



وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

عنوان سند:

دستورالعمل کشوری

تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی

(بازنگری اسفند ۹۸)

اداره ژنتیک

شماره سند:

HD-GO-00-MN-WI-006-00

تصویب کننده	تایید کنندگان	تهییه کنندگان	شرح اقدام	ویرایش	تاریخ
آزمایشگاه مرجع سلامت	اداره ژنتیک وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی	کارگروه تعیین استانداردهای تشخیص ژنتیک	ایجاد و برایش نخست سند در فرمت اسناد اداره ژنتیک با شماره‌گذاری آن	00	۱۳۹۹/۲/۱۲
امضا	امضا	امضا	امضا		
نام : سمت :	نام : سمت :	نام : سمت :	نام : سمت :		
امضا	امضا	امضا	امضا		
نام : سمت :	نام : سمت :	نام : سمت :	نام : سمت :		
امضا	امضا	امضا	امضا		
نام : سمت :	نام : سمت :	نام : سمت :	نام : سمت :		
امضا	امضا	امضا	امضا		

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

(۱) هدف از ایجاد: هدف از تدوین این سند در کارگروه تعیین استانداردهای تشخیص ژنتیک، ارائه یک دستورالعمل کشوری برای تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی جهت جلوگیری از تولد کودکان مبتلا به بتا-تالاسمی مأمور است.

۱-۱) بازنگری این سند طبق نظر هریک از کارکنان ذی صلاح و با تایید بالاترین مقام ذی صلاح امکان‌پذیر است.

(۲) دامنه کاربرد: این دستورالعمل برای بیماری‌های نام برد شده در آن در کلیه آزمایشگاه‌های تشخیص ژنتیک پزشکی به ویژه در آزمایشگاه‌های تشخیص ژنتیک عضو شبکه تشخیص پیش از تولد؛ همکار با برنامه‌های کشوری اداره ژنتیک وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، کاربرد دارد.

(۳) منابع: در تدوین این دستورالعمل از منابع ذیل استفاده شده است:

۱-۲) استاندارد ISO-ISO 15189

۲-۲) آیین نامه مستندسازی، شماره گذاری، کنترل مدارک، بازنگری و ... به شماره HD-GO-00-MN-RE-001

3-3) D.J. Weatherall, J.B. Clegg. The Thalassaemia Syndromes, Fourth Edition, 2001.

3-4) Old JM. Screening and genetic diagnosis of haemoglobin disorders. Blood Rev. 2003 Mar;17(1):43-53.

3-5) Tan AS, Quah TC, Low PS, Chong SS. A rapid and reliable 7-deletion multiplex polymerase chain reaction assay for alpha-thalassemia. Blood. 2001 Jul 1;98(1):250-1.

(۴) تعاریف:

۴-۱) **روش اجرایی:** سندی که در آن نحوه و چگونگی انجام کار با تعیین مسئولیت‌های انجام کار شرح داده شده است.

۴-۲) **دستورالعمل کاری:** سندی که در آن جزئیات انجام کار به طور دقیق شرح داده شده و جنبه دستور کار را برای مجری دارد.

۴-۳) **آیین نامه:** سندی که ضوابط کلی و مقررات تعیین شده برای موضوعات مختلف سازمانی را مشخص کرده به طوری که در تدوین روش‌ها و دستورالعمل‌های کاری این چارچوب‌ها لازم‌الاجرا است.

۴-۴) **استانداردهای داخلی:** استنادی که برای انجام کار در سازمان به صورت قطعی تعیین شده است.

۴-۵) **کارگروه تعیین استانداردهای تشخیص ژنتیک:** کارگروهی است که به منظور تعیین دستورالعمل‌ها و استانداردهای تشخیص ژنتیک بر اساس استانداردهای مورد نیاز از سوی وزارت بهداشت با حضور آزمایشگاه مرجع سلامت، اداره ژنتیک، انجمن‌های ژنتیک و شخصیت‌های علمی صاحب نظر تشکیل شده و در این سند به اختصار کمیته عنوان می‌شود.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

۵) شرح سند:

مقدمه: این سند به عنوان یک دستورالعمل برای کلیه آزمایشگاه‌های عضو شبکه تشخیص پیش از تولد (برای بیماری‌های نام برده شده در آن) کاربرد دارد. روسای آزمایشگاه/ مسئولین فنی هر آزمایشگاه، جهت مدیریت صحیح تشخیص بیماری لازم است نکات ضروری مورد نیاز جهت تشخیص بیماری را با توجه به الزامات فنی استاندارد ISO-INSO 15189 رعایت نمایند. در این قسمت لازم است الزامات فض، الزامات کارکنان، الزامات تجهیزات، الزامات قبل از آزمایش، حین آزمایش و پس از آزمایش شامل صدور و گزارش نتایج و نحوه حفظ اطلاعات و داده‌ها مد نظر قرار گیرد. رعایت کلیه موارد ذکر شده در این دستورالعمل برای کلیه آزمایشگاه‌های عضو شبکه تشخیص پیش از تولد (برای بیماری‌های نام برده شده در آن) الزامی است و در ممیزی‌های ادواری آزمایشگاه‌های عضو شبکه تشخیص پیش از تولد رعایت موارد زیر بر اساس چکلیست‌های مرتبط به بیماری در تعهد، مورد ارزیابی قرار خواهد گرفت. رعایت موارد مذبور برای آزمایشگاه‌هایی که قصد عضویت در شبکه را دارند و با درزمنه‌های ذکر شده فعالیت می‌کنند توصیه می‌شود و هنگام بررسی تقاضا در زمان بازدیدها به عنوان امتیاز تلقی خواهد شد. در این دستورالعمل راهنمایی لازم برای یک تشخیص دقیق و مناسب آورده شده است و آزمایشگاه با رعایت بسیاری از این موارد در زمینه استقرار یک برنامه تشخیصی دقیق، راهنمایی می‌شود.



معاونت بهداشت

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

۱-۵) تشخیص بتا-تالاسمی مرحله اول:

۱-۱-۵) پذیرش عمومی:

پذیرش خانواده و یا بیمار با معرفی پزشک مشاوره ژنتیک از مرکز بهداشتی و درمانی ویژه مشاوره ژنتیک همراه فرم ارجاع (فرم شماره ۳) صورت می‌گیرد. برای شروع آزمایشات مرحله اول تشخیص قبل از تولد لازم است زوجین به همراه نتایج کلیه آزمایشات خون شناسی و الکتروفورز هموگلوبین (CBC و مقدار HbF, HbA₂ و واریانت‌های هموگلوبین) به آزمایشگاه ژنتیک منتخب ارجاع داده شوند.

تبصره: چنانچه پذیرش خانواده یا بیمار از طریق معرفی پزشک متخصص صورت گیرد باید فرم ارجاع (فرم شماره ۳) از مرکز بهداشتی و درمانی ویژه مشاوره ژنتیک توسط زوجین دریافت و به آزمایشگاه تحويل داده شود (این فرم می‌تواند در زمان جوابدهی تحويل داده شود).

در مرحله اول، آزمایشات CBC و الکتروفورز هموگلوبین دقیقاً بررسی می‌شود و چنانچه بررسی آزمایشات تناقض یا ابهام جدی وجود داشته باشد مستول فنی آزمایشگاه ژنتیک می‌تواند تکرار آزمایش را مطالبه نماید. لازم است علاوه بر میزان HbA₂، مقدار HbF و واریانت‌های هموگلوبین (در صورت وجود) نیز مورد بررسی دقیق قرار گیرد. آزمایشگاه ژنتیک باید فرم پذیرش استاندارد را طراحی و در هنگام پذیرش خانواده‌ها اطلاعات لازم را وارد کند. هم چنین قبل از نمونه‌گیری باید فرم رضایت‌نامه از زوجین توسط آزمایشگاه ژنتیک اخذ شود. مدت زمان ارائه نتیجه از زمان پذیرش تا جوابدهی (turnaround time) در مرحله اول PND حداکثر یک ماه است. این زمان برای PND مرحله دوم (بررسی چنین) دو هفته است. در صورت نیاز به زمان بیشتر آزمایشگاه قبل از اتمام زمان فوق باید با ذکر دلیل به خانواده اطلاع دهد. در صورتی که آزمایشگاه لازم ببیند می‌تواند از دیگر افراد خانواده مانند پدر و مادر آفا و خانم نیز تقاضای نتیجه آزمایش CBC و یا خون نماید. عدم همکاری زوجین نمی‌تواند باعث عدم پذیرش زوجین شود. در این خصوص زوجین ملزم به همکاری در این زمینه هستند.

تبصره: پس از بررسی دقیق نتایج آزمایشات خون‌شناسی و نسبت‌های HbF, HbA₂, HbA و دیگر انواع هموگلوبین از طریق الکتروفورز یا ستونی، نوع آزمایشات مولکولی مشخص می‌شود.

۲-۱-۵) آزمایش برای بتا-تالاسمی و انواع هموگلوبینوپاتی‌ها و ترکیبات آن (مانند سیکل سل-تالاسمی یا بتا-دلتا تالاسمی و ...)

۲-۱-۵) تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی - مرحله اول

پذیرش عمومی:

الف: پذیرش خانواده و یا بیمار با معرفی پزشک مشاور ژنتیک از مرکز بهداشتی و درمانی ویژه مشاوره ژنتیک به همراه فرم شماره ۳ شبکه خدمات آزمایشگاهی ژنتیک و تشخیص قبل از تولد صورت می‌گیرد.

تبصره ۱: در صورتی که پذیرش بیمار و یا خانواده با معرفی پزشک متخصص مشاور دانشگاهی صورت گرفت باید فرم شماره ۳ از مرکز بهداشتی و درمانی ویژه مشاوره ژنتیک توسط خانواده دریافت و به

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	 معاونت بهداشت
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

آزمایشگاه تحويل داده شود. این امر می‌تواند در زمان جوابدهی صورت گیرد و دریافت جواب منوط به آن می‌شود.

ب: در هنگام پذیرش، در این حالت می‌بایستی هر دو نفر زوجین قطعاً ناقل تالاسمی بتا باشند (MCV<80 fl, MCH<27 pg, HbA₂>3.5) و یا یکی ناقل بتا-تالاسمی و دیگری ناقل سیکل سل و یا لپور و یا امثالهم باشد.

تبصره ۱: در این موارد مقدار HbA₂ با روش کاپیلاری الکتروفوروزیس تایید شده باشد.

تبصره ۲: چنانچه در بررسی آزمایشات تناقض یا ابهامی جدی وجود داشت مسئول فنی آزمایشگاه ژنتیک می‌تواند تکرار آزمایش را از پزشک مطالبه کند. در صورتی که آزمایش انجام شده در مرکز بهداشت با روش کاپیلاری بوده و با آزمایش تکرار شده و نیز تست‌های ژنتیک انجام شده مغایرت دارد مراتب جهت بررسی و رفع مشکلات به صورت مالی می‌بایستی کتابه اداره ژنتیک گزارش شود.

