

شیوع ناهنجاری‌های ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی

دکتر سعید دستگیری^۱، دکتر مرتضی بنیادی^۲، طوبی میزانی^۳

تاریخ دریافت: ۱۳۸۹/۷/۱۶، تاریخ پذیرش: ۱۳۸۹/۸/۱۲

چکیده

پیش زمینه و هدف: اختلالات ژنتیکی مسئول بخش بزرگی از مرگ و میر، بیماری‌زایی و ناتوانی در سراسر دنیا بوده و به علت تفاوت‌های نژادی، قومی و فرهنگی، شیوع متغیری در مناطق مختلف داردند. هدف از این مطالعه، تخمین شیوع اختلالات ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی در شمال غرب ایران می‌باشد.

مواد و روش کاربرد: یک مطالعه توصیفی مقطعی، ۲۹۶۸ درصد مونث، ۵۳۴۷ درصد مذکور (۲۰۱۲) گزارش از موارد مبتلا به بیماری‌های ژنتیکی یا حاملین که توسط روش‌های مولکولی تعیین شده بودند، در بخش اپیدمیولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز طی مدت ۵ سال (۱۳۸۷-۱۳۸۳) بررسی شدند. جنسیت، سال گزارش و محل سکونت افراد تعیین شد. جمعیت، بر اساس گزارشات رسمی در سال‌های ۱۳۸۷ تا ۱۳۸۳ در نظر گرفته شد. میزان شیوع، آمار توصیفی و فاصله اطمینان ۹۵ درصد جهت آنالیز اطلاعات، بکار گرفته شد.

یافته‌ها: بیماران، حاملین، مشکوکین و موارد نامشخص (عدم ثبت دقیق اطلاعات) به ترتیب ۱۳۱۲، ۱۴۷۴، ۱۵۷ و ۲۵ نفر بودند. بیشترین شیوع در کل استان آذربایجان شرقی به ترتیب مربوط به تب مدیترانه‌ای فامیلی (۲۰/۵۸)، ناشناختی ارثی (۱۱/۳۷)، آتروفی عضلانی - نخاعی (۱۱/۱۲)، مورد در ۱۰۰ هزار)، فیروز کیستیک (۷/۹۸)، دیستروفی عضلانی دوشن (۷/۸۴)، مورد در ۱۰۰ هزار)، و سندرم داون (۵/۰۹)، مورد در ۱۰۰ هزار) بود.

بحث و نتیجه گیری: تعیین شیوع بیماری‌های ژنتیکی می‌تواند در تنظیم برنامه‌های غربالگری و مراقبت‌های بهداشتی کمک کننده باشد. میزان شیوع این بیماری‌هادر منطقه نشانگر اهمیت ایجاد مرکزی بر مبنای جمعیت در آن ناحیه بوده و بررسی‌های بیشتر جمعیتی، جهت توسعه روش‌ها و تدبیر پیشگیرانه در کنترل بیماری‌های ژنتیکی در منطقه مورد نیاز است.

کلید واژه‌ها: بیماری‌های ژنتیکی مادرزادی، شیوع، اپیدمیولوژی

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و یکم، شماره چهارم، ص ۳۴۶-۳۳۹، آذر و دی ۱۳۸۹

آدرس مکاتبه: تبریز، مرکز کشوری مدیریت سلامت دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تلفن: ۰۹۱۴۴۱۵۷۰۳۹

Email: saeed.dastgiri@gmail.com

مقدمه

در بسیاری از کشورهای منطقه به خود اختصاص می‌دهد (۱). در حال حاضر بدشکلی‌های مادرزادی به عنوان سردسته‌ی علل مرگ و میر نوزادی در امارات متحده‌ی عربی و دومین علت مرگ و میر در کشورهایی چون بحرین، کویت، عمان و قطر به شمار می‌رود. گزارش‌های ارسالی از دو بیمارستان در عربستان سعودی، آمار مرگ و میر حواشی

با وجود این که پیشرفت کشورها و بهبود وضعیت بهداشتی و ایمنی سازی (واکسیناسیون) باعث کاهش چشمگیر شیوع بیماری‌های عفونی و اختلالات تعذیب‌های در مناطق مدیترانه‌ای شرقی در سال‌های اخیر شده است، ولی اختلالات ژنتیکی و ناهنجاری‌های مادرزادی سهم قابل ملاحظه‌ای از میزان مرگ و میر قبل تولد و دوره‌ی نوزادی را

^۱ دانشیار پزشکی اجتماعی، مرکز کشوری مدیریت سلامت دانشگاه علوم پزشکی تبریز (نویسنده مسئول)

^۲ دانشیار ژنتیک، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

^۳ دانشجوی پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز

گرفته شد. کلیه اطلاعات مربوط به بیماران به طور محظوظه جمع‌آوری و مورد بررسی و آنالیز قرار گرفته شد. این مطالعه به تصویب کمیته اخلاقی دانشگاه علوم پزشکی تبریز رسیده است. شده است. برنامه آماری بکار رفته SPSS™ نسخه ۱۵، اکسل و نرم افزار فاصله اطمینان بوده است.

