

# بررسی تغییرات فکی، صورتی در بیماران مبتلا به تالاسمی مراجعةه کننده به بیمارستان حضرت علی اصغر (ع)

دکتر فرزانه آقاحسینی\* - دکتر محمد شنبده\*\*

\*استادیار گروه آموزشی بیماریهای دهان دانشکده دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی تهران  
\*\*دانپزشک

**Title:** Evaluation of Craniofacial Abnormality in Thalassemic Patients Who Referred to Ali Asghar Hospital

**Authors:** Aghahosseini F. Assistant Professor\*, Shanbadi M. Dentist.

**Address:** \*Dept. of Oral Medicine. Faculty of Dentistry. Tehran University of Medical Sciences.

**Abstract:** Thalassemia syndromes are the most common single gene abnormality. It is transmitted by autosomal dominant or autosomal co-dominant genes, either homozygous (thalassemia major) or heterozygous (thalassemia minor). The most severe form of congenital hemolytic anemia in Iran is homozygous type. As a result, considering the recognition, complication of this disease seems necessary. This cross-sectional study has performed on 98 thalassemic patients who received transfusion therapy monthly in Ali Asghar hospital. These patients have been evaluated from the point of craniofacial abnormality, providing answer sheet. Also, the levels of CBC and hemoglobin were determined in these patients and considered whether they were carriers or not.

In this study, the incidence of deep-bite was 48% in all cases and 52.2 percent Class II malocclusion.

This findings show that transfusion therapy would diminish or, indeed, prevent development of bony abnormality in growing patients. Also, the least craniofacial abnormality found when the mean level of hemoglobin was optimal.

**Key Words:** Thalassemia- Craniofacial- Class II malocclusion

*Journal of Dentistry. Tehran University of Medical Sciences (Vol. 13, No:2, 2000)*

## چکیده

سندرمهای تالاسمی شایعترین اختلال تکڑی شناخته شده می باشد. نوع هموژیگوت آن (تالاسمی مازور) شدیدترین شکل کم خونی همولیتیک شناخته شده در ایران است. با در نظر گرفتن شیوع بیماری در کشور لازم است که این بیماری از جهات مختلف دندانپزشکی مورد بررسی کامل قرار گیرد. هدف از این مطالعه بررسی تغییرات فکی، صورتی در بیماران تالاسمیک مراجعته کننده به بیمارستان حضرت علی اصغر (ع) می باشد. این بررسی به صورت مقطعی (Cross Sectional) و به مدت سه ماه بر روی ۹۸ بیمار مبتلا به تالاسمی که ماهانه خون دریافت می کردند، انجام شد. معاینه و تکمیل پرسشنامه این بیماران در فاصله بین آزمایش و تزریق خون انجام گرفت. در این بررسی شیوع دیپبایت ۴۸٪ و کلاس II ۵۲٪ بود. اگر قبل از یک سالگی درمان انتقال خون شروع شود و میانگین هموگلوبین در حد مطلوب باشد، تغییرات فکی، صورتی متوقف و یا بسیار اندک خواهد شد.

## کلید واژه‌ها: تالاسمی - تغییرات فکی، صورتی - مالاکلوژن کلاس II

مجله دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی تهران (دوره ۱۳، شماره دوم، سال ۱۳۷۹)

## مقدمه

و مرتب (شروع درمان قبل از ۱۵ ماهگی) برای بیمار انجام شود، به نحوی که میزان هموگلوبین در حد مطلوب (اپتیمم) حفظ شود تا حدی می‌توان از تغییر شکل صورت جلوگیری نمود (۷).

**تغییرات استخوانی:** تغییرات استخوانی به دنبال افزایش فعالیت مغز استخوان به وجود می‌آید و فضاهای مدولاری وسیع و استئوپروز ایجاد می‌شود. بعضی از تراکول‌ها برجسته‌تر باقی می‌مانند و تحت عنوان خطوط تیغه‌ای، میانی خوانده می‌شوند؛ نتیجه این وضعیت، گسترش پیداکردن کورتیکال به سمت خارج و یا نازکشدن آن می‌باشد.

