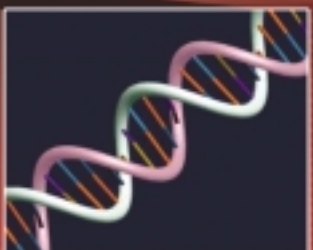
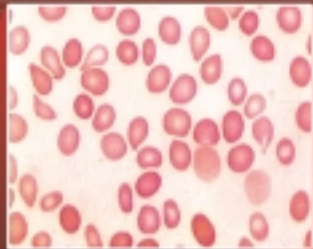




العلوم والتكنولوجيا

مجلة علمية فصلية تصدرها مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية • السنة الثامنة عشر • العدد الحادي والسبعون • رجب ١٤٢٥ هـ / أغسطس ٢٠٠٤ م

أمراض الدم (الجزء الأول)



فقر الدم الفيزيولوجي

متلازمات الثلاسيميما

الكاظاظة الدموية

ISSN 1017 3056

بسم الله الرحمن الرحيم

منهج النشر

أعزاءنا القراء :

- يسرنا أن نؤكد على أن المجلة تفتح أبوابها لمساهماتكم العلمية واستقبال مقالاتكم على أن تراعي الشروط التالية في أي مقال يرسل إلى المجلة :-
- ١- يكون المقال بلغة علمية سهلة بشرط أن لا يفقد صفتة العلمية بحيث يشتمل على مفاهيم علمية وتطبيقاتها .
 - ٢- أن يكون ذا عنوان واضح ومشوق ويعطي مدلولاً على محتوى المقال .
 - ٣- في حالة الاقتباس من أي مرجع سواء كان اقتباساً كلياً أو جزئياً أو أخذ فكرة يجب الإشارة إلى ذلك ، وتذكر المراجع لأي اقتباس في نهاية المقال .
 - ٤- أن لا يقل المقال عن أربع صفحات ولازيد عن سبع صفحات طباعة .
 - ٥- إذا كان المقال سبق أن نشر في مجلة أخرى أو أرسل إليها يجب ذكر ذلك مع ذكر اسم المجلة التي نشرته أو أرسل إليها .
 - ٦- إرفاق أصل الرسومات والصور والنماذج والأشكال المتعلقة بالمقال .
 - ٧- المقالات التي لا تقبل النشر لا تعاد لكتابتها .
- يمنح صاحب المقال المشهور مكافأة مالية تتراوح ما بين ٣٠٠ إلى ٥٠٠ ريال .

العلوم والتكنولوجيا



المشرف العام

د. صالح عبد الرحمن العذل

نائب المشرف العام
ورئيس التحرير

د. عبد الله أحمد الرشيد

هيئة التحرير

د. إبراهيم بن صالح المعتاز

د. سليمان بن حماد النويطر

د. عبد العزيز بن ناصر الماضي

د. عبد الرحمن بن محمد آل إبراهيم

د. دمام إسماعيل العاني

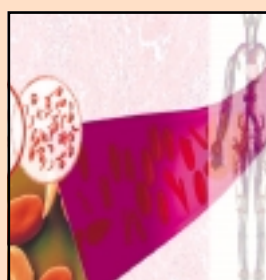
د. إبراهيم بن محمود باللي

محتويات العدد

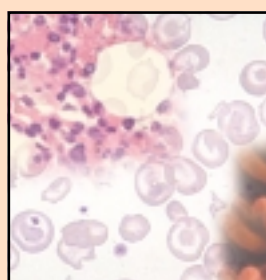
● اللجنة الوطنية للأخلاقيات الحيوية والطبية — ٤١	● الدم بحر الأسرار — ٤٢	● فقر الدم الفيزيولوجي — ٤٤	● فقر الدم بنقص الحديد — ٤٥	● مساحة للفكر — ٤٦	● كيف تعمل الأشياء — ٤٨	● مصطلحات علمية — ٥١	● بحوث علمية — ٥٢	● من أجل فلذات أكبادنا — ٥٤	● شريط المعلومات — ٥٥	● مع القراء — ٥٦	● الجديد في العلوم والتكنولوجيا — ٤٢	● عرض كتاب — ٤٤	● كتب صدرت حديثاً — ٤٥	● عالم في سطور — ٤٦	● مساحة للفكر — ٤٧	● فقر الدم ذي الكريات الكبيرة — ٤٨	● فقر الدم المنجلية — ٤٩	● متلازمات الثلاثيميا — ٥٠	● مرض تكوث الكريات الحمراء — ٥١	● فقر الدم اللامصنوع — ٥٢	● الكثاظة الدموية — ٥٣
--	-------------------------	-----------------------------	-----------------------------	--------------------	-------------------------	----------------------	-------------------	-----------------------------	-----------------------	------------------	--------------------------------------	-----------------	------------------------	---------------------	--------------------	------------------------------------	--------------------------	----------------------------	---------------------------------	---------------------------	------------------------



فقر الدم اللامصنوع



فقر الدم المنجلية



مرض تكاثر الكريات الحمراء

المراحلات

رئيس التحرير

مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا - الإدارة العامة للتوعية العلمية والنشر

ص.ب. ٦٠٨٦ - الرمز البريدي ١٤٤٢ - الرياض

هاتف: ٤٤٤٨٣٣٥٥٥ - ٤٤٨٣٣٣١٣ - تاكسون (فاكس)

البريد الإلكتروني : jscitech@kacst.edu.sa

Journal of Science & Technology

King Abdulaziz City For Science & Technology

Gen. Direct. of Sc. Awa. & Publ. P.O. Box 6086

Riyadh 11442 Saudi Arabia

يمكن الاقتباس من المجلة بشرط ذكر اسمها مصدرأً للمادة المقتبسة

الموضوعات المنشورة تعبر عن رأي كاتبها

كلمة التحرير

قراءنا الأعزاء

خلق الله الإنسان وخلق في عروقه سائلاً عجبياً بما يحتويه من مكونات أودع فيها بديع صنعه وعظيم قدرته ، وذلك هو الدم الذي ينقل الغذاء إلى كل خلية من خلايا الجسم، وينقل الأكسجين لحرقه للحصول على الطاقة الالزمه لاستمرار الحياة في تلك الخلية بشكل خاص والجسم بشكل عام ، إضافة إلى قيامه بتخلص الخلية من نواتج عملية احتراق المواد الضارة الأخرى ونقلها إلى الأجهزة المتخصصة لطردتها خارج الجسم.

قراءنا الأعزاء

تتعرض مكونات الدم - كريات وصفائح - كغيرها من مكونات جسم الكائن الحي للأمراض المختلفة، والتي تؤثر بدورها على نشاط وفعالية تلك المكونات، وبالتالي تؤثر على حالة الجسم الصحية بشكل عام ، وفي الغالب تكون أمراضاً غير معدية لأنها لا تحدث نتيجة الإصابة بمسربات ميكروبية أو فيروسية بل تحدث نتيجة لحدوث خلل في تركيب المورث ، ولذا فإنها تنتقل وراثياً من جيل إلى آخر ، وقد تكون سائدة أو متتحية.

تختلف طرق تشخيص أمراض الدم حسب نوعها، فمنها ما يمكن تشخيصه بالفحص السريري نتيجة لوضوح الأعراض، ومنها ما يحتاج إلى فحوصات وتحاليل مختبرية دقيقة ومعقدة، خصوصاً وأن تلك الأمراض قد تتشابه إلى حد كبير في أعراضها الظاهرة، ولذا فإنهما قد تتداخل مع بعضها البعض.

كما تختلف أمراض الدم من حيث طرق علاجها، حيث تتراوح مابين السهل الذي يتم علاجه بمجرد معرفة السبب، مثل بعض الأمراض الناجمة عن نقص مادة معينة كالحديد، لذا يتم الشفاء وتزول الأعراض بإذن الله بمجرد تناول المريض لكميات المناسبة منه، ولكن بعض الأمراض مثل فقر الدم المنجل يحتاج إلى مراكز صحية متخصصة وطواقم طبية مدربة.

قراءنا الأعزاء

يستعرض هذا العدد بين دفتريه المقالات التالية: الدم بحر الأسرار، وفقر الدم الفيزيولوجي، وفقر الدم بنقص الحديد، وفراقات الدم كبيرة الخلايا، وفقر الدم المنجل، ومتلازمات الثلاسيمية، وتكور الكريات الحمراء، وفقر الدم اللامصنوع، واحمرار الدم، إضافة إلى الأبواب الثابتة التي درجت المجلة على تضمينها في كل عدد.

والله من وراء القصد، وهو الهدى إلى سواء السبيل،،،

العلوم والتكنولوجيا



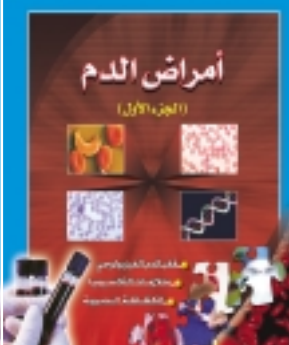
سكرتارية التحرير

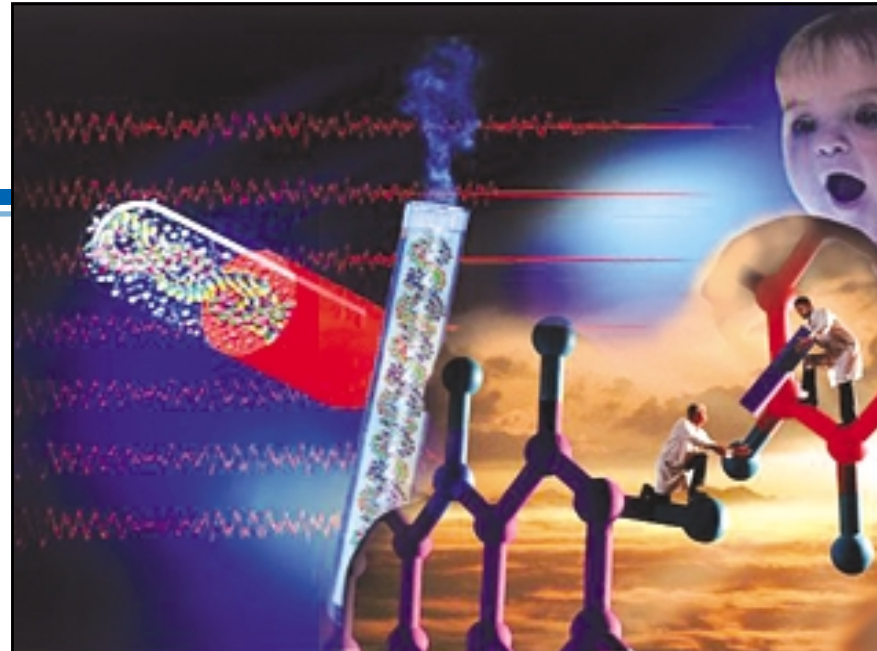
- د. يوسف حسن يوسف
د. ناصر عبد الله الرشيد
أ. حمد بن محمد الخطبي
أ. خالد بن سعد المقبسي
أ. عبدالرحمن بن ناصر الصلهبي
أ. وليد بن محمد العتيبي

التصميم والإخراج

- عبد السلام سيد بيان
محمد علي إسماعيل
سامي بن علي السقامي
فيصل بن سعد المقبسي

العلوم والتكنولوجيا





- ١- اقتراح نظام لإجراء الأبحاث والتجارب الحيوية والطبية على الكائن الحي يراعي أخلاقيات البحث العلمي الحيوي والطبي من منظور إسلامي وأمني ووطني.
- ٢- إعداد اللوائح الخاصة بأخلاقيات البحث العلمي الحيوي والطبي ومراجعتها وفق ما تقتضيه المستجدات العلمية العالمية.
- ٣- الإشراف والتعاون مع لجان أخلاقيات البحوث الحيوية والطبية العاملة في المراكز والقطاعات البحثية.
- ٤- العمل على إنشاء قاعدة بيانات وبنك وطني للمادة الوراثية يُعنى بحفظ واسترجاع المادة الوراثية المجتمع السعودي.
- ٥- الإشراف والمتابعة لنظام المعلومات المركزي لبنوك المادة الوراثية الوطنية وضوابط توثيقها واسترجاعها.
- ٦- وضع القواعد والأسس للاعتراف عالمياً وأخلاقياً بمختربات الأبحاث العاملة في المجالات الحيوية والطبية وقدرتها على القيام بالأبحاث بالطرق السليمة.
- ٧- التقويم الدوري والرقابة على المختبرات الوطنية من الناحية الأخلاقية ومراقبة إجراء الأبحاث والتجارب الطبية على الكائن الحي والتأكد من مشروعيتها.
- ٨- ضبط فحص العينات الحيوية في مختبرات خارج المملكة.
- ٩- مراقبة احترام القواعد الشرعية والاجتماعية عند التعامل مع المادة الوراثية.
- ١٠- العمل على صيانة حقوق المرضى والحفاظ على سرية وآمن المعلومات المتعلقة بالجوانب الحيوية والطبية.
- ١١- التنسيق بين المملكة والدول والمنظمات العربية والدولية فيما يتعلق بمجال اختصاصها.
- ١٢- أي عمل آخر يدخل في دائرة اختصاصها.

مجالات اهتمام اللجنة

تقوم اللجنة الوطنية للأخلاقيات الحيوية والطبية بوضع الضوابط والمعايير الأخلاقية للبحوث الحيوية

اللجنة الوطنية للأخلاقيات الحيوية والطبية

مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية

تكون اللجنة الوطنية

لأخلاقيات الحيوية والطبية بتاريخ

١٤٢٢ هـ بموجب القرار رقم ٧ / ب / ٩٥١٢ الصادر من المقام السامي الكريم. وتهدف اللجنة إلى وضع ومتابعة تنفيذ معايير وأخلاقيات البحوث الحيوية والطبية من أجل التحسين والارتقاء بالنواحي الصحية والوقائية والتشخيصية العلاجية والنفسية مع مراعاة كرامة الإنسان والعدل والإحسان وحفظ الحقوق للأفراد والمجتمعات بما يتوافق مع الشريعة الإسلامية وتقاليدها ومرتكزات المملكة.

- وزارة المعارف
- مستشفى الملك فيصل التخصصي
- مركز الأبحاث
- وزارة المعارف بكل الأخلاقيات البحثية
- مستشفى الملك فيصل التخصصي
- بالمستشفيات والجامعات ومعاهد البحث
- بالإضافة إلى الجهات العامة والخاصة
- ذات العلاقة.

مهام اللجنة

تختص اللجنة بوضع ومتابعة تنفيذ معايير وأخلاقيات البحوث الحيوية والطبية على مستوى المملكة، وتعد المرجع الوطني فيما يتعلق بالأبحاث والأخلاقيات الحيوية والطبية، وتتمتع بالصلاحيات والدعم المالي اللازم لتنفيذ أهدافها ومهامها في جميع الجهات الطبية والبحثية العامة والخاصة في المملكة، ولها على وجه الخصوص ما يلي:-

قضى الأمر السامي الكريم أن تكون اللجنة الوطنية تحت إشراف وإدارة مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية وبرئاستها وعضوية كل من:
- الحرس الوطني.
- وزارة الدفاع والطيران.
- وزارة الداخلية.
- إدارة البحث العلمية والإفتاء.
- وزارة التعليم العالي.
- وزارة الصحة.





الأقل وتصدر قراراتها بالأغلبية المطلقة لأصوات الأعضاء الحاضرين.

- تشكيل لجان فرعية من بين أعضائها، مع الاستعانة بالختصين، كما تدعى اللجنة لحضور جلساتها من ترى وجهاً للاستعانة به أو الاستفادة من خبرته.

- تشكيل لجان فرعية (حسب الحاجة) متخصصة لإعداد الدراسات الالزمة عن المجالات البحثية المختلفة.

- التعاون والتنسيق مع لجان الأخلاقيات الحيوية والطبية في المستشفيات والماراكز البحثية.

- التعاون المشترك بين الأطراف المعنية داخل المملكة والجهات الدولية، من أجل توحيد الأهداف وتسهيل إجراء الأبحاث وفق ضوابط اللجنة الوطنية للأخلاقيات الحيوية والطبية المتعلقة بهذا الخصوص.

اللجان الفرعية

تنحصر اللجان الفرعية فيما يلي:-

• لجنة شرعية وقانونية

تختص هذه اللجنة بالمراجعة الشرعية والقانونية للأنظمة واللوائح التي تقترب من قبل اللجان الفرعية الأخرى واللجان المتخصصة التي تشكل لتحديد المواقف من المستجدات العلمية.

• لجنة الأبحاث على الإنسان

تعنى هذه اللجنة بنظام مزاولة البحث



• ضوابط البحث الشرعية

تسعى اللجنة إلى مراعاة القواعد الشرعية والاجتماعية في التعامل مع المادة الوراثية، وكذلك التقيد بالسرية التامة الخاصة بمعلومات المريض مع مراعاة تقديم مصلحة وفائدة المريض والمجتمع وتوثيق موافقة المريض أوولي أمره - في حالة القصر - خطياً عند الحاجة إليهم في الأبحاث الطبية.

• بنوك وقاعدة بيانات للمادة الوراثية

تقوم اللجنة بإنشاء بنوك المادة الوراثية من خلال:-

- الإسهام في نشر الوعي والثقافة الصحية للأطباء والعاملين في المجالات الصحية والمجتمع بصفة عامة عن دور الأبحاث خاصة الوراثية وأهميتها.

- تسجيل جميع الحالات الوراثية الموجودة في المملكة وحصر ذلك في نماذج إحصائية لتساهم فيما بعد في تنظيم وتقديم الرعاية الصحية في المملكة، مع حفظ المادة الوراثية والأنسجة في مصرف متخصص.

- الحرص علىأمانة وسرية المعلومات لحفظها في قاعدة معلومات متخصصة وتحريم الإشهار واستعمال مثل هذه المعلومات من أجل إثارة المشاكل في المجتمع.

آلية عمل اللجنة

تتلخص آلية عمل اللجنة في التالي:-

- تحديد اسم الرئيس وأسماء الأعضاء بقرار من معالي رئيس مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتكنولوجيا بعد التنسيق مع الجهات الممثلة بعضوية اللجنة.

- الاجتماع مرة كل شهر أو كلما دعت الحاجة، حيث يتولى رئيس اللجنة رئاسة جلسات هذه الاجتماعات وإقرار جدول الأعمال.

- وتنعقد اجتماعات اللجنة بحضور ثلثي أعضائها على

والطبية ومتابعة تنفيذها وذلك ضمن الضوابط العامة التالية:

• الضوابط الأخلاقية

تقوم اللجنة بتشكيل لجان متخصصة لأخلاقيات البحث الحيوية والطبية في المستشفيات والماراكز البحثية في المملكة تكون مهمتها مراجعة الأبحاث والدراسات المقدمة وبحث مدى موافقتها لظوابط ومعايير الأخلاقيات الحيوية والطبية الوطنية، ومن ثم إقرار هذه الدراسة أو عدمه مع التوجيه والإرشاد للباحثين.

• الضوابط الوطنية

تسعى اللجنة إلى الإفاده من الكوادر الوطنية المؤهلة في الجامعات والكليات والمعاهد البحثية والتنسيق فيما بينها في القضايا ذات العلاقة، مع إنشاء قاعدة بيانات للكوادر الوطنية المؤهلة في مجالات الأخلاقيات الحيوية والطبية، وكذلك دعم برامج التدريب والتعليم ذات العلاقة من أجل نقل وتوطين التقنية.

تسعى اللجنة أيضاً للتشخيص المباشر لبعض الأمراض الوراثية وبطريقة سريعة ودقيقة مع الاهتمام بالحفظ على سرية وأمن المعلومات الوراثية والاجتماعية. كما تتعامل مع مراكز مرجعية في الخارج لتشخيص الأمراض الوراثية عند عدم التمكن من إجرائها في المملكة بعد توقيع اتفاقية تضمن حقوق المريض والمجتمع.

• ضوابط البحث الطبية

تهم اللجنة بعمل الإجراءات والسياسات التي تضبط وتحكم في إجراء البحث الطبي على المرضى كاستخدام أدوية جديدة أو استخدام أجهزة من أجل الفحص أو إجراء العمليات، وكذلك التجارب السريرية مع إحاطة الشخص المعنى علمًا بالفائدة العلمية والطبية والآثار السلبية التي ربما تنتج عن ذلك. كما تسعى إلى وضع الضوابط الخاصة بالممارسة الطبية المنتهية بنتائج بحثية.



تنقيف الأسرة التعليمية والعاملين في المجال الصحي وتوسيعهم بأهمية الأخلاقيات الحيوية والطبية.

منجزات اللجنة

تمكنت اللجنة من إنجاز ما يلي:-

١- اقتراح نظام لإجراء الأبحاث والتجارب الحيوية والطبية على المخلوق الحي يراعي أخلاقيات البحث العلمي الحيوي والطبي من منظور إسلامي وأمني ووطني. وقد تم الانتهاء من إعداد وصياغة النظام تحت مسمى نظام مزاولة البحث على المخلوقات الحية.

٢- إصدار اللائحة التنفيذية (الداخلية) المتعلقة «بنظام مزاولة البحث على المخلوقات الحية» والبدء في مناقشة اللائحة التنفيذية الخاصة بالضوابط المتعلقة بالمواد الواردة في «نظام مزاولة البحث على المخلوقات الحية».

٣- إعداد اللوائح الخاصة بأخلاقيات البحث العلمي الحيوي والطبي وراجعتها وتقييمها حسب المستجدات العلمية العالمية، وقد أصدرت اللجنة توصيتها رقم (٢٢/١٢/٣) بخصوص الأبحاث على الخلايا الجذرية.

٤- إصدار التوصية رقم (٤/١٤/٢٢) الخاصة بالاستنساخ البشري.

٥- القيام بحلقات النقاش التالية:
- حلقة نقاش لبحث هذا الموضوع من النواحي الشرعية والقانونية والعلمية بعنوان «ملكية الجينات» .

- حلقة أخرى بعنوان (الخلايا الجذرية ... نواحي أخلاقية).

كما تعتمد اللجنة إقامة حلقات نقاش وندوات أخرى لمواكبة التطورات العلمية في مجالات اختصاصها، وللخروج بموقف وطني حيال القضايا ذات العلاقة بهماها.

٦- تمت مراسلة الجهات الحكومية والأهلية وإعلامها بآخر المستجدات فيما يخص اللجنة ومهامها. كما تم طلب

على الإنسان من حيث آلية الترخيص، ولجان الأخلاقيات المحلية، والمعايير الأخلاقية للموافقة على الأبحاث، وغيرها من التنظيمات، وتنقسم اللجنة إلى لجنتين فرعيتين:-

١- لجنة استخدام المادة الوراثية وبنوكها، وتعنى بأنظمة التعامل مع المعلومات الوراثية من حيث السرية والحفظ والاسترجاع.

٢- لجنة الأبحاث السريرية، وتعلق بالأنظمة المتعلقة بالبحث على الجنين والسجين والطفل وفائد الأهلية وغيرها من التنظيمات ذات العلاقة بالإنسان.

• لجنة الأبحاث على الحيوان والنبات

تهتم هذه اللجنة بوضع الضوابط الخاصة بالتعامل مع الحيوان والنبات في الأبحاث من المنطلق الإسلامي المتمثل في الرفق بالحيوان وعدم إيذائه، وذلك بتعريف البحث التي يسمح بإجرائها على الحيوان والنبات وهي كالتالي:

- تحديد وتأهيل الباحثين في إجراء البحث.

- طرق معاملة الحيوان قبل التجربة وأثنائها.

- آلية مراقبة البحوث والشروط الخاصة بالحظائر.

- طرق التنمية والرعاية والتخلص من الحيوان بعد نهاية التجربة.

كما ستضع اللجنة الضوابط الخاصة بالأبحاث ذات العلاقة بالنبات كالتحوير الوراثي والنقل ومواصفات المختبرات الخاصة بالتجارب.

• لجنة التعليم والإعلام

تهتم هذه اللجنة بوضع خطط مناسبة لتفعيل برامج اللجنة الوطنية للأخلاقيات الحيوية والطبية في المجتمعات التعليمية بشتى مراحلها، وكذلك للعاملين في المجال الصحي وذوي الاهتمام والمستهدفين ب範طاق عمل اللجنة الوطنية، كذلك تهتم اللجنة بوضع سياسة إعلامية مناسبة لمساندة أعمال اللجنة الوطنية في توعية المجتمع وتنقيتها تجاه الأخلاقيات الحيوية والطبية، والعمل على

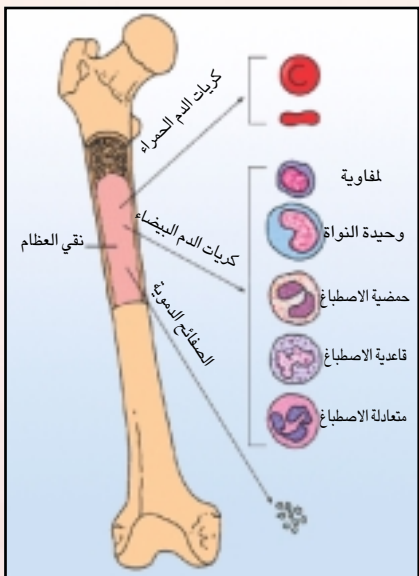
- الأنظمة المعمول بها لديهم.
- ٧- تم الرفع للمقام السامي بخصوص خبط فحص العينات الحيوية في مختبرات خارج المملكة، كما أصدرت اللجنة توصيتها رقم (٣/٧/٢٣) الخاصة بإرسال العينات للخارج.
- ٨- تمت الكتابة لأحد المستشفى - بعد تصريح أحد الباحثين لديها - باسم إحدى القبائل وبنسبةإصابة القبيلة بمرض معين.
- ٩- مراسلة مجموعة من المنظمات الأهلية والحكومية خارج المملكة لتبادل الخبرات بال مجالات ذات الاهتمام المشترك مثل اللجنة العربية لأخلاقيات العلوم، واللجنة الإسلامية لأخلاقيات الحيوية، واللجنة الدولية لأخلاقيات الحيوية، ومجلس التعاون لدول الخليج العربية.
- ١٠- إجراء عدد من اللقاءات الصحفية والتلفزيونية والإذاعية مع عدد من أعضاء اللجنة والتعاونين معها، وذلك مساهمة منها في نشر الوعي والتنقيف الصحي للأطباء وجميع العاملين في المجالات الصحية والمجتمع بصفة عامة عن دور الأبحاث - خاصة الجينية - وأهميتها.
- ١١- القيام بحملة إعلامية في وسائل الإعلام المختلفة وتوزيع عدد من المطبوعات.



الأمنيوسي في رحم الأم والتي يقبع فيها الجنين، وبالتالي فإنه لا يحتاج إلا إلى القليل من الكريات المناط بها عملية الدفاع عن الجسم.

مراحل تطور الدم عند الجنين

يتطور تكون الدم عند الجنين عبر ثلاثة مراحل تشريحية هي : مرحلة الأرومة المتوسطة، والمرحلة الكبدية، والمرحلة النقوية، شكل (١).



شكل (١) تكون كريات الدم في نقي العظام

والجدار طبقات تتتألف من مواد عديدة وخلايا مميزة، والجدران رقيقة في الأوعية الصغيرة، أما في الأوعية الكبيرة فهناك جدار سميك ومتن، يتاسب الضغط الكبير بداخله مع ما يحتويه من دم غزير. إن العرق الهام له من الحماية أكثر، فالشريان الأبهري الذي يضخ الدم لكل الجسم يقطن في أعماق الجوف بينما توجد الأوعية الشعرية في كل مكان حتى في الجلد.

تكوين الدم

يختلف تكوين الدم عند الجنين البشري بشكل واضح عما هو عليه عند الكهول، في بينما يكون الحفاظ على استقرار الحالة الدموية - وظيفة أساسية لتنظيم تكوين الدم - عند الكبار فإن هناك تبدلات مستمرة تميز هذه العملية عند المضفة والجنين نتيجة للنمو الهائل والمطرد للجنين، وما ينجم عن ذلك من حاجة لإنتاج المزيد من الكريات الحمراء يفوق المعتاد، كذلك فإن انخفاض توتر الأوكسجين النسبي ومعدلات الاستقلاب العالية لأنسجة الجنين تتطلب نظاماً خاصاً لتوليد الأكسجين يختلف عن ذلك الذي تعرفه أبدان الكهول، وثمة اختلاف آخر يتمثل في البيئة المعقمة (النظيفة) داخل السائل التبليغي ومنها الأقل أهمية، وكل عرق جدران،

تحتوي جسم الإنسان في المتوسط على خمس لترات من الدم يضخها قلب بحجم قبضة اليد بمعدل يصل إلى ٧٥٠٠ لتر في اليوم الواحد، وهذا الدم في صحة الإنسان ومرضه يحمل من الأسرار، وإن دل هذا على شيء فإإنما يدل على إبداع الخالق عزوجل. ورغم أن ما نعرفه عن الدم لا يمثل إلا القليل حتى الآن إلا أننا سناواه - بإذن الله -
استجاء بعض تلك الأسرار.

يعد دم الإنسان والحياة رديفين، فطالما أن هناك قلب ينبعض ودم يتدفق فهو معناه أن الحياة لازالت تدب في الجسم. ويجري الدم في أوعية تشكل في مجملها شبكة محكمة الإغلاق رائعة التوزيع يبلغ طولها عشرات الآلاف من الكيلو مترات، هي بالواقع نهر الحياة الذي يوزع الخيرات على عموم البدن.

يحتوي الدم على خلايا بأنواع مختلفة، فهناك الكريات البيضاء التي لها أشكال عديدة، وهناك الكريات الحمراء التي تمنع الدم لونه، كما توجد عناصر ضئيلة الدسم تدعى الصفيفات، وهناك عوامل عديدة تؤدي لحدوث التخثر وعوامل أخرى تعكس الأولى. وتوجد في الدم كذلك مواد عديدة مثل: الزلال، والبروتينات، والمواد الغذائية، والأملاح، والشوادر. كما أن الدم يحمل فضلات ونواتج التفاعلات التي تتم بالجسم ومواد عديدة غيرها، وكل ما ذكر يوجد ضمن سائل رائع يسمى المصل، ومجموع ذلك هو الدم الذي لا يدانه في تكوينه أو وظائفه سائل آخر.

يجري الدم في أوعية أو عروق على أنواع وأشكال مختلفة منها الصغير ومنها الكبير، وتحوي الشريانين كما تحوي الأوردة. وفيها النبيل ومنها الأقل أهمية، وكل عرق جدران،

لكل أنسجة البدن وتتم بدون صرف طاقة استقلالية بسبب الطريقة الخاصة التي يتهدبها الخضاب مع الأكسجين ومن ثم يفترق عنه.

يتكون خضاب الدم من معقد بروتيني مؤلف من جزء يحتوي على الحديد هو الدمة (Heme)، وجزء بروتيني هو الجلوبين (Globin) حيث يعطي التفاعل الحركي بين هذين الجزئين الخضاب خصائصه الفريدة في النقل العكوس للأكسجين. إن الخضاب عبارة عن جزيء رباعي مركب من زوجين من السلالسل عديد الببتيد، ويرتبط جزء الدمة بكل سلسلة منها، ولذلك السلالسل أنماط مختلفة، فعلى سبيل المثال يتكون خضاب الكهول - الأسويء يدعى (HbA) - من زوجين من السلالسل ألفا (α) وبيتا (β) ويرمز له بالشكل $(\alpha_2\beta_2)$ ، وتختلف سلالسل ألفا عن بيتا بعدد وترتيب الأحماض الأمينية فيها، ويشرف على تكوين كل منها مورثات خاصة.

ومن خصائص الخضابات البشرية أنها غير متماثلة في مراحل العمر المختلفة، حيث توجد ضمن كريات الدم الحمراء للمضافة والجنين والطفيل والكهيل ستة أنواع هي:

- ثلاث خضابات مضغفية (غورا ١ وغورا ٢ وبورتلاند).
- خضاب جنبي (F).
- خضابين كهليين (A&A2).

الثرومبوبيوتوك (Thromopoietic). ورغم محدودية معارفنا كبشر وارتباطها بالزمان والتطور العلمي فإنه يشير للعدد الهائل من تلك العوامل المنبهة والحاقة لعملية التكون الدموي.

الجدير بالذكر أن تلك العوامل لا تختلف عن بعضها بالشكل والوظيفة وحسب، بل تختلف حتى بمواضعها الصبغية (الكرموزومية)، مما يشير مرة أخرى لمشاركة مختلف العناصر - وبأشكال مختلفة - ضمن وظيفة تكاملية رائعة للوصول لغاية محددة.

تكوين الكريات الحمراء

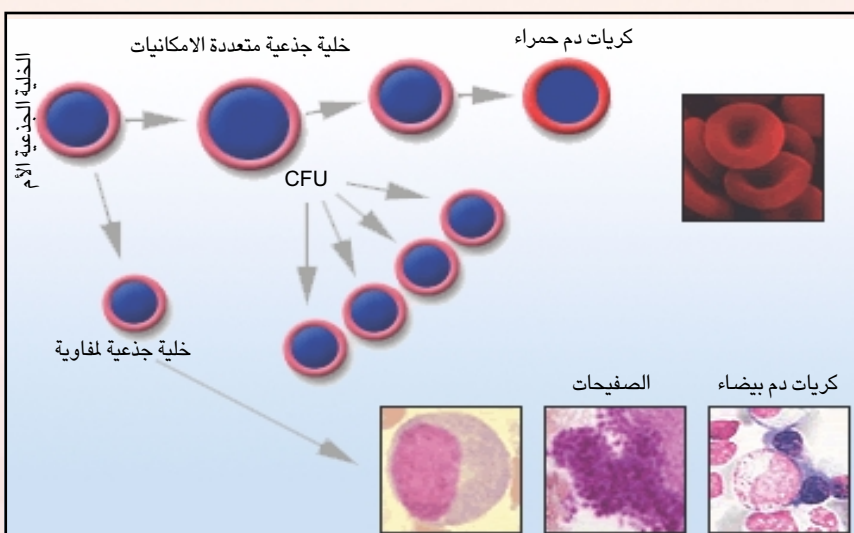
يتطلب تكوين كريات الدم الحمراء مورداً دائماً وثابتاً من الأحماض الأمينية، وبعض الشحوم النوعية، وعدداً من الفيتامينات الخاصة، وبالطبع الحديد، مع كمية ضئيلة من الأزوٰت (النتروجين)، وينظم هرمون الإريثروبويوتين سالف الذكر عملية التركيب، حيث أنه يرتبط بمستقبلات خاصة موجودة على سطح الطلاع المكونة للكريات الحمراء، فيحرض تميزها ونضج نسائٰها إلى الكريات الحمراء التي نعرفها.

يشكل خضاب الدم (Hemoglobin) ٩٠٪ من الوزن الجاف للكريات الحمراء الناضجة، وهو عبارة عن بروتينات حاملة للأكسجين لعملية الاحتراق الضرورية للحياة، وتتطلب هذه العملية مورداً ثابتاً

ففي مرحلة الأرومة المتوسطة يتكون الدم في البنى خارج المضفة وبشكل رئيسى في الكيس المحى، ويفبدأ ذلك مابين اليوم السادس عشر واليوم التاسع عشر من الحمل، وفي حوالي الأسبوع السادس من الحمل تبدأ موقع تكوين الدم خارج المضفة بالالتلاشى والاندثار تاركة الوظيفة للكبد.

يتوقف التكون الأرومى المتوسط تماماً في الأسبوع $11 \frac{1}{2}$ من الحمل، ويبقى الكبد هو سيد الموقف في عملية التكون الدموي حتى الثالث الأخير من الحمل. إن عملية تحول التكون الدموي من موقع تشريري لأخر لا تتم ببساطة، بل هي عملية تدريجية، تتحول من خلالها الوظيفة من الكيس المحى إلى الكبد فالنقى. وتقود هذه إلى حقيقة هامة هي أن لكل دوره ووظيفته المميزة في فترة ما وضمن ظرف ما لتلبية احتياجات خلقها الله لها، فمثلاً خلال الأسبوع من $18 \frac{1}{2}$ إلى 20 من الحمل يكون أكثر من 85% من الخلايا في كبد الجنين من نوع الخلايا الحمراوية، ولا توجد خلايا متعادلة الأصطbag إطلاقاً، وبالمقارنة مع ذلك نجد في نفس الفترة أن الخلايا الحمراوية تشكل أقل من 40% من خلايا نقي العظم مع وجود 15% تقريباً خلايا متعادلة الأصطbag، وهكذا فإن العملية ليست مجرد استبدال بالواقع وإنما هي عملية توزع أدوار وتكامل بها.

إن الآليات المسؤولة عن تناسب الواقع التشريري، وكذلك الاختلافات في الخلايا الدموية المنتجة لم يتم تحديدها ومعرفة ماهيتها بشكل جازم وكامل حتى تاريخه، وبغض النظر عن العمر الحملي أو الموقع التشريري فإن إنتاج كل الأنسجة المولدة للدم يبدأ بخلايا جذعية ذات إمكانيات عديدة وقادرة على التجدد الذاتي، وكذلك على النضج باتجاه نسائل أو سلالات مختلفة من الخلايا الدموية، شكل (٢). يحدث ذلك النضج والتمايز تحت تأثير عوامل نمو مكونة للدم منها المادة المعززة لتكوين الكريات الحمراء المعروفة بـ الإريثروبويوتين (Erythropoietin)، والعوامل الحادة للنسائل، ومواد الإنترلوكينات وهي عديدة جداً، ويكتشف منها المزيد على الدوا، وكذلك مكون الخثرات المعروف بـ



شكل (٢) تكوين مكونات الدم من الخلية الجذعية الأم

الدم بحر الأسرار

(سيتوبلازم) خيوط طويلة تتجزأ في النهاية إلى صفيحات، وتختضن هذه العملية لتأثيرات وعوامل متعددة على رأسها عامل الترومبوبيوتيك.

يوجد من الصفيحات -الجزئيات المجهريّة الصغيرة - في مجمل الدم مابين ألف إلى ألفي ملiliar وحدة، وهي هامة لحفظ العروق الصغيرة ولضبط النزف، حيث أنها تشكل سدادة تسد الموقع المطعون وتطلق مواد عديدة لها أدوار أساسية.

تكوين الكريات البيضاء

يتراوح عدد كريات الدم البيضاء - في المتوسط - ما بين ٥ إلى ١٠ ألف كرية لكل مل مم من الدم، وهناك خلايا تمثل الوحدات الأم المكونة لسلسل الكريات المحببة والبلغمية، وتتميز تلك الخلايا إلى أنواع مختلفة من الكريات البيضاء، وهناك الكريات الملمفاوية وهي على أنواع، وهناك الكريات متعادلة الاصطباغ، والكريات حمضية الاصطباغ (الحمضة) والكريات متعادلة الاصطباغ (الأسسة) والكريات وحيدة النواة، وتنتمي عملية التمييز والتطور هذه على مراحل متدرجة، وذلك تحت تأثير العديد من العوامل والظروف كسابقتها، شكل (٣).

الكريات الحمراء عاطلة استقلابياً، حيث أنها - ورغم أنها لا تحوي متقدرات (ميتوكوندريا) - تستهلك الجلوكوز في عملية تحليل السكر اللاهوائية مثلاً. وقد تم التعرف - على الأقل - على خمسة استعمالات للطاقة المنتجة من استقلاب الجلوكوز ضرورية لحياة الكريات الطبيعية:

١- الحفاظ على توازن الكهربائيات (الشوارد).

٢- البدء بإنتاج الطاقة.

٣- الحفاظ على الحديد - الدمة (Heme) - بالشكل المرجع (الحديدي).

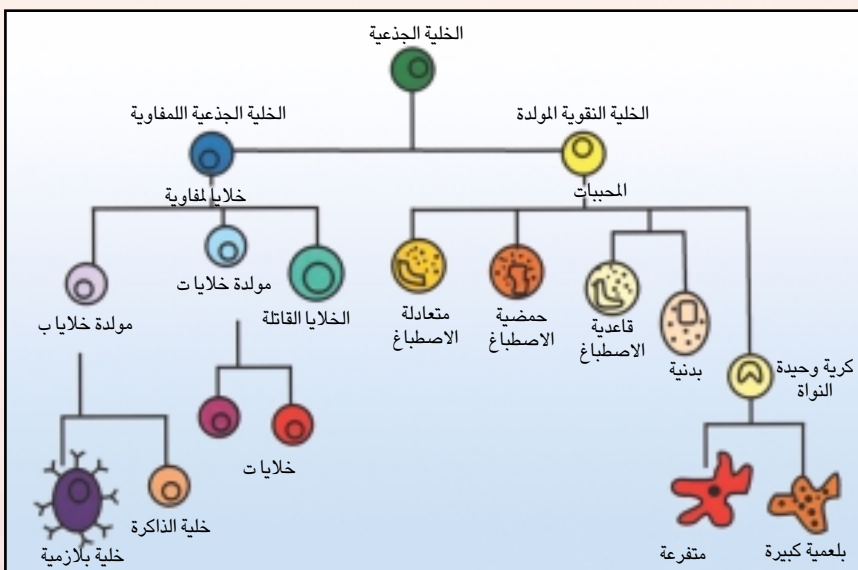
٤- الحفاظ على مستوى الفوسفات العضوية والـ (ATP) ضمن الكريات.

٥- الحفاظ على غشاء الكريات الحمراء وشكلها.

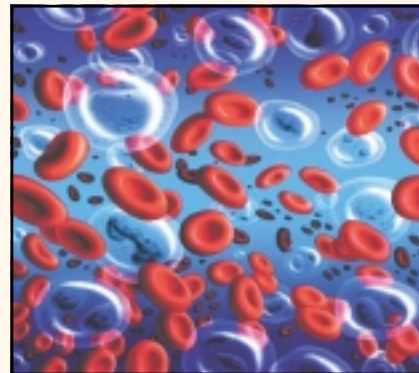
ومن خصائص غشاء الكريات أنه ذو بناء فوسفوليبيدي معقد يتطلب قدرة الحفاظ عليه، وكذلك الأمر مع الشكل المcurر الوجهين للكريات والذي يتطلب طاقة هو الآخر للحفاظ عليه.

تكوين الصفيحات

هناك خلايا دموية كبيرة داخل نقي العظم تدعى بالنواة، وهي خلايا تنتج عن خلايا أم لها، وتنسلخ من هيولاتها شكل (٣).



• شكل (٣) خلايا الجهاز المناعي



• بحر الكريات الحمراء.

وهناك بالطبع آليات تطورية مختلفة تتحكم في زمن ظهور تلك الخضابات وكيفيتها ونسبتها، فكما طالعتنا البحث وإن هناك من الموراثات المسؤولة عن تركيب السلسل ألفا (α) تتوضعان على الصبغي (١٦)، أما المجموعات الخاصة بالسلسل بيتا (β) وجاما (٥) ودلتا (٨) التي توجد في الخضابات فإنها تتوضع متباينة على الصبغي (١١)، وتحتوي الخضابات المضغية على سلاسل أخرى هي زيتا (γ) وأبيسيلون (٤) بالإضافة لجاما، أما الخضاب الجنيني فيحتوي على السلسل ألفا وجاما، وهو يشكل ٩٠٪ من خضاب الجنين ويتناقص إلى ٧٠٪ وقت الولادة، ولا تبقى منه إلا نسبة بسيطة بعد الشهر السادس من العمر، ولا يشكل أكثر من ٢٪ عند كبار الأطفال والكهول الذين يكون خضابهم من نوع (A) بشكل أساسي.

استقلاب الكريات الحمراء

يبلغ عدد الكريات الحمراء مابين ٤ إلى ٦ ملايين كرية في كل مل مم 3 من الدم، وتساهم الكريات الحمراء ذات النواة في نقي العظم بعدد من الوظائف الاستقلابية بما فيها عملية تركيب البروتين، ولكنها تفقد معظم تلك القدرة بعد طرح نواتها. وبالرغم من أن عملية طرح النواة تجعلها أكثر قدرة وكفاءة على نقل الأكسجين، إلا أن هذا يحد بالواقع من عمرها لأنها لا تعود قادرة على استبدال وإصلاح الأنزيمات اللازمة لحياتها.

الجدير بالذكر أن الخلية الحمراء الناضجة تحتوي على أكثر من ٤٠ أنزيمًا ضروريًا، ومع ذلك لا تعتبر

سلامة هذا التوازن المحكم وغيره، والحمد لله الذي أبدع هذا النظام الفريد.

أمراض الدم

كأي عضو في البدن يتعرض الدم للعديد من الأمراض تختلف باختلاف مكوناته التي يمكن لأي منها أن يصاب بمرض أو أن تعتريه آفة، ربما تكون الأمراض مكتسبة، أو ولادية أو ترجم عن أصل وراثي، ومنها الحادة والمزمنة، والبساطة والخطيرة. ومن أهم هذه الأمراض ما يلي:

أمراض الكريات الحمراء

إن الأمراض التي جعلت من هذه الكريات هدفاً لها كثيرة والأمثلة حية وجاهزة منها:-

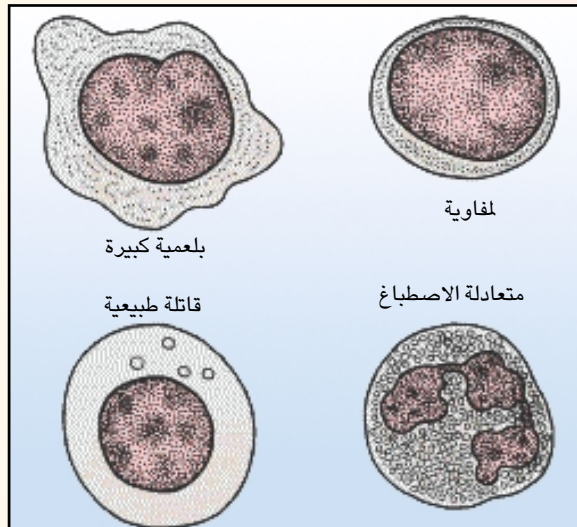
* أمراض غشاء الكريات وأنزيماتها، ومنها:-
١- نقص (عوز) الـ(G6PD)، وهو أكثر الآفات الوراثية شيوعاً، ويحدث انحلالاً في الدم دون وجود أي شذوذ في الخضاب، وهو منتشر في المنطقة العربية وإطلالته ليست مريحة، ويظهر بشكلين، وتتراوح نسبة تواجد إحدى أنواع مورثاته في حوض البحر الأبيض المتوسط والشرق الأوسط وأفريقياً وعند الأعراق الشرقية تتراوح نسبته ما بين ٥٪ إلى ٤٠٪. أما في أمريكا فإنه يكثر عند السود، حيث تصل نسبته إلى ١٣٪ عند الذكور، و ٢٪ عند الإناث.

٢- داء تكور الكريات الوراثي (Hereditary Spherocytosis) من حيث الانتشار، وهو من الآفات الوراثية التي تحدث انحلالاً في الدم دون أي شذوذ في الخضاب.

٣- داء بيضوية الكريات الوراثية (Hereditary Elliptocytosis) وهو مثل داء تكور الكريات الوراثي ولكن أقل شيوعاً.

* أمراض الخضاب (Hemoglobin)، ومنها:-

مستقلة. ويحدث ذلك وفق عدد من العوامل - المعلوم منها ١٣ - تحرض بعضها في سلاسل وتفاعلات لا تحيد عنها، وتفاعل فيما بينها، فيتحرك هذا وينشطر ذاك ويتفاعل ذلك ليحضر آخر، حيث أن أي اضطراب في أي منها يحدث خللاً في الجسم. وتكون هذه العوامل في الحالة الطبيعية بحالة هجوع، وتستيقظ عند إعلان حالة الطوارئ فتشعر



• شكل (٤) الأنواع المختلفة لكريات الدم البيضاء

أسلحتها في سبيل صيانة البدن. تمر عملية التخثر بمراحل، فعند حدوث جرح يتقلص الوعاء وتلتتصق الصفيحات على الجرح، وبينما الوقت فإن عناصر جملة التخثر - بعد آلاف التفاعلات المعقدة - تشكل شبكة من الألياف تترسب عليها الصفيحات، وعند اكتمال تشكيل الخثرة وايقاف النزف تقوم كل من جملة المثبتات المؤلفة من ثلاثة مواد على الأقل - الجملة الحالة للألياف المشكّلة من مواد عديدة - بمنع تشكيل علاقات أكثر من اللازم، وكذلك العمل لإزالة العلاقة عند شفاء الجرح والثآمة. ولنذكر أن كل هذه العناصر تكون في حالة راحة ويحفزها للعمل حدوث الخثرات والجلطات.

توجد الأوعية والصفائح وعوامل التخثر والمواد المضادة لها بقدر يتلاءم مع توازن دقيق لا خلل به، كما أن أي اضطراب تنعكس آثاره سلباً على البدن، وتشتمل عملية التخثر على تفاعلات وأحداث بالألاف في كل لحظة، وذلك من أجل الحفاظ على الدم، ولكن اسلسلة التخثر طاقات مقاومة محدودة وإذا ما طفح الكيل ظهرت أعراض المرض.

ينطبق نفس الأمر على مجمل التوازنات الدموية، حيث يساهم البدن ككل في

تصبح الكريات البيضاء الوديعة قوية شرسة إن كسرت عن أبياتها، فهي المارب الذي يدافع عن الجسم ضد الغرزة. ويتعرض جسم الإنسان بشكل دائم لاعتداءات قد لا تكون ملموسة من قبل كائنات لا حصر لها، وتعمل الكريات البيضاء على القضاء على تلك الحملات أو إطلاق قذائف مناعية (أجساماً مضادة) تذيق المعذبي الوبيلات، حيث تعطي الكريات البيضاء بأنواعها المختلفة مواد عديدة أخرى تساعد البدن على القيام بوظائفه، شكل (٤). وللتذكرة فإن جيش الكريات البيضاء يوجد منه آلاف الجنود في كل ملء من الدم.

حفظ توازن الدم وجملة التخثر

تعد بطانة الأوعية الدموية - الغلاف الداخلي للعرق - الحاجز الأول المانع للنزف، وهي ملساء ناعمة فإن جرحت نزفت، وإن أخشوشت تراكم الدم عليها وتخثر، وعندما يجرح وعاء "صغرى" يحدث انكماش في موضع الجرح مانعاً النزف، أما في حالة النزف الشديد فإن الصفيحات تقوم بدورها مستخدمة جيوشاً جراراً تعيد الأمور إلى نصابها. وهذه الجيوش عبارة عن جملة التخثر التي تزود الوعاء بخثرة (علقة) ليفية ثابتة

علينا بعلاجات وطرق مداواة وتعامل تحمل في طياتها الراحة والشفاء بإذن الله، وإذا كان لكل داء شأنه الخاص فإن هناك عموميات وقواعد عامة، وسنجد الخاص والعام مع كل مرض نتطرق إليه، وسنركز في أبحاث مستقلة على حالات بعضها مثل عملية نقل الدم، والجراحة، والاستشارة الوراثية دورها في أمراض الدم.

المراجع

١- سلسلة الأمراض الوراثية، الجزء الثاني: أمراض الدم الوراثية، الطبعة الرابعة، د. عبد المطلب بن أحمد السعدي، الرياض، ٢٠٠٢.

١-Parveen Kumar, Michael Clark, Clinical medicine, 3rd edition, London, 1995.

٢-T.W. Sadler, Langman's Medical Embryology, 6th edition, Egypt, 1993.

٣- Campbell A.G.M., McIntosh N., Forfar and Arneil's Textbook of Pediatrics, 5th edition, Churchill Livingstone, New York, USA, 1998.

٤-Behrman R. E., Nelson Textbook of Pediatrics, 16th edition, Philadelphia, WB Saunders, USA. 2000.

٥-Christopher H. et al, Davidson's Principles and Practice of Medicine, 19th edition, Churchill Livingstone, Edinburgh. UK, 2002.

<http://www.google.com/>

<http://www.kentleech.com/cells.jpg>

http://www.psbc.org/_images/hematology/baiscs/cellmat.gif

<http://www.omsusa.org/cellsis.jpg>

http://www.merck.com/mrkshared/mmanual_home/illus/i167_2.gif

<http://www.viahealth.org/disease/blood/images/boneblood2.gif>

يستدعي إجراءات طبية حاسمة، ومنها من لا يبقى على شيء من عوامل التخثر فيذر الدم في مهب الريح عرضة للتزيف، ومنها على التقىض ما يؤدي لتكون جلطات تسد العروق، ولنذكر أن من الأمراض ما يجعل الدم مائعاً أكثر من اللازم، ومن هذه الآفات ما يولد مع الإنسان ومنها ما يكتسبه خلال حياته، ومن هذه الأمراض:-

١- الأمراض النزفية، منها:-

- الناعور (A) التقليدي (Haemophilia A)، وهو نقص العامل الثامن، وهو ليس غريباً على مسامعنا، ويمثل ٨٪ من حالات الناعور.

- الناعور (B).

- الناعور (C).

- الناعور الوعائي.

٢- الأمراض الخثارية، وهي عكس الأمراض النزفية حيث تشكل خثارات، أي أنها عكس سابقاتها.

٣- أمراض نقص الصفيحات الدموية، وهي تتفاوت في شدتها من بسيطة إلى خطيرة ومميتة، والسبب الكامن خلف ذلك قد يكون سليماً بسيطاً وقد يكون خطيراً مميتاً لاسم الله.

● أمراض أخرى

هناك من الأمراض ما يلم بكل عناصر الدم الخلوية مؤدياً لنقص شامل بها، كما ارتأينا أن نضيف للقائمة مرضًا من أكثر أمراض العصر شيوعاً لا وهو ارتفاع ضغط الدم رغم اختلاف المؤلفين على تصنيفه تحت أي قائمة، ولكن المؤكد أنه يعني ارتفاعاً بضغط مادة الدم نفسها رغم أن الأسباب عديدة.

لكل داء دواء

إن الإنسان له ارتکاس تجاه كل ما يعتريه، وأمراض الدم بخصوصيتها لها ارتکاس كغيرها من الأمراض، ويتميز ذلك عن غيره بمقدار الخصوصية المميزة للمرض الذي نحن بصدده، لقد أنعم الله

١- فقر الدم المنجل (Sickle cell anemia)، ويتفشى في بقاع كثيرة من أفريقيا وحول البحر المتوسط وفي الهند والشرق الأوسط وتركيا.

٢- التلاسيمية (Thalassaemia)، وهناك حوالي ٢٠٠ طفرة معروفة تؤدي للإصابة به، وللعديد منها مناطق جغرافية معينة، حيث تكثر التلاسيمية في المنطقة المحيطة بالبحر الأبيض المتوسط وفي معظم أرجاء أفريقيا والشرق الأوسط وشبه القارة الهندية وجنوب شرق آسيا.

ومن الجدير بالذكر أن شذوذات التلاسيمية تعد أكثر أمراض المورثات البشرية انتشاراً على الإطلاق، فعلى سبيل المثال يحمل ٤٪ من الناس في بعض بقاع جنوب آسيا مورثة تلاسيمية أو أكثر.

٣- شذوذ الخضابات، منها شذوذ الخضاب (C) الذي يحدث بنسبة ٢٪ عند الأمريكيان السود، وشذوذ الخضاب (E)

الذي يكثر في جنوب شرق آسيا خاصة كمبوديا وتايلاند، وهناك خضابات مسببة لحدوث الزرقة عند الإنسان، وغير ذلك كثير.

٤- فقر الدم المكتسب، وهناك حالات كثيرة منه أشهرها فقر الدم بنقص الحديد، ومنها الأقل شهرة كتلك الحالات الناجمة عن نقص بعض أنواع الفيتامينات، ومنها ما كان تطوراً طبيعياً في سياق نضج الرضيع، مثل حالات فقر الدم الفيزيولوجي الشائعة.

● أمراض الكريات البيضاء

هناك أمراض عديدة تصيب الكريات البيضاء أو أصولها أو الخلايا التي على علاقة بها، فهناك أبيضاضات الدم وما أكثرها وما أكثر أنواعها، وهناك المفهومات تلك للأمراض الخبيثة، كما أن هناك أمراضًا تؤدي لنقص الكريات البيضاء أو اضطراب وظيفتها وبينيتها، كما تؤدي لإحداث تشوهات كثيرة مرافقة، وتعمّل البدن.

● أمراض جملة التخثر

هناك من الأمراض ما يجعل بعضًا من تلك العناصر مضطربًا، وهي أمراض منها الخفيق سهل العلاج، ومنها الخطير الذي

فقر الدم الفيزيولوجي عند الرضع

مها عبدالسلام الحموية

ناتجًا عن أن الكبد غير حساس لإنتاج هذه المادة كاستجابة لنقص الأكسجين.

يعد نصف عمر الكريات الحمراء الجنينية الموجودة عند الوليد قصيرة نسبياً، وهذا يساهم في تخلص الدورة الدموية منها بشكل أسرع نسبياً، وبالتالي فإن لذلك دور في حدوث فقر الدم الفيزيولوجي. وهناك نقطة أساسية يجب الإشارة إليها ألا وهي ذلك التعدد الملحوظ بحجم الدم خلال فترة زيادة الوزن السريعة في الأشهر الثلاثة الأولى من العمر، وما ينجم عنه من تمدد (زيادة) في الحجم مما يعني نقصاً نسبياً في كثافة العناصر الدموية منها الكريات الحمراء.

تستعيد عملية تكوين الكريات الحمراء نشاطها وحيويتها عندما تصل قيمة الخضاب إلى $11\text{-}9$ جرام/دل، ويحدث ذلك بين الشهر الثاني إلى الثالث من العمر، مما يعد تكيفاً وظيفياً وتأقلمًا حيوياً مع الحياة خارج الرحم، وينطبق ما ذكر على حالة الوليد الذي يولد بتمام حمله، أما الذين يولدون قبل الأوان أو الخدج فان لديهم عوامل سببية مشابهة لما سبق تفعّل فعلها، ولكن بشدة أكثر، فيكون هبوط الخضاب سريعاً أكثر وبشدة أكبر، ولا عجب أن تصل قيمة الخضاب مابين $7\text{--}9$ جرام/دل في الأسبوع الثالث إلى السادس من العمر، وعندما يكون وزن الخدج عند الولادة أقل من واحد كيلوجرام مثلاً فإن الحالة تكون أشد، خصوصاً أن هؤلاء الخدج يتعرضون لاستنزاف دموي من نوع آخر - لوحاز التعبير - ينجم عن التحاليل الدموية الكثيرة التي يحتاجونها، ويقوم بها الأطباء في أقسام العناية المركزة للمستشفيات.

إن الخدج بالواقع لا يقدرون على إنتاج كميات كافية لتعويض ما يفقودونه من مادة الإريثروبويوتين، ولكل هذه الأسباب فإنه من المحتمل أن يحتاج ناقصو الوزن هؤلاء إلى عمليات نقل دم متكررة كعلاج لتلك الحالة عكس ما يتطلبه الأمر عند الولدان الأكثر وزناً.

أما لو أضيف لكل ما سبق وجود مرض خلقي يؤدي بالأصل إلى زيادة انحلال كريات الدم الحمراء مثل الحالات التي تعرف بفاقاتات الدم الانحلالية - أو ما يدعوها العامة بتكسر الكريات - فإن شدة

يمر جسم الإنسان خلال مرحلة الوليد والرضيع بتبدلاته عديدة وسريعة تهدف بمجملها للتاقلم مع الحياة الجديدة خارج الرحم، وتعد هذه التبدلاته تغيرات فيزيولوجية تحدث في سياق تطور طبيعي للرضيع. ومن هذه التبدلاته هناك حالة تؤدي لنوع شائع جداً من فقر الدم يتعرض له الرضيع يطلق عليه فقر الدم الفيزيولوجي. يصيب هذا المرض الرضيع الخدج والولدان المعرضين لتكسر كريات الدم الحمراء، وهو مرض تكون فيه مستويات خضاب الدم - الهيموجلوبين (Hemoglobin) - والراسب الدموي (Hematocrit) عند الرضيع المصاب أقل من مستوياتها عند الوليد الطبيعي، وتبدأ هذه المستويات بالهبوط التدريجي خلال الأسبوع الأول من حياة الوليد.

أسباب فقر الدم الفيزيولوجي

تلعب عدة عوامل دوراً أساسياً في حدوث فقر الدم الفيزيولوجي، إذ مع بدء التنفس الطبيعي يحدث توقف مفاجئ في تركيب وتكوين الكريات الحمراء عقب صرخة الحياة الأولى التي يطلقها الوليد في غرفة الولادة وما يتلوها من ارتفاع في نسبة الأكسجين في الجسم، حيث تصل هذه النسبة (الإشباع) إلى 95% . ويصاحب هذا الأمر نقص في مستوى مادة تكون الكريات الحمراء المعروفة بالإريثروبويوتين (Erythropoietin). وقد أشار بعض الباحثين إلى إمكانية أن يكون هذا الأمر

من المعلوم أن المستويات الطبيعية لخضاب الدم والراسب الدموي تتغيران منذ لحظة الولادة حتى سن البلوغ، حيث تكون تلك المستويات أعلى عند الولدان مقارنة بالاطفال الكبار والياقعن والكهول، ويوضح جدول (١) هذه التغيرات منذ لحظة الولادة حتى سن البلوغ.

يعد الهبوط في مستوى خضاب الدم والراسب الدموي - حسب التسلسل الزمني المذكور في جدول (١) - وما ينجم عنه من قيم منخفضة نوع من أنواع فقر الدم اصطلاح على تسميته بالفيزيولوجي، وأضيفت له كلمة (الرضيع) للدلالة الزمنية على مرحلة حدوثه ألا وهي مرحلة الرضاعة.

الراسبة الدموية (%)	خضاب الدم (جرام/دل)	المرحلة العمرية
٥٥	١٧	عند الولادة
٥٠	١٦,٥	أسبوعين
٣٦	١٢	من ٣ شهور إلى أقل من ستة سنوات
٣٨	١٣	٦ سنوات - ١٠ سنوات
--	١٤	الإناث البالغات
--	١٦	الذكور البالغين

جدول (١) المستوى الطبيعي لخضاب الدم والراسبة الدموية منذ الولادة حتى سن البلوغ.



• طفل رضيع طبيعي.

فقر الدم الفيزيولوجي

وهناك حالة تحصل لدى الخدج عادة، وهي عبارة عن حصول نوب (فترات) من توقف النفس أو بطء القلب. وتشير الدراسات إلى أن عملية نقل الكريات الحمراء لا تؤثر على سير هذه النوب ولا تشفيها، وقد أشارت بعض الدراسات إلى أن سبب هذه النوب إنما هو تعدد حجم الدم، ولكن هذا فإنه يجب تقليل عمليات نقل الدم للراسب إلى أدنى حد ممكن، ويكتفي أن تصل نسبة الراسب الدموية إلى نسبة ٣٠٪ كافية لحصول أنسجة البدن على الأكسجين بشكل ملائم، رغم أن النسبة المئالية للراسب الدموي عند شخص معين ليست محددة بعد.

وبخصوص حالات الخداج ونقص الوزن الشديدة، والتي يعود فقر الدم فيها إلى نقص الإريثروبويوتين. فقد أظهرت المحاولات العلاجية أن إعطاء الإريثروبويوتين البشري الصناعي بمقدار ٢٥٠ وحدة دولية ولثلاث مرات أسبوعياً تحت الجلد، وكذلك تقديم الحديد طيلة الأسابيع الستة الأولى يؤدي لتقليل معدل عمليات نقل الدم.

خاتمة

يعد فقر الدم الفيزيولوجي عند الرضيع حالة شائعة تماماً، ومن الضروري التعرف عليها وتمييزها وتشخيصها وتفريقها عن غيرها، وذلك كي يتمكن الطبيب من تلافيها (علاجه) بالشكل المناسب وطمأنة الأهل وإعادة الثقة لهم بإذن الله .

المراجع :

1- Behrman R. E., Nelson Textbook of Pediatrics, 16th edition, Philadelphia, WB Saunders, USA, 2000

2- Campbell A.G.M., McIntosh N., Forfar and Arneils, Textbook of Pediatrics, 5th Edition, Churchill Livingstone, New York, USA, 1998.

٣- مراجع على شبكة المعلومات :
(الإنترنت) :

<http://www.google.com>

<http://www.hwscience.com/Biology/Biology.html>

متكرر للفحص والتشخيص أو لمتابعة حالة المريض، وبالتالي يمكن الافتراض أن نقص الحديد لن يحدث قبل نصوب مخازنه في البدن، وهذا لن يكون عادة قبل أن يضاعف الواليد وزنه الذي ولد به.

المظاهر السريرية

كل أنواع فقر الدم فإن الشحوب بمثل المظاهر الأساسية وقد يكون الأوحد في حالات فقر الدم هذا، وقد تكون شدته خفيفة مقارنة بحالات فقر الدم المرضية، ولكن قد يكون الأمر شديداً عند الخداج ونافقسي الوزن كما ذكر سابقاً، وتتناسب شدة الحالة طرداً مع شدة نقص الوزن ومع مدى نقص عمر الولادة أو العمر الحملي.

يندر وجود أمراض أخرى أو مظاهر سريرية شديدة غير ماذكر سابقاً، وفي حال وجود ذلك يجب التفكير جدياً بإعادة تقييم الحالة لتحرى الأسباب الأخرى الكامنة خلفها.

العلاج

لا يتطلب فقر الدم الفيزيولوجي إجراءات علاجية، رغم أن كلمة فقر دم بحد ذاتها تثير الهلع في نفوس الأهل، ومن البديهي التأكد من احتواء غذاء الرضيع على المغذيات الضرورية لتكوين الكريات الحمراء خاصة فيتامين حمض الفوليك والحديد.

إن الخديج الجيد النمو والتغذية، والذي لا يتعرض لاستنزاف دموي قلما يحتاج لعملية نقل الدم، أما إن كان هناك ضياع دم بسبب ما، وكان من الشدة بمكان بحيث يتطلب نقل الدم، فإنه ينبغي القيام بذلك، ولكن بعد أن يقوم الطبيب بتقييم الحالة من الناحية السريرية والمختبرية للتأكد بالفعل من أن الحالة تستدعي نقل الدم.



• مرسي العناية المركزة يتعرضون لفقر الدم الفيزيولوجي بشكل أشد وأكثر.



• طفل خديج .

فقر الدم عند الولدان الخدج تزداد سوءاً . ومن الأسباب والعوامل المساعدة الأخرى لتطور فقر الدم الفيزيولوجي هناك بعض العوامل الغذائية التي يمكن أن تفاقم من الحالة، فمثلاً يساعد نقص فيتامين حمض الفوليك في حدوث فقر دم شديد، كما أن نقص الفيتامين هـ (E) أو حتى المعالجة بهذا الفيتامين قد تلعب على ماييدو- دوراً في حدوث فقر الدم عند الخدج، ورغم ذلك فإن الدراسات المختلفة لم تظهر أي تبدل في مستوى خضاب الدم أو كرياته الشبكية أو شكل كرياته الحمراء أو حتى تعداد الصفائح عند تقديم فيتامين (E) بجرعة ٢٥ وحدة بطريق الفم للرضع الذين يقل وزنهم عن ١,٥ كيلوجرام .

يمكن لحليب الأم وبدائله الصناعية الحديثة أن تزود الرضيع بكميات كافية من الفيتامين (E) ، أما المعالجة الإضافية بمادة الحديد فإنه يتم البدء بها بعمر ٤-٨ أسابيع بالنسبة للخدج ، وبعمر أربعة أشهر بالنسبة للولدان ب تمام حملهم .

التخدير

إن إمكانية تمييز الوليد الرضيع الطبيعي من المريض، ومعرفة القيم الطبيعية لعناصر الدم وتبديلاتها الفيزيولوجية بالإضافة للفحص السريري كافية - عادة - لوضع تشخيص صحيح لهذه الحالة، وفي حال الشك بوجود أمراض أخرى أو ترافقها بأمراض أخرى لابد من إجراء الدراسة المختبرية الموجهة نحو السبب لكشفه وعلاجه بالشكل المناسب .

من جانب آخر لا يجوز الالتباس بنقص الحديد في هذه الحالات ، لأن نقص الحديد ليس سبباً لفقر الدم في الأشهر الثلاثة الأولى من العمر مالم يكن هناك بالفعل ضياع دم صريح حول الولادة أو سحب دم



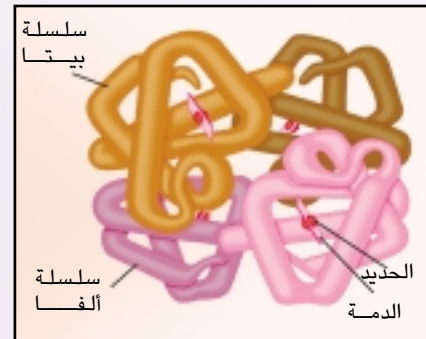
د. ميسرة عبد الحميد

بإضافة لهذه الأغذية - الحبوب والنباتات الخضراء والكبد واللحم الصناعي - كل في وقته وشكله المناسب، فعلى سبيل المثال يزود اللحيم الصناعي الذي يقدم للولدان بتمام حملهم بـ (١٢-٧) ملجم حديد / ل، بينما يزود اللحيم المناسب للخدج "المولودين باكراً" ، بوزن أقل من ١٨٠ جرام بـ ١٥ ملجم / ل.

من جانب آخر ربما لن يحتاج الأطفال الذين أنعم الله عليهم بحليب أمهاتهم إلى الحديد إلا في الشهر الرابع وما بعده، حيث أن نقص الحديد سريع الظهور بمجرد نقص الوارد، أو ضياع كميات من الدم، كذلك يتعرض اليافعون لهذا النوع من فقر الدم بسبب احتياجات الجسم العالية من الحديد نظراً لنموهم السريع ونقص الوارد، فضلاً عن أن اليافعات يفقدن كمية من الحديد بسبب الدورة الشهرية، حيث أوضحت دراسات في البلدان المتقدمة أن حوالى (٤٠٪) من اليافعات و (١٥٪) من الفتيات يعاني من نقص في مادة الفيرتين - البروتين الذي يمثل مخزون الحديد بدقة - في مصل الدم

كمية تتراوح ما بين ٨ إلى ١٥ ملجرام من الحديد، ومن الجدير بالذكر أن جسم الطفل يمتص الحديد الموجود في حليب الأم بفعالية أكثر بضعفين إلى ثلاثة أضعاف من امتصاصه للحديد الموجود في حليب البقر، وقد يعزى ذلك - جزئياً - إلى اختلاف محتوى الحليبين من مادة الكالسيوم، ولذلك فإن حاجة الأطفال إلى الحديد تقل في حالة الرضاعة الطبيعية مقارنة بالأغذية الأخرى، حيث تعد هذه من الفوائد المهمة للرضاعة الطبيعية.

يتكون غذاء الأطفال في سنوات عمرهم الأولى من مواد غذائية تفتقر نسبياً إلى الحديد، ولذا يجب دعم نظامهم الغذائي



• صورة تمثيلية لخضاب الدم.

يعد مرض فقر الدم بنقص الحديد من أكثر أمراض الرضع والأطفال شيوعاً عند مختلف الأمم والشعوب مع اختلاف نسبة انتشاره من مجتمع لآخر حسب متغيرات عديدة منها الحالة الاقتصادية والثقافية والصحية.

ينجم هذا المرض أساساً عن عدم وجود ما يكفي من عنصر الحديد لتصنيع خضاب الدم (Hemoglobin)، لأنه مكون أساسي في خضاب الدم لا يمكن الاستغناء عنه، ويتعلق هذا النوع من فقر الدم بقضية التغذية واضطراباتها ومشاكلها وأنحرافاتها، وكذلك بقضية استقلاب أو أيض (Metabolism) الحديد في البدن، والتي قد تتغير من شخص لآخر حسب حالته وعمره وظروفه الفيزيولوجية والصحية العامة.

يحتوي جسم الوليد على ما يقارب نصف جرام من الحديد، بينما يشتمل جسم الشخص الكهل على حوالى خمسة جرامات. يمتص الجسم ما يعادل ٨،٠ ملجم من الحديد يومياً على مدار سنوات العمر الخمس عشرة الأولى، وذلك كي يصل مخزونه لذلك الرقم عند الكهول (خمسة جرامات)، وبالتالي فإن هذه الكمية الممتدة تمثل حاجة الجسم الضرورية أثناء مرحلة النمو، مع ملاحظة أنه يجب إضافة كمية قليلة أخرى للتعويض بما يضيع بشكل طبيعي من خلال عملية طرح الحديد التي يقوم بها الجسم، وعموماً لكي يحقق الجسم توازناً إيجابياً للحديد أثناء مرحلة الطفولة فإنه يلزم امتصاص ما يقارب ملجرام من الحديد يومياً، والله أعلم.

يتم امتصاص الحديد في بداية من الأمعاء الدقيقة، حيث يعمل بروتين عجي (إثنى عشري) يدعى الموبيلفرين (Mobilferrin) بشكل جزئي ك وسيط في عملية الإمتصاص، وبما أن حوالى ١٠٪ فقط من الحديد الوارد مع الغذاء يتم امتصاصه فلابد أن يحتوي الغذاء النموذجي على



• **قرحة هضمية** تمثل أحد أسباب فقر الدم بنقص الحديد. يمكن وراء القضية - إضافة للأسباب المعروفة من نزف هضمي خفي وخيفي وغير ذلك - سبب هام للغاية إلا وهو الدورة الشهرية وأضطراباتها، ولاسيما من ناحية غزارتها وطول مدةها، وخصوصاً في حالات نقص الوارد الغذائي الغني بالحديد، لا سيما وأن كثيراً من النساء يكرهن بعض الأغذية الغنية بالحديد. وهناك حالات تحدث بسبب تطبيق حمية ما غير صحية لسبب وجيه أو غير وجيه في زمن تسابقت فيه النساء نحو رشاقة زائدة عن الحد وتحول مرضي أكثر منه صحي.

● الإلتهابات المزمنة

تعد الأمراض الالتهابية المزمنة وحالات سوء الهضم والامتصاص، وحالات الاسهال المزمن، والأمراض الخبيثة أسباباً هامة لحالات فقر الدم في الأعمار المتوسطة.

● الأمراض الخبيثة

تضاف الأمراض الخبيثة وحالات النزوف والضياع الدموي إلى ما سبق من أسباب للإصابة بمرض فقر الدم بنقص الحديد خصوصاً في الأعمار المتأخرة.

● الوجبات السريعة

تسبب الوجبات السريعة، وعادات السلوك الغذائي الخاطئة التي تغزوتنا في بلاء جسيم، وازدياد كبير لحالات فقر الدم بنقص الحديد، ويرجع السبب في ذلك إلى أن هذه الوجبات لا يراعى فيها المعايير

المعروفة أن الرضع المصابين - عادة - يعتمدون غالباً على حليب الأبقار أو على مواد غذائية فقيرة في محتواها من الحديد وليس على حليب الأم، خصوصاً في المرحلة العمرية التي تسمح بإدخال أغذية منوعة لنظام الطفل.

● نزف الجهاز الهضمي

يجب في حالة الأطفال الأكبر سنياً تركيز الإنتماه على حالات ضياع أو فقدان الدم عندهم، فقد يمكن خلف فقر الدم لديهم نزف هضمي خفيف ناجم عن إصابة ما في جهازهم الهضمي مثل حالات القرحة الهضمية أو البواليات (قتل سليمة لها سوية ترتبط بها على باطن الأمعاء) أو الأورام الوعائية، أو ربما يكون الأمر متعلقاً بأمراض الأمعاء الالتهابية كداء كرون، أو التهاب القولون القرحي. وهناك حالة جديرة بالذكر لأنها هي أن بعض الحالات عند هؤلاء الأطفال الكبار أو المراهقين قد تكون ناجمة عن أنواع من الديدان تنتشر في بعض بقاع العالم.

لقد وجد في الولايات المتحدة أن بعض الرضع المصابين تكون إصابتهم ناجمة عن نزف هضمي مزمن بسبب التعرض لبروتين متبدل بالحرارة يوجد في حليب البقر، ويمكن تجنب فقد الحديد اليومي مع البراز بإيقاف ما يتناولونه من حليب البقر، أو بتقديم الحليب المعالج، بإعطائهم بدائل الحليب.

● النزف الرئوي

يحدث نزف مجهر السبب في الرئتين يدعى الهيemosideroz الرئوي يرافقه فقر دم بنقص الحديد متكرر الحدوث (ناكس).

● الإسهال

يتسبب الإسهال المزمن في مرض فقر الدم بنقص الحديد، وهي حالة تصادف حالات مرضية عديدة وتحسن فقر الدم عادة بمجرد علاج السبب الأصلي.

● الدورة الشهرية

يفوق نصيب الإناث من فقر الدم في سن المراهقة والشباب نصيب الذكور، حيث

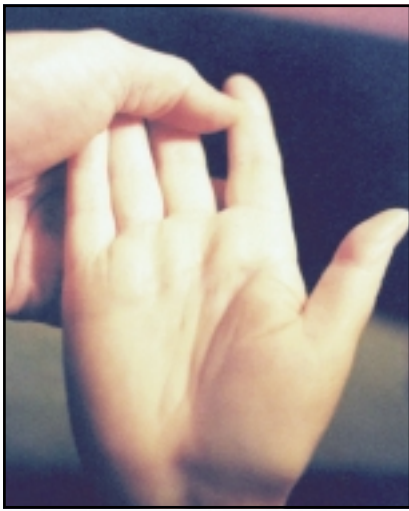
حيث يقل عن (١٦٪)، وهذا يعكس بالواقع نقص مخزون الحديد في نقي (نخاع) العظام عندهن.

أسباب المرض

تنوعت وتعددت الأسباب المؤدية إلى الإصابة بمرض فقر الدم بنقص الحديد، ويمكن توضيحها فيما يلي:

● عند الولادة

أكملت الدراسات والمشاهدات الطبية وما رافقها من بحوث ذات علاقة بالأمر أن مخزون الحديد والخضاب، يقل عند الأطفال ناقصي الوزن عند الولادة أو المصابين بنزف في مرحلة ماحول الولادة (Perinatal)، أي قبل وأثناء وبعد الولادة، ونظراً لأن الوليد بتمام حمله يولد ولديه تركيز عال من الخضاب فإن هذا التركيز سينخفض بآلية التحطيم التي تؤدي إلى إطلاق الحديد وتحرره، وبالتالي يستفيد منه البدن كمخدرات، ويتم تخزينه خلال الأشهر الثلاثة الأولى من العمر لاستعماله بالشكل المناسب، وقد تبين أن هذا المخزون من الحديد يكفي لستة أشهر، وربما حتى التسعة الأولى من حياة الرضيع الذي ولد في تمام حمله (الشهر التاسع من الحمل)، بينما يحدث نضوب في مخزون الحديد وبشكل مبكر عند الولدان ناقصي الوزن عند الولادة أو المولودين قبل أو وهم (الخدج)، أو المصابين بنزوف شديدة في أحد مراحل ما حول الولادة، وتعد هذه الحالة معروفة لدى المختصين وبالإمكان تدبرها بالشكل المناسب وقايةً للرضيع من فقر دم شبه مؤكد مالم يؤخذ ذلك بالحسبان. وحسب الحالة الفردية لكل من هؤلاء تصبح إضافة الحديد لغذاء الرضيع أمراً شديداً الأهمية في فترة ما من مراحل العمر الأولى، وإذا ما أخذ بالاعتبار المشاهدات السابقة فإنه من النادر عملياً حصول فقر دم بنقص الحديد خلال الأربع أو الستة شهور الأولى من العمر، بينما يكون الأمر شائع بشكل كبير بعمر ٩ شهور إلى ٢٤ شهراً، إلا أنه يصبح قليلاً الحدوث بعد هذا العمر. ويبقى من الحقائق



● يد بها شحوب.



● يد ليس بها شحوب.

العصبية وعلى الذكاء عند الطفل، ففقر الدم هذا أو حتى مجرد نقص الحديد من دون حصول فقر دم يؤثر على حالة الانتباه والتعليم عند الرضيع واليافعين، وهذا ما أكدته الدراسات رغم الاختلاف الرأي حول فيما إذا كان ذلك ناجماً بالفعل عن نقص الحديد أم أنه عامل مساعد في تشخيص الرضيع الدين لديهم سلوك شاذ ناجم أصلاً عن مرض آخر، وتتجذر الإشارة إلى أن الحديد هو أحد مكونات خميرة تدعى المونو أمينو أكسيداز M.A.O والتي تلعب دوراً حيوياً في التفاعلات الكيميائية والعصبية في الجملة والوظائف العصبية المركزية، كما يوجد في إنزيمات البيروكسيساز والكتالاز. ولذلك يؤدي نقصه إلى ضعف في نشاط إنزيمات الكاتالاز والسيتوکروم على سبيل المثال، مما قد يؤدي إلى إنعكاسات على وظائف البدن.

التخليص المختبري للمرض

يلعب الفحص السريري دوراً هاماً في إكتشاف المرض عن طريق العلامات على وجوده، إلا أن التحاليل المختبرية هي التي تحدد بالضبط المرض ومدى النقص في الحديد بشكل يخدم المريض كي يعالج بالأسلوب الأمثل.

ينجم عن فقر الدم بنقص الحديد سلسلة اضطرابات دموية وكيمو حيوية، ففي البداية تنفذ مدخلات الحديد النسيجية، والتي

الغذائية الخاصة بتتوفر الحد الأدنى من الحديد اللازم للجسم.

المظاهر السريرية

يمكن التعرف على الإصابة بمرض فقر الدم بنقص الحديد من المظاهر والأعراض التالية:

● شحوب اللون

عرف الإنسان منذ القدم أن الشحوب دليل على فقر الدم في الجسم، ولا يخرج فقر الدم بنقص الحديد عن هذه القاعدة الذهبية، فالشحوب هو من المؤشرات الدالة على هذا المرض، وخاصة إذا ماربطنا ذلك بالتاريخ الصحي للشخص وبالدائل السريرية الأخرى.

● لون العين

يميل لون (صلبة) العين إلى اللون الأزرق في حالة الإصابة بمرض فقر الدم بنقص الحديد، رغم أن هذا قد يوجد عند الرضيع السليمين.

● التعب والوهن وحالة العصبية

تعتمد الأعراض حقيقة أكثر على شدة ودرجة فقر الدم، ففي الحالات الخفيفة ومتوسطة الشدة - عندما يكون خضاب الدم من ٦-١٠ جرام/دل - فإن آليات التعويض في البدن قد تكون فعالة بشكل يجعل قليلاً من أعراض فقر الدم تظهر للعلن ليس إلا، وبهذه الحالة ربما لا يتعدى الأمر حالة النزق والعصبية والرغبة في تناول مواد غير صحية مثل الجليد والتراب والدهان والقشور، وهذا يعرض الكثير من الأطفال - في السابق - لحالات صريحة من التسمم بالرصاص.

أما عندما يهبط مستوى الخضاب إلى ما دون الخامسة جرامات / دل (يكون الهيماتكريت في هذه الحالة أقل من ١٥٪)، فإن الرضيع تنتابه نوبة من الهياج والنفرزة تصبح سمة له مع حالة من نقص الشهية، وقد يصاحب ذلك تسرع في نبضات القلب، أو علامات قلبية أكثر وأخطر، وكثيراً ما باحت سماعة الطبيب بنفحة مسمومة مصدرها القلب، وقد يتضخم الطحال عند حوالي ١٥-١٠٪ من

الآثار الجانبية للمرض

هناك نقطة هامة يجب التأكيد عليها وهي أن نقص الحديد - خصوصاً عند الأطفال - يمكن أن يؤثر على الوظائف

فقر الدم بنقص الحديد

● حالة الثلاثيّة

يختلف التشخيص التفريقي لهذه الحالات حسب نوع الثلاثيّة، وذلك كما يلي:

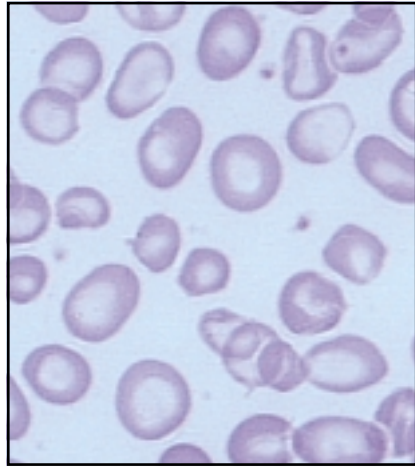
* **حالة الثلاثيّة (β) الصفرى**، وفيها تتشابه التبدلات الدموية فيها تشابه ما يحدث في فقر الدم بنقص الحديد مع بقاء سعة انتشار الكريات الحمراء طبيعية أو زياقتها بشكل طفيف.

* **حالة الثلاثيّة (α)**، وتوجد عند ٪٣ من السود في أمريكا، وعند الكثيرون في جنوب شرق آسيا، ويمكن التفريق بينها وبين حالات فقر الدم بنقص الحديد أن هذا النوع من الثلاثيّة يصعب علاجه بمركبات الحديد، بينما يستجيب فقر الدم بنقص الحديد لإضافة المركبات الخاصة به، كما أن هناك بعض الفحوصات المختبرية التي يمكن التمييز بينها وبين حالات نقص الحديد.

* **الثلاثيّة الكبري**، وهي شائعة الانتشار في منطقتنا ولامجال للوقوع بالالتباس في تفريقيها عن فقر الدم بنقص الحديد نظراً لظاهرها الواضحة سريرياً ومخبرياً.

● حالات أخرى

ومن الحالات الأخرى التي تؤخذ في الحسبان عند تشخيص فقر الدم بنقص الحديد حالة راء الخضاب (H)، - شكل من أشكال الثلاثيّة - وكذلك الأمراض الالتهابية والإنتانية المزمنة التي تكون الكريات فيها صغيرة، ولكن الخضاب يكون طبيعياً عادة، كما ينقص فيها الحديد والسعّة الرابطة له، ويكون الفيريتين طبيعيًا أو زائداً.



● صورة كريات حمراء يظهر فيها نقص الخضاب وصغر الحجم.

وبخصوص نقى العظام - مصنع الدم كما هو معلوم - فإنه يكون نشيطاً مفترط الخلوية مع تركز النشاط بخلايا السلسلة المكونة لكريات الدم الحمراء دون البيضاء والنوى التي تبقى ضمن الحدود الطبيعية.

من جانب آخر أكدت الدراسات أن تحليل البراز يكشف عن وجود دم في البراز عند ثلث المصابين بفقر الدم بنقص الحديد.

التشخيص التفريقي

يعتمد التشخيص التفريقي أساساً على القصة المرضية، والفحص الطبي، والتحاليل المختبرية، ومن الضروري تفريق فقر الدم هذا عن بقية حالات فقر الدم الأخرى، وبخصوصاً تلك التي تشاركه بصفة صغر الكريات ونقص الخضاب، ومن هذه الحالات ما يلي:

● التسمم بالرصاص

تكون الكريات الحمراء في حالة التسمم بالرصاص مشابهة شكلاً لما نلاحظه بحال نقص الحديد، ولكن يضاف إلى ذلك وجود نقاط أو ترقطات تتلون تحت المجهر بلون معين داخل تلك الكريات. كما يرتفع من عيار الرصاص في مصل الدم، وتزداد بعض المواد الخاصة في دم المصاب مشيرة للتسمم بالرصاص.

الوقاية

من الأهمية بمكان الأخذ في الحسبان أسباب فقر الدم بنقص الحديد، وذلك للوقاية منها ونجنيب الأطفال أخطارها، وبخصوصاً ما يتعلق بالنظام الغذائي ونوعية الغذاء وتحسين السلوك الغذائي، وهذا أهم جانب وقائي لهذا المرض. وهناك

يمثلها هيموسيدرين النقى، كما تنقص مادة الفيريتين في مصل الدم، (ما عدا في حالات الأمراض الالتهابية)، ويتراافق ذلك مع زيادة السعة الإجمالية الرابطة للحديد، وهي ظاهرة يحاول البدن من خلالها أن يفتح صدره - لوجاز التعبير - على مصراعيه للحديد، ولكن هذا الفتح لا يجدي نفعاً لوجود هبوط في نسبة الإشباع إلى مادون الحديد الطبيعي حسب العمر، وذلك عندما تنحدر المقدرة على تكوين الخضاب وتتراكم طلائع مادة الدمة (Heme).

تبدأ التغيرات الدموية بالظهور مع زيادة حالة نقص الحديد، حيث يصغر حجم الكريات الحمراء - هذه ميزة لهذا النوع من فقر الدم رغم أنها ليست حصرأ عليه - وينقص محتواها من الخضاب. ويمكن الكشف عن هذه التغيرات بالختبار من خلال عيار خضاب الكريات الوسطى (MCV)، وحجم الكريات الوسطي (MCH)، وكلاهما - بالطبع - يصيبها النقص، ومع اشتداد النقص أكثر يتغير شكل الكريات الحمراء ويتشوه ويقل صباغها، فتصبح مختلفة الإشكال مع زيادة في سعة الاختلاف بأحجامها، ويبقى تعداد الكريات من نوع الشبكيات وهي مرحلة من مراحل نضج الكريات الحمراء طبيعياً أو قد يرتفع قليلاً.

وقد تكشف الفحوصات المختبرية وجود كريات حمراء ذات نواة في عينة الدم المحيطي المأخوذ من المصاب أحياناً، أما الكريات البيضاء فإنها لا تتأثر، بينما يزداد عدد صفائح الدم أحياناً بشكل هائل ليصل ٦٠٠ ألف / مم و حتى ١ مليون في كل مم، وهو رقم يمثل ٣-٢٪ (أضعاف تعدادها في الحالة الطبيعية، وقد سجلت بعض الحالات نقص بالصفائح احتثار العلماء والباحثون، فالبعض عزاها لنقص الحديد مباشرة، والبعض لمج إمكانية ترافقها مع نزف هضمي أونقص مرافق بفيتامين حمض الفوليك، ولكن المؤكد أنها تعود لحدودها السوية بعد المعالجة بالحديد أو تعديل وتنظيم الوارد الغذائي بشكل مناسب.

بالطبع هناك حالات لا يتم فيها الشفاء، منها:

- ١- عدم تناول المريض للعلاج.
- ٢- تناوله لنوع قليل الامتصاص.
- ٣- وجود ضياع دم غير ملحوظ كخسارة الدم عبر الأمعاء، أو بالرئة أو مع الدورة الشهرية.
- ٤- وجود خطأ بالتشخيص منذ البداية، حيث يكون الفشل مؤكداً.

وبالنسبة للعلاج بنقل الدم فإنه لا يتم في هذا النوع من فقر الدم إلا في الحالات الشديدة جداً، أو عند وجود انتان (التهاب) ثانوي مرافق يعيق الاستجابة، وفي حال استدعت الضرورة نقل الدم، فإنه ينصح أن لا يتم نقله بشكل سريع، لأن في ذلك خطورة على قلب المريض، وقد يؤدي إلى فشله، وينصح بنقل الكريات الحمراء فقط، وليس كامل الدم وببطء، كما يجب إجراء الفحوص المناسبة قبل النقل، وإعطاء الكمية المناسبة لرفع مستوى الخضاب عندما يكون أقل من ٤ جرامات/دل، وبعد ذلك ينتظر معرفة مدى الاستجابة للعلاج النوعي، وتقدر هذه الكمية عموماً بـ ٣-٢ مل/كجم من الكريات الحمراء في المرة الواحدة، وقد تستدعي الحاجة استخدام مادة الفيروساميد (اللازكس) كحقة مدرة منعاً لحصول زيادة في العبء على القلب، وفي حال حصل المحظوظ وزاد العبء على القلب وحصل استرخاء صريح به فإنه يمكن اللجوء لشكل معدل من تبديل الدم يستخدم فيه الكريات الحمراء الطازجة المكثسة مع المدرات ويتوخي البطء بعملية النقل.

تجدر الإشارة إلى أن تسمم الأطفال بالحديد من الحالات الشائعة، ويكون سببه الرئيسي المركبات التي تصلها يد الطفل وتسببت بها، فقد يتسمم الطفل المصاب نفسه أو أخواته، ويعود هذا النوع من التسمم خطيراً للغاية وقد يؤدي للوفاة، وله اختلالاته كثيرة وتأثيرات بعيدة المدى، وكثيراً ما أدى إلى موت أطفال بعمر الزهور في غرف العناية المركزة، ولا شك أن الانتباه والاهتمام الكافي بحفظ الدواء مهمما كان نوعه كفيل بمنع حصول هذه الحالات بإذن الله.

الضرورة القصوى، و في حالة عدم تعاون أهل الطفل هناك مستحضرات حديد تتمثل بالحقن تؤدي نفس العمل الذي تقوم به المستحضرات التي تعطى عن طريق الفم.

ومن الأهمية بمكان توجيه الأهل نحو تغذية الطفل بالشكل المناسب وتقليل كمية الحليب لإتاحة المجال لزيادة الأطعمة المحتوية على الحديد وينصح ضياع الدم في الأمعاء بسبب عدم تحمل بروتين حليب البقر.

وبخصوص الاستجابة المتوقعة عند المعالجة بمركبات الحديد يجدر ذكره أنه خلال اليوم الأول يحدث تعويض لحديد الإنزيمات داخل الخلايا، وبالتالي تتحسن الصفات الشخصية فيخف الهياج وتزداد الشهية، وخلال اليوم الثاني تبدأ استجابة نقي العظام، وفي اليوم الثالث تزداد الخلايا من نوع الشبكيات وتصل ذروة زيتها في اليوم الخامس حتى السابع من بدء العلاج، ويزداد مستوى الكريات حمضية الاصطbag بعد اليوم الرابع حتى الشهر، وخلال فترة تتراوح ما بين شهر إلى ثلاثة أشهر يصبح الجسم يمتلك - بإذن الله تعالى - مخزوناً جيداً من حديد الإنزيم.

أما خضاب الدم فإنه يرتفع بمقدار يصل حتى ٥،٠ جرام / دل / يوم بعد زيادة الشبكيات في الدم المحيطي، ولكن ينبغي الاستمرار بالمعالجة مدة شهرين بعد عودة القيم الدموية لحدودها الطبيعية.

طريقة للوقاية من نقص الحديد في المجتمعات التي يشيع فيها حدوثه تمثل في تقديم الحبوب أو الحليب الصناعي الغني بالحديد أثناء مرحلة الرضاعة، كما يوجد مستحضرات عديدة تغطي هذا الجانب الوقائي.

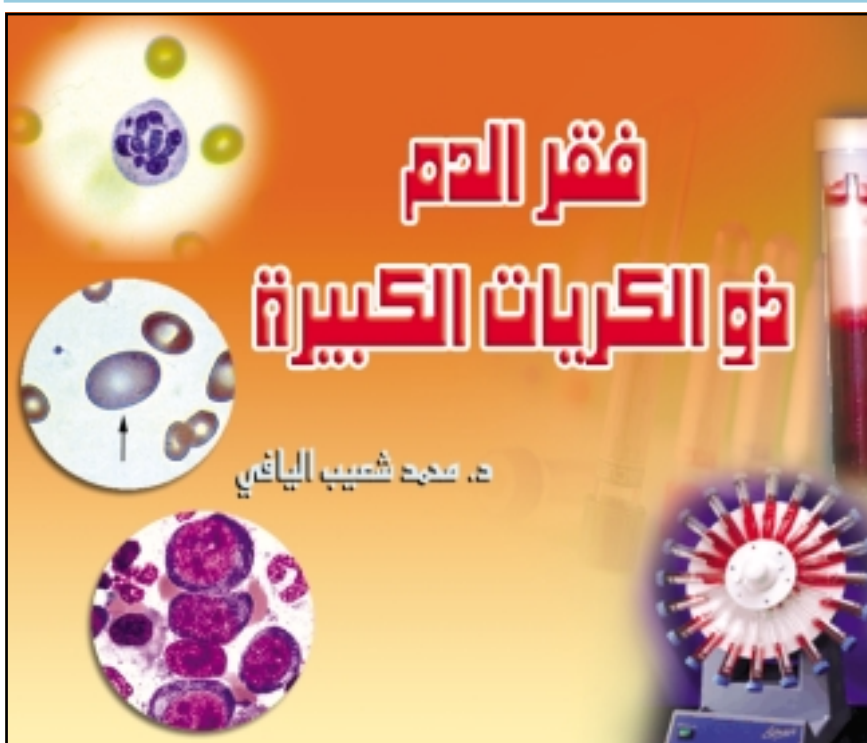
المعالجة

بغض الله أن هذا النوع من فقر الدم يستجيب للمعالجة بالجرعات المناسبة من الحديد بشكل ممتاز، وهي ميزة تشخيصية وعلاجية، ولكن يجب دوماً البحث عن الأسباب وعلاجها إن أمكن، ويكون العلاج بتقديم أملاح الحديد البسيطة كالسلفات والغلوكونات والفوamarات عن طريق الفم، وهي معالجة كافية وزهيدة التكلفة، إلا أن البعض يميل إلى إضافة بعض المغذيات أو الفيتامينات والمقويات أو المعادن للمعالجة، ولكن - بالحقيقة - لا يوجد دليل علمي على فائدة ذلك، اللهم إلا في حالة ترافق نقص الحديد بحالات نقص أخرى يجب علاجها بالشكل المناسب. ومن المهم لكل طبيب معالج أن يعتمد على استعمال أحد مستحضرات الحديد، ويفضل تقديم الجرعات مابين الوجبات، حيث يكون الامتصاص أفضل، ويندر حدوث عدم تحمل لهذا النوع من المعالجة الفموية.

يجب الحرص على تنظيف الفم والأسنان بعد الجرعة العلاجية من الحديد، وذلك حرصاً على سلامتها ومظهرها، وعند



● التغذية بالمواد الغنية بالحديد أساس المعالجة.



د. سعد شبيب اليافي

- ٤- تخزين الخضروات في الثلاجة.
- ٥- وضع الفاكهة في كيس ورقي واسع مغلق ووضعها في الثلاجة.
- ٦- طبخ أعضاء الحيوان الغنية بالحمض في نار هادئة لفترة لا تتجاوز ١٥ دقيقة.

يحدث فقر الدم بعوز حمض الفوليك، (Megaloblastic anemia due to FOLIC ACID deficiencies) عندما يكون مستواه في بلازما الدم أقل من ٣ نانوجرام / مل، بينما يتراوح معدله الطبيعي ما بين ٥ إلى ٢٠ نانوجرام / مل. ومن الجدير بالذكر أن جسم الإنسان يستطيع تخزين كمية من حمض الفوليك تكفي لمدة أسبوع.

يعد قياس مستوى حمض الفوليك في كريات الدم الحمراء أكثر دقة في تشخيص المرض، حيث يتراوح المعدل الطبيعي للحمض في كريات الدم الحمراء ما بين ١٥٠ إلى ٦٠٠ نانوجرام / مل. كما يمكن فحص عينة الدم بالمجهر للتأكد من الإصابة، حيث تشاهد الكريات المصابة كبيرة الحجم وبียวانية الشكل.

● أنواع المرض ومسبباته

يقسم فقر الدم بعوز حمض الفوليك إلى عدة أنواع حسب العامل المسبب لقصبه، ويمكن توضيح ذلك كما يلي:

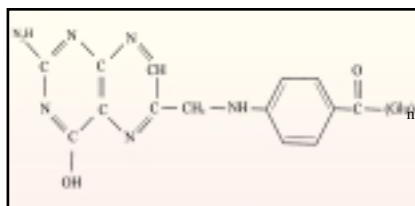
الغذائي للبروتينات، حيث يساعد في تكوين الأحماض النوويية (DNA) و (RNA)، كما يعمل على تكاثر وإنقسام الخلايا بشكل سليم، كذلك يدخل في عملية إنتاج الطاقة وتوكين كريات الدم الحمراء والبيضاء.

تعد الخضروات مثل السبانخ، القرنبيط، الخس، والفواكه مثل الموز، البطيخ أهم مصادر حمض الفوليك. وكذلك بعض أعضاء الحيوان مثل الكبد والكلية، كما يوجد في حليب البقر، بينما يعد حليب الماعز والحلب المجفف فقيرين به. يتلف حمض الفوليك بالحرارة بسرعة، ولذلك يوصى بما يلي:

- ١- تناول الخضروات والفواكه بدون طهي.

٢- إذا كانت تحتاج إلى طهي فيجب طهيها بقدر يجعلها هشة وسهلة المضغ.

٣- تعریض الخضروات والفواكه للبخار أو الطهي ببطء في ماء قليل قدر الإمكان.



● شكل (١) التركيب الكيميائي لحمض الفوليك.

«يقول

ابن سينا في كتابه القانون في الطب : إنَّ
المرض للبدن كالعدو
الخارجي للمدينة، والطبيعة
كالسلطان الحافظ لها، وقد تحرى
بينهما مناجزات خفيفة لا يعتدُ بها،
وقد يشتُّتُ بينهما القتال... ثم يكون
الفَحْلُ... إما بأن يغلب السلطان
الحامى، وإما بأن يغلب العدو
الباغى. والغَلَبةُ تكون إما
تامةً... وإما ناقصةً...».

يتعرض الإنسان خلال حياته للعديد من الأمراض منها فقر الدم الذي يقسم بدوره إلى أقسام كثيرة إحداها فَقْرُ الدَّمِ ذو الكريات الكبيرة (Megaloblastic anemias)، وفيه يتصرف دم المصاب بتضخم كريات الدم الحمراء (Increased Mean Corpuscular Hemoglobin)، وغالباً ما تكون بيضوية الشكل، وتشبه العدلات المفصصة (Hypersegmented), وقد تم اكتشاف عدة أسباب لهذا النوع من فقر الدم، هي:

- ١- أمراض الكبد.
 - ٢- قصور الغدة الدرقية.
 - ٣- عوز بعض مجموعات من فيتامين ب أهمها:
- عوز حمض الفوليك
 - عوز فيتامين ب ١٢
 - عوز فيتامين ب ٦.
 - عوز فيتامين ب ١ (ثيامين).

يعد فقر الدم بعوز حمض الفوليك، وفقر الدم بعوز فيتامين ب ١٢ من أهم وأشهر أنواع فقر الدم ذي الكريات الكبيرة، ولذا فإن هذا المقال سيستعرض هذين النوعين بشيء من التفصيل، وذلك كما يلي:

فَقْرُ الدَّمِ بِعَوْزِ حَمْضِ الْفُولِيك

حمض الفوليك، شكل (١)، هو أحد مجموعات فيتامين ب. يمتلك هذا الحمض في الأمعاء الدقيقة بواسطة أحد البروتينات، ويعد ضرورياً لعملية التمثيل

الفوليك، ومن هذه الأدوية:-
 ١ـ (Methotrexate) وهو دواء للسرطان.
 ٢ـ دواء (Pyrimethamine) وهو مضاد للمُصوّرات القَوْسِيَّة (Toxoplasmosis).
 ٣ـ (Trimethoprin) المضاد للإلتهابات.
 بالإضافة لذلك ظهرت في الآونة الأخيرة أدوية تؤدي إلى الإصابة بمرض فقر الدم كبير الخلايا، ولكن السبب لا يزال غامضًا.

* **نقص خميرة** (Dihydrofolate Reductase)، وهو مرض خلقي ينجم عن نقص الخميرة التي تساعده على الحصول على الفولات الفعالة.

● الأعراض السريرية والاختلاطات

تمثل أهم أعراض عوز حمض الفوليك بهيجان (Irritability)، وبطء النمو، واسهالات مزمنة. وفي المراحل المتقدمة تحدث التُّزوُف بسبب نقص الصُّفَيَّحات الدموية. تظهر أعراض المرض - عادةً عند المواليد الخُدُج وناقصي الوزن. أما عند المواليد المكتملي النمو فتظهر عدماً يصبح عمر الطفل ما بين ٤ إلى ٧ أشهر. وعلى ذلك يجب مُعَايِرَةً مستوى الحمض في الدم عند وجود حالة إسهال مزمن أو سوء تغذية.

● الوقاية

تم الوقاية من المرض بتناول الحاجة اليومية من المصادر المذكورة آنفًا بما يعادل ١٠ ميكروجرام / كل ٢٤ ساعة. وترتفع الحاجة اليومية إلى ٣٥٠ ميكروجرام / كل ٢٤ ساعة عند الحوامل. أما الأطفال فتعد حاجتهم أكبر لسرعة النمو في الطفولة، ولذلك ينبغي الاعتماد على حليب الأمهات، وإن كان لابدً من حليب الماعز والأغنام فيجب إضافة الفولات بطريق الفم للمواليد والأطفال. أما الحليب المجفف فيجب إضافة الفولات إليه.

● المعالجة

تم المعالجة عند اكتشاف الإصابة بالمرض مباشرة، حيث ينبغي إعطاء المريض حمض الفوليك سواء عن طريق الفم، أو عن طريق الدم بمعدل ٥ ملجرام / كل ٢٤ ساعة. أما في حال الشك



* بعض الفواكه والخضروات التي تحتوي على حمض الفوليك.

الفوليك، وكذلك نقص انتقاله من البلازم إلى الجهاز العصبي.

تظهر أعراض المرض المتمثلة باختلاطات عند المولود، وتختلف عقليًّا، كما يظهر التصوّير الإشعاعي تكلاً دماغيًّا وهو ترسُب الكالسيوم على نسيج الدماغ، كما يلاحظ فقرًّا دم بشكل حاد عند المريض. ويظهر هذا المرض - عادةً - عند المواليد بعمر ٢-٣ أشهر، وفي هذه الحالة يجب أن تتم المعالجة بشكل سريع.

