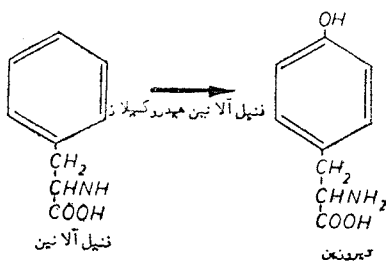
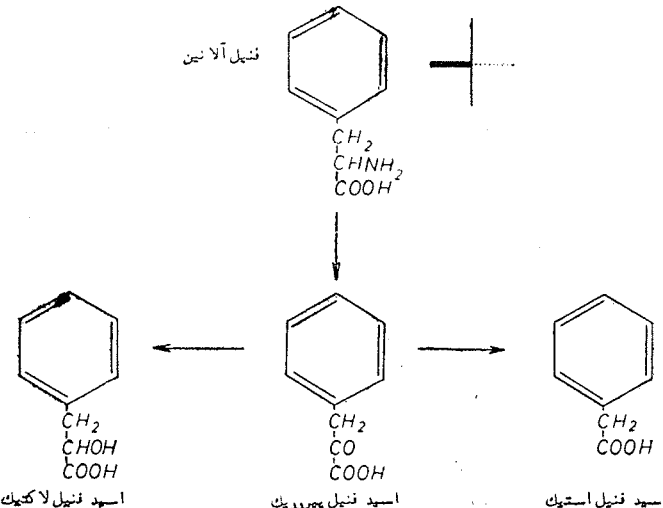


فنیل کتو نوری

دکتر محمود کبیری* دکتر غلامرضا ولیزاده* دکتر محمدحسین مرندیان* دکتر حسینعلی عسگری*



اگر — تبدیل فنیل آلانین به آیروزین بوسیله آنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز در افراد سالم



شکل ۱ ب — متابولیسم فنیل آلانین در بیماری فنیل کتو نوری

بیمار اول : نرگس گ. شماره پرونده ۰۹۹۱۲۹ تاریخ
بسنتری ۱۱/۲/۵۰ تاریخ مرخصی ۱۰/۳/۵۰

این دختر بچه ۷ ماهه بعملت عقب ماندگی روانی و حمله های تشنجه بستری شد . وی فرزند دوم خانواده بود . فرزند اول بنا

فنیل کتو نوری که در سال ۱۹۳۴ برای نخستین بار توسط Filling شناخته و گزارش شد بعملت کمبود مادرزادی آنزیم فنیل آلانین هیدروکسیلاز بوجود می آید . درنتیجه این کمبود، تبدیل فنیل آلانین به تیروزین انجام نمی شود و مقدار آن و متابولیتها ایش در خون و ادرار افزایش می یابد و در عوض از غلط تیروزین کاسته می شود (شکل ۱) . کودکانی که در دوره نوزادی هپر فنیل آلانینی مشخص داشته باشند و درمان نشوند دچار عقب افتادگی شدید روانی و جسمانی می گردند . اگرچه مکانیسم ایجاد این اختلال رشد هنوز کاملاً روشن نشده ولی اینقدر مسلم است که می توان با تجویز رژیم غذائی مخصوصی که مقدار فنیل آلانین آن کاهش یافته باشد در ماهه های اول زندگی جلوی این عقب ماندگی را گرفت . حتی دیده شده بیمارانی که تا حدود سه سالگی تحت درمان قرار گرفته اند در مقایسه با مواردی که اصلاً معالجه نشده اند از نظر روانی تکامل بیشتری را نشان می دهند [۲] .

تمدداد بیماران فنیل کتو نوری را در اروپا (۱:۸۰۰۰) و امریکای شمالی (۱:۱۲۰۰۰) بطور متوسط یک مورد در ۱۰۰۰۰ نوزاد ذکر کرده اند [۲۳] . اگر همین شدت شیوع را برای ایران هم صادق بدانیم با در نظر گرفتن تعداد موالید سالانه (حدود ۱۰۰۰۰۰ نفر) هر ساله حداقل ۱۲۰ نوزاد با این بیماری متولد می شوند که در صورت تشخیص بموقع و درمان صحیح میتوانند افراد سالم و مفیدی برای اجتماع باشند .