**جمجمه:** استئوپروز سیستمیک در جمجمه به همراه ضخیم‌شدن استخوان کاسه سر بخصوص در قسمت فرونتال دیده می‌شود. وسیع‌شدن فضاهای Diplo و نازکشدن صفحات خارجی و داخلی استخوان جمجمه باعث نمای تیپیک Hair-on-End (Sun Ray Appearance) در رادیوگرافی می‌شود. بزرگی حفره‌های مدولاری و نازکشدن دیواره‌های کورتیکالی در استخوانهای دراز نیز همانند جمجمه دیده می‌شود که با رسیدن بیمار به مرحله بلوغ این تغییرات در اسکلت محیطی کمتر آشکار است ولی در جمجمه، ستون فقرات و لگن مشخص‌تر می‌باشد (۹).

**صورت:** استخوانهای جمجمه‌ای، صورتی نیز بطور غیرقابل اجتنابی مبتلا هستند و ظاهر بیماران تالاسمیک

سندرمهای تالاسمی، گروهی هتروژن از آنمی‌های ارثی هستند که مشخصه اصلی آنها نقص در سنتز یک یا چند زیرواحد زنجیره‌ای گلوبین در تترامر هموگلوبین است. در نتیجه گلوبول‌های قرمز خون میکروسیتیک و هیپوکرومیک می‌باشد. علائم کلینیکی این سندرم متفاوت است و از یک آنمی هیپوکروم میکروسیتوز بدون علامت تا آنمی بسیار شدید (که در صورت عدم درمان در اوایل کودکی منجر به مرگ می‌گردد) متفاوت می‌باشد. این هتروژنیستی به علت تفاوت در شدت نقصان بیوسنتیک اولیه و فاکتورهای تنظیم‌کننده همراه از قبیل سنتز تشدیدیافته زیر مجموعه هموگلوبین چنین می‌باشد (۴،۳،۲،۱).

**تظاهرات دهانی صورتی:** چنین عنوان شده است که تاثیرات تالاسمی روی استخوانها به شدت آنمی، سن بیمار و مدت زمان ظهور علائم کلینیکی و زمان انتقال خون و زمان برداشت طحال بستگی دارد. گزارش شده است که درمان انتقال خون، پیشرفت معاوی استخوانی را در بیماران در حال رشد کاهش می‌دهد و یا متوقف می‌سازد.

بدشکلی‌های شدید استخوان بخصوص در بیماران تالاسمی مأذور شایع می‌باشد (۵). Ficarra و همکاران نشان دادند که میزان تغییرات جمجمه و صورت در بیماران تالاسمی مأذور رابطه نزدیکی با شدت بیماری و زمان شروع درمان دارد (۶).

همچنین ثابت شده است که اگر ترانسفوزین‌های مکرر

در ترکیه و در مدت ۶ ماه توسط Bassimitici در سال ۱۹۹۶ انجام شد، تأثیر تالاسمی مازور بر روی اجزای کمپلکس جمجمه‌ای صورتی مورد بررسی قرار گرفت و با استفاده از سفالوگرافی این نتایج به دست آمد:

۱- اختلال اسکلتالی کلاس II

۲- رشد عمودی نسبتاً زیاد فک پایین

۳- تنگی حفره بینی

۴- برجستگی سانترال‌های پایین

۵- برگشتن لبه‌ای بالا و پایین به سمت بیرون (۵)

این مطالعه با هدف بررسی تغییرات فکی، صورتی در بیماران مبتلا به تالاسمی انجام شده است.

### روش بررسی

این مطالعه به صورت مقطعی و به مدت سه ماه بر روی ۹۸ بیمار مبتلا به تالاسمی که ماهیانه خون دریافت می‌کردند، در مرکز درمانی تالاسمی وابسته به سازمان انتقال خون و انجمن تالاسمی ایران واقع در تهران انجام گرفت.

معاینات در فاصله بین آزمایش و تزریق خون انجام شد؛ پرسشنامه‌ای از قبل تهیه شده بود که هنگام معاینه تکمیل می‌شد و پس از تکمیل پرسشنامه در معاینه بالینی اطلاعات به دست آمده با پرونده موجود بیمار در انجمن تالاسمی مقایسه و هماهنگ می‌شد.

در این بررسی جهت مقایسه مقدار هموگلوبین بر حسب وضعیت اکلوژن از آزمون T و جهت بررسی فراوانی وضعیت اکلوژن بر حسب زمان شروع درمان از آزمون  $\chi^2$  استفاده شد.

توسط Cooley (۱۹۵۷) و Baker (۱۹۶۴) تحت عنوان صورت جونده (Rodent Face) توصیف شده است (۵). ارتفاع قسمت تحتانی صورت افزایش می‌باید و حفره بینی تنگتر می‌شود؛ استخوان گونه و پیشانی بر جسته می‌شود؛ برگشتگی لب بالا، بزرگی منتشر فک بالا، بیرون‌زدگی (Protrogen)\* ناحیه پری‌ماگزیلا، اگزوفتالمی و هیپرتلیوریسم در صورت نمای Mongloid یا Chipmunk را به وجود می‌آورند (۶).

