

Haematological study of beta thalassemia in holy Kerbala Governorate

دراسة دموية لمرض فقر الدم البحري بيتا في محافظة كربلاء المقدسة

اسلام احمد عبد الصاحب المسعودي^{*} أ.م.د. زهير محمد علي جدوع^{**}

* كلية التربية للعلوم الصرفة- جامعة كربلاء ** رئاسة الجامعة- جامعة كربلاء

(بحث مستقل من رسالة الماجستير للباحث الاول)

الخلاصة:-

تكمّن أهمية الدراسة الحالية في تقييم النواحي الدموية المتمثلة بالتقدير الكمي والنوعي لخضاب الدم في مرضي فقر الدم البحري بيتا في محافظة كربلاء المقدسة. جمعت عينات الدم من (36) مريضاً مصاباً بالإصابة الكبri و(20) مصاباً بالإصابة الوسطى لفقر الدم البحري بيتاً من مركز فقر الدم البحري - مدينة الحسين (ع) الطبية في محافظة كربلاء المقدسة و(20) شخصاً من الأصحاء ظاهرياً ، تم تحديد فصائل الدم للعينات المشمولة بالدراسة وتم دراسة العلاقة بين فصائل الدم والنطء المظهري للمرض ووجد ان هناك علاقة دالة احصائياً بين الاصابة الكبri وفصائل الدم (B,O) وكذلك بين الاصابة الوسطى وفصيلة الدم (A) .

درس تحليل مكونات الدم الشامل (Complete blood picture) للعينات المدروسة حيث شمل التحليل (تعداد خلايا الدم الحمراء ,تعداد خلايا الدم البيض ، تعداد الصفائح الدموية ، Hb, HCT, MCV, MCH, MCHC) حيث اظهرت النتائج فروق احصائية معنوية بين مجاميع المرضى مقارنة بالأصحاء مظهرياً لجميع المعايير المدروسة ماعدا تعداد خلايا الدم البيض.

تم حساب تركيز خضاب الدم(Hb) ، التحليل الكمي والنوعي لخضاب الدم باستخدام الترحيل الكهربائي لخضاب الدم لتحديد انواعه (HbF,HbA2 , HbA) والنسب المئوية لها وتم الكشف عن فروق معنوية بين المجاميع المدروسة في الانواع الثلاثة المذكورة أعلاه لخضاب الدم وكانت :- في الاصابة الكبri HbF (76.06% ± 25.70) و HbA (19.83% ± 7.16% و 23.55%) بينما اظهرت النتائج في الاصابة الوسطى ان نسبة HbF (3.90% ± 2.98) و HbA2 (7.45% ± 5.48) و HbA (56.58% ± 17.9) .

Abstract:-

The importance of the present study was in the haematological and biochemical evaluation of haemoglobin in beta - thalassemia patients in holy Kerbala Governorate , A total of 36 blood samples were collected from beta - thalassemia major patients and 20 samples from beta - thalassemia intermedia patients from Al-Hussein medical city in Kerbala and compared with 20 samples from apparently healthy control group.

The blood groups for all studied samples were determined , and the correlation between the blood groups and the phenotypic pattern of the disease was studied . The results revealed that there was significant statistical correlation between beta - thalassemia major and blood groups B&O; and between beta- thalassemia intermedia & blood group A.

The complete blood picture for all samples were determined including (RBC count ,WBC count ,blood platelet count, hematocrit (HCT), Mean cell volume(MCV) , Mean cell hemoglobin(MCH) and Mean cell hemoglobin concentration (MCHC) .

The results revealed significant statistical differences between patients groups and apparently healthy individuals for all studied parameters except WBC counts.

The concentrations of Hb were determined, and the quantitative and qualitative analyses of Hb using Hb electrophoresis were adopted to determine the Hb types (HbA, HbA2 and HbF) and their percentages, the results showed significant differences between studied groups for these three types of haemoglobin.In thalassemia major HbF (76.06% ± 25.70),HbA (23.55%±19.83) and HbA2 (3.90% ± 2.98) Whereas the results in thalassemia intermedia showed the percentage of HbF (7.16% ± 1.52), HbA(56.58% ± 17.9) and HbA2(7.45% ± 5.48)

المقدمة:-

فقر دم بحر الايبس المتوسط او ما يسمى فقر الدم البحري (thalassemia) هو مرض خلقي وراثي جسمي متاحي (autosomal recessive congenital disease) ، وهو اضطراب في تصنيع خضاب الدم (hemoglobin) الذي يتميز بغياب او انخفاض تصنيع سلاسل الغلوبين، وقد وجد ان هذا الاضطراب منتشر في مناطق تفشي الملاريا والمناطق الاستوائية وشبة الاستوائية لبلدان حوض البحر الابيض والشرق الاوسط والوقاوز ووسط اسيا وشبة القارة الهندية وجنوب اسيا وجنوب شرق اسيا^(1,2).

