اندام ، تیره رنگ و ضعیف . کهگاهی دچار تب های خفیف می شود .

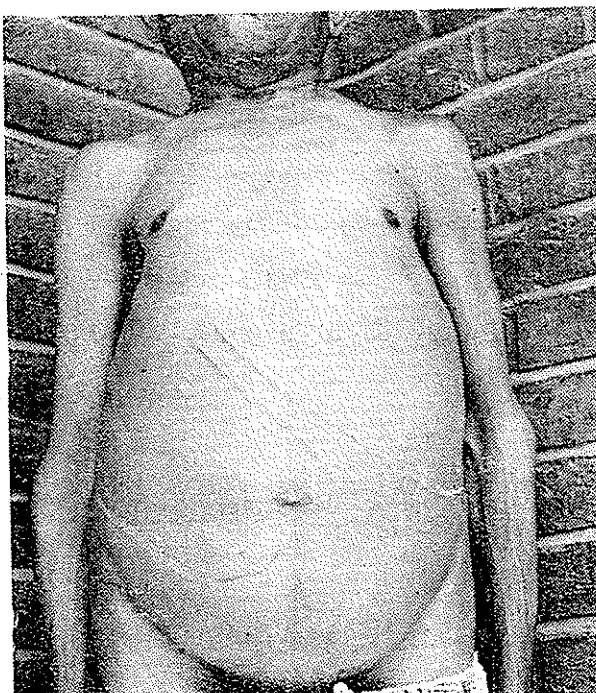
#### آزمایش های پاراکلینیک

هموگلوبین  $61\%$  هماتوکریت  $30\%$  تعداد گلوبولهای قرمز  $330000$  در میلی متر مکعب ، رتیکولوسیت  $1/6\%$  گلوبول سفید  $5200$  . فرمول لکوسیتر : سگمانته نوتروفیل  $5$  ، لنفوسیت  $38$  ، مونوسیت  $8$  ، باتونه  $1$  ، ائوزینوفیل  $1$  ، بازو فیل  $2$  درصد ، و بندرت میلوسیت دیده میشود ، اریترو بلاست  $20\%$  . مرفو لوژی گلوبولهای قرمز : آنیزوسیتوز  $++$  پوئی کیلوسیتوز  $++$  هیپو - کرمی  $++$  میکرو اسپرسیت  $+$  تعدادی گلوبول قرمز بادانه های بازو فیل دیده میشود آزمایش کوم مستقیم منفی است . آهن  $375$  میکرو گرم در صد و سدیمانانتاسیون خون  $17$  میلیمتر در ساعت اول ، بیلی رو بین مستقیم  $9$  میلی گرم در لیتر و بیلی رو بین غیر مستقیم  $31$  میلی گرم در لیتر است . و اسرمن منفی است ، کلسیم خون  $93$  میلی گرم در لیتر میباشد .

آزمایش کامل ادرار طبیعی است و مقدار ستواستروئید ادرار  $24$  ساعت  $4/62$  میلی گرم است . در آزمایش مدفوع تخم تریکواستر و نزیلوس دیده میشود . در رادیو گرافی از دستها و جمجمه و ساق پا و لگن خاصه علائم هیپو پلازی مغز استخوان دیده میشود و در رادیو گرافی ستون مهره ای استخوانها عموماً استئو - پروز شدید همراه با منظره رتیکولر نشان میدهد ؟ علائم هیپو پلازی مغز استخوان

با انبساط استخوانها و نازک شدن قسمت قشری استخوان (Pressure Atrophic) دیده میشود که نشانه پاکی پلوریت بر اثر پلورزی آنکیسته قدیمی میباشد. سایه قلب بزرگ و از دو طرف بسط یافته است.

تغییراتی که در استخوانها مشهود است نشانه کم خونی از نوع کم خونی های همو لیزی بنظر میرسد. معداً اک امکان رتیکولوزرا باید در نظرداشت. آقای پروفسور Lehmann (Lehmann) که در تاریخ فروردین ماه ۱۳۴۳ با بران آمده بودند بیمار را معاینه و رادیو گرافی های او را مشاهده و خونش را امتحان کردند و تشخیص تالاسمی مژور را تأیید نمودند.



بیمار در تاریخ ۲۶/۹/۴۲ از بیمارستان مرخص گردید و در تاریخ ۲۶/۴/۴۶ بعلت درد شدید مجدداً در بخش بستری گردید ولی این مرتبه معالجات مؤثر واقع نشد و بیمار در همان روز فوت کرد.

