مقاله پژوهشی مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان جلد پنجم، شماره اول، بهار ۱۳۸۵، ۲۲–۱۷

ارزیابی سندروم X شکننده در مبتلایان به عقب ماندگی ذهنی خفیف در شهرستان رفسنجان

محمدرضا میرزایی 1 ، دکتر غلامرضا اسدی کرم 7 ، دکتر مهدی محمودی 7 ، محمدرضا حاجیزاده 3 ، سیدمهدی موسوی 9 ، احمدرضا صیادی 7 ، سیدحبیبا... حسینی 7

پذیرش مقاله: ۱۳۸٤/۱۲/۲۳

اصلاح نهایی: ۱۳۸٤/۱۰/۲٦

دريافت مقاله: ١٣٨٤/٤/٤

چکیده

زمینه و هدف: سندروم X شکننده (FXS) عامل اصلی عقب ماندگی ذهنی ارثی در انسان به شمار میرود. افراد با درجات متفاوتی از عقب ماندگی ذهنی، گوشهای بلند، پیشانی و چانه جلو آمده، بیضههای بزرگ، جمجمه بزرگ و چاقی مشخص می گردند. این سندرم همراه با یک شکستگی در انتهای بازوی بلند کروموزوم X ($Xq_{TV/T}$) میباشد که در گسترشهای متافازی لنفوسیتهای کشت شده افراد مبتلا در محیط کشت اختصاصی قابل مشاهده است. فراوانی این سندروم در نژادهای مختلف انسان بین یک در هزار و پانصد برای مردان و یک دردو هزارو پانصد برای زنان گزارش شده است. هدف از این مطالعه تعیین میزان فراوانی FXS در افراد عقب مانده ذهنی خفیف مدرسه استثنایی زهره شمسایی رفسنجان بود.

مواد و روشها: این مطالعه توصیفی که بر روی تعداد ۵۲ فرد عقب مانده ذهنی خفیف (بهره هوشی بین ۵۵ تـا ۷۵) کـه از نظر کلینیکی مشکوک به سندروم x شکننده بودند با روشهای سیتوژنتیکی مورد غربالگری قرار گرفتند. پس از تهیـه نمونـه خون بیماران، کشت لنفوسیتها در محیط کشت اختصاصی انجام و با روش G-Banding کاریوتایپ هر فـرد تهیـه گردیـد و برای تجزیه و تحلیل آن از آزمون آماری فیشر استفاده شد.

یافته ها : افراد با میانگین سنی ۱۲/۷ (۱۷–۷) سال شامل ۳۷ پسر (۷۱/۲٪) و ۱۵ دختر (۲۸/۸٪) بودند میانگین بهره هوشی (۱۷ در این افراد 8/8٪ افراد مؤنث و به طور کلی (IQ) در این افراد مذکر و8/8٪ افراد مؤنث و به طور کلی 3/8٪ افراد مورد مطالعه شکستگی کروموزوم 3/8 در ناحیه 3/8 داشتند.

نتیجه گیری: فروانی موارد مثبت X شکننده در این مطالعه برابر با فروانی به دست آمده در دیگر مطالعات مشابه که روی افراد مشکوک به FXS (با عقب ماندگی ذهنی خفیف) انجام شده است میباشد.

واژههای کلیدی: سندروم X شکننده، عقب ماندگی ذهنی، کاریوتایپ

۱- (نویسنده مسئول) مربی گروه آموزشی بیوشیمی بیوفیزیک، ژنتیک و تغذیه دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان تلفن: ۰۳۹۱-۵۲۲۵۴۰۰ فاکس: ۰۳۹۱-۵۲۲۵۲۰۹، پست الکترونیکی: mirzaee_mr@yahoo.com

۲- دانشیار گروه آموزشی بیوشیمی پزشکی و ژنتیک دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

٣- دانشيار گروه آموزشي بيوشيمي باليني و ژنتيک دانشکده پزشکي، دانشگاه علوم پزشکي رفسنجان