يقسم المرض سريريا وحسب شدة الاصابة الى: الاصابة الكبرى وتتطلب نقل الدم للمريض بصورة منتظمة طيلة فترة حياته، والإصابة المتوسطة والتي تتميز بفقر الدم ولكن أقل شدة من الكبرى ولا تتطلب نقل الدم بصورة مستمرة، والإصابة الصغرى وفي هذه الحالة يكون المصاب حامل للصفة وناقل للمرض بدون ظهور الاعراض المرضية عليه^(1,3). يؤدي المرض غير المعالج او نقل الدم غير الجيد والغير منظم في الإصابة الكبرى كما هو مسجل في بعض البلدان النامية الى تأخر النمو، شحوب ويرقان وسوء تكوين الجهاز العضلي مصحوب بتضخم الكبد والطحال وقرحة الساق وتغيرات هيكلية التي تترجم عن التوسع في نخاع العظم. كما ان العلاج بواسطة نقل الدم المنتظم (regular transfusion therapy) يؤدي الى مضاعفات فرط الحديد (iron overload related complication) بما في ذلك مضاعفات الغدد الصماء (تأخر النمو، وعدم النضج الجنسي وداء السكري وقلة كفاءة الغدد الباروسية والدرقية واقل شيوعاً للغدد الكظرية) وفي الحالات المتأخرة اعتلال العضلة القلبية وتليف الكبد^(4,5).

الهدف من الدراسة:-

لأهمية المرض ولتسليط الضوء على واقع المرض في محافظة كربلاء المقدسة تهدف الدراسة الى :- تقييم بعض المعايير البايوكيميائية والدموية للمرضى المصابين بفقر الدم البحري بيتاً والمشمولين بالدراسة.

المواد وطرق العمل:-

جمع العينات

تم جمع العينات من المرضى الذين يراجعون قسم فقر الدم البحري (Thalassemia) في مستشفى الاطفال/مدينة الحسين (ع) الطبية في محافظة كربلاء المقدسة. شملت الدراسة (56) مريضاً مراجعاً لفقر الدم البحري، واعتمداً على التشخيص الطبي السريري فقسمت العينات الى (36) مريضاً مصاب بالإصابة الكبرى (thalassemia major) و(20) مريضاً بالإصابة الوسطى (thalassemia intermedia) وتم مقارنتها مع (20) فرداً من الأصحاء ظاهرياً ولفترة من 8 كانون الثاني 2014 ولغاية 10 نيسان 2014 تم استثناء المرضى الذين يكون تركيز خضاب الدم لديهم اعلى من 7 غماً ديسى لتر وكذلك الذين لديهم اصابات دموية متداخلة مع المرض مثل (المصابين بفقر الدم ثالاسيميا- منجي).

جمع عينات الدم والاختبارات الدممية :-

تم سحب (3 مل) من الدم الوريدي بواسطة محققه طيبة من المرضى المشمولين بالدراسة ومجموعة السيطرة ووضعت في أنابيب مختبريه لغرض أجراء الفحوصات المختبرية وتم اجراء هذه الفحوصات في مختبرات مستشفى الاطفال/مدينة الحسين (ع) الطبية في محافظة كربلاء المقدسة. وتم دراسة المعايير الدموية باختبار مكونات الدم الشامل بالنظام الآلي Automatically يستخدم هذا الجهاز لإعطاء صورة كاملة لمكونات الدم ويتم استخدام أنابيب الدم المحتوية على مانع التجلط EDTA كأفضل مانع تجلط، حيث يمنع تراص كرات الدم والمكونات الأخرى على بعضها مما يساعد على إعطاء نتائج صحيحة، وضمان سلامة جهاز C.B.C من انسداد مجاري الجهاز في حالة مرور كتل متجلطة من مكونات الدم. ويعمل جهاز counter على عد الخلايا الدموية البيضاء وكريات الدم الحمراء والصفائح الدموية (المكونات الدموية). وال فكرة العلمية في طريقة عد مكونات الدم هي احتواء الجهاز على حجرتين الأولى تقادس فيها خلايا الدم البيضاء ويتم قياس الهيموجلوبين بواسطة تحليل كريات الدم الحمراء بواسطة مادة تؤدي لتفتت كريات الدم الحمراء وخروج الهيموجلوبين الذي يتم قياسه بواسطة جهاز القياس الضوئي spectrophotometers.

أما الحجرة الثانية تقادس فيها كريات الدم الحمراء والصفائح الدموية. أما الاختبارات التالية فيتم قياسها وحساب نسبها رياضياً بواسطة معادلات مخزنة في الجهاز:-

- قياس الهيماتوكريت (تكثس الكريات الدموية الحمراء) (HCT) Hematocrit ()).

- قياس متوسط حجم الكريات الوسطي (MCV) Mean cellular volume ()).

- قياس متوسط الهيموجلوبين في كريات الدم الحمراء (MCH) Mean cellular hemoglobin ()). ويتم تسجيل النتائج على طابعة خاصة متصلة بالجهاز.

وتم اجراء التحليل الكمي والنوعي لخضاب الدم Qualitative and quantitative Hb analysis بواسطة التريليز الكهربائي بخلات السليولوز والفصل الكروماتوغرافي بمادة (DEAE cellulose) التي تسمى (DE-52 microchromatography) او (HPLC) يحدد مقدار ونوع خضاب الدم الموجود في دم المريض المصابة بفقر الدم البحري بينما وعلى هذا الاساس يتم التشخيص.

