

بکارگیری تکثیر با پرایمر اختصاصی الـلـ ، در تشخیص زیر گروههای سیستم خونی Rh در بیماران تالاسمی

محمد طاهر حجتی^۱، دکتر فربیا نباتچیان^{۲*}، دکتر ناهید عین‌الهی^۳،
دکتر علی پور فتح‌الله^۴، دکتر محمد رضا مهدوی^۵

چکیده

زمینه و هدف: تالاسمی یک بیماری ژنتیکی است که بصورت کمبود نسبی یا کامل زنجیره‌های آلفا یا بتا گلوبرین می‌باشد. بیماران مبتلا در فرم متوسط و شدید خود از اوایل زندگی احتیاج به تزریق خونهای متعدد پیدا می‌کنند. وقوع آلوایمونیزاسیون در برابر آنتی ژنهای گروههای خونی در مبتلایان به تالاسمی نسبتاً بالاست و ممکن است مشکلات زیادی را در درمانهای طولانی مدت و تزریقات بوجود بیاورد. بوجود آمدن آلوآنتمی بادی ضد این گروههای خونی موجب پیدایش مشکلات عادیه منجمله آماده کردن خون سازگار برای تزریق می‌شود. لذا تعیین دقیق آنتی ژنهای گلبولهای قرمز این بیماران در کاهش آلوایمونیزاسیون، امری ضروری بنظر می‌رسد.

روش بررسی: در این مطالعه، بصورت تصادفی از ۴۰ نفر از بیماران تالاسمی، قبل از اقدام به تزریق خون، ۴ سی سی خون محیطی در لوله‌های حاوی EDTA گرفته شد. همچنین از ۱۰ نفر از افراد سالم که سابقه هیچ تزریق خون نداشتند هم بعنوان کنترل نتایج سروژوژیکی (آگلوتیناسیون) و مولکولی وارد مطالعه شدند. تعیین فنوتیپ بیماران و گروه کنترل بوسیله گلبولهای قرمز بیماران بروش آگلوتیناسیون لوله‌ای طبق دستور بوسیله آنتی بادی های تجاری صورت گرفت. جهت انجام آزمایش مولکولی آزمون Allele Specific Oligonucleotide (ASO)PCR میکروتیوب های جدیدگانه انجام شد.

یافته‌ها: در این مطالعه با استفاده از الگاهای اختصاصی هر الـلـ در شرایط دمایی یکسان هر چهار ژن مورد بررسی تکثیر شد. بعلاوه مقایسه نتایج باست آمده از دو روش مولکولی و آگلوتیناسیون نشان داد که در گروه شاهد که سابقه هیچ‌گونه تزریق خونی را نداشتند، نتایج مشابهی در دو روش فروتیپی و ژنوتیپی دیده شد، اما در گروه بیماران نتیجه برخلاف گروه شاهد بود و نتایج این دو روش در بسیاری از نمونه‌ها تفاوت داشت.

بحث و نتیجه گیری: مزیت این روش نسبت به روش‌های دیگر مثل PCR-RFLP اینست که هر چهار ژن در یک شرایط دمایی و غاظت، قابلیت تکثیر را داشته و بلا فاصله با انجام الکتروفورز تعیین پروفایل آنتی ژنی فرد انجام می‌شود و از طرفی دیگر هزینه و زمان زیادی که در روش PCR-RFLP که در آن پس از تکثیر ژن، محصولات را در مدت خاصی تحت تاثیر آنزیم قرار می‌دهند. را ندارد. لذا روش فوق بعلت سادگی روش و ارزانی نسبت به سایر روشها به مراکز درمانی و تحقیقاتی پیشنهاد می‌گردد.