* **الحمل**، ويسمى المرض في هذه الحالة فقر الدم كبيرة الخلايا بسبب الحمل (Megaloblastic anemia of pregnancy)، ويحدث عند الحوامل، حيث تزداد عندهن الحاجة للفولات، ويلاحظ نقصها عند ٢٥٪ من الحوامل في الشهر التاسع. ويزداد العوز إذا ترافق الحمل بالتهابات، وعندها يجب اعطاء الحامل حمض الفوليك بمعدل ١ ملجرام كل ٢٤ ساعة. ومن الجدير بالذكر أنه من النادر أن يتاثر الجنين بنقص حمض الفوليك نظراً لاستطاعته إمتصاص حاجته من أممه عن طريق المشيمة، أما إذا كان هناك نقص حاد في الوارد من المشيمة فإن الجنين قد يصاب بتشوهات في الجبل الشوكي.

* **استعمال الأدوية المضادة للاختلاط**، ويحدث عند استخدام الأدوية المضادة للصرع. وأهمها:

- Phenytoin,
- Primidone
- Phenobarbital

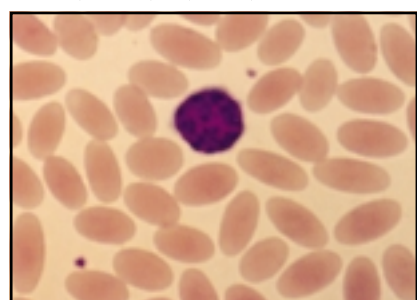
حيث أنها تُنقص من امتصاص حمض الفوليك و تزيد من استهلاكه.

* **أدوية موانع الحمل ومضادات السرطان**، وينشأ بسببها عوز لحمض

* **نقص الوارد من الحمض**: ويحدث عادةً عند المواليد الذين يعتمدون في رضاعتهم على حليب الغنم والماعز (المعروف بقلة إحتوائه على حمض الفوليك)، وكذلك عند الأشخاص الذين لا يأكلون الأطعمة الغنية بحمض الفوليك.

* **سوء امتصاص الحمض**: ويحدث عند الأشخاص المصابين بالإسهالات المغوية والداء الزلاجي (Celiac disease)، وهو اعتلال معوي بسبب التحسس لمادة الدبق (Gluten) التي تجعل الزغابات المغوية للأمعاء ضامرة (SP) فيتخرج عن ذلك قلة امتصاص الطعام وسوء هضمه فيحدث الإسهال. كما يظهر المرض عند المصابين بالالتهابات الأمعاء المزمنة (Chronic Infectious Enteritis) والنُّواسير المغوية (Enterico-enteric Fistulas).

* **سوء امتصاص الفولات الولادي المنشأ** (Congenital Folate Malabsorption): وهو مرض ينتقل من الأبوين للمولود بصفة جسمية مُهِبَّة أي متخفية (Autosomal recessive)، ويطلب ذلك أن يكون كلاً الأبوين حاملاً للمورث المسبب للمرض فيظهر عند ٢٥٪ من الأبناء. ويتجلى المرض بضعف امتصاص حمض



* كريمة دم بيضاء ليمفاوية، لاحظ استدارة النواة وقلة السيتوبلازم.

فقر الدم ذو الكريات الكبيرة

ونقص الشهية للطعام (Anorexia) والكسل (Listlessness). واحمرار اللسان الناعم المؤلم. كما قد يصاحب ذلك أعراض عصبية تتجلى بالترنح «الهز» (Ataxia) وضعف المنعكفات والتنمل (Paresthesias) (Clonus)، وقد تصل حتى الغيبوبة (Coma). ومن الجدير بالذكر أن مرض عوز فيتامين ب 12 يلاحظ أكثر في مرحلة الطفولة ما بين ٦-١١ سنة، ويرجع تأخر ظهوره إلى وجود كمية من فيتامين ب 12 مخزنة حصل عليها الجنين أثناء وجوده في رحم أمها.

● الموجودات المخبرية

تشتمل الموجودات المختبرية على ما

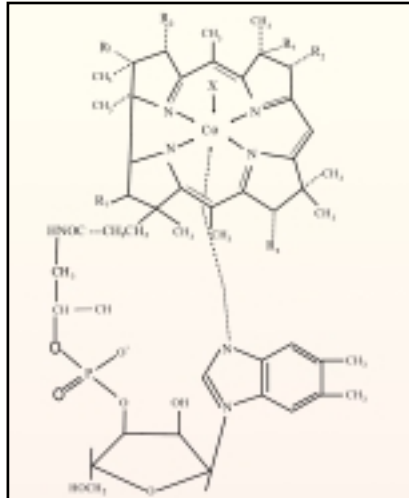
- يالي:
- الكريات الحمراء كبيرة الحجم وقد يكون لها شكل بيضاوي.
- المعتدلات كبيرة أيضاً.
- نقص في الصفيحات يشبه فقر الدم اللامصنوع أو ابيضاض الدم.
- احتمال وجود أضداد لخلايا المعدة المفرزة للعامل الداخلي.

العلاجية والوقاية

تكون العلاجية من فقر الدم بعوز فيتامين ب 12 بإعطاء 1 ملجرام من الفيتامين بالحقن العضلي يومياً لمدة أسبوعين. علماً بأن الحاجة اليومية منه في حدود ٥ ميكروجرام / ٢٤ ساعة. كما يجب إعطاء المضادات الحيوية إذا كان السبب التهاب الأمعاء الجرثومي، أو إعطاء مضادات الدييدان إذا كانت هي السبب. أما الوقاية فتتمثل بتناول اللحوم ومشتقاتها.

ثُبتُ المراجع

- 1- Davidson's: Principles and Practice of Medicine 19th Edition, 2002
- 2- NELSON: Textbook of Paediatrics 16th Edition, 2000
- 2- NELSON: Textbook of Neonatology 3rd Edition, 1999
- 4- Biochemistry (victor L. Davidson and Donald B. sittman) 3rd Edition, 1994
- 5- Hittiss Medical Dictionary



● التركيب الكيميائي لفيتامين ب 12 (Cobalamin).

فإنه يمكن للشخص تناول حمض الفولييك بكمية تتراوح مابين ١٠٠-٥٠ ميكروجرام كل ٢٤ ساعة.

فقر الدم بعوز الفيتامين ب 12

ينجم هذا النوع من المرض عندما يقل الوارد من فيتامين ب 12 (Cobalamin) في دم المولود عن ١٠٠٠ نانوغرام / ليتر، بينما يتراوح المستوى الطبيعي عند الوليد ما بين ١٧٥ إلى ٨٠٠ نانوغرام / ليتر، وبعد مرحلة الوليد يصبح ما بين ١٤٠ إلى ٧٠٠ نانوغرام / ليتر.

● الحركة الكيميائية

تقوم عصارة المعدة الحامضية بتحrir فيتامين ب 12 من الطعام، وعندما يرتبط الفيتامين الذي تحرر من الطعام بالعامل الداخلي (Intrinsic factor)، الذي يُفرزُ - أيضًا - من الخلايا الجدارية للمعدة، ويُسَيِّرُ هذا المركب إلى الإثنى عشر (Duodenum)، حيث يالمس العصارة البنكرياسية، فيتحد فيتامين ب 12 مع العامل الداخلي بمراقبة خمائر البنكرياس، وتسرير هذه المجموعة مع بعضها إلى الأمعاء الدقيقة (Ileum)، حيث يتم امتصاص فيتامين ب 12 ليتحدد مع بروتين خاص في الدم، ليُسهُلَ بعدها دُخُولُه إلى الخلايا، ويصبح بالشكل الفعال (Active form).

● أسباب المرض وأنواعه

يصنف المرض إلى عدة أنواع حسب العامل المسبب له، ومن أهمها ما يلي:

* **نقص الوارد**، ويوجد هذا المرض بشكل خاص عند النباتيين نتيجة لنقص الوارد من فيتامين ب 12 ، ولأن النباتات فقيرة المحتوى بالكوبالامين.

* **نقص العامل الداخلي (Intrinsic factor)**، ويلاحظ عند المصابين بالتهابات المعدة المزمنة، أو الذين تم استئصال جزء من معدتهم جراحياً، أو بسبب إستعمال أدوية مضادة للحموضة، وتظهر أعراض المرض (العوز) عند حوالي ٢٠-١٠٪ من هؤلاء الأشخاص خلال خمس سنوات. ولذا يجب عليهم أن يأخذوا حقن فيتامين ب 12 طويلة الأجل.

* **فقر الدم الشبابي الخبيث (Juvenile Pernicious anemia)**، وهو مرض نادر ينتقل بصفة جسمانية مقوهرة - أي

- Hashimoto Thyroiditis,
- Graves Disease,
- Vitiligo,
- Hypopara Thyroidism,
- Addison's disease

* **أسباب معوية**، ويحدث نتيجة لقصور إفراز غدة البنكرياس، أو وجود الدييدان، أو الجرائم عند المصابين بالتهاب الأمعاء المزمنة التي تعيق امتصاص الفيتامين ب 12 . كما يحدث نتيجة للإصابة ببعض الأمراض المعوية مثل داء كرون (Crohn's disease) أو مابعد الاستئصال الجراحي للأمعاء.

* **العوز بسبب الحمل**، ويلاحظ عندما لا يكون الوارد من فيتامين ب 12 كافياً للحامل وجنتيها.

● الأعراض السريرية

تتمثل الأعراض السريرية (Clinical Manifestation) للمرض بهيئة يَجان (Irritability)،

فقر الدم المنجلي

يعد فقر

الدم المنجلي
(Sickle Cell Anemia)

أحد أهم أمراض الدم

الوراثية، ويسمى بالمنجلي لأن

الخلية الحمراء المدورة نوعاً ما تتطاول

وتأخذ شكل منجل الحصاديدين، وتشكل نسبة

حدوث المرض في أمريكا - بشكل عام -إصابة واحدة لكل

٥٠٠ شخص، كما توجد اصابة واحدة بين كل

شدة خفيفة في ٨ أشخاص من كل ١٠٠ شخص من الأمريكيين الأفارقة.

د. عبد الدايم ناظم الشحود



المسؤولة عن نقل الأكسجين من الرئتين إلى أنسجة البدن المختلفة وتخلیصها من ثاني أكسيد الكربون.

يتكون خضاب الدم من مادتين: الأولى الدمة (Heme) ويشكل عنصر الحديد المكون الرئيسي له، والثاني هو الجلوبين

في المجتمع إذا التزم بالتعليمات الخاصة بالمرض على الوجه الأكمل من خلال التغذية السليمية، ونقل الدم عند الضرورة وأخذ اللقاحات الضرورية، وتجنب الأخماق والإلتهابات ما أمكن.

ينتقل هذا المرض بصفة وراثية متتحية، أي أنه يلزم لإصابة الأبناء أن يكون كلاً الآبوبين حاملاً لوراثة المرض، وفي هذه الحالة تكون النتيجة ولادة ٢٥٪ من الأبناء مصابين، و٢٥٪ سليمين و٥٪ حاملين للمرض دون أن تظهر عليهم علامات المرض، ولكنهم قادرون على نقل هذا المرض إلى أبنائهم فيما لو تم زواجهم بمن يحمل موراثات المرض. وقد توصل الأطباء والعلماء من خلال الأبحاث إلى معرفة الموضع الدقيق لوراثة المرض (على الصبغة ١٦)، وكان لذلك الأثر الأكبر في تشخيص الحالات قبل الولادة من خلال بعض الفحوص التي سيأتي ذكرها في سياق الحديث.

ومن الجدير بالذكر أن هذا المرض يتمركز في منطقة حوض البحر الأبيض المتوسط وفي القارة السمراء، شكل (١). كما أن الوطن العربي - كجزء من العالم - لا يخلو من وجود هذا المرض بنسب مختلفة بين سكانه، وبين الجدول (١) نسبة حاملي هذا المرض، كما بين الجدول (٢) نسبة حاملي المرض في المملكة العربية السعودية.

تتأثر الصحة العامة بهذا المرض حسب شدة الإصابة وحسب العلاج، ومع ذلك يمكن للمريض أن يعيش حياة سوية وطبيعية إلى حد ما، ويكون عنصراً فاعلاً



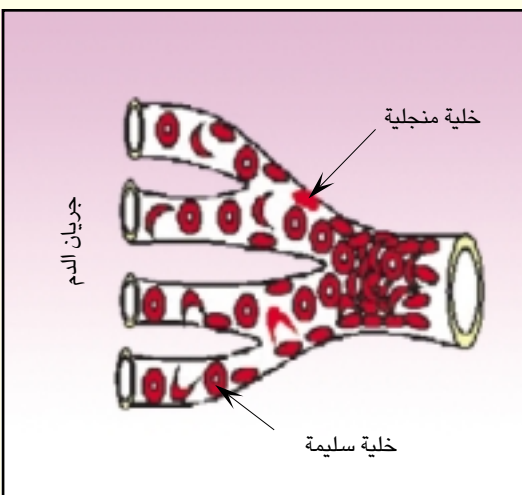
نظرة جنинية

لفهم هذا المرض لابد من إلقاء الضوء على تكوين خضاب الدم أو (Hemoglobin) وهو العنصر الرئيسي في خلايا الدم الحمراء

المصدر: كتاب الأمراض الوراثية في العالم العربي. تأليف د. محمد الطبيبي • جدول (١) توزيع حاملي فقر الدم المنجلي في بعض المدن السعودية في الوطن العربي.

• شكل (١) التوزيع الجغرافي لفقر الدم المنجلي والثلاثيسيما.

فقر الدم المنجلي



تأثير الخلايا المنجلية في انسداد الأوعية.

المرض تبدأ خلال هذه الفترة، ولعل أهم ما يميزه في هذه الفئة العمرية ما يسمى بمتلازمة اليد والقدم، حيث يؤدي انسداد العروق الدموية الصغيرة في أصابع اليد والقدمين إلى حدوث آلام شديدة فيها، وتورمها، وقد يكون ذلك هو العرض الأول الذي ينذر بوجود المرض، ولكن إذا لم يشخص في حينه فقد يعالج لفترة طويلة على أنه نوع من التهاب المفاصل أو سواه إلى أن تحين الفرصة المناسبة ويکثر المرض عن أنيابه بشكل آخر.

أما عند البالغين والكهول فإن المصاب يشعر بالألم في أمكنة أخرى مثل عظام الفخذ أو العضد أو عظام الصدر والوحوض والفقرات وعظام الجمجمة، ومن أهم الأعراض السريرية للمرض ما يلي:

انحلال الدم

يحدث إنحلال الدم عند المصاب لأن الكرينة الحمراء المنجلية هي كرينة غريبة الشكل لذلك يعمل الجسم على التخلص منها كسائر الخلايا الغريبة عن البدن، ونتيجة لذلك يصاب المريض بدرجة متفاوتة الشدة من فقر الدم، وظهور اليرقان أو الصفار (تلون الجلد باللون الأصفر) وظهور على المريض علامات الضعف وفقر الدم، وسرعة التعب، وعند ذلك يسارع نخاع العظم إلى التعويض عن ذلك بتكون كريات حمراء جديدة، وتكون النتيجة توسيع هذا النخاع بسبب العمل المستمر، ويصاحب ذلك تبدل شكل بعض العظام، مثل: عظام الوجنتين، وعظام الجبهة، فيبرز الفك العلوي والجبهة

الجلوتامين في الموضع رقم 6 من السلسلة (β) ويتشكل بموجب ذلك خضاب جديد اسمه الخضاب المنجلي ويرمز له بـ (S)، وهي عبارة عن الحرف الأول من الكلمة (Sickle) . وبناءً على تركيز هذا الخضاب في الدم يمكن تقسيم المرض إلى درجات مختلفة تناسب طرداً مع تركيزه، وذلك كما يلي:

- **درجة حادة**، ويكون فيها الخضاب المنجلي (Hbs) عند المرضى حوالي ٨٠-٩٥٪ والباقي حوالي ٥-٢٠٪ من النوع الجنيني (Hbf).

- **درجة أخف**، وتدعى سمة المنجلي، وتكون نسبة الخضاب شكله النهائي، وحسب إتحادها مع بعضها البعض تحدث أمراض متعددة، فعندما يتكون الخضاب من (SS) فإنه يسبب مرض فقر الدم المنجلي الشديد. أما عندما يتكون الخضاب من النوعين (A) الطبيعي مع النوع (S) المرضي فإنه يُكون الخضاب (Hbsa)، وهو شكل مرضي ولكنه أخف من (SS)، بمعنى أن شدة المرض تناسب طرداً مع كمية الخضاب المرضي المنجلي (S) الموجود داخل خضاب الدم بشكل عام.

- **درجات أخرى**، وتقع بين الخفيف والحاد.

الأليفة الامراضية

يتحول الخضاب في فقر الدم المنجلي في بعض الظروف الخاصة - التجفاف، نقص الأكسجين، البرد، الالتهابات والأخماق وحالات الجوع - إلى ما يشبه البلورات داخل الكريات الحمراء، ويسبح نوعاً ما أكثر قساوة، مما يؤدي إلى تبدل شكلها الطبيعي المقعر الوجهين إلى شكل متطاول شبيه بالمنجل، أو حرف S الإنجليزي، وحيث أنها تفقد الكرينة الحمراء الصفة الانسحابية داخل العروق الدموية، مما يؤدي إلى انسداد العروق الصغيرة، وبالتالي تظهر الأعراض حسب العضو المصاب من البدن، وقد تتأثر كل أجهزة البدن بهذا المرض بدرجات مختلفة.

الأعراض السريرية

نظراً لأن الخضاب الكهلي - خضاب دم البالغين يختلف عن خضاب الجنين والأطفال حديثي الولادة - يأخذ شكله النهائي بعمر ستة أشهر تقريباً فإن أعراض

(Globin) وهو مركب بروتيني، ويكون الأخير من نوعين من السلاسل البروتينية التي تختلف حسب نوع خضاب الدم، فمثلاً يتكون الخضاب الرئيسي عند الإنسان البالغ من:

- **الخضاب (A)** ويكون من نوعين من السلاسل البروتينية ($\alpha\beta$) ويشكل حوالي ٩٧٪.

- **الخضاب (A2)** ويكون من السلاسل البروتينية ($\alpha\delta$) ويشكل حوالي ٢٪.

- **الخضاب الجنيني (F)** ويكون من السلاسل البروتينية ($\alpha\gamma$) ويشكل أقل من ١٪.

هناك أنواع مختلفة من الخضاب (O, D, S, A) تترجم عن اتحاد السلاسل البروتينية فتعطي الخضاب شكله النهائي، وحسب إتحادها مع بعضها البعض تحدث أمراض متعددة، فعندما يتكون الخضاب من (SS) فإنه يسبب مرض فقر الدم المنجلي الشديد. أما عندما يتكون الخضاب من النوعين (A) الطبيعي مع النوع (S) المرضي فإنه يُكون الخضاب (Hbsa)، وهو شكل مرضي ولكنه أخف من (SS)، بمعنى أن شدة المرض تناسب طرداً مع كمية الخضاب المرضي المنجلي (S) الموجود داخل خضاب الدم بشكل عام.

عندما يولد الطفل يكون معظم خضاب الدم لديه ٨٠٪ من النوع الجنيني (F)، والباقي (٢٠٪) من النوع (A)، وخلال ستة أشهر يتحول معظم الخضاب عند الإنسان السليم إلى النوع الكهلي (A). أما عند المصاب بفقر الدم المنجلي فيحدث تبدل جذري في السلاسل بيتا البروتينية، إذ يحل حمض أميني اسمه الفالين مكان



• صورة مجهرية لخلية منجلية وأخرى سليمة.

كما قد يحدث التهاب المرارة كاختلاط في هذه الحالة.

• الاحتشاءات

نظراً لقابلية العروق الدموية الصغيرة لدى مرضى فقر الدم المنجل للإنسداد فإن هناك بعض الاحتشاءات (الجلطات) التي قد تسبب أي عضو عند هؤلاء المرضى لذلك لا بد من ذكرها بشيء من التفصيل ومنها:

* **الإصابة العصبية الدماغية**، وهي انسداد العروق الدموية في المخ أو الحبل الشوكي والذي قد يتسبب في حدوث فالح (شلل)، أو ما يدعى بالحوادث الوعائية الدماغية حسب المنطقة المصابة من المخ. أما إصابة الحبل الشوكي في العمود الفقري فتؤدي إلى شلل يختلف توزعه حسب مكان الإصابة به، وتزداد خطورة الإصابة كلما ارتفع مستوى الإصابة باتجاه العنق.

* **إصابة الكلية**، وتأتي لاحقاً، حيث تفقد الكلية قدرتها على تركيز البول، ويصاب المريض بزيادة كمية البول (البوا)، وعدم القدرة على ضبط التبول والتحكم به (سلس البول)، إضافة إلى وجود الدم في البول (البليلة الدموية)، أو حدوث تنخر في الأنابيب البولية تؤدي في النهاية إلى قصور الكلية المزمن.

* **إصابة القلب**، ويحدث هذا المرض لعدة أسباب، منها:

- فقر دم شديد قد يؤدي إلى تعب القلب واسترخائه في النهاية (وهبط القلب).

- نقص التروية الدموية وانسداد العروق المغذية للقلب ذاته مما يعد عاملاً مهماً في إصابة عضلة القلب.

- تراكم الحديد، ويحدث لأن بعض المرضى يحتاجون إلى نقل دم بشكل متكرر، مما يؤدي إلى تراكم عنصر الحديد في عضلة القلب ذاته فيتسبب في ضعفها، وقد ينتهي بحدوث وهبط القلب الذي يتمثل في عدم قدرة القلب على القيام بعمله وضخ الدم بشكل مناسب.

* **إصابة العين**، وتعد الشبكية من الأعضاء الهامة التي قد تتأثر بالمرض، حيث يسبب انسداد عروق العين إلى حدوث بعض

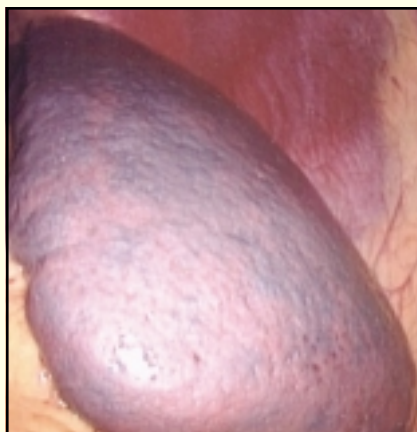
المريض بوضعه على جهاز التنفس الاصطناعي في الحالات الشديدة.

• انتصاب القصيبي الدائم المؤلم

تظهر على المصاب أعراض إنتصاب القصيبي (periapism) الدائم المؤلم، وهي ظاهرة مميزة وهامة لمرضى فقر الدم المنجل تترجم عن انسداد الأوعية الدموية في القصيبي، لا سيما ما يدعى بالأجسام الكهفية، وهي أوعية دموية كبيرة ورديبة تمتلئ بالدم عند الإثارة الجنسية فينتصب القصيبي، ولكن في حالة المصابين بمرض فقر الدم المنجل يحدث انتصاب دائم بسبب امتلاء هذه العروق بالدم، وعدم امكانية إفراغه. وتكون النتيجة حدوث آلام مبرحة لا يطيقها المريض، ولا بد في هذه الحالة من التدخل الجراحي من قبل طبيب الجراحة البولية لإفراغ هذه العروق، ووضع تحويلة خاصة قبل أن يموت القصيبي نهائياً، ويختفي المريض - إلى حد كبير - قدراته الجنسية.

• الحصيات الصفراوية

يعاني المصابون بفقر الدم المنجل من انحلال مزمن في الدم، يؤدي إلى تشكل حصيات مرارية ينتج عنها آلام شديدة في البطن. وقد يؤدي الانسداد الكامل للقناة المرارية إلى حدوث درجة شديدة من اليرقان، وفي بعض الحالات يسبب الانسداد المنخفض حدوث التهاب في غدة البنكرياس، وهي حالة خطيرة يمكن أن تهدد الحياة إن لم يتم تداركها بشكل إسعافي وذلك بإزالة الحصاة السادة،



• طحال متضخم.

والوجنتان، ويصبح للمصاب منظر خاص تتناسب شدته مع درجة فقر الدم، ويکبر البطن تدريجياً بسبب تضخم الطحال، ثم يتراجع هذا التضخم تدريجياً، إلى أن يضم كل السنوات الأولى، ويحدث ما يدعى بضمور أو استئصال الطحال الذاتي.

• نوب عدم تصنيع الدم

تعد نوب (فترات) عدم تصنيع الدم من المظاهر الهامة والمميزة للمرض إلى حد ما، حيث تؤدي الإصابة ببعض الفيروسات، مثل فيروس باروفوفيروس (B19) إلى توقف نخاع العظم عن توليد الكريات الحمراء ويصاب المريض بدرجة شديدة من فقر الدم، وقد يؤدي ذلك إلى تدهور وظيفة القلب وفشلها إن لم يتم العلاج بشكل سريع عن طريق نقل الدم، وبالتحديد نقل الكريات الحمراء، وقد يحدث التحسن منها تلقائياً بالتدريب.

• تشظي الطحال

يعد تشظي (تضخم) الطحال إحدى التظاهرات الهامة والمميزة لفقر الدم المنجل عند الأطفال، ولا يعرف السبب الحقيقي لحدوثه، ولكن الذي يحدث هو تضخم مفاجيء للطحال نتيجة لامتنانه بكميات كبيرة من الدم، وهو مؤلم جداً بسبب التمدد الكبير الناتج عن احتباس كميات كبيرة من الدم بداخله، فت تكون نتائجه حدوث فقر دم شديد وموت المريض إن لم يتم التدخل الفوري بنقل الدم.

• النوب المنجلية

يعود السبب في حدوث هذه النوب إلى تمنج الكريات الحمراء وسدتها للعروق الدموية، فمثلاً عند إصابة الرئة تنسد العروق الدموية الصغيرة فيها، مما يؤدي إلى آلام صدرية شديدة، وصعوبة في التنفس. وهذا يؤدي بالنتيجة إلى نقص الأكسجين في الدم، وعندما تطول الحالة هذه يحدث نخر في الرئة وتموت، وقد يحدث وهبط تنفسياً - عدم قدرة الرئتين على القيام بالتنفس بشكل مناسب - يؤدي إلى الموت إن لم يتم إسعاف

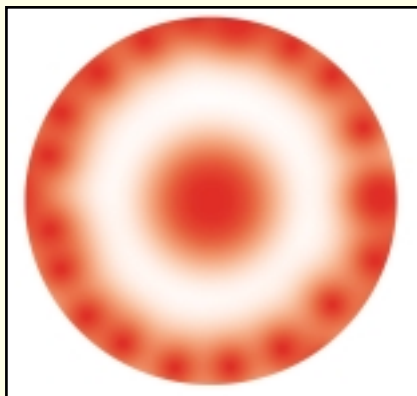


• التقرحات الجلدية .

شكل الهدف الذي يصوب عليه اللاعبون سهامهم في رياضة الرمي، شكل (٢)، ولعل أهم الخلايا الحمراء التي تشير للمرض بقوتها هي الخلايا المنجلية، ويلزم أحياناً لرؤيتها هذه الخلايا إجراء اختبار يدعى اختبار التمنجل، حيث تعرض عينة الدم إلى ظروف مشابهة لما يحدث في الحياة من نقص الأكسجين وزيادة أحماض البدن - تؤدي إلى تأثر وظائف معظم أعضاء الجسم - المراقب للجوع الشديد أو نقص الأكسجين مثلاً، وذلك بإضافة مادة حمضية فتتشكل الخلايا المنجلية بسرعة، ويمكن رؤيتها بسهولة تحت المجهر، ولكن لتحقيق ذلك لابد من أن تكون نسبة الخضاب المنجلي ٣٥٪ على الأقل.

• رحلان الخضاب

نظرً لأن الهيموجlobin يتربك من بروتينات فإن تعريض هذه البروتينات إلى مجال كهربائي يؤدي إلى إعادة توزيع



• شكل(٢) كرية دم حمراء تأخذ شكل الهدف.

أوعية الساق بالانسداد، وقد تكون عميقاً، كما أنها قد تحتاج إلى جراحة تجميلية وترميم الجلد الميت (نخر الجلد بعد انقطاع الدم عنه)، إضافة إلى زيادة نسبة حدوث الأخماق في هذه المنطقة.

• فشل النمو وتأخير البلوغ

يتاخر النمو والبلوغ عند معظم المرضى المصابين بفقر الدم المنجلي، وذلك شأن معظم حالات فقر الدم المزمنة، وتتناسب درجة فشل النمو طرداً مع شدة فقر الدم والاختلالات الأخرى التي ترافق المرض، كما لا بد من التنويه إلى الاضطرابات النفسية والتدبرور الدراسي الذي يصاحب مثل هذه الأمراض.

تشخيص المرض

نظراً لتفاوت درجات الأصابة بهذا المرض فإنه يلزم للتشخيص - أحياناً - إشراك عدة فحوص مختبرية لتأكيد التشخيص، وتشمل هذه الفحوص ما يلي:

• معايرة الخضاب في الدم

تكون نسبة الخضاب في الدم حوالي ٦-٨ جرام / دل.

• اللطاخة الدموية

تعطي اللطاخة الدموية صورة واضحة عن فقر الدم الانحلالي، إذ تكون الكريات الحمراء مجزأة، كما يلاحظ وجود بعض الكريات الحمراء بشكل الهدف حيث يتراكم خضاب الدم في المحيط والمركز أي يأخذ

الاختلالات مثل اعتلال الشبكية والنづد داخل العين، إضافة إلى حدوث الاحتشاءات التي قد تهدد بفقدان البصر في الحالات الشديدة.

• تدهور المناعة عند المرضى

نظرأ لأن الطحال أحد أهم الأعضاء المسئولة عن المناعة في الجسم من خلال تركيب الجلوبولينات المناعية وبعض البروتينات الأخرى الضرورية للدفاع عن الجسم، وحيث أن الطحال يضم تدريجياً مع الوقت خلال السنوات الست الأولى من العمر فإن المريض يصبح عرضة للإصابة بأنواع معينة من الأمراض، وبالتحديد بجرائم معينة مثل المكورات الرئوية والهيماوفيليس انفلونزا، والمكورات السحاچائية، ويمكن أن تصيب هذه الجرائم أي عضو من البدن، وتعد العظام والمفاصل أكثر الأعضاء عرضة للإصابة، حيث يكثر حدوث التهاب المفاصل والتهاب العظام بما يدعى بـ(ذات العظم والذخاء العظمي)، وقد لا يمكن التفريق بين آلم العظام الناتج عن المرض نفسه، وبين الألم الناجم عن اختلالاته وحدوث تجاثم العظم، وهي حالة طبية اسعافية يجب تشخيصها فوراً لئلا يستفحـل المرض ويحدث تلف في المفصل والعظم.

وقد يكون الألم البطني عند هؤلاء المرضى مؤشرأ أولياً على حدوث التهاب داخل البطن وبالتحديد التهاب البريتوان (الفشاء أو الغلاف الذي يحيط بأحشاء البطن ويحميها)، و تستدعي هذه الحالة العلاج المباشر نظراً لخطورتها وتهديداتها لحياة المريض.

• التقرحات الجلدية

تحدث التقرحات الجلدية عندما تصاب



• اختلاف نمو الأصابع نتيجة لنقص الدموية .



- تأثير العظام عند مريض مصاب بفقر الدم المنجلي.
- ويعتمد التشخيص على رحلان خضاب الدم واختبار التمنجل.

متلازمات فقر الدم المنجلي الأخرى

يتكون مرض فقر الدم المنجلي الصرف من مورثتين مسببتين للمرض لتعطيا التظاهرات السريرية كاملة، كما أن هناك هناك أشكالاً مخففة تتواجد فيها مورثة واحدة منجلية وتقابها أخرى غير منجلية، وبناءً عليه تتواجد أنواع مخففة من أنواع الخضاب ذات خطورة نسبية أقل. ومن هذه الأنواع ما يلي:-

- (Hbsd) هيـمـوجـلـوبـينـ منـجـليـ + هـيمـوجـلـوبـينـ (D).
 - (Hbso) هيـمـوجـلـوبـينـ المنـجـليـ + الهـيمـوجـلـوبـينـ (O) العـربـيـ.
 - (HbsB⁰) الهـيمـوجـلـوبـينـ المنـجـليـ بـكمـيـاتـ قـلـيلـةـ جـداـ وهيـ حالةـ مـخـفـفةـ.
 - (+) (HbsB⁺) الثلاسيميـاـ المنـجـليـ.
 - (Hbsc) هيـمـوجـلـوبـينـ منـجـليـ + هـيمـوجـلـوبـينـ (C).
- وفي النوع الأخير تكون الاحتشاءات العظيمة أكثر شيوعاً.

العلاج

يحتاج مرضى فقر الدم المنجلي إلى وجود مراكز طبية متخصصة لمتابعة حالاتهم، ولا بد من إشراك طاقم طبي

الطال والكبد فهناك عدة أمراض يمكن أن تدخل ضمن التشخيص النوعي منها:

١ـ انحلالات الدم الأخرى، ومنها التلاسيميـاـ بـأشـكـالـهاـ المـخـلـفـةـ.

٢ـ الأمراض المسبيـةـ لـآـلامـ عـظمـيـةـ مـفـصـلـيـةـ، مثلـ:

ـ التهاب العظم الجرثوميـ.

ـ التهاب المفاصل الجرثوميـ.

ـ التهاب المفاصل الرثـيـانـيـ، ويـمـثـلـ أحـدـ أـشـكـالـ التـهـابـ المـفـاـصـلـ (ـروـماـتـيـزمـ).

ـ الحـمـىـ الرـثـيـوـيـةـ (ـإصـابـةـ القـلـبـ والمـفـاـصـلـ)، وـالـذـيـ يـدـعـوهـ العـامـةـ بـ (ـروـماـتـيـزمـ القـلـبـ).

ـ اـبـيـضـاـضـ الدـمـ (ـسـرـطـانـ الدـمـ).

ـ مـرـضـ كـاوـازـاكـيـ (ـإصـابـةـ القـلـبـ والمـفـاـصـلـ) مع اـرـتفـاعـ درـجـةـ الحرـارـةـ.

ويمكن التـفـرـيقـ بـيـنـ هـذـهـ الـأـمـرـاضـ وـبـيـنـ فـقـرـ الدـمـ المنـجـليـ بـسـهـولـةـ تـامـةـ عنـ طـرـيقـ الـلـطـاخـةـ الـدـمـوـيـةـ وـرـحـلـانـ خـضـابـ الدـمـ.

السمة المنجلية

تعد السمة المنجلية شكلاً مخففاً جداً من فقر الدم المنجلـيـ، وـمـنـ النـاحـيـةـ الـوـرـاثـيـةـ تصـابـ مـورـثـةـ وـاحـدةـ بـالـمـرـضـ، وـلـيـسـ

إـلـتـشـاتـانـ، فيـكـونـ شـكـلـ الـخـضـابـ عـمـلـيـاـ (Hbsa) وـلـيـسـ (Hbss) ، وـبـنـاءـ عـلـىـ ذـكـرـ يـعـانـيـ الـمـاصـابـونـ مـنـ عـلـامـاتـ وـأـعـراـضـ

الـمـرـضـ فيـ بـعـضـ الـظـرـوفـ خـاصـةـ تـلـكـ التـيـ تـنـقـصـ فـيـهـ كـمـيـاتـ

الـأـكـسـجـينـ بـشـكـلـ مـلـحوـظـ، كـمـاـهـوـ الـحـالـ عـنـ الطـيـرانـ بـارـفـاعـاتـ عـالـيـةـ بـطـائـرـةـ غـيرـ مـحـكـمـةـ الضـغـطـ، أوـ فـيـ

حـالـاتـ التـخـدـيرـ الـعـامـ لـعـلـمـ جـراـحيـ مـثـلـاـ.

منـ جـهـةـ أـخـرىـ، قدـ يـكـشـفـ هـؤـلـاءـ صـدـفـةـ منـ خـالـلـ فـحـصـ الـبـولـ وـجـودـ كـرـيـاتـ حـمـراءـ فـيـهـ، أوـ نـقـصـ كـثـافـةـ الـبـولـ بـشـكـلـ مـلـحوـظـ،

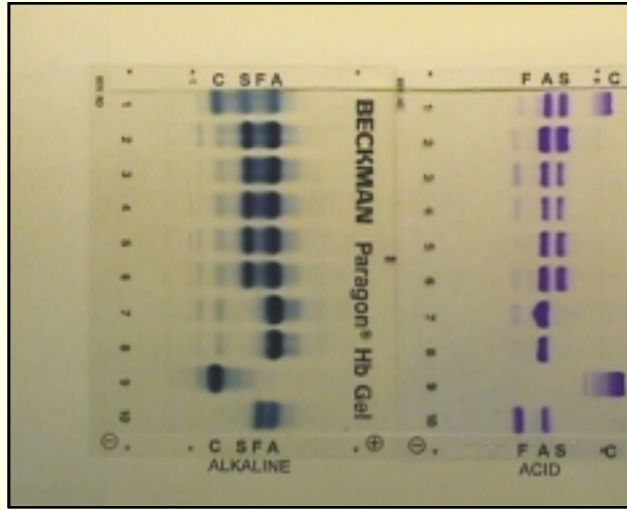
هـذـهـ الـبـرـوتـيـنـاتـ اـعـتمـادـاـ عـلـىـ الـاـخـتـلـافـ فـيـ أـوزـانـهـاـ وـشـحـنـاتـهـاـ الـكـهـرـبـائـيـةـ بـمـاـ يـعـرـفـ بـرـحـلـانـ (ـHemoglobin Electrophoresisـ)، وـيـتـمـ ذـلـكـ عـلـىـ أـوـسـاطـ صـنـعـيـةـ مـثـلـ الـأـغـارـ أوـ الـجـيـلاـتـيـنـ، وـتـكـوـنـ النـتـيـجـةـ مـعـرـفـةـ تـرـكـيزـ Fـ,ـSـ,ـAـ2ـ,ـAـ، وـغـيرـهـ، وـبـالـتـالـيـ تـشـخـصـ الـمـرـضـ مـنـ جـهـةـ وـتـحـدـيدـ شـدـتـهـ مـنـ جـهـةـ أـخـرىـ، شـكـلـ (ـ٣ـ).

• الدراسة الوراثية

تـعـدـ الـدـرـاسـةـ الـوـرـاثـيـةـ مـنـ أـهـمـ الـطـرـقـ التـشـخـصـيـةـ، حـيثـ تمـ التـوـصـلـ إـلـىـ مـعـرـفـةـ مـكـانـ تـوـضـعـ الـمـوـرـثـاتـ الـمـسـؤـلـةـ عـنـ حدـوثـ الـمـرـضـ، وـذـلـكـ عـنـ طـرـيقـ فـحـصـ الصـبـيـغـيـاتـ دـاـخـلـ الـكـرـيـاتـ الـبـيـضـاءـ، وـقـدـ نـجـحـتـ هـذـهـ الـطـرـيقـةـ فـيـ تـشـخـصـ الـمـرـضـ عـنـ الـأـجـنـةـ، حـيثـ تـؤـخـذـ عـيـنةـ مـنـ الزـغـابـاتـ الـمـشـيمـيـةـ خـلـالـ فـتـرـةـ الـحـمـلـ عـبـرـ مـسـبـارـ خـاصـ وـتـحـلـلـ فـيـ الـأـسـبـوـعـ ٨ـ٦ـ مـنـ الـحـمـلـ، أـوـ عـنـ طـرـيقـ تـحـلـيلـ السـائـلـ الـأـمـيـوـسـيـ الـمـحيـطـ بـالـجـنـينـ فـيـ الـأـسـبـوـعـ ١٨ـ١٦ـ مـنـ الـحـمـلـ، وـبـنـاءـ عـلـىـ ذـلـكـ يـمـكـنـ تـحـدـيدـ إـصـابـةـ الـجـنـينـ مـبـكـراـ وـاتـخـادـ إـلـيـرـاءـ الـمـنـاسـبـ، سـوـاءـ الـقـيـامـ بـالـاجـهـاضـ مـثـلـاـ أـوـ غـيرـ ذـلـكـ.

• التشخيص التفرقي

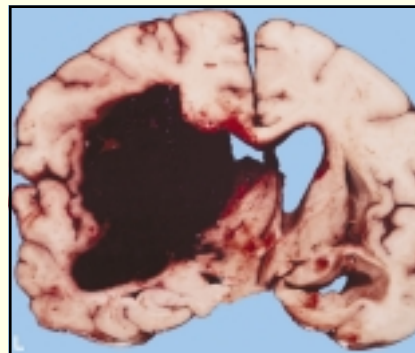
نظـرـاـ لـوـجـودـ تـبـدـلاتـ شـكـلـيـةـ عـنـ مـرـضـ فـقـرـ الدـمـ المنـجـليـ وـوـجـودـ فـقـرـ دـمـ انـحلـالـيـ وـآـلـامـ فـيـ الـعـظـامـ وـضـخـامـةـ فـيـ



• شـكـلـ (ـ٣ـ) خـتـبـارـ رـحـلـانـ الـخـضـابـ لـتـشـخـصـ الـمـرـضـ.

فقر الدم المنجلي

أما إن كان أحد الآباء حاملاً للمرض أو مصاباً به والآخر سليمًا فإن نسبة إصابة الذرية تكاد تكون معدومة اللهم إلا في بعض الحالات التي يحدث فيها خلل وراثي تسمى بالطفرات أو تبدل المورثات وهو نادر الحدوث، ولا يمكن التنبؤ بحدوثه مسبقاً.



نصائح لمرضى فقر الدم المنجلي

نظرًا لأن درهم وقایة خير من قنطرة علاج فينصح المرضى المصابين بفقر الدم المنجلي بالابتعاد عن الظروف المسببة للمرض، وذلك بتجنب حدوث التجفاف بالإكثار من السوائل، كما ينصح المرضى بتجنب السفر بالطائرة لفترات طويلة - مع بتجنب التحفظ - والتأكد دوماً من أن نسبة الخضاب لديهم ضمن الحدود الطبيعية (١٠-١٢ غ/دل)، كما لا بد من التأكيد على إعطاء اللقاحات المناسبة، والعلاج بالمضادات الحيوية الوقائية، ومراجعة المراكز المتخصصة بشكل دوري، إضافة إلى عدم إهمال أي أعراض يمكن أن تصاحب المريض ومراجعة الطبيب أو المركز المتخصص بعلاج هذه الأمراض دون إبطاء، كما يجب التنبيه إلى أن انخفاض درجة الحرارة تعد أحد العوامل الهامة التي تزيد في شدة المرض، وأن هؤلاء المرضى يحتاجون عناية خاصة عند تدخيرهم أو إجراء أي تدخل جراحي عليهم.

وفي الختام لا بد من الذكر أن مرضى فقر الدم المنجلي أقل عرضة للإصابة بمرض الملاريا أو على الأقل أكثر مقاومة لهذا المرض واحتلالاته، ولعل هذه هي الإيجابية الوحيدة - إن صح التعبير - لهذا المرض الذي يحمل بين طياته أخطاراً كثيرة يمكن التخلص منها باتباع النهج الطبي السليم والنصائح المناسبة.

المراجع

- 1- NELSON. Text book of pediatrics
- 2- DAVIDSON (Principles and practice of medicine)
- 3- E. Medicine web site 2000
- 4- Hematology..

يضم طبيب الأطفال وختصاري بأمراض الدم عند الأطفال، وممرضات مدربات على تدبير مثل هذه الحالات، بالإضافة إلى أخصائيين بالمعالجة الفيزيائية، وأخصائيين للاستشارات الوراثية، ومعالجين نفسيين أو أخصائيين اجتماعيين، كما لا بد من أن تتضافر جهود هؤلاء مجتمعين لتحقيق أفضل الدرجات في العلاج والذي يشمل:

• نقل الدم

لضمان نمو جيد ومتوازن لمرضى فقر الدم المنجلي يجب المحافظة على قيمة الخضاب بين ١٢-١٠ جرام/دل، ولكن هناك بعض الحالات التي تتطلب نقل دم فوري واسعافي، مثل:
- نوب تشنجي الطحال.
- نوب عدم تصنع الدم.
- حالات دوام انتصاب القضيب.
- الإصابة الشديدة للرئة وما يتبعها من آلام.
- نوبات التمنجل والآلام الشديدة.

• العلاج الوقائي

يجب إعطاء اللقاحات الضرورية لكل مرضى فقر الدم المنجلي، إضافة إلى بعض الكثرين من المرضى، والعلاج الشافي لمرض فقر الدم المنجلي، وتختلف نسبة الشفاء تبعاً للمراكز الطبية.

يبدو أن زرع نخاع العظم هو أمل الكثرين من المرضى، والعلاج الشافي لمرض فقر الدم المنجلي، وتختلف نسبة الشفاء تبعاً للمراكز الطبية.

يجب الانتباه عند اختيار شريك الحياة للوقاية من الإصابة بهذا المرض لأنه مرض وراثي، خاصة في المجتمعات التي تكثر فيها نسبة المرض، ولذلك كان الحد من زواج الأقارب مفيداً إلى حدماً في انقص نسبة المرض، ويمكن مساعدة الراغبين في الزواج بإجراء فحص رحلان خضاب الدم للتتأكد من خلوهم من المرض، أو بعبارة أكثر دقة عدم حملهم لهذا المرض، لأن وجود زوجين يحملان مورثة المرض يؤدي إلى ظهوره في الأبناء بنسبة ٢٥٪، ويعطيهم خطورة حمل المرض بنسبة ٥٠٪.

الوقاية من المرض

متلازمات الثلاسيميا

د. عبد الطيف دمود



• ثلاسيميا ألفا

تنجم ثلاسيميا ألفا (α -Thalassemia) عن إصابة أي من المورثات الأربع الضابطة للسلسلة ألفا (α) وذلك كما يلي:

- * إصابة مورثة واحدة، وتؤدي إلى ما يعرف بالحامل الصامت.
- * إصابة مورثتين، وتؤدي إلى ما يعرف بصفة أو سجية الثلاسيميا ألفا (α -Thalassemia Trait)، وهي حالة لا ترافقها أعراض سريرية للمصاب، ولكنها يمكن أن تورث المرض.
- * إصابة ثلاثة مورثات، وتؤدي إلى ما يعرف بداء الخضاب (Hemoglobin H disease).
- * إصابة المورثات الأربع، وتؤدي إلى الحالة الشديدة من حالات مرض فقر الدم، وتعرف بخضاب (Bart)، أو الخبز الجنيني (Hydrops fetalis). وهو توسم يصيب الجنين أثناء الحمل بسبب انحلال الدم الناتج عن هذا النوع من الثلاسيميا.

• ثلاسيميا بيتا

تنجم ثلاسيميا بيتا (β -Thalassemia) عن خلل في إحدى المورثتين المسؤولتين عن تركيب سلسلة بيتا (β) للخضاب أو كليهما، وذلك كما يلي:

- * إصابة مورثة واحدة، وتؤدي إلى ما يعرف بحامل الصفة (السجية) المرضية



• الخبز الجنيني.

تعرف الثلاسيميا (Thalassemia) بأنها إحدى أهم فاقات الدم الانحلالية الناجمة عن خلل وراثي في تركيب خضاب الدم، كما يعرف فقر الدم - المعروف بفacaة الدم - بأنه نقص في مستوى خضاب الدم عن المستوى المناسب للعمر، وينجم عن آليتين متعاكستين، وهما إما زيادة في تلف الكريات الحمر أو نقص في إنتاجها في نقي العظام (Bone Marrow).

الببتيد Polypeptides) هما سلسلتا ألفا (α) وبيتا (β) ، أما الخضاب (A_2) الذي يشكل حوالي ٢٪ من خضاب الإنسان فيكون جلوبينه من سلسلتي ألفا (α) وجاما (γ). بجانب ذلك يتكون الخضاب الجنيني (Fetal Hemoglobin) الموجود عند الجنين في رحم الأم من السلسلتين ألفا (α) ودلتا (δ)، وهو يتلاشى تدريجياً بعد الولادة ليحل محله الخضاب (A).

يحدث في متلازمات الثلاسيميا خلل وراثي في المورثات المسئولة عن تركيب سلسل عديدات الببتيد، وتبعاً للمورثة المصابة يحدث إضطراب في تركيب تلك السلسل، وبالتالي حدوث تشوّه كبير في إنتاج الخضاب السليم.

أنواع الثلاسيميا

توريث الثلاسيميا كصفة جسمية مقهورة (Autosomal recessive)، تنتقل من جيل لأخر وتصنف تبعاً للسلسلة المصابة من سلسلتي الجلوبين، وذلك وفقاً لما يلي:

وتعد فاقات الدم الانحلالية (Hemolytic Anemias) إحدى فاقات الدم الناجمة عن زيادة تخرّب الكريات الحمر لنقص متوسط عمرها - المقدر بحوالي ١٢٠ يوماً - نتيجة لخلل في تركيب غشائتها أو نقص بعض الأنزيمات الضابطة لعملها، أو اضطراب في تركيب خضاب الدم (Hemoglobin) الذي يشكل المادة الرئيسية لها، والذي يقوم بنقل الأكسجين إلى كل خلايا البدن، ويدفع ثاني أكسيد الكربون خارجها.

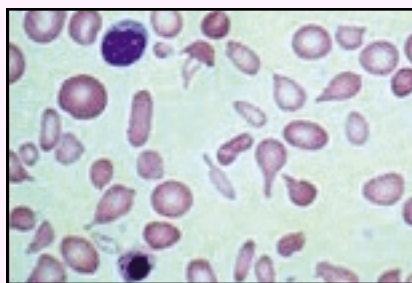
الآلية والطبيعة المرضية

يتراكب خضاب الدم من جزيئين رئيسيين هما الدمة - الهيم (Heme) - والجلوبين (Globin)، وهذا الأخير هو الذي يتأثر ويتشوه تركيبه في حالات الثلاسيميا. يتركب جزئي الجلوبين في الخضاب (A) - يشكل حوالي ٩٨٪ من خضاب دم الإنسان - من سلسلتين مضاعفتين من عديدات

متلازمات الثلاسيميا



• ثلاسيميا بيتا.



• ثلاسيميا ألفا.

للثلاسيميا بيتا (β), وهي حالة مرضية متحجحة (مقهورة).

* إصابة المورثتين، وتؤدي إلى ما يُعرف بالثلاسيميا بيتا الكبري (β -Thalassemia Major), وهي الشكل المرضي الشائع للثلاسيميا..

الانتشار والتوزيع

تتركز الثلاسيميا ألفا (α -Thalassemia) في بعض شعوب شرق آسيا كالصين ومالزيما، وأندونيسيا، وبعض دول أفريقيا، بينما تنتشر الثلاسيميا بيتا (β -Thalassemia) بشكل واضح بين شعوب البلدان المطلة على البحر الأبيض المتوسط وبلدان الشرق الأوسط، وكذلك بعض البلدان الأفريقية. وتعد سوريا ولبنان وفلسطين من أكثر الدول العربية التي تنتشر فيها الثلاسيميا بيتا.

التخدير المختبري

كأي فقر دم، يكون مستوى خضاب الدم (Hemoglobin) لمرضى الثلاسيميا منخفضاً عن القيمة المناسبة للعمر، وتظهر الدراسة المختبرية لفيلم الدم (Blood smear) أشكال الكريات الحمراء في حالة الثلاسيميا عبارة عن كريات حمراء صغيرة ناقصة الصباغ (Hypochromic-microcytic).

ويتم التخدير الأكيد لحالات الثلاسيميا بإجراء ما يسمى بالرحلان الكهربائي لخضاب الدم (Hemoglobin Electrophoresis)، وهي وسيلة مختبرية تبين أشكال الخضاب الموجودة على أوراق خاصة تسمح بمعرفة أنواع الخضاب، ويوضح جدول (١)

ويزيد انحلال الدم في حالة تعرض المريض للإنتانات (Infections) أو استعمال بعض الأدوية كالحديد والسلفا (Iron and Sulfa)، * **الحزب الجنيني (Hydrops Fetalis)**، وهو الصورة الشديدة للثلاسيميا بيتا حيث تكون المورثات الأربع للسلسلة ألفا مصابة، وبالتالي يكون هناك فقر دم شديد جداً مع وذمات شديدة تالية لقصور القلب، ولا تناسب هذه الحالة مع الحياة، حيث يولد معظم المصابين أمواتاً أو يموتون بعد الولادة بفترة قصيرة.

• ثلاسيميا بيتا

يأتي مرض الثلاسيميا بيتا (β -Thalassemia) على حالتين هما :

* **حالة الحامل لسجينية المرض**، ويصيب الأشخاص الذين لديهم خلل في مورثة واحدة من المورثتين المسؤولتين عن تركيب سلاسل بيتافي خضاب الدم، وتعد هذه الحالة لاعرضية تورث العلة المرضية للأولاد.

* **الثلاسيميا بيتا الكبري (β -Thalassemia major)** وترجم عن خلل في كلي المورثتين المسؤولتين عن تركيب سلاسل بيتا، وهي الشكل السريري المرضي الذي تظهر أعراضه غالباً

بعد سن الستة أشهر الأولى من العمر بفقر دم يكون فيه الدم شاحب اللون مع تضخم في الكبد والطحال، وأحياناً يرقان يصاحبه انحلال الدم وتلون البول باللون الأحمر الغامق نتيجة احتوائه على

المظاهر السريرية

تختلف المظاهر السريرية للثلاسيميا حسب الخلل الذي يصيب السلسلة ألفا (α) أو بيتا (β) وذلك كما يلي :

• ثلاسيميا ألفا

تختلف المظاهر السريرية للثلاسيميا ألفا (α -Thalassemia)، حسب عدد المورثات المصابة، حيث لا تصاحب الحالات الصامتة أو الحاملة لصفة المرضية أعراض سريرية واضحة، لكن هناك احتمال لنقل المرض إلى الأطفال، أما في الحالات المرضية الشديدة فهناك :

* **داء الخضاب (Hemoglobin H disease)**، وتكون فيه ثلاثة من مورثات السلسلة ألفا مصابة، وقد يتظاهر سريرياً في مرحلة حديثي الولادة (New born) على شكل يرقان (Jaundice) مبكر متزافقاً مع فقر دم شديد، يكون فيه مستوى خضاب الدم مابين ٧ إلى ١٠ جرام/دL، ومع تقدم العمر يتظاهر هذا المرض بشكل فقر دم (Anemia) مع تضخم في الكبد والطحال ودرجة من اليرقان،

نوع الثلاسيميا	نوع الخضاب	المريض
ثلاسيميا ألفا (صامدة)	خضاب A أكثر من ٩٠%	١- طبيعي
ثلاسيميا ألفا (حامل سجينية المرض)	خضاب Barts من ١٥-٥%	٢- حديث الولادة
ثلاسيميا ألفا (حامل سجينية المرض)	الطبيعي	٣- طفل أو بالغ
داء الخضاب H	خضاب Barts من ٢٠-٤%	٤- طفل أو بالغ
داء الخضاب H	خضاب Barts من ٤-٢٠%	٥- جنين
الحزب الجنيني	خضاب Barts من ٨٠-٩٠%	٦- طفل أو بالغ
حامل لمرض ثلاسيميا بيتا	خضاب F بين ٥-٢٠%	
ثلاسيميا بيتا الكبري	خضاب F أكثر من ٩٠%	

• جدول (١) أنماط الثلاسيميا حسب خضاب الدم.



• تشمُّع الكبد.



• تضخم الطحال.

الذي يتسبب في العديد من الأمراض التي تختلف باختلاف النسيج الذي ترسب فيه الحديد، وذلك كما يلي:

- الترسب في البنكرياس، ويؤدي إلى داء السكري.

- الترسب في القلب، ويؤدي إلى اضطراب في نظام القلب يتتطور لاحقاً إلى قصور قلبي.

- الترسب في الكبد، ويؤدي إلى تشمُّع (تليف) (Liver cirrhosis).

- فشل النمو وتأخُّر البلوغ نتيجة إلى فقر الدم المزمن (Chronic Anemia) المرافق لمرضى الثلاسيميا.

- قد يؤدي نقل الدم المتكرر لمرضى الثلاسيميا إلى العديد من الأمراض منها:
١- الحساسية والانحلال بسبب الخطأ في نقل الدم المناسب لحالة المريض.

٢- الأمراض الانتانية بسبب إعطاء مريض الثلاسيميا دمًا ملوثًا بهذه الأمراض مثل مرض الإيدز والتهاب الكبد الوبائي (B) وغيرها.

المعالجة

هناك أسلوبان رئيسيان لعلاج المرضى المصابين بالثلاسيميا هما :

• النقل المنتظم للكريات الحمراء

يهدف النقل المنتظم للكريات الحمراء (Regular Red cell transfusion) ببساطة إلى المحافظة على مستوى معين من خضاب الدم بحيث لا ينخفض ذلك الحد لمنع حدوث زيادة نشاط في نقي العظام، ويسمح هذا الإجراء بتنمو طبيعي ويقي من التشوّهات العظمية

أنواع الثلاسيميا حسب نمط إصابة الخضاب.

التَّشْخِيصُ السَّرِيرِيُّ

تعد الثلاسيميا من الأمراض الوراثية التي تنتقل من جيل لآخر بشكل جسمى - مرتبطة بالوراثات الجسمية لا الجنسية -

مقهور (Autosomal recessive)، فلو كان الأبوان يحملان الصفة الوراثية للثلاسيميا فإن ٥٠٪ من أولادهم سيكونون حاملين للمرض و ٢٥٪ منهم مصابين و ٢٥٪ سليمين، من هنا تتبع أهمية القصة العائلية أو الفحص السريري الذي يظهر الأعراض السابقة الذكر وأهمها: الشحوب (pallor) إضافة إلى تضخم الطحال وربما الكبد والشكل المميز للوجه والجمجمة.

ويتم التشخيص الأكيد عن طريق إجراء رحلان خضاب الدم (Hemoglobin electrophoresis) والذي يظهر وجود الخضابات المرضية المشاهدة في حالات الثلاسيميا المختلفة.

ومن الملاحظ أن بعض حالات الثلاسيميا - لاسيما الثلاسيميا الصامدة - قد تلتبس مع فقر الدم بنقص الحديد، ويمكن تمييزها منه بعدم الاستجابة للعلاج بالحديد وإجراء رحلان الخضاب. كذلك هناك بعض حالات فقر الدم الانحلالي المناعي (Auto immune Hemolytic Anemia)،



• جهاز تشخيص رحلان خضاب الدم.

متلازمات الثلاسيميا

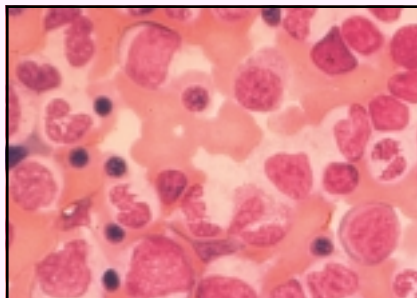
وعلى كل حال فإن فرص زرع نقي العظام يجب أن تعطى لكل مصاب بالثلاسيميا فيما لو توفرت له لأنها الطريقة الوحيدة التي تشفى المريض - بإذن الله - من الثلاسيميا.

الخاتمة

ما تقدم يمكن القول أن الثلاسيميا مرض وراثي ينتقل من جيل لأخر، وهو من الأمراض التي تنتشر في بعض البلاد العربية والتي يلعب زواج الأقارب دوراً كبيراً في استمراريتها وانتشارها. وأن المرض يمكن تشخيصه بسهولة هذه الأيام فيما لو توجه الطبيب نحو الاشتباه بالثلاسيميا من خلال فحص المريض وتاريخه المرضي والعائلي، كذلك فإن فحص الدم واجراء رحلان الخضاب للأشخاص المشتبه بهم - لاسيما قبل الزواج - يعد وسيلة أساسية للحد من انتشار المرض، حيث أن الحاملين للمرض لا عرضيين غالباً لكنهم الأساس في توريث المرض للأولاد، لاسيما إذا كان الشخصان المقلبان على الزواج من حملة المرض الصامتين . أما بالنسبة للمصابين فهم بحاجة إلى مراكز متخصصة لتأمين عملية نقل الدم المنتظم، خاصة للأطفال حتى يتمكنوا من النمو بشكل طبيعي، وكذلك إجراء عملية زرع نقي العظام لمن تتوفر لهم الفرصة لذلك .

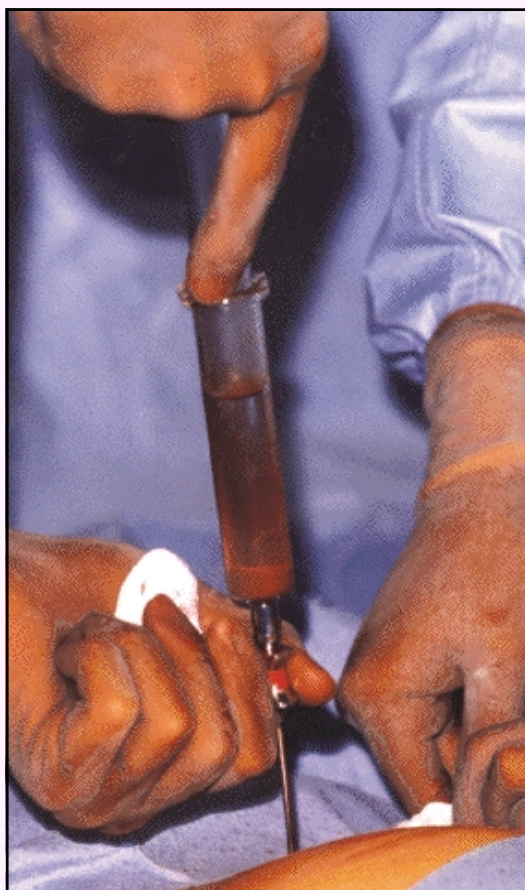
المراجع :

- 1- David . T. J. in Recent advances in pediatrics , 1997
- 2- Richard E. Behrman. Ivelson, textbook of pediatrics. 1996
- 3- Kwesi sacky. pediatrics in review. 1999.20.204
- 4- George K.S, etal. The Harriet lane Handbook, 2000



● نقي عظام سليم .

٣- ألا تكون لديه إصابة ناجمة عن زيادة الحديد المرافق للثلاسيميا .
وينجم عن عدم توفر الشروط المذكورة أعلاه في نسبة نجاح زراعة نقي العظام إلى حوالي ٧٠٪ . غير أن الدراسات التي أجريت في أمريكا الشمالية تدل على أن نسبة نجاح عملية زرع نقي العظام أقل مما هو عليه في إيطاليا .



● زراعة نقي العظام .

المرافقه . ويجب البدء مبكراً - ما أمكن - ببرنامج نقل دم منتظم للمحافظة على مستوى خضاب الدم بحدود ١٠ جرام / دل طيلة فترة النمو والتحام مشاش العظام، بعدها يتم نقل الدم بمستوى أقل لجعل مستوى الخضاب في حدود ٨ جرام / دل الدم . وتعرف هذه الطريقة أحياناً

(Syrer transfusion)

ومن العلاجات المساعدة أحياناً - لاسيما في البلدان التي لا تطبق بدقة الطريقة السابقة من نقل الدم المنتظم - ما يسمى باستئصال الطحال (splenectomy) وذلك لأن الطحال يتضخم عند مرض الثلاسيميا نتيجة لتكسر الكريات الحمر المتكرر، وقد يصبح مفرط النشاط (Hypersplenism) مما يزيد الحاجة إلى نقل الدم أكثر وبفواصل قصيرة، لذلك فإن استئصاله يكون مساعداً في التخفيف من عملية نقل الدم .

● زراعة نقي العظام

تعد زراعة نقي العظام (Bone Marrow transplantation) الطريقة الوحيدة لشفاء المرض، ويتم ذلك بنقل نقي العظام من شخص سليم ومتطابق نسبياً مع المريض (Allogenic bone marow Transplantation)

وتبلغ نسبة نجاح هذه العملية حسب دراسة لوركارلي (Lucarelli) ومساعديه في إيطاليا أكثر من ٩٠٪ فيما لو

توفر في الشخص المريض ثلاثة شروط، هي:

١- ألا يكون لديه تضخم كبدي (Hepatomegaly) متقدم .

٢- ألا يكون لديه تليف بوابي كبدي (Portal fibrosis) في خزعة الكبد .

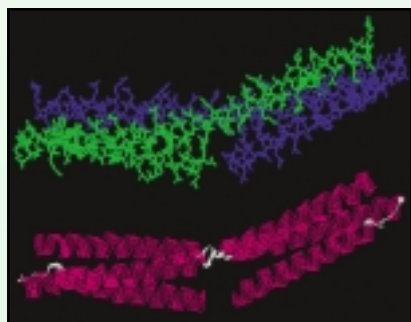
مرض تكorum الكريات الحمراء

د. عبدالدaim ناظم الشحود

اقتناص هذه الكريات المتكورة من قبل الطحال، حيث يعتبرها خلايا غير طبيعية إلى حد ما، وتكون النتيجة حدوث فقر دم ويرقان، وحصوات مرارية.

المظاهر السريرية

تبدأ المظاهر السريرية للمرض منذ فترة الوليد بانحلال في الدم وظهور اليرقان الذي قد يكون شديداً لدرجة الحاجة إلى تبديل الدم وتطبيق المعالجة



• صورة إلكترونية توضح غلاف الكريمة الحمراء.

الخصوصية، وقد لا تظهر أعراض المرض عند بعض المرضى ولا يكتشف لديهم إلا صدفة من خلال فحصهم واكتشاف درجة معينة من فقر الدم، أو أحياناً اكتشاف تضخم الطحال ليستدل به بعد إجراء بعض الفحوص المختبرية على المرض، وبالطبع يشكو المرضى في هذه الحالة من شحوب ووهن خاصة عند القيام بمجهود رياضي كالركض أو صعود السلالم. أما تضخم الطحال فقد يسبب في بعض الحالات ثقلأً

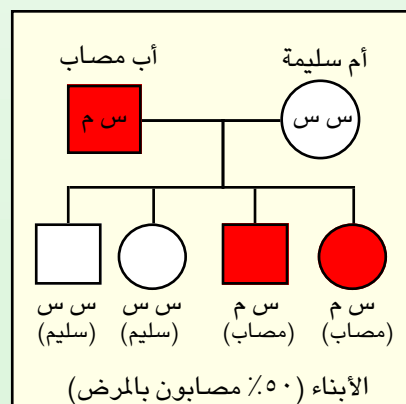
للعائلة) قد تصعد نسبتها إلى ٢٥٪.

يعود سبب اختلاف شكل الكريمة الحمراء إلى اضطراب في أحد مكونات غلافها والذي يشكل العنصر الأساسي أو هيكل الخلية ويدعى بـ (Spectrin)، كما يمكن أن تصاب بعض العناصر الأخرى، وتكون المحصلة نقصاً في غلاف الكريمة الحمراء مع بقاء حجمها ومكوناتها كما هي، مما يؤدي إلىأخذ الكريمة للشكل الكروي بدلاً من المقعّر الوجهين. ويؤدي الشكل الكروي لها إلى زيادة الجهد والحمل عليها من أجل المحافظة على التوازن داخل وخارج الخلية، وتكون محصلة ذلك استنفاذ القدرة والطاقة المخزونة مثل طاقة الأدينوزين ثلاثي الفوسفات (ATP).

ويتسبب ذلك في قصر عمر الكريمة الحمراء بحيث يقل عن ١٢٠ يوماً، وإلى

مرض تكorum الكريات الحمراء (Spherocytosis) عبارة عن مرض يؤدي إلى تحولها من الشكل الطبيعي المقعّر الوجهين - ضروري لزيادة سطح الخلية للحد الأقصى الذي يمكنها من نقل الأكسجين وغازات الاحتراق بين الأنسجة والرئتين - إلى الشكل الكروي تماماً شكل (١)، وهذا يؤثر في وظيفتها ويقصر من عمرها، وهو واسع الانتشار في أوروبا الشمالية حيث تصعد نسبة الإصابة به إلى واحد بين كل خمسة آلاف شخص، وقد كان يسمى سابقاً بمرض شوفار.

يعد هذا المرض أكثر الأمراض الخلقية والعائلية التي تصيب الكريات الحمراء، وهو مرض وراثي ينتقل في معظم الحالات من الآباءين بصفة وراثية جسدية مسيطرة (سائدة) - بالرغم من وجود حالات يحدث فيها الانتقال بصورة مقهورة (متتحية) - فعلى سبيل المثال لو كان أحد الآباءين مصاباً بالمرض فإن نصف الأبناء يكونون مصابين به بغض النظر عن جنسهم، شكل (٢). وفي الحالات التي ينتقل فيها المرض بصفة متتحية - حالات نادرة - يلزم أن يحمل كلا الآباءين المرض ليصاب به ٢٥٪ من الأبناء. كما أن هناك بعض حالات الطفرات التي تحدث دون سابق إنذار ودون وجود قصة عائلية (التاريخ المرضي



• شكل (٢) توارث المرض عندما يكون أحد الآباءين يحمل الصفة السائدة.



• شكل (١) مقارنة بين الكريات الحمراء في حالة الصحة والمرض.

تکور الكريات الحمراء

المسببة لحدوث النزف أو التي تلعب دوراً مناعياً هاماً مثل دواء ارتفاع ضغط الدم المعروف بـ(L-DOPA).

كذلك لابد من الإشارة إلى أنه في بعض الحالات تأخذ الكريات الحمراء شكلاً مكوراً تماماً شبيهاً إلى حد ما بمرض تکور الكريات الحمراء الوراثي، وهذا قد يسبب وضع تشخيص مغایر أحياناً، ومن هذه الحالات:

١- انحلال الدم عند المولود بسبب تنافس الزمر الدموية، حيث تكون فصيلة الأم (O) والطفل (A) أو (B) مثلاً.

٢- أمراض انحلال الدم المناعية التي لا يوجد لها سبب واضح تماماً.

٣- آذية الحر مثل ضربة الشمس.

٤- التسمم بإحدى الجراثيم اللاهوائية الخطيرة (الوشائقي).

٥- مرض ويلسون، وهو مرض وراثي يزداد فيه تركيز النحاس في الدم ويسبب فقر دم وإصابة عصبية.

ومن الملاحظ أن كل هذه الأمراض المذكورة أعلاه يمكن تشخيصها بسهولة عن طريقأخذ قصة سريرية مفصلة من المريض وذويه وإجراء بعض الفحوص المختبرية البسيطة.

الدم بشكل اسعافي خشية حدوث وفط القلب والموت في بعض الحالات.

التخخيص التفريري

هناك أمراض كثيرة يمكن أن تكون مشابهة لمرض تکور الكريات الوراثي من حيث الفحوصات المختبرية وبعض الأعراض السريرية، خاصة أنها جمعاً تشتراك بحدوث درجات مختلفة من فقر الدم واليرقان وتضخم متفاوت الشدة في الطحال، إضافة إلى بعض التبدلات

الشكلية في البدن، ومن هذه الأمراض:

١- فقر الدم بسبب الثلاسيمية، وهو منتشر في منطقة الشرق الأوسط وحوض البحر الأبيض المتوسط.

٢- فقر الدم المنجل (Sickle Cell anemia).

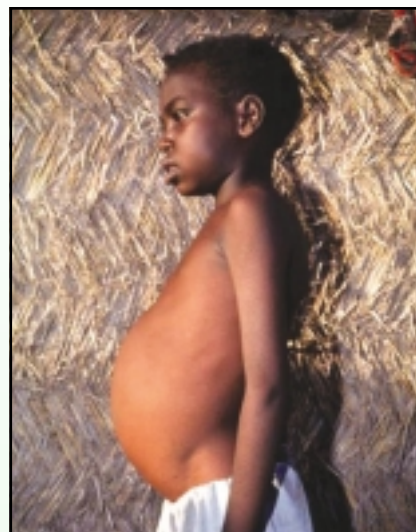
٣- فقر الدم الشديد بسبب نقص الحديد (في بعض الحالات).

٤- فقر الدم بسبب التحسس للقول (نقص خميرة G6PD).

٥- فقر الدم بسبب تبدل شكل الكريات الحمراء (الكريات البيضوية أو الأهليليجية).

٦- فقر الدم بسبب أمراض مناعية (فقر الدم الانحلالي المناعي الذاتي).

٧- فقر الدم بسبب بعض الأدوية سواء



• انتفاخ البطن نتيجة لتضخم الطحال.

في البطن أو حتى حدوث ألم فيه.

ويتسبب حدوث انحلال الدم المزمن في إصابة المريض بآلام بطنية ناجمة عن تشكل حصوات المرارة، والتي عندما تسد القناة المرارية تؤدي إلى ظهور اليرقان الشديد عند المريض مع آلام بطنية شديدة، وهي حالة اسعافية في غالبية الحالات.

وكما هو الحال في معظم الأمراض الانحلالية المزمنة فإن نخاع العظم يعمل بشكل دائم على تعويض الكريات الحمراء التالفة، مما يؤدي إلى توسيعه وترفق في بعض مناطق الجسم - لاسيما عظام الجمجمة والوجه والفكين - مؤدياً إلى تبدل في شكل الوجه بدرجة خفيفة مقارنة مع ما يشاهد في الأمراض الأخرى مثل الثلاسيمية أو فقر الدم المنجل.

ولعل ما يميز مرض تکور الكريات الحمراء الوراثي حدوث حالات من فقر الدم - تصل فيها نسبة الخضاب إلى أقل من ١٠ جرام / دل - خاصة بعد الإصابة بنوع من الفيروسات تدعى بـ البارافو (Parvo Viruses) حيث يتوقف نخاع العظم عن العمل لفترة مؤقتة يصاب المريض خلالها بالوهن والشحوب الشديدين، ويحتاج المريض - أحياناً - لنقل

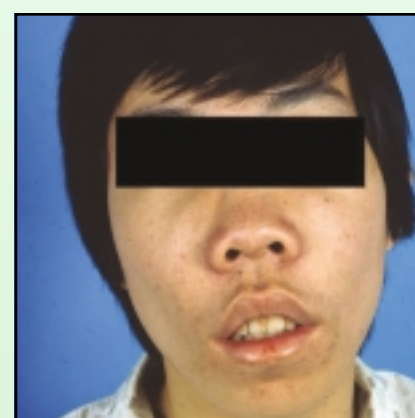
الفحوصات المختبرية

من أهم الفحوصات المختبرية لمرض

تکور الكريات الحمراء ما يلي:-

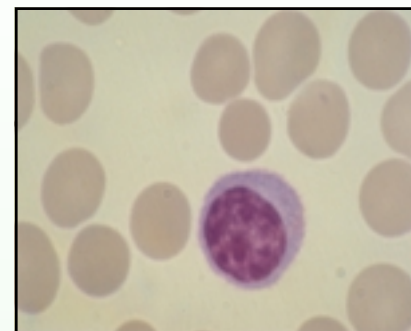
● اللطاخة الدموية

يعد هذا الفحص من الفحوصات الأولية التي تُجرى لتشخيص مرض تکور الكريات الحمراء، وهو فحص بسيط يمكن أن يُجرى في عيادة الطبيب. وفي هذا الفحص تكون الكريات المتکورة متجانسة اللون مقارنة بالكريات الطبيعية التي تبدو شاحبة في مركزها الذي يمثل ٣٠٪ من قطر الكريات.



● بروز الفكين والوجنتين نتيجة للإصابة بمرض تکور كريات الدم الحمراء.

- ٢- الیرقان.
- ٣- التخضم الشديد للطحال.
- ٤- تدهور المناعة وبالتالي تعرض البدن لأصناف مختلفة من الجراثيم وغيرها.
- وهناك بعض الاختلاطات التي تحدث بشكل كبير عند مرضى تکور الکریات الحمراء الوراثي دون غيرها من الأمراض المذکورة إلى حد ما:-

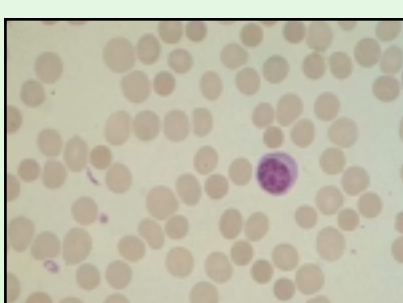


● الحصيات المارارية:

تحدث الحصيات المارارية بكثرة عند مرضى تکور الکریات الحمراء الوراثي، وت تكون هذه الحصيات بشكل رئيسي من البيلروبين الناتج عن انحلالها حيث يمكن أن تحدث بأعمار باكرة (٤-٥ سنوات)، وتقدر نسبة الذين يشكون من الحصيات المارارية بحوالى ٥٠٪ من المصابين بهذا المرض، خاصة عند الذين لم يستأصل طحالهم بعد. وي ظاهر المرض بحدوث آلام بطانية تتفاوت شدتها حسب مكان الحصاة وحدوث الیرقان الذي قد يكون شديداً عندما تسد الحصاة القناة المارارية، وقد يصل الحال إلى حدوث التهاب شديد في البنكرياس وذلك عندما تسد الحصاة القناة البنكرياسية، وهي حالة إسعافية.

● نوب فقر الدم

يعد مريض تکور الکریات الحمراء عرضة لحدوث تثبيط شديد في نخاع العظم وفقر دم شديد خاصة عندما يصاب المريض بنوع خاص من الفيروسات تدعى بـ (البارفو)، حيث يصل خضاب الدم إلى



- سحبة دم تمثل دم مصاب بتکور کریات الدم الحمراء ببیکروبات.

● لطاخة دموية طبيعية.

محظوظ بنقص في أحد البروتينات الكبدية المتعلقة بضبط كمية البيلروبين - بروتين هابتوجلوبين (Haptoglobin) - تتطور إلى تكوين حصوات مارارية. وعليه فإن قياس كمية البيلروبين قد تكون مؤشرًا على حدوث المرض من عدمه.

● الہشاشة الكروية

تدل هشاشة الکریة الحمراء على حدوث مرض تکورها، إذ أن الکریات الطبيعية - المقرعة الوجهين - تكون متماسكة أكثر بسبب زيادة سطحها مقارنة بالشكل الكروي. وتحتبر الہشاشة الكروية بوضعها في وسط ملح ذي تركيز منخفض نسبياً دون إضافة الجلوکوز لمدة ٢٤ ساعة عند درجة حرارة ٣٧°C، حيث تبدي الکریات الحمراء الكروية انحلالاً سريعاً مما يدل على وجود المرض عكس الکریات الطبيعية التي تقاوم هذه الأوساط، وتحتفظ بغلافها سليماً دون أن يتمزق بسهولة.

كذلك يمكن اختبار الہشاشة بدراسة بروتينات غشاء الکریة الحمراء واكتشاف الخلل المباشر فيه، ولا زال هذا النوع من الاختبار قيد الدراسة والتطوير.

اختلاطات المرض

هناك عدد من الاختلاطات التي تشتراك فيها كل الأمراض الانحلالية مثل:-

- ١- حدوث فقر الدم الشديد.

● لطاخة دموية عند مريض تکور الکریات الحمراء الوراثي.

كذلك يمكن للأجهزة الحديثة أن تحدد شكل الکریة وحجمها، فعندما ينخفض الخضاب ليصل إلى حدود تتراوح ما بين ٦ إلى ١٠ جرام/دل وترتفع نسبة الکریات الفتية - المعروفة بالشبكيات - لتصل ٦ إلى ٢٠٪ من مجموع الکریات مقارنة بـ ١-٣٪ في الحالات الطبيعية، يدل ذلك على وجود مرض من أمراض کریات الدم الحمراء التي من ضمنها مرض تکور الکریات الحمراء. ومما يلفت النظر كذلك ارتفاع تركيز الخضاب في الکریات المصابة مقارنة بالکریات الطبيعية رغم أن متوسط حجم الکریة طبيعي في كليهما، حيث قد يصل تركيز الخضاب في الکریات المريضة بين ٣٦ إلى ٣٨ جرام/دل، بينما يكون في الکریات الطبيعية بحدود ٣٠ إلى ٣٣ جرام/دل.

● نخاع العظم

في حالة مرض تکور الکریات الحمراء وأمراض الدم المشابهة يزداد النشاط الخلوي لنخاع العظم لتعويض کریات الدم الحمراء التالفة بسبب المرض، ولذلك فإن فحص نخاع العظم يعد مهماً لتشخيص داء تکور الکریات الحمراء وغيرها من الأمراض المشابهة.

● البيلروبين

ينجم عن مرض تکور الکریات الحمراء وأمراض الدم الانحلالية الأخرى ارتفاع ملحوظ في مستوى بيلروبين الدم

تکور الکریات الحمراء

الکریات الپیضاء المسؤولة عن الدفع عن الجسم، ويفضل تأخیر استئصال الطحال حتى عمر ٦-٥ سنوات إن أمكن.

٢- يفضل إعطاء حمض الفوليك - كما ذكر سابقاً - لضرورته لتشكيل الکریات الحمراء.

٣- يعد البنسلین الدواء المناسب من بين المضادات الھیویة التي تعطى بعد استئصال الطحال، ويعطى بجرعة ١٢٥ ملجرام مرتين يومياً للأطفال دون ٥ سنوات من العمر وبجرعة ٢٥٠ ملجم مرتين يومياً بعمر أكبر من ٥ سنوات.

٤- هناك حالة واحدة تم فيها استئصال جزئي للطحال كعلاج لهذا المرض، وكانت النتيجة حدوث تحسن في تركيز خضاب الدم ونقص في درجة الانحلال الدموي مع الاحتفاظ بوظيفة هذا العضو كمکون للمناعة، ولكن هذه الدراسة لا يمكن الاعتماد عليها كخطوة علاجية لهذا المرض.

الخلاصة

مع تطور العلم والأبحاث الطبية فإن الأمال معلقة بإيجاد وسائل علاجية أكثر نجاعة وفائدة بحيث تبقى الصحة والعافية الهدف الأساسي والغاية النبيلة المنشودة لأن الصحة كما قيل: تاج على رؤوس الأصحاء لا يره إلأ المرضى.

المراجع

1- Behrman R.E. Nelson Text book of Pediafrics 16th edition, philadelphia, WB Saunders, USA 2000.

2- Christopher H.etal, Davidson,s Principles and Practice of Medicine, 19th edition, Churchill Livingstone. Edinburgh. uk. 2002.

مراجع الإنترنرت

- 1- <http://www.google.com/>
- 2- <http://www.E.Medicine.com/>



• تحلل کریات الدم الحمراء دليل الإصابة بالمرض.

والهیموفیلیس انفلونزا، إضافة إلى بعض المضادات الھیویة بجرعات قلیلة وقایة من بعض الاصحاج المترتبة على استئصاله.

٤- إعطاء بعض العناصر الخاصة ولاسيما حمض الفوليك، والاعتماد على التغذیة الجيدة والعناصر الغنية بالحديد مثل الحبوب والخضروات الخضراء واللحوم وغيرها، وذلك لتعويض فقر الكریات الحمراء.

٥- تجنب أنواع الرياضة التي قد تحدث فيها رضوض على البطن يمكن أن تؤدي إلى تمزق الطحال.

العلاج

من أهم طرق العلاج ما يلي:-

١- حيث أن الکریات المکورة شأنها شأن أي من الکریات غير الطبيعیة يتم اقتناصها في الطحال لأنها يعتبرها غریبة بعض الشيء، فإن استئصاله يعتبر حجر الزاوية في علاج تکور الکریات الوراثی. ويلاحظ بعد ذلك أن المريض يصبح أقل حاجة إلى نقل الدم، ولكن هناك بعض الأطباء يفضل تأجيل استئصال الطحال إذا كانت كمية الخضاب أكثر من ١٠ جرام / دل، وكانت نسبة الکریات الحمراء الفتية أقل من٪ ١٠. بمعنى أن درجة انحلال الدم ليست شديدة، خاصة أن الطحال يلعب دوراً هاماً في التصدی للجراثیم بأنواعها المختلفة ويولد

أرقام متدنیة جداً، قد تسبب حدوث وھط في القلب أو حتى الموت في الحالات الشدیدة إن لم تتم المبادرة بنقل الدم مباشرة.

● انحلال الدم عند المولود

قد يكون تکور الکریات الحمراء سبباً هاماً في حدوث درجة شدیدة من انحلال الدم عند حديثي الولادة، وقد تصل إلى حدوث يرقان شدید يستدعي تبدیل دم المولود، ووضعه تحت المعالجة الضوئیة، ونقل الدم.

الوقاية من المرض

بعد اختيار شريك الحياة المناسب هو حجر الزاوية في الوقاية من مرض تکور کریات الدم الحمراء، لأنه مرض وراثی، وإن كانت هناك بعض الحالات التي قد تنتقل بصفة وراثية متتحمیة وغير عرضیة. ولا يمكن كشف مثل هذه الحالات إلا بإجراء فحوص مخبریة، خاصة اللطاخة الدمویة التي تُظهرْ مباشرة الکریات المکورة.

أما عند المصابين بالمرض فلابد من اتباع بعض النصائح الطبية لتجنب حدوث اختلالاته مثل:-

١- إجراء فحوص دوریة سریریة ومختبریة لتجنب حدوث فقر الدم.
٢- علاج حصوات المرارة عند حدوثها.

٣- إعطاء المرضى المستاصل طحالهم عند أعمار مبكرة بعض اللاحقات الخاصة مثل لاح المکورات الرئویة والمکورات السحائیة



• الاعتماد على التغذیة الجيدة يفيد في الحماية من مرض تکور الکریات الحمراء.



خاصة على الجذع وفي الرقبة والثنيات، كما تتطور الحالة أكثر مع تقدم العمر.

٢- حدوث بقع بلون القهوة بالحليب بشكل شائع لوحدها أو مع التصبغ آنف الذكر.

٣- نقص أو زوال للصباغ الجلدي (بهاق)، يمكن تمييزه من حالات التلون البرونزي التي تحدث بسبب عمليات نقل الدم المتكررة عند المرضى الذين يعتمدون على ذلك، ولكن لم يتلقوا الدواء الكافي لطرح الحديد من الجسم.

يغلب على المرضى صغر الحجم وقصر القامة، وقد تبين أن الكثريين منهم لديهم نقص بهرمون النمو، ولكن يستجيب للمعالجة بهذا الهرمون حوالي نصفهم. كذلك تكثر تشوهات الأطراف العلوية، خصوصاً نقص تصنيع مركبات الدم وكثرة الأصابع وانشطار أو غياب الإبهام، كما أن نقص تصنيع أو غياب الكعبرة يتراافق دوماً مع نقص تصنيع أو غياب الإبهام بالمقارنة مع الحالة السريرية الأخرى المعروفة بمتلازمة تار (TAR) والتي يحدث فيها نقص بالصفائح الدموية وغياب الكعبرة، ولكن الإبهام تكون موجودة دوماً. أما تشوهات القدم فإنها أقل حدوثاً، وتتشتمل على التصاق أصابع القدم وقصرها وكثثرتها، وكذلك وجود القدم المخلبية والقدم المسطحة، وأحياناً يحدث خلع بالورك وتشوهات بالساقيين.

فقر الدم اللامصنع عبارة عن حالة مرضية تصيب الأطفال يكون فيها نقى العظام غير قادر على إنتاج كل عناصر الدم أو بعضها، وبذلك يفشل الدم في أداء وظيفته. وينجم المرض إما عن أسباب وراثية أو مكتسبة، وحسب دراسة مستشفى بوسطن للأطفال ومستشفى أمير ويلز بأستراليا فإن ٣٥٪ إلى ٣٠٪ من حالات فقر الدم اللامصنع عند الأطفال ناتجة عن أسباب وراثية.

المظاهر السريرية للمرض

يتظاهر المرض بوجود واحدة أو أكثر من التشوهات الجسدية الخلقية المميزة مع مظاهر فشل نقي العظم الدموية، جدول (١)، وتوضح طرق الفحص الصبغية (الكريموزومية) الخاصة أن المظاهر السريرية للمرض تشير إلى ما يلى :-

- ٣٩٪ من المرضى لديهم فقر دم وتشوهات جسدية .
- ٣٠٪ لديهم فقر دم دون تشوهات.
- ٢٤٪ لديهم تشوهات فقط.
- ٧٪ ليس لديهم شيء من ذلك.
ذلك فإنه من الشائع وجود مظاهر أخرى للمرض منها :-
١- تصبغ شديد بالجلد بحيث يصبح كله بلون بني قاتم

النسبة المئوية	الاضطراب أو الشذوذ الجسدي
٦٥	تبذلات تصبغية جلدية.
٦٠	قصر قامة.
٥٠	تشوهات بالطرف العلوي (الإبهام، اليد، الكعبرة، الزند). قصور تناسلي وتبذلات بالأعضاء التناسلية (خصوصاً الذكور).
٤٠	موجودات هيكلية أخرى (رأس/ وجه، رقبة ، عمود فقري)
٣٠	شذوذات عينية أو جفنية أو طيات فوق الماق (في الزاوية الأنفية أو الداخلية للعين).
٢٥	تشوهات كلوية.
٢٥	شذوذات أذنية (خارجية وداخلية)، صمم.
١٠	تشوهات بالحوض أو الساق أو القدم أو الأباخس (أصابع القدم).
١٠	تشوهات معدية أو قلبية رئوية.

- من دراسة يونغ (Young) والتر (Alter).

• جدول (١) مظاهر فقر دم فانكوني.

ويحدث فقر الدم اللامصنع في جميع الأجناس البشرية ويورث الآباء للأبناء بصفة جسدية مقهورة (متنحية)، ومن أهم علاماته ما يلى:-

١- تشوهات جسدية نموذجية بدون اضطراب دموي .
٢- مظاهر جسدية سليمة مع اضطراب دموي .
٣- تشوهات جسدية واضطرابات دموية،

وتمثل ٦٥٪ من حالات فقر الدم المذكورة، وهي الحالة التي تعرف عليها البروفيسور فانكوني (FANCONI) عندما وصف المرض لأول مرة والتي بموجبها سمي المرض "فقر دم فانكوني" .

ويتراوح عمر ٧٥٪ من المرضى وقت تشخيص المرض بين ٣ إلى ١٤ سنة، بمتوسط عمر ثمان سنوات للذكور وتسعة سنوات للإناث، كما أن هناك ٤٪ من الحالات تشخيص في السنة الأولى من العمر، و ١٠٪ بعمر ١٦ سنة أو أكثر.

نقر الدم اللامصنع



• تشوهات الصبغيات في متلازمة فانكوفي.

تتميز كريات الدم الحمراء عند المرضى بأنها كبيرة الحجم حتى قبل حدوث فقر دم هام، كما يتميز تكونها بزيادة الخضاب الجنيني (F)، ومعظم المرضى يكونون تكون الكريات الحمراء لديهم غير فعال كجزء من فشل النقي، ويمكن أن يقصر معدل حياة هذه الكريات قليلاً، ومع تقدم المرض فإن النقي يصبح ناقصاً الخلوية ومتخسماً، وقد يكون ذلك بشكل يقعي أحياناً. ومع تطور الحالة أكثر فإن فحص النقي عبر الخزعة يمكن أن يوضح صورة مماثلة لما نراه في حالات فقر الدم اللامصنع المكتسبة الشديدة.

ومن الموجودات الكبرى في هذا الداء تلك الهشاشة الصبغية غير الطبيعية، التي تظهر تكسيرات صبغية عفوية، مع إعادة ترتيب وفجوات وإعادة تضاعف داخلي،

- هجرة الكلية.
- وجودها في الحوض.
- لها شكل نعل الفرس.
- وجود تضاعف بالأعضاء البولية أو نقص بتخصتها أو سوء تصنيعها أو غيابها.
- وجود كمية من الماء في الكلية أو الحالب.



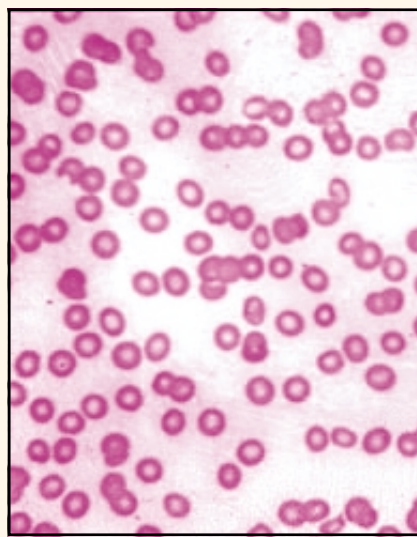
• تشوهات الأصابع.

المظاهر الدموية للمرض

إن المظاهر الأساسي هو تلك البداية التدريجية لفشل نقي العظم مع نقص نوع واحد أو أكثر من المركبات الدموية، حيث تبدأ الحالة بتخصيص الصفيحات، يلي ذلك نقص بالكريات المحببة، ومن ثم فقر دم، وبالنهاية يتطور إلى لاصنع شديد في معظم الحالات، ولكن التعبير الكامل عن نقص الكريات الشامل مختلف ويتعزز على مدى أشهر وحتى سنوات.

تتطور شدة المرض ويتسارع بالأختماج (الالتهابات) التي تحدث، أو عند استخدام الأدوية مثل المضاد الحيوي (الكلورامفينيكول)، وقد يتكرر حدوث التبدلات الدموية بنفس العمر تقريباً في نفس الأسرة، وبعمر ٤ سنة تصبح الشذوذات الدموية عند ٩٨٪ من المصابين.

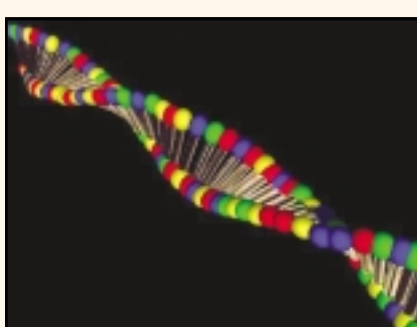
يعاني الذكور - غالباً - من وجود تشوهات تناسلية بما فيها نقص التطور الجنسي، أو صغر القضيب، أو عدم هبوط الخصيتين أو ضمورهما أو غيابهما، أو وجود إحليل تحتي أو تضيق بفوهة القلفة وتشوه بالإحليل. أما الإناث فيوجد عندهن - أحياناً - تشوه في المهبل أو انسداده، وقد يحدث كذلك انسداد أو تشوه في الرحم والمبيض. كذلك تتشابه وجوه مرضى هذا الداء مع بعضها كثيراً رغم عدم وجود قرابة بينهم، حيث يبدون وكأنهم إخوة، وتختلف التغيرات الرأسية والوجهية، ولكنها تتألف بشكل شائع من رأس وعيون صغيرة وطيات فوق الماق، وتكون الأذن بحجم وشكل شاذين مع وضعية غير طبيعية، كما أن حوالي ١٠٪ من المرضى يكون لديهم تأخر عقلي. وتحدث للكلية تشوهات يمكن رؤيتها وتشخيصها بالتصوير الشعاعي، ومن هذه التشوهات مالي:-



• نقص الكريات الشامل في نطاق الدم المحيطي.



• بعض التشوهات الجسدية لمرضى فقر الدم اللامصنع.



إن ما يحدث من اضطرابات في الصيغة الصبغية - مثل عيوب الحمض النووي منقوص الــاكسجين (DNA) - والأذية

وتشوّه الصدر عند الولادة وغیرها من إصابات العظام الطويلة في حالات شواشمان ديموند. أما الصبغيات فإن صيغتها طبيعية في شواشمان ولا توجد زيادة بالتكلسات لا العقوية ولا المحرضة على نقىض مانراه في فانكوني.

● عسر التقرن الخلقي

يشترك عسر التقرن الخلقي مع بعض صفات مرض فقر الدم فانكوني بما فيها حدوث نقص كريات شامل وزيادة السرطانات وتصبغات الجلد، ومع ذلك فإن التصريح مختلف في حالة مرض التقرن الخلقي حيث يتظاهر بنموزج شبكي خطى على الوجه والرقبة والصدر والذراعين مع توسيعات وعائية غالباً. وتضطرب - عادة - الأظافر وأصابع القدم، وتحدث شذوذات بأسنان مع تسوسها وسقوطها بشكل مبكر، وتساقط شعر وتعرق زائد بالراحتين والأخمصين.

● متلازمة نقص الصفيحات وتار

تظهر أعراض كلا من متلازمة نقص الصفيحات ومتلازمة تار (Tar) منذ مرحلة الوليد، حيث تتميز الأولى بغياب النوى المكونة للصفائح، أما متلازمة تار فتشتمل بنقص الصفيحات فقط. أما في حالة فقر دم فانكوني فإن هذه الحالة نادرة وتشكل أقل من ٥٪ من الولدان في السنة الأولى من العمر، فضلاً عن أن فقر دم فانكوني يتميز عن هاتين المتلازمتين بوجود هشاشة صبغية، كما أن متلازمة تار يكون فيها الإبهام دائمًا موجوداً وسلیماً رغم غياب الكعبرة.

العلاجية

يلزم لمعالجة مرضي فقر الدم اللامصنّع (فقر دم فانكوني) وجود مراكز علاج متقدمة متكاملة مشتملة على

هناك أشقاء مصابون، وقد يصعب تمييز فقر دم فانكوني عن فقر الدم اللامصنّع المكتسب سريرياً في حالات عدم وجود تشوّهات جسدية، وبهذه الحالة فإنه من الضروري الاستعانة بالختبر وخصوصاً لجهة التحاليل الصبغية. ومن أهم الأمراض التي يمكن تفريقيها من مرض فقر الدم اللامصنّع مailyi :-

● متلازمة شواشمان

رغم أن نقص الكريات المتعادلة يعد مظهراً لمتلازمة شواشمان ديموند (Shwachman-Diamond Syndrome) فإن فقر الدم و/أو نقص الصفيحات الذين قد يظهران على نصف مرضى متلازمة شواشمان ديموند قد يجعل مرضي هذه المتلازمة يلتبسون مع مرضي فقر دم فانكوني، وخصوصاً أن مرضي هذه المتلازمة يحدث لديهم فشل نمو، وبالتالي يبقى التفريق الأساس بينهما هو اضطراب سوء وظيفة الإفراز البنكرياسي التي تؤدي لسوء امتصاص في حالة متلازمة شواشمان ديموند. ويتم إثبات ذلك بتحليل دسم البراز ودراسة وظيفة البنكرياس، أو التصوير الطبي المقطعي للبنكرياس. ومن المظاهر الهيكليّة المميزة أيضًا تلك الأضلاع القصيرة المميزة



● بعض أعراض متلازمة شواشمان.

الخلوية التي تحدث في مرض فقر دم فانكوني تنذر بحدوث العديد من الأمراض الخبيثة (السرطانات). وبالفعل فقد سجلت العديد من حالات ابيضاض الدم وخصوصاً من نوع الإبيضاض النقوي الحاد وأورام الكبد وغيرها، وربما تصل نسبة ظهور الأورام الخبيثة إلى ٢٠٪ من الحالات، وتدرج النسبة من أقل من ٥٪ إلى ٨٪ إلى ٥٢٪ وذلك بأعمار ٥ و ١٠ و ٢٠ و ٤٠ سنة على التوالي، مع احتمال حدوث أكثر من سرطان واحد عند نفس الشخص. وبخصوص الأورام غير الإبيضاضات وأورام الكبد فإن كل المرضى تقريباً كانوا بعمر ١٠ سنوات على الأقل وقت تشخيص الورم، أو بمتوسط عمر ٢٣ سنة، ومعظم السرطانات كانت من نوع سرطان حرشفي الخلايا في القناة الهضمية في أي موقع من الحلق وحى المستقيم والشرج، وبشكل أقل كانت هناك أمراض خبيثة تناследية في الفرج وعنق الرحم وكذلك في الصدر. وقليلًا ما وصفت ترافقات ورمية لأكثر من ورم عند نفس الشخص، مثل ورم ويلمز والمدلوبلاستوما، أو سرطان اللسان والفرج، أو سرطان الكبد واللسان، أو سرطان الكبد والمريء.

تحدث أورام الكبد الحميدة والخبيثة بكثرة، ومن أكثر السرطانات شيوعاً سرطان الخلايا الكبدية، ثم الأورام الكبدية (هيباتوما) وأورام الكبد الغدية. كذلك فإنه بسبب أن كل المرضى تقريباً يأخذون علاج الأندروجين وقت تشخيص الورم فإن هذا لا يمكن نفي تورطه بإحداث الورم.

التخليص التفريقي للمرض

يسهل تشخيص مرض فقر الدم اللامصنّع نسبياً بوجود المظاهر الدموية والتشوّهات الأخرى وخصوصاً إذا كان

نقر الدم اللامصنع

الاحيان - إلى نتائج سلبية على العلاج، حيث يستفحـل عندـهم فشـلـ النـقـيـ، وـمنـ التـأـثـيرـاتـ الجـانـبـيـةـ لـلـمـرـضـ عـلـىـ الإـنـاثـ - خـصـوصـاًـ زـيـادـةـ إـنـزـيمـاتـ الـكـبدـ وـاضـطـرـابـاتـهـ وأـورـامـهـ، وـلـهـذـاـ يـجـبـ مـتـابـعـةـ الـكـبدـ مـختـبـرـياًـ وـشعـاعـيـاًـ.

كـذـلـكـ يـجـبـ التـذـكـيرـ بـاـهـمـيـةـ نـقـلـ الدـمـ أوـبعـضـ عـنـاصـرـهـ عـنـدـ الضـرـورـةـ، وـكـذـلـكـ المـضـادـاتـ الـحـيـوـيـةـ وـهـرمـونـ النـمـوـ وـغـيـرـهـاـ منـ المعـالـجـاتـ الدـاعـمـةـ.

أحلام مشروعة

إنـ المعـالـجـةـ الـورـاثـيـةـ وـاعـدـةـ حـقـاـ، وـيـحـلـ مـشـرـوعـ الخـرـيـطـةـ الـورـاثـيـةـ (ـالـجـينـومـ الـبـشـريـ)ـ آـمـالـاًـ عـرـيـضـةـ عـلـىـ صـعـيدـ التـشـخـصـ وـالـعـلـاجـ إـنـ شـاءـ اللـهـ.

المراجع

- 1- Campbell A.G.M., McIntosh N., Forfar and Arneil's Textbook of Pediatrics, 5th edition, Churchill Livingstone, New York, USA, 1998.
- 2- Behrman R. E., Nelson Textbook of Pediatrics, 16th edition, Philadelphia, WB Saunders, USA. 2000.
- 3- Christopher H. et al, Davidson's Principles and Practice of Medicine, 19th edition, Churchill Livingstone. Edinburgh. UK,2002.
- 4- John Lileyman, Ian Hann, Victor Blanchette, Pediatric Hematology, 2nd edition, Churchill Livingstone, UK 1999
- 5-Jones K. L., Smith's Recognizable Patterns of Human Malformation, 5th edition, Philadelphia, WB Saunders, USA, 1997.

على الإنترنـت

- http://www.google.com/
http://www.emedicine.com/ped/images/19921992ped3022-02.jpg
http://www.slh.wisc.edu/cytogenetics/CaseOfTheMonth/CaseMonth_gifs/com_karyotypes/CoMDec98meta2.gif
http://www.hsg.org/images/HenrysDisease01_02_110.gif
http://www.emedicine.com/ped/images/19941994ped3022-04a.jpg
http://www.emedicine.com/ped/images/905Tar_2.jpg
http://www.emedicine.com/ped/images/904Tar_3.JPG
http://www.thecrookstoncollection.com/Collection/medslides/Slides/Pancytopenia-blood-film.jpg

الدم كل شهر إلى ثلاثة أشهر، وفحص نقـيـ العـظـمـ كـلـ سـنةـ.

● زرع نقـيـ العـظـمـ

يـعـدـ زـرـعـ نقـيـ العـظـمـ المعـالـجـةـ الشـافـيـةـ الـوحـيـدةـ حـالـيـاـ للـشـذـوذـاتـ الدـموـيـةـ فيـ فـقـرـ دـمـ فـانـكـونـيـ، وـيـعـدـ الشـقـيقـ المـتوـافـقـ نـسـيجـيـاًـ هـوـ أـفـضلـ مـتـبـرـعـ،ـ وـلـكـنـ يـبـقـىـ بـذـهـنـنـاـ ماـ يـحـدـثـ منـ سـرـطـانـاتـ ثـانـوـيـةـ وـخـصـوصـاًـ فـيـ الرـقـبةـ وـالـرـأـسـ وـغـيـرـهـاـ.ـ كـمـاـ أـنـ مـنـ لـيـسـ لـدـيـهـ شـقـيقـ مـتـبـرـعـ يـمـكـنـ لـهـ أـنـ يـأـخـذـ مـتـبـرـعـ مـتـوـافـقـ وـلـوـ غـيـرـ قـرـيبـ.