النتائج والمناقشة:-

سجلت فصائل الدم لمجاميع المرضى (الكبيري والوسطى) في العينات المدروسة والجدول رقم(1) يوضح علاقة فصائل الدم بالنمط الظاهري لمرضى فقر الدم البحري بيتا . وقد لوحظ ان فصائل الدم (B,O) كانت بنسب عالية في الاصابة الكبيرة مقارنة بالإصابة الوسطى مع وجود نسبة عالية من مرضى الاصابة الوسطى من ذوي فصيلة دم (A).
فقد كانت فصيلة الدم (O) 14 (18, 41 %) في الاصابة الكبيرة وكانت 4 (21.05 %) في الاصابة الوسطى بينما كانت فصيلة الدم (B) 12 (35.29%) وكانت في الاصابة الوسطى 2 (10.53%) وسجلت فصيلة الدم (A) 13 (68.42%) في الاصابة الوسطى بينما سجلت نسبة قليلة في الاصابة الكبيرة 6 (17.65 %) مقارنة بالإصابة الوسطى اما في حالة فصيلة الدم AB فلم تسجل فروق معنوية .

الجدول رقم (1) يوضح العلاقة بين فصائل الدم والطراز المظهري لمرض فقر الدم البحري بيتا

p- Value	الاصابة الوسطى		الاصابة الكبيرة		مجاميع الدم
	النسبة المئوية	العدد	النسبة المئوية	العدد	
0.05	68.42	13	17.65	6	A
	10.53	2	35.29	12	B
	0	0	5.88	2	AB
	21.05	4	41.18	14	O
	100	19	100	34	الكلي

تم اختبار العلاقة بين فصائل الدم والنطط الظاهري بمستوى احتمال 0.05 وتم تسجيل علاقة معنوية بين فصائل الدم (O,B) والاصابة الكبيرة لفقر الدم البحري بيتا على حساب الفصائل الاخرى وتم تسجيل علاقة معنوية بين فصيلة الدم (A) والاصابة الوسطى وهذا يتفق مع⁽⁶⁾ حيث سجل في دراسة 121 مريضاً مصاباً "بالاصابة الكبيرة ان (38.84%) 47 من فصيلة الدم (B) وبلغت نسبة الفصيلة (O) 42 (34.71%)

اشارت الدراسات من خلال دراسة 385 مريض مصاب بالإصابة الكبيرة لفقر الدم البحري ومن كلا الجنسين ووجد ان اعلى نسبة كانت (40.3%) 155 من فصيلة الدم (O) وبلغت فصيلة الدم (B) (34.3%) 132 بالمرتبة الثانية اما فصيلة الدم (A) بلغت (20%) 80 ⁽⁷⁾ وتم دراسة الااضطرابات الدموية الوراثية وفي مقدمتها فقر الدم البحري بيتا في الهند ووجد ان فصيلة الدم (B) هي الفصيلة الاكثر ظهوراً بنسبة (47.2%) وتتبعها بالمرتبة الثانية فصيلة الدم (O) بنسبة (32.9%) ⁽⁸⁾ وفي دراسة 933 مريضاً بالاضطرابات الدموية وفقر الدم بيتا في المرتبة الاولى في شمال الهند وجد ان اعلى نسبة كانت من المصابين من ذوي فصيلة الدم (O) بنسبة بلغت (36.55%) وحلت الفصيلة (B) بالمرتبة الثانية بنسبة ⁽⁹⁾ (35.78%)

تحليل مكونات الدم الشامل (Complete blood picture) للعينات المدروسة

تم دراسة الصورة الدموية الكاملة للعينات المدروسة كما هو موضح بالجدول رقم (2)

1- تعداد خلايا الدم البيض

درس تعداد خلايا الدم البيض بوحدات (الف خلية/ مل) في المجاميع المدروسة حيث بلغ (12.47 ± 6.50) في مرضى الاصابة الكبيرة وكان في الاصابة الوسطى (12.83 ± 8.38) وبلغ في مجموعة السيطرة (9.03 ± 3.49) تم اختبار العينات المدروسة احصائياً بمستوى احتمال 0.05 ووجد انه لا توجد فروق معنوية في تعداد خلايا الدم البيض بين المجاميع المدروسة .

ان تعداد خلايا الدم البيض في الاشخاص المصابين بفقر الدم البحري بيتا تبقى ضمن المستويات الطبيعية ولقد سجلت زيادة في المصابين بالإصابة الكبيرة بسبب وجود خلايا الدم الحمراء غير الناضجة بنسبة عالية ومع ذلك سجلت نتائج تعداد خلايا الدم البيض في الاصابة الكبيرة ضمن المعدلات الطبيعية ويعود سبب الزيادة ايضاً الى الاصابات المتكررة بالأمراض بسبب نقل الدم بصورة مستمرة⁽¹⁰⁾

قد تعزى الزيادة في تعداد خلايا الدم البيض الى الاصابات الثانوية التي يتعرض لها الاشخاص المصابين بسبب نقل الدم المستمر و تدهور الحالة الصحية للمريض مثل (الامراض الطفiliّة والتهاب الكبد الفيروسي و فايروس عوز المناعة المكتسبة)^(4,11)

2-تعداد خلايا الدم الحمراء

تم دراسة تعداد خلايا الدم الحمراء بوحدات (مليون خلية/ مل) وكانت في الاصابة الكبيرة (3.21 ± 0.37) وفي الاصابة الوسطى (4.06 ± 0.78) وكانت في مجموعة السيطرة (5.03 ± 0.59) وقد اظهرت نتائج التحليل الاحصائي ان هناك فروق عالية المعنوية بين المجاميع المدروسة في مجاميع المرضى (الكبيري والوسطى من جهة) وبين مجاميع المرضى ومجموعة السيطرة من جهة اخرى.