واژه‌های کلیدی: آزمون ASO-PCR، آزمون RFLP-PCR، گروه خون Rh

* نویسنده مسئول:

فربیا نباتچیان؛

دانشکده پرایزشکی دانشگاه علوم پزشکی

تهران

Email : fnabatchian@yahoo.com

- دریافت مقاله : مرداد ۸۷ - پذیرش مقاله : دی ۸۷ -

مقدمه

تالاسمی یک بیماری ژنتیکی است که بصورت کمبود نسبی یا کامل زنجیره‌های آلفا یا بتا گلوبرین می‌باشد. بیماران مبتلا در فرم متوسط و شدید خود از اوایل زندگی احتیاج به تزریق خونهای متعدد پیدا می‌کنند. زندگی احتیاج به تزریق خون متعدد پیدا می‌کنند.

^۱ کارشناس ارشد همانولوژی دانشکده پرایزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۲ استادیار گروه علوم آزمایشگاهی دانشکده پرایزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۳ دانشیار گروه علوم آزمایشگاهی دانشکده پرایزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۴ استاد گروه امبونولوژی دانشکده پرایزشکی دانشگاه تربیت مدرس

^۵ مری گروه علوم آزمایشگاهی دانشکده پرایزشکی دانشگاه علوم پزشکی مازندران

روش بررسی

در این مطالعه، بصورت تصادفی از ۴۰ نفر از بیماران تالاسمی(۲۰٪ از مراجعین ماهانه) قبل از اقدام به تزریق خون و ۱۰ نفر از افراد سالم که سابقه هیچ تزریق خون نداشتند(عنوان کنترل نتایج سرولوژیکی و مولکولی)، مقدار ۴ سی سی خون محیطی در لوله‌های حاوی EDTA گرفته شد. تعیین فنوتیپ بیماران بروش آگلوتیناسون لوله‌ای بوسیله آنتی سرمهای تجاری(CE-IMMUNDIAGNOSTIKA، آلمان) طبق دستور شرکت سازنده صورت گرفت. جهت انجام آزمایش مولکولی، استخراج DNA بوسیله کیت تجاری(KIA sorb purification kit، ایالات متحده) طبق دستورالعمل شرکت سازنده انجام allele specific oligonucleotide شد. سپس (ASO)PCR برای هر یک از آنتی ژنهای مورد نظر در میکروتیوب‌های جداگانه انجام شد. روش کار بدین صورت بود که برای هر میکروتیوب مقدار ۱/۵ mM از ۲۰۰ μM، ۵ μl dNTP، ۱۰x بافر، از MgCl₂، دو واحد از آنزیم Taq پلی مراز (سیناژن، ایران)، ۱ μM از آغازگر (جدول ۱) و ۱ μg از DNA ژنومی ریخته شد. سپس طبق شرایط دمایی ذکر شده در جدول ۲ تکثیر ژنهای صورت گرفت در انتها محصولات PCR روی ژل آگارز (Merk، آلمان) مورد آنالیز قرار گرفتند.

تزریق خون منظم برای رشد و نمو بیماران تالاسمی جهت بهبود وضعیت زندگی آنها در طول دوران کودکی قابل اهمیت می‌باشد(۱). وقوع آلوایمونیزاسیون در برابر آنتی ژنهای گروههای خونی در مبتلایان به تالاسمی که بصورت مکرر خون دریافت می‌کنند، نسبتاً بالاست که می‌تواند مشکلات زیادی را در درمانهای طولانی مدت و پیدا کردن واحد خون مناسب برای تزریق به اینگونه بیماران ایجاد کند. در اغلب موارد تعیین صحیح نوع گروه خونی بروش سرولوژیکی در بیمارانی که میزان بالای تزریق خون دارند، بخاطر وجود همزمان گلبولهای قرمز خون دهنده و بیمار در گردش خون بیمار و همینطور مثبت بودن تست کومبیس مستقیم، کار بسیار مشکل و وقت گیری می‌باشد(۲-۴). سازگاری دیگر سیستمهای آنتی ژنی مثل C, c, E, e، تا زمانی که فرد آلوآنتی بادی علیه آنها نشان ندهد، انجام نمی‌شود، لذا بوجود آمدن آلوآنتی بادی ضد این گروههای خونی موجب پیدایش مشکلات عدیده از جمله آماده کردن خون سازگار برای تزریق می‌شود(۵). از آنجایی که به غیر از آنتی RhD آنتی بادیهای دیگری چون آنتی c و آنتی RhE/e نیز در ایجاد واکنشهای انتقال خون دخیل هستند، شناسایی صحیح زیر گروههای Rh در افراد با تزریقات مکرر خون همچون بیماران تالاسمی، از نظر بالینی جهت کاهش آلوایمونیزاسیون حائز اهمیت می‌باشد(۶).