در زیر شرح حال دو بیماری را که در دو سال اخیر در بخش کودکان مرکز پزشکی پهلوی بستری بوده اند می آوریم و بدنبال آن بحث کوتاهی درباره تشخیص و درمان بیماری خواهیم داشت .

* من کزپزشکی پهلوی

مجددگاری کاهش فنیل آلانین خون را به کمتر از ۴ میلیگرم درصد نشان می داد.

بیمار دوم : حسین الف . شماره پرونده ۱۰۲۷۳ . تاریخ

بسته ۵۱/۸/۲۵ ، تاریخ مرخصی ۳/۱۰/۵۱ .

این پس بچه ۲ ساله بعلت اسهال واستفراغ بسته شده بود . درسابقه حاملگی و زایمان نکته جالبی بچشم نمیخورد . بیماری ارشی درخانواده ذکر نشد . پدر و مادر ، دو خواهر و یک برادر بیمار همگی سالم بودند .

یافته های بالینی : وزن ۸ کیلوگرم ، قد ۷۲ سانتیمتر . کودک از نظر رشد جسمی و روانی عقب افتاده بنظر میرسید ، زیاد گرمه میکرد و داده اهای نامفهوم درمی آورد ولی هنوز حرف نمیزد ، از نظر حرکتی هنوز قادر به نشستن ، ایستادن ، یا راه رفتن نبود ، توجهی باطراف این نداشت و چشمهاش را بطور متناوب بطرف بالا حرکت می داد . رنگ موهای بیمار بور ، پوستش سفید و چشمهاش آبی بود (پدر و مادر و سه فرزند دیگر خانواده موهای مشکی ، پوست گندم گون و چشمهاش سیاه داشتند) . ضایعات اکزما می دارد پوست ناحیه سینه دبده میشد .

یافته های آزمایشگاهی : شمارش و فرمول گلبول خون و آزمایش روتین ادرار طبیعی بود . پروتئین توتال سرم ۶۳ میلیگرم در لیتر بود . رادیو گرافی استخوانها بخصوص در مجذد است (شکل ۲)



شکل ۲ - رادیو گرافی هج دستهای بیمار شماره ۲

ضایعه ای نشان نمی داد و رشد استخوانها بیش با سن استخوانی یک کودک ۲ ساله مطابقت داشت . تست فولینگ مثبت بود . مقدار فنیل آلانین خون ۸۰ میلیگرم درصد تعیین شد .

بحث

عقب افتادگی شدید رشد جسمی و روانی دو بیماری که شرح حال آنان رفت معلوم بیماری فنیل کتونوری می باشد . بطور یکه قبل از کشیدن ضایعات قابل جلوگیری هستند مشروط برای اینکه اختلال متابولیکی از بدو تولد شناخته و درمان شود . تشخیص

بگفتہ والدین سالم بوده و در اثر ابتلاء به سرخک و عوارض آن در او اخر سن شیرخوارگی در گذشته است . طفل از شیوه مادر تغذیه میکرده .

یافته های بالینی : وزن ۶ کیلوگرم ، قد ۶۶ سانتیمتر ، سرنی موسفال ، موی سربور ، چشمها خاکستری رنگ ، پوسه روشن و برآق بود و ضایعات اکزما مائی در دستها و پاها وجود داشت . از نظر رشد روانی عقب افتاده بنظر می رسید و توجهی باطراف نداشت . عضلاتش هیپوتون بودند .

یافته های آزمایشگاهی : شمارش و فرمول گلبول خون و آزمایش روتین ادرار طبیعی و تست مانتومنفی بود . رادیو گرافی ضایعه ای در استخوانها نشان نمی داد . تست فولینگ مثبت بود و تست گاثری مقدار فنیل آلانین موجود در خون را بیشتر از ۲۰ میلی گرم درصد نشان می داد .

با تشخیص فنیل کتونوری بیمار را از تاریخ ۲۶/۰۲ با تحت رژیم غذائی زیر قراردادیم (جدول شماره ۱) :

جدول شماره ۱ - رژیم غذائی فنیل کتونوری

نام بیمار : نر گس گ .

تاریخ : ۲۶/۰۲ وزن : ۷۰۰۰ گرم

سن : ۷ ماهه دفعات تغذیه در روز : ۵ بار
مقدار کالری لازم برای هر کیلوگرم وزن بدن در ۲۴ ساعت ۱۲ کالری ، جمیعاً ۸۴۰ کالری .

