

کم خونی میکروسیتیک در کودکان PKU در تهران

دکتر علی کشاورز - دانشیار واحد تغذیه و بیوشیمی - دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر جلالی - استادیار واحد تغذیه بیوشیمی - دانشگاه علوم پزشکی تهران

مهرانگیز ابراهیمی معقانی - کارشناس ارشد تغذیه - دانشگاه علوم پزشکی تبریز

Microcytic Anemia in Children with Phenylketonuria in Tehran ABSTRACT

Sixty-nine children with phenylketonuria (PKU) under coverage of Tehran Genetic Research and Consultation Center, fed Lofenalac and Phenylfree were studied. The 24-hour dietary recall method was used to determine food intake and blood samples were analyzed for iron parameters. The results showed that over 7% of the children had a low intake of energy, protein and iron. In addition, hemoglobin and hematocrit were lower than normal in 3.1% of the children, while in 24.2% of them there was decreased serum transferrin saturation percent. There was a statistically significant relationship between lenght of diet therapy and iron parameters. The findings show that inadequate nutrient intakes may, over time, cause appearance of anemia signs in the children with PKU dependent on special formulations.

چکیده

ایجاد میگردد، ولی با تشخیص به موقع و رعایت رژیم غذایی محدود از فنیل آلانین میتوان از صدمات مغزی آن پیشگیری نمود. درمان رژیمی این بیماری بر اساس محصولات نیمه سنتیک میباشد که گرچه تکامل طبیعی روانی - حرکتی را در بیماران زود درمان شده فراهم مینماید، اما در رابطه با عوارض جانبی ناشی از کمبودهای تغذیه‌ای در این افراد گزارش‌هایی ارائه شده است(۱). Hanley و همکارانش(۲) عقب‌ماندگی رشد و کم خونی را در نوزادان PKU مشاهده نموده و Alexander(۳) به کمبود آهن و سایر عناصر اشاره کرده است. سایر محققین نیز شواهدی از اختلالات وضعیت آهن، مس، سلنیم و روی را در کودکان PKU ارائه نمودند(۴-۹). منبع اصلی آهن و سایر عناصر در رژیم غذایی کودکان طبیعی را غذاهای پروتئینی تشکیل می‌دهند که این قبیل عناصر در رژیم غذایی کودکان PKU محدود میگردد و از طریق فرمولهای سنتیک حاوی اسیدهای آمینه بجز فنیل آلانین تأمین میشود. Aggett, Davies(۸) اظهار داشتند که ممکن است دریافت ناکافی این عناصر وجود داشته باشد.

با توجه به بروز $\frac{1}{800}$ بیماری فنیل کتونوری در ایران (۱۰-۱۱) و با توجه به محدودیت بررسی‌ها در زمینه وضعیت تغذیه‌ای

به منظور ارزیابی کم خونی میکروسیتیک در کودکان مبتلا به فنیل کتونوری، ۶۹ کودک تحت پوشش مرکز تحقیقات ژنتیک و مشاوره انسانی تهران که از فرمولاهای فنیل فری و لوفنالاک تغذیه می‌شدند مورد مطالعه قرار گرفتند. دریافت غذایی این کودکان در طی ۲۴ ساعت گذشته مورد ارزیابی قرار گرفت از کلیه کودکان جهت اندازه‌گیریهای بیوشیمیابی و هماتولوژی نمونه خون گرفته شد. نتایج مطالعه کمبود دریافت انرژی، پروتئین و آهن را در بیش از ۷۰٪ کودکان نشان داد. همچنین ۲۴٪ کودکان مورد مطالعه کاهاش درصد اشباع ترانسفرین سرم را نشان دادند در حالیکه کمبود غلاظت هموگلوبین و هماتوکریت در ۳۱٪ کودکان وجود داشت. به علاوه همبستگی معنی‌داری میان طول مدت رژیم درمانی و شاخصهای آهن بدن مشاهده شد. یافته‌های مطالعه نشان می‌دهد که عدم کفایت دریافت مواد مغذی ممکن است با گذشت زمان علائم کم خونی را در این کودکان که متکی بر فرمولاهای ویژه هستند سبب شود.

