

شش مورد هموگلوبین اندونزی در بیماران ایرانی

دکتر شموعیل رهبر – دکتر محمود کبیری – دکتر برویز بهادری

دکتر غلامرضا ولی زاده – دکتر محمد پوستی

(۵) علاوه بر هموگلوبین‌های شناخته شده قبلی ناکنون ۹ مورد هموگلوبین غیر طبیعی که برای اولین بار در جهان شناخته

می‌شود در ایران کشف شده است (۶و۷)

در این مقاله گزارش ششم مورد HbO اندونزی که در شش فامیل ایرانی طی سه سال اخیر مشاهده شده است ذکر می‌شود.

در بعضی از حاملین این هموگلوبین غیر طبیعی کم خونی دیده شده است که باید بعلت دیگری بجز وجود هموگلوبین غیر طبیعی باشد زیرا وجود این هموگلوبین معمولاً همراه کم خونی یا عوارض دیگری نمی‌باشد.

ناکنون نزدیک به ۲۰۰ نوع هموگلوبین غیر طبیعی در جهان کشف شده است که از لحاظ ساختمان مولکولی با هموگلوبین طبیعی فرق دارند و یک تغییر در قسمت معینی از زنجیره‌های الفا و بتای هموگلوبین سبب ایجاد این هموگلوبین غیر طبیعی شده است.

در بسیاری از آنها وجود یک هموگلوبین غیر طبیعی همراه با علائم کلینیکی مانند کم خونی و یا بزرگی طحال و علائم همولیتک نمی‌باشد زیرا محل موتاسیون یافته در مولکول از لحاظ کارهای هموگلوبین و ثابت نگهداشت آن در گلبول رل مهمی ندارد.

دلایل زیادی برای وجود هموگلوبین‌های غیر طبیعی در بین ایرانیان وجود دارد که مهمتر از همه وجود گروه‌های نژادی و قومی در نقاط مختلف کشور می‌باشد، تجربه ۱۵ ساله آزمایشگاه تحقیق هموگلوبین‌های غیر طبیعی در دانشگاه تهران که نتیجه آزمایش روی حدود چهل هزار نمونه خون نشان میدهد که مثلاً هموگلوبین پنجاب به نسبت یکنفر در ۱۵۰ نفر و در مناطق شمالی کشور از هر صد نفر ۳-۴ نفر مثلاً به بتاتالاسمی مبتلا هستند و بهمین دلیل فرمهای دوبل هتروزیگوت مانند بتاتالاسمی و سیکل سل بتاتالاسمی و هموگلوبین D به وجود دیده می‌شود (۸) بتا دلتا بتاتالاسمی نیز در سه مورد دیده شده است، علاوه بر هموگلوبین‌های غیر طبیعی و شایع قبلی که در بیماران ایرانی اغلب دیده می‌شود مانند HbE، Hb S HbD پنجاب، Hb Setif درجه رخانواده (۹) در ده خانواده (۱۰) بتا دلتا Hb J. Paris (x 12 Ala-ASP) در ده خانواده (۱۱) بتا دلتا Hb O Indonesia (ASP - Tyr. x ۹۴) در چهار خانواده (۱۲) در شش خانواده دیده شده است که در پنج مورد بصورت هتروزیگوت که یک مورد آن قبل از گزارش شده است (۱۳) در یک مورد بصورت دوبل هتروزیگوت با هموگلوبین D بوده است.

بتا وجود ندارد (۱۱) و یا در هموگلوبین لیدن LEIDEN اسید آمینه ۶ یا ۷ زنجیره بتا وجود ندارد (۱۲)، در هموگلوبین کان هیل ۵ اسید آمینه زنجیره بتا از شماره ۹۱ تا شماره ۹۵ از زنجیره بتا جا افتاده است (۱۳) نوع جدید از هموگلوبین‌های غیرطبیعی که ازلحاظ دانش بیولوژی مولکولی توجه زیادی به آنها مطوف گشته است هموگلوبین‌های غیر طبیعی با زنجیره‌های طولانی تراز طبیعی است Elong-Constant Manned Hemoglobin Spring ated Chain (۱۴) و هموگلوبین TAK (۱۵).