لـقدـ اـسـتـخـدـمـتـ فـيـ الـعـلـاجـ أـيـضـاـ عـوـامـلـ النـمـوـ الـمـولـدـ لـلـدـمـ مـثـلـ السـيـتـوكـينـ (Cytokine)،ـ أـمـاـ الـأـنـدـرـوـجيـنـاتـ عـلـىـ الـهـرـمـونـاتـ الـذـكـرـيـةــ فـقـدـ اـسـتـخـدـمـتـ فـيـ

الـعـلـاجـ لـأـرـبـعـةـ عـقـودـ،ـ وـكـانـتـ الـاسـتـجـابـةـ لـهـاـ بـنـسـبـةـ ٥٠ـ٪ـ.ـ وـعـنـدـ حدـوثـ الـاسـتـجـابـةـ لـهـاـ

بـالـأـنـدـرـوـجيـنـينـ بـعـدـ أـشـهـرـ فـيـإـنـقـاصـ كـمـيـةـ وـلـيـسـ إـيقـافـ الـعـلـاجـ بـهـ.ـ وـهـنـاكـ مـسـتـحـضـرـاتـ فـمـوـيـةـ مـثـلـ الـكـورـتـيزـونـاتـ الـتـيـ تـسـتـعـمـلـ يـوـمـيـاًـ لـمـعـاـكـسـةـ تـسـارـعـ النـمـوـ الـمـحـدـثـ بـالـأـنـدـرـوـجيـنـ وـلـنـعـنـ النـزـفـ بـنـقصـ الـصـفـيـحـاتـ.ـ وـهـنـاكـ مـسـتـحـضـرـاتـ

أـنـدـرـوـجيـنـيـةـ بـالـحـقـنـ لـهـاـ سـمـيـةـ كـبـدـيـةـ أـقـلـ،ـ وـتـعـطـيـ أـسـبـوـعـيـاًـ بـالـعـضـلـ،ـ وـبـعـدـ حـقـنـهـ يـتـمـ الضـغـطـ عـلـىـ الـمـنـطـقـةـ بـشـكـلـ مـلـائـمـ معـ كـمـادـاتـ ثـلـجـيـةـ لـمـعـ تـشـكـلـ الـأـوـرـامـ الدـمـوـيـةـ.

ماـ يـجـدـ ذـكـرـهـ أـنـ كـلـ الـمـرـضـيـ تـقـرـيـباـ تـحدـثـ لـهـمـ اـنـتـكـاسـةـ إـذـاـ أـوـقـفـ عـقـارـ الـأـنـدـرـوـجيـنـ،ـ وـالـقـلـائـلـ الـذـينـ نـجـحـ إـيقـافـ الـعـالـجـ عـنـهـمـ هـمـ بـالـحـقـيـقـةـ بـمـرـحلةـ الـبـلـوغـ،ـ حـيـثـ يـحـدـثـ عـنـهـمـ هـجـوـعـ عـفـويـ

مـؤـقـتـ بـسـبـبـ التـبـدـلاتـ الـهـرـمـونـيـةـ الـتـيـ تـحدـثـ بـهـذـهـ الـأـعـمـارـ.

مـنـ الـمـلـاحـظـ أـنـ الـعـلـاجـ بـالـأـنـدـرـوـجيـنـ لـفـتـرـةـ طـوـيـلـةـ يـقـوـدـ فـيـ بـعـضـ



التـخـصـصـاتـ الـمـخـلـفـةـ،ـ وـفـيـ الـزـيـارـةـ الـأـولـىـ

يـنـجـزـ مـاـيـلـيـ:

١ـ فـحـصـ سـرـيرـيـ دـقـيقـ مـعـ التـرـكـيـزـ عـلـىـ التـشـوهـاتـ.

٢ـ تـعـدـادـ كـرـيـاتـ الدـمـ وـتـحلـيلـ مـخـتـبـرـيـ أـسـاسـيـ لـلـشـوـارـدـ وـالـأـمـلـاـجـ وـمـاـشـابـهـ ذـلـكـ.

٣ـ إـجـراءـ اـخـتـبـارـ هـشاـشـةـ الصـبـغـيـاتـ عـنـ الـمـريـضـ وـأـشـقـائـهـ.

٤ـ تـحـدـيدـ النـمـطـ النـسـيـجيـ (HLA)ـ عـنـ الـمـريـضـ وـأـفـرـادـ عـائـلـتـهـ.

يـلـيـ ذـلـكـ إـجـراءـ درـاسـاتـ لـتـحـدـيدـ وـجـودـ تـشـوهـاتـ دـاخـلـيـةـ،ـ وـيـحـدـدـ موـعـدـ لـزـيـارـةـ تـالـيـةـ لـمـنـاقـشـةـ خـيـارـاتـ الـعـالـجـ وـاحـتمـالـاتـ سـيـرـ الـمـرـضـ وـتـطـورـاتـهـ.ـ وـبـالـوـاقـعـ فـيـ الـاستـشـارـةـ الـوـرـاثـيـةـ مـسـتـحـبـةـ حـالـاـيـاتـ تـشـخـصـ الـمـرـضـ.

الـجـديـرـ بـالـذـكـرـ أـنـ الـمـلـوـعـمـاتـ حـولـ هـذـاـ الـمـرـضـ فـيـ تـحـسـنـ مـسـتـمـرـ،ـ فـفـيـ الـسـابـقـ كـانـ الـوـفـيـاتـ تـحدـثـ بـاـكـرـاـ،ـ أـمـاـ الـآنـ فـقـدـ صـارـ التـشـخـصـ مـمـكـنـاـ عـنـ بـدـايـةـ الـمـرـضـ،ـ وـكـذـاـ الـأـمـرـ بـخـصـوصـ الـمـعـالـجـ،ـ وـبـالـتـالـيـ أـضـحـتـ مـدـةـ الـحـيـاةـ أـطـلـولـ وـلـلـهـ الـحـمـدـ،ـ وـقـدـ سـاعـدـ زـرـعـ النـقـيـ العـظـمـ بـشـكـلـ هـائـلـ،ـ حـتـىـ أـنـ بـعـضـ الـإـنـاثـ حـمـلـ وـأـنـجـبـ.

وـبـشـكـلـ عـامـ إـذـاـ كـانـ الـمـريـضـ مـسـتـقـرـاـ مـعـ تـغـيـرـاتـ دـمـوـيـةـ طـفـيـلـةـ أـوـ مـتـوـسـطـةـ الـشـدـةـ وـبـدـوـنـ حـاجـةـ لـنـقـلـ دـمـ فـيـ الـمـراـقبـةـ مـطـلـوبـةـ،ـ وـذـلـكـ بـإـجـراءـ تـحلـيلـ

● الكظاظة الدموية البدئية

ينجم مرض الكظاظة الدموية البدئية (Primary Polycythemia) عن زيادة في كريات الدم الحمراء دون سبب واضح، ولذلك يدعى بالبدئي أو الأساس أو مجدهل السبب، وقد لوحظ أن هذا النوع من احمرار الدم لا يحتاج إلى هرمون الإرثروبويوتين لنضج الكريات الحمراء ووصولها إلى الشكل النهائي. ويبلغ معدل الحياة عند مرضى الكظاظة الدموية البدئية ١٨ شهراً لغير المعالجين ومن ١٤ إلى ١٤ سنة عند المعالجين.

وهناك معايير تشخيصية لهذا المرض يمكن ذكرها فيما يلي:-

١- زيادة كثافة الكريات الحمراء عن أكثر من ٣٦ مل/كجم عند الرجال وأكثر من ٣٢ مل/كجم عند النساء.

٢- ارتفاع تركيز الأكسجين (O_2) في الدم إلى أكثر من ٩٢٪.

٣- تضخم الطحال.

٤- زيادة عدد الصفائح الدموية عن أكثر من ٤٠٠ ألف/مل.

٥- زيادة الكريات البيضاء عن أكثر من ١٢ ألف/مل.

٦- زيادة مستوى الفوسفاتاز القلوية داخل الكريات البيضاء عن أكثر من ١٠٠ وحدة/ل عند البالغين.

٧- زياد مستوى فيتامين ب١٢ عن ٩٠٠ بيبيكو جرام/مل.

ولتشخيص المرض لابد من وجود المعايير الثلاثة الأولى السابقة مجتمعة أو المعيارين الأول والثاني معًا مع إثنين من المعايير (٤، ٥، ٦).

ولاتوجد أسباب مؤكدة وواضحة لهذا المرض، ولكن وجده من خلال بعض الدراسات أن الكريات الحمراء شديدة الحساسية لعوامل النمو التي ذكرت سابقاً، وعليه فإن هذه الكريات تستقر في التشكل بدءاً من الخلايا الجذعية الأساسية في نخاع العظم.

وتحدد الكظاظة الدموية البدئية بمعدل ٦ إلى ١٠,٨ حالة في كل مائة ألف نسمة،



د. عدنان بن عبداللطيف الحديدي

تعرف الكظاظة الدموية (احمرار الدم) بأنها زيادة في عدد الكريات الحمراء في الدم، بحيث تتجاوز الحدود العليا الطبيعية حسب العمر، فمثلاً يطلق هذا المصطلح عند تجاوز كمية الخضاب (Hemoglobin) عند البالغين ١٦ جرام/دل، وتكون الكثافة الإجمالية للكريات الحمراء أكثر من ٣٥ مل/كجم من الوزن، حيث تتجاوز ٣٦ مل/كجم عند الرجال و٣٢ مل/كجم من الوزن عند النساء.

خلايا خاصة موجودة في الكبد خلال الأشهر الأولى من حياة الجنين ثم من الكثرة فيما بعد. تعدد حالات نقص الأكسجين من العوامل الهامة التي تزيد من تشكيل هرمون (EPO)، كما هو الحال عند الذين يعيشون في المرتفعات والمناطق الجبلية، حيث تزداد نسبة خضاب الدم عندهم بشكل غير طبيعي لتتمكن الكريات الحمراء من القيام بوظيفتها الأساسية على أكمل وجه، ألا وهي نقل الأكسجين (O_2) من الرئة إلى خلايا البدن المختلفة والعودة بغاز ثاني أكسيد الكربون (CO_2) من الخلايا إلى الرئتين ليعاد طرحه من الجسم.

أنواع مرض الكظاظة الدموية

تنقسم أمراض الكظاظة الدموية إلى: أمراض الكظاظة الدموية البدئية وأمراض الكظاظة الدموية الثانوية.

ويجب تمييز هذه الحالة عن حالة الزيادة في الكريات الحمراء النسبية أو غير الحقيقية والتي تحدث في حالات فقد السوائل من البدن، كما في التجفاف أو الحرائق، حيث يحدث في هذه الحالة تكاثف للدم، وزيادة كاذبة في نسبة الكريات الحمراء.

يبعد تكون الدم عند الجنين في الكبد خلال الأشهر الأولى من حياته، وبعد الولادة يصبح نخاع العظم هو المسؤول عن ذلك. وهناك عوامل مسؤولة عن نضج الكريات الحمراء وتشكلها بدءاً من الخلايا الجذعية (Stem cells) في نخاع العظم، كما أن هناك عوامل محركة لتطور هذه الخلايا إلى الأشكال النهائية تدعى بالسيتوكتينات (Cytokines) مثل الإنترلوكين - ٣ (Interleukin-3) وهرمون الإرثروبويوتين (Erythropoietin-EPO).

يقوم هرمون الإرثروبويوتين (EPO) بوظيفة المساعدة على نضج الكريات الحمراء، ويفرز هذا الهرمون الهام من

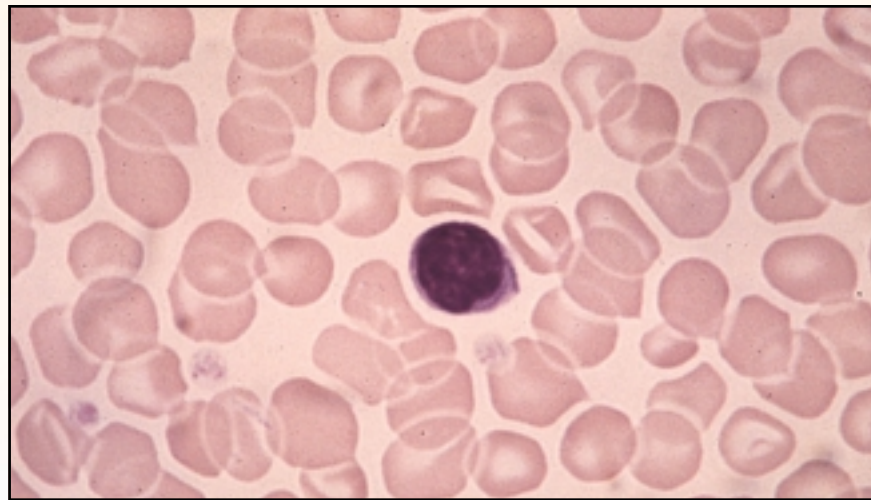
الكتاظة الدموية

الأمراض التي تجعل الخضاب أكثر ارتباطاً بالأكسجين بحيث لا يتخلّى عنه بسهولة، مما يسبب في النهاية نقصاً في وصول الأكسجين إلى داخل الأنسجة، ويحدث ما يشبه نقص الأكسجين في البدن، وتكون المحصلة زيادة عدد الكريات الحمراء وحدوث إحمرار الدم.

* الهرمونات، حيث تؤدي زيادة بعضها لحدوث أحمرار الدم، ومن أمثلة ذلك هرمونات الستيروئيد أو الكورتيزون.

* الأورام، وتحدث بعضها زيادة في عدد كريات الدم الحمراء، ومن أهم هذه الأورام:-

- أورام الغدة فوق الكلية (الكتيرية).
- أورام الكبد.
- بعض أورام المخيخ.
- أورام الكلية.
- تكيسات الكلية.



• إزدحام الكريات الحمراء مع زيادة عدد الكريات البيضاء والصفائح الدموية.

- نقل الدم بين جنين وآخر (في حال الحمل التوأم) مثلاً.
- نقص النمو داخل الرحم.
- المولود لأم مصابة بالسكري.
- الولدان لأمهات مدخنات.
- شيوخة المشيمة عند الحامل المصابة بالسكري.
- ارتفاع ضغط الدم.
- أمراض مزمنة (كلوية مثلاً).
- بعض الولدان المصابين بأمراض صبغية (مورثية) مثل مرض المنغولية.
- زيادة نشاط الغدة الدرقية عند المولود.

يمكن فهم اختلالات المرض - بنوعيه البدئي والثانوي - إذا علمنا أن الدم يصبح أكثر لزوجة في هذه الحالة، كما يزداد نشاط نخاع العظم مما يسبب بعض الاختلالات الناجمة عن تخرّب الكريات الزائدة وزيادة المواد الناتجة عن هدم هذه الخلايا من مرتكبات مثل حمض البول، ومن هذه الاختلالات ما يلي:-

- الخثرات أو الجلطات التي يمكن أن تصيب أي عضو مثل الدماغ أو القلب أو غير ذلك.

- زيادة حمض البول في الدم وما قد ينجم عنها من حصوات بولية واعتلال الكلية نتيجة لترافقه ضمن نسيج الكلية، فيؤدي إلى خلل في وظيفتها في النهاية.

- فقر الدم بنقص الحديد نظراً لأن الزيادة في عدد الكريات الحمراء يحتاج لهذا العنصر في تكوينها.

الأعراض السريرية

يعاني مرضى الكتاظة الدموية - نظراً للزوجته الزائدة - من أعراض مختلفة منها ما يلي:-

ويبلغ متوسط العمر عند الإصابة ٦٠ عاماً، وهناك نسبة أقل من ١٪ دون عمر ٢٠ سنة، أما عند الأطفال فت تكون الحالة نادرة جداً، ولكنها ليست مستحبة، حيث تم تسجيل حوالي عشرين حالة، ويصاب الذكور أكثر من الإناث بنسبة: ٢٠٪ إلى ٤٠٪ بينما تتساوى نسبة الإصابة عند الأطفال، وبالنسبة للعرق البشري فتغلب الإصابة عند البيض ولا سيما عند اليهود (الأشكينايان).

● الكتاظة الدموية الثانية

تنجم الكتاظة الدموية الثانوية (Secondary Polycythemia) عن ماليبي:-

- * **النقص الشديد في نسبة الأكسجين في الدم**، وهو من أهم الأسباب ويتسبب فيه نقص الأكسجين الذي يؤدي إلى تحفيز الكلية وتحثها على تكوين هرمون الإريثروبويوتين الذي يؤدي لزيادة تشكيل الكريات الحمراء، وتعد أمراض القلب المسببة للزرقة من أهم أسباب هذا المرض، حيث يختلط الدم الشرياني الأحمر الغني بالأكسجين، بالدم الوريدي الأزرق الفقير بالأكسجين، وهذا حال الكثير من الأمراض القلبية الولادية المسببة للزرقة.
- * **أسباب عائلية وراثية**.

- * **الولدان**، حيث يمكن أن تزداد نسبة الكريات الحمراء أو زيادة الدم عند المولود لعدة أسباب منها:-
- التأثر في ربط الحبل السري بحيث تزداد كمية الدم الوافحة من الأم إلى الجنين.

الدم، وبحاجة لوضع التشخيص الدقيق لأن العلاج يختلف جذرياً حسب كل مرض.

العلاج

يختلف علاج مرض الكاظمة الدموية حسب نوعه وذلك كما يلي:-

● الكاظمة الدموية البدئية

يهدف العلاج إلى التخفيف - ما ممكن - من مشاكل المرض، ومن أهم طرق العلاج ما يلي:-

* **الفصادة** (Phlebotomy)، وتهدف إلى الحفاظ على نسبة الهيماتوكريت في حدود ٤٥٪، وتجرى كل حوالي خمسة أيام. ويبلغ المعدل الوسطي للحياة حوالي ١٢٦ سنة. وتعد الفصادة المعالجة الأساسية عند الصغار نظراً لأن الأدوية قد تسبب سرطانات ثانوية فيما لو استخدمت في أعمار مبكرة.

* **الأدوية**، ومن أهمها:-

١- **الكلورامبوبيل** (Chlorambucil)، وهو دواء يوقف نشاط نخاع العظم الزائد، ولكن يندر استخدامه حالياً، لأنه قد يؤدي لزيادة حدوث سرطانات الدم وسرطان الأمعاء.

٢- **الفوسفور المشع** (phosphorus-32)، ويعد أفضل من الدواء السابق ويؤدي لنتائج مقبولة نسبياً مع معدل للحياة حوالي ٩-١٠ سنة، ولكن قد يتسبب في سرطان الدم حوالي ١٠٪ إلى ١٥٪ من المرضى.

٣- **إنترفيرون ألفا**، وهو علاج حديث يستخدم أساساً لدعم المثابرة، ويفيد في

١- زيادة الكريات البيضاء إلى أكثر من $12,000/\text{مل}$ ، والصفائح الدموية إلى أكثر من $40,000/\text{مل}$ ، وحجم

الكريات الحمراء إلى أكثر من $36\text{ مل}/\text{غم}$ عند الرجال وأكثر من $32\text{ مل}/\text{كميلو جرام}$ من الوزن عند النساء.



● توسيع الأصابع أحد أعراض الكاظمة الدموية.

٢- ارتفاع فيتامين ب ١٢ في المصل إلى أكثر من $٩٠٠ \text{ بيكمول}/\text{مل}$.

٣- ارتفاع بعض خمائر الكريات البيضاء مثل الفوسفاتاز القلوية.

٤- ارتفاع حمض البول في الدم (بسبب تخرب كريات الدم).

٥- زيادة لزوجة الدم وكثافتها.

٦- نقص سرعة ترسب الكريات الحمر، أو ما يدعى بـ سرعة التثقل (Erythrocyte Sedimentation Rate-ESR).

٧- نقص الحديد في الدم، لكثرة تشكل الكريات الحمراء واستهلاكها لعنصر الحديد.

● الكاظمة الدموية الثانية

يعتمد إجراء الفحوص المختبرية لمرض كاظمة الدم الثانية على نوع المرض المسبب له (حسب ما ذكر في القائمة السابقة): مثل عيارات الهرمونات الستروئيدية، أو تحديد نوع الخضاب أو تصوير القلب والصدر والغدد الأخرى.

ذلك يمكن للفحوص الشعاعية أن تظهر بعض الأورام المخيخية التي تترافق مع إحمرار الدم، ولذلك يفيد تصوير الدماغ في حالات الشك بذلك.

فضلاً عن ذلك ما زال بذل نخاع العظم مثار جدل حتى الآن في تشخيص مرض أحمرار الدم، ولكن يمكن اللجوء إليه أحياناً عند الشك بوجود أمراض سرطانية في

- الصداع.
- فقدان الوزن.
- الضعف عام.
- الحكة الجلدية.
- الدوخة.
- الخدر في الجسم والأطراف.
- إحمرار شديد في لون الجلد.
- التعرق.

- الصعوبة في التنفس.
- تشوش في الرؤية.
- الإمساك.

- بقع زرقاء في الجلد (كدمات).
- ارتفاع ضغط الدم.
- تضخم الكبد والطحال.

- توسيع الأصابع، وبالتحديد نهايات الأصابع مع حدوث رزقة فيها، وهو ما يدعى طيباً بـ (تبقرط الأصابع).

- إحمرار زائد في الأغشية المخاطية (الفم، الأنف)، وفي ملتحمة العين (باطن الأجناف).

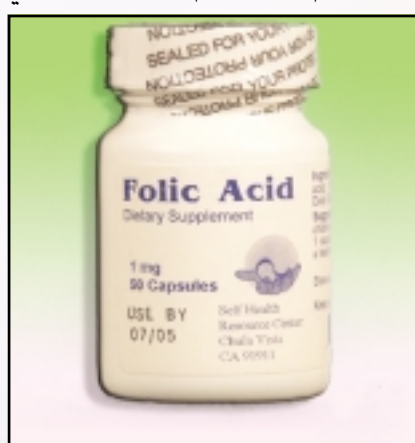
- كبر حجم القلب في حالات نادرة.

الفحوص المختبرية

تختلف الفحوص المختبرية لمرض الكاظمة الدموية حسب نوعه (بدئي أم ثانوي) وفق ما يلي:-

● الكاظمة الدموية البدئية

تجري العديد من الفحوص المختبرية لمعايير بعض مكونات الدم حيث تشير المعايير التالية إلى المرض:-



● حمض الفوليك من العناصر التغذوية لمرض الكاظمة الدموية.

مرشحات عالية الكفاءة

أمكن للباحثين تصنيع أغشية من أنابيب الكربون فائقة الدقة (Carbon Nanotubes)

يمكن استخدامها كمرشحات للبترول ومياه الشرب الملوثة.

ويشمن العلماء منذ وقت مضى صفات أنابيب الكربون فائقة الدقة المتمثلة

في قوتها الشديدة وصفاتها الحرارية الجيدة، حيث يمكن الاستفادة من

الصفات المذكورة في العديد من الاستخدامات البشرية.

ويعلق آلان وندل (Alan Windle) – عالم المواد بجامعة كيمبردج بإنجلترا – أن هذا العمل جيد للغاية ويتيح المجال للتوسيع في استخدامات أنابيب الكربون فائقة الدقة، ويضيف وندل أنه من الصعب في الوقت الحاضر لمرشحات أنابيب الكربون المذكورة منافسة المرشحات التقليدية المصنوعة من الخزف أو البوليمرات لأن الباحثين لم يقارنوا أداء مرشحاتهم الجديدة مع تلك المرشحات.

من جانب آخر يذكر بليكل أجايان (Plhickel Ajayan) – رئيس فريق البحث بمعهد رنسنر – أن الدراسة أكدت الاستفادة من أنابيب الكربون فائقة الدقة كمرشحات لانتظام ثقوبها من حيث الحجم والتوزيع مقارنة بالمرشحات التقليدية. ويضيف أجايان أن هذه الصفات تجعل من أغشية أنابيب الكربون المذكورة ذات كفاءة عالية في ترشيح مواد كيميائية أو أحبياء دقيقة مختارة، فضلاً عن ذلك فإن مرشحات أنابيب الكربون تقاوم درجات الحرارة العالية أكثر من مرشحات البوليمر، مما يجعل من مرشحات أنابيب الكربون لتتحمل عمليات تنظيفها من العوالق بواسطة الحرارة دون أن تتعرض للتلف.

المصدر:

<http://www.sciencenews.org/articles/20040814/fob7.asp>

قام باحثون من معهد رنسنر للتكنولوجيا في توري بنيويورك وجامعة بانراس الهندية في الهند بتصميم طريقة لانتاج أغشية من أنابيب الكربون فائقة الدقة يمكن استخدامها على مستوى تجاري كمرشحات للبترول ومياه الشرب.

تلخيص الطريقة في حقن محلول البنزين ومادة الفيروسين (Ferrocene) – تستخدم في صناعة الأنابيب فائقة الدقة – داخل تيار من غاز الأرجون (Argon)،

ومن ثم طلاء أنابيب من الكوارتز بهذا الخليط عند درجة حرارة ٤٠٠°C داخل فرن حراري نتج عن تلك العملية تكوين طبقة كثيفة من أنابيب الكربون فائقة الدقة في الجدار الداخلي لإنبوب الكوارتز، بعدها قام الباحثون بإزاحة الاسطوانة المتكون داخل أنابيب الكوارتز. غشاء من ملايين أنابيب الكربون فائقة الدقة بطول بضعة سنتيمترات وقطر سـم – ومن ثم قاموا باختبار صفاته الترشيحية.

أظهرت الاختبارات على المواد البترولية أن الغشاء المذكور يمكنه حبس كميات كبيرة ومعقدة من المواد الهيدروكربونية. أما الاختبارات على المياه الملوثة فقد أظهر الغشاء كفاءة عالية في إزالة بكتيريا الاريشياكولاي (E.coli)، وكذلك الفيروسات التي هي أدق بكثير من البكتيريا المذكورة .

تحفييف حدوث الخثرات أو الجلطات الدموية ويقلل من عدد مرات الفحص المطلوب.

٤- هيدروكسي بوري، ويخفف من تكاثر نخاع العظم بشكل جيد، ويقلل حدوث سرطانات الدم، وهو من أكثر الأدوية شيوعاً في هذا المرض.

٥- مضادات التخثر، وتستخدم بسبب استعداد المريض لحدوث الخثرات والجلطات في الدم، ومن أمثلة هذه مضادات دواء الأسبرين والـ (دي بيريدامول).

٦- الألوبيرينول، ويستخدم في حال زيادة حمض البول والحمضيات المرافق للمرض المتشكلة من حمض البول.

٧- الحديد، ويضاف لأن الكريات الحمر المتكاثرة بشدة تحتاج إليه لأنه ينقص في هذا المرض.

٨- حمض الفوليك (Folic Acid)، وهو من العناصر الضرورية لنمو الكريات الحمراء التي تستهلك بكثرة في هذا المرض.

٩- السميدين، وهو دواء يستخدم أصلًا لعلاج القرحات الهضمية، ويفيد هنا في علاج الأضطرابات الهضمية المرافق للمرض.

* استئصال الطحال، ويمكن اللجوء إليه عندما يصبح حجمه كبيراً جداً ومنعجاً للمريض، وخاصة أن كميات كبيرة من الدم قد تتحجّز به فجأة مسببة فقر دم مفاجئ وألمًا بطنيًا شديداً.

● الكظاظة الدموية الثانوية

يرتبط علاج مرض الكظاظة الدموية الثانوية أولًا بعلاج المسبب، ومن ثم إجراء الفحص المجهولة والأدوية التي ذكرت سابقًا، ولكن يبقى علاج المرض المسبب هو حجر الزاوية في العلاج.

المراجع

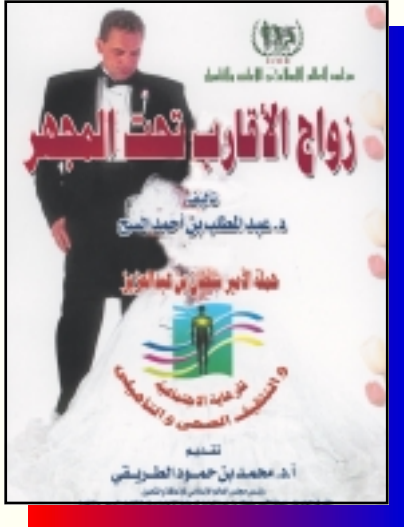
- Christopher , H.etal DAVIDSON'S Principle and Practice 19th edition, Churchill livingStone Edinburg. UK 2002

- Behrman R.E, NELSON TEXT BOOK OF PEDIATRICS 16 TH EDITION- Philadelphia, WB Saunders U.S.A2000.

- INTERNET: WWW. EMEDICINE. COM.
- www.google.com

زواج الأقارب تحت المجهر

مها عبدالسلام الحموي



البشر ولغتها الفريدة.

جاء عنوان المحطة الخامسة بالآية الكريمة ﴿وَقَدْ خَلَقْنَاكُمْ أَطْوَارًا﴾، وتحت فيها الكاتب عن الأطوار التي يمر بها الإنسان خلال حياته ودلالة تلك الأطوار. أما المحطة السادسة فقد خصصها لكيفية توارث الأمراض، فذكر أنماط الوراثة المعروفة وصفاتها وأمثلة عنها. وفي المحطة السابعة شرح كيف أن (١+١) لتساوي (٢) على الدوام في علم الوراثة، وأكد أنه لا يشترط وجود قصة مماثلة في العائلة، وأن هناك علاقة وثيقة مابين البيئة والوراثة، وذكر كيف تعدد الأسباب والمظاهر واحد، أو أن هناك طفرة وحيدة مع مظاهر كثيرة، وكيف أنه للتعبير درجات مختلفة، وأن ليس كل ما هو عائلي هو وراثي، مؤكداً أن تاريخ العائلة هام ووزارة الصحة تستحق الشكر لموقفها من الملفات العائلية.

يدخل الكاتب في المحطة الثامنة صيم الموضوع، ويضع قضية زواج الأقارب في الميزان عبر العلم وثوابته، ومن خلال منهجية علمية حسابية يضمن الكاتب أمام احتمالات لا تخطر بالبال، وبعدها يقدم لنا رأي الطب من القضية، ويورد أمثلة من أرض الواقع. وينذكر الكاتب في المحطة التاسعة أن الإحصاء يعد من أهم الركائز التي تبني عليها الخطط والبرامج في عالمنا المعاصر، ولذلك يورد لنا أربعين من الدراسات والتقارير والخبرات العالمية بخصوص زواج الأقارب، وقد جاءت تلك الدراسات من مختلف أرجاء العالم مع التركيز على المملكة العربية السعودية، وبدرجة أقل البلدان العربية مثل الإمارات

ضمن حملة الأمير سلطان بن عبدالعزيز للرعاية الاجتماعية والتنقيف الصحي والتأهيلي صدر حديثاً كتاب زواج الأقارب تحت المجهر مؤلفه الدكتور عبدالمطلب أحمد السع استشاري طب الأطفال وحديثي الولادة وعضو الجمعيتين الوراثية الأمريكية والأوروبية للوراثة البشرية. قدم للكتاب الأستاذ الدكتور محمد بن حمود الطريقي رئيس مجلس العالِم الإسلامي للإعاقة والتأهيل والشرف العام على الحملة.

نظراً لاتساع انتشارها في المجتمع، ولاحتمال حدوث أمراض وآفات في بعض حالاتها، ولتدخلها في أساس البناء الاجتماعي، لا وهو الأسرة التي يتكون منها المجتمع، والتي يعتبر إسعادها وتحقيق السلام لافرادها من كل النواحي الهدف الأساسي للأم.

جاء الكتاب على شكل محطات عشرين تحدث الأولى منها عن منظومة الخلايا في جسم الإنسان وأسرارها العظيمة مشبهاً إياها بالدول التي مهما عرفنا عنها فإن جهلنا أكبر. أما المحطة الثانية فتحدثت عن الجغرافية الصبغية (الクロموسومية) التي تشكل العقل المدبر للخلايا من خلال خارطة دقة الأبعاد، تتخذ فيها القرارات الحاسمة في تاريخ البشر. جاءت المحطة الثالثة بعنوان "عرس تحت المجهر" وتناولت عملية الإلقاء التي يتشكل بموجبها الجنين من خلال اندماج النطفة القادمة من الذكر مع البشارة التي عند الأنثى . ورغم علمية المادة فإن لسات الكاتب الأدبية أضفت عليها جانبية تشد القارئ وتجعله وكأنه يعيش عرساً حقيقياً مجهرياً الأبعاد.

يتعمق الكاتب في المحطة الرابعة في تمهد النظري ليغوص في أعماق المادة النوية والنويديات (النكليوتيدات) والوراثات ذاكراً صفات المادة الوراثية عند

جاء في تقديم الدكتور الطريقي : "لا شك أن علوم الوراثة قد أضحت من ضروريات وأساسيات هذا العصر، وإذا ما نظرنا إلى التقدم الهائل الذي تحرزه هذه العلوم ، فإننا بكل ثقة نقول إن المستقبل سيجعل منها ركيزة لا غنى عنها حتى في الممارسة الطبية اليومية، هناك ارتباط وثيق بين الوراثة والزواج والإنجاب، ومن البديهي القول أن الوراثة لا تعني المرض على الدوام، ولكن قد يحدث ويهدر مرض أو إعاقة تفهم فيما الوراثة ، وهنا تحاول الوراثة إيضاح ما حدث، وتشير إلى الأسباب التي ربما يكون منها قضية الزواج بين الأقارب، التي وبكل صراحة تحتاج لواجهة جريئة واقعية لتوضيح ما لها وما عليها" .

يطرح الكتاب عدد من الأسئلة محاولاً الوصول لجواب علمي وموضوعي وواقعي لها، ومن أهم هذه الأسئلة: لماذا هذا التقليد الاجتماعي سائد في مجتمعاتنا ؟

هل هو إرث مقبول ويجب استمراره ؟ إن كان الجواب (نعم) ، فما هي مبرراته ؟

وإن كان الجواب (لا) ، فعلى ماذا تعتمد هذهـ (لا) ؟

ويدرك الكتاب أن ظاهرة الزواج المتكرر بين الأقارب تعتبر قضية هامة،

عرض كتاب

مثل الحمية والعقاقير الدوائية والإسعاف ونقل الدم أو بعض عناصره والجراحة وزراعة الأعضاء والمعالجة الفيزيائية والأجهزة الحديثة والوسائل التعويضية والعلاج داخل الرحم والهندسة الجزيئية، ويبيّن الكاتب أن أصل آخر من خلال الأبحاث العلمية الحديثة. ولا ينسى أن يؤكّد أن المساعدة ركن أساسى عبر التثقيف والإعداد للتطورات، وتشجيع عملية تطبيع الفعاليات، والإندماج في المجتمع، وتشجيع الفعاليات والاهتمامات، وتطوير المهارات، وتنمية المواهب، والبحث على الاعتماد على الذات، وأن الاستمرارية مطلوبة مؤكداً أهمية مراكز الأمراض الوراثية.

خصص المؤلف المحطة العشرون
والأخيرة لمشروع المجين البشري أو الخارطة الوراثية ثورة العصر، فذكر أنها عمل يهدف لإجراء قراءة كاملة للمليارات الثلاثة من أزواج قواعد الدنا (DNA)، وتحديد عدد وموضع ووظائف المورثات البشرية بدقة، وكيف كان ذلك حلماً وفكراً، وصار واقعاً عبر العمل الشاق والدقيق، وركز على التطبيقات العملية للمشروع والتي ستؤدي لثورة في المفاهيم الطبية، ذاكر أنه قد بدأت تلوح في الأفق ملامح طب جزيئي لا يعالج الأعراض بقدر ما يستهدف جذورها، أما بخصوص الأوجه الاجتماعية والأخلاقية والقانونية للمشروع فقد ذكرها وشرحها بالتفصيل.

في الخاتمة أكد الكاتب أن الغاية في النهاية هي رضا الله وبسمة طفل تفرد في بيروتنا، ولم ينسى أن يضع ثباتاً بالمصطلحات الشائعة في علم الوراثة باللغتين العربية والإنجليزية، وأن ينوب مراجعته لتوثيق ما ذهب إليه ولتسهيل الأمر على من يطلب من المعرفة المزيد.

جدير بالذكر أن الكتاب صدر عن مجلس العالم الإسلامي للإعاقة وإعادة التأهيل، وجاء في مئتين وأربعين وأربعين صفحة من القطع المتوسط مدعمة بالصور، ويمثل إضافة غنية لمكتبة العربية.

الشريك غريباً لإتمام الزواج بل لا بد من توفر الشروط الالزمة شرعاً، وتبقى القاعدة العامة صحيحة، وهي أنه بمقدار تباعد درجة القرابة بين الشخصين بمقدار ما تقل احتمالات الخطورة الصحية. ولا ينسى الكاتب أن ينبه لخطورة الزواج من الأجنبيةات في بعض الحالات ويدرك بالقاعدة الشرعية ((درء المفاسد مقدم على جلب المصالح))، ويؤكد أنه ما خاب من استخار، وأن كل إنسان هو حالة خاصة، وخصص الزواج تمثل حالات متميزة لكل منها خصوصياتها.

يتحدث الكاتب في المحطة الثالثة عشر عن الأمراض الوراثية، ونسبها، وأنواعها، ومن تصيب، وتأثيراتها، وطرق انتقالها بين الأجيال. ونظرًا الشائع وأهمية الأمراض الوراثية التي تصيب الجملة الدموية عند الإنسان فقد أفرد لها الكاتب المحطة الرابعة عشر، وذكر كيف أن الكريات الحمراء تصرخ من هذه الأمراض، وكيف أن الخضاب لا يسلم من الأذى، والكريات البيضاء تتآلم، وجملة التخثر تطالها العلل، والصفائح الدموية تنال الويل. وفي المحطة الخامسة عشر يأتي على تفصيل علاقة بعض أنواع السرطان بالوراثة. أما المحطة السادسة عشر فيفردها للوراثة كأحد أسباب الإعاقة على اختلاف أنواعها. أما المحطة السابعة عشر فتتحدث عن ارتباك الإنسان للمرض الوراثي.

يدرك الكاتب في المحطة الثامنة عشر أساليب ووسائل الوقاية من الأمراض الوراثية وكيف أن درهم وقاية خير من قنطر علاج، ويدرك بهذا الصدد الاستشارة الوراثية كعمل حضاري، ويعرج على ميادين الوقاية، وكشف حملة المرض، وحماية الجنين، وتشخيص المرض قبل الولادة، وأن الأمر مسؤولية الجميع. وفي المحطة التاسعة عشر يأتي على ذكر سبل العلاج المختلفة والتي تب إلأن الله الأمل في نفس المريض وذويه، فيذكر الطب الإسلامي ووسائل المداواة

والكويت وسوريا ولبنان وفلسطين والأردن وتونس، ومن ثم البلدان الإسلامية مثل باكستان وتركيا، وبباقي دول العالم مثل أستراليا وبريطانيا وفرنسا والنرويج والسويد وفنزويلا.

ويعد الكتاب مقارنة لانتشار الزواج بين الأقارب في بعض البلدان العربية والإسلامية، ومقارنة أخرى موسعة لانتشار الزواج بين الأقارب في بلدان مجتمعات من أرجاء مختلفة من العالم.

يورد الكاتب في المحطة العاشرة
قبسات من نور الإسلام، حيث يؤكّد على حديث رسول الله صلى الله عليه وسلم : ((تنكح المرأة مالها وجمالها وحسها ودينها فعليك بذلك الدين تربت يدك)) بالنسبة لاختيار المرأة، وحديثه الشريف صلى الله عليه وسلم : ((إذا أتاكم من ترضون خلقه ودينه فزوجوه إلا تفعلوا تكن فتنة في الأرض وفساد عريض)) بالنسبة للرجل، وحديثه الشريف صلى الله عليه وسلم : ((تخبروا لطفلكم، فإنكحوا الأفاء، وأنكحوا إليهم)) مؤكداً أن الكفاءة تكون في الدين والخلق .

أما المحطة الحادية عشر
فقد خصصت لتراثنا العريق الذي يدلّي بدلوه في هذه القضية . وفي المحطة الثانية عشر يأتي الجسم حيث يؤكّد الكاتب على أن الزواج واجب وضرورة وأنه في الواقع نعمة بكل ما تعنيه هذه الكلمة، وأن الله سبحانه وتعالى جعل الحال كثيراً، والخيارات واسعة، فالمجال الذي يتحرك فيه الإنسان ليختار شريكة حياته أو شريك حياتها واسع بعرف الإسلام، فديننا دين يسر ورحمة، والمحرمات محددة بدقة مت坦ية الوضوح، والقربيّة - كما يقول الكاتب- هي من الحال الذي قد ترسو عند شاطئه سفينة الزواج، وهناك حالات زواج بين الأقارب كثيرة ورائعة، ولكن يجب إلا يصبح السعي نحو القربيّة هماً وقضية، ويجب أن تؤخذ الأمور ببساطة وتسامح، وعلى الطرف الآخر لا تصبح الغريبة عنده قضية القضايا، إذ لا يكفي أن يكون



كتاب سار تطينا

والجداول، وثبت المصطلحات العلمية عربي / إنجليزي و إنجليزي / عربي. وقد تناول موضوعاته من خلال خمسة أبواب مقسمة إلى ثمانية عشر فصلاً، وباب سادس عبارة تمارين عملية.

تناول فصول الأبواب الخمسة مالي: - أداء الآلة، وأداء القدرة، وأداء المشتل، وتقدير التكاليف والحرارة، وتهيئة مرقد البذرة، والفريق، والآت البذار، وتوزيع الكيماويات، وحصاد الحبوب، وحصاد الأعلاف، والتصنیع الزراعي، وتناول المواد، وآلات المحاصيل، و اختيار المعدات، وإختيار الآلات، و اختيار القدرة، والمعدات المستعملة.

مقدمة في الفيزياء الحيوية

صدر هذا الكتاب عام ١٤٢٤هـ عن دار الخريجي للنشر والتوزيع في الرياض، وهو من تأليف أ.د. محمود السيد سليمان ود. محمد بن سليمان العائد.

يقع الكتاب في ٤٩٤ صفحة من القطع المتوسط، وهو مزود بالصور والأشكال والمعدلات وثبت المصطلحات عربي إنجليزي. يحتوي الكتاب على إثنى عشر فصلاً تناول مالي: الميكانيكا الحيوية ، وخصوصاً المواقع ، وسريان السوائل والحركة - سريانها في الأنظمة البيولوجية وتطبيقاتها الطبيعية ، وبيو فيزياء السمع وتطبيقات الصوت في الطب ، والمواجات فوق السمعية وبعض تطبيقاتها الطبيعية ، والضوء والعين ، والشبكيّة كمحول ضوئي وآلية رؤية الألوان ، والجهد الساكن للخلايا والأنسجة الحية ، والجهد النشط للأنسجة والأعضاء وتطبيقاتها الطبيعية ، والإشعاع غير المؤين ، والإشعاع المؤين.

من التناقض إلى التماسك، النمو والتغير في السلوك، تغيرات في النمو، النضوج العقلي والنموا، مرحلة المراهقة ومعالجة أزماتها.

إدارة الآلات والقوى الزراعية

قام بترجمة هذا الكتاب من الإنجليزية كل من د. محمد فؤاد وهبي ود. صالح بن عبد الرحمن السحيبي ود. سعد بن عبد الرحمن الحامد، وهو من تأليف دونيل هانت.

صدر الكتاب عام ١٤٢٣هـ / ٢٠٠٢ عن دار النشر العلمي بجامعة الملك سعود، وتبلغ عدد صفحاته ٨٩٠ صفحة من القطع المتوسط. يحتوي الكتاب على العديد من الصور

العلاج السلوكي للطفل والمراهق

أعيدت الطبعة الثانية لهذا الكتاب عام ١٤٢٤هـ / ٢٠٠٣م عن دار العلوم للطباعة والنشر في الرياض، وهو من تأليف د. عبدالستار إبراهيم و د. عبدالعزيز بن عبدالله الدخيل و د. رضوى إبراهيم.

تبلغ عدد صفحات الكتاب ٢٢٧ صفحة من القطع المتوسط ويحتوي على ثلاثة فصلات موزعة على خمسة أبواب، إضافة إلى ملحق واحد والمصطلحات والمراجع العربية والأجنبية والجداول والأشكال التوضيحية.

تشمل فصول الكتاب بالترتيب مالي:- اضطرابات الطفولة ومشكلات الطفل، ما هو العلاج السلوكي، العلاج السلوكي المتعدد المراحل، الأسس النظرية للعلاج السلوكي المتعدد المراحل، التعويم والكاف بالنقىض، التدعيم، تدريب المهارات الاجتماعية للطفل بالقدوة وحرية التعبير، تعديل أخطاء التفكير، المؤازرة الوجدانية واللطف، مقارنة بين مختلف الأساليب السلوكية، إجراءات العلاج السلوكي للطفل، خطة سلوكية للتغلب على المخاوف المدرسية، خطة للتغلب على اضطرابات الإنتماء، خطة لضممان الاستمرار في التغيرات السلوكية الإيجابية للعلاج، برنامج للتدريب على مقاومة التبول اللا إرادى، الطفلة التي عانت من الصعوبات الدراسية وتشتت الإنتماء، حالة الطفل المكتئب، حالة الطفل الذي يشتتم وينبو في لغته، إيقاع الأذى بالنفس، حالة الطفل الخجول المنعزل، حالة الطفلة المذعورة، حالة الطفل الذكي المتخلّف في دراسته، حالة الطفل ذو السلوك الاجتماعي التدميري، التغلب على مشكلة تبول لا إرادى، طفل شديد العناد ملحاً وسهلاً بالإستثارة، حالة تعقد سلوكي حولت أسرة



عالم في سطور

زهير بن يوسف الهليس

• تعيينات أخرى

- ١٩٩٣م، و١٩٩٤م استشاري زائر
لمركز (كوفاي) الطبي - كومباور
- الهند.

- ١٩٩٥م إلى ١٩٩٦م أستاذ واستشاري
قلب الأطفال زائر جامعة البرتا
ادمنتون بكندا.

- استشاري زائر لعمليات القلب المفتوح
في الهند وباكستان ولبنان والمغرب
وإيطاليا والولايات المتحدة الأمريكية
وإيران والإمارات العربية المتحدة
وجمهورية مصر العربية
والصين الوطنية.

• الإنجازات

- إجراء أكثر من ١٢ ألف عملية
جراحية بالقلب.

- نال العديد من الجوائز التقديرية
والتشجيعية نظير ما قام به من جهد
مميز في مجال عمله، ومن ذلك حصوله
على جائزة المراعي للإبداع العلمي فرع
جائزة العالم التمييز في مجال الطب
(مناصفة) لعام ٢٠٠٣م.

- محاضرات في مؤتمرات محلية
وعالمية (٢٤٠).

- مقالات معروضة للنشر (٣٩).

- مقالات وكتب منشورة (١٥٨).

- ملخصات قدمت ونشرت (١١٧).

- مناقشة لمقالات علمية (٢٠).

- خطابات علمية للناشر تعلقاً على
مقالات نشرت (١٥).

- مؤتمرات علمية تم حضورها (٢٠٠).

- محاضرات تمت الدعوة لتقديمها من
أماكن مختلفة (٨٢).

- مشاريع علمية تحت البحث (١٥).

علينا لهذا العدد هو صورة لطبيب سعودي ظل لأكثر من ربع قرن
أشبه بطائر مهاجر ينتقل من مكان إلى آخر ومن دولة إلى أخرى بحثاً عن
جديد في عالم الطب وفي أمراض وجراحة القلب بصورة خاصة، وكان
من ثمرة هذا الجهد أجراؤه لأكثر من ١٢ ألف عملية قلب وأكثر من ألف
مشاركة علمية، إضافة إلى العديد من الأبحاث العلمية في هذا المجال.

• الأسم: زهير بن يوسف الهليس

• مكان وتاريخ الميلاد: غزة بفلسطين،

في ٦/٣/١٩٥٤م

• التعليم والدرجات العلمية

- ١٩٦٩م الثانوية العامة من مدارس
الثغر النموذجية بجدة - المملكة العربية
السعودية.

- ١٩٧٦م بكالوريوس من كلية الطب
بجامعة الملك سعود.

- ١٩٨٣م زمالة كلية الجراحين للجراحة
ال العامة - كلية الجراحين الملكية الكندية.

- ١٩٧٩م إلى ١٩٨٤م زمالة كلية الجراحين
لجراحة الصدر والقلب والأوعية
الدموية كلية الجراحين الملكية الكندية.

- ١٩٨٤م زمالة كلية أطباء الصدر
الأمريكية.

- ١٩٨٥م زمالة جراحة القلب والأوعية
الدموية مستشفى الأطفال في دنفر
بالولايات المتحدة.

- ١٩٨٦م زمالة الأكاديمية العالمية لأطباء
وجراحي الصدر.

- ١٩٩٢م زمالة كلية الجراحين
الأمريكية.

عمل في مستشفى الملك فيصل

التخصصي ومركز الأبحاث وقد تدرج في
عدة مناصب بالمستشفى وذلك كما يلي:-

- ١٩٧٩م إلى ١٩٨٥م مقيم جراحة عامة.
- ١٩٨٥م إلى ١٩٨٦م استشاري مشارك
في جراحة القلب والصدر والأوعية
الدموية.

- ١٩٨٦م إلى ٢٠٠٢م استشاري جراحة
القلب والصدر والأوعية الدموية.

- ٢٠٠٢م استشاري مميز ومتخصص
الخبرة في جراحة القلب والصدر
والأوعية الدموية حتى تاريخه.

- ٢٠٠٢م إلى ٢٠٠٠م رئيس قسم
جراحة القلب.

- ١٩٩٥م إلى ١٩٩٦م رئيس قسم أمراض
وجراحة القلب بالإإنابة.

- ١٩٩٦م إلى ٢٠٠٢م رئيس قسم
أمراض وجراحة القلب.

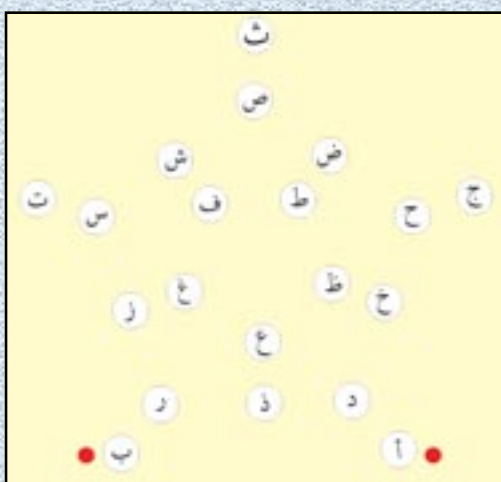
- ٢٠٠٢م إلى الآن مدير عام مركز الملك
فيصل للقلب.



مسابقة التفكير

مسابقة العدد

الموجهون التربويون



يقوم الموجهون التربويون في المناطق التعليمية بجولات تفتيشية على مدارس المناطق، يوجد في إحدى المناطق عشرون قرية مرتبة كما في الشكل المرفق. فإذا قام موجه العلوم وموجه الرياضيات بجولة متزامنة إنطلق أحدهما من القرية (أ) وانطلق الآخر من القرية (ب)، وإذا كان الموجه يبيت في كل قرية ليلة واحدة فقط، ولا يعود إليها مرة أخرى في نفس الجولة، وإذا بات الموجهان معاً في الليلة الخامسة في القرية (ص)، وأيضاً في الليلة السادسة في القرية التي تليها، وإذا عاد كل منهما إلى القرية التي إنطلق منها في الليلة العشرون. فإن السؤال هو : كم عدد الليالي التي باتا فيها معاً بعد ذلك؟ وما هي القرى التي باتا فيها؟

إذا عرفت الحل فلا تتردد بإرساله إلى المجلة فوراً عن طريق البريد أو الناسوخ أو البريد الإلكتروني لعلك تفوز بـ جوائز.

أعزاءنا القراء

إذا استطعتم معرفة الإجابة على مسابقة «الموجهون التربويون» فأرسلوا إجاباتكم على عنوان المجلة مع التقيد بما يأتي :-

- ١- ترفق طريقة الحل مع الإجابة .
- ٢- تكتب الإجابة وطريقة الحل بشكل واضح ومقروء .
- ٣- يوضع عنوان المرسل كاملاً .

سوف يتم السحب على الإجابات الصحيحة التي تحتوي على طريقة الحل ، وسيمنح ثلاثة منهم جوائز قيمة ، كما سيتم نشر أسمائهم مع الحل في العدد المقبل إن شاء الله .

حل مسابقة العدد السابق

التعرف على الكرتون

قراءنا الأعزاء

يسعدنا أن نقدم لكم حل مسابقة العدد السبعون " التعرف على الكرتون " وهو كما يلي :

- ١- ترقيم الكراتين من ١ إلى ١٠
- ٢- يتم أخذ علبة واحدة من الكرتون الأول وعلبتين من الكرتون الثاني وثلاثة من الكرتون الثالث ... وهكذا حتى الكرتون العاشر الذي تؤخذ علبه العشر مع مراعاة وضع علامة على كل علبة حتى يتم إرجاعها لكرتونها التي أخذت منه.
- ٣- تجمع كل هذه العلب وعددها $(1+2+3=6)$ علبة) وتوضع في الميزان لمعرفة مجموع وزنها .
- ٤- بما أن واحدة من الكراتين تحتوي على ١٠ علب بوزن ٩٠٠ جرام بدلاً من واحد كيلو، فإن وزن العلب بالميزان ينقص عن ٥٥ كيلوجرام ، وأن هذا النقص يعتمد على عدد العلب الناقصة التي أخذت من الكرتون ذي الـ ٩٠٠ جرام لكل علبة ، فمثلاً إذا كان الكرتون رقم (١) هو الذي يحوي العلب الناقصة فإن وزن العلب الـ ٥ سيكون $900 - 5 \times 100 = 400$ كيلوجرام .
إذا كان الكرتون رقم (٢) هو الذي يحوي العلب الناقصة فإن وزن العلب الـ ٥ سيكون $5 \times 100 = 500$ كيلوجرام .
- ٥- إذا كان الكرتون رقم (٣) هو الذي يحوي العلب الناقصة فإن وزن العلب الـ ٥ سيكون $5 \times 100 = 500$ كيلوجرام .
وهكذا حتى الكرتون رقم (١٠) فإذا كان هو الذي يحوي العلب الناقصة فإن الوزن سيكون $10 \times 100 = 1000$ كيلوجرام .
وعليه يمكن معرفة رقم الكرتون ذي العلب الناقصة حسب الوزن في الميزان الذي يتراوح بين ٥٤,٩٠٠ كيلوجرام إلى ٥٤,٧٠٠ كيلوجرام ، فلو كان الوزن ناقصاً بمقدار ٥٠٠ جرام فإن الكرتون ذي العلب الناقصة هو الكرتون الخامس.

أعزاءنا القراء

تلقت المجلة العديد من الرسائل التي تحمل حل مسابقة العدد السابق ، وقد تم استبعاد جميع الحلول التي لم تستوف شروط المسابقة، وبعد فرز الحلول وإجراء القرعة على الحلول الصحيحة فاز كل من :

- ١- عبدالله محمد علي - الرياض
- ٢- خالد جمال حسين - الرياض
- ٣- رنا محمد توفيق - سوريا

ويسعدنا أن نقدم للفائزين هدايا قيمة ، سيتم إرسالها لهم على عنوانينهم ، كما نتمنى لمن لم يحالفهم الحظ ، حظاً وافراً في مسابقات الأعداد المقبلة .

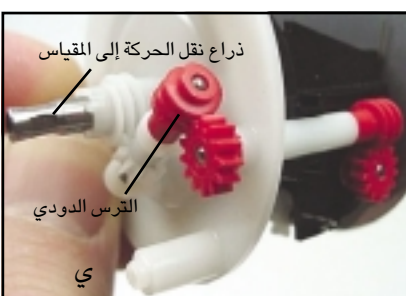
مقياس المسافة والسرعة في المركبات (١)

إعداد : د. ناصر بن عبدالله الرشيد

ملفوظ بقوة على هيئة حلزون داخل غلاف معدني مبطن بطبيعة من المطاط لحمايته، يصل ما بين ناقل الحركة (Transmission) وبين مجموعة تروس العداد في اللوحة الأمامية للمركبة.

* **مجموعة التروس**، وتتكون من ثلاثة مجموعات من التروس الدودية (Worm Gears) تنقل الحركة من مجموعة إلى أخرى إلى أن تصل إلى مؤشر عشرة الميل أو الكيلومتر، شكل (٢).

* **المؤشرات**، وهي -في الغالب- عبارة عن خمس عجلات تحمل على محيطها الخارجي أرقاماً من صفر إلى تسعه تظهر لسائق المركبة من خلال نوافذ في اللوحة الأمامية لها. تتميز العجلة الأولى من اليمين عن بقية العجلات بلونها الأبيض، كما تتميز بأنها تقيس عشرة وحدة القياس (ميل أو كيلومتر)، شكل (٣).



شكل (٢) مجموعات التروس الدودية



شكل (٣) العجلة البيضاء

يعود استخدام مقياس المسافة إلى عصر بنiamin فرانكلين في القرن الثامن عشر الميلادي، فعندما كان مشرفاً على توزيع البريد أوكل إليه عمل خارطة لتحديد الطرق التي يسلكها موزع البريد بين المدن والقرى وأطوالها، حيث خرج راكباً عربته لتحديد الطرق وقياس المسافات، وعند ذلك خطرت له فكرة لم يتولى في تطبيقها، وهي قياس المسافة وهو راكب على العربة.

تمثل تلك الفكرة في اختراع مقياس بسيط لتحديد المسافة، عبارة عن آلة تعدد دورات محور عجلات العربة، ومن معرفة محيط عجلة العربة يمكن معرفة المسافة التي قطعتها العربة. ومن الطريق أنه زود الجهاز بجرس يرن كلما أكمل عدداً محدداً من الدورات.

يوجد لقياس المسافة نوعان، يتم تصنيفهما حسب الآلية التي يعمل بها كل منها، وهما:

مقياس المسافة الميكانيكي

يستخدم هذا القياس لعدة قرون لعد الأميال أو الكيلومترات التي قطعتها السيارة، أو المركبة بشكل عام، ومع أنه يعد الآن تقنية قديمة إلا أنه يتميز ببساطته، فهو ليس أكثر من سلسلة من التروس التي تتحرك بمعدلات مدروسة وثابتة. تحول تلك الحركة إلى أرقام على تدرج يمكن قراءتها بسهولة تامة على اللوحة الأمامية للمركبة.

مكونات المقياس

يتكون المقياس من الأجزاء الرئيسية التالية:

* **سلك التوصيل**، وهو عبارة عن سلك

تقدر قيمة السيارة المستخدمة عند البيع حسب المسافة التي قطعتها منذ خروجها من المصنع، كما تحدد تلك المسافة الصيانة الدورية لها، مثل تبديل الإطارات، وتغيير الزيوت والتشحيم وغيرها من الخدمات التي تساعده في إطالة عمرها، ولذلك تعمد بعض مصانع السيارات ووكالاتها المعتمدون إلى إرفاق كتيب مع كل سيارة جديدة يوضح أهم الخدمات التي يجب مراعاتها وأوقاتها بناء على المسافة التي قطعتها السيارة.

ومن جانب آخر تقوم إدارات المرور في البلدان المختلفة بتحديد سرعة السيارات وغيرها من المركبات على الطرق السريعة وداخل المدن، وتخالف هذه السرعات من طريق إلى آخر ومن شارع إلى آخر، وذلك لتقليل الحوادث ما أمكن، ومن يخالف ذلك يحصل على مخالفة قد يترتب عليها دفع غرامة، أو عقوبة أخرى.

تزود جميع السيارات بجهاز أو أكثر لقياس المسافة (Odometer)، أحدهما لقياس المسافة الكلية التي قطعتها السيارة مدة عملها على الطريق، وهذا عادة لا يمكن التحكم به أو تغييره، وآخر لقياس المسافة خلال رحلة معينة، وهذا يمكن التحكم به وإعادة تصفييره متى ما دعت الحاجة إلى ذلك، شكل (١). كما تزود السيارة بجهاز لقياس السرعة (Speedometer)، ومع أن الجهازين مرتبطان مع بعضهما البعض تقريرياً، إلا أنها ستحصص لكل منها حلقة مستقلة، حيث سيطرق هذا العدد لقياس المسافة.



شكل (١) عداد المسافة الكلية وعداد الرحلات

كيف تعمل الأشياء

من ١٩,٩٩٩ إلى ٢٠,٠٠٠ فإن الرقم ٢ في أقصى اليسار لا يكون على إستقامة واحدة مع بقية الخانات، وقد يكمل العداد ٢١,٠٠٠ قبل أن تصبح جميع الخانات على إستقامة واحدة، شكل (٥)

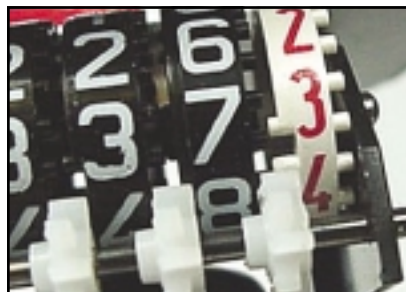
• عيوب المقياس الميكانيكي

كغيره من الأجهزة فإن المقياس الميكانيكي له عيوب من أهمها تعرضه للغش والخداع عن طريق إعادة لفه بطريقة معاكسة أي نقضه، نظراً لأنه عبارة عن مجموعة من التروس، وهذا يؤدي إلى تقليل المسافة التي قطعتها السيارة، مما يجعل قيمتها أعلى مما تستحق عند البيع، وتعود هذه سرقة صريحة يعاقب عليها القانون في كثير من دول العالم. وقد أشارت بعض الإحصائيات في الولايات المتحدة الأمريكية إلى أن المبالغ المختلفة بهذه الطريقة تتراوح ما بين ٤ إلى ١٠ بلايين دولار سنوياً، وللأسف الشديد أن أكثر من يتعرض لها ذوي الدخل المحدود، لأنهم أكثر الناس تعاماً بالسيارات المستخدمة.

تمثل بعض الحيل المتعدة في إعادة لف مقياس المسافة في رفع السيارة بحيث لا تلامس عجلاتها الأرض، ومن ثم تدويرها بالاتجاه المعاكس، فيؤدي إلى الحركة المعاكسة في مقياس المسافة. أما الحيلة الأخرى فتتمثل في فصل سلك المقياس من ناقل السرعة وربطه في مثقب كهربائي، وتشغيله بالإتجاه المعاكس، مما يجعل المقياس يعمل بطريقة معاكسة، وبالتالي تقليل المسافة التي قطعتها السيارة.

مقياس المسافة الرقمي

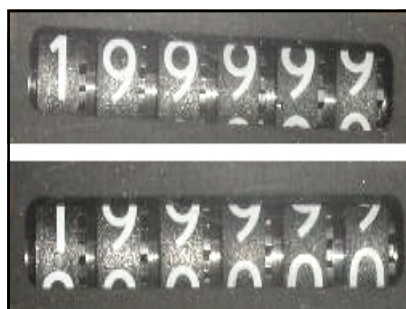
أدى تقدم العلم والإختراعات الحديثة وخصوصاً ظهور الحاسوب الآلي إلى تطور وسائل النقل وزيادة وسائل الراحة فيها. وقد نالت السيارة نصيبها الواخر من استخدامه، حيث دخل في كثير أجزائها، فعلى سبيل المثال حل مقياس المسافة الرقمي الذي يعتمد على الحاسوب الآلي محل مقياس المسافة الميكانيكي التقليدي،



• شكل (٤) الأسفيينات الجانبية والتروس المساعدة

الأسفيينات أو النتوءات (Pegs) العرضية البارزة إلى خارج أحد جانبيه (على الجانب الأيمن في الأغلب). كما يوجد على الجانب الآخر من المؤشر مجموعة واحدة من الأسفيينات مكونة من إثنين تقع بين الرقمين ٣، و ٤ من المؤشر العُشْرِي، شكل (٤). وخلال الدوران تصل هذه المجموعة إلى الترس المساعد الصغير (Helper Gear) الأبيض فيقع واحداً من أسنانه بين الإسفينتين فيتحرك مع المؤشر حتى يتمكن الأسفيينان من المرور، كما يقوم الترس المساعد بتحريك المؤشر التالي بمقدار عشر الدورة، وعندما يكمل هذا المؤشر دورة كاملة يقوم بتحريك الترس المساعد الصغير الأبيض الثاني، وتستمر هذه الآلة إلى آخر مؤشرات مقياس المسافة. أي أن كل مؤشر يكمل دورة كاملة يحرك المؤشر الذي على يساره بمقدار عشر الدورة، وكل مؤشر (تدرج) يدار بواسطة الإسفينات الموجودة على التدرج الذي يسبقه من خلال الترس المساعد.

من الملاحظ أن مقياس المسافة عندما يتغير في الأعداد ذات الخانات الكبيرة مثل



• شكل (٥) عدم إستقامة الأرقام على خط واحد

• آلية عمل الجهاز

يمكن توضيح آلية عمل جهاز قياس المسافة الميكانيكي في كل من الدراجة والسيارة، كما يلي:

* **الدراجة:** وفيه تدور عجلة صغيرة على عجلة الدراجة، فيؤدي ذلك إلى دوران السلك الحلزوني الذي يُظهر المسافة المقطوعة على تدريج المقياس، و يجب ضبط نسبة سرعة التروس (Gear Ratio) في المقياس لكي تلاءم مع حجم العجلة الصغيرة.

* **السيارة:** ويوجد فيها ترس يتصل مباشرة مع ناقل الحركة في السيارة (Transmission). يصمم هذا الترس بحيث يتناسب مع موديل السيارة، وحجم الإطار، وسرعة المحور الخلفي. يدير هذا الترس سلك التوصيل عند حركة السيارة، فتناسب الحركة من خلاله إلى أن تصل إلى جهاز العداد في اللوحة الأمامية للسيارة، حيث يتصل بذراع نقل الحركة إلى داخل المقياس.

يستخدم مقياس المسافة سلسلة من ثلاثة تروس دودية (Worm Gears) للحصول على النسبة ١:١٦٩٠ في حالة القياس بالميل أو ١:١٠٠٠ في حالة القياس بالكميل، وهذا يعني أنه كلما دار الترس الدودي المتصل مباشرة بالسلك ١٦٩٠ دورة تكون السيارة قد قطعت ميلاً واحداً في حالة القياس بالميل، وكلما دار الترس الدودي ١٠٠٠ دورة تكون السيارة قطعت كيلومتر واحد في حالة القياس بالكميل، وفي الغالب تبرمج السيارة على استخدام أحد المعيارين فقط إما الكيلومتر أو الميل.

ومن الجدير بالذكر أن كل دورة كاملة للدودة الأولى تحرك الترس الأول سن واحد، وهذا الترس يدير دودة أخرى تدير بدورها ترساً آخر، وهذا بدوره يدير الدودة الأخيرة التي تدير الترس الأخير الذي يتصل مع مؤشر عشر الميل أو الكيلومتر.

يوجد في كل مؤشر (تدرج) صف من

الذي يدل على المسافة التي تقطعها السيارة أثناء سيرها - وبيانات (Data) تمثل الرقم المقابل للمسافة الكلية التي قطعتها السيارة. كما تحتوي لوحة الجهاز على حاسب آلى آخر مهمته متابعة ورصد هذه الحزم الخاصة، وعندما يرصد واحدة منها فإنه يقوم بتحديث المعلومات على مقاييس المسافة بالقيمة الجديدة، وذلك بإضافة المسافة المقطوعة حديثاً إلى المسافة الكلية المقطوعة سابقاً. وبالتالي تظهر على الشاشة الرقمية



شكل (٦) مقاييس المسافة الإلكترونية

في لوحة السيارة الأمامية، شكل (٦).

• أعطال المقاييس الرقمي

قد يتعرض مقاييس المسافة الرقمي للأعطال التالية:

* **تلف كلي**: وفي هذه الحالة يجب تغييره كاملاً حيث يتلف الجهاز والشريحة الإلكترونية، ولذا يبدأ العد القياسي من الصفر.

* **تلف الجهاز فقط**: وفي هذه الحالة يمكن الإستفادة من الشريحة السابقة حيث يتم تبديل الجهاز فقط، ولذا فإنه يحتفظ بالمسافة المقطوعة سابقاً.

* **تلف الشريحة فقط**: وفي هذه الحالة يمكن الإستفادة من الجهاز وتبديل الشريحة فقط، ولكن ستختفي المسافة المقطوعة سابقاً ويبدأ العد من الصفر.

المراجع

- <http://auto.howstuffworks.com/odometer.htm>
- <http://www.usdojigov/civil/ocl/monograph/odom.htm>
- <http://inventors.about.com/library/inventors/sb-odometer.htm>

من الأشياء المدهشة والعجيبة في مقاييس المسافة الرقمي هو كيفية نقل تلك المعلومات إلى اللوحة الأمامية في السيارة، مع عدم استخدام السلك الذي ينقل الحركة الدائرية إلى جهاز القياس، ويزول ذلك العجب إذا علمنا بوجود وحدة التحكم بالماكينة (Engine control unit- ECU)، وهي عبارة عن معالج صغير (كمبيوتر) تستقبل كثيرون من المعلومات ومن بينها المعلومات المتعلقة بقياس المسافة، حيث تصل إلى وحدة التحكم بالماكينة بواسطة موصل خاص، ثم يتم تحليلها وإرسالها إلى اللوحة الأمامية. ومن الجدير بالذكر أن معظم السيارات الحديثة تشتمل على وحدة معالجة تتحكم في كثير من التجهيزات، حتى أصبحت تشبه شبكة معلومات محلية، ومن الأشياء التي تتصل بهذه الشبكة ما يلي:

- وحدة تحكم الماكينة
- نظام التحكم في المناخ
- اللوحة الأمامية
- النوافذ الآلية
- المذياع (الراديو)
- الكواكب المضادة للإنزلاق
- الأكياس الهوائية
- الأنوار الأمامية
- ناقل الحركة

تقوم وحدة التحكم (ECU) بعد جميع النبضات، ومن ثم تضيف المسافة المحددة التي تقابلها كل نبضة إلى المسافة الكلية التي قطعتها السيارة أو المركبة، وهذا يعني أنه لو حاول شخص ما إعادة لف (نقض) المقاييس فلن يستطيع نتيجة لتخزينها وحفظها في وحدة التحكم، وهذه القيمة يمكن قراءتها باستخدام الحاسوب الآلى (Diagnostic Computer) الموجود عادة عند جميع وكلاء السيارات، في قسم الخدمات.

ترسل وحدة التحكم في السيارة في كل ثانية عدة حزم من المعلومات تتكون من مقدمات (Headers) - عبارة عن الرقم

فلو حدث أن توقفت - في وقتنا الحاضر - في محل بيع الدراجات أو إطلعت على مقاييس المسافة في إحدى السيارات الحديثة فإنك لن تجد مقاييس مسافة يعمل بواسطة السلك والتروس، ولكنك ستتجد بدلاً من ذلك مقاييساً يعمل بواسطة الحاسوب الآلى، بحيث تظهر أرقاماً إلكترونية على الشاشة أو اللوحة الأمامية، وهو ما يطلق عليه مقاييس المسافة الرقمي.

يعمل مقاييس المسافة الرقمي في الدراجات بواسطة تثبيت مغناطيس على أحد العجلات وتثبيت جهاز لاقط على الهيكل الحامل لتلك العجلة، وفي هذه الحالة سيمر المغناطيس أمام اللاقط مرة واحدة في كل دورة كاملة، وعندما يمر المغناطيس أمام اللاقط فإنه سيؤدي إلى حدوث فرق جهد في اللاقط، فيقوم الحاسب بعد النبضات واستخدامها في حساب المسافة التي قطعتها الدراجة.

ومن الجدير بالذكر أنه عند تركيب أحد هذه الأجهزة التي تعمل بالحاسوب فإنه يجب برمجتها لكي تتناسب مع محيط العجلة - المسافة المقطوعة عندما تكمل دورة كاملة - ولذا فإنه عند كل مرة يسجل الحاسب نبضة فإنه يضيف محيط العجلة إلى المسافة الكلية المسجلة ويحدث المعلومات المعروضة على اللوحة الأمامية.

يستخدم مثل هذا النظام في كثير من السيارات، ولكن بدلاً من المغناطيس على العجلة واللاقط المغناطيسي على الهيكل الحامل لها، فإنه يستخدم عجلة مسننة ثبتت على الذراع الخارج من ناقل الحركة في السيارة (Transmission) مع وجود حساس مغناطيسي يعد البنضات كلما مر به سن العجلة. كما أن بعض السيارات تستخدم عجلة مشقوقة ولاقط ضوئي بحيث تعمل مثل فارة الحاسوب الآلى، وكما هو الحال في الدراجة فإن الحاسب يتعرف على المسافة التي قطعتها السيارة مع كل نبضة، ويستخدمها في تحديث المعلومات على اللوحة الأمامية للمقاييس.

مصطادات علمية

الكريات البيضاء والمحببة التي لا تزال موجودة داخل نقي العظم ولم تصل بعد إلى مراحل نضجها النهائية.

* Neoborn

الوليد بتمام حمله وحتى عمر شهر بعد الولادة.

* الصفيحات الدموية Platelets (Thrombocytes)

جزئيات خلوية بيضوية الشكل أو على شكل أقراص، حجمها صغير، تتanax في نقي العظم من خلايا بدئية ذات نوى تسمى النواعات (Megakryocytes)، وللصفائحات دور أساسي في عملية تخثر الدم ومنع النزوف.

* Preterm Baby

الوليد الذي يخرج من الرحم قبل الأسبوع 37 من الحمل وذلك اعتباراً من أول يوم لآخر دورة طمثية سواء بالولادة المهبلية الطبيعية أو بالعملية القصيرة.

* Recipient

الشخص الذي يتلقى الدم ، أو الشخص المصاب الذي يتم حقن النقي في جسمه.

* كريات الدم الحمراء Red Blood Cells

خلايا عديمة النواة تكون عادة في نفس العظم وتحتوي على خضاب (الهيموجلوبين)، وهو المادة الأساسية التي تنقل الأكسجين لخلايا الجسم وتأخذ منها غاز أكسيد الكربون.

* الخلية الجذعية Stem Cell

الخلية الأصلية (الأساسية) الأم المكونة لعناصر الدم الخلوية، وهي التي تحتاجها في عملية زرع نقي العظم.

* العلاج Therapy أو Treatment

الخدمات والوسائل التي تطبق على المريض لمعالجة المرض، وذلك باستعمال الأغذية أو الأدوية أو الوسائل الطبية أو الجراحة أو غير ذلك.

ما يلاحظه أو يكتشفه الطبيب أو الأشخاص المحيطين بالمريض أو ما قد يلاحظه المريض نفسه من تشوه ناتج عن المرض.

* Complications

المضاعفات الناجمة عن المرض، وتحدث على صورة اضطرابات مزعجة وغيرها متوقعة، وتزيد من تعقيدات المرض.

* Diagnosis

تحديد ومعرفة المرض من خلال أعراضه وعلاماته المميزة والفحوصات التي تجري على المريض وكذلك القصة التي يرويها المريض، وهو الخطوة الأساسية التي يعتمد عليها العلاج.

* Disease

العلة أو البلاء الذي يصيب البدن ويؤدي لحدوث تغيرات في أجهزة الجسم ووظائفها، وله أنواع وأسباب عديدة، ومعالجته حسب السبب.

* Donor

الشخص الذي يؤخذ منه الدم للمتلقى أو الشخص الذي يتم رشف النقي من أحد عظامه (عظم الحرفة أو عظم الصدر «القص») ليتم حقنه إلى الشخص المصاب.

* Faetus

وهو النسل الكائن في رحم المرأة بعد الأسبوع الثامن من الحمل وقبل الولادة.

* Infant

الطفل الصغير من عمر شهر وحتى عمر سنة.

* Investigations

الفحوص أو الاختبارات الكيميائية الحيوية والجرثومية والنسيجية والدموية والمناعية والشعاعية وغيرها والتي تجري للمريض بغية الوصول إلى تشخيص المرض.

* Myelocytes

الخلايا النقوية

* Blood

نسيج سائل يجول داخل الأوعية الدموية ويضخه القلب، ويشتمل على مكونات خلوية هي الكريات البيضاء والكريات الحمراء والصفائح الدموية وعلى بلازما تحتوي العديد من المواد، وهو الذي يزود كل أرجاء الجسم بالأكسجين والغذاء ويأخذ النواتج لتنتم إلاتها.

* فقر الدم

نقص في كمية الكريات الحمراء أو نقص بكمية الخضاب (الهيموجلوبين) دون المستوى الطبيعي للإنسان السوي، وينجم عن مجموعة من الحالات الخلقية والمكتسبة.

* نقي (نخاع) العظم

النسيج الذي يقوم بمهمة تصنيع عناصر الدم الخلوية، ويوجد داخل العظام الطويلة والمسطحة.

* نقل الدم

هي عملية أخذ الدم أو إحدى مكوناته من شخص وتقديمها لشخص آخر بعد إجراء بعض العمليات والاختبارات عليها.

* الصبغي (الكروموزوم)

Chromosome

جسم خطيبي الشكل، شديد القابلية للإصطدام، يسكن داخل نواة الخلية، ويكون من الحمض النووي منقوص الأكسجين «الدنا» DNA، ويحمل المعلومات الوراثية، ويوجد في كل خلية بشرية ثلاثة عشر زوجاً من الصبغيات باستثناء الخلايا الجنسية والكريات الحمراء الناضجة.

* المظاهر السريرية

Clinical Manifestation

ما يظهر على المريض بسبب المرض، وتقسم إلى أعراض (Symptoms) وهي



استخدام تقنية الهندسة الوراثية في الطب

تحدث الأمراض المستعصية بنسب مختلفة في جميع أنحاء العالم كما هو الحال في المملكة العربية السعودية . وتأتي أهمية التعرف المبكر قبل العرضي للأشخاص من ذوي القابلية الوراثية كونها خطوة هامة نحو إعداد إستراتيجية ناجحة للتحكم والوقاية من هذه الأمراض. ونظرًا لأن العديد من الأمراض تعود لعوامل مسببة وراثية وبئية ، وبالتالي تلك العوامل البيئية فإنه قد يصبح بالإمكان تأخير أو حتى منع حدوث المرض الوراثي.

● نتائج البحث

أظهرت أهم نتائج البحث مايلي:

- ١- كان إنزيمات القلب علاقة إيجابية ملحوظة مع إنزيمات الكبد بينما كان الكوليسترول علاقة إيجابية مع البروتينات الدهنية (١) والصفائح الدموية وعلاقة سلبية مع البروتينات الدهنية عالية الكثافة "HDL" كما أظهرت فحوصات التجلط العديد من العلاقات الهامة.
- ٢- أظهر مستوى البروتينات الدهنية (١) واللبتين ارتفاعاً ملحوظاً في غالبية مرضى ارتفاع ضغط الدم ، كما كان متوسط تلك القياسات مرتفعاً بدرجة ملحوظة مقارنة بالمجموعة الضابطة .
- ٣- أظهرت البروتينات الدهنية (١) العديد من الارتباطات الهامة حيث ارتبطت إيجابياً مع إنزيم حمض اللاكتيك المؤكسد (LDH) والأبو - ب (B) والفيبرينوجين وضغط الدم الانبساطي .
- ٤- أظهر اللبتين علاقة ذات دلالة إحصائية ملحوظة مع مؤشر كتلة الجسم (BMI) والكرياتينين والبروتينات الدهنية منخفضة الكثافة (LDL) .
- ٥- أظهرت مستويات الكوليسترول والجلسيريديات الثلاثية والبروتينات الدهنية

باستخدام تقنية الهندسة الوراثية بهدف تحديد طبيعة الطرفرات في هؤلاء المرضى وأيضاً للتعرف على إمكانية تأثير تلك الدلالات على الحالة السريرية للمرض ، ومقدار وطأة (شدة) المرض.

● مواد وطرق البحث

أجريت الدراسة على أكثر من ألفي فرد من السعوديين المتطوعين الذين يعانون من أمراض السكري وارتفاع ضغط الدم والقلب وزيادة الوزن والسمنة (أمراض متعددة العوامل) والبيتا ثلاسيميما (مرض أحادي المورث) ، وقد اشتمل البحث على مجموعة من الأشخاص الأصحاء الذين لا يعانون من أي من الأمراض المذكورة كمجموعة ضابطة .

تم تجميع عينات الدم لكل من المرضى والمجموعة الضابطة في حالة الصيام، حيث أجريت اختبارات عناصر الدم والقياسات الكيميائية الحيوية (وظائف الكلى وأملاح العظام ووظائف الكبد ، وإنزيمات القلب ومستوى الشحوم ، والإلكترونيات ، والجلوكوز بالدم) والقياسات الهرمونية الذين يعانون من أمراض أحادي المورث

بناء على ماذكر قامت مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية بتمويل البحث المذكور الذي جاء تحت الرقم (أٌ١٥-٦). أجري البحث خلال الفترة من ١٤١٩هـ إلى ١٤٢٢هـ وكان الباحث الرئيس أ.د. محسن بن فارس الحازمي وعضوية أ.د. أرجمند سلطان واري ، ود. زينب بنت حبيب بابا .

● أهداف البحث

يهدف البحث إلى التعرف على دلالات وراثية قد تلعب دوراً هاماً في الاكتشاف المبكر وقبل حدوث الأعراض للأشخاص السعوديين من ذوي القابلية للإصابة بأمراض تحدث نتيجة عوامل متعددة منتشرة . وقد تم عمل مقارنة بين الدلالات الوراثية والقياسات الكيميائية الحيوية والهرمونية وعناصر الدم من أجل تحديد أي نوع من هذه القياسات الحديثة والتقليدية - بجانب الدلالات الوراثية - يلعب دوراً مؤثراً نحو التشخيص قبل العرضي . وبالإضافة إلى ذلك فقد تم اختيار المرضى الذين يعانون من أمراض أحادي المورث

- الدهنية (أ) ارتفاعاً ملحوظاً في مجموعة البدناء مقارنة بزائدي الوزن والأشخاص الطبيعيين ، كما ازداد مستوى الbbtien زبادة ملحوظة مع الوزن ومؤشر كتلة الجسم في الإناث والذكور ، مع زيادة ملحوظة في الإناث عنها في الذكور ، وقد كانت الزيادة في مستويات الbbtien ذات ارتباط إيجابي ملحوظ بالعمر ومستويات الكوليستيرول والبروتينات الدهنية (أ) ومؤشر كتلة الجسم في هذه المجموعة . ولم تظهر العلاقة بين الbbtien والبروتينات الدهنية (أ) في مجموعات المرضى الآخرين.
- ٦- لوحظ أن هناك ارتفاع في مستوى الbbtien أثناء الحمل سواءً كان الحمل طبيعياً أو يصاحبه بعض المضاعفات ، وقد لوحظ وجود أعلى معدل للbbtien في الإناث المصابات بارتفاع ضغط الدم ، ولكن سرعان ما تختلف هذه النسبة عند الولادة لتصل إلى مستويات ماقبل الحمل.
- ٧- وجداً أن مستوى الbbtien في مجموعة الحوامل ارتبط إيجابياً مع العمر والوزن ومؤشر كتلة الجسم وضغط الدم الانقباضي ، وكان مستوى الbbtien في دم الحبل السري أقل بدرجة ملحوظة مقارنة بدم الأمهات.
- ٨- وجداً أن مستوى الbbtien في دم الحبل السري للمواليد الإناث أعلى منه في المواليد الذكور. كذلك وجد العديد من الارتباطات الملحوظة والتي دلت على دور الbbtien أثناء التطور الجنيني.
- ٩- تم تحديد الطفرات باستخدام استراتيجية تسلسل الحامض النووي (DNA) لمورث بيتا جلوبين في مرض بيتا ثلاسيميا وتم التعرف على عدد من الطفرات في المرض ، بالإضافة إلى طفرات عديدة تم اكتشافها في حالات متضمنة حاملة للمورث المعتل ، كما تم تعريف عناصر الدم والقياسات الأخرى في هذه الحالات.
- وكان الفرق ذو دلالة إحصائية ملحوظة، ومن المهم أن مستوى الbbtien لم يرتبط مع الوزن أو مؤشر كتلة الجسم في مرض السكري على عكس ماحدث في المجموعة الضابطة ، وفي المقابل فقد أظهرت مستويات الbbtien ارتباطاً إيجابياً مع الأباء - أوسليبياً مع الجلوكون ، وأظهرت مستويات الأنسولين ارتباطاً إيجابياً مع الوزن.
- ١١- تم التعرف على أنواع المورثات (SA) (A1A1) و (A1A2) و (A2A2) فـ (A1A1) والأشخاص البدناء وزائدي الوزن ، حيث كان معدل (A1A1) الأعلى (٤٨,٩٥٪) مقابل (٤٠٪)، بينما كان النوع (A1A2) أقل (٤٧,٨٩٪) مقابل (٥٩,٢٪) في البدناء وزائدي الوزن مقارنة بالمجموعة الضابطة.
- ١٢- أظهر وزن الجسم ومؤشر كتلة الجسم ومستوى الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم والفوسفات والصفراء الكلية والبروتينات الكلية ارتفاعاً في نوع المورث (A1A1) في حين كان عدد كرات الدم الحمراء وصبغة الدم الكلية والبروتينات الدهنية (أ) أعلى في نوع المورث (A1A2).
- ١٣- أظهرت الدراسات التي أجريت على مورث البارا أوكسينيز تباينات لكنها لم تكن ذات دلالة إحصائية عالية بمقارنتها بالمجموعة الضابطة ، ولم تكشف الأنماط المتعددة (Xba 1) لإنزيم بناء الجليكوجين أي اختلافات ملحوظة.
- ١٤- تم التعرف على الطفرات والأنماط المتعددة لكل من مورث مستقبل الإنسولين ومورث المستقبل - ١ لأنجيوتنسين ٢ وتعيين موقعهم المحدد باستخدام برنامج بلاست (BLAST).
- ١٥- ارتفع مستوى الbbtien والبروتينات منخفضة الكثافة (LDL) والبروتينات الدهنية شديدة إنخفاض الكثافة (VLDL) والأبو - ب (B) ارتفاعاً ملحوظاً في مرضي ارتفاع ضغط الدم بينما كانت مستويات البروتينات الدهنية عالية الكثافة (HDL) والبروتينات الدهنية عالية الكثافة / كوليسترول والأبو - إ (A) منخفضة بدرجة ملحوظة مقارنة بالمجموعة الضابطة.
- ٦- تم التعرف على عديد من العناصر غير الطبيعية والتي ارتبطت إما سلبياً أو إيجابياً بعوامل الخطورة لمرضى شرايين القلب التاجية.
- ٧- لم تكشف الدراسات على الأنماط المتعددة لمورث البارا أوكسينيز (PON) اختلافات بين مرضي السكري والأشخاص العاديين ، وبالمثل فقد وجد أن نوع المورث لإنزيم الجليكوجين كان (A1A1) في كل من مجموعة المرضى والمجموعة الضابطة.
- ٨- وجد ارتفاع ملحوظ في مستويات البروتينات الدهنية منخفضة الكثافة (LDL) وشديدة الكثافة (VLDL) والبولينا والكرياتينين وإنزيمات الكبد (ALT) والجليريدات الثلاثية في مرضي السكري.
- ٩- أظهرت البروتينات الدهنية (أ) ارتفاعاً ملحوظاً في مرضي السكري مقارنة بالمجموعة الضابطة. كما أظهرت ارتباطاً إيجابياً مع البروتينات الدهنية شديدة انخفاض الكثافة (VLDL) وزمن البروثرومبين ، وارتباطاً سلبياً مع إنزيم الكرياتينين فوسوكينيز وعدد الصفائح الدموية وعدد كرات الدم الحمراء والهيماطوكريت.
- ١٠- لم يلاحظ أي نوع من الارتباط في مرضى شرايين القلب التاجية ولا مرضى ارتفاع ضغط الدم . كما ارتفعت مستويات الbbtien بدرجة ملحوظة في المرضى الرجال والنساء ، مقارنة بالمجموعة الضابطة ،

من أجل فلذات أكبادنا



المنصهرات

مع بعضهما البعض بعدد من الألياف الصوف الفولاذية، وهذا يمثل منصهر الدائرة الكهربائية، شكل (١) ماذا تشاهد؟

٥- ضع الطرفين العاريين من السلك الرابع على مساماري حامل اللامبة، شكل (٢)، ماذا تشاهد؟

المشاهدة

نشاهد إضاءة اللامبة في الحالة الأولى، وإنطفائها في الحالة الثانية.

الإستنتاج

نستنتج من هذه التجربة أنه عند توصيل مساماري حامل اللامبة بالسلك الرابع كون دارة كهربائية قصيرة، مما أدى إلى ارتفاع درجة الحرارة فأنصهرت الألياف الفولاذ فأنقطعت الدارة الكهربائية فأنطفأت اللامبة، وهذا هو دور المنصهر في حياتنا اليومية.

تحدث مشاكل كبيرة إذا حدث خطأ في تسليم كهرباء المنزل، فعلى سبيل المثال عندما تتلامس الأسلام العارية مع بعضها البعض يتكون ما يعرف بالدائرة القصيرة (Short circuit) فترتفع حرارة الأسلام أكثر مما تستطيع تحمله، فيؤدي ذلك إلى حدوث الحرائق.

يتم تلافي هذه الأخطار بآداة تأمين يطلق عليها المنصهرات (Fuses)، وهي عبارة عن قطعة من السلك المعدني ينصهر بسهولة أكثر

من الأسلام الأخرى. تعمل هذه المنصهرات على منع الارتفاع الزائد في حرارة الأسلام في التمديدات المنزلية، لأنها تنصهر بسرعة عند إرتفاع حرارة الأسلام الكهربائية نتيجة لحدوث تماش بين الأسلام أو زيادة الحمل عليها، مما يؤدي إلى قطع الدائرة الكهربائية عن الجهاز أو المنزل.

يوجد في بعض الشبكات المنزلية نوعين من المنصهرات، أحدهما في صندوق المنصهرات المتحكم في إمداد المنزل بالطاقة وهي عبارة عن أسلاك رفيعة عارية، والنوع الثاني يوجد في المقابس (الأفياش) الكهربائية، وشكله يشبه إسطوانة صغيرة، يوجد بداخلها سلك المنصهر.

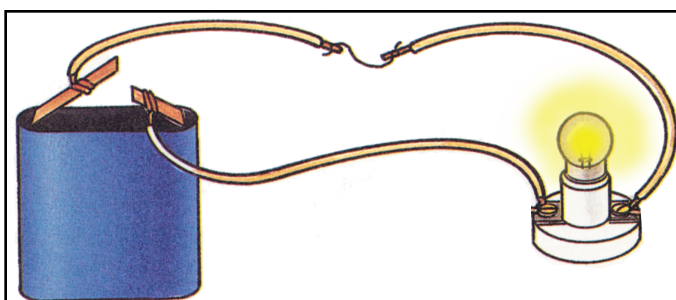
والأهمية ذلك في حياتنا اليومية فإنه يسرنا أن نقدم لفخذات أكبادنا التجربة التالية لتوضيح عمل المنصهرات.

الأدوات

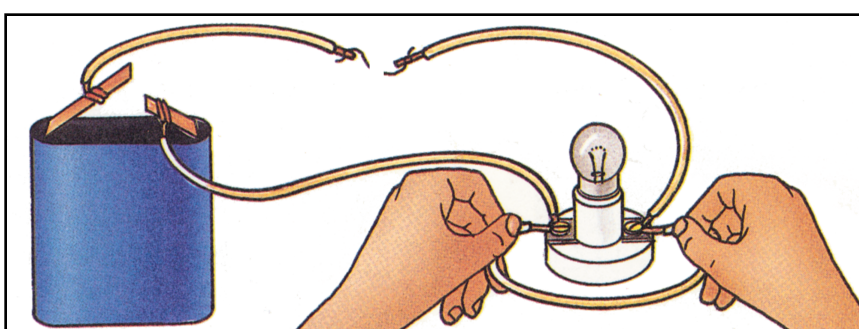
أربع قطع من الأسلام العازولة بطول ٢٠ سم معرات الأطراف، وبطارية جافة الرفيعة من الصوف الفولاذية، وبطارية جافة

Young Scientist, Introducing Electricity, vol.10

المصدر



شكل (١)



شكل (٢)

وقود من النيتروجين

منذ أكثر من عقد الزمان كانت هناك نظريات تشير إلى إمكانية تصنيع بوليمر (Polymer) نيتروجيني ثلاثي الأبعاد. الآن تتحقق هذه النظرية حيث أمكن للعلماء تصنيع هذا البوليمر الذي سيصبح يوماً ما وقود خفيف الوزن ولله طاقة عالية تضاهي وقود الصواريخ وقود المحركات.

يوجد النيتروجين طبيعياً في صورته المستقرة على جزئي مكون من ذرتين (N_2) مرتبطة بعضهما ببعض بواسطة ثلاثة روابط تساهمية، ولكن عن طريق المحاكاة بالحاسوب الآلي يمكن لهذا العنصر أن يتنظم في شبكة ثلاثة الأبعاد تحشد طاقة عالية جداً.

وتشير المحاكاة المذكورة إلى أن كل ذرة من النيتروجين في الشبكة ترتبط بثلاث ذرات أخرى بواسطة رابطة أحصارية، وأن الطاقة الموجودة في الروابط الأحادية الثلاث تفوق الطاقة الموجودة في الرابطة الثلاثية التي تربط ذرتين النيتروجين (N_2). الموجود في الطبيعة، وأضافة ذلك فإن بوليمر النيتروجين عندما يطلق هذه الطاقة يتتحول إلى غاز النيتروجين المعروف بعدم ضارة البيئة.

قامت مجموعات بحثية عدة حول العالم بتطوير مواد مغناطيسية تدخل في التبريد مما سوف يحد من استخدام المواد الملوثة للبيئة والمستخدمة في هذا المجال مثل غاز النشار وغازات الفلوروکربون، ولا يقتصر الأمر على ذلك فقط، بل أن هذه التقنية تتسم بالبساطة والموثوقية وعدم تسببها في الضوضاء.

تتخصص آلية هذه التقنية في أن مواد التبريد المغناطيسية عندما تتعرض لمجال مغناطيسي فإن

هذا المجال يتسبّب في دوران إلكترونات هذه المواد لتنظم في

اتجاه واحد مما يتسبب في زيادة درجة حرارة تلك المواد. وبعبارة

المجال المغناطيسيي ترجع إلكترونات هذه المواد إلى حالتها الأولى في عدم الانتظام فتختفي درجة حرارتها، وبالتالي حالات

التعرض والإزاحة للمجال المذكور إلى ضغط عالي وتم تعريض غاز النيتروجين بالداخل إلى درجة حرارة عالية بواسطة أشعة الليزر ليتحول إلى مادة

صلبة سوداء اللون. وعند وصول درجة الحرارة إلى ١٧٢٥ م

والضغط إلى ١٥ جيجا باسكال - حوالي مليون ضغط جوي -

تحول غاز النيتروجين إلى بلورة شفافة اطلق عليها إيرمتس «ماس النيتروجين» لوجه الشبه

المحيط الداخلي ٢٩%. وبصيف باركن أن هذا الابتكار التقني سوف يفتح مجالات عددة لاستخدام هذا الزجاج خاصة في مجال العمران، ويواصل باركن أن من صفات أكسيد الفناديوم أنه يعكس الأشعة فوق البنفسجية للخارج عند درجة حرارة ٧٠°، ولكن إضافة مواد أخرى جعله يعكس تلك الأشعة عند درجة حرارة ٢٩°.

أمكّن الاستفادة من صفات أكسيد الفناديوم في قدرته على الجمع بين صفات الفلز وشبه الموصل عن طريق التحورات التي تحدث في بنية الإلكترونيّة، وتحصّر هذه التحورات في ثبات رابطة الفناديوم - فناديوم عند درجة حرارة أقل من درجة حرارة تحوله إلى موصّل للحرارة، أما عند زيادة درجة الحرارة فإن هذه الرابطة سوف تتحطم وسيكون بمقدور الفناديوم أن يكتسب صفات الفلز في توصيل الكهرباء.

جرت عدة محاولات لتخفيض درجة الحرارة التي تحول الفناديوم من شبه موصّل إلى موصّل، ومن هذه المحاولات إضافة فلاتز مثل التجستون والمولبيدونوم والنبيبيوم والفلور.

قامت مجموعة من جامعة لندن وكاليفورنيا في لوس أنجلوس بالتوصل إلى أن إضافة التجستون بنسبة ١،٩٪ لا يزيد الفناديوم يمكن أن تجعل منه الطلاء المناسب للزجاج الذكي.

تم الطلاء ببخار أكسيد الفناديوم المذكور عند الضغط الجوي العادي (APCVD)، وبالرغم من الصفات الجيدة لطريقة الطلاء المذكورة والمتّصلة في سهولتها وقلة تكلفتها إلا أن هناك طرق أخرى مثل طريقة (Physical vapour Deposition- PVD).

ويذكر باركن أن الخطوة المقبلة ستكون تلبية رغبة المستهلك في الجودة خصوصاً ضمن بقائه سنين عديدة.

المصدر :

<http://www.sciencedaily.com/releases/2004/08/040815234512.htm>

تبريد عالية تفوق أي من مواد التبريد المعروفة حتى الآن. ويذكر العالم روبرت شل (Robert Shull) من المعهد الوطني للمقايس والتكنولوجيا في ميرلاند أنه لا يمكن الاستفادة من هذه التقنية لأن كل مرة يتعرض فيها المجال المغناطيسي لهذه المادة بزيادة انتظام ذرات مكونات هذه المادة، وبالتالي يؤثر على شبكاتها البلورية ويقال من كفاءتها في التبريد. ويرى شل أن التغلب على هذه المشكلة يمكن من إضافة فلز الحديد بنسبة قليلة - (١٪) -

ليمعن تغيير الشكل البلوري للمادة المذكورة عند تعريضها لجال مغناطيسي، وبالتالي لن يكون هناك هدر لكتلة التبريد. ويذكر شل أنه ومجموعته تمكّناً بالفعل من تقليل الطاقة التبريدية للمادة المذكورة بنسبة ٩٥٪ عند إضافتهم فلز الحديد بنسبة ١٪. وبصيف شل أن استخدام التبريد المغناطيسي يمكن أن يتم إلى تبريد الهواء في السيارات.

المصدر:

<http://www.sciencenews.org/articles/20040626/fob6.asp>

الزجاج الذكي

قام علماء الكيمياء في جامعة لندن بتصنيع طلاء للزجاج يسمح بدخول ضوء الشمس إلى الداخل ولكنه يطرد الحرارة إلى الخارج. وعلى عكس الأطالية الموجودة حالياً والتي تمنع وصول ضوء الشمس والحرارة معًا، فإن طلاء الزجاج بأكسيد الفناديوم الذي قامّت مجموعة جامعة لندن باكتشافه يمكنه أن يسمح بدخول ضوء الشمس داخل الغرف والسيارات وفي نفس الوقت يعكس الأشعة فوق البنفسجية المسببة لإرتفاع درجة الحرارة إلى الخارج. ويخلق إيفان باركن (Ivan parkin) - أحد مجموعة البحث - أن مقدرة أكسيد الفناديوم على امتصاص الحرارة عند درجة حرارة أقل من ٢٩° م، وعكسها للخارج عند زراعتها عن هذا المدار - ٣٩° - يعني أن استخدامه في طلاء زجاج نوافذ الغرف والسيارات يعد بمثابة تركيب مكيف هوائي يقوم بامتصاص الحرارة في حالة البرد وعكسها للخارج عندما تفوق درجة حرارة

بينها وبين الماس. وقد أكدت نتائج الشخص البصري والسينية للعين المذكورة تكوين بوليمر النيتروجين المذكور.

ويعلق كريستان ماليهيوت (Christan Mailhiot) من مختبر كاليفورنيا الوطني أن هذا اختراق علمي حاسم يؤكد نظرية زملاءه التي اطلقواها عام ١٩٩٢ م في هذا الصدد. أما ألين بوليان (Alain Polian) من

جامعة كوري في فرنسا فقد أشار إلى أن تجربة إيرمتس نفذت باتفاق شديد لأن عليه البحث عن طرق أكثر سهولة لانتاج البوليمر بكميات كبيرة.

المصدر:-

<http://www.sciencenews.org/articles/20040717/fob4.asp>

التبريد بالمغناطيس

يلعب المغناطيس دوراً هاماً في العديد من المنتجات الصناعية بدءً من المركبات إلى أدوات التصوير الطبي. أما الجديد في الأمر فهو نجاح بعض المهندسين في استخدام المغناطيس في أدوات التبريد مثل المكيفات والبرادات.

قامت مجموعات بحثية عدة حول العالم بتطوير مواد مغناطيسية تدخل في التبريد مما سوف يحد من استخدام المواد الملوثة للبيئة والمستخدمة في هذا المجال مثل غاز النشار وغازات الفلوروکربون، ولا يقتصر الأمر على ذلك فقط، بل أن هذه التقنية تتسم بالبساطة والموثوقية وعدم تسببها في الضوضاء.

تتخصص آلية هذه التقنية في أن مواد التبريد المغناطيسية عندما تتعرض لمجال مغناطيسي فإن هذا المجال يتسبّب في دوران إلكترونات هذه المواد لتنظم في اتجاه واحد مما يتسبب في زيادة درجة حرارة تلك المواد. وبعبارة المجال المغناطيسيي ترجع إلكترونات هذه المواد إلى حالتها الأولى في عدم الانتظام فتختفي درجة حرارتها، وبالتالي حالات التعرض والإزاحة للمجال المذكور إلى ضغط عالي وتم تعريض غاز النيتروجين بالداخل إلى درجة حرارة عالية بواسطة أشعة الليزر ليتحول إلى مادة صلبة سوداء اللون. وعند وصول درجة الحرارة إلى ١٧٢٥ م

والضغط إلى ١٥ جيجا باسكال - حوالي مليون ضغط جوي -

تحول غاز النيتروجين إلى بلورة شفافة اطلق عليها إيرمتس

«ماس النيتروجين» لوجه الشبه



مع القراء

بعبارات الشكر والثناء على المجلة وعلى الإدارة العامة للتوعية العلمية والنشر، ونحن في الحقيقة لا يسعدنا الإطراء الشخصي بقدر ما يسعدنا استفادة القارئ وإهتمامه بما ينشر لأن هدفنا الأساسي هو إيصال المعلومة العلمية الصحيحة إلى القارئ الكريم باسلوب علمي مناسب، أما بخصوص عدم إحتواء مكتبةكم على بعض الأعداد فنحاول تزويديك بالمتوفر منها آملين إستمرار تواصلك مع المجلة.

● الأخ / الأخضر بن المجيد بن محمد -
الجزائر
نشكرك على رسالتك المختصرة جداً، ونحن يؤسفنا عدم تحقيق طلبك فإنه ليس من إختصاصنا، ولك تحياتنا.

● الأخ / مصطفاوي علي - الجزائر
نشكرك على رسالتك المعبرة والتي تحمل في طياتها دعواتكم للعاملين والقائمين عليها بالتوفيق، أما بخصوص طلباتك السابقة فيسرنا إفادتك بأننا لانهمل أي رسالة تصلنا ونرد عليها بالطريقة التي نراها مناسبة لذلك، وسنحاول تزويديك بالمتوفر من أعداد المجلة، وأهلاً بك في قائمة الإهداءات.

● الأخ / د. جهاد كامل ملحم - سوريا
تلقيينا رسالتك المرفق بها مطالبكم عن "الأشعة والصحة" وسنقوم بعرضه على هيئة التحرير كما هو متبع في جميع ما يرد للمجلة ولكن الشكر.

● الأخ / المهندس عبدالمجيد عزيز بن حسن - سوريا
تلقيينا رسالتك المرفق بها عرض كتاب (مكيفات المستشفيات) وسيتم عرضه على سكرتارية التحرير لإبداء الرأي حوله، وتقبل منا التحية والتقدير.

قراءنا الأعزاء :

يسعدنا أن يتواصل لقاءونا بكم ويثليج صدرنا أن نتلقى اقتراحاتكم وآراءكم الهدافة إلى النهوض بمجلتكم العلوم والتكنولوجيا، ونحن إذ نفعل ذلك نضع في اعتبارنا أنكم زادنا ووقودنا لمواصلة السير في نشر المعرفة العلمية ونسأل الله أن يوفقنا في أن نقدم ما يفيكم ويريكم ظلماً لكم للمعرفة في عالم أصبح قريباً صغيراً ولاما كان فيه مترقباً عن طلب العلم، فنرجو أن لا تخلوا علينا بمرئياتكم حيال ما نقدمه من جهد لمواكبة كل جديد في المعرفة العلمية والتكنولوجيا.

● الأخ / قابل مقبل النمري

نشكرك على تواصلك مع المجلة، ويسعدنا إدراج اسمك في قائمة الإهداءات وستحصل بإذن الله الأعداد ٦٢، ٦١ حسب طلبك.

● الأخ / صالح أحمد علي اللهجي - مدينة القاعدة - اليمن

نشكرك على رسالتك ويسعدنا إدراج إسمك في قائمة الإهداءات، كما يسرنا إرسال الأعداد التي طلبتها.