پافته‌ها

مجموعاً از ۴۳۰ نفر مراجعه کننده به مرکز مشاوره ژنتیک دانشگاه علوم پزشکی تبریز ۲۹۶۸ مورد دچار اختلالات ژنتیکی که فاکتورهای لازم در جهت اهداف مطالعه ما را داشتند، مورد بررسی قرار گرفتند. این تعداد از مجموع بیماران و ناقلين به دلیل عدم امکان مطالعه جداگانه ناقلين و بیماران و همپوشانی این دو متغیر انتخاب گردیدند. درصد فراوانی بیماران، حاملین، مشکوکین و موارد نامشخص (عدم ثبت دقیق اطلاعات مربوط به بیمار) به ترتیب، ۰/۸، ۵/۴۹، ۳/۴۴، ۷/۲، ۰/۵ و ۵/۴۹، ۳/۴۴، ۷/۲، ۰/۸ بوده است.

بیشترین شیوع در کل استان آذربایجان شرقی به ترتیب مربوط به تب مدیرانه ای فامیلی (۲۰/۵۸)، مورد در ۱۰۰ هزار، ناشناختی ارشی (۱۱/۳۷)، مورد در ۱۰۰ هزار، آترووفی عضلانی - نخاعی (۱۱/۱۲)، مورد در ۱۰۰ هزار، فیروز کیستیک (۷/۹۸)، مورد در ۱۰۰ هزار، دیستروفی عضلانی دوش (۷/۸۴)، مورد در ۱۰۰ هزار) و سندروم داون (۵/۰۹)، مورد در ۱۰۰ هزار) بود. شایع‌ترین ناهنجاری ژنتیکی در تبریز، مرند، بناب، شبستر، سراب، هشتپرود، ملکان، هریس، ورزقان، سردرود و تسوچ تب مدیرانه ای فامیلی بود (شیوع ۸/۷۶)، مورد در ۱۰۰ هزار در ملکان تا ۳۲/۹۲ مورد در ۱۰۰ هزار در تبریز). فراوانی و شیوع پنج ساله بیماری‌های ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی بر حسب بیماری (۸۷ - ۱۳۸۳) در جدول شماره ۱، فراوانی و شیوع پنج ساله بیماری‌های ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی بر حسب سال (۱۳۸۳ - ۱۳۸۷) در جدول شماره ۲، فراوانی و شیوع پنج ساله ناهنجاری‌های ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی بر حسب منطقه (۱۳۸۳ - ۱۳۸۷) در جدول شماره ۳ و فراوانی و شیوع ۵ ساله (۱۳۸۳ - ۸۷) (انواع اختلالات ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی بر حسب جنس در جدول شماره ۴ خلاصه شده است.

تولد ناشی از اختلالات ژنتیکی را ۲۵-۳۵ درصد اعلام کرده است (۲-۴). در کشورهای صنعتی، اختلالات ژنتیکی و ناهنجاری‌های مادرزادی ۲ تا ۵ درصد کل موالید زنده، ۳۰ درصد پذیرش‌های بیمارستانی و ۵۰ درصد مرگ و میرهای دوران کودکی را شامل می‌شوند (۵، ۶، ۲). برخلاف اعتقاد قبلی، مطالعات اپیدمیولوژیکی اخیر اهمیت پرداختن به موضوع اختلالات ژنتیکی و ناهنجاری‌های مادرزادی در کشورهای رویه توسعه را به همان میزان که در کشورهای صنعتی مورد توجه است، نشان می‌دهد (۲).

علی‌رغم اقدامات آغازین دلگرم کننده‌ی اخیر در جهت کنترل اختلالات ژنتیکی و ناهنجاری‌های مادرزادی در کشورهای منطقه‌ی مدیترانه‌ی شرقی که شامل کشور ما نیز می‌شود، به این مساله چندان اهمیت داده نشده است (۲). اهمیت این مساله و نیز شیوع بالای برخی بیماری‌های ژنتیکی در کشورهای همسایه، ما را بر آن داشت تا به عنوان نخستین گام به مطالعه اپیدمیولوژیک و بررسی شیوع ناهنجاری‌های ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی پردازیم.

مواد و روش کار

در یک مطالعه توصیفی - مقطعي، ۲۹۶۸ مورد گزارش شده با ناهنجاری‌های ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی مورد بررسی قرار گرفتند. این تعداد از مجموع ۴۳۰ مورد گزارش شده با ناهنجاری‌های ژنتیکی از سراسر ایران که به مرکز مشاوره ژنتیکی دانشگاه علوم پزشکی مراجعه کرده بودند، انتخاب شدند. مکان انجام پژوهش، بخش اپیدمیولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز بوده است. موارد گزارش شده، مدت زمان انجام مطالعه و موارد بررسی شده مربوط به سال‌های ۱۳۸۳ تا ۱۳۸۷ (۱۳۸۷ فروردین ۸۳ تا اسفند ۸۷) بوده اند. ۲۹۶۸ مورد با تشخیص مولکولی ناهنجاری‌های ژنتیکی در منطقه آذربایجان شرقی مورد بررسی قرار گرفتند. این موارد بر حسب جنسیت، سال تشخیص و محل زندگی مورد بررسی قرار گرفتند.