باید دانست که تعداد و ترتیب اسیدهای آمینه در هموگلوبین طبیعی اشخاص بالغ ثابت است، مثلاً زنجیره آلفا دارای ۱۴۱ اسید آمینه با ترکیب معین و خاصی و زنجیره بتا دارای ۱۴۶ اسید آمینه با ترکیب معین و خاصی می‌باشد، تغییر کدهای خاتمه دهنده سبب می‌شود که این کد عمل نکند و زنجیره پولی پیتیدی مثلاً زنجیره هموگلوبین در محل معین پایان نیابد و اسیدهای آمینه زیادتر از طبیعی داشته باشندتا بیک کد خاتمه دهنده دیگر بررس و قطع شود بالنتیجه زنجیره آلفا یا بتای هموگلوبین طولانی تراز طبیعی و دارای اسیدهای آمینه بیشترخواهد شد، این نوع هموگلوبین‌ها که خود مدرک و دلیل روشی بر وجود کدهای خاتمه دهنده هستند تاکنون سه نوع دیده شده است،

اول هموگلوبین Constant Spring که مبتلایان به الفا نالاسمی و بیماری هموگلوبین دیده شده است وزنجیره آلفای آن دارای ۱۷۲ اسید آمینه یعنی ۱۳۱ اسید آمینه بیشتر از زنجیره‌های آلفای طبیعی دارد این هموگلوبین از نوع هموگلوبین‌های بی ثبات و ایجاد علائم همولیتیکی نماید.

دوم در هموگلوبین TAK زنجیره‌های بتا طولانی تراز طبیعی و دارای ۱۵۳ اسید آمینه یعنی ۶ اسید آمینه اضافی دارد.

در ایران یک مورد هموگلوبین Constant Spring داشته‌ایم.

از نوع دیگر موتاسیون هموگلوبین غیرطبیعی بنام هموگلوبین‌های لیبور و آنتی لیبور می‌باشد که در نتیجه تقاطع زنی نامساوی Unequal Crossing Over

در بسیاری از هموگلوبین‌های غیرطبیعی موتاسیون در قسمتی از زنجیره‌های هموگلوبین بوجود آمده است که آن قسمت در نگهداری استحکام و ثبات مولکول اهمیت دارد و محل پیوندهای فرعی با سایر قسمت‌های زنجیره‌ها می‌باشد بالنتیجه تغییر در این قسمت سبب بوجود آمدن یک هموگلوبین‌بی ثبات می‌باشد که برآحتی در گلبول رسوب می‌کند و رسوب خراب شده هموگلوبین توسط طحال جدا شده سبب بزرگی طحال و علائم همولیتیکی می‌گردد مانند هموگلوبین زورخ (۸) هموگلوبین‌ها مرآسیت (۹) و در تمام این موارد باید بفکر یک هموگلوبین بی ثبات بود در بعضی از هموگلوبین‌های غیرطبیعی بعلت ایجاد موتاسیون در قسمتی از زنجیره هموگلوبین که مسئول تنظیم اکسیژن گیری است جاذبه هموگلوبین به اکسیژن زیاد می‌شود و در انساج اکسیژن کمتری از مولکول هموگلوبین جدا می‌شود و بدین برای جبران این نقص تعداد گلبولهای سرخ را زیاد می‌کند و مقدار هموگلوبین خون نیز بیشتر از طبیعی می‌گردد و بهمین دلیل علت بسیاری از پولی سیتمی‌ها می‌تواند وجود یک هموگلوبین غیرطبیعی باشد از جمله این نوع هموگلوبین‌هایی که همراه با اریتروسیتوز هستند هموگلوبین سیرا کیوس (۱۰) را می‌توان نام برد.

در چند نوع هموگلوبین غیرطبیعی تغییر در ساختمان یک زنجیره‌گلوبین سبب شده است که اتم آهن که در وضع طبیعی به حالت فرو می‌باشد Fe^{++} یک الکترون از دست داده و به صورت فریک Fe^{+++} در می‌اید که این شکل هموگلوبین نمی‌تواند عمل فیزیولوژیک انتقال اکسیژن را انجام دهد یعنی تبدیل به اکسی هموگلوبین گردد و بالنتیجه در بیمار ایجاد مت‌هموگلوبین امی می‌شود که با عوارض شناخته شده آن مانند سیانور و غیره همراه است این نوع هموگلوبین‌های غیرطبیعی را که ایجاد مت هموگلوبین امی می‌کند هموگلوبین M مینامند و در مرور سیانورهای فامیلی باید بفکر وجود یک هموگلوبین غیرطبیعی نیز بود.