تبصره ۳: برای آزمایشات مرحله اول تشخیص قبل از تولد در صورتی که خانواده دارای فرزند مبتلا نباشد نمونه خون و آزمایشات خون شناسی والدین آنها یا فرد دیگری از خانواده برای انجام آزمایشات به روش غیرمستقیم مورد نیاز است و می‌بایستی توسط آزمایشگاه اخذ شوند. چنانچه خانواده دارای فرزند مبتلا باشد نمونه خون فرزند مبتلا و والدین وی برای انجام آزمایشات کافی است.

ج: برای تشخیص قبل از تولد انجام توان آزمایش‌های تعیین موتاسیون (روش مستقیم) و مطالعه پیوستگی ژنی (از جمله SNP, RFLP, (روش غیرمستقیم) ضروری است.

تبصره: تشخیص قبل از تولد برای زوجینی که هر دو ناقل سیکل سل و یا دلتا - بتا-تالاسمی و امثالهم باشند مانند تالاسمی با ملاحظات تشخیصی خاص در هر مورد است.

د: برای انجام هر PND (مرحله اول، مرحله اول و دوم) می‌بایست کلیه مستندات آزمایشگاهی شامل فرم پذیرش، کاربرگ‌های آزمایشگاهی (Work sheet)، برگه تصمیم‌گیری، برگه‌های آنالیز نتایج، دفتر آزمایشات، فرم ردیابی نمونه، پرونده خانواده به همراه فرم رضایت نامه تکمیل شده (Consent form) و بقیه موارد که توسط آنها می‌توان آزمایشات خانواده را پیگیری کرد وجود داشته باشد. توصیه می‌شود که در پرونده آزمایشگاهی هر خانواده روند کار به صورت فرم پیگیری روزشمار آورده شود. مانند روز و یا روزهای مراجعه، دریافت نمونه خون، دریافت نمونه جنینی، دریافت آزمایشات خون‌شناسی، شروع و پایان کار آزمایشگاهی و مشخص شود.

۵-۱-۲-۱-۱) روش مستقیم:

برای تعیین موتاسیون در ژن بتا-گلوبین میتوان حداقل ۲۰ جهش شایع کشور را که توسط محققین تعیین شده‌اند (جدول ۱) برای زوجین یا فرزند مبتلای آنها به روش ARMS-PCR مورد بررسی قرار داد (چنانچه موتاسیون از طریق فرزند بیمار خانواده مشخص شده باشد جهت تایید موتاسیون یافتد). البته آزمایشگاه می‌تواند بر اساس فراوانی جهش یا شده، والدین بیمار باید مورد بررسی قرار گیرند. استفاده از نمونه‌های مشخص شده قبلی (کنترل‌ها) در جهش‌های خاص منطقه این لیست را تهیه کند.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: ۰۰	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

هر مورد ضروری است. یعنی در هر مورد ARMS آزمایشگاه می‌بایست کنترل‌ها به صورت هموزیگوت نرمال، هتروزیگوت جهش مورد بررسی و هموزیگوت آن جهش را در کنار نمونه‌های خانواده مورد آزمایش قرار دهد. کنترل‌ها می‌تواند توسط آزمایشگاه از نمونه‌های مراجعه‌کننده تهیه شود و یا از بانک‌های DNA داخلی تهیه شود. لیست پرایمرهای ARMS-PCR به پیوست این دستورالعمل است (رجوع به بند ۶-۵).

جدول شماره ۱: موتاسیون‌های شایع بتا-تالاسمی در ایران

CD5 (-CT)	CD44 (+T)	CD39 (C to T)	CD30 (G to C)	IVSI-1 (G to A)	C36-37 (-T)	Fr8-9 (+G)	IVSI-110 (G > A)	IVSI-5 (G>C)	IVSII-1 (G to A)
-88 (C to T)	CD37 (G to A)	CD 8 (-AA)	IVSI-128 (T to G)	-28 (A to G)	CD15 (G to A)	IVSII-745 (C to G)	C82-83 (-G)	-25del	CD22 (G to T)

چنانچه با بررسی جهش‌های شایع، موتاسیون مشخص نشد، باید تعیین موتاسیون با روش ژن بتا-گلوبین انجام شود. آزمایشگاه می‌تواند از همان ابتدا (بدون بررسی جهش‌های شایع) از روش تعیین توالی برای یافتن جهش‌های ژن بتا-گلوبین نیز استفاده کند.

چنانچه پس از انجام موارد فوق، موتاسیون مشخص نشد آزمایشگاه باید با استفاده از روش‌هایی مانند MLPA- Gap- PCR یا وجود جهش‌های حذفی در خوشه ژنی بتا را بررسی نماید (در مواردی که بر اساس نتایج خون‌شناسی و نظر مسئول فنی قبل از تعیین توالی، جهش‌های حذفی بررسی می‌شوند و جهش حذفی توجیه‌کننده نتایج خون‌شناسی شناسایی می‌گردد نیازی به تعیین توالی نیست).

تبصره: با توجه به ضرورت به حداقل رسانیدن خطای تشخیص در صورت یافتن موتاسیون روش غیرمستقیم (به شرح زیر) نیز می‌بایست انجام شود.

۲-۱-۱-۵) روش غیرمستقیم:

مطالعه پیوستگی ژنی (بررسی SNP, RFLP, STR و ... متصل به خوشه ژنی بتا-گلوبین) برای زوجین و فرزند مبتلای آنها و در صورت نداشتن فرزند مبتلا برای خانواده آن‌ها انجام می‌شود.

آزمایشگاه می‌بایست به حداقل یک محل گویا دست یابد و محل گویا بدون هیچ ابهامی قابل تفسیر باشد. در روش غیرمستقیم مشروط بر این که موتاسیون هر دو (زوجین) مشخص باشد حداقل یک محل گویا کافی است. چنانچه از SNP و یا RFLP استفاده می‌شود برای یافتن محل گویا محل‌های زیر می‌توانند مورد بررسی قرار گیرند (بهتر است بررسی با مارکرهای داخل ژن بتا-گلوبین آغاز گردد) (جدول ۲). استفاده از نمونه‌های

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

مشخص شده قبلی (کنترل‌ها) در هر مورد ضروری است. پرایمرهای PCR-RFLP به همراه مشخصات آنزیم‌ها و قطعات ایجاد شده به پیوست است (رجوع به بند ۵-۶).

جدول شماره ۲: مارکرهای RFLP در خوشه ژنی بتا-گلوبین

HincII-ε	XmnI	HindIII-γ ^G	HindIII-γ ^A	HincII-5'ψβ
HincII-3'ψβ	RsaI-, β	AvaII-β	HinfI-β	دیگر SNP‌ها

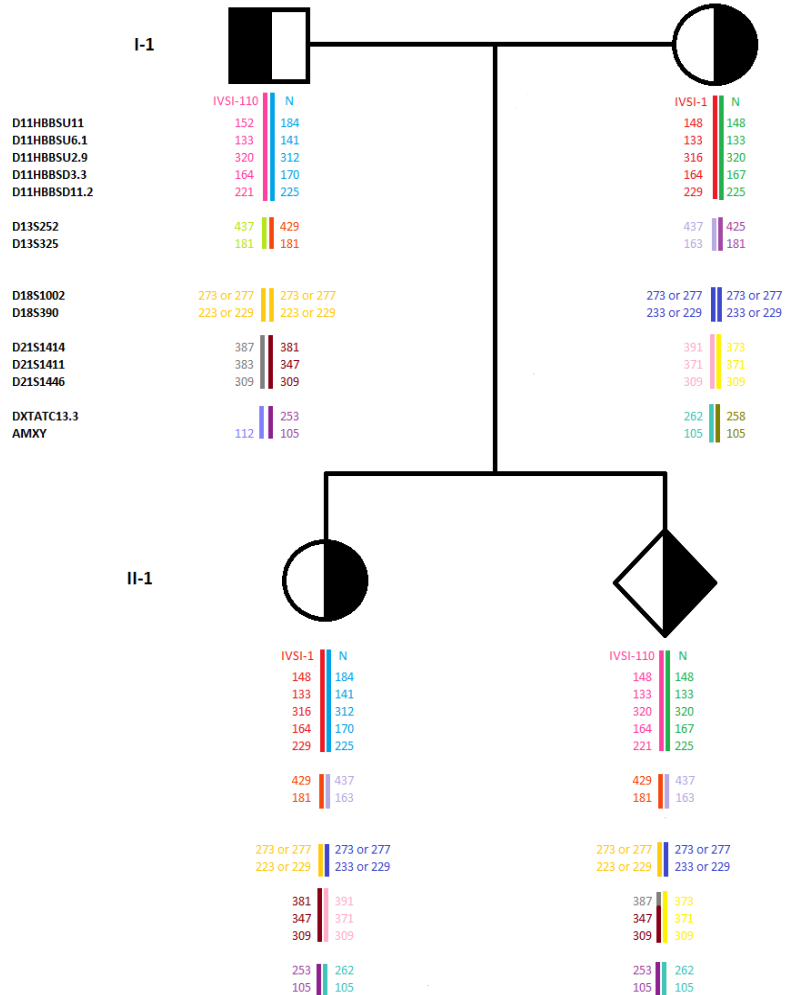
تبصره ۱: روش غیرمستقیم فقط در صورت عدم همکاری خانواده (بر اساس مستندات موجود در پرونده مربوطه) قابل حذف است.

تبصره ۲: در صورتی که نتیجه روش غیرمستقیم مبنای تصمیم‌گیری باشد، ناقل بتا-تالاسمی بودن فرد باید محرز شود (مثالاً تکرار آزمایشات خون شناسی، داشتن فرزند مبتلا و...).

تبصره ۳: در صورتی که در انجام SNP, RFLP و ... گویایی دیده نشد، چنانچه در تعیین توالی SNP مشاهده شد می‌تواند به عنوان روش غیرمستقیم محسوب شود.

تبصره ۴: در صورتی که آزمایشگاه به محل گویا دست نیافت می‌تواند از طریق هاپلوتایپینگ یا آنالیز پیوستگی (Haplotyping or Linkage analysis) با استفاده از مارکر های STR متصل به دو طرف ژن استفاده کند. در صورتی که آزمایشگاه از این روش استفاده کرد، نیازی به استفاده از مارکر های SNP نیست. مثال زیر کاربرد STR‌های متصل به ژن بتا-گلوبین را نشان می‌دهد. در شکل زیر مارکرهای اصلی بر روی کروموزوم ۱۱ (D11 HBB...) هستند و بقیه مارکرها به منظورهای دیگر قرار داده شده‌اند. جنین 2-II ژن معیوب را از پدر دریافت کرده است.

معاونت بهداشت



تبصره ۵: در صورتی که آزمایشگاه بعد از انجام مراحل فوق (مستقیم یا غیرمستقیم و یا هردو) نتوانست به نتیجه برسد و زوجین قطعاً ناقل بتا باشند، لازم است آزمایشگاهی را که با آن دبل چک انجام داده است را به صورت کتبی همراه با جزئیات پرونده مورد مشاوره قرار دهد و آن آزمایشگاه می‌بایست طرف یک هفته بعد از دریافت درخواست، نظر خود را کتاباً اعلام نماید. چنانچه آزمایشگاه مورد مشاوره نیاز به بررسی نتایج و یا نمونه خانواده داشت آزمایشگاه محیطی میباشد همکاری لازم را به عمل آورد. هزینه انجام آزمایشات و مشاوره با آزمایشگاه محیطی است.