جهت تعیین شیوع، جمعیت آذربایجان شرقی در سال‌های ۱۳۸۳ تا ۱۳۸۷ براساس گزارش رسمی مرکز آمار ایران، در نظر

جدول شماره (۱): فراوانی و شیوع پنج ساله (در صد هزار) بیماری‌های زنگینی در استان آذربایجان شرقی

بر حسب بیماری (۱۳۸۳-۸۷)

بیماری‌ها	تعداد	درصد	شیوع	CI
سندرم ترتر	۱	۰/۰۳	۰/۰۲۸۰	-۰/۰۲۶۸ - ۰/۰۸۲۹
بیماری داسی شکل	۱	۰/۰۳	۰/۰۲۸۰	-۰/۰۲۶۸ - ۰/۰۸۲۹
آتاکسی مغزی نخاعی	۱	۰/۰۳	۰/۰۲۸۰	-۰/۰۲۶۸ - ۰/۰۸۲۹
کوتاهی اندام	۱	۰/۰۳	۰/۰۲۸۰	-۰/۰۲۶۸ - ۰/۰۸۲۹
آلسترونیسم	۱	۰/۰۳	۰/۰۲۸۰	-۰/۰۲۶۸ - ۰/۰۸۲۹
سندرم شارکوت ماری توٹ	۱	۰/۰۳	۰/۰۲۸۰	-۰/۰۲۶۸ - ۰/۰۸۲۹
آلبینیسم	۱	۰/۰۳	۰/۰۲۸۰	-۰/۰۲۶۸ - ۰/۰۸۲۹
میکروسفالی	۲	۰/۰۷	۱/۰۵۶	-۰/۰۲۱ - ۰/۱۳۳
سندرم آتاکسی تلانژکتازی	۲	۰/۰۷	۰/۰۵۶	-۰/۰۲۱ - ۰/۱۳۳
سندرم اندرسون فابری	۳	۰/۱۰	۰/۰۸۴۰	-۰/۰۱۱۰ - ۰/۱۷۹
آلfa تالاسمی	۳	۰/۱۰	۰/۰۸۴۰	-۰/۰۱۱۰ - ۰/۱۷۹
آتروفی زیرات	۳	۰/۱۰	۰/۰۸۴۰	-۰/۰۱۱۰ - ۰/۱۷۹
سندرم داون +ناشوایی	۳	۰/۱۰	۰/۰۸۴۰	-۰/۰۱۱۰ - ۰/۱۷۹
سندرم ادرار شربت افرا	۴	۰/۱۳	۰/۱۱	۰/۰۰۲۲ - ۰/۰۲۲
آتروفی نخاعی+دیستروفی دوش	۵	۰/۱۷	۰/۱۴	۰/۰۱۷ - ۰/۰۲۶
سندرم سان فیلیپو	۵	۰/۱۷	۰/۱۴	۰/۰۱۷ - ۰/۰۲۶
میوپاتی ارثی	۵	۰/۱۷	۰/۱۴	۰/۰۱۷ - ۰/۰۲۶
هیپریلازی مادرزادی ادرنال	۵	۰/۱۷	۰/۱۴	۰/۰۱۷ - ۰/۰۲۶
زخم‌های افتی راجعه دهان	۶	۰/۲۰	۰/۱۶۸	۰/۰۳ - ۰/۰۳۰
لکودیستروفی	۶	۰/۲۰	۰/۱۶۸	۰/۰۳۳ - ۰/۰۳۰
ایکتیوزیس	۷	۰/۲۴	۰/۱۹۶	۰/۰۵۰ - ۰/۰۳۴۱
هموفیلی	۷	۰/۲۴	۰/۱۹۶	۰/۰۵۰ - ۰/۰۳۴۱
بیماری هانتینگتون	۷	۰/۲۴	۰/۱۹۶	۰/۰۵۰ - ۰/۰۳۴۱
تای ساکس	۸	۰/۲۷	۰/۲۲	۰/۰۷ - ۰/۰۳۷
نایپنیا ارثی	۸	۰/۲۷	۰/۲۲	۰/۰۶۸ - ۰/۰۳۷
گالاکتروزمی	۹	۰/۳۰	۰/۲۵	۰/۰۸۷ - ۰/۰۴۱
نوروپاتی حسی واتونوم ارثی	۱۰	۰/۳۴	۰/۲۸	۰/۱۰ - ۰/۰۴۵
سندرم فرازیل ایکس	۱۰	۰/۳۴	۰/۲۸	۰/۱۰ - ۰/۰۴۵
بیماری التهابی روده	۱۱	۰/۳۷	۰/۳۰	۰/۱۲ - ۰/۰۴۹
سندرم بکر	۱۲	۰/۴۰	۰/۳۳	۰/۱۴ - ۰/۰۵۲
سرطان تخدمان	۱۴	۰/۴۷	۰/۳۹	۰/۱۸ - ۰/۰۵۹
مالفورماسیون غاری مغز	۱۵	۰/۵۱	۰/۴۲	۰/۲۰ - ۰/۰۶۳
سندرم ژیلبرت	۱۸	۰/۶۱	۰/۵۰	۰/۲۷ - ۰/۰۷۳
آتاکسی فردیکس	۱۸	۰/۶۱	۰/۵۰	۰/۲۷ - ۰/۰۷۳
سندرم بهجت	۴۹	۱/۱۶۵	۱/۱۳۷	۰/۹۸ - ۱/۰۷۵
بنا تالاسمی	۵۲	۱/۱۷۹	۱/۱۴۵	۱/۰۶ - ۱/۰۸۵
کلیه پلی کیستیک	۹۶	۲/۲۳	۲/۶۸	۲/۱۵ - ۳/۰۲۲
بیماری ویلسون	۱۰۳	۳/۴۷	۲/۸۸	۲/۳۲ - ۳/۰۴۴
بیماری فنیل کتونوری	۱۰۷	۳/۶۱	۲/۹۹	۲/۴۲ - ۳/۰۵۶
سندرم داون	۱۸۲	۶/۱۳	۵/۰۹	۴/۳۵ - ۵/۰۸۳
دیستروفی عضلانی دوش	۲۸۰	۹/۴۳	۷/۸۴	۶/۹۲ - ۸/۰۷۶
فیبروز کیستیک	۲۸۵	۹/۶۰	۷/۹۸	۸/۹۱ - ۷/۰۰۵
آتروفی عضلانی نخاعی	۳۹۷	۱۲/۳۸	۱۱/۱۲	۱۰/۰۱ - ۱۲/۰۲۱
ناشوایی ارثی	۴۰۶	۱۳/۶۸	۱۱/۳۷	۱۰/۰۲۶ - ۱۲/۰۴۷
تب مدیرانه ای فامبلی	۷۳۵	۲۴/۷۶	۲۰/۰۵۸	۱۹/۱ - ۲۲/۰۰۷

