

ثلاثيميا نوع ألفا (Alpha (α) thalassaemia)

العلاج

يمكن أن يحتاج الناس المصابون بمرض هيموغلوبين هـ إلى عمليات نقل دم لتصحيح فقر الدم. ليس هناك علاج نهائي أو شفاء من مرض بارتس هايروب فيتاليس.

صحة الأشخاص الذين يحملون الثلاثيميا

الأشخاص الذين يحملون في جسمهم الثلاثيميا يمكن أن تكون صحتهم جيدة. ولكن يلزم أن يعرف طبيفهم أنهم يحملون الثلاثيميا.

الثلاثيميا ألفا وتنظيم الأسرة

إن الجينات الوراثية للثلاثيميا شائعة بين الشعوب من أصول آسيوية، إضافة إلى الأصول الأفريقية، والشرق أوسطية، ومنطقة البحر الأبيض المتوسط.

ويجب أن يفكّر الأزواج الذين ينونون تأسيس عائلة، أو عندما تكون المرأة في أول فترة من حملها، بإجراء فحص دم لمعرفة ما إذا كانوا حاملين للجينة إذا كان أصلهم من بين الشعوب المذكورة أعلاه، أو إذا كان الأب فقط أو الأم فقط من هذه الشعوب، أو إذا كان في عائلتهم خلل وراثي في الدم أو فقر دم، من أجل أن يعلموا إذا كانوا سينجبوا طفلًا مصاباً باضطراب أو خلل وراثي في الدم.

وهناك خيارات متاحة أمام هؤلاء المعرضين لإنجاب طفل مصاب. يمكن تشخيص حالة الجنين باكراً حتى في الأسبوع 12 من فترة الحمل. وبعد ذلك هناك إمكانية التفكير بانهاء الحمل إذا كان ذلك ملائماً. يستطيع الناس أن يتبنوا طفل أو أن يفكروا بطرق الإنجاب المساعدة (كالإستعانة ببيوض أو حيوانات منوية من ناس متقطعين يعرفونهم أو من غرباء). أما البعض فيختار إبقاء الجنين والمخاطرة من حيث إنجاب طفل قد يكون مصاباً. يمكن مناقشة كل هذه الخيارات مع المرشد المختص بالوراثيات.

يقدر طبيكم المحلي الترتيب للفحوصات لكم أو يمكنكم أن تتصلوا أنت بالمستشفيات المردجة في آخر هذه النشرة.

معلومات هامة لعائلتكم

إذا كنت تحمل أو تنتقل الثلاثيميا ألفا، فقد يكون أفراد العائلة الآخرين أيضاً حاملين للثلاثيميا ومعرضين لخطر إنجاب أطفال مصابين بنوع خطير من الثلاثيميا ألفا. نوصي بأن يخضع جميع أفراد العائلة وشركاء حياتهم أيضاً للفحص لمعرفة وضعهم قبل أن ينجحوا هم أطفالاً. ويجري فحص الحمض النووي DNA لفحص ما إذا كان الشخص يحمل ثلاثيميا ألفا.

ما هي الثلاثيميا نوع ألفا

الثلاثيميا هي مجموعة اضطرابات أو خلل في الدم تؤثر في إفراز مادة الهيموغلوبين. والهيموغلوبين هو مادة بروتينية في الدم تنتقل للأوكسجين إلى سائر أنحاء الجسم.

الثلاثيميا تنتقل من أحد الوالدين إلى أبنائهم في الجينات الوراثية التي تنقل معلومات عن الصفات الإنسانية مثل لون العينين ولون الشعر وحالة الهيموغلوبين أو اليحمر.

الثلاثيميا وراثية.

الثلاثيميا ليست معدية.

الثلاثيميا لا تنتقل بواسطة الجراثيم.

أحياناً تحدث تغيرات في الجينات الوراثية ينجم عنها حالات طيبة، وتحدث هذه التغيرات في جينات غلوبين ألفا في الثلاثيميا نوع ألفا:

• يرث الشخص عادةً ٤ جينات غلوبين نوع (α) تلزم لإفراز مادة ألفا البروتينية في الهيموغلوبين.

