## م**قاله پژوهشی** مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان جلد سوم، شماره چهارم، پاییز ۱۳۸۳

# نقش هورمون پاراتیرویید بر قامت بیماران مبتلا به بتاتالاسمی ماژور

غلامرضا مشتاقي كاشانيان "\*، اكبر احمدي ، محمدمهدي حيات بخش "

دریافت:۱۳۸۳/۹/۲۹ بازنگری:۱۳۸۳/۹/۱۸ پذیرش: ۱۳۸۳/۹/۲۵

#### خلاصه

سابقه و هدف: تغییرات استخوانی یکی ازعوارض بیماری بتاتالاسمی ماژور است که هنوز دلیل آن مشخص نمیباشد. تنها در چندین گزارش متابولیسم مواد معدنی استخوانی و هورمون پاراتیرویید (PTH) در این بیماران مورد بررسی قرار گرفته است، با در نظر گرفتن این نکته که تعداد بیماران تالاسمی ماژور در منطقه کرمان زیاد میباشند، در این پژوهش به بررسی عوامل مؤثر در متابولیسم استخوانی شامل هورمون پاراتیرویید، کلسیم یونیزه، فسفر معدنی، و آنزیم فسفاتاز قلیایی این بیماران در گروههای سنی مختلف پرداختیم.

مواد وروشها: در یک مطالعه مقطعی، از ۲۰۰ بیمار که جهت دریافت خون به درمانگاه تالاسمی کرمان مراجعه نمودند، مقدار ۵ میلی لیتر خون گرفته شد. بیماران به پنج گروه سنی (کمتر یا مساوی ۲ سال، ۲-۳، ۱۲-۸، ۱۳-۱۴ و ۲۴-۱۷ ساله) تقسیم شدند، و نتایج آنان با نتایج ۸۳ فرد سالم مقایسه گردید. به علاوه، پرسشنامهایی برای تمام بیماران و گروه کنترل که شامل اطلاعاتی از قبیل میزان قد، وزن و علایم کمبود کلسیم بود، توسط پزشک تکمیل گردید. برای بررسی آماری قد و وزن، بیماران به ۲۴گروه بر اساس سن آنان تقسیم گردیدند.

یافتهها: نتایج آماری نشان داد که غلظت سرمی PTH و کلسیم یونیزه گروههای بیمار در مقایسه با گروههای کنترل کاهش یافته (۲۰/۰۰۱)، در صورتی که غلظت سرمی فسفر معدنی آنان افزایش نشان داد (۲۰/۰۰۱). به عالاوه، آنزیم فسفاتاز قلیایی بیماران تنها در گروه کودکان کمتر یا مساوی دو سال، به طور معنیداری بیشتر از گروه کنترل میباشد (۶۰/۰۵)، و در دیگر گروهها تفاوتها معنیدار نبود. علایم کمبود کلسیم شامل احساس خارش در عضلات در ۲۸٪، گرفتگی عضلات در ۷٪، و تشنج در ۷٪، بیماران مشاهده گردید. مقایسه آماری قد و وزن بیماران و گروههای کنترل نشان داد که تنها بیماران زیر یک سال دارای قد و وزن طبیعی بودند و قد و وزن دیگر بیماران در مقایسه با گروههای کنترل کنترل تفاوت معنیداری نشان داد (۶۰/۰۰۱)، که با افزایش سن این تفاوتها واضح تر بودند (۶۰/۰۰۱).

نتیجه گیری: ۸۹/۵ ٪ بیماران دارای فریتنی بیشتر از ۱۵۰۰ نانوگرم در میلیلیتر بوده، و ۹۱٪ آنها مصرف دسفرال آمین منظمی نداشتند، بنابراین میتوان نتیجه گرفت که عدم ترشح کافی PTH که به دنبال افزایش رسوب آهن در بافتها پدیدار می گردد، دلیل کاهش کلسیم یونیزه و افزایش فسفر این بیماران میباشد. و همین تغییرات میتواند احتمالاً یکی از علل کوتاهی قد و کاهش وزن بیماران مذکور باشد.

واژههای کلیدی: بتا تالاسمی ماژور، هورمون پاراتیرویید، کلسیم، فسفات، فسفاتاز قلیایی، قامت، وزن

۱\*- استادیار گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی کرمان (نویسندهٔ مسئول)