تبصره ۶: در صورتی که بعد از بررسی‌های فوق آزمایشگاه نتیجه بگیرد که نیازی به PND مرحله دوم تالاسمی نیست، می‌تواند آزمایشگاهی را که با آن دبل چک انجام داده است مورد مشاوره کتبی قرار دهد

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: ۰۰	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

و آزمایشگاه مورد مشاوره می‌بایست ظرف یک هفته بعد از دریافت درخواست، نظر خود را به صورت کتبی اعلام نماید. هزینه انجام آزمایشات و مشاوره با آزمایشگاه محیطی است.

تبصره ۷: چنانچه در موارد ذکر شده در تبصره‌های ۵ و ۶ امکان مشاوره گرفتن از آزمایشگاهی که دبل چک با آن انجام شده است وجود نداشته باشد یا آزمایشگاه مورد مشاوره قادر به حل مشکل نباشد، آزمایشگاه محیطی می‌تواند آزمایشگاه مرجع را مورد مشاوره کتبی قرار دهد و آزمایشگاه مرجع تشخیص ژنتیک (بیماری مربوطه) نیز می‌بایست ظرف یک هفته بعد از دریافت درخواست، نظر خود را به صورت کتبی اعلام نماید. هزینه انجام آزمایشات و مشاوره با آزمایشگاه محیطی است.

۱-۱-۵) تشخیص موارد خاص پیش از تولد تالاسمی و هموگلوبینوپاتی‌ها به قرار زیر است:

(۱-۳-۱-۵) چنانچه یکی از زوجین قطعاً ناقل بتا و دیگری ناقل HbS باشد نیاز به PND است (مانند بتا-تالاسمی عمل شود).

(۲-۳-۱-۵) چنانچه یکی از زوجین قطعاً ناقل بتا و دیگری ناقل HbC باشد نیاز به PND نیست (به سایت ApoGI به آدرس <http://2000.apogi.info> مراجعه شود).

(۳-۳-۱-۵) چنانچه یکی از زوجین قطعاً ناقل بتا و دیگری ناقل HbE باشد نیاز به PND است (مانند بتا-تالاسمی عمل شود).

(۴-۳-۱-۵) چنانچه یکی از زوجین قطعاً ناقل بتا و دیگری ناقل دلتا-بتا-تالاسمی و یا لپور (Lepore) باشد نیاز به PND است (مانند بتا-تالاسمی عمل شود).

(۵-۳-۱-۵) چنانچه یکی از زوجین قطعاً ناقل بتا و دیگری ناقل HbD باشد نیاز به PND ندارد. HbS فقط با PND نیاز به دارد. یادآوری می‌شود که کسی که ناقل هموگلوبین D باشد دارای MCH و MCV نسبتاً طبیعی ولی مقدار HbA₂ حدود ۳/۴ تا ۳/۷ است که دلالت بر ناقل بتا-تالاسمی ندارد. اگر فردی واجد هموگلوبین D بیش از ۵۰ درصد (معمولًا بیش از ۷۰٪) بود و مقدار MCH و MCV وی نزدیک مرز بود (مثلاً بیش از ۷۶ و ۲۶) وی به احتمال زیاد ناقل هموژیگوت D است ولی اگر با همین مقدار واجد CBC غیر عادی (مثلاً MCV و MCH کمتر از ۷۵ و ۲۵) بود و HbA₂ وی بیشتر از ۳۵ بود وی به احتمال زیاد همzman هموگلوبین D و بتا-تالاسمی است. لذا آزمایشگاه باید بتواند بین وضعیت هموژیگوت هموگلوبین D و ناقل توان D و بتا-تالاسمی تفکیک قابل شود.

(۶-۳-۱-۵) چنانچه یکی از زوجین قطعاً ناقل بتا و دیگری ناقل Alpha triplication باشد ممکن است نیاز به PND داشته باشد (ضرورت انجام مرحله دوم باید با مشورت آزمایشگاه مرجع تشخیص ژنتیک و با مشورت همانلولوژیست منتخب برنامه صورت گیرد).

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: ۰۰	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

۷-۳-۵) بیماری داسی شکل Sickle cell disorders و حالت‌های مختلف آن مانند موارد زیر نیاز به PND دارند:

- .۱ Hb SS Sickle cell anaemia
- .۲ Hb SC disease هر دو طرف ناقل سیکل سل هستند
- .۳ Hb S/β-thalassaemia یکی ناقل سیکل سل و دیگر بتا-تالاسمی
- .۴ Hb S/D Punjab یکی ناقل سیکل سل و دیگری ناقل هموگلوبین D
- .۵ Hb S/HbO Arab یکی ناقل سیکل سل و دیگر هموگلوبین O Arab
- .۶ Hb S/δβ thal یکی ناقل سیکل سل و دیگری دلتا-بتا-تالاسمی (انواع آن)

۸-۳-۵) هموگلوبینوپاتی‌هایی که بی خطر محسوب می‌شوند:

- .۱ Hb C/β-thalassaemia
- .۲ Hb D/β-thalassaemia
- .۳ Hb D/HbD
- .۴ Hb C/HbC
- .۵ Hb C/HbD
- .۶ Hb C/HbE
- .۷ Hb D/HbE
- .۸ Hb E/HbE

۹-۳-۵) در مورد سایر هموگلوبینوپاتی‌ها از منابع ذیل استفاده و تصمیم‌گیری شود:

A database of Human Hemoglobin Variants and Thalassemias
<http://globin.bx.psu.edu/hbvar/menu.html>

<http://www.chime.ucl.ac.uk/APoGI>

<http://2000.apogi>

www.screening.nhs.uk/sickleandthal
<http://www.sickleandthal.org.uk/Documents/LabHandbook2006.pdf>

خلاصه اطلاعات مربوط به برهم‌کش انواع جهش‌ها و واریانت‌های شایع ژن بتا- گلوبین در جدول شماره ۳ آورده شده است.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

جدول شماره ۳: خلاصه برهم‌کنش انواع واریانت‌های شایع خوش‌ژنی بتا-گلوبین.

	β -thal	$\delta\beta$ -thal	HbS	HbD	HbE	Hb Lepore	HbC	HbO Arab
β -thal	+	+	+	-	+	+	-	+
$\delta\beta$ -thal	+	+	+	-	+	+	-	+
HbS	+	+	+	+	+	+	+	+
HbDPanjab	-	-	+	-	-	-	-	-
HbE	+	+	+	-	-	+	-	-
HbLepore	+	+	+	-	+	+	-	+
HbC	-	-	+	-	-	-	-	-
HbO Arab	+	+	+	-	-	+	-	-

+ یعنی ریسک بروز بیماری ژنتیکی و کم خونی وجود دارد (ارجاع به PND1) - یعنی ریسک بروز بیماری ژنتیکی و کم خونی وجود ندارد (عدم نیاز به ارجاع به PND1).

تعریف دلتا-بتای هتروزیگوت: MCV<80, MCH<27, HbA₂: NL, HbF>3

تبصره: چنانچه در نتایج الکتروفورز، واریانتی شناسایی شد، حتماً نیاز به تایید نوع واریانت با روش مولکولی است و تنها پس از اطمینان از نوع واریانت با روش مولکولی می‌توان در مورد نیاز یا عدم نیاز به تشخیص پیش از تولد قضاوت نمود.

میزان واریانت شناسایی شده در نتیجه الکتروفورز می‌تواند جهت بررسی احتمال همزمانی تالاسمی با هموگلوبینوپاتی مورد استفاده قرار گیرد. یک فرد می‌تواند همزمان ناقل بتا-تالاسمی و هموگلوبینوپاتی باشد و با فرد دیگری که ناقل بتا-تالاسمی و یا واریانت‌های مختلف باشد ازدواج کند.

نیاز به PND در مورد این زوج‌ها باید بسته به شرایط تعیین گردد. لذا تصمیم به عدم انجام مرحله دوم PND برای دیگر حالت‌های هموگلوبینوپاتی‌ها بر اساس منطق علمی و ادله کافی و در صورت نیاز بر اساس درخواست و نظر کتبی آزمایشگاهی که با آن دبل چک انجام داده است صورت پذیرد. چنانچه امکان مشاوره گرفتن از آزمایشگاهی که دبل چک با آن انجام شده، نباشد یا آزمایشگاه مورد مشاوره قادر به حل مشکل نباشد، آزمایشگاه محیطی می‌تواند آزمایشگاه مرجع تشخیص ژنتیک را مورد مشاوره کتبی قرار دهد و آزمایشگاه مرجع تشخیص ژنتیک نیز می‌بایست ظرف یک هفته بعد از دریافت درخواست، نظر خود را به صورت کتبی اعلام نماید. هزینه انجام آزمایشات احتمالی لازم الاجرا و مشاوره با آزمایشگاه محیطی است.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

۴-۱-۵) نحوه گزارش دهی مرحله اول:

بعد از انجام آزمایشات فوق آزمایشگاه می‌بایست گزارش کتبی تهیه کرده و به خانواده، پزشک، مرکز بهداشتی و درمانی ویژه مشاوره ژنتیک و یا در صورت درخواست قانونی به مراجع ذیصلاح ارائه دهد.

۴-۱-۵) ۱) گزارش مرحله اول باید شامل حدائق موارد زیر باشد:

۱. نام و نام خانوادگی زوجین (و فرزند)
۲. شماره پرونده /شماره مولکولی
۳. نحوه معرفی به آزمایشگاه (مرجع معرفی خانواده)
۴. آدرس و مشخصات آزمایشگاه (گزارش می‌بایست در سربرگ آزمایشگاه نوشته شود)
۵. تاریخ اولین مراجعت خانواده (تاریخ دریافت نمونه خون)
۶. محل نمونه‌گیری یا ارسال نمونه و نوع نمونه
۷. تاریخ گزارش نهایی
۸. روش یا روش‌های تشخیص مولکولی (مستقیم، غیرمستقیم، نوع موتاسیون و نتیجه روش غیرمستقیم مشخص باشد).
۹. نتیجه بررسی روش‌های مولکولی (برای مثال IVSII-1 به روش Sequencing و یا به روش PCR-RFLP و ARMS-PCR می‌بایست نام موتاسیون و نتیجه بررسی غیرمستقیم (فقط محل‌های گویا) ذکر شود.
۱۰. در متن فارسی امکان یا عدم امکان تشخیص قبل از تولد و نیاز و یا عدم نیاز به تشخیص قبل از تولد و زمان مراجعته ذکر شود. مثلاً نوشته شود موتاسیون بیماری‌زا یافت شد و احتمال ابتلاء جنین به بتا-تالاسمی٪ ۲۵ است و یا نیاز به مشاوره با متخصص ... دارد.
۱۱. هر گزارش باید جملاتی در خصوص احتمال خطأ (disclaimer) داشته باشد (در ضمیمه یک نمونه آمده است).
۱۲. نام و نام خانوادگی و امضاء و مهر مسئول فنی و نام کارشناسی که مسئول پرونده است آورده شود.

