

آنزیم گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز در گلوبولهای سرخ (روش فلورسنت)

دکتر شمومیل رهبر - دکتر پرویز بهادری - دکتر ماهر و میراحمدیان *

فسفات (NADP) به $NADPH^2$ می‌گردد و اختلال عمل آنزیم گلوکز شش فسفات دهیدروژناز از احیا شدن NADP و تبدیل آن به $NADPH^2$ جلوگیری می‌کند و کمبود این آنزیم عمل تبدیل گلوتاتیون اکسیده (GSSG) را به گلوتاتیون احیا شده (GSH) مختل می‌سازد و سبب کاهش آن می‌گردد. بدین ترتیب متابولیسم یاخته‌ای مختل می‌شود و بنیاد ساختمان لیپوپروتئیدی غشاء گویچه‌ها درهم میریزد و سرانجام به لیزسلولی و آزاد شدن هموگلوبین می‌انجامد و همولیز پدیدار می‌شود (۹ و ۱۰).

ارنس بوتلر (Ernest Beutler) در سال ۱۹۵۵ تفاوتی کلی بین گویچه‌های افراد سالم و حساس قائل شد و کمبود آنزیم گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز را در ایجاد همولیز مؤثر دانست (۹). کمبود فعالیت آنزیم G6PD گلوبول قرمز یک صفت وابسته به جنس نسبتاً معمول در نژاد اصلی مثل گروه چینی نژاد مسدیترانه و سیاهان می‌باشد. با روشن تغییررنگ Dye decolorization و آزمایش احیای متهمو گلوبین (Methemoglobin Reduction Test) این کمبود آنزیم در نژاد چینی $3/6\%$ و در نژاد آسیایی $3/4\%$ بترتیب در نوزادان پسروجانان بود در صورتیکه شدت این کمبود در جوانهای نژاد چینی که هنگام تولد مبتلا به برقان شده بودند و تحت مرآبی طبیب در بیمارستانها بسترهای بودند، $17/5\%$ بود. این مسئله مهم در نوزادان هنگ کنگ است و ظاهر این مسئله بزرگی در بیماری کرون ایکتروس در این بچه‌هاست. این بیماری در دوران زندگی ممکن است بطور خودبخود بروز کند یا در اثر خوردن بعضی از

عوارض و بیماری‌های همولیز دهنده در ایران فراوانند و مهمترین علل این عارضهای دگرگونیهای هموگلوبینی و یا کمبود فعالیت آنزیم G6PD می‌باشد (۴). کمبود فعالیت آنزیم گلوکز ۶ فسفات دهیدروژناز (G6PD) که سبب کم خونی هموگلوبینی می‌گردد در منطقه شمال، جنوب و غرب ایران فراوان دیده می‌شود بخصوص در فصل بهار که باقلای تازه بدمت می‌آید. مصرف باقلای تازه و خام عده زیادی را مبتلا به فاویسم می‌کند و عارضه‌فاویسم اکثر ابا کمبود آنزیم G6PD همراه است (۵). ابتدا کمبود آنزیم G6PD و کمبود فعالیت گلوتاتیون احیا شده (GSH) را سبب کم خونی هموگلوبینی دانستند ولی بعداً پی بوجود آنزیمهای دیگر غیر از آنزیم G6PD برداشته شدند که در تجزیه و تبدیل گلوکز به انرژی دخالت داشتند و کمبود این‌گونه آنزیمهای نیز سبب نقصان تبدیل گلوکز به انرژی می‌گردد و بیماری هموگلوبینی را بوجود می‌آورد. بنابراین در پیدایش سندروم همولیتیک آنزیمهای مختلف دخالت دارند که در یک بیمار معین ممکن است کمبود یک یا چند آنزیم در گلوبولهای قرمذ دخالت داشته باشد و میتوان گفت که بیماری هموگلوبینی گروهی از بیماریها را تشکیل می‌دهد که از نظر نشانه‌های آزمایشگاهی و بالینی تقریباً هماهنگ بوده ولی از نظر کمبود فعالیت آنزیمهای در گلوبولهای قرمذ با هم دیگر متفاوت‌اند (۶ و ۷).

عمل آنزیم G6PD در متابولیسم مواد فنندی در گلوبول سرخ آنزیم G6PD باعث تبدیل نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید

* گروه بیولوژی کاربردی مرکز علوم پایه پزشکی دانشگاه تهران.

شخص دچار کمبود فعالیت آنزیم G6PD است.