تلفن: ۳۴۱-۳۲۲۱۶۶۲ فاکس: ۳۴۱-۳۲۲۱۶۷۱ الکترونیکی: MoshtaghiKashanian@hotmail.com

۲- استاد گروه کودکان و نوزادان، دانشگاه علوم پزشکی کرمان

۳- استادیار گروه داخلی دانشگاه علوم پزشکی کرمان

#### مقدمه

بتاتالاسمی ماژور به گروهی از بیماریهای ارثی خونی اتلاق می گردد، که اختلال در سنتز زنجیره بتا همو گلوبین آنها وجود دارد. معمولاً اين اختلال به دليل موتاسيون (جهش) در یک نقطه از ژن و یا عوامل کنترل کننده ژن، پدیدار می گردد. حذف ژن زنجیره بتا علت دیگری است که موجب این بیماری می گردد [۱۷]. برای زنده نگاه داشتن كودكان مبتلا به تالاسمى ماژور، تزريق مرتب خون الزامي است. اما تزریق مکرر خون موجب افزایش آهن و رسوب آن به صورت هموسیدرین در بافتهای مختلف بیماران می گردد. افزایش رسوب آهن از دلایل مرگ زود هنگام این کودکان بـود [۲]. با پیشرفت علم پزشکی و تولید داروی دسفرال آمین که برای کاهش رسوب آهن در بافتهای مختلف این بیماران استفاده شد، وضعیت درمان این بیماران کاملاً تغییر نمود [۱۶]. تزریق مکرر گلبولهای خونی شسته شده ۱ و استفاده منظم چلیت کنندههای آهن (دسفرال) باعث طولانی شدن عمر بيماران بتاتالاسمىماژور گرديد [۴]، بدنبال أن خيلى از عوارض جانبی بیماری کاهش، و یا به ندرت دیده شد. لیکن تغییرات استخوانی و تاخیر در رشد و یا بلوغ جنسی هنوز در این بیماران مشاهده میشود [۶٬۱۷]، که دلیل آن کاملاً روشن نمي باشد [۱۴،۲۲،۲۶]. پوكي استخوان، شكستكي هاي استخوانی در میان کودکان مستلابه بتا تالاسمی ماژور [۳٬۱۲٬۲۲٬۲۸]، نشان دهنده تغییرات عوامل مختلف ساخت استخوان در این بیماران میباشد.

تنها چندین پژوهش وجود دارد که به مطالعه درباره تغییرات املاح استخوانی و اندازه گیری سطح سرمی هورمون پاراتیرویید (PTH) بیماران تالاسمی ماژور پرداختهاند، نتایج بدست آمده از این مطالعات، به دلیل محدود بودن تعداد بیماران، گسترده بودن محدوده سنی آنان و نحوه مصرف دسفرال آمین در بیماران، هماهنگی لازم وجود ندارد و در بعضی میوارد متناقض یکدیگر نییز میابشد بعضی میوارد متناقض یکدیگر نییز میابشد و حزین نتیجه گیری شده که اگر این بیماران مصرف منظم چنین نتیجه گیری شده که اگر این بیماران مصرف منظم دسفرال آمین داشته باشند و هموگلوبین آنها بین ۱۲-۹ گرم

در صد باشد، رشد آنان تا سن ۱۲-۱۰ سالگی تفاوتی با افراد سالم ندارد، اما پس از ۱۲ سالگی رشد آنان کم میگردد [۹،۱۰،۱۹،۲۴]. در مطالعه دیگری که در هنگ کنگ صورت گرفته نشان داده شده است که ۷۵٪ دختران و ۶۲٪ پسران تالاسمی تاخیر در رشد دارند [۱۸].

ایران یکی از کشورهایی است که در کمربند خط مبتلایان به تالاسمی ماژور قرار دارد [۲۰،۲۱] و تعداد این بیماران در منطقه کرمان نیز فراوان میباشد. عدم هماهنگی بین نتایج گذشته و استفاده از روشهایی که از دقت کافی برخوردار نبوده (مخصوصاً در مورد اندازه گیری PTH و کلسیم یونیزه) از یک سو، و فراوانی بیماران تالاسمی ماژور در منطقه از سوی دیگر، ما را بر آن داشت که در یک مطالعه مقطعی و با شرکت دادن تعداد زیادی از بیماران تالاسمی ماژور، به بررسی دیقی تر عوامل موثر در متابولیسم استخوانی بپردازیم.

## مواد و روشها

در این مطالعه مقطعی، ۲۰۰ بیمار تالاسمی ماژور (۱۱۲ نفر مذکر و ۸۸ نفر مؤنث) که به مرکز بیماریهای خاص کرمان مراجعه دایم داشتند، جهت مطالعه انتخاب گردیدند. قبل از نمونه گیری، در معاینه فیزیکی که توسط یک پزشک متخصص انجام گرفت، علایم بالینی کمبود کلسیم، همچون احساس موقتی سوزش یا خارش در عضلات، گرفتگی عضلات، تشنج مورد بررسی و در پرسشنامهای که شامل سن، جنس، قد و وزن، تاریخ تشخیص بیماری، میزان خون دریافتی در سال، و مصرف دسفرال آمین بود، برای هر بیمار ثبت گردید. معاینه فیزیکی، و پرسشنامه برای ۸۳ کودک و نوجوان که گروه کنترل را تشکیل میدادند نیز انجام شد. این افراد از میان مراجعین سرپایی بیمارستان که مشکل خاصی نداشتند،

قبل از تزریق خون به بیماران، از آنها و همچنین از افراد گروه کنترل  $\alpha$  میلی لیتر خون در شرایط ناشتا در لوله ساده گرفته شد. پس از لخته شدن نمونهها و سانتریفیوژ ( $\alpha$  دقیقه،  $\alpha$ )، سرم آنها جدا گردید. قسمتی از سرمها (یک میلی لیتر) به لوله جدید منتقل و پس از بستن درب لوله ها به  $\alpha$ -۲۰ درجه سانتیگراد منتقل گردید. این نمونهها تا زمان آزمایش

<sup>1-</sup> Pack-cells

PTH و فریتین در این دما نگهداری شدند. بقیه سرمهای جـدا شده در همان روز جهت اندازه گیری کلـسیم یـونیزه، فـسفات معدنی، و فسفاتاز قلیایی استفاده شد.