جدول ۱: توالی پرایمرهای افتصاصی واکنش

Primer name	Sequence 5' to 3'	product size	allel specific
TRH 1	CGCTGCCTGCCCTCTGC	118	C
TRH 2	TTGATAGGATGCCACGAGCC		
TRH 3	CTTGGGCTTCCTCACCTCAA	107	C
TRH 4	AAGCCGTCCAGCAGGATTGC		
TRH 5	TGGCCACGTGTCAACTCTC	143	E
TRH 7	CATGCTGATCTCCTTGGG		
TRH 6	TGGCCACGTGTCAACTCTG	143	E
TRH 7	CATGCTGATCTCCTTGGG		

جدول ۲: شرایط دمایی مورد نیاز برای واکنش

stage	time	Temperature(oC)
Initialization	10 min	94
Denaturation	30 sec	94
30 cycle	Annealing	45 sec
	Extension	58
	Final elongation	45 sec
		72
		5 min
		72

می پردازد، چراکه پلی مورفیسم در این جایگاه موجب بوجود آمدن یکی از دو ژن می گردد. همینطور دلیل یکسان بودن توالی پرایمر TRH7 که بعنوان پرایمر معکوس به کار برده شده را می توان به یکی بودن توالیهای پس از بوجود آمدن پلی مورفیسم در این ژن تعیین داد. در مراحل اولیه راه اندازی این روش علیرغم تناسب غلظت کلیه مواد و محلولها، باندی دال بر تکثیر ژنهای مورد نظر مشاهده نشد. برای حل این مشکل دمای واسرشت را از ۶۳ درجه که در مطالعات مشابه بکار گرفته شده بود، بتدریج کم نموده که در نهایت در دمای ۵۸ درجه ژن‌ها تکثیر شدند(شکل ۱). مقایسه نتایج بدست آمده از این دو روش نشان داد که در گروه شاهد که سابقه هیچگونه تزریق خون را نداشتند، نتایج مشابهی در دو روش فوتیپی و ژنوتیپی دیده شد. اما در گروه بیماران نتیجه برخلاف گروه شاهد بود و نتایج این دو روش در بسیاری از نمونه‌ها تفاوت داشت (جدول ۴).

یافته ها

این مقاله مطالعه‌ای جهت تبیین روش مولکولی، جهت کاستن از مشکلات آلوایمیونیزاسیون در بیمارانی که ترانسفوزیونهای متعدد دارند مانند بیماران تالاسمی، کم خونی داسی شکل ، بیماران سرتانی و... می باشد. برای نیل به این منظور از روش Allele-specific oligonucleotide(ASO)-PCR جهت تکثیر ژنهای مربوطه استفاده شد. بدین صورت که برای هر آتنی ژن یک جفت الی مجزا جهت شناسایی محل پلی مرفیسم بصورت Sence و Anti-sence ، پس از تایید آن در نرم افزار Blast در سایت NCBI مورد استفاده قرار گرفت(جدول شماره ۳). دلیل شباهت توالی پرایمر TRH5 و TRH6 بجز در نوکلئوتید آخر این است که آخرین نوکلئوتیدی که به ترتیب جهت شناسایی RhE و Rhe طبق جدول ۱ بکار برده شد، به شناسایی نوکلئوتید C از ژن RhE و G از ژن RhCE در جایگاه ۶۷۶ از اگر زون ۵ ژن Rhe