جدول شماره (۲): فراوانی و شیوع پنج ساله (در صد هزار) بیماری‌های ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی

بر حسب سال (۱۳۸۳-۱۳۸۷)

سال	تعداد	درصد	جمعیت	شیوع	CI
۱۳۸۳	۳۱۲	۱۰/۵	۲۵۷۲۴۳۹	۸/۷	۷/۷-۹/۶
۱۳۸۴	۸۲۶	۲۷/۸	۲۶۱۶۳۲۰	۲۲/۸	۲۱/۲-۲۴/۳
۱۳۸۵	۵۰۰	۱۶/۸	۲۶۰۳۴۵۶	۱۳/۸	۱۲/۶-۱۵/۰۹
۱۳۸۶	۵۷۹	۱۹/۵	۲۶۴۵۵۵۵	۱۵/۸	۱۴/۵-۱۷/۱
۱۳۸۷	۷۵۱	۲۵/۳	۲۶۴۶۳۳۷	۲۰/۵	۱۹/۱-۲۲/۰۶

جدول شماره (۳): فراوانی و شیوع پنج ساله (در صد هزار) ناهنجاری‌های ژنتیکی در استان آذربایجان شرقی

بر حسب منطقه (۱۳۸۳-۱۳۸۷)

منطقه	تعداد	درصد	جمعیت	شیوع	CI
تبریز	۱۹۸۹	۶۷	۱۵۷۹۳۱۲	۱۲۵/۹	۱۲۰/۴-۱۳۱/۴
اهر	۲۱۲	۷/۱	۱۴۹۵۳۰	۱۴۱/۷	۱۲۲/۷-۱۶۰/۸
مراغه	۸۷	۲/۹	۲۲۵۷۰۲	۲۶/۹	۲۹/۱-۳۴/۶
مرند	۸۳	۲/۸	۲۲۲۰۶۷	۳۵/۷	۲۸/۰-۴۳/۴
بستان آباد	۶۹	۲/۳	۹۷۷۲۳۹	۷۰/۹	۵۴/۲-۸۷/۶
بناب	۶۴	۲/۲	۱۲۶۸۸۸	۵۰/۴	۳۸/۰-۸۲/۷
میانه	۵۷	۱/۹	۱۹۱۲۹۱	۲۹/۷	۲۲/۰-۸۷/۵
شبستر	۴۸	۱/۶	۱۲۲۸۸۸	۳۸/۷-۴۹/۷	۲۷/۷-۴۹/۷
سراب	۴۶	۱/۵	۱۲۳۶۱۷	۳۴/۴	۲۴/۴-۴۴/۳
آذرشهر	۳۶	۱/۲	۱۰۱۴۷۹	۳۵/۴	۲۳/۸-۴۷/۰۶
کلیبر	۳۰	۱/۰	۸۹۶۹۸	۳۳/۴	۲۱/۴-۴۵/۴
هشتارود	۲۹	۱/۰	۶۶۰۴۲	۴۲/۹	۲۷/۹-۵۹/۸
خسرو شهر	۲۸	۰/۹	۱۴۹۲۵	۱۸۷/۶	۱۱۸/۱-۲۵۷/۰۲
ملکان	۲۷	۰/۹	۱۰۱۵۱۸	۲۶/۵	۱۶/۵-۳۶/۶
اسکو	۲۶	۰/۹	۸۵۴۹۸	۳۰/۴	۱۸/۷-۴۲/۰
عجب شیر	۲۴	۰/۸	۸۵۰۳۱	۲۸/۲	۱۶/۹-۳۹/۵
صوفیان	۲۲	۰/۷	۸۹۸۰	۲۴۴/۹	۱۴۲/۷-۲۴۷/۲
هریس	۲۰	۰/۷	۶۸۳۰۰	۲۹/۲	۱۶/۴-۴۲/۱
گوگان	۱۹	۰/۶	۱۱۱۰۳	۱۷۱/۱	۹۴/۲-۲۴۸/۰