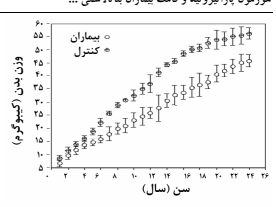
کلسیم یونیزه با استفاده از دستگاه اتوماتیک الکترولیت آنالیزر AVL (شرکت Aul، اتریش) اندازه گیری گردید. غلظت سرمی فسفات معدنی با روش UV توسط دستگاه RA-1000 (شرکت تکنیکون، آمریکا)، و با استفاده از کیت (شرکت من ایران) تعیین گردید. فسفاتاز قلیایی نیز توسط دستگاه ایران) تعیین گردید. فسفاتاز قلیایی نیز توسط دستگاه پارانیتروفنیل فسفات به عنوان سوبسترا مورد استفاده قرار گرفت. کیت فسفاتاز قلیایی (شرکت پارس آزمون، ایران) تهیه شده بود. غلظت سرمی PTH و فریتین با روش رادیوایمینومتریک (IRMA)، وطبق دستورالعمل کارخانه سازنده اندازه گیری شد. کیست PTH از شرکت سازنده فریتین (شرکت کاوشیار ایران) خریداری گردید. مقدار فریواکتیویته، و محاسبه نتایج با دستگاه گاما کانتر رادیواکتیویته، و محاسبه نتایج با دستگاه گاما کانتر رادیواکتیویته، و محاسبه نتایج با دستگاه گاما کانتر

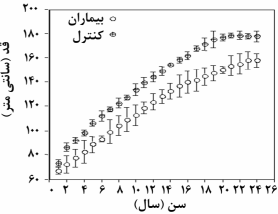
محاسبات آماری توسط برنامه نرمافزاری StatView انجام گردید. میانگینها و انحراف معیارهای نتایج به دست آمده با روش توصیفی، و مقایسه گروههای کنترل و بیماران توسط آزمون unpaired t-test انجام گردید. تفاوت بین گروهها، که مقدار P آنها کمتر از ۰/۰۵ بود معنی دار تلقی گردید.

## نتايج

از ۲۰۰ بیمار تالاسمی ماژور تحت مطالعه، ۱۱۲ نفر مذکر و ۴۳ نفر  $\Lambda\Lambda$  نفر مونث بودند، و گروه کنترل ۴۰ نفر مذکر و ۴۳ نفر مؤنث را شامل می شد. این افراد را بر حسب سن آنان، به پنج گروه سنی (بر اساس فیزیولوژیک انسانی) تقسیم نمودیم، همان گونه که در جدول ۱ مشاهده می شود، در میان بیماران گروه اول (افرادی که سن آنان کمتر ویا مساوی ۲ سال بود، (n=1) هیچ یک از علایم اولیه کمبود کلسیم از قبیل خارش و سوزش عضلات مشاهده نگردید. با افزایش سن بیماران، تعداد بیمارانی که خارش و سوزش عضلات داشتند، افزایش پیدا کرد. در میان گروه دوم بیماران ((N-1) ساله، (N-1) الماران خارش و سوزش عضلات داشتند. در گروه سوم ((N-1) بیماران خارش و سوزش عضلات داشتند. در گروه سوم ((N-1)

ساله، ۱=۵۶) این رقم به ۳۲/۱۴ ٪ رسید، در حالی که در گروه چهارم (۱۶-۱۳ ساله، ۱۵-۱۳ ٪ بیماران، و در گروه پنجم (۲۴-۱۷ ساله، ۱۸-۲۴ ٪ بیماران خارش و سوزش عضلات داشتند. گرفتگی عضلانی در تمام گروهها مشاهده گردید. در گروه اول (به گفته والدین کودکان)  $\Delta$  %کودکان گرفتگی عضلانی داشتند. گرفتگی عضلات دردیگر گروهها به ترتیب ۲/۲۲ ٪، ۷/۱۷٪، ۹/۸۰٪ ، و ۱۰/۷۱٪ وجود داشت. در گروه اول ۵٪ افراد و در دیگر گروهها به ترتیب ٨/٨٩ ٪، ٥/٣٤ ٪، ٠٩/٨٪، و٢/١٢ ٪ افراد دچار تشنج شده بودند. برای بررسی وزن وقد بیماران، اطلاعات مربوطه به ۲۴ گروه سنی تقسیم گردید. میانگین بدست آمده برای وزن گروه بیماران یک ساله ۲/۱۷±۴/۸۸ کیلوگرم شد، در صورتی که این مقدار برای گروه کنترل ۷/۸۳±۰/۹۷ کیلوگرم بود، که از نظر آماری اختلاف بین این دو گروه معنی دار نیست مقایسه وزن بیماران و کنترل ها در دیگر گروهها از نظر آماری معنی دار است (p<٠/٠۵). به علاوه، اختلافها در دیگر گروهها با افزایش سن واضحتر شده (p < 1 / 1 - < 1 / 1 / 1)، همان گونه که در نمودار ۱ نشان داده شده است، نتیجه بررسی آماری اطلاعات مربوط به قد نيز مشابه وزن است. ميانگين و انحراف معیار قد بیماران یک ساله برابر ۴۵/۷±۶۷/۱۶ سانتیمتر گردید، این ارقام برای گروه کنترل متناسب این گروه ۲۳/۱۷±۴/۶۲ سانتیمتر شد. از نظر آماری اختلاف قدی در این گروه معنی دار نیست، در صورتی که در دیگر گروهها اختلافها معنى دار است و با افزايش سن تفاوتها واضح تر شده ( $p<\cdot/\cdot 1-\cdot/\cdot\cdot 1$ ). این نتایج در نمودار ۱ نشان داده شده الست. ميانگين كلي فريتين سرم گروه كنترل ۲۸/۶۲±۱۲/۳۴ نانوگرم در میلی لیتر بدست آمد. تزریق مکرر خون، و مصرف نامنظم دسفرال (تقریباً در ۸۷٪ بیماران) باعث افزایش غلظت فریتین سرم بیماران گردیده بود، به طوری که تنها در گروه بیماران زیر دو سال غلظت فریتین سرم برابر ۱۴۳۷/۳۰±۱۲۶۷/۵۴ نانوگرم در میلی لیتر بدست آمد. اختلاف معیار بالا در این گروه نشانگر گستردگی غلظت فریتین در این گروه می باشد. غلظت فریتین در دیگر گروهها بیشتر از ۳۰۰۰ نانوگرم در میلی لیتر بود. ارقام بدست آمده برای گروههای سنی مختلف در جدول ۱ نشان داده شده