ان اغشية خلايا الدم الحمراء في مرضى فقر الدم البحري بيتا تكون غير متماثلة التركيب وغير مستقرة وتزال من الدورة الدموية بصورة سريعة⁽¹²⁾

بسبب عدم الاتزان في تصنيع خضاب الدم ينخفض تعداد خلايا الدم الحمراء في مرضى فقر الدم البحري بينما بصورة كبيرة بمرضى الاصابة الكبرى وبصورة متوسطة بمرضى الاصابة الوسطى ويسجل انخفاض طفيف في حالة الاصابة الصغرى^(13,9) يعود انخفاض تعداد خلايا الدم الحمراء الى ان فقر الدم البحري بينما هو مرض وراثي ناتج عن طفرات في الجين المعبر عن سلاسل الغلوبين وراثياً يؤدى الى نقص او توقف في انتاج سلاسل الغلوبين وهذا يؤدى الى تواجد سلاسل غلوبين نوع الفا التي تكون غير مستقرة وغير ذاتية وتتجمع في بادئات خلايا الدم الحمراء في نخاع العظم وهذا يؤثر على بقاء خلايا الدم الحمراء ويؤدى الى انخفاض في تعداد خلايا الدم الحمراء وبالتالي فقر دم مستمر^(4,14)

3- متوسط حجم الكرية MCV

ان نقصان متوسط حجم الكرية MCV يعني أن حجم الكرية الحمراء أصغر من الحجم الطبيعي. في هذه الحالة تعرف الكرية بـ Microcyte ونجد هذا النوع من الحجم في حالات فقر الدم بنقص الحديد deficiency anemia. و فقر الدم Thalassemia تم اجراء اختبار MCV للعينات المدروسة بوحدات فيمتو لتر (FL) وكان في الاصابة الكبرى 64.25 (7.73 ± وفي الاصابة الوسطى 73.84 ± 84) اما في مجموعة السيطرة فكانت 8.28 (80.95 ± 80).

درست الفروق المعنوية بين المجاميع الثلاثة المدروسة حيث وجد ان هناك فروق معنوية بين المجاميع المدروسة وبشكل عام نلاحظ ارتفاع قيمة معدل الاختبار MCV بصورة تصاعدية من مجموعة المصايبين بالإصابة الكبرى وصولاً الى مجموعة السيطرة وتكون قيمة معدل الاصابة الوسطى حالة متوسطة بين القيمتين.

درس اختبار متوسط وزن خضاب الدم كريمة الدم الحمراء MCH بوحدات بيكتو غرام (Pg.) .ويعبر الـ MCH عن معدل وزن (كمية) خضاب الدم في كريمة الدم الحمراء وهو مهم في تشخيص بعض انواع فقر الدم وقد درس في العينات المدروسة وكان في الاصابة الكبرى 2.70 ± 17.01 (2 ± 22.21) وفي الاصابة الوسطى (26.61 ± 2.99) وبلغت في مجموعة السيطرة 2.99 وتم اختبار هذا المعيار احصائياً وسجلت فروق معنوية بين المجاميع المدروسة.

سجلت نتائج الدراسة انخفاض في قيمة (MCV , MCH) في جميع مرضى فقر الدم البحري بينما وكانت النسبة منخفضة جداً في الاصابة الكبرى وتزداد النسبة تصاعدياً وصولاً للإصابة الصغرى⁽⁹⁾ تكون القيم منخفضة في جميع انواع الاصابة مع وجود زيادة بسيطة في حالة المرضى الذين يتعالجون بنقل الدم بصورة منتظمة ويكون سبب انخفاض MCV هو صغر خلايا الدم الحمراء عن الحجم الطبيعي وسبب انخفاض MCH هو قلة تكوين الصبغة الدموية (hypochromia)^(15,13)

يتم تشخيص المصايبين بفقر الدم البحري بينما مختبرياً من خلال الفحوصات الدموية المختبرية التالية:- وهي تركيز خضاب الدم والاختبارين (MCV,MCH) حيث يكون تركيز خضاب الدم في مرضى الاصابة الكبرى اصغر من (7) غم/ديسي لتر وتكون قيمة MCV اكبر من 50 واقل من 50 فيمتو لتر (FL) اما قيمة MCH فتكون ما بين (12-20) بيكتو غرام (Pg.) بينما يكون تركيز خضاب الدم في مرضى الاصابة الوسطى ما بين (7-10) غم /ديسي لتر (g/dl) وقيمة MCV ما بين (50-80) فيمتو لتر (FL) وقيمة MCH ما بين (16-24) بيكتو غرام^(16,4)

4- قياس نسبة الهيماتوكريت HCT .. Packed Cell Volume /Hematocrit

هو عبارة عن حجم كمية من كريات الدم الحمراء بعد عملية الطرد المركزي لها معبراً عنه بالنسبة المئوية لحجم الدم الكلى ، ويعتبر الهيماتوكريت ليس مكون من مكونات الدم مثل كريات الدم الحمراء أو خضاب الدم وللهيماتوكريت علاقة كبيرة بنتائج كريات الدم الحمراء وخضاب الدم. وهذه قيمة تستعمل أيضاً في تحديد بعض مؤشرات كريات الدم الحمراء مثل (/ MCV / MCHC) ويعتبر انخفاض معدل الهيماتوكريت مؤشر على فقر الدم.

تم دراسة تحليل HCT في العينات المدروسة وكانت في الاصابة الكبرى (5.06 ± 16.96) وفي الاصابة الوسطى (4.37 ± 4.37) (26.94 %) وكانت في مجموعة السيطرة (6.18 ± 40.80) ووجد ان هناك فروق معنوية بين المجاميع الثلاثة المدروسة (الاصابة الكبرى والوسطى ومجموعة السيطرة) بعد استخدام اختبار LSD واختبار جدول تحليل التباين (Anova) تحت مستوى احتمال 0.05 .