مقدمه

بیماری فنیل کتونوری (PKU) از اختلالات متابولیکی مادرزادی است که به دلیل نقص آنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز

کودکان PKU بخصوص از نظر کم خونی ناشی از فقر آهن در جهان و نبود مطالعه‌ای در زمینه وضعیت تغذیه‌ای این کودکان در ایران مطالعه حاضر با هدف بررسی وضعیت کم خونی میکروسیتیک در کودکان PKU انجام شد.

Coulter Counter S-3999 MCHC و WBC توسط Coulter Counter S-3999 انجام شد.

اندازه‌گیری کیفی و نیمه کمی فیل آلائین به منظور تأیید بیماری PKU توسط تست کلرورفریک ادرار و تست گاتری (Guthrie) با استفاده از کیت Sigma صورت گرفت.

۳- جمع‌آوری و آنالیز اطلاعات رژیم غذایی:

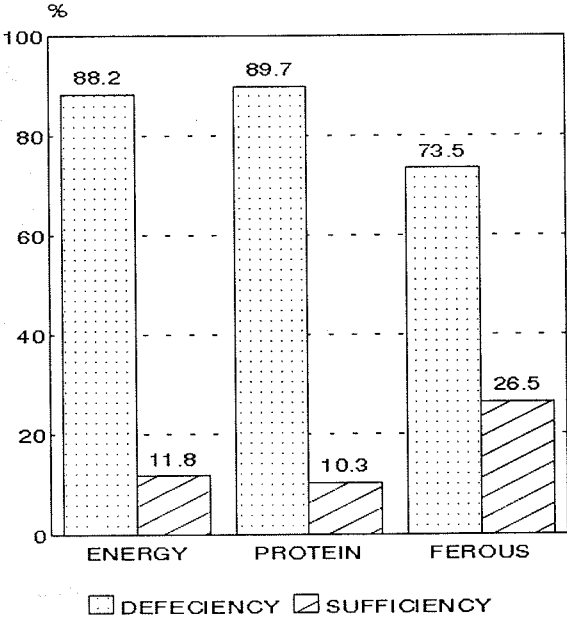
جهت ارزیابی انرژی و مواد مغذی دریافتی کودکان مورد مطالعه از روش ۲۴ ساعت یاد آمد خوراک (food recall 24 hour) (food recall 24 hour) استفاده گردیده و آنالیز انرژی و مواد مغذی رژیم غذایی با استفاده از نرم‌افزارهای II و III FP N صورت گرفت و با ۷۵٪ مقدار توصیه شده (RDA) مقایسه گردید (۱۲).

کلیه آنالیزهای آماری با استفاده از نرم‌افزار SPSS صورت گرفت و به منظور رسم بار دیاگرام و خطوط رگرسیون از نرم‌افزار HG استفاده شد.

نتایج

میانگین دریافت انرژی $8/969 \pm 330$ کیلوکالری، پروتئین $1/5 \pm 5/0$ گرم و آهن $1/3 \pm 1/6$ میلی‌گرم بود. در مقایسه با ۷۵٪ مقدار توصیه شده (RDA) بر اساس سن و جنس، کمبود انرژی در ۲/۸۸٪، پروتئین در ۷/۸۹٪ و آهن در ۵/۷۳٪ کودکان وجود داشت. ۴/۳۷٪ پروتئین و ۵/۲۹٪ آهن دریافتی از طریق فرمولهای فنیل‌فری و لوفنالاک تأمین شده بود (نمودار ۱).

نمودار ۱- توزیع فراوانی نسبی کودکان مورد مطالعه بر اساس وضعیت دریافت انرژی، پروتئین و آهن



کودکان PKU بخصوص از نظر کم خونی ناشی از فقر آهن در جهان و نبود مطالعه‌ای در زمینه وضعیت تغذیه‌ای این کودکان در ایران مطالعه حاضر با هدف بررسی وضعیت کم خونی میکروسیتیک در کودکان PKU انجام شد.