قره ضیال الدین	۱۷	۰/۶	۲۲۶۷۱	۷۴/۹	۳۹/۳-۱۱۰/۶
ورزان	۱۶	۰/۵	۴۸۱۱۲	۲۳/۲	۱۶/۹-۴۹/۵
جلفا	۱۵	۰/۵	۵۳۵۷۹	۲۷/۹	۱۳/۸-۴۲/۱
هادی شهر	۱۳	۰/۴	۲۸۵۵	۴۵/۵	۲۰/۸-۷۰/۲
سردرود	۸	۰/۳	۲۴۹۳۲	۲۲/۰۸	۹/۸-۵۴/۳
تسوچ	۶	۰/۲	۷۴۳۷	۸۰/۶	۱۶/۱-۱۴۵/۲

جدول شماره (۴): فراوانی و شیوع ۵ ساله (در صد هزار) انواع اختلالات ژنتیکی دراستان آذربایجان شرقی بر حسب جنس (۱۳۸۷-۱۳۸۳)

CI	شیوع	درصد	تعداد	مذکور				
				CI	شیوع	درصد	تعداد	FMF
۱۶/۲ - ۲۰/۲	۱۸/۲	۴۴	۳۲۳	۲۰/۲-۲۴/۴	۲۲/۳	۵۶	۴۱۲	
۹/۲ - ۱۲/۳	۱۰/۷	۴۷	۱۹۱	۱۰/۹ - ۱۳/۲	۱۱/۶	۵۳	۲۱۵	ناشنوایی
۸/۸ - ۱۱/۸	۱۰/۳	۴۶	۱۸۳	۸/۴ - ۱۱/۳	۹/۹	۴۶	۱۸۳	SMA
۶/۲ - ۸/۸	۷/۵	۴۷	۱۳۴	۶/۸ - ۹/۴	۸/۱۸	۵۳	۱۵۱	CF
۵/۷ - ۸/۱	۶/۹	۴۴	۱۲۳	۶/۷ - ۹/۳	۸/۰۲	۵۳	۱۴۸	DMD
۳/۵ - ۵/۵	۴/۵	۴۴	۸۰	۳/۹ - ۵/۹	۴/۹	۵۰	۹۱	DS
۲/۴ - ۴/۱	۳/۳	۵۵	۵۹	۱/۸ - ۳/۳	۲/۶	۴۵	۴۸	PKU
۲/۰۳ - ۳/۶	۲/۸	۴۸	۵۰	۲/۰۹ - ۳/۶	۲/۸	۵۲	۵۳	ویلسون
۲/۲ - ۳/۸	۳/۰۴	۵۶	۵۴	۱/۵ - ۲/۹	۲/۲	۴۴	۴۲	PCK
۱/۳ - ۲/۶	۲/۰۳	۵۸	۳۶	۰/۸ - ۱/۹	۱/۴	۴۲	۲۶	SCID
۰/۸ - ۱/۸	۱/۳۵	۴۵	۲۴	۰/۸ - ۱/۸	۱/۳	۴۸	۲۵	تالاسمی
۰/۵۸ - ۱/۵	۱/۰۷	۳۹	۱۹	۱/۰۴ - ۲/۲	۱/۶	۶۱	۳۰	BS
۰/۰۶ - ۰/۶	۰/۳	۳۳	۶	۰/۲۸ - ۱/۰۱	۰/۶	۶۷	۱۲	FA
۰/۱ - ۰/۷	۰/۴	۴۴	۸	۰/۱ - ۰/۷	۰/۴	۴۴	۸	ژیلبرت
۰/۱ - ۰/۸	۰/۵	۶۰	۹	۰/۰۶ - ۰/۵	۰/۳	۴۰	۶	CCM
۲/۸ - ۴/۶	۳/۷	۴۴/۶	۶۷	۳/۵ - ۵/۴	۴/۴	۵۵/۳	۸۳	متفرقه
۷۲/۹ - ۸۱/۱	۷۷/۰۷	۴۶/۰۲	۱۳۶۶	۷۸/۹ - ۸۷/۲	۸۳/۱۰	۵۱/۶	۱۵۳۳	جمع