تم دراسة HCT لعينة مكونة من 115 مريضاً بالإصابة الكبرى لفقر الدم البحري بينما وكانت النسبة تتراوح بين (11 - 17) 24% ينخفض معدل اختبار HCT بصورة شديدة في الاصابة الكبرى لفقر الدم البحري بينما وبصورة معتدلة في حالة الاصابة الوسطى^(13,10)

درس تحليل متوسط تركيز خضاب الدم في كريات الدم الحمراء بوحدات (غم/ ديسى لتر) .. Mean Corpuscular Haemoglobin concentration MCHC : يعبر الـ MCHC عن معدل نسبة تركيز خضاب الدم في كريات الدم الحمراء. يساعد الـ MCHC في تشخيص انواع فقر الدم المختلفة ودرس هذا الاختبار في العينات المدروسة بوحدات (غم/ ديسى لتر) فكان في الاصابة الكبرى (2.01 ± 2.01) (27.69 ± 2.15) وفي الاصابة الوسطى (30.28 ± 32.73) وكان في مجموعة السيطرة (1.93 ± 1.93) وتم تحليل النتائج احصائياً ووجد ان هناك فروقات معنوية بين المجاميع المدروسة .

كانت نسبة MCHC في 115 مريض بالإصابة الكبرى لفقر الدم البحري بينما تتراوح ما بين (23-32) غم/ ديسى لتر⁽¹⁷⁾ سجل انخفاض في معدل MCHC في مرضى فقر الدم البحري بينما ولكن بصورة دائمة في حالة الاصابة الكبرى اما في الاصابة الوسطى فيكون الدور الاكبر لنوع الطفرات المسببة للمرض وشذتها⁽¹⁰⁾

تظهر المسحة الدموية في الاشخاص المصابين بفقر الدم البحري بينما تغيرات مظهرية (morphologic changes) مثل : صغر في حجم خلايا الدم الحمراء (microcytosis) وانخفاض في الصبغة الدموية (hypochromia) والتغير في اشكال خلايا الدم الحمراء (anisocytosis) مع تشوه في اشكال خلايا الدم الحمراء (poikilocytosis) ويأخذ شكل الخلايا بالاستطالة (elongated) مع بروز اطراف الاستطالة بشكل مستدق (speculated) مع ارتفاع نسبة خلايا الدم الحمراء الحاوية على أنواعية (nucleated red blood cells) وترتبط نسبة هذه الخلايا مع درجة فقر الدم الناتج عن المرض وتبرز هذه الحالة ايضا بعد استئصال الطحال^(16,4).

5- الصفائح الدموية

تم دراسة تعداد الصفائح الدموية بوحدات (الف خلية/مل) وكانت في الاصابة الكبرى (374.68 ± 177.13) وفي حالة الاصابة الوسطى (443.06 ± 290.95) اما في مجموعة السيطرة فبلغ (241.77 ± 78.35) وتم تحليل النتائج احصائيا باختبار LSD بمستوى احتمال 0.05 ووجد انه توجد فروقات معنوية بين معدل تعداد الصفائح الدموية في مجاميع المرضى (الاصابة الكبرى والاصابة الوسطى) عند المقارنة مع مجموعة السيطرة ولا توجد فروقات معنوية بين مجاميع المرضى (الاصابة الكبرى والوسطى). كما هو موضح بالجدول (2).

تزداد فعالية الصفائح الدموية مع زيادة تعدادها في مرضي فقر الدم البحري بينما تكون في الاصابة الوسطى اعلى بكثير من الاصابة الكبرى وتزداد النسبة بعد استئصال الطحال^(18,19) وتصل الزيادة الى اربعة اضعاف النسبة الطبيعية بعد استئصال الطحال لعدم مقدرة الجسم على التخلص من الخلايا الزائدة الموجودة في الدم^(19,20).

يكون المعدل الطبيعي للصفائح الدموية في الاشخاص الاصحاء وفي جميع الفئات العمرية $L/10^9 \times 150-400$ وقد وجد ان هناك اختلاف في المعدل الطبيعي في الاشخاص الذين يعانون من اضطرابات دموية وخاصة التي فيها صغر في حجم خلايا الدم الحمراء و/او تضخم في الصفائح الدموية (microcytic RBC and/or giant platelets)⁽²¹⁾.

من المعلوم بصورة واسعة ان مرضى فقر الدم البحري يعانون من نشاط مزمن (chronic activation) للصفائح الدموية^(22,23) وتم التعرف عليها من خلال قياس زيادة معلمات التعبير الجيني (CD62P and CD36 markers)^(24,25) تعزى الزيادة في الاصابة الوسطى مقارنة بالإصابة الكبرى الى وجود دور لخلايا الدم الحمراء الغير طبيعية داخل الاوعية الدموية التي يكون لها دور مؤثر في زيادة التجمع وتكوين الخثر الدموية داخل الاوعية والتي ترجع للحالة الطبيعية بعد عمليات نقل الدم^(26,23) ولا يمكن ان ننسى ان استئصال الطحال يؤدي الى زيادة كبيرة في تعداد الصفائح الدموية في مرضي فقر الدم البحري^(27,28).