جدول ۳: تایید عملکرد صمیع پرایمرها در شناسایی جایگاههای آنتی‌اُنٹهای مود بروزی

GENE ID: 6006 RHCE | Rh blood group, CcEe antigens
(Over 10 PubMed links)

TRH 1 Score = 36.2 bits (18), Expect = 1.8
Identities = 18/18 (100%), Gaps = 0/18 (0%)
Strand=Plus/Plus

```
Query   1      CGCTGCCTGCCCTCTGC  18
        ||||||| | | | | | | | | |
Sbjct   117     CGCTGCCTGCCCTCTGC  134
```

TRH 2 Score = 34.2 bits (17), Expect = 7.2
Identities = 20/21 (95%), Gaps = 0/21 (0%)
Strand=Plus/Minus

```
Query   23     CTTGATAGGATGCCACCAAGCC  43
        ||||||| | | | | | | | | |
Sbjct   234     CTTGATAGGATGCCACCAAGCC  214
```

Score = 42.1 bits (21), Expect = 0.038
Identities = 21/21 (100%), Gaps = 0/21 (0%)
Strand=Plus/Plus

TRH 3 Query 30 CTTGGGCTTCCTCACCTCAAA 50
 ||||||| | | | | | | | | |
Sbjct 269 CTTGGGCTTCCTCACCTCAAA 289

TRH4 Score = 40.1 bits (20), Expect = 0.048
Identities = 20/20 (100%), Gaps = 0/20 (0%)
Strand=Plus/Plus

```
Query   9      AAGCCGTCCAGCAGGATTGC  28
        ||||||| | | | | | | | | |
Sbjct   12     AAGCCGTCCAGCAGGATTGC  31
```

TRH 6 & 5 Score = 28.2 bits (14), Expect = 479
Identities = 17/18 (94%), Gaps = 0/18 (0%)
Strand=Plus/Plus

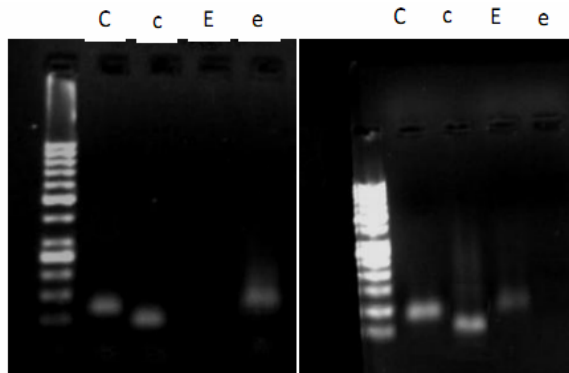
```
Query   1      TGGCCACGTGTCAACTCT  18
        ||||| | | | | | | | | |
Sbjct  744     TGGCCAAGTGTCAACTCT  761
```

Score = 40.1 bits (20), Expect = 0.13
Identities = 20/20 (100%), Gaps = 0/20 (0%)
Strand=Plus/Minus

TRH 7 Query 26 CATGCTGATCTCCTTGGG 45
 ||||||| | | | | | | | |
Sbjct 887 CATGCTGATCTCCTTGGG 868

جدول ۱۴ : نتایج آزمایشات انجام شده بر روی کلیه نمونه‌ها (هر ف T نشانده‌هند بیماران تالاسمی، هر ف C نشانگر گروه کنترل، هر ف P نشانه وجود و هر ف N نشانده‌هند عدم وجود آلتی از مورد نظر در نمونه مورد آزمایش می‌باشد)