نمودار ۱: وزن (کیلوگرم)، و قد (سانتیمتر) بیماران بتـا تالاسـمی (تعداد ۲۰۰ نفر) در مقابـل سن آنان. دایرهـا میـانگین و بارهـا نـشانگر یـک انحـراف معیـار می.باشند. تنها گروه یک ساله ها از نظر وزن و قد تفاوتی با گروه کنترل نداشتند. تفاوت بین بیماران و کنترل در مابقی گـروههـا معنـیدار می.باشد (۲۰۰۰/۰۰۰).

میانگین کلی غلظت سرمی PTH بیماران برابر ۷۰/۸۸±۳۰/۱۷ ییکوگرم در میلی لیتر بدست آمد که این

مقدار در مقایسه با میانگین کلی گروه کنترل (۱۲۳/۶۸ $\pm$ ۳۹/۸۱) کاهش واضح و معنی داری (۱۲۳/۶۸ $\pm$ ۳۹/۸۱) نشان می دهد. به علاوه، میانگین کلی کلسیم یونیزه بیماران برابر ۲/۸۲ $\pm$ 7/۵۲ میلی گرم در صد است، در صورتی که این مقدار برای گروه کنترل  $7/1+\pm 7/4$  میلی گرم در صد بود. از نظر آماری اختلاف بین دو گروه تفاوت معنی داری را نشان می دهد (p<-7/1). هم چنین میانگین کلی فسفر معدنی بیماران (7/1). هم چنین میانگین کلی فسفر معدنی میانگین کلی فسفر معدنی میانگین کلی فسفر معدنی میانگین کلی فسفر معدنی گرم در صد) در مقایسه با میانگین کلی فسفر معدنی گروه کنترل (7/1

اگر چه فعالیت کلی آنزیم الکالین فسفاتاز بیماران بیشتر از گروه کنترل است، اما به دلیل پراکنده بودن نتایج بدست آمده، و نوسانات این آنزیم در سنین مختلف، مقایسه کلی بیماران و گروه کنترل اختلاف معنیداری را نشان نداد. مقایسه آماری بین گروههای سنی مختلف نشان داد که تنها در گروه سنی زیر دو سال، تفاوت معنیداری بین بیماران و کنترل وجود دارد (۳/۰۲)، و اختلاف بین دیگر گروهها به معنیدار نبود. مقدار و بدست آمده برای دیگر گروهها به ترتیب برابر ۷/۰۱، ۱۸۲۰، ۱۸۹۰ و ۷۲/۰ است، که نشانگر عدم اختلاف فعالیت سرمی الکالین فسفاتاز بیماران و گروه کنترل می باشد (جدول ۱).

جدول ا: تعداد بیماران و افراد گروه کنترل که بر حسب سن تقسیم گردیدهاند

فسفات قلیایی	فسفات	كلسيم يونيزه	PTH	Ferritin	Seizur	Spasm	Paraesthesi	تعداد بيمــاران	سن	/شاخصها
IU/L	معدني	mg%	Pg/ml	ng/ml	e (مونث و	(مونث و	a (مونــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	مونث و مذکر	برحسب	
	mg%				(مونت و مذکر)	مذکر)	(هوـــــــ و مذکر)		سال	گروهها
79+/A±719/7	۴/۱۵±۰./۵۹	4/81±+/49	118/87±08/91	70/+V±17/V0	بدون	بدون	بدون علامت	14(8/A)	1-1	
					علامت	علامت				
4.4/1±191/8	*/Y+±+/VA	4/8A±+/67	17A/8V±8A/V1	78/AF±11/+9	بدون	بدون	بدون علامت	19(٧/1٢)	٣-٧	
					علامت	علامت				كنترل
441/Y71/4	4/19±+/90	۴/۵۵±۰/۲۵	186/68#18/48	<b>T9/9V±A/TT</b>	بدون	بدون	بدون علامت	1&(A/Y)	۸-۱۲	_
					علامت	علامت				سن
477/4±196/1	4/49±+/40	4/24±•/22	177/98±71/ <b>~•</b>	76/11±61/49	بدون	بدون	بدون علامت	17(4/4)	18-18	
					علامت	علامت				
444/1±114/4	4/ <b>41</b> +/48	<b>۴/</b> ٣ <b>λ±∙/</b> ٣ <b>λ</b>	1+9/W+±W&/AW	<b>7</b> 8/7 <b>7</b> ±17/• <b>7</b>	بدون	بدون	بدون علامت	1A(1+/A)	14-46	
					علامت	علامت				
684/4±774/1*	۵/۰1±۰/۷۸†	4/++±+/49†	VF/WA±F+/Y9†	1447+1284+	1 (+/1)	1 (1/+)	• (•/•)	T+(A/1T)	1-1	
494/4718Y/1	6/44±1/4++	٣/ <b>٨</b> ۴±•/۴۵††	14/11+44/00++	70044AAA++	4(1/1)	1(+/1)	۵(۴/۱)	40(46/14)	٣-٧	
471/17+1+4/1	4/94±+/94+	٣/ <b>٧٩</b> ±•/۴۴††	V1/A&±74/19++	7754±1.71++	٣(٢/١)	4 (1/1)	1A(11/Y)	۵۶(۳۳/۲۳)	۸-۱۲	بيماران
54./A#4.4/A	۵/۶۲±۰/۷۴†	۳/۸+±+/۵۸†	84/144ta/40++	**17±1.**	۵(٣/٢)	۵(۴/۱)	T+(9/11)	۵۱(۲۸/۲۳)	18-18	سن
54./47t/7	۵/۷۴±1/۶۴†	٣/ <b>٧٩</b> ±٠/۶٣†	9+/VT±TV/VT++	<b>٣</b> ۶۴ <b>٩</b> ± <b>٩</b> λ۴††	<b>Y(Y/+)</b>	۳(۲/۱)	18(8/1)	YA (1Y/11)	14-46	سی
					10(9/8)	14(4/4)	۵۶(٣٠/۲۶)	TAT(16T/1T1)		جمع