تغییرات در فک پایین و بالا: هیپرتروفی شدید مغز استخوان در جایگاه مدولاری و گاهی خارج از آن یک نمای شناخته شده در تالاسمی مازور است. تحت شرایط ذکر شده چهره خاص صورت گسترش پیدا می‌کند. برگشت لب فوقانی، بیرون‌زدگی دندانهای قدامی و ایجاد فاصله بین دندانها و افزایش اوربایت و اپن‌بایت و مال‌اکلوژن در درجه‌های متنوع، نتیجه این هیپرتروفی مغز استخوان می‌باشد. تظاهرات کرانیوفاسیال بیشتر روی استخوان آلوئول فک بالا و کام متتمرکز می‌باشد. بزرگی منتشر فک بالا و جلوآمدگی ناحیه پری‌ماگزیلا از علائم مهم این بیماری محسوب می‌شوند. معمولاً فک پایین کمتر از فک بالا بزرگ می‌شود. استخوانهای کورتیکال در فک پایین محکم به نظر می‌رسد و همین امر مانع از بزرگ شدن آن می‌شود (۹). رشد بیش از حد مغز استخوان در استخوانهای پارانازال باعث اختلال در Pneumatization و اغلب باعث تشکیل غیر طبیعی یا انسداد سینوس‌های فک بالا می‌شود (۷).

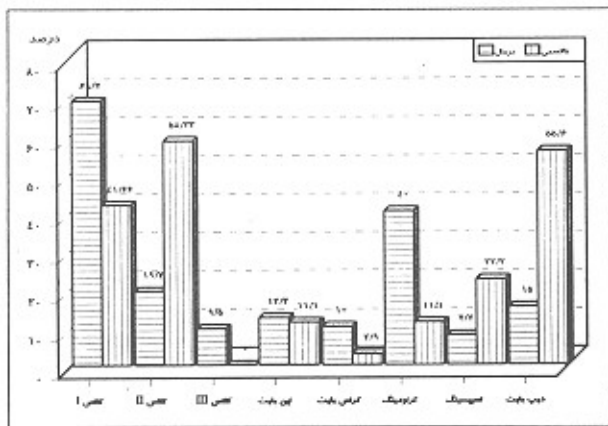
در تحقیقی که در مراکز درمانی Adane و Diarbakyr در تحقیقی که در مراکز درمانی Adane و Diarbakyr

\* جلوآمدگی

## یافته‌ها

.٪۲۸/۵ بود.

اسپیسینگ: ٪۲۰/۴ با حد پایین ۱۲/۳ و حد بالای ۲۹/۵ بیشترین و کمترین میزان به ترتیب در گروههای سنی ۳۷-۳۱ ٪۴۲/۹ و ۳۰-۲۱ سال (٪۱۵) بود.  
اپن‌بایت: ٪۱۴/۳ با حد پایین ۷/۲ و حد بالای ۲۱/۴ بیشترین و کمترین میزان به ترتیب در گروههای سنی ۲۰-۱۶ (٪۱۷/۱) و کمتر از ۱۵ سال (٪۱۱/۱) بود.  
دیپ‌بایت: ٪۴۸ با حد پایین ۳۸ و حد بالای ۵۸؛ بیشترین و کمترین میزان به ترتیب در گروههای سنی ۳۰-۲۱ (٪۷۰) و ۲۰-۱۶ سال (٪۲۵/۵) بود (تصویر شماره ۱).  
**نتایج بورسی میزان متوسط هموگلوبین:** میانگین هموگلوبین در کلاس I ٪۳۹/۰+۰/۸۶ و در کلاس II و III می‌باشد (جدول شماره ۱). بین مقدار هموگلوبین و وضعیت اکلوزن در کلاس I، II و III اختلاف معنی‌دار بود ( $P < 0.001$ ).