نتیجه: منظره حون محیطی شبیه به بیماری کولی (تالاسمی) است که چون

هموگلو بین جنینی (F) ۵۵ درصد است می‌توان گفت بیماری از نوع تالاسمی مژوز میباشد.

بیمار دوم : م-آ مرد ۳۵ ساله اهل رشت - زارع - مجرد (در عکس بیمار بزرگی کبد و طحال مشخص شده است).

علت مراجعه : در تاریخ ۱۳/۱۲/۴۶ بعلت درد پهلوی چپ ، طیش قلب ، خیزپا ، تب ولرز و خونریزی از بینی در بخش پزشکی یک بیمارستان پهلوی بستری می‌شود .

سابقه شخصی و خانوادگی : مدت ۱۰ تا ۱۵ سال است که احساس درد و سنگینی در پهلوی چپ دارد. از دو سال پیش طیش قلب دارد و ساق پا ورم پیدا کرده است. موقعی که ده ساله بوده اعتیاد به خاک خوری پیدا کرده ولی بزودی ترک عادت می‌کند.

از ۱۲ سالگی تا کنون زرد بوده است و تا بحال چندین مرتبه در بیمارستانهای رشت و تهران بستری شده است. پدر و مادر بیمار فوت کرده‌اند و علت مرگ آنها را بیماری ریوی ذکر می‌کنند ایشان دو فرزند دیگر داشته‌اند که در طفو لیت فوت کرده‌اند و علت آنها را نمیدانند.

#### معاینه دستگاهها

دستگاه هاضمه : اشتها به غذا خوبست ولی از سوء هاضمه و نفخ بعد از غذا شکایت دارد.

قلب و ریه : تنگی نفس موقع راه رفتن دارد. سو فل سیستولی شدیدی در تمام نواحی قلب شنیده می‌شود. فشار خون  $90/60$  میلی متر جیوه است. نبض ۹۰ در دقیقه است. سرفه می‌کند و خلط خونی و چرکی خارج می‌کند. در معاینه صدای تنفسی کمی شدیدتر و خشن‌تر شده است.

در معاینه شکم، طحال بزرگ و تا نزدیک حفره خاصره‌ای راست رسیده است کبد باندازه چهار عرض انگشت از دندنهای تجاوز کرده است .

از نظر عمومی بیماریست لاغر و ضعیف با تأخیر رشد و نمو و تب‌های نامنظم که گاهی تا حدود ۳۹ درجه میرسد. آزمایش‌های پاراکلینیک:

هموگلوبین  $۲۵\text{/\AA}$  گرم درصد، هماتوکریت ۱۷٪، تعداد گلبول قرمز  $۲۰۰\text{,}۰۰۰$  میلی‌متر مکعب، ریتکولوسیت ۳/۵٪، گلبول سفید  $۵۲۰۰$ ، پلاکت  $۱۰\text{,}۰۰۰$ .

فرمول لکوسیتر: سگمانته نوتروفیل ۴۱، لنفوسیت ۳۶، مونوسیت ۱۵، باتونه ۳٪، ائوزینوفیل ۲، بازوفیل ۱، متامیلوسیت ۱، اریترو بلاست ۵ درصد می‌باشد. مرفو‌لوری گلبول‌های قرمز: آنیزوسیتوز ++ پوئی کیلوسیتوز +++ هپیوکرمی + + میکروسیتوز + ماکروسیتوز + تعدادی اشکال نامنظم و شکسته شده و سلول آن سیبل و بندرت گلبول‌های قرمز با جسم ژولی دیده می‌شود، هموگلوبین جنینی (F) ۹۴٪ است.

مغز استخوان: سلولاریته افزایش دارد. نسبت دودمان میلوئید به اریتروئید برابریک به ۵/۵ است. دودمان اریتروئید هیپرپلازی شدید دارد و بعلاوه سیتوپلاسم اغلب نورمو بلاست‌ها رگره و نامنظم و بعضی از آنها دارای جسم ژولی هستند. دودمان میلوئید و مگاکاربیوسیت‌ها طبیعی است. ذخیره آهن افزایش زیاد دارد و سیدرو بلاستها زیاد شده‌اند.