۵-۱-۵) ثبت داده‌های PND:

بعد از انجام آزمایشات و ارائه گزارش، آزمایشگاه موظف به ثبت داده‌های مربوط به خانواده در سامانه اداره ژنتیک در فواصل و با استانداردهای تعیین شده و بهنگام است. نحوه ثبت داده‌ها از طریق دستورالعمل‌های جدآگانه‌ای به اطلاع آزمایشگاه‌های عضو شبکه تشخیص رسیده است.

نکته مهم: شخص مسئول مسئول صحت و تکمیل داده‌های ارسالی است.

در ادامه به برخی نکات مورد تأکید در ثبت داده‌ها اشاره شده است:

- حتماً شماره هر پرونده ثبت گردد.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

- گزینه‌های مربوط به نام موتاسیون بتا (و آلفا) حتما باید تکمیل گردد و این گزینه‌ها نباید خالی باقی بمانند. حتما نام جهش ثبت گردد و هموزیگوت یا هتروزیگوت بودن جهش در ثبت اطلاعات مورد توجه قرار گیرد.

○ چنانچه بررسی انجام نشده حتما اصطلاح "بررسی نشده" در محل مربوط به آن ثبت و از ثبت "نرمال" در این موارد خودداری گردد.

○ تنها در صورتی که علیرغم انجام آزمایش مولکولی کامل، جهشی یافت نشده از اصطلاح "نرمال" استفاده شود.

○ در صورتی که تنها جهش‌های شایع بررسی شده و نرمال بوده از اصطلاح "فاقد جهش‌های شایع" استفاده شود.

- تمامی موارد مربوط به خون‌شناسی شامل MCV, MCH, Hb, HbA₂ به صورت صحیح و کامل (با حداقل یک رقم اعشار) تکمیل گردد. چنانچه آهن درمانی انجام شده، حتما نتایج خون‌شناسی پس از آهن درمانی نیز ثبت گردد.

۲-۵) تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی: مرحله دوم

۱-۲-۵) مرحله دوم تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی برای کسانی صورت می‌پذیرد که مرحله اول را قبل از بارداری و یا درهفت‌های اول بارداری انجام داده‌اند و وضعیت مولکولی آنها مشخص شده است.

۱-۱-۲-۵) اعزام خانواده برای اخذ نمونه جنینی بعد از محرز شدن ناقل بودن زوجین صورت گیرد. قبل از اعزام سن بارداری و وضعیت Rh مشخص شده باشد. اعزام خانواده برای گرفتن نمونه جنینی با هماهنگی آزمایشگاه ژنتیک صورت گیرد و برای اعزام خانواده جهت نمونه‌گیری از جنین (CVS) لازم است سن بارداری بعد از هفته دهم باشد (تایید شده از طریق سونوگرافی). توصیه می‌شود گروه خونی مادر و وضعیت Rh مشخص شود. چنانچه خانواده به موقع مراجعت کرده باشد ترجیحا نمونه گیری بین هفته ۱۱-۱۲ صورت گیرد.

۲-۱-۲-۵) نمونه CVS حتماً باید توسط فرد آموزش دیده زیر میکروسکوپ Invert یا استریوسکوپ تمیز شود. آزمایشگاه می‌بایستی بانک نمونه جنینی تهیه و حداقل برای ۵ سال نگهداری کند.

۳-۱-۲-۵) نمونه جنینی می‌بایست به همراه DNA والدین برای تعیین موتاسیون و روش غیرمستقیم (به شرحی که در مرحله اول PND ذکر شده) مورد آزمایش قرار گیرد. در صورت استفاده از روش ARMS-PCR نمونه جنینی برای موتاسیون والدین می‌بایست حداقل ۲ بار مورد آزمایش قرار گیرد. استفاده از نمونه‌های مشخص شده قبلی (کنترل‌ها) در هر مورد ضروری است. اگر تشخیص با روش تعیین توالی صورت می‌گیرد می‌بایست قطعه PCR حاوی جهش خانواده از دو طرف تعیین توالی شود.

۴-۱-۲-۵) چنانچه در زمان نمونه گیری از جنین سن جنین بیش از ۱۴ هفته باشد توصیه می‌شود که نمونه جنینی جهت تعیین موتاسیون مورد بررسی قرار گیرد. در صورتی که تعیین وضعیت جنین تنها با یک روش (مستقیم یا غیرمستقیم)، به دلیل کمبود وقت یا مشخص نبودن جهش (یا نداشتن جایگاه گویا در خانواده) انجام می‌گیرد، آزمایشات لازم بر روی نمونه جنینی می‌بایست حداقل ۲ بار تکرار شوند. توصیه می‌شود آزمایشگاه بعد

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

از مهلت قانونی سقط بررسی‌های خود را جهت تکمیل ژنوتیپ یا هاپلوتیپ، برای بارداری‌های احتمالی بعدی انجام دهد.

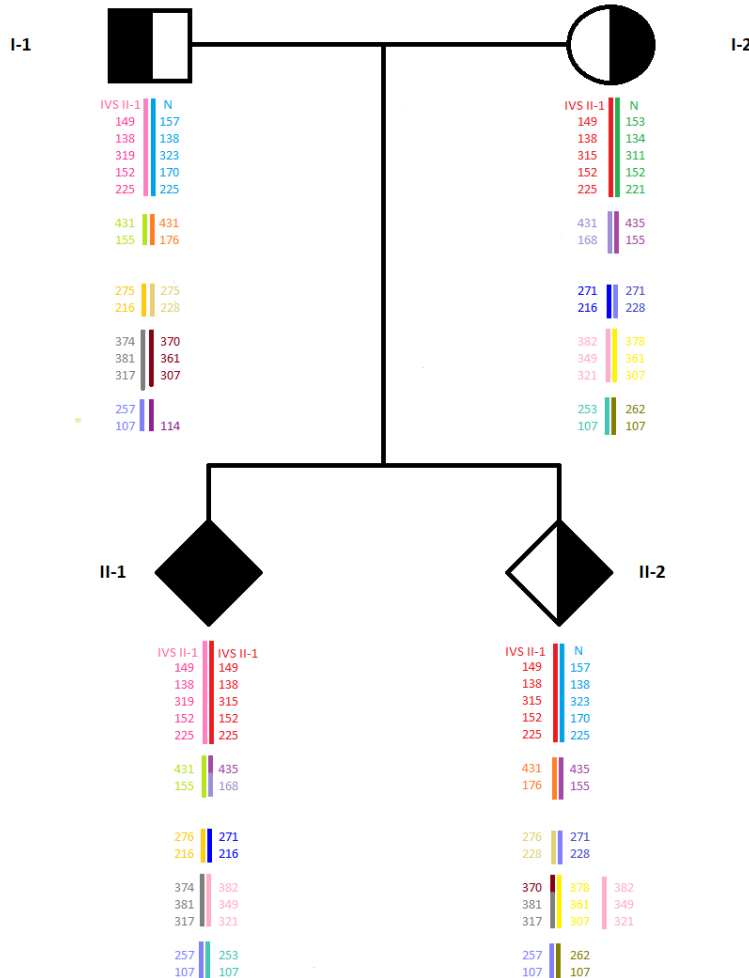
تبصره ۱: در صورتی که مراجعة خانواده بعد از آخر هفته ۱۶ بارداری باشد و آزمایشگاه نتواند قبل از اتمام مهلت قانونی سقط درمانی به جواب برسد به شرط مطلع کردن به موقع خانواده، مقصر شناخته نمی‌شود (بهتر است آزمایشگاه از خانواده رضایت‌نامه لازم را اخذ نماید). این مورد در صورتی صحت دارد که مراجعة خانواده به همان آزمایشگاه مرحله اول باشد.

تبصره ۲: چنانچه در بررسی مرحله دوم یا اول و دوم، موتاسیون در یکی یا هر دو والد مشخص نباشد و فرصت بررسی دقیق مانند تعیین توالی وجود نداشت و یا به نتیجه نرسید استفاده از روش غیرمستقیم مجاز است (در صورت قطعیت ناقل بودن زوجین به شرحی که در بالا آمد).

تبصره ۳: چنانچه آزمایشگاه محیطی در مرحله اول و دوم و یا دوم ظرف دو هفته نتوانست به نتیجه برسد و امکان به جواب نرسیدن قبل از اتمام مهلت قانونی سقط درمانی وجود داشته باشد، ضمن ادامه آزمایشات می‌بایست نمونه والدین و جنینی و را طی نامه رسمی به همراه نتایج خون‌شناسی و نتایج بررسی‌های مولکولی به عمل آمده به آزمایشگاهی که با آن دبل چک انجام داده است ارسال دارد. آزمایشگاه مورد مشاوره ظرف حداکثر یک هفته می‌بایستی مشاوره لازم و دقیق را به صورت کتبی به آزمایشگاه محیطی ارائه دهد. چنانچه امکان مشاوره گرفتن از آزمایشگاهی که دبل چک با آن انجام شده نباشد یا آزمایشگاه مورد مشاوره قادر به حل مشکل نباشد، آزمایشگاه محیطی می‌تواند آزمایشگاه مرجع را مورد مشاوره کتبی قرار دهد و آزمایشگاه مرجع نیز می‌بایست ظرف یک هفته بعد از دریافت درخواست، نظر خود را به صورت کتبی اعلام نماید. هزینه انجام آزمایشات و مشاوره با آزمایشگاه محیطی است.

تبصره ۴: چنانچه با فرض تبصره ۳ (بالا) آزمایشگاه نتواند به موقع وضعیت جنین را مشخص کند گزارش به همراه دلیل عدم تشخیص قطعی و احتمال خطر ظرف یک هفته بعداز نمونه‌گیری جنین به خانواده داده شود.

۲-۲-۵) در صورتی که وضعیت مولکولی جنین از نظر موتاسیون و روش غیرمستقیم شبیه نتایج مادر باشد تعیین هویت جنین (رفع شبیه با نمونه مادری) ضروری است (تعیین هویت مولکولی به طور کلی برای کلیه نمونه‌های جنینی توصیه می‌شود زیرا در مواردی می‌تواند خطای جابجایی نمونه را مشخص کند). در مواردی که جنین سالم است، تایید صحت نمونه (تعلق نمونه جنین به پدر و مادر) الزامی است مثل شکل زیر که از STRها خوشه ژنی بتا-گلوبین استفاده شده است (در این مورد جنین 2 II برای تالاسمی ناقل ولی مبتلا به سندروم داون است).



۱-۲-۵) چنانچه نمونه مایع آمنیون باشد غیر از بررسی مولکولی از جمله تعیین موتاسیون و روش غیرمستقیم (ذکر شده در مرحله اول) کشت آن انجام شود و بررسی بر روی سلول های کشت داده شده باید انجام گیرد. در ضمن می بایست رفع شبهه مانند بالا مثلا با روش DNA typing انجام شود.

۲-۲-۵) توصیه می شود برای خانم هایی که در زمان نمونه گیری جنین حداقل ۳۵ سال سن دارند (در صورت توافق خانواده) جهت اختلال عددی کروموزوم (سندروم داون) نیز بررسی شود (با هزینه مجزا). البته مبنا دستورالعمل یا سند پیشگیری از بروز سندروم داون خواهد بود.