Genotyping								Phenotyping							
	C	c	E	e		C	c	E	e		C	c	E	e	
C 1	P	P	N	P	Ccee	P	P	N	P	Ccee					
C 2	P	N	P	P	CCEe	P	N	P	P	CCEe					
C 3	P	P	P	P	CcEe	P	P	P	P	CcEe					
C 4	P	N	P	P	CCEe	P	N	P	P	CCEe					
C 5	P	P	P	P	CcEe	P	P	P	P	CcEe					
C 6	N	P	P	N	ccEE	N	P	P	N	ccEE					
C 7	P	N	P	P	CCEe	P	N	P	P	CCEe					
C 8	P	P	P	P	CcEe	N	P	P	P	CcEe					
C 9	P		P	N	CCEE	P	N	P	N	CCEE					
C 10	P	P	P	N	CceEE	P	P	P	N	CcEE					
T1	P	P	P	P	CcEe	P	N	P	P	CCEe					
T2	P	P	P	N	CcEE	P	P	P	P	CcEe					
T3	P	P	P	P	CcEe	P	P	P	P	CcEe					
T4	P	P	N	P	Ccee	P	P	P	N	CcEE					
T5	P	N	P	P	CcEe	P	N	P	N	CCEE					
T6	P	P	P	N	CcEE	N	P	N	P	ccee					
T7	P	P	P	P	CcEe	P	P	P	N	CcEE					
T8	P	P	N	P	Ccee	P	P	P	P	CcEe					
T9	P	P	P	P	CcEe	P	P	P	P	CcEe					
T10	P	P	P	N	CcEE	P	P	P	P	CcEe					
T11	P	N	P	N	CCEE	P	P	N	P	Ccee					
T12	N	P	N	P	ccee	P	N	P	P	CCEe					
T13	P	P	P	N	CcEE	P	P	P	P	CcEe					
T14	P	P	P	P	CcEe	N	P	P	P	ccEe					
T15	P	P	P	P	CcEe	P	N	P	N	CCEE					
T16	P	P	N	P	Ccee	P	P	N	P	Ccee					
T17	P	P	P	P	CcEe	P	N	N	P	CCee					
T18	P	P	P	P	CcEe	P	N	P	P	CCEe					
T19	P	P	N	P	Ccee	P	P	P	N	CcEE					
T20	P	P	P	P	CcEe	P	N	P	P	CCEe					
T21	P	P	N	P	Ccee	P	P	P	P	CcEe					
T22	P	P	P	P	CcEe	P	N	P	N	CCEE					
T23	P	N	P	N	CCEE	P	N	P	N	CCEE					
T24	P	P	P	P	CcEe	P	P	P	P	CcEe					
T25	P	P	N	P	Ccee	P	P	N	P	Ccee					
T26	P	N	P	N	CCEE	P	P	P	P	CcEe					
T27	P	P	N	P	Ccee	P	N	P	N	CcEe					
T28	P	N	N	P	CCee	P	N	P	P	CCEe					
T29	P	N	P	P	CCEe	N	P	P	P	ccEe					
T30	P	N	P	N	CCEE	P	P	P	N	CcEE					
T31	P	N	P	P	CCEe	P	P	P	P	CcEe					
T32	P	P	P	P	CcEe	P	N	N	P	CCee					
T33	N	P	P	P	ccEe	P	P	P	P	CcEE					
T34	P	P	P	N	CcEE	P	N	P	P	CCEe					
T35	P	N	P	P	CCEE	P	P	P	P	CcEe					
T36	P	P	P	P	CcEe	P	N	P	N	CCEE					
T37	P	P	N	P	Ccee	P	N	P	P	CCEe					
T38	P	N	P	P	CCEe	P	P	P	P	CcEe					
T39	P	P	P	P	CcEe	P	P	P	P	CcEe					
T40	N	P	P	P	ccEe	P	P	N	P	Ccee					



شکل ۱: سمت په مربو به بیمار CcEE با ترکیب T25 و سمت راست مربو به بیمار T13 با ترکیب

