

ساختمان آنکی ژنهای گروههای خونی و انتشار آنها در ایران

مجله علمی نظام پزشکی

سال دوم، شماره ۶، صفحه ۱۳۵۱، ۱۴۴۴

دکتر حسین سعادتزاده * دکتر عبدالحسین نوید حمیدی *

دوزار آنکی بیماریک، هیدرولیز شیمیائی ملایم و ...) و یا آزمونهای ایمونولوژی (پرسی پیتاسیون، ثبوت مکمل، آزمایش‌های بازداری هما گلوتیناسیون، ایمونوفلورسانس و ...) تحقیقاتی را که تا این اواخر بدست فراموشی سپرده شده بود مجدداً به مرحله عمل در آورده است. بطوریکه امروزه میدانیم آنکی ژنهای پولی او زیبی چیست و بچه ترتیب خصوصیات آنکی ژنی گروههای خونی را فراهم کرده سبب اینی انسان و حیوان می‌شود و یا تغییر ساده بیوشیمی آنها چگونه موجب پیدایش سیتهای (Site) آنکی ژنی جدید شده است، عبارت از نقطه فعله معین روی ملکول آنکی ژن است)، تغییرات عمیق صفات ارنی را فراهم می‌ورد و بدین منوال توانسته‌اند نوع و میزان ترکیبات موجود در تنفسات انسانی و مواد حیوانی را تعیین و محاسبه و بصورت جدول شماره ۱ خلاصه کنند. در اینجا بترتیب ساختمان آنکی ژنی هر یک از سیستم‌های گروههای خونی را شرح میدهیم:

سیستم Le H,B,A - این چهار آنکی ژن از نظر شکل کلی خیلی بهم شبیه‌اند زیرا ترکیبات شیمیائی این مواد از قندهای ساده‌ای است که بصورت موکوپلی‌ساکارید می‌باشند و هر کدام در ترکیب خودداری دارد فند فوکوزو گالاكتوز D-galactose، L-fucose و قندهای آمینه Galactosamine، Glucosamine می‌باشند که بر حامل پروتئینی که از یازده اسید آمینه مشابه تشکیل شده است قرار دارند و هر یک آنکی کری مستقل برای خود بوجود می‌آورند (۱۹۳۵ و ۱۹۳۶).

مقدمه - آنکی ژنهای گروههای خونی انسانی پس از کشف لاندشتاین بال ۱۹۰۰ یکی پس از دیگری در گلبول قرمز شناخته شدند و علاوه بر آنها با انواع آنکی ژنهای موجود در گویچه‌های سفید، پلاکت‌ها و پروتئین‌های پلاسمایی هم بی‌بردن بطوریکه در حال حاضر مجموعه‌ای از ۴ سیستم اصلی با ۳۴ آنکی ژن مختلف و ۱۰ سیستم فرعی که جمعاً ۱۳۰ آنکی ژن متفاوت دارند دست یافته‌اند و هنوز هم محققین در صدد کشف آنکی ژن‌های نوین هستند که اجازه میدهد هر فرد را بطور مستقل مشخص و ممیز نماییم.

خصوصیات آنکی ژنی گروههای خونی بشكیل ژن و بوسله کرموزوم معینی بر حسب قوانین مدل قابل انتقال است این آنکی ژنهای در دوران زندگی فرد بدون تغییر مانده مستحوث عوامل خارجی و یا بیماریهای اکتسابی نمی‌شوند.

روش تهیه آنکی ژنها: بر روی گلبول قرمز موزائیکی از آنکی ژنهای فوق قرار دارد که قسمت کوچکی از ساختمان پیچیده این گلبولها را تشکیل میدهد و کار تهیه آنکی ژن خالص را از تجزیه گلبول قرمز مشکل می‌سازد خوشبختانه وجود آنکی ژنهای محلول در بزاق - شیره معده - ادرار - مایعات کیست تخم‌دان و مکونیوم افراد سکرتور (ترشح کننده) و همچنین تشابهی که این آنکی ژنها با آنکی ژنهای مستخرجه از مخاط معده خونک، اسپ، شیردان گاو دارند مطالعه و بررسی را آسان می‌کند. بویژه روش‌های نوین بیوشیمی (میکرو آنالیزهای شیمیائی، کروماتوگرافی،

* دانشکده پزشکی، دانشگاه تهران.