### بحث

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که تنها بیماران یک ساله رشدی برابر کودکان گروه کنتـرل دارنـد، و در بقیـه گـروههـا اختلافات معنی داری وجود دارد که با افزایش سن بیماران این تفاوتها واضحتر مي گردد ( نمودار ۱). تفاوت بين نتايج بدست آمده دراین تحقیق و مطالعات گذشته دلایل مختلفی دارد. اول اینکه بیماران در تحقیقات قبلی میزان فریتین آنها زیـر ۲۵۰۰ نانوگرم در میلی لیتر بوده و هموگلـوبین آنهـا نیـز در سطح ۱۲-۹ گرم در دسی لیتر ثابت نگه داشته شده بود [۹٬۱۴٬۱۹٬۲۲]، در صورتی که در مطالعه حاضر، تنها ۱۱/۵٪ بیماران فریتین کمتر از ۱۵۰۰ نانوگرم در میلیلیتر داشته، که ٩ نفر آنان كمتر از ٢ سال سن داشتند. به علاوه، نتايج بررسي پرسشنامهها و سطح سرم فریتین بیماران، بیانگر این مطلب بود که ۹۱٪ آنان مصرف دسفرال منظمی نداشتهاند. از طـرف دیگر، در مطالعات گذشته تعداد بیماران تحت مطالعه محدود بوده و پراکندگی سنی نیز داشتند، در صورتی که در مطالعه حاضر ضمن اینکه تعداد بیماران افزایش یافت، تقسیمبندی فاصله گروههای سنی نیز کمتر شد.

کوتاهی قامت بیماران تالاسمی می تواند دلایل متعددی داشته باشد. یکی از این دلایل کاهش غلظت PTH سرمی آنها می باشد. همان گونه که در جدول ۱ نشان داده شده است، غلظت PTH بیماران در تمام گروههای سنی کمتر از گروههای کنترل است. نتایج بدست آمده در این تحقیق با نتایج گزارش شده توسط گرتنر و همکارانش [۱۵] که با ایجاد هیپوکلسیمی در بیمارانشان (سن ۲۴-۸ ساله، تعداد ۷) نشان دادند، ترشح PTH در بیماران تالاسمی کمترمی باشد، همخوانی دارد. نتایج حاضر همچنین با نتایج فلین و همکارانش [۱۳] که نشان دادند، ترشح PTH در بیماران تالاسمی کمترمی باشد، همخوانی دارد. نتایج حاضر همچنین با نتایج فلین و همکارانش [۱۳] که نشان دادند PTH بیمارانشان (۳/۵ –۳۲ ساله، تعداد ۱۳) زیر میانگین مقدار طبیعی می باشد، همخوانی نسبی دارد. به علاوه، زامبونی و همکارانش [۱۳] که ساله، PTH بیماران را در دو گروه سنی (۳-۵ ساله، ایماران خرد سال اختلاف معنی داری با گروه کنترل PTH بیماران خرد سال اختلاف معنی داری با گروه کنترل

ندارد، در صورتی که در گروه کودکان کاهش معنی داری را مشاهده نمودند. محققین دیگری گزارش نمودهاند که حتی با ثابت نگهداشتن مقدارهمو گلوبین بیماران (۱۱–۴۴ ساله، (n=Y))، و مصرف دسفرال منظم (به طوری که میزان آهن بدن ثابت باقی بماند)، هنوز ۱۳٪ بیماران به طور معنی داری کاهش ترشیح PTH دارند  $[\Lambda]$ . از سوی دیگر، دورنجول و همکارانش [11] گزارش نمودند که تغییرات معنی داری در غلظت PTH بیماران (۳–۱۸ ساله، (n=Y)) مشاهده نشده است

دلایل احتمالی تفاوتهای نتایج مطالعه حاضر و مطالعات قبلی عبارتند از:۱- روش مورد استفاده در مطالعه حاضر روش حساس IRMA بود که توانایی اندازه گیری مقادیر کم PTH را داشته، و تنها غلظت سرمی PTH کامل را اندازه گیری مینماید. ۲- در مطالعه حاضر تعداد بیماران ۲۰۰ مورد بود که در گروههای سنی مختلفی تقسیم گردیده، که خود باعث شده نتایج مطالعه اخیر دقیق تر از نتایج قبلی باشد. ۳- غلظت فریتین بیماران ما میباشد. Canale و همکارانش [۵] گـزارش نمودند، که کاهش PTH سرمی بیماران تالاسمی نتیجه رسوب آهن در غدد پاراتیرویید آنها میباشد. با توجه به این نکته که اکثر بیماران ما فریتین بیشتر از ۱۵۰۰ نانوگرم در میلی لیتـر داشتند، نه تنها نتایج کنل $^{a}$  و همکارانش را تأیید می کند، بلکه نشان دهنده این میباشد که بایستی از همان ابتدای درمان (تزریق خون)، دسفرال نیز به طور منظم برای این بیماران مصرف گردد. اگرچه از نظر آماری ما هیچگونه وابستگی بین غلظت سرمی PTH و فریتین سرمی بیماران مشاهده ننمودیم، اما افزایش ۲۰ تا ۵۰ برابری فریتین بیماران شاید نشانگر این نکته باشد که تنها افزایش رسوب آهن در غدد پاراتیرویید برای کاهش سنتز PTH کافی باشد.