(۷). در مطالعات دیگری که در این دسته از کشورها صورت پذیرفته نیز نتایج مطالعه فوق مورد تاکید قرار گرفته است (۸-۱۰). Hamamy و همکاران در یک مطالعه در عراق نتیجه‌گیری کردند که هموگلوبینوپاتیها و آنژیموپاتیها در این کشور بسیار شایع می‌باشند (۱۱). Porges Pinto و همکاران در مطالعه‌ای در برزیل، شیوع بیماری‌های اتوژومال غالب، اتوژومال مغلوب، کروموزومی وابسته به X را به ترتیب ۴/۱، ۱/۷، ۱/۲ و ۰/۱ درصد گزارش کرده‌اند (۱۲). Gonzalez-Ferrer و همکاران در یک مطالعه دیگر در ونزوئلا، ۵۴۳۳ مورد با تشخیص اختلالات ژنتیکی را بررسی نمودند. در این مطالعه اختلالات کروموزومی و بیویژه سندروم داون و ترنر شایع‌ترین موارد گزارش شده‌اند. سایر اختلالات ژنتیکی شایع در این مطالعه شامل سندروم‌های مارفان و نونا، استغورثنز ایمپرفکتا، آترووفی‌های عضلانی دوشن و بکر و نقایص لوله عصبی بوده‌اند (۱۳). Verma و همکاران در مطالعه خود در

بحث

ما در این مطالعه به بررسی فراوانی ناهنجاری‌های ژنتیکی در مناطق مختلف آذربایجان شرقی پرداختیم. بر این اساس، شایع‌ترین ناهنجاری‌های ژنتیکی در منطقه آذربایجان شرقی شامل تب مدیترانه‌ای فامیلی، ناشنوایی ارشی، آترووفی عضلانی - نخاعی، فیبروز کیستیک، دیستروفی عضلانی دوشن، سندروم داون، بیماری فنلی کتونوری، بیماری ویلسون، کلیه پلی‌کیستیک و نقص ایمنی مختلط شدید بود. تا جایی که بررسی نمودیم، تاکنون مطالعه مشابه‌ای در این منطقه و در ایران صورت نپذیرفته است. از سوی دیگر، نتایج مطالعات صورت گرفته در سایر مناطق نیز بسیار متغیر می‌باشد: Al-Gazali و همکاران در یک مطالعه به بررسی فراوانی اختلالات ژنتیکی در جهان عرب پرداخته‌اند. در این مطالعه، هموگلوبینوپاتی‌های کمبود G6PD و سندروم‌های اتوژومال مغلوب شایع‌ترین ناهنجاری‌های ژنتیکی در این مناطق گزارش شده‌اند

ارمنه، ترک، یهودی و اعراب آن صورت پذیرفته است، از شیوع بالای این وضعیت در این جمعیت‌ها حکایت دارد. به طور مثال در مطالعه‌ای که در ارمنستان در این زمینه صورت پذیرفته است، بیش از ۳۰ هزار بیمار شناخته شده در این کشور وجود داشته است (۱۸-۲۲). با توجه به مجاورت استان آذربایجان شرقی با مناطق اشاره شده، نتیجه بدست آمده در این زمینه قابل انتظار می‌باشد. از سوی دیگر، بسیاری از اختلالات شایع در مطالعه فعلی نظیر اختلالات عضلانی، فیبروز کیستیک، سندروم داون و فیل کتونوری در بسیاری از مطالعات اشاره شده نیز از شیوع بالای برخوردار بوده اند. ما در این مطالعه، فراوانی انواع اختلالات ژنتیکی را بر اساس منطقه، سال و جنسیت نیز طبقه‌بندی کردیم. با توجه به عدم وجود مطالعات مشابه، امکان مقایسه نتایج وجود ندارد.