** دانشکده بهداشت، دانشگاه تهران.

جدول شماره یاک - خصوصیات مواد متشکله‌گروههای خونی A و B و O (۵)

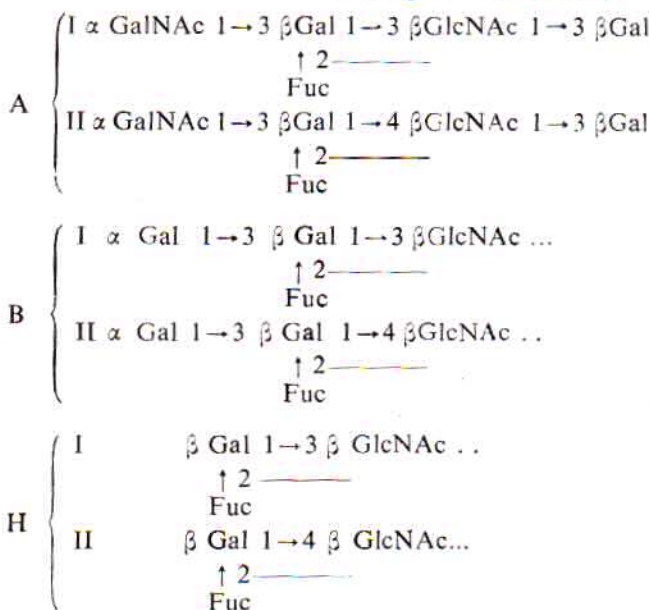
منبع مورد آزمایش	نوع ماده	بزرگ	انسان A	گاو	اسپ	خوک	انسان A	خوک معده	مhydrat معده	Shiradan	B انسان	خوک
تعداد نمونه*		۵	۹	۶	۷	۱	۴	۵				
ازت %		۵/۷-۶/۱	۴/۲-۵/۳	۵-۶/۱	۶/۱-۷/۴	۵/۹-۶/۶	۵/۷	۵/۳-۶/۸	۴/۷-۶/۱			
قندهای احیاء شده %		۵۶-۵۹	۵۹-۶۱	۵۱-۶۰	۴۶-۵۴	۵۵-۶۱	۵۴-۵۸	۴۷-۵۱	۵۴-۶۱			
هگزوز آمین %		۳۲-۳۴	۲۶-۳۰	۲۳-۳۴	۲۱-۲۹	۳۲-۳۴	۳۴-۳۷	۲۵-۲۸	۲۶-۳۲			
آستیل %		۹/۴-۹/۹	۱۳	-	۸/۴-۱۱	۹/۳-۱۱/۳	۸/۸-۹/۱	-	۸/۶-۱۰/۳			
فوکوز %		۶/۵-۱۲/۷	۱۱-۱۵	۱/۵-۵/۲	۲/۶-۶/۹	۶/۷-۹/۶	۱۸	-	۱۵-۱۶			
چرخش نوری		-۵	-۱۳۵-۴۵			+۱۰	+۱۲۵/۱۵	-۲/۵-۵	-۸-۲۱			
ویسکوزیته نسبی		۱/۴۷-۱/۶۳	-	-	-	۱/۳۹-۱/۷۱	۱/۱۴	۱/۱۱-۱/۱۳	۱/۱۲-۱/۳۷			
حرکت الکتروفورزی		-۱/۳×۱۰-۵	-	-	-	-۱/۴×۱۰	-	-	-			
مواد بدست آمده %*		- فوکوز L	- فوکوز L	- فوکوز L	- فوکوز L	- فوکوز L	- فوکوز L	- فوکوز L				
- گالاکتوز D						- گالاکتوز D	- گالاکتوز D					
- گلوکز امین D						- گلوکز امین D	- گلوکز امین D					
- کندروزامین D						- کندروزامین D	- کندروزامین D					

* بعض از این نمونه‌ها، ای تمام موادی که نامشان بر داشده است مورد آزمایش قرار نگرفته‌اند.

*** باید یادآور شد که مایع کیست گروه A انسانی و مواد خوکی علاوه بر قندهای نامیرده حاوی تعدادی اسیدهای آمینه است که شش تای آنها را بطور آزادهم مخلوط با ماده A یافته‌اند که نظیر اسید آسپاراتیک - اسید گلوتامیک - لیزین - سرین - ترئونین و گلیسرین میباشند.

شکل شماره ۳

نشان دهنده پیوند Gal-GlcNAc در دوز نجیره مختلف ساخته اماني عوامل گروههای خونی (۱ و ۳)



اسیدهای آمینه نقشی در آنتی ژن اختصاصی گروه خونی ندارند و فقط قسمتهای کربوهیدراته است که در زنجیرهای جانبی خود قندهای ترمنال (انتهاي) و يا شاخمهای آنتی ژنی گرههای خونی را دارند و برای آنکه بصورت ماکر و ملکول در آینده فعالیت ايمونولوژيك لازم را نشان دهند تغیير لپپولی اوژنیدهای گلوبولی بزنجیرهای پیتیدی بوسیله ارتباطات شیمیائی اولیه Primary Chemical Bonds مغلق شده اند. درصورتیکه خود آنتی ژنهای خالص قدرت آنتی ژنی کافی ندارند و به تهائی نمی توانند در خارج گوش آنتی گردی بوجود آورند و یا واکنشهای آزمایشگاهی تغیير فلوكو-لاسیون وغیره را پیدا آورند.