جدول رقم (2) يوضح تحليل مكونات الدم الشامل في العينات المدروسة

p- Value	مجموعة السيطرة	الاصابة الكبرى	الاصابة الكبرى	المعايير الدموية
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	Mean \pm SD N=20	Mean \pm SD N=20	Mean \pm SD N=36	
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	9.03 \pm 3.49	12.83 \pm 8.38	12.47 \pm 6.50	تعداد خلايا الدم البيض (الف خلية/ مل)
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	5.03 \pm 0.59	4.06 \pm 0.78	3.21 \pm 0.37	تعداد خلايا الدم الحمراء (مليون خلية/مل)
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	40.80 \pm 6.18	26.94 \pm 4.37	16.96 \pm 5.06	HCT %
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	80.95 \pm 8.28	73.84 \pm 5.89	64.25 \pm 7.73	فييمتو لتر (FL)
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	26.61 \pm 2.99	22.21 \pm 2	17.01 \pm 2.70	MCH (Pg.) بيكو غرام)
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	32.73 \pm 1.93	30.28 \pm 2.15	27.69 \pm 2.01	MCHC (غم/ ديسى لتر)
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	241.77 \pm 78.35	443.06 \pm 290.95	374.68 \pm 177.13	الصفائح الدموية (الف خلية/ مل)

التقدير الكمي والنوعي لخضاب الدم:

ان الغرض من قياس تركيز خضاب الدم والتقدير الكمي والنوعي لخضاب الدم باستخدام الترحيل الكهربائي للهيموغلوبين (Hb electrophoresis) هو تحديد النسب المئوية لأنواع خضاب الدم (HbF, HbA and HbA2) لمرضى فقر الدم البحري بينما في المجاميع المدروسة كما هو موضح بالجدول (3).

اظهرت النتائج ان معدل تركيز خضاب الدم (Hb) في مرضى الاصابة الكبرى بلغ (5.7 ± 1.16) غم/ديسي لتر وفي مرضى الاصابة الوسطى (7.16 ± 1.52) غم/ديسي لتر وكان في المجموعة الضابطة (12.7 ± 1.45) غم/ديسي لتر جدول رقم (3) تمت المقارنة بين المجاميع المدروسة باستخدام اختبار Anova Table بمستوى احتمال 0.05 ووجد ان هناك فروق عالية المعنوية بين مجاميع المرضى (الكبرى والوسطى) ومجموعة السيطرة من جهة وبين الاصابة الكبرى والوسطى من جهة اخرى. وأشارت المصادر بأنه تكون نسبة تركيز خضاب الدم منخفضة في مرضى الاصابة الكبرى وتكون اصغر من (7) غم/ديسي لتر وتكون في الاشخاص الاصحاء (9.0 ± 14)⁽⁷⁾.

ذكر⁽¹⁷⁾ في دراسة 115 مريضاً بالإصابة الكبرى لفقر الدم البحري بينما ان نسبة خضاب الدم تتراوح ما بين (2.5-6.5) غم/ديسي لتر، وبعاني مرضى الاصابة الوسطى لفقر الدم البحري بينما من فقر دم معتمل ولكن بنسبة اقل حدة من مرضى الاصابة الكبرى وتصل النسبة الى اصغر من (7) غم/ديسي لتر وخاصة في الفئة العمرية ما بين (6-2) سنة وفي العادة لا يحتاجون الى المعالجة بنقل الدم بصورة مستمرة⁽⁴⁾ تكون نسبة خضاب الدم في الاصابة الوسطى لفقر الدم البحري بينما (6-10) غم/ديسي لتر⁽²⁹⁾.

اظهرت نتائج الترحيل الكهربائي للأنواع المختلفة لخضاب الدم (Hb electrophoresis) في عينات المرضى المدروسة ان النسب كانت :- في الاصابة الكبرى HbF ($76.06\% \pm 25.70$) و HbA2 ($25.83\% \pm 23.55$) و HbA ($2.98\% \pm 1.52$) و HbF ($56.58\% \pm 17.9$) و HbA2 ($7.16\% \pm 5.48$). بينما اظهرت النتائج في الاصابة الوسطى ان نسبة HbA ($7.45\% \pm 5.48$).

اما في مجموعة السيطرة فكانت النسب :- HbF ($0.99\% \pm 0.46$) و HbA ($79.55\% \pm 15.09$) وكانت نسبة HbA2 ($2.93\% \pm 0.78$).

تمت مقارنة نتائج الترحيل الكهربائي لخضاب الدم للمجاميع المدروسة باستخدام اختبار Anova Table واختبار LSD واظهرت النتائج ان هناك فروقات عالية المعنوية بين المجاميع المدروسة وكما يلي: HbF سجلت فروق معنوية عالية ما بين الاصابة الكبرى ومجموعة السيطرة والاصابة الوسطى ومما بين الاصابة الوسطى والكبرى وكذلك في النوعين الآخرين (HbA,HbA2) من خضاب الدم وسجلت فروق معنوية ايضاً فيما بين المجاميع المدروسة.

سجلت فروق معنوية عالية ما بين مرضى الاصابة الكبرى والاصابة الوسطى تحت مستوى احتمال 0.01 وهذه النتيجة تعتبر مؤشر على ان نسبة HbF يشهد ارتفاع عالي جداً في مرضى فقر الدم البحري بينما للإصابة الكبرى مقارنة بنسبيته بالإصابة الوسطى^(30,29).