موجب تفاوت ژن RHC نسبت به RHc می‌گردد(۱۱). جایجایی این شش نوکلئوتید موجب تغییر در ۴ اسید آمینه می‌گردد که در این میان اسید امینه شماره 10^3 بعلت قرار گرفتن در ناحیه بیرونی پروتئین مربوطه حائز اهمیت می‌باشد. اما پلی مورفیسم در نوکلئوتید شماره 307 موجب تظاهر فنوتیپ RHc می‌گردد(۱۲). در حالیکه تفاوت بین دو G الی RHE و RHc از جانشینی نوکلئوتید C بجای در جایگاه 676 در اگزون 5 از ژن RHCE ناشی می‌شود(۱۱). با توجه به شناخته شدن جایگاههای مورفیسمها ، تلاشهای زیادی در طراحی و اجرای روش مناسب ژنتوتیپینگ گروه خونی Rh صورت گرفت. همولوژی بسیار بالایی در تواليهای ژن RhD و RhC در توالی آنها دیده می‌شود، بطوريکه تفاوت آنها را میتوان در نوکلئوتید 48 از اگزون یک ژن RHCE مشاهده نمود. به همین جهت «تاناکا» و همکاران (۲۰۰۱) جهت تعیین دقیق وجود ژنهای مربوطه به تعیین توالی در پرموتور ژن RHCE پرداختند و آنرا با تواليهای گزارش شده قبلی مقایسه کردند. این مقایسه نشان داد که نوکلئوتید 2468 در ناحیه پرموتور ژنهای RHD و RHCE و نوکلئوتید 2292 در ژنهای RhC و RHc با هم متفاوت هستند و بر

بحث و نتیجه گیری

امروزه تکنولوژی استفاده از DNA موجب تشخیص مولکولی بسیاری از آنتی ژنهای گروههای خونی شده است. بسیاری از پلی مورفیسمهای گروههای خونی بواسطه جهشها نقطه‌ای در ژنهای کد کننده این آنتی ژنهای ایجاد می‌شود. این دانش موجب تعیین و پیشگویی پروفایل گروههای خونی در افراد می‌گردد که می‌تواند موجب غلبه بر مشکلات و محدودیتهای استفاده از روشهای آگلوتیناسیون گردد(۷-۸). از مسائل مهم و سوال برانگیز در این روش اینست که آیا استفاده از DNA استخراج شده از گلبولهای سفید این افراد با گلبولهای سفید موجود در واحدهای خونی می‌تواند موجب ایجاد اختلاف در نتیجه نهایی گردد؟ اما مطالعات صورت گرفته در این زمینه نشان داد که حتی استفاده از گلبولهای سفید افرادی که به تازگی خون دریافت کرده اند نیز نتایج کاملاً قابل قبولی را در بردارد(۹-۱۰). از طرفی، یافتن روشهای کم هزینه و آسان جهت انجام آزمایشات مولکولی نیز می‌تواند میزان کاربرد آنرا افزایش دهد. جهت نیل به این هدف شناخت کامل خصوصیات ژنهای هدف در تبیین روش مناسب برای آزمایشات بسیار مهم می‌باشد. اللهای RHC و RHc ، جهشها نقطه‌ای در ژن RHCE در موقعیتهای باز 48 از اگزون یک و بازهای 150 ، 178 ، 201 ، 203 و 307 از اگزون دو

نشان داده شد که بیشترین میزان تفاوت در بین گروههای خونی، در گروه خونی Rh وجود دارد که با توجه به پلی مورفیسم بالای آن، اهمیت بررسی دقیق این گروه خونی را بیش از پیش تاکید می‌کند. نتایج بدست آمده در این تحقیق نشان داد روش‌های سرولوژیکی در تعیین صحیح گروههای خونی افرادی که ترزیقات خونی متعددی دارند روش مناسبی به حساب نمی‌آید و دارای تفاوت‌هایی با روش مولکولی می‌باشد، در حالیکه در گروه کترل که سابقه هیچگونه تزریق خونی نداشتند نتایج دو روش کاملاً یکسان بوده که با نتایج بدست آمده در این طرح کنونی مطابقت داشت و عدم توانایی گروه بنده سرولوژیکی را در تعیین دقیق گروههای خونی در بیماران تالاسمی و کارآمدی روش مولکولی را در این رابطه ثابت نمود(۱۶).