بنابراین باید دانست که اختلاف سرولوژیکی بین مواد A, B, H و Le آنهاست.

بر استر و مای گلوبولی دو زنجیره ثابت پولی ساکاریدی که حامل سیتهاای (Site) آنتی ژنی گروههای خونی هستند (شکل ۲ و شکل ۳) مقتناً با قرار دارند.

کننده هستند Sé (۰-۸٪ افراد) و فرمول ژنو تیپ Sé Sé Secreteurs دارند و در ترشحات آنها بخصوص باز اقشار این آنتی‌زنای دیده شوند. دسته دوم ترشح کننده نیستند (۲-۰٪ افراد) و فرمول ژنو تیپ آنها sé است. (جدول شماره ۴) در نسج اپی‌تلیال و آندوتلیوم عرقی نیز این آنتی‌زنای افراوان می‌باشد که توانسته‌اند بواسیله ترکیب آنتی‌کرهای فلورسان روی آنها آنتی‌زنای سلویلیشان را نشان دهند. علاوه بر ترشحات انسانی مواد حیوانی که قبلاً ذکر شد بعضی گیاهان و بیشتر باکتری‌ها نیز نظیر این موادر دارند مثلاً اشريشاکولی دارای ماده B واشریشا فرونديبی دارای ماده A و سالموناپونا و آتلانتیدارای ماده H می‌باشند هم‌جنین سرم مارماهی Anguille یا eel و تخم گیاهان زیر نیز دارای ماده ضد H هستند. ولی لویس (ماده Le b, Le a) تنها منبع انسانی دارد و تاکنون در سایر مواد طبیعت دیده نشده است و تنها از مایعات کیست تخدمان آنرا بدست آورده‌اند و به مرتفه بهسب و فورپراکندگی این آنتی‌زنایها در طبیعت است که آن‌گلوتی نین طبیعی ضد B, A در افراد انسانی فراهم نمی‌شود.

E. coli	B
E. freundii	A
S. poona	H
S. atlanta	

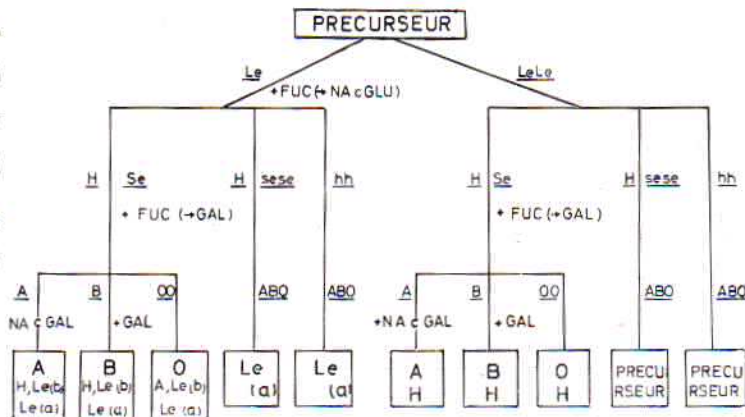
(Anguille-Lotus tetragonolobus

Cytisus sessilifolius Lectine (anti H)
Ulex Europaeus

مواد گروه خونی که از منابع حیوانی وغیره بدست آمده‌اند از نظر شیمیائی و سرولوژیکی فعالیتشان کاملاً شبیه موادیست که از منابع انسانی بدست می‌آیند ولی در واکنش‌های بازداری هموگلوبیناسیون و پرسی پیتابیون اختلافاتی چند نشان میدهند که نسبت بخصوصیات حیوان (گاو - خوک - اسب) ساختمانشان فرق می‌کند. اما از نظر آنالیز خیلی بیم شبیه هستند و هم‌آنها با سرم

زنو تیپ	Fuc
↑ 2	عامل اختصاصی H یا O
H O	gal 1→3 glnac
	Fuc
	↑ 4
La h	gal 1→3 glnac
	Fuc
	↑ 2
Lb	gal 1→3 glnac
	Le ^a
	↑ 4
	عامل اختصاصی
	Le ^b

شکل شماره ۳ - فندهای اختصاصی که در سازمان ژنو تیپی عوامل گروههای خونی دخالت دارند (۱۹۳۵)