کلسیم یونیزه بخش مهمی از کلسیم سرم میباشد، که هماهنگی اعمال فیزیولوژیک بدن به عهده آن است. کاهش PTH میتواند در تنظیم کلسیم (یونیزه) و فسفر سرمی تاثیر مستقیم داشته باشد. در این مطالعه غلظت کلسیم یونیزه تمام بیماران در مقایسه با گروههای کنترل کاهش معنیداری داشت، در صورتی که غلظت سرمی فسفر معدنی بیماران افزایش معنیداری را نشان میدهد. این نتایج با نتایج گوستین و همکارانش [۸] همآهنگی کامل دارد. از طرفی،

<sup>4-</sup> De Vernejoul

<sup>5-</sup> Canale

<sup>6-</sup> Costin

<sup>1-</sup> Gertner

<sup>2-</sup> Flynn

<sup>3-</sup> Zamboni

زامبونی و همکارانش [۳۱] گزارش نمودند، که تنها در بیماران نو جوان (۱۳–۱۰ ساله) تغییرات معنیدار کلسیم و فسفر سرمی وجود دارد، و تغییرات در کودکان (۵–۳ ساله) معنیدار نمیباشد. نهایتاً دورنجول و همکارانش [۱۱] گزارش نمودند که تغییرات معنیداری در غلظت کلسیم و فسفر بیمارانی که PTH آنان به علت ثابت نگهداشتن غلظت هموگلوبین و فریتین، در محدوده طبیعی بود مشاهده نگردید.

تفاوت در نتایج بدست آمده، احتمالاً به دلیل روشهای اندازه گیری کلسیم و فسفر میباشد. در تحقیق حاضر کلسیم یونیزه با روش حساس الکترود یونی انجام گردیده که ارجعیت بیشتری نسبت به روشهای استفاده شده (اندازه گیری کلسیم تام) در تحقیقات گذشته دارد. همچنین در مورد فسفر از روش حساس و اتوماتیک UV استفاده گردیده، که در مقایسه با روشهای رنگسنجی از حساسیت خوبی برخوردار میباشد؛ به علاوه، تعداد بیماران در پژوهش حاضر به ما این اجازه را داد که بتوانیم آنان را در گروههای سنی کوچکتری تقسیم نماییم که خود نتایج دقیقتری را به دنبال داشته است. نهایتـاً، به دلیل عدم استفاده دسفرال منظم در بیماران ما، علایم کاهش کلسیم به صورت خارش در عضلات، گرفتگی عـضلانی و تشنج در بیماران مسن تر بیشتر مشاهده گردید، که خود تاییدی بر کاهش کلسیم یونیزه می باشد. از سوی دیگر، افزایش فسفر نشانگر این نکته میباشد که کلیههای بیماران عمل تنظیمی خود را در مورد باز جذب کلسیم و فسفر به طور صحیح انجام داده [۱]، و در اثر افزایش آهن آسیبی به آنان وارد نگردیده است. به علاوه، کاهش کلسیم، و افزایش فسفر خون به طور واضح نشانگر این نکته میباشد که مقدار زیادی از این کلسیم و فسفر از طریق تحلیل رفتن استخوانها تامین گردیده است، چون شکنندگی استخوان ها در بیماران مسن تالاسمى ثابت گرديده است[٢٨].

[2] Argyropoulou MI, Kiortsis DN, Metafratzi Z, Bitsis S, Tsatoulis A, Efremidis SC: Pituitary gland height evaluated by MR in patients with beta-thalassemia major: a marker of pituitary gland function. *Neuroradiology*, 2001;43(12):1056-8.

نشانه دیگری برای تحلیل استخوانی، افزایش غلظت سرمی آنزیم فسفاتاز قلیایی میباشد. در مطالعه حاضر تنها بیماران زیر دو سال افزایش معنی دار نسبت به گروه کنترل داشتند، در صورتی که در دیگر گروهها با وجود افزایش ظاهری، تفاوت معنی داری مشاهده نگردید. اگر چه نتایج حاصله در این تحقیق با نتایج بدست آمده در تحقیق دورنجول و همکارانش [۱۱] همخوانی دارد، لیکن این نکته را بایستی در نظر گرفت که همگی بیماران آنها دارای هموگلوبین ثابت بوده، و مصرف دسفرال آمین منظمی نیز داشتهاند، که با وضيعت بيماران ما كه مصرف دسفرال آمين منظمي نداشته، و همو گلوبین ثابت نیز نداشته، هم خوانی ندارد. آنها دلیل عدم افزایش فسفاتاز قلیایی را کاهش تعداد سلولهای استئوبلاست عنوان نمودند که در اثر رسوب آهن در مناطق استخوان ساز، اتفاق میافتد [۱۱]. در مجموع میتوان گفت که اگرچه تحلیل استخوانی بیماران تالاسمی ماژور یک مکانیسم پیچیده دارد، اما با كاهش ترشح PTH و كلسيم يونيزه، و احتمالاً افـزايش فسفر معدنی که با افزایش سن و یا رسوب آهن در بافتها واضحتر می گردد [۷]، از عوامل عمده پدیدار شـدن اسـتئوپورز در این بیماران میباشد. به علاوه، این نتایج نشان میدهد که کاهش PTH به دنبال افزایش فریتین پدیـدار مـی گـردد، کـه خـود باعـث كـاهش اسـتخوانسـازى مـي گـردد. كـاهش استخوان سازی نیز ممکن است دلیل کوتاهی قامت و کاهش وزن بیماران گردد. این فرضیه با کاهش کلسیم برای استخوانسازی و یا افزایش فسفر معدنی که نشانگر تحلیل استخوانی میباشد تقویت می گردد. نهایتاً پیشنهاد می گردد در کنار ثابت نگهداشتن هموگلوبین و فریتین این بیماران (با استفاده منظم دسفرال)، استفاده خوراکی ویتامین D و کلسیم ممكن است از تحليل استخواني آنها جلوگيري نمايد.