مقدار پروتئین لازم برای هر کیلوگرم وزن بدن در ۲۴ ساعت ۳/۵ گرم ، جمیعاً ۲۴/۵ گرم
مقدار فنیل آلانین لازم برای هر کیلوگرم وزن بدن در ۲۴ ساعت ۵۲ میلی گرم ، جمیعاً ۳۶۴ میلی گرم .

دستور تهیه :

مواد لازم بمقادار حاوی فنیل آلانین ابر و تئین اچر بی | گلوسید | کالری (گرم) (گرم) (گرم) (گرم)

| | | | | | | |
|-----|----|----|----|-----|-----|-----------|
| ۴۵۰ | ۵۷ | ۱۸ | ۱۵ | ۸۰ | ۱۰۰ | Lofenalac |
| ۹۱ | | | | ۲۲۵ | ۱۵۰ | شیر گاو |
| ۹۰ | | | | ۴/۶ | ۴/۵ | ۲/۴ |
| ۱۵ | | | - | - | ۱۵ | قند |

(مجموع مواد بالا را با آب تا ۸۰۰ سانتیمتر مکعب ریقیق نموده هر چهار ساعت ۲۰۰ سانتیمتر مکعب بخورانند)

| | | | | | | |
|-------|-------|-----|------|-----|-----|-----------|
| ۱۵۹/۵ | ۱۹/۹۵ | ۶/۳ | ۵/۲۵ | ۲۴ | ۳۵ | Lofenalac |
| ۳۵ | | | | ۱۰۰ | ۱۰۰ | هویج |
| | | | | ۳۵ | ۳۵ | قند |

(مجموع مواد بالا را با آب تا ۲۰۰ سانتیمتر مکعب حل نموده بصورت حریره بطفل بخورانند)

| | | | | | |
|-------|-------|----|-------|------|---|
| ۸۴۰/۵ | ۳۷/۲۵ | ۲۹ | ۲۵/۸۵ | ۳۶۴ | جمع |
| | | | | ۵۰/۳ | در تاریخ ۸/۰۵ یعنی دوهفته بعد از شروع درمان تست |

۶) اغلب بیماران فنیل کتونوری بعلت اختلال در ساخته شدن ملانین دارای موی بود، چشم آبی و رنگ روشن پوست هستند. شیوع این علائم در دوران طفو لیت با اندازه‌ای نیست که حائز ارزش تشخیص زیادی باشد ولی اگر همراه علائم ذکر شده در بالا دیده شود احتمال وجود فنیل کتونوری را بیشتر میکند [۲۲].

۷) تغییراتی که در رادیو گرافی استخوانهای دراز بچشم میخوردند عبارتند از جامی شدن متافیزها که برخلاف آنچه که در راشیتیسم دیده میشود هیچگاه همراه با خودگی یا نامشخص-شدن حدود متافیز نیست و فضای بین اپیفیز و متافیز بهیچوجه افزایش نمیباشد. علاوه بر آن اشکال کالسیفیه خارما نندی بوجود می‌آیند که از انتهای متافیز را پیغایزی شروع شده بطریق متافیز رشد میکنند و بازرگ شدن استخوان وارد متافیز شده بالاخره بصورت تیغه‌های کالسیفیه عمودی در دیافیز مشاهده میشوند. ضمناً دکالسیفیکاسیونهای خفیف بخصوص در زیر کورتکس دیده میشود [۲۱، ۱۰]. تا خیر رشد استخوانی و استئوپروز منتشر با اینکه در فنیل کتونوری نادر نیستند ولی از علائم مشخصه بیماری نمیباشند. نکته جالب توجه این است که علائم ذکر شده در بالا در بیمارانی که تحت رژیم غذائی قراردارند بیشتر و شدیدتر دیده میشود تا مواردی که تحت درمان نیستند یا در رژیم غذائی آسان سختگیری نمیشود [۲۱، ۱۰]. حدس زده میشود در بیمارانی که تحت رژیم غذائی سخت قرار میگیرند کمبود در عرضه پروتئین و عدم توازن آسیدهای آمینه در استخوانهایی که در حال رشد سریع میباشند موجب بود آمدن این تغییرات بشود [۲۱، ۲۴]. چه دیده شده که با بهتر شدن وضع تغذیه و رساندن مصرف روزانه فنیل آلانین به ۹۰ میلیگرم برای هر کیلو گرم وزن بدن این تغییرات از بین میرونند و همچنین بعد از گذشت سالهای اولیه زندگی و خفیف تر شدن سرعت رشد استخوانها این تغییرات نیز کمتر دیده میشوند [۲۱].