تبصره ۱: برای خانم هایی که زیر ۳۵ سال سن دارند بررسی اختلالات عددی کروموزومی پیشنهاد شود حتی اگر خانم غربالگری را انجام داده و یا قصد انجام دارد مگر این که با روش NIPT سندروم های

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

دوره بارداری بررسی شده باشد. ولی برای خانم‌های بالای ۳۵ سال اکیدا توصیه شود. البته مبتنی بر دستورالعمل یا سند پیشگیری از بروز سندروم داون خواهد بود.

تبصره ۲: در صورتی که نمونه برای اختلال کروموزومی بررسی می‌شود کشت نمونه صورت گیرد و یا QF-PCR و یا روش مشابه انجام شود. در صورت ابتلا جنین به تالاسمی بررسی کروموزومی متوقف شود. در صورت درخواست خانواده مبنی بر عدم سقط جنین مبتلا به تالاسمی بررسی کروموزومی می‌تواند ادامه یابد.

تبصره ۳: بررسی سندروم‌ها باید بعد از تعیین وضعیت جنین برای تالاسمی باشد زیرا اگر جنین مبتلا به تالاسمی باشد و خانواده قصد سقط جنین مبتلا را داشته باشند نیازی به بررسی سندروم‌ها نیست.

۳-۲-۵) گزارش مرحله دوم بتا-تالاسمی

بعد از انجام آزمایش‌های ذکر شده (بر اساس موارد فوق) آزمایشگاه می‌بایست گزارش کتبی تهیه کرده و به خانواده، پزشک مرکز بهداشتی، درمانی ویژه مشاوره ژنتیک و یا در صورت درخواست قانونی به مراجع ذیصلاح ارائه دهد.

۱-۳-۲-۵) گزارش می‌بایست شامل موارد زیر باشد:

۱. نام و نام خانوادگی زوجین (و فرزند مبتلا/ناقل/سالم در صورت وجود)
۲. شماره پرونده/شماره مولکولی
۳. نحوه معرفی به آزمایشگاه (مرجع معرفی خانواده)
۴. تاریخ مراجعته خانواده (مرحله دوم و یا اول و دوم)
۵. محل نمونه‌گیری از والدین و یا ارسال نمونه و نوع نمونه
۶. نوع نمونه جنینی و پزشک نمونه‌گیر
۷. آدرس و مشخصات آزمایشگاه (گزارش در سربرگ آزمایشگاه نوشته شود)
۸. تاریخ و سن جنین در هنگام نمونه‌برداری
۹. تاریخ صدور گزارش
۱۰. نتیجه موتاسیون والدین (فرزنده مبتلا یا ناقل) و جنین.
۱۱. نتیجه روش غیرمستقیم والدین (فرزنده مبتلا یا ناقل) و جنین
۱۲. نتیجه نهایی وضعیت جنین و توضیح این موضوع که جنین سالم، مبتلا یا ناقل است.
۱۳. Disclaimer (ذکر احتمال خطأ)
۱۴. نام و نام خانوادگی و امضاء و مهر مسئول فنی و نام کارشناسی که مسئول پرونده است آورده شود.

۴-۲-۵) ثبت داده‌های PND :

بعد از انجام آزمایشات و ارائه گزارش، آزمایشگاه موظف به ثبت داده‌های مربوط به خانواده در سامانه اداره ژنتیک در فوایل و با استانداردهای اعلام شده و بهنگام است. نحوه ثبت داده‌ها از طریق دستورالعمل‌های جداگانه‌ای به اطلاع آزمایشگاه‌های عضو شبکه تشخیص رسیده است.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

چنانچه جواب آزمایشات خون شناسی مادر مربوط به دوران بارداری ایشان باشد حتما در سامانه ثبت گردد.
سایر نکات مورد تأکید در انتهای قسمت تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی مرحله اول ذکر شده است.

نکته مهم: شخص مسئول فنی مسئول صحت و تکمیل داده های ارسالی است.

تبصره: در صورتیکه جنین مبتلا باشد آزمایشگاه می بایست نامه ای جداگانه برای سازمان پزشکی قانونی تهیه کرده و گواهی نماید که جنین مبتلا است. لازم است عکس زوجین به گواهی مربوطه الصاق و ممهور به مهر آزمایشگاه شود.

۳-۵) تشخیص قبل از تولد مرحله اول و دوم بتا- تالاسمی

چنانچه در هنگام اولین مراجعه خانواده به مرکز PND خانم باردار باشد (معمولاً از طریق سونوگرافی مشخص می شود و بعد از هفته هفتم است) مرحله اول و دوم توأمًا بر اساس پروتکلهای تدوین شده فوق انجام خواهد شد.

۳-۱) گزارش مرحله اول و دوم بتا- تالاسمی

بعد از انجام آزمایش های ذکر شده (بر اساس پروتکل تدوین شده) آزمایشگاه می بایست گزارش کتبی تهیه کرده و به خانواده، پزشک مرکز بهداشتی، درمانی ویژه مشاوره ژنتیک و یا در صورت درخواست قانونی به مراجع ذیصلاح ارائه دهد.

تبصره: در احتمال بروز خطای Disclaimer و نیز عدم اقدام به موقع و یا به جواب نرسیدن و یا در مراجعه دیر هنگام (بعد از هفته ۱۶ بارداری) و عدم امکان و یا دیر به جواب رسیدن به خانواده تذکر داده شود و در گرفتن رضایت نامه نیز اعلام شود.

۲-۳-۵) ثبت داده های PND

بعد از انجام آزمایشات و ارائه گزارش، آزمایشگاه می بایستی داده های مربوط به خانواده را در سامانه اداره ژنتیک در فواصل و با استانداردهای اعلام شده و بهنگام ثبت نماید. نحوه ثبت داده ها از طریق دستورالعمل های جداگانه ای به اطلاع آزمایشگاه های عضو شبکه تشخیص رسیده است.

چنانچه جواب آزمایشات خون شناسی مادر مربوط به دوران بارداری ایشان باشد حتما در سامانه ثبت گردد.

نکته مهم: شخص مسوول فنی مسئول صحت و تکمیل داده های ارسالی است.
سایر نکات مورد تأکید در انتهای قسمت تشخیص قبل از تولد تالاسمی بتا - مرحله اول ذکر شده است.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: ۰۰	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

۴-۵) تشخیص پیش از تولد مرحله اول برای زوج‌های بتا-مشکوک (که یکی ناقل قطعی بتا و دیگری دارای $\text{MCV} < 75 \text{ fl}$ و یا $\text{HbA}_2 > 3.2 \text{ pg}$ و یا $\text{HbF} < 3 \text{ هستند}$)

افراد ناقل گاما-دلتا-بتای تالاسمی و نیز افراد واحد دلتا-تالاسمی می‌توانند مقدار HbA_2 و HbF طبیعی داشته باشند، از طرفی امکان جواب اشتباه در الکتروفورز هموگلوبین و ... وجود دارد و در مواردی ممکن است فردی ناقل بتا-تالاسمی، مقدار MCV و یا MCH نزدیک به ۷۶ و ۲۶ داشته باشد. نکته دیگری که باید توجه کرد آن است که با توجه به فراوانی الفا-تالاسمی در کشور، تایید ناقل آلفا-تالاسمی بودن یک فرد دلیل بر ناقل بتا-تالاسمی نبودن وی نیست.

با توجه به اینکه ازدواج این افراد با فرد ناقل بتا-تالاسمی می‌تواند منجر به تولد فرد مبتلا شود، لذا لازم است هر گاه یک طرف ناقل قطعی بتا-تالاسمی بود و طرف دیگر مشکوک به بتا-تالاسمی یا آلفا بود، به علت تأکید دستور العمل کشوری به پیشگیری از بتا-تالاسمی و نیز شدت و یا احتمال بالای وابسته به خون شدن این بیماران، فرد مشکوک برای رد ناقل بتا-تالاسمی بودن مورد آزمایش قرار گیرد.

۴-۵) پذیرش عمومی:

پذیرش خانواده و یا بیمار با معرفی پزشک مشاوره ژنتیک از مرکز بهداشتی و درمانی ویژه مشاوره ژنتیک همراه فرم ارجاع (فرم شماره ۳) صورت می‌گیرد. برای شروع آزمایشات مرحله اول تشخیص قبل از تولد لازم است خانواده به همراه نتایج کلیه آزمایشات انجام گرفته (آزمایشات خون‌شناسی، CBC و مقدار HbA_2 و HbF) به آزمایشگاه ژنتیک ارجاع شوند.

تبصره: چنانچه پذیرش بیمار از طریق معرفی پزشک متخصص صورت گیرد. باید فرم ارجاع (فرم شماره ۳) از مرکز بهداشتی و درمانی ویژه مشاوره ژنتیک توسط خانواده دریافت و به آزمایشگاه تحويل داده شود.

۴-۵) انجام آزمایش:

برای فرد ناقل قطعی بتا، باید مرحله اول بتا-تالاسمی انجام و برای فرد مشکوک، بررسی بتا-تالاسمی صورت گیرد. بررسی بتا-تالاسمی باید با انجام تعیین توالی ژن بتا برای رد و یا تایید وجود جهش بیماری‌زا در ژن بتا-گلوبین و یا بررسی عدم وجود حذف در خوشة ژنی بتا-گلوبین انجام شود. برای بررسی عدم وجود حذف، آزمایشگاه می‌تواند مستقیماً از روش MLPA استفاده کند و یا اول از چند SNP و یا RFLP ‌های اطراف ژن بتا-گلوبین استفاده کند. در صورتی که هر یک از SNP ها و یا RFLP ‌های داخل و یا اطراف ژن بتا-گلوبین گویا بودند می‌توان تفسیر کرد که فرد قادر حذف ژنی است. البته آزمایشگاه باید به عدم وجود حذف اطمینان حاصل نماید. در صورتی که وجود جهش نقطه‌ای و یا حذف با این روش‌ها تایید شد فرد ناقل بتا-تالاسمی خواهد بود و چون زوج وی نیز ناقل قطعی بتا است مانند زوج ناقل بتا-تالاسمی کار ادامه یابد.

در صورتی که آزمایشگاه اطمینان پیدا کرد که فرد مشکوک، ناقل بتا-تالاسمی نیست اقدام بیشتری لازم نیست و گزارشی مبنی بر عدم نیاز به PND مرحله دوم برای بتا-تالاسمی به خانواده داده می‌شود.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

۴-۳-۳) گزارش مرحله اول بتا-تالاسمی / مشکوک

بعد از انجام آزمایش‌های ذکر شده (بر اساس موارد فوق) آزمایشگاه می‌بایست گزارش کتبی تهیه کرده و به خانواده، پزشک مرکز بهداشتی، درمانی ویژه مشاوره ژنتیک و یا در صورت درخواست قانونی به مراجع ذیصلاح ارائه دهد.