● الأخ / صفيور عبد المنعم محمد - الجزائر

نشكرك على رسالتك التي تحمل في طياتها الثناء العاطر على مجلة العلوم والتكنولوجيا، وهذا في الحقيقة يسعدنا ويثلج صدورنا ويدفعنا إلىبذل المزيد خصوصاً

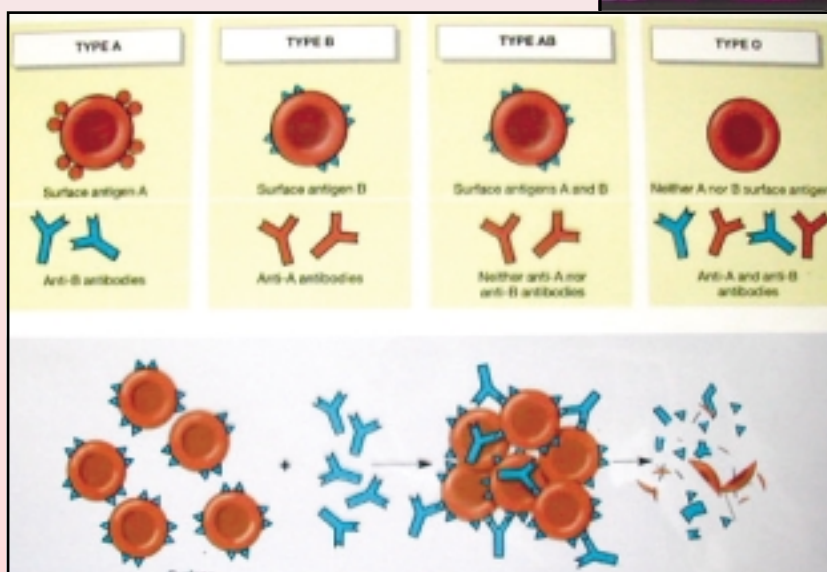
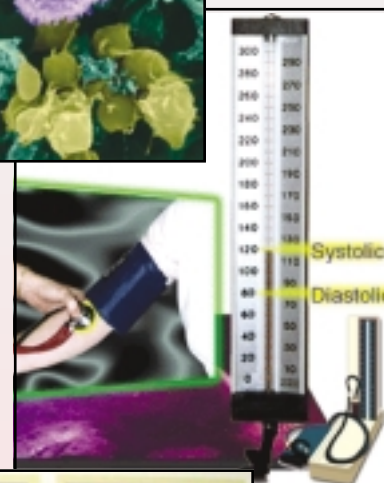
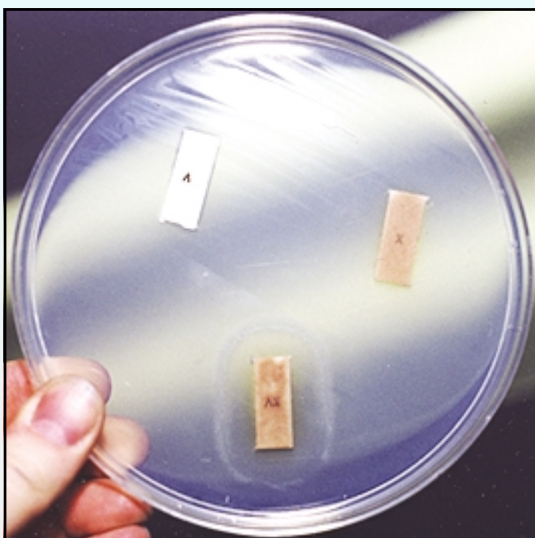
وهي تحقق ما تصبوا إليه وهو وصولها إلى أقصى بقعة في العالم. أما من حيث عتب علينا بعدم الرد على رسالتك الأولى فنحن يأخى لانهمل أية رسالة وأنأخذها بعين الاعتبار، ونحاول تحقيق رغبة القارئ العزيز بقدر ما نستطيع.

● الأخ / عبدالمحسن أحمد الغامدي - الطائف

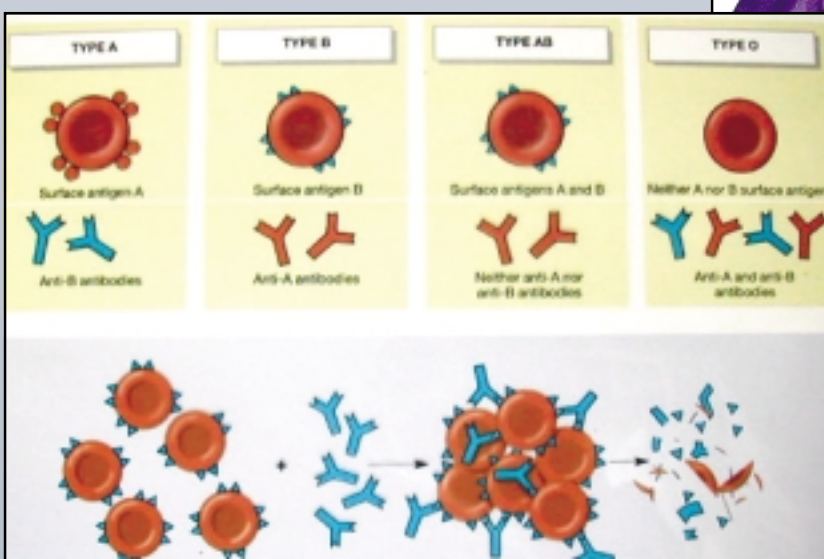
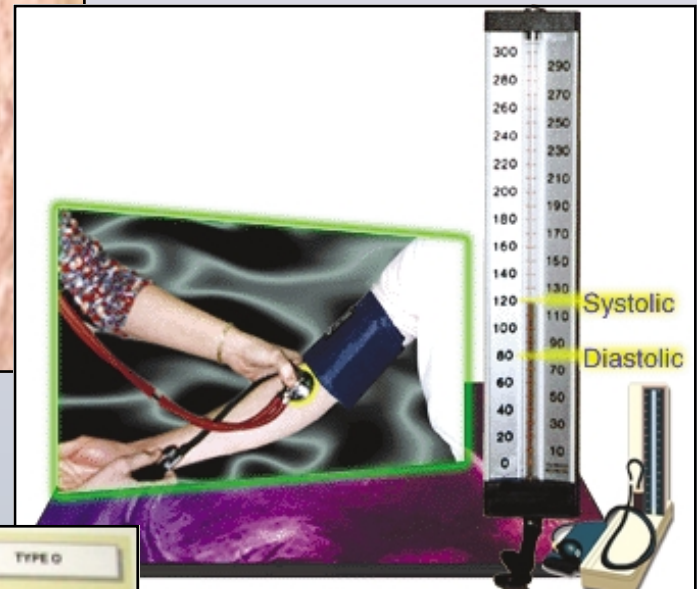
نشكرك على إشعار المجلة بتغيير

في
العدد الم قبل

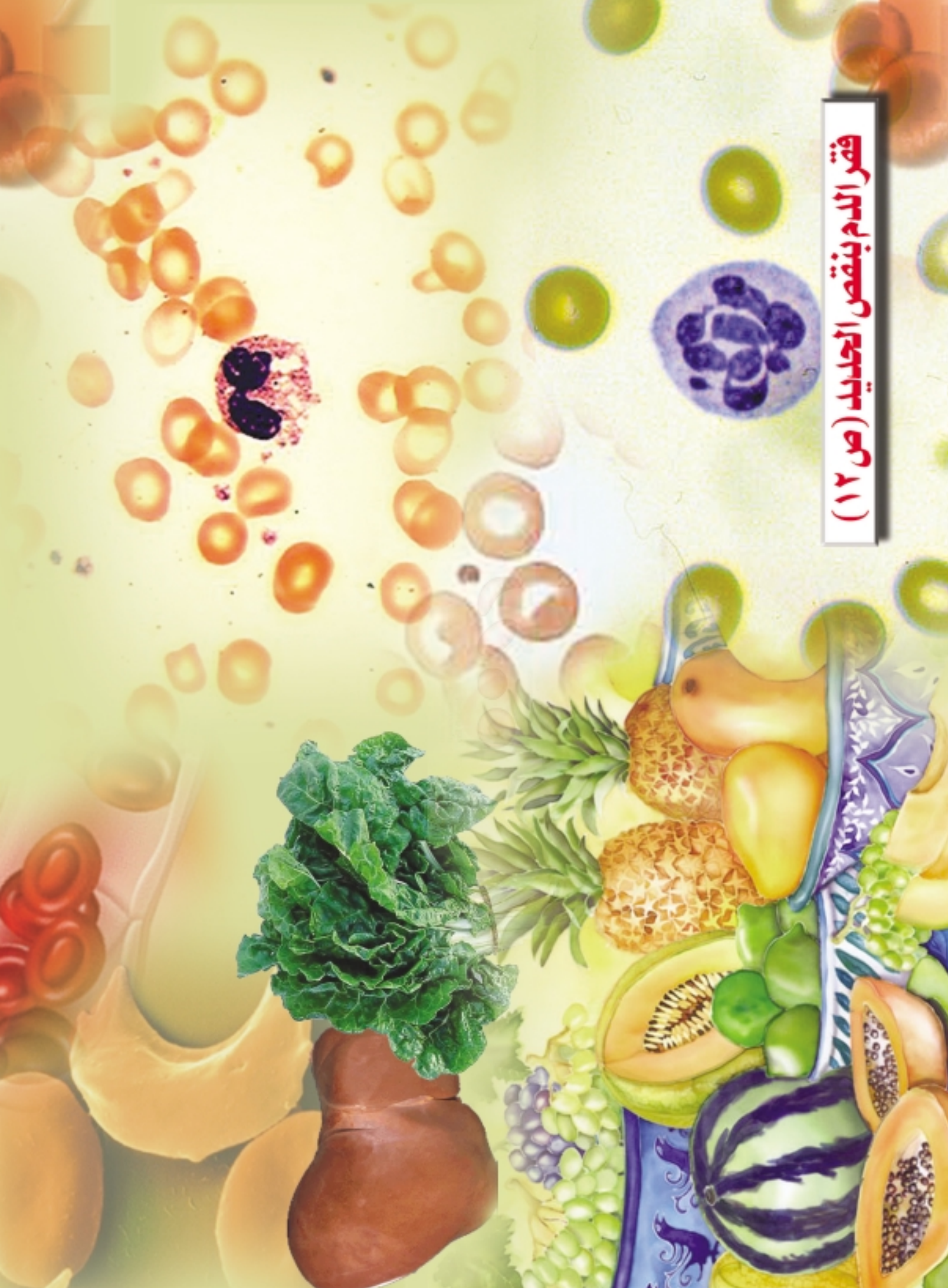
أمراض الدم (الجزء الثاني)



في
العدد الم قبل
أمراض الدم
(الجزء الثاني)



فقر الدم بذلة العدد (من ٢٠)



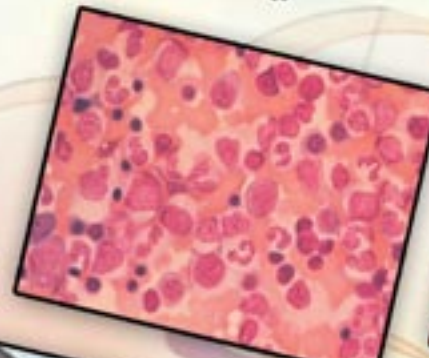


العلوم والتكنولوجيا

مجلة علمية فصلية تصدرها مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية > السنة الثامنة عشر > العدد الثاني والسبعين > شوال ١٤٢٥ هـ / نوفمبر ٢٠٠٤ م

أمراض الدم

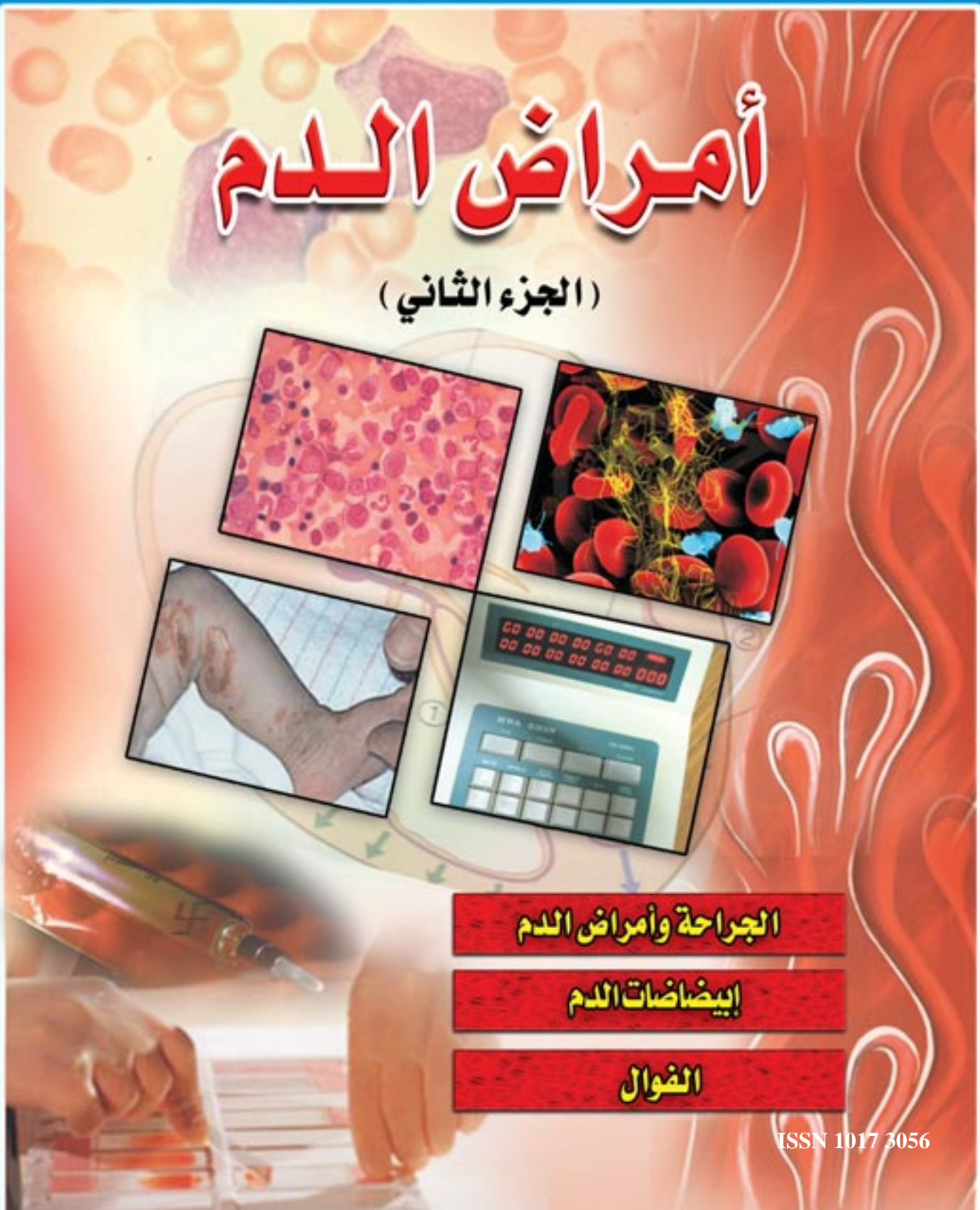
(الجزء الثاني)



الجراحة وأمراض الدم

إيضاخات الدم

الفوال



بسم الله الرحمن الرحيم

منهج النشر

أعزاءنا القراء :

يسرنا أن نؤكد على أن المجلة تفتح أبوابها لمساهماتكم العلمية واستقبال مقالاتكم على أن تراعي الشروط التالية في أي مقال يرسل إلى المجلة :-

١- يكون المقال بلغة علمية سهلة بشرط أن لا يفقد صفتة العلمية بحيث يستعمل على مفاهيم علمية وتطبيقاتها .

٢- أن يكون ذا عنوان واضح ومشوق ويعطي مدلولاً على محتوى المقال .

٣- في حالة الاقتباس من أي مرجع سواء كان اقتباساً كلياً أو جزئياً أو أخذ فكرة يجب الإشارة إلى ذلك ، وتذكر المراجع لأي اقتباس في نهاية المقال .

٤- أن لا يقل المقال عن أربع صفحات ولا يزيد عن سبع صفحات طباعة .

٥- إذا كان المقال سبق أن نشر في مجلة أخرى أو أرسل إليها يجب ذكر ذلك مع ذكر اسم المجلة التي نشرته أو أرسل إليها .

٦- إرفاق أصل الرسومات والصور والنماذج والأشكال المتعلقة بالمقال .

٧- المقالات التي لا تقبل النشر لاتعاد لكتابتها .

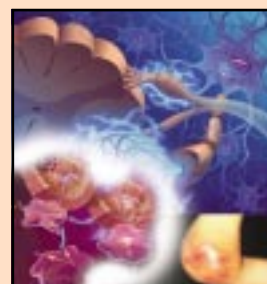
يمنح صاحب المقال المنشور مكافأة مالية تتراوح ما بين ٣٠٠ إلى ٥٠٠ ريال .

محتويات العدد

● أقسام الدم جامعة الملك سعود	٢
● نقص الكريات الشامل	٤
● الفوال	٧
● تليف نقى العظام	١٠
● نقص الصفيحات الدموية	١٢
● الأمراض الخثارية	١٦
● الأضطرابات التزفية	٢٠
● الجراحة وأمراض الدم	٢٥
● الأورام الوعائية الحميدة	٢٨
● عالم في سطور	٣١
● الورم النقوي العديد	٣٢
● إيباضات الدم	٣٥
● المفهومات	٣٨
● الجديد في العلوم والتقنية	٤١
● زراعة نقى العظام	٤٢
● عرض كتاب	٤٨
● كتب صدرت حديثاً	٥٠
● مصطلحات علمية	٥١
● مساحة للتفكير	٥٢
● كيف تعمل الأشياء	٥٤
● من أجل فلذات أكبادنا	٥٧
● بحوث علمية	٥٨
● شريط المعلومات	٥٩
● مع القراء	٦٠



الأورام الوعائية الحميدة



الاضطرابات التزفية



تليف نقى العظام

المراحلات

رئيس التحرير

مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية . الإدارية العامة للتوعية العلمية والنشر
ص. ب. ٦٠٨٦ - الرمز البريدي ١١٤٤٢ - الرياض
هاتف: ٤٨٨٣٤٤ - ٤٨٨٣٥٥٥ - ٤٨٨٣٣١٣ - ناسوخ (فاكس)
البريد الإلكتروني : jscitech@kacst.edu.sa

Journal of Science & Technology

King Abdulaziz City For Science & Technology

Gen. Direct. of Sc. Awa. & Publ. P.O. Box 6086

Riyadh 11442 Saudi Arabia

يمكن الاقتباس من المجلة بشرط ذكر اسمها مصدرًا للمادة المقتبسة
الموضوعات المنشورة تعبر عن رأي كاتبها

* * *

العلوم والتقنية



المشرف العام

د. صالح عبد الرحمن العذل

نائب المشرف العام
ورئيس التحرير

د. عبد الله أحمد الرشيد

هيئة التحرير

د. سليمان بن دمام الذويطر

د. عبد الرحمن بن محمد آل إبراهيم

د. دحام اسماعيل العاني

د. جمیل عبد القادر حفني

د. أحمد عبد القادر المهندرس

د. محمد بن عبد الرحمن الفوزان

كلمة التحرير

فرا،نا الأعزاء،

يسعدنا أن نتواصل معكم لتكلمه ما بذأناه في العدد السابق عن أمراض الدم، تلك الأمراض التي تنتشر بين البشر من مختلف الأعمار والأعراق، وتصيب كلا الجنسين.

فرا،نا الأعزاء،

تشمل أمراض الدم التي سيطرق إليها هذا العدد - إضافة إلى الأبواب الثابتة التي درجت المجلة على تضمينها في كل عدد - ما يلي: مرض نقص كريات الدم الشامل الذي يحدث نتيجة لنقص معظم مكونات الدم - كريات الدم الحمراء والبيضاء والصفائح الدموية - في آن واحد، ومرض نقص خميرة سداسي الفسفور (G6PD) في كريات الدم الحمراء (مرض الفوال)، لا قترانه بتناول الفول وبعض البقوليات، ومرض تليف نقى العظم المصنع الأساسى لمكونات الدم، مما يؤدى إلى فشله، وبالتالي الإصابة بفقر دم شديد ونزوف متكررة والتعرض للالتهابات، ومرض نقص الصفائح الدموية المسؤولة الرئيسية عن تخثر الدم وإيقاف نزفه وسلامة بطانة الأوعية الدموية. وتأتى بعد ذلك الأمراض الخثارية التي تحدث نتيجة لاختلال العوامل التي تذيب الخثرة مسببة تخثر الدم وتكون الجلطات التي قد تؤدي إلى الوفاة، أما الأضطرابات النزفية فتأثيرها عكس الأمراض الخثارية إن تؤدي إلى استمرار التزيف. كذلك يعاني بعض الأشخاص من الأورام الوعائية الحميدة الناجمة عن تكاثر خلايا الأوعية الدموية أو اللمفاوية أو كليهما، وتحدث هذه الحالة بشكل واضح عند الأولاد، إلا أنها تتراجع تدريجياً مع تقدم العمر.

فرا،نا الأعزاء،

لا يسلم الدم كغيره من أجزاء الجسم المختلفة من الإصابة بالأمراض السرطانية، فهو يصاب بمرض الورم النقوى العديدي الذي تكثر الإصابة به عند الكهول (٦٠-٧٠ سنة)، ومرضى إبيضاضات الدم واللمفومات التي يتعرض لها الأطفال بشكل خاص.

نأمل أن تجدوا في هذا العدد كل مفيد وجيد في هذا الفرع الهام من العلوم الطبية.

والله من وراء القصد وهو الهدى إلى سواء السبيل،،،

العلوم والتقنية



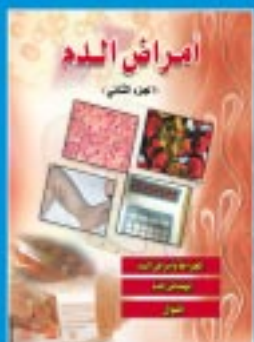
سكرتارية التحرير

د. يوسف حسن يوسف
د. ناصر عبد الله الرشيد
أ. محمد بن محمد الخطبي
أ. خالد بن سعد المقبس
أ. عبد الرحمن بن ناصر الصلهبي
أ. وليد بن محمد العتيبي

التصميم والإخراج

عبد السلام سيد بيان
محمد علي إسماعيل
سامي بن علي السقامي
فيصل بن سعد المقبس

العلوم والتقنية



لدى الكبار.
٥- المشاركة في الندوات العلمية محلياً وعالمياً.

● وحدة أمراض الدم بقسم الأطفال

تقوم هذه الوحدة بما يلي:

- ١- تشخيص وعلاج أمراض الدم الوراثية وفقر الدم وسرطان الدم وأمراض التخثر والنزف لدى الأطفال وحديثي الولادة.
- ٢- تدريس مادة أمراض الدم لدى الأطفال وأمراض الدم الوراثية.
- ٣- تدريس وتدريب طلبة الدراسات العليا.
- ٤- عمل الأبحاث الخاصة بأمراض الدم لدى الأطفال وحديثي الولادة.
- ٥- المشاركة في الندوات العلمية محلياً وعالمياً.

● مختبر أمراض الدم

يقوم مختبر أمراض الدم بما يلي:

- ١- تشخيص أمراض الدم المختلفة لدى المرضى من كافة الوجوه بما في ذلك تعداد الدم، وشرائح الدم، وأمراض النزف والتخثر، ومعايرة سيولة الدم للمرضى الذين يتناولون مسحيات الدم (مضادات التخثر). كما يقوم بتشخيص حالات سرطانات الدم الحاد والمزمن، ودراسة عينات من نخاع العظام، وكذلك دراسة عينات الغدد الملفاوية، وتشخيص طفيليات الدم (مثل الملاريا..)، وتشخيص أمراض الدم الوراثية.
- ٢- تدريس مادة تشخيص أمراض الدم لطلبة كلية الطب وكلية العلوم الطبية.
- ٣- تدريس وتدريب مادة علم أمراض الدم لطلبة الدراسات العليا وزمالة جامعة الملك سعود.

● بنك الدم

يقوم بنك الدم بما يلي:

- ١- استقطاب المتبرعين الطوعيين بالدم لمركز التبرع بالدم بمستشفى الملك خالد الجامعي وجامعة الملك سعود، مع القيام بحملات تجميع الدم من المؤسسات والدوائر الحكومية.
- ٢- فحص المتبرعين بالدم سريريًّا للتأكد من سلامتهم وفحص الدم بعد التبرع لمعرفة



كلية الطب ومستشفى الملك خالد الجامعي جامعة الملك سعود - الرياض

أنشئت أقسام الدم في كلية الطب ومستشفى الملك خالد الجامعي جامعة الملك سعود منذ افتتاح المستشفى المذكور عام ١٤٠٤هـ (١٩٨٤م). وتعد هذه الأقسام عبارة عن عدد من الوحدات الأساسية والفرعية.

الجامعي ما يلي:

● وحدة أمراض الدم بقسم الباطنة

تهدف هذه الوحدة إلى ما يلي:-

- ١- العناية بمرضى الدم من الكبار والراهقين وكبار السن بما في ذلك تشخيص وعلاج أمراض الدم الوراثية وفقر الدم بأنواعه سرطان الدم الحاد والمزمن، وأمراض النزيف، والتخثر.

ويتم ذلك إما في العيادات الخارجية أو داخل المستشفى للمرضى المنومين إضافة إلى تقديم الاستشارات للمرضى في الأقسام الأخرى.

٢- التدريس النظري والسريري في مادة الدم لطلبة كلية الطب.

٣- تدريس وتدريب طلبة الدراسات العليا.

٤- المشاركة في أبحاث أمراض الدم

تهدف أقسام الدم بوحداتها الأساسية والفرعية إلى ما يلي:

١- تقديم الخدمات المختبرية لتشخيص أمراض الدم المختلفة.

٢- توفير الدم ومشتقاته للمحتاجين من المرضى.

٣- تقديم الخدمات العلاجية للمصابين بأمراض الدم.

٤- تدريس مادة الدم للطلاب وطالبات كلية الطب وكلية العلوم الطبية التطبيقية وكلية طب الأسنان.

٥- القيام بعمل الأبحاث المتعلقة بالدم.

الوحدات الأساسية

تضم الوحدات الأساسية لأقسام الدم بكلية الطب ومستشفى الملك خالد

أقسام الدم

والتشغيلية إلى قسم متكامل منفصلاً إدارياً عن قسم أمراض الباطنة، مع بقائه في نفس المستشفى لأهمية وجوده. وارتباطه بتخصصات أمراض الباطنة الدقيقة الأخرى.

٢- إنشاء مركز طب الأورام وأمراض الدم في المستقبل القريب بإذن الله حيث يتوقع افتتاح هذا المركز عام ٢٠١٩ م وسيكون مركزاً ضخماً حيث سيضم الأقسام التالية:-

- العيادات الخارجية لأمراض الدم وطب الأورام.

- عيادات تلقي العلاج بالأدوية الكيميائية.

- قسم اطب الأورام الإشعاعي مزود بأحدث الأجهزة.

- قسم العلاج بالليود المشع لعلاج سرطان الغدة الدرقية وما شابها.

- قسم خاص بتغذية المرضى المصابين بداء السرطان بالإضافة إلى وجود أخصائين في السلوك النفسي والإجتماعي.

- البدء في برنامج تدريب الأطباء المقيمين وتأهيلهم للحصول على الزمالة الدقيقة في تخصص أمراض الدم والأورام السرطانية.

خدمات جديدة مثل:
* زراعة نخاع العظم والخلايا الجذعية.
* العلاج الإشعاعي.
* إنشاء المجلس السعودي (Board) لعلم أمراض الدم.

الإنجازات

إعتنت وحدة أمراض الدم والأورام طوال الثمانية عشر الماضية بالمرضى المحولين من كافة أنحاء الوطن العزيز وعلاجهم بواسطة أطباء ذوي كفاءة عالية ومتخصصين في هذا المجال حيث قامت بما يلي:-

١- استقبال جميع المرضى من داخل المملكة ومعاينتهم في العيادات الخارجية، وكذلك التنويم الداخلي والإشراف على بناء خطط تشخيصية وعلاجية واضحة.

٢- توفير أدق السبل لتشخيص أمراض الدم والأورام السرطانية للتمكن من توصيف العلاج الناجع، يشمل ذلك قطاع الأشعة المحوรية والتلوية والمغناطيسي، وكذلك توفير أخصائين أكفاء في مجال التشخيص النسيجي ونقي العظام وغيرها من الإختبارات الكيميائية ذات الصلة بتشخيص الأورام وأمراض الدم.

٣- توفر جميع الأدوية الكيميائية لعلاج الأورام السرطانية وإتباع طرق العلاج العالمية في هذا المجال.

٤- متابعة جميع المرضى في العيادات بعد الفترة العلاجية للتأكد من تمعهم بالشفاء بإذن الله.

٥- المشاركة في الندوات والاجتماعات المحلية والدولية وتبادل الآراء والخبرات في جميع المجالات للرّقى في تقديم خدمة طبية أكاديمية على مستوى عالي الجودة.

الخطط المستقبلية

تشمل الخطط المستقبلية لوحدة

أمراض الدم وطب الأورام ما يلي:-

١- توسيع الوحدة من الناحية الفنية

فصيلته وسلامته من الأمراض المعدية.

٢- فصل مكونات الدم إلى كريات حمراء مركزة وصفائح دموية مركزة، ورواسب البلازما الطازجة. كما يقوم بصرف هذه المكونات للمرضى حسب حاجتهم.

٣- فصل الصفائح الدموية المركزة من المتبرع مباشرة بدون الحاجة إلى التبرع بالدم الكامل عند الحاجة لمرضى سرطان الدم.

٤- تدريب طلبة كلية العلوم التطبيقية وطلاب الدراسات العليا بكلية الطب.

٥- عمل البحوث المتعلقة بسلامة ونقل الدم.

٦- المشاركة في الندوات العلمية المحلية

والعالمية.

الوحدات الفرعية

أنشئت الوحدات الفرعية بأقسام الدم بمستشفي بكلية الطب في آن واحد مع الوحدات الأساسية، وهي تضم ما يلي:

• مختبر وبنك الدم بمستشفى الملك عبد العزيز

يقوم هذا المختبر بعمل الفحوصات وتقديم الخدمات المختلفة بالتنسيق مع مختبر الدم وبنك الدم بمستشفى الملك خالد الجامعي.

• مختبر أبحاث التخثر والنفف بقسم وظائف الأعضاء

يعمل هذا المختبر على إجراء البحوث الخاصة بأمراض النزف والتخثر والفحوصات النادرة ويوجد به عدد من طلبة وطالبات الدراسات العليا الذين يحضرون لدرجة الماجستير والدكتوراه.

• وحدة فصل واستبدال البلازما

توجد هذه الوحدة ضمن أمراض الكلى، حيث يتم فصل البلازما لبعض المرضى واستبدالها ببلازما طازجة.

الطموحات

يطمح منسوبي وحدات أمراض الدم المختلفة إلى تطوير كافة الوحدات وإدخال

نقص الكريات الشامل

في

الدم

د. عبد العزيز البلخي

البنسيلامين.

- مضادات الدرن: مثل بروبيل ثيوراسييل ، كاربيمازول.
- مضادات اضطراب نظم القلب: مثل الكنيدين ، البروكائين أميد.
- خافضات ضغط الدم : مثل كابتوبيريل ، إنالابريل، نيفيديبين.

- مضادات الاكتئاب: مثل الأميتريبتيلين.
- أدوية الملاريا: مثل البريميثامين، الدابسون، الكلوروكون، السلفادوكسين.
- أدوية الاختلاج: مثل الفنتوتين، فالبرولات، كالكاربامازيبين.
- مضادات حيوية: مثل بنسلين، سيفالوسبورين، سلفونamide.

- متفرقات: مثل السمتيدين ، الرانيتيدين (العلاج القرحة)، الكلوربروباميد.

- ٣- أسباب التهابية، مثل التهابات الكبد الفيروسية، وإلتهاب فيروس ايششتاين بار الذي يسبب داء وحيدات النوى الخمجي ويؤدي إلى تضخم في العقد الليمفاوية وارتفاع درجة الحرارة وتضخم الطحال، وإلتهاب فيروس بارفو (Parvo Virus) الذي

على ما يلي:

- * فشل نخاع العظم بتوليد خلايا طبيعية، مثل حالات فقر الدم الاصطنع، وهذا الفشل قد يكون وراثياً أو بأسباب أخرى دوائية أو التهابية، منها ما يلي:
 - ١- التعرض لجرعات زائدة من الأشعة، كما هو الحال في العلاج الإشعاعي.

- ٢- أسباب دوائية : هناك أدوية كثيرة تؤثر على نخاع العظم منها ما يلي:

المسكنات ومضادات الإنفلونزا، مثل : لفيتيل بوتازون، أملاح الذهب، النابروكسين، فالبرولات، كالكاربامازيبين.



• فلور منتشرة في المريء عند مريض نقص الكريات الشامل

يتكون الدم - كما هو معلوم - من عنصرين أساسين، هما المصل (Plasma) والخلايا الدموية السابقة فيه. تتكون الخلايا الدموية من الكريات البيضاء والحمراء والصفائح الدموية. قد تتناقص جميع هذه العناصر الخلوية في بعض الحالات مسببة مرض نقص الكريات الشامل (Pancytopenia).

مهما كان سبب نقص الكريات الشامل في الدم فإن النتيجة واحدة إلى حد ما، فقد نقص الكريات البيضاء - المسئولة عن الدفاع عن البدن ضد الالتهابات بأشكالها المختلفة - يؤدي إلى الإصابة بأنواع خاصة من الأمراض لا تحدث عادة في الأشخاص الأصحاء، ويدركنا المقام هنا - إلى حد كبير - بمرض نقص المناعة المكتسبة. أما نقص الكريات الحمراء فيسبب درجات من فقر الدم، بينما يسبب نقص الصفائح الدموية ميلاً نحو النزف واضطراباً في عملية تخثر الدم، وتجتمع هذه الأمور كلها معاً بدرجات متفاوتة في مرض نقص الكريات الشامل.

أسباب المرض

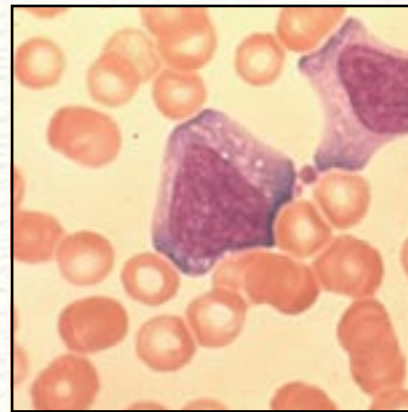
يمكن تقسيم المرض إلى قسمين يتلاقيان في الأعراض والعلامات إلى حد كبير : الأول هو نقص الكريات الشامل البديئي أو مجھول السبب، والثاني هو النقص لأسباب ثانوية أو مكتسبة، ولن نخوض كثيراً في القسم الأول لعدم وجود أسباب واضحة وصريحة بعد إجراء الفحوصات المختلفة.

ولسهولة فهم كيفية حدوث المرض فإنه يجب الإشارة إلى أن النقص في الخلايا الدموية قد يحدث بآليتين: هما

● نقص تصنيع خلايا الدم

تشتمل عوامل نقص تصنيع خلايا الدم

الكبد أو تليفه أو غير ذلك يؤدي إلى تضخم في الطحال وجزء من زائد فيه. وهناك أمراض مناعية لابد من ذكرها يتضخم فيها الطحال، كالأمراض المناعية ومرض الذئبة الحمامية الجهازية.



ظاهرات المرض

يمكن - مما سبق - استنتاج ظاهرات (أعراض) المرض من ميل واضح لضعف المناعة يتناسب عكساً مع عدد الكريات البيضاء الفعالة ، حتى أن المريض يكون معرضاً للإصابة بأمراض خطيرة تسببها فيروسات أو جراثيم تعد بسيطة في الأحوال العادية، ولكنها تجد الفرصة المناسبة لتفتك بالجسد الضعيف، ولذلك يطلق عليها الجراثيم الإنتهازية. ولعل أهم الأعضاء التي يمكن أن تصاب بهذه الجراثيم هي الجهاز الهضمي (المعدة والأمعاء) والجهاز التنفسى مثلاً بالتهابات رئوية شديدة بالفطريات أو بالفيروسات، ولعل التدرن أو السل من تلك الأمراض التي بدأت تزداد مع مثل هذه

- لطاحة مريض مصاب بالحمى الغدية (EB virus).
- الأخرى من النمو الطبيعي والقيام بعملها على أكمل وجه.
- توليد الدم غير الفعال أو غير المجدى، كما هو الحال في فقر الدم ذو الكريات الكبيرة، حيث يتسبب نمو الكريات الحمراء الأساسية في منع الخلايا الأخرى من النمو والتکاثر بشكل طبيعي وفعال.

• تخريب الخلايا الدموية في المحيط

يمكن التعرف على الأمراض المسببة لتخريب الخلايا الدموية في المحيط بعد تصنيعها إذا عرفنا أن الطحال هو العضو الذي يقتضي الخلايا الدموية الغريبة أو يحتاجها عندما يكبر ويتضخم، ولذلك

يسبب مرضاً طفحيًا عند الأطفال، ويؤدي إلى إنخفاض الكريات الشامل.

٤- أمراض نقص الجلوبولينات المناعية.

٥- مرض بيلة الهموجلوبين الليلية المفاجئة.

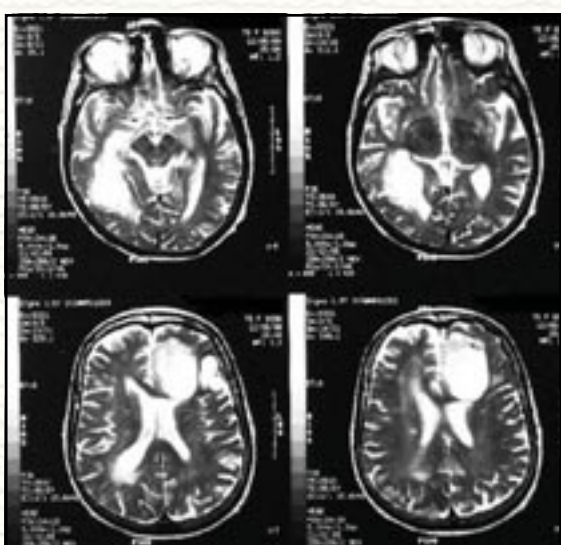
٦- بعض الأورام، مثل ورم غدة التيموس، وهي غدة تقع في أعلى الصدر تكون كبيرة عند المولود، ثم لا تلبث أن تتراجع خلال السنوات الأولى من العمر، تتمثل وظيفتها في المساعدة في نضج الخلايا الليمفاوية.

٧- الحمل، وقد يكون عاملاً في بعض الأحيان في حدوث نقص كريات دموية شامل.

٨- أسباب وراثية، حيث لوحظ أن بعض الأمراض الوراثية يمكن أن تتطور بنقص في خلايا الدم، مثل: مرض فانکونى، وفقر الدم العائلي اللامصنوع، مرض شواشمان ديموند.

٩- أمراض تزداد فيها سرطانات الدم، مثل مرضي متلازمة داون أو المنغولية.

* ارتشاح أو انحصار نخاع العظم ببعض الخلايا الغريبة ، مثل حالات ابيضاضات الدم الحادة ، المفומות، سرطان الغدة وغيرها، فتتسرب في الضغط على النخاع مما يؤدي إلى منع الخلايا



● صورة بالكمبيوتر لدماغ مصاب بفطريات.

واضح بذلك، أو ثانويا عند وضع التخسيص السببي.

العلاج

لابد من علاج السبب في الحالات الثانوية كعلاج ابيضاضات الدم، أو أورام النخاع العظمي الأخرى، أو ايقاف الأدوية المسببة للمرض في حال وجودها، أما في الحالات البديئية فهناك بعض العلاجات

يمكن ذكرها فيما يلي :

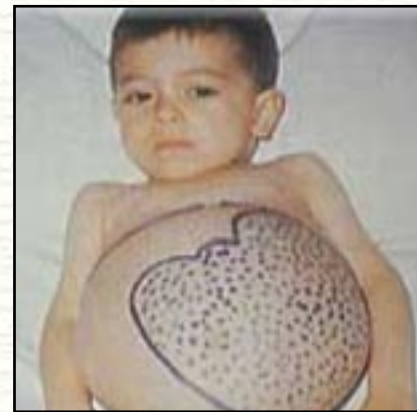
- ١- **الستروئيدات ، الأندروجينات** (الهرمونات الذكرية) مفردة أو مشتركة .
 - ٢- **محرضات تشكيل الخلايا الدموية:** أي العوامل المحرضة على تشكيل الخلايا الدموية البيضاء، وهي معالجة واعدة، مثل: - Granulocytes Macrophag-GM - Colony Stimulating Factors-CSF
 - ٣- **زرع نخاع العظم :** وهو العلاج النهائي والنهائي.
- كما أن هناك علاجات إضافية تشمل نقل الدم في حال هبوط درجة الهيموجلوبين، ونقل الصفائح الدموية عند الضرورة.

إنذار المرض

يرتبط إنذار المرض بالأسباب المؤدية له، ولذا فلابد من الاستشارة الوراثية في الحالات البديئية من نقص الكريات الدموية الشامل، لأن اكتشاف الخلل في الصبغيات الدموية يساعد على وضع خطة مستقبلية عند أقارب المريض حتى تضمن بعون الله سرعة التشخيص والعلاج قبل استفحال المرض وتدھور صحة المريض.

المراجع

- * DAVIDSON ,Principles and practice of medicine , 19th edition , 2004.
- * BEHRMAN , NELSON , text book of pediatrics , 2002.
- * INTERNET : www.Google.com
- * www.Emedicine.com.



- التهابات فطرية شديدة في نقص الكريات الشاملة.

الدم الناجم عن نقص الكريات الحمر، والميل لحدوث التزيف بسبب نقص الصفائح الدموية.

الحوادث المسببة لنقص المناعة. وتتصف الأمراض المترافقية مع نقص الكريات البيضاء بأنها تسلك سلوكا غريبا وصاعقا في حالات كثيرة، فالالتهابات الجلدية يمكن أن تحدث بعناصر غير خطيرة - في الأحوال العادية - ومع ذلك تكون منتشرة وقاتلة، كما هو الحال في الإصابات الفطرية مثل المبيضات البيضاء وفطر الأسبرجيروس، ويمكن تقريب الفكرة إلى الأذهان أن المريض ناقص الكريات البيضاء يشبه مريض الإيدز إلى حد ما، هذا بالإضافة إلى التظاهرات الأخرى الخاصة بنقص العناصر الدموية الباقي، وهي فقر

تشخيص المرض

يتم تشخيص المرض عن طريق كشف نقص العناصر الخلوية الثلاثة في لطاخة الدم (كريات الدم الحمراء والبيضاء والصفائح الدموية)، ومن ثم البحث عن سبب ذلك سواء ببذل نخاع العظم لكشف الأسباب الورمية فيه مثلا، أو البحث عن الأسباب المحيطية المذكورة سابقا، ويوضع تشخيص نقص بدئي عندما لا نجد سببا



- مريض بالحمى الغدية (فيروس EBV).

لابد أن يكون قد تناهى إلى سمع البعض أن وجبة من الفول أو الطعمية عند الصباح يمكن أن تتسبب في ثقل الرأس وخمول البدن لساعات طويلة ، وهذا الكلام فيه بعض الصحة لأن هناك مرضًا اسمه الفوال (Favism) يؤدي إلى حدوث انحلال مرضي في الدم يتفاوت في شدته حسب أنواع المرض والأعراق البشرية التي يمكن أن تصاب به.



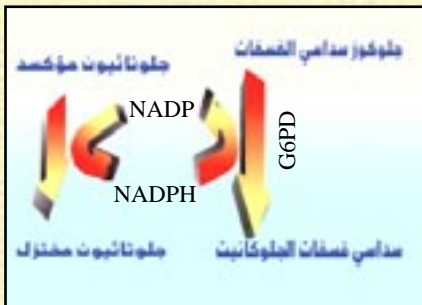
د. سليمان سليمان

أن لم تجد ما يعاكษาها في عملها، أو وجدت الفرصة سانحة، كما في حالات نقص أو عوز في الخميرة، والتي سوف يتم الحديث عنها في سياق هذا المقال.

انتشار المرض

لابد من الذكر أن حوالي ٢٠٠ مليون شخص في العالم مصابون بدرجة ما من نقص في هذه الخميرة، ويتوزع هؤلاء حسب نوع العوز (النقص) في الشكل الطبيعي للخميرة إلى ما يلي :-

١- عوز الخميرة - بـ (G6PD B-) وهو الأوسع انتشاراً في العالم حيث تتراوح نسبته بين ٥٪ إلى ٤٠٪، ويعرض له سكان منطقة حوض البحر الأبيض المتوسط والهند والأعراق الآسيوية والأفريقية . ويحدث هذا النوع من المرض عندما تقل خميرة - بـ (G6PD B-) في كريات الدم الحمراء عن ٥٪ من معدلها الطبيعي، ولذلك يعد هذا النوع الأكثر شدة.



- آلية عمل خميرة (G6PD) في إنشاء العناصر المختزلة مقاومة للأكسدة.

المورثات أو الصبغيات ، ولكن هذا لا يمنع من إصابة الإناث في بعض الحالات التي تم تفسيرها حسب فرضية ليون - أسم أحد العلماء - حيث أن الإناث يحملن صبغين جنسين (XX) وتكون مورثة المرض على أحد الصبغين بينما يكون الصبغي الآخر سليماً عادة ، وهنا تكون الأنثى حاملة للمرض وليس مصابة به ، ويمكن أن تنتقل الإصابة إلى الذراري . ولكن تقول فرضية ليون أن الأنثى في هذه الحالة يمكن أن تكون مصابة بالمرض فيما إذا كان الصبغي الآخر (X) غير فعال أو كانت الأنثى مصابة بمرض تورنر (مرض صبغي تكون الأنثى حاملة صبغي جنسي وحيد (X) ويغيب الآخرين) .

آلية حدوث المرض

تتميز كريات الدم الحمراء - مثل سائر عناصر البدن - بأنها تخضع لنظام متوازن يضمن أن يقوم كل عضو وعنصر بوظيفته على أكمل وجه، فهناك ما يدعى بعناصر مرجة (مختزلة)، مثل الجلوتأثيون المرجع، وأخرى مؤكسدة في الخلية تتعاون فيما بينها لتقديم الكربوهيدرات بوظيفتها خلال فترة حياتها والتي تقدر بأربعة أشهر، وتقوم الخميرة (G6PD) ، بالعمل على تحويل الجلوتأثيون المؤكسد إلى مرجع مفيد، ومنع العناصر المؤكسدة سواء كانت أدوية أو أغذية أو مواد كيمائية منتجاوز حدودها وتخريب الخلية الحمراء، حيث تسبب هذه العناصر المؤكسدة المرض

بعد عوز خميرة جلوكوز سداسي الفوسفات (Glucose- 6 phosphate dehydrogenase-G6PD) - الاسم المرادف للفوال - من أهم الأمراض الوراثية المسببة لانحلال الدم وأكثرها شيوعا، وقد تم تمييز الشكل الطبيعي من الخميرة عند معظم فئات البشر على أنه (G6PD B+) ، أما عند شعوب أفريقيا (G6PD A+) ، وأمريكا فإن الشكل الطبيعي هو (G6PD A-) ، ولذلك تم تصنيف الشكل المرضي لعوز الخميرة تبعاً للشعوب المصابة إلى (G6PD B-) أو (G6PD A-) .

وراثة المرض

ينتقل المرض عادة بصفة مرتبطة بالجنس نظراً لوجود مورثة المرض على الصبغي الجنسي (X)، شكل (١)، لذلك فإن معظم المصابين هم من الذكور لأن لديهم صبغي جنسي واحد من النوع (X) وهو الصبغي الفعال عملياً، بينما يكون الصبغي الثاني - النوع (Y) - المسؤول عن الصفات الذكرية فقط دون أن يكون له أي دور في



- موقع مورث الخميرة (G6PD) في الصبغي الجنسي (X) .

بعد تناوله الفو^{ال}ال لم يكن سوى بسبب عوز خفيف في هذه الخميرة.

أعراض المرض

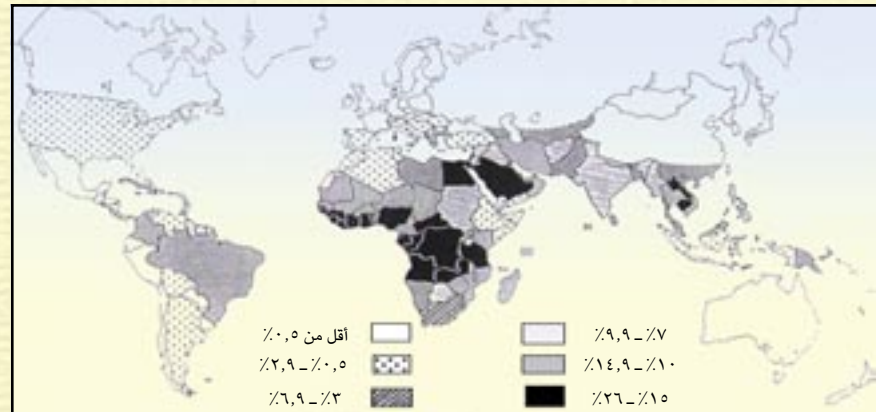
يسبب مرض عوز الخميرة انحصاراً مختلف الشدة في الكريات الحمراء، ولذا تتباين أعراضه بين خفيفة وشديدة، وفي كل الأحوال يعني المريض من شحوب في الجلد، وتعب في البدن، إضافة إلى تغير في لون البول نحو الغامق فيصبح مثل لون الشاي.

تظهر أعراض المرض عادة خلال ٤٨-٧٢ ساعة من التعرض للمسبب، وهي الفترة اللازمة لحدوث انحلال الدم، وظهور نواتج هذا الانحلال في البول على شكل صفار أو مайдعي بنواح استقلاب البيلاروبين، وقد يكون الانحلال شديداً بحيث تهبط نسبة خضاب الدم أو الهيماتوكريت إلى أرقام متدنية تكون عندها الحاجة ماسة إلى نقل الدم بشكل إسعافي قبل أن يحدث وهض في القلب يمكن أن يؤدي بحياة المريض، ومن الأمور التي لابد من الإشارة إليها أن المولود المصاب بعوز الخميرة يمكن أن تظهر عليه أعراض المرض منذ الأيام الأولى بحدوث البيركان (الصفار)، والذي يمكن أن يعزى إلى اختلاف فصائل الدم بين المولود وأمه، أو قد لا يكون هناك سبب واضح لهذا الصفار، مما يستدعي البحث عن الأسباب الأخرى ومنها نقص (G6PD)، وقد يحتاج المولود إلى تبديل دمه أو وضعه تحت معالجة ضوئية مكثفة لعلاج الصفار، وفي بعض الحالات قد يحتاج إلى نقل الدم بسبب فقر الدم الذي يمكن أن يحدث له، كما أن هناك ملاحظة هامة يجب أن لا تغيب عن البال وهي أن الأم المرضع يمكن أن تسبب ظهور المرض عند ابنتها فيما لو تناولت بعض الأدوية أو الأطعمة المسببة للمرض.

الفحوص المختبرية

يمكن التعرف على الإصابة بمرض الفو^{ال}ال عن طريق عدد من التحاليل المختبرية منها تحليل الدم.

يمكن القول أن الفحوص المختبرية للدم تشير إلى وجود انحلال في كريات الدم الحمراء، وعليه نجد هبوطاً في أرقام خضاب الدم (الهيماوجلوبين)



• توزيع مرض الفو^{ال}ال في العالم.

● الأدوية

تشمل هذه الأدوية ما يلي:-

- * **المضادات الحيوية**، ومنها السلفا، التريمي توبريم، نالديكسك أسيد، الكلورامفنتوكول، التتروفورانتوئين.
- * **أدوية الملاريا**، ومنها البريماكين، الكلوروكين، البيماكين، الكيناكرين.
- * **أدوية أخرى**، ومنها الفيناسيتين، فيتامين (K)، زرقة الميثيلين، البروبينسي، حمض الساليسيلات، الفينازوبيريدين.
- الفيتامين (C) بكميات كبيرة.

● المواد الكيميائية

تشمل هذه المواد الفينيل هيدرازين، البنزين، النفتالين.

● حالات مرضية

يعد الحماض السكري والتهابات الكبد الفيروسية من أهم هذه الحالات التي تحرض المرض.

● الأطعمة

يعد الفو^{ال}ال أحد أهم الأطعمة المسببة لظهور المرض ولا سيما الأخضر منه، ولذلك قد تكون وجبة من الفو^{ال}ال أو الطعمية (عند المصريين) سبباً في ظهور المرض، إضافة إلى التعب الذي يرافقه عادة.

وتتجدر الإشارة إلى أن رائحة زهر الفو^{ال}ال يمكن أن تسبب المرض، وعليه يمكن أن نفسر بعض الظواهر اعتماداً على ماذكر، وقد يستعيد المصاب الأحداث بذلك، ليعرف أخيراً أن ثقل الرأس والنعاس الشديد والتعب الذي كان ينتابه

٢- عوز الخميرة (-G6PD A-)، وهو أقل انتشاراً من عوز الخميرة (-G6PD B-)، ويترعرع له الأفارقة وسكان الأمريكتين حيث يوجد لدى ١٣٪ من الأفارقة طفرة في المورثة المسؤولة تتسبب في نقصها. وبعد هذا النوع من العوز أقل حدة من النوع الأول حيث تتراوح كمية الخميرة -أفي كريات الدم الحمراء ما بين ٥٪ إلى ١٥٪ من المعدل الطبيعي.

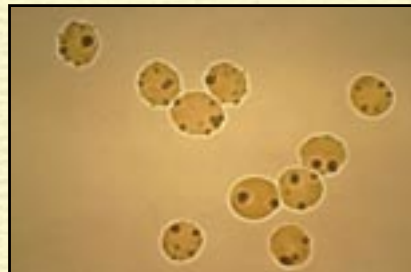
٣- نمط كانتون (Canton)، وهو شكل من عوز الخميرة يعد الأقل حدة من النوعين السابعين، ويترعرع له ٥٪ من الصينيين

م hurricanes المرض

قد يبقى المرض صامتاً وهاجعاً دون أعراض واضحة فترة من الزمن تطول أو تقصير، وذلك اعتماداً على نمط العوز في الخميرة وشدة هذا النقص، وتعد الانتانات أو الأخماق، مثل الانتانات التنفسية والزكام وغيرها سواء كانت فيروسية أو جرثومية من العوامل المحرضة على ظهور أعراض المرض، ولذلك لا عجب أن نرى المريض يصاب بالضعف الشديد بعد تعرضه للزكام مثلاً، كما أن بعض الأدوية يمكن أن تسبب ظهور المرض، وهناك قائمة طويلة بأسماء الأدوية التي ذكر أنها تتسبب في إيقاظ المرض النائم من غفوته، وقد تكون هذه الأدوية في متناول يد الكثيرين، ولذلك لابد من التنويه بها والتاكيد عليها وعلى كل المواد الأخرى التي تؤثر على المريض المصاب بعوز الخميرة المذكورة، ومن تلك المواد ما يلي:

الفوالي

بمراقبة أرقام الخضاب في الدم، ووضع المريض تحت المراقبة الطبية ونقل الدم عند هبوط أرقام الخضاب إلى حدود متدنية وحدوث فقر الدم، لأن الهبوط السريع والمفاجئ في أرقام الخضاب الدموي يمكن أن يتسبب في حدوث وهنط في القلب قد يؤدي بحياة المريض. كما يمكن وضع المريض على خطة غذائية خاصة تشمل تناول الأطعمة الغنية بالحديد كالبلايسي واللحوم الحمراء والخضروات وبعض الفيتامينات ليتم تعويض الدم المنحل وتعود للمريض حيويته ونشاطه.



- أجسام هنزا في لطاخة دم مصاب بالفوالي.
- المؤكدة مثل عيار الخميرة في الدم.
- وبالتحديد في الكريات الدموية الحمراء.
- وهناك نقطة هامة في هذا المرض لابد من التنوية لها، وهي أن عيار الخميرة في الدم يمكن أن يكون طبيعياً في فترة انحلال الدم لأن الخميرة ناجمة عن الكريات الحمراء المتخرفة، ولذلك فإن كونها طبيعية أثناء المرض لا ينفي المرض بل لابد من إعادة إعادتها بعد شهر أو ثلاثة أشهر، أما لو كانت أصلاً منخفضة فإن ذلك يشخص المرض ولا داعي لإعادة التحليل.

الوقاية

يجب على المريض معرفة الأدوية والأغذية التي تسبب انحلال الدم بوجود نقص الخميرة، وعليه أن يتتجنبها قدر الإمكان، كما يجب إخبار الطبيب عند كل مراجعة لثلا يصف دواء من دون قصد يمكن أن يسبب كارثة لاسم الله، أما الأطفال المصابون بالمرض فيجب أن يبقى بحوزتهم ما يشير إلى إصابتهم بالمرض، ولابد أن يعرف معلم الطالب وزملاؤه في المدرسة ذلك كيلا تحدث كارثة لاتحمد عقباها.

كلمة أخيرة

هناك بعض الأدوية المعروفة تحت قائمة المؤكسدات القوية كأدوية المalaria وغيرها، وفي حال الحاجة إلى إعطاء مثل هذه الأدوية لأشخاص من أعرق بشريه يتحمل إصابتهم بالمرض لابد من التأكد من خلوهم من المرض قبل أخذها، ولابد من الذكر أن الأسبرين بالجرعات المسكنة قد لا يسبب انحلالاً بالدم عند الفئات (G6PDA) بينما لا يأخذ بجرعات عالية (٦٠-١٠٠) ملجم لكل كجم من الوزن يومياً) كما هو الحال في مرض الحمى الرياحية، فإنه يتسبب في حدوث انحلال شديد في الدم.

المراجع

- BEHRMAN, NELSON, TEXT BOOK OF PEDIATRICS, 17th edition, 2004, USA.
- INTERNET: <http://www.google.com>.

التشخيص التفريقي

لابد من تمييز المرض عن بعض الأمراض الأخرى التي لها أعراض تشبه أعراض المرض وتتظاهر باليرقان، وهنا يمكن تقسيم الأمراض إلى قسمين:

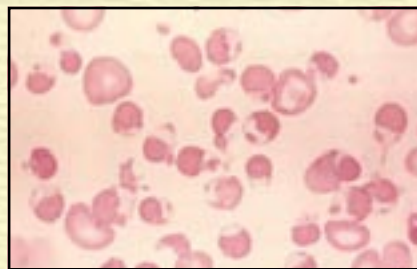
- ١- الأمراض المسببة ليرقان دون فقر دم واضح (بدون انحلال في الدم) وهما التهابات الكبد ولا سيما التهاب الكبد الفيروسي سواء من النوع أ، أو ب، وتقيد القصة المرضية -عادة- بعراض الشخص المصاب بالمرض في النوع الأول خلال أسبوعين سابقين، أما النوع الثاني فهو الذي ينتقل عبر نقل الدم الملوث أو بعد التعرض لرضوض ملوثة أو عن طريق الجنس، وفي كل الأحوال فإن التحاليل المختبرية تساعد في تأكيد التشخيص بسهولة.

- ٢- انحلالات الدم الأخرى مثل أمراض الخضاب كفقر الدم المنجل أو الثلاسيمية أو تكorum الكريات الوراثي أو انحلال الدم المناعي الذاتي (أو مجھول السبب) وعلى كل حال تفيد الفحوص والقصة السريرية في الوصول للتشخيص بسرعة ويسر.

المعالجة

لاشك أن هناك اتفاقاً على أن درهم وقاية خير من قنطر علاج، ولكن عند الإصابة بانحلال الدم فإن المعالجة تكون

- لطاخة دم انحلالية لمصاب بالفوالي.



شوال ١٤٢٥ هـ - العدد الثاني والسبعين



زاد في نقي العظام، ويوضح الشكل (٢) نقي عظم سليم وآخر مصاب بتليف.

الأعراض السريرية

يظهر على مريض تليف نقي العظام عادة التعب وال-naus وفقدان الوزن، وذلك بسبب فقر الدم الشديد، كما أنه يعاني من الأعراض التالية:

● الإحساس بالإمتلاء

يحس المريض عادة بامتلاء في القسم العلوي من البطن نتيجة لتضخم الطحال، ويوضح الشكل (٣) مريضاً مصاباً بتليف نقي العظم ويعاني من تضخم كبير في الطحال.

● النزوف والكمادات

يتسبب المرض في انتشار الكدمات والنزوف على جسم المريض، وذلك بسبب إضطراب الصفيحات الدموية ونقص عدتها.

ولكن الشيء المؤكد أن تليف نقي العظام يحدث نتيجة لتكاثر عشوائي وشاذ في الخلايا المولدة للصفيحات الدموية وكريات الدم البيضاء، مما يؤدي إلى كثرة توليد الكريات البيضاء والصفيحات الشاذة غير القادرة على القيام بوظائفها بشكل مناسب، خاصة في مراحل المرض الأولى. ويؤدي هذا إلى قصور نقي العظام وترقهـه وفقر دم شديد وقلة عدد الصفيحات الدموية، وبالتالي كثرة النزوف، كما أنه يتطور - عادة - ببطء، ويصيب بشكل خاص الناس بعد الخمسين من العمر.

إضافة لذلك تقوم نقي العظم المصابة بالمرض بإفراز عوامل ومواد تنبـه الخلايا المولدة والمصنعة للألياف مما يؤدي إلى تليف

يقوم نقي العظم بتصنيع خلايا الدم الحمراء والبيضاء والصفائح الدموية، وبشاء الله أن يقع كغيره من أعضاء الجسم فريسة للمرض والأفات في كثير من الأحيان، وبعد التليف واحداً من الأمراض التي تصيب نقي العظم وتؤدي إلى فشله في أداء وظيفته المذكورة، ويؤدي هذا بدوره إلى الإصابة بفقر الدم الشديد والنزوف المتكررة والتعرض للإلتهابات، وذلك بسبب ضعف المناعة. ولذا يعرف تليف العظم بأنه إضطراب يتحول بموجبه من نسيج فعال إلى نسيج غير فعال.

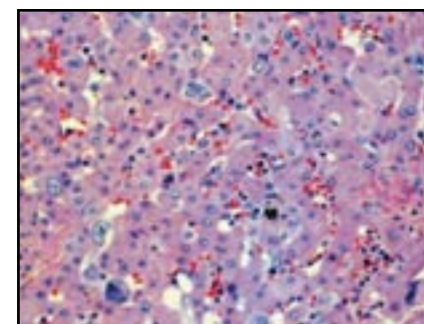
عندما يفشل نقي العظم في أداء وظيفته تأخذ أعضاء أخرى كالكبد والطحال هذه المهمة، فتقوم بتوسيع الدم مما يؤدي إلى تضخمها، ويوضح الشكل (١) مقطعاً لنسيج كبدي زائد النشاط لقيامه بصنع الخلايا الدموية.

أسباب المرض

لم يتم التعرف - حتى الآن - على الأسباب المؤدية إلى الإصابة بهـذ المرض، كما لم يتم التعرف على العوامل التي تؤدي إلى تفاقمه وتزيـده سوءاً حتى يتم تجنبها.



● شكل (٢) نقي عظم سليم (طبيعي) وآخر متليف.



● شكل (١) نسيج كبدي زائد النشاط.

تليف نقي العظم

أشهر، دون أن يحتاجوا للمكوث في المستشفى. في بعض المرضى يمكن أن يسبب الطحال المتضخم مشاكل لأن يصبح مؤلماً، فضلاً عن أنه يستهلك كميات كبيرة من كريات الدم الطبيعية، مما يجعل فقر الدم يزداد سوءاً. وفي مثل هذه الحالات يمكن أن يستجيب الطحال المتضخم للمعالجة بالأدوية مثل هيدروكسى يوريا، وكبديل للعلاج يمكن أن يكون إستئصال الطحال مفيداً في مثل هذه الحالات.

هناك بعض المرضى يكون تطور المرض لديهم بطيء جداً، وفي هذه الحالات يبدو الشخص المصاب سليم نسبياً ولا يحتاج التدخل مع فعالية المريض وحياته العملية، وفي حالات أخرى يتتطور المرض بسرعة ويصبح المرضى معتمدين على نقل الدم، وأخيراً هناك قلة من المرضى يتتطور المرض لديهم إلى إبيضاض نقي حاد.

الإنذار

ليس لحجم الطحال والجنس أهمية بإيذار المرض وتوقع الحياة، ولكن يمكن لحوالي ٦٠٪ من مرضى تليف نقي العظام أن تكتب لهم الحياة بإذن الله لفترة خمس سنوات، ويوجد عدد لا يأس به قد تمتد حياتهم بعد المرض لعشر سنوات أو أكثر، أما المرضى الذين يبدون بصحة جيدة فهم أولئك الذين تصل كمية الهيموجلوبين (Hemoglobin) لديهم أكثر من ١٠ جرام/دL، وعدد الصفائح الدموية إلى أكثر من ١٠٠ ألف، ويكون لهؤلاء تضخم كبد متوسط.

المراجع

- 1- Davidson in internal medicine
- 2- Rudolph's textbook of pediatrics 2003
- 3- from internet
- www.google.com
- www.yahoo.com

عن آل ٤٠٠ ألف دل، ولكنها تنقص في النهاية.

● خزعة من النخاع

يتم التشخيص الدقيق للمرض وتمييزه عن غيره من الأمراض الأخرى مثل الإبيضاض النقوي المزمن - يؤدي أيضاً إلى تضخم الطحال وفقر الدم وإرتفاع عدد الصفائح ثم نقصها في النهاية - عن طريق أخذ خزعة من نقي العظم وفحصها، حيث تظهر تليفاً منتشرًا وتكاثيراً عشوائياً في مناطق أخرى.

● دراسة الصبغيات

يمكن تمييز هذا المرض عن طريق دراسة الصبغيات في الخلايا، حيث يوجد صبغي شاذ في كريات الدم البيضاء المصابة بإبيضاض الدم يسمى صبغي فيلادلفيا في حين يغيب هذا الصبغي في تليف النقي.

المعالجة

تهدف المعالجة المعتادة لتليف نقي العظام إلى الحفاظ على المريض مرتاحاً وبصحة حسنة، دون أن يتعرض للأثار الجانبية للمعالجة، وتعتمد المعالجة المناسبة للأشخاص المصابين على حالة كل مريض، حيث يشاهد - عادة - المرضى الذين لديهم فقر دم شديد ولكن ليس لديهم أمراض بشكل منتظم في العيادات الخارجية، وقد لا يحتاجون لأي علاج.

أما المرضى الذين لديهم فقر دم شديد فقد تتطلب حالتهم نقل دم بشكل منتظم خلال فترة تتراوح ما بين شهر إلى ثلاثة



● شكل (٣) مريض مصاب بتضخم الطحال بسبب تليف النقي.

● الآلام العظمية

تنتج الآلام العظمية بسبب التكاثر الزائد لخلايا نقي العظم.

● شحوب اللون

يحدث شحوب اللون نتيجة لفقر الدم الشديد الذي يتعرض له المريض.

● إنثانات الجسم

يتعرض جسم المصاب للإنتانات نتيجة لخلل في أداء كريات الدم البيضاء وضعف وظيفة الطحال الذي يقوم في الأحوال العادية بالقضاء على الجراثيم وإبتلاعها.

الفحوصات المختبرية

يمكن التعرف على المرض عن طريق عدد من الفحوصات المختبرية، منها:

● الكريات الحمراء

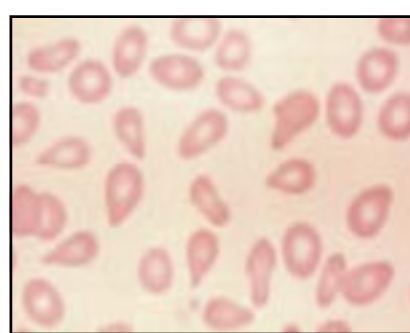
تبدي الكريات الحمراء عند المصاب بتليف نقي العظام نقصاً شديداً، ويختلف شكلها، وتصبح على شكل قطرات الدمع، شكل (٤).

● الكريات البيضاء

يمكن أن يحدث إرتفاع في عدد كريات الدم البيضاء يفوق آل ١٠٠ ألف لكل ميكروليلتر، وفي النهاية - بسبب تليف نقي العظم الزائد - يتطور إلى نقش فيها.

● الصفائح الدموية

يمكن أن يكون تعداد الصفائح الدموية مرتفعاً أيضاً في البداية بحيث يزيد



● شكل (٤) كريات حمراء بشكل قطرات الدمع.

نَوْعُ الْمَهِاجِرَاتِ الدَّمَوِيَّةِ

د. عبدالمطلب أحمد السعدي

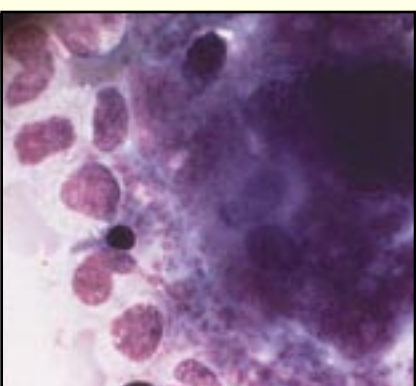
الصفائحات الدموية (Blood platelets) عبارة عن جزيئات خلوية عديمة النواة يتم إنتاجها في نقي العظم من قبل خلايا كبيرة تدعى النواءات، التي ما إن تصل مرحلة النضج حتى يتجرأ هيولها (الستيوبلازم)، مطلقةً أعداداً هائلة من الصفائحات إلى الدورة الدموية لتسرى في أرجاء البدن في فترة حياتها القصيرة التي لا تتجاوز 7-10 أيام، تموت بعدها لتحول محلها صفيحات جديدة وهكذا.

● فرفيرية نقص الصفيحات الأساسية

تعد فرفيرية نقص الصفيحات الأساسية (Idiopathic thrombocytopenic purpura- ITP) أكثر حالات نقص الصفيحات شيوعاً عند الأطفال.

ترجع الكلمة فرفيرية إلى النقاط الحمراء الصغيرة التي تنتشر على جلد المصاب والتي دعاها المعنيون بالفرفريات ، وهي عبارة عن نقاط نزفية صغيرة ومنتشرة، تترافق بظهور بقع حبرية وبنزوف مخاطية جلدية وأحياناً بنزوف نسيجية في أعماق البدن، كما يرافقها مختبراً نقص شديد في عدد الصفيحات السارية في الدم رغم وجود العدد الكافي من النواءات في نقي العظم.

* أسباب المرض، وتتعلق غالباً - حوالي ٦٥٪ - بالتحسس لألماج (التهابات)



• النواءات تطلق الصفيحات.

(أي مابين ١٥٠ إلى ٤٥٠ × ٩٠ لـ)، ولذلك فإن وجودها بمعدل أقل من الحد الأدنى المذكور يعد مؤشراً على نقصها، بينما يعد وجودها بمعدل أعلى من الحد الأقصى مؤشر على زیادتها.

يتناول هذا المقال حالات نقص الصفيحات من حيث أسبابها وما يرتبط عليها من أمراض تصيب الإنسان وكيفية علاجها والوقاية منها.

أسباب نقص الصفيحات

يحدث نقص الصفيحات - عموماً - نتيجة لعدة أسباب من أهمها:

- ١- تدني كفاءة نقي العظم في تصنيع نواءات كافية بسبب إصابته ببعض الأمراض أو تلوثه بأنسجة شاذة أو أنسجة ورمية خبيثة وغيرها.
- ٢- زيادة التحطط والإزالة والاستهلاك، وفي هذه الحالة يكون عدد النواءات في الحد الطبيعي أو أكثر منه.

الجدير بالذكر أن حالات نقص الصفيحات تتشابه في مظاهرها، ولكنها تختلف باختلاف الآليات والأسباب وتطور المرض.

نقص الصفيحات المكتسب

يعد هذا النوع من نقص الصفيحات الدموية الأكثر والأبرز شيوعاً، وينقسم إلى:-

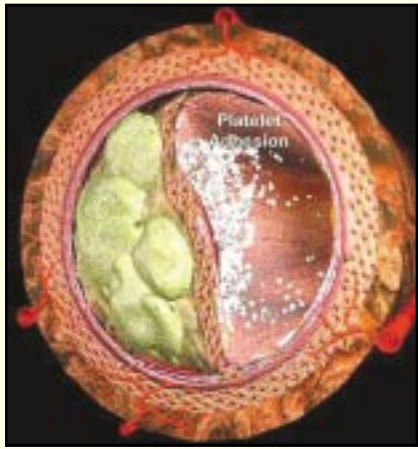
تمنع الصفائح الدموية حدوث النزيف لما لها من صلة بعملية التخثر لذلك لا يستغنى عنها في عملية التخثر الدموي الوعائي ، كما أنها ضرورية لسلامة بطانة الأوعية الدموية، لأنه عند إصابة وعاء دموي صغير فإن الصفيحات تتراكم بموقع الإصابة مشكلة خثرة.

يبدأ التصاق الصفيحات عند التماس مع المكونات خارج الأوعية مثل: مادة الكولاجين (Collagen)، التي تعمل على لصق هذه الصفيحات عند تجمعها، ولابد من تجمع هذه الصفيحات وثباتها كي تؤدي فعلها. ويتم هذا الثبات بإطلاق أحد مشتقات مادة البروستاغلاندين (Prostaglandin) - تحديداً الترومبوكسان (Thromboxane) - بالإضافة إلى مادة أدينوساين ثنائية الفوسفات (Adenosine Diphosphate - ADP) داخلية المنشأ اللتان تقومان بواجب منح الثبات للصفائح المتراكمة خير قيام، ولتحتمل عملية إيقاف النزف يقوم السيروتونين والهستامين المتحرران خلال هذه العملية بالمساعدة في عملية التقپب الوعائي الموضعي.

ومما سبق يتضح أنه يوجد على سطح الصفيحات عدد من المستقبلات الهامة التي تستقبل البروتينات اللاصقة المساعدة في تخثر الدم، وبالتالي فإنها ضرورية لعملية انكماش العلة التخثرية الطبيعية فوق النزف.

يصل متوسط عدد الصفيحات الدموية عند الإنسان الطبيعي إلى $300 \times 10^9 / \text{L}$

نقص الصفائح الدموية



• عملية التصاق الصفائح.

وبكل الأحوال يجب تفريق هذه الحالة عن الحالات الوراثية التي تؤدي لنقص الصفائح والتي ستدرك لاحقاً.

* **سير المرض**، ويقصد به التوقعات، ويمكن القول أن انذار المرض ممتاز، وحتى لوم تقدم معالجة نوعية، فخلال ستة أشهر من العلاج يمكن أن يكتب الشفاء التام لحوالي ٨٠-٧٠٪ من المرضى، كما أن معظم الحالات تشفى خلال ثمانية أسابيع ليس أكثر، أما النزوف العفوية الشديدة، والنزوف داخل الرأس فإنها تحدث عادة في المرحلة البدئية من المرض ثم تختفي . وبخصوص الأطفال المصابين فإن ٩٪ منهم يستعيدون عدد صفائحهم الطبيعي بعد بدء المرض بفترة من ٩ إلى ١٢ شهراً، فضلاً عن أن حالات نكس المرض غير متعددة ولله الحمد.

* **العلاج**، ويختلف باختلاف تطور الحالة إلى ما يلي:-

١- نقل الدم الطازج أو الصفائح عندما تكون هناك نزف مهددة لحياة المريض.

٢- عندما يكون المرض بسيطاً ولا يوجد نزف في شبكيّة العين أو الأغشية المخاطية فلا يلزم تقديم معالجة نوعية، وبدلًا من ذلك يجب حماية المصاب من السقوط والرضاوض.

٣- في حالات الفرفريّة الحادّة والمزمنة، أظهرت التجربة فعالية الجلوبولين المناعي (G) في إنقاذه تواء نقص الصفائح الشديدة، كما يمكن المعالجة الوريديّة بمضادات (D) التي تبين أنها ترفع أعداد

نفسها لأسبوع أو إثنين ثم تتوقف ، بينما يتواли نقص الصفائح لمدة أطول .

* **الموجودات المختبرية**، وتشمل مايلي:

١- نقص شديد في الصفائح الدموية يصل إلى أقل من $10 \times 20 \text{ / ل}$ ،

٢- تكون الصفائح الباقيّة إما طبيعية أو كبيرة الحجم، مما يعكس زيادة الإنتاج بواسطة النقي .

٣- زيادة في زمن النزف .

٤- انكماش العلقة .

٥- عدد الكريات البيضاء طبيعيًا .

٦- عدد الكريات الحمراء طبيعي مما يعني عدم وجود فقد دم مالم يحدث نزف كبير.

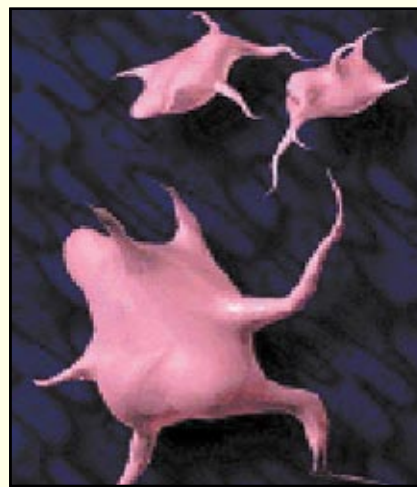
٧- عند إجراء عملية رشف أو بزل لنقي العظم، تظهر التحاليل وجود عدد طبيعي أو زائد من النواءات، كما أن بعض النواءات يكون في مراحل غير ناضجة ، الأمر الذي يعكس إسراع النقي لتدارك الخطر المحدق باستنفار كل النواءات لانتاج ما يمكن من الصفائح وضخها إلى الدم.

* **التشخصيّن التفريقي**، وذلك بتمييزه عن حالات فقر الدم الاصطناعي أو حالات إصابة وارتساخ نقى (نخاع) العظم بانسجة غريبة، كما يجب تفريقيها سريريًا عن فرفريّة **هيونوخ شونلاين الشائعة نسبياً**.

ويمكن أن تكون فرفريّة نقص الصفائح المظاهر البدئي لحالة الذئبة الحمراء أو الإيدز أو المفوما، ورغم عدم شيوخ ذلك عند صغار الأطفال إلا أن كبار السن وحتى المراهقين معرضون لذلك بنسبة أكبر .



• أرجل مريض مصاب بنقص الصفائح.



• شكل الصفائح.

فيروسية على شكل وردية وافية (حصبة الألمانية)، أو وردية رضيع، أو إنتان (التهاب تنفسى فيروسي)، أو إصابة بحمى أبشتاين بار، أو حتى إصابة بالإيدز لقدر الله . وبعد ظهور الأ xmax المذكورة بحوالي أسبوعين يبدأ ظهور الفرفريّة المذكورة بأعراضها المذكورة.

* **المظاهر السريرية للمرض**، وتكثر بشكل مميز عند الأطفال خصوصاً الصغار منهم، وعادة ما تشاهد عند طفل سليم عمره (٤-١) سنوات. يبدأ المرض عادة حاداً، حيث تحدث كدمات وحبارات معممة بعد (٤-١) أسبوع من الإلتهاب الفيروسي، وفي بعض الحالات يكون النزف غير متناهٍ حتى من دون مرض سابق، ويمكن أن يكون واضحًا أكثر على الساقين. وتعود نزوف الأغشية المخاطية المظاهر الأبرز للمرض، كما يمكن أن تحدث فقاعات نزفية مليئة بالدم على اللثتين والشفتين، أما نزوف الأنف (الرعاف) فيمكن أن تكون شديدة وصعبة العلاج، وفي حالات نادرة أقل من ١٪ - يمكن حدوث نزف داخل الجمجمة يؤذى البنى العصبية البينية.

الجدير بالذكر أن هذا النوع من نقص الصفائح لا يصاحبه تضخم للכבד أو الطحال أو العقد المتفحة، وباستثناء النزف آفة الذكر فإن المريض بشكل عام يظهر حالة حسنة سريرياً .

تستمر المرحلة الحادة من المرض والمترافقة بنزوف عفويّة تحدث من تقاء



• صفيحات جاهزة للنقل .

الحالات المعقّدة فيمكن اللجوء إلى العلاج بالكورتيزونات واستئصال الطحال .

• نقص الصفيحات عند الوالدان

- يحدث هذا المرض لدى المواليد عندما-
- تكون الأم مصابة بفرفرية نقص الصفيحات حيث تسبب الأجسام المضادة والأدوية المستخدمة في علاج الأم -عند عبورها المشيمة- في نقص الصفيحات الدموية عند المواليد . وقد يحدث ذلك بالتزامن مع التهابات مختلفة أو نزوف عضوية خطيرة، ويكون العلاج باستخدام الكورتيزونات وتبديل الدم عندما تكون النزف خطيرة .
- تنتقص الصفيحات بسبب الفيروسات والجراثيم.
- تشيع الإلتهابات الفيروسية والجرثومية (خصوصاً تجثم الدم).
- تخثر الدم داخل الأوعية المنتشرة بأسبابه المختلفة، ومع ذلك يندر حدوثه عند المعالجة بالهيبارين الذي يستخدم لتمثيع الدم.

نقص الصفيحات الخلقي

يحدث هذا المرض في الحالات التالية :-

• متلازمة ويسكوت الدرريتش

تعد متلازمة ويسكوت الدرريتش (Wiskott Aldrich Syndrome) متلازمة سريرية تشمل على أكزيما ونزف نتيجة

تحسين معتبر بعد الصفيحات والحالة عموماً.

الجدير بالذكر أنه رغم أن الجمعية الأمريكية لأمراض الدم قد وضعت خطاً موجهاً للمعالجة إلا أنه يوجد اختلاف هام بهذا الخصوص بين المدارس الطبية ذات العلاقة.

• نقص الصفيحات الدوائي

هناك عدد من الأدوية التي تتسبب في نقص الصفيحات إما نتيجة لعملية مناعية أو بإيذائها للنواءات، ومن هذه الأدوية ما يلي:-

- ١- الكاربامازين والفينيتون وهي أدوية تستخدم في علاج الصرع والتشنجات.
- ٢- السلفون أميدات ومركبات السلفا والكلور أمفينيكول التي تمثل مضادات حيوية.

• المتلازمة الانحلالية اليوريميائية

يتميز هذا المرض بأنه حاد ويحدث عند الرضيع والأطفال الصغار ، وعادة ما يعقب التهاب المعدة الحاد. يتراوح المرض سريرياً بفشل كلوي حاد وانقطاع للبول، أما مختبرياً فيظهر بفقدان دم انحلالي ونقص بعدد الصفيحات رغم أن عدد النواءات في نخاع العظم طبيعي، ويكون فحص البول غير طبيعي.

يعالج المرض بتدعيم حالة الفشل الكلوي وانقطاع البول، ونقل الدم لحالات فقر الدم الشديد .

• فرفيرية نقص الصفيحات التخثيرية

رغم أن هذا المرض نادر الحدوث إلا أنه خطير بسبب ما يحدّثه في الدماغ، وهو مشابه للمتلازمة الانحلالية اليوريميائية، ويحدث فيه تخثر منتشر في الأوعية الدموية الصغيرة في الدماغ، وبالتالي تحدث علامات عصبية مثل الحبسات والحمى والاختلالات (التشنجات).

يمكن معرفة الإصابة مختبرياً بنقص في الصفيحات وفقدان دم انحلالي مع تبدلات بالكريات الحمراء.

يعالج المرض بنقل البلازما حيث تصل فعالية العلاج إلى ٩٥-٨٠٪، أما في



• موقع الصفيحات من تركيب خلية الدم .

الصفائح لأكثر من (٢٠×١٠٠ لـ) خالل يومين فقط .

٤- المعالجة بالستيروئيدات باستخدام الكورتيزون، إذ بالرغم من أنها لم تقلل من عدد الحالات المزمنة إلا أنها تتفق بوضوح في فترة تقصير فترة المرحلة البدئية، كما أنها تعد أمراً مستحباً في الحالات الشديدة. وينصح بعض الأطباء بفحص نقي العظم لنفي وجود حالة من السرطانات مثل ابيضاض الدم قبل بدء العلاج الكورتيزوني، وهي خطوة حكيمه.

ويمكن للمعالجة بالكورتيزون أن تؤدي لنتائج عكسية على نقي العظم، بالإضافة لإحداثها أخطاراً ناجمة عن تأثيراتها الجانبية، وكذلك لإحداثها فشلاً بالنمو، وهذا أمر هام عند الأطفال على سبيل المثال.

٥- استئصال الطحال، ويمكن اللجوء إليه في الحالات المزمنة فقط والتي يستمر النقص فيها لأكثر من سنة، وللحالات الشديدة التي لا تستجيب للكورتيزون، والحالات المهددة للحياة (نزف داخل الجمجمة) مع عدم القدرة على رفع الصفيحات، ويحدث بعد الاستئصال

نقص الصفيحات الدموية



• تشوه لأحد المرضى المصابين بمتلازمة تار.

عن عيب في عملية التصاق الصفيحات، وتكون فيها الصفيحات كبيرة الحجم مع نقص معتدل بعدها. كذلك هناك متلازمة وهن الصفيحات لغلانزمان، وهي متلازمة جسمية مقهورة أيضاً، ويكون عدد الصفيحات فيها طبيعياً.

المراجع

- 1- Behrman R. E., Nelson Textbook of Pediatrics, 16th edition, philadelphia, WB Saunders, USA. 2000.
- 2- Jones K. L., Smith,s Recognizable Patterns of Human Malformation 5th edition, philadelphia, WB Saunders, USA, 1997.

مراجع على شبكة المعلومات (الإنترنت):

- 3- <http://www.google.com>
- 4-<http://www.leaddiscovery.co.uk/dossiers/thr005/platelets.gif>
- 5-<http://www.yoursurgery.com/procedures/blood-transfusion/images/platelets.jpg>.
- 6-<http://www.strokecenter.org/education/ais-pathogenesis/images/platelet-adhesion.jpg>
- 7-<http://www.sirinet.net/jjohnson/bloodplatelets.jpg>.
- 8-<http://medic.med.uth.tmc.edu/edprog/histolog/blood/hist-08.htm>.

بنقص خلقي في الصفيحات بسبب عدم اكتمال نموها مع تشوهات مرافقة، وهي حالة نقص صفيحات شديدة مع عدم اكتمال نمو عظم الكعبرة في ساعد اليد والإبهام وتشوهات قلبية وكلوية وتحتاج حالة عائلية. تكون هناك مظاهر نزفية شديدة في الأيام الأولى من الحياة.

● حالات وراثية أخرى

ترتبط بعض هذه الحالات بحالات وراثية جنسية (X)، وبعضها له وراثة جسمية ، ولم تحصل لها استجابة للشفاء على المعالجات عموماً بما فيها استئصال الطحال .

● حالات أخرى

هناك حالات أخرى يكون فيها عدد الصفيحات طبيعياً، ولكن يوجد عيوب بوظائفها على مستوى التصاق أو تجمع الصفيحات أو في فعاليتها التخثيرية، وتشبه مظاهرها السريرية ما رأيناها في نقص الصفيحات، وتتألف من نزوف في الأغشية المخاطية، وبقع حبرية جلدية وكدمات صغيرة.

الجدير بالذكر أنه يصعب علاج هذه الحالات، ويلزم عادة نقل الصفيحات لضبط النزوف الشديدة، ومن حالات هذه العيوب يمكن ذكر متلازمة برناردسووليير التي تورث كصفة جسمية مقهورة (صاغرة) ، وهي ناجمة



● الأورام التي تصيب أحشاء البطن في متلازمة كازاباخ-ميريت

لنقص الصفيحات الدموية وزيادة قابليتها للألماج (الالتهابات) بسبب عيب مناعي، وتنقل بين الأجيال كصفة م phé hورة (متناحية) مرتبطة بالصبغي الجنسي (x).

يشتمل نقى العظم في هذا المرض على عدد طبيعي من النواة، ولكن الكثير منها يحتوى على نوى بأشكال غريبة، ويكون معدل حياة الصفيحات أقل من المعتاد وتكون صغيرة الحجم.

يحدث عند المعالجة باستئصال الطحال - غالباً- إنتان دم صاعق وموت رغم تحسن عدد الصفيحات بوضوح، ولذلك فإن الاستخدام الوقائي للمضاد الحيوي البنسلين يعد ضرورياً بعد الاستئصال مباشرة، كما أن بعض الحالات قد يتم علاجها بزرع نقى العظم .

● عوز الترومبوبيوتيك

أمكـن التعرـف عـلـى عـدـد مـنـ المـرـضـيـنـ الـذـيـنـ لـديـهـمـ نـقـصـ صـفـيـحـاتـ مـزـمـنـ،ـ وـقدـ عـزـىـ ذـلـكـ لـنـقـصـ العـالـمـ الـمـسـؤـلـ عـنـ نـضـجـ النـوـاءـاتـ الـمـوـجـودـ فـيـ الـبـلـازـمـاـ الـمـعـرـفـ بـالـثـرـمـوـبـيـوـيـتـيـكـ (Thrombopoietic)،ـ وـعـلـيـهـ إـنـ نـقـلـ بـلـازـمـاـ طـبـيـعـيـةـ لـلـمـرـيـضـ بـشـكـلـ مـتـكـرـرـ يـمـكـنـ أـنـ يـؤـدـيـ لـارـتـقـاعـ مـلـمـوسـ بـعـدـ الصـفـيـحـاتـ.

● متلازمة كازاباخ-ميريت

متلازمة كازاباخ - ميريت (Kasabach - merrit Syndromc) عبارة عن نقص صفيحات مصحوب بأورام وعائية دموية كهفية، و يحدث المرض لدى بعض الرضع، حيث تظهر تلك الأورام على الجزء أو الأطراف أو أحشاء البطن، ويحدث لديهم نقص صفيحات شديدة وتخثر داخل الأوعية، بينما يشتمل نقى العظام على عدد كاف من النواة .

يمكن للمعالجة الشعاعية أن تسرع من عملية الشفاء، ومن المعالجات المفيدة الكورتيكosteroides والإنترفيرون وخصوصاً عند الرضع، أما استئصال الطحال فإنه غير جائز إطلاقاً في هذه الحالات.

● متلازمة تار

تتظاهر متلازمة تار (Tar. Syndrome)

الجملة الحالة للخثرة أو المنظمة أو المشذبة لها بحيث يعود شكل العضو المصاب إلى حالته الأولى وكأن شيئاً لم يكن. وتعمل جملة التخثر والجملة الحالة للخثرة بين صد وجذب لتسير الحياة كما هو مقدراً لها.

أسباب زيادة التخثر

تستنتج الأسباب المؤدية إلى زيادة حدوث التخثر في الدم من خلال حدوث خلل بين جملة التخثر والتمبيع في الدم، فلو ضعف تأثير حالات الخثرة أو زاد عدد صفائح الدم بشدة حدثت أمراض تتميز بالليل لحدوث الخثرات الدموية في أي مكان من البدن، وعليه يمكن أن يعاني المريض من أنواع وأشكال مرضية مختلفة حسب المنطقة المصابة من الجسم التي انقطعت عنها التروية الدموية بشكل جزئي أو تام لتحدث الجلطات والإحتشاءات التي أصبحت حدثت الساعية في أيامنا هذه. ومما يجدر ذكره أن الكثير من إضطرابات التخثر يمكن أن تنتقل بشكل وراثي من الأباء إلى الأبناء.

الجملة الحالة للخثرات

الجملة الحالة للخثرات عبارة عن عدة بروتينات وظيفتها حل الخثرات في البدن، وبعبارة أدق منع طغيان العوامل المساعدة على تخثر الدم، ومن هذه البروتينات ما يلي :-

١- البروتين (C)، وينشأ في الكبد، ويساعد على حل خثرة الليفين.

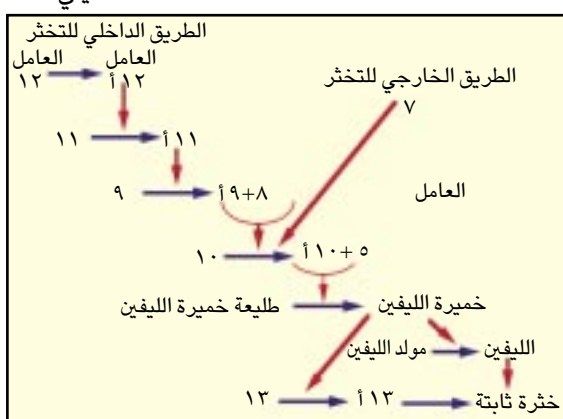
٢- البروتين (S)، وينشأ في الكبد والخلايا المبطنة للأوعية، ويقوم بمساعدة البروتين (C) في عمله لحل الخثرات، ويعتمد كلا البروتينين على الفيتامين K ليقوما بعملهما على الوجه الأكمل.



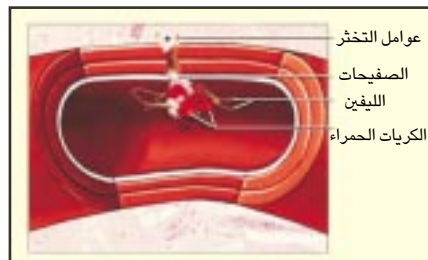
لاشك أن جسم الإنسان يتميز بوجود توازن دقيق بين أعضائه المختلفة، بحيث تسير عجلة الحياة دون خلل أو اضطراب، لتكون الغاية المنشودة هي الصحة والعافية إلى أن يشاء الله تعالى، ومن هذه الأعضاء التي يلعب التوازن فيما بينها دوراً أساسياً واضحـاً جملة التخثر والتزف بحيث لا يطغى أي منها على الآخر وإن كانت الطامة كبرى وحدثت أمراض غایة في الخطورة، يمكن أن يدفع الإنسان حياته ثمناً لها في بعض الحالات.

تفعيل هذه العوامل بالتدريج لتشكل في نهاية المطاف خثرة طبيعية تتكون من الكريات الحمراء والصفائح الدموية وألياف بروتينية تدعى الليفين (Fibrin) تقي من نزف إضافي، ولكن هناك ضوابط خاصة للتخثر، إذ لا بد من إيقاف عمليته عند حدود معينة وإن استمر إلى مالانهاية، واضطررت وظائف البدن بشكل خطير، وهنا تتدخل

يحدث تخثر الدم عن طريق تدخل مجموعة من المواد البروتينية تدعى عوامل التخثر - عددها ثلاثة عشر عالماً - تبدا بالتحرك عند وجود أي طارئ يستدعي تدخلها كوجود جرح مثلاً أو مشابه ذلك، كما تلعب الصفائح الدموية دوراً هاماً مبكراً في هذه العملية. فعندما يصاب الجسم بأذية - بسبب حدوث رض - تقوم الصفائح الدموية بالتجمع في مكان الرض، ثم تستقر عوامل التخثر ضمن نسق معين يدعى شلال هاغمان، حيث يتم



• مخطط يبين شلال هاغمان.



• العناصر المكونة للخثرات الدموية.

الأمراض الخثارية

٦- الأمراض القلبية الخلقية المسببة للزرقة مثل مرض رباعي فاللوق الذي يختلط فيه الدم الشرياني بالوريدي ويصبح لزجاً جداً ويختصر بسهولة.

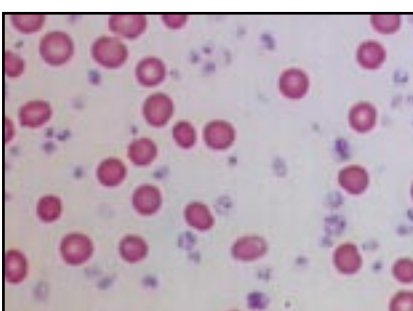
٧- زيادة كبيرة في الصفائح الدموية مثلاً يحدث في مرض كوازاكي - نسبة الطبيب الياباني الذي اكتشفه - ويزداد فيها عدد الصفائح الدموية بشكل كبير ليصل إلى مليون لكل ملم^٣ بدلاً من ١٥ ألف إلى ٣٠٠ ألف في الحالات الطبيعية. ويظهر المرض بارتفاع في الحرارة وتضخم العقد الرقبية وأحمرار الفم واللسان وطفح جلدي والتهاب العين.

٨- بيلة الهيموسيستين (Homocystine urea)، وهو مرض استقلابي وراثي يصبح المريض فيه طويلاً القامة وتتوتر في المفاصل وتحدث خثرات في الدم تصيب القلب.

٩- التهابات الأوعية الدموية (عادة لا يوجد سبب واضح ولذلك تدعى بالأسباب المزاعمة).

١٠- استخدام الأدوية المانعة للحمل الهرمونية الفموية أو بعض الأدوية الأخرى مثل دواء (L-asparaginase) المستخدم لعلاج بعض الأورام.

١١- المرضى المنكرون وقابلو الحركة، حيث تكمن شدة الخثرة عندهم في انتقالها إلى أماكن شديدة الخطورة والحساسية كما سيأتي ذكره.



● شريحة توضح زيادة كبيرة في عدد الصفيحات.

أجساماً غريبة يسبب اصطدام الدم بها في تختثر. أما عند الولدان فإن وضع قنطرة في الشرايين السريرية للولدان الخدج في وحدة العناية المركزة مثلاً يمكن أن يساعد على حدوث خثرات لاحقة.

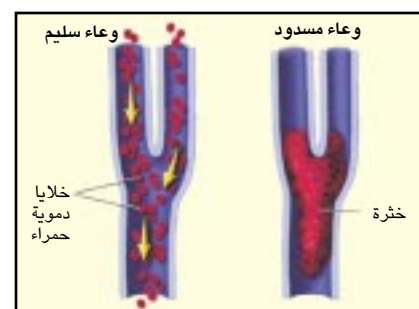
● زيادة لزوجة الدم

كما هو معروف أن الدم عندما يصبح لزجاً بسبب

نقص المصل (السائل الذي تسبح فيه الخلايا الدموية) تصبح حركته بطيئة داخل العروق الدموية، ويمكن أن تراكم الكريات الحمراء والصفائح الدموية بسهولة فوق بعضها لتشكل خثرات، ومن هذه الحالات ما يلي:-

١- التجفاف الشديد التالي للإيقاء والاسهال.
٢- الحروق الواسعة التي يفقد الجسم فيها كميات كبيرة من السوائل بشكل مشابه.
٣- مرض النفروز (الزلال) الذي يفقد المريض فيه عبر البول بروتينات كثيرة منها البروتينات الحالة للخثرات.

٤- بعض أمراض الدم التي يتغير فيها شكل الكريات الحمراء وتتصبح مطاولة يمكن أن تسد العروق الدموية بسهولة مثل فقر الدم المنجل.
٥- زيادة الكريات الحمراء بشكل كبير في أمراض معينة تعرف إجمالاً بالكلاظطة الدموية، حيث تسبب هذه الزيادة لزوجة كبيرة في الدم وتعيق حركته، وتؤدي لتشكل خثرات في أماكن مختلفة.



● وعاء مسدود بخثرة وآخر سليم.

طليعة خميره الليفين

خميره الليفين

جملة التختثر

نواج استهلاك الليفين

ليفين

مفعلات البلازمينوجين

نواج استهلاك الليفين

البلازمينوجين

● مخطط بين آلية حل الخثرات الدموية.

٣- البروتين المضاد لخميره الليفين الثالث (Anti - thrombin 3)، وهو بروتين مضاد لعامل التختثر.

٤- بروتين مولد البلازمين (Plasminogen)، ويسحب حل الخثرات في المراحل النهاية من تشكلاها.

وعليه يمكن القول أن أي نقص في العوامل المذكورة أعلاه - مفردة أو مجتمعة - يمكن أن يكون السبب في حدوث خثرات في البدن قد لا يكتشف سببها إلا بعد دراسة وتحقيق دقيقين.

أسباب حدوث الخثرات

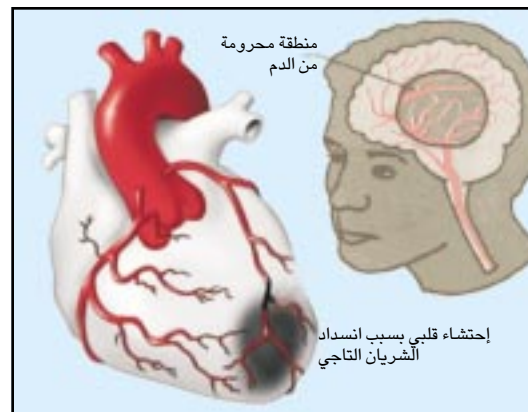
يمكن تقسيم أسباب حدوث الخثرات إلى أسباب موضعية وأسباب عامة وأسباب خاصة بالعوامل الحالة للخثرات.

● الأسباب الموضعية

يمكن أن يسبب أي رض على العروق الدموية بأشكالها المختلفة ، سواءً أكانت شراييناً أو أوردة إلى حدوث خثرات موضعية تتناسب شدتها وحجمها مع ذلك الرض، وعليه يمكن أن يكون الرض ميكانيكيّاً، أو بسبب قوة تدفق الدم في ارتفاع ضغط الدم الشديد ، أو عند مرضي القلب الذين تم تركيب صمامات قلبية صناعية لهم، حيث تشكل هذه



• التهاب وريدي في الساق بسبب خثرة دموية. في الصدر، وقد يموت المريض قبل التمكن من نقله للمستشفى.



• جلطة في المخ وأخرى في القلب.

مشاكل مرضية تتراهم بحدوث خثرات في أماكن متفرقة من البدن، حيث يعد هذا العامل ضرورياً لحل الخثرات.

• نقص عوامل التخثر

يتسبب نقص العوامل الحالة للخثرة عن حد معين أو ضعف وظيفتها عن الحد المطلوب في تأهب البدن لتشكل الخثرات في أي مكان منه، وفيما يلي تفصيل هذه الأسباب:

* **نقص البروتين (C)**، ويمكن أن يكون بشكل خلقي وراثياً، وقد تكون كميته طبيعية لكن كفاءته

متعددة، وعليه تكون المحصلة واحدة وهي التخثر، ويجب أن يكون النقص أكثر من ٤٩-٣٨٪ من الطبيعي ليظهر المرض، مع الإشارة إلى أن المرض يتراهم عادة عند البالغين.

* **نقص البروتين (S)**، ويمكن أن ينتقل وراثياً، وحتى تظهر أعراض المرض لابد ان يصل تركيز البروتين إلى مادون ١٥-٣٧٪ من الطبيعي.

وتتجدر الإشارة إلى أن نقص البروتين (S) أو (C) يمكن أن يسبب عند حديثي الولادة مرضًا خطيرًا اسمه الفرفريدة الصاعقة (*Purpura Fulminans Neonatalis*)، ويسبب هذا المرض خثرات واسعة في الجلد والعروق الدموية يمكن أن تؤدي إلى موت المولود في بعض الحالات إن لم يقدم العون الطبي الإسعافي.

* **نقص مولد البلازمين (Plasminogen)**، ويسبب نقصه الكمي أو الكيفي

● جلطة المخ
تتظاهر هذه الجلطة حسب المكان المصايب من المخ وحسب الاتساع، وبشكل عام مكان وظيفته في الدماغ، وبشكل عام يمكن أن يحدث شلل في مواضع متفرقة حسب منطقة الإصابة سواء في الأطراف أو الكلام أو السمع أو البصر أو غير ذلك.

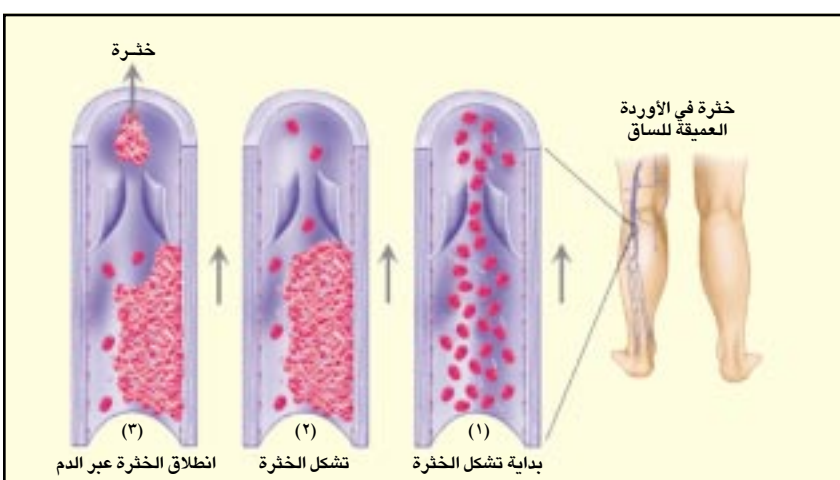
● جلطة الرئة
يمكن أن تصل الجلطة إلى الرئة من أي مكان في الجسم، ولذلك لابد من علاج حالات التخثر بكل صرامة. ومن الحالات المساعدة على ذلك أمراض القلب التي يختلط فيها الدم الشرياني بالوريدي والتهابات الأوعية الدموية، وحالات قلة الحركة عند المعاين والمشلولين أو المرضى

أمثلة للخثرات المهددة للحياة

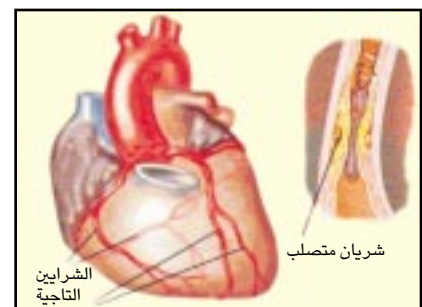
من أهم الأمثلة على الخثرات المهددة للحياة مايلي:-

● جلطات القلب

تتسبب جلطات القلب في الإصابة بالاحتشاء القلبي، وتعتمد شدة الإصابة على مكان وعدد الشرايين المغذية للقلب المصابة وشدة التضيق الحادث، ويظهر المرض بتعرق شديد وألم شديد مفاجئ



● مراحل انسداد أوردة الساق بخثرات دموية.



● خثرة في أحد شرايين القلب.