تصویر شماره ۱- فراوانی نسبی انواع اکلوزن بیماران تالاسمی مازور و افراد نرمال ایرانی و خارجی

جدول شماره ۱- مقایسه میانگین هموگلوبین بر حسب وضعیت اکلوزن

متغیر	کلاس I				کلاس II و III				متغیر
	میانگین	انحراف معیار	تعداد	میانگین	انحراف معیار	تعداد	میانگین	انحراف معیار	
هموگلوبین	۹/۸۶	۰/۲۲	۴۶	۸/۹	۰/۴۴	۵۲	۰/۳۹	۰/۳۹	۱۱/۳۷

یافته‌های این بررسی به شرح زیر می‌باشد:  
تعداد ۶۶ نفر مذکور در گروه سنی ۸ تا ۳۷ سال و میانگین سنی ۱۹/۰۸ و تعداد ۳۲ نفر مؤنث در گروه سنی ۷ تا ۲۸ سال و میانگین سنی ۱۵/۵۱ مورد مطالعه قرار گرفتند؛ از این تعداد ۹۰ نفر (٪۹۱/۸۳) مبتلا به تالاسمی مازور و ۸ نفر (٪۸/۱۷) اینترمدیت بودند.

نتایج اکلوزن و تغییرات دندانی و فکی این بیماران به قرار زیر است:

کلاس I: ۴۶ مورد (٪۴۶/۹) که بیشترین و کمترین میزان آن به ترتیب در گروههای سنی ۲۰-۱۶ (٪۶۵/۷) و ۳۷-۳۱ سال (٪۰) بود.

کلاس II: ۵۱ مورد (٪۵۲/۱) که بیشترین و کمترین میزان آن به ترتیب در گروههای سنی ۳۷-۳۱ (٪۱۰۰) و ۲۰-۱۶ سال (٪۳۴/۳) بود.

کلاس III: ۱ مورد (٪۰۱) در گروه سنی ۳۰-۲۱ (٪۰۵) بود و در بقیه گروههای سنی وجود نداشت.

کراس بایت: ٪۲ با حد پایین صفر و حد بالای ۴۰/۰۴ بیشترین و کمترین میزان به ترتیب در گروههای سنی ۳۰-۲۱ (٪۰/۵) و ۲۰-۱۶ و ۳۷-۳۱ سال (٪۰) بود.

کراودینگ: ٪۱۴/۳ با حد پایین ۷/۳ و حد بالای ۲۱/۳ بیشترین میزان در گروه سنی ۲۰-۱۶ سال (٪۲۲/۹) بود.

اورجت افزایش یافته: ٪۳۲/۷ با حد پایین ۲۳/۷ و حد بالای ۱۷/۴۱ بیشترین میزان در گروه سنی ۲۰-۱۶ سال

تغییرات فکی و دندانی در بیماران تالاسمی مازور شامل یازده معیار و به شرح زیر می باشد:

کلاس I: در بررسی که توسط Salzman در سال ۱۹۷۷ و Garner در سال ۱۹۸۵ در آمریکا بین عامه مردم انجام شد(۱۰)، افراد کلاس I حدود ۶۲٪ و در بررسیهای انجام شده در ایران انجام، حدود ۷۳٪ گزارش شد(۱۰).

در بررسی که در مشهد بر روی ۵۰ بیمار تالاسمی مازور (۲۱ دختر و ۲۹ پسر) در سنین ۲/۵ تا ۲۱ سالگی انجام شد، افراد کلاس I ۳۴٪ گزارش شد (۱۱) و در بررسی حاضر ۴۶٪ بود که نسبت به بررسی انجام شده در مشهد بیشتر است و در رده سنی افراد نرمال ۴۱/۶٪ می باشد که نسبت به افراد طبیعی پایین تر است.

کلاس II: در بررسی که توسط Salzman در سال ۱۹۷۷ و Garner در سال ۱۹۸۵ در آمریکا و بین عامه مردم انجام شد، افراد کلاس II حدود ۲۴٪ و در بررسیهای انجام شده در ایران حدود ۱۷٪ گزارش شد (۱۰).

در بررسی Capurso و همکاران در سال ۱۹۹۴، وضعیت اکلوزن بیماران تالاسمی مازور بدون ذکر ارقام بیشتر به صورت کلاس II گزارش شد (۱۲)؛ در بررسیهای که توسط Bassimiteci در سال ۱۹۹۶ در مراکز درمانی ترکیه انجام شد، مشخص شد که بیماران تالاسمی مازور به الگوی کلاس II اسکلتالی تمایل دارند(۵)؛ در بررسی حاضر افراد کلاس II ۵۸/۳٪ بود که نسبت به افراد نرمال در خارج و در ایران بیش از دو برابر می باشد (جدول شماره ۱).