انواع موتاسیون‌ها در هموگلوبین دیده شده است البته در اکثر موارد نوع موتاسیون از نوع جایگزینی یک اسید آمینه بجای اسید آمینه دیگر می‌باشد ولی در چند نمونه هموگلوبین غیرطبیعی از جا افتادگی یک یا چند اسید آمینه دیده می‌شود مثلاً در هموگلوبین فرابیورگ اسید آمینه شماره ۲۳ زنجیره

علائم کلینیکی حامل و کاملاً " شبیه به بیماری کولی مازور می باشد (۱۶-۱۷) .

شرح حال یک مورد از شش مورد را در زیر ذکر میشود

شهنار - ن ۱۳ ساله که بعلت بی اشتھائی و درد ران از چند هفته قبل ازبستری شدن شکایت داشت بستری گردید ، پدر و مادر هم خون نیستند . یک برادر و خواهر دارد که سالمند .

یافته بالینی

بیمار از نظر رشد جسمی عقب افتاده است قد ۱۲۲ سانتی متر (طبیعی برای سن ۱۴۲ سانتیمتر) و وزنش ۲۴/۵ کیلوگرم (طبیعی برای سن ۲۴ کیلوگرم) بود .

پوست و مخاطها رنگ پریده بوده دستگاهها ، بخصوص اندامها ، قلب ، کبد و طحال در معاينه بالینی تغییرات پاتو- لوزیک نشان نمیدادند . در رادیوگرافی ران راست جمجمه و چه دستها ضایعه استخوانی دیده نشد سن استخوانی با ۱۱ سال مطابقت داشت .

یافته های آزمایشگاهی

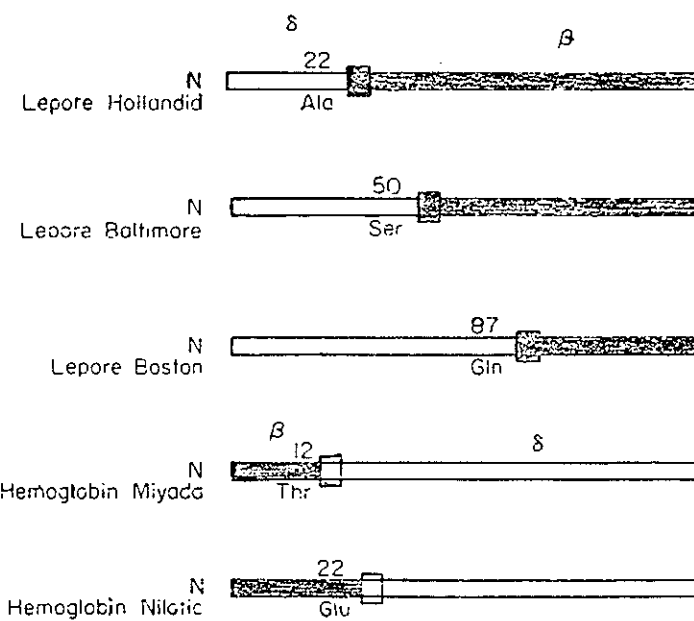
خون محیطی ۵۰۰ لکوسیت با فرمول طبیعی (سگمانته ۶۶ %، مونوسیت ۲ %، لنفوسیت ۳۲ %) داشت مقدار هموگلوبین ۸ گرم در صد و هماتوکریت ۲۷ % (MCHC = ۲۹ %) بود . مقدار آهن سرم ۲۲ میکروگرم در صد بود .

روش ها و نتایج

آزمایشات خون شناسی معمولی طبق روش استاندارد (۱۸) انجام شد و قسمتی از آن در شرح حال یکی از بیماران ذکر شد - در یک بیمار که مبتلا به دوبل هتروزیگوت (هتروزیگوت دوگانه) هموگلوبین ۰ اندوتنزی و D پنجاب تواما بود و همین طور بیمار مبتلا به هیدرو نفروز بود آنمی فقر آهن وجود داشت که میتوان این آنمی را وابسته به هیدرونفروز دانست ، در گلوبولهای سرخ بیمار دانه های رسوبی انکلو زیون وجود نداشت و آزمایش جستجوی سیکلینک منفی بود نسبت همو- گلوبین جنین کمتر از یک درصد و آزمایش دناتوراسیون با حرارت مطابق روش (۱۹) Dacie منفی بود در الکترو فورز

بین زنهای سازنده زنجیره بتا و دلتا تولید میشود و زن مخلوط و هیپریدی که حاصل میشود باعث ساخته شدن هموگلوبین میشود که زنجیره های بتای آن طبیعی نیست و در قسمتی زنجیره ساختمان دلتا و قسمتی زنجیره ساختمان بتا را دارد .