## منابع

[1] Aldudak B, Karabay Bayazit A, Noyan A, Ozel A, Anarat A, Sasmaz I, et al: Renal function in pediatric patients with beta-thalassemia major. *Pediatr Nephrol*, 2000;15(1-2):109-12.

- [3] Bagni B, Palazzi G, Bagni I, Caporali C, Froehlich W, Casolo A, et al: pQCT (quantitative peripheral tomography) and data evaluation of phosphocalcic metabolism in thalassaemic patients. *J Pediatr Endocrinol Metab*, 1998;11 Suppl 3:791-4.
- [4] Bisbocci D, Livorno P, Modina P, Gambino M, Damiano P, Cantoni R, et al: Osteodystrophy in thalassemia major. *Ann Ital Med Int.*, 1993;8(4):224-6.
- [5] Canale VC, Steinherz P, New M: Erlandson M Endocrine function in thalassemia major. Ann N Y Acad Sci., 1974; 232(0): 333-45.
- [6] Cazzola M, Borgna-Pignatti C, Locatelli F, Ponchio L, Beguin Y, De Stefano P: A moderate transfusion regimen may reduce iron loading in beta-thalassemia major without producing excessive expansion of erythropoiesis. *Transfusion*, 1997;37(2):135-40.
- [7] Chern JP, Lin KH: Hypoparathyroidism in transfusion-dependent patients with betathalassemia. J Pediatr Hematol Oncol., 2002;24(4):291-3.
- [8] Costin G, Kogut MD, Hyman CB, Ortega JA: Endocrine abnormalities in thalassemia major. Am J Dis Child., 1979;133(5):497-502.
- [9] De Sanctis V, Katz M, Vullo C, Bagni B, Ughi M, Wonke B: Effect of different treatment regimes on linear growth and final height in beta-thalassaemia major. Clin Endocrinol (Oxf), 1994;40(6):791-8.
- [10] De Sanctis V, Vullo C, Urso L, Rigolin F, Cavallini A, Caramelli K, et al: Clinical experience using the Androderm testosterone transdermal system in hypogonadal adolescents and young men with beta-thalassemia major. *J Pediatr Endocrinol Metab.*, 1998;11 Suppl 3:891-900.
- [11] De Vernejoul MC, Girot R, Gueris J, Cancela L, Bang S, Bielakoff J, et al: Calcium phosphate metabolism and bone disease in patients with

- homozygous thalassemia. *J Clin Endocrinol Metab.*, 1982;54(2):276-81.
- [12] Filosa A, Di Maio S, Esposito G, De Martinis F, De Terlizzi F: Persistence of delayed adrenarche in boys with thalassemia. J Pediatr Endocrinol Metab., 2001;14(4):407-14.
- [13] Flynn DM, Fairney A, Jackson D, Clayton BE: Hormonal changes in thalassaemia major. Arch Dis Child., 1976;51(11):828-36.
- [14] Garofalo F, Piga A, Lala R, Chiabotto S, Di Stefano M, Isaia GC: Bone metabolism in thalassemia. *Ann N Y Acad Sci.*, 1998;850:475-8.
- [15] Gertner JM, Broadus AE, Anast CS, Grey M, Pearson H, Genel M: Impaired parathyroid response to induced hypocalcemia in thalassemia major. *J Pediatr.*, 1979; 95(2):210-3.
- [16] Giardina PJ, Grady RW: Chelation therapy in beta-thalassemia: the benefits and limitations of desferrioxamine. Semin Hematol., 1995;32(4):304-12.
- [17] Jensen CE, Tuck SM, Old J, Morris RW, Yardumian A, De Sanctis V, et al: Incidence of endocrine complications and clinical disease severity related to genotype analysis and iron overload in patients with beta-thalassaemia. *Eur J Haematol.*, 1997;59(2):76-81.
- [18] Kwan EY, Lee AC, Li AM, Tam SC, Chan CF, Lau YL, Low Lc: A cross-sectional study of growth, puberty and endocrine function in patients with thalassaemia major in Hong Kong. J Paediatr Child Health., 1995;31(2):83-7.
- [19] Kwan EY, Tam SC, Cheung PT, Low LC: The effect of 3 years of recombinant growth hormone therapy on glucose metabolism in short Chinese children with beta-thalassemia major. *J Pediatr Endocrinol Metab.*, 2000;13(5):545-52.
- [20] Neishabury M, Oberkanins C, Moheb LA, Pourfatholuah AA, Kahrizi K, Keyhany E, et al: High prevalence of the -alpha3.7 deletion among thalassemia patients in Iran. *Hemoglobin.*, 2003;27(1):53-5.