در تحقیق کنونی از روش Allele-Specific Oligonucleotide (ASO) جهت تشخیص ژنهای C، E، e استفاده شد. چهار جفت آغازگر اختصاصی جهت شناسایی هر یک از ژنهای با توجه به جایگاههای دارای تفاوت، بکار برده شد. مزیت این روش نسبت به روش‌های PCR-RFLP اینست که هر چهار ژن در یک شرایط دمایی و غلاظت، قابلیت تکثیر را داشته و بلا فاصله با انجام الکتروفورز قادر به تعیین پروفایل آنتی ژنی فرد وجود دارد و از طرف دیگر هزینه و زمان زیادی را که در روش PCR-RFLP که در آن پس از تکثیر ژن، محصولات را در مدت خاصی تحت تاثیر آنزیم قرار می‌دهند را ندارد. لذا روش فوق بعلت سادگی روش و ارزانی نسبت به سایر روشها به مراکز درمانی و تحقیقاتی پیشنهاد می‌گردد.

تشکر و قدردانی

این مطالعه حاصل یک طرح تحقیقاتی در قالب پایان نامه مصوب در دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم

همین اساس جهت تمایز ژنهای C و E اقدام به طراحی روش PCR-RFLP نمودند که آنرا بواسطه روش‌های قبلی مورد بررسی قرار دادند که نتیجه امر کاملاً بیانگر صحت روش طراحی شده آنها در ژنوتیپینگ ژنهای فوق بود(۱۳). در روشهای دیگر «فاس» و همکاران(۱۹۹۵) با تکیه بر تفاوت نوکلئوتیدی در جایگاه ۶۷۶ از ژن RHCE که در بروز آنتی ژنهای E و e موثر بودند اقدام به طراحی آغازگر Allele Specific Primer Amplification(ASPA) نمودند، بطوریکه آغازگر طراحی شده برای تشخیص ژن E در ناحیه Sence ۶۷۶ قادر به شناسایی نوکلئوتید سیتوزین دار و آغازگر Sence ۶۷۶ طراحی شده برای تشخیص ژن e در ناحیه ۶۷۶ قادر به شناسایی نوکلئوتید گوانین دار بود. این گروه با بررسی ژنوتیپی بر روی نمونه ۱۵۸ فرد سالم صحت روش خود را اثبات نمودند(۱۴). نتایج مطالعه انجام شده توسط «کاستیلو» و همکاران(۲۰۰۲) که با بررسی ۱۰ بیمار بتاتالاسمی آلامیمیونیزه PCR-RFLP شده از نظر فنوتیپی و ژنوتیپی که بروش صورت گرفت نشان داده شد که در ۹ مورد از ۱۰ مورد، فنوتیپ و ژنوتیپ بیماران متفاوت بود که با نتایج بدست آمده در مطالعه ما از نظر عدم همسان بودن آزمایشات فنوتیپی و ژنوتیپی در بیماران تالاسمی مشابه داشت. این محققین با توجه به یافته فوق به این نتیجه رسیدند که بررسی ژنوتیپی گروههای خونی موجب ایجاد تسهیلاتی در امر انتقال خون در بیماران بتا تالاسمی و دیگر بیماران دارای تزریقات خون متعدد می‌گردد و پیش بینی کردند که در آینده نزدیک، تکنیکی رایج در امر تعیین گروههای خونی ایجاد خواهد شد(۱۵). در مطالعه دیگر انجام شده توسط «شایگان» و همکاران(۲۰۰۸) که بروش PCR-RFLP بر روی ۴۴ بیمار تالاسمی و ۲۰ فرد سالم که سابقه هیچگونه انتقال خونی را نداشتند،

بدین وسیله از زحمات کلیه مسئولین و کارشناسان آن آزمایشگاه تشکر و قدردانی می شود.