روش و مواد

۱- افراد مورد مطالعه

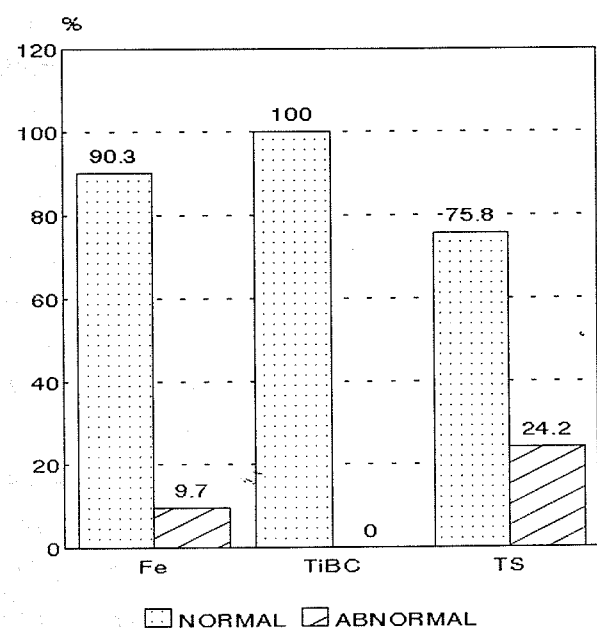
۶۹ کودک مبتلا به PKU با میانگین سنی $54/55 \pm 29/72$ ماه (محدوده سنی ۱-۱۲ سال) شامل ۴۱ دختر (۴/۵۹٪) و ۲۸ پسر (۶/۴۰٪) بطور تصادفی از مرکز تحقیقات ژنتیک و مشاوره انسانی تهران که طیف وسیعی از کودکان PKU ایران را تحت پوشش دارد برگزیده شدند. کودکان از گروههای مختلف اقتصادی - اجتماعی بوده و حداقل در طی چهار ماه اخیر از مکمل ویتامین و مواد معدنی استفاده نکرده بودند. همچنین افراد مورد مطالعه مبتلا به بیماریهای مؤثر بر وضعیت آهن نظیر: خونریزیها و بیماریهای عفونی و انگلی نبودند. کودکان تحت مطالعه حداقل بمدت ۶ ماه با فرمولهای عاری یا محدود از فنیل‌آلائین (Phenylfree, Lofenalac) می‌شدند و منبع اصلی پروتئین غذایی رژیم‌شان را تشکیل می‌داد.

۲- جمع‌آوری نمونه و اندازه‌گیریهای بیوشیمیایی

از کلیه افراد تحت مطالعه ۷ میلی‌لیتر خون وریدی توسط اسکالوین استریل یکبار مصرف عاری از آلدگی فلزی (23 guage needles) جمع‌آوری گردید. بالاصله ۲ میلی‌لیتر خون تام جهت آزمایش CBC به ویالهای حاوی ماده ضدانعقاد (EDTA) منتقل شده و مخلوط گردید و ۵ میلی‌لیتر باقیمانده در لوله‌های شیشه‌ای شسته شده با اسید کلریدریک ۱۰٪ ریخته شده و سروله‌ها توسط پارافیلم مسدود گردید. پس از یک ساعت نگهداری در دمای آزمایشگاه، با دور ۳۰۰۰ در دقیقه به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ گردید و سرم عاری از همولیز توسط پیپت اتوماتیک به لوله‌های شیشه‌ای اسیدواش انتقال یافت و تا زمان آنالیز نمونه‌ها در 18°C - نگهداری شدند. به منظور پیشگیری از آلدگیهای محیطی با آهن کله لوازم مورد استفاده با اسید کلریدریک ۱۰٪ و آب دیونیزه دوبار تنظیر شسته شده بود. جهت اندازه‌گیری آهن و TIBC سرم از کیت Biopharmaco و دستگاه اتو آنالیزر مدل RA-۱۰۰ استفاده شد و درصد اشباع ترانسferin سرم (۱۵) از $\frac{\text{Fe}}{\text{TIBC}} \times 100$ برآورد گردید. سنجش فاکتورهای هماتولوژیک CBC (هموگلوبین، هماتوکربت، MCV ، MCH ،

نمودار-۳- توزیع فراوانی نسبی کودکان مورد مطالعه بر اساس

پارامترهای بیوشیمیایی وضعیت آهن



میانگین پارامترهای هماتولوژیکی کودکان عبارت بودند از: هموگلوبین $12/23 \pm 1/17$ گرم در دسی لیتر، هماتوکریت $39/46 \pm 2/48$ درصد، MCV $85/56 \pm 6/46$ میکرون معکب، MCHC $28/71 \pm 2/11$ پیکوگرم برای هر یاخته، MCH $33/46 \pm 0/95$ درصد و همچنین میانگین غلظت آهن سرم $329/34 \pm 41/84$ و TIBC سرم $86/71 \pm 32/98$ میکروگرم در دسی لیتر و اشباع ترانسفیرین $26/85 \pm 9/45$ درصد بود (جدول ۱).