۴-۳-۴-۱) گزارش می‌بایست شامل موارد زیر باشد:

- ۱- نام و نام خانوادگی زوجین
- ۲- شماره پرونده/شماره مولکولی
- ۳- نحوه معرفی به آزمایشگاه (مرجع معرفی خانواده)
- ۴- تاریخ مراجعة خانواده
- ۵- محل نمونه‌گیری از خانواده و یا ارسال نمونه و نوع نمونه
- ۶- آدرس و مشخصات آزمایشگاه (گزارش در سربرگ آزمایشگاه نوشته شود)
- ۷- تاریخ صدور گزارش
- ۸- روش‌های مولکولی مورد استفاده
- ۹- نتیجه موتابسیون خانواده
- ۱۰- نتیجه روش غیرمستقیم خانواده
- ۱۱- نتیجه نهایی نیاز یا عدم نیاز به PND مرحله دوم بتا-تالاسمی
- ۱۲- Disclaimer (ذکر احتمال خطأ)
- ۱۳- نام و نام خانوادگی و امضاء و مهر مسئول فنی و نام کارشناسی که مسئول پرونده است آورده شود.

تبصره ۱: این دستورالعمل برای جلوگیری از تولد کودکان مبتلا به بتا-تالاسمی مژوز تدوین شده است و بنابراین مراکز درگیر در این فرایند (از مراکز بهداشت، پزشکان متخصص منتخب و آزمایشگاه‌های درگیر) مسئولیتی در خصوص تولد کودکان مبتلا به انواع بیماری‌های مربوط به آلفا-تالاسمی ندارند. با توجه به این که در مورد زوج‌های بتا-مشکوک، بر طبق این دستورالعمل نیازی به بررسی آلفا-تالاسمی نیست، بنابراین مراکز درگیر در این فرایند، مسئولیتی در خصوص Hemoglobin Barts hydrops fetalis و HbH Disease در مورد این زوج ها ندارند.

تبصره ۲: برای انجام هر PND (مرحله اول، مرحله اول و دوم) می‌بایست کلیه مستندات آزمایشگاهی شامل فرم پذیرش، کاربرگ‌های آزمایشگاهی (Work sheet)، برگه تصمیم‌گیری، برگه‌های آنالیز نتایج، دفتر آزمایشات، فرم ردیابی نمونه، پرونده خانواده به همراه فرم رضایت نامه تکمیل شده (Consent form) و بقیه موارد که توسط آن‌ها می‌توان آزمایشات خانواده را پیگیری کرد وجود داشته باشد. توصیه می‌شود که در پرونده آزمایشگاهی هر خانواده روند کار بصورت فرم پیگیری روزشمار آورده شود. مانند روز و یا روزهای مراجعه، دریافت نمونه خون، دریافت نمونه جنینی، دریافت آزمایشات خون‌شناسی، شروع و پایان کار آزمایشگاهی و مشخص شود.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

۴-۴) ثبت داده‌های PND

بعد از انجام آزمایشات و ارائه گزارش، آزمایشگاه موظف به ثبت داده‌های مربوط به خانواده در سامانه اداره ژنتیک در فواصل و با استانداردهای اعلام شده و بهنگام است. نحوه ثبت داده‌ها از طریق دستورالعمل‌های جداگانه‌ای به اطلاع آزمایشگاه‌های عضو شبکه تشخیص رسیده است.

نکته مهم: شخص مسئول فنی مسئول صحت و تکمیل داده‌های ارسالی است.

سایر نکات مورد تأکید در انتهای قسمت تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی مرحله اول ذکر شده است.

۵-۵) تشخیص پیش از تولد مرحله اول برای زوج‌های مشکوک/مشکوک

۱-۵-۵) تشخیص پیش از تولد مرحله اول برای زوج‌های مشکوک - مشکوک، که هر دو دارای $\text{HbF} < 3.2 \text{ pg}$ و $\text{MCV} < 75 \text{ fl}$ و $\text{HbA}_2 > 3$ می‌باشند.

افراد ناقل گاما-دلتا-بتای تالاسمی و نیز افراد واجد دلتا-تالاسمی می‌توانند مقدار HbA_2 و HbF طبیعی داشته باشند، از طرفی امکان جواب اشتباه در الکتروفورز هموگلوبین و ... وجود دارد و در مواردی ممکن است فردی ناقل بتا-تالاسمی، مقدار MCV و یا $\text{MCH} < 26$ و 76 داشته باشد. نکته دیگری که باید توجه کرد آن است که با توجه به فراوانی الفا-تالاسمی در کشور، تایید ناقل آلفا-تالاسمی بودن یک فرد دلیل بر ناقل بتا-تالاسمی نبودن وی نیست.

با توجه به این که ازدواج این افراد با یکدیگر می‌تواند منجر به تولد فرد مبتلا شود، لذا لازم است هر گاه زوج هر دو مشکوک به بتا-تالاسمی یا آلفا بودند، به علت تأکید دستورالعمل کشوری به پیشگیری از بتا-تالاسمی و نیز شدت و یا احتمال بالای وابسته به خون شدن این بیماران، حداقل یکی از دو فرد مشکوک برای رد ناقل بتا-تالاسمی بودن مورد آزمایش قرار گیرد.

برای این زوج‌ها یکی از دو حالت زیر امکان پذیر است که در ادامه به هر کدام از آنها اشاره شده است:

۱-۵-۵) مواردی که حداقل یکی از دو طرف، $\text{MCH} \geq 23$ با مقدار A_2 نرمال داشته باشند.

در این موارد باید بررسی بتا-تالاسمی در حداقل یکی از دو طرف صورت گیرد. بررسی بتا-تالاسمی باید با انجام تعیین توالی زن بتا برای رد و یا تایید وجود جهش بیماری‌زا در زن بتا-گلوبین و یا بررسی عدم وجود حذف در خوشه زنی بتا-گلوبین انجام شود. برای بررسی عدم وجود حذف، آزمایشگاه می‌تواند مستقیماً از روش MLPA استفاده کند و یا اول از چند SNP و یا RFLP های اطراف زن بتا-گلوبین استفاده کند. در صورتی که هر یک از SNP‌ها و یا RFLP های داخل و یا اطراف زن بتا-گلوبین گویا بودند می‌توان تفسیر کرد که فرد قادر حذف زنی است؛ البته هر چند وظیفه آزمایشگاه است که به عدم وجود حذف اطمینان حاصل نماید. در صورتی که وجود جهش نقطه‌ای و یا حذف با این روش‌ها تایید شد فرد ناقل بتا-تالاسمی خواهد بود و باید

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

زوج وی از نظر بتا-تالاسمی نیز بررسی شود. چنانچه هر دو ناقل بتا-تالاسمی باشند مانند زوج ناقل بتا-تالاسمی کار ادامه یابد. در صورتی که آزمایشگاه اطمینان پیدا کرد که حداقل یکی از دو فرد مشکوک ناقل بتا-تالاسمی نیست اقدام بیشتری لازم نیست و گزارشی مبنی بر عدم نیاز به PND مرحله دوم برای بتا-تالاسمی به خانواده داده می‌شود.

لازم به ذکر مجدد است که این دستورالعمل برای جلوگیری از تولد کودکان مبتلا به بتا-تالاسمی مژوثر تدوین شده است و بنابراین مراکز درگیر در این فرایند (از مراکز بهداشت، پزشکان متخصص منتخب و آزمایشگاه‌های درگیر) مسئولیتی در خصوص تولد کودکان مبتلا به انواع بیماری‌های مربوط به آلفا-تالاسمی ندارند. با توجه به این که در مورد زوج‌های مشکوک-مشکوک، که حداقل یکی از دو طرف، ≥ 23 MCH داشته باشند، بر طبق این دستورالعمل نیازی به بررسی آلفا-تالاسمی نیست، بنابراین مراکز درگیر در این فرایند، مسئولیتی در خصوص HbH Disease و Hemoglobin Barts hydrops fetalis نیز در مورد این زوج‌ها ندارند.

۲-۱-۵-۵) مواردی که زوج هر دو < 23 MCH داشته باشند.

هرگاه زوجین معرفی شده از طرف مرکز بهداشت دارای < 23 MCH باشند (با الکتروفورز هموگلوبین نرمال) باشند اول بررسی بتا-تالاسمی (جهش نقطه‌ای و حذف‌ها) در یکی از زوجین صورت می‌گیرد. بررسی بتا-تالاسمی باید با انجام تعیین توالی زن بتا برای رد و یا تایید وجود جهش بیماری‌زا در زن بتا-گلوبین و یا بررسی عدم وجود حذف در خوشه ژنی بتا-گلوبین انجام شود. برای بررسی عدم وجود حذف، آزمایشگاه می‌تواند مستقیماً از روش MLPA استفاده کند و یا اول از چند SNP و یا RFLP‌های اطراف ژن بتا-گلوبین استفاده کند. در صورتی که هر یک از SNP‌ها و یا RFLP‌های داخل و یا اطراف ژن بتا-گلوبین گویا بودند می‌توان تفسیر کرد که فرد قادر حذف ژنی است البته هر چند وظیفه آزمایشگاه است که به عدم وجود حذف اطمینان حاصل نماید. در صورتی که وجود جهش نقطه‌ای و یا حذف با این روش‌ها تایید شد فرد ناقل بتا-تالاسمی خواهد بود و باید زوج وی از نظر بتا-تالاسمی نیز بررسی شود. چنانچه هر دو ناقل بتا باشند مانند زوج ناقل بتا-تالاسمی کار ادامه یابد. در صورتی که آزمایشگاه اطمینان پیدا کرد که حداقل یکی از دو فرد مشکوک ناقل بتا-تالاسمی نیست، زوجین باید برای جلوگیری از احتمال هیدروپس فتالیس (Barts hydrops fetalis) در بارداری بررسی شوند. آزمایشگاه می‌بایست با روش‌هایی مانند بررسی حذف‌های شایع، و در نهایت بررسی حذف‌های ناشایع و ... وجود جهش به صورت Cis را در یکی از زوجین رد کند. البته آزمایشگاه ممکن است از طریق بررسی اندرس‌های خونی والدین آفا و خانم به این نتیجه برسد که آنها واحد جهش به صورت ترانس هستند. هر گاه جهش به صورت Cis در یکی از زوجین یافت شد طرف مقابل نیز باید مورد بررسی قرار گیرد و در صورتی که هر دو ناقل جهش به صورت Cis بودند تشخیص قبل از تولد برای جلوگیری از تولد کودک مبتلا به هیدروپس فتالیس توصیه شود.

این دستورالعمل برای جلوگیری از تولد کودکان مبتلا به بتا-تالاسمی مژوثر تدوین شده است و مراکز درگیر در این فرایند (از مراکز بهداشت، پزشکان متخصص منتخب و آزمایشگاه‌های درگیر) مسئولیتی در خصوص تولد کودکان مبتلا انواع بیماری‌های مربوط به آلفا-تالاسمی ندارند. در خصوص هیدروپس فتالیس (مربوط به حذف‌های سیس در خوشه ژنی آلفا-گلوبین) که در جریان بررسی بتا-تالاسمی مژوثر و بعد از رد آن و با

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

داشتن $MCH < 23$ و A_2 نرمال مشکوک به احتمال تولد کودک مبتلا به هیدروپس فتالیس خواهد بود
بررسی جهش‌های سیس بر مبنای دستورالعمل اجرا شود.