این چهار تری اوژید Trioside که در شکل ۲ نمایانده شده است مشخص کننده مواد B, A بوده و در Le, H وجود ندارند بر عکس ماده H دارای الیگوزیدی است که مشترک در هر سه ماده است بهمن جهت مر گان Morgan (۱۹۳۵) در ساختمان گروه خونی وجود دو زنجیره ثابت را در نظر می‌گیرد که روی یک پایه پلیپیتیدی بطور متناوب قرار دارد این آنتی‌زنایها نه تنها بر روی گلبولهای سرخ خون بلکه در سایر نسوج و مایعات بدن نیز بمیزان مختلف یافته می‌شوند افزایانسانی را بدودسته تقسیم می‌کنند: دستاول ترشح

جدول شماره ۴ - طبقه بندی افراد انسانی از نظر فنو تیپ گویچه‌های قرمز و ترشحاتان (۱۹۳۵)

گروه انسانی	اشکال مختلف ژنتیکی	آنتی‌زنای روحی گویچه‌های قرمز			آنتی‌زنای موجود در ترشحات		
		ABH	Le a	Le b	ABH	Le a	Le b
1	ABO, H, Se, Le	+++	-	++	+++	+	++
2	ABO, H, sese, Le	+++	+++	-	-	+++	-
3	ABO, H, Se, lele	+++	-	-	+++	-	-
4	ABO, H, sese, lele	+++	-	-	-	-	-
5	ABO, hh, Le (Se ou sese)	-	+++	-	-	+++	-
6	ABO, hh, lele (Se ou sese)	-	-	-	-	-	-

این مواد را در مکونیوم بصورت لیپوپلی اوژید نظیر آنچه که بر سطح گلبول وجود دارد یافته‌اند. در تمام موارد که در گلبول Le^+ است افراد غیر ترشح کننده ABH میباشند.

سایر آنتی‌ژنهای گروههای خونی $\text{M}, \text{N}, \text{P}_1, \text{Rh}, \text{I}$ - تحقیقات روی سایر آنتی‌ژنهای گروههای خونی هنوز بخوبی آنتی‌ژنهای $(\text{Le}, \text{H}, \text{B}, \text{A})$ نتایج روشن و واضح بدست نداده است.

P_1 - از مایع کیست هیداتیک گوسفند، مرگان و انکینز پولی اوژیدی را که نقش عامل اصلی P_1 را نشان میداد جدا کردند و در آن قند اینمی زای غالب، آلفاگالاكتور galactose بود. I - عامل اختصاصی است که مختص اختلافی در گروههای B, A , O دارد و ممکنست روی همان زنجیر آنها قرار گرفته باشد نقش گالاکتوز بعنوان عامل اختصاصی I هنوز هم مشکوک میباشد و انگهی بعلت پیچیدگی این آنتی‌ژن عامل اختصاصی آن بر حسب اینکه گلبول اذنوع A یا B یا O باشد فرق میکند و متغیر است و ممکن است سازمانهای شیمیائی نظیر آنچه در مورد سیستم لویس گفته شد در اینجا هم وجود داشته باشد که سبب این تغییرات میشود.

Rh - تحقیقات زیادی انجام شده است ولی نتایج متفاوت بوده‌اند و هنوز هم معلوم نیست آیا عامل اختصاصی Rh یک پولی اوژید است یا اینکه اسید نورامینیک neuraminique نقش مهمتری دارد.

M, N - اسپرینگر تحقیقات زیادی کرده است و مواد واجزاء هاپتنی نسبتاً خالص بست آورده که ممکن است دارای عامل اختصاصی M یا N بعنوانی و یا M, N توأم باشد که میتوانند بالکنین (فیتوهم‌اگلوتین) مستخرجه از *Vicia gramina* و اکنش بدنه‌ند.

F - آنتی‌ژن فرسمن : اهمیت این آنتی‌ژن وابسته به وجود آن در تعداد بیشماری از ساختمانهای بدنی حیوانی و گیاهی است و در حقیقت آنتی‌ژن مستقل نیست بلکه خصوصیت مشابهی است که روی آنتی‌ژنهای مختلف قرار دارد.