نلاحظ من خلال الجدول (3) ان هناك ارتفاع واضح في قيمة الانحراف المعياري في العينات المدروسة حيث وجد اختلاف كبير في القيمة الدنيا والعلياً للنتائج وهذا ادى الى وجود فروق بين القيم المدروسة والقيم المعمول بها بالتشخيص بالنسبة للترحيل الكهربائي المستخدم كمؤشر معتمد بالتشخيص المختبري للمرض في المستشفيات (بسبب غياب التشخيص الوراثي الجزيئي) وقد اشار⁽⁴⁾ ان هناك تباين واضح في نتائج التقدير الكمي والنوعي لخضاب الدم في المصابين بفقر الدم البحري بينما وذلك بسبب الاختلاف في الاصابة على المستوى الجيني الجزيئي من حيث نوع الطفرات المسببة للمرض وتأثيرها على نسب انواع خضاب الدم (HbF, HbA and HbA2)^(30,31).

تختلف نسبة قراءة خضاب الدم في فقر الدم البحري بينما حسب نوع الاصابة الجينية الجزيئية في حالة غياب التصنيع في سلاسل بينما غلوبين⁽⁰⁾ (β) في صيغة (Beta 0 thalassemia) (المتماثل الزيجة homozygotes) يغيب خضاب الدم نوع (A) (HbA) وتكون نسبة خضاب الدم نوع (F) (HbF) ($92 - 95\%$) من نسبة خضاب الدم الكلى (Total Hb)^(32,4,11).

اما في حالة نقص التصنيع (β⁺) متماثل الزيجة (Beta + homozygotes) (Beta 0) وحاله (0) (beta+/beta 0) المركبة في الاصابة الوراثية (Genetic compound) تكون نسبة خضاب الدم نوع (A) (HbA) ما بين (10 - 30%) ونسبة خضاب الدم نوع (F) (HbA) (70- 90%) اما خضاب الدم نوع (HbA2) فانه متبادر في الاصابة بفقر الدم البحري بينما ولكن هناك زيادة واضحة في حالة الاصابة الصغرى^(32,16,4).

الجدول رقم (3) يوضح التقدير الكمي والنوعي لخضاب الدم في المجاميع المدروسة لمرضى فقر الدم البحري بينما ومجموعة السيطرة.

p-value	(Mean±SD)				المجاميع المدروسة	
	Hb Type (%)			Hb g/dl		
	HbA2	HbA	HbF			
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	3.90±2.98	19.83±23.55	76.06±25.7	5.70±1.16	36	الكبيرى
Anova Table Sig :0.05 LSD :0.05	7.45±5.48	56.58±17.95	31.06±16.78	7.16±1.52	20	الوسطى
Anova Table Sig :0.05 LSD:0.05	2.93±0.78	79.55±15.09	0.99±0.46	12.7±1.45	20	مجموعة السيطرة

المصادر:- References

1. Weatheral,D.J. And Clegg,J.B. (2001).Inherited Haemoglobin disorders: an increasing global health problem. Bulletin of the World Health Organization ,79(8):704-712.
2. Caocci,G.;Efficace,F;Citti,F.;Roncarolo,M.G.;Markous,R.S.D.; Collius,G.S.;Cieri,F.;Mandelli,F.;Marktel,S. and Lanasa,G. (2012) .Health related quality of life in Midlle Eastern children with beta thalassemia.BMC Blood Disorders,12:6.
3. Galanello,R. and Danjou,F. (2010) Statistical genetic applied to β -thalassemia phenotype severity .prof. thesis, Department of Biomedical science and Biotechnology , Cagliari University ,Italy.
4. Galanello, R. and Origa. R. (2010). Beta-thalassemia. Orphanet Journal of Rare Diseases.5:11.
5. Srichairatanakool, S.; Pangjit,K.; Phisaphong, C. and Fucharoen, S. (2013) . Evaluation of a novel oral iron chelater hydroxyl pyridine-1-6 amino hyxyl)-3-hydroxy pyridine -4- one (CM1) for treatment of iron overload in mice . Advances in Bioscience and Biotechnology. (4):153-163.
6. Mankad, D. P.; Mankad, B. and Singh, S.P. (2013). A study of Serological and Hematological Parameterc in Thalassemic Patients of Rajkot, Ghjarat. International Journal of Scientific and Research Publications;3(7): 1-4.
7. Amin, M.; Gholamhossein, M.; Majid, N.; Marziyeh, H.; Narges, S.; Akbar, D. and Shadi, T. (2013). Prevalence of Alloimmunization against RBC Antigens in Thalassemia Major patients in East of Iran J. Blood Disorders Transf.; 4(4):1-4.
8. Balgir, R.S. (2009). Inherited Hemolytic disorders with high occurrence of β - thalassemia in Sindhi community of Jabalpur town in Madhya Pradesh, India. Online Journal of Health and Allied Sciences; 8(4):1-4.
9. Verma, P. ; Singh, S. ;Arishna, A.; Ali, W. and Tiwari, S. (2013). Prevalence of Haemoglobin Variantc, ABO and Rhesus blood Groups in Northern Uttar Pradesh, India - Biomedical Research; 24 (3): 377-382.
10. Shanthi , G. ; Balsubraman yam and Srinivasan , R. (2013) . Clinical and Demographical studies of β - Thalassemia in Tamilnadu . Res. J. of pharmaceutical , Biological and Chemical ; 4 (3) : 952 - 956 .
11. Elizabeth,G. ;FRCPA, F. and Mary Ann, T. J. A. (2011).Genotype-Phenotype Diversity of Beta-thalassemia Malasysia:Treatment Options and Emerging Therapies.Med J Malasysia:Vol.65.N0:4.
12. Kuypers, F. A.&de Jong, K. (2004). The role of phosphatidyl serine in recognition and removal of erythrocytes. Cell Mol. Biol.;50:147-158.
13. Khattak, I.; Khattak, S. T. and Khan, J. (2006). Heterozygous beta thalassemia in parents of shildren with beta thalassemia major.Gomal Journal of Medical Sciences; (2):52-56.

