

نتیجه حاصله از مطالعه دالتو نیسم در آذربایجان*

نگارش

د کثر عطائی

بنظور مطالعه دالتو نیسم (۱) یادیکر و ماتوپسی (۲) ۹۹۴ نفر از دانش آموزان دیستاناپی پسرانه تبریز، بطور غیر انتخابی، مورد آزمایش قرار گرفتند - درین این عدد، عدد زیادی از شهرستانهای دیگر آذربایجان وجود داشتند که در این دیستاناپی تحصیل میکردند. از عدد مورد آزمایش، چشم ۵ نفر غیر طبیعی یا مبتلا به دیکر و ماتوپسی تشخیص داده شد. (تری تانوپی (۳) مطالعه نگردیده است) بعارت دیگر، تعداد مبتلایان با اختلال دید رنگها رع درصد است. از این عدد ۵ نفری، ۳۲ نفر دو تانوپ (۴) ۵ نفر پروتونمال (۵) ۷ نفر دو ترانوپ (۶) و یک نفر پرو تانوپ (۷) بوده اند. اگر پورسان تاز نسبی آنها را در ۴ نفر حساب کیم بین ترتیب خواهد بود:

پرو تانوپی ۲ درصد

دو ترانوپی ۱۶ «.

پرو تونمالی ۱۱ درصد

دو ترانومالی ۷ «

یعنی درصد نفر مبتلا به دیکر و ماتوپسی انواع اختلال نسبت بالا را خواهد داشت اگر نتیجه را با نتیجه که در ممالک غیر اروپائی بدست آمده مقایسه کنیم معلوم میشود که این نتایج باهم مشابه هستند در حالی که در کشورهای اروپائی باعداد بزر گتری برخورد میکنیم.

*- نتیجه پایان نامه آفای دکتر عطائی

۱- Daltonisme

۲- Dyschromatopsie

۳- Tritanopie

۴- Deuteranomale

۵- Protonomale

۶- Deuteranope

۷- Protanope

La dispersion du Daltonisme en Azerbaydjan «Resumé»

Nous avons trouvé une proportion de 4,5% de dyschromatopsies congenitales dans un groupe non selectionné de 994 garçons de la région de Azerbaydjan (IRAN). (Tritanopie n'était pas examiné).

Notre pourcentage se trouve entre les limites de ceux – ci que des auteurs ont trouvé dans des autres races non Eeuropeenes; la fréquence est, cependant, en general plus élevée dans les races europeens.

Pour les different types de dyschromatopsies nous avons trouvé les proportions suivantes:

Protonomalie 11%; Deuteranomalie 71%; Protanopie 2%; Deuteranopie 16%.

Summary

We have found 4,5% congenitally colour-deficient subjects in a non selected group of 994 boys of the region of Azerbaydjan (IRAN). (Tritanopi has not been examined). Our percentage lies within the limits found by other authors in some non European races, however, the frequency is often higher in european racial groups. We have found the following figures for the congenital colour deficiency:

Protanomaly 11%, Deuteranomaly 71%, Protanopy 2%, Deuteranopy 16%