۵-۵-۲) گزارش مرحله اول زوج‌های مشکوک / مشکوک

بعد از انجام آزمایش‌های ذکر شده (بر اساس موارد فوق) آزمایشگاه می‌بایست گزارش کتبی تهیه کرده و به خانواده، پزشک مرکز بهداشتی، درمانی ویژه مشاوره ژنتیک و یا در صورت درخواست قانونی به مراجع ذیصلاح ارائه دهد.

۵-۵-۳) گزارش می‌بایست شامل موارد زیر باشد:

۱. نام و نام خانوادگی زوجین
۲. شماره پرونده/شماره مولکولی
۳. نحوه معرفی به آزمایشگاه (مرجع معرفی خانواده)
۴. تاریخ مراجعة خانواده
۵. محل نمونه گیری از خانواده و یا ارسال نمونه و نوع نمونه
۶. آدرس و مشخصات آزمایشگاه (گزارش در سربرگ آزمایشگاه نوشته شود)
۷. تاریخ صدور گزارش
۸. روش‌های مولکولی مورد استفاده
۹. نتیجه موتاسیون خانواده
۱۰. نتیجه روش غیرمستقیم خانواده
۱۱. نتیجه نهایی نیاز یا عدم نیاز به PND مرحله دوم بتا-تالاسمی یا هیدرپس فتالیس
۱۲. Disclaimer (ذکر احتمال خطأ)
۱۳. نام و نام خانوادگی و امضاء و مهر مسئول فنی و نام کارشناسی که مسئول پرونده است آورده شود.

۵-۵-۴) ثبت داده‌های PND

بعد از انجام آزمایشات و ارائه گزارش، آزمایشگاه موظف به ثبت داده‌های مربوط به خانواده در سامانه اداره ژنتیک است. نحوه ثبت داده‌ها از طریق دستورالعمل‌های جداگانه‌ای به اطلاع آزمایشگاه‌های عضو شبکه تشخیص رسیده است.

نکته مهم: شخص مسئول فنی مسئول صحت و تکمیل داده‌های ارسالی است.

سایر نکات مورد تاکید در انتهای قسمت تشخیص قبل از تولد بتا تالاسمی مرحله اول ذکر شده است.

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	 معاونت بهداشت
شماره بازنگری: 00		

۶-۵) ضمائم

(۱-۶-۵) شکل ۱: پرایمرهای ARMS-PCR (پرایمرهای موتانت)

(۲-۶-۵) شکل ۲: پرایمرهای ARMS-PCR (پرایمرهای نرمال)

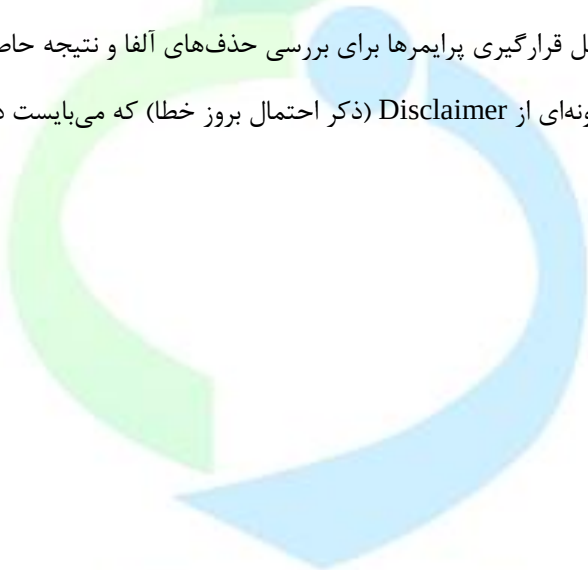
(۳-۶-۵) شکل ۳: جایگاههای RFLP در خوشه ژنی بتا-گلوبین

(۴-۶-۵) شکل ۴: پرایمرها و آنزیمها مرتبط با جایگاه های RFLP در خوشه ژنی بتا-گلوبین

(۵-۶-۵) شکل ۵: پرایمرهای مربوط به Gap-PCR برای بررسی حذفهای شایع خوشه ژنی آلفا گلوبین

(۶-۶-۵) شکل ۶: محل قرارگیری پرایمرها برای بررسی حذفهای آلفا و نتیجه حاصله بر روی ژل الکتروفورز

(۷-۶-۵) شکل ۷: نمونهای از Disclaimer (ذکر احتمال بروز خطأ) که میباشد در تمامی گزارشات آورده شود.



معاونت بهداشت

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	 معاونت بهداشت
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

Mutation	Oligonucleotide sequence	Second primer	Product size (bp)
-88 (C→T)	TCACTTAGACCTCACCTGTGGAGCCTCAT	A	684
-87 (C→G)	CACITAGACCTCACCTGTGGAGCCACCCG	A	683
-30(T→A)	GCAGGGAGGGCAGGAGCCAGGGCTGGGGAA	A	626
-29 (A→G)	CAGGGAGGGCAGGAGCCAGGGCTGGGTATG	A	625
-28 (A→G)	AGGGAGGGCAGGAGCCAGGGCTGGCTTAG	A	624
CAP +1 (A→G)	ATAAGTCAGGGCAGAGCCATCTATTGGTTC	A	597
CD5 (-CT)	TCAAACAGACACCATGGTGCACCTGAGTCG	A	528
CD6 (-A)	CCCACAGGGCAGTAACGGCAGACTCTGCC	B	207
CD8 (-AA)	ACACCATGGTGCACCTGACTCCGTAGCAGG	A	520
CD8/9 (+G)	CCTTGCCCCACAGGGCAGTAACGGCACACC	B	225
CD15 (G→A)	TGAGGAGAAGTCTGCCGTACTGCCAGTA	A	500
CD16 (-C)	TCACCACCAACTTCATCCACGTTACGTTTC	B	238
CD17 (A→T)	CTCACCAACCTCAGCCACGTTACGCTA	B	239
CD24 (T→A)	CTTGATACCAACCTGCCAGGGCTCTCCT	B	262
CD39 (C→T)	CAGATCCCCAAAGGACTCAAAGAACCTGTA	B	436
CD41/42 (-TCIT)	GAGTGGACAGATCCCCAAAGGACTAACCT	B	439
CD71-72 (+A)	CATGGCAAGAAAAGTGTCTGGTGCCTTTAAG	C	241
IVS1-1 (G→A)	TTAAACCTGTCITGTAACCTTGATACCGAT	B	281
IVS1-1 (G→T)	TTAAACCTGTCITGTAACCTTGATACCGAAA	B	281
IVS1-5 (G→C)	CTCCCTAAACCTGTCITGTAACCTGTTAG	B	285
IVS1-6 (T→C)	TCTCCCTAAACCTGTCITGTAACCTTCATG	B	286
IVS1-110 (G→A)	ACCAGCAGCTAAAGGGTGGAAAATAGAGT	B	419
IVS2-1 (G→A)	AAGAAAACATCAAGGGTCCCATAGACTGAT	B	634
IVS2-654 (C→T)	GAATAACAGTGATAATTCTGGTTAACGT*	D	829
IVS2-745 (C→G)	TCATATTGCTAATAGCAGCTACAATCGAGG*	D	738
β^s CD6 (A→T)	CCCACAGGGCAGTAACGGCAGACTCTGCA	B	207
β^c CD6 (G→A)	CCACAGGGCAGTAACGGCAGACTCTCGTT	B	206
β^e CD26 (G→A)	TAACCTTGATAACCAACCTGCCAGGGCGTT	B	236

The above primers are coupled as indicated with primers A, B, C or D:

- A CCCCTTCCTATGACATGAACCTAA;
- B ACCTCACCCCTGTGGAGCCAC;
- C TTGGTCTGTTCCCATTCTAAACT; or
- D GAGTCAGGGTGGAGAGATGCAGGA.

The control primers used for all the above mutation-specific ARMS primers except the two marked * are primers D plus E: CAATGTATCATGCCCTTTCGACC. For IVS2-654 (C→T) and IVS2-745 (C→G), the $^G\gamma$ -Hind III restriction-fragment-length polymorphism (RFLP) primers (Table 16.6) are used as control primers.

شكل 1: پرایمر های ARMS-PCR (پرایمرهای موتانت)

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری	
شماره بازنگری: 00	تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	

Table 16.6 Primer sequences used for the detection of the normal DNA sequence by the allele-specific priming technique.

Mutation	Oligonucleotide sequence	Second primer	Product size (bp)
-87 (C→G)	CACTTAGACCTCACCCGTGGAGGCCACCCCA	A	683
CD5 (-CT)	CAAACAGACACCATGGTGCACCTGACTCCT	A	528
CD8 (-AA)	ACACCATGGTGCACCTGACTCCTGAGCAGA	A	520
CD8/9 (+G)	CCITGCCCCACAGGGCAGTAACGGCACACT	B	225
CD15 (G→A)	TGAGGAGAACAGTCTGCCGTTACTGCCAGTA	A	500
CD39 (C→T)	TTAGGCTGCTGGTGTACCCCTGGTCCC	A	299
CD41/42 (-TCCT)	GAGTGGACAGATCCCCAAAGGACTCAAAGA	B	439
IVS1-1 (G→A)	TTAACCTGTCITGTAACCTGATACCCAC	B	281
IVS1-1 (G→T)	GATGAAGTTGGTGGTGAGGCCCTGGTAGG	A	455
IVS1-5 (G→C)	CTCCCTAAACCTGTCITGTAACCTGTTAC	B	285
IVS1-6 (T→C)	AGTTGGTGGTGAGGCCCTGGGCAGGTTGGT	A	449
IVS1-110 (G→A)	ACCAGCAGCTAAGGGTGGAAAATACACC	B	419
IVS2-1 (G→A)	AAGAAAACATCAAGGGTCCCATAAGACTGAC	B	634
IVS2-654 (C→T)	GAATAACAGTATAATTCTGGGTTAACGC	D	829
IVS2-745 (C→G)	TCATATTGCTAATAGCAGCTACAATCGAGC	D	738
β^S CD6 (A→T)	AACAGACACCATGGTGCACCTGACTCGTGA	A	527
β^E CD26 (G→A)	TAACCTTGATACCAACCTGCCAGGGCGTC	B	236

See Table 16.5 footnote for details of primers A–D and control primers.