تشخیص فنیل کتونوری موقعی مسجّل میشود که تستهای آزمایشگاهی افزایش فنیل آلانین بامنا بولیتهای آن و تقلیل مقدار تیروزین را درخون نشان دهند این اندازه گیری معمولاً با وسیله تستی که Guthrie و Susi [۱۱] گزارش کرده‌اند نجات میگیرد. متدهای دیگر مثل فلورومتری از Robins و McCaman و از Moore [۱۸]، روش آنژیمی از LaDu و همکارانش [۱۵] و کروماتو-گرافی از Steing [۲۰] دقیقترا ولی پر خرجتر هستند و به تجهیزات آزمایشگاهی بیشتر احتیاج دارند. تست پرکلرور آهن (فولینگ) در ادار موقعاً مثبت میشود که مقدار فنیل آلانین درخون از ۱۵ میلیگرم درصد تجاوز کند. بهمین جهت این تست در هفته اول زندگی معمولاً منفی است و بعنوان وسیله جوی آزمائی screening test در نوزادان قابل استفاده نمیباشد. بعلاوه خیلی اختصاصی نیست و میتواند در

بالینی این بیماری قبل از ششماهگی یعنی پیش از اینکه عقب ماندگی رشد روانی بظهور رسد عملای غیرممکن است ولی بعضی نشانهای می‌توانند نظر پزشک را بسوی آن معطوف کنند [۲۲]. این علائم زودرس عبارتند از:

۱) استفراغ که می‌تواند از هفته اول زندگی شروع شده بصورت جهنه، دائمی یا متناوب ادامه یابد. وجود استئور هیپرتروفیک پیلور در بیماران فنیل کتونوری بتکرار دیده شده است [۲۲].

۲) تحریک پذیری شدید که ازیک تا سه ماهگی شروع میشود و ماههای و سالها ادامه می‌یابد. این اطفال معمولاً زیاد بیقراری میکنند و با کوچکترین بهانه‌ای گریه‌های پایان ناپذیر خود را سرمی دهند. این حال ممکن است دوره کوتاهی طول بکشد و بعد از آن بیماران بصورت اطفالی آرام و بیسر و صادر آیند. بعضی از بیماران ازاول افرادی خاموش و «هیپوتون» میباشند.

۳) بوی مخصوص بدن که از ماههای اول زندگی شروع میشود و ممکن است مدتی قطع شده باز بوجود آید. این بوی تند و ذنده که اغلب به بوی ادرار موش یا گرگ تشبیه میشود ممکن است برای شامه بعضی‌ها قابل حس نباشد. عمل آن دفع متابولیتهای فنیل آلانین بخصوص اسید فنیل استیل با ترشحات بدن (ادرار و عرق) میباشد.

۴) ضایعات پوستی بیشتر بصورت اکزما که ازیک تا چهار ماهگی شروع میشود و با بهبودی و عود متناوب همراه است. ضایعات دیگر نیز از قبیل پوست خشگ، درماتیتها و بثورات غیراختصاصی بتکرار دیده میشوند. شیوع این ضایعات را در حدود ۳۰ تا ۵۰ درصد نوشه اند و علت آن را کمپود تیروزین، فقر آسیدهای آمینه اسانسیل و افزایش فنیل آلانین و متابولیتهای آن در پوست می‌دانند [۷].