کلاس III: در بررسیهایی که توسط Salzman در سال ۱۹۷۷ و Garner در سال ۱۹۸۵ در آمریکا و بین عموم مردم انجام شد، افراد کلاس III حدود ۱۱٪ و در بررسیهای

نتایج بررسی توزیع فراوانی اکلوزن بر حسب زمان شروع درمان: ۵۷ بیمار (۵۸/۱۶٪) قبل از یکسالگی و ۴۱ نفر (۴۱/۸۳٪) بعد از یکسالگی شناسایی و ترانسفوزیون خون شده بودند (جدول شماره ۲). تئیجه این بررسی که در آن از آزمون<sup>۲</sup> استفاده شد، نشان داد که تغییرات جمجمه‌ای در بیماران فوق دارای اختلاف معنی داری می باشد ( $P < 0.04$ ).

#### جدول شماره ۲ - توزیع فراوانی وضعیت اکلوزن بر حسب زمان شروع درمان

درمان اکلوزن	جمع					
	کلاس III		کلاس I		کلاس II	
مساوی یا کمتر از یکسال	تعداد درصد	تعداد درصد	تعداد درصد	تعداد درصد	تعداد درصد	تعداد درصد
مساوی یا کمتر از یکسال	۵۷	۴۳/۹	۲۵	۵۶/۱	۳۲	۳۲
یکسال به بالا	۴۱	۶۵/۹	۲۷	۳۴/۱	۱۴	۱۴
جمع	۹۸	۵۲/۱	۵۲	۴۶/۹	۴۶	۴۶

#### بحث

مقایسه نسبت شیوع تغییرات فکی، صورتی بین بیماران مبتلا به تالاسمی مازور و جمعیت عامه، زمانی امکان‌پذیر است که شیوع در هر دو جمعیت به نحوی تعیین شود که نمونه (Sample) گرفته شده به کل جامعه قابل تعمیم باشد. با توجه به این که درصد اقوام مختلف تشکیل‌دهنده جامعه تهران مشخص نمی باشد، در این بررسی نیز تفکیک قومی بیماران انجام نگرفت و نمونه‌ای با نسبت مساوی اقوام تشکیل‌دهنده جامعه تهران انتخاب نشد؛ بنابراین در این بررسی نمی‌توان اظهار نظر کرد که شیوع تغییرات فکی، صورتی در جمعیت تالاسمی این نمونه آیا می‌تواند بازتاب‌کننده شیوع تغییرات فکی، صورتی در افراد تالاسمی جامعه تهران باشد یا خیر؟

که نسبت به افراد خارج حدود یک‌سوم و نسبت به افراد ایرانی حدود یک‌چهارم پایین‌تر است.

اورجت: در بررسی که توسط Cannell در سال ۱۹۸۷ و Capurso در سال ۱۹۹۴ انجام شد، بدون ذکر ارقام میزان اورجت بین بیماران تالاسمی مازور افزایش یافته گزارش شد (۱۲، ۱۳).

در بررسی که توسط Bassimittici در سال ۱۹۹۶ در بین بیماران تالاسمی انجام شد، میزان اورجت بیماران تالاسمی  $3/67 \pm 2/30$  میلی‌متر و افراد گروه کنترل اورجت در بین بیماران تالاسمی  $3/05 \pm 1/26$  میلی‌متر گزارش شد که نشانگر افزایش میزان اورجت در بین بیماران تالاسمی می‌باشد (۵).

در بررسی که در مشهد بین بیماران تالاسمی مازور انجام شد، تعداد افراد مبتلا به اورجت افزایش یافته ۳۲٪ گزارش شد (۱۱) و در بررسی حاضر ۲۰٪ گزارش شد (۱۰) در یک محدوده می‌باشد.

انجام شده در ایران حدود ۸٪ گزارش شد (۹)؛ در بررسی حاضر در این رده سنی افراد کلاس III صفر درصد بود که نشان‌دهنده عدم تمایل افراد تالاسمی مازور به کلاس III می‌باشد.

کراس بايت: در بررسی انجام شده بین افراد نرمال در ایران، کراس بايت حدود ۱۰٪ گزارش شد (۱۰)؛ در بررسی حاضر در بین بیماران تالاسمی مازور حدود  $2/9\%$  بود که نشان‌دهنده میزان کمتر کراس بايت در افراد تالاسمی در مقایسه با افراد طبیعی می‌باشد.