گلبول مجموعه‌ای از آنتی‌ژنهای مختلف است که اگر هر سرمه بتواند آنرا لیز بدهد معلوم نیست حتّماً آنتی فرسمن باشد مگر آنکه بتواند جذب کلیه پخته خوکچه‌ندی و یا آنتی‌ژن فرسمن خالص دیگری گردد زیرآنتی‌ژنهای ترمولایبل (گرمی نایابدار) دیگری هم وجود دارد که آنتی‌ژن ایزوفیل مینامند و موجب لیز گلبول گوسفتند میشود آنتی‌ژن فرسمن بصورت واحد نبوده بلکه انواع مختلف دارد مثل آنتی‌کرهای *Anti A* گلبول قرم‌گوسفتند را لیز میدهند ولی آنتی‌کورضد گلبول گوسفتند نمیتوانند گلبول A

ضد پنوموکاک چهارده و اکنش میدهند. این قندها آنتی‌ژنهای اختصاصی گروههای خونی میباشند و بر تیپ زیرهای مسئول نقش بسی از آنتی‌ژنهای گروههای خونی است:

L-fucose	H
N-acetyl-galactosamine	A
D-galactose	B

گروه O عاری از مواد B, A است در صورتیکه در گلبول افراد O در بزاق سکر تورهای گروه O مواد H یافت میشود (جدول شماره ۴). بنابراین باستینی در نظر گرفت که تمام افراد ابتدا مواد موکوئیدی پیشناز (Precursor) را که شبیه پیش‌ماده اختصاصی پنوموکاک است می‌سانند و اگر A یا B وجود داشته باشد این موکوئیدها تغییر پیدا میکنند و خصوصیات گروه A یا گروه B را بوجود می‌آورند و اگر A یا B وجود نداشته باشد خصوصیات H بروز میکند و نشان داده میشود و اگر O (Lewis) (Le b) وجود داشته باشد بعضی از این موکوئیدها خصوصیت Le^b را می‌بندند و اگر O وجود داشته باشد در بزاق و یا سایر ترشحات موسین‌ها دارای خصوصیات Le^a خواهد بود ولی اثرباری از A یا B یا H دیده نخواهد شد. (۱۱۶ و ۱۵۷)

در نتیجه تحقیقات کابات و مرگان بنظر میرسد ماده H هم دارای همین دو زنجیره است بدون آنکه استیل گالاکتوزامین و یا گالاکتوز انتهائی داشته باشد. این دو زنجیره اصلی دارای دو زنجیره کوتاه فوکوز مقابله انتهائی است که عیناً میتواند پیش‌ماده وزمینه اولیه برای گروه B, A هم باشد ضمناً وجود دومین فوکوز هم دوی گلوکز امین دیده شده است که هنوز بخوبی مجزا و شناخته نشده است. (شکل ۲)

آنچه در آنتی‌ژن اختصاصی لویس Le^a, Le^b - سالها این آنتی‌ژنهای در جریان انجام هیدرولیزهای اسید یا قلیائی مواد مترشحه انسانی ازین میرفتند تا اخیراً مرگان و انکینز بکمک هیدرولیز قلیائی ملایم این الیگوزیدها را بدست آوردند. در شیر از مدت‌ها پیش Le^a, Le^b را یافته بودند که تأثیر همان ساختمان مواد Le^a, Le^b مترشحه انسانی را دارد. عامل اختصاصی Le^a وجود فوکوزیست که روی اولین زنجیره گروه $\text{gal} \rightarrow 1 \rightarrow 3 \text{gINAc}$ به گلوکز امین چسبیده است اگر فوکوز دیگری به گالاکتوز نزدیک آن یعنی محل اختصاصی عامل H چسبیده باشد Le^b را بوجود می‌آورد.

(شکل ۳۶۲) در ترشحات همیشه این آنتی‌ژنهای بصورت آزاد وجود ندارند و ممکنست به اسید سیالیک sialique چسبیده باشند که خود هیچگونه ارتباطی با عامل اختصاصی گروه خونی ندارد. همچنین

نکته قابل اشاره دیگر اینست که در تمام این آثارها اگرچه ممکن است بعضی افراد چند باره مراجعت کرده باشند ولی فقط یکبار ناشان بحساب آمده و تکرار نشده است. (جدول شماره ۵) بحث ونتیجه اگر مجموع آماریکه در ایران منتشر شده است و در جدول شماره ۵ یادآور شده‌ایم یکجا در نظر گیریم و وضع کلی نسبت درصد حاصله را بدون توجه به مکان و موقعیت‌های خاص ساکنی مناطق مختلف ایران منظور داریم و با آماریکه انتشار گروههای خونی را بطور نسبی در مالک دنیاشان میدهد مقایسه کنیم خواهیم دید:

۱- کشور ایران از نظر وضع و انتشار آنتی‌ژنهای گروههای خونی خیلی مشابه و نزدیک بمالک هم‌جوار و همسایه خود قرار دارد (از طرفی مالک عربی و از طرف دیگر کشور روسیه) ولی هرچه فاصله ایران بامالک شمالی و جنوبی خود بیشتر میگردد این تشابه کمتر احساس میشود بطوریکه وضع کاملاً متفاوتی با کشورهای اروپای شمالی و یا مالک خاور دور و ایالات متحده آمریکا و امریکای لاتین دارد. (جدول شماره ۶)