۵) تشنج که می‌تواند از سه تا ششماهگی شروع شود و بصورت حملات آکینتیک (فرافتادن سر برای چند لحظه، چرخیدن کره چشم) یا حمله‌های صرعی کوچک و بزرگ دیده شود. عمل تشنج بنظر میرسد تجمع فنیل آلانین و متابولیتهای آن در نسوج عصبی باشد. مطالعاتی که Clayton و همکارانش [۹] روی ۱۲ بیماری که به فنیل کتونوری مبتلا بودند نموده‌اند، مؤید این نظر به است. در این بیماران که مدت مدیدی تحت رژیم بودند تست تحمل فنیل آلانین (۱۰۰ میلیگرم برای هر کیلو گرم وزن بدن) انجام گرفت. در ضمن مقداری هم قند باین کود کان داده شد تا عوارض الکتریکی هیپو گلیسمی حاصله از هیپر فنیل آلانینی حذف شود. کنترل الکتر و انسفالو گرافی بمدت ۴ تا ۶ ساعت در ۵ مورد تغییرات غیرطبیعی جزئی نشان می‌داد و در ۷ بیمار دیگر این تست باعث بوجود آمدن یا تشدید تغییرات بازد الکتریکی و گاهی علائم صرع شد.

هنگامی مسجل می‌شود که کمبود آنزیم بوسیله این تست هنوز مشخص باشد.

برای درمان بیماران فنیل‌کتونوری پرتوئیدی انتخاب می‌شود که مقدار فنیل‌آلانین آن بمقدار حساب شده‌ای تقلیل یافته باشد. جدول شماره ۲ نام و آنالیز ترکیباتی را که در حال حاضر برای درمان این بیماران وجود دارد نشان میدهد و برای محاسبه مقدار لازم از آن، احتیاج روزانه به فنیل‌آلانین و مواد غذائی مهم دیگر نسبت به وزن بدن در افراد سالم در جدول شماره ۳ ذکر شده است.

جدول شماره ۲ - غذاهای آماده موجود برای درمان فنیل‌کتونوری

| نام تجاری | فنیل‌آلانین | پروتئید | چربی | گلوسید | کالری |
|-----------|--------------|----------|----------|----------|-----------------|
| غذا | (ملی‌گرم ر.) | (گرم ر.) | (گرم ر.) | (گرم ر.) | (در هر ۱۰۰ گرم) |
| ۳۷۰ | ۵۵ | - | ۳۰ | - | Albumaid XP |
| ۴۰۰ | ۴۲/۶۵ | ۹ | ۳۰ | ۱۰ | Cymogram |
| ۴۵۰ | ۵۷ | ۱۸ | ۱۵ | ۸۰ | Lofenalac |
| ۴۶۳ | | ۱۸/۳ | ۱۶/۱ | ۶۷ | Lophemilk |
| ۲۵۰ | - | - | ۶۲ | ۹۶ | Phenytol |

جدول شماره ۳ - مقدار تقریبی احتیاج روزانه به مواد غذائی مفهومی و فنیل‌آلانین

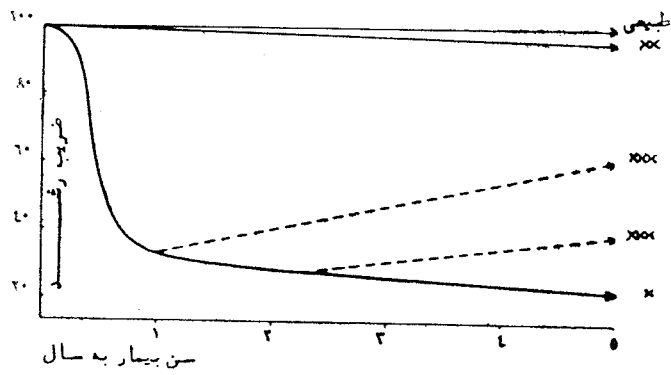
| کالری | گلوسید | وزن بدن | فنیل‌آلانین | پروتئید | چربی | (گرم) | (گرم) | (گرم) | (گرم) | (کیلو گرم) |
|-------|--------|---------|-------------|---------|------|-------|-------|-------|-------|------------|
| ۳۷۵ | ۵۳/۸ | ۱۲/۵ | ۱۰/۵ | ۱۳۵ | ۳ | | | | | |
| ۵۰۰ | ۷۱/۵ | ۱۶/۱ | ۱۴ | ۱۸۰ | ۴ | | | | | |
| ۶۲۵ | ۸۷/۶ | ۲۰/۸ | ۱۷/۵ | ۲۱۰ | ۵ | | | | | |
| ۷۵۰ | ۱۱۰ | ۲۲/۴ | ۲۰ | ۲۴۰ | ۶ | | | | | |
| ۱۰۰۰ | ۱۴۶ | ۳۲/۲ | ۲۶/۴ | ۲۸۰ | ۸ | | | | | |
| ۱۱۱۵ | | ۴۳/۳ | ۳۳ | ۳۰۰ | ۱۰ | | | | | |
| ۱۳۸۰ | | ۵۲ | ۳۶ | ۳۰۰ | ۱۲ | | | | | |
| ۱۵۰۰ | | ۵۶/۴ | ۴۲ | ۳۰۰ | ۱۵ | | | | | |