آهن سرم ۲۹۰ میکرو گرم درصد - سدیمانانتاسیون خون ۱۹ میلی‌متر در ساعت اول، بیلی‌رو بین مستقیم ۵ میلی گرم در لیتر و بیلی‌رو بین غیرمستقیم ۱۱ میلی گرم در لیتر است، تیمول ۱۰ واحد، سفالین کلستروول + است.

در آزمایش مقاومت گلبولی همولیز از ۴ در هزار شروع و دریک در هزار کامل شده است. فسفاتاز قلیائی ۵/۵ واحد کینگ آرمسترانگ است.

آزمایش کامل ادرار فقط تراس آلبومین را نشان میدهد (مقدار ۱۷ ستواستر وئید ادرار ۲۴ ساعته  $۷\text{/\AA}$  ۴ میلی گرم است)، آزمایش مدفوع طبیعی و مانتو منفی است.

رادیوگرافی که از استخوانهای ساق پا و ساعد و لگن خاصره بعمل آمده است نشان میدهد که استخوانها عموماً متخلخل و مشبك و قشر استخوان فوق العاده نازک شده است، علامتی که دلالت بر وجود مناطق Looser کند دیده نمیشود.

در معاینه ته‌چشم شرائین نازکتر از طبیعی است و وریدهای اطراف پا پی واضح‌تر از عادی است، بینی مبتلا به انحراف تیغه است و ضمناً علائم رینیت آتروفیک دیده نمیشود. در طرف راست مخاطبینی زخمی وجود دارد. در معاینه گوش نکته مرضی دیده نمیشود. رویهمرفته در مدتی که بیمار در بخش بستری بود دوشیشه خون به او تزریق شد و در تاریخ ۱۶/۲/۴۶ باحال نسبتاً خوب مرخص گردید. نتیجه: با توجه بمنظره خون محیطی و مغز استخوان و افزایش زیاد همو- گلوبین بیمار مبتلا به تالاسمی مژور است.

### بحث

۱- شیوع تالاسمی و انواع هموگلوبینوپاتیها در ایران، بخصوص در مناطق شمالی، امروزه مورد قبول محققان میباشد و ما با معرفی دو بیمار بزرگسال که در عرض چهار سال در بخش پزشکی یک بیمارستان پهلوی بستری شده‌اند و بنظر ما مبتلا به تالاسمی مژور بوده‌اند، شیوع نوع مژور را در بزرگسالان مطرح می‌کنیم و مورد بحث قرار میدهیم.

۲- درست است که از خون شناسی خانوادگی بیماران بواسطه فوت والدین اطلاعی نداریم ولی با در نظر گرفتن مقدار فوق العاده زیاد هموگلوبین جنینی و اسپلنو-مگالی حجیم و علائم دیگر درستی تشخیص روش نمیشود.

۳- مسئله هموگلوبینوپاتیها کاملاً روش نیست مثلاً:

الف - در برخی از کودکان هموگلوبین جنینی زیاد است ولی تابلوی تالاسمی

موجود نیست (Persistent high F).

ب - ادامه حیات تا سن بلوغ در نوع مژور بسیار نادر است و در ممالک

بیکانه و کتب کلاسی بندرت ذکر شده است و بستگی به نوع و مقدار هموگلوبین (مرضی) دارد.

هموگلوبین A از دوزنجیره آلفا و دوزنجیره بتا تشکیل شده است و بهر کدام از این زنجیره‌ها یک هسته هم (Hème) متصل می‌شود. هموگلوبین جنینی (F) از زنجیره‌های آلفادو و گاما دو و هموگلوبین A<sub>2</sub> و دلتا دو (Delta 2) تشکیل شده است. در اشکال کلاسیک تالاسمی بتا، افراد مبتلا از پدر و مادر یک عیب مادرزادی بارث می‌برند که در تولید زنجیره بتا دخالت دارد، بطوریکه هیچ‌کدام از زنجیره‌های بتا عمل طبیعی خود را انجام نمیدهند و درنتیجه هموگلوبین باندازه کافی در داخل سلول جمع نمی‌شود. در این شرایط اشکالاتی پیش می‌آید از جمله اینکه چون زنجیره آلفا به عمل طبیعی خود ادامه میدهد مقدار آن در داخل گلبولهای قرمز زیاد می‌شود و چون این مواد غیر ثابت است در داخل سلولها رسوب کرده و بصورت اجسام (Inclusion) درشت داخل سلولی در می‌آید که بنویه خود باعث آسیب سلول می‌شود سلولهای دستگاه رتیکولو آندوتیال تمایل خاصی به جذب گلبولهای قرمز دارای انکلوزیون دارند و بسرعت جدار سلول را خراب کرده و جدار آنرا نامنظم می‌کند. تخریب اینگونه گلبولهای هم در مغز استخوان و هم در دستگاه رتیکولو آندوتیال بسرعت انجام می‌گیرد بالنتیجه در تالاسمی نه تنها کم خونی هیپوکرم دیده می‌شود بلکه یک حالت همولیز کامل و اضطری وجود دارد. بنظر می‌رسد که فراوانی واژدیاد زنجیره آلفا در ایجاد پدیده اخیر دخالت داشته باشد.