۴- كارشناس ارشد گروه آموزشي بيوشيمي پزشكي و ژنتيك دانشكده پزشكي، دانشگاه علوم پزشكي رفسنجان

۵- مربی و عضو هیأت علمی گروه آموزشی میکروبشناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

٦- مربى و عضو هيأت علمي گروه آموزشي علوم پايه، دانشكده پرستاري، دانشگاه علوم پزشكي رفسنجان

مقدمه

سندروم X شکننده (FXS) یکی از عوامل عقب ماندگی ذهنی ارثی در انسان است که با درجات متفاوتی از عقب ماندگی ذهنی بروز می کند علایم ظاهری سندروم شامل گوشهای بلند، پیشانی جلو آمده، بیضههای بزرگ، رفتارهای غیر طبیعی و چاقی است [۳-۱]. قدرت نفوذ در این سندروم ۸۸٪ برای مردان و ۳۰٪ برای زنان گزارش شده است. که این قدرت نفوذ در نسلهای بعدی افزایش پیدا می کند، این حالت خاص افزایش قدرت نفوذ یک صفت از نسلی به نسل بعد، بنام تئوری شرمن (Sherman Paradox) معروف است [۴].

فراوانی این سندروم یک در ۱۵۰۰ برای مـردان و یـک در ۲۵۰۰ برای زنان، تقریباً در تمامی نژادهای انسانی به طور یکسان گزارش شده است [۶-۵]. اختلال FXS همراه با یک شکستگی در بازوی بلند کروموزوم $(Xq_{YV/T})$ می باشد که به نام جایگاه FRAXA معروف است این ناحیه در کشتهای اختصاص لنفوسیتهای افراد مبتلا به صورت یک نقطه شکسته شده به وضوح قابل مشاهده است. ژن FMR-I که در جایگاه (Xq۲۷/۳) قرار دارد، به عنوان عامل ایجاد کننده سندروم FXS شناخته شده است، این ژن ۴۸ kb اندازه داشته و شامل ۱۷ اگزون است، پروتئین Fragile X mental) FMRP retardation protein) که محصول این ژن است به تعدادی مولکول RNA از جمله mRNA کد کننده خود متصل شده و به عنوان حامل بین سیتوپلاسم و هسته عمل می کند [۷]. در ابتدای اگزون شماره ۱ (ابتدای ۵) تعدادی ترادف CGG وجود دارد که تعداد این ترادفها بسیار مهم است. ژن FMR-I در حالت طبیعی شامل ۵۴-۶ تکرار CGG در ابتدای ۵′ است اما در افراد مبتلا این تعداد به ۱۰۰۰-۲۰۰۰ تکرار می رسد که این افزایش تکرار باعث غیر فعال شدن ژن می گردد [۹-۸، ۶]. در افرادی که به عنوان مردان انتقال دهنده طبیعی (NTM) و یا زنان انتقال دهنده اجباری (OTF) خوانده میشوند، تعداد این تكرارها بين ۲۰۰-۵۳ تكرار گزارش شده است. تشخيص آزمایشگاهی FXS توسط روشهای مختلفی از جمله ساترن بلات، PCR و کاریوتایپ است که در این مطالعه از روش کاریوتایپ استفاده گردید [۱۱–۱۰، ۶–۵].

قدرت تسخیص روش کاریوتایی برای تسخیص افراد مشکوک به FXS تا ۹۹٪ برای مردان و ۹۰ تا ۹۵ درصد برای زنان گزارش شده است [-1-9, 0]. با توجه به این که عقب ماندگی ذهنی یکی از معضلات بزرگ جوامع و مراکز بهداشتی است و هزینه سنگینی صرف نگهداری، آموزش و احیاناً درمان این افراد می گردد لذا تعیین علت عقب ماندگی ذهنی و به دنبال آن برنامهریزی در جهت کاهش تولد مبتلایان به این اختلال کمک بزرگی به جامعه خواهد بود. با توجه به قابل اعتماد بودن و دقت بالای تشخیص FXS به وسیله روش اعتماد بودن و دقت بالای تشخیص کاریوتایپ مطالعه حاضر بر اساس این روش و به منظور تعیین میزان فراوانی سندرم X شکننده در بین عقب ماندگان ذهنی خفیف مدرسه استثنایی زهره شمسایی شهرستان رفسنجان طراحی گردید.