۲- قسمت عمده اختلاف گروههای خونی بین کشورهای دوردست روی وفور آنتی‌ژن B متصرکز است بطوریکه در کشورهای اروپائی و امریکائی واسترالیا این آنتی‌ژن وفور کمتری دارد ولی بعکس در مالک خاور دور انتشار بیشتری پیدامیکند ولی در ایران تقریباً حد متوسطی دارد و وفور آن مشابه وفور این آنتی‌ژن در کشورهای هم‌جوار است.

۳- شیوع آنتی‌ژنهای رزوس‌هم که در خاور دور و امریکا و استرالیا بفراوانی انتشار دارد در ایران با کمی اختلاف مشابه وضع اروپائیان است و اختلافی هم که در آثارها ارائه شده دیده میشود من بوط بنوع مراجعین و بیوهای است که بیک مرکزی مراجعت در کنندگی آنتی‌ژنهای در بخش ایمونولوژی دانشکده پزشکی یا نوان بارداری که ارهاش Rh منفی دارند بیشتر برای تعیین وضع و میزان ایمونیزاسیون خود مراجعه نموده‌اند.

۴- گروههای خونی A,O هم نظیر سایر نقاط دنیا در ایران فراوانتر از سایر گروهها است ولی از نظر پراکندگی آنتی‌ژنهای رزوس در بین گروههای A,B,O تفاوت فاحش بچشم نمی‌خورد و نسبت درصد تقریبی آنها از نظر Rh مشابه است.

۵- گروه AB هم نظیر سایر گروههای سیستم A,B,O در حد متوسطی نسبت بدمالک اروپائی و امریکائی که موارد خیلی کمی از آنرا دارند و بانسبت بدمالک خاور دور که کثرت بیشتری دارد قرار گرفته است. نسبت درصد آن با آنچه در مالک هم‌جوار ایران بویژه اعراب مشاهده میشود بیشتر مشابه است. پراکندگی آنتی‌ژن رزوس در این گروه نقصان بیشتری نسبت بگروههای A,B,O دارد و بهمین جهت موارد ارهاش منفی در افراد این گروه بیشتر از سایر گروهها است.

انسانی را آگلوتینه کند و بهمین نحو است آنتی‌کرها ضد فرسن که در میکرها وغیره وجود دارند. (۱۱۰ و ۱۱۶ و ۱۱۳ و ۱۱۵).

گلبولهای A,AB, O, B, F+ و F- انسانی دارای آنتی‌ژن فرسن است و گلبولهای F- فاقد این آنتی‌ژن هستند - در حیواناتی که فرسن مثبتند نمیتوان آنتی‌کر ضد فرسن بوجود آورد.

تجسس آنتی‌ژن فرسن در ترشحات، اغلب با مواد A که در این مایعات بفراوانی وجود دارد اشتباه میشود. همچنین در میکرها مانند پنوموکوک ۱۴ و ۱۴۱ - با سیل شاربن-شیگلا-سالمونلاپاراتیفی B (فاکتور ۵) آنتی‌ژن فرسن وجود دارد.

گروه بمبی : - گلبولشان با هیچیک از سرهای Anti A, Anti B, Anti AB, Anti H سرمشان گلبولهای A,B,O را آگلوتینه میکند که یک نوع آنومالی است.

در گروه بمبی A,B,H ساخته نمیشود در صورتیکه در گروه O ژن A,B وجود ندارند که در مینان H را پوشانند و بهمین جهت H میتواند فعالیت داشته باشد.

انتشار گروههای خونی - اگرچه شناسایی همه آنتی‌ژنهای گروههای خونی برای پی بردن باصول توارث و یا احراز هویت فردی و یاد ر تعیین سرنوشت پیوند اعضاء انسانی لازم است ولی از نظر انتقال خون و مامائی فقط دو سیستم آنتی‌ژنی A,B,O و رزوس Rh مورد توجه و اهمیت بیشتری است. (۱۷ و ۱۶ و ۱۵ و ۱۴ و ۱۳ و ۱۲)