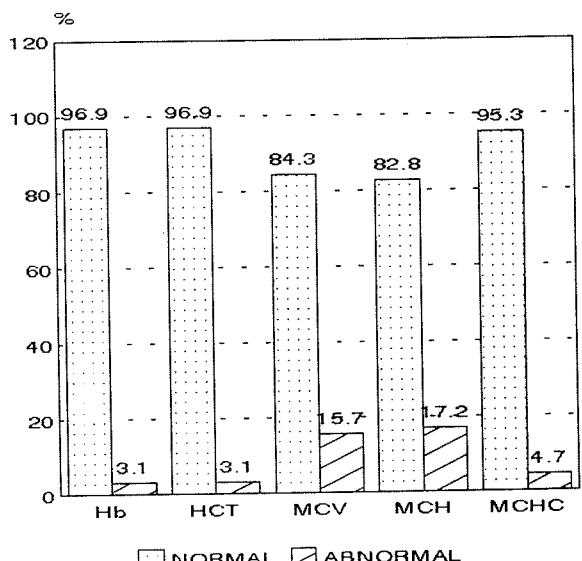
جدول ۱- میانگین و انحراف معیار فراسنجهای خونی در کودکان PKU

گروه	(n=۶۹) PKU	X ± Sd
فراسنجدخونی	هموگلوبین (g/dl)	۱۳/۲۲ ± ۱/۱۷
	هماتوکریت (%)	۳۹/۴۶ ± ۲/۴۸
	(μm^3) MCV	۸۵/۵۶ ± ۶/۴۶
	(Pg) MCH	۲۸/۷۱ ± ۲/۱۱
	(%) MCHC	۳۲/۴۶ ± ۰/۹۵
	آهن سرم ($\mu\text{g}/\text{dl}$)	۸۶/۷۱ ± ۳۲/۹۸
	($\mu\text{g}/\text{dl}$) TIBC	۲۲۹/۲۴ ± ۴۱/۸۴
	اشبع ترانسفیرین (%)	۲۶/۸۵ ± ۹/۴۵

در مقایسه با مقادیر طبیعی پارامترهای هماتولوژیکی و بیوشیمیایی بر اساس سن و جنس، ۰/۱٪ کودکان کمبود هموگلوبین و هماتوکریت $15/7$ ٪ کمبود MCV و $4/7$ ٪ کمبود MCHC و $9/7$ ٪ کمبود آهن و $24/2$ ٪ کاهش درصد اشباع ترانسفیرین سرم (کمتر از ۲۰ درصد) را نشان دادند (نمودار ۲ و ۳).

نمودار-۲- توزیع فراوانی کودکان مورد مطالعه بر اساس

وضعیت پارامترهای هماتولوژیکی



بمنظور تعیین ارتباط احتمالی میان طول مدت رژیم و اثرات آن بر شاخصهای کم خونی ناشی از فقر آهن، ضریب همبستگی پیرسون محاسبه گردید. نتایج نشان داد که همبستگی مثبت معنی داری میان طول مدت رژیم درمانی با هموگلوبین $P < 0/0001$ و $R = 0/44$ و ماتوکریت $P < 0/0001$ و $R = 0/53$ MCV $P < 0/001$ و $R = 0/39$ MCH $P < 0/005$ و $R = 0/02$ آهن سرم $P < 0/02$ و $R = 0/24$ وجود دارد. همچنین همبستگی مثبت معنی داری نیز میان آهن دریافتی و آهن سرم $P < 0/018$ و $R = 0/22$ مشاهده گردید.