مواد و روشها

در این مطالعه توصیفی تعداد ۵۲ فرد عقب مانده ذهنی خفیف با IQ بین ۵۵ تا ۷۵ (تست IQ توسط متخصص روانشناسی هنگام ثبت نام فرد در مدرسه انجام شده و در پرونده آنان موجود بود) که مشکوک به سندروم X شکننده بودند، مورد بررسیهای سیتوژنتیکی برای تشخیص موارد FXS قرار گرفتند.

مقدار ۵ میلیلیتر خون کامل و هپارینه از افراد مورد مطالعه پس از تهیه به آزمایشگاه ژنتیک دانشکده پزشکی رفسنجان منتقل و بلافاصله کشت سلولی بر طبق روش رفسنجان منتقل و بلافاصله کشت سلولی بر طبق روش استانداردکاریوتایپ FXS روی نمونه ها انجام گرفت [۱۲]. از محیط کشت اختصاصی RPMI1640 که حاوی ۲۵٪ سرم منیط کشت اختصاصی ۲۰۰ شده به وسیله حرارت (AFCS) جنین گاو غیرفعال شده به وسیله حرارت (Tropyml) برای سازیتومایسین پنیسیلین) GIBCO و وتیمیسدین (استرپتومایسین پنیسیلین) و استفاده گردید و و روش فیلتراسیون برای استریل کردن محیط کشت استفاده شد. برای انجام کشت به هر شیشه کشت سلولی ۵ میلیلیتر محیط کشت اردیم معیط کشت، ۲۱۰ میلیلیتر فیتوهماگلوتینین (PHA) و نیم میلیلیتر خون بیمار اضافه و به مدت ۷۲ ساعت در ۳۷°C انکوبه گردید. پس از ایس مدت به هر شیشه کشت انکوبه گردید. پس از ایس مدت به هر شیشه کشت

مراحل برداشت انجام شد. به این ترتیب که پس از سانتریفوژ کردن، سلولها از محیط کشت جدا شده و تحت تأثیر محلول هیپوتونیک (KCL;٠/٧۵M) قرار گرفتند، ضمن سانتریفوژ مجدد سلولها در معرض محلول تثبیت کننده (اسید استیک – متانل ۱: ۳) قرار داده شدند. پس از چندین مرحله شستشو با محلول تثبیت کننده نهایتاً سوسپانسیون شفاف لنفوسیتها در محلول تثبیت کننده به دست آمد و با روش پرتاب قطره، از هر نمونه چندین لام تهیه گردید [۱۴–۱۳].

پس از طی مرحله Aging گسترشهای متافازی، رنگ آمیزی G-Banding روی لامها انجام شد [۱۵]، بدین منظور ابتدا گسترشهای متافازی برای مدت کوتاهی(۲-۱۰ ثانیه) تحت تأثیر تریپسین قرار گرفتند و سپس در محلول رنگ گیمسا قرار داده شدند، پس از چند دقیقه (۲۴-۸ دقیقه) لامها با آب مقطر شستشو داده شد. لامهای مختلف هر بیمار مورد بررسی و آنالیز قرار گرفت و حداقل ۲۰۰-۵ گسترش متافازی هر فرد به دقت بررسی و در صورت مشاهده موارد مشکوک عکسبرداری انجام و کاریوتایپ افراد تهیه گردید و سپس برای تجزیه و تحلیل آن از آزمون آماری فیشر استفاده شد.

نتايـج

افراد مورد مطالعه ۵۲ نفر بودند با میانگین بهره هوشی ۴۱/۳ (۷۴-۵۵)، ۳۷ نفر (۲۸/۸٪) مذکر و ۱۵ نفر (۲۸/۸٪) مؤنث و میانگین سنی در این افراد ۱۲/۷ (۲۰۱۷) سال بود.