- [21] Nozari G, Rahbar S, Golshaiyzan A, Rahmanzadeh S: Molecular analyses of betathalassemia in Iran. *Hemoglobin*, 1995;19(6):425-31.
- [22] Okada Y, Montero A, Zhang X, Sobue T, Lorenzo J, Doetschman T, et al: Impaired osteoclast formation in bone marrow cultures of Fgf2 null mice in response to parathyroid hormone. *J Biol Chem.*, 2003;278(23):21258-66.
- [23] Orzincolo C, Castaldi G, De Sanctis V, Scutellari PN, Ciaccio C, Vullo C: Rickets-and/or scurvy-like bone lesions in beta-thalassemia major. *Radiol Med (Torino).*, 1990;80(6):823-9.
- [24] Pantelakis S: Growth patterns in patients with thalassaemia major. *Acta Paediatr Suppl.*, 1994;406:109-10.
- [25] Pratico G, Di Gregorio F, Caltabiano L, Palano GM, Caruso-Nicoletti M: Calcium phosphate metabolism in thalassemia. *Pediatr Med Chir.*, 1998;20(4):265-8.
- [26] Pratico G, Di Gregorio F, Caltabiano L, Palano GM, Morana M, Caruso-Nicoletti M: Bone metabolism markers in thalassemia. *Pediatr Med Chir.*, 2001;23(1):35-9.

- [27] Rioja L, Girot R, Garabedian M, Cournot-Witmer G: Bone disease in children with homozygous beta-thalassemia. *Bone Miner.*, 1990;8(1):69-86.
- [28] Soliman AT, El Banna N, Abdel Fattah M, ElZalabani MM, Ansari BM: Bone mineral density in prepubertal children with betathalassemia: correlation with growth and hormonal data. *Metabolism.*, 1998;47(5):541-8.
- [29] Tamary H, Goshen J, Carmi D, Yaniv I, Kaplinsky C, Cohen IJ, Zaizov R:. Long-term intravenous deferoxamine treatment for noncompliant transfusion-dependent betathalassemia patients. *Isr J Med Sci.*, 1994;30(8):658-64.
- [30] Tolis G, Karydis I, Markousis V, Karagiorga M, Mesimeris T, Lenaerts V, Degheghi R: Growth hormone release by the novel GH releasing peptide hexarelin in patients with homozygous beta-thalassemia. *J Pediatr Endocrinol Metab.*, 1997;10(1):35-40.
- [31] Zamboni G, Marradi P, Tagliaro F, Dorizzi R, Tato L: Parathyroid hormone, calcitonin and vitamin D metabolites in beta-thalassaemia major. *Eur J Pediatr.*, 1986;145(1-2):133-6.

# The Role of Parathyroid Hormone on Stature in Major Beta-**Thalassemic Patients**

GR. Moshtaghi Kashanian PhD<sup>1</sup>, A. Ahmadi MD<sup>2</sup>, MM. Hayat Bakhsh MD<sup>3</sup>

- 1- Assistant professor, Dept. of Biochemistry, Faculty of Medicine, University of Medical Sciences, Kerman, Iran
- 2- Professor of Pediaterics, University of Medical Sciences, Kerman, Iran
- 3- Assistant professor of Internal Medicine, Faculty of Medicine, University of Medical Sciences, Kerman, Iran

**Background:** Bone changes are typical complications of thalassaemia major, with unknown pathogenesis. There are only a few studies concerning mineral metabolism and parathyroid hormone (PTH) level in the patients whit this disorder, but the number of cases are limited and results are controversial. Since there are many major beta-thalassemic patients in Kerman area, the present study investigated the related factors in bone metabolism of these patients including PTH, ionized calcium, inorganic phosphate, and alkaline phosphatase level in patients with different age.

Material and Methods: In a cross sectional study, blood samples (5ml) were collected from 200 patients refferiry to the thalassemia clinic for blood transfusion. The patients were divided into five different age groups (<2, 3-7, 8-12, 13-16 and 17-24 years), and their results were compared with the results obtained from 83 healthy subjects as control group. Furthermore, a questionnaire was filled by a physician for all the patients and the control group, which included height, weight, and clinical symptoms of calcium deficiency. For comparison of height and weight, patients were divided into 24 groups according to their age.

**Results:** Analysis of data showed significant decreases (p<0.001) in serum level of PTH and calcium of all the patients, while there were significant increases in the level of the inorganic phosphate of them (p<0.01). Furthermore, alkaline phosphatase was increased significantly (p<0.05) only in the children  $\leq 2$  years, compared with the respective control group, while there were no significant changes among the other age groups. Symptoms of calcium deficiency such as paraesthesia were detected in 28%, muscular spasm in 7%, and seizure in 7.5% of the patients. Statistically, only one year old patients had normal height and weight, while significant decreases were detected for the other age groups (p< 0.05), which became more predominant in the older patients (p<0.001).

**Conclusion**: The present study indicated that the lower secretion of PTH following the deposition of iron in different tissues (89.5% of the patients had ferritin level of above 1500 ng/ml, and 91% had no regular desfral use), that causes the reduction of ionized calcium, and increase of inorganic phosphate. Furthermore, Low level of PTH leads to impaired metabolism of calcium and phosphate, and lower stature and body weight of these patients.

**Key words:** β-thalassaemia major, Parathyroid, Hormone Ionized calcium, Inorganic phosphate, Alkaline phosphatase, Stature, Weight

\*Corresponding author Tel:(0341)3221662,Fax:(0341)3221671, E-mail: MoshtaghiKashanian@hotmail.com Journal of Rafsanjan University of Medical Sciences and Health Services, 2004, 3(4): 258-266