الأمراض الخثارية

وتعطى في جلطات القلب والرئة.
٥- البلازما الطازجة، وتفيد في حالات التخثر المنتشر داخل العروق، لأنها عنيفة بعوامل التخثر وبالتالي تعمل على تعويض تلك العوامل التي تستهلك سريعاً في هذا المرض.
ويجب الإشارة إلى أنه لابد من مراقبة فعالية هذه العلاجات المذكورة عن طريق بعض الفحوصات الضرورية والدوائية كيلا يتتحول العلاج إلى كارثة وتحدث نزوف لاتحمد عقباها، فعلى سبيل المثال يمكن إجراء بعض الفحوصات الخاصة بقياس الزمن اللازم لتشكل العلقة الدموية في مراحلها المختلفة حسب شلال التخثر مثل:
١- زمن النزف.
٢- زمن التخثر.
٣- زمن الثروموبين (Thrombin time).
٤- زمن البروثروموبين (Prothrombin Time-PT).
٥- زمن الثروموبوبلاستين الجرئي (Partial Thromboplastine Time-PTT).

• العلاج الجراحي

يمكن أن يتم استئصال الخثرة إذا كانت كبيرة وسببت انقطاع التروية عن أحد الأطراف أو الأعضاء، سواء بالفتح الجراحي - وهو الغالب - أو باستخدام القثاطر لسحب هذه الخثرات.

إنذار المرض

يرتبط إنذار التخثر الدموي بالعامل المسبب من جهة ، وبالعضو المصاب من جهة أخرى ودرجة وامتداد هذه الأذية ، وبسرعة المعالجة التي قد يدفع المريض بدونها الثمن غالياً جداً ، وبشكل عام تكون الإصابة خطيرة عند إصابة القلب أو الدماغ أو الرئة .

المراجع

- BEHRMAN, NELSON, TEXT BOOK OF PEDIATRICS, 17th edition, 2004, USA.
- INTERNET: <http://www.google.com>.
- <http://www.e.medicine.com>

الدموية لتسدها في أماكن قد تكون قاتلة في بعض الحالات ، ومن أسباب المرض الالتهابات والأحمال الخطيرة بأنواعها المختلفة ، وبعض الذهيفات والسموم ، وفي حالات الاختناق الشديدة ونقص الأكسجين .

المنهكين (المدفونين) بشدة، ويصاب المريض بالصدر مفاجئاً.

• التهاب الوريد الخثاري

تكمن خطورة هذا الإلتهاب في أن الخثرة يمكن أن تنتشر لمكان بعيد عن منشئها ، وبالتالي قد تكون قاتلة ، كما هو الحال في الجلطة الرئوية ، وتسبب التهابات الوريد تورماً وألمًا في الأطراف المصابة وإزرقاقة في لونها .

• التخثر المنتشر داخل الأوعية

عندما يحدث مرض التخثر داخل الأوعية (Disseminated Intravascular Coagulopathy) تفقد جملة التخثر صوابها ويدخل نظام التخثر في حلقة معيبة ، حيث يسبب التخثر الزائد وغير المنضبط رد فعل غير منضبط من الجملة المعاكسة الحالة للتخثر التي تقوم بحل الخثرات ولكن بشكل غير كامل ، وتكون النتيجة ظهور خثرات مختلفة في الحجم تسير داخل العروق

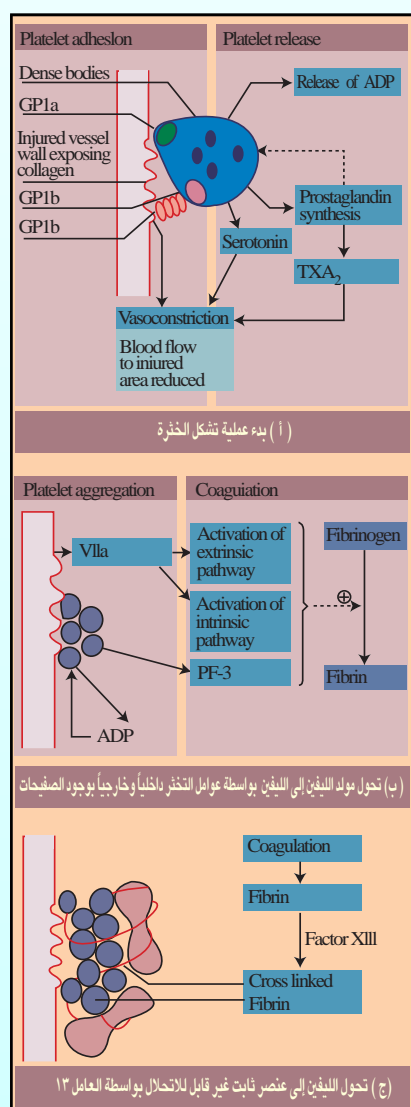


• تخثر بسبب سم الثعبان.

اضطرابات التزف

عند الأطفال

د. زياد محمد أسعد



- مراحل تجمع الصفائح لتشكيل خثرة دموية.

يكون الدم داخل الأوعية

الدموية في حالة توازن ديناميكي دقيق بين السائلة والتخثر، فلا يمكن أن يحدث في الإنسان الطبيعي نزف أو تخثر عفويين، ولكن هناك أمراض تخل بهذا التوازن فترجح كفة على حساب أخرى فتؤدي إلى اضطرابات في تخثر الدم أو اضطرابات في النزف.

يتناول هذا المقال الأمراض التي تؤدي إلى حدوث الإضطرابات النزفية عند الأطفال، وقبل الدخول في هذه الأمراض لابد من معرفة الآلية التي يتم فيها تخلص النزف (Hemostasis) في جسم الإنسان، وما هي المراحل التي يمر بها لتشكل خثرة (جلطة) دموية تمنع النزف.

آلية التخثر

عندما يصاب الإنسان بجرح، فإن ذلك يؤدي إلى حدوث قطع في الأوعية الدموية ولمنع حدوث النزف تتشكل خثرة دموية بثلاثة أطوار هي:-

● الطور الوعائي

تعتبر بطانة الأوعية الدموية الحاجز الأول في مواجهة النزف، حيث تقبض الأوعية الدموية الصغيرة بشكل فعال حتى أنه أحياناً يمنع حدوث النزف، ولكن غالباً ما تدعى الحاجة إلى الطور الثاني (الصفيفي).

● الطور الصفيفي

تلتصق الصفائح الدموية بالبطانة الوعائية المصابة حين تأتي إلى منطقة الوعاء المصاب، ويحدث هذا الالتصاق بسبب وجود بروتين يسمى بعامل فون ويلبراند (Von willebrand Factor) حيث يشكل حلقة الوصل بين الصفائح الدموية والوعاء المصاب.

الإضطرابات النزفية عند الأطفال

الخلقية إلى إضطرابات القسم الأول والثاني والثالث.

● إضطرابات القسم الأول

تنجم إضطرابات القسم الأول من التخثر عن نقص في العامل الثامن أو التاسع أو الحادى عشر أو عامل فون ويلبراند، حيث ينجم عن نقص العامل الثامن أو التاسع أو الحادى عشر الناعورية (Hemophilias) بأنواعها A أو B أو C (Hemophilia A or B or C) على التوالى، بينما ينجم عن نقص عامل فون ويلبراند ما يدعى بداء فون ويلبراند.

* **الناعورية** وتعد أكثر الإضطرابات النزفية شيوعاً، ويوضح جدول (١) نسبة الإصابة لكل نوع من أنواعها الثلاثة وكيفية انتقالها.

- **الأعراض السريرية**، وتعتمد على مستوى وفعالية عامل التخثر الناقص، وتزداد مدتھا في حالات النقص الشديد، حيث يمكن ظهور الأعراض في مرحلة الوليد، خاصة عند تعرّضه للجروح مثل حالات الختان. وقد تكثر الرضوض عندما يبدأ الطفل بالمشي، كما أن الرضوض البسيطة قد تتشكل أورام دموية كبيرة في العضلات. وقد تؤدي جروح بسيطة في اللسان والشفة إلى نزف قد يستمر لساعات. ومن أهم العلامات المميزة للناعورية A و B (A&B) الألم والتورم والتكمد وصعوبة الحركة في المفصل بسبب النزف الذي يدخله، حيث أنه قد يكون ضمن مفصل

● إضطرابات الطور الوعائي

تعد إضطرابات الطور الوعائي نادرة جداً عند الأطفال، وهي إما أن تكون خلقية أو مكتسبة.

* **الإضطرابات الخلقية**، وتحدث كجزء من مرض مثل مرض توسيع الشعريات الوراثي ومتلازمة أهلر دانلوس، وتكون النزف من الجلد والأغشية المخاطية، وفي هذه الإضطرابات تكون الفحوص المختبرية طبيعية.

* **الإضطرابات المكتسبة**، ومن أكثر أسبابها شيئاً فريراً هينوخ شونلайн، التي قد تحدث في بعض حالات إنثاث الدم بالجراثيم المسماة المكورات السحائية، وحالات التسمم بالزرنيخ أو اليود، وحالات بعض الإنفلونزا الفيروسية.

● إضطرابات الطور الصفيحي

قد تحدث النزف نتيجة إضطراب في الصفيحات الدموية، وقد يكون هذا الإضطراب في صفيحات الدم أو نتيجة خلل ما في وظيفة الصفيحات، وكلا الإضطرابين قد يكون خلقياً أو مكتسباً.

● إضطرابات الطور البلازمي

تنتج الإضطرابات في هذا الطور عن نقص في عوامل التخثر سواء كان هذا النقص خلقياً أم مكتسباً.

إضطرابات عوامل التخثر الخلقية

تنقسم إضطرابات عوامل التخثر

لإيد تختثر الدم تماماً وكاملاً إلا بعد هذا الطور، ويكتمل تختثر الدم عن طريق ثلاثة عشر عاملأً من عوامل التخثر - عبارة عن مواد بروتينية - موجودة في دم الإنسان تعمل وفق ثلاثة أقسام متسلسلة:-

* **القسم الأول**: وتوئي فيه عوامل التخثر عملها بأحد طريقين: أحدهما يسمى الطريق الداخلي، أما الآخر فيسمى الطريقخارجي، حيث يكون الفرق بينهما أن الطريق الخارجي لكي يبدأ لأبد من وجود مادة نسيجية (مادة بروتينية) من خارج الجسم، وكذلك عامل التخثر السابع، أما الطريق الداخلي فلا يحتاج إلى هذه المادة النسيجية بل يكتفي وجود العامل الثاني عشر والحادي عشر والتاسع والثامن الموجودة في دم الإنسان.

ويؤدي كلاً الطريقين إلى النتيجة نفسها، وهي تنشيط عمل العامل العاشر مع الخامس لكي تتشكل خميرة الليفين (Thrombin) لعامل التخثر الثاني.

* **القسم الثاني**: وينقسم فيه العامل الثاني (خميرة الليفين) إلى جزيئات أصغر.

* **القسم الثالث**: ويتم فيه إنتاج مادة الليفين (Fibrin) بواسطة عامل التخثر الأول، ثم يأتي بعد ذلك عامل التخثر الثالث عشر الذي يقوم بتشكيل اتصالات جانبية في مادة الليفين لتشكيل خثرة دموية قوية تمنع النزف.

أسباب إضطرابات النزفية عند الأطفال

يتبع من ما ذكر سابقاً آلية التخثر في جسم الإنسان أن أي خلل في أي مرحلة

أو طور من أطوار النزف أو غياب أي عامل من عوامل التخثر سيؤدي إلى حدوث النزف، ومن أهم الأسباب المؤدية إلى النزف مايلي:-

الناعورية		
(C)	(B)	(A)
الحادي عشر ٣-٢ وراثي جسمى مقهور (Autosomal recessive) يصيب الذكور والإإناث	التاسع ١٥-١٠ وراثي جنسى مقهور (SEX Linked recessive) يصيب الذكور فقط	الثامن ٨٠ وراثي جنسى مقهور (SEX Linked recessive) يصيب الذكور فقط

● جدول (١) بعض خصائص أنواع الناعورية.

تمت المعالجة النوعية للناعوريا بإعطاء العامل الناقص، حتى يرتفع مستوى إلى الحد الذي يساعد على تأخير الدم، حيث يحتاج العامل الثامن إلى نقل متكرر لأن عمره النصفي قصير (٨-١٢ ساعة)، أما العامل التاسع فيمكن إعطائه على فترات أقل بسبب أن عمره النصفي أطول (٤٠-٤٨ ساعة).

تعالج النزوف المفصلي بثبيت المفصل مع البدء بإعطاء العامل الثامن ورفع مستوى إلى حوالي ٥٠٪ والمحافظة عليه بحيث لا ينزل مستوى عن ٥٪ على الأقل لمدة تتراوح ما بين من ٤٨ إلى ٧٢ ساعة، ثم البدء بتمارين منفصلة للمفصل خلال ٨ ساعات لتجنب تيسse.

أما عندما يحدث النزف في الدماغ أو العنق أو عند التحضير للعمليات الجراحية الكبرى فإنه يفضل المعالجة المكثفة بالعامل الثامن للوصول إلى مستوى بلازمي أعلى من ٥٠٪ لمدة أسبوعين. ويمكن معالجة نزوف الأغشية المخاطية للفم وعند قلع الأسنان بإعطاء العامل الثامن مع مركب أسيبليون أمينوكبروبيك أسيد.

من المعالجات الأخرى لنقص العامل الثامن إعطاء عقار الديسموبريسين (DDAVP) الذي يستعمل فقط بالنزوف الفموي وعند قلع الأسنان وبعض الأورام الدموية الصغيرة.

* داء فون ويلبراند، (Von Willebrand Disease)، ويعد من أكثر الإضطرابات النزفية الخالقة شيوعاً، وتبلغ نسبة حدوثه على الأقل ٪١١ من السكان، وينجم هذا المرض عن نقص عامل فون ويلبراند أو تركيب سيء لبروتين فون ويلبراند. وهو ينتقل بشكل وراثي في أغلب أنماطه بصفة جسمية سائدة (Autosomal dominant)، وفي بعض

- الاختلالات، ومن أهمها ما يطلق عليه المفصل الناعوري، وهو تشوه بالمفصل - خاصة الركبة - مع تبدلات دائمة قد تحدث إعاقة حركية نتيجة تكرار النزف في نفس المفصل وخاصة إذا أهمل ولم يعالج بالوقت المناسب. كما أن بعض الأطفال لديهم ميل متكرر لحدوث النزف بنفس المفصل، لذلك ينصح بعلاج مثل هؤلاء الأطفال ببرنامج نقل مستمر للعامل الثامن بمعدل ثلاثة أيام بالأسبوع.

ومن الاختلالات الهامة للناعوريا، النزف ضمن العنق والذي قد يؤدي إلى انسداد في الجهاز التنفسى العلوي إذا لم يعالج بصورة جدية وإسعافية، أما الاختلالات المتعلقة بالمعالجة فتشمل اختلالات نقل دم أو مشتقاته أو نقل عوامل التخثر، حيث يمكن أن يحدث انتقال لإمراض إنتانية مثل فيروس الإيدز والتهاب الكبد الوبائي (ب) و(ج) والزهري، كما قد يحدث انحلال دم مناعي.

- العلاج، وتشمل الوقاية من الرضوض، بلبس الواقيات في الطفولة المبكرة ومراقبة الطفل عند بدء مشيه، أما عندما يكبر فإنه يشجع على الأنشطة التي لا تعرّضه للرضوض، كما يجب التنبية على تجنب إعطاء المريض دواء الأسبرلين والأدوية الأخرى التي تتدخل في وظيفة الصفائح، وكذلك تجنب إعطاء الحقن العضلية.



● نزف ضمن مفصل الركبة عند مريض مصاب بالناعوريا.

المرفق أو الركبة أو الكاحل، وقد يحدث ذلك عفويًا أو بعد رضوض بسيطة، كما يؤدي تكرار هذه المشكلة إلى حدوث تبدلات دائمة في المفصل.

يمكن أن يحدث في الناعوريا تبول دموي ولكنه غير خطير، أما النزف داخل الجمجمة (الدماغ) أو النزف ضمن العنق فهي حالة اسعافية مهددة للحياة.

أما المرضى الذين لديهم فعالية العامل الثامن أو التاسع أكثر من ٦٪ فلا يوجد لديهم نزف عفوي، ولكن قد يعانون من طول مدة النزف بعد خلع الأسنان أو بعد عمل جراحي.

من جانب آخر تشمل الأعراض السريرية للناعوريا ج (C) قابلية المريض للنزف أو نزف بعد العمليات الجراحية والرض، وقد يحدث رعاف وتبول دموي ونزف طمثي، أما النزف العفوي فنادر جداً.

- **الفحوص المختبرية**، وتشمل إجراء فحص لزمن تكون طليعة خميرة الليفين الجزئي (Partial Pro- Thrombin Time- PTT)، فإذا كان الزمن أكبر من الحد الطبيعي فإن ذلك مؤشر للمرض. بعدها يتم معايرة كلاً من العامل الثامن أو التاسع أو الحادي عشر لتمييز نوع الناعوريا، هل هي (أ) أم (ب) أم (ج). من جانب آخر قد يكون عدد الصفائح وزمن النزف وزمن تكون خميرة الليفين طبيعية.



● نزف ضمن الجلد عند مريض مصاب بالناعوريا.

الإضطرابات الفزفية عند الأطفال

تبدي الفحوص المختبرية طول في زمن تكون خميرة الليفين ٤ (Thrombin 4)، ونقص مكون الليفين في حالة النقص الخلقي، أما في حالة سوء وظيفة الليفين فيكون عياره في الدم طبيعياً، وتنتمي المعالجة بإعطاء رسابات الليفين، ولداعي لتكرارها لأن عمرها النصفي هو ٥-٣ أيام.

* **عوز العامل الثالث عشر الخلقي**، ويبدأ غالباً منذ مرحلة الوليد بنزف بعد فصل الحبل السري، وتنحصر مظاهره السريرية الشائعة بنزف هضمي ونزف داخل الجمجمة ونزوف مفصلي. تكون الفحوص المختبرية طبيعية ويظهر التشخيص وجود انحلال مضطرب للخثرة في محلول (5-urea).

والمتوسطة (رعاف - قلع ضرس). أما في حالة عدم الاستجابة فيعطي منتجات فون ويلبراند المشتقة من البلازمـا. الجدير بالذكر أنه وصفت حديثاً طريقة المعالجة التي تذيب الليفين (Antifibrinolytic)، باستخدام مادة (E-Amino Caprylic Acid-EAcA) لمعالجة نزوف الأغشية المخاطية بالتعاونية وداء فون ويلبراند.

● إضطرابات القسم الثاني

تضـمـن هذه الإضـطـرابـات نـقـصـ العـاـمـلـ الثـالـثـيـ أوـ الخـامـسـ أوـ السـابـعـ أوـ العـاشـرـ، أيـ ماـ يـسـمـىـ نـقـصـ العـاـمـلـ الخـامـسـ نـظـيرـ التـاعـورـيـةـ. يعد نـقـصـ عـوـاـمـلـ التـخـثـرـ المـذـكـورـةـ قـلـيلـاـ الحـدـوثـ، وـتـظـاهـرـ بـنـزـوفـ مـنـ الأـغـشـيـةـ المـخـاطـيـةـ، وـنـزـوفـ بـعـدـ الرـضـوـضـ، وـأـحـيـاـنـاـ نـزـوفـ شـبـيهـةـ بـنـزـوفـ التـاعـورـيـةـ. كـمـاـ أـنـ عـوـزـ العـاـمـلـ السـابـعـ قدـ يـتـسـبـبـ فـيـ نـزـوفـ الدـمـاغـ بـنـسـبـةـ عـالـيـةـ.

تنـتـقـلـ إـضـطـرابـاتـ عـوـاـمـلـ التـخـثـرـ السـابـقـةـ وـرـاثـيـاـ بـشـكـلـ جـسـمـيـ مـقـهـورـ (Recessive). وـتـبـدـيـ الفـحـوصـ المـخـتـبـرـيـةـ طـلـيـعـةـ الـلـيـفـينـ المـفـعـلـ (Activated pro-Thrombin Time) طـوـيـلـاـ أوـ طـبـيعـيـاـ، وـتـكـوـنـ فـعـالـيـةـ الـعـاـمـلـ الثـالـثـيـ الـثـامـنـ وـالـخـامـسـ وـالـعـاـشـرـ، أـمـاـ نـقـصـ العـاـمـلـ السـابـعـ فـهـنـاكـ فقطـ زـيـادـةـ فـيـ زـمـنـ أـلـاـ PTـ.

تكونـ المعـالـجـةـ مـتـمـاـثـلـةـ بـنـقـلـ بـلـازـماـ (Fresh frozen Plasma - F.F.P.)

● إضطرابات القسم الثالث

تضـمـنـ هـذـهـ اـضـطـرابـاـتـ فـيـ الـلـيـفـينـ ٣ـ (Fibrin 3)ـ وـنـقـصـ العـاـمـلـ الثـالـثـيـ عشرـ.

* **إضـطـرابـاتـ الـلـيـفـينـ الـخـلـقـيـةـ**، وـتـشـمـلـ إـمـاـ غـيـابـاـ خـلـقـيـاـ فـيـ الـلـيـفـينـ أـوـ سـوـءـ فـيـ وـظـيـفـتـهـ الخلـقـيـةـ. وـيـنـتـقـلـ كـلـاـ المـرـضـينـ وـرـاثـيـاـ، الأـوـلـ بـشـكـلـ جـسـمـيـ مـقـهـورـ (Dominant)، أـمـاـ الثـانـيـ فـيـنـتـقـلـ بـشـكـلـ جـسـمـيـ قـاـهرـ (Recessive).

يـعـدـ النـزـفـ الشـدـيدـ بـعـدـ الرـضـ وـالـجـراـحةـ أـكـثـرـ الـمـظـاهـرـ حدـوـثـاـ فـيـ هـذـاـ الـمـرـضـ، أـمـاـ نـزـفـ الـعـفـويـ أـوـ المـفـصـليـ فـهـمـاـ نـادـرـانـ.

أنـماـطـهـ بـصـفـةـ جـسـمـيـةـ مـقـهـورـةـ (M~t~n~h~i~c~e)ـ (Recessive).

يـصـنـفـ دـاءـ فـونـ وـيلـبـرـانـدـ إـلـىـ ثـلـاثـةـ أـنـماـطـ رـئـيـسـيـةـ هـيـ الـأـوـلـ وـالـثـانـيـ وـالـثـالـثـ (Type3, Type2, Type1)

هـنـاكـ أـيـضاـ حـالـاتـ قـلـيلـةـ مـنـ دـاءـ فـونـ وـيلـبـرـانـدـ المـكـتـسـبـ، وـالـتـيـ قـدـ تـنـجـمـ عـنـ وـرـمـ وـيـلـمـزـ أـوـ أـمـرـاـضـ الـقـلـبـ الـخـلـقـيـةـ أـوـ قـصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ أـوـ أـمـرـاـضـ الـكـبدـ.

* **المـظـاهـرـ السـرـيرـيـةـ**، وـأـكـثـرـهـاـ شـيـوعـاـ نـزـوفـ الـأـغـشـيـةـ الـمـخـاطـيـةـ مـثـلـ الرـعـافـ الـمـتـكـرـ وـالـنـزـفـ الـطـمـثـيـ وـالـنـزـفـ الـمـعـديـ الـمـعـوـيـ، وـقـدـ تـحـدـثـ زـيـادـةـ فـيـ الـنـزـفـ الـدـمـوـيـ بـعـدـ الـجـرـوحـ، أـمـاـ الـنـزـفـ الـمـفـصـليـ الـعـضـليـ فـهـمـاـ نـادـرـاـ الـحـدـوثـ فـيـ هـذـاـ الدـاءـ.

* **الـفـحـوصـ الـمـخـتـبـرـيـةـ**، وـمـنـ أـهـمـهـاـ أـنـ زـمـنـ الـنـزـفـ يـكـوـنـ طـوـيـلـاـ أـكـثـرـ مـنـ الـطـبـيعـيـ إـلـاـ فـيـ حـالـاتـ الـنـقـصـ الـخـفـيفـ لـعـاـمـلـ فـونـ وـيلـبـرـانـدـ أـوـ فـيـ بـعـضـ أـنـوـاعـ النـمـطـ (Type 2N).

منـ جـانـبـ آخـرـ قـدـ يـكـوـنـ زـمـنـ تـكـوـنـ طـلـيـعـةـ الـلـيـفـينـ المـفـعـلـ (Activated pro-Thrombin Time) طـوـيـلـاـ أوـ طـبـيعـيـاـ، وـتـكـوـنـ فـعـالـيـةـ الـعـاـمـلـ الثـامـنـ وـالـخـامـسـ وـالـعـاـشـرـ، أـمـاـ نـقـصـ العـاـمـلـ الثـامـنـ وـالـخـامـسـ وـالـعـاـشـرـ، أـمـاـ نـقـصـ العـاـمـلـ السـابـعـ فـهـنـاكـ فقطـ زـيـادـةـ فـيـ زـمـنـ أـلـاـ PTـ.

تكونـ الـمـعـالـجـةـ مـتـمـاـثـلـةـ بـنـقـلـ بـلـازـماـ (Fresh frozen Plasma - F.F.P.)

* **الـعـلاـجـ**، وـيـهـدـفـ إـلـىـ منـ النـزـفـ الـعـفـويـ بـإـعـطـاءـ الـمـرـضـ عـاـمـلـ فـونـ وـيلـبـرـانـدـ

بـاستـخـدـامـ بـلـازـماـ طـازـجـةـ مـجـمـدـةـ أـوـ رـسـابـاتـ جـاهـزـةـ (Creprecipitate)، الـتـيـ تـعـدـ مـفـضـلـةـ لـعـالـجـةـ النـزـوفـ الـخـطـيرـةـ أـوـ عـنـ التـحـضـيرـ لـلـعـلـمـ الـجـراـحيـ، وـمـنـ الـمـعـالـجـاتـ الـأـخـرـىـ دـوـاءـ الـدـيـسـمـوـبـرـبـسـيـنـ DDAVPـ الـذـيـ يـنـبـهـ عـلـىـ تـرـحـيـرـ عـاـمـلـ فـونـ وـيلـبـرـانـدـ (VWF)ـ مـعـ الـعـاـمـلـ الثـامـنـ مـنـ مـوـاضـعـ خـرـزـهـاـ فـيـ النـسـيـجـ، وـيـسـتـخـدـمـ الـعـلـاجـ الـآـخـرـ فـيـ بـعـضـ الـحـالـاتـ الـخـفـيفـةـ

إضطرابات عوامل التخثر المكتسبة

تنـجـمـ إـضـطـرابـاتـ عـوـاـمـلـ التـخـثـرـ المـكـتـسـبـةـ عـنـ مـاـيـلـيـ:

● عـوـزـ الـفـيـتـامـينـ (K)ـ بـعـدـ عـمـرـ الـوـلـيدـ

منـ الـمـعـلـومـ أـنـ الـفـيـتـامـينـ (K)ـ يـدـخـلـ بـتـرـكـيـبـ عـوـاـمـلـ التـخـثـرـ الـثـالـثـيـ وـالـسـابـعـ وـالـتـاسـعـ وـالـعـاـشـرـ، وـيـحـدـثـ نـقـصـ هـذـاـ الـفـيـتـامـينـ نـتـيـجـةـ الـاـسـتـعـمـالـ الـقـلـيلـ لـلـمـضـادـاتـ الـحـيـوـيـةـ وـكـذـلـكـ الدـاءـ الـلـيـفـيـ الـكـيـسـيـ (Cystic Fibrosis)ـ وـعـدـمـ تـصـنـعـ الـطـرـقـ الـصـفـراـوـيـ، وـكـذـلـكـ تـنـاـوـلـ سـمـ الـجـرـذـانـ الـوـارـفـارـينـ (Warfarin)ـ أـوـ أـدوـيـةـ الـدـيـكـوـمـارـولـ. وـيـتـمـ الـعـلـاجـ بـإـعـطـاءـ الـفـيـتـامـينـ (K).

● أمـرـاـضـ الـكـبـدـ

تـتـسـبـبـ أـمـرـاـضـ الـكـبـدـ فـيـ نـقـصـ جـمـعـ عـوـاـمـلـ التـخـثـرـ إـلـاـ عـاـمـلـ الثـامـنـ، وـتـعـالـجـ الـحـالـةـ بـإـعـطـاءـ بـلـازـماـ طـازـجـةـ مـجـمـدـةـ (F.F.P.)

● المـثـبـطـاتـ

المـثـبـطـاتـ (Inhibitors)ـ عـيـارـةـ عنـ مـرـكـباتـ دـاخـلـيـةـ الـمـنـشـأـ شـاذـةـ تـوـجـدـ فـيـ الـدـمـ وـتـبـثـطـ تـخـثـرـ الـدـمـ طـبـيعـيـ، إـذـ أـنـهـ عـنـ تـبـثـطـ عـاـمـلـ تـخـثـرـ معـيـنـ فـيـنـ ذـلـكـ يـحـدـثـ مـظـاهـرـ سـرـيرـيـةـ مـمـاثـلـةـ لـلـعـوـزـ الـخـلـقـيـ لـهـذـاـ عـاـمـلـ، وـتـحـدـثـ

هي أمراض وراثية، فإنه ينصح بالابتعاد عن زواج الأقارب في الأسر التي تكثر فيها هذه الأمراض، فمثلاً يمكن الأم الحاملة لمرض الناعور (A) والتي ليس لديها أي أمراض سريرية (T) تقلل الإصابة بالناعورية لجينها بنسبة ٥٠٪، وإن كان هناك إصرار على زواج الأقارب فلابد من اجراء تحليل المورثات لكشف الحالة لهذا المرض، ويعتمد هذا الكشف المورثي على تحديد متتابلات معينة في المادة الوراثية (DNA).

بعد تشخيص المرض لابد من الوقاية من الرضوض في جميع الأمراض النزفية وخاصة الناعورية، وذلك بمراقبة الطفل عن قرب خلال بدء مشيه، وتشجيعه على الانشطة التي تقلل فيها الرضوض، ولبس الواقيات بما فيها خوذة الرأس عند ممارسة العمل معين، ومن الضروري تجنب الحقن العضلية ومضادات الالتهاب غير الستيروئيدية مثل الأسبرين. ومن المهم جدًا للوالدين الانتباه لطفولهم الذي تحدث لديه كدمات متكررة إثر رضوض بسيطة، أو لديه نزوف متكررة، كما يجب تشخيص المرض باكراً وإعطاء العلاج المناسب والتوصيات المناسبة في وقت مبكر.

المراجع

- Textbook of Clinical Pediatrics (Abed el Aziz El Zooki, Haba Harfi Hisham Nazir). 2001 by lippineont williams & wilkins.
- Nelson Text Book Of Pediateics (Behrman,klegman, Arvin: 15 th Edition 1996).
- Nelson Text Book Of Pediatnices (Behrman, Klegman, Arvin, 16th Edition 2000).
- Clinical Medicine 5th edition (kumas and Clark).
- Illustrated Text Book of Pediatrics (1999).



● نزف جلدي عند مريض مصاب بنقص صفيحات الدم الوراثي، أيضًا ارتفاع نواتج تحطم الليفين (F.D.P)، كما أمكن حديثًا كشف مستضد جديد يطلق عليه اسم (D.Dimer) في حالات الـ DIC (DIC) وهو أكثر حساسية من F.D.P. ومن أهم الأغراض لمعالجة حالة DIC السيطرة على السبب الذي أدى إلى حدوثه مع معالجة الالتهاب الحاصل والصدمة (Shock)، أو حالة نقص الأكسجة، والحموضة (حسب كل حالة). ويستحب إعطاء البلازمما الطازجة أو المجمدة، وأحياناً يحتاج المرضى إلى نقل صفيحات دموية أو نقل دم طازج. ولا يوجد استطباب لاعطاء الهيبارين في الأطفال إلا في حالتين: هما:-
- الفرفرية الصاعقة عند الوليد (Purpura-Fulminance Neonate)

- ابيضاض الدم النقوي الحاد نمط (AML-M3) M3

الوقاية والتوصيات

تعد الوقاية من المرض حجر الأساس في المعالجة. وبما أن معظم الأمراض النزفية

هذه المثبتات - غالباً - طولاً في الـ PTT، وقد لوحظت هذه المثبتات في بعض الأطفال الطبيعين، وفي المرضى المصابين بالأمراض السرطانية وبعض الإنذانات الفيروسية. يعالج المرضى حسب كل سبب، وقد يتطلب الأمر فحصاً بلازماً، أو إعطاء دواء سيكلوفوسفاميد مع إضافة عامل التخثر المثبت.

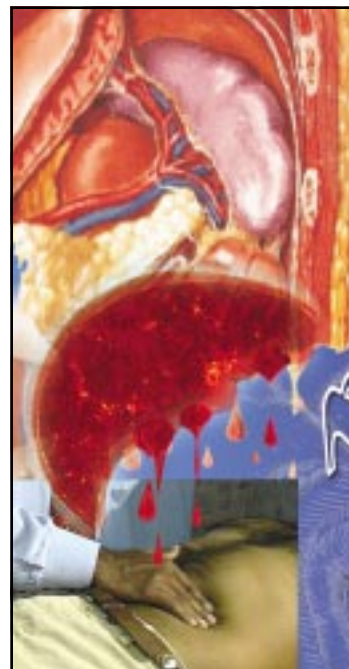
● متلازمة التخثر المنتشر داخل الأوعية

متلازمة التخثر المنتشر داخل الأوعية (Disseminated Intra Vascular Coagulation Syndrome - DICs) عبارة عن تخثر عفوي داخل الأوعية الدموية الصغيرة من كل أنحاء الجسم، وهو ينجم عن أمراض كثيرة منها الحالة الحممية للجسم (Acidosis)، والصدمة السمية، وإنذانات الدم الشديدة (Severe Septicemia)، وعضة الأفعى، وبعض الأورام الخبيثة خاصة الإبيضاض النقوي الحاد (Acute Myeloid Leukemia (AML)، ونقص الأكسجة. يحدث في هذا المرض وجود ترسبات من الليفيني منتشرة داخل الأوعية، مما يؤدي إلى نقض التروية الدموية والتخثر وحالة نزفية معممة وفقر دم انحلالي. من أهم الأعراض السريرية للـ DIC نزف مكان وخز الإبر أو من الجروح الجراحية مع وجود كدمات ونمشات - إضافة إلى أعراض المرض المسببة له - وفي بعض الحالات قد يصيب الخثار النسيجي عدة أعضاء ويظهر أحياناً باحتشاء (تموت) مناطق واسعة من الجلد أو تحت الجلد، وقد يحدث فقر دم انحلالي حاد.

من المظاهر المختبرية للمرض استهلاك عوامل التخثر ومولد الليفين مع نقص في صفيحات الدم وفقر دم، وتناول زمن الـ PTT (PT) و زمن الترومبين. يمكن مشاهدة كريات حمراء مشوكة وبشكل الخوذة عند فحص اللطاخة الدموية المحيطية، ومن المعايير المختبرية الهامة

الجراحة وأمراض الدم

د. طلال محمد أدم



٥- إنتاج الكريات الحمراء في الحياة الجنينية.

٦- إنتاج بعض العناصر المناعية التي تدعى بالبلاسمين.

ورغم أهمية الوظائف المذكورة إلا أن هناك حالات مرضية - خاصة بعض أمراض الدم - تؤثر على الطحال وتجعله لا يؤدي تلك الوظائف علىوجه الأكمل، حيث أن تضخمه عدة مرات - يمكن الإحساس به بسهولة بالفحص السريري ومشاهدته بوضوح عن طريق الأشعة فوق السمعية أو التصوير الطيفي المحوري - ويسبب ازعاجاً للمريض بسبب ضغطه على الأحشاء المجاورة من جهة، وعلى حجزه لكميات كبيرة من عناصر الدم كالكريات الحمراء والصفائح الدموية بشكل رئيسي، وأحياناً يمكن أن يسبب نقصاً في كل خلايا الدم.

وتعد الأمراض الدموية التي تسبب ضخامة الطحال عديدة جداً، أهمها:-

- تليف نقي العظام.

- إبيضاض الدم الحاد.

- إبيضاض الدم المزمن.

- إحمرار الدم.

- تكون الكريات الحمر الوراثي.

- إنحلالات الدم بأسباب مناعية أو مجهرة السبب بحيث يبقى الخيار الأخير استئصال الطحال.

لا شك أن فروع الطب تكمل بعضها بعضاً، وتعد الجراحة أحد هذه الفروع التي لا يمكن الاستغناء عنها لضمان شفاء المريض - بإذن الله - من أمراض قد تحدث لأحد أعضاء البدن علة لا يمكن القضاء عليها إلا بازالتها بواسطة الجراحة.

تنحصر العلاقة بين الجراحة وأمراض الدم في أن العديد من هذه الأمراض يتسبب في تضخم الطحال لدرجة تجعل من استئصاله العلاج الناجع الوحيد للتخفيف من معاناة المريض وإنقاذ حياته. يتناول هذه المقال أمراض الدم المسماة لتضخم الطحال والجدوى العلاجية لاستئصاله جراحيًا في كل حالة.

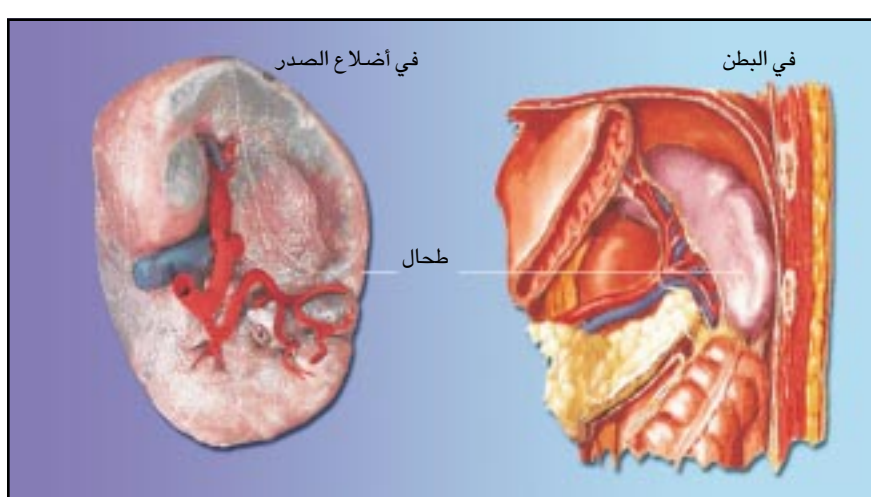
٣- بلعمة المواد الغريبة (ابتلاعها) عن طريق خلايا خاصة تدعى الخلايا الشبكية الموجودة في الطحال.

٤- مستوى للصفائح الدموية والكريات الحمراء لإطلاقها عند الضرورة.

يقع الطحال في الجزء الخلفي للبطن مابين قعر المعدة والحجاب الحاجز على مستوى الصلع العاشر من أصلاع الفص الصدري، وهو على تماس مع الغدة الكظرية (الغدة فوق الكلية المفرزة للكورتيزون) والجزء العلوي للكلية اليسرى وذيل البنكرياس أو الغدة المعلقة (الغدة التي تقرر هرمون الإنسولين لتخفيض نسبة السكر في الدم). ويبلغ الوزن الطبيعي للطحال عند الإنسان حوالي ١٠٠ - ١٥٠ جرام، وهو ليس أساسياً لحياة الإنسان على الرغم من أن له وظائف عده منها:-

١- دور مناعي في حماية الجسم من بعض الجراثيم مثل المكورات الرئوية والهيموفيليis أنفلونزا والمكورات السحائية.

٢- تحطيم الكريات الحمراء الشاذة أو الهرمة.



● موقع الطحال بالنسبة للبطن والصدر.

في الدم وظهور الأعراض السريرية الخاصة بنقص هذه الخلايا مجتمعة.

● فقر الدم المنجلي

يعد الشفاء من هذا المرض بإستئصال الطحال محدوداً، ومع ذلك يمكن اللجوء إليه في بعض الحالات التي تزداد سوءاً بتحطم الكريات الحمراء، وفي هذه الحالة تكون الفائدة محدودة جداً.

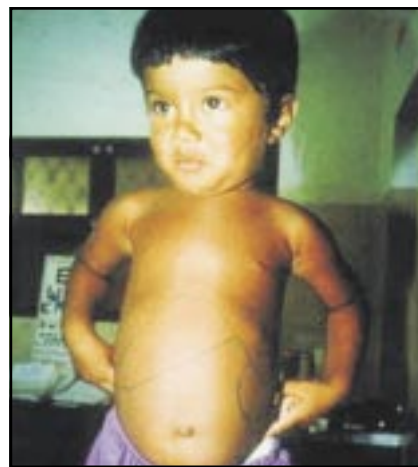
● ابيضاض الدم

كما هو معلوم فإن العلاج الأساسي لابيضاض الدم هو كيميائي أو شعاعي وأحياناً زرع نقي العظم. أما استئصال الطحال فيjalله في الحالات المزمنة من ابيضاض الدم بالحببات والتي تؤدي إلى تضخم طحال أو عند زرع النقي.

أما في حالة ابيضاض الدم المفاوي فإن جراحة استئصال الطحال يمكن اللجوء إليها فقط عند وجود تضخم مؤلم للمريض.

استئصال الطحال بالجراحة

يجب التحضير للعمل الجراحي بالتنسيق مع طبيب أمراض الدم، ويتم التحضير بشكل أساسي بإعطاء المضادات الحيوية وحقن لقاح مضاد للمكورات الرئوية. يلي ذلك البدء في العمل الجراحي تحت التخدير العام بشق طولي أيسير جانب الخط المتوسط أو تحت الأضلاع اليسرى، وأحياناً شق بطني صدري في حال وجود تضخم شديد، ويكون الدخول إلى البطن



● ضخامة كبد وطحال.

المذكور تستجيب استجابة جيدة لاستئصال الطحال.

● نقص الصفيحات المناعي الذاتي

يمكن للجراحة أن تعجل بشفاء ٦٠٪ من المرضى بالداء المذكور، مع وجود فرصة لتحسين ٢٠٪، بينما تبلغ نسبة الذين لا يتحسنون بالجراحة ١٥٪. وهناك اختلاف في العلاج الجراحي بإستئصال الطحال عند ظهور هذا المرض بين الأطفال والبالغين، وذلك كما يلي:

* **الأطفال**، وفيه يستجيب المرض للعلاج بالستيرويدات بعد الهجمة الأولى، وذلك في ٧٥٪ من الحالات، ويبقى استئصال الطحال للحالات الشديدة والناكسة.

* **البالغين**، وفيه تكون الهجمة الأولى أخف، ولكن قد يرجع المرض بشدة، وهنا يمكن اللجوء لاستئصال الطحال في حال استمرار المرض لمدة ٩-٦ أشهر.

● الثالاسيميا

يمكن اللجوء لاستئصال الطحال في هذا النوع من فقر الدم في حال تضخم الطحال بشكل يزعج المريض ويسبب له ألمًا. كما أن تضخم الطحال يجعله مخزناً غير فعال يحتجز الكريات الدموية البيضاء والحمراء والصفائح الدموية مسبباً نقصها

- فقر دم البحر الأبيض المتوسط (الثالاسيميا)

- فقر الدم المنجلي .

حالات استئصال الطحال

من أهم حالات مرض الدم التي يمكن علاجها بإستئصال الطحال مايلي:-

● تكوث الكريات الحمر الوراثي

يجب استئصال الطحال لكل المرضى المصابين بمرض تكوث كريات الدم الحمراء، وهذا الاستئصال ليس بسبب وجود عيب في الطحال، وإنما لوجود عيب في الكريات الحمراء ذاتها، حيث يجعل هذا الإستئصال الكريات الحمراء تعيش أطول فترة ممكنة، لأن الطحال يقتتنص كل كريمة غريبة عن الشكل الطبيعي ويسبب انحلالها وموتها، علماً بأن الاستئصال لن يصلح العيب الموجود في الكريمة.

● فقر الدم الانحلالي المناعي الذاتي المكتسب

ينجم هذا المرض عن ما يلي:-

١- بعض الأدوية مثل: ألفا ميثيل دوبا (أحد الأدوية الخافضة لضغط الدم).

٢- بعض الأمراض مثل الذئبة الحمامية الجهازية (مرض مناعي يصيب الكلي والجلد وكريات الدم).

٣- أسباب مجهولة.

يتسبب فقر الدم المناعي الذاتي المكتسب في قصر عمر الكريمة الحمراء المناعية، حيث يزداد تحطمها في الطحال لأنه يعتبرها أجساماً غريبة عنه بعض الشيء لأنها تحمل على سطحها بروتينات ذات شكل غير طبيعي، فيسارع إلى تفكيكها وانحلالها.

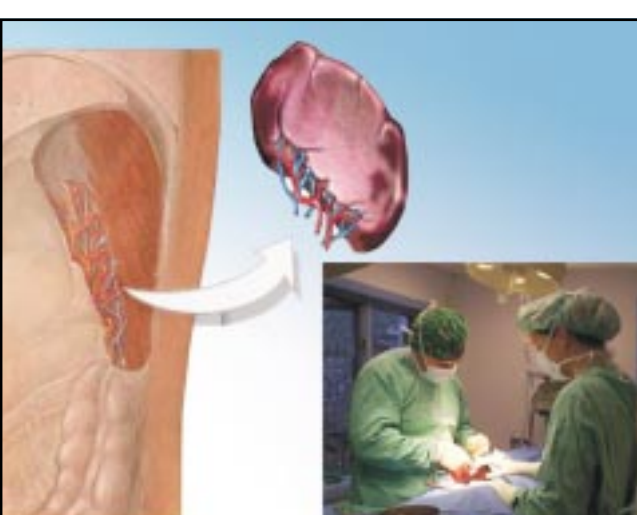
ورغم أن هذه الحالات - عادة - تتراجع إلا أن الأطباء يلجأون إلى إستئصال الطحال في الحالات التالية:

- عدم استجابة المريض لستيرويدات.

- حدوث اختلالات ناجمة عن الاستخدام الطويل لستيرويدات

- وجود مضاد استطباب لستيرويدات مثل القرحة الهضمية.

جدير بالذكر أن ٨٠٪ من حالات المرض



● عملية جراحية لاستئصال الطحال.



● إستئصال الطحال باستخدام المناظير.

- تعرض المريض لحدوث خثرات في الوريد الطحالبي والبنكرياسي ناجم عن ارتفاع الصفائح الدموية الشديد الذي يعقب استئصال الطحال خلال الأيام الأولى بعد الجراحة.
- ناسور معدني ناجم عن تنخر جزء من الإنحناء المعدني الكبير الناجم عن ربط الأوعية الدموية المعدية القصيرة.
- التعرض لحدوث تسمم بالدم بالجراثيم التالية:-
 - العقديات الرئوية، والسحائيات، ومحبات الدم الأنفلونزية. ويصبح هذا الخطأ أكبر عند المرضى المعالجين شعاعياً أو كيميائياً، وفي المرضى المصابين بالثالاسيمية أو فقر الدم المنجل، أو فقر الدم المناعي الذاتي، أو نقص الصفائح المناعي الذاتي، لذلك لا بد من التأكيد على إعطاء المضادات الحيوية ولقاح ضد المكورات الرئوية وخصوصاً عند الأطفال قبل استئصال الطحال، ولا بد من متابعة أخذ المضادات الحيوية (الإريثروميسين) حتى سن الثامنة عشر.

المراجع

- 1- Surgical Laparascopy ,Karl A Zucker Laparoscopic spleenectomy, 2001.
- 2- Current surgical diagnosis and treatment, Laurance W. Way, 1994.
- 3- Bailey and Love `s, Short practice of surgery.1991.



● طحال متضخم مستأصل.

على طبقات، وبعد الوصول إلى الطحال يفتح الرباط المعدني الطحالبي وتقص الأوعية المعدية القصيرة، ومن ثم يعزل ذيل البنكرياس عن عناصر السرة الطحالية. بعدها يتم قص الرباط الكلوي الطحالبي ومن ثم تدخل يد الجراح على الوجه الخلفي للطحال لتخرج خارج البطن معلقاً بعناصر السرة الطحالية، حيث يتم ربط الشريان ثم الوريد الطحالبي مع ضرورة التأكد من عدم وجود بقية للطحال. تنتهي الجراحة بإغلاق الجرح على طبقات دون الحاجة لوضع مفجري.

بعد الجراحة يمكن للمريض أن يعود تدريجياً للطعام والشراب خلال ٣-٢ أيام، ويخرج بعدها من المستشفى على أن يراجع لفک خيوط الشق الجراحي بعد أسبوع.

الإستئصال بالمنظار

انتشر في السنوات الأخيرة نوع من استئصال الطحال عن طريق المنظار الجراحي. وبالطبع فإن هذا النوع من الجراحة يقلل من فترة المكث في المستشفى ولكنه غير مرغوب في عدد من الحالات أهمها:-

- 1- انخفاض تعداد الصفائح الدموية إلى أقل من ٢٠٠٠٠ / مل.
- 2- ضخامة طحال شديدة جداً.
- 3- الحمل.
- 4- تكس الشريان الطحالبي.

مضاعفات بعد الجراحة

هناك جملة من المضاعفات التي من الممكن أن يواجهها المريض بعد الجراحة والتي يمكن التقليل منها عندما تتم بيد خبيرة. ومن أهم تلك المضاعفات ما يلي:-

- 1- النزف في حال انزلاق الرابطة الموضوعة على الشريان الطحالبي.
- 2- توسيع المعدة بسبب التحرير الجزئي للمعدة نتيجة ربط الأوعية المعدية القصيرة وهذا من الممكن تفاديه بوضع أنبوب أنفي معدني بعد الجراحة لمدة ٢٤ ساعة .



الأورام الوعائية الحميدة

د. عمر وليد العمار

ولكن يمكن القول أن ٦٠٪ من هذه الأورام تتراءج في عمر ٥ سنوات، بينما تتراءج ٩٥٪ في عمر ٩ سنوات، وتتمكن المشكّلة في هذه الأورام في أنها قد تصيب مناطق حساسة مثل العين فتسبب اضطراباً في الرؤية، ناهيك عن المظهر الشكلي الذي يزعج المريض في كل أنواع الأورام الجلدية، ويؤدي إلى مشاكل نفسية لا تقل أهمية على النواحي العضوية والفيزيولوجية الأخرى.

***أورام عميقية**، وتدعى بالأورام الكهفية وتشكل نسبة ١٥٪ من الأورام، وتعد هذه الأورام كبيرة حسب ما يشير الأسم إلى ذلك، وتكون هذه الأورام عميقية في الجسم سواء في الجلد أو أنسجته وأعضاييه الأخرى، ولذلك يمكن أن يكون الجلد طبيعياً تماماً فوق هذه الأورام، مما يؤخر التشخيص والعلاج، ومن الأعضاء التي قد تصيب بهذه الأورام الكبد، مما يؤدي إلى اضطراب في وظيفتها، إضافة إلى المخاطر الأخرى التي تشتراك فيها كل الأورام.

تعد متلازمة كازاباخ ميريت (Kasabach-Merritt syndrome) أحد أشكال الأورام الوعائية الكهفية ذات

العادات لاتوجد عند الولادة إلا في بعض الأحيان، ولكنها في الغالب تظهر خلال شهرین من العمر، وتكون شاحبة اللون في بداية الأمر، ثم يصبح لونها أحمر تدريجياً، وهنا لابد من ذكر أن خيال البعض يعزّز حدوث هذه الأورام إلى عدم تلبية رغبة الحامل في أحد الأطعمة (خلال فترة الوحام)، حيث يظهر ورم أحمر يشبه الفريز في أحد مناطق البدن، وأخر يشبه كبد الغنم في منطقة أخرى وما شابه ذلك.

تتميز هذه الأورام بأنها تتراءج تدريجياً مع تقدم العمر، ويدل على تراجعها التغير الحاصل في لوانها لأن تصبح رمادية، كما تشير التقرّحات إلى بداية التراجع في الورم، ولا يمكن التبيؤ تماماً بتطور الورم على الوجه الأكمل،



● وحمة وعائية عند مولود.

متلازمة تصاب الأوعية الدموية بأورام خبيثة (سرطانات) مثل إبيضاضات الدم واللمفومات، فإنها كذلك تصاب بأورام حميدة، وتعرف الأورام الوعائية الحميدة بأنها عبارة عن تكاثر لخلايا الأوعية الدموية أو اللمفافية أو كليهما (الدموية واللمفاوية). وتعد هذه الأورام الأكثر حدوثاً عند الأولاد، ولا يعرف سبب حدوثها على وجه الدقة، مثلها مثل سائر الأورام الحميدة الأخرى.

يمكن للأورام الوعائية الحميدة أن تحدث بعض التشوّهات التي تظهر في الأوعية الشعرية أو الأوردة أو الشريان أو العروق اللمفافية، وقد تزداد هذه التشوّهات مع تقدّم العمر، كما أنها تحتاج إلى علاج لفترات طويلة. من جانب آخر يمكن للأورام الوعائية التي لا تحدث تشوّهات أن تستجيب للعلاج بصورة جيدة لتختفي بعد فترة وجيزة.

أنواع الأورام الوعائية الحميدة

يمكن تصنيف الأورام الوعائية حسب نوع الوعاء إلى ثلاثة أنواع، هي:

● أورام الأوعية الدموية

تقسم هذه الأورام حسب موقعها من الجلد إلى ما يلي:

***أورام سطحية** (Strawberry nevus)، وتشكل نسبة ٦٠٪ من هذه الأورام، وهي تنشأ على حساب العروق الدموية السطحية في الجلد، والتي تدعى بالأوعية الشعرية، وهي أورام حمراء بلون الفراولة تبرز على سطح الجلد، وذات حدود واضحة، ويمكن جسها وضغطها، وفي

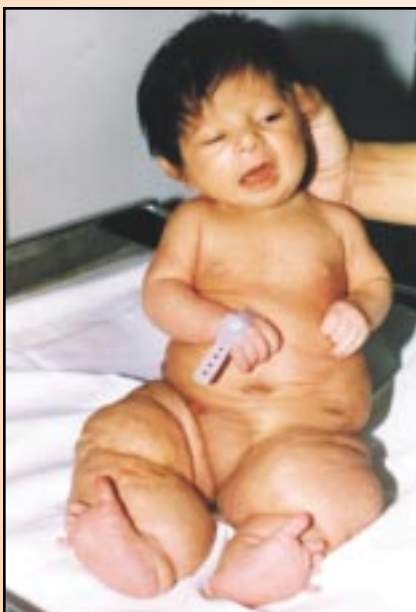
الأورام الوعائية الحميدة

أو معدومة إن لم تتم المبادرة السريعة لإنقاذ حياة المريض.

وهناك شكل آخر من الأورام الوعائية يحدث بسبب إنسداد العروق اللمفاوية ويُنتج عنه إعاقة تصريف السوائل المحمولة عبرها، وقد يكون السبب في إنسداد هذه الأوعية، إما لعيوب خلقي - في أكثر الحالات - أو لالتهاب العقد اللمفاوية، وفي كلتا الحالتين يتورم العضو المصاب فتحدث أشكال مميزة يطلق عليها طبياً بداء الفيل، لأنه عندما تحدث الإصابة في الطرفين السفليين فإنهما تصبحان بضخامة قدمي الفيل.

● أورام الأوعية الدموية اللمفاوية المشتركة

تحدث هذه الأورام بسبب إصابة كلاً من الأوعية الدموية واللمفاوية في آن واحد، ومن أهم هذه الأورام ما يعرف بمرض **كليبل تريينوني ويبير**، وهو من الأمراض الخلقية الذي يُعد الورم أحد تظاهراته الهامة، حيث لا يعرف سببه بشكل صريح، ولكنه يتظاهر بحدوث أورام وعائية لمفاوية مشتركة، خاصة في الأطراف، وغالباً السفلية منها، إضافة إلى تشوّه في الطرف المصاب، وبضخامة معيبة تحتاج إلى علاج تجميلي، إضافة إلى العلاجات الأخرى.



● مرض كليبل تريينوني ويبير.

تصيب العين من الداخل، وبالتالي مسببة اختلالات خطيرة أهمها ارتفاع الضغط داخل العين - يدعى طبياً بالماء الأزرق (Glaucoma) - وقد يسبب العمى إن لم تتم المبادرة إلى التشخيص والعلاج.

- **الورم الدموي الدماغي**، وهذا الورم يصيب الدماغ في الجهة المواجهة وبالتالي المخيخ ذلك الجزء المسؤول عن التوازن، وبناء عليه يمكن أن يحدث للمريض اضطراب في التوازن أو تشنجات أو حتى ارتفاع في الضغط داخل الدماغ نظراً لأن الورم ينمو في منطقة محصورة غير قابلة للتمدد والاتساع.



● ورم وعائي كهفي عند طفل.

الأهمية البالغة، وهي ورم دموي كبير يسبب تجمعاً كبيراً للدم، وبالتالي استهلاك عناصره مجتمعة، وعلى وجه الخصوص الصفائح الدموية، ولذلك يصبح المريض عرضة للنزف، لأن الصفائح الدموية تعد أحد أعمدة التخثر الهامة في الجسم، ويمكن استنتاج الخطير الذي يهدد المريض في مثل هذه الحالات.

* **أورام تشمل مناطق سطحية عميقية**، وتشكل حوالي ٢٠٪ من الحالات، ومن أهم هذه الأورام ما يُعرف بالوحمة الوعائية الشبيهة بالنبيذ التي تصيب الأطفال في الغالب، حيث تظهر عند الولادة على شكل تلون في الجلد باللون الأحمر، وهي عبارة عن توسيع في الشعيرات الدموية السطحية الموجودة في الجلد، ويكون شكلها عادة بيضاوياً، وذا حدود واضحة، ولونها أحمر أو وردياً أو قرمزيًا، ويكون معظمها - عادة - ثنائياً الجانب، وقد تصيب الفم والأغشية المخاطية.

مع تقدم العمر ونمو الجلد يمكن أن تكبر هذه الأورام، وتتصبح مرتفعة قليلاً عن سطح الجلد، ويزداد لونها قاتمة، ويمكن أن تنزف في حال تعرضها لرض سطحي. ومن الأمثلة الهامة على هذا النوع من الأورام الوعائية ما يلي:

- **وحمة ستيرج ويبير (Sturge-weber)**، وهو مرض يصيب الوجه حيث ينتشر في منطقة محددة منه تشمل الأجنف وجانبي الوجه (هذا من الناحية الظاهرة). أما من الناحية الداخلية فإن هذه الأورام يمكن أن

● أورام الأوعية اللمفاوية

تحدث أورام الأوعية اللمفاوية (Hygromas) نتيجة لإصابة الأوعية بتوسعات مختلفة الشدة مشكلة ما يعرف بالأورام اللمفاوية الحميدة، والتي تختلف عن الأورام الوعائية الدموية المشار إليها سابقاً في أنها يندر أن تتراجع لوحدها، وتحتاج إلى علاج في معظم الحالات. ويمكن لهذه الأورام أن تصيب أي عضو في البدن تقريباً، وتبدو الأورام على هيئة كتلة متغيرة الحجم يغطيها الجلد الطبيعي في معظم الحالات.

تكمن المشكلة في هذه الأورام في أنها يمكن أن تصيب مناطق خاصة من البدن تجعل فرص الحياة - بإرادة الله - ضعيفة



● وحمة ستيرج ويبير.

الأعراض السريرية

تبعد معظم الأورام الدموية السطحية على شكل تغير في الجلد سواء من حيث اللون أو البنية أو القوام، وقد تكون هذه الأورام بارزة على سطح الجلد معطية أشكالاً مميزة، وقد تكون عميقه في أماكن مختلفة من البدن بحيث تتظاهر بالكليات مختلفة عن الأورام السطحية.

تتأثر الأعضاء المصابة بالأورام الوعائية، وبالتالي تتأثر وظيفتها بناء على ذلك، ولابد من الإشارة إلى أن بعض هذه الأورام يمكن أن يصيب أعضاء هامة، مثل المناطق العصبية، أو المناطق التنفسية كالقصبات الهوائية والرئبة أو الحنجرة، مما يهدى الحياة في آية لحظة، وقد يكون الورم الدموي كبيراً جداً بحيث يستهلك كميات كبيرة من العناصر الدموية ويسبب في النهاية فقراً شديداً في الدم، أو وهطاً في القلب.

التشخيص

يتم تشخيص الأورام الوعائية الحميدة بأنواعها المختلفة بسهولة نظراً لأنها تصيب الجلد وتكون ظاهرة للعيان في كثير من الحالات، ولكن في بعض الأحيان يكون الورم داخلياً، وقد يظهر على العضو اضطراب في وظيفته لفترة طويلة قبل أن يتم التشخيص، وهنا يجب استخدام وسائل تشخيصية مثل التصوير الوعائي أو التصوير الطبي المحوري (التصوير بالحاسوب الآلي) لمعرفة اتصالات الورم وانتشاره، وخاصة عندما يكون هناك قرار بإجراء عمل جراحي فلا بد في هذه الحالة أن تكون الصورة واضحة وجلية بالنسبة للجراح قبل أن يمسك بمشرطه ويتفاها بما لا تمدد عاقبته.

العلاج

تختلف طرق العلاج حسب نوع الورم الوعائي، ويمكن تلخيصها فيما يلي:

• العلاج الدوائي

يمكن استخدام الكورتيزون في علاج الأورام الوعائية الكبيرة كالكهفيّة مثلاً،

• علاج تجميلي

يمكن استخدام العلاج التجميلي في حال الأورام الوعائية السطحية التي لا تحمل خطورة على المريض وتقع في مناطق جلدية مكشوفة، وتشتمل العلاجات هنا على مساحيق تجميلية لإخفاء لون الجلد الداكن.

• الدعم النفسي

يعد العلاج النفسي جزء لا يتجزأ من العلاج العضوي في كل الحالات المرضية، ولذا يجب في بعض الحالات مثل الأورام الشعرية تطمئن المريض خاصة إن كان الورم لا يؤثر على وظيفة العضو المصابة، أو نفسية المريض حتى لا تتعكس سلبياً على حياته وتحصيله الدراسي وعلاقته بأفراده وزملائه.

الاختلاطات

هناك كثير من الاختلاطات (المضايقات) يمكن ان ترافق الأورام الوعائية الحميدة يمكن إجمالها فيما يلي:

• التزف

يحدث التزف عندما يكون الورم الدموي سطحياً ويعرضه للرضوض - خاصة عند الأطفال خلال مراحل النمو والحركة والنشاط - حيث تختلف شدته حسب الحالة، وقد يحتاج دخول المستشفى من أجل العلاج ونقل الدم.

• الالتهاب

يمكن أن تصيب الأورام الوعائية السطحية بالرضوض والالتهابات، وقد ينتشر الالتهاب و يجعل حالة المريض حرجة إن لم يعالج في حينه وبالشكل المناسب.

• التأثير الميكانيكي

تحدث الأورام الوعائية في أماكن حساسة من الجسم فينتج عنها تأثير ميكانيكي عن طريق ضغطها على العضو المصابة، فمثلاً عندما يصيب الورم الدموي المخ والأعصاب تكون الطامة كبيرة نظراً لأن هذه المناطق الحساسة لا تحتمل الضغط الميكانيكي، مما يؤدي إلى إصابة المريض بمشاكل خطيرة مثل التشنجات أو الصداع، كما يمكن أن تؤثر الأورام الدموية التي تصيب سطحاً واسعاً من الوجه على العين

يمكن تطبيق جرعات محددة من الأشعة في علاج بعض الأورام الوعائية الجلدية.

• العلاج بالليزر

يعد العلاج بالليزر موضة العصر هذه الأيام، بل إنه شكل ثورة في علاج معظم الإصابات الجلدية ومنها الأورام الوعائية.

• الجراحة

قد يكون لابد من استخدام الجراحة في بعض الحالات الإسعافية التي تهدد حياة المريض كما هو الحال في الأورام الملفاويّة السادة للطريق التنفسي، كما يمكن أن يكون العلاج تجميلياً كما هو الحال في ضخامة الأطراف الشديدة في مرض كليبل تريينوني (الورم الملفاوي والدموي المختلط).

• علاجات ملطفة

تتمثل العلاجات الملطفة في إعطاء المريض بعض المواد لتنقیل الدم في حالات الأورام النازفة، أو نقل الصفائح الدموية المستهلكة كما هو الحال في متلازمة كازاباخ ميرييت المستهلكة لصفائح الدموية، وعلاج الالتهابات المرافقة.



● ورم وعائي مشوه للوجه قبل وبعد الجراحة.

عالم في السطور

عبد العزيز يوسف الزوكى

عالمًا لهذا العدد هو الأستاذ الدكتور عبد العزيز يوسف الزوكى وهو طبيب ليبي ساهم بجهد كبير في تطوير طب الأطفال بموطنه الأصلي ليبيا وبباقي الدول التي عمل بها، ولم يتوقف مشواره عند معالجة المرضى فقط، بل ساهم في رفع وتطوير مجال التعليم في مجال طب الأطفال بصفة عامة وأمراض الكلى لديهم بصفة خاصة. إضافة لذلك فقد كان له دور فاعل في مجال البحوث والدراسات المتخصصة.

٠ ١٨٤ صفحة، والذي يعد من أكبر المراجع على المستوى العالمي. وهو أول مرجع طبي باللغة الإنجليزية ضخم يكون المحرر الأول فيه من العلماء العرب.

- تحرير كتاب :

Pediatric Infectious Diseases in Arab Countries

- نشر أكثر من (٦٠) بحثاً في المجالات الطبية الدولية.

- المساهمة في ابتكار طريقة تشخيصية جديدة لمرض (Juvenile Nephronophthisis)

- المساهمة في تطوير طرق الغسيل البريتوني المستخدم في علاج هبوط الكلى المزمن عند الأطفال.

- المساهمة في كتابة فصول في عدد من الكتب الطبية الدولية.

- الإعداد والاشتراك باللجان العلمية الخاصة بعدد كبير من المؤتمرات العلمية الدولية.

- رئاسة جلسات علمية عديدة في المؤتمرات الدولية.

- المشاركة بعدد كبير من البحوث العلمية في المؤتمرات الدولية العالمية.

- إلقاء عدد كبير من المحاضرات في مستشفى وجامعات عالمية في بريطانيا وألمانيا والنرويج والسويد وغيرها.

● عضوية اللجان العلمية والفنية

- ١٩٨١ - ١٩٨٩ نائب رئيس المجلس العلمي لشهادة المجلس العربي في طب الأطفال.

- ١٩٨١ - ١٩٨٩ لـ ١٩٨٩ عضو في لجنة الامتحانات لشهادة المجلس العربي في طب الأطفال.

- ١٩٨٧ - ١٩٨٩ لـ ١٩٨٩ منسق البحث قسم الأطفال - كلية الطب - جامعة قاريوش - بنغازي.

- ١٩٩٥ عضو في لجنة الغسيل الكلوي، المركز السعودي لزراعة الأعضاء.

- عضو في لجنة البحث، قسم طب الأطفال، مستشفى الملك فهد للحرس الوطني.

- ٢٠٠١ رئيس لجنة البحوث، كلية الطب، جامعة أم القرى.

● الجوائز التقديرية

- ١٩٨٦ م جائزة عبد الحميد شومان للعلوم العرب في مجال العلوم الطبية السريرية.

- ١٩٨٩ م جائزة الحاسوب الآلي جامعة الكويت.

- ١٩٩٧ م ادرج اسمه في سجل Who's Who in The World 1997

- ٢٠٠٣ م جائزة المراugi للإبداع العلمي فرع العالم المتميز في مجال الطب.

وتسبب ارتفاعاً في ضغطها، والذي يطلق عليه طبياً بمرض الماء الأزرق أو الماء الأسود في العين والذي يسبب العمى إن لم يشخص باكراً ما أمكن.

أما الأورام التي تصيب الطريق التنفسى كالحنجرة والقصبات الهوائية فإنها تحمل خطر الإختناق، ولابد من تشخيصها وعلاجها باكراً لأن عنصر الوقت مهم جداً في مثل هذه الحالات، ويمكن أن نستنتج التأثيرات الميكانيكية في أي عضو من البدن من خلال اختلال وظيفته.

● استهلاك عناصر الدم

تبعد عملية إستهلاك الدم واضحة وجلية في متلازمة كازاباخ ميريت السابقة وفي أي ورم دموي كبير يقوم باستهلاك عوامل التخثر بشكل رئيسي، إضافة إلى احتيازه لكميات كبيرة من الدم في الورم، وعليه يصاب المريض بفقدان الدم إضافة إلى نقص في الصفائح الدموية، ولذا فإن التعرض للن扎ف قد يكون صاعقاً وقاتلًا.

● الأثر النفسي

لا يخفى على أحد الأثر النفسي الذي يصيب الطفل (وخاصة البنات) عند وجود ورم ظاهر في الجسم كالوجه أو الأذنان، ولذلك لابد من تقديم الدعم النفسي لهؤلاء المصابين قبل أن تتأثر نفسيتهم ويعنكس ذلك على دراستهم وتحصيلهم العلمي، وهي نقطة هامة يجب وضعها دائمًا في الحسبان.

إنذار الأورام الوعائية الحميدة

نظراً لأن هذه الأورام حميدة من الناحية التشريحية والنسجية فإن إنذارها يرتبط بتوسيع الورم وتأثيره على الأعضاء المجاورة، إضافة إلى الاختلالات التي يمكن أن ترافقه وسرعة تقديم العون الطبي في كل مراحل العلاج.

المراجع

1-BEHRMAN, NELSON, TEXT BOOK OF PEDIATRICS, 17th edition, 2004, USA.

2-INTERNET: <http://www.google.com>

[Http://www.e.medicine.com](http://www.e.medicine.com)

صور من مجموعة د. عبد الدايم ناظم الشحود-3

مقارنة مع الإناث، كما يشيع المرض لدى بعض الأعراق كما هو الحال في الأعراق الأفرو كاريبيه (Afro-Caribbeans)، كما أنه لا توجد أسباب واضحة للمرض حتى وقتنا الحاضر.

الألم الإمراضية

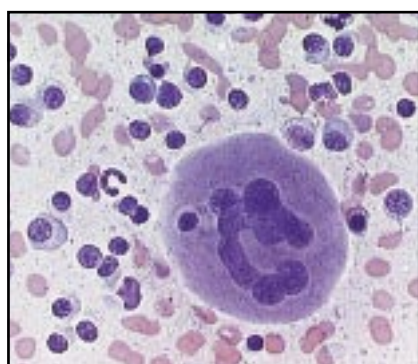
تتبع الآلية الإمراضية للورم النقوي العديد من تراكم الخلايا السرطانية في نخاع العظم - ولو أنه يمكن أن تشاهد في الدم المحيطي - مسببة ضغطاً على عناصر الدم الخلوية الأخرى، إضافة لذلك تقوم هذه الخلايا بتصنيع عناصر سامة للخلايا تدعى السيتوكتينات (cytokines) تتباهى الخلايا الحالة للعظم مسببة نقصاً في التشكل العظمي - أهمها إذابة الكالسيوم - وكسوراً غير طبيعية تدعى بالكسور المرضية، كما أن الكالسيوم المتحرر من هذه العظام يمكن أن يسبب حصيات كلسية وحصيات حمض البول الذي ينبع عن تخرُّب هذه الخلايا الدموية الغريبة، والتي تتکاثر بشكل سريع وغير منضبط، وبالتالي تحدث مشاكل في الكلية وتتدحر وظيفتها في نهاية المطاف.

الظاهرات السريرية للمرض

تنقسم الظاهرات السريرية للمرض إلى ثلاثة أقسام :

● انشار النخاع بالخلايا البلازمية المريضة

يؤدي تراكم الكم الهائل من الخلايا



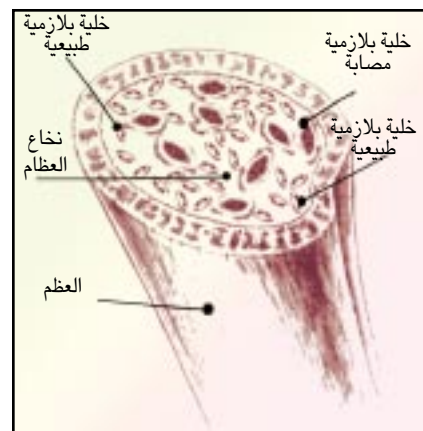
● الخلية البلازمية المصابة بالمرض.



الورم النقوي العددي

هو أحد الأورام السرطانية تكون فيه الخلايا البلازمية - خلايا مفاوية بائية - غير قادرة على انتاج إحدى سلسلتيها الخفيفتين من قلوب بولبيات المناعة، حيث تنتج أما السلسلة البروتينية كابا(k) أو السلسلة ملبدا (Y) بكميات كبيرة لدرجة أنها تظهر في البول - بجانب الدم - مما يساعد على تشخيص المرض.

العمرية ٦٠-٧٠ سنة، ويحدث بنسبة ٤ حالات من كل مائة ألف حالة، مع ميل للحدوث عند الذكور بنسبةضعف



● شكل ترسيمي لموقع الخلية البلازمية في نخاع العظم .

يطلق على السلسل البروتينية المصاحبة للبول نتيجة للمرض إسم بروتينات بارا بروتين، حيث يمكن تصنیف المرض حسب الأنواع البروتينية المشكّلة للخلايا البلازمية المصابة حسب ما هو موضح في جدول (١).

يعالج الورم النقوي العددي أحد سرطانات الكهولة حيث تكثر الإصابة به في الفئه

نوع البارا بروتين	النسبة المئوية
IgG	٥٥
IgA	٢١
السلسل البروتينية الخفيفة (D,E, etc)	٢٢
بروتينات أخرى (D,E, etc)	٢

● جدول (١) تصنیف المرض حسب البروتينات المصابة في البلازما.

الورم النقوي العديدي

الفحوص المختبرية الالزمة	نوعية الإصابة أو العضو المصابة
عيار البولة والكرياتينين وأملاح الدم	وظائف الكلى
عيار كلس الدم والزلال في الدم	وجود زيادة كلس الدم
صور شعاعية، ومضان للعظام، عيار خميرة الفوسفاتاز القلوية	وجود كسور عظيمة
عيار الفلوبوليتات في المصل	اضطراب المثانة
تعداد كريات الدم والشبكيات	درجة فشل النخاع العظمي
زمن النزف، فحوص تختز الدم	وظائف التخثر الدموي
قياس لزوجة الدم	تكلف الدم
عيار B2 microglobulin	فعالية المرض وخطورته



● كسور بسببها الورم النقوي العديدي.

الإلتهابات والألم بأشكالها المتنوعة، وخاصة الإنتانات التنفسية منها كالتهاب الرئتين.

الفحوص المختبرية

يعتمد تشخيص الورم النقوي المتعدد على وجود معيارين من المعايير الثلاثة التالية :

- ١- زيادة كبيرة في الخلايا البلازمية في نخاع العظم (أكثر من ٣٪).
 - ٢- وجود البروتينات من نوع بارا بروتين - البروتينات الغريبة التي تظهر عند المرض - في الدم أو البول أو في كليهما.
 - ٣- إصابة في عظام الجمجمة.
- ويبيّن الجدول (٢) قائمة الفحوص المختبرية الضرورية لتشخيص المرض ودرجة امتداده لأعضاء البدن.

الحالات السيئة للمرض

- تشمل الحالات السيئة للمرض ما يلي:
- ١- إنخفاض نسبة الخضاب (الهيموجلوبين) إلى أقل من ٧ جرام / دل.
 - ٢- نقص شديد في زلال الدم (أحد أشكال البروتينات، بل أهمها في الدم).
 - ٣- فشل كلوي معنـد.
 - ٤- نقص صفائح الدم.

قد يساعد على حدوث انسداد في العروق الدموية الصغيرة، ولذا يتعرض المريض في المراحل المتأخرة منه إلى إصابات عصبية بسبب انسداد الأوعية الدماغية فتؤدي إلى الصداع والدوار، وتشتت الذهن، والسبات في بعض الحالات، إضافة إلى إذية الكلية وتدھور وظيفتها لاحقاً، وقد تضطرب الرؤية بسبب إصابة العروق الدموية المغذية للعين.

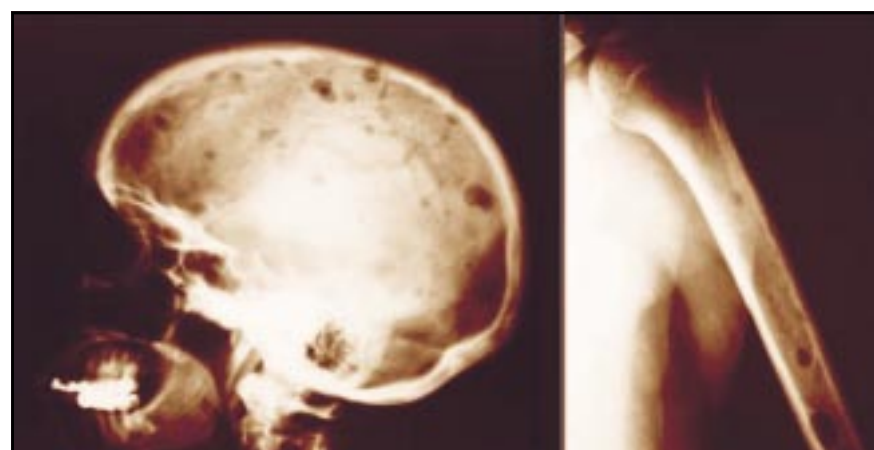
● نقص الخلايا البلازمية الطبيعية

تقوم الخلايا البلازمية الطبيعية بتصنيع القلوبوليتات المناعية الضرورية للدفاع عن الجسم ضد أنواع الجراثيم والفطريات وغيرها، ولذلك فإن نقص هذا النوع من الخلايا عند المريض يؤدي إلى تدهور مناعته ليصبح عرضة للكثير من

المريضية داخل نخاع العظم إلى نقص في كثافته ورقه جدرانه، لبحوث في النهاية حدوث كسور عند التعرض لرضوض خفيفة - لا تتسبب عادة في حدوث الكسور عند الأصحاء - يطلق عليها الكسور المرضية، كما يزداد الكالسيوم في الدم، ويعجز نخاع العظم عن توليد الخلايا الطبيعية، فيعاني المريض من الألم الذي قد يكون موضعياً أحياناً في منطقة الإصابة. إضافة لذلك يشكو المريض من الوهن العام، والعطش الذي يتلو زيادة الكالسيوم في الدم، والناتج عن نقص توليد طلائع الكريات الحمراء الطبيعية.

● زيادة انتاج بروتينات البارا بروتينات

ينجم عن زيادة انتاج بروتينات البارا بروتين زائدة في لزوجة الدم، مما



● ترقق عظام الذراع والجمجمة بسبب الورم النقوي العديدي.

● العلاج الكيميائي

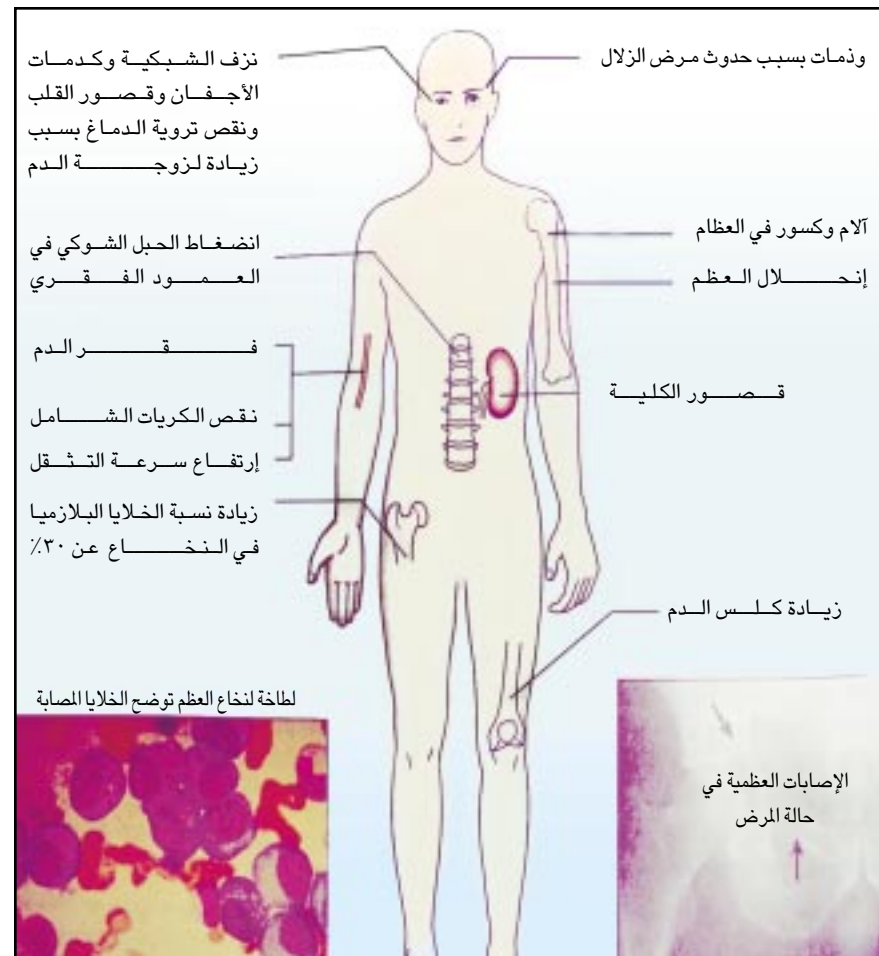
توجد العديد من الأدوية الكيميائية الخاصة بهذا المرض.

● العلاج الإشعاعي

يفيد هذا النوع من العلاج في حالات إصابة العظام، والآلام غير المستجيبة للمسكنات، والكسور المرضية، ويمكن تشعيع العمود الفقري في حالة إصابته قبل أن تصاب الأعصاب وتحدث حالات شلل خطيرة.

● زرع نخاع العظم

يعلم هذا العلاج على تحسين نوعية الحياة ويطيل بآذن الله عمر المريض مقارنة بالعلاجات السابقة، ويجرى العلاج بعد إستكمال جرعات الأدوية الورمية، وقد يشفى زرع النخاع بآذن الله المرضى المصابين بعمر أقل من ٥٥ عاماً إذا توفر متبرع شقيق بخلايا نخاع عظمي سليمة.



● الأعضاء التي يمكن أن تتأثر بالورم النقوي العدي.

- تناول عقار الفوسفات لعلاج زيادة كلس الدم .
- تناول دواء الألوبييرينول لمنع حدوث اعتلال الكلية .
- تبديل البلازمافي حالة زيادة لزوجة الدم الشديدة .
- زيادة نسبة (B2 microglobuline) في الدم على حساب الخلايا البلازمية ذاتها.

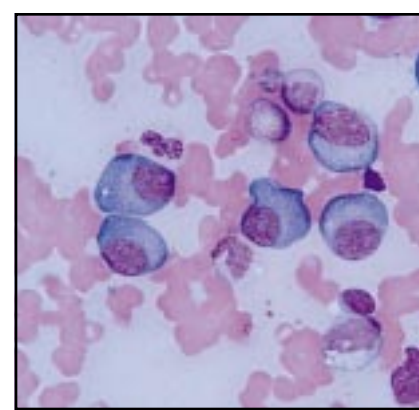
علاج المرض

عندما يكون المرض لا عرضياً فإن المعالجة قد تكون غير ضرورية، أما عند وجود أعراض وعلامات للمرض فإن المعالجة تكون من :

● معالجة سريعة وأسعافية

يشمل هذا النوع من المعالجة ما يلي:-

- إعطاء جرعات كبيرة من السوائل لعلاج زيادة الكالسيوم في الدم وعلاج الكلية المتأثرة بالمرض .
- تناول المسكنات لعلاج الألم العظمي .



● بزل نخاع عظم مصاب بالورم النقوي العدي.

المراجع

DAVIDSON , principles & practice of medicine ,19th edition , 2002.

Enternet : www. Google .com

www. E medicine .com



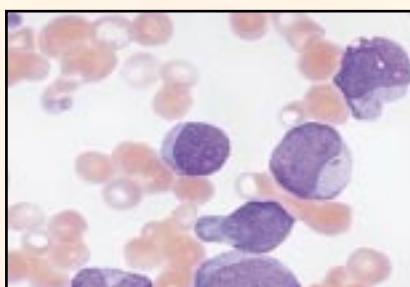
* **ابيضاخت الدم النقوي الحاد** (Acute Myelocytic Leukemia- AML) سرطان يصيب خلايا نقي العظام (الخلايا النقوية)، وهو أقل شيوعاً مقارنة بابيضاخت الدم المفاوي الحاد، ويعد الأطفال من خمسة حتى عمر ١٥ سنة أكثر تعرضاً له. وينقسم هذا النوع من ابيضاخت الدم إلى سبعة أصناف تأخذ الأرقام ١ إلى ٧.

● ابيضاخت الدم المزمنة

يشير أسم هذا النوع من ابيضاختات الدم إلى الفترة الطويلة التي يمكن أن يصارع فيها المريض المرض قبل أن يلاقي ربه، وهي تقسم إلى ابيضاخت دم لمفاوي مزمن (Chronic Lymphocytic Leukemia-CLL) وابيضاخت دم نقوي مزمن (Chronic Myelocytic Leukemia-CML). ويعد ابيضاخت الدم المزمن بنوعيه المفاوي والنقوي أقل حدوثاً عند الأطفال وإن حدث، فإنها تصيب الأطفال من عمر خمسة إلى خمسة عشر سنة، وهو أكثر حدوثاً عند الكهول حيث يتعرض له سنوياً عشرة كهول لكل مائة ألف، بينما يتعرض له ٤أطفال لكل مائة ألف طفل دون الخامسة عشر.

أسباب المرض

لا يوجد سبب واضح يفسر حدوث ابيضاختات الدم ، ولكن هناك عوامل متهمة تساعد على حدوث المرض منها:
١ـ التعرض للإشعاعات، مثل الأشعة المؤينة المستخدمة في الحروب (أسلحة الدمار الشامل)، العلاج الشعاعي لفترات

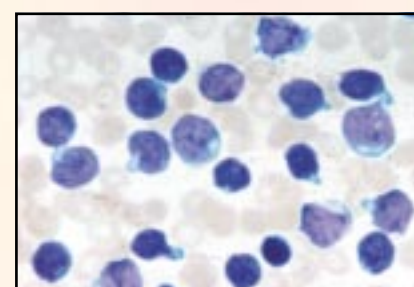


● نخاع عظم يوضح ابيضاخت من نوع (AML).

تعد ابيضاختات الدم (Leukemia) من أهم الأمراض السرطانية التي تصيب الإنسان خاصة في سنوات حياته الأولى، إذ تأتي على رأس قائمة السرطانات التي يتعرض لها الأطفال، حيث يشكلون ٣٥٪ من مجمل سرطانات هذه المرحلة. وقد أخذت هذه الأنواع من السرطانات أسمها لأنها تنشأ على حساب الكريات البيضاء في نخاع العظام الذي يعد مكان توليد مجمل خلايا الدم.

يمثل ٨٠٪ من ابيضاختات الدم خاصة عند الأطفال، ويكون الأطفال الذكور أكثر عرضة مقارنة بالإناث. ويصنف المرض اعتماداً على شكل الخلية المفاوية المصابة إلى ثلاثة أصناف هي: (ALL1), (ALL2), (ALL3).

الجدير بالذكر أن هذا النوع من ابيضاختات الدم هو أول ما يصاب به مريض ابيضاخت الدم عند الأطفال في سن مبكرة - سنة إلى خمسة سنوات - ثم تتناقص نسبته مع تقدم العمر ليحل محله ابيضاخت الدم النقوي الحاد.



● نخاع عظم يوضح ابيضاخت من نوع (ALL2).

يستعرض هذا المقال ابيضاختات الدم من حيث أنواعها ومسبباتها وأعراضها، وذلك كما يلي:-

تصنيف ابيضاختات الدم

يمكن تصنيف ابيضاختات الدم إلى ما يلي:-

● ابيضاختات الدم الحادة

يعد هذه النوع من ابيضاختات الدم الأكثر شيوعاً عند الأطفال، ويشير اسمه إلى فترة المرض القصيرة التي يمكن أن تودي بحياة المريض خلال أشهر قليلة إن لم يتم المسارعة بالعلاج. وتنقسم هذه الابيضاختات إلى:-

* **ابيضاخت الدم المفاوي الحاد** (Acute Lymphocytic Leukemia- ALL) عبارة عن سرطان الخلايا المفاوية في نقي العظام، ويعد هذا الابيضاخت الأكثر شيوعاً إذ



● ضخامة اللثة في أبيضاض من نوع (AML).



● الهربس من الأمراض الانتهازية التي يسببها أبيضاض الدم.

نخاع العظم، هذا إضافة إلى التظاهرات التي ترافق معظم حالات السرطانات مثل الوهن العام وضعف الشهية وارتفاع درجة الحرارة. كما تتضخم العقد الليمفاوية بدرجات متفاوتة بين أبيضاضات الدم المختلفة.

تشخيص المرض

يشخص المرض كالعادة بأخذ قصة مرضية مفصلة، ويببدأ بالفحص السريري الذي يمكن أن يكشف تضخم في العقد الليمفاوية وتضخم الكبد والطحال إضافة إلى فقر الدم والبقع النزفية على الجلد أو تضخم اللثة. يلي ذلك إجراء الفحوص المختبرية التي تؤكّد التشخيص، حيث يمكن أن تساعد اللطاخة الدموية في معرفة إذا كان هناك نقص أو زيادة في مجمل عناصر الدم، إذ قد يرتفع عدد الكريات البيضاء إلى أرقام عالية جداً وخاصة في النوع النقوي المزمن. كما أن اللطاخة المحيطية يمكن أن تحدد نوع السرطان مثل النوع النقوي المزمن الذي يمكن فيه مشاهدة الخلايا الورمية في الدم المحيطي.



● ورم لفاوي متقدم.

والأشكال من الأمراض الغريبة عنه سوء كانت فيروسية أو جرثومية أو طفيلية. ويكون المريض مثل مرضى عوز المناعة المكتسب (الإيدز) حيث تحدث له أمراض خطيرة بعناصر مرضية بسيطة لا يأبه لها الشخص الطبيعي عادة، مثل الأمراض الفيروسية كالهربس، والأمراض الفطرية كالambilipias الببيضاء، والأمراض الجرثومية بشتى أشكالها، حتى أن الجراثيم المتعايشة مع البدن في الحالات الطبيعية تصبح خطيرة ومميتة، فمثلاً يمكن أن يكون الرشح مهدداً لحياة المريض المصاب بسرطان الدم في بعض الحالات، وعندما ينقص توليد الكريات الحمراء يصاب بفقر الدم والشحوب والوهن العام، كما قد تتأثر الصفائح الدموية لاحقاً ليصبح المريض عرضة للنزوف سواء كانت جلدية - تدعى بالفرفيات - أو النزوف في مناطق أخرى من الجسم، وقد تكون هذه النزوف قاتلة فيما لو حدثت في أماكن حيوية مثل الدماغ.

تجدر الإشارة إلى أن هذه التظاهرات تتدرج في حدوث حسب نوع السرطان سواء كان من النوع الحاد أو المزمن، مع

العلم أن بعض أنواع الإبيضاضات تتميز بأعراض خاصة مثل ضخامة اللثة في النوع النقوي الحاد، وضخامة الطحال الشديدة في النوع النقوي المزمن، والمليل للخثار في النوع ALL3. وقد يعاني المريض من آلام عظمية مبرحة بسبب انحصار الخلايا الورمية في

طويلة كعلاج التهاب الفقرات الالasic، وعند الأجنحة من أمهات تعرضن للأشعة أثناء الحمل.

٢- الأدوية، مثل الأدوية السامة للخلايا مثل العناصر المؤللة (Alkalizing Cytotoxic).

٣- التعرض الكثير للبنزين ومشتقاته.

٤- الفيروسات، مثل مجموعة الفيروس التقهيقي (Retro-Virus) والذي يعتبر الإيدز أحد أنواعها.

٥- الوراثة، حيث تزداد نسبة المرض بوجود إصابة عائلية خاصة وجود توأم مصاب، وكذلك عند مرضى المنغولية متلازمة داون).

٦- الأسباب المناعية مثل أمراض نقص الغاما جلوبولين.

الأالية الإмарاضية

تنجم معظم الأعراض المرضية في حالات إبيضاضات الدم - بغض النظر عن نوعها - عن تراكم أو انحصار نخاع العظم بهذا الكم الهائل من الخلايا السرطانية مما يسبب ضعفاً في توليد مكونات عناصر الدم الأخرى مثل الكريات الببيضاء والصفائح الدموية وكريات الدم الحمراء. وبما أن الكريات الببيضاء المريضة ليست فعالة من الناحية الوظيفية فإن تأثيرها يمكن أن ينجم عن هذه الأورام، ناهيك عن أن هذه الأورام يمكن أن تغادر نخاع العظم وتنتشر خارجه انتشار النار في الهشيم إلى أعضاء لا تقل أهمية عن نخاع العظام، مثل: الدماغ أو الكبد أو الرئة، أو غير ذلك، وحسب العضو المصاب بالانتقالات الورمية يمكن أن تظهر على المريض أعراض مرضية أخرى.

الأعراض السريرية

يمكن استنتاج الأعراض المرضية لسرطانات الدم من خلال فهم آلية المرض، حيث يؤدي نقص الكريات الببيضاء الطبيعية في الدم إلى حدوث ضعف المناعة، وبالتالي يصبح المريض عرضة إلى شتى الأنواع

إنذار المرض

يختلف إنذار المرض حسب نوعه حاد أم مزمن) إلى:

• الحالات الحادة

يمكن للمرضى غير المعالجين أن يبقوا على قيد الحياة خمسة أسابيع أو بضعة أشهر مع العلاج الملطف، وتصل نسبة هجوع المرضى إلى ٨٠٪ من العلاج الكيميائى النوعى، وتصل فترة الحياة بإذن الله إلى ٣٠ شهرًا عند مرضى أبيضاض الدم الحاد (ALL)، أما مرضى أبيضاض الدم النقوى (AML) فيمكن أن تكتب له ٤٠٪ منهم الحياة لفترة تصل إلى خمس سنوات. وتجدر الإشارة إلى بعض عوامل الخطورة في حالات السرطانات الحادة المنذرة بالخطر هي:

- ١- كبر السن.
- ٢- الذكورة.
- ٣- ارتفاع عدد الكريت البيضاء عند التشخيص.
- ٤- شذوذ صبغى في الخلايا المصابة مثل وجود صبغى فييلادفيا (تبادل المادة الوراثية بين الصبغين ٩، ٢٢).
- ٥- إصابة الجهاز العصبى.
- ٦- وجود أمراض دموية سابقة.
- ٧- وجود كتلة ورمية في الصدر.

• الحالات المزمنة

يعيش مرضى الإبياضض النقوى المزمن (CML) - بإذن الله - حوالي ٤٥ شهرًا مع العلاج الكيميائي و ٦٥ شهرًا باستخدamation الإنترفيرون، و ٨٠٪ يعيشون فترة طويلة بعد زرع النقي المناسب. أما حالات الإبياضض اللمفاؤية المزمنة (CLL)، فيمكن للمصابين بها العيش - بإذن الله - ما بين ٢ إلى ٦ سنوات من العلاج، وذلك اعتماداً على وجود عوامل أخرى مثل فقر الدم ونقص الصفائح وانتشار الورم في العقد الليمفاوية.

المراجع

BEHRMAN, NELSON, TEXT BOOK OF PEDIATRICS, 17th edition, 2004, USA.

* INTERNET: <http://www.google.com>.
[Http://www.e.medicine.com](http://www.e.medicine.com)

الفينوكستين، الأسباراجيناز، الميوتوتركسات الأنترفيرون ألفا، كما يمكن استخدام العلاجات الشعاعية في بعض الحالات وخاصة في النوع المتفاوى الحاد، حيث يمكن أن يكون السرطان منتشرًا إلى الخصية وإلى النخاع الشوكي العصبي، وعليه لابد من تطبيق العلاج الشعاعي بشكل متآزر مع العلاج الورمي للقضاء على الخلايا الورمية أو على الأقل للتخفيف من سطوطها بما يطلق عليه تحقيق الهجوم الورمي، وفيه تكون الخلايا الورمية غير فعالة إلى حد كبير. كما أن بعض العلاجات الورمية يمكن أن تحقق ضمن الحبل الشوكي في حالات الإصابة العصبية وانتقال الخلايا الورمية إلى تلك المناطق.

• زرع نخاع العظم

يعد زرع نخاع العظم حجر الزاوية في العلاج، وفيه يتم أخذ الخلايا الجذعية أو الرئيسية من متبرع. يفضل أن يكون المتبرع قريباً من المصاب ما أمكن لكون الدراسة النسيجية متطابقة إلى حد كبير. وعليه فإن التوائم الحقيقية هي المرشحة في حال وجودها ثم الأخ الشقيق ثم القريب وهكذا. وينصح عادة بزرع النقي بعد تطبيق الهجوم الأول بالعلاج الكيميائي بالنسبة لـ (AML)، وفي الهجوم الثاني فيـ (ALL). حالياً يتم زرع بعض الخلايا الجذعية من الدم المحيطي من متبرع مناسب، حيث يتم نقلها مثلاً من دم متبرع الدم تماماً.

• الدعم النفسي

يتغاضى أو يتناسى الكثيرون مسألة الدعم النفسي في علاج مرضى الأورام، ولذلك لابد من التنويه أن بعض هؤلاء المرضى يمكن أن يعانونوا من اضطرابات نفسية كالشروع والهللوسة، سواء بسبب المرض ذاته أو بسبب الحالة الاجتماعية التي تجر المريض إلى اضطرابات نفسية لاتحمد عقباها.

يعد بزل نخاع العظم الإجراء الرئيسي في وضع التشخيص، إذ لا يمكن البدء بالعلاج الخاص بالمرض من دون هذا التحليل، وبما أن المعالجة يجب أن تستمر فترة طويلة من الزمن، فإنه لابد من تأكيد التشخيص من حيث تحديد نوع الإبياضض ودرجته اعتماداً على الملوثات الخاصة بالخلايا الورمية، وبعض الدراسات المناعية والصبغية التي تفيد في وضع نمط دقيق للمرض من أجل معرفة تقريبية بالإذار.

العلاج

يقسم علاج أبيضاضات الدم إلى ما يلي:-

• علاج ملطف

يشمل هذا العلاج تحسين الحالة العامة، نقل الدم في حال فقر الدم وعلاج الالتهابات التي ترافق المرض، ونقل الصفائح الدموية في حال نقصها بشكل يهدد حياة المريض بنزف خطير، إضافة إلى تحسين الظروف الغذائية، وإعطاء المحاليل الوريدية.

• علاج الورم الدموي

يشمل هذا العلاج استخدام أدوية معينة ضمن جرعات خاصة ونظم معينة يحددها الطبيب المختص بالأورام، فعلى سبيل المثال هناك بعض الأدوية المستخدمة في العلاج مثل البريدنيزولون،



• صورة شعاعية لالتهاب رئوي.

المفهومات

اللمفومات (Lymphomas)

عبارة عن أورام خبيثة

(Malignant tumors) - سرطانات - تصيب

الخلايا المفاوية من كريات

الدم البيضاء.

د. عدنان بن عبداللطيف الحديدي



٧- قد يتواجد المرض بترافقه مع الهربس بأشكاله المختلفة بسبب تدهور المناعة.

* أعراض جانبية، وهي تفيد في تحديد خطورة المرض، ومنها:-

١- ارتفاع الحرارة إلى أكثر من ٣٨ م° لثلاثة أيام متتالية دون سبب واضح.

٢- نقص وزن الجسم بنسبة ١٠٪ أو أكثر خلال الأشهر الستة السابقة.

٣- التعرق الليلي.

ويتم تصنيف المرض على أنه في المرحلة (أ) إن لم تكن هناك أعراض جانبية أو من المرحلة (ب) في حال وجودها.

* أعراض أخرى، ومنها:-

١- الحكة الجلدية.

٢- الخمول والوهن.

٣- نقص الشهية.

٤- آلام بالجسد تزداد بعد تناول الكحول، وهي من أهم الأمور التي تشير أو توحى بالمرض.

● تصنیف المرض

يصنف المرض حسب مكانه وانتشاره إلى مالي:-

- المرحلة الأولى، وفيه يتم إصابة مجموعة واحدة من العقد المفاوية.

- المرحلة الثانية، وفيه يتم إصابة مجموعتي عقد مفاوية على جانب واحد من عضلة الحاجب الحاجز (مثلاً عقد في الرقبة والصدر).

- المرحلة الثالثة، وتم فيه إصابة



● مريض مصاب بلمفوما هود جكين.

الحالات، أو بعض العروق البشرية مما قد يهدىء استعداداً ورأيأساً له، كما كشفت الدراسات زيادة حدوث المرض عند المصابين بأمراض ضعفة للمناعة سواء الخلقية منها أو المكتسبة (الإيدز مثلاً). كما كشفت دراسات أخرى وجود علاقة بين المرض وممرض وحيات النوى الخمجي، وهو مرض فيروسي يتراافق بارتفاع درجة الحرارة وتضخم العقد البلغمية أو المفاوية وكبر في حجم الكبد والطحال. كما لوحظ أن بعض الأمراض الفيروسية لها علاقة واضحة مع المرض مثل فيروس الحلاوة البسيط من النمط السادس (Herpes virus 6).

● أعراض المرض

من أهم أعراض المرض ما يلي:-

* أعراض عامة، ومنها:-

١- ضخامة العقد المفاوية القاسية الثابتة غير المؤلمة في الرقبة أو فوق عظم الترقوة.
٢- ضخامة العقد المفاوية في الصدر والتي قد تضغط على القصبات مسببة السعال وصعوبة التنفس.

٣- ضخامة الكبد أو الطحال.

٤- انصباب سائل حول الرئتين (السائل الجنبي) أو السائل ما حول القلب (السائل التأمورى).

٥- اضطراب وظائف الكبد وارتفاع إنزيماتها.

٦- ضعف توليد الخلايا الدموية بأنواعها المختلفة عند انتشار المرض إلى نخاع العظم فتتواتر بفقدان قدر مثلاً، أو نقص في الصفائح الدموية.

تكثر اللمفومات بشكل أكبر عند الأطفال حيث يتعرض لها ١٢,٢٪ لكل مليون طفل. وتأتي هذه الأورام على عدة أنواع أكثرها أهمية ما يعرف بمرض هود جكين (Hodgkin Disease)، أما الأنواع الأخرى فتقترن جميعها فيما يعرف بلمفوما لا هود جكين (non-Hodgkin Lymphoma).

يتناول هذا المقال أنواع اللمفومات من حيث أسبابها وأعراضها، وتصنيفها وتشخيصها وعلاجها وذلك كما يلي:-

ملفوما هود جكين

اخذ هذا المرض اسمه من العالم هود جكين (Hodgkin) الذي اكتشفه أول مرة، ويشكل هذا المرض ٥٪ من سرطانات الأطفال في الولايات المتحدة، ويبلغ معدل حدوثه السنوي ٤ حالات لكل مائة ألف حالة، ويحدث بمتوسط عمرى ٣١ سنة، ولكنه يكثر في فترات عمرية معينة، حيث يكون بذروة أولى عند سن ٢٠ إلى ٣٥ سنة، وذروة ثانية بعمر ٥٠ إلى ٧٠ سنة.

يُتعذر الذكر لهذا المرض بشكل كبير مقارنة بالإنسان، حيث يصل المعرضون للإصابة به من الأطفال الذكور في سن دون العاشرة مرة ونصف مقارنة بالإنسان، ثم يتساوى المعدل خلال فترة المراهقة يليها غلبة الذكور على الإناث في الإصابة عند الأعمار بعد سن المراهقة.

● أسباب المرض

لاتوجد أسباب واضحة لمرض هود جكين، ولكن لوحظ وجود ميل لحدوثه عند عائلات معينة في بعض

المفهومات

لفحصها نسيجياً.

● العلاج

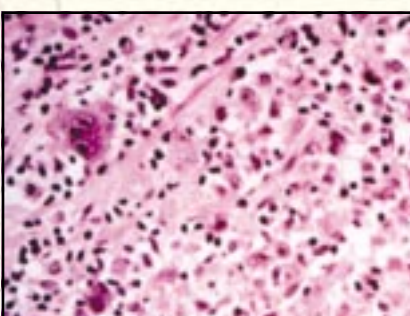
يتم علاج المرض عند الكبار باستخدام أشعة خاصة توجه إلى العقد والمناطق المصابة بالإضافة إلى استخدام أدوية خاصة بالأورام (المعالجة الكيميائية) عند حدوث نكس أو تكرار المرض. ويبلغ معدل الشفاء ٩٠٪ من الحالات بإذن الله، وفي الحالات المتقدمة تكون نسبة الشفاء ٦٠-٧٠٪ بإذن الله. أما عند الأطفال فيفضل استخدام العلاج بالأدوية الكيميائية لوحدها.

لمفوما لا هوود جكين

يعد مرض لمفوما لا هوود جكين (Non-Hodgkin Lymphoma) أحد سرطانات الدم التي تنشأ على حساب الخلية المفاوية، حيث يصيب الخلايا البائية (B cells) بنسبة ٧٠٪ والخلايا التائية (T cells) بنسبة ٣٠٪ من الحالات، ويشاهد بمعدل ١٢ حالة في كل مائة الف نسمة سنوياً، ويبلغ معدل حدوثه في الولايات المتحدة ٩,١ لكل مليون طفل أبيض، و ٦,٤ حالة لكل مليون طفل أسود، كما يشكل هذا السرطان حوالي ٥٠٪ من سرطانات الأطفال في المناطق الاستوائية الإفريقية. تزداد الإصابة عند الذكور مقارنة مع الإناث، كما تزداد نسبة الإصابة مع تقدم العمر بحيث يكون متوسط العمر الذي تكثر فيه هذه الأورام عند الكبار ٦٥-٧٠ سنة.