نتیجه گیری

شایع‌ترین ناهنجاری‌های ژنتیکی در منطقه آذربایجان شرقی شامل تب مدیرانه‌ای فامیلی، ناشنوایی ارثی، آتروفی عضلانی - نخاعی، فیبروز کیستیک، دیستروفی عضلانی دوشن، سندروم داون، بیماری فنیل کتونوری، بیماری ویلسون، کلیه پلی کیستیک و نقص ایمنی مختلط شدید می‌باشدند. شایع‌ترین ناهنجاری‌های ژنتیکی در منطقه آذربایجان شرقی در تبریز، مرند، بناب، شبستر، سراب، هشت رو، ملکان، هریس، ورزقان، سردرود و تسوج تب مدیرانه‌ای فامیلی، در مراغه و قره ضیاء الدین ناشنوایی ارثی، در میانه، گوگان، جلفا و هربی آتروفی عضلانی-نخاعی، در اهر، بستان آباد، آذرشهر و صوفیان فیبروز کیستیک، در کلیبر و هادی شهر آتروفی عضلانی دوشن، در اسکو و عجب شیر سندروم داون، در خرس‌شهر بیماری فنیل کتونوری و در جلفا فردیکس آتابکسی می‌باشد. موارد گزارش شده ناهنجاری‌های ژنتیکی به ترتیب در سال‌های ۱۳۸۴، ۱۳۸۷، ۱۳۸۶، ۱۳۸۵، ۱۳۸۳ و ۱۳۸۲ بهترین شیوع بیماری‌های ژنتیکی می‌تواند در بوده است. تعیین شیوع بیماری‌های ژنتیکی می‌تواند در برنامه‌ریزی و تنظیم برنامه‌های غربالگری و مراقبت‌های بهداشتی کمک کننده باشد. میزان شیوع این بیماری‌ها در منطقه نشانگر اهمیت ایجاد مرکزی بر مبنای جمعیت در آن ناحیه می‌باشد و بررسی‌های بیشتر بر مبنای جمعیت، جهت توسعه روش‌ها و تدبیر پیشگیرانه در کنترل بیماری‌های ژنتیکی در منطقه مورد نیاز است. با توجه به این‌که براساس نتایج مطالعه فعلی، شایع‌ترین اختلالات ژنتیکی در منطقه آذربایجان شرقی شامل تب مدیرانه‌ای فامیلی بوده و غالب بیماری‌های دیگر نیز بر اساس جنسیت در جنس مذکور بیشتر گزارش شده است، این موارد می‌تواند در تدوین برنامه‌های غربالگری در منطقه مورد لحاظ قرار گیرند.

هنند، آنومالی‌های متعدد مادرزادی، سندروم داون، تالاسمی یا هموفیلی، دیستروفی عضلانی - نخاعی و آتروفی عضلانی را شایع‌ترین اختلالات ژنتیکی گزارش کرده اند (۱۴). در یک مطالعه دیگر توسط Verma و همکاران در منطقه دیگری از هند، تالاسمی، آتروفی عضلانی دوشن، سندروم کروموزوم X-شکننده، آتروفی عضلانی - نخاعی، ترموبیوفیلی و آتابکسی‌های مخچه‌ای شایع‌ترین اختلالات ژنتیکی بوده اند (۱۵). در مطالعه که در بریتانیا در این زمینه صورت پذیرفته است، اختلالات متابولیسم چربی، ناشنوایی ژنتیکی، دیستروفی‌های عضلانی، فیبروز کیستیک، فنیل کتونوری، سندروم X-شکننده و هموفیلی از جمله شایع‌ترین اختلالات ژنتیکی گزارش شده اند.^{*} در مطالعه‌ای که توسط Sepe و همکاران در ایالات متحده صورت پذیرفته است، هیپوتوروئیدی، فنیل کتونوری، گلاکتوزومی، بیماری شربت افرا و هموسیستئینوری به عنوان شایع‌ترین اختلالات ژنتیکی گزارش شده اند (۱۶). همان‌گونه که ملاحظه می‌گردد و پیشتر نیز اشاره شد، نتایج مطالعات مختلف در این زمینه بسیار متغیر می‌باشد. این اختلال در داخل یک کشور نیز بارز است (مطالعات Verma در هند) (۱۴، ۱۵). در این زمینه، Golbahar و همکاران در مطالعه‌ای در شیراز، به بررسی شیوع اختلالات مرتبط با اسیدهای امینه پرداخته و شیوع این دسته از بیماری‌های ژنتیکی را، از جمله فنیل کتونوری، تیروزینی و بیماری شربت افرا، بالا گزارش کرده اند (۱۷). در این مطالعه نیز بیماری فنیل کتونوری مشابه مطالعه انجام گرفته در شیراز از شیوع بالای برخوردار بوده است. در توجیه تفاوت در میزان بروز اختلالات ژنتیکی علل متعددی قابل طرح می‌باشند. تفاوت در حجم نمونه بررسی شده و استعداد نژادهای خاص به برخی بیماری‌ها در این زمینه مطرح می‌باشدند. به عنوان مثال نشان داده شده است که شیوع آنی‌داسی شکل در افراد آفریقایی تبار و بیماری فیبروز کیستیک در ساکنین مناطق اروپای شمالی بیشتر از سایر نژادهای است.^{*} از سوی دیگر نشان داده شده است که تفاوت‌های فرهنگی و مذهبی نیز در این زمینه از اهمیت فوق العاده‌ای برخوردار می‌باشند. به عنوان مثال در کشورهای عربی بالا بودن جمعیت خانوارها، صاحب فرزند شدن زنان و مردان در سنین بالا و ازدواج‌های فامیلی از جمله علل شیوع بالای اختلالات ژنتیکی در این افراد معرفی شده است (۷-۲۴). همان‌گونه که اشاره شد، در مطالعه فعلی تب مدیرانه‌ای فامیلی شایع‌ترین اختلال ژنتیکی گزارش شده در منطقه آذربایجان شرقی و بسیاری از مراکز بررسی شده بوده است. در این زمینه، مطالعات دیگری که در منطقه مدیرانه و در جمعیت‌های