شکل ۲: پرایمر های ARMS-PCR (پرایمرهای نرمال)

معاونت بهداشت

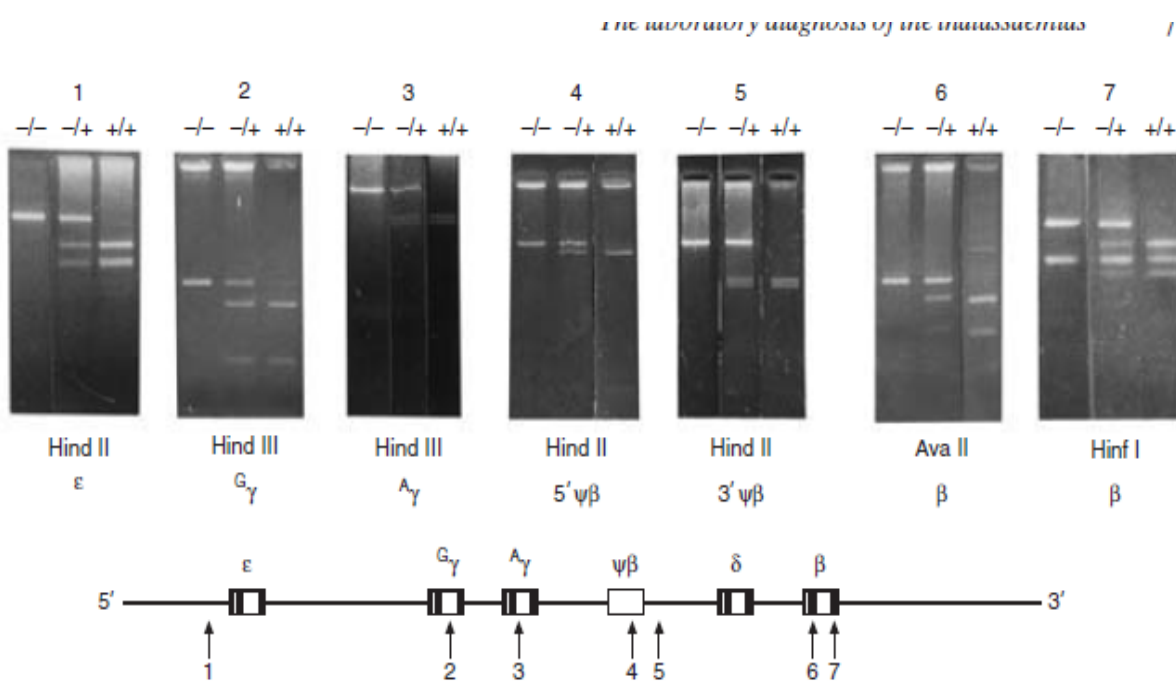


Fig. 16.7 PCR analysis of the seven β -globin-gene RFLPs which make up the standard β -globin-gene haplotype. Each gel shows the digestion products of amplified DNA from patients homozygous for the absence of the RFLP site (-/-), heterozygous for the presence of the site (-/+) and homozygous for the presence of the site (+/+) using the primers listed in Table 16.8. The approximate location of each RFLP site is shown underneath the gel pictures.

شكل ۳: جایگاه های RFLP در خوشه ژنی بتا- گلوبین

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	
شماره بازنگری: 00		

RFLP and primers:	Product size (bp)	Coordinates on GenBank sequence U01317	Absence of site (bp)	Presence of site (bp)	Annealing temperature (°C)
<i>5' primer</i>					
<i>3' primer</i>					
<i>Hind II/e</i>	760	18652–18672	760	315	55
5'TCTCTGTTGATGACAAATTCAAGTCATTGGTCAAGGCTGACC		19391–19411		445	
<i>Xmn I/Gγ</i>	657	33862–33883	657	455	55
5'AACTGTTGCITTATAGGATTIT5'AGGAGCTTATTGATAACCTCAGAC		34495–34518		202	
<i>Hind III/Gγ</i>	326	35677–35700	326	235	65
5'AGTGCTGCAAGAAGAACAACTACC5'CTCTGCATCATGGCAGTGAGCTC		35981–36004		91	
<i>Hind III/Aγ</i>	635	40357–40377	635	327	65
5'ATGCTGCTAATGCCTCATTAC5'TCATGTGTGATCTCTCAGCAG		40971–40991		308	
<i>Hind II/5'$\omega\beta$</i>	795	46686–46709	795	691	55
5'TCCTATCCATTACTGTTCCITGAA5'ATTGTCTTATTCTAGAGACGATT		47457–47480		104	
<i>Ava II/$\omega\beta$</i>	795	46686–46709	795	440	55
Sequence as for Hind 5' RFLP		47457–47480		355	
<i>Hind II/3'$\omega\beta$</i>	913	49559–49582	913	479	55
5'GTACTCATACTTTAAGTCCTAACT5'TAAGCAAGATTATTCTGGTCTCT		50448–50471		434	
<i>Rsa I/β</i>	1200	61504–61527	411 plus constant fragments of 694 & 695	330 plus 694 & 695	55
5'AGACATAATTATTAGCATGCATG5'CCCCCTCCTATGACATGAACITAA		62680–62703		81	
<i>Ava II/β</i>	328	62416–62439	328	228	65
5'GTGGTCTACCCCTGGACCCAGAGG5'TTCGTCTGTTCCCATTCTAAACT		62720–62743		100	
<i>Hinf I/β</i>	474	63974–64001	320 plus constant fragment of 154	213 plus 107 & 154	55
5'GGAGGTTAAAGTTGCTATGCTGTAT5'GGGCCTATGATAGGGTAAT		64429–64447			

شکل ۴: پرایمرها و آنزیم های مرتبط با جایگاه های RFLP در خوشه ژنی بتا-گلوبین

Table 1. Primer sequences for α -thalassemia multiplex PCR and expected amplicon sizes

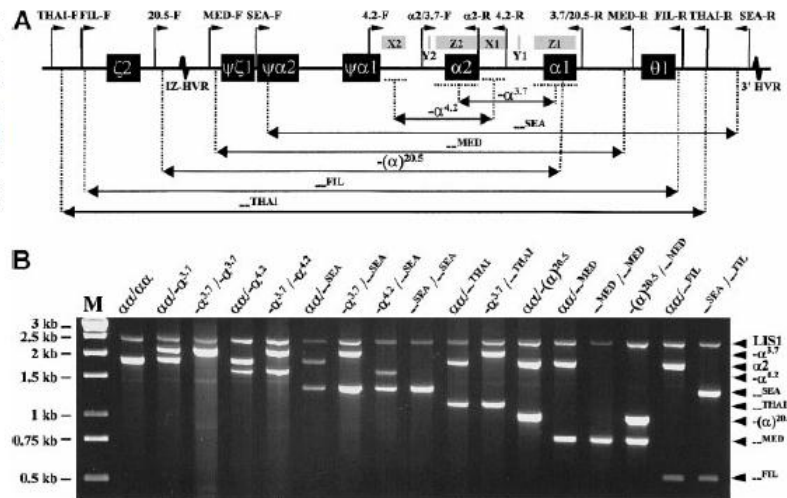
Name	5'→3' sequence	GenBank ID: nucleotides	Concentration	Amplicon (size)
LIS1-F	ATACCATGGTTACCCATTGAGC	HSLIS10:510→532	0.5 μ M	LIS1 3'UTR fragment (2350 bp)
LIS1-R	AGGGCTCATTACATGTGGACCC	HSLIS10:2859→2838	0.5 μ M	
α 2/3.7-F	CCCCCTGCCAACGTCCACCC	HUMHBA4:5676→5694	0.2 μ M	$\sim\alpha^{3.7}$ jxn ³ fragment (2022/2029 bp)
3.7/20.5-R	AAAGCACTCTAGGGTCCAGCG	HUMHBA4:11514→11494	0.2 μ M	
α 2/3.7-F	As above	As above	—	α 2 gene (1800 bp)
α 2-R	AGACCAGGAAGGGCCGGTG	HUMHBA4:7475→7457	0.2 μ M	
4.2-F	GGTTTACCATGTGGTGCCTC	HUMHBA4:3064→3084	0.5 μ M	$\sim\alpha^{4.2}$ jxn fragment (1628 bp)
4.2-R	CCCGTTGGATCTTCATTTCCC	HUMHBA4:8942→8920	0.5 μ M	
SEA-F	CGATCTGGCTCTGTGTTCTC	HSGG1:26120→26140	0.2 μ M	\sim SEA jxn fragment (1349 bp)
SEA-R	AGCCCACGTTGTGTTCATGGC	HSCOS12:3817→3797	0.2 μ M	
THAI-F	GACCATTCCCTCAGCGTGGGTG	HSGG1:9592→9612	0.3 μ M	\sim THAI jxn fragment (1153 bp)
THAI-R	CAAGTGGCTGAGGCCCTGAG	HSCOS12:1241→1221	0.3 μ M	
20.5-F	GCCCAACATCCGGAGTACATG	HSGG1:17904→17924	0.2 μ M	$\sim(\alpha)^{20.5}$ jxn fragment (1007 bp)
3.7/20.5-R	As above	As above	—	
MED-F	TACCCCTTGCAAGCACACGTAC	HSGG1:23123→23144	0.2 μ M	\sim MED jxn fragment (807 bp)
MED-R	TCAATCTCCGACAGCTCCGAC	HSGG1:41203→41183	0.2 μ M	
FIL-F	TTTAATGGCAAACAGGCCAGG	HSGG1:12304→12327	1.0 μ M	\sim FIL jxn fragment (546 bp)
FIL-R	ATAACCTTATGCCACATGTAGC	HSCOS12:570→546	1.0 μ M	

jxn, junction.

شکل ۵: پرایمرهای مربوط به Gap-PCR برای بررسی حذف‌های شایع خوشه ژنی آلفا گلوبین



Figure 1. Strategy and results of α -thalassemia multiplex polymerase chain reaction analysis. (A) Schematic representation of the α -globin gene cluster, indicating extents of the 7 deletions and relative positions of the primers (except for the control LIS1-F and LIS1-R primers, which are located on a different chromosome). Locations of X, Y, and Z sequence homology boxes and hypervariable regions (HVRs) are also shown. (B) Multiplex PCR results from genomic DNA samples with various α -globin genotypes. M indicates Generuler 1kb DNA ladder (Fermentas, St Leon-Rot, Germany).



شکل ۶: محل قرار گیری پرایمرهای برای بررسی حذف‌های آلفا و نتیجه حاصله بر روی ژل الکتروفورز

شماره سند: HD-GO-00-MN-WI-006	دستورالعمل کشوری تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا-تالاسمی	 معاونت بهداشت
شماره بازنگری: 00		

It is of utmost importance for all clinicians involved in the care of families requesting prenatal diagnosis, and the families themselves to be aware of the risk of errors in DNA analysis. Incorrect diagnosis may result from (1) Incorrect hematological data and clinical diagnosis for thalassemia (2) Incomplete family studies and history (3) Mix-up of DNA or blood samples both in transportation or in the lab(4)Paternity problems, adoptions, IVF (5) Maternal contamination of CVS (6) Rare molecular events (7) New or spontaneous mutations (8) Technical errors.

The risk of error from DNA recombination in diagnosis by polymorphism is approximately 0.3%. The risk of error from the various reasons mentioned above and several other factors is approximately 0.5% whereas the chances of technical error of all types of DNA analysis are estimated to be 0.5%.

We at Medical Genetics Laboratory of نام آزمایشگاه گزارش‌دهنده routinely perform both direct mutation analysis and RFLP. We also apply other QC to reduce the risk of errors to the minimum. Any feedback from our colleagues in the clinical field would be most welcomed. Comments can be given either in written form or calling us at the numbers given below or by email.

شكل ۷: نمونه‌ای از Disclaimer (ذکر احتمال بروز خطأ) که می‌بایست در تمامی گزارشات آورده شود.

۶) مستندات: -

معاونت بهداشت