در این زمینه بعضی عوامل جبران‌کننده هم دخالت می‌کنند، مثلاً در نتیجه افزایش تولید زنجیره دلتا مقدار زیادی هموگلوبین A<sub>2</sub> تولید شده و درنتیجه می‌تواند با مقداری از زنجیره آلفا ترکیب شود. همچنین زنجیره گاما اگر به مقدار زیاد تولید گردد کاربرد گلبولهای قرمز را بهتر می‌کند. زیرا از یک طرف زنجیره گاما هموگلوبین جنینی بمقدار کافی تولید می‌کند که پیگمان تنفسی خوبی است و از

طرف دیگر زنجیرهای آلفای آزاد را بخود جذب کرده و از ایجاد اجسام انکلوزیون آلفا جلوگیری میکند.

از اینرو معلوم میشود که علت آنیزو کرومی در تالاسمی بسته باینست که بعضی از سلو لها مقدار کافی زنجیره گاما تولید میکنند که از همو گلوبین کافی انباشته میشود. این سلو لها مدت طولانی تری عمر کرده و دارای انکلوزیون نمیباشند. سلو لها ای که بمقدار کافی زنجیره گاما تولید نمی کنند هیپو کروم بوده و دارای انکلوزیونهای بزرگ می باشد و در نتیجه بر سرعت خراب می شوند.

تولید زنجیره گاما و پخش آن در داخل گلبولها بر حسب شدت بیماری در تالاسمی انترمیدیا فرق میکند. این بیماران با وجودی که حامل ژن تالاسمی ماثور بوده و دارای مقدار زیادی همو گلوبین جنینی می باشند، از لحاظ علائم بالینی بسیار فقیر بوده و می توانند عمر طولانی داشته باشند.

همچینین بطوری که در یونان دیده شده است در افرادی که دارای مقدار زیادی همو گلوبین جنینی میباشند ولی تظاهرات بالینی چندانی ندارند. از یکی از والدین خود یک ژن تالاسمی A<sub>2</sub> و از یکی دیگر ژن حامل همو گلوبین جنینی بمقدار زیاد بارث برده اند. در این حالت تالاسمی ماثور به شکل خفیف خود ظاهر شده و ممکنست بیمار دارای صدرصد همو گلوبین جنینی باشد.

۴- بیماران مبتلا به کبد و طحال بزرگ در ایران فراوان دیده میشود و در میان علل مختلف بیماریهای خون و همو گلوبینوپاتیها را نباید فراموش کرد.

#### Summary

Two cases of major thalassemia in respect of patients aged 35 and 42 are reported. Clinical pictures and different methods of diagnosis, taking in to consideration, the clinical and haematological features together with family history are discussed.

## Resumé

Les auteurs présentent 2 Cas de thalassemic majeure, chez les adultes 35 and et 42 ans.

Ils rappellent les différents méthodes de diagnostic et exposent les aspects cliniques et hématologiques de cette maladie.

## References

- 1) Chernoff, A I; New Eng. J. Haem' **7**, 253-322, 1955.
- 2) De Gruchy, G. C; Clinical Haematology, ox. Bl. Sci. Pub, London, 1966.
- 3) Idem, Am. J. Med. Sci, **205** 643-660' 1943.
- 4) Lehmann, H. Broadsheet, Am. J. Med. **27**, 562 1960.
- 5) Lehmann, H. and Ager, the Haemoglobinopathy and thalassemia Mc, Graw Hill Book, New York, 1960.
- 6) Nathan, D. G. et al. New Eng. J. Med, **14** 782, 1968.
- 7) Nathan, D. G. and Gunn R. E., Am. J. Med. **41** : 815, 1966.