• قد يكون الشخص حاملاً لجينتين (٢) أو (٣) من جينات غلوبين ألفا الأربع لإفراز الهيموغلوبين. ويعرف هذا الشخص بأنه ناقل (أي هذه الحالة موجودة في جسمه) **للثلاثيميا ألفا وصحته جيدة**.

• الشخص الناقل يمكن أن ينجب طفلاً مصاباً بمرض هيموغلوبين هـ (H) (أو مرض بارتس هايروب فيتاليس) إذا كان الطرف الآخر (زوجته/زوجها) أيضاً يحمل أنواعاً معينة من الثلاثيميا ألفا.

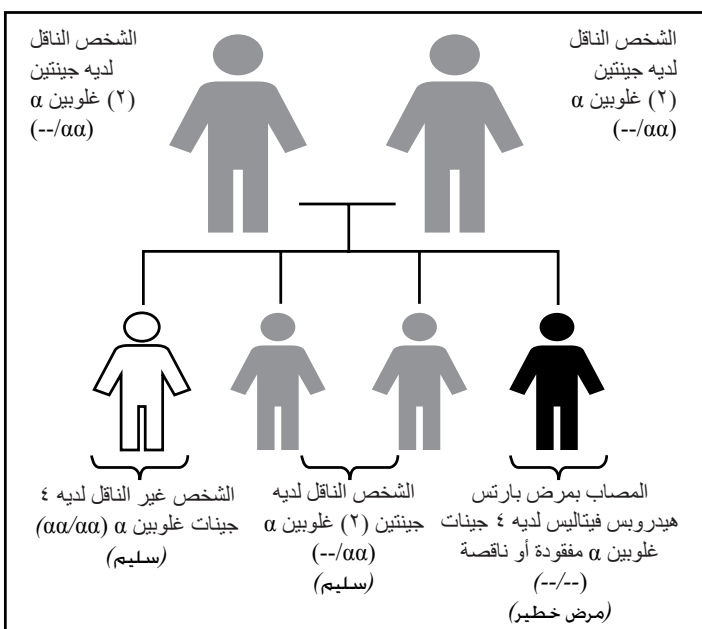
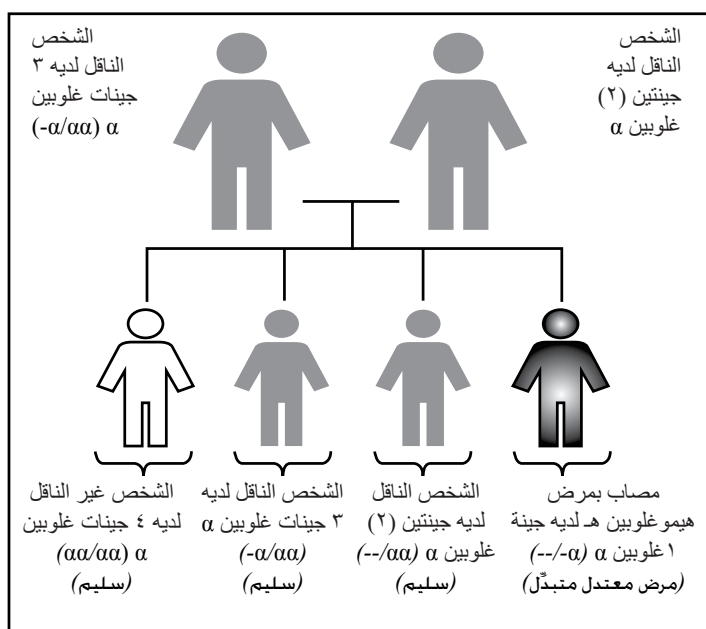
• عندما يكون الشخص حاملاً لجينة غلوبين ألفا (١) فقط من أصل الأربعة، يكون مصاباً بمرض هيموغلوبين هـ H ويحتاج لعناية طبية بشكل منتظم. وقد يعني المصابون بمرض هيموغلوبين هـ من قدر دم دائم طول الحياة يتراوح بين خفيف ومتعدد، وأحياناً يكون خطيراً.

• عندما تكون جينات غلوبين ألفا مفقودة لدى الشخص وغير موجودة في دمه، يكون مصاباً بمرض خطير اسمه مرض بارتس هايروب فيتاليس الذي يؤثر في الجنين في مرحلة طولية قبل ولادته تؤدي إلى وفاته خلال الحمل أو في فترة قصيرة بعد ولادته. هذا المرض مميت وخطير للطفل والأم أيضاً خلال الحمل.