در انواع هموگلوبین های لیپور مثل لیپور Myada در لیپور هلندیه و لیپور بوستون و لیپور بالتیمور محل اتصال دو زنجیره بتا و ألفا و نسبت زنجیره های بتا و دلتا که در ساختمان زنجیره شرکت میکند فرق میکند شکل زیر که از مقاله یکی از نویسندها تهیه شده است این فرق را نشان میدهد . (۱۶)

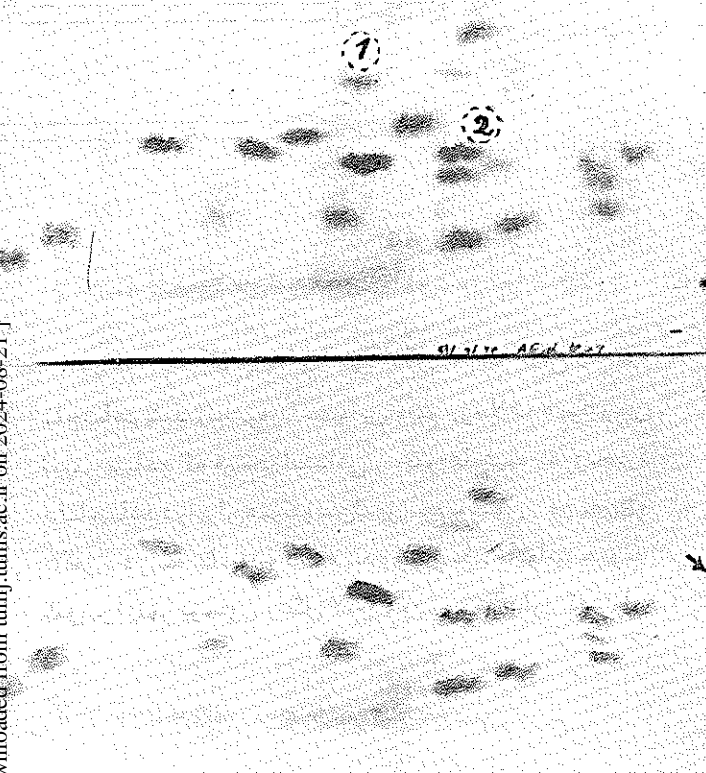


در مورد هموگلوبین های آنتی لیپور قسمت شروع زنجیره ساختمانش شبیه زنجیره بتاست و این وضع برخلاف هموگلوبین لیپور میباشد که قسمت ابتدایی زنجیره ها شبیه به زنجیره دلتا میباشد در ایران هموگلوبین لیپور نوع بوستون (Boston) تاکنون در سه خانواده دیده شده و در یک خانواده همو- گلوبین لیپور بوستون بشکل هموزیگوت وجود دارد که دارای

استون در سرمای ۲۰ درجه جدا نموده پس از سانتریفیوزر سوب حاصله را با استون شسته و لیوفیلیزه نمودیم برای تشخیص اینکه عیب این هموگلوبین در کدام زنجیره آن میباشد به آن مرکاپتوانال اضافه شده (۲۱) آزمایش نموده و معلوم شد که زنجیره آلفا غیر طبیعی میباشد زیرا با مقایسه با هموگلوبین طبیعی زنجیره آلفا دارای حرکت الکتروفورزی کمتری است.

زنجیره آلفای هموگلوبین غیر طبیعی را بروش کروماتو-گرافی ستونی روی CMC سلولز (کاربوکسی متیل سلولز) جدا کرده و خالص نموده (۲۲) و زنجیره جدا شده را با اتیلین ایمین آمینواتیله نمودیم (یعنی عامل سولفیدریل سیستئین را امینواتیله کرده‌ایم) گلوبین آمینواتیله را با تریپسین بر طبق روش ذکر شده هضم نموده و پپتیدهای حاصله را با روش فینگرپرینت یا تهیه نقشه پپتیدی جدا نمودیم (در این روش مخلوط پپتیدی را در یک جهت با الکتروفورز با ولتاژ زیاد و در جهت دیگر با کروماتوگرافی صعودی جدا میکنند و با مقایسه با فینگرپرینت یک هموگلوبین طبیعی میتوان پپتید تغییر یافته را پیدا کرد)