14. Vasileiadis, I; Basiros, N.; Gerovasili, V.; Dimopoulos, s.; Ladis, V.; Kompoti, M. and Nanas,S.(2013).Blood transfusion improves tissue oxygenation in beta-thalassemia major patients.Health Science Journal ,Vol.7,Issue4.
15. Thein, S. L.; Perrine, S. P. and Leboulsh, P. (2005). Pathophysiology of β Thalassemia -A Guide to Molecular Therapies. American Society of Hematology; 31-37.
16. Cao ,A. and Galanello , R. (2010). Beta-thalassemia . Med.12(2) : 61-76.
17. Wirwan, R. ; Setiawan, S. and Gatot, D. (2014). Peripheral blood and hemoglobin electrophoresis pattern in beta thalassemia major patients receiving repeated blood transfusion. Med. J. Indones; 13: 8-16.
18. Taher, A.; Ismaeel, H. ; Mehio, G. ; Bignamini, D. ; Kattamis, A. ; Rachmilewitz, E.A. and Cappellini, M.D. (2006). Prevalence of thromboembolic events among 8860 patients with thalassemia major and intermedia in the Mediterranean area and Iran. Thromb.Haemost. ;96:488-910
19. Mannucci, P. M. (2010). Red cells playing as activated platelets in thalassemia intermedia. Journal Thrombosis and Haemostasis; 8:2149-2151.
20. Taher, A. T.; Musallam, K. M.; Karimi, M.; El-Beshlawy, A.; Bel Houl, K.; Daar, S.; Saned, M.; Cesaretti, C. and Cappellini, M. D. (2010). Splenectomy and thrombosis: the case of thalassemia intermedia. Journal of thrombosis and Haemostasis; 8: 2152- 2158.
21. Ninama, N. J. and Shah, N. K. (2014). Impedance Platelet Count in severe microcytosis-study of 161 penitents. NHL Journal of Medical Sciences ; 3(1): 32-36.
22. Winichagoon,P.; Fucharoen, S. and Wisi,P. (1981). Increased circulating platelets aggregates in thalassemia. South east Asian J.Trop.Med.Public Health ;12:556- 560.
23. Succar,J.;Musallam,K.M.and Taher,A. T. (2011). Thalassemia and Venous Thromboembolism. Mediterranean journal of Hematology and Infectious diseases; 3:2035-3006.
24. Del prinecip, D. ; Menichelli, A.; Diiulio, S. ;De Matteis, W. ;Cianciulli, A. and Papa, G. (1993). PADGEM/GMP - 140 expression on platelet membranes from homozygous beta thalassaemia patients. Br.J.Haematol. ;84 :111-117.
25. Ruf, A. ;Pick, M.; Dentsch, V. ; Patscheke, H. ; Gold farb, A. and Rachmilewitz,E.A. (1997). In-vivo platelet activation correlates with red cell anionic phospholipid exposure in patients with beta- thalassaemia major .Br.J. Haematol; 98 :51-56.
26. Chen, S. ;Eldor, A. ;Barshtein, G. ; Zhang, S. ;Goldfarb, A. and Rachmilewitz, E.(1996). Enhanced aggregability of red blood cells of beta- thalassemia major patients.
27. Atichartakarn, V. ;Angchasuksiri, P.; Aryurachai,K. Chuncharunee,S. and Thakkinstian,A. (2003). In vivo platelet activation and hyper aggregation in hemoglobin E/ beta- thalassemia : a consequence of splenectomy. Int.J. Hematol. ; 77:299- 303.
28. Cappellini, M.D. ; Grespi, E. Cassinerio,E. ; Bignamini, D. and Fiorelli, G.(2005). Coagulation and splenectomyian over view. Ann.N.Y. Acad. sci. ;1054:317-324.
29. Qari, H. M.; Wali, Y.; Albagshi; M. H.; Alshahrani, M.; Alzahrani, A.; Alhijji, I.A.; Almomem, A.; Aljifri, A.; Alsaeed, H. H.; Abdullah, S.; Al Rustumani, A. ;Mahour, K. and Mousa, S. A. (2013). Regional Consensus Opinion for the Management of Beta thalassemia major in the Arabian Gulf area. Orphanet Journal of Rare Diseases; 8(143):2-12.
30. Rahim, F.; Saki, N. and Jalalaifar, M. A. (2011). The Role of Gene Mutations Detection in Defining the Spectrum of β - Thalassemia in Various Ethnic Regions. Human Genetic Diseases, DR. Dijana Plaseska-Karanfilska (Ed.).
31. Grosso, M.; Sessa, R.; Puzone, S.; Storino, M.R. and Paola, I. (2012). Molecular Basis of Thalassemia, Anemia, Dr.Donald Silverberg (Ed.),21: 342-370.
32. Weatheral ,D.J.(2001).Phenotype-Genotype Relationships in monogenic Disease:Lessons From the Thalassaemias.Nature Reviews Genetics 2:245-255.