● أسباب المرض

تعد لمفوما بوركيت أحد أهم المفهومات من نوع لا هوود جكين، وتلعب



● صورة مجهرية لمقطع في خلية ريد ستيرنبرغ.

hood جكين المذكورة أعلاه تؤخذ عينة من الأنسجة المصابة لدراستها حيث يحدد نوع المرض حسب كمية الخلايا البائية (B Cell) من نوع **ريد ستيرنبرغ** (Reed-Sternberg cell)، وهي خلايا كبيرة نسبياً وذات نوى مخصوصة تشبه عين اليوم.

ونظراً لوجود هذا النوع من الخلايا في أمراض أخرى مثل المفهومات الأخرى ومرض وحيدات النوى الخمجي فإن هذا النوع من التشخيص قد لا يكون مؤكداً بشكل قطعي، وعليه يجب أن تصاحبه فحوصات تقريرية أخرى.

* الفحوص المختبرية، وتشمل:

- تعداد عام لكريات الدم.

- معايرة بعض الخماائر في الدم مثل (Lactate de hydrogenase-LDH)، حيث أن ارتفاعها يدل على سوء حالة المريض.

- ارتفاع سرعة ترسب الكريات الحمراء (ESR) حيث تدل نوعاً ما على فعالية المرض.

-أخذ خزعة من نخاع العظم لكشف انتقال المرض إليه أم لا.

* الفحوص الشعاعية، ومنها

- صورة للصدر للكشف عن وجود عقد لمفية متضخمة.

- تصوير طبي محوري للكشف عن وجود عقد متضخمة، وهو إجراء دقيق وهام.

- صورة للعظام لكشف إصابات العظام الناجمة عن انتقال الورم إليها وتخرّب العظام المرافقة لذلك.

* جراحة وفتح البطن، وذلك للتأكد من وجود عقد لمفافية متضخمة معزولة في البطن، فتفتح وتؤخذ بعض هذه العقد



● الفرق بين الخلية الطبيعية وخليه ريد ستيرنبرغ (Reed-Sternberg cell).

مجموعتي عقد لمفافية على جانبي الحجاب الحاجز (مثلاً عقد في الصدر وعقد في البطن، أو إصابة الطحال).

- المرحلة الرابعة، وفيه تنتشر الإصابة إلىأعضاء غير عقدية لمفافية سواء أكان العقد مصابة أم لا، مثل الانتقال إلى نخاع العظم أو غير ذلك من أعضاء البدن.

● التشخيص

لابد من الشك بالمرض عند كل مريض لديه تضخم وكبر في الغدد المفافية بشكل مستمر وغير مفسر بالإلتهاب واضح مجاور لتلك العقد، خاصة عندما يطول زمن ذلك التضخم دون سبب مبرر. وقبل اللجوء لإجراء خزعة من هذه العقد يجب إجراء صورة للصدر عند المريض الذي لديه تضخم في تلك العقد، وذلك للتأكد من وجود هذا التضخم في العقد المفافية في الرئتين، ولتشخيص المرض ينصح أخذ عقدة لمفافية كاملة لفحصها نسيجياً بدلاً من سحب عينة منها عن طريق الإبرة، وهناك فحوصات أخرى، هي:-

* **الفحص النسيجي**، وذلك لمعرفة مدى إصابة العقد المفافية سواء أ كانت في العنق أم في الصدر أم في البطن أو غيرها، حيث يأتي المرض على عدة أنواع حسب نوع الخلية المفافية المسيطرة في العقد المفافية وحسب تواجد نسيج كولاجين (Collagenous) - نسيج هلامي ضام - وذلك كما يلي:-

١- نوع تغلب فيه الخلايا المفافية، وبشكل ١٠-٢٠٪ من الحالات، وله إنذار جيد.

٢- نوع مصحوب بنسيج كولا جين (النوع المصلب العقدي)، وهو أكثرها شيوعاً حيث تصل نسبة الإصابة به إلى ٥٠٪ عند الأطفال و ٧٠٪ عند البالغين.

٣- نوع مصحوب بندرة في الخلايا المفافية، وبشكل ١٠٪ من حالات المرض، وهو أكثر الأنواع خطورة، وهناك ميلاً للإصابة بهذا النوع عند مرضى الإيدز.

٤- نوع تتنوع فيه الخلايا (المختلط الخلوي)، وتمثل نسبة الإصابة به ٤٠٪، وفيه يكون هناك ميل لإصابة أعضاء خارج العقد المفافية للجسم.

ولتشخيص أي من أنواع مرض

- **ملفوما الخلايا الكبيرة**, ويحدث الورم في أماكن معينة مثل البطن أو الصدر، وأحياناً الجلد والمعظم، أما إصابة الأعصاب فهي نادرة مقارنة بالأنواع الآخرين.

* **التصنيف المرحلي**, ويتم نسيجياً بفحص الأنسجة المصابة سواء كانت عقداً لمفاوياً أو أنسجة أخرى، وذلك بإلخز الخزعة النسيجية من العقد المصابة إما بواسطة الإبرة أو بعد الفتح الجراحي واستئصال عقدة مصابة وفحصها، ثم يصنف المرض حسب المراحل التالية:-

- **المرحلة الأولى**, ويكون فيها ورم وحيد (خارج العقد المفاويا)، أو إصابة منطقة عقد لمفاوياً وحيدة بشرط أن لا تكون الإصابة في البطن أو داخل الصدر.

- **المرحلة الثانية**, وهي عبارة عن أحد هذه الحالات:-

١- ورم وحيد ناشيء خارج العقد المفاويا مع إصابة إحدى مناطق العقد المفاويا في أماكن متعددة من الجسم سواء في الرقبة أو الإبط أو المرفق أو ناحية ثانية الفخذ أو خلف الركبة.

٢- وجود ورمين وحيدين خارج منطقة العقد المفاويا مع أو بدون إصابة العقد المفاويا، ولكن على جانب واحد من الحاجب الحاجز (في الصدر والعنق مثلاً، أو في البطن وناحية الفخذ أو الركبة).

٣- ورم لمفاوي في جهاز الهضم - الأمعاء مثلاً - مع أو بدون إصابة العقد المفاويا المحيطة بالأمعاء المعروفة بالعقد المساريقية، وفيه يمكن استئصال معظم الورم.

- **المرحلة الثالثة**, وهي عبارة عن أحد هذه الحالات:-

١- وجود ورمين خارج العقد ولكن على جانبي الحاجب الحاجز مثل ورم فوق الحاجب (في الصدر) وآخر تحت الحاجب (في البطن).

٢- إصابة منقطتين من العقد أو أكثر على جانبي الحاجب الحاجز.

٣- أي ورم لمفاوي داخل الصدر.

٤- أي ورم منتشر داخل البطن.

- **المرحلة الرابعة**, ويحدث الورم في هذه المرحلة إذا شمل أيّاً مما سبق مع وجود إصابة في الجملة العصبية كالدماغ

أشهر وتكون الاستجابة للعلاج ضعيفة جداً بعكس النمط الأول.

* **التصنيف النسيجي**, ويعتمد على نوع الخلايا المفاوية وشكلها وذلك كما يلي:-

- **ملفوما الخلايا الأروممية**, وفيه تصاب الخلايا الأم ويكون الورم داخل الصدر ويترافق معه صعوبة بالتنفس وصعوبة بلع، وانضغاط للعروق الكبيرة داخل الصدر. وتترافق مع هذه الأورام تضخم العقد الرقبي في ٨٠٪ من الحالات عند التشخيص، كما قد يمتد الورم إلى مناطق أخرى مثل نخاع العظم أو العظم أو الخصيتين أو الجلد أو الأعصاب. وفي حالة إصابة الأعصاب يظهر على المصاب صداع وشلل في الأعصاب وارتفاع في الضغط داخل الدماغ وما يتلو ذلك من أعراض مميزة.

- **ملفوما الخلايا الصغيرة غير المشقوقة**, ولها نوعان: هما **ملفوما بوركيت**, و**ملفوما لابوركيت**. يتظاهر الورم على شكل كتلة في البطن في ٨٠٪ من الحالات، ويشكو المريض من عدم ارتياح وألم بطني أو انسداد في الأمعاء أو تبدل في عادات التبرز وأحياناً نزوف معوية أو انثقاب الأمعاء.

وقد يصاب نخاع العظم أو العقد المفاويا خارج البطن، ويصاب عظم الفك في ٢٠٪ من الحالات في الولايات المتحدة مقارنة مع إصابته في ٧٠٪ في مناطق إفريقيا.



• مريض بملفوما لاهودجكين.

بعض الفيروسات من نوع فيروس إيبشتاين بار (E.B.V) دوراً أساسياً في ذلك، حيث أن هذا الفيروس يسبب أصلاً مرضًا يدعى بمرض وحيدات النوى الخمجي الذي ينجم عن إصابة الخلايا وحيدة النواة (إحدى الكريات البيضاء في الدم) بهذا الفيروس. ويظهر المرض يتضخم العقد المفاويا، وارتفاع في درجة الحرارة، وكبار في حجم الطحال، وطفح جلدي مميز إلى حد ما.

وقد أشارت الأبحاث على هذه السرطانات أن هناك خلل في الصبغيات (المورثات) منها تبادل في الموقع بين بعض الصبغيات مثل الثاني والخامس أو الصبغي الثامن وغيره من الصبغيات (الثاني والرابع عشر والثاني والعشرين). وينتج عن هذا الخل الصبغي ظهور خلايا مفاوية غير طبيعية تتتطور إلى خلايا سرطانية من نوع ملفوما لاهودجكين.

كما وجد أن المرض يزداد عند المصابين بنقص المناعة (الإيدز) أو المصابين بفيروس الحلا البسيط (العقبول البسيط) من النمط الثامن (Herpes Simplex 8).

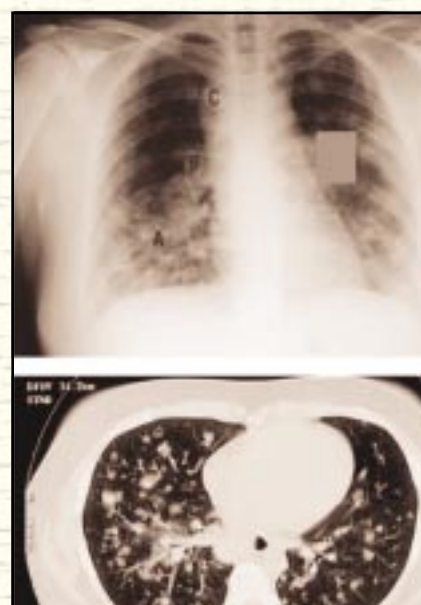
● تصنيف المرض

هناك عدة تصنيفات لمرض ملفوما لاهودجكين، منها:-

* **التصنيف السريري**, وهو على درجتين:

- **درجة عالية الخطورة**, ويصيب الأطفال عادة، حيث يتكاثر الورم ويكبر بسرعة وتظهر الأعراض بسرعة، ويكون قاتلاً بسرعة إن لم تتم المبادرة بالعلاج.

- **درجة منخفضة الخطورة**, وفيه يتكاثر الورم ببطء، وقد لا يكتشف إلا بعد عدة



• صورة شعاعية لعقد لمفاوية متضخمة في الصدر والبطن.

والأعصاب أو إصابة نخاع العظم، وذلك عند وضع التشخيص.

● الفحوص المختبرية

يمكن لهذا الورم - شأنه شأن الأورام الأخرى - أن يصيب أي عضو من البدن، ولذلك فهناك فحوص مختبرية غير نوعية، ولكنها يمكن أن تشير إلى انتشار المرض مثلاً. أو إصابة الأعضاء الأخرى ومن هذه الفحوصات ما يلي:-

١- تعداد كريات الدم.

٢- أملاح الدم.

٣- عيار البولة (القياس وظيفة الكلى).

٤- وظائف الكبد (خماير الكبد).

● الفحوص الشعاعية

بما أن الورم يمكن أن ينتشر في أماكن مختلفة فهناك فحوص شعاعية تفيد لتحديد حجم الورم ومكانه مثل: صورة الصدر والبطن وغيرها وذلك كما يلي:-

١- تصوير طبقي محوري بالحاسب الآلي وهو إجراء أكثر دقة من صورة الصدر البسيطة.

٢- تصوير بالحاسب الآلي للبطن والحوض.

٣- دراسة بالنظائر المشعة للعظام لكشف انتقالات المرض المجهرية غير الملاحظة بالطرق الأخرى.

- فحص نخاع العظم مع خزعة من العظم.
- فحص السائل الدماغي الشوكي لكشف انتقال الورم لنطاق الدماغ والأعصاب وبيتم ذلك (عن طريق أخذ العينة من إبرة توضع بين الفقرات القطنية).

● المعالجة

هناك خطط علاجية بإستخدام برامج خاصة بإعطاء عدة أدوية خاصة بالأورام بعضها ضمن خطة مدرسية لامجال لذكرها الآن. ويتم تطبيق هذه العلاجات الدوائية بعد محاولة استئصال معظم الورم جراحياً إن أمكن ذلك.

● تطور المرض

عادة ما يحيا ٩٠٪ من المصابين - بإذن الله - لستنين في درجات المرض الخفيفة، و ٧٠٪ في المراحل المتقدمة والمنتشرة والله أعلم.

علاج كيميائي أقل ألماً

تoshak al-alam shidya natajatun min al-alaq kimiayi li-l-saratan an takoun shiyan min al-mashy,
wi-irja dalk li-nataj al-darasa ti-ajerit fi mu'adhdh jorjia li-l-taqniyah bi-jamiaha boudo,
hi-thum tashni' jissimmat mtnahiyah al-sghar (Nanosize particles) tu-hml bi-adhalha uqar a
iqzzi 'alal al-haliya al-saratanah und towjihihah ilayha. wa min mazaya hadha jissimmat an-ha 'alal
ukus bil-alaq kimiayi al-taqliidi la-ttahq a'i ضرر al-haliya al-silimah al-majawra .

ويذكر أند رو ليون (L.Andrew Lyon) وتعلق جين كيملويسكي (Jean Chmielewski) من معهد جورجيا في جامعة بوردو بالولايات المتحدة الأمريكية أنهم طوروا مجموعة من الجسيمات متناهية الصغر أطلقوا عليها (Core/shell nanogels) تعمل بطريقة كيميائية معينة بحيث تتخصص فقط في قتل الخلايا السرطانية. تعتمد هذه الطريقة على خاصية أن الخلايا السرطانية محبة لإمتصاص، أو شرهة في امتصاص كميات كبيرة من حمض الفوليك (Folic Acid) مقارنة بالخلايا السليمة، وعليه فإن تغطية الجسيمات متناهية الصغر بهذا الحمض تشبه عملية دس السم في الدسم حيث يتمثل الدسم، في حمض الفوليك بينما يتمثل السم في الجسيمات متناهية الصغر الحاملة للعقار الكيميائي. عند ابتلاع الخلايا السرطانية للسم والجسم، قام الباحثون بتتسخين الخلايا السرطانية لجعل الجسيمات تكتمس، وبالتالي يتم قتل الخلايا. ويؤكد ليون على أهمية مرحلة التسخين، حيث أنه بالرغم من أن الخلايا السرطانية سوف تمتلك كميات أكبر من حمض الفوليك، إلا أن ذلك لا يمنع الخلايا السليمة من امتصاص جزء منه، وعليه يجب أن يوجه التسخين نحو الخلايا السرطانية فقط، ويتم ذلك بواسطة تقنيات متقدمة مثل استخدام تقنية الموجات فوق السمعية (ultra sound).

المصدر:

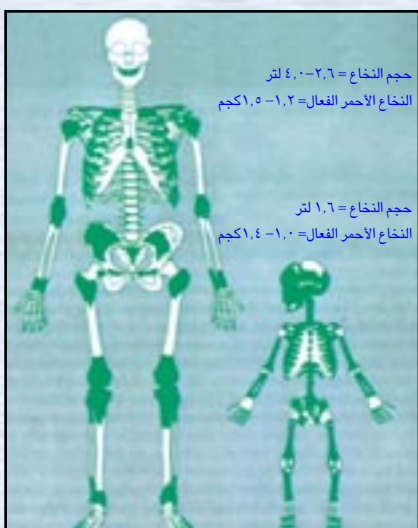
<http://www.sciencedaily.com/releases/2004/09/040910080724.htm>

إلى ٢,٦ - ٤ لتر للكهول، شكل (١)، ويكون نخاع العظام من عدة أنواع من الخلايا إضافة إلى شبكة من العروق الدموية.

يبدأ تشكل الدم في نقي العظم خلال الثلث الأخير من حياة الجنين داخل الرحم، ويكون النقي مسؤولاً عن إنتاج الدم بعناصره المختلفة، ويدعى بالنقي الأحمر والذي يملاً كل تجاويف العظم خلال الثلث الأخير من الحمل وسنوات الحياة الأولى، وبعداً من الطفولة يبدأ التسريح الشحمي (الدهني) تدريجياً لأن يحل محل النقي الأحمر مشكلاً ما يدعى بالنقي الأصفر، ويستمر ذلك حتى سنوات الكهولة، ولكنه يقف عند مناطق معينة مثل العظام المسطحة والقصيرة كعظم القصي - العظم الوجودي ووسط الصدر بين الأضلاع - وعظم الصدر والترقوتين وعظم الحوض والقرات.

ولابد من الإشارة إلى أن النقي الأصفر يمكن أن يعود إلى نشاطه مرة ثانية في بعض الحالات المرضية والتي تتطلب إزدياد توليد الدم مثل حالات إنحلال الدم أو النزوف، حيث أن وظيفته ملء تجاويف العظم وعند الحاجة يتحول إلى نقي أحمر ليولد الخلايا الدموية المختلفة.

تحتوي نقي العظم على شبكة من العروق الدموية تضم أنواعاً كثيرة من الخلايا الدموية المسؤولة عن



● شكل (١) مقارنة بين نخاع الكهل والطفل.



تعود التجارب الأولى لزراعة نقي (نخاع) العظام إلى سنة ١٩٨٧ م، حيث انطلقت هذه المحاولات من ولاية كاليفورنيا الأمريكية، وبالتحديد من المركز الوطني في مدينة الأمل (Hope City)، وتطور هذا المركز تدريجياً حتى أصبح أحد أهم ستة مراكز طبية تقوم بزرع نقي العظام في الولايات المتحدة الأمريكية، وقد بدأت المحاولات بشكل محدود على فئات معينة من المرضى، وخاصة تلك الحالات ذات الإنذار السيء والتي فشلت فيها أنواع العلاجات الأخرى، حيث كان هؤلاء المرضى مستعدين لتحمل كل المصاعب التي يمكن أن ترافق زراعة نقي العظام.

وقد تطور مركز الأمل لزراعة نقي العظام في كاليفورنيا بشكل تدريجي حيث بدأ بوحدة مكونة من ثلاثة أسرة وهي الخلية التي تمتلك خاصية التحول إلى أية خلية أخرى من خلايا البدن، سواء أكان المقصود بذلك الخلايا الدموية أو أية خلية أخرى، وفي حالة الخلايا الدموية فإنها يمكن نقلها من نقي العظم - الشكل الأساسي والشائع -، أو من مصادر حديثة غيره إلى الشخص المريض والمحتاج لمثل هذه الخلايا بحيث تستطيع أن تعوضه عن النقص أو العطب الحادث لديه عن طريق تحولها من هذا الشكل الأساسي إلى أي نوع من الخلايا يحتاجها الجسم وفق شروط ومعايير خاصة.

نقي العظم

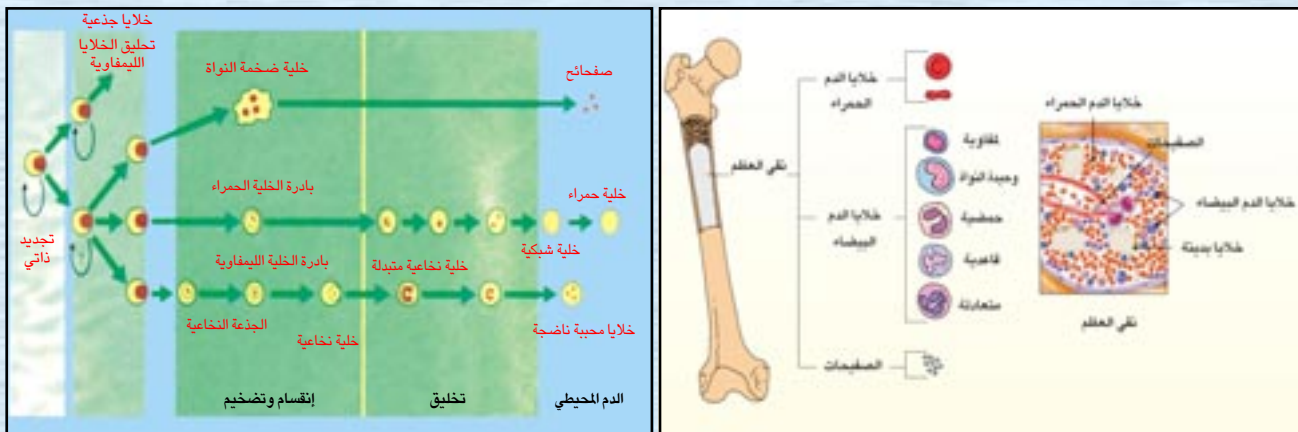
نقي العظم هو النسيج الرخو الذي يملاً تجاويف العظام في جسم الإنسان، حيث يتراوح حجمه بين ١,٦ لتر للأطفال

وقد تطور مركز الأمل لزراعة نقي العظام في كاليفورنيا بشكل تدريجي حيث بدأ بوحدة مكونة من ثلاثة أسرة وهي الخلية التي تمتلك خاصية التحول إلى أية خلية أخرى من خلايا البدن، سواء أكان المقصود بذلك الخلايا الدموية أو أية خلية أخرى، وفي حالة الخلايا الدموية فإنها يمكن نقلها من نقي العظم - الشكل الأساسي والشائع -، أو من مصادر حديثة غيره إلى الشخص المريض والمحتاج لمثل هذه الخلايا بحيث تستطيع أن تعوضه عن النقص أو العطب الحادث لديه عن طريق تحولها من هذا الشكل الأساسي إلى أي نوع من الخلايا يحتاجها الجسم وفق شروط ومعايير خاصة.



● الخلية الجذعية أم الخلايا الأخرى.

زراعة نقي العظام



مراحل تكون كريات الدم.

دوراً هاماً في بدء عملية تجلط الدم.

زرع نقي العظام

يهدف زرع نقي العظام إلى الحصول على الخلية الجذعية بأعداد كبيرة ثم إعادة حقنها إلى المريض وفق نظام معين - يتم التطرق إليه لاحقاً - ومتابعة نمو وتطور هذه الخلايا ضمن الجسم المضيف حتى تقوم بعملها على أكمل وجه.

وتوجد الخلية الأم في عدة مواضع :

- ١- نقي العظام، ويعد المكان الرئيسي لتوارث هذه الخلية .
- ٢- دم الحبل السري (umbilical cord) عند المولود بعد ربطه (بعد الولادة) حيث لوحظ أن مخزن لابأس به للخلايا الدموية الأم ، ولكن الحجم الضئيل يقف عائقاً في استخدام هذه الحالات على نطاق واسع ، اللهم إلا في بعض الحالات الخاصة كما في زرع النقي عند الأطفال .

٣- الدم المحطي (Circulation whole blood) ، وهو الدم الموجود في العروق الدموية للأم، وتوجد فيه أعداد قليلة من الخلايا الدموية



● دم الحبل السري للمولود غني بالخلايا الجذعية.

إنتاج مختلف أشكال كريات الدم التي تنشأ من الخلية الجذعية مروراً بالبيضاء والحمراء ، وقد أطلقت الأسماء بالخلايا الضخمة (Megakaryocytes) و تلعب

على هذه الخلايا حسب نوع الملوّن

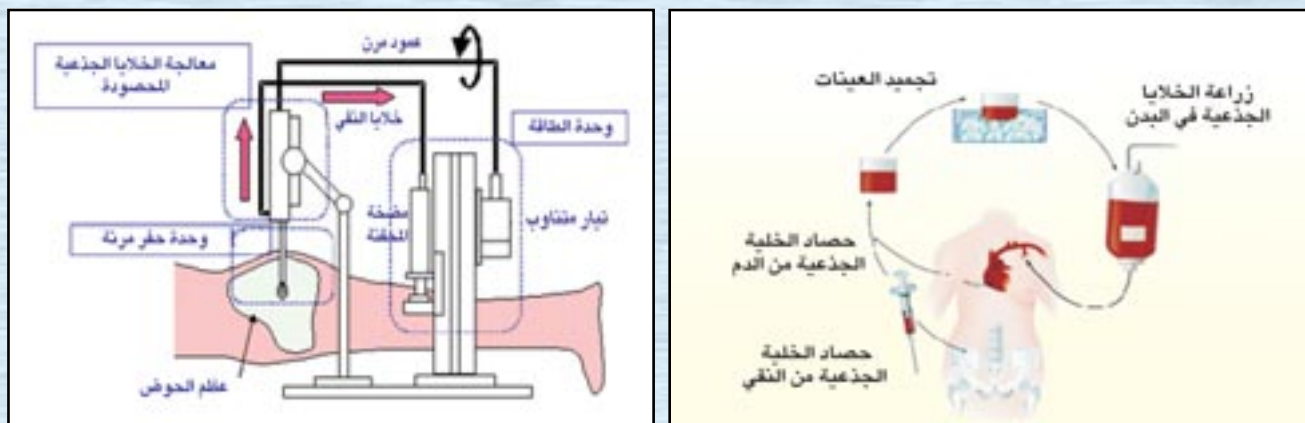
الذي يمكن أن تتلون به وحسب عدد النوى في هذه الخلايا، فهناك الخلايا الحمضية (Eosinophils) والخلايا القاعدية

(Basophils) والمتعادلة (Neutrophils) ووحيدة (Monocytes) والنواة (Neutrophils) وهكذا، جدول (١)

ولابد من التذكير أن كل هذه الخلايا تنشأ من الخلية الأساسية ، وهي الخلية الجذعية ، أمّا الكريات الحمراء فتشكل جزءاً من سلسلة من التطور لتصل إلى الخلية الناضجة. كما ينتج نقي العظام الصفيحة (Platelets) ضمن سلسلة من التطور

التبديلات	الخلية ومنها البعضي معنون (١٠٠٪/لتر)
نقصان	زيادة
- الأدوية : مثل الكلورامفونول - تناول الكحول - أسباب خلقية - مرض كوكستان نقص المعتدلات الظاهري - أمراض الحساسية: ربو، أكزيما - أمراض جلدية : كورتيزون - أدوية : أصالح الذهب لعلاج بعض الأمراض مثل التهابات المفاصل المديدة. أحاج فirosية ، طفيلييات أمراض خبيثة : لمفومات	المتعادلة (٧٠-٥٢٪) الحمضية (٤٠-٤٠٪) النواة (٠١-٠٠٪)
- زيادة نشاط الغدة الدرقية	القاعدية - حالات الحساسية الشديدة . - التهابات القولون المديدة . - نقص الحديد في الدم - أمراض نخاع العظام : - احمرار الدم - سرطان الخلية النقوية المزمن
	وحيدة النواة (٠٢-٠٨٪) - الأدواء: التدرن - التهابات القولون المديدة - الأمراض الخبيثة
- قصور الكلى - أدوية الكورتيزون - أدوية السرطانات - بعض حالات المفومات: (الدرجات الشديدة)	الليمفاوية (٤٠-٤٥٪) الجرثومية: السعال الديكي (مرض الشاهوق) أمراض تكاثر الخلية اللمفاوية: - المفومات - سرطان الدم اللمفاوي - بعد استئصال الطحال

● جدول (١) أشكال الكريات الدموية البيضاء وتبديلاتها في بعض الحالات المرضية.



● حصاد النقي من عظم الحوض.

٢- إمكانية الحصول على كمية كبيرة من النقي في المرة الواحدة.

٣- الحد من حدوث بعض اختلالات زرع نقي العظام وخاصة حالة رفض الطعم المضييف المعاكس والتي تعرف بـ: Graft Versus Host Disease- GVHD) ومن أهم هذه الطرق ما يلي :

-جهاز حصاد الخلية الجذعية (Stem cell harvesting device)، ويتم فيه ادخال الإبرة الخاصة إلى نقي العظم مرة واحدة بواسطة وصلة تقوم بالحفر في النقي ومن ثم شفطه إلى محقنة (syringe) متصلة بها بطريقة مدرستة ودقيقة، وبذلك يتم توفير الوقت والجهد والعذاب. يمكن استخدام هذه الطريقة في سحب النقي من عظم الفخذ.

-طريقة السحب من عظم الحوض (Lliac bone)، وهي شبيهة بالطريقة السابقة مع استخدام أجهزة متقدمة من حيث آلية العمل والحرف والشفط والتخزين، وتستخدم هذه الطريقة عند سحب كميات كبيرة من النقي العظمي.

-حصاد النقي من المدور (الناتيء) الكبير لعظم الفخذ، وهي طريقة شبيهة بما سبق من حيث الأجهزة المستخدمة ومبداً العمل، ولجعل كمية النقي وافرة وسهلة الشفط يتم حقن محلول ملحي في تجويف العظم ومن ثم سحبه عبر مسرب آخر

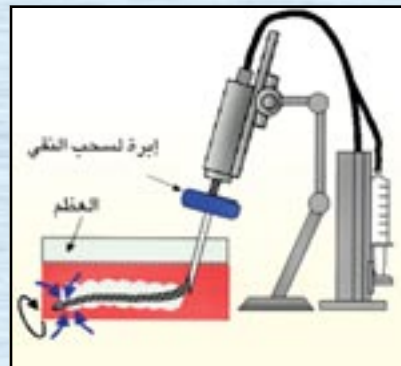
تختلف مناطق الحصول على نقي العظم حسب العمر، فعند الأطفال دون عمر ثلاثة أشهر يتم الحصول على نقي من عظم

القص). وتجري هذه العملية إما بتحدير موضعياً أو عام، وهو المفضل غالباً. وتستغرق العملية حوالي ساعة من الزمن، وبعد ذلك تؤخذ العينة و يتم فصل العناصر غير المرغوبية مثل كريات الدم الحمراء وبقايا الخلايا العظمية، ويتم تجميد العينة فيما يعرف بالحفظ بالتجميد (Cryopreservation) ل تستعمل لاحقاً عند الحاجة إليها، حيث يمكن أن تبقى الخلايا الجذعية قابلة للزراعة لعدة سنوات.

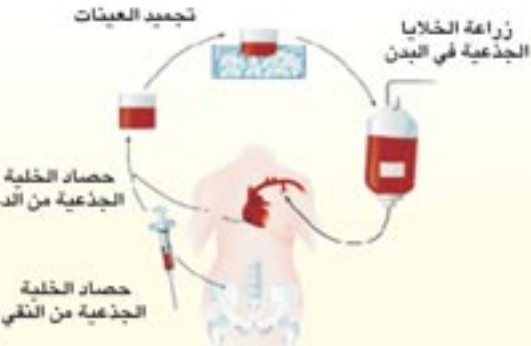
تعد هذه الطريقة لحصاد نقي العظم صعبة ومرهقة للمريض نوعاً ما، خاصة عند تكرارها عدة مرات لأنها تسحب كميات قليلة من المادة المطلوبة، وتحتاج في كل مرة إلى تغيير مكان الإبرة، وهذا بالطبع ليس مستحبًا بالنسبة للمريض والطبيب على حد سواء.

*** الطرق الحديثة**، وتعد أفضل من الطريقة التقليدية لأنها تحقق فوائد كثيرة منها:

١- عدم الحاجة إلى عدة حقن للحصول على النقي.



● طريقة حديثة لحصاد نقي العظم.



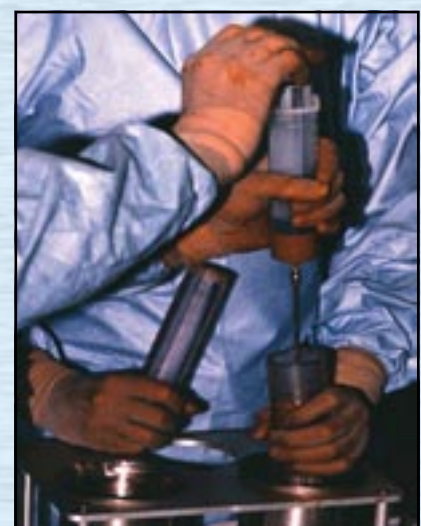
● أخذ الخلايا الجذعية من النقي أو الدم وزرعها في البدن

الأم في الدم المحيطي عند الإنسان ، ولذلك يمكن الإستفادة من هذا المصدر عن طريق تفعيل هذه الخلايا عند المتبرع قبل استخدامها ، وذلك بإعطائه عدة حقن لنشطات هذه الخلايا وتدعى (Filgrastim). وتساعد هذه المادة على نمو وتكاثر الخلايا الجذعية . ويتم استحصلال الخلايا من الدم بفواصل ٣-١ أيام حسب حاجة المريض .

● **عينة نقي العظم**

يتم الحصول على نقي العظم إما بالطريقة التقليدية أو الحديثة.

* **الطريقة التقليدية**، ويتم فيها استحصلال نقي العظم عبر ما يدعى بعملية حصاد النقي (Harvesting)، وهناك مناطق معينة لأنها ليست كل العظام مناسبة لاستحصلاله خاصة عند البالغين. وتعد عظام الحوض من المناطق المفضلة لذلك ، وفي بعض الحالات عظم منتصف الصدر (عظام



● الطريقة التقليدية لحصاد نقي العظم.

زراعة نقي العظام

نتيجة عمله بمراقبة تعداد خلايا الدم المختلفة، كما أن فحص نقي العظم عند المتبرع يفيد في تحديد درجة نجاع العلاج واستعادة النقي لدرجة معينة من نشاطه وعافيته.

● طرق زرع النقي

لزرع النقي طرق متعددة منها مايلي :

- زرع نقي العظم الذاتي (Autologus)، ويقصد به زرع نقي العظم من المريض ذاته، ويتم ذلك بسحب نقي العظم من المريض قبل عملية الزرع وحفظه ممدداً ريثما يعاد زرعه بعد تحضير المريض بالمعالجة الكيميائية والشعاعية.
- زرع نقي العظم المتوافق (Syngenic)، ويتم فيه استخدام التوائم كمتبرعين.
- زرع النقي المتفاير (Allogenic)، ويؤخذ النقي من الأشقاء أو أشخاص غرباء عن المريض، وهو أكثر الأنواع استخداماً نظراً لتوفره.
- نقل النقي غير المرتبط (allotransplant). ويتم من شخص قريب ولكن لا بد من التوافق الخلوي والنسيجي.

الجدير بالذكر أن هناك ما يدعى بزرع النقي المصغر (mini transplant) وهو أحد أشكال زرع النقي المغایر (Allotransplant)، وقد تمت تجربته في سرطانات الدم.

يتم في هذا النوع من زراعة النقي استخدام جرعات قليلة من الأدوية الكيميائية أو الأشعة قبل الزرع، حيث لوحظ أن ذلك يزيل بعض الخلايا الورمية من نقي عظم المريض وليس كلها، كما يقل من كمية النقي ولايزيلها كلها، ويساعد في الوقت ذاته على القليل من قدرة المريض على رفض الطعام، ولكن عندما تقوى شكيمة الخلايا المزروعة حينذاك يمكنها أن تقضي على ماتبقى من خلايا سرطانية عند المريض، وهنا أيضاً تصبح الفرصة مهيئة لحدوث مرض (GVHD) الذي يمكن معالجته لاحقاً.

استطبابات زرع نقي العظم

هناك مجموعة كبيرة من الأمراض التي يمكن أن يستفاد منها عند زرع نقي العظم، وتأتي السرطانات - تكاثر متزايد لنوع معين من الخلايا دون نظام - في قائمة الأمراض التي يمكن علاجها بهذه الطريقة،

حيث تكون المطابقة ١٠٠ % في حالات التوائم الحقيقة (وحيد البيضة).

ولابد لنجاح عملية زرع نقي العظم من تحضير جيد للمريض حيث لا بد من قتل خلايا المريض السرطانية قبل الزراعة عن طريق استخدام المعالجات الكيميائية مثل استخدام أدوية (Cytosine) و (Prdnisolone) و (Methotrexate) و (Cyclophosphamide)، حيث تقوم هذه الأدوية بيقاف نمو وقتل الخلايا السرطانية. ومن طرق قتل الخلايا السرطانية كذلك تعريض عظام المريض لجرعات من الأشعة التي تساعده على قتل الخلايا السرطانية.

وخلال عملية قتل الخلايا السرطانية يتم تنظيم المريض في المستشفى ووضعه في جناح خاص لهذا الإجراء بحيث يعزل بشكل شبه كامل عن المحيط الخارجي ، مع الاعتماد على أشد وسائل النظافة والتعقيم صرامة كيلا يصاب المريض بالأختمام (infections)، حيث تكون مناعته في هذه الفترة في أدنى درجاتها، بل قد تكون معدومة ، ولذلك فإن هذه الفترة تعد مهمة جداً لنجاح الزراعة من جهة وللحفاظ على حياة المريض من جهة أخرى، كما يمكن في بعض الحالات استخدام المضادات الحيوية كشكل وقائي للحيلولة دون حدوث خمج قد يكون مميتاً، فالمربيض في هذه الفترة يشبه مناعياً مريضاً نقص المناعة المكتسبة (الإيدز)، حيث تعد الحالة التي يعيشها قبل الزراعة بأنها فترة هجوم المرض وتوقف فعالية ونشاط الخلايا الورمية إلى حد معين يسمح بالحصول على أقصى درجات نجاح الزراعة.

بعد نقل الخلايا الجذعية عبر الوريد - مثل نقل الدم - فإ أنها تذهب إلى نقي العظم لتتكاثر هناك وتقوم بالتعويض عن الخلايا المتضررة أو المصابة ، وتببدأ الزراعة تؤتي أكلها خلال ٤-٦ أسابيع ، وذلك بالنسبة لإنتاج الكريات البيضاء والحمراء والصفائح الدموية ، أما الناحية المناعية فتحتاج فترة أطول تقدر بعده أشهر في زرع النقي من الشخص ذاته (Autologus) وحوالي ٢-٣ سنة في الزراعة من شقيق أو أحد الآبوبين (allogenic)، أو شقيق توأم حقيقي (Sengeneic). ويقوم الطبيب بتقييم

السوق ، وبالتحديد من المنطقة المتبازرة منه تحت الركبة مباشرة .

أما بعد عمر ثلاثة أشهر حيث يختفي النقي الأحمر تدريجياً من العظام الطويلة ليتركز في العظام السطحية عند الكهول، فيمكن الحصول على العينة من الجزء الخلفي من عظم الحرقفة (الورك) ، كما يمكن استخدام عظم القص (أحد عظام الصدر) لهذا الغرض.

● حفظ النقي

يتم الحصول على ٢٠٠ مل من نقي العظم أو ٥٠٠ مل من الدم ، تؤخذ العينة ويضاف لها بعض المواد التي تقوم بقتل الكريات الحمراء الموجودة في العينة ، ثم توضع في جهاز طرد مركزي (Centrifuge) (جهاز يدور بسرعات كبيرة لفصل الكريات الدموية عن المصل أو السائل الدموي في مثالنا هذا) .

تؤخذ العينة الغنية بالخلايا الأم الولدة للدم وتحفظ مجدها ريثما يعاد زراعتها إلى المريض، ويتم زرع هذه الخلايا عن طريق حقنها عبر وريد المريض ، حيث تبدأ هذه الخلايا بالنمو والتكاثر والتحول إلى الأشكال المختلفة لكريات الدم البيضاء والحماء.

لابد أن تتوافر بعض درجات التوافق النسيجي بين خلايا المتبرع والمتألق لخلايا النقي العظمي ، فيما يدعى بالطابقة النسيجية (Human Leucocyte-associated Antigen-HLA) وهي عبارة عن مستضدات سطحية توجد على سطح الخلايا ، من أجل التخفيف ما أمكن من التأثيرات الجانبية لزرع النقي عند المتألق. وكلما كان التوافق كبيراً بين المتبرع والمتألق من هذه الناحية أصبحت نتائج الزراعة أفضل على المدى البعيد ،



● تجميد الخلايا الجذعية لاستخدامها لاحقاً.

- الأمراض الاستقلابية، وهي أمراض غير دموية إلى حد ما إلا أنها يمكن أن تستفيد من زرع نقي العظم، ومنها :
- أمراض عديات السكاريد المخاطية - (هيلر)، (mucopolysaccharidosis-Hurler's syndrome) وتحتزم هذه الأمراض بارتفاع نسبة المواد السكرية المخاطية في الجسم واحتزانتها في الكبد مؤدية إلى مظهر خشن عند المريض وتضخم في الكبد.
- داء غوشر، وهو مرض استقلابي يضرّب فيه استقلاب المواد الدسمة.
- حثل المادة البيضاء متغيرة الصياغ (Demyelinating multiple sclerosis) وهو مرض عصبي تصيب فيه المادة البيضاء في الدماغ (المركبة في المخ والمحيطية في النقي الشوكي) وتحتزم اضطرابات في المشيمة ثم تدهور الذكاء وتحتزم الاختلالات.

مشاكل عملية زرع النقي

يمكن فهم المشاكل الطبية الناجمة عن زرع نقي العظم إذا علمنا أن المريض يكون ناقص المناعة أثناء عملية الزراعة، حيث يتعرض للمعالجة بالأدوية الكيميائية والأشعة، فيتم تدمير معظم الخلايا المناعية والدافعية في جسمه، ولذلك يكون مستعداً لكثير من الأ xmax; غير العادي والتي تذكرنا بمرضى نقص المناعة المكتسب (الإيدز). وتكون هذه الأ xmax; خطيرة في معظم الأحيان وقد تكون مميتة، وتدعى هذه الأ xmax; بالانتهازية، ونذكر منها على سبيل المثال: إصابة الرئتين بالمتكيس الرئوي الكاريوني (Pneumocystis carinii)، (يندر أن يصيب ذوي المناعة السليمة)، وقد تكون الفيروسات خطيرة كما هو الحال في فيروس إيبشتاين بار (Epstein-Bar Virus) والحالاً البسيط

(Fanconi's aplastic anaemia)، وهو مرض وراثي دموي من علاماته نقص في تكوين الكريات الدموية بأشكالها المختلفة، مما يترافق مع حدوث تشوّهات عظمية وقلبية وكلوية .
٥- فقر الدم الامتصن، (blastocytopenia)، وتحتزم هذه الإصابة النادرة في الطفولة الباكرة عادة وتحتزم بنقص الخلايا الأم للكريات الدموية الحمراء في نقي العظم، والذي يكون فيما عدا ذلك سليماً.
٦- البيلة الخضابية الانتباطية الليلية، وتحتزم بسبب أن نقي العظام ينتج كريات دم حمراء غير طبيعية تتحلل بسرعة، وذلك في حالات انخفاض نسبة الأكسجين في الدم، كما يحدث في حالة النوم .
٧- أمراض نقص المناعة، وهي مجموعة من الأمراض تتدهور فيها مناعة الجسم فيصاب ببعض الأ xmax; الهضمية والتنفسية ، ومنها :

- نقص بعض إنزيمات الكريات البيضاء، مثل نقص إنزيم الأدينوزين دي أminoarabinosidase- إنزيم هام في كريات الدم البيضاء - نتائجه تدهور وظيفة غدة البنكرياس والصفيرات الدموية والتهاب الجلد الشحمي، كما في مرض ويسكوت (Wiskott Aldrich Syndrome) .
- إضطراب تصبغ الجلد (نقص في لون الجلد الطبيعي)، كما في مرض شيدياقي هيكاشي .
- المرض الحبيبي المزمن، والذي تضعف فيه المناعة نظراً للعدم قدرة كريات الدم البيضاء على إنتاج شوارد الأكسجين (Oxygen Radicals)، مما يؤدي إلى زيادة قدرة بعض أنواع الجراثيم على الفتك بالمربيض ، مثل العقدويات المذهبة ، ومعظم الجراثيم المعاوية ، إضافة إلى بعض أنواع الفطريات الممرضة مثل فطريات الكانديدا البيضاء (Candida albicans) .



● حالتان لرفض الطعم المزروع (GVHD) .



وفيما يلي قائمة بهذه الأمراض :

- **الأمراض السرطانية**
- من الأمراض السرطانية التي يمكن فيها استخدام زراعة نقي العظام مaily : -
- ١- سرطان الخلية اللمفاوية الحاد (Acute lymphoblastic Leukemia)
- ٢- سرطان الخلية النقوية الحاد أو المزمن (Acute or chronic myeloblastic Leukemia)
- ٣- سرطان الخلية الليمفاوية - (Hodgkin's disease)، وهو أحد أنواع سرطانات الخلية الليمفاوية التي تدعى خلية ريد ستبرغر، ومن مظاهره تورم في العقد الليمفاوية في الجسم مع تضخم في الطحال .
- ٤- سرطان العظام (أيونغ) (Ewing's Tumour) وهو شكل من سرطانات العظام يحدث في نهاية الطفولة والراهقة .
- ٥- سرطان خلايا العرف العصبي (Neuroblastoma)، وهو ورم خبيث يصيب نوعاً معيناً من الخلايا العصبية الموجودة في الغدة فوق الكلية (غدة الكظر) والخلايا العصبية بجوار العمود الفقري، ويحدث عند الأطفال دون ١٥ سنة من العمر .
- ٦- ورم ويلمن، وهو سرطان يصيب الكلية عند الأطفال، ويمكن أن ينتقل إلى نقي العظم .

أمراض أخرى غير سرطانية

- **أمراض أخرى غير سرطانية**
- من الأمراض غير السرطانية التي تستخدم فيها زراعة نقي العظام مaily :-
- * فشل نقي العظم في الإنتاج، حيث أن هناك بعض الأمراض يمكن أن تصيب نقي العظم وتجعله يقف عن إنتاج كريات الدم بأشكالها المختلفة ، ومنها :

- ١- فقر الدم الامتصن (aplastic anaemia)، وينتشر بسبب الأدوية كالكلورامفينيكول أو المعالجة بالأشعة .
- ٢- تصخر العظم (Osteopetrosis)، حيث يضيق نقي العظم تدريجياً حتى يغلق ويتوقف عن النشاط ، ليحل محله نسيج عظمي يبدو على صور الأشعة وكأنه الصخر (أبيض اللون) .
- ٣- أنيميا البحر الأبيض المتوسط (B-Thalassemia)، وهو أهم أمراض الدم الإنحلالية التي يعجز فيها نقي العظم عن إنتاج كريات حمراء طبيعية فتحلل بسرعة ويحتاج المريض إلى نقل الدم المتكرر .
- ٤- فقر الدم الامتصن - فانکونی

زراعة نقي العظام

- لمعالجة مرضى السرطان بزرع نقي العظم دون تنويم المريض في المستشفى . وقد تمت الدراسة على مرضى مصابين بالسرطان باتباع منهج محمد يمتد لخمسة أشهر وذلك كما يلي :
 - في الشهر الأول يتم استخلاص كمية كافية من الخلايا الدموية الأم (الخلايا الجذعية المشكّلة للدم) تزرع لاحقاً.
 - يعطى المريض أربعة أشواط علاجية من الأدوية الكيميائية يتم أثناءها تنويم المريض في المستشفى لمدة ٣-٢ أيام ، ثم يتم تحريرهم إلى المنزل ليراجعوا في اليوم التالي لتلقي الخلايا الجذعية كمرضى خارجين ، ثم يراجع هؤلاء المرضى المستشفى عدة مرات أسبوعياً لإجراء بعض التحاليل على دمهم وإعطاء المضادات الحيوية أو الجلوبيولينات المناعية عند اللزوم في حال حدوث نقص شديد في كريات الدم البيضاء المسئولة عن الدفاع عن الجسم ضد الجراثيم والبكتيريات .
 - وقد استخدمت عدة طرق لإنصاج الخلايا الجذعية الأم عن طريق استخدام بعض المنشطات الخلوية ، مثل عامل نمو الخلايا المحببة (Granulocyte - colony Stimulating Factor - GCSF) أو عامل نمو الخلايا البالعنة (Granulo-Macrophage) وقد خفت هذه الطريقة من التأثيرات الجانبية المرافقة لزرع نقي العظم ، وأثبتت نجاحها في بعض الحالات . ويبقى زرع نقي العظام عالماً قائماً لوحده ، وما زال العلم يكتشف يوماً بعد يوم أسراره وخفایاه .

المراجع

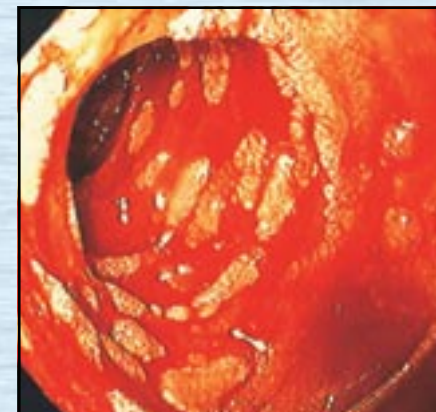
- DAVIDSON, principles & practice of medicine, 19th edition, 2002.
- BEHRMAN, NELSON, TEXT BOOK OF PEDIATRICS, 17th edition, 2004, USA.

مراجعة البحث من الانترنت:

- <http://www.islamonline.com/>
- <http://www.emedicine.com>
- <http://www.google.com>
- <http://www.marrow.org/>

تقنيات جديدة

لابد من الإشارة إلى آخر ما توصل إليه العلم والطب في مجال زراعة نقي العظم ، حيث توصل أحد المراكز الطبية المتخصصة في علاج الأورام - مركز أندرسون لعلاج الأورام



● إصابة الأمعاء في مرض (GVHD).

(Herpes simplex) أو الفيروس المختلط للخلايا (CMV) وغيرها ، حيث تسبب أذية شديدة ، وقد تم التخفيف من هذه المشاكل بإعطاء المريض الأدوية الوقائية المناسبة كما في استخدام الأسيكلوفير (acyclovir) للوقاية من الحلاوة البسيطة، والترى ميتوبريم - سلفا ميثوكسازول (Trimethoprin-sulpha methoxasole) للوقاية من التكيس الرئوي . كما تفيد الجلوبيولينات المناعية في الوقاية من المرض بشكل عام .

ومن المشاكل الطبية الأخرى انسداد الوريد الكبدي (Hepatic vein obstruction)، ويظهر في ٤٠-٤٠٪ من حالات الزرع الذاتي وينتج عنه ارتفاع الوزن المفاجئ وألم البطن .

- النزف الرئوي وتدور وظيفة الرئتين ، ويمكن أن يحدث بسبب حدوث الإلتهاب الرئوي ، ومن مظاهره حدوث ضيق التنفس المفاجيء وإرتفاع درجة حرارة الجسم ونقص الأكسجين .

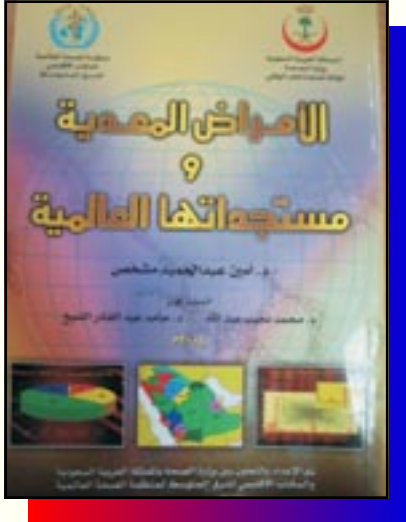
- إعتلال عضلة القلب (Cardiomyopathy)، ويمكن أن يحدث في ١٠-٥٪ من الحالات التي يتم فيها استخدام دواء السيكلوفوسفاميد بجرعات كبيرة ، حيث يحدث تنخر في عضلة القلب ، وقد تحدث الوفاة .

- إعتلال الكليتين (Nephropathy)، وقد تحدث بسبب الأدوية المستخدمة في العلاج ، أو بسبب إنحصار الخلايا السرطانية وطرحها عن طريق الأنابيب البولية ، حيث تنسد هذه الأنابيب ويحدث الوهط الكلوي .

عرض كتاب

(الأمراض المعدية ومستجداتها العالمية)

إعداد: رنا عبد القادر الشحود



اشتمل الفصل الثالث - المراقبة الوبائية للأمراض المعدية ونظام الخرائط الصحية - على تعاريف المراقبة الوقائية من مصادر متعددة، ونبذة عن المراقبة الوقائية في العالم وفي المملكة العربية السعودية، كما ضم قائمة بالأمراض السارية والمعدية في المملكة التي تتطلب التبليغ عنها، وأنواع الإبلاغ عن هذه الأمراض، والنظام المتبوع حالياً في التبليغ عنها. كما استعرض نظام الخرائط الصحية موضحاً أهداف منظمة الصحة العالمية من استخدام هذا النظام، إضافة إلى البرامج التي تتبعها فيه مثل برنامج استئصال شلل الأطفال، والحملة والملاريا والبلهارسيا واللايشمانيا وغيرها.

يبحث الفصل الرابع - وبائية الأمراض المعدية - في بعض الأمراض المعدية بإعطاء فكرة عن المرض وأسبابه، ومصادر العدوى وفترة الحضانة، وطرق انتقال المرض وأعراضه وعلاماته إضافة إلى طرق التشخيص وإجراءات الوقاية سواء بإعطاء التطعيمات في حال وجودها أو بطرق وقائية خاصة وعامة.

ويشتمل هذا الفصل على عدة أبواب يمكن ذكرها فيما يلي:

- أمراض التحصين الموسعة وتشمل شلل الأطفال، متلازمة غيلان باري (أحد أشكال الشلل الرخو عند الأطفال)، والدفيتيريا

صدر هذا الكتاب عام ٢٠٠٤ م عن وزارة الصحة، الوكالة المساعدة للطب الوقائي في المملكة العربية السعودية بالتعاون مع المكتب الإقليمي للشرق الأوسط في منظمة الصحة العالمية، وهو من تأليف الدكتور أمين عبد الحميد مشخص مدير إدارة الأمراض المعدية، وبمشاركة كل من الدكتور محمد نجيب عبد الله و الدكتور حامد عبد القادر الشحود.

يقع الكتاب في ٥٠٠ صفحة من القطع المتوسط، ويضم ثمانية فصول إضافة إلى وثائق وإحصائيات وبرامج تم الاستعانة بها لإتمام الكتاب.

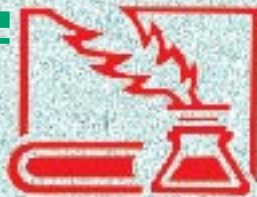
يبدأ الكتابة بمقدمة تحدث فيها المؤلف الرئيسي عن عودة بعض الأمراض التي أصبحت في عداد النسيان إلى حد ما، مثل: السل والملاريا، وظهور أمراض جديدة مثل الإيبولا، ومتلازمة جاكوب، وسارس، وأنفلونزا الطيور، إضافة إلى تبيان أن الهدف من الكتاب هو إلقاء الضوء على الأوضاع الوبائية للأمراض الموجودة في المملكة.

جاء الفصل الأول بعنوان (التغيرات العالمية والإقليمية للأمراض المعدية والأمراض المستجدة والمنبعثة) متضمناً خرائط عن التغيرات الوبائية والأمراض المستجدة في العالم منذ عام ١٩٧٣، ومتطرقاً إلى العوامل المساعدة لحدوث انتشار هذه الأمراض كالعوامل البشرية والبيئية، كما بين انتشار بعض الأمراض مثل الحمى الشوكية والكولييرا ومرض كروتوفيليد جاكوب، ومرض الالتهاب الرئوي الحاد اللانمطي (سارس)،

- الحميات النزفية وهي حمى الكونغو، وحمى الضنك، وحمى الوادي المتصدع، والخمرة (أحد أشكال الحمى النزفية وسميت بهذا الاسم لاكتشافها في منطقة الخمرة التابع لمحافظة جدة).

عرض كتاب

- المستشفيات، ودور المراكز الصحية.
- تناول الفصل الثامن الاستعداد المبكر** والتصدي للأوبئة، حيث استعرض الأهداف التي ينبغي تحقيقها، وكيفية الإستعداد المبكر لمواجهة الأوبئة من خلال وضع خطط وبرامج تدريب محددة، كما تضمن الفصل المركبات الرئيسية للخطة الوطنية لمجابهة الأمراض السارية والمستجدة والمنبعثة، وذلك من خلال نظام المراقبة الوقائية والترصد المرضي وتنمية القوى العاملة ولجان المراقبةوبائية على مستوى المناطق الصحية.
- الجدير بالذكر أن الكتاب اشتغل على بعض الوثائق والقرارات الصادرة عن ديوان رئاسة مجلس الوزراء ووزارة الصحة بالملكة حول اتخاذ بعض الإجراءات الصحية الخاصة بالأمراض السارية والمعدية، كما تم التطرق لبعض الإحصائيات عن حالات مرضية خاصة في المملكة العربية السعودية مابين عامي ١٤٢٠ و ١٤٢٤هـ مثل: حالات الحمى الشوكية المخية وحالات الكوليرا وحالات الحمى الماطلية وحالات السالمونيلا وحالات داء الكلب وحالات التهاب الكبد من النوع A وحالات التيفوئيد وحالات الشيفيلا وحالات الدسنتاريا.
- يعد الكتاب ذو أهمية توسيعية للأمراض بالملكة، كما أنه يعطي فكرة جلية عن أمراض خطيرة يمكن أن تنتشر بين الناس في بعض الظروف انتشار النار في الهشيم. وهو في رأي من الكتب الهمامة التي لا يستغنى عنها العاملون في الحقل الصحي بالمملكة.
- الكبد الوبائي A (A)التهاب الكبد الالافي - الالبائي الوبائي (E) hepatitis E) والتهاب الكبد الدلتاوي (Delta hepatitis ٩- أمراض أخرى مثل: الإنفلونزا وإنفلونزا الطيور ومتلازمة التهاب الرئوي الحاد الشديد (سارس) (Severe Acute Respiratory Syndrome) والجمرة الخبيثة الأنثراكس(Anthrax) والجرب والجدري المائي.
- تناول الفصل الخامس الإجراءات الوقائية للأمراض المعدية، حيث استعرض الطرق الضرورية للسيطرة على مصدر العدو أو مستودع المرض، ونظم التبليغ، والإجراءات الكفيلة بقطع طرق انتقال الأمراض المعدية، والتداريب المتبرعة تجاه الفئات المعرضة للإصابة.
- جاء الفصل السادس بعنوان لقاحات الأمراض المعدية الأساسية واللقاحات المتعلقة بالسفر الدولي، ويدرك فيه المؤلفون نبذة عن المناعة الطبيعية في البدن، والمناعة المكتسبة من خلال الإصابة بالمرض أو المعطاة عن طريق اللقاحات، مشيرين إلى أنواع اللقاحات وطرق إعطائهما وموانع التطعيمات والتأثيرات الجانبية المرافقة لإعطائهما وموانع إعطاء التطعيمات، وقد تم تقسيم هذه اللقاحات إلى: اللقاحات الأساسية واللقاحات المرتبطة بالسفر الدولي.
- استعرض الفصل السابع: واجبات المستويات الصحية المختلفة تجاه الأمراض المعدية، حيث تناول دور المؤسسات الصحية في الوقاية من الأمراض السارية والمعدية، كدور وزارة الصحة، ودور
- (الخناق) والسعال الديكي (الشاهوق)، والحسبة والنكاف والحسبة الألمانية والتهاب الكبد الفيروسي الباقي.
- ٢- الأمراض المرتبطة بمواسم الحج والعمرة والأمراض المحرجة، وتشمل: الحمى المخية الشوكية والكوليرا والجدرى والطاعون والحمى الصفراء
- ٣- الأمراض المشتركة وتشمل الحمى الماطلية وداء الكلب أو السعار ومرض كرسفيلد- جاكوب (الاعتلال الدماغي الاسفنجي تحت الحاد) وداء المشوكلات (Echinococcosis)
- ٤- أمراض صحة البيئة وتشمل: السالمونيلا والشيفيلا والزحار الأمبيبي وحمى التيفوئيد والباراتيفوئيد
- ٥- الأمراض التناسلية: وتشمل الزهري والسيلان.
- ٦- الحمى الشوكية: حيث تم البحث فيها بشيء من التفصيل بسبب خطورتها وذلك بالتركيز على عدة نقاط أهمها تعريف المرض وطرق انتقال العدو والمكافحة وطرق الوقاية. كما تم تقسيم المرض إلى أنواع بحسب العامل المسبب إلى الحمى الشوكية المخية بالسحائيات (Menengo- coccus)، والحمى الشوكية بجراثيم الهيوفيليس إنفلونزا، والحمى الشوكية بالملкорات الرئوية، والحمى الشوكية الفيروسية.
- ٧- الحمييات النزفية: وتشمل حمى الخنك، وحمى القرم، والكونغو النزفية، وحمى الوادي المتتصدع، ومرض إيبولا ماربيرج والحمى الراجعة.
- ٨- أنواع الالتهاب الكبدي: وتشمل التهاب



كتاب سلسلة مطينا

وأمانتها العامة، وعضويتها وأسلوب عملها ومنهج دراستها. كما يتناول الكتاب إنجازات اللجنة وهي:- الدراسات والبحوث لإحدى عشرة مرحلة، والإصدارات والنشرات، والاستشارات والندوات والمؤتمرات، والبرامج التدريبية، وأنشطه التوعية المرورية. ويختتم الكتاب بالخطط المستقبلية وموقع اللجنة على الإنترنت.

التلوث الداخلي للمنازل

صدر هذا الكتاب عام ١٤٢٤ هـ / ٢٠٠٣ م، وهو الإصدار الخامس من سلسلة كتب التوعية العلمية التي تصدرها الإدارية العامة للتوعية العلمية والنشر بجامعة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا. قام بتأليف الكتاب أ.د. نوري بن طاهر الطيب ود. بشير بن محمود جرار، ويضم من خلال صفحاته ١٢٧ متوسطة المقطع سبعة فصول إضافة إلى ملحق للوحدات المستخدمة لقياس ملوثات البيئة والمراجع العربية والأجنبية. تناولت فصول الكتاب المذكورة بالترتيب - مaily : خصوصية التلوث الداخلي للمنازل، ومصادر ملوثات المنازل، والملوثات الحيوية في المنازل، والملوثات الكيميائية في المنازل، والملوثات الفيزيائية والأشعاعية في المنازل، والأمراض الناتجة عن تلوث المنازل، ووسائل التصدي والحد من تلوث المنازل.



لمدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا، حيث تم نشره في مطباع مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا.

جاء الكتاب في ٧٥ صفحة من القطع المتوسط، ويضم مقدمة تتناول تشكيل اللجنة الوطنية لسلامة المرور، وأهدافها ومقرها، وتنظيمها الإداري والفنى،

الندوة الثالثة لآفاق البحث العلمي والتطوير التكنولوجي في العالم العربي (المؤتمرات)

صدر هذا الكتاب عام ١٤٢٥ هـ / ٢٠٠٤ م، وهو عبارة عن ملخصات لأوراق علمية قدمت في الندوة المذكورة التي عقدت في الرياض خلال الفترة ٢٤-٢١ صفر ١٤٢٥ هـ الموافق ١١-١٤ إبريل ٢٠٠٤ م. وقامت بتنظيمها مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا بالتعاون مع المؤسسة العربية للعلوم والتكنولوجيا بالشارقة تحت شعار "العلوم والتكنولوجيا مفتاح لتحقيق التنمية الإنسانية العربية".

تبلغ صفحات الكتاب ٥٥٦ صفحة من القطع المتوسط تناولت ملخصات أوراق علمية من خلال أربعة محاور.

تناول المحور الأول دور البحث العلمي والتطوير التكنولوجي في تحقيق التنمية الإنسانية في العالم العربي، أما المحور الثاني فتناول المجتمع العلمي العربي واقتضابيات البحث العلمي، بينما تناول المحور الثالث أولويات البحث العلمي والتطور التكنولوجي في العالم العربي (الطاقة، المياه، التقنيات الحيوية، تقنية المعلومات والاتصالات، الموارد الجديدة). أما المحور الرابع فتناول أبحاث في مجالات علمية.

اللجنة الوطنية لسلامة المرور حقائق وإنجازات

صدر هذا الكتاب عام ١٤٢٥ هـ / ٢٠٠٤ م عن اللجنة الوطنية لسلامة المرور التابعة

مصطادات علمية

* الفيوكروميتوما

PHEOCHROMOCYTOMA

أحد الأورام التي تصيب الغدة فوق الكلية، وتسبب ارتفاعاً نوبياً بضغط الدم بسبب زيادة الأدرينالين.

* خلايا الدم الحمراء المركزة

PACKED REDBLOOD CELLS (PRBC)

الكريات الدموية الحمراء التي تبقى بعد إزالة معظم البلازماء الدموي، ونتيجة لقلة السائل (البلازماء) الذي تتحرك فيه الخلايا فإن هذا المشتق الدموي له سرعة جريان بطئه.

* الفشل الكلوي

RENAL FAILURE

قصور أو إفلاس الكلية، وقد يكون حاداً أو مزمناً.

* الخلية المنجلية

SICKLE CELL

كريات حمراء متطاولة ومنحنية قليلاً على شكل المنجل، وتميز مرض فقر الدم المنجل.

* الكريات المكورة

SPHEROCYTES

كريات حمراء تأخذ شكل الكرة خلاف الشكل الطبيعي مقعر الوجهين وتكون عرضة لحدوث الانحلال (التكسر) بسرعة.

* الطحال

أحد أهم أعضاء الجملة المناعية في الجسم ويوجد أعلى وأيسير البطن.

* الكريات الحمراء الهدفية

TARGET RED CELLS

كريات حمراء يتوضع الهيموغلوبين (الخضاب) في مركزها ومحيطها معطياً لها شكل الهدف، وتوجد في حالات انحلال الدم (تكسير الكريات).

* كريات الدم البيضاء

WHITE BLOOD CELLS

خلايا تتكون في نقي العظم، وتعتبر وسيلة الدفاع الأساسية في الجسم، وتقسم في الدم المحيطي لثلاثة أنواع هي كريات الدم البيضاء الحبيبية (ذات الحبيبات) والخلايا اللمفاوية والخلايا وحيدة النواة.

* مرض كرون

CROHNS DISEASE

التهاب مزمن يصيب الجهاز الهضمي من الفم حتى الشرج، وهو مجهول السبب، وأكثر ما يصيب الأمعاء الدقيقة والغليظة، ويظهر بإسهالات ونواتير معوية.

* مرض رفض الطعام

Graft Versus Host Disease (Gvhd)

حالة تحدث عادة خلال أسبوع من زرع نقي العظم أو خلال ٢-١ شهر بعد الزرع بسبب أن الخلايا المكونة للدم المغروسة تهاجم الجسم، وتحتاج ظاهراً على الجلد والجهاز الهضمي ويرقان.

* المورث

جزء من الصبغي مكونة من عدد من النواديات - تترك من الحمض النووي متقوص الأكسجين (DNA) - وتقوم بإدارة وتنظيم تصنيع البروتينات، وقد تبين أن عدد المورثات عند الإنسان حوالي ثلاثين ألفاً.

* مرض اليد والقدم

HAND & FOOT DISEASE

آلام شديدة تحدث في اليدين خلال السنوات الأولى عند مرضي فقر الدم المنجل بسبب نقص التروية الدموية وانسداد العروق.

* ارتفاع ضغط الدم

HYPERTENSION

زيادة الضغط القلبي ومقاومة الأوعية الدموية أحدهما أو كلاهما تؤدي لارتفاع الضغط الدموي.

* الطفرة

تغير وراثي دائم يحدث في المادة الوراثية في موروثة ما أو في عدد من الصبغيات وبنيتها، وبؤدي إلى تباين في الصفات الوراثية.

* ACUTE

حدوث أعراض وعلامات المرض بوقت قصير.

* الصدمة التحسسية

رد فعل شديد من قبل الجسم ينتج عن مسببات عديدة منها نقل الدم، ويتمثل رد الفعل بظهور اندفاعات جلدية (طفح) وضيق في القصبات التنفسية (توسيع في الأوعية الدموية).

* استئصال الطحال الذاتي

ضمور الطحال خلال السنوات الأولى من العمر عند مرضى فقر الدم المنجل.

* فصائل الدم

BLOOD GROUPS

رمز الدم الذي تحدده مركبات بروتينية (مستضدات أو مولدات ضد) تتوضّع على سطح الكريات الحمراء، ويمكن كشفها بإجراء تفاعلات مصلية مع أضداد نوعية لكل زمرة (أجسام مصادرة)، وقد تم اكتشاف ما يزيد عن (٤٠٠) زمرة منها.

* الفشل القابي

CARDIAC FAILURE

قصور فشل العضلة القلبية وعدم قدرتها على ضخ الدم بشكل كاف وفعال.

* الداء الزلاقي

CELIAC DISEASE

اعتلال أمعاء ناجم عن فرط الحساسية لمادة الدبق (Gluten) المجددة في القمح، ويظهر بأذية الغشاء المخاطي المعوي.

* مزمن

حدوث أعراض وعلامات المرض بشكل تدريجي وبطيء، ويستمر لفترة طويلة.



مسابقة الله أكبر

مسابقة العدد

الفلاح وزراعة النخل

أحضر فلاح تسع نخلات لكي يزرعها في حقله. فسأله ابنه كيف ستزرعها يا والدي؟ ، فأجابه الأب سأزرعها في خطوط مستقيمة، فقال له ابنه ولكنها تسع نخلات ولن تعطيك صفوف كثيرة، فأجابه الأب قائلاً إبني سأزرعها في عشرة صفوف كل صف يحتوي على ثلاثة نخلات، ففغر الإبن فاه مندهشاً من الكلام والده، وقال كيف ذلك يا والدي؟.

إذا استطعت معرفة كيف سيقوم الفلاح بزراعة النخلات التسع في عشرة صفوف، كل صف يحتوي على ثلاثة نخلات، فلا تتردد في إرسال الجواب بريدياً أو عن طريق الناسوخ (الفاكس) أو عن طريق البريد الإلكتروني، فقد تفوز بإحدى جوائز المجلة.

أعزاءنا القراء

إذا استطعتم معرفة الإجابة على مسابقة «الفلاح وزراعة النخل» فأرسلوا إجاباتكم على عنوان المجلة مع التقيد بما يأتي :-

- ١- ترفق طريقة الحل مع الإجابة .
- ٢- تكتب الإجابة وطريقة الحل بشكل واضح ومقروء .
- ٣- يوضع عنوان المرسل كاملاً **ويرفق به اسم وعنوان البنك ورقم الحساب إذا أمكن.**

سوف يتم السحب على الإجابات الصحيحة التي تحتوي على طريقة الحل ، وسيمنحك ثلاثة منهم جوائز قيمة ، كما سيتم نشر أسمائهم مع الحل في العدد المقبل
إن شاء الله .

حل مسابقة العدد السابق

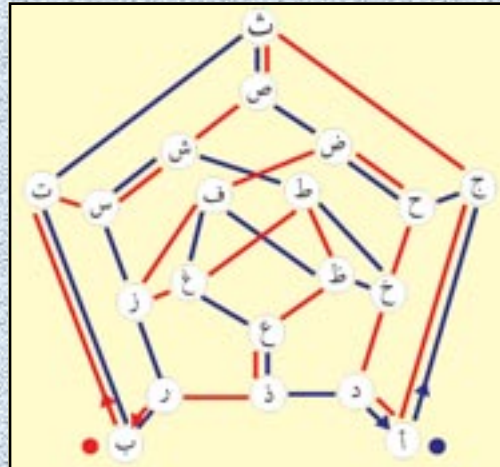
التعرف على الكرتون

قراءنا الأعزاء

يتمثل حل مساحة للتفكير في تحديد خط سير كل من موجة العلوم وموجه الرياضيات بحيث يكون متطابقاً ولكن بشكل متعاكس وقد يكون هناك أكثر من خط سير، ولكن الشيء الثابت تقريباً أنهما سيلتقيان مرة أخرى في القرتيين ع ، ذ، وذلك في اليومين ١٨ و ١٩ أو في اليومين ٢٠ و ٢١ على التوالي جدول (١) وشكل (١).

الليلة	خط سير ١	خط سير ٢
١	أ ب	ت
٢	ج ت	ج
٣	ح س	ح
٤	ض ش	ض
٥	ص ص	ص
٦	ث ث	ث
٧	ت ج	ت
٨	ب أ	ب
٩	ر ئ	ر
١٠	ز خ	ز
١١	ح س	ح
١٢	ش ض	ش
١٣	ط ف	ط
١٤	خ ز	خ
١٥	ذ غ	ذ
١٦	ط ط	ف
١٧	ط غ	ط
١٨	غ ع	غ
١٩	ع ذ	ع
٢٠	د ر	د

• جدول (١).



• شكل (١).

أعزاءنا القراء

تلقت المجلة العديد من الرسائل التي تحمل حل مسابقة العدد السابق ، وقد تم استبعاد جميع الحلول التي لم تستوف شروط المسابقة ولم يتمكن أي من المتسابقين معرفة الحل الصحيح.



مقياس المسافة والسرعة (٢)

إعداد : د. ناصر بن عبدالله الرشيد

المغناطيسي، مما يؤدي إلى دوران القصبي المغناطيسي مع دوران السلك.

- **المغناطيس**، وهو عبارة عن قصبي مغناطيسي دائم يتصل به السلك من مركزه بحيث يدور مع دورانه.

- **كأس السرعة** (Speed Cup)، وهو عبارة عن صينية مصنوعة من الألミニوم يكون تجويفها بإتجاه المغناطيس، فهي تحيط به دون أن تلامسه.

- **الزنبرك الشعري** (Hair Spring)، وتمثل وظيفته في منع كأس السرعة من الدوران الكامل، وبالتالي منع المؤشر من إكمال دورات كاملة على التدرج، إضافة لذلك فإن الزنبرك يقوم بإعادة المؤشر إلى الوضع الصفرى عندما تتوقف السيارة عن الحركة.

- **شرائح السبيكة** (Alloy Strips)، وهما عبارة عن شريحتين من سبيكة خاصة تثبت على جانبي المغناطيس الدائم تعملان على التقليل من أثر التبدل الحراري على المقاومة الكهربائية لકأس السرعة.

- **المثبت المعدني** (Iron Stator)، ويقع إلى الأمام من كأس السرعة دون أن يلامسه. ويثبت على لوحة التدرج التي تدل على سرعة السيارة.

- **المؤشر** (Pointer)، وهو عبارة عن إبرة تتحرك على تدرج يمثل سرعة السيارة بالكيلومتر أو الميل بالساعة. يكون المؤشر مثبتاً على محور يتصل مباشرة بـ كأس السرعة، ولذلك فإن حركته تدل على حركة

بالرغم من الزيادة في استخدام مقياس السرعة الرقمي والمقاييس الأخرى إلا أن اللوحة الأمامية للسيارة لا زالت تسقط عليها المقاييس ذات المؤشرات المبنية على الحركة الميكانيكية، وذلك ليس من الناحية الجمالية فقط، ولكن لأنها أسهل في القراءة من العدادات الرقمية خصوصاً في مقياس السرعة أثناء التسارع (Acceleration).

* **مكونات المقياس الحثي**، ويكون كما في الشكل (١) من الأجزاء التالية:

- **الترس** (Gear)، ويتصل مباشرة مع تروس ناقل الحركة، بحيث يكون مصمماً لموديل معين وحجم إطارات معين وسرعة محددة لمحور الحركة الخلفي.

- **السلك**، وهو عبارة عن سلك من متصل مباشرة بالترس من الجهة الخلفية من عجلة التروس (Gear box)، حيث يدور مع دوران تلك التروس، ويمر طرفه الآخر إلى داخل مقياس سرعة من الجهة الخلفية للمقياس أيضاً، ويحصل بمركز القصبي



● مقياس السرعة الحثي

تلزم أغلب الدول الشركات المصنعة للسيارات بقوة القانون تزويد السيارات بمقاييس للسرعة (Speedometer) يحدد بدقة تامة سرعتها على الطريق، وهو عبارة عن جهاز حساس للتغيرات الصغيرة في سرعة السيارة (المركبة)، وفي نفس الوقت مقاوم بدرجة عالية للارتياح الناجم عن حركتها.

يستخدم مقياس السرعة في المركبات لتحديد السرعة التي تسير بها، ويرتبط عادة - مع جهاز آخر لقياس المسافة التي تقطعها المركبة يطلق عليه مقياس المسافة (Odometer)، وقد تطرقنا في العدد السابق إلى مقياس المسافة، وسيتم في هذا العدد، بإذن الله، استكمال الموضوع، حيث سيتم التحدث عن مقياس السرعة.

يهدف تزويد السيارات بأجهزة قياس السرعة إلى تمكين قائدها من معرفة سرعته، وبالتالي تجنب السرعة العالية، والتي تؤدي غالباً إلى حوادث مروعة يروح ضحيتها عشرات الآلاف من البشر سنوياً، ناهيك عن الخسائر المادية التي تقدر بمليارات الريالات.

أنواع مقياس السرعة

هناك نوعان من مقاييس السرعة تم تصنيفهما حسب المبدأ الذي يقوم عليه كل منها، هما:

● مقياس السرعة الحثي

يعمل مقياس السرعة الحثي بواسطة سلك من محاط بغلاف لحمايته يصل بينه وبين ترس (Gear) خاص في جهاز نقل الحركة (Transmission). يصمم هذا الترس في العادة ليتناسب مع ثلاثة عوامل هي: نوع سنة صنع السيارة، وحجم الإطارات، وسرعة المحور الخلفي.

كيف تعمل الأشياء

والتيار. يمكن إيجاد تلك العلاقة بإدخال عامل ضبط أو أكثر في ذاكرة المقياس لكي يستخدمها المعالج في حساب العلاقة بين التردد والتيار المنتج للعزم المغناطيسي.

يتطلب نظام معايرة مقياس السرعة الرقمي ما يلي:

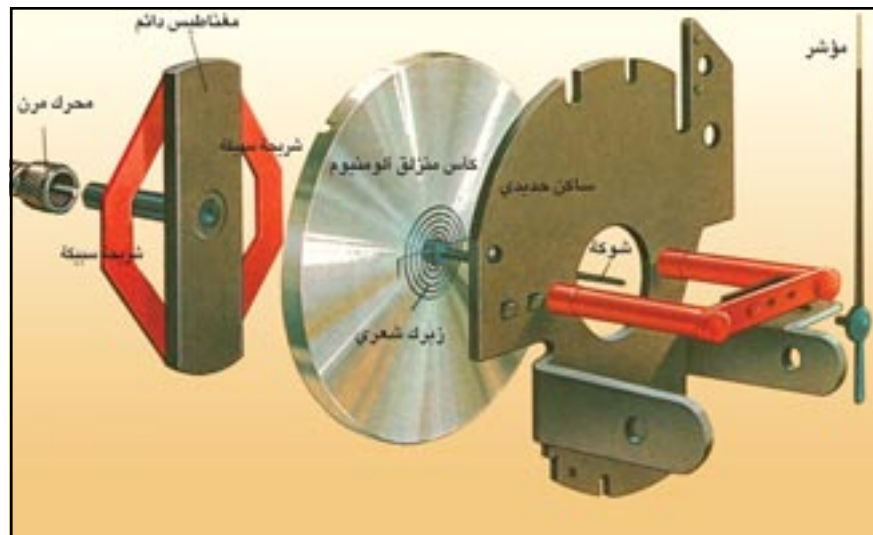
- ١- مصدر معايرة لتوليد إشارة الدخل لمقياس السرعة.
- ٢- نظام حساس ليحدد ويقرأ بدقة انحراف الإبرة، ويعد النظام الحساس أكثر المكونات تعقيداً في هذا التطبيق، ويكون في أكثر صوره إنتشاراً من آلة ، ولوح حساس لإستقبال وأخذ الصورة، وبرنامج لمعالجة الصورة. يوفر هذا النظام مخرجات على شكل زاوية إنحراف من نقطة البداية، أو مباشرة على شكل أرقام تدل على سرعة السيارة بالكيلو أو الميل / ساعة.
- ٣- نظام تحكم لضبط المعايير التي تتتحكم بالعزم المغناطيسي الذي يسبب إنحراف الإبرة.

اختبار دقة المقياس

قد يتعرض سائق المركبة في يوم من الأيام على إحدى الطرق السريعة للإيقاف من قبل رجل المرور وتحرير مخالفة ضده لأنّه تجاوز السرعة القانونية، مع أنه متأكد أن سرعته لم تتجاوز السرعة المحددة للطريق، ويحاول أن يقنعه بذلك، ولكن رجل المرور أيضاً متأكد من أن سرعة السيارة أعلى من السرعة المحددة.

في الحقيقة أن كلاهما صادقاً، ولكن كيف حدث هذا؟ الأمر ببساطة تامة أن هناك عامل هام يغفله كثير من الناس، وهو أن مقياس السرعة قد يكون غير دقيق، ويحتاج إلى اختبار للتأكد من دقته وصحة المقياس، ومن ثم إعادة ضبطه، إذا أثبتت الاختبار غير ذلك، بحيث تعطي القراءة التي تظهر عليه السرعة الحقيقية للسيارة، وبالتالي تلافي مثل هذه المواقف المحرجة.

يشكك بعض المتشائين من أن بعض مصانع السيارات تعمد تزويذ السيارات الجديدة بمقاييس سرعة يشير إلى سرعة أعلى من السرعة الحقيقية للسيارة، وهذا يجعل مقياس المسافة المرتبط به يقيس المسافة التي تقطعها أطول من الواقع،



● شكل (١) مكونات مقياس السرعة الحثي.

السرعة إلى مسافة أبعد، مما يؤدي إلى انحراف المؤشر على تدرج السرعة في اللوحة الأمامية للسيارة بشكل أكبر عن الوضع الصفرى، وبهذه الطريقة يستدل على زيادة السرعة.

مقياس السرعة الرقمي

تمثل إشارة الداخل (Input Signal) الواسطة إلى داخل المقياس سلسلة من التبضات ذات التردد المناسب مع سرعة المركبة (السيارة)، يتحسس المعالج داخل المقياس تلك التردودات فيولد تياراً تتناسبياً ينتج عزماً مغناطيسياً (Torque) يعمل على إنحراف الإبرة عن موضع سكونها.

يلزم لحساب التغير (الإنحراف) في قيم ثابت الزنبرك والمكونات الأخرى غير الفعالة في المقياس تحويله طفيفاً لإيجاد العلاقة بين التردد الداخل إلى المقياس

كأس السرعة، وبالتالي على سرعة السيارة.

* آلية عمل المقياس الحثي، وتبني آلية عمله على مبدأ المجالات المغناطيسية، حيث يحتوى على مغناطيس دائم يدار بواسطة

السلك المتصل بممحول السرعة، فيولد مجالات مغناطيسية عزمية (Torque) تجعل كأس السرعة والمؤشر المتصل به يدور في نفس الإتجاه، بحيث تتناسب درجة دوران وإنحراف المؤشر عن الوضع الصفرى على التدرج مع سرعة السيارة. يتم التحكم بحركة المؤشر وثبتتها عند حد معين بواسطة الزنبرك الشعري المتصل بمحور كأس السرعة، ولذا تستقر حركة كأس السرعة وثبتت عند سرعة معينة عندما تتواءن المجالات المغناطيسية الناتجة عن دوران المغناطيس مع قوة الشد الناتجة عن الزنبرك الشعري، كما يعمل الزنبرك على

إعادة مؤشر السرعة إلى وضع الصفر عندما يتوقف المغناطيس عن الدوران.

ومن الجدير بالذكر أنه كلما زادت سرعة دوران المغناطيس نتيجة لزيادة سرعة السيارة فإن المجالات المغناطيسية المتولدة عن المغناطيس تزداد، وبالتالي تعمل على دوران كأس



● مقياس السرعة الرقمي

صنعت فيها، ويستخدم لذلك جهاز يطلق عليه جهاز معايرة الذبذبة. يحتوي هذا الجهاز على ملف إزالة المغناطيسية، حيث يوجه هذا النظام قريباً من المغناطيس الدائم في مقياس السرعة الحثي، وخلال عملية المعايرة (الضبط) يمرر تيار مستمر (DC) في ملف إزالة المغناطيسية لإزالة أو تخفييف المغناطيسية تدريجياً من المغناطيس الدائم. ومن الجدير بالذكر أن المغناطيس الدائم أثناء تصنيع مقياس السرعة تكون مغناطيسيته أعلى من المطلوب، ولذلك يتم تخفييف المغناطيسية إلى الحد المطلوب أثناء عملية الضبط والمعايرة، بينما لا يمكن إعادة المغنة أثناءها، وخلال عملية المعايرة يمكن تقليل المغناطيسية. وفي العادة يشير مؤشر المقياس قبل إتمام عملية المعايرة إلى سرعة أعلى من السرعة المتوقعة عند معدل معين من دوران ذراع الدخل (Input Shaft) معين من دوران ذراع الدخل (Input Shaft) (Input Shaft). فعلى سبيل المثال، عندما يدور للمقياس. فإنه يجب أن يشير إلى ٦٠ ميل/ساعة، ولكن بدلاً من ذلك فإنه يشير إلى ١٠٠ ميل/ساعة.

يسلط جهاز المعايرة نبضات إزالة المغناطيسية على مغناطيس المقياس أثناء دوران ذراع الدخل عند نفس المعدل السابق (٤٠٠ دورة في الدقيقة)، فتبدأ عملية إزالة المغناطيسية، ولذلك يلاحظ أن إبرة المقياس تنخفض تدريجياً إلى ٩٠ ثم ٨٠ ثم ٧٠ ميل/ساعة، وهكذا حتى تصل إلى ٦٠ ميل/ساعة، وعند ذلك يقفل جهاز الضبط والمعايرة.

المصادر

<http://www.evaluationengineering.com/archive/articles/1100auto.htm>
<http://www.mycarwizard.com/autoshop/electext.html>
Understanding Science, 29560.

سرعة مسموح بها، فإنك في الحقيقة تسير بسرعة تزيد عن ١٢٨ كيلو متر/ساعة، ولذلك أوقفك رجل المرور وإعطاك مخالفة تجاوز السرعة المحددة.

العامل المؤثرة في دقة المقياس

يوجد عدد من العوامل التي تؤثر على دقة المقياس، وبالتالي يجب اختبار تلك الدقة وتصحيحها حسب درجة خطورتها، ومن تلك العوامل ما يلي:

• حجم الإطارات

يؤدي تغيير إطارات السيارة عن تلك التي زودها بها المصنع في كثير من الأحيان إلى التأثير على دقة مقياس السرعة، حيث أن زيادة القطر تؤدي إلى زيادة المحيط، وبالتالي فإن دورة واحدة في الإطار الكبير تؤدي إلى قطع مسافة أكبر من الإطار الأصغر، وبالتالي تزيد سرعة السيارة عن السرعة الظاهرة على مؤشر مقياس السرعة. وفي هذه الحالة يمكن لفني مقياس السرعة أن يقوم بإعادة ضبط المقياس بتغيير التروس الداخلية.

• سنة صنع السيارة

يؤدي تعرض مقياس السرعة في السيارة للتلف، ومن ثم تغييره إلى تغير دقة المقياس وتأثرها إذا تم تبديله بعداد ليس لنفس نوع السيارة ونفس السنة التي تم التصنيع فيها، وبالتالي يحتاج إلى إعادة ضبط حسب المعطيات الجديدة.

• الزنبرك الشعري

تضعف مرونة الزنبرك الشعري مع مرور الوقت، فيؤدي ذلك إلى تغير دقة مقياس السرعة، وفي هذه الحالة تكون السرعة التي يدل عليها مؤشر المقياس أعلى من السرعة الحقيقية، ويمكن إعادة ضبطه بتقليل القوى المغناطيسية للمغناطيس الدائم.

المعايير المقياس

تصنع مقاييس السرعة لكي تتناسب جميع أنواع السيارات وسنة صنع كل نوع، ويتم بعد ذلك ضبطها ومعايرتها لكي تصبح ملائمة لنوع والسنة التي

فيؤدي ذلك إلى تقليل مدة الضمان، إلا هذا الإعتقاد لا تسنده أية معلومات موثوقة. يمكن إجراء الإختبار للتأكد من صحة مقياس السرعة ودقته ببساطة تامة، إلا أن هذه العملية تحتاج إلى راكب آخر مع السائق معه ساعة إيقاف، أو أي ساعة أخرى بها وظيفة التوقيت، وطريق سريع ممتد، يحتوي على علامات يفصل بين كل منها مسافة كيلو متر واحد، وتكون حركة المرور عليه خفيفة نوعاً ما، ورق وقلم وألة حاسبة، وتمثل خطوات فحص مقياس السرعة بما يلي:

١- إفحص الإطارات للتأكد من ضغط الهواء المناسب. ويمكن معرفة ذلك من قراءة دليل السيارة المرفق معها من المصنع، أو قد يوجد على ملصق على جانب الباب الأمامي. كما يحتوي الملصق على قطر الإطار المناسب.

٢- درب مساعدك على عملية إيقاف وتشغيل الساعة عندما يحاذي علامات الطريق.

٣- إبحث عن منطقة خالية من المرور على الخط السريع.

٤- قُدْ السيارة بسرعة ثابتة عندما يكون الطريق مفتوحاً أمامك ولتكن ٦٠ كيلومتر في الساعة، دون أن تتسبب في مخاطر مرورية، ثم أطلب من مساعدك أن يقيس الوقت اللازم لقطع المسافة بين علامتين.

٥- أطلب من مساعدك أن يسجل الوقت اللازم لقطع مسافة مقدارها واحد كيلو متر، وسرعتك كما شاهدتها على مقياس السرعة في سيارتك. يمكن أن تعمل عدة قراءات وتأخذ معدلاً لكي يكون المقياس معياراً أكثر وأكثر دقة.

٦- قم بعملية الحساب، فعلى سبيل المثال لو سجل مساعدك ٥٦ ثانية، وهو الزمن اللازم لقطع مسافة مقدارها واحد كيلومتر فإن سرعة سيارتك الحقيقية تكون كالتالي:

$$\text{سرعة السيارة الحقيقية} = \frac{60}{56} = 10.7 \text{ كيلومتر/ساعة}$$

وهنا يتضح الفرق فإذا كنت تقود سيارتك على خط سريع بسرعة ١٢٠ كيلومتر/ساعة، كما يدل على ذلك مقياس السرعة في سيارتك وهي أقصى



من أجل فلذات أكبادنا

قوة نحمل القبة

- قطعها، شكل (١).
٢- قص بعناية تامة خلال الشريط اللاصق
لكي تحصل على أربعة انصاف سفالية
لقصور البيض، شكل (٢).
٣- ضع تلك الانصاف من قشور البيض
مقلوبة (شكل قبة) على طاولة في شكل
رباعي أو مستطيل بحيث يكون أصغر قليلاً
من أحد الكتب الموجودة.
٤- ضع أحد الكتب على قشور البيض ثم
أضف بعد ذلك الكتب واحداً بعد الآخر، شكل
(٣). ماذما تشاهد.

● المشاهدة

نشاهد أن قشور البيض لم تنكسر إلا
بعد وضع عدد كبير من الكتب.

● الاستنتاج

نستنتج أن شكل القبة التي تمثله قشور
أربعة قشور بيض مفرغة، مقص، البيضة يتحمل الضغط ويقاوم الإنهايار حتى
شريط لاصق، بعض الكتب متقاربة الحد الأعلا من الوزن الذي يتحمله، ولذلك
إإن تصميم القباب يكون له حد معين من
الوزن يتم حسابه بواسطة المهندسين.

تعد السطوح المصممة على شكل قباب أشكال جمالية إضافة إلى أنها قوية
ومتينة ومقاومة للإنهايار، ولذلك يستخدمها المعماريون في المباني منذآلاف
السنين. وكثيراً ما تشاهدها في المساجد الكبيرة، وهناك بنائين مشهورين
يحتوي كل منهما على قبة ضخمة، هما تاج محل في الهند ومبني الكابitol
(Capitol) في الولايات المتحدة الأمريكية.

● الأدوات

يمكن تفسير قدرة التحمل تلك بأن قوة
الضغط - الناجمة عن وزن وثقل مادة البناء -
تتوزع وتنتقل إلى الأسفل عن طريق
الأحجام. السطوح الجانبية للقبة.

● الخطوات

يسرنا في هذا العدد أن نقدم لأحبابنا
وفلذات أكبادنا تجربة مبسطة توضح هذا
المبدأ المستخدم منذآلاف السنين.

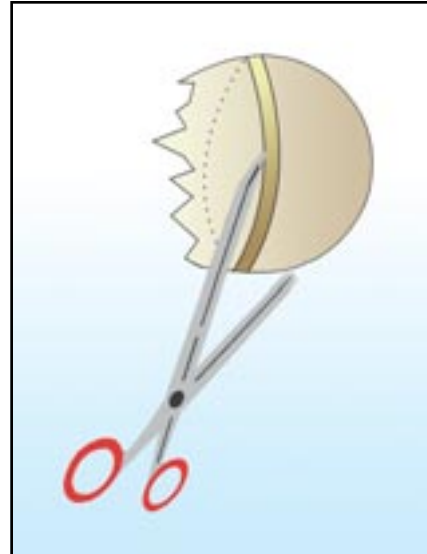
١- ضع الشريط اللاصق حول منتصف
قشرة البيضة لمنع تكسر القشرة عند

Young Scientist, Looking at structures Vol.14 المصدر:

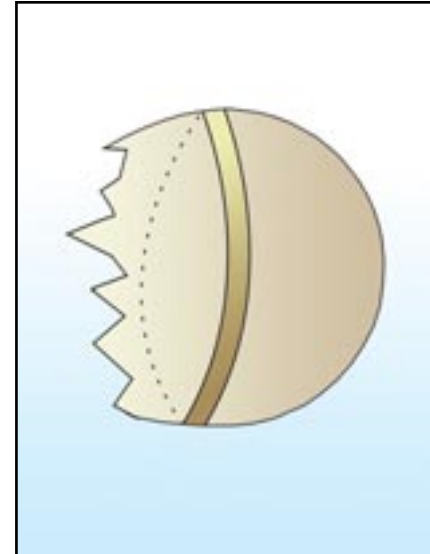
العلوم والتكنولوجيا - ٥٧



شكل (٣)



شكل (٢)



شكل (١)

لخميره ناقلة الأسيتيل ٢ (NAT2) لكل من
منهم بواسطة فحص الكافيين في البول.

• نتائج الدراسة

أشارت نتائج الدراسة إلى ما يلي:-
١- تأكيد ما تم نشره سابقاً عن سيادة
النمط البطيء للأستلة بين السعوديين،
حيث كانت النسبة الإجمالية لهذا النمط
٧٦,٧٪ من كافة المتطوعين.

٢- وجود نسبة مرتفعة بدلالة إحصائية من
ذوي النمط الظاهري السريع للأستلة بين
منقوصي خميرة جي-٦- بي دي المصاحب
بمرض الفوال، حيث بلغت ٤٥,٨٪ مقارنة
بغيرهم من منقوصي خميرة جي-٦- بي
دي غير المصاحب بمرض الفوال (٠,١٪).
أو الأشخاص ذوي النشاط الطبيعي لخميره
جي-٦- بي دي (١٩,٧٪).

٣- لم يلاحظ وجود فارق ذي دلالة إحصائية
في هذه النسبة عند مقارنة جميع منقوصي
 الخميرة جي-٦- بي دي (٤٤ شخصاً) مع
المجموعة الضابطة، حيث بلغت نسبة ذوي
النمط الظاهري السريع للأستلة في كل منها
٢٩,٥٪ و ١٩,٧٪ على التوالي.

٤- لم يلاحظ وجود فوارق ذات دلالات
إحصائية بين الأشخاص من ذوي النمط
الظاهري السريع للأستلة وغيرهم من ذوي
النمط البطيء ضمن كل مجموعة على حدة
أو بين المجموعات الثلاث، وذلك في العمر أو
الوزن أو الجنس مما يشير إلى عدم وجود
تأثير لهذه المتغيرات على النتائج
المذكورة أعلاه.

٥- وجود علاقة رابطة ذات دلالة إحصائية
هامه بين مرض الفوال في منقوصي خميرة
جي-٦- بي دي وبين النمط الظاهري
السريع للأستلة (خميرة ناقلة الأسيتيل ٢)
وذلك من خلال التحليل الإحصائي
المعروف بربع كاي (Chi-Square) في
جدول ٢X٢ Contingency Table (٢X٢).

• الخلاصة

تعد هذه الدراسة الأولى من نوعها -
لعدم وجود آلية دراسات أو نتائج مشابهة
منشورة في الأدبيات العلمية - وعليه
يسنتنون من هذه الدراسة بأنه قد يكون
العلاقة بين مرض الفوال في منقوصي
 الخميرة جي-٦- بي دي وبين النمط
الظاهري السريع للأستلة أثر هام على
انحلال خلايا الدم الحمراء عند المصاحب
بهذا المرض.



دراسة العلاقة بين مرض الفوال والنمط الظاهري للأستلة

يعتبر مرض الفوال (Favism) أحد الأمراض الشائعة في المملكة العربية السعودية وخاصة في المنطقة الشرقية، وهو عبارة عن انحلال خلايا الدم الحمراء ينتج عنه فقدان حاد عند تناول الفول المدمى أو فول الصويا أو الباقلاء أو بعض الأدوية من قبل بعض المصاحب بنقصان خميرة جلوكوز-٦- فوسفات ديهدروجينيز، جي-٦- بي دي (Glucose-6 Phosphate Dehydrogenase, G6PD Deficiency)، ولا تزال أسباب ذلك الانحلال مجهولة، حيث أنها تحدث عند بعض المصاحب بنقصان خميرة جي-٦- بي دي وليس جميعهم. إلا أن بعض الدراسات قد لمحت إلى أن الفوارق الوراثية بين الأشخاص في أنماط استقلاب المواد الكيميائية الغريبة على الجسم (Xenobiotics) قد تكون من العوامل المسببة لمرض الفوال.

تعد الأستلة (N-acetylation) من التفاعلات الكبدية الهامة في عملية استقلاب المواد الكيميائية الغربية على الجسم، حيث تقوم خميرة ناقلة الأسيتيل ٢ (N-acetyltransferase2, NAT2) بتنفيذها بشكل رئيسي. ويوجد المورث المتحكم في هذه الخميره بشكل متعدد، وهذا يؤدي إلى ظهور نمطين ظاهريين معروفين للأستلة هما النمط الظاهري السريع والنمط البطيء، مما يعني بروز فوارق بين الأشخاص في معدل استقلاب العديد من المواد الكيميائية والأدوية الهامة التي تتطلب الأستلة. كما ينتج عن هذا التعدد في نمط الأستلة - حسبما أشارت الدراسات العلمية - وجود علاقة رابطة بين العديد من التأثيرات الضارة للأدوية وكذلك بعض الأمراض من جهة وبين نمط ظاهري معين من أنماط الأستلة (سريع أو بطيء) من جهة أخرى.

قامت مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا بتمويل مشروع البحث م ص ٥٤-٢-٢٠ ذكور و ٢ إناث.

٣- مجموعة المصاحب بنقصان خميرة جي-٦- بي دي المصاحب بمرض الفوال وعدهم ٧٦ ذكور و ٣٧ إناث.

٤- مجموعة المصاحب بنقصان خميرة جي-٦- بي دي غير المصاحب بمرض الفوال وعدهم ٢٠ ذكور و ١٨ إناث.

بعد التأكيد من خلو جميع المتطوعين من أمراض الدم الأخرى والأمراض العضوية الرئيسية ومن تعميمهم بوظائف كلوية وكبدية طبيعية، تم القيام بتحديد النمط الظاهري

(DHA) بالذاكرة والتعلم من المرحلة الأولى للولادة لأنّه يعمل على نقل الرسائل عبر العقد الشبكية (Synapses) في المخ.

قامت مجموعة جرق كول (Greg M. Cole) والأعصاب بجامعة كاليفورنيا بالولايات المتحدة الأمريكية في لوس أنجلوس - بدراسة أثر (DHA) على فئران تجارب بعمر ١٧ شهرًا تقريبًا، حيث تم تعريضها بواسطة الهندسة الوراثية لمرض يشبه المرض.

قسمت الفيبران المذكورة إلى مجموعتين، خضعت إداهما إلى نظام تغذية ينقصه حامض (DHA)، بينما خضعت الجموعة الأخرى لنفس نظام الغذاء، ولكن أضيف إليه الحامض المذكور.

بعد ١٠٣ أيام تatrix أن المجموعة التي تناولت حامض (DHA) في غذائها ترتكز في دمائها كمية كافية من هذا الحامض، وبالتالي في أدمغتها، أما المجموعة الأخرى فإن تركيز هذا الحامض نقص بشكل كبير في دمها.

بعد خمسة أشهر قام كول
ومجموعته بدراسة ذاكرة الفئران
في كلتا المجموعتين، وذلك بتدربيها
على السباحة في حوض ماء
دافئ، ثم قاما بزيادة مستوى
الماء بحيث تصبح مسطبة الحوض
عند مرتبة نه Δ ما.

بعد أسبوع من التدريب أمكن
المجموعة التي تناولت (DHA) أن
تتذكر مكان الحوض خلال ٢٠٪ إلى
٣٠٪، أما المجموعة الثانية فقد
استغرقت عملية تذكرها لكان
الحوض أكثر من ٥٠٪، بل أن
عدداً من هذه المجموعة لم يفلح في

التعرف على مكان الحوض.
وتنكر سالي فراوتتشي (Sally A. Frautschy) من مجموعة كول أن بعض فئران المجموعة التي تتناولت (DHA) أمكنها التعرف على مكان الحوض خلال فترة أقل من عشر ثوانٍ، وتصنيف فراوتتشي أن هذا النوع من ضعف الذاكرة يشبه لحد ما أعراض مرض الزهايمير، وهو مثل شخص لا يقدر على تذكر أين أوقف سيارته في موقف فسيح للسيارات.

المصدر:

جنوب كاليفورنيا المليئة بالمركبات ٢- كان النظام الغذائي الغني باللحوم والفقير في الحبوب التي تتبعنا منها هذه المثلثات .

ويعلق أردن بوب الثالث (Arden Pope 111) من جامعة بيرمنجهام في ويتو أن كل القاطنين بجنوب كاليفورنيا معرضين -بغض النظر عن عمرهم أو جنسهم - لأمراض الرئة مرضي الريو وغيرهم ، مدخنين أو غير مدخنين .

ويزيد الباحثون أن تناول اللحوم بكثرة يتسبب في زيادة حمض البول المعروف بـ (Deoxy cyclic Acid) (الذي يتسبب في انخفاض إنزيم ينظم نمو الخلايا على جدران الأمعاء يطلق عليه إنزيم ثنائي أمين أو كسيديز (Diamine oxidase). ويزيد بغض النظر عن معدلات التلوث منخفضة أو عالية فإن أثرها على المدى البعيد يعد كبيراً للغاية خاصة للصغار الذين يعانون أكثر من غيرهم لأن جهازهم التنفسي في هذه المرحلة العمرية حساس حتى لعدلات منخفضة من التلوث.

الباحثون أن زيت الزيتون
يُعمل على انخفاض حمض البول (Deoxycyclic Acid) المنتج بكثرة في من تناول اللحوم وبالتالي فإنه يزيد من معدل إنتاج إنزيم (DAO) لتصل إلى المعدل المطلوب لایعاد شبح السرطان.

٢٨ قطر أن زيت الزيتون يحمي بإذن الله تعالى المصادر: أظهرت دراسة حديثة أجريت في

أمل جديد لعلاج الزهايمر

قام باحثون بتحليل بيانات
صادرة عن الوكالة الدولية لأبحاث
السرطان ومنظمة الأغذية
والدواء، وخلصوا إلى أن النساء

أشارت دراسة حديثة إلى أن الغذاء المضاف إليه الحامض الدهني أوميغا-٣ (Omega-3) الموجود في السمك ودهن الكنولا (Canola) يمكنه أن يحمي - بإذن الله - من الإصابة بفقدان الذاكرة في فئران التجارب، وهو مرض شبيه بمرض الزهايمير عند الإنسان.

وتؤكد هذه الدراسة مجموعة من الدراسات السابقة التي تشير إلى أهمية زيت السمك في الحد من الإصابة بمرض الزهايمير عند

والزراعه تتعلق بالنظام الغذائي مع معدل الإصابة بالسرطان خلال الفترة من ١٩٨٧ م إلى ١٩٩٢ م.

تركزت البيانات المذكورة بصفة أساس على كمية زيت الزيتون المستهلك في الغذاء لعدد من الأشخاص الموزعين في ٢٨ قطراً من أوروبا والولايات المتحدة والبرازيل وكولومبيا وكندا والصين.

أظهرت نتائج تحليل البيانات أن أكثر من ٧٥٪ من معدلات الإصابة بسرطان الأمعاء في الأقطار المذكورة يعتمد على ثلاثة أنماط من النظام الغذائي، وذلك كما يلي:-

الإنسان، كما تشير دراسة سابقة أظهرت أن النظام الغذائي المكون من اللحوم والأسماك مجتمعة زيادة في معدل الإصابة بالسرطان المذكور.

أظهرت الدراسات السابقة أن نظاماً غذائياً يعتمد على الزيتون انتهاكاً في معدل الإصابة بالسرطان.