نتایج و بحث:

روی ۱۰۸۰ نمونه خونی که بطور روزمره به بخش ایمو نوشیمی فرستاده میشود و تعدادی از نمونه های خونی که از بیمارستان ها جمع آوری نمودیم آزمایش بر روی فرقانجام دادیم. از این عده ۱۱۶ تن زن و بقیه مرد بودند. بطور کلی ۶۴ تن از این عده دچار کمبود فعالیت آنزیم G6PD بودند که از ۱۱۶ تن زن فقط ۸ نفر شان مبتلا بودند و از ۹۶۴ تن مرد ۵۶ تن مبتلا به کمبود فعالیت آنزیم G6PD بودند. جهت بررسی صحت و تأیید روش فلورسنت نقطه ای باروشهای دیگری تغییر:

Brilliant cresyl Blue (BCB) (DADE Kit)	- ۱
Methemoglobin Reduction Test (MRT)	- ۲
G6PD Assay of Hemolysate	- ۳
Spectrophotometric Assay (Boehringer Kit)	- ۴

مقایسه گردید نا مشخص شود که روش فلورسنت نقطه ای کاملاً با روش های دیگر برابری می کند. این روش، مطمئن، بسیار کم خرج و آسان و سریع تر از آزمایش دیگر می باشد.

در تمام روش های بکار برده شده گاهی مثبت یا منفی کاذب وجود داشت ولی روش فلورسنت نسبتاً ۱۰۰٪ نتایج صحیح داد و در مقایسه با روش های بکار برده شده این روش خوبی صحیح تر و دقیق تر می باشد، حتی مواردی وجود داشت که در زیر چراغ اشعه ماورای بنش فلورسانس ضعیفتری دیده می شد و کاملاً مشخص بود که خون مر بوط دارای فعالیت آنزیمی کمتر از حالت طبیعی می باشد. این موارد را با اسپکترو فتو متر نیز اندازه گیری نمودیم و معلوم شد که فعالیت آنزیمی از حد طبیعی کمتر است در صورتی که در بقیه موارد که کمبود فعالیت داشتیم در اندازه گیری با اسپکترو فتو متر در طول موج ماورای بنش μ m ۳۶۶ میلی متر میتوان پی برد که بیمار تا چه حد کمبود فعالیت آنزیمی دارد. برخلاف روش MRT و BCB و غیره که حداقل ۳ ساعت وقت لازم است در این روش فقط ۱۰ دقیقه وقت لازم است که واکنش آنزیمی کامل شود و جواب آزمایش مشخص گردد ضمناً مقدار خونی که در این روش بکار برده می شود بسیار کم است و با $5\text{ }\mu\text{l}$ خون کامل اجرای آزمایش امکان پذیر است و میتوان در مدت نیمساعت حتی بیش از ۴۰ آزمایش را با هم انجام داد. از مزایای دیگر این روش این است که نقاط فلورسان تا مدت سه روز بعد از آزمایش نیز فلورسان باقی میماند و میتوان آزمایش های انجام شده در نقاط دور دست را برای تعیین فلورسانس به آزمایشگاه مراکزی فرستاد.

دارو ها نظری پریما کن. پاما کین... عارضه همو لیتیک یا کم خونی مزمن همو لیتیک بوجود آید (۷). بنابراین تشخیص و تعیین کمبود فعالیت G6PD گلبول قرمز از جهت تشخیص و درمان بعدی بیماری بسیار مهم است. اندازه گیری کمی فعالیت آنزیمی مستلزم وقت و هزینه زیادی است بخصوص در بیمارستان های شلوغ و بیوژه در فصل بهار که بیماری فاویسم شایع است. از این روش مطالعه ما تعیین کمبود فعالیت G6PD بر روی فلورسنت نقطه ای مانند یاک آزمایش اسکرین می باشد.

اصول آزمایش:

آزمایش فلورسنت نقطه ای بستگی به پیدایش نیکوتین آمید آدنین دی نو کلثو بید فسفات احیا شده (NADPH²) دارد که ماده فلورسان قوی می باشد. وقتی که فعالیت آنزیمی طبیعی باشد² NADPH² تشکیل می شود و بصورت نقطه ای فلورسان در زیر چراغ با پرتوهای ماورای بنش بشدت نورانی می شود یعنی NADP در همولیزیت تهیه شده از خون اشخاص سالم که فعالیت G6PD طبیعی دارند به² NADPH² احیا شده تبدیل می گردد. در صورتی که نقطه ها در زیر چراغ با پرتوهای ماورای بنش فلورسان نشوند دلیل بر کمبود فعالیت آنزیم G6PD می باشد این روش بوسیله بوتلر Beutler برای نخستین بار بکار رفته است. (۱).

مواد و روش آزمایش:

مواد زیر در آزمایش بر روی فلورسنت نقطه ای بکار می رود.