مطالعات و آثارهای منتشر شده توسط کارشناسان کشور اندکی باهم احتلاف دارد و این بویژه بیشتر بعلت درهم بودن مراجعین است زیرا در حال حاضر آثاری که نشان دهنده وضع گروههای خونی در نقاط مختلف کشور باشد مثلاً در عشاير و طوابیف ایران و یماناطقی که از نظر موقعیت جغرافیائی و اجتماعی وضع خاصی دارد و یا اقلیت‌های مذهبی در دست نیست. امید است در آینده با همکاری متصدیان و مسئولان سازمانهای مربوطه بتوان نمودارهای کاملتری از انتشار گروههای خونی در ایران تهیه و وضع هر منطقه را به تفکیک مشخص کرد. آماریکه در زیر مشاهده میشود خلاصه‌ای از کارهای بخش ایمونولوژی دانشکده پزشکی تهران و انتشارات همکاران سازمانهای دیگر است. ضمناً یادآور میشود که تعیین گروههای خونی در بخش ایمونولوژی در مدت ۱۵ سال (از ۱۱/۵/۱ تا ۱۱/۵/۴۹) روی ۲۳۳۴ نفر انجام شده است که جمعی از آنها اکوکان و دانش آموزان کانون کار و آموزش سازمان شاهنشاهی خدمات اجتماعی بوده و جمعی دیگر مراجعین مردوzen هستند که برای اخذ گواهینامه رانندگی و با بعلت سابق سقط و ناسازگاریهای گروههای خونی مراجعت کرده بودند همچنین

جدول شماره ۵ - انتشار گروههای خونی در ایران

Rh+		Rh-		AB		B		A		O		تمداد کل آزمایشها		تاریخ تهیه آمار		محل تهیه آمار	
%	تمداد	%	تمداد	%	تمداد	%	تمداد	%	تمداد	%	تمداد کل	آزمایشها	کروه خونی	تمداد کل آزمایشها	آمار	تاریخ تهیه آمار	محل تهیه آمار
۲۰	۲۸۷	۸۰	۱۱۴۵	۱۴۲۲	۱۹۶	۸/۲	۲۵	۵۷۹	۳۲	۷۴۸	۳۴/۷	۸۱۱	۲۲۳۴	۳۵/۵	۴۹/۵	بجنورد	
۱۰/۲۴	۱۵/۳۶	۰۸۹/۸۶	۱۳۴۶۴۰۰	۱۵/۰۰۰	۷/۱۳۳	۱۰/۹۹۵	۲۳/۲۱	۲۴/۸۸۰	۲۱/۵	۴۰/۴۰	۳۷/۴۲	۵۶۱۳۰	۱۵	۱۳۴۲	۴۹/۵	۱۵/۱	ابیوانو لوژی دانشکده بنیادگران پزشکی تهران تهران(۱۵)
۱۰	۲۰۰۰	۹۰	۱۸۰/۰۰۰	۲۰۰/۰۰۰	۵	۱۰۰	۲۳	۴۶۰۰	۲۵	۷۰۰۰	۲۷	۷۴۰۰	۲۰/۰۰۰	۱۳۴۳	۴۶/۱۲	۱۲/۱	مرکز پژوهشی پژوهی تهران(۱۲)
۹/۲	۹۷	۹۳/۳	۹۲۵	۹۹۲	۸	۸۰	۲۲/۵	۲۲۴	۳۲/۹	۲۳۷	۳۵/۳	۳۵۱	۹۹۲	۱۳۴۶	۴۶/۱۴	۱۴/۱	مرکز پژوهشی پژوهی تهران(۱۴)
۷/۸	۹۳	۹۲/۲	۱۱۰۳	۱۱۶۳	۷/۵	۹۰	۲۵	۳۰۰	۲۱/۲	۳۷۴	۳۶/۲	۴۳۲	۱۱۹۶	۱۳۴۶	۵/۱	۱۱/۱	دیورستان پس ازهال پرور تهران(۱۶)
۱۹/۷۴	۴۷۳	۸۰/۲۴	۱۰۷۶۷	۱۱۲۴۰	۲/۷	۶۴۱	۲۶/۲	۴۵۳۵	۳۰/۴	۵۲۵۹	۳۹/۷	۶۸۴۲	۱۲۲/۲۷۷	۱۳۴۶	۵/۱	۱۳/۱	مرکز اتفاق خرن مشهد(۱۳)
۷/۵	۸۸	۹۲/۵	۱۰۸۳	۱۱۷۱	۵/۶	۲۵۳	۲۴/۶	۱۳۴۳	۳۰/۲	۱۶۴۲	۳۸/۷	۲۰۸۸	۵۴۰۷	۱۳۴۶	۳/۱	۱۳/۱	مرکز اتفاق خرن مشهد(۱۳)
۹/۶	۱۸/۳۶۸	۹۰/۱۴	۱۶۷۶۶۴۲	۱۸۶۸۲	۳۱/۲۰	۴۸/۴	۱۲/۸	۱۲۳۵۵	۴۲/۵	۲۴۱۵	۳۷/۲	۲۷۱۱	۶۴۰۵۴	۱۳۴۶	۱۱/۱	۱۱/۱	جمع کل