تلويت الهواء يعيق نمو الرئة

أشارت دراسة حديثة بجنوب كاليفورنيا بالولايات المتحدة الأمريكية أن الأشخاص الذين يقضون فترة الطفولة في بيئه ملوثه الهواء يعرضون أنفسهم لمشاكل تتعلق بنمو الجهاز التفصي مثالم مثل الذين يولدون لأمهات مدخنات . وتصيف هذه الدراسة ضررآ آخر للمضار الصحية العديدة التي يجلبها الهواء الملوث لسكان المعمورة، فضلاً عن أنها تؤكد على ضرورة تنقية الهواء لنفع طبيعى للجهاز التفصي خاصة الرئة.

شكل فترة المراهقة مرحلة حاسمة في تطور نمو الرئة عند الإنسان، ولعمرفة أثر التلوث الهوائي على نمو الرئة خلال هذه الفترة قام جيمس قودر مان (James Gauderman) ومجموعته في جامعة كاليفورنيا بلوس أنجلوس باختبار سعة رئة ١٧٥٩

تمليذا وتلميذة في سن الصف الرابع ابتدائي من ١٢ منطقة مختلفة في ولاية كاليفورنيا تتفاوت درجات نقاء الهواء فيها من نقى جدا إلى درجة تلوث عالية. أجري الاختبار خلال الفترة من ١٩٩٣ إلى ٢٠٠١، تم فيها قياس سعة رئة التلاميذ المتربيين سنويا مع اختبار متربيين جدد خلال تلك الفترة، كما تم رصد المعلومات الخاصة بكل تلميذ من حيث الصحة العامة والعرض للدخان.

أظهرت نتائج الدراسة أن التلاميذ الذين نشأوا في بيئه ذات تلوث هوائي عالي يتعرضون بمعدن خمسة أضعاف لمشاكل في الرئة مقارنة بالللاميذ الذين نشأوا في البيئة النظيفة، وتنطبق هذه المقارنة على التلاميذ المولودين لأمهات مدخнатات وأمهات غير مدخنات.

ويذكر قودرمان أن ملوثات الهواء - الكربون، ثاني أكسيد النيتروجين والأخبرة الحمضية، وغيرها - تقلص من حجم الرئة و لذلك فلا عجب أن يكون الأمر كذلك في



ضمن إختصاصاتنا. أما من حيث رغبتك في إدراج اسمك في قائمة الأهداءات فسيتم ذلك في الوقت المناسب، أما اقتراحك بتجليد المجلة في مجلدات فنحن نقوم بذلك حيث يتم تجليد الأعداد الصادرة في العام في مجلد واحد، ولكنها لا توزع على العامة، بل توزع على المؤسسات العلمية والأكاديمية.

● الأخ / أيمن السيد طلبة العزب - مصر

نشكرك على ثنائك العاطر على المجلة، ويهمنا بالدرجة الأولى رضاء القارئ فهو المقياس الذي يشعرنا بنتيجة الجهود التي تبذل من كل القائمين على المجلة. أما من حيث طلباتك التي تخص المجلة فسنحاول تزويديك بالمتوفّر منها، ولكن يؤسفنا عدم تلبية طلبك الخاص بالكتب الإسلامية، لأن هذا ليس من إختصاصنا، وهناك جهات أخرى مختصّة بذلك.

● الأخ / محمد بن عبدالله الجابر-الرياض

نشكرك على رسالتك المعبرة وسيتم تزويديك بالأعداد القادمة بإذن الله تعالى، وكذلك بالأعداد الخاصة بالأيل.

● الأخ / علي بن محمد الحجيلان- القصيم-بريدة
نشكرك على حرصك المتمثل بتزويد المجلة بتغيير عنوانك، حيث أن هذا يوفر علينا جهد وقت .. وتمنى أن تصلك المجلة على عنوانك الجديد. أما من حيث تأخر المجلة فهذا خارج عن إرادتنا.

● الأخ / دويم بن سالم الشعيلي-سلطنة عمان
نشكرك على رسالتك، وسيتم إدراج اسمك في قائمة الاهداءات، كما أنها سنحاول تزويديك ببعض الأعداد السابقة المتوفّرة، ولك تحياتنا.

● الأخ / عبدالحليم قادری-الجزائر
تقينا رسالتك وسررنا ما فيها من عبارات الإطراء ونشكرك على ثقتك الغالية بنا، ولكن ما طلبه من كتب غير متوفّر لدينا.

مع القراء

قراءنا الأعزاء

تلت المجلة العديد من الرسائل التي تحمل بين طياتها عبارات الثناء والإشادة بالجهد المبذول من القائمين على المجلة حتى تكون في مستوى يضاهي المجالات العالمية الشهيرة، ونحن إذ نشكر لقرائنا هذه الإشادات نرجو من الله أن يوفقنا لتحقيق رغبتهم في أن نقدم لهم من العلم والمعرفة ما يفيدهم في دينهم ودنياهم والله ولي التوفيق،»

● الأخ عبدالله سلحـو- سوريا - حلب

نشكرك على رسالتك المعبرة والتي تحمل في طياتها عبارات الثناء والإطراء على المجلة وما تحويه من معلومات تشبع

● الأخ / عبدالعزيز بن عبدالله الشمالي - القصيم - البكيرية
نشكرك على إشعار المجلة بتغيير عنوانك، حيث أن هذا يوفر علينا جهداً كبيراً ويساعدنا على تحقيق أهدافنا.

● الأخ / سعود حامد خلاف- ينبع الصناعية
نشكرك على رسالتك المحملة بعبارات الإطراء والثناء على المجلة وعلى الجهد المبذول في سبيل إعدادها. أما نشرها في الإنترنـت فنـحن بالفعل بدأنا ذلك، وقد نـشرـنا عدة أعداد في العنوان (www.kacst.edu.sa)، وسـنـسـتـمرـ في ذلك خـدـمةـ للـقارـيءـ .

● الأخ / محمد عبدالحسن محمد-رفـاء
نشكرك على دعائـكـ الطـيـبـ، وأـمـاـ منـ حيثـ طـلـبـكـ فـسـنـحاـولـ تـبـيـتـهـ قـدـرـ الإـمـكـانـ .
● الأخ / عبدالعزيز محمد أبو الهـطـيلـ- الطـائفـ
نـحـنـ لـاـ نـهـمـلـ أـيـةـ رسـالـةـ تـصـلـنـاـ وـنـحـاـولـ بـقـدـرـ الإـمـكـانـ تـحـقـيقـ رـغـبـةـ الـقـارـيءـ ، وـلـكـ فيـ بـعـضـ الـاحـيـانـ لـاـ نـسـتـطـيعـ ذـلـكـ لـأـنـهـ لـاـ تـخـلـقـ

● الأخ / علي محمد صباغ - مكة المكرمة

نشكرك على رسالتك، وسيتم تحقيق طلبك في القريب العاجل بإذن الله تعالى.

● الأخ / رهـفـ أـمـدـ عـبـدـالـلـطـيفـ- الأـرـدنـ - عـمـانـ
يسـعـدـنـاـ اـسـتـفـادـتـكـ مـنـ الـمـجـلـةـ، فـهـدـفـنـاـ هـوـ

في
العدد الم قبل

أمراض الدم (الجزء الثالث)



جامعة الملك عبدالعزيز



العلوم والتكنولوجيا

مجلة علمية فصلية تصدرها مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية > السنة التاسعة عشر > العدد الثالث والسبعون > محرم ١٤٢٦ هـ / فبراير ٢٠٠٥ م

أمراض الدم

(الجزء الثالث)



أضرار تناول المبعة والدم

ارتفاع ضغط الدم

مزارع الدم

ISSN 1017 3056

بسم الله الرحمن الرحيم

منهاج النشر

أعزاءنا القراء :

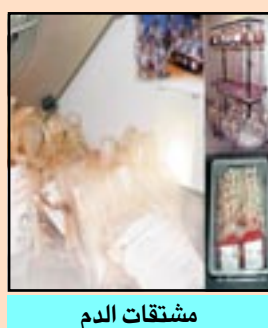
- يسرنا أن نؤكد على أن المجلة تفتح أبوابها لمساهماتكم العلمية واستقبال مقالاتكم على أن تراعي الشروط التالية في أي مقال يرسل إلى المجلة :-
- ١- يكون المقال بلغة علمية سهلة بشرط أن لا يفقد صفتة العلمية بحيث يشتمل على مفاهيم علمية وتطبيقاتها .
 - ٢- أن يكون ذا عنوان واضح ومشوق ويعطي مدلولاً على محتوى المقال .
 - ٣- في حالة الاقتباس من أي مرجع سواء كان اقتباساً كلياً أو جزئياً أو أخذ فكرة يجب الإشارة إلى ذلك ، وتذكر المراجع لأي اقتباس في نهاية المقال .
 - ٤- أن لا يقل المقال عن أربع صفحات ولازيد عن سبع صفحات طباعة .
 - ٥- إذا كان المقال سبق أن نشر في مجلة أخرى أو أرسل إليها يجب ذكر ذلك مع ذكر اسم المجلة التي نشرته أو أرسل إليها .
 - ٦- إرفاق أصل الرسومات والصور والنماذج والأشكال المتعلقة بالمقال .
 - ٧- المقالات التي لا تقبل النشر لتعادل كتابتها .
- يمنح صاحب المقال المنشور مكافأة مالية تتراوح ما بين ٣٠٠ إلى ٥٠٠ ريال .

محتويات العدد

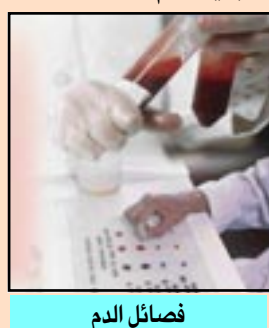
● بنك الدم مستشفى الرياض المركزي — ٢	● أضرار تناول الميتة والدم ولحم الخنزير — ٤٠
● الجهاز القلبي الوعائي — ٤	● تسرب الدم من الأوعية الدموية — ٤٥
● فصائل الدم — ٧	● طرق فحص الدم — ٤٨
● ارتفاع ضغط الدم — ١٠	● كتب صدرت حديثاً — ٥١
● بدائل صناعية لمكونات الدم — ١٦	● عرض كتاب — ٥٢
● عالم في سطور — ١٨	● كيف تعمل الأشياء — ٥٤
● نقل الدم — ١٩	● مساحة للتفكير — ٥٦
● بلازما الدم بين الصحة والمرض — ٢٢	● مصطلحات علمية — ٥٩
● مزارع الدم — ٢٦	● من أجل فلذات أكبادنا — ٦٠
● مشتقات الدم — ٢٩	● بحوث علمية — ٦١
● الجديد في العلوم والتكنولوجيا — ٢٢	● شريط المعلومات — ٦٢
● التبرع بالدم — ٣٣	● مع القراء — ٦٣
● تبديل الدم — ٣٦	



تسرب الدم من الأوعية



مشتقات الدم



فصائل الدم

المراحل

رئيس التحرير

مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا - الإدارية العامة للتوعية العلمية والنشر

ص.ب. ٦٠٨٦ - الرمز البريدي ١١٤٤٢ - الرياض

هاتف: ٤٨٨٣٤٤٤ - ٤٨٨٣٥٥٥ - ناسوخ (فاكس) ٤٨١٣٣١٣

البريد الإلكتروني: jscitech@kacst.edu.sa

Journal of Science & Technology

King Abdulaziz City For Science & Technology

Gen. Direct. of Sc. Awa. & Publ. P.O. Box 6086

Riyadh 11442 Saudi Arabia

يمكن الاقتباس من المجلة بشرط ذكر اسمها مصدرأً للمادة المقتبسة
الموضوعات المنشورة تعبر عن رأي كاتبها

العلوم والتكنولوجيا



المشرف العام

د. صالح عبد الرحمن العذل

نائب المشرف العام
ورئيس التحرير

د. عبد الله أحمد الرشيد

هيئة التحرير

د. سليمان بن حماد الذويطر

د. عبد الرحمن بن محمد آل إبراهيم

د. دحام إسماعيل العاني

د. جميل عبد القادر حفني

د. أحمد عبد القادر المهندي

د. محمد بن عبد الرحمن الفوزان

* * *

كلمة التحرير

قراءنا الأعزاء

يسعدنا أن نضع بين يدي القارئ الكريم الجزء الثالث من أمراض الدم بما يحتويه من مواضيع شيقة عن الدم وأسراره، مما يدل على عظمة الخالق الذي أودع فيه كل هذه الخصائص، وهذا الدم جزء من جسم الإنسان الذي أمرنا ربنا بالنظر فيه بالتوجيهي الرباني ﴿وَفِي أَنفُسِكُمْ أَفْلَأُ تُبْصِرُونَ﴾ [الذاريات: ٢١]، وهذا يقوى إيماننا بقدرة خالقنا. ومع أهمية الدم العظيمة لحياة الإنسان إلا أنه تبين في العصر الحديث الأضرار الناجمة عن تناول الدم، مما يعد من الإعجاز العلمي للقرآن الكريم الذي حرم تناوله قبل أربعة عشر قرناً، في قوله تعالى: ﴿حُرِّمَ عَلَيْكُمُ الْمَيْتَةُ وَالدَّمُ وَلَحْمُ الْخَنْزِيرِ﴾ [المائدة: ٣].

قراءنا الأعزاء

يتطرق هذا العدد إلى المواضيع التالية: الجهاز القلبي الوعائي، فصائل الدم، وإرتفاع ضغط الدم، والبدائل الصناعية لمكونات الدم، ونقل الدم ومشتقاته، وبلازم الدم بين الصحة والمرض، ومزارع الدم، ومشتقات الدم، والتبرع بالدم، وتبديل الدم، وأضرار تناول الميته والدم ولحم الخنزير، وتتسرب الدم من الأوعية الدموية، وطرق فحص الدم.

هذا ما اشتمل عليه العدد من مواضيع إضافة إلى الأبواب الثابتة التي درجنا على تضمينها في كل عدد.

والله من وراء القصد وهو الهدى إلى سواء السبيل،،،

العلوم والتكنولوجيا



سكرتارية التحرير

د. يوسف حسن يوسف
د. ناصر عبد الله الرشيد
أ. حمد بن محمد الحنطي
أ. خالد بن سعد المقبسي
أ. عبدالرحمن بن ناصر الطاهري
أ. وليد بن محمد العتيبي

التصميم والإخراج

عبد السلام سيد بيان
محمد علي إسماعيل
سامي بن علي السقامي
فيصل بن سعد المقبسي

العلوم والتكنولوجيا



بنك الدم

مستشفي الرياض

المركزي

د . عادل بن سعود الصعب



- ٧- وضع الخطة والبرامج ل القيام بالحملات الخارجية للتبرع بالدم على مدار العام، وذلك لتوفير الدم ومشتقاته.
 - ٨- إمداد منطقة مكة المكرمة والمشاعر المقدسة بما تحتاجه من الدم ومشتقاته خلال موسم الحج كل عام.
 - ٩- المساهمة في إمداد المناطق المنكوبة خارج المملكة بما تحتاجه من الدم ومشتقاته.
 - ١٠- المشاركة في المهرجانات التي تنظمها الدولة على مدار العام مثل مهرجان الجنادرية للترااث والثقافة .. وغيره.
- القوة البشرية**
- ت تكون القوة البشرية لبنك الدم مما يلي:-
- * رئيس بنك الدم.
 - * مسؤول العلاقات العامة.
 - * أطباء أخصائيين في مختبرات وبنك الدم.
 - * أطباء عموميون.

أفتتح بنك الدم المركزي
في ١٤٨٥/٨/١٨ الموافق ١٩٦٥/١٢/١٠ كأحد أقسام المختبر المركزي وبنك الدم بالرياض لخدمة مستشفيات منطقة الرياض، وذلك بإمدادها بما تحتاجه من الدم ومكوناته.

<مهام البنك

يطلع بنك الدم منذ إنشائه بمهامه الأساسية، وهي:

- ١- توفير الدم ومشتقاته على مدار الساعة بكثافات تغطي احتياجات المرضى في منطقة الرياض وغيرها من مناطق المملكة مع ضمان كفاءتها وسلامتها من نقل الأمراض، وذلك كالتالي:
 - * استقبال المتربيين بالدم وتسجيل بياناتهم والكشف الطبي عليهم من قبل لجنة طبية مكونة من أطباء وفنانين مؤهلين لتحديد صلاحيتهم للتبرع بالدم.
 - * سحب الدم من المتربيين بالدم من قبل مرضين مؤهلين.
 - * فصل وتحضير مشتقات الدم بالطريقتين اليدوية والآلية.
 - * إجراء فحوصات أمراض الدم المعدية.
 - * تخزين الدم ومشتقاته في ثلاجات ومجمدات خاصة.
 - * تجميد الدم للدم الذاتي والفصائل النادرة.





عبدالعزيز أمير منطقة الرياض.
- وزارة التربية والتعليم برعاية وتشريف
معالي وزير التربية والتعليم.
- الكليات والمدارس والمعاهد الحكومية
والخاصة وبعض الدوائر الحكومية
والعسكرية والشركات.

الخطط المستقبلية

تشمل الخطط المستقبلاة للبنك
ما يلي:-
* افتتاح مراكز دائمة للتبرع بالدم داخل
الجمعيات السكانية لتسهيل وصول
المتبرعين بالدم إلى هذه المراكز.

* تطوير العمل في بنك الدم، وذلك بتطبيق
الطريقة الآلية في جميع أعمال بنك الدم من
إختبارات التوافق وفصال الدم بالإضافة
إلى فصل مشتقات الدم.

* تطبيق برنامج متتطور للحاسوب الآلي
وربط بنك الدم بكل أقسام مجمع الرياض
الطبي بالإضافة إلى جميع بنوك الدم في
المملكة بواسطة الحاسوب الآلي.

* البدء في تجميد كريات الدم الحمراء
المركزة وحفظها لمدة تصل إلى عشر سنوات.
* تنظيم وتنسيق خدمات نقل الدم على
مستوى المملكة.

* تطوير الخدمات المقدمة للمرضى
والخدمات العلاجية التي إستحدثت في
طب نقل الدم الحديث من توفير التقنية
والمكائن للوصول إلى خدمات متغيرة.

٤- قسم فحص الأمراض المعدية، ويتم
فيه فحص دم المتبرعين لضمان خلوه من
جميع الأمراض المعدية قبل صرفه للمرضى.

٥- قسم إختبارات التوافق، حيث يتم
إجراء إختبارات التوافق لتحديد الدم
المتوافق مع دم المريض قبل نقله.

٦- قسم السجلات، ويعمل على حفظ
جميع السجلات الخاصة بالمتبرعين
والمرضى، ويتم فيها عمل الإحصائيات
الدولية الخاصة بأعمال بنك الدم.

مراجع بنك الدم

يستقبل بنك الدم المتبرعين بالدم من
الجنسين من الفئة العمرية من ١٨ - ٦٠ سنة
خلال الفترة من ٨ صباحاً إلى ٨ مساءً
من السبت إلى الخميس.

كما يقوم البنك بتنظيم حملات سنوية
للتلبية بالدم في كل من:

- إمارة منطقة الرياض برعاية وتشريف
صاحب الملكي الأمير / سلمان بن



* أخصائي مختبر.

* فنيين وفنين مختبر.

* ممرضين وممرضات لسحب الدم.

* موظفي إستقبال للمتبرعين بالدم.

أقسام بنك الدم

يتكون بنك الدم من الأقسام التالية:

١- قسم التبرع بالدم، ويستقبل المتبرعين
بالدم من الجنسين وتسجيل بياناتهم والكشف
الطبي عليهم، ومن ثم سحب الدم منهم.

٢- قسم فصل مكونات الدم، حيث يتم
فصل الدم بالطريقتين اليدوية والآلية، ومن
ثم حفظها في ثلاجات ومجددات خاصة.

٣- قسم تأكيد الفصيلة، حيث يتم تحديد
فصائل الدم الخاصة بوحدات الدم والمتبرعين
وتسجيلها على أكياس الدم ومشتقاته.





بشكل منظم ودقيق خلال فوائل زمنية محسوبة بدقة متناهية، إذا اختلت حدثت أمراض غایة في الخطورة والتعقيد، وتعتمد هذه الدورة الدموية جهاز عصبي يقبع ضمن ألياف القلب وينتشر بشكل شعاعي ضمن معظم التجاويف القلبية نaculaً الرسالة أو التنبيه الكهربائي من مراكز محددة عبر هذه الألياف العصبية بحيث لا يحدث - مadam القلب سليمًا - أي خلل في ضربات القلب.

أما بالنسبة لتفريذية القلب الحاوي للدم فإنها لا تتم مباشرة من التجويف القلبي ذاته، بل من خلال أوعية صغيرة تتفرع من الشرايين الخارجة من القلب، والتي تتسبب إصابتها في حدوث الجلطات وانقطاع التروية الدموية عن القلب، أي ما يعرف بالاحتشاءات القلبية (Cardiac Infarctions). وتنتمي حركة الدم في القلب السليم بشكل عام من الأذنين إلى البطين عبر صمامات أو حواجز خاصة، ومن البطين إلى الشرايين عبر صمامات خاصة مختلفة عن سابقتها، ومن الأوردة إلى الأذنين من جديد، وأي خلل في هذه الدورة القلبية معناه حدوث أحد الأشكال المرضية للقلب والتي لستنا في صدد الحديث عنها في هذا المقال.

• آلية عمل القلب

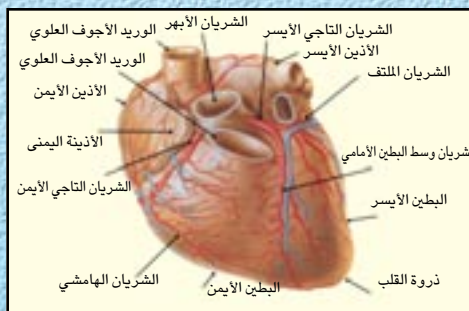
القلب عضلة ذاتية العمل، أي أنها تعمل تلقائياً دون تدخل إرادة الكائن الحي فيها. ورغم أن هناك بعض العوامل التي تؤثر في عمل القلب مثل الخوف أو القلق وغيرها من الأضطرابات النفسية التي تسبب زيادة إفراز الهرمونات، مثل هرمون الأدرينالين الذي يجعل القلب يخفق بشدة، إلا أن هناك جملة من الأعصاب داخل القلب تنتشر بشكل منتظم ومتناهية في تجويفه (حبراته) الأربع بحيث تقوم بتشكيل شحنة كهربائية تبدأ من العقدة الرئيسية قرب الأذنين الأيمن ثم ينتشر التنبيه الكهربائي عبر

وباكتشاف الدورة الدموية الكبرى عام ١٦٢٨هـ (١٩٣٨م) بواسطة العالم الانجليزي ولیام هارفي اكتمل فك ذلك اللغز، حيث شكل هذان الاكتشافان سبقاً في مجال العلم ما زالت الأجيال تتدارسه حتى وقتنا الحاضر مشيدة بجهود هؤلاء العلماء الذين كرسوا جل حياتهم من أجل خدمة البشرية والإنسانية جمعاء.

يتكون الجهاز القلبي الوعائي من القلب كعضو رئيسي يلعب دور المحرك أو المضخة، ومن الشرايين التي تقوم بنقل ذلك السائل الأحمر إلى كل خلايا الجسم حاملاً معه الغذاء والأكسجين، ومن ثم يعود الدم إلى القلب حاملاً معه فضلات الخلايا وغازات الاحتراق والاستقلاب ليتم التخلص منها عبرأعضاء الجسم المتخصصة بذلك وهي الكليتين والرئتين والغدد العرقية.

القلب

القلب عبارة عن عضو عضلي يقع في تجويف الصدر، يتكون من قسمين رئيسيين أيمين وأيسير، ويتكون كل قسم بدوره من جزء صغير هو الأذنين وأخر أكبر هو البطين، وتكون جدران الأذنين رقيقة مقارنة مع جدران البطين التي تكون عضلية سميكية مع تفاوت في السماكة بين الجزء الأيمين والأيسير نظراً لتفاوت الجهد القائم على عائق الجرذين الأيمين والأيسير. وتنتمي حركة الميكانيكية للدم داخل هذه التجاويف



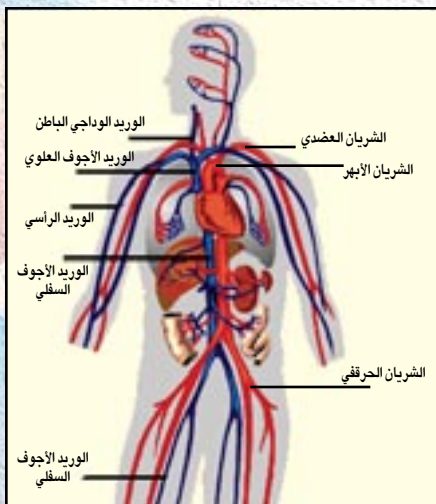
• القلب ونبضاته المختلفة والشرايين والأوردة الرئيسية.

المجاز القلبي الوعائي

رنا عبدالقادر الشحود

حتى عصور قريبة كان موضوع الدورة الدموية وانتقال الدم من القلب إلى الأوعية الدموية الدموية ومن ثم عودته إلى القلب من جديد ضمن نسق منظم لا يأتيه الخل من أي جانب ، نوعاً من الطلاسم والفرضيات . ولكن بمجرد العالم والطبيب العربي المسلم ابن النفيس تم فك رموز جزء من ذلك اللغز باكتشاف الدورة الدموية الصغرى في القرن السابع الهجري (الثالث عشر الميلادي) .

الجهاز القلبي الوعائي



٣- يتم تأكسد الدم في الرئتين ليرسل مرة ثانية إلى الأذين الأيسر.

الأوعية الدموية

تقسم الأوعية الدموية إلى ثلاثة أقسام هي : الشرايين، والأوردة، والشعيرات.

• الشرايين

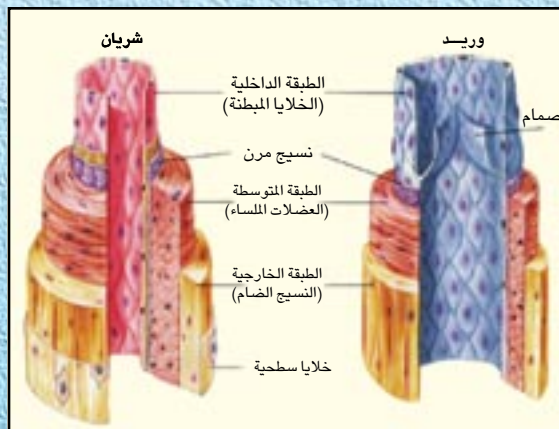
الشرايين عبارة عن أوعية ذات جدران سميكه نسبياً ومتينة لها عدة طبقات يحتوي بعضها على عضلات، لأن ضغط الدم الذي يجري فيها يعد مرتفعاً نسبياً، حيث يبلغ حوالي $120 - 100$ ميليمتر زئبقي بالنسبة للضغط الانقباضي وحوالي $80 - 60$ ميليمتر زئبقي بالنسبة لضغط الانبساط. وتنتقل الشرايين الدم الغني بالأكسجين والمواد الغذائية المنقولة عبر الدم من مغادرة هذه الأوعية بسهولة ويسر إلى كل خلية من خلايا الجسم نظراً لأن غشاء الأوعية الشعرية رقيق جداً مقارنة بالشرايين أو الأوردة، وبعد ذلك تبدأ هذه الأوعية بالتجمع والإلتحام مع بعضها تدريجياً بعد أن حملت نواتج استهلاك الخلايا من غازات سامة كغاز ثاني أكسيد الكربون وفضلات الخلايا الأخرى.

يغذيان الطرفين السفليين.

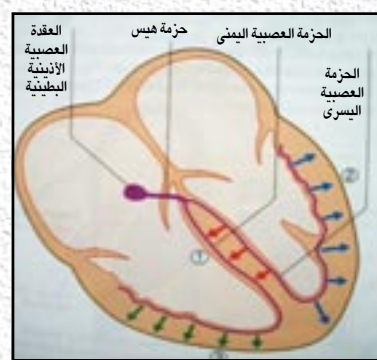
• الأوردة

تنشأ الأوردة من تجمع وتلاقي الأوعية الشعرية التي تشكل في البداية أوردة صغيرة تسمى الوريدات (تصغير أوردة) ثم تكبر تدريجياً مع وجود روافد إضافية لتشكل أوردة أكبر تحمل في نهاية المطاف الدم إلى الجانب الأيمن من القلب (الأذين الأيمن)، وتكون جدران الأوردة رقيقة مقارنة مع الشرايين نظراً لأن ضغط الدم فيها قليل نسبياً.

تجدر الإشارة إلى أن هناك صمامات، تمنع حركة الدم بالاتجاه العكسي تدعى الصمامات الوريدية. ويعد الوريدي الأحمر العلوي والسفلي من أكبر هذه الأوردة في الجسم.



• شكل ترسيمي لمقطع الوريدي والشريان.



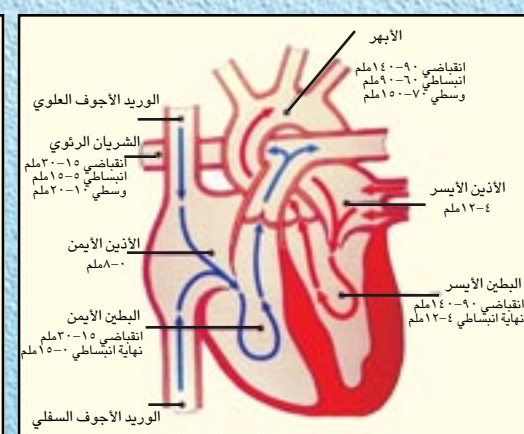
• الألياف العصبية التي تنقل التنبيه الكهربائي لأجزاء القلب.

الإلياف العصبية شبيهة بالأسلاك الكهربائية إلى الأذين الأيسر الذي يتقلص أولاً ثم إلى الأذين الأيمن مرة أخرى، وبعد ذلك يتم تنبيه البطين الأيسر ثم البطين الأيمن.

ولابد من أن يتم انقباض الأذينات قبل البطينات بفواصل زمنية مدروسة بكل دقة، حيث تبلغ عدد مرات الانقباض والانبساط من 60 إلى 80 مرة في الدقيقة عند الشخص البالغ، وتكون فترة الانقباض في تجاويف القلب متساوية لفترة الانبساط، بحيث يبقى القلب مرتاحاً من الناحية العملية إلى حد ما، على الرغم من أنه يستمر في العمل طيلة حياة الإنسان. وتم الدورة الدموية وفق حركة القلب المذكورة كما يلي :

١- ينقبض الأذين الأيسر أولاً ليرسل الدم الغني بالأكسجين إلى البطين الأبهري.

٢- ينقبض الأذين الأيمن ليرسل الدم الغني بثاني أكسيد الكربون وفضلات استهلاك الخلايا إلى البطين الأيمن ثم إلى الشريانين الرئويين.



• سريان الدم عبر القلب.

وينفذ إلى الشريان الوريدي ليوصله إلى التجويف الأيسر من التجويف القلب وقد خالط الهواء وصلح لأن تولد منه الروح. وما بقي منه أقل لطافة تستعمله الرئة في غذائها".

الدورة الدموية الكبرى

سميت هذه الدورة بهذا الإسم لأن الدم يسير مسافة أطول في العروق الدموية، وتبدأ من البطين الأيسر الذي يضخ الدم عبر الشريان الأبهري أو الأورطي الذي يبدأ بدسamsات أو صمامات خاصة تمنع عودة الدم بالاتجاه المعاكس، ويتفجر هذا الشريان الكبير (الوتين) إلى فروع كبيرة تغذى كل أنحاء البدن سواء الناحية الأمامية من الجسم (منطقة الرأس والعنق والأطراف العلوية)، أو المناطق الأخرى وأحشاء البدن الداخلية، ويحمل الدم الشرياني الغذاء والأكسجين إلى مناطق الجسم كافة، ويبدا قطر الشرايين يستدق تدريجياً لتشكل الأوعية الشعرية التي تتم عبرها المبادرات الغذائية والتتنفسية، ثم تبدأ الأوردة بالتشكل تدريجياً بدءاً من العروق الشعرية وتتلاقى في النهاية بوريدين كبيرين هما الأجوف العلوي (نسبة للقسم العلوي من البدن) والأجوف السفلي (نسبة للقسم السفلي من البدن من جهة القلب)، ويصب هذان الوريدان في الأذنين الأيمن، وهكذا تكتمل الدورة الدموية الكبرى.

الخاتمة

لقد كان اكتشاف الدورتين الدمويتين انجازاً علمياً فاق كل التصورات، وأزال كافة الالتباس التي كانت تحاك حول القلب وعمله، ووضع لبنة الأساس في بناء العلوم الطبية اللاحقة التي انتشرت بشكل مضطرب لتحقيق الخير والصحة للجميع بمشيئة الله سبحانه.

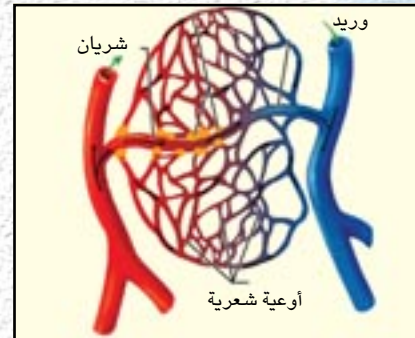
المراجع

- عبد الكريم شحادة : (ابن النفيس ، المكتشف الأول للدورة الدموية الرئوية) .
- Davidson , principles & practices of medicine, 19th edition , 2002.
- Behrman, NELSON, text book of pediatrics, 2002.
- Enternet :

www.Google.com
www.E medicine .com
www.islam set.com

يكون الجزء الأيسر من القلب حاوياً على دم شرياني أحمر غني بالأكسجين وجاهز لتغذية البدن عبر الدورة الكبيرة.

ورد في كتاب ابن النفيس (شرح تشريح القانون) في معرض كلامه عن دوران الدم في القلب والرئة": "والذي نقوله نحن، والله أعلم، إن القلب لما كان من أعماله توليد الروح، وهي إنما تكون من دم رقيق جداً شديد المخالطة بجسم هوائي، فلا بد أن يحصل في القلب دم رقيق جداً وهواء ليتمكن أن تحدث الروح من الجرم المختلط منها وذلك حيث تولد الروح، وهو في التجويف الأيسر من تجويف القلب. ولا بد في قلب الإنسان ونحوه مما له رئة من تجويف آخر يختلف فيه الدم ليصلح لخالطة الهواء، فإن الهواء لو خلط بالدم وهو على غلظه لم يكن من جملتهما جسم متشاربه الأجزاء، وهذا التجويف هو التجويف الأيمن من تجويف القلب. وإذا لطف الدم في هذا التجويف، فلا بد من نفوه إلى التجويف الأيسر حيث مولد الروح. ولكن ليس بينهما منفذ، فإن جرم القلب هناك مسمى ليس فيه منفذ ظاهر، كما ظنه جماعة، ولا منفذ غير ظاهر يصلح لنفوه هذا الدم، كما ظنه جالينوس فإن مسام القلب هناك مستحصفة وجرمها غليظ. فلا بد أن يكون هذا الدم إذا لطف نفذ في الوريد الشرياني إلى الرئة لينبث في جرمها ويختلط الهواء ويصفى ألطاف ما فيه



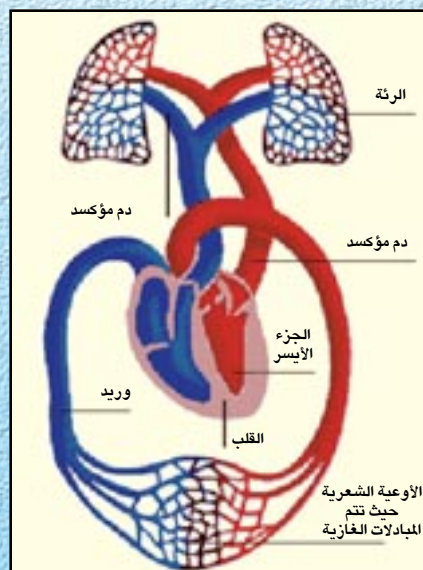
شكل ترسيمي للأوعية الشعرية.

وهناك استثناء بالنسبة للشرايين والأوردة فيما يتعلق بالشرايين والأوردة الرئوية، إذ أن منشأ هذه الشرايين يكون من الجانب الأيمن من القلب - بالتحديد من البطين الأيمن - لتنقل الدم الغني بغازات التنفس (ثاني أكسيد الكربون) إلى الرئتين عبر شريان رئوي أيمن وأيسر، وبعد أن تصبح محملة بالأكسجين عبر الرئتين تعود الأوردة الرئوية حاملة دماً أحمر غنياً بالأكسجين إلى الجانب الأيسر من القلب عبر أوردة رئوية عددها أربعة تصب في الأذنين الأيسرين.

ولابد من الإشارة إلى أن كل تجويف من تجاويف القلب له ضغط محدد لا يحيد عنه عند الأشخاص الأصحاء، كما أن الدم ينتقل من تجويف إلى آخر بإتجاه وحيد بسبب وجود صمامات بين الأذنين والبطينات وعند مخرج كل بطين، وإلا حصلت أمراض خطيرة لا يتسع المجال للخوض فيها.

الدورة الدموية الصغرى

سميت بالدورة الدموية الصغرى لتمييزها عن الكبرى، ولأن الدم يسير ضمن طريق قصير نسبياً، وتبدأ من البطين الأيمن الذي يضخ الدم الأزرق الغني بغاز ثاني أكسيد الكربون (CO_2) عبر صمامات خاصة تجعل الدم يسير بإتجاه واحد عند الأشخاص السليمين. ويتجه الدم عبر الجذع الشرياني الرئوي الذي لا يليث أن ينقسم إلى جزئين أيمن وأيسر، حيث يتجه كل فرع إلى إحدى الرئتين. وهناك يتفرع إلى فروع صغيرة جداً هي الأوعية الشعرية التي تتم فيها المبادرات الهامة، إذ يتم التخلص من الغازات السامة لتنطلق عبر هواء الزفير، ويعود الدم مشبعاً بالأكسجين عبر الأوردة الرئوية الأربع إلى الأذنين الأيسرين. وهكذا



● الدورتان الدمويتان الصغرى والكبرى.

أن فصيلة دمه هي (A)، فإن لديه في مصل دمه الجسم المضاد بيتا المعاكس للمستضد (B)، أما إذا كانت فصيلته (B) فإن لديه الجسم المضاد ألفا، بينما إذا كانت فصيلته (AB) فإن مصل دمه لن يحتوي على أي جسم مضاد، وعلى التقىض إذا كانت فصيلته (O) فسيكون لديه الجسم المضاد ألفا والجسم المضاد بيتا، وبالتالي لن يكون لديه أية مستضدات، ويوضح جدول (٢) تلك الحقائق.

● نوريث الفصائل الدموية (ABO)

يظهر المستضدان (A) و(B) عند الجنين خلال الشهر السادس من الحمل، ويكون تركيزهما عند الولادة مابعاد خمس التركيز الملاحظ عند الكهل، ويزداد هذا التركيز حتى يصل المستوى الموجود عند الكهل وذلك بسن البلوغ يوجد هذان المستضدان على الكريات الحمراء، وكذلك في أعضاء كثيرة مثل الغدد اللعابية والبنكرياس والكبد والكليبة والرئة وغيرها، ويتم توريثهما من الأب والأم وفق قوانين الوراثة mendelian، أما الأجسام المضادة فهي جلوبولينات مناعية من النوع جاما (Gama Globulins) ومعظمها من النمطين (IgG) و (IgM)، ويتم إنتاجها بعد الولادة.

تعتمد فصيلة دم شخص ما على مورثتين تأتي إحداهما من الأم والأخرى من الأب وتعد المورثتان الخاصتان بالفصيلتين (A) و(B)، من المورثات السائدة (Dominant)، أما المورثة الخاصة بالفصيلة (O) فهي مت讧ية (recessive).

الجسم المضاد الموجود في البلازما	المستضد الموجود على الكريات الحمراء	فصيلة الدم
بيتا	A	A
الفا	B	B
لا شيء	B و A	AB
الفا وبيتا	لا شيء	O

● جدول (٢) المستضدان والجسام المضادة وفصائل الدم (ABO).

فصائل الدم

مها عبدالسلام الدموية



انشغل الإنسان منذ فترة طويلة بفصائل الدم ، بسبب تداخلها بالحياة اليومية سواء بالممارسة الطبية أو في الطب الشرعي والجنائي أو غير ذلك . وهناك عدة مجموعات من فصائل الدم إلا أن أكثرها شيوعاً هي مجموعة (ABO) ، ومجموعة عامل ريسوس (Rh). وفصائل دموية أخرى.

مجموعة ABO

الدم المختلفة عند البشر في المجتمعات والأعراق المختلفة ، جدول (١) .

ولم يكتف العلم بكشف تلك الفصائل بل كشف فروعها، فمثلاً هناك نوعان للفصيلة (A) هما (A1) و (A2)، وكذلك الأمر بالنسبة للفصيلة (AB) هما: (A1B) و (A2B).

توجد المستضدات على سطح الكريات الحمراء، فإذا كان لدى شخص مستضد ما فإن البلازماء أو مصل الدم عند ذلك الشخص ستتحوّل الجسم المضاد (Antibody) للمستضد الآخر الذي لا يمتلكه الشخص، فمثلاً إذا كان لدى شخص المستضد (A) أي

ينقسم البشر بخصوص مجموعة (ABO) إلى أربع مجموعات حسب وجود أو غياب مستضد (Antigen) - المعروف بمولد الضد - معين في كريات دمهم الحمراء . وهناك بالواقع نمطان من هذه المستضدات هما المستضد (A) والمستضد (B) ، وهكذا فإن أي إنسان إما أن يكون لديه المستضد (A) أو (B) أو (A) مع (B) أو لا يكون لديه أي مستضد (O) ، وحسب ذلك تكون فصيلة الدم للشخص كما يلي:

- ١- الفصيلة (A) للشخص الذي لديه المستضد (A).
- ٢- الفصيلة (B) للشخص الذي لديه المستضد (B).
- ٣- الفصيلة (AB) للشخص الذي لديه المستضدان (A) و (B) معاً.
- ٤- الفصيلة (O) للشخص الذي لا يملك أيًا من المستضد (A) و (B).

وقد أجريت العديد من الدراسات في بلدان مختلفة لمعرفة نسب توزع فصائل

الفصيلة	المجتمع			
	O	AB	B	A
عربي	% ٤٩	% ٤	% ٢٠	% ٢٧
أوربي	% ٥٠	% ٢	% ٨	% ٤٠
آسيوي	% ٤٤	% ٧	% ٢٨	% ٢١
غرب أفريقي	% ٥١	% ٤	% ١٩	% ٢٦

● جدول (١) نسب توزع فصائل الدم (ABO) بين الشعوب.

● نتائج نقل الدم الخاطئ

ينجم عن نقل دم غير موافق لشخص الاختلاطات التالية:

- اليرقان:** ويظهر على شكل تلون الجلد وملتحمة العين باللون الأصفر، ويحدث ذلك بسبب احتلال الدم وتكسر الكريات وخروج الخضاب (الهيموجلوبين) من الكريات الحمراء إلى بلازما الدم، وبالتالي تتشكل مادة تدعى البيليروبين (Billirubin)، وعندما يزداد مستوى هذه المادة عن حد معين يظهر اليرقان.

- الصدمة القلبية:** بسبب ارتفاع لزوجة الدم الناجمة عن الخضاب المتحرر في البلازما، وبالتالي يزداد عمل القلب ويحصل فشل قلبي، كما تطلق مواد سامة من الخلايا المتكسرة تؤدي لهبوط ضغط الدم وتساهم بحدوث الصدمة.

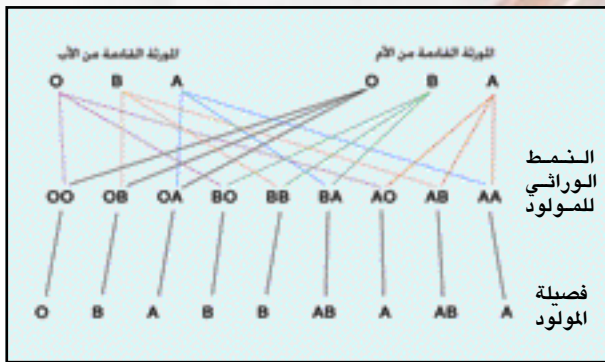
- الفشل الكلوي:** حيث تسبب المواد السامة المنطلقة انقباض الأوعية الدموية الكلوية، كما أن تلك المواد السامة والخضاب المتحرر تمر عبر الكلية وتترسب هناك وتسد أنابيبها، وبالتالي يتوقف تكوين البول، ويمكن أن تؤدي الاختلاطات السالفة الذكر بالحياة خلال أيام إذا لم تعالج بالكلية الصناعية بالشكل والوقت المناسبين.

مجموعة Rh

كثيراً ما يسمع أن فصيلة فلان موجبة وفصيلة الآخر سالبة، وكثيراً ما اهتم



● عملية نقل دم.



● شكل (١) الانماط الوراثية وما يقابلها من فصال دموية للأبناء.

أما الذي يتلقى الدم فهو المتلقى، وتعد المستضدات الموجودة على الكريات الحمراء عند المتبرع والأجسام المضادة الموجودة في بلازما دم المتلقى هامة للغاية لأنها هي التي تحدد فيما إذا كان نقل الدم سيتم بسلام أم سيتهي بطاقة لا قدر الله. وبما أن المتبرع ذو الفصيلة (O) ليس لديه مستضدات فإنه يمكن تقديم كرياته الحمراء لأي شخص يحتاجها، ولكنه بالمقابل لا يستقبل الدم إلا من شخص فصيلته (O) تحديداً، على عكس الذي فصيلته (AB) والذي لا يمكنه تقديم كرياته إلا لشخص يحمل ذات الفصيلة بينما يمكنهأخذ الدم من أي شخص مهما كانت فصيلته، ولذلك دُعي الشخص الذي فصيلته (O) المتبرع العام، أما الذي فصيلته (AB) فقد دُعي بالمتلقى العام.

أما بخصوص صاحب الفصيلة (A) فإن بإمكانه تقديم كرياته الحمراء لشخص فصيلته (A) أو (AB)، بينما الذي فصيلته (B) يمكن أن يقدم دمه للذي فصيلته (B) (أو (AB)، ويوضح الجدول (٣) كل تلك الحالات.

فصيلة المتبرع (متبرع عام)	فصيلة المتلقى (متلقى عام)	AB	B	A
O	غير مناسب	غير مناسب	غير مناسب	مناسب
A	مناسب	غير مناسب	غير مناسب	مناسب
B	مناسب	غير مناسب	مناسب	غير مناسب
AB	مناسب	مناسب	مناسب	مناسب

● جدول (٣) فصال الدم المناسبة للمتلقى.

أي مفهورة، فعند اجتماع مورثة الفصيلة (A) من الأب مع مورثة الفصيلة (B) من الأم تكون فصيلة الإبن (AB)، أما إذا اجتمع (A) مع (A) كانت الفصيلة (A)، بينما إذا اجتمع (A) مع (O) تكون الفصيلة (A)، وإذا اجتمع (O) مع (O) فستكون الفصيلة (O) وهكذا، يوضح شكل (١) كل الأنماط الوراثية الممكنة وما يقابلها من فصال دموية.

● تحديد فصال الدم

يتم تحديد فصيلة الدم بالختير، ويعتمد المبدأ على أساس الاتحاد مابين المستضد والجسم المضاد الموفق له، مما يؤدي إلى تجمع الكريات الحمراء مع بعضها على شكل عناقيد أو كتل تُكشف وتُرى، ويتم الأمر ببساطة من خلال جمع ومزج عينة من كريات دم الشخص المطلوب تحديد فصيلة دمه مع أمصال أخرى تحتوي الجسم المضاد ألفا أو بيتا، ومشاهدة أين سيحدث التلاصق والاجتماع وأين لا يحدث. فإذا حصل تفاعل مع الجسم المضاد ألفا فإن فصيلة الدم هي (A)، وإذا حصل تفاعل مع الجسم المضاد بيتا فإن الفصيلة هي (B)، بينما إذا حصل مع الإثنين فإن الفصيلة هي (AB)، وإذا لم يحصل أي تفاعل فستكون الفصيلة (O).

● أهمية الفصال في نقل الدم

هناك أسباب عديدة لنقل الدم، من أهمها أن هذه العملية تعد منقذة للحياة بإذن الله لكثير من الحالات المرضية والجراحية، ويتم خلال عملية النقل تقديم الدم المناسب والمتوافق للشخص فقط. وقد شاع سابقاً نقل الدم بكل عناصره دفعة واحدة، إلا أنه حالياً يكتفى بنقل أجزاء منه حسب الحاجة ليس إلا، وبعد نقل الكريات الحمراء من أكثر حالات نقل أجزاء الدم شيئاًًاً. ويدعى من يتبرع بدمه بالمتبرع،

فصائل الدم

الوريدية والمعالجات الداعمة الأخرى، وقد تكون الحالة شديدة وترتدي لموت الجنين داخل الرحم بسبب الوذمات وضخامة الكبد والطحال وفشل القلب وفقر الدم، وإذا كان هناك يرقان شديد وعاش الوليد فقد تحدث له أذية دماغية.

أما إذا كانت فصيلة دم الأم والأب سالبة فإن فصيلة الجنين سالبة حكماً ولا يوجد مشكلة، وكذلك إذا كانت فصيلة الأم موجبة والأب سالب فإنه لا توجد مشكلة سواء كانت فصيلة الجنين سالبة أو موجبة.

فصائل دموية أخرى

هناك فصائل دموية كثيرة، ولكن ليس لها أهمية سريرية كبيرة ومنها:

١- **فصائل الدم (MNS)**، وهي تشبه (ABO) من حيث وجود مستويات وأجسام مضادة لها.

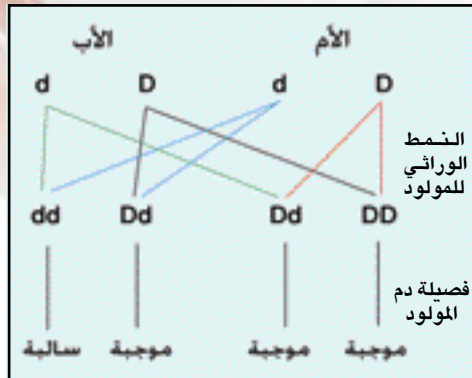
٢- **فصيلة دم لويس**، وقد لوحظت عند السيدة لويس - أحدى زوجات ملوك فرنسا - حيث وجد المستوي (Rh) في سوائل جسمها. ويؤدي وجود هذه الفصيلة عند الأطفال لتأخر نموه وبما لا يضر بآليات نقل الدم.

٣- **فصائل الأخرى**، ومنها أوبرغر (Duffy) و ديجو (Diego) و دفي (Auberger) ولوثيريان (Lutheran) و (P) وكيل (Kell) و (I) وكيد (Kidd) وغيرها.

المراجع

1- Sembulingam K, Sembulingam P, Essentials of Medical Physiology, 2nd edition. Jaypee Brothers, New Delhi, 2001.

2- Sukkar M.Y, El-Murshid H.A, Ar-dawi M, Concise Human Physiology, 2nd edition, Blackwell Science, Oxford, UK, 2000.



● شكل (٢) كيفية توريث عامل ريسوس (Rh).

● موجباً للمرة الأولى فربما لن يتاثر كثيراً بشكل مباشر، ولكن تتكون لديه أجسام مضادة للعامل (Rh) خلال شهر، وعندما فإن الكريات الحمراء المنقوله التي لا تزال في جسمه ستكتسر ورغم ذلك يبقى تأثيرها بسيطاً بالمقارنة مع ما يشاهد في حالة فصائل الدم (ABO)، وإذا حصل وتكرر ثانية نقل الدم الخاطئ فسيحصل تكسر كريات مباشر وخطير مع يرقان وصدمة قلبية وفشل كلوي.

● انحلال الدم عند الوليد

من أشهر القضايا التي ترتبط بفصائل الدم هي تلك الحالة التي تحصل عند الوليد، وملخصها أنه عندما تكون فصيلة دم الأم سالبة لعامل ريسوس وفصيلة الأب موجبة له، فإن الجنين بهذه الحالة قد تكون فصيلته سالبة، وعندما لا توجد مشكلة. أما عندما تكون فصيلة الجنين موجبة فإن الأم ستكون أشداداً لكريات الجنين مما يؤدي لتكسر كرياته، وفي هذه الحالة يجب إعطاء الأم مادة مضادة على شكل حقنة في الأسبوع ٢٨ من الحمل وفي الأسبوع ٣٤ منه كوقاية، وإذا ولدت فإنها تعطى تلك الحقنة في وقت مبكر وكحد أقصى خلال ٧٢ ساعة، وإذا ولدت جنيناً مصاباً فإنه يعالج بتبدل دمه بدم سالب، بالإضافة للمعالجة الضوئية والسوائل

العرسان بذلك رغم أن الأمر بسيط بالواقع، فما حقيقة الأمر؟

عامل ريسوس (Rh) عبارة عن مستضد موجود في الكريات الحمراء، وقد تم اكتشافه أول مرة في القرد ريسوس (قرد هندي قصير الذيل) ولذلك اكتسب هذا الأسم، وتوجد مستويات كثيرة لعامل ريسوس يعد النوع (D) هو الأكثر شيوعاً، فالشخص الذي لديه المستضد (D) يدعى إيجابي (Rh) ويضاف لفصيلة دمه رمز موجب (+)، أما الذي ليس لديه المستضد (D) فهو سلبي (Rh) ويضاف لفصيلة دمه رمز سالب (-) ويوضح جدول (٤) توزع فصائل دم بعض العروق البشرية حسب عامل (Rh).

وعلى النقيض لما لوحظ بخصوص فصائل الدم حسب الجملة (ABO) فإنه لا يوجد جسم مضاد طبيعي للمستضد (D)، ولكن الشخص سلبي (Rh) إذا مات تعريضه لدم إيجابي فإنه سيتشكل لديه ضد معاكس للمستضد (D)، بينما الشخص الموجب يمكنه أن يتلقى الدم من شخص سالب من دون أي اضطرابات.

● وراثة المستضد (Rh)

يتم توريث عامل ريسوس بشكل مسيطر (قاهر)، وتنتمي وراثته حسب ما هو موضح في شكل (٢) مع العلم أن (D) تعني وجود مورثة عامل ريسوس و(d) تعني غيابها.

● نتائج نقل الدم مجموعة (Rh)

إذا تلقى شخص فصيلة دمه سالبة دماً

العرق	فصيلة دم موجبة (+)	فصيلة دم سالبة (-)
آسيويون	%٨٥	%١٥
أمريكان سود	%٩٥	%٥
آفارقة	%١٠٠	%٠

● جدول (٤) توزع فصائل دم بعض العروق البشرية حسب عامل (Rh).

ارتفاع ضغط الدم

د. عدنان محمد



وبالطبع تتناسب خطورة المرض مع ازدياد المدة وارتفاع قيم الضغط.

وبائيات المرض

يعد ارتفاع ضغط الدم أحد أهم الأمراض التي تحمل خطورة عالية ودرجة مرضية شديدة، كما أنه سبب هام لوفيات في كثير من البلدان، فعلى سبيل المثال يصيب هذا المرض ٢-١,٥٪ من أطفال أمريكا بين عمر ٤-١٥ سنة، بينما يصل عند الكهول إلى نسبة ٢٠٪ حيث أن هناك ٥٨ مليون أمريكي مصابون بارتفاع ضغط الدم، في حين أشارت دراسة نقلًا عن المجلة الطبية السعودية إصابة ١١,١٪ من الكبار بارتفاع ضغط الدم في جنوب غرب السعودية.

• أسباب المرض

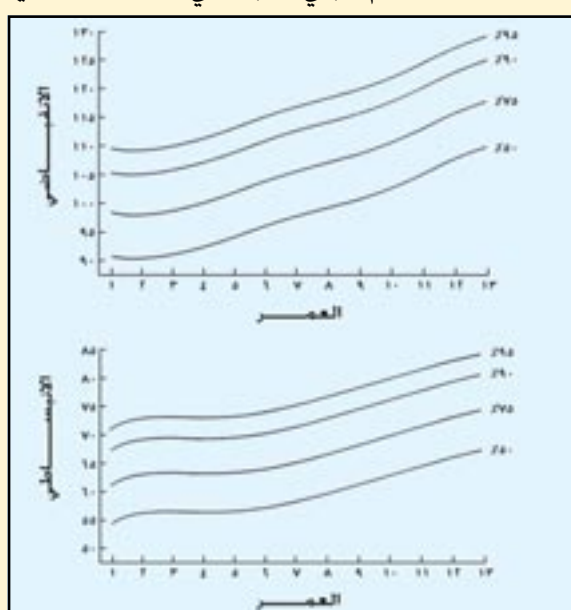
تختلف أسباب ارتفاع ضغط الدم تبعًا لعمر المريض، فعند الأطفال تعد إصابة الكلية وأمراضها كالتهابها ورضوضها والتهاب المثانة والحالب وغيرها، السبب الأول للمرض حيث تشكل ٧٥-٨٠٪ من الأسباب.

أما عند البالغين فلما توجد أسباب واضحة في حوالي ٩٥٪ من الحالات، وهذا ما يطلق عليه ارتفاع ضغط الدم الأساسي أو مجهول السبب، لأنه بالرغم من إجراء كل الفحوص الممكنة لا يمكن التوصل إلى سبب واضح، كذلك تلعب الوراثة دوراً هاماً في مثل هذه الحالات.

أما الأسباب الأخرى (الثانوية) فتشكل ٥٪ ومن أهمها ما يلي:-

١-تناول الكحول

٢-الحمل: وتعرف بحالة ما قبل الإرجاج أو التشنج، وهي حالة مرضية تصيب



● شكل (١) مخطط ضغط الدم الطبيعي بين عمر ١-١٣ سنة.

يعد ارتفاع ضغط الدم (Hypertension) من الأمراض التي ازدادت بشكل مضطرب مع تقدم عجلة الحياة، حيث انتشر انتشاراً واسعاً وأصبح على رأس قائمة أمراض العصر، وتعقد لأجله مؤتمرات دولية تناقش أحدث ماتوصل إليه العلم والطب للحد من انتشاره واحتلالاته، مع العلم أن المرض يمكن أن يصيب الأعمار كلها دون استثناء.

نظرًا لأهمية هذا المرض فقد أجريت أبحاث ودراسات كثيرة وتم اختبار أعداد كبيرة من المتطوعين البشر من كل الفئات والأجناس والأعمار، وبناءً عليه تم التوصل إلى وضع مخططات خاصة لضغط الدم طبقاً للجنس والอายุ وأعطيت لهذه المخططات أرقام تتناسب مع انتشار هذه الفئات البشرية، الشكل (١)، ولقد تمت الموافقة على اعتماد المخطط ذي الرقم (٩٥٪) على أنه الحد الأعلى الطبيعي وكل ماقوفه مصاب بارتفاع ضغط الدم.

ولابد من الاشارة إلى أنه عند قياس ضغط الدم لابد من تحديد رقمين :

- ١- الضغط الانقباضي (Systolic)، ويتمثل الرقم الأعلى.
 - ٢- الضغط الانبساطي (Diastolic)، ويتمثل الرقم الأدنى.
- وعلى سبيل المثال تعدد قيم ضغط الدم عند البالغين الأصحاء بعمر أكثر من ١٨ سنة أقل من ١٢٠ ميليمتر زئبقي للانقباضي، وأقل من ٨٠ ملم زئبقي للانبساطي، أما مراحل المرض فهي:

(أ)- مرحلة قبل ارتفاع الضغط ١٢٠-١٣٩ ملم زئبقي للانقباضي .

ضغط الدم

ضغط الدم = عدد ضربات القلب × حجم الدفعة القلبية من الدم
٢- وظائف الكلى.

٣- بعض الهرمونات التي تحبس الملح والماء في البدن مثل هرمون الألدوستيرون الذي تفرزه الغدة الكظرية.

● مرونة الأوعية الدموية

تختلف مرونة الأوعية الدموية لأسباب عديدة، أهمها:

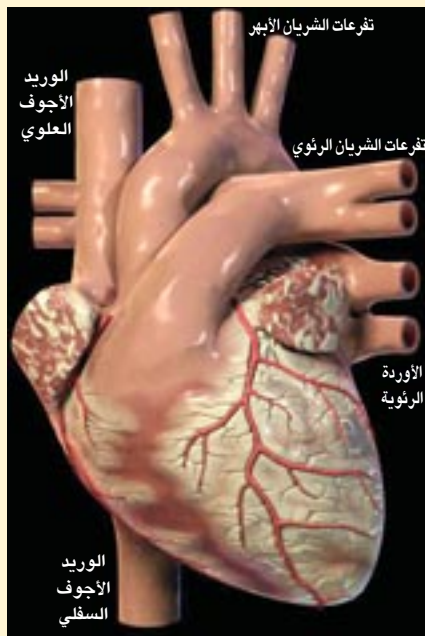
١- وجود مستقبلات عصبية خاصة منها مستقبلات ألفا (α) التي تقibly العروق ومستقبلات بيتا (β) التي توسيعها. وحسب التوازن بين هاتين المستقبلات يحدث ارتفاع الضغط أو انخفاضه أو ثباته.

٢- وجود بعض الهرمونات التي تؤثر على انقباض الأوعية الدموية، مثل هرمون الإدرينيالين الذي تفرزه الغدة الكظرية والهرمونات الموسعة للأوعية التي تفرزها بعض الكريات البيضاء في الدم خلال عمليات التحسس، ومنها هرمون البروستاغلاندين والكينين والهستامين. وبالمقابل يحدث انخفاض ضغط الدم في حال انخفاض الدم (فقر الدم) أو الضغط القلبي أو كليهما معاً.

قياس ضغط الدم

يذكر أن أول من قام بقياس ضغط الدم هو استيفان هيليس (Stephen Hales)، وذلك سنة ١٧٣٢ م. وتوجد أجهزة عديدة لقياس ضغط الدم كالجهاز التقليدي الزئبقي والأجهزة الحديثة الإلكترونية وسوهاها. توجد قياسات معينة للأكمام المستخدمة في قياس ضغط الدم تختلف حسب العمر. وبشكل عام تعتبر أجهزة قياس الضغط التقليدية أو الزئبقية أفضل الأجهزة من ناحية صحة القياس ودقته إلى حد ما.

وتعتبر طريقة قياس ضغط الدم من أكثر الأمور التي تحدث فيها الأخطاء،



السود واليابانيين، وهذا أسباب وراثية في حوالي ٤٠-٦٠٪.

٧- عوامل بيئية مساعدة، مثل:

- الحمية الغنية بالملح.
- تناول كميات كبيرة من الكحول.
- البدانة.
- قلة التمارين الرياضية، وحياة الكسل والخمول والرتابة.

فيزيولوجيا المرض

ينتج ضغط الدم عن إتحاد سبعين هما:-

● قوة ضغط الدم

تمثل قوة ضغط الدم كمية الدم المتداولة من القلب إلى الأوعية الدموية، ويمكن تشبيه ذلك بمضخة تدفع الماء في أنبوب، حيث يزداد الضغط كلما زادت قوة الدفع وقل مقطع الأنبوب، وترتبط كمية الدم المتداولة عبر القلب بعوامل مختلفة، مثل:

١- زيادة الملح في الطعام، لأن زيادة الملح في الجسم يقابلها زيادة في حبس السوائل مما يؤدي إلى ازدياد حجم الدم الأمر الذي يقود إلى ارتفاع ضغط الدم وفقاً لزيادة الضغط القلبي الذي تمثل العلاقة التالية:

النساء بعد الشهر الخامس من الحمل تحدث فيها إصابة كلوية متمثلة بوجود الزلال في البول مما يؤدي إلى حدوث خطر على الجنين والأم معاً، وذلك بحدوث ما يشبه الصرع عند الأم، وإصابة دماغية عند الجنين بسبب نقص الأكسجين في الدم.

٣- أمراض كلوية، وتشمل:-

- أمراض الشريان الكلوي (تضيقه).
- التهابات الكلية.

- الكلية ذات الأكياس، وهي حالة مرضية يحدث فيها توسيع في الأنابيب البولية داخل الكلية على شكل أكياس.

٤- أمراض غدية: مثل:-

- زيادة نشاط الغدة الكظرية (Adrenal gland) المعروفة بالغدة فوق الكلوية، وتتسبب في الإصابة بأمراض :

(أ) الفيوكرومسيتوما.

(ب) مرض كوشن.

(ج) زيادة الألدوستيرون (مرض كون).

- زيادة نشاط الغدة الجار درقية (Para thyroid gland).
- زيادة هرمون النمو بعد البلوغ - المؤدي إلى ضخامة النهايات - حيث يتظاهر المرض بضخامة الجسم وخاصة في اليدين والقدمين والرأس وأعضاء الجسم الأخرى.
- زيادة نشاط الغدة الدرقية (Thyroid gland).

- نقص نشاط الكظر الخلقي عند الأطفال بسبب هرموني، وهو مادي因 بالمتلازمة الكظرية التناسلية التي تندم فيها بعض الخماير الضرورية لتشكيل وتصنيع الهرمونات في الغدة فوق الكلية، وبالتالي تحدث تبدلاته في الضغط الدموي ونقص في النشاط البدني.

٥- أسباب دوائية: مثل:-

- مانعات الحمل الفموية المحتوية على الإستروجين.

- الاستروئيدات بأنواعها.

- مضادات الإلتهابات غير الإستروئيدية.

٦- ضيق برباع الشريان الأبهري، حيث أن بعض الأعراق البشرية معرضة للإصابة بالمرض أكثر من سواها مثل الأمريكان



(الفيوكروفوسيتوما).
٥- وجود أمراض كلوية سابقة خلال الطفولة (التهابات الكلية مثلاً أو الجذر الثاني الحالي، تكرر التهابات المجرى البولي.. إلخ).

الفحص السريري

للفحص السريري أهمية كبيرة في التوصل إلى الأسباب الثانية لارتفاع ضغط الدم، فمثلاً يوحى وجود تأثر في النبض بين اليدين و القدمين بتضيق الشريان الكبير الخارج من القلب والذي يمد كل الجسم بالدم، وهو على شكل قوس ذروته منطقة تسمى بربخ الأبهر، وهو الذي يسبب ارتفاع ضغط الدم عند تضيقها، أي ما يعرف بتضيق بربخ الأبهر.

- وجود تضخم في أحدي أو كلا الكليتين (قصور كلوي، كيسات كلوية، الكلية عديدة الكيسات الوراثية).

- وجه مميز (الوجه البدرى المدور) عند مرضى إصابة غدة الكظر (كوشنخ) أو الذين يستخدمون الكورتيزون لفترة طويلة.

- أورام صفراء على المفاصل أو الأ jelفان (أورام كولستروبلية) كما هو الحال عند مرضى زيادة شحوم الدم والكورتيزون، وقد يكشف الطبيب خلال فحص القلب ما يدل على ازدياد ضخ الدم عبر سماع أصوات القلب واختلاف شدتها، كما أن فحص قعر العين يعطي فكرة جيدة عن ارتفاع

- قراءة قياس ضغط الدم.
- ٩-أخذ قياسين للضغط في كل مرة.
- ١٠- إجراء عدة قياسات خلال أسبوع.
- ١١- يحسب قياس الضغط الانقباضي عند سماع الصوت للمرة الأولى أثناء تخفيف ضغط الكم.

وبالنسبة للضغط الانبساطي فيحسب عند غياب الأصوات القلبية (أثناء سماع أصوات القلب خلال قياس ضغط الدم).

الأعراض السريرية

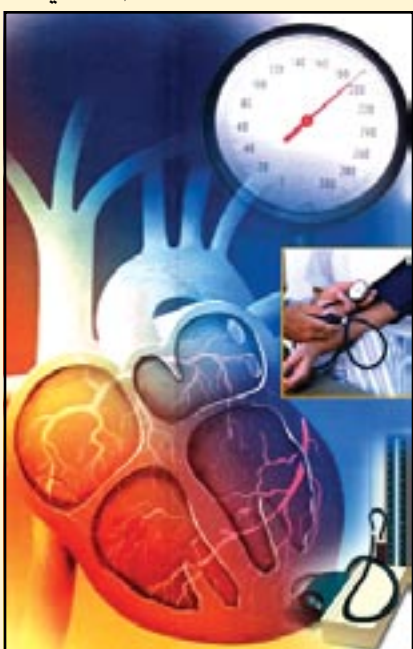
قد تمر فترة طويلة على مريض ارتفاع ضغط الدم دون أن يشتكى من أية أعراض، وهذا هو الغالب، إذ قد يكتشف المرض من خلال قياس ضغط الدم بشكل روتيني عندما يراجع المريض الطبيب بسبب آخر، فيكتشف المرض صدفة، وقد تكون الطامة كبرى عندما تكون التظاهرات الأولى للمرض أحد الاختلالات الخطيرة.
ذلك قد يسبب ارتفاع ضغط الدم الصداع في بعض الأحيان، وليس دائمًا كما يظن الكثيرون.

ولابد قبل التوصل إلى تشخيص ارتفاع ضغط الدم والخوض في أسبابه ووضع الخطط طويلة الأمد في العلاج والمتابعة من أخذ معلومات عن بداية المرض وظهوراته من المريض أو ذويه، إن كان طفلاً، مع التركيز على أمور كثيرة مثل:

- ١- القصة العائلية.
- ٢- نمط الحياة (الجهد والتمارين الرياضية، العادات، التغذية، الكحول، التدخين ... إلخ).
- ٣- وجود أدوية يستخدمها المريض (كورتيزون، كوكائين .. الخ).
- ٤- ارتفاع ضغط الدم التубوي أو المفاجيء، ويلاحظ بشكل متقطع أو على شكل نوبات يعود بعدها طبيعيًا، وهي حالة تحدث في بعض أمراض الغدة الكظرية، أو ما يعرف

ولذلك هناك بعض النصائح المفيدة أثناء قياس ضغط الدم يمكن إيجازها فيما يلي:
١- يجب أن يكون المريض مرتاحاً من الناحية الفكرية والجسدية والنفسية، فمثلاً يرتفع ضغط الدم بعد الطعام وبعد أي مجهود جسدي أو فكري أو تعب نفسي، ولذلك ينصح بقياس ضغط الدم عند الاستيقاظ من النوم قبل أن تبدأ مشاغل الحياة ومشاكلها، وحالياً تتوفر أجهزة قياس ضغط محمولة تقيس الضغط على مدى اليوم كله، ويتم تحليل هذه القياسات وتشخيص الحالة بشكل أفضل.
٢- التأكد من صلاحية الجهاز وجاهزيته للعمل.
٣- نزع الثياب الضاغطة على الذراع قبل قياس الضغط.

- ٤- وضع ذراع المريض بمستوى أفقي مواز للقلب.
- ٥- قياس الضغط بوضعية الاستلقاء، مع قياس إضافي بوضعية الوقوف عند المصابين بالسكرى نظرًا لأنخفاض الضغط عندهم حينئذ.
- ٦- استخدام الكم والقياس المناسب للمريض (عرض الكم = ثلث طول الذراع).
- ٧- بعد نفخ الكم يفضل التدرج في تخفيف الضغط بمعدل ٢ ملم زئبقي في الثانية.
- ٨- تقرير النتيجة إلى ٢ مم زئبقي عند



ضغط الدم

أماكن متفرقة مثل القلب أو الدماغ وغير ذلك، خاصة عندما توجد عوامل خطورة (سكري، تدخين، شحوم)، وقد يحدث تمزق أو تسلخ في الشريان الأبهر الذي قد يكون ميتاً.

● إصابة الجهاز العصبي المركزي
تعد الجلطات الدماغية شائعة في حالات ضغط الدم، وقد تكون بسبب نزف دماغي أو خثارات أو انقطاع التروية. كما قد يسبب ضغط الدم اعتلال الدماغ دون وجود نزف، وهنا يعاني المريض من اضطراب الذاكرة والكلام والرؤيا والشروع الذهني، وقد يصاب بالتشنجات. وتعد هذه الاختلالات قابلة للشفاء بإذن الله إذا ماتم علاج المريض بشكل جيد واستقر الضغط لديه.

● إصابة شبكيّة العين
يمكن أن يؤدي ارتفاع الضغط إلى التأثير على معظم أجزاء العين وخاصة الشبكيّة التي تصيب بما يدعى اعتلال الشبكيّة بضغط الدم، وفيه تتصلب

ـ معايرة وقياس كورتيزول البول لكشف الأسباب الكظرية للمرض.

ـ معايرة وقياس مستوى هرمون الألدوسترون والرينين في البلازمـا لكشف الأسباب الكظرية (مرض زيادة هرمون الألدوسترون الحابـس للماء والملح).

يمكن القول إنأخذ معلومات واضحة ومفصلة عن بداية المرض وظهوراته من المريض أو ذويه إضافة إلى فحص سريري جيد وفحوص مختبرية بسيطة كفيل بأن يكون بداية جيدة ومشجعة لمتابعة المريض نحو الطريق السليم.

الضغط من خلال بعض التبدلـات التي تصيب العروق الدموية.

التـشـخيـص

بعدأخذ معلومات مفصلة عن المريض وقياس ضغط الدم لديه ومعرفة مبدئية بأسبابـته بالمرض، لابد من إجراء بعض الفحـوصـاتـ المـفـيدـةـ لـتـحـديـدـ سـبـبـ المـرـضـ،ـ وـتـقـسـمـ هـذـهـ الفـحـوصـاتـ إـلـىـ نـوـعـيـنـ هـماـ :

● فـحـوصـاتـ أـسـاسـيـةـ

تجري تلك الفـحـوصـاتـ لـكـلـ المـرـضـ،ـ وـتـشـمـلـ

ـ فـحـصـ البـولـ لـكـشـفـ مـاـيـدـلـ عـلـىـ آـذـيـةـ الكلـيـةـ (ـوـجـودـ بـرـوتـينـ،ـ جـلـوكـوزـ،ـ دـمـ.....ـ).

ـ تـقـيـيمـ وـظـائـفـ الـكـلـىـ مـنـ خـلـالـ فـحـصـ الـدـمـ (ـعـيـارـ الـبـولـةـ وـالـكـرـيـاتـيـنـيـنـ فـيـ الـدـمـ).

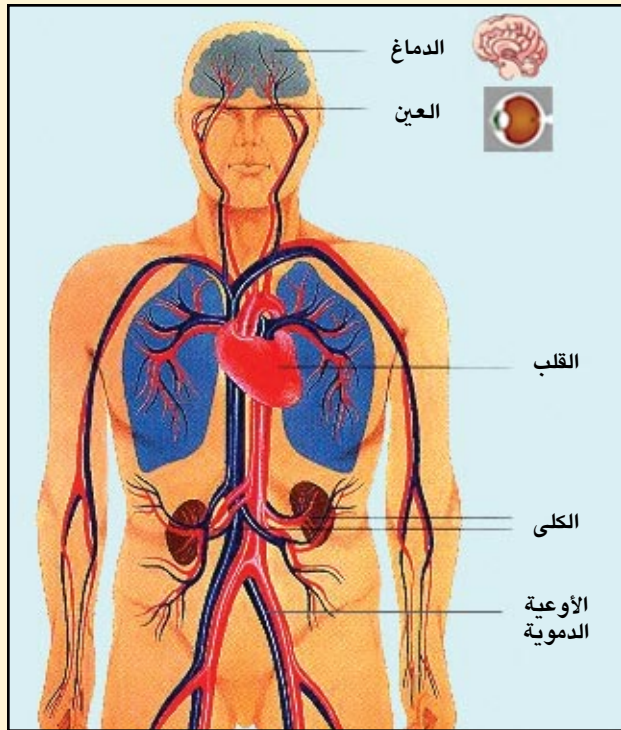
ـ عـيـارـ سـكـرـ الدـمـ.

ـ عـيـارـ شـحـومـ الدـمـ (ـالـكـوـلـسـتـرـولـ أـوـ الشـحـومـ الـثـلـاثـيـةـ).

ـ تـخـطـيطـ الـقـلـبـ لـكـشـفـ آـيـةـ دـلـالـاتـ عـلـىـ تـأـثـيرـ عـضـلـةـ الـقـلـبـ بـضـغـطـ الدـمـ.

الاختلالـاتـ

ممـاـ لـكـ فيـهـ أـنـ كـلـ أـعـصـاءـ الـبـدـنـ يـمـكـنـ أـنـ تـتأـثـرـ بـارـتـافـاعـ ضـغـطـ الدـمـ،ـ وـذـلـكـ اـعـتمـادـاـ عـلـىـ درـجـةـ ذـلـكـ الـاـرـتـافـاعـ وـطـوـلـ الـفـتـرـةـ الـزـمـنـيـةـ.ـ وـلـاشـكـ أـنـ هـنـاكـ بـعـضـ الـاـخـتـالـلـاتـ وـالـمـخـاعـفـاتـ الـتـيـ قـدـ تـكـونـ صـاعـقةـ وـمـمـيـةـ مـثـلـ النـزـفـ الـدـمـاغـيـ،ـ وـمـنـ أـهـمـ هـذـهـ الـاـخـتـالـلـاتـ:



● ارتفاع ضغط الدم يتسبـبـ فـيـ إـصـابـةـ الـدـمـاغـ وـالـعـيـنـ وـالـقـلـبـ وـالـكـلـىـ وـالـأـوـعـيـةـ الـدـمـوـيـةـ.

● إـصـابـةـ الـأـوـعـيـةـ الـدـمـوـيـةـ

تصـابـ العـرـوقـ الـدـمـوـيـةـ الـكـبـيـرـةـ -ـ قـطـرـهاـ أـكـبـرـ مـنـ 1ـ مـلـمـ -ـ بـتوـسـعـ فـيـ الـجـدـارـ وـتـضـخـمـ فـيـ الـعـضـلـاتـ وـالـنـسـيـجـ الـلـيفـيـ وـتـصـبـحـ مـتـعرـجـةـ،ـ أـمـاـ الـأـوـعـيـةـ الصـغـيـرـةـ فـإـنـهاـ تـضـيقـ،ـ وـقـدـ يـحـدـثـ فـيـهاـ بـعـضـ الـتـوـسـعـاتـ الـتـيـ تـسـمـيـ بـأـمـهـاتـ الـدـمـ،ـ وـقـدـ تـتـصـلـبـ جـدـرـانـهاـ وـيـحـدـثـ فـيـهاـ بـعـضـ الـإـنـسـدـادـ الـجـزـئـيـ أوـ الـكـامـلـ،ـ وـهـنـاـ تـكـونـ الـظـرـوفـ مـنـاسـبـةـ لـحـدـوثـ جـلـطـاتـ فـيـ

● تـشـمـلـ الـفـحـوصـاتـ الـخـاصـةـ مـاـيـلـيـ:

ـ صـورـةـ شـعـاعـيـةـ لـلـصـدرـ (ـلـكـشـفـ ضـخـامـةـ الـقـلـبـ،ـ وـضـيقـ بـرـزـ الـأـبـهـرـ).

ـ قـيـاسـ ضـغـطـ الدـمـ الـجـوـالـ عـلـىـ مـدـارـ ٢٤ـ سـاعـةـ،ـ وـهـوـ قـيـاسـ ضـغـطـ الدـمـ الـمـهـمـ،ـ حـيـثـ أـنـهـ طـرـيـقـ جـيـدةـ لـتـأـكـيدـ الـتـشـخـيـصـ الـمـشـكـوكـ بـهـ.

ـ تـصـوـيرـ الـقـلـبـ بـالـأـمـواـجـ فـوـقـ السـمـعـيـةـ (ـU~l~tra~S~onic~)ـ لـكـشـفـ تـضـخـمـ الـقـلـبـ وـتـحـديـدـ قـيـاسـاتـهـ.

ـ تـصـوـيرـ الـكـلـىـ بـالـأـمـواـجـ فـوـقـ السـمـعـيـةـ لـتـحـديـدـ أيـ مـرـضـ كـلـويـ (ـمـهـمـ جـداـ عـنـ الـأـطـفـالـ).

ـ تـصـوـيرـ وـعـائـيـ لـلـكـلـىـ.

ـ مـعـاـيـرـةـ وـقـيـاسـ كـاتـيـكـوـلـامـيـنـاتـ الـبـولـ (ـلـكـشـفـ مـرـضـ الـفـيـوـكـرـوـمـوسـيـتـوـمـاـ).

المشبعة في الطعام.
الإقلال من المشروبات الغنية بالكافيين كالقهوة والشاي أو الصودا والتي ترفع ضغط الدم بشكل مؤقت.

* علاج دوائي، ويعتمد على استخدام الأدوية التي تعمل على التخفيف من الجهد القلبي وزيادة مرونة العروق الدموية، وفي كلتا الحالتين يحدث تحسن في ضغط الدم، وبناءً على ذلك فهناك مجموعة من الأدوية يمكن ذكر بعضها :-

١- الأدوية المدرة للبول، وتكون فائدتها في تخفيف الحمل أو الجهد على القلب من خلال إنقاوص كمية وحجم السوائل داخل العروق الدموية، ومن هذه الأدوية :-
ـ الثيازيدات (Thiazide).

ـ الفوروزومايد (Furosemide).

٢- الأدوية الحاصرة لمستقبلات بيتا: وتفيد في تخفيف ضربات القلب وقوة الضخ القلبي، ومن هذه الأدوية يمكن ذكر البروبرانولول (Propranolol).

٣- مثبطات الخميرة القالبة للأنجيوتنسين A.C.E، وهي أدوية تمنع تحول أحد المركبات والذي يدعى بـ "أنجيوتنسين I" إلى النوع "II" منه، وتكون النتيجة عدم تشكيل أحد الهرمونات الرافعة للضغط والhabse للماء والملح، والذي يدعى بهرمون الألدosteron الذي تفرزه الغدة الكظرية، ومن هذه الأدوية الكابتوبيريل (CaptoPril).

الجدير بالذكر أنه يجب على المرضى المصابين بضعف وظيفة الكلي وترويتها استخدام هذه الأدوية بحذر، حيث قد تسبب

مع سكري	بدون سكري	
١٤٪ من ٨٥٪	١٤٪ من ٨٥٪	قياس الضغط في العيادة
أقل من ١٢٪ من ٧٥٪	أقل من ١٣٪ من ٨٠٪	قياس الضغط في المنزل

• جدول (١) القيم المثالية لضغط الدم عند مرضى السكري.

والجلطات الإكليلية التي تصيب الشرايين المغذية لعضلة القلب. وذلك يجعل أرقام الضغط حوالي ٨٣/١٣٩ أو أقل من ذلك عند المرضى المصابين بالسكري، جدول (١)، كما وضعت الجمعية البريطانية بعض الوسائل في علاج ارتفاع ضغط الدم، جدول (٢).

ويمكن تقسيم علاج ارتفاع ضغط الدم إلى قسمين:

* علاج غير دوائي، ويشتمل على:
ـ تخفيف الوزن.

ـ تقليل الملح في الطعام.

ـ ممارسة الرياضة بشكل منتظم وخاصة رياضة المشي.

ـ الإكثار من تناول الخضار والفواكه.

ـ الإقلاع عن التدخين.

ـ تناول زيت السمك والإقلال من الشحوم

عروقها وتتوسع وتنزف أحياناً مما يؤدي إلى تهديد الرؤية وانفصال الشبكية، وقد يصاب الوريد الشبكي بالانسداد ويهدد الرؤية في بعض الحالات.

● القلب

نظراً للجهد الذي يبذله القلب لمواجهة الضغط ودفع الدم عبر الأوعية فإنه يصاب بالتضخم تدريجياً ويتعصب وي فقد وظيفته بالتدريج ليصاب في النهاية بقصور وضعف.

● الكلي

يسبب ارتفاع ضغط الدم خللاً في وظيفة الكلي ففيؤدي إلى ظهور بروتينات (الزلال) في البول. وتندهور وظيفة الكلي بسبب إصابة أو عيّتها فيما يعرف بالبلية البروتينية.

سير المرض والعلاج

يمكن لمرضى ارتفاع ضغط الدم أن يعيشوا حياة طبيعية إن تم اتباع النصائح والتوصيات الطيبة مع الانتظام على تناول الأدوية الخاصة بالمرض حسب مشورة الطبيب، مع العلم أن بعض الحالات قد تفيد فيها الحمية والرياضة بشكل جيد، كما يجب الابتعاد عن الشهوات النفسية والضغوط العصبية التي قد توتر المريض وتقاوم من حالات ارتفاع ضغط الدم، ولذلك لا بد من التعاون التام بين المريض والطبيب والانسجام الكامل مع الظروف المحيطة حتى يتمكن المريض من العيش كباقي أقرانه.

● العلاج

شهدت العقود الأخيرة أبحاثاً كثيرة حول ارتفاع ضغط الدم، وتم التوصل إلى علاجات كثيرة. مما أدى إلى تحسن ملحوظ في نسبة حدوث أو وجود الاختلالات المرافقة، مثل الإصابة القلبية

التدبير	وجود عوامل خطورة سكري، إصابة قلبية وعلية، إصابة أجهزة أخرى	ضغط الدم من زبiq
إعادة تقييم خلال ٥ سنوات.	-	أقل من ٨٥٪
إعادة تقييم سنوي.	±	١٣٩-١٣٥٪ ٩٩-٩٠
تقييم شهري.	-	١٥٩-١٤٠٪ ٩٩-٩٠
تقييم خلال ١٢ أسبوعاً وبعد العلاج.	+	١٥٩-١٤٠٪ ٩٩-٩٠
تقييم أسبوعي لمدة ١٢-٤ أسبوع.	-	١٩٩-١٦٠٪ ١٠٩-١٠٠
علاج المرض إن بقي الضغط مرتفعاً.		
تأكيد التشخيص خلال ٢-١ أسبوع وبعد العلاج.	±	٢١٩-٢٠٠٪ ١١٩-١١٠
علاج فوري	+	أكثر من ١٢٠٪

• جدول (٢) التدابير الازمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم

ضغط الدم

أهم المواد الغنية بها	العنصر الغذائي
المشمش، الموز، التمر، التين، الكيوي، البطيخ، عصير البرتقال، الجبن ، الحليب، السبانخ، الزبادي، سمك، السالمون والسردين.	البوتاسيوم الكلاسيوم
المغnesيوم الفاصلولياء، الفستق، حليب الصويا، السبانخ ، الحبوب الكاملة غير المقشودة، الخبز الكامل .	

• جدول (٣) العناصر الغذائية الخاضعة لضغط الدم وأهم المواد الغنية بها.

- قياس ضغط الدم بشكل دائم وروتيني.
- الابتعاد عن ظروف الحياة المزعجة والترويح عن النفس ما أمكن.
- تناول بعض العناصر الغذائية التي لها دور هام في خفض ضغط الدم مثل الأغذية المحتوية على الكلاسيوم والمغنسيوم والبوتاسيوم، وتوجد هذه العناصر في الأغذية بنسبة متفاوتة كما يوضح جدول (٣).

ارتفاع ضغط الدم الخبيث

لن يكتفى البحث دون التطرق إلى ما يعرف بارتفاع ضغط الدم الخبيث، وهو الذي يصل فيه الضغط حدوداً مرتفعة جداً، ويفضل في هذه الحالة تخفيض الضغط بشكل تدريجي خلال ٣٦-٢٤ ساعة نظراً لأن الإصلاح السريع والمفاجئ يؤدي إلى صورة شبيهة بنقص التروية الدماغية أو الوذمة الدماغية (تورم دماغي). ويفضل تنويم المريض في وحدة العناية المركزة لإعطاءه الأدوية الوريدية ومراقبة الضغط وضربات القلب وعمله.

خاتمة

يعاني أكثر من نصف البشر بعد الستين من ارتفاع في ضغط الدم الانقباضي فقط، وهو يعد أخطر عامل لقصور القلب والجلطات عند الكبار، عليه فإن تدبيره يعد ضرورة على مستوى الفرد والمجتمع.

- العلاجات المطبقة للمرضى المصابة بزيادة شحوم الدم وخاصة عندما يكون الكولسترول مرتفعاً لديهم، وهي مجموعة دوائية جديدة يطلق عليها (Statin).

وعملياً يمكن تطبيق أكثر من دواء خافض لضغط الدم عندما تفشل المعالجة الأحادية ويتم ذلك بمشورة الطبيب المختص.

قصوراً كلوياً، ومن التأثيرات الجانبية المرافقة:

- هبوط الضغط في الجرعة الأولى.
- نقص وظيفة الكلى.

- ارتفاع البوتاسيوم والإحساس بطعم معدني بالفم.

٤- الأدوية الحاصرة لمستقبلات الأنجيوتنسينII: ومنها أدوية أيوسارتان (Valsartan)، وفالسارتان (Iosartan)

شبيهة بما سبق ولكنها لا تسبب السعال مثلها، وفائدتها في إنقاص كمية الألدوجسترون المتشكلة في النهاية، حيث لا تستطيع المواد الرافعة لضغط (الأنجيوتنسين) الوصول إلى مكان عملها لإنشاء الألدوجسترون.

٥- أدوية محتوية على حاصرات الكالسيوم: وهي مهمة جداً، حيث أنها تعمل على تخفيف الضغط القلبي وتقبض العروق الدموية، وبالتالي تساعد على خفض ضغط الدم، ومن أمثلة هذه الأدوية الفيراباميل (Verapamil).

الجدير بالذكر أن هذه الأدوية تسبب تأثيرات مزعجة مثل توهج وأحمرار الجلد، الخفقان واحتباس السوائل.

٦- حاصرات المستقبلات ألفا (Alpha Blockers)

وتحتوي على تؤدي إلى توسيع الأوعية الدموية وبالتالي خفض ضغط الدم المرتفع.

٧- علاجات أخرى، ومنها:-

- الأسبرين و يؤدي إلى منع تجلط الدم والتتصاق الصفائح الدموية، كما يقلل من حدوث الخثار، ولكن تكمن خطورته في جعل المريض معرضاً لحدوث النزف وخاصة النزف الدماغي، وهذا ما يقلل من استخدامه.



● الفواكه والخضروات تعد من أهم الأغذية المخفضة لضغط الدم.

بدائل صناعية لمكونات الدم

د. عمر وليد العمار

يعرض الإنسان لمشاكل صحية كثيرة تتعلق بالدم، منها ما يمكن علاجه داخل الجسم بالطرق الطبية المألوفة، ومنها ما يستدعي عملية نقل دم أو مشتقاته من متبرع إلى متلقي. وهناك من الحالات التي يكون فيها عامل الوقت مهمًا مثل الحالات الاستباقية السريعة التي تتطلب وجود الدم أو بعض مشتقاته في متناول اليد وبالكمية المناسبة. وقد لا تتوفر بعض هذه المشتقفات في بنوك الدم التي تعتمد في العادة على المتبرعين.

وقد جرت عدة محاولات لإيجاد بدائل صناعية لسد النقص في مشتقات الدم، حيث أثمرت في إيجاد بدائل لمكونات الدم غير الخلوية، مثل الأملاح والماء والسكريات وغيرها، ولا زال البحث جارياً لإيجاد بدائل للكريات الحمراء.

يتناول هذا المقال أشكال البدائل الصناعية الدموية من حيث أنواعها وطرق تحضيرها وإعطائها للمريض.

أشكال البدائل الدموية

من أهم أشكال البدائل الدموية التي يمكن تصنيعها ما يلي:-

> السوائل

هناك الكثير من السوائل المصنعة التي يمكن أن تُعطى عن طريق الأوعية الدموية لتقوم بملئها من جهة، ومن جهة أخرى تحمل الغذاء. تزخر المستشفيات بأصناف كثيرة من هذه السوائل التي تتفاوت فيما

المكون	النسبة المئوية (%)
الماء	٩٢ تقريبًا
البروتين	٨-٦
الأملاح	٠,٨
الدهن	٠,٦
الجلوكوز (سكر الدم)	٠,١

> مكونات البلازما الطبيعية في الدم

- المحلول الملحي نصف النظامي، ويبلغ تركيزه ٤,٥٪ جزء بالألف.
- المحاليل المشتركة، وهي عبارة عن خليط مشترك من محلول الدكستروز وملح الطعام، ومن أشهرها استخداماً محلول الطعام ٥٪ دكستروز ٠,٩٪ محلول ملحي المعروف بـ (Dextrose 5%, NSS, 0.9%) حيث تشير (NSS) إلى المحلول الملحي (Normal Saline Solution- NSS).

* **محاليل الفترة الطويلة**، وهي المحاليل التي تبقى فترة أطول في السرير الوعائي أو الأوعية الدموية فتتمكنّ البدن من المحافظة على ضغط الدم الطبيعي أطول فترة ممكنة في ظروف تكون فيها حياة المريض في خطر بدون هذه السوائل، وقد أمكن تصنيع العديد من هذه المحاليل، منها:-

- **محلول لاكتات رنجر (Ringer Lactate)**، وهو أحد المحاليل الهامة ويكون من أملاح الصوديوم والبوتاسيوم والكلاسيوم والللاكتات، ويستخدم في الحالات التي يلزم فيها تعويض سريع للسوائل عند مريض ناقص الحجم، كما هو الحال في حالات التجفاف - خاصة عند الأطفال في سنوات عمرهم الأولى - الناجم عن الانتانات الهرضمية والتي تسبب الإقياء والإسهال، أو في حالات النزوف الشديدة.

- **محلول الدكستران وهيدروكسي إيثيل النشا**، ويقونان دور مشابه لما يقوم به محلول رنجر، حيث أن حجم



> بعض المحاليل السكرية الملتحية والمختلطة



SURGICEL*
absorbable hemostat
(OXIDIZED REGENERATED CELLULOSE)
1 HEMOSTAT
2 in x 3 in (5.1 cm x 7.6 cm)

> بدائل صناعية سللوزية لإيقاف النزف

***ضمادات الكولاجين والسيليكون،**
وتستخدم لإيقاف النزف بوضعها مباشرة على المكان المصاب.

***مواد غرائية مصنوعة من الليف،**
وتستخدم لسد ثقوب الجروح أو تغطية مساحات واسعة من الأنسجة النازفة.

فوائد بدائل الدم الصناعية

من أهم الفوائد المترتبة على بدائل الدم الصناعية ما يلي:-

- ١- سهولة الحصول عليها مقارنة مع الدم، وهنا يبرز عامل السرعة.
- ٢- خلوها من الأمراض والمخاطر التي يمكن أن تنتقل عبر الدم، كالأيدن، والتهاب الكبد ب أو سي (B or C)، والملاريا، والزهري، والإيدن. ويعد ذلك الأمر بالغ الأهمية بالنسبة للمريض، فهو الوحيدة الذي يقض مضجعه تقريرياً في كل حالة نقل دم قد يحتاج إليها.

٣- انخفاض التكلفة المادية.

- ٤- تقبل المرضى لها بشكل أكبر مقارنة مع الدم ومشتقاته، وهنا تجد الإشارة إلى أن البعض لا يرضى بنقل أية عناصر دموية له مهما كان السبب إعتماداً على طقوس

الدم ومشتقاته إلى حد كبير نوعاً ما. وهناك الكثير من العقاقير التي يتم انتاجها صناعياً باستخدام تقنية الهندسة الوراثية لتلعب دوراً هاماً كبدائل للدم، ومن هذه العقاقير:-

-**الهرمون المولد للكريات الحمراء**، «الأريثروبيوتين» (Erythropoietin)، ويعمل على حث نقي العظم على توليد المزيد من الكريات الحمراء، ويكون هذا الهرمون في الكلية عند الإنسان الطبيعي، وعليه ففي حالات القصور الكلوي المزمن بسبب من الأسباب يمكن علاج فقر الدم الناتج عن هذا المرض بتحفيز نخاع العظم على توليد كريات حمراء بإعطاء هذا الهرمون حقناً.

-**الإنترلوكين - ١١**، ويعمل على تحفيز تكوين الصفائح الدموية، وعليه يمكن أن يكون معيناً في الحالات التي تتقصّ فيها الصفائح الدموية وتحتاج علاجاً مديداً.

-**أدوية تقلل النزيف**، وتعمل على الحد من خسارة الدم خلال العملية الجراحية، مما يشكل فائدة كبيرة للجراح الذي يشغل باله في كل عمل جراحي تهديد النزف أو الالتهاب التالي للعمل الجراحي. من هذه الأدوية **الأبروتينين** (Oprotinin) ومضادات إنحلال الفيبرين (Antifibrinolytics).

-**دسموبورسين** (Desmopressin)، ويعمل على تقبض العروق الدموية بحيث يقل النزف من جهة، ويبقي ضغط الدم داخل العروق الدموية في حدود مقبولة، لأن انخفاض الضغط الشديد يمكن أن يصل في خطورته إلى درجة حدوث الصدمة وحتى الموت.

> مواد بيولوجية توقف النزف

هناك الكثير من المواد الصناعية التي تقييد في عمليات الجراحة ويمكن أن تقلل - إلى حدود معينة - من الحاجة إلى مكونات الدم، ومن هذه المواد ما يلي:-



> محلول رنجر لالكتات لتعويض السوائل عند الأطفال المصابين بتجفاف

جزئياتها كبيرة نسبياً، مما يجعل من الصعب عليهم مغادرة الأوعية الدموية أو التسلل منها في وقت قصير.

- محاليل التغذية الوريدية الشاملة (Total Parenteral Nutrition - TPN)

وتحتقربيه التركيب من البلازما الدموية باحتوائها على معظم العناصر الضرورية للجسم من أملاح وسكريات وبروتينات دسم وفيتامينات، وتستخدم عندما يحتاج المريض للتغذية عن طريق الوريد لفترة طويلة بمحاليل قريبة من البلازما إلى حد كبير، وليس فقط محاليل ملحية أو سكرية.

تجدر الإشارة إلى أن هذه التغذية الوريدية يمكن أن تعدل في كمية العناصر الداخلة في تركيبها حسب حاجة الجسم زيادة أو نقصاناً، وعادة ما تحتاج هذه المحاليل الخاصة لتغطيتها من الضوء خشية أن تتأثر فيتامينات والعناصر الأخرى الداخلة في تركيبها.

***العقاقير**، ويهدف استخدامها إلى حث الجسم لتوليد الدم أو مكوناته، أو التقليل من ضياع الدم، بحيث يمكن الاستغناء عن



> خدبي يغذي بال營غة الوريدية الشاملة (TPN)

عالم في سطور

الدكتور نايفه

عائداً لهذا العدد عربي مسلم شربته يد الظلم والعدوان من بلده وهو طفل لم يتجاوز الثالثة عشرة من عمره، ولم يسمح له بالعودة حتى بعد حصوله على الشهادة الجامعية بحجة أنه يحمل الجنسية الأردنية، إنه الدكتور نايفه أحد أبرز علماء الفيزياء في القرن العشرين، والذي وضع يده على مفاتيح الذرة فقررت أن تبوح له بأسرارها.

يرى العلماء أن هذا الإكتشاف يوازي إكتشافات الميكروتكنولوجيا التي أنتجت الكمبيوتر والترايزنستور وكل المعدات الحالية، وتشير الموسوعة البريطانية إلى أن تقنية نايفه سوف تزيد من كفاءة أداء الآلات ما بين .١٠ مليون وعشرين ألف مليون مرة على الطرق التقليدية. أما صحيفة واشنطن بوست فتشير إلى أن هذه التقنية تؤسس لفرع جديد من علم الكيمياء يدعى "كيمياء الذرة المفردة" الذي يمهد لطفرة طبية سوف تسهم بإذن الله في علاج العديد من الأمراض التي وقف العلم عاجزاً أمامها سنوات طويلة، لأن هذا الإنجاز يتبع بناءً لأجهزة ومعدات مجهرية لا يزيد حجمها عن عدة ذرات يمكنها اللووج في جسم الإنسان والسير داخل الأوردة والشرايين والوصول إلى أعضائه الداخلية. ولا تقتصر الاستفادة من هذه التقنية على الطب بل تتعداها إلى الهندسة الصناعية والعسكرية والتقنية النووية، حيث يتوقع أن تسهم في تطوير أجهزة رصد جوية لإستكشاف المعادن والألغام الأرضية، وغيرها.

نشاطه العلمي

نشر الدكتور نايفه ما يزيد عن ١٣٠ ورقة علمية وشارك مع الآخرين في تأليف العديد من الكتب في الليزر، والكهرباء، والمغناطيسية.

تكريمه

وردت الإشارة إلى الدكتور نايفه في العديد من الموسوعات العالمية تقديراً للجهود العلمية من أهمها الموسوعة البريطانية، وموسوعة ماجرو هل، وقائمة رجال ونساء الولايات المتحدة الأمريكية، وموسوعة أشهر العلماء في أمريكا، وموسوعة أشهر التقنيين، وموسوعة أشهر المهندسين، وكذلك المعجم الدولي للسيرة الذاتية.

وقد حصل على جائزة البحث التصنيفي في الولايات المتحدة، كما تم تأسيس مؤتمر سنوي يعرض آخر التطورات والتطبيقات في ابتكاره.

المصدر

<http://www.islamonline.net/Arabic/Science/2004/07/article04.SHTML>

الإسم: منير حسن نايفه
مكان وتاريخ الميلاد: قرية الشوشة /
ناحية طولكرم / فلسطين المحتلة، في ديسمبر
عام ١٩٤٥ م.

التعليم

- الإبتدائية من مدرسة الشوشة في فلسطين.
- ١٩٦٨ م البكالوريوس من الجامعة الأمريكية
ببيروت.
- ١٩٧٠ م ماجستير في الفيزياء من جامعة
ستانفورد الأمريكية.
- الدكتوراه من جامعة ستانفورد الأمريكية في
الفيزياء الذرية وعلوم الليزر.

أعماله

- ١٩٧٧ م باحث فيزيائي في معامل أوج - رج
جامعة كنتاكى.
- ١٩٧٩ م مدير مختبرات الليزر في جامعة
إلينوي حتى الآن.
- رئيس شبكة العلماء والتكنولوجيين العرب
في الخارج، والتي إنشئت عام ١٩٩٢ م. تقوم
هذه الشبكة بدور هام في حصر الكفاءات
العربية في المجالات العلمية المختلفة.
- عضو بمجلس إدارة المؤسسة العربية للعلوم
والتكنولوجيا.

اكتشافه العلمي

لقد طرح عالم الفيزياء الشهير ريتشارد فاينمان في عام ١٩٥٩ م تساولاً هاماً هو، ماذما سيحدث لوتمكن الإنسان من التحكم في حركة ومسار الذرة، ونجح في إعادة ترتيب مواضعها داخل المركبات الكيميائية؟، وقد جاءت الإجابة على هذا السؤال من قبل العالم المسلم نايفه في أقل من ٢٠ عاماً من البحث عندما نجح في تحريك الذرات منفردة ذرة ذرة، حيث تحدثت كبرى المجالات العلمية المتخصصة ووكالات الأنباء العالمية عن العالم العربي الذي رسم صورة لقلب داخله حرف "P" باستخدام الذرات المفردة.

دينية، حتى اللقاحات الحية يتم رفضها لأنها عناصر حية أو مشتقة من الدم أو البلازما.

سلبيات بدائل الدم الصناعية

من أهم سلبيات البدائل الصناعية للدم ما يلي:-

١- لم ترق حتى الآن إلى تحقيق وظيفة مشابهة لوظيفة الكريات الحمراء في نقل الأكسجين إلى الأنسجة والعودة بثاني أكسيد الكربون ليطرح عبر الرئتين، ولو أن العلماء ماضون في مشوارهم الطبي ليصلوا إلى تحقيق هذه الغاية.

٢- بعض المحاليل الوريدية لا يمكن أن تبقى في السرير الوعائي فترة طويلة، مثل المحاليل السكرية، وهذا يعني إرهاق المريض بسوائل كبيرة الحجم إن كانت فترة علاجه ستطول.

٣- بعض المحاليل مثل محلول رنجر لاكتات يحتوي على كمية من اللاكتات، ويمكن لهذة المادة أن تسبب إحمضاضاً في الدم - لأنها مادة حمضية - مما قد يؤثر سلباً على محمل عمليات البدن الاستقلابية فيما لو زادت عن حد معين.

٤- تحتاج البدائل الدموية إلى معايرات وفحوصات دموية مستمرة للتأكد من عدم حدوث اضطراب في النسب الطبيعية للأملاح ومكونات البلازما في الدم.

المراجع

1- Davidson in internal medicine.

2- Behrman, Nelson, text book of pediatrics, 2002.

3- www. Goggle Internet com.

4- www. E medicine. com.

نقل الدم ومشتقاته

د. أحمد إبراهيم الدغيم

٤٠٠، وتعد المستضدات (AB O) أكثرها أهمية وشهرة. وفي هذه المجموعة فإن الشخص الذي لديه نمط دموي (A)، سوف يكون لديه أجسام مضادة ضد النمط B (Anti B).

وهناك المستضد (D) الذي يدل وجوده على سطح الكريات الحمراء في دم الشخص أنه إيجابي لعامل الريسيس (RH+). بينما يدل عدم وجوده على أن الشخص سالب عامل الريسيس (R H-).

< اختبار دم المعطى

يتم تحديد المستضد (O AB) باختبار الكريات الحمراء مع الأجسام المضادة (Anti B) و (Anti A)، ويجري اختبار مصل الدم مع كريات حمراء للفصيلة (B)، و (A) فيما يسمى اختبار التصالب (cross-matching)، أما النمط التصالب (cross-matching)، و (A) النمط (D) فيتحدد بمصل يحوي أجسام مضادة (Anti D). ولتجنب الأمراض المقاومة بالدم فإن نموذج من الدم من كل متبرع يجب أن يختبر للتأكد من عدم إحتوائه على فيروسات التهاب الكبد (B)، وفيروس نقص المناعة المكتسب (H I V) النمط I و II، والزهري.