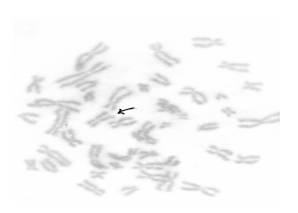
پس از تهیه گسترشهای متافازی افراد با روشG- Banding، برای تعیین شکست کروموزومی X، پنجاه تا صد گسترش متافازی هر فرد با دقت بررسی شد و از شکستهای کرموزومی عکسبرداری به عمل آمد. بدین ترتیب در ۳ فرد مذكر و يك فرد مؤنث شكست Xq27.3 مشاهده گرديد شـكل ۱ نمونه ایست از گسترش متافازی فرد شمار ۲، فلس نشان دهنده محل شکستگی در بازوی بلنید کرومیوزوم X است. از تعداد کل افراد مورد مطالعه (۵۲ نفر) تعداد ۴ نفر یعنی ۷/۷٪ $17/4\pm1/7$ جامل شکستگی کرومـوزوم X بـا میـانگین سـنی سال و میانگین بهره هوشی (IQ) این افراد ۵/۵±۶۵/۶ و از نظر جنسی ۳ نفر مرد و یک نفر زن بود و ۴۸ نفر یعنی سنی کروموزوم X بودهاند که میانگین سنی X بدون شکستگی کروموزوم این افراد ۲/۱۳±۲/۱۳ سال و میانگین بهره هوشی (IQ) ۵۹/۲±۱/۲ می باشد و از این تعداد ۳۴ نفر یعنی ۷۰/۸٪ مرد و ۱۴ نفر یعنی ۲۹/۲٪ زن بوده است. جـدول ۱ توزیـع فراوانـی نمونههای مورد مطالعه بر حسب سابقه ابتلاء عقب ماندگی ذهنی در خانواده و شکست کرموزومی و جدول ۲ توزیع فراوانی نمونههای مورد مطالعه بر حسب سابقه خویشاوندی والدین و شکست کروموزومی را نشان می دهد. در هیچ موردی اختلاف معنى دارى مشاهده نگرديد. در نهايت نتايج ما حاكم، است ٧/٧٪ افراد مورد مطالعه واجد شكستگي كرموزوم xq27.3 بودند که از این بین ۳ نفر پسر و یک نفر دختر بود.

جدول ۱: توزیع فراوانی نمونههای مورد مطالعه بر حسب سابقه ابتلاء به عقب ماندگی ذهنی خفیف در خانواده و شکست کروموزومی

کل		خير		بلی		سابقه ابتلاء به عقب
درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	ماندگی ذهنی خفیف در خانواده فراوانی شکست کروموزومی
Y/Y	۴	۱۱/۵	٣	٣/٨	١	بلی
97/4	47	۸۸/۵	77	98/7	۲۵	خير
١	۵۲	١	78	١	78	جمع کل

بر حسب سابقه خویشاوندی والدین و شکست کروموزومی	جدول ۲: توزیع فراوانی نمونههای مورد مطالعه ب
--	--

کل		خير		بلی		سابقەخويشاوندى
درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	والدین فراوانی شکست کروموزومی
Y/Y	۴	۴/۳	٣	٣/٢	١	بلی
97/4	47	A\D/Y	١٨	٩۶/٨	٣.	خير
١	۵۲	١	71	١	٣1	جمع کل



شکل I: گسترش متافازی کروموزومها که مربوط به فرد شماره I میباشد. فلش محل شکستگی در بازوی بلند کروموزوم X را نشان می دهد

ىحث

هدف این مطالعه تعیین ارتباط سندروم X شکننده و عقب مانیدگی ذهنی خفیف در تعددی از دانسآموزان مدرسه استثنایی زهره شمسایی رفسنجان بود.بر اساس نتایج این تحقیق $1/\Lambda$ افراد مذکر و 8/8 افراد مؤنث و در مجموع $1/\Lambda$ افراد مورد مطالعه حامل شکستگی $1/\Lambda$ بودنید که معرف افراد $1/\Lambda$ است. مطالعات گذشته میزان فراوانی FXS معرف افراد $1/\Lambda$ است. مطالعات گذشته میزان فراوانی $1/\Lambda$ در جوامع مختلف را $1/\Lambda$ - $1/\Lambda$ در هزار برای مردان و $1/\Lambda$ در هزار برای مردان و $1/\Lambda$ در هزار برای این مطالعات بر پاییه در شخیصهای سیتوژنتیکی انجام شده است $1/\Lambda$ است.