کراودینگ: در بررسی که توسط Thomsen در سال ۱۹۵۴ در Baume و Cuhna در سال ۱۹۷۴ در ایسلند انجام شد، میزان کراودینگ حدود ۳۸٪ و در بررسیهايی که در ایران و بین افراد طبیعی انجام شد، حدود  $43\%$  گزارش شد (۱۰)؛ در بررسی انجام شده در مشهد  $20\%$  گزارش شد (۱۱) و در بررسی حاضر در رده سنی مشهد  $14/3\%$  بود که نسبت به آن پایین‌تر و در رده سنی افراد طبیعی  $11/1\%$  بود.

جدول شماره ۱ - مقایسه بین ناهمجاريهای مختلف دندانی و فکی در بین افراد طبیعی و مبتلایان به تالاسمی مازور

میزان شیوع									ملیت	سال پژوهش	پژوهشگر
دیپ‌بایت	دیپ‌بایت	اسپیسینگ	کراودینگ	کلاس III	کلاس II	کلاس I	کراس‌بایت	Ant+Post اپن‌بایت			
%۹	%۱۰/۸	%۴۴/۵	-	-	-	-	-	%۱۵	Cuhna	۱۹۵۴	Thomsen
	%۰/۵	%۳۱/۵	-	-	-	-	-	%۱۰	Society Island	۱۹۷۴	Baume
-	-	-	%۱۴	%۳۲	%۵۴	-	-	-	آمریکایی	۱۹۷۷	Salzman
-	-	-	%۸/۷	%۱۶	%۷۱	-	-	-	آمریکایی سیاهپوست	۱۹۸۵	Garner
%۹	%۱۹/۵	%۴۱/۲۵	%۱۲	%۱۹/۵	%۶۵/۷	%۹/۷۵	%۱۲/۲۵	-	ایران	۱۳۷۲	آزاده صادقی
-	-	%۴۶/۶۵	%۰/۱۶	%۹	%۹۰/۴	-	-	-	ایران	۱۳۷۴	حمدی عزیزی
%۲۷/۲	%۲۰/۶	%۴۰/۶	%۱۲	%۲۰/۸	%۶۴	%۱۰/۸	%۱۲/۲	-	ایران	۱۳۷۵	مسعود رشیدی
%۵۵/۶	%۲۲/۲	%۱۱/۱	%۰	%۵۸/۳۳	%۴۱/۶۶	%۲/۹	%۱۱/۱	-	ایران	۱۳۷۷	محمد شنبده

می باشد؛ نتیجه این که بیشترین مالاکلوزن در بین بیماران تالاسمی مژوز به صورت کلاس II دیپبایت می باشد (جدول و تصویر شماره ۱).

**توزيع فراوانی وضعیت اکلوزن بر حسب زمان شروع درمان:** Ficarra و همکاران نشان دادند که میزان تغییرات جمجمه و صورت در بیماران تالاسمی مژوز رابطه نزدیکی با زمان شروع درمان دارد<sup>(۶)</sup>. نتیجه تحقیق حاضر ضمن تأیید این مطلب نشان داد که تغییرات فکی، بین افرادی که قبل و بعد از یکسالگی ترانسفوزیون خون را شروع کرده‌اند، دارای اختلاف معنی‌داری می باشد<sup>(P<0.05)</sup> (تصویر شماره ۲).

**مقایسه میانگین هموگلوبین بر حسب وضعیت اکلوزن:** نتیجه بررسیهای Silling در سال ۱۹۷۸ نشان داد که اگر میزان هموگلوبین در حد مطلوب حفظ شود، می‌توان تا حدی از تغییر شکل صورت جلوگیری کرد<sup>(۷)</sup>. در بررسی Capurso در سال ۱۹۹۴ بر روی تعدادی از بیماران تالاسمی مژوز با رژیم انتقال خون بالا ( $Hb^{9-10}g/dl$ ) و پایین ( $Hb^{5-6}g/dl$ ) در ۵۵٪ از بیماران با رژیم انتقال خون بالا هیچ‌گونه ضایعه‌ای در دندانها و اسکلت صورت مشاهده نشد؛ ولی در بیماران با رژیم انتقال خون پایین چند نوع مالاکلوزن همراه با اورجت افزایش یافته، اپن‌بایت و الگوهای اسکلتی و دندانی کلاس II در طبقه‌بندی آنگل مشاهده شد<sup>(۱۳)</sup>.