پژوهشکی تهران می باشد که کلیه مراحل کاری آن در آزمایشگاه دانشکده پیراپزشکی صورت گرفت. لذا

منابع

- Richard A.Henry's Clinical Diagnosis and Management by Laboratory Methods. Twenty first ed. ELSEVIER; 2007.
- Castro O, Sandler SG, Ranas HY. Predicting the effect of transfusing only phenotype-matched RBCs to patients with sickle cell disease: theoretical and practical implications. *Transfusion* 2002 ; 42(6): 684-90.
- Richard lee G. Wintrob's Clinical Hematology. 10th ed. Lippincott Williams & Wilkins; 1999. P 830-832.
- HK H, SY H. Alloimmunization in Hong Kong Southern Chinese transfusion dependent thalassemia patients. *Blood* 2001; 97(12): 3999-4000.
- Singer ST, Wu V, Mignacca R, Kuypers FA, Morel P, Vichinsky EP. Alloimmunization and erythrocyte autoimmunization in transfusion-dependent thalassemia patients of predominantly Asian descent. *Blood* 2000; 96: 3369-3373.
- Reid ME, Yazdanbakhsh K. Molecular insights into blood groups and implications for blood transfusions. *Curr Opin Hematol* 1998; 5: 93-102.
- Avent ND. Human erythrocyte antigen expression: its molecular bases. *Br J Biomed Sci* 1997; 54: 16-37.
- Pellegrino Jr J, Castilho L, Rios M, De Souza CA. Blood group genotyping in a population of highly diverse ancestry. *J Clin Lab Anal* 2001; 15: 8-13.
- Lee TH, Donegan E, Slichter S, Bush MP. Transient increase in circulating donor leucocytes after allogeneic transfusions in immunocompetent recipients compatible with donor cell proliferation. *Blood* 1995; 85: 1207-1214.
- Lee TH, Paglieroni T, Ohro H, Holland PV, Bush MP. Longterm multi-lineage chimerism of donor leucocytes in transfused trauma patients. *Blood* 1996; 88: 265.
- Mouro I ,Colin Y ,Cherif-zahar B,Cartron JP, Vab Kim C. Molecular genetic basis of human Rh blood group system. *Nature Genet* 1993; 5 : 62-65.
- Vab Kim C , Mouro I ,Colin C, Brossaud Y, Cartron JP. PCR based determination of Rhc and RhE status of fetuses at risk of Rhc and RhE haemolytic disease. *BJH* 1994; 88: 193-195.
- Tanaka M, Naoko Yamashita N, Takahashi J, Hirayama F, Kajii E, Yoshihiko T. RHC/c genotyping based on polymorphism in the promoter region of the RHCE gene . *Legal Medicine* 2001; 3: 205-212.
- Schoot D , Faas BH, Simsek S, Bleeker PM, Overbeeke MA, Cuijpers HT, etal. Rh E/e genotyping by allele-specific primer amplification. *Blood* 1995; 85: 829-832.
- Castilho L, Rios M, Pellegrino Jo, Sara TO, Saad L, Costa1 FF. Blood Group Genotyping Facilitates Transfusion of b-Thalassemia Patients. *Journal of Clinical Laboratory Analysis* 2002; 16: 216-220.
- Shayegan M, Samei S, Azarkeyvan A, Daniels J, Peter M, Atayi Z. Molecular genotyping of blood groups in patients with thalassemia in thalassemia clinic for adults in Tehran. *Blood Quarterly* 2008; 6(2): 107-115 [Article in persian].