مطالعاتی که با روشهای مولکولی انجام شده است فراوانی این اختلال در جوامع اروپایی، آمریکایی و استرالیایی را ۱۰۶در هزار تعیین کردهاند [۱۹]. همچنین مطالعات گستردهای در مورد تعیین فراوانی FXS در جامعه عقب ماندگان ذهنی انجام شده که نتایج متفاوتی را به همراه داشته است. در مطالعهای

که توسط Sacobs روی سه جامعه اصلی عقب مانیده ذهنی (افرادی که به عنوان عقب مانده ذهنی در خانواده نگهیداری می شوند، افراد عقب مانده ذهنی که در مراکز خاص نگهیداری می شوند و افرادی که در مدارس استثنایی در حال تحصیل هستند) انجام گرفت و میزان فراوانی FXS در جوامع ذکر شده (تمامی گروههای عقب مانده ذهنی) را ۲۱٪ در مردان و ۲۰٪ در زنان تعیین نمود [۱۲] در حالی که در مطالعه Proops که فراوانی به دست آمده برای ۴XS، ۴XS، بوده است [۱۹]. این فراوانی به دست آمده برای ۴XS، ۴XS، بوده است [۱۹]. این عنوان عقب مانده ذهنی شدید (بهره هوشی کمتر از ۴۰) مناخته می شوند جزو مبتلایان به FXS قرار نمی گیرند و یکی از معیارهای تشخیص FXS داشتن بهره هوشی بالای ۵۰ است از معیارهای تشخیص FXS داشتن بهره هوشی بالای ۵۰ است

در ایس مطالعه تعداد ۵۲ عقب مانده ذهنی خفیف $IQ = \Delta 0 - V\Delta$) که در مدرسه استثنایی زهره شمسایی رفسنجان مشغول به تحصیل بودند (آموزشپذیر) مورد بررسی قرار گرفتند. یافتههای ما حاکی است V/V// افراد مورد مطالعه مبتلا به سندروم FXS هستند. نتایج به دست آمده از بررسی حاضر با نتایج دیگر مطالعات انجام شده که اساس تشخیص FXS در این مطالعات روشهای سیتوژنتیک است مطابقت دارد.

در مطالعهای که توسط Mcgavran انجام شد نشان داد که N/N عقب ماندگان ذهنی خفیف N/N که هیچگونه اطلاعی از علت شناسی اختلال خود نداشتند مبتلا به FXS در بودند [۲۱]. Jenkines در مطالعهای میشابه، فراوانی FXS در بین عقب مانیدگان ذهنی متوسط را N/N و Butler این فراوانی را N/N گزارش نمودند N/N این سندروم مهمترین فراوانی را N/N گزارش نمودند N/N این سندروم مهمترین عقب مانیدگی ذهنی توارثی در انسان است N/N مغلوب الگوی خاص توارثی شبیه الگوی توارثی وابسته به N/N مغلوب پیروی می کند موارد غیر طبیعی نیز در این الگوی توارثی دیده میشود که شامل: N/N مردان حامل شکستگی ممکن دیده میشود که شامل: N/N مندان حامل شکستگی ممکن است هیچگونه نشانهای از عقب مانیدگی ذهنی را بروز ندهنید. N/N زنان حامل ممکن است علایم خفیفی از عقب مانیدگی ذهنی را در خود داشته باشند. با توجه به این مطلب، توارثی بودن این سندروم نیز یکی از معیارهای با اهمیت در تشخیص بودن این سندروم است.