شکل شماره ۲



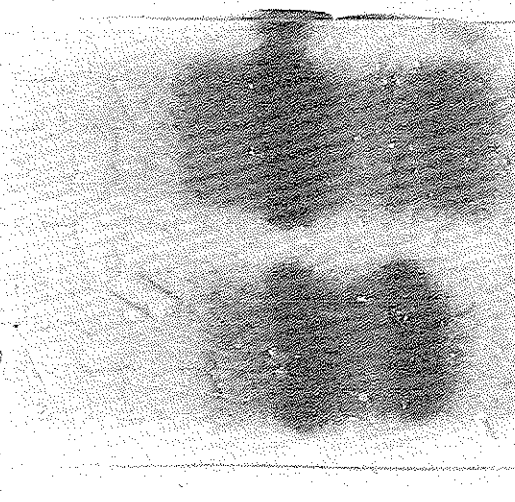
هموگلوبین بیماران همیشه علاوه بر باند طبیعی هموگلوبین A و هموگلوبین A2 یک باند هموگلوبین کمی سریعتر از هموگلوبین A2 تقریبا در محل هموگلوبین S دیده میشود در مورد بیماری که دارای دو نوع هموگلوبین O و D بود بعلت تشکیل هیبرید بین زنجیره‌های آلفا و بتای مختلف چهار نوع باند الکتروفورزی وجود داشت این هموگلوبین به کل هموگلوبین در حدود ۲۵٪ اندازه‌گیری شد و این کار به وسیله حل کردن باندهای مختلف هموگلوبین از کاغذ استات سلولزو اندازه‌گیری وسیله‌ها سپکتروفوتومتر انجام شد، در الکتروفورز در ژل نشاسته هموگلوبین غیر طبیعی بیمار در محل هموگلوبین A2 میگیرد و این موردی است که در دو محیط استات سلولزو و استات ژل حرکت الکتروفورزی فرق میکند.

در الکتروفورز در ۴ کارژ PH = ۶ (۲۰) هموگلوبین O از هموگلوبین A جدا میشود و در مبدأ قرار میگیرد.

برای تعیین ساختمان هموگلوبین غیر طبیعی اول آنرا به وسیله کروماتوگرافی ستونی روی Deae سلولز (دی‌اتیل آمینو اتیل سلولز) با بکار بردن تامیون تریس PH = ۸ خالص کرده و به وسیله اولترافیلتراسیون تحلیل نموده و گلوبین هموگلوبین خالص شده را با بکار بردن محلول ۲٪ اسید کلریدریک در

(الکتروفورز O اندونزی شکل شماره یک)

A2 O DA
↓



۱۱۶ زنجیره آلفا وجود ندارد و بحای آن یک مولکول لیزین وجود دارد و ترکیب اسیدهای آمینه پیتید شماره ۲ عیناً مطابق ردیف ۱۱۷ تا ۱۲۷ زنجیره آلفا است یعنی در این هموگلوبین اسید آمینه شماره ۱۱۶ زنجیره آلفا که در حال طبیعی گلو-تامیک اسید میباشد تبدیل به لیزین شده است و در موقعه هضم این زنجیره با تریپسین، تریپسین روی لیزین اثرا کرده و در آن نقطه پیتید را قطع و بدین پیتید تبدیل کرده است که ما در فینگر پرینت می بینیم.

بنابراین هموگلوبین غیر طبیعی فرمول آن عبارت است $X_2 116 \text{ Glu} \rightarrow \text{Lyc.} / 21$ یعنی هموگلوبین ۰ اندونزی است این هموگلوبین برای اولین بار بوسیله Lie Sodono و Injo در (۲۲) در اندونزی کشف و پس از آن در بعضی از نقاط جهان دیده شد ژلی و فور آن در اندونزی است و پیدا کردن این هموگلوبین در سایر نقاط جهان دلیل بر حرکت جمعیت ها در زمانهای گذشته بین مناطق میباشد آنچه که در چند مورد هموگلوبین ۰ اندونزی یافته ایم بعلت اینکه این هموگلوبین همراه با عوارضی نظیر کم خونی و یا یرقان و طحال بزرگ نمیباشد این هموگلوبین بیماری زائی زیادی ندارد و آنچه در مورد کم خونی یکی از بیماران ذکر شده است احتمالاً مربوط به هیدرو نفروز بوده است.

از فینگر پرینت زنجیره آلفای هموگلوبین طبیعی و هموگلوبین گاما تهیه شده چنانچه دیده میشود پیتید شماره B ۱۲ که بافلش نشان داده شده در هموگلوبین غیر طبیعی وجود ندارد و در پیتید اضافی بشماره های ۱ و ۲ در شکل دیده میشود وجود دارد که هر دو با رنگ آمیزی هیستیدین رنگ مشبت میگیرد.