بحث

کاهش درصد اشباع ترانسفیرین و آهن سرم به عنوان شاخصهای حساس وضعیت آهن در مطالعه حاضر نشان داد که نسبت قابل توجهی از کودکان PKU تحت مطالعه از فقر آهن رنج می برند که احتمالاً عوارض آن پارامترهای هماتولوژیک نظری MCV و MCH و هموگلوبین و هماتوکریت را نیز تحت تأثیر قرار داده است. از سوی دیگر عدم کفايت دریافت انرژي، پروتئين، آهن و محدوديتهای رژيمی در سبب شناسی کم خونی مشاهده شده دخیل هستند چراکه بيش از ۷۰٪ کودکان مورد مطالعه کمتر از ۷۵٪ مقدار توصیه شده مواد مغذی را دریافت نموده اند.

هرچند که در مطالعات Reilly (۱۳)، Acosta (۱۴) افزایش دریافت آهن نشان داده شده بود ولی وضعیت پائین آهن در مقایسه با استاندارد در تعدادی از کودکان PKU تحت درمان مشاهده گردید؛ (۱۳، ۷) در حالیکه در مطالعه

در مطالعه حاضر ۵/۲۹٪ آهن دریافتی از طریق فرمولاهای ویژه این کودکان تأمین شده است. آهن موجود در فرمولاهای بالای را دارا است. سولفات فرو می‌باشد که زیست دسترسی بالایها به شکل چنانچه یافته‌های این مطالعه نیز نشان می‌دهد که با افزایش طول MCV، MCH و آهن سرم درمانی، میزان هموگلوبین، هماتوکریت، مدت رژیم درمانی، آهن افزایش می‌یابد. از آنجایی که آهن دریافتی کودکان مرکب از آهن فرمولا و آهن منابع غذایی عمده‌ای با سبزیجات و میوه‌جات با زیست دسترسی پایین (آهن غیرهم) می‌باشد، احتمالاً پایین بودن نمایه‌های وضعیت آهن در کودکان مورد مطالعه را می‌توان به ترکیب رژیم غذایی مربوط دانست و بدیهی است با کاهش دریافت آهن از طریق فرمولا، وضعیت نمایه‌های آهن تحت تأثیر سوء قرار گیرد. با توجه به اینکه سهمیه دریافتی فرمولا این کودکان در طی ۲ سال اخیر کاهش یافته، احتمالاً عدم کفایت دریافت انرژی و مواد مغذی بدین دلیل بوده و زمان جهت تأثیر کمبود دریافت بر شاخصهای کم خونی هنوز کافی نباشد، لذا تصور می‌رود که با گذشت زمان علائم کم خونی بیشتر بروز نماید. با در نظر گرفتن لزوم ادامه رژیم درمانی تا بلوغ و حتی در دوران بارداری زنان(۱۹)، توجه به کفایت دریافت غذایی و وضعیت تغذیه‌ای این بیماران بدلیل طولانی بودن مدت رژیم درمانی خاص ضروری بنظر می‌رسد.

دیگر تفاوت معنی دار میان کودکان PKU و سالم از نظر نمایه‌های وضعیت آهن مشاهده نشد(۱۴).

Scaglioni و همکارانش(۶) نشان دادند که میانگین غلظت Ferritin سرم کودکان PKU تحت درمان بطور معنی داری کمتر از کودکان سالم بوده ولی سایر نمایه‌های وضعیت آهن بین دو گروه تفاوت معنی داری را نشان نداد.

با توجه به وجود همبستگی معنی دار میان آهن دریافتی و آهن سرم در مطالعه حاضر احتمالاً کمبود دریافت آهن در کودکان تحت مطالعه می‌تواند سبب تشیدی افت شاخصهای وضعیت آهن شود. از آنجایی که وضعیت آهن یک فرد ناشی از مقدار دریافت آهن و اتلاف آن در طی هفته‌ها یا ماهها قبل می‌باشد و با تغییر روزانه آهن دریافتی، تغییر سریعی در وضعیت آهن ایجاد نمی‌شود و از سوی دیگر کودکان مورد مطالعه در سنین رشد قرار داشته و نیاز به مواد مغذی در آنها افزایش می‌یابد، ممکن است دریافت ناکافی انرژی، پرورشی و آهن در درازمدت اثر منفی بر وضعیت آهن این کودکان بگذارد. از سوی دیگر عوامل متعددی ممکن است زیست دسترسی آهن را تحت تأثیر قرار دهد. برخی از این عوامل نظیر: فیبرها، فیتات‌ها، اگزلات‌ها و اسید تانیک با آهن نمکهای غیر محلول تشکیل داده و از جذب آهن می‌کاهد(۱۵-۱۸).