با وجود بالابودن مقدار فنیل‌آلانین در خون بیماران تجویز روزانه مقدار معینی از آن برای رشد کودکان لازم می‌باشد (اسید آمینه اسانسیل). این مقدار در سنین مختلف فرق می‌کند. برای شیر خواران ۳۰ تا ۵۵ سالگی ۲۰ تا ۳۰ و بین ۴-۶ سالگی ۱۰ تا ۲۰ میلیگرم برای هر کیلو گرم وزن بدن در ۲۲ ساعت در نظر گرفته می‌شود. تحت این رژیم باید باید غلظت فنیل‌آلانین خون مرتبه کنترل شود و سعی شود که مقدار آن از ۴ میلیگرم درصد تجاوز نکند. این رژیم باید به مدت ۶ تا ۸ سال ادامه باید و پس از آن بیماران میتوانند با اغذیه معمولی تغذیه کنند با این محدودیت که مقدار پروتئید آن از حدود حداقل احتیاج روزانه کودک تجاوز نکند.

اختلالات متابولیک دیگری هم مثل لوسيتوز مثبت باشد. امر و زه آزادین تست بعلت دقیق نبودن دیگر برای تشخیص و کنترل بیماری زیاد استفاده نمی‌شود.

اندیکاسیون شروع درمان بیماری فنیل‌کتونوری تا سه سالگی وجود دارد. بدینه است که معالجه بیماری هرچه زودتر شروع شود امکان بهتر شدن ضریب هوشی بیمار بیشتر است. دیده شده که این ضریب میتواند از ۵۰ به ۳۰ یا از ۸۳ به ۶۰ ترقی کند. شکل ۳ مشاهداتی از این نوع را بصورت منحنی تغییرات ضریب هوشی بعد از شروع درمان در سینه مختلف کودکی ارائه می‌کند [۲]. برخی از محققین شروع درمان را حتی تا سالگی مؤثر و لازم میدانند و معتقدند که باید اگر بطور آزمایشی هم شده برای مدت یکسال بیماران را تحت رژیم درمانی قرارداد تا نتیجه مثبت یا منفی معلوم شود [۱۵، ۱۴، ۱۳، ۶، ۵، ۴].

× درمان نشده
×× شروع درمان در ماههای اول زندگی
××× شروع درمان تا سن پنسالگی



شکل ۳ - رشد هوشی بیماران فنیل‌کتونوری تحت درمان رژیم غذائی و بدون آن

در مواردی که سطح فنیل‌آلانین خون خیلی بالا نباشد (بین ۲ تا ۱۵ میلیگرم در صد) و بخصوص اگر تست فولینگ منفی بوده عقب افتادگی روانی وجود نداشته باشد اتخاذ تصمیم برای مقید کردن بیمار به اجرای رژیمی که مشکل و گران است آسان بمنظور نمیرسد [۲] [Bickel ۱۹۹۱، ۱۷، ۱۲، ۱]. پیشنهاد می‌کند که بطور کلی افرادی که فنیل‌آلانین خون آنها کمتر از ۸ میلیگرم درصد است و تکامل روانی طبیعی دارند تحت رژیم درمانی قرنگیرند و فقط از دادن پروتئید زیاد با آن خودداری شود. این اطفالی که مقدار فنیل‌آلانین خون شان زیاد نیست در واقع بیماری فنیل‌کتونوری ندارند و فقط مبتلا به هیپر-فنیل‌آلانیمی می‌باشند بدین معنی که کمبود آنزیم فنیل‌آلانین هیدروکسیلاز در این افراد پایدار نیست و جنبه موقتی دارد [۸]. برای تمیز این دو گروه از یکدیگر از شش ماهگی بی بعد تست تحمل فنیل‌آلانین بعمل می‌آید. بیماری فنیل‌کتونوری