گلوکز شش فسفات	۰/۱۰ مولار
NADP	۰/۰۰۷۵ مولار
سایپونین	۰/۰۱ مولار
تامپون تریس CIH با Ph = ۷/۸	۰/۰۷۵ مولار
اکسید گلوتاتیون	۰/۰۰۸ مولار
آب م قطر	۰/۰۲۰ ml

مجموعه ترکیب بالا در حرارت ۰-۲ درجه سانتیگراد بمدت ۳ ماه قابل استفاده است مواد فوق را در موقع آزمایش به نسبت بالامخلوط نموده و بکار میرند (۸).

از نمونه خون مورد آزمایش که روی ماده ضد اعقاد (سیترات دوسود) تهیه گردید، ۰/۰۵۰۰ ml را با ۱۰ برابر از مخلوط فوق ۰/۰۵۰۰ در داخل لوله آزمایش ترکیب نموده و بوسیله لوله های موئین نقطه هایی در روی نوار گاغد و اتن نمره (۱) هر ۵ دقیقه یکبار تانیمساعت می گذاریم بدین ترتیب ۷ نقطه با فواصل ۵ دقیقه ای در روی کاغذ و اتن و جود دار و فعالیت G6PD در زمانهای مختلف انکو با سیرون که ممکن است متفاوت باشد مشخص می شود، سپس نوار گاغد را در یک اطاقلق قاریک در زیر چراغ ماورای بنش با طول موج بلند مشاهده می کنیم. اگر نقطه هادر خشان (فلورسان) نشوند که فعالیت آنزیم طبیعی است و اگر در خشان (فلورسان) نشوند نمونه خون

خلاصه

روشی است که حتی در نقاط دور دست کشور جهت اسکرین کردن بسیار مناسب می باشد چون در غالب نقاط دورافتاده مملکت آزمایشگاه مجهر وجود ندارد و جهت نگهداری مواد اولیه برای روشهای دیگر Cold-Room مورد لزوم است و جهت اندازه گیری آنزیم احتیاج به دستگاه اسپکتروفوتومتر و وسایل دیگر می باشد در صورتیکه با این روش فلورسنت فقط احتیاج بیک چراغ کوچک پرتوهای ماوراء بنفش می باشد ضمناً گرچه این روش فلورسنت هم در اختیار نباشد چون فلورسنت² NADPH بعدت سه روز نیز پایدار می ماند میتوان نتله گذاری روی کاغذ و اتنم را در محل (Field) انجام داد و سپس کاغذ را به آزمایشگاه مراکزی فرستاد و آزمایش نمود.

معطالعه روی تعدادی نمونه خون از جهت بررسی فعالیت آنزیم G6PD بر روش فلورسنت نقطه ای و مقایسه با روشهای دیگر نشان داد که اولاروش فلورسنت روشنی است صحیح تر و دقیق تر از روشهای دیگر و نتایجی را که بدست میدهد ۱۰۰٪ صحیح می باشد. ثانیاً هیچگونه جواب مثبت یا منفی نادرست در این روش وجود ندارد، در صورتیکه در روشهای دیگر بکار برده شد، نقیر MRT و BCB از غیره جوابهای مثبت یا منفی نادرست داشتند. در آزمایشها که ما انجام دادیم در حدود پنج درصد کمبود فعالیت آنزیم G6PD داشتند از این عده ۴٪ آنها فعالیت آنزیم ۱۰۰٪ صفر بود و ۱٪ نیز کمتر از حد طبیعی بود. در خاتمه یادآور می شویم که روش فلورسنت

REFERENCES :

- 1- Beutler, E. A series of new Screening procedures for P. K. Deficiency, G6PD and etc. Blood. Vol 28, No 4 P. 553 Octo 1966.
- 2- Frank, A. New England J. Med. P. 269. 763, 1963.
- 3- Lohr, G. W. Klin Wchsehr. 36, 1008. 1958.
- 4- Rahbar, S Hemoglobopathies in Iran xl International congress of Hematology, Sao Paulo. Brasil 1972.
- 5- Smith, G. H. Blood disease of infancey and childhood, P. 294. 300. 1966.
- 6- Tanaka, K. P. Blood. 19. 267. 1962.
- 7- Yeung, C. Y. Lai H. C. Fluorescent spot test for screening Erythrocyte G6PD Dehydrogenase Deficiency in newborn babies. The Journal of pediatrics P. 93. June 1970.
- 8- Yunis. J. Jorge. Biochemical methods in red cell genetics. Academic press. 1969

۹- دکتر رضا نفیسی - کمبود آنزیم G6PD - مجله طب عمومی - شماره دوم - سال سوم - ۱۳۴۳

در شماره ۶ سال سوم ۱۳۵۳ ، مجله نظام پزشکی ، شکل شماره ۸ - مقاله آقای دکتر حسن حمز تحت عنوان «بررسی پنج آله جراحی ترمیمی مفصل خاصره‌ای - رانی» معکوس چاپ شده ، از این اشتباه یوزش می طلبند.