جدول شماره ۶- مقایسه نسبت درصد گروههای خونی در کشور ایران با سایر ممالک دنیا (۱۹۷۸ و ۱۹۷۹)

نام کشور	O	A	B	AB	Rh+	Rh-
ایران	۲۷	۳۲/۵	۲۴	۶/۵	۸۷	۱۳
فرانسه	۴۳/۲	۴۲/۶	۱۱/۲	۳	۸۵	۱۵
انگلیس	۴۰/۴	۴۶/۸	۹/۶	۳/۲	۸۴/۷	۱۵/۳
اسپانیا	۴۳/۶	۵۱/۲	۳/۹	۱/۱	۸۷	۳۱
آلمان	۳۹/۱	۴۳/۵	۱۲/۵	۴/۹		
روسیه	۳۲/۹	۳۵/۶	۲۲/۲	۸/۱		
عربستان	۲۴/۱	۲۰/۸	۲۸/۹	۶/۲		
چین	۲۰	۲۵	۳۵	۱۰	۹۸/۵	۱/۵
ژاپن	۳۱/۱	۳۶/۷	۲۲/۷	۹/۵	۹۹/۴	۰/۶
هند	۳۰/۲	۲۴/۵	۳۷/۲	۸/۱		
آمریکا (سفید پوست)	۴۵	۴۱	۱۰	۴	۸۵	۱۵
آمریکا (سیاه پوست)	۴۷	۲۸	۲۰	۵	۹۳	۷
آمریکا لاتین	۲۲/۸	۷۶/۷	۰	۱	۱۰۰	۰
استرالیا	۵۲/۱	۴۴/۷	۲/۱	۰	۱۰۰	۰
اسکیمبو	۵۵/۴	۴۲/۶	۰/۵	۰/۵		

REFERENCES:

- Boyd, W. C. Introduction to Immunochemical specificity. 1962, New York, London. Interscience Publishers.
- Boyd, W. C. Fundamentals of Immunology. 1956., third edit. P. P. 217-264, New York, London. Interscience Publishers.
- Cours d'Immunologie générale et de Sérologie de l'Institut Pasteur Paris, 1969.
- Tzanck, A., Ruffié, J. Les groupes Sanguins chez l'Homme, étude Sérologique et génétique. 1963, Paris. Masson et Cie.
- Kabat, E. A., Mayer, M. M. Experimental of Immuno-Chemistry third edit. 1968, Illinois U.S.A., Thomas, C.
- Darmady, E. M., and Davenport, S.G.T. Hematological Technique, 1963, third edit. p.p. 204-212, London, Churchill, J.A. Ltd.
- Cushing, J.E. Campbell, D.H., Principles of Immunology, 1957, p.p.43. New York, London, McGraw-Hill Book Company.
- Carpenter, P.L., Immunology and Serology, 1960, p.p. 169-184 Philadelphia and London, Sanders, W.B. Company.
- Kherumian, R., génétique et Anthropologie des groupes Sanguins, 1951, Paris, Vigot Frères, Éditeurs.
- Jean Dausset, Immuno-Hématologie Biologique et Clinique, 1956, Paris, Flammarion.
- Campbell, Dan, H. and all, Methods in Immunology, p.p. 155-161, 1964, New York, Amsterdam, Benjamin W.A., Inc.
- دکتر حسن وزین - مجله دانشکده پزشکی تهران - شماره ۹ سال ۲۶ - خرداد ۱۳۴۸ ص ۷۹۹-۸۰۰
- دکتر عبدالحسین افکاری - نامه دانشکده پزشکی مشهد - شماره ۳ سال ۱۰ - دیماه ۱۳۴۶ ص ۲۹۰-۲۹۱
- دکتر قدرت‌الله روشن و همکاران - نامه دانشکده پزشکی مشهد - شماره ۴ سال ۱۲ - مهر ۱۳۴۸ ص ۴۹۰
- دکتر تهرانچیان - اردیبهشت سال ۱۳۴۲ - مطالعات شخصی دزمراکز انتقال خون تهران و بخش آیمونولوژی پزشکی تهران.
- دکتر هوشنگ دفاعی - سال ۱۳۵۰/۱۲/۲۸ - مطالعات شخصی در تهیه آمار گروههای خونی دیبرستان البرز تهران.
- دکتر آرتون طهماسبیان - سال ۱۳۵۱ - مطالعات شخصی در مرکز انتقال خون شیراز.