Carpenter و همکاران ۳۶ فرد مبتلا به عقب ماندگی ذهنی با سابقه مثبت عقب ماندگی ذهنی در خانواده را مورد بررسی قرار دادند و مشخص نمودند ۱۳/۹٪ این افراد واجد FXS هستند [۲۲]. در مطالعهای که روی ۸۱ فرد عقب مانده ذهنی با سابقه مثبت عقب ماندگی ذهنی در خانواده در کشور عربستان انجام شده است این میزان ۱۱/۸٪ در جامعه مورد نظر تعیین گردیده است [۵]. این در حالی است که در مطالعه سابقه فامیلی مثبت عقب ماندگی ذهنی انجام گرفته است این میزان فقط ۱۳/۶٪ گزارش شده است [۱۹]. در این مطالعه سه مورد از چهار مورد شناخته شده FXS دارای سابقه مثبت عقب ماندگی ذهنی تاجام گرفته است این مورد از چهار مورد شناخته شده FXS دارای سابقه مثبت عقب ماندگی ذهنی در خانواده بودند.

به هر حال نتایج ما حاکی است ۷/۷٪ افراد مورد مطالعه که تماماً دارای بهره هوشی بین ۵۵ تـا ۷۵ بـوده و در مدرسه استثنایی زهره شمسایی رفسنجان مشغول تحصیل بودند مبتلا به FXS هستند از این تعداد ۳ نفر پسر و ۱ نفر دختر بودند، نتایج این تحقیق تقریباً با نتایج تحقیقات انجـام گرفته در دیگر مناطق دنیا یکسان میباشد. با توجه به تـوارثی بـودن این سندرم، خانوادههایی که صاحب یـک فرزنـد عقب مانـده دهنی هستند شانس بیشتری برای داشتن فرزند عقب مانـده داشت و لازم است تـستهـای غربـالگری هماننـد بـسیاری از کشورها [۲۳] روی این خانوادهها انجام گیرد.

امیدواریم با انجام تستهای غربال گری FXS و شناسایی افراد مبتلاء در کشور، مشاورههای لازم را به افراد داد و مانع ازدواج دو فرد حامل که امکان داشتن فرزند FXS در این گونه موارد بیشتر است شد و همچنین نتایج چنین مطالعاتی میتواند برای مسئولین و برنامهریزان بهداشتی کشور بسیار سودمند بوده و با برنامهریزی و ارایه راهکارهای مناسب از تولد چنین مواردی که سربار جامعه میشوند کاست.

نتيجهگيري

نتیجه نهایی این که پزشکان می توانند با ارجاع افراد عقب مانده ذهنی و خانوادههای آنها به کلینیکهای ژنتیک از وجود FXS آگاهی یافته و مشاورههای لازم را در اختیار خانوادهها قرار دهند و نیز مسئولین بهداشتی در برنامه ریزیهای بهداشتی و انجام تستهای غربالگری حداقل برای خانوادههای در معرض خطر با راه کارهای مناسب گامی در جهت کاهش تعداد چنین افرادی در خانوادهها و جامعه بر دارند.

تشکر و قدردانی

این تحقیق به عنوان طرح پژوهشی مصوب دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان بوده واز حمایتهای مالی این دانشگاه برخوردار بوده است. بر خود لازم میدانیم از مسئولینی که ما را در انجام این تحقیق یاری نمودند و نیز پرسنل مدرسه استثنایی زهره شمسایی مخصوصاً سرکار خانم ابراهیمی تشکر و قدردانی نماییم.