در بررسی حاضر در افراد کلاس I با کمترین تغییرات فکی میانگین هموگلوبین با انحراف معیار  $0.39 \pm 0.07$  (برابر با  $Hb^{9.8}g/dl$ ) و در افراد کلاس II و III  $0.44 \pm 0.07$  (برابر با  $Hb^{8.9}g/dl$ ) بود و آزمون T نیز این اختلاف را معنی‌دار

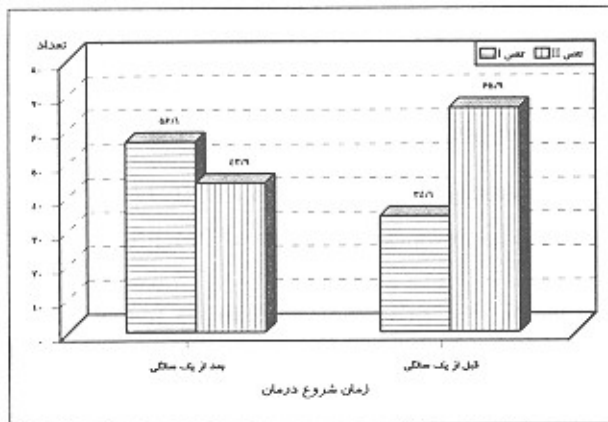
**اسپیسینگ:** در بررسیهایی که توسط Thomsen در سال ۱۹۵۴ در Cuhna و Baume در سال ۱۹۷۴ در ایسلند و در بین عموم مردم انجام شد، میزان اسپیسینگ حدود ۰.۵٪ و در ایران حدود ۲۰٪ گزارش شد<sup>(۹)</sup>.

در بررسی که توسط Ficarra در سال ۱۹۸۷ و Halsted در سال ۱۹۷۸ انجام گرفت، افزایش اسپیسینگ بدون ذکر ارقام گزارش شد<sup>(۸)</sup> و در بررسی حاضر حدود ۲۲٪ بود که نسبت به افراد طبیعی در خارج حدود ۴ برابر بالاتر و با افراد طبیعی در ایران تقریباً هم اندازه بود.

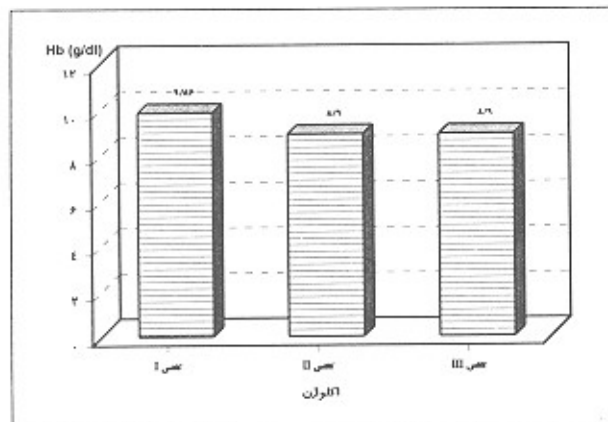
**اپن‌بایت:** میزان اپن‌بایت بین افراد طبیعی توسط Thomsen در سال ۱۹۵۴ و Baume در سال ۱۹۷۴ حدود ۱۲٪ و در بررسیهای انجام‌شده در ایران حدود ۱۲٪ گزارش شد<sup>(۱۰)</sup>. در بررسی که توسط Cannel در سال ۱۹۸۷ و Capurso در سال ۱۹۹۴ در بین بیماران تالاسمی مژوز انجام شد، میزان اپن‌بایت بدون ذکر ارقام بطور افزایش یافته گزارش شد<sup>(۱۲)</sup> و در بررسی حاضر ۱۱٪ بود که این امر نشانگر یکسان بودن آن نسبت به افراد طبیعی در خارج و ایران می باشد.

**دیپبایت:** در سال ۱۹۵۴ در Cuhna میزان دیپبایت را حدود ۹٪ گزارش کرد و در بررسیهایی که در ایران در بین افراد طبیعی انجام گرفت، حدود ۱۸٪ گزارش شد<sup>(۱۰)</sup>. Capurso در سال ۱۹۹۴ و De Mattia و Bessimitici در سال ۱۹۹۶ بدون ذکر ارقام افزایش دیپبایت را در بین بیماران تالاسمی مژوز گزارش کردند<sup>(۱۴)</sup>. با توجه به این که در این بررسی این میزان حدود ۵۵٪ بوده است، نسبت به افراد نرمال ایرانی بیش از ۳ برابر و نسبت به افراد نرمال خارج حدود ۶ برابر بیشتر

این که با توجه به هزینه درمان اختصاصی آنها به درمانهای دندانپزشکی توجه خاصی نمی‌شود.