پیتیدهای اضافی و غیرطبیعی شماره های ۱ و ۲ را از چند فینگر پرینت هموگلوبین غیرطبیعی بریده و پس از حل کردن پیتیدهای را بطور خالص بدست می آوریم برای تعیین اسیدهای آمینه تشکیل دهنده هر پیتید، پیتیدها را بطور جداگانه در محلول NC1H ۶ حل کرده و مدت ۲۰ دقیقه در حرارت ۱۱۵ درجه هیدرولیز نموده و اسیدهای حاصله را از هیدرو لیزه را پیتید در دستگاه تجزیه کننده اسیدهای آمینه (امینواسید آنالایزر) تعیین مینماییم.

چنانچه دیده میشود پیتید شماره یک دارای اسید آمینه های است که از ردیف اسید آمینه های ۱۰۴ تا ۱۱۶ زنجیره آلفا میباشد و یا اختلاف آن این است که گلو تامیک اسید شماره

تابلوی شماره ۳ ترکیب اسیدهای آمینه پیتید شماره ۱ و ۲ را نشان میدهد.

Antino acid	Peptide 1	Peptide 2
Lysine	1	2
Histidine	1	1
Aspartic acid	-	1
Threonine	1	1
Serine	-	1
Proline	1	1
Alanine	3	2
Valine	1	1
Leucine	4	1
Phenylalanine	-	1

References

- 1- Rahbar, S.: Hemoglobinopathies in Iran. 14th International Congress of Hematology, Sao-Poulo, Brazil, July 1972.
- 2- Rahbar, S., Sauodi, H. and Daneshmand, P.: Acta Hematologica 47:43, 1972.
- 3- Rahbar, S., Nowzari, G.: Hb Setif in 3 Iranian family, in press.
- 4- Rahbar, S. Berelian, F. Nowzari, G. and Daneshmand, P.: Hb. O. Indonesia in an Iranian family: Acta Hematologica, 50:30, 1973.
- 5- Rahbar, S. Nowzari, G. and Poosti, M.: Am. J. Clin. of Pathology 64: 416, 1975.
- 6- Rahbar, S. Nowzari, G. and Daneshmand, P.: Hemoglobin Daneshgah Tehran, Nature New Biology, 245-268, 1973.
- 7- Rahbar, S. Mahdavi, N. Nowzari, G. and Mostafavi, I: Hb Aria B.B.I. Acta 386-525, 1975.
- 8- Frack, P.G., Hitzig, W.H. and Bettec, K: Blood 20: 261, 1962.
- 9- Dacie, J.V., Shinton, N.K. Gaffnay P.J.Jr., Casreil, R.W. and Lehrman, H.: Nature 216, 633, 1967.
- 10- Jensen, M. Osici, F.A.: Nathan D.G. and Bunn. F.H.: J.Clin. Invest. 55, 469, 1975.
- 11- Jones, R.T. Brimhall, B. Huisman, T.H.J. et al.: Science 154, 1024, 1966.
- 12- De Jong W.W., Wend, L.N. and Bernini L.F.: Nature 220, 788, 1968.
- 13- Bradly T.B. Jr., Wohl, R.C. and Ruches, R.F.: Science 157, 1581, 1967.
- 14- Clegg, J.B. and Weathesall D.J.: Nature 234, 337, 1971.
- 15- Lehmann, H.: Third International Conf. of Hematology. European and African association London, August, 1975.
- 16- Rahbar, S. Golban-Moghadam, N. and Saoodi, H.: Blood 43, 79, 1974.
- 17- Rahbar, S. Azizi, M. and Nowzari, G.: Acta Hematology, 53, 60, 1975.
- 18- Wintrobe, M.M.: Clinical Hematology 6th Ed. Lea & Feb. 1974.
- 19- Grimes A.S. Mershi, A. and Dacie, J.V.: Brit. J. Moemat. 10, 28, 1964.
- 20- Robinson, A.R. Robenson, M. Harrison, K. and Zuelzer, W.W.J.: Lab. Clin. Med. 50, 745, 1967.
- 21- Cherneff, A.T. and Pettit, N.M.: Blood 24, 750, 1965.
- 22- Clegg, J.B., Naughton, M.A. and Weathesall, D.J.J.: Molec, Biol, 19, 9, 1966.
- 23- Lie Ingo. L.E. and Sodorno: Brit. Med. J. I. 1461, 1958.