References

- [1] Butler MG, Hamill T. Blood specimens from patients referred for cytogenetic analysis: Vanderbilt University experience from 1985 to 1992. *South Med J*, 1995; 88(3): 309-14.
- [2] Fengler S, Fuchs R, Konig R, Arnemann J. Mosaicism for FMR1 and FMR2 deletion: anew case. *J Med Genet*, 2002; 39(3): 200-01.
- [3] Mandel JL, Biancalana V. Fragile X mental retardation syndrome: from pathogenesis diagnostic issues. Growth Horm IGF Res, 2004; 14Suppl A: S158-65.
- [4] Sherman S, Hagerman RJ, Silverman AD, editors Baltimore. Epidemiology in: Fragile X syndrome. The johns Hopkins University Press. 1996; pp. 69-97.
- [5] Anwar Iqbal M, Nadia S, Michael N, et al. Cytogenetic diagnosis of fragile X syndrome. *Annals of Saudi Medicine*, 2000; 20(3-4): 214-7.
- [6] Burt BA, Dicky JJ, Ben A, et al. The fragile X syndrome. J Med Genet, 1998; 35: 579-89.
- [7] Webb TP, Bundey S, Thake A, Todd J. The frequency of the fragile chromosome among school children in Coventry. J Med Genet, 1986; 23: 396-9.
- [8] Hagerman PJ, Hagerman RJ. The fragile X permutation: a maturing perspective. *Am J Hum Genet*, 2004; 74(5): 805-16.
- [9] Klauck SM, Munstermann E, Bieber-Martig B, Ruhl D, Lisch S, Schmotzer G, et al. Molecular genetic analysis of the FMR-1 gene in a large collection of autistic patients. *Hum Genet*, 1997; 100(2): 224-9.
- [10] Penagarikano O, Gil A, Telez M, Ortega B, Flores P, Veiga I, et al. A new insight into fragile X syndrome among Basgue population. Am J Med Genet, 2004; 128(3): 250-5.
- [11] Shiue CN, Lin YH, Kuan LC, Lii LM, Tsai WH, Chen YJ, et al. Cytogenetic Surveillance of mentally-retarded school children of southern Taiwan. *J formos Med Assoc*, 2004; 103(3): 218-24.
- [12] Jacobs PA Mayer M, Abruzzo MA. Studies of the fragile (X) syndrome in populations of mentally retarded individuals in Hawaii. *Am J Med Genet*, 1986; 23(1-2): 567-72.

- [13] Verma RS, Babu A. Tissue culture techniques and chromosome preparation. 2nd ed. New York. McGraw-Hill, Inc. 1995; pp: 6-13.
- [14] Yunis JJ. Human chromosome methodology. Academic press. 1968.
- [15] Oostra BA, Jacky PB, Brown WT, Rousseau F. Guidelines for the diagnosis of fragile X syndrome. National fragile X Foundation. J Med Genet, 1993; 30(5): 410-3.
- [16] De Viries BBA, Wiegers AM, de Graff E. Mental status and fragile X expression in relation to FMR-1 gene mutation. Eur J Hum Genet, 1993; 1: 72-9.
- [17] Jenkins EC, Duncan EJ, Genovese M, et al. The occurrence of chromosomal abnormality in specimens referred for fragile X analysis. International fragile X colerence ploceeding. Dillon, colorado: Spectra Publishers. 1992; pp: 367-73.
- [18] Turner G, Robinson H, Laing S, Purvis-Smith S. Preventive screening for fragile X syndrome. N Engl J Med, 1986; 315(10): 607-9.
- [19] Froster-Iskenius U, Felsch G, Schirren C, Schwinger E. Screening for fra (X) (q) in a population of mentally retarded males. *Hum Genet*, 1983; 63(2): 153-7.
- [20] Gustavson KH, Blomquist HK, Holmgren G. Prevalence of the fragile-X syndrome in mentally retarded boys in a Swedish County. Am J Med Genet, 1986; 23(1-2): 581-7.
- [21] McGavran L, Hagerman R, Berry R. Prevalence of chromosome abnormalities in 1983-91 (abstract). International Fragile X Conference proceedings. Dillon. Colorado. Spectra Publishers. 1992; 375.
- [22] Carpenter NJ, Leichtman LG, Say B. Fragile X- linked mental retardation. A survey of 65 patients with mental retardation of unknown origin. Am J Dis Child, 1982; 136(5): 392-8.
- [23] Proops R, Mayer M, Jacobs PA. A study of mental retardation in children in the Island of Hawaii. *Clin Genet*, 1983; 23(2): 81-96.