بیش از ۸ میلیگرم درصد نشان داد درمان با غذایی که فنیل آلانین آن تقلیل یافته باشد شروع میشود. در حدود ۴ کسالگی تست تحمل فنیل آلانین انجام میگیرد تا معلوم شود بیماری در رده یک فنیل آلانینی (با کمبود آنزیم موقت) قراردارد یا فنیل کتونوری (با کمبود آنزیم ثابت). در صورت اول تنذیه بیماران تعديل میشود و در صورت دوم رژیم غذایی تا ۶-۸ سال ادامه مییابد. کنترل فنیل آلانین خون در ضمن درمان ضروری است و مقدار آن باید بین ۱ تا ۲ میلیگرم درصد بوده از ۴ میلیگرم درصد تجاوز نکند.

خلاصه

ضممن معنی دو بیمار، راههای تشخیص و درمان فنیل کتونوری مورد بحث قرار میگیرد. برای جلوگیری از عقب ماندگی رشد روانی لازم است که بیماری هر چه زودتر تشخیص داده شده درمان آن شروع شود. ولی علاوه زودرس بالینی غیر اختصاصی هستند و تنها از راه تستهای آزمایشگاهی میتوان بموضع بوجود بیماری پی برد. مهمترین این تستها که در جوی آزمائی عمومی بکار میرود تست گانوئی است. اگر این تست غلط است فنیل آلانین را در خون

References

- 1- Anderson, J. A. et al.: *J. Pediat.* 68 : 531, 1966.
- 2- Bickel, H., J. Bremer : *Dtsch. Med. Wschr.* 15 : 700, 1967.
- 3- Bickel, H.: *Dtsch. Aerzteblatt* 62 : 717, 1965.
- 4- Bickel, H.: *Proceedings of the Conference on Phenylketonuria and Allied Metabolic Diseases*, Washington 6 - 8 April 1966, Children's Bureau, U. S. Government Printing Office .
- 5- Bickel, H., W. Grünter : in : F. L. Lyman , *Phenylketonuria* . Springfield , Ill ., 1963 .
- 6- Bickel, H., W. Grünter : *Dtsch. Med. Wschr.* 86 : 39, 1961.
- 7- Braun - Falco, O., H. Geissler : *Med. Welt* 37: 1941, 1964.
- 8- Bremer, H. J., W. Neumann : *Nature* 209, 1148, 1966.
- 9- Clayton B. E. et al.: *Arch. Dis. Child.* 41 : 267, 1966.
- 10- Feinberg, S. B., R. O. Eisch : *Radiology* 78 : 394, 1963.
- 11- Guthrie, R. A., A. Susi : *Pediatrics* 32 : 338, 1963.
- 12- Keup, W.: *Mschr. Psychiat. Neurol.* 129, 344, 1955.
- 13- Knox, W. E.: *Pediatrics* 26 , 1, 1960.
- 14- Kock , R. : *Proceedings of the Conference on Phenylketonuria and Allied Metabolic Diseases*, Washington 6 - 8 April 1966, Children's Bureau, U. S. Government Printing Office.
- 15- La Du, B. N. et al.: *Pediatrics* 31 : 39, 1963.
- 16-Linneweh, F.: *Erbliche Stoffwechselkrankheitn*. Urban & Schwarzenberg, München Berlin, 1962.
- 17- Marry, C. C. et al.: *Clin. Pediatrics* 1: 82, 1962.
- 18- McCaman, M. W., E. Robins : *J. Lab. Clin. Med.* 59: 885, 1962.
- 19- Mozziconacci, P. C. et al.: *Ann. Pediat.* 40 : 665, 1964.
- 20- Moore, S., W. Stein: *J. Biol Chem.* 192 : 662, 1961.
- 21- Murdoch, M. M., G. H. Holman : *Am. J. Dis. Child.* 107 : 523, 1964.
- 22- Partington, M.W., *Pediatrics* 27 : 465, 1961.
- 23- Schmid-Rüter, E.: *Mschr. Kindcrheilk.* 121 : 205, 1974.
- 24- Schmidt, H.: *Dtsch. Aerzteblatt* 16 : 953, 1973.
- 25- Umbarger, B. et al.: *J. Am. Med. Ass.* 193: 784, 1965.