^{*}<http://www.gig.org.uk>

^{*}<http://www.gig.org.uk>

References:

1. Tadmouri Go. Genetic disorders in Arab populations, genetic disorders in the Arab world, United Arab Emirates. 1st Ed. UAE: Centre for Arab Genomic Studies Publication; 2004. P.1-70.
2. Hamamy H, Alwan A. Genetic disorders and congenital abnormalities, strategies for reducing the burden in the region. East Mediterr Health J 1997; 3(1): 123-32.
3. Agwiser A. Perinatal mortality at the Armed Forces Hospital, Riyadh, Saudi Arabia, five year review of 22203 births. Ann Saudi Med 1990; 10(3): 268-75.
4. Haque K, Bashi O. Perinatal mortality at King Khalid University Hospital, Riyadh. Ann Saudi Med 1988; 8(3):19019-3.
5. Kleigman RM. Nelson essentials of pediatrics. 5th Ed. New York: McGraw Hill; 2006. P.237-49
6. Emery AEH, Rimoin DL. Principles and practice of medical genetics. 2nd Ed. Edinburgh: Churchill-Livingstone; 1990. P. 278.
7. Al-Gazali L, Hamamy H, Al-Arrayad S. Genetic disorders in the Arab world. BMJ 2006; 333(7573): 831-4.
8. Teebi A, Farag T. Genetic disorders among Arab populations. 1st Ed. New York: Oxford University Press; 1997. P.1-8.
9. Alwan A, Modell B. Community control of genetic and congenital disorders. 1st Ed. Alexandria: WHO Publication; 1997. P.23.
10. Christianson A, Howson C, Modell B. March of Dimes global report on birth defects: the hidden toll of dying and disabled children. 1st Ed. New York: March of Dimes; 2006. P.1-25.
11. Hamamy H, Alwan A. Hereditary disorders in the Eastern Mediterranean Region. Bull World Health Organ 1994; 72(1): 145-54.
12. Borges Pinto LI, Paskulin GA, Graziadio C, Marques Mendez HM. The frequency of genetic diseases in a high risk ward in a pediatric hospital. Brazil J Gen 1996; 19(1): 145-9.
13. González-Ferrer S, Pineda-Del Villar L, Brito-Brito J, Prieto-Carrasquero M, Rojas-Atencio A, Angarita-Avila L, et al. Hereditary diseases and congenital malformations at the Unit of Medical Genetics of the University of Zulia, Years: 1983-1992. Invest Clin 1995; 36(2): 47-60.
14. Verma IC. Burden of genetic disorders in India. Indian J Pediatr 2000;67(12): 893-8.
15. Verma IC, Saxena R, Lall M, Bijarnia S, Sharma R. Genetic counseling and prenatal diagnosis in India-experience at Sir Ganga Ram Hospital. Indian J Pediatr 2003;70(4): 293-7.
16. Sepe SJ, Marks JS, Oakley GP, Manley AF. Genetic services in the United States. JAMA 1982; 248(14): 1733-5.
17. Golbahar J, Karamizadeh Z, Honardar Z. Selective screening of amino acid disorders in the southwest of Iran, Shiraz. J Inherit Metab Dis 2002; 25(6): 519-21.
18. Medlej-Hashim M, Serre JL, Corbani S, Saab O, Jalkh N, Delague V, et al. Familial Mediterranean fever (FMF) in Lebanon and Jordan. a population genetics study and report of three novel mutations. Eur J Med Genet 2005; 48(4): 412-20.
19. Sohar E, Gafni J, Pras M, Heller H. Familial Mediterranean fever: a survey of 470 cases and review of the literature. Am J Med 1997; 43(2): 227-53.
20. Touitou I, Lesage S, McDermott M, Cuisset L, Hoffman H, Dode C, et al. In fevers, an evolving mutation database for auto-inflammatory syndromes. Hum Mutat 2004; 24(3): 194-8.
21. Belmahi L, Sefiani A, Fouveau C, Feingold J, Delpech M, Grateau G, et al. Prevalence and distribution of MEFV mutations among Arabs from the Maghreb patients suffering from familial Mediterranean fever. C R Biol 2006; 329(2): 71-4.

22. Cazeneuve C, Hovannesyan Z, Geneviève D, Hayrapetyan H, Papin S, Girodon-Boulandet E, et al. Familial Mediterranean fever among patients from Karabakh and the diagnostic value of MEFV gene analysis in all classically affected populations. *Arthritis Rheum* 2003; 48(8):2324-31.
23. Sarkisian T, Ajrapetyan H, Shahsuvaryan G. Molecular study of FMF patients in Armenia. *Curr Drug Targets Inflamm Allergy* 2005; 4(1):113-16.
24. Pooladfar GR, Mallahzade AR. Prevalence of minor congenital Congenital anomalies in Bushehr newborn infants including variations. *Iranian South Med J* 2005; 1: 43-52.(Persian)