تصویر شماره ۲- توزیع فراوانی وضعیت اکلوژن بر حسب زمان شروع درمان



تصویر شماره ۳- مقایسه میانگین هموگلوبین بر حسب وضعیت اکلوژن

نشان داد ( $P<0.001$ ) (جدول شماره ۱)؛ با این بررسی و بررسی قبل از زمان شروع درمان می‌توان چنین نتیجه گرفت که اگر قبل از یکسالگی درمان انتقال خون شروع و میانگین هموگلوبین در حد بالای مورد نیاز قرار گیرد، تغییرات فکی، صورتی متوقف و یا بسیار اندک خواهد بود (تصویر شماره ۳).

### بررسی ارائه خدمات دندانپزشکی به بیماران تالاسمی مازور در ایران

در این بررسی از ۹۸ بیمار ۳۰ نفر به مراکز درمانی دندانپزشکی مراجعه کرده بودند که خدمات دندانپزشکی به آنها ارائه شده بود؛ به ۱۱ نفر به علت این بیماری خدماتی ارائه نشده بود؛ ۵۱ نفر به هیچ مرکز درمانی مراجعه نکرده بودند؛ در این خصوص آزمون دو مرحله‌ای اختلاف معنی‌داری را نشان نداد ( $P=0.12$ )؛ هرچند که تعدادی از آنها به مراکز درمانی مراجعه کرده بودند ولی خدمات دندانپزشکی به آنها ارائه نشده بود؛ ولی آمار نشان می‌دهد که علت اصلی عدم ارائه خدمات دندانپزشکی به این بیماران عدم مراجعه آنها بوده است که شاید دلیل آن مشکلات درمانی اختصاصی این دسته از بیماران باشد و یا

### منابع:

- 1-Behrman Aligman N. Textbook of Pediatric. Philadelphia: Saunders; 1996: 422-48.
- 2-Bucci E, LO Muzio L, Mignogna-MD, Caparrotti MA. Beta thalassemia and its Orodental implications. Minerva Stomatol 1990 Jan; 39(1): 1-8.
- 3-Harrison. Principles of Internal Medicine. 14<sup>th</sup> ed. New York: Mc Graw Hill; 1998:634-63.
- 4-Thompson JS, Thompson MW. Genetics in Medicine. 5<sup>th</sup> ed. Philadelphia: Saunders; 1996: 360-422.
- 5-Bassimicci S. Effects of thalassemia major on components of craniofacial. Br J Orthod 1996 May; 23(2): 157-62.
- 6-Ficarra G, Hansen LS, Beckstead JH, Stoddard EL, Erickson RT. Thalassemia diagnosed through facial distortion.. Int J Oral Maxillofac Surg 1987 Apr; 16(2): 227-31.
- 7-Silling G, Moss SJ, Cooley's anemia- orthodontic and surgical treatment. Am J Orthod 1978 Oct; 74(4): 444-90.

- 8-Halstead CL. Oral manifestations of hemoglobinopathies. *Oral Surg Oral Med Oral Path*. 1970 Nov; 30(5): 615-23.
- 9-Alexander WN, Ferguson RL. Beta thalassemia major and cleidocranial dysplasia. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol* 1980 May; 49(5): 413-18.
- ۱۰- روانمهر، حسین (استاد راهنما)؛ رشیدی بیرگانی، مسعود. بررسی فراوانی ناهنجاریهای دندانی فکی در دانشآموزان ۱۲-۱۴ ساله تهرانی. پایان‌نامه شماره ۳۴۰، رشته دندانپزشکی، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی تهران.
- ۱۱- صحافیان، عباسعلی؛ ستاره، عادله؛ امینیان، ناهید؛ دستجردی، فربیا. بررسی بتا تالاسمی مازور و تغییرات استخوانی صورت و دندانها در ۵۰ بیمار مبتلا. مجله دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی مشهد. تیرماه ۱۳۷۷: ۲۹-۲۳.
- 12-Cannell H. The development of oral and facial signs in beta thalassemia major. *Br Dent J* 1988 Jan; 164(2): 50-51.
- 13-Capurso U. Stomatognathic change in beta thalassemia. Congress of the European Academy of Pediatric Dentistry (Athens-Greece) 1994 Jun- May.
- 14-De- Mattia D, Pettini PL, Sabato V, Rubini G, Laforgia A, Schettini F. Oromaxillofacial changes in thalassemia major. *Minerva Pediatr* 1996 Jan- Feb; 48(1-2): 11-20.