احتمالات إنجاب طفل مصاب بثلاسيميا ألفا (α thalassaemia)

الرسم ٢: الوالدان الناقلان لديهما ٢ و ٣ جينات غلوبين a.

**Figure 1: Carrier parents have 2 α globin genes
($-/-\alpha\alpha$)**



في كل مرة تحمل المرأة فيها، هناك الإحتمال التالي للزوجين:

- ١ من ٤ احتمال إنجاب طفل ليس ناقلاً للثلاثيميا أفال.
 - ٢ من ٤ احتمال إنجاب طفل ناقل يحمل الجينية ولكنه سليم.
 - ٣ من ٤ احتمال إنجاب طفل مصاب بمرض هيموغلوبين هـ.

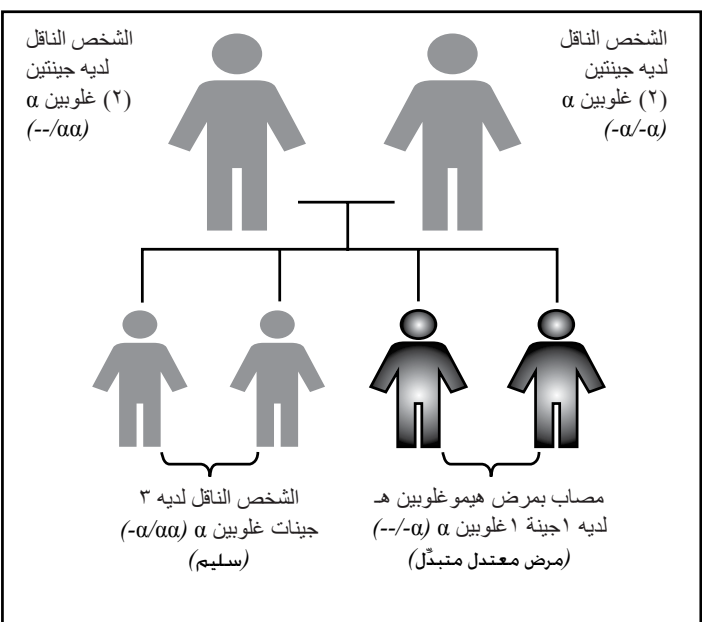
في كل مرة تحمل المرأة فيها، هناك الإحتمال التالي للزوجين:

- ١ من ٤ احتمال إنجاب طفل ليس ناقلاً للثلاثيميا ألفا.
 - ٢ من ٤ احتمال إنجاب طفل ناقل يحمل الجينه ولكنها سليم.
 - ٣ من ٤ احتمال الاصابة بمرض بارترن هيدر وليس فيتاليس.

الرسم ٣: الوالدان الناقلان لديهما جينتين (٢) غلوبين α.

في كل مرة تحمل المرأة فيها، هناك الاحتمال التالي للزوجين:

- ٢ من ٤ احتمال إنجاب طفل ناقل سليم.
 - ٢ من ٤ احتمال إنجاب طفل مصاب بمرض هيموغلوبين ھ (H).



(مستشفى ميرسي للنساء) Mercy Hospital for Women
Genetics
163 Studley Road, Heidelberg VIC Australia 3084
هاتف: +61 3 8458 4250

(مركز موناش الطبي) Monash Medical Centre
Medical Therapy Unit
246 Clayton Road, Clayton VIC Australia 3168
هاتف: +61 3 9594 2756

(مستشفى النساء الملكي) Royal Women's Hospital
Thalassaemia Clinic
Cnr Grattan St & Flemington Rd, Parkville VIC Australia 3052
هاتف: +61 3 8345 2180

+61 3 9888 2211

+61 3 9888 2211

+01 398882150
info@thalassaemia.org.au

info@thalassaemia.org.au
www.thalassaemia.org.au

هاتف:

۱۰

لهم اذلا:

يماين:

Thalassaemia Australia Inc.

Thalassiaemia Aust.
333 Waverley Road

333 Waverley Road
Mount Waverley VIC

Mount Waverley VIC
AUSTRALIA 3149



Thalassaemia AUSTRALIA

Unifying support and genetics