منابع

- Acosta, P.B., Wens, E. & Williamson, M.: Methods of dietary inception in infants with PKU. *J.Am.Diet. Assoc.* 72: 164-167, 1978.
- Hanley, W.B., Linson, L., Davidson, W. & Hoes, C.A.E.: Malnutrition with early treatment of phenylketonuria. *Pediatr. Res.* 4: 318-327, 1970.
- Alexander, F.W., Clayton, B.F. & Delves, H.T.: Mineral and trace-metal balances in children receiving normal and synthetic diets. *Q.J.Med.* 43: 89-111, 1974.
- Acosta. P.B., Wens, E. & Williamson, M.: Nutrient intake of treated infants with phenylketonuria. *Am.J.Clin.Nutr.* 30: 198-207, 1977.
- Longhi, R., Riva, E., Rolllj, A., Paceanellj, S., Butle, C., Valsasina, R. & Giovannini, M.: Nutritional control in PKU children on restricted diet: The trace elements. Abstracts of the Third International Symposium on Inborn Errors of Metabolism in Humans, Munich, Germany, 1984.
- Scaglioni, S., Zuccotti, G., Vedovello, M., Rottoli, A., Paccaneli, S., Longhi, R., Riva, E. & Giovannini, M.: Study of serum ferritin in 58 children with classic phenylketonuria and persist hyperphenylalaninomia. *J. Inherit. Metab. Dis.* 8: 160-166, 1985.
- Acosta P.B., Gropper, S.S., Clarke-Sheehan, N., Wens, E., Cheng, M., Anderson, K. & Koch, R.: Trace elements status of PKU children ingesting on elemental diet. *J.P.E.N.* 11: 287-292, 1987.
- Aggett, P.J. & Davies, N.T.: Some nutritional aspects of trace metals. *J. Inherit. Metab. Dis.* 6 (Suppl 1): 22-30, 1983.
- Sievers, E., Odigs, H. D., Dorner, K. 7 Schaub. O.: Trace elements excess in PKU diets. *J. Inherit. Metab. Dis.* 14: 897-905, 1990.
- Farhud, D.D. 7 Kabiti, M.: Incidence of phenylketonuria (MPKU) in Iran. *Indian J. pediatr.* 49: 685-688, 1982.
- Kabiri, M.: A report on the incidence of phenylketonuria Tehran-Iran. *Acta. Medica. Iranica.* 24: 107-113, 1982.
- Anonymous: Tenth edition of the RDA. *Nutr. Rev.* 48: 28-30, 1990.
- Reily, C., Barrett, J.E., Patterson, C.M., Tinggi, v., Batham, S.L. & Marrinan, A.: Trace elements nutrition status and dietary intake of children with phenylketonuria. *Am. J.Clin. Nutr.* 52: 159-165, 1990.
- Gropper, S.S., Acosta, P.B. & Clark-Sheehan, N.: Trace element status of PKU and normal children. *J.Am.Diet.Assoc.* 88: 459-465, 1988.
- Cook, J.D., Nable, N.L. & Morek, T.A.: Effect of fiber on nonheme iron absorption. *Gastroenterology* 85: 1354-1356, 1983.
- Disler, P.B., Lyneh, S.R., Charlton, R.W., Torrance, J.D., Bothwell, T.H., Waker, R.B., & Mayer, F.: The effect of tea on iron absorption. *Cut* 16: 193-197, 1975.
- De Maeyer, E.M.: Preventing and controlling iron deficiency anemia through primary health care. WHO., Geneva, pp: 11-12, 1989.
- Shills, M.E. & Young, V.R. (eds.): *Morden Nutrition in Health and Disease*, 7th ed. Lea and Febiger, Philadelphia, pp: 238-252, 1988, Molecular genetics of PKU