< تخزين الدم الكامل ومشتقاته

يجمع الدم الكامل في محلول دكستروز ستراط الفوسفات المضاد للتتخثر أو محلول دكستروز حمض السترات، ويعودي هذا الإجراء إلى المحافظة على صلاحية الدم لمدة ٢١ يوم بعد سحبه من جسم المتبرع.

تحفظ مشتقات الدم بدرجات حرارة مثالية مناسبة لوظيفتها، كما يلي:

بشكل أفضل بنقل المشتق النوعي المطلوب لتعويض العجز الخاص.

قواعد نقل الدم

يتطلب نقل الدم مراقبة حثيثة لحجم السوائل وننطاج البول وتركيز الخضاب الدموي (هيموجلوبين) والعلامات الحيوية (الضغط الشرياني - النبض - التنفس - الحرارة). عند الحاجة إلى نقل دم إلى أي مريض يجب مراعاة ما يلي:

< القواعد العامة

تنحصر القواعد العامة لنقل الدم فيما يلي:
- تدفئة الدم إلى درجة حرارة ٣٨°C.
- إضافة محلول كلوريد الصوديوم بتراكيز (٩٪) إلى مشتقات الدم.
- إعطاء المريض الدم بصورة بطيئة من خلال وريد كبير في البداية، وبعد ٣٠ دقيقة يمكن أن تسرع العملية.

< تحديد فصائل الدم وأضدادها

تحدد فصائل الدم (الزمر الدموية) بتراكيب بروتينية سكرية - مستضدات - موجودة على سطح الكريات الحمراء، ويمكن التعرف

عليها بإجراء تفاعلات مع أجسام مضادة (Antibodies) نوعية.
يبلغ عدد المستضدات المحددة للكريات الحمراء - حتى الآن - أكثر من

يستخدم نقل الدم كإجراء سريع لإنقاذ الحياة، وتعد العناية المشددة عند حديثي الولادة ومرضى السرطان الذين يُجري لهم زرع نقي للعظام (نخاع العظم) غير ممكنة بدون نقل الدم، وبما أن نقل الدم يحمل عادة - بين طياته مخاطر واختلالات متعددة، فإنه يجب أن يُعطى فقط عندما يتحقق فوائد حقيقة، مثل إصلاح النقص أو العيب في عناصر الدم والتي تؤدي إلى مشاكل سريرية ملحوظة.

ساعد اكتشاف الدورة الدموية من قبل ابن النفيس ومن بعده هارفي على الشروع بنقل الدم، إلا أن نقل الدم بشكل فاعل وآمن طال انتظاره حتى جاء لاند شتاينر وأكتشف المستضدات (Antigens) الموجودة على سطح الكريات الحمراء، كما ساعدت مضادات التخثر غير السامة في تخزين الدم ونقله عند الحاجة إليه.

أهداف نقل الدم

تمثل الأهداف العاجلة الكبرى لنقل الدم في التالي:
١- المحافظة على نقل الأكسجين إلى الأنسجة.
٢- المحافظة على توازن دموي كافي.
٣- تعويض الحجم الدموي الضائع.
ويمكن أن تتحقق الأهداف المذكورة



* **الكريات الحمراء المجمدة**، حيث يستخدم فيها جليسروول ٢٠٪ أو ٤٠٪، وعند الحاجة إليها فإنه يمكن إذابتها بذب البلازما، وبهذه العملية يمكن التخلص من كل البلازما والكريات البيضاء وتبقى الكريات الحمراء نقية.

يعد هذا المشتق مناسباً لمنع التفاعلات والارتكاسات (الأثار الجانبية) التحسسية الناتجة عن نقل الدم.

< نقل الصفيحات الدموية

تعطى الصفيحات عادة لمعالجة النزوف في المرضى المصابين بتنفس صفيحات أو سوء في وظيفتها، وتشابه مبادئ نقل الصفيحات للمرضى عندما يكون تعداد الصفيحات أقل من ٥٠ ألف / مم٣ مع وجود مظاهر نزفية (نزوف في الجلد أو الأغشية المخاطية للفم والأمعاء). وقد أظهرت الدراسات أن زيادة النزف العفوي (النزف التلقائي) بشكل ملحوظ يحدث عند إنخفاض عدد الصفيحات دون ٢٠ ألف / مم٣ الناجم عن فشل في نقي العظم، وتتلخص الحالات التي تتطلب نقل الصفيحات بما يلي:

- ١- عندما يقل تعدادها عن ٥٠ ألف / دل بسبب نزوف سوء كان بسبب الجراحة أو غيرها.
- ٢- عندما يقل تعدادها عن ٢٠ ألف / دل بسبب فشل نقي العظم في التصنيع.
- ٣- عند وجود عيب في الصفيحات مع وجود نزف.

< نقل البلازما الطازجة المجمدة

يتم فصل البلازما عن الدم من المتبرعين وتجمد في مبرد خاص عند درجة حرارة ١٨° أو أقل خلال ٨ ساعات من فصلها.

الجدير بالذكر أن عوامل التخثر تحافظ على طبيعتها وفعاليتها في البلازما المجمدة، ويستفاد منها بشكل كبير عند حدوث نقص في عوامل التخثر، وتمثل استطبابات نقل البلازما الطازجة المجمدة في الآتي:

- ١- عوز عامل تخثر شديد بوجود نزف.

العمل الجراحي: ولا يعتمد نقل الدم في المرضى - الذين يتطور فقر الدم عندهم ببطء - على مستويات الخضاب فقط لأن مرضي فقر الدم المزمن يمكنوا عادة لاعرضين (لاتظهر عندهم أعراض المرض) بالرغم من مستويات الخضاب المنخفضة جداً. فعلى سبيل المثال يمكن معالجة فقر الدم بعوز الحديد بواسطة الحديد الفموي بنجاح حتى ولو انخفض الخضاب إلى أقل من ٥ جرام / دل. ويجبأخذ العوامل التالية في الحسبان عند تقرير نقل الكريات الحمراء إضافة لتركيز الخضاب ، وهي:

- ١- الأعراض والعلامات والقدرات الفيزيائية للمريض.
 - ٢- سبب فقر الدم.
 - ٣- المعالجة البديلة.
- ومن المبادئ العامة لنقل الكريات الحمراء ما يلي:
- ١- وجود نقص حاد في الدم يصل إلى ١٥٪ من حجم الدم الجائئ، وذلك في حالات الرضوض والنزف.
 - ٢- تدني الخضاب إلى أقل من ٨ جرام / دل قبل العمل الجراحي، أو في حال وجود قصور في توليد كريات الدم في نقي العظم.

- ٣- تدني الخضاب إلى أقل من ١٣ جرام / دل عند المصابين بأمراض قلبية أو صدرية شديدة.
- وهناك عدة أنواع لمستحضرات الكريات الحمراء تختلف باختلاف تحضيرها وحزنها ومنها:

* **الكريات الحمراء المركزية**، وهي المشتق الدموي الباقى بعد إزالة معظم البلازما الدموية، ويمثل هذا المشتق لزوجة عالية، وبالتالي سيكون لديه سرعة جريان بطيئة.

* **الكريات الحمراء المغسولة**، وهي التي تبقى بعد غسل الدم بحجم مماثل من محلول موافق بالزمرة الدموية مع إزالة كل البلازما تقريباً، ويفيد هذا المشتق الدموي في منع التأثيرات الجانبية لنقل الدم كالحمى.

- ١- يحفظ الدم الكامل والكريات الحمراء عند درجة حرارة تتراوح ما بين ١٦° م إلى ٤٠٪.
- ٢- تحفظ البلازما الطازجة مجمدة (عند درجة حرارة ١٨° م تحت الصفر أو أقل).
- ٣- تحفظ كريات الدم الحمراء مجمدة في (٤٠٪) من محلول جليسروول.
- ٤- تحفظ الصفيحات الدموية والكريات البيضاء (Granulocytes) عند درجة حرارة تتراوح ما بين ٢٤° م إلى ٢٠° م.

أنواع نقل الدم

تحتاج عمليات نقل الدم حسب غرض النقل، وذلك كما يلي:

< نقل الدم الكامل

يستخدم نقل الدم الكامل عندما تكون هناك حاجة للجسم والكريات الحمراء معاً، وذلك في حالة الرضوض والضياع الدموي المفاجئ (النزف بأسبابه). ولكن من عيوب نقل الدم الكامل أنه لا يحوي تركيزاً مناسباً من عوامل التخثر والصفائح أو الكريات البيضاء.

< نقل الكريات الحمراء

تعد الكريات الحمراء أكثر العناصر نقاً، وتستخدم لزيادة سعة نقل الأشخاص للأنسجة للحصول على أكسجة كافية. ويجري نقل الدم للأطفال بشروط صارمة أكثر من البالغين لأن مستويات الخضاب (الهيماوجلوبين) الطبيعية عندهم أقل مما عند البالغين.

ومن الضروري أن يزيد الخضاب عند الأطفال على ٨ جرام / دل قبل وأثناء



بإعطاء المدرات.
*** الإنستان الجرثومي**، وينتج عن تلوث المشتق الدموي الذي يتم نقله، ومن أعراضه حمى وهبوط في ضغط دم، ويعالج بايقاف نقل الدم والمضادات الحيوية، وإعطاء السوائل في حال هبوط الضغط.

*** الإنستان الفيروسي**، ومنها:-
 - التهاب الكبد بسبب تلوث الدم المنقول بفيروس التهاب الكبد (C) أو (B).
 - متلازمة نقص المناعة المكتسبة (الإيدز) الناتج عن فيروس نقص المناعة البشري (HIV).

*** زيادة الحديد في الجسم**، يحدث عندما ينقل الدم للمصابين بمرض مزمن كفر الدم المنجل والثلاثي، إذ سوف يتراكم الحديد كعنصر ناتج عن تحطم الكريات الحمراء، لذلك يجب أن تعطى الأدوية الطارحة للحديد (ديفروكسامين) التي تساعد في التخلص منه.

الجديدي في نقل الدم ومشتقاته

يزداد الاهتمام بتطوير وإنتاج تحت وحدات (Sub units) للكريات الحمراء (تضم أجزاء منها) تستخدم في معالجة الأمراض التي تحتاج إلى نقل الدم، وتتطوّر هذه المحاولات على تقديم عدة فوائد أهمها:

- ١- تقليل تكلفة خزن الكريات الحمر.
- ٢- تحقيق مطابقة حيوية بدون الحاجة لإجراء اختبارات التصالب الدموي (cross matching).
- ٣- التخلص من الفيروسات من خلال عملية التصنيع لهذه المشتقات، وبالتالي تقليل خطر نقل الإناثنات.

المراجع

- 1- Text book of pediatrics (Nelson 2000)
- 2- Rudolph,s pediatrics (2003)
- 3- Current pediatric therapy (1999)
- 4- Clinical textbook of pediatrics (1996)

ومشتقاته في مالي:

> الارتکاسات الحادة

تظهر الإرتکاسات (ردود الفعل) الحادة الناجمة عن نقل الدم أو مشتقاته على شكل انحلال دم، وحمى، وتحسّس، وفرط في حجم الدم، وإنستان جرثومي.

> الاختلاطات المتأخرة

تتمثل الإختلاطات المتأخرة لنقل الدم أو مشتقاته فيما يلي:
*** انحلال الدم الحاد**، حيث ينتج عن عدم التطابق بين مستضدات الكريات الحمراء للمعوي والأجسام المضادة للكريات الحمراء الموجودة عند المتلقي، وغالباً ما يكون عدم تطابق مجموعة الزمرة الدموية (ABO) هو السبب في ذلك.

تتمثل أعراض مرض انحلال الدم بحمى، وألم بطني وبول بلون الشاي، وسرعة في نبضات القلب، وهبوط في ضغط الدم، وشح بول.

يعالج إنحلال الدم بايقاف نقل الدم مباشرة وإعطاء السوائل مع الأدوية الرافعة للضغط، وإعطاء الأدوية المدرة للبول حسب الحاجة لمحافظة على الدوران وحجم البول.

*** الحمى**، وتحدث بسبب التفاعل بين مستضدات المتلقي والكريات البيضاء للمعوي أو بروتينات البلازمما، وتعالج بايقاف نقل الدم، وإعطاء خافضات الحرارة، ويمكن أن يستأنف نقل الدم إذا كان المريض مستقراراً.

*** الحساسية**، وتحدث بسبب التفاعل بين مستضدات المتلقي وبروتينات البلازمما عند المعوي، وتببدأ بظهور طفح على الجسم وأحياناً ضيق في القصبة الصدرية، وتعالج بايقاف نقل الدم وإعطاء الأدوية كالكورتيزون والأدرينالين في الحالات الشديدة.

*** زيادة حجم الدم**، وينتج عن إعطاء حجم زائد من المشتق الدموي أو تسريريه بسرعة زائدة، ومن أعراضه زيادة في ضغط الدم، وصعوبة في التنفس، وتكون المعالجة



> بلازما طازجة مجمدة

- ٢- عوز عامل تخثر شديد في حالة الجراحة.
- ٣- تعويض البروتينات المضادة للتخثر.
- وببروتين (C) و (S) في حال نقصها.
- ٤- تعويض البلازمما في فرفريّة نقص الصفائح التخثريّة.

> نقل الزلال والجلوبولين

يؤخذ زلال (Albumin) المصل البشري من البلازمما، ويتم تحضيره بشكل خال من فيروس التهاب الكبد، وذلك بتخسينه بدرجة ٦٠° مدة ١٠ ساعات، يعد الزلال والجلوبولين المصلاني المناعي المنتجان الدمويان الوحيدان للينقلان التهاب الكبد (B) أو (C)، ويتم النقل في حالة نقص الزلال الشديد، كما في حالة الصياغ الشديد للبروتينات عن طريق الجهاز الهضمي أو الكلي.

> نقل الكريات البيضاء

يجري نقل الكريات البيضاء - المحببات - عند الإصابة بالإنتانات الشديدة والتي لا تستجيب للمضادات الحيوية، إضافة إلى المرضى الذين لديهم نقص كريات بيضاء شديد، أو لديهم سوء وظيفة في هذه الكريات، وقد أظهر هذا الإجراء فائدة بشكل خاص عند مرضى إبيضاض الدم (سرطان الدم) الذين يخضعون للمعالجة بالأدوية الكيميائية.

اختلاطات الدم ومشتقاته

اختلاطات نقل الدم ومشتقاته عبارة عن ردود الفعل الجانبية الحادة والبطيئة الناجمة عن إعطاء الدم ومشتقاته، وتحدث بنسبة ١٠-٥٪ من متلقي مشتقات الدم، وتتمثل أنماط إختلاطات نقل الدم

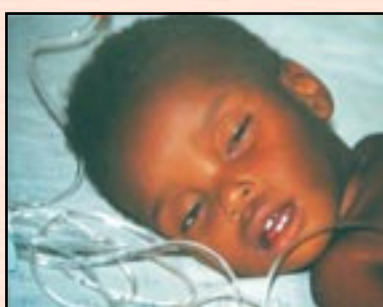
بلازما الدم بين الصحة والمرض

د. مدین العبد

نسق خاص ونسبة معينة، بحيث يتحقق هذا التوازن سلامـة الجسم، ويتسـبـب التجفاف في فقدان كمية كبيرة من السـوـائل تسبـبـ الحالـات الشـدـيدة منها (١٥-١٠٪ من وزـنـ الجـسـمـ) تهدـيـداً خطـيرـاً للـحـيـاةـ، حيث يمكن أن يـهـبطـ ضـغـطـ الدـمـ وتصـابـ الـكـلـيـةـ بـالـقـصـورـ بـسـبـبـ ذـلـكـ، ثمـ يـتـهـيـ المـطـافـ بـفـشـلـ لـأـعـضـاءـ الـجـسـمـ الأـخـرـ، وـيـعـدـ الـاقـيـاءـ وـالـاسـهـالـ الـعـدـوـيـنـ اللـوـدـوـيـنـ لـلـأـطـفـالـ فـيـ سـنـوـاتـ الـحـيـاةـ الـأـوـلـىـ مـنـ الـعـمـرـ، خـاصـةـ فـيـ فـصـلـ الصـيـفـ فـيـ الـبـلـادـ الـتـيـ تعـيـشـ وـسـطـ ظـرـوفـ صـحـيـةـ مـتـدـنـيـةـ.

زيادة الماء

يجب أن يبقى الماء - الذي جعل الله منه كل شيء حي - ضمن حدود معينة لكي يبقى الكائن الحي في حالة صحية جيدة، فعندما يزيد الماء في البلازما عن حد معين يحدث خلل في التركيز الملحي في البلازما (أي تصبح البلازما ممددة أو ناقصة الكثافة)، وهنا يحاول الجسم أن يحقق التوازن من جديد فيعبر الماء من البلازما إلى داخل الخلايا فتنتفخ، وهنا تكون الكارثة إذ أن انتفاخ الخلايا يمكن أن يكون



< مريض مصاب بصدمة نقص السوائل

والنقصان، لأن كلتا الحالتين تتسببان في تدهور الوظائف الحيوية للجسم بدرجة تتناسب طرداً مع البعد عن النسب الطبيعية لهذه العناصر، يتـأـواـلـ هـذـهـ مـكـوـنـاتـ الـبـلـازـمـاـ وـوـظـائـفـهـاـ الـفـسيـولـوـجـيـةـ وـالـأـعـراـضـ الـمـرـضـيـةـ لـنـقـصـ أـيـ مـنـهـاـ، وـذـكـرـ كـمـاـ يـلـيـ:

الماء

يشـكـلـ المـاءـ النـسـبةـ العـظـمـىـ مـنـ الـبـلـازـمـاـ الـدـمـوـيـةـ، فـضـلـاًـ عـنـ ذـلـكـ إـنـ المـاءـ يـعـدـ وـسـطـاـ ضـرـوريـاـ منـاسـبـ لـتـذـوبـ فـيـ الـعـنـاـصـرـ الـأـخـرـىـ مـنـ أـمـلـاحـ وـغـيـرـهـاـ، وـبـدـونـهـ تـتـوقـفـ الـحـيـاةـ، وـيـجـبـ أـنـ تـبـقـيـ نـسـبةـ الـمـاءـ ضـمـنـ حـدـودـ مـعـيـنـةـ لـاتـجـاـزـهـاـ وـإـلـاـ حـدـثـ للـمـرـءـ طـائـفـةـ كـبـيرـةـ وـقـائـمـةـ طـوـيـلـةـ مـنـ الـأـسـقـامـ.

نقص الماء

يعد التجفاف أحد أهم التظاهرات (الأعراض) التي تنجم عن نقص الماء في بلازما الدم، كما يعد التبول الكثير بسبب السكري مظهراً آخر للتتجفاف، حيث يشكل الماء حوالي ثلثي وزن الإنسان تقريباً، ويتوتر بين الخلايا والبلازما ضمن

تـعـدـ الـبـلـازـمـاـ مـنـ مـكـوـنـاتـ الـدـمـ الـهـامـةـ، وـلـاتـقـلـ أـهـمـيـةـ عـنـ الـعـنـاـصـرـ الـأـخـرـىـ مـثـلـ كـرـيـاتـ الـدـمـ الـحـمـرـاءـ وـالـصـفـائـحـ الـدـمـوـيـةـ، وـتـحـتـويـ عـلـىـ كـثـيـرـ مـنـ الـعـنـاـصـرـ الـغـذـائـيـةـ وـالـأـمـلـاحـ الـتـيـ تـوـجـدـ فـيـ الـدـمـ الـطـبـيـعـيـ بـنـسـبـ ثـابـتـةـ، أـوـ عـلـىـ الـأـقـلـ بـنـسـبـ تـقـعـ ضـمـنـ حـدـودـ مـعـيـنـةـ لـاتـجـاـزـهـاـ زـيـادـةـ أـوـ نـقـصـانـاـ، جـدـولـ (١ـ)ـ .ـ وـيـحـلـ أـيـ انـحرـافـ عـنـ تـلـكـ النـسـبـ تـهـدـيـداـ خـطـيرـاـ الـصـحـةـ إـنـ يـفـقـدـ حـيـاتـهـ.

لنـ يـتـطـرقـ المـقـالـ هـنـاـ إـلـىـ التـبـدـلـاتـ فـيـ الـكـرـيـاتـ الـحـمـرـاءـ أـوـ الـبـيـضـاءـ أـوـ الـصـفـائـحـ الـدـمـوـيـةـ مـنـ حـيـثـ الـزـيـادـةـ أـوـ الـنـقـصـانـ لـأـنـ ذـلـكـ قـدـ تـمـ اـسـتـعـارـاـضـهـ فـيـ مـقـالـاتـ أـخـرـىـ، وـسـيـكـرـنـ الـتـرـكـيـزـ عـلـىـ الـتـغـيـرـاتـ فـيـ عـنـاـصـرـ وـمـكـوـنـاتـ الـبـلـازـمـاـ الـدـمـ مـنـ حـيـثـ الـزـيـادـةـ

العنصر	الفئة العمرية / الجنس	التركيز	الوحدة
الماء	رضيع بالغ مولود شهر	%٨٠-٧٥ %٦٠-٥٥ ١٠٠-٨٠ ١٥٥-١٣٠ ٨٥-٧٠ ٥٠-٤٠	من وزن الجسم من وزن الجسم مل / كجم يومياً* مل / كجم يومياً* مل / كجم يومياً* مل / كجم يومياً*
بلازما	ذكر أنثى	٤٣-٢٥ ٤٥-٢٨	مل / كجم مل / كجم
بروتين	خديج طفل بالغ	٧,٦-٤,٣ ٨-٦ ٨,٢-٦,٤	جرام / دل دم جرام / دل دم جرام / دل دم
زلال	خديج رضيع بالغ	٤,٢-٣ ٥-٤ ٥-٣,٥	جرام / دل دم جرام / دل دم جرام / دل دم
أكسجين	عمر يوم بالغ	٩٥-٥٤ ١٠٨-٨٣	مليمتر زئبق مليمتر زئبق
ثاني أكسيد الكربون	رضيع بالغ	٤١-٢٧ ٤٥-٣٥	مليمتر زئبق مليمتر زئبق
سكر الدم	حديث الولادة بالغ	٩٠-٤٠ ١٠٠-٦٠	ملجرام / دل ملجرام / دل
صوديوم الدم	بالغ	١٤٥-١٣٥	ملمول / لتر
بوتاسيوم الدم	رضيع بالغ	٦-٣,٥ ٥-٣,٥	ملمول / لتر ملمول / لتر
كالسيوم الدم	بالغ	١٠,٨-٨,٨	ملجرام / دل
مغنيسيوم الدم	بالغ	٢,٦-١,٦	ملجرام / دل
فسفور الدم	طفل بالغ	٦,٥-٣,٨ ٤,٧-٢,٧	ملجرام / دل ملمول / لتر
بيكربونات	بالغ	٢٩-٢١	ملمول / لتر

* الاحتياج اليومي

< جدول (١) القيم الطبيعية لعناصر بلازما الدم

» الأكسجين

لا أحد يشك في أن الأكسجين أهم عنصر للحياة ويجب أن لا يزيد ولا ينقص عن حاجة الإنسان.

* **نقص الأكسجين**, ويسبب نقصه الاختناق والموت، فإن كتبت الحياة لمن يصاب بنقص الأكسجين فقد يعيش بعدها يعني من تبعات هذا المرض، لأن ذلك يؤثر على كل خلايا الجسم دون استثناء وبدرجات مختلفة ولا سيما الدماغ والكلى، ويمكن ملاحظة ذلك عند الولدان الذين تكون ولادتهم عسيرة وينقص الأكسجين عندهم خلال عملية الولادة.

* **زيادة الأكسجين**, وقد يستغرب البعض أن زيادة الأكسجين خطيرة، ولكن هذا هو الواقع خاصة عند الولدان الخدج الذين يمكن أن تتسبب زيادة الأكسجين عن حاجتهم لفترة طويلة إلى إصابة بعض الأعضاء الهامة لاسيما شبكيّة العين (القسم العصبي في العين)، وبالتالي حدوث تليف يمكن أن يهدد الرؤية إن لم تتم المبادرة بفحص العين، كما أن الأكسجين الزائد يسبب أذية للرئة والقصبات الهوائية عند هؤلاء الخدج ونقصاً لاحقاً في نموهما بشكل عام.

» غاز ثاني أكسيد الكربون

لا شك أن الكل يعرف أن غاز ثاني أكسيد الكربون (CO_2) يطرح مع التنفس، ولكن هناك نسبة طبيعية منه في البلازم مما يجب ألا تتعادها وإلا حدث المذكور.



» رضيع مصاب بتشنج بسبب نقص الأكسجين

الدم يتعرضون لنقص السكر خلال اليومين الأولين من العمر، ويظهر النقص بحدوث رجفان في اليدين وتعرق وتسرع في القلب وخفقان وشعور بالجوع والدوار، ويمكن أن يصل الأمر إلى حدوث الاختلالات والتشنجات وحتى الغيبوبة في حال النقص الشديد، وهي حالة خطيرة جداً يمكن أن تترك إعاقة دماغية طوال ماتبقى من العمر.

» زيادة سكر الدم

يعد مرض السكري أهم الأمراض التي يمكن أن تخطر على البابا، وينجم إما عن نقص في هرمون الإنسولين أو خلل في عمل هذا الهرمون . وتسبب زيادة سكر الدم كما هو معروف عند مرضى السكري حدوث التبول الزائد والعطش وجفاف الحلق، وكثرة التعرض للإلتهابات، واضطراباً في الوزن (زيادة أو نقصان). كما أنه عندما يصل إلى درجات مرتفعة من الشدة فإنه يمكن أن يسبب حدوث الغيبوبة (السبات السكري)، وهي إحدى الحالات الإسعافية التي قد تضر بالدماغ إن لم يتدارك الأمر بسرعة.

الغذاء

تحتوي بلازما الدم على كميات محددة من غازي الأكسجين وثاني أكسيد الكربون، ولسلامة الجسم لابد لهذين الغازين أن يكونا بتركيز معين وإلا أخْلَطَ التوازن وحدث مشاكل بدنية.



» ولد الأم المصابة بالسكر معرض لنقص سكر الدم



» طفل مصاب بالانسمام المائي

قاتلاً، وخاصة فيما يتعلق بخلايا المخ التي لا تستطيع أن تتنفس بسبب وجود عظام الجمجمة، ويساب الماء بما يدعى التسمم بالماء ويتلف المخ (الوذمة الدماغية). وتتعطل الوظائف الحيوية في مجمل الجسم، ويساب المريض بالتشنجات ليغيب بعدها عن وعيه وقد يموت بسبب ذلك، وهذه الحالة إسعافية.

سكر الدم

يعد سكر الدم (Blood Sugar) من العناصر الضرورية للحياة إذ أنه يقوم بتغذية الخلايا في الجسم، فلا يمكن أن تعيش الخلايا بدون وجوده . يقوم الجسم بتخزين السكر في العضلات والكبد ومع ذلك فإن المخزون يمكن أن ينفذ بسرعة في حالات الجوع والمخاصة . ومما يجدر ذكره أن الدماغ ليس لديه آلية لتخزين السكر بل يعتمد في تغذيته على السكر الموجود في الأوعية الدموية لحظة بلحظة .

» نقص سكر الدم

يحدث نقص سكر الدم في حالات الجوع الشديد أو في حالات سوء التغذية بسبب نقص الوارد منه، وبسبب نقص المخزون في الجسم، كما يمكن أن ينقص في حال وجود خلل في هرمونات الجسم وعلى رأسها الإنسولين، حيث تسبب زيادة هذا الهرمون الذي يفرزه البنكرياس نقصاً في سكر الدم قد يكون مميتاً، كما أن الولدان من أمهات مصابات بزيادة سكر



> شديدو الخاج معرضون للكسور
المرضية بسبب نقص الكالسيوم

هذا العنصر ضروريًا لعمل الألياف العضلية، ولذلك فإن الخلل فيه زيادة أو نقصاً يسبب حالات شلل في العضلات، وتدهوراً في وظيفة القلب، وقد يسبب الوفاة إن لم يتم اسعاف المريض بسرعة، وهناك بعض الأمراض الوراثية التي تتميز بزيادة أو نقص البوتاسيوم في البلازما، ويصاب المرضى بتلك الأمراض عادة بحالات شلل عضلية لها - غالباً - علاقة بالطعام.

كالسيوم الدم

يعد كالسيوم الدم (Calcium) من أهم عناصر البدن الضرورية في عمل الأعصاب والعضلات بكل أنواعها وأشكالها، وفي عمل الهرمونات والإندويكترونات التي لا يمكن أن تسير عجلة الحياة بدونها على الوجه الصحيح، كما أنه العنصر الأساسي في العظام.

* نقص كالسيوم الدم، ويعود إلى حدوث بعض الحالات مثل حالات الكساح عند الأطفال أو لين العظام عند الكبار أو حالات سوء التغذية (قد يكون طبيعياً أحياناً).

ويحدث النقص الأهم في حال خلل الغدة الجار درقية (Para Thyroid gland),

البطن أو حول الرئتين أو حول القلب . ومن أهم الأمراض التي يهرب فيها الزلال من الجسم مايلي:
- مرض الزلال أو التفروز .
- أمراض الكبد المتقدمة .
- أمراض الأمعاء (نقص امتصاص البروتين).

الأملاح

تحتوي بلازما الدم على عناصر لا عضوية عديدة تكون في أغلب الأحيان على هيئة أملاح، ومن أهمها مايلي:-

الصوديوم

يعد الصوديوم العنصر الرئيسي في البلازما، وهو الذي يساعد على حفظ التوازن بين الخلايا والبلازما . ويمكن أن يتغير الصوديوم في حالات خاصة منها التجفاف الناتج عن الإقياء والاسهال فيزياد فيها أو ينقص.

* نقص الصوديوم، ويسبب حالة شبيهة بالتسنم بالماء، إذ يهرب الماء ليغوص عن نصف التركيز الحاصل (من الأوعية باتجاه الخلايا) فتظهر على المريض نفس أعراض التسمم المذكورة .

* زيادة الصوديوم، ويتسبب في زيادة كثافة المصل، وفيه يتم خروج الماء من الخلايا باتجاه الدم كمحاولة لإعادة التوازن من جديد، فتنكمش الخلايا وتحدث اضطرابات أهمها اضطرابات العصبية بسبب انكمash خلايا الدماغ، وأمكانية حدوث نزوف في الدماغ واحتلالات، وتعتبر هذه الحالة اسعافية.

البوتاسيوم

يعد القلب أهم الأعضاء التي يمكن أن تختلط وظيفتها نتيجة لحدوث أي خلل في نسبة البوتاسيوم في البلازما، ويعد

* زيادة غاز ثاني أكسيد الكربون، وتسبب حالات الاختناق، ومعلوم أن الاختناق الشديد يسبب نقص الأكسجين، قد يسبب ذلك الموت أو الإعاقة في أعضاء البدن وتعرف الحالة بالحماض التنفسية (Respiratory Acidosis).

* نقص ثاني أكسيد الكربون، ويسبب التنفس السريع كما في الشدات النفسية والعاطفية ليؤدي إلى حدوث خفة في الرأس وتشنجات في الأطراف بسبب النقص التالي في كلس الدم الفعال (Ca^{++}), كما يمكن أن تحدث هذه الحالة عند المرضى المخضوعين على أحزمة التنفس الصناعي وتعرف بالقلاء التنفسية (Respiratory Alkalosis).

بروتينات الدم

يعد الزلال (Albumin) أهم عناصر بروتينات الدم، وهو الحامل لكثير من العناصر الغذائية والدوائية في البدن، كما أنه المسؤول عن حفظ توازن السوائل في البلازما، وبشكل عام لتحمل زيادة بروتينات الدم مخاطر تذكر، أما النقص فيتسبب في هروب الماء من العروق باتجاه الخلايا، وتكون النتيجة توسيع البدن من جهة وزنها، ونقصاً في ضغط الدم (سوء في توزيع السوائل في الجسم) من جهة أخرى، وتحبس السوائل عادة إما في



> نقص بروتينات الدم بسبب إصابة الكبد

ويتظاهر الكساح كما هو معلوم بتقوس في العظام وضعف في العضلات وتأخر في كل من النمو وظهور الأسنان والمشي عند الرضع.

***زيادة فوسفور الدم**، وينجم عنها حدوث ميل لتشكل الحصيات في الجسم ولاسيما الحصيات الكلوية، إذ يمكن أن يتحدد الكالسيوم مع الفوسفور مشكلًا حصيات فوسفات الكالسيوم بشكل مشابه للظاهرات (الأعراض) التي ذكرت عن الكالسيوم.

< البيكربونات

تعطي البيكربونات الدم وسطاً قليلاً أو معتدلاً، ويكون الرقم الهيدروجيني (pH) بين ٧,٣٥ - ٧,٤٥، ولكن يمكن أن تتبدل البيكربونات مسببة المرض.

***نقص البيكربونات**، ويسبب إحماض الدم، وفيه تهبط نسبة الرقم الهيدروجيني (pH) للدم، وبالتالي تتعطل معظم وظائف الجسم التي لا يمكن لها أن تقوم بواجبها إلا في الوسط الطبيعي.

- ومن حالات نقص البيكربونات مايلي:
- التسممات الدوائية كالأسبرين.
- الحموض السكري.
- القصور الكلوي.

***زيادة البيكربونات**، وتسبب تغير وسط الدم إلى القلوي فتتعطل بعض الوظائف الحيوية في الجسم ويرتفع البوتاسيوم ويهدّي الكالسيوم في الدم.

المراجع

1-Behrman, Nelson, text book of pediatrics, 17th edition, 2004, usa.

2- Davidson , principles & practice of medicine ,19th edition, 2002.

3-INTERNET:

<http://www.google.com>.

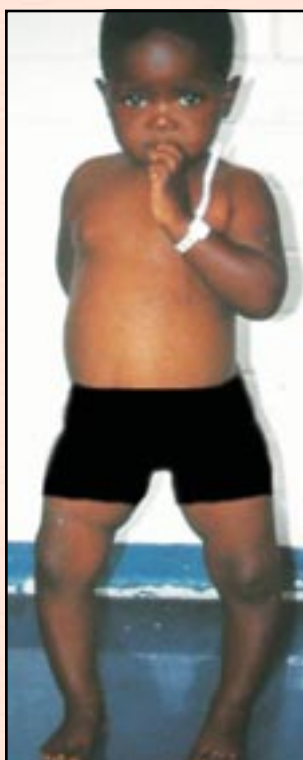
[Http://www.e.medicine.com](http://www.e.medicine.com)

يعاني من حدوث حالات شلل مؤقتة سواء في عضلات الأطراف أو في العضلات التنفسية فتسبب له قصوراً تنفسياً، ولذا يحتاج وضعه على جهاز التنفس الصناعي، أو شللاً في عضلات الأمعاء تسبب له إمساكاً وعدم قدرة على التبرز لأيام، ومثل هذه الحالات تتحسن عادة عند تبديل الدم.

< فوسفور الدم

يعد فوسفور الدم (Phosphorus) من أهم العناصر التي تدخل في تركيب العظام بأنواعها، كما أنه ضروري لتوليد القدرة أو الطاقة في الجسم، فبدونه لا يمكن أن تتشكل الطاقة الضرورية متمثلة بما يُعرف بـ ADENOSINE TRI PHOSPHATE (ATP).

***نقص فوسفور الدم**، يعد مرض الكساح أو لين العظام من أهم الأمراض التي يسببها نقصه في البلازماء، كما يمكن أن يسبب القصور الكلوي نقصاً فيه.



< الكساح من أهم أعراض نقص الفسفور

ويسبب قصور هذه الغدة في حدوث تظاهرات (أعراض) من أهمها التشنجات والاختلالات التي قد لا يمكن تمييزها في بداية الأمر عن مرض الصرع.

***زيادة كالسيوم الدم**، ويحدث بدون أسباب مرضية واضحة، أو بسبب زيادة في نشاط الغدة الجار درقية، أو بسبب زيادة المتناول من العناصر الغذائية المحتوية على الكالسيوم، أو عند إعطاء حقنة الكالسيوم وريدياً بسرعة حيث يمكن أن تسبب في هذه الحالة توقف القلب.

وتكون المشكلة الرئيسية في هذه الحال أن الكالسيوم الزائد يتراكم في الكلية والأنابيب البولية ويسبب حدوث حصيات كلسية، وفي نهاية المطاف يمكن أن يسد هذه الأنابيب ويعطل وظيفة الكلية بشكل كامل، ناهيك عن حدوث القرحات الهضمية وارتفاع ضغط الدم والاضطرابات النفسية التي يمكن أن تحدث في سياق المرض.

< مغنيسيوم الدم

هناك تشابه كبير بين المغنيسيوم (Magnesium) والكالسيوم، من حيث الوظيفة والمهام، فهو ضروري لعمل العضلات والأعصاب بشكل رئيسي، إضافة إلى دوره في تصنيع الإنزيمات الضرورية لعمل البدن.

***نقص مغنيسيوم الدم**، ويسبب تظاهرات شبيهة بنقص الكالسيوم، ولكن هناك بعض حالات نقص الكالسيوم لا تتحسن بدون إعطاء المغنيسيوم، وهي نقطة هامة في علاج حالات نقص الكالسيوم المعندة على العلاج.

***زيادة مغنيسيوم الدم**، وتحدث في بعض الحالات التي تتطلب علاجاً بهذا العنصر، لا سيما علاج حالات التشنج التي ترافق الولادة، وهي إحدى الحالات الإسعافية في طب النساء . وتكون المشكلة في عبور هذا العنصر إلى المولود الذي قد



د. سليمان سليمان

لتحسم الأمر فتؤكّد مابداً به الطبيب تجريبياً بالاعتماد على خبرته السريرية والنظريّة ، أو حتى التعديل في الخطة العلاجية البدئية.

٣- عندما يفشل الطبيب في علاج المريض علاجاً كاملاً ، ويكون هناك شك كبير بظهور نوعيات جديدة من مسببات المرض مثل الإناثان الشانوية التي لم تكن موجودة في بداية المرض وحدثت بسبب عدم نجاعة المعالجة ، أو الإناثان الانتهائية التي تحدث بسبب اضطراب أو نقص مناعة المريض دون سابق أنذار ، وفي هذه الحالات يضطر الطبيب إلى عمل مزرعة الدم حتى لو كانت هناك مزرعة سابقة.

طريقة زارعنة الدم

يتم زراعة الدم حسب الخطوات التالية:

- ١- تنظيف الجلد بالمطهر - مثل٪٧٠ كحول أو٪٢ يود - ثم تجفيفه لمدة دقيقة أو دققيتين قبل سحب العينة.
- ٢- غرز إبرة السحب العميق تعقيماً جيداً داخل أحد الأوردة السطحية المركزية الكبيرة.
- ٣- سحب كمية كافية من الدم - لتكون النتائج معتبرة وحقيقة - وذلك بمقدار ٥ ميليلتر عند الولدان ومن ٥ إلى ١٠ ميليلتر عند الأطفال والبالغين.
- ٤- وضع العينة مباشرة على أوساط



< طريقة سحب عينة الدم من الوريد

تعد زراعة الدم (*Blood Culture*) من الفحوص المختبرية المهمة في الكشف عن مسببات الكثير من الأمراض التي يمكن أن تصيب الكائن الحي بشكل عام ، ويشمل ذلك الكشف عن العضويات (الكائنات الحية "organisms") بأشكالها المختلفة سواء كانت صغيرة جدا كالفيروسات أو أكبر مثل الجراثيم.

تتكاثر وتعطي أشكالاً خاصة من المزارع يمكن رؤيتها بالعين من جهة ، ويتم التأكد من ماهية المسبب المرضي بالطرق المتممة كالمجهر سواء كان المجهر العادي أو الإلكتروني اعتماداً على حجم الكائن المسبب للمرض.

الغاية من زراعة الدم

هناك حالات عديدة تستدعي استزراع الدم منها ما يلي :

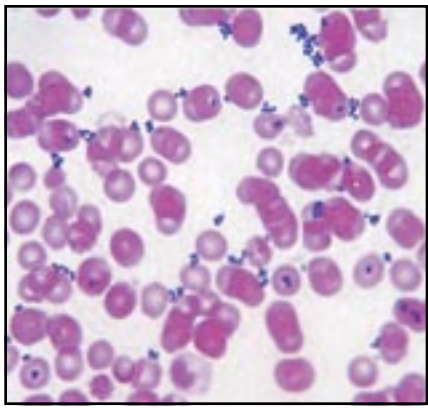
- ١- عند الشك بتجرثيم الدم لمعرفة نوع المسبب للمرض.
- ٢- عند معرفة مسبب المرض ولكن يود الطبيب معرفة أفضل المضادات المناسبة للقضاء على هذا المسبب ، وفي هذه الحالة تحتاج المزرعة إلى فترة زمنية لظهور نتائجها ، وتختلف هذه الفترة تبعاً لنوع العضويات التي يراد البحث عنها ، وعليه فإن الطبيب لا ينتظر النتيجة ويفقد مكتوف اليدين ، بل يبادر إلى تطبيق العلاج الأقرب إلى توقعاته من مضادات حيوية أو فيروسية أو غير ذلك ، لأن التأخير في العلاج يشكل خطورة كبيرة على حياة المريض ، لذلك يتم البدء بالعلاج الأكثر توقعًا وينتظر نتائج المزرعة الدموية

وهناك أنواع وأشكال شتى لهذه الزراعة تعتمد على نوع الكائنات الضارة المتمة بالتسبب في المرض ، فكما أن النباتات وغيرها من الكائنات الحية يمكن أن تنمو إذا توفرت لها الظروف والشروط المناسبة ، فإن الكائنات الحية الدقيقة والمجهري يمكنها أيضاً أن تنمو على الدم ضمن شروط خاصة ، فالدم عنصر مغذي يحتوي إلى حد ما على معظم المغذيات الضرورية للنمو.

يقصد بزراعة الدمأخذ عينة من الدم الذي يتوقع أن يحتوي على بعض الكائنات الضارة والمسببة للمرض ، واستنباتاتها في أوساط خاصة تحتوي على مغذيات محددة بحيث يمكن لهذه العضويات المرضية سواء كانت جراثيم أو غيرها أن



< تسمم دموي جرثومي



< جراثيم العنقوديات في الدم

للمرض ، وذلك حسب ما يراه الطبيب وفقاً للظواهر السريرية وشکوى المريض ، ويمكن أن تفصل الأوساط الزراعية الرئيسية للدم كما يلي :

< وسط هوائي

يعد هذا الوسط الشكل الشائع من زراعة الدم ، نظراً لأن معظم الجراثيم تنمو في وجود الهواء (Aerobes) وبالتحديد بوجود الأكسجين الضروري لنموها ، ومن أمثلة الجراثيم التي تنمو في مثل هذه الأوساط ما يلي :

- الجراثيم السببية.
- الجراثيم العنقودية.
- الايشريشيا كولي.

< وسط لاهوائي

هناك بعض الجراثيم التي لا تنمو بوجود الأكسجين (Anaerobes) ، بل تفضل الظروف الخالية من الأكسجين ، وفي الواقع تعد هذه الجراثيم من الجراثيم الخطيرة التي يمكن أن تكون قاتلة في بعض

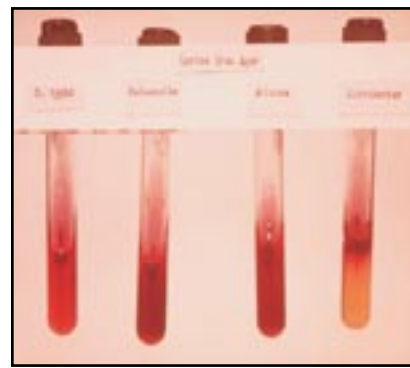
< التلوين بطريقة جرام (Gram Stain)

وتتم في حالة ظهور مایوحي بنمو الجراثيم أو غيرها وذلك بأخذ قطرة من الدم من المزرعة التي نمت فيها الجراثيم ، ووضعها في شريحة زجاجية ، أو أي شريحة مناسبة ، وتترك الشريحة لتجف ثم تلوينها بالملونات الخاصة (تلوين جرام) قبل فحصها تحت المجهر ، وفي حال وجود الجراثيم مجهرياً يحدد نوعها إن كانت إيجابية التلوين بملون

جرام (+) إن كانت باللون البنفسجي ، أو سلبية الجرام (-) (باللون الأحمر) ، وشكلها (مكورات أو عصيات) أو غير ذلك بحيث يمكن تكوين فكرة مسبقة سريعة عن نوعية الجراثيم.

< المزرعة النهائية أو الفرعية (Sub Culture) ،

وتحتم عند إيجابية مسحة الجرام ، بأخذ قطرة من العينة ووضعها على وسط زراعي مسطح (Culture plate) (ونشرها فوقه ، ووضعها في الحاضنة من جديد ، وانتظار النتيجة إما بعد ٢٤ ساعة (النتيجة الأولى) ، أو بعد ٧-٥ أيام من نمو المزرعة على العينة الفرعية (لتأكيد التشخيص) ، في حالة عدم نمو الجراثيم في وقت قصير ، وعندها تعرف النتيجة النهائية للزراعة.



< أنابيب زراعة نمت فيها جراثيم مختلفة

خاصة ، أو في علب تحتوي على مغذيات معينة اعتماداً على نوع المزرعة والكائنات المرضية التي يتوقع ظهورها في الزراعة ، مع توفر ظروف خاصة من الحرارة تمكن الكائنات المرضية - إن وجدت - من النمو والتكاثر بحرية.

٥- متابعة العينة في المختبر مع الأخذ في الاعتبار الملاحظات التالية:

- يجب أن تكون الظروف مناسبة لنمو الجراثيم من حيث نوع الوسط الزراعي.
- يجب أن تكون حرارة المزرعة مماثلة لحرارة الجسم.
- مراقبة نمو الجراثيم يومياً وتحديد زمن البدء.
- تحديد نوع البكتيريا.
- اختبار تأثير المضادات الحيوية على البكتيريا لاستخدام المضاد المناسب للمضاد، أي ما يدعى بالتحسس الجرثومي.

٦- قراءة النتائج بعد ٤٨-٧٢ ساعة (بشكل عام) ، ولو أن بعض الجراثيم يمكن أن تنمو بسرعة خلال زمن قصير (العدة ساعات أحياناً عندما تكون أعدادها كبيرة في الدم ونوعيتها خطيرة).

< مراقبة العينات في المختبر

هناك دلائل تشير إلى إيجابية المزرعة لابد من الانتباه لها وكشفها حال ظهورها مثل:

- وجود تغيم وغياب الصفاء في محتوى العينة أو تعكرها.
- وجود تغير في لون العينة.
- ظهور فقاعات غازية في العينة.
- نمو الجراثيم بشكل واضح.



< مزرعتان جرثوميتان إيجابيتان

والثالث، أو تؤخذ العينات الثلاث بفواصل نصف ساعة إلى ساعة بين كل منها، ويفضل تغيير مكانأخذ العينة، وأن تكون من وريد كبير نسبياً ما أمكن.

٥- التأكد من أن المريض لم يتناول مضادات حيوية قبل المزرعة لأنها يمكن أن تثبط نمو الجراثيم وتعطي نتائج سلبية كاذبة.

< نتيجة المزرعة >

يحكم على نتيجة المزرعة بأنها سلبية أو إيجابية وفق مايلي:

* **المزرعة سلبية** ، وهي الشكل الطبيعي، ولكن وجود مزرعة سلبية وحيدة لا ينفي الإنたن، لأن تناول المريض مضاداً حيوياً قبل الزراعة قد يؤثر على نتيجة المزرعة، أو أن الوسط الزراعي غير مناسب، وقد لا تنمو الجراثيم بدون سبب واضح، وعلى كل حال يلزم وجود ثلاث مزارع سلبية (الغشاء المبطن للقلب) على سبيل المثال.

* **المزرعة إيجابية**، وهناك دلائل تشير بقوّة إلى ذلك بشكل حقيقي مثل :

- وجود دلائل سريرية بفحص المريض تتناسب مع تحرّث الدم.
- وجود الجرثوم ذاته في أكثر من مزرعة.
- النمو السريع للجرثوم في العلبة الخاصة بالزراعة.

الخاتمة

قدمت زراعة الدم سبقاً في كشف الكثير من الأمراض ودفعت بعجلة الطب والبحث العلمي إلى الأمام بحيث أصبحت حياة الإنسان وعافيته من أهم أهدافها وغاياتها النبيلة.

المراجع

1-DAVIDSON, principles & practice of medicine, 19th edition, 2002.

2-Internet:

- www. Google .com
- www. E medicine .com
- www.chclibray.org

والتهاب السحايا (الحمى الشوكية) والتهابات المفاصل.

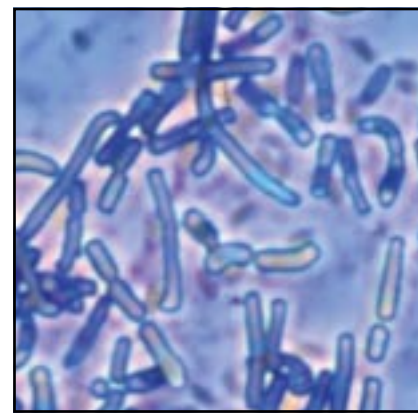
تقييم النتائج

قبل تقييم النتائج المخبرية فيما يتعلق بمزرعة الدم لابد من الأخذ بعين الإعتبار بعض الملاحظات الهامة عند وضع التشخيص النهائي وتحديد نوع الجرثوم أو العنصر الممرض الذي نما على الدم، ومن هذه الملاحظات مايلي :

- ١- التأكد من أن المزرعة تم إجراؤها على الوسط المطلوب : هوائي، أولاهوائي، خاص بالفيروسات، أو الغطور الخ.
- ٢- التأكد من أن العينة تمأخذها في شروط صحيحة (من حيث التقطيف والتعقيم).

- ٣- إجراء أكثر من مزرعة ، ومن الناحية العملية قد تكون ٣-٢ مزارع كافية، اعتماداً على الشك السريري من قبل الطبيب الذي يحدد ضرورة تكرار المزرعة في حال سلبيتها.

- ٤- اختيار الزمن المناسب لأخذ العينة ، إذ يمكن أن تكون الجراثيم موجودة في الدم بشكل متقطع (Intermittent Bacteremia) مثلاً يحدث في حالات تحرث الدم (Bacteremia)، إذ وجد أن الجراثيم تكون في ذروة أعدادها قبل ارتفاع حرارة جسم المريض بحوالي ٩٠-٣٠ دقيقة ، ولذلك يفضل أخذ عدة عينات بعد ذروة الحرارة عند المريض . ويمكن أن تؤخذ العينة الثانية والثالثة في نفس التوقيت من اليوم الثاني



< جراثيم الجمرة الخبيثة >

الأحيان إذا لم يتم التنبه لها منذ بداية الأمر. تعدد الجراثيم التي ترافق الحروب والجرح العميق وغير النظيفة من أهم الجراثيم التي تدرج تحت هذا النوع ، ومن هذه الجراثيم مايلي :

- جراثيم الكزان.
- جراثيم التسمم الوشيقي.
- جراثيم الجمرة الخبيثة.

< أوساط التدرن >

يعرف هذا الوسط بوسط لوفنشتاين، وهو المتبع في كشف عصيات السل أو التدرن.

< أوساط الفطور >

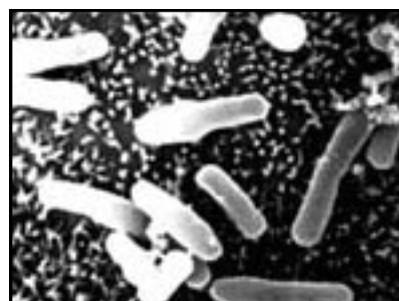
من أهم هذه الأوساط المبيضات البيضاء أو غيرها.

< أوساط خاصة >

من أهم هذه الأوساط وسط بورديجينكو الخاص بجراثيم الشاهوق أو السعال الديكي .

جراثيم تعشق الدماء

هناك بعض الجراثيم التي لا تنمو إلا إذا احتوى الوسط الزراعي على الدم ، وقد أخذت هذه الجراثيم اسمها من هذه الصفة، بحيث أصبح يطلق عليها محبات الدم من نوع كذا وكذا ، فعلى سبيل المثال هناك محبات الدم من نوع الأنفلونزا ، وهي من الجراثيم التي تصيب الأعمار المبكرة (السنوات الأربع الأولى عادة من العمر) وتسبب إصابات خطيرة كالتهابات الجلد العميقية والتهاب الحنجرة الجرثومي



< جراثيم الإنفلونزا من الجراثيم المحبة للدم >



مشتقات الدم

د. طالب علي ميرزا

مكوناته، ومن أهمها تأمين الغذاء بكافة أشكاله لكل خلايا الجسم، وتخليص هذه الخلايا من ما يمكن أن ينتج عنها من فضلات لا بد من طرحها قبل أن تشكل خطراً على الحياة، والتصدي للتهديدات الخارجية كالالتهابات مثلاً، والوقاية من فقدان الدم بمجمله عن طريق عناصر متخصصة بتشكيل الجلطات الطبيعية.

٣- تحفظ البلازما المجمدة في درجة ٣٠° م تحت الصفر (٣٠° م) لمدة سنة.
ولا بد من الاشارة إلى أن نقل أي عنصر من عناصر الدم يجب أن يتم في ظروف مناسبة من حيث درجة الحرارة والتعقيم، وذلك بحفظه في حاوية تبريد مناسبة تحمل بداخلها علبًا خاصة مجمدة.

استخدامات الدم ومشتقاته

يستخدم الدم أو أحد من مشتقاته وفقاً للحالات التالية:-

• الدم الكامل

يستخدم الدم الكامل (Whole Blood) - يحتوي على الكريات الحمراء والبيضاء والصفائح الدموية وعناصر التخثر والبلازما - في الحالات التالية:-

- ١- الضياع الدموي السريع كافي النزوف.
- ٢- العمليات الجراحية.
- ٣- تبديل الدم عند الرضع المصابين باليرقان، وفي كل الحالات المذكورة يفضل أن يكون الدم طازجاً ما أمكن.

• الكريات الحمراء المركزية

يشترط أن يتم نقل الكريات الحمراء

أو الجلوبوليغينات المناعية المضادة لالتهاب الكبد (Anti HBS).

يتم الحصول على مكونات الدم بسحبه من المتبرعين به - في أغلب الأحيان - ليحفظ في أكياس بلاستيكية تحتوي على مواد مضادة للتخثر.

يمكن استعمال الدم في شكله الكامل إلا أنه من الأرجى فصله إلى مكوناته. المختلفة التي تتبادر فيما بينها في درجة الحرارة الملائمة للتخزين والمدة التي يمكن أن تبقى فيها على قيد الحياة (صالحة للاستخدام)، حتى بحقن المريض بالمكون الذي هو في حاجة إليه، فمثلاً يمكن الحصول على عناصر غير ثابتة ذات مدة حفظ وجيدة، مثل الكريات الحمراء المركزية والبلازما الطازجة المجمدة ومركز الصفائح والراسب القريري (مأخوذ اسمها من البرد).

هناك طرق صناعية يمكن بواسطتها تجزئة البلازما إلى مشتقات ثابتة قابلة للحفظ لعدة سنوات مثل الزلال (Albumin)، وعامل التخثر الثامن (Feibrinogen)، ومولد الليفين (Fibrinogen) والجلوبوليغينات المناعية بشكل عام، أو الجلوبوليغينات المناعية الخاصة، مثل: الجلوبوليغينات التي تعطى للمرأة في حال وجود تناقض في فصائل الدم بينها وبين ولدها من نوع (Anti D)،

حفظ الدم ومشتقاته

لكل عنصر أو مكون من مكونات الدم درجة حرارة يحفظ فيها لمدة معينة، فإذا لم تطبق شروط الحفظ هذه بدقة متناهية فإن ذلك المكون سوف يصبح غير صالح للقيام باليوظائف الموكولة إليه، بل قد يصبح ضاراً للجسم عندما يخزن بطرق غير صحيحة. ويضاف للدم مواد تمنعه من التخثر أو التجلط، مثل أملاح السيترات (Citrates)، ويتم حفظ الدم أو مشتقاته عند درجات حرارة مختلفة وفقاً لما يلي:-

- ١- تحفظ الكريات الحمراء المركزية أو المكثفة والدم الكامل لمدة ٥ أيام في درجة حرارة تبلغ ٤° م.
- ٢- تحفظ الصفائح في درجة حرارة ٢٢° م - مع التحريك عن طريق أجهزة خاصة - لمدة تتراوح ما بين ١-٥ أيام حسب نوع الكيس البلاستيكي المستعمل في الحفظ.



- كريات حمراء مكتثفة ودم كامل.

ما تحفظ الصفائح المركبة بدرجة حرارة ٢٤-٢٠ م°، وتحفظ بصلاحيتها لمدة خمسة أيام. وينصح بتوافق الصفائح الدموية بين المعطي والمتلقي بالنسبة للفصائل الدم (ABO).

تستخدم الصفائح المركبة في بعض الأمراض التي ت Tactics نسبتها في الدم عن حدود معينة - الطبيعي بين ٤٠٠ ألف - ١٥٠ ألف / ملليلتر من الدم - حيث يسبب النقص الشديد (دون ألف) نزوفاً قد تكون مميتة، كما هو الحال في نزوف المخ، ومن هذه الحالات ما يلي :-

١- نقص الصفيحات الشديد في مرض نقص الصفائح المناعي الذاتي (Idiopathic Thrombocytopenia - ITP) بسبب فيبروسى في الغالب.

٢- نقص الصفيحات عند الوليد
نتيجة لانتقال أجسام مضادة إليه من الأم
مما يتسبب في تخريب صفيحاته
بعد الولادة .

٣- نقص الصفيحة عند المولود بسبب التهابات شديدة وخطيرة مهددة للحياة .

٤- عدم كفاءة الصفيحات الدموية في تأدية
وظيفتها - على الرغم من عددها الطبيعي -
كما هو الحال في مرض وهن
الصفحات كلانت ماون.

٥- نقص الصفائح الشديد بسبب
فشل نخاع العظم في توليد
صفائح جديدة.



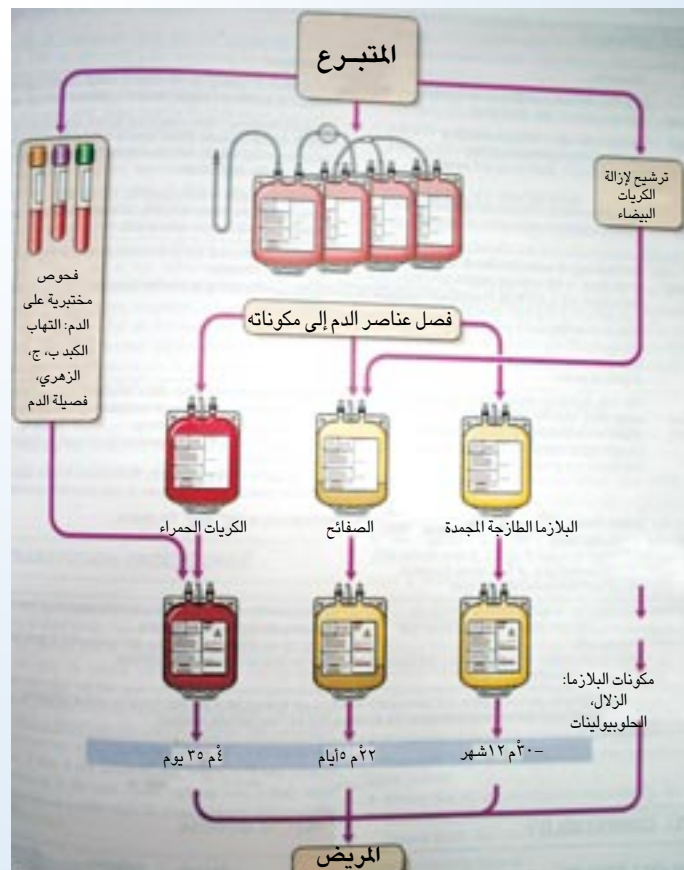
• طفل مصاب بفقر دم.

هناك بعض الحالات المرضية التي يفضل فيها استخدام الكريات المركزة بدل الدم الكامل، مثل:-

١- الحالات التي تكون كمية الدلالة معددة

المركزة (Packed Red Blood Cells - PRBC) كما في نقل الدم الكامل - حسب التوافق بين دم المتبرع ودم المتألق من حيث فصيلة الدم، وهو ما يدعى بالتوافق (ABO). وتستخدم الكريات المركزية بشكل شائع في بعض الدول مثل الولايات المتحدة الأمريكية والمملكة المتحدة، ويتم فصل الكريات الحمراء - عادة - عن ماتبقى من البلازمما بحيث يتكون في النهاية دم لزج يحتوى بشكل رئيسي على الكريات الحمراء.

يمكن نقل الكريات الحمراء فقط في أي عمر إذا كان المريض بحاجة إليها بشكل رئيسي كما في النزف مثلًا، إلا أنه ينص تجنب نقل كريات الدم المركزية للرpus لأن دمهم لزج نوعاً ما مقارنة بدم الكبار نظراً لارتفاع خضاب الدم (Hemoglobin)، مما يهيء الفرصة لزيادة لزوجة الدم لديهم، وبالتالي تعرضاً لهم لحدوث الخثار الدموية.



- مخطط يشير إلى عناصر الدم المختلفة وشروط حفظها.

مشتقات الدم



• الفرفية الخثوية.

البدن في بعض الأمراض التي يختل فيها نظام المناعة كما هو الحال في نقص الصفيحات المناعي، ومرض غيلان باري (مرض يحدث فيه شلل رخو في الأطراف).

لابد من الاشارة إلى أن الجلوبولينات المناعية الوريدية (IVIG) يمكن أن تسبب قصوراً كلويَا وخاصة عند كبار السن من المرضى، كما لا بد من الاشارة إلى أنه يمكن الحصول على جلوبولينات مناعية نوعية (خاصة بمرض معين) من بعض المتبرعين، كما هو الحال في الجلوبولينات المناعية الخاصة بالتهاب الكبد من النوع البائي، والكزان، ومرض الهربي المنقطي أو ما يدعوه البعض بالزنار الناري، وهو شكل من الهربي المؤلم.

* **محاليل الزلال البشري** (Human albumin solutions)، وهي عبارة عن محاليل البروتين الرئيسي في البلازما البشرية، وتتوفر بشكلين:-



• زلال بشري.

تعوض البلازما بالزلال.
- **الزلال بتركيز ٢٠٪**، ويستخدم في حالات نقص بروتينات الدم التي تسبب

وتشكيل خثرات) أي ما يدعى بمرض فرفيرية نقص الصفيحات التخثري (Thrombotic Thrombocytopenic Purpura).

- **البلازما الطازجة المجمدة الخالية من الفيروسات (Virus Inactivated Plasma)**، وتستخدم في نفس الحالات التي تستخدم فيها البلازما الطازجة المجمدة ولكن يتم فيها أخذ الحيطة للتأكد من أن الدم خال من الفيروسات، ويتم هذا عن طريق استخدام محليل أو منظفات (detergents) خاصة لهذا الغرض عندما تستحصل البلازما من عدة متبرعين، أو باستخدام التطهير بزرقة الميثيلين أو التعقيم بالضوء عندما تستحصل من متبرع واحد.

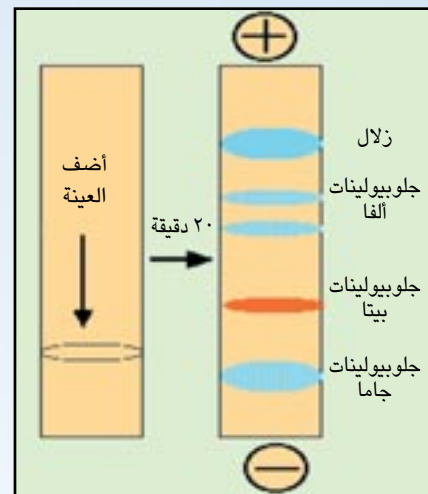
- **الرسابة القرية (Cryoprecipitate)**، ويعتبر اسمها من القر (البرد)، وتحضر عن طريق تعریضها للدرجات حرارة قريبة من التجمد لتترسب، حيث تترسب العناصر البلازمية ذات الوزن الكبير نسبياً، ويتم تخزينها ضمن عبوات ذات سعة من ٢٠-١٠ مليلتر. وتحتوي الرسابة القرية على بعض عوامل التخثر: مثل مولد الليفين (Fibrinogen)، والعامل الثامن، وعامل فون ويلبراند التخثري.

وكما هو واضح من مكونات الرسابة القرية فإن استخداماتها تتحصر في تعويض حالات نقص مولد الليفين في الدم، وفي حالات الناعورة من النمط الأول (عوز العامل التخثري الثامن)، وفي مرض فون ويلبراند.

• عناصر بلازمية أخرى

من أهم عناصر البلازما التي يمكن استخدامها ملخصاً:-

* **الجلوبولينات المناعية الوريدية (Intravenous immuno globulin IVIG)**، وتحتوي على ركيزة الجلوبولينات المناعية، ويتم استعمالها من أجل تعويض نقص الجلوبولينات المناعية من نوع (IgG)، وذلك للتخفيف من شدة الإلتهاب عند المرضى المصابين بعوز الجلوبولينات المناعية الشامل (الشامل لكل أنواع الجلوبولينات)، كما يمكن استخدامها لتعديل الإرتكاسات أو ردود فعل



• فصل بروتينات عن بعضها باستخدام المجال الكهربائي.

• البلازما

تحتوي البلازما على الزلال وجلوبولينات المناعة، ويمكن استخدامها في الحالات التالية:-

* **غير مجمدة**، وتستخدم عادة لتعويض النقص في البروتين أو لتعويض نقص سوائل البدن، كما هو الحال في الدرجات الشديدة من التجفاف كخط أول في إعطاء السوائل.

* **البلازما المجمدة**، تستعمل في أحد الحالات التالية:-

- **البلازما الطازجة المجمدة (Fresh Frozen Plasma - FFP)**، وتستخلص من الدم وتجمد لحين استعمالها، ويمكن الحصول على حوالي ٣٠٠-١٥٠ مليلتر بلازما من كل وحدة دم كامل، وقبل النقل يفضل أن يكون هناك تواافق لفصيلة الدم بين المتبرع والمستفيد، حيث لوحظ أن البلازما - أو حتى الصفائح المركزة - من متبرعين فصيلة دمهم (O) يمكن أن تسبب انحلالاً في كريات دم المتلقى إن كانت فصيلة دمه (A).

وبما أن البلازما الطازجة المجمدة تحتوي على عناصر التخثر، فإنها تستخدم في حالات نقص عوامل التخثر في الدم والاستعداد لحدوث نزوف خطيرة عند الريض، كما يمكن استخدامها في مرض نقص الصفيحات التخثري (نقص الصفيحات بسبب تجمعها المعيب



حدوث تورم في البدن، كما هو الحال في مرض السرطان، وأمراض الكبد المزمنة المضاعفة للبروتين. • عوز بروتيني بسبب سوء التغذية.

الكرز لمكافحة السكري

يكسب الكرز لونه المعروف من صبغة الإثنو سيانين (*Anthocyanin*) التي تأتي على عدة أنواع تختلف حسب نوع ثمار النباتات، فمنها الأصفر للجزر والأحمر للطماطم ... الخ. وتعد الإثنو سيانين من المركبات الكيميائية القوية المفعول ضد الأكسدة، وهي بذلك من المواد المرتبطة بصحة الإنسان، حيث تفيد في حالات أمراض القلب والسرطان وغيرها.

كذلك قامت مجموعة ناير بتجربة على الكرز الحامض - كرز مشهور في الولايات المتحدة ومستهلك بصفة أساس في أوروبا - حيث قامت باستخلاص الإثنوسيانين من عدة أنواع من الكرز المذكور وجربها على فئران تشكوا من ارتفاع سكر الجلوكوز في دمائها. وقد أظهرت نتائج الدراسة أن تناول الإثنوسيانين المستخلص من الكرز قد أدى إلى زيادة الإنسولين بنسبة ٥٠٪، بالرغم من أنه لم تعرف الآلية التي تمت بموجبها هذه الزيادة.

ويعمل ناير ومجموعته - حالياً - على تجربة تستخدم فئران سمية - لمعرفة تأثير الإثنوسيانين على مستوى الإنسولين في مثل تلك الفئران.

وبالرغم من احتواء ثمار أخرى مثل العنب الأحمر والفراولة والتوت على الإثنوسيانين. إلا أن الباحثين يرون أن الكرز يبدو أكثر هذه الشمار أهمية كمصدر للإثنوسيانين، إضافة لذلك فإن الكرز فوائد صحية أخرى، حيث أشارت دراسات سابقة إلى أن الإثنوسيانين المستخلص من الكرز مضاد للالتهابات، إذ يمكنه مكافحة التهاب المفاصل. فضلاً عن ذلك فإن دراسات ناير وأشارت إلى فائدة الكرز في مكافحة سرطان القولون.

من جانب آخر يشير ناير إلى توخي الحذر من تناول مرضي السكري للكرز الأحمر الفاتح المستخدم في صناعة المثلجات، حيث أن معظم الإثنوسيانين الطبيعي فييه قد تمت إزالته أثناء التصنيع واستبدلت بملونات صناعية وسكر إضافي.

المصدر :

<http://www.sciencedaily.com/releases/2004/12/041220122203.htm>

وقد أفادت دراسات سابقة على حيوانات التجارب إلى أن الإثنوسيانين يزيد من نسبة الإنسولين بحوالي ٥٠٪، وعلىه فمن المحمّل أن تناول الكرز والثمار الملونة الأخرى قد يكون لديها آثر معنوي ملحوظ على مرضي السكري.

ويذكر مورالي ناير (*Muralee Nair*) - كيميائي الموارد الطبيعية بجامعة ميشجان - أنه مندهش بنتائج تجربته على الكرز الخاصة بمكافحة السكري في الحيوانات، ولكن لا بد من إجراء المزيد من التجارب خاصة وأن ولاية ميشigan تأتي في طليعة الولايات الأكثر إنتاجاً للكرز.

ويرى ناير أنه لحين إجراء تجارب على الإنسان لمعرفة فوائد الإثنوسيانين الموجود في الكرز في زيادة الإنسولين فإن مرضي السكر عليهم اتباع تعليمات طبيبه المعالج بأخذ العقار الموصى به وقياس الإنسولين بعناية.

ويضيف ناير أن الإثنوسيانين يفيد مرضي السكر من النوع الثاني - غير المعتمدين على الإنسولين وهو الأكثر حدوثاً - حيث يساعدهم على ضبط كمية الجلوكوز.

ويضيف ناير أنه رغم وجود الكرز الطازج وغيره من الثمار المحتوية على الإثنوسيانين فإن المواد الكيميائية المصنعة قد تكون الأكثر كفاءة في إمداد الأنسوسيانين لجسم مريض السكري، ويمكن إعطائها بشكل أقراص أو عصائر خاصة، حيث يرى ناير أن تطوير إنتاج مثل تلك المواد قد يستغرق سنين عدة.

قامت مجموعة ناير بتطوير نظام فريد يعمل على فصل السكر من الثمار الغنية بالإثنوسيانين - نالت عليه براءة اختراع - حيث يؤدي ذلك إلى إنتاج مواد طبيعية خالية من السكر للمرضى.

● الكريات البيضاء

يمكن - في بعض الحالات النادرة - نقل الكريات البيضاء كجزء من العلاج في بعض الالتهابات الشديدة والمهددة للحياة، غير أن هذه الطريقة من العلاج غير مطبقة على نطاق واسع، حيث أن الكريات البيضاء يمكن أن تسبب ارتكاسات تحسسية وارتفاعاً في درجة حرارة المريض.

شروط نقل مشتقات الدم

يجب توفر بعض الشروط لضمان نجاح نقل مشتقات الدم، ومن هذه الشروط ما يلي:-
١- أن تكون حالة من الأمراض التي يمكن أن تنتقل عبر منتجات الدم، كالإيدز والتهابات الكبد والزهري وغيرها من الأمراض.
٢- اتباع الشروط الصحية في التخزين والتعامل مع منتجات الدم في كل مراحلها، سواء بالنسبة لدرجات الحرارة أو المدة.
٣- استعمال برامج وخطط واضحة وصريحة في نقل منتجات الدم مبنية على أساس علمي.

٤- الموازنة بين المخاطر والفوائد في نقل منتجات الدم وجعل الكفة الراجحة في مصلحة المريض.
٥- استخدام مكون الدم المناسب للمريض، وليس كيماً اتفقاً، حيث أن لكل مكون استطباباته الخاصة التي تميزه عن غيره.

خاتمة

إن الدم كما قدمنا بحر متلاطم الأمواج في أعماقه أسرار وفوائد لا بد من استغلالها على الوجه الصحيح والكامل من أجل أن نقدم للمريض خدمة صحية ستحقق أن يشار لها بالبنان.

المراجع

- DAVIDSON, Principles and practice of medicine, 19th edition, 2004.
- BEHRMAN, NELSON, text book of pediatrics, 2002.
- INTERNET: www.Google.com
www.Emedicine.com

التبرع بالدم

د. عبدالعزيز البلخي



إذا كان مقرراً إجراء العمل الجراحي لشخص ما، حيث تتم عملية سحب الدم من الشخص نفسه قبل فترة من الزمن كافية ليتم تجدد الدم في بدنك قبل الجراحة، وتحمل هذه الطريقة مخاسن وفوائد كثيرة يمكن ذكرها لاحقاً.

٣- التبرع بالبلازما، وفيه يتم فصل البلازما عن الدم عن طريق أجهزة خاصة، ثم إعادة الخلايا الدموية الباقية للشخص المترعر.

٤- التبرع بالخلايا، وفيها يتم فصل أحد مكونات الدم مثل الكريات الحمراء أو البيضاء أو الصفائح الدموية عن البلازما باستخدام وسائل فصل خاصة، وتعد هذه الطريقة جيدة للحصول على الجزء المطلوب من الدم لنقله مباشرة إلى المريض أو وضعها في بنوك الدم.

شروط التبرع بالدم

تتمثل الشروط الواجب توفرها

بالتبرع فيما يلي :-

١- أن تكون هناك حاجة للتبرع بالدم.



< سحب الدم من متبرع

حالات خاصة كالطحال مثلاً)، وعليه فإن الشخص السليم يمكنه أن يتبرع بالدم كل ثلاثة أشهر، إذا لم يكن يعاني من أمراض أو إصابات تمنعه من التبرع، كما سيأتي ذكره عند الحديث عن استطبابات وموانع استطبابات التبرع بالدم. ويستغرق الوقت الفعلي للتبرع بالدم من ٨ - ١٠ دقائق، ولكن تستغرق الزيارة بأكملها مدة تتراوح بين ٢٠ - ١٥ دقيقة، حيث يتمأخذ من ٤٠٠ إلى ٤٥٠ مليتراً، وهو ما يمثل حوالي ١٢٪ من حجم الدم الموجود داخل جسم كل إنسان. ويجب أن يعلم المتبرع أن الجسم يبدأ بتعويض الدم الذي تبرع به فوراً، وأن الدم الذي تبرع به يحتوي على مكونات كثيرة : كالكريات الحمراء، والصفائح الدموية، والبلازما، والكريات البيضاء، وعوامل تخثر الدم، وكل من هذه العناصر يمكن أن يستفيد منها شخص أو أكثر من شخص يكونون في أمس الحاجة لها.

طرق التبرع بالدم

هناك عدة طرق للتبرع بالدم هي :-

١- التبرع بكامل عناصر الدم، ويكون فيه المتبرع والمتلقي شخصين مختلفين، وهو الشكل الأكثر انتشاراً بالنسبة للتبرع بالدم.

٢- التبرع الذاتي بالدم، ويتمثل في سحب الدم من الشخص المتبرع وإعادته إليه عند الحاجة، ويمكن استخدام هذه الطريقة فيما

يعد التبرع بالدم من الأعمال التي تحمل طابعاً إنسانياً، إذ يمكن من خلاله إنقاذ حياة مريض من خطر محتم، ولا شك أن أساس التبرع بالدم هو نوع من التطوع، حيث لا يمكن سحب الدم إلا برضى المتبرع، وبصفة حررة وواعية. ومن الجدير بالذكر أن التبرع بالدم يعود بفوائد كثيرة على المتبرع نفسه، قد يغفل عنها الكثير من الناس ويظنون أن التبرع بالدم يمكن أن يسبب و هنا وضعاً للبدن لا يمكن أن يشفى بسهولة .

تعود عملية التبرع بالدم إلى أزمنة بعيدة، حيث كان وما زال ينظر إليها كعمل إنساني لأهميتها من الناحية الطبية في إنقاذ المرضى الذين يكonzون في أمس الحاجة إلى الدم أو أحد مكوناته في وقت من الأوقات، وفي العصور المتأخرة سنت القوانين التي تنظم التبرع بالدم، وبدأت بنوك الدم تلعب دوراً هاماً في إنقاذ حياة الكثيرين من بني البشر في لحظات يصبح للثوابي أهميتها البالغة.

يتم التبرع بالدم - كما هو معلوم لدى الكثيرين - من أجل تعويض نقص حاصل في الدم أو بالتحديد الخضاب (Hemoglobin)، وغالباً ما يكون هذا النقص سرياً بسبب النزوف الناجمة عن الحوادث أو بسبب فقدان الدم أثناء العمليات الجراحية . ومهما كان سبب التبرع بالدم فإن هناك شروطاً وضوابط لا بد من توفرها سواء في الشخص المتبرع، أو في الدم ذاته قبل أن تتم عملية التبرع .

لا بد من الإشارة إلى أن عمر الكريمة الحمراء - العنصر الأساسي في الدم والذي يتم نقل الدم من أجله في غالبية الحالات - يقدر بمئة وعشرين يوماً، ثم تموت ليتم توليد كريات بديلة من قبل العناصر المكونة للدم، مثل نخاع العظام بشكل عام أو بعض الأعضاء الأخرى (في

في الدقيقة، وأن لا تزيد درجة حرارة الجسم عن 37.3°C مئوية.
عيار خضاب الدم.

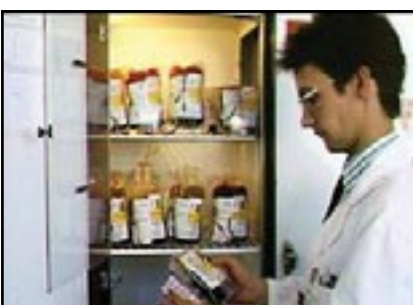
فحوصات قبل التخزين

هناك الكثير من الفحوصات التي لابد من إجرائها على الدم قبل تخزينه أو استخدامه، لأن الكثير من الأمراض يمكن أن تجد في الدم أفضل بيئة للنمو والتكاثر والنشاط، خصوصاً بعض الأمراض التي يمكن أن تنتقل عبر الدم، ولذا لابد قبل تخزين الدم أو أي مشتقاته التأكد من خلوه من الأمراض التالية:-

- ١- الإيدز (HIV1, HIV2).
- ٢- التهابات الكبد بأنواعها المختلفة وخاصة ب و سي (B & C).
- ٣- الزهري (Syphilis).
- ٤- الملاريا.
- ٥- بعض الفيروسات الخطيرة مثل الفيروس المضخم للخلايا (Cyto Megalo Virus -CMV) و فيروس غرب النيل (Nile west virus).
- ٦- مرض كروتوفلاد جاكوب (مرض يصيب الدماغ ويسبب خرقاً).

نصائح للمتبرعين

هناك عدة نصائح للمتبرعين بالدم يفضل الأخذ بها، ويشمل ذلك نصائح قبل التبرع ونصائح بعده.



< عملية تخزين الدم

- حالات الفشل الكلوي.
- حالات التشنجات والصرع والإغماء المتكرر، إذ يمكن أن يصاب المتبرع بنوبة إغماء أثناء التبرع بالدم، إضافة إلى إمكانية تناوله للأدوية الخاصة بمثل هذه الأمراض.
- زيادة أو نقص إفرازات الغدة الدرقية.
- الحمل.
- أمراض مهيئة لنزف الدم، أو إذا كان المتبرع يتناول أدوية تزيد من النزف كالأسبرين أو غيره، لأن نقل الدم هذا يعرض حياة الملتقي لخطورة حدوث النزف أحياناً.
- الأمراض الوراثية.
- الأمراض النفسية.
- ٣- أي عمليات خلال فترة الثلاثة أشهر السابقة.
- ٤- إذا كان المتبرع يعاني من الأمراض التي يمكن أن تؤدي بوجود مرض لابد من كشفه وعلاجه مثل :
- فقدان غير متوقع للوزن والشهية.
- عرق ليلي.
- ارتفاع درجة حرارة الجسم ليلاً (بحاجة لدراسة ووضع تشخيص للمرض المسبب).
- ٩- أن لا يكون المتبرع صائماً.
- ١٠- أن لا يكون من متعاطي بعض الأدوية مثل أدوية ضغط الدم، أو مصاباً بالسكري، أو زيادة الكوليسترون. والأسبرين، الخ.
- ١١- أن يحمل المتبرع بطاقة الشخصية.

إجراءات قبل التبرع

هناك بعض الإجراءات التي لابد من عملها قبل سحب الدم من المتبرع للتأكد من أنه ملائم للتبرع وهي:-

- ١- وزن الجسم.
- ٢- قياس ضغط الدم حيث يجب أن يتراوح مابين $90/110$ إلى $140/110$ مع إنتظام دقات القلب مابين $50-100$ دقة.



< قياس ضغط الدم قبل التبرع

الأسباب المانعة للتبرع

- هناك أمراض أو حالات صحية تمنع التبرع بالدم سواء كان السبب الخوف على صحة المتبرع ذاته أو بسبب وجود أدوية أو اضطراب في دمه يمكن أن يؤثر على الشخص المستفيد من هذا الدم، من أهم هذه الحالات مايلي :-
- ١- التبرع بالدم خلال الثلاثة أشهر الماضية.
 - ٢- وجود أي من المظاهر الصحية التالية:
 - جميع أنواع فقر الدم عدا فقر الدم بنقص الحديد.
 - أمراض القلب والحمى الروماتيزمية.
 - الأمراض الصدرية المزمنة.
 - ارتفاع الضغط المزمن.
 - الالتهاب الكبدي الفيروسي.
 - مرض السكري.
 - حالات تضخم الكبد وأمراضه ووهو أو فشل الكبد.



< وضعية المتبرع بالدم بعد التبرع

وانسداد الشرايين. وفي هذا الخصوص تعد الفصادة أو تبديل الدم الجرئي عند المصابين بإحمرار الدم سواء البدئي أو الثاني - نسبة خضاب الدم لديهم عالية- هي العلاج الأمثل .

- فوائد غير مباشرة يجنيها المتبرع أهمها التأكد من خلوه من بعض الأمراض نتيجة للفحوصات التي تجرى عليه قبل عملية التبرع بالدم.

خاتمة

إن التبرع بالدم كان وما زال عملاً نبيلاً يهدف إلى إنقاذ حياة الكثيرين ومن وجدوا أنفسهم بين عشية وضحاها يعانون من اضطراب في دمهم سواء أكان ذلك نزفاً أو غيره، فأعاد التبرع بالدم لهم الحيوية والنشاط والبسملة من جديد .

المراجع

1- Davidson, principles & practice of medicine, 19th edition 2002.

2- Behrman, Nelson, Text Book of pediatrics, 17th edition, 2004, USA.

3 - Internet:

<http://www.emedicine.com>

[http:// www.google.com](http://www.google.com)

< نصائح قبل التبرع

يفضل أن يحصل المتبرع بالدم على قسط كاف من النوم ليلة التبرع، وأن يتناول وجبة من الطعام قبل التبرع بساعتين، كما ينصح بأن يتناول كمية إضافية من السوائل غير المحتوية على المنبهات لئلا يصاب بالدوار أو الدوخة بعد عملية التبرع بالدم .

< نصائح بعد التبرع

ينصح المتبرع بأن يزاول نشاطه المعتمد بعد التبرع، مع تجنب المجهود البدني الزائد، وأن يتناول كمية من السوائل أكثر بقليل من المعتمد خلال الساعتين التاليتين للتبرع، كما ينصح بتجنب ممارسة رياضة عنيفة خلال ٢٤ ساعة بعد التبرع . أما المدخنون فإنهم يجب أن يمتنعوا عن التدخين لمدة ساعتين بعد التبرع، لأن استنشاق الدخان يحفز الدم للذهاب للرئتين مسبباً حالة من الدوار والشحوب.

تعويض الدم

يقوم الجسم بتعويض حجم الدم المتبرع به خلال ساعات معدودة عن طريق السوائل التي يتعاطاها المتبرع. أما خلايا الدم فهي أيضاً خلايا متتجدة، حيث يتم تعويض كريات الدم البيضاء والصفائح الدموية خلال ٧-٣ أيام، أما كريات الدم الحمراء فيتم تعويضها بالكامل في أقل من شهر من التبرع .

فوائد التبرع بالدم

- أثبتت الدراسات أن المتبرع بالدم خاصية المنتظم - يجني العديد من الفوائد الصحية كنتيجة مباشرة لذلك، ومنها:-
- زيادة نشاط نخاع العظام في إنتاج كيويات جديدة من الدم .
- زيادة نشاط الدورة الدموية .
- التقليل من نسبة الحديد في الدم مما يقلل من مخاطر الإصابة بأمراض القلب

الأثار الجانبية للتبرع بالدم

عادة لا توجد أية تأثيرات جانبية للتبرع بالدم إذا كانت الشروط المطبقة على المتبرع صحية، ولكن يمكن أن تحدث بعض الأعراض، مثل الدوخة أو القيء، وتزول عفويًا بعد فترة قصيرة، وهنا لابد من أن يكون المتبرع مهيئاً نفسياً قبل التبرع، وأن

هناك كثير من الأمراض التي يمكن أن تهدد حياة الإنسان في بعض الحالات، وقد يضعننا القدر في سباق مع الزمن بحيث تبقى العلاجات التقليدية من أدوية أو غيرها غير فعالة، وهنا يبرز دور بعض الطرق العلاجية التي تلعب الدور الأساسي في التخلص من المرض ضمن حدود تضمن بعون الله السلامة والصحة وتجنب المريض المخاطر.

يعد تبديل الدم أحد الطرق العلاجية التي يمكن أن تفيد في علاج سريع لكثير من الأمراض، وكما يشير الاسم فإن العملية تتم فعلاً بالتخلص من جزء من الدم المصابة والتعويض عنه بدم سليم تبعاً للحالة التي يتم علاجها، وتكون النتيجة واضحة وسريعة في غالبية الحالات مع بعض التحفظات والمخاطر التي لا يكاد يخلو منها أي إجراء طبي بدرجات مختلفة، وفي السطور القادمة يمكن استعراض هذه العملية بشيء من التفصيل.

أنواع تبديل الدم

يقسم تبديل الدم إلى نوعين رئيسيين: الأول هو تبديل الدم الكلي تقريباً، والثاني هو تبديل الدم الجزئي، ولكن من هذين النوعين استطباباته الخاصة، بينما



المناطق أو التشكيلات العصبية في الدماغ والتي تعرف بالنوى القاعدية)، وتعد هذه النوى مسؤولة عن تنظيم الحركة في البدن، ولذلك تتظاهر الإصابة بحدوث رجفانات أو حركات غير منتظمة وغير هادفة تشبه إلى حد كبير ما شاهده لدى المرضى المصابين بداء باركنسون الذي يمكن أن يحدث بسبب الرضوض المتكررة للدماغ، كما هو الحال عند الملائكة.

* التسممات الدوائية، وتحدث نتيجة لتناول بعض الأدوية بجرعات كبيرة، سواء أكان ذلك عن طريق الخطأ أو قصدًا بهدف الانتحار، حيث تكون مميتة، وقد لا يكون هناك متسع من الوقت لتطبيق العلاج، وهنا لابد من تبديل الدم كخيار منفرد للحياة، ويمكن ذكر بعض تلك الأدوية فيما يلي :-

- **الفينوباربิตال (Phenobarbital)**، وهو من الأدوية التي تستخدم أصلاً لعلاج الصرع والتشنجات، لكن مازال البعض يستخدمه لعلاج بعض حالات اليرقان، إذ يساعد الكبد على التخلص من البيلروبين الزائد، وقد أصبحت هذه الطريقة - حالياً - نادرة الاستخدام إلا في بعض الحالات، وتمكن

يشتركان معاً في الطريقة.

● تبديل الدم الكلي

هناك عدة استطبابات لتغيير الدم الكلي من أهمها ما يلي :

* **اليرقان الناجم عن انحلالات الدم**، ويعد من أهم وأكثر الحالات المرضية التي تستدعي تغيير الدم عندما تصل أرقام الصفار (البيلروبين) حدوداً معينة يصبح معها الوضع خطيراً، ويستلزم التخلص بسرعة من هذه المواد السامة والتي تتخذ من الدماغ موطنًا للتاثير، فيصاب الطفل - إن لم تتم المبادرة إلى علاجه بسرعة - بما يدعى باليرقان النووي (نسبة إلى بعض



● تغيير الدم حل آخر لمعالجة مرض الصفار.



● المعالجة الضوئية للصفار.

تبديل الدم



• مولود خديج مصاب باحمرار الدم.



• مولود خديج مصاب بخرب جنيني بسبب انحلال في الدم داخل الرحم.

أماكن متفرقة من البدن، وتكون الخطورة كبيرة فيما لو حدثت هذه الخثرات في أماكن حيوية مثل القلب أو الدماغ مسببة احتشاءات مخية أو قلبية قد تؤدي - أحياناً - إلى الوفاة، أو في أحسن الظروف تترك عقابيل طويلة الأمد أو دائمة. وتنتمي العملية بسحب كمية محددة من دم المصاب وتعويضها بمحاليل غير محتوية على الكريات الحمراء كالبلازما الدموية أو محلول ملحي (سيروم فيزيولوجي)، بحيث تهبط بعدها نسبة خضاب الدم إلى قيم طبيعية ومقبولة.

ذلك يمكن أن تقييد عملية تبديل الدم الجزيء عند المصابين باحمرار في الدم بسبب الأمراض القلبية المسببة للزرقة، أو المصابين بأمراض تنفسية مزمنة ومسببة للزرقة وارتفاع شديد في الخضاب الدموي.

احتياطات تبديل الدم

تم معظم حالات تبديل الدم عند الرضع، ولذلك فلا بد من توفر الشروط التالية:

● بيئة دافئة

يوضع الرضيع خلال عملية التبديل تحت مشعة حرارية، ووضع أجهزة لمراقبة القلب، والتنفس، وضغط الدم، وحرارة البدن، وضبط سكر وأملاح الدم عند رقم

ذلك بسبب فقر الدم الشديد - نقص الخضاب الشديد - ونقص بروتينات الدم الشديدة، ولهذا المرض أسباب كثيرة منها:
١- انحلال الدم الشديد بسبب اختلاف عامل الرييسوس (Rh) بين الأم سلبية العامل والجنين إيجابي العامل.

٢- الالتهابات داخل الرحم كالحصبة الألمانية أو الهربس أو فيروس (CMV)، أو فيروس (PARVO).

٣- مرض قلبي شديد عند الجنين.

٤- إصابة كبدية أو تشوهات في الجهاز البولي وغيرها من الأمراض التي لا يتسع لها المجال الآن.

ويعتبر تبديل الدم بدم مناسب، إضافة إلى أن علاج السبب الأساس في هذه الحالات المرضية، مع الإشارة إلى أن بعض الحالات المصابة بفقر دم شديد جداً تستوجب إجراء تبديل الدم داخل الرحم عبر الوريد السري للجنين باستخدام تقنيات خاصة ومركزاً طبياً مؤهلاً لهذا الغرض.

● تبديل الدم الجزئي

يجري تبديل الدم الجزئي عند الولادان المصابين بزيادة كبيرة في نسبة الكريات الحمراء - تعرف طبياً بالكلاظة الدموية أو أحمرار الدم (Polycythemia) - نظراً لأن

الزيادة الكبيرة في نسبتها في الدم تسبب زيادة لزوجة الدم وتعيق من حركته داخل الأوعية الدموية، وبالتالي يصبح الدم معرضاً لتشكل الخثرات أو الجلطات في

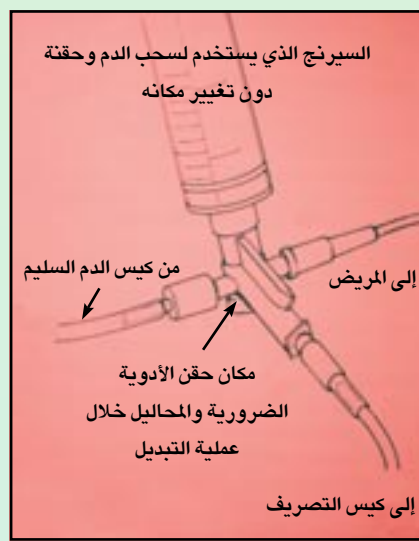
المعضلة في وجود عدة تراكيز من هذا الدواء، فقد يتم صرف التركيز الخاطئ من الدواء، أو إعطاء الأم جرعة خاطئة للطفل، وعندها يحدث التسمم بهذا الدواء يحدث همود في البدن، وقد يصاب الطفل بتوقف التنفس والقلب في الحالات الشديدة، مما يستدعي وضعه على جهاز التنفس الصناعي، ويكون تبديل الدم هو الحل الناجع والأسرع قبل أن يفقد الطفل حياته.

- **كبريتات المغنيسيوم (Magnesium sulphate)**، ويستخدم هذا الدواء بشكل رئيسي عند الحوامل اللاتي يتطور لديهن اختلاج قبيل الولادة بما يعرف بمرض الارتجاج أو الارتعاش (Eclampsia)، وفيه تحدث اختلاجات عنيفة تهدد الأم والجنين بخطر حقيقي، وقد تحتاج المريضة لجرعات كبيرة من الدواء يسبب انتقالها إلى المولود (إن كتبت له الحياة) مشاكل كثيرة، فهذا الدواء المرخي للعضلات يسبب عند المولود شللاً في عضلات التنفس مما يهدد الحياة ويستوجب استعمال أجهزة التنفس الصناعي، كما يسبب كذلك نوعاً من الشلل في الأمعاء والبدن بشكل عام، وتزول هذه التأثيرات عادة باستخدام تبديل الدم الكلي في الوقت المناسب للتخلص من الجرعة السامة.

* **تسمم الدم بالجراثيم (Septicemia)**، ويستخدم تبديل الدم الكلي لعلاجه إذا كان شديداً، لأنه من الضروري تخلص الدم من الجراثيم ومن إفرازاتها السامة بأسرع وقت ممكن، وفي هذه الحالة يصبح تبديل

الدم الكلي أسرع الطرق للتخلص من الجراثيم الفتاك، لأن المضادات الحيوية تحتاج لفترة أكبر لتوقي أكلها، ومع ذلك لا يمكن إستغفاء هؤلاء المرضى عن الدعم باستخدام المضادات الحيوية وغيرها من العلاجات الضرورية.

* **الخرب الجنيني (Hydrops Fetalis)**، وهو تحول الجنين إلى ما يشبه كرة من الماء،



• المولة الثلاثية (تغيير حركة سير الدم خلال عملية التبديل).

يتم سحب :

- ٥ مل لوزن دون ١,٥ كجم.
- ١٠ مل لوزن ١,٥ - ٢,٥ كجم.
- ١٥ مل لوزن بين ٣,٥ - ٤,٥ كجم.
- ٢٠ مل لوزن أكبر من ٤,٥ كجم.
- ومن ثم التخلص منها، وبعد ذلك تسحب كمية مماثلة من الكيس السليم لتعطى للمولود، وتستمر العملية بين سحب الدم من المولود وتعويضه بكمية مماثلة من الدم السليم حتى تنتهي العملية في حوالي ساعة من الزمن، وتقدر الكمية الضرورية للتبديل بما يعادل ضعفي كمية الدم عند المولود (كمية الدم عند المولود تقدر بحوالي ٨٠ جرام دم لكل ١ كيلو جرام من الوزن).
- ٦- عيار سكر الدم بشكل متكرر خلال العملية، وترافق نبضات القلب وضغط الدم ودرجة حرارة البدن.
- ٧- تحريك كيس الدم بلطف خلال عملية التبديل كيلا يتربس الدم وتنفصل الكريات الحمراء عن باقي المصل لتسبب فقر دم بعد نهاية تبديل الدم.
- ٨- سحب القثطرة وربط أو خياطة مكانها والانتهاء إلى ظروف التعقيم بعد الانتهاء من تبديل الدم.

على الأقل، نظراً لأن الرضيع يمكن أن يقيء ويصاب بالاستنشاق خلال عملية التبديل فيما لو كانت المعدة ممتلئة بالطعام .

هيدروجيني (pH) مناسب يتم مراقبته بشكل متكرر خلال العملية، لأن موائع التخثر - تضاف للدم ليبقى مائعاً تحتوي على أملاح السترات (Citrate) - يمكن أن تزيد من نسبة الحموضة في البدن، ولا شك أن أي خلل في هذه الأمور الحيوية يمكن أن يسبب تدهوراً سريعاً لحياة الطفل.

● فتح وريد

يجب فتح وريد من أجل إعطاء الأدوية الضرورية أثناء عملية التبديل، أو عند حصول أي طارئ يستدعي انعاش الطفل.

● توفر مساعد

لابد من توفر مساعد للطبيب متمن على حالات الإنعاش عند الضرورة، إضافة إلى قيامه بتسجيل كمية الدم التي يتم حقنها وسحبها من الطفل أثناء عملية التبديل بدقة تامة، لأن أي خطأ في الحساب يمكن أن يكون خطيراً، فمثلاً لو سحبت كمية من الدم أكثر من ٢٠ - ٥ مل فإنها تؤدي إلى حدوث فقر دم، وهي أكثر خطورة من إعطاء المريض كمية أكبر من الدم.

● حرارة وصلاحية الدم

لابد أن يكون الدم دافئاً - حوالي 37°C - قبل التبديل كيلا يسبب هبوطاً في حرارة الطفل، ويفضل أن يكون الدم طازجاً ما أمكن، كما يجب التأكد من خلوه من الأمراض كالالتهاب الكبد أو الإيدز. وعندما يكون عمر الدم أكثر من أسبوع فإنه لابد من معايرة نسبة الأملاح فيه - خاصة البوتاسيوم الذي ينجم عن انحلال الكريات الحمراء لوطال أمدها في الدم المخزن - لأنها قد تسبب خطاً حقيقياً على الطفل إذا كانت مرتفعة وكان الدم قد يديما، كما يفضل أن تكون الرضاعة الأخيرة التي تناولها الرضيع أو الطفل قد مضى عليها ساعتان



• الأدوات المستخدمة لتبديل الدم.

تبديل الدم

وتضيقاً فيه إذا كانت قريبة من منشئه، وهذا أحد أسباب ارتفاع ضغط الدم الثانوية.

* **اليرقان**، ويحدث بسبب غير واضح ويستمر من أسبوع إلى أشهر، وفيه يصبح التخلص من المادة الصفراء الكبدية ضعيفاً، مما يسبب حدوث يرقان مؤقت.

* **ارتفاع ضغط وريد الباب (الوريد داخل الكبد)**، ويحدث بسبب القثطرة الوريدية إذا أدخلت عميقاً إلى الوريد الكبدي، وسببت خثرة دموية في وريد الباب، مما يؤدي لاحقاً إلى تورم في البطن وحبس للسوائل في الجسم.

* **الالتهاب**، ويحدث نتيجة لانتقال مسببات كثيرة من الأمراض عبر الدم إن لم تتخذ الحيوطة بإجراء الفحوصات المناسبة قبل التبديل، ومن هذه الأمراض التهاب الكبد من نوع (B) أو من النوع (C) أو فيروسات (CMV) أو حتى الإيدز (HIV).

خاتمة

لقد حللت عملية تبديل الدم كثيراً من المضاعفات والمشاكل الطبية، وحققت سرعة فاقعة في تدبير الكثير من الحالات المرضية التي كان يمكن لولاتها - بعد الله - أن تبقى عقابيل كثيرة - فيما لو كتبت لاصحابها الحياة - يمكن أن تجرعه الألم والعذاب لفترة لا يعلم نهايتها إلا الله تعالى.

المراجع

1- John P. Cloherty , MANUAL OF NEONATAL CARE, fifth edition,2004

2- Behrman , Nelson , text book of pediatrics , 2002.

3- Mary Ann Fletcher,etal, ATLAS OF PROCEDURES IN NEONATOLOGY ,1993.

4- INTERNET:

www.google.com.

www.e.medicine.com

يحدث للقلب والأوعية الدموية بعض الإختلالات نتيجة لعملية تبديل الدم منها ما يلي:-

- تمزق في الوريد ونزوف بسبب إدخال القثطرة العنف، قد تؤدي إلى الوفاة.

- صمة هوائية أو خثرة أثناء إدخال القثطرة.

- تشنج مفاجئ في الوعاء أو اضطراب في ضربات القلب.

- وهن للقلب نتيجة لزيادة كمية الدم المعطاة.

- نقص في الدم المعطى بسبب خلل في الحساب لكميات الدم المعطاة والمسحوبة.

- حدوث احتشاء في القلب في بعض الحالات.

- حدوث نزف عند القيام بعملية تبديل الدم، كما هو الحال في أي قثطرة وعائية.

* **انحلال الدم**، ويحدث عند التسخين الزائد للدم قبل التبديل.

* **نقص الحرارة** أو زياقتها، اعتماداً على التدفئة خلال عملية تبديل الدم.

* **التهاب القولون النخري**، ويحدث لأن القولون يستمد تغذيته من العروق الدموية، وبالتالي فإن القثطرة (وخاصة الشريانية منها) يمكن أن تسبب نقصاً في تروية الأمعاء فيما لو كان مكانها غير صحيح ومبسببة انسداداً في الأوعية المغذية للأمعاء أثناء عملية التبديل.

* **انسداد الأوعية الهاامة**، مثل الشرايين المغذية للطرفين السفليين بسبب الوضع الخاطئ للقثطرة ، حيث أن ذلك يمكن أن يهدد هذين الطرفين.

* **انثقاب العروق الدموية بالقثطرة**، مما قد يسبب النزف الخطير والتهاب البطن والموت.

• الاختلالات المتأخرة

تمثل الإختلالات المتأخرة التي قد

تنتج عن عملية تبديل الدم فيما يلي:-

* **ارتفاع ضغط الدم**، حيث تسبب القثطرة الشريانية أذية لاحقة في الشريان الكلوي

- ٩- معايرة أملاح الدم ونسبة الخضاب بعد الإنتهاء من التبديل بعده ساعات (٦ ساعات تقريباً) للتأكد من عدم وجود خلل فيها.

اختلالات تبديل الدم

يمكن تقسيم اختلالات (الأعراض الجانبية) تبديل الدم إلى اختلالات باكرة يمكن أن تحدث خلال فترة قريبة من عملية التبديل، وأختلالات متأخرة يمكن أن تحدث لاحقاً .

● الاختلالات الباكرة

تشتمل الإختلالات الباكرة التي قد تنتج عن عملية تبديل الدم فيما يلي :

* **نقص كالسيوم أو مغنيسيوم الدم**، وقد يحدث هذا نتيجة لإضافة موائع تخثر الدم لحفظه، حيث تحتوي على مادة السترات فتشكل وسطاً قلوياً (معتدلاً) قد يسبب نقص كلس الدم أو المغنيسيوم في الدم.

ويمكن تجنب ذلك بمعاييرة هذه الأملاح وإعطاء الكالسيوم بفوائل زمنية خلال عملية تبديل الدم، لأن النقص يمكن أن يسبب حدوث تشنجات قد تكون مميتة في بعض الحالات.

* **نقص السكر وأضطراب أملاح الدم** زيادة أو نقصاً، وذلك حسب تركيزها في الدم الأصلي المستعمل في التبديل .

* **اضطراب الرقم الهيدروجيني للدم(pH)**، ويحدث ذلك بسبب أملاح السترات المضافة للدم بهدف حفظه.

* **اضطراب وبطء ضربات القلب**، وتحدث عند حوالي ٥-١٠٪ من الحالات التي تتم فيها عملية تبديل الدم، وخاصة عند إعطاء الكالسيوم الوريدي أثناء ذلك.

* **زيادة بوتاسيوم الدم**، حيث تتناسب زيادة طرداً مع عمر الدم المستخدم في التبديل، لأن انحلال الكريات الحمراء الغنية بالبوتاسيوم يزداد مع تقدم الوقت، وهذه الزيادة تشكل خطراً على القلب.

* **المشاكل القلبية الوعائية**، يمكن أن

من مختلف العناصر الغذائية الضرورية لنمو الكائنات الحية مهما كانت رتبتها، بما في ذلك الجراثيم والطفيليات وسوها. حتى أن بعض الجراثيم على سبيل المثال لا تنتمي في المختبرات إلا إذا احتوى وسط الزراعة على تركيز معين من الدم، لدرجة أن بعضها ارتبط اسمها بالدم ارتباطاً وثيقاً مثل جراثيم الإنفلونزا المحبة للدم (Hemophilis Influenza) يرمز اسم الهيم (Heme) إلى الدم والفيلايس (Philis) إلى محب - والتي تسبب التهابات شديدة عند الأطفال، مثل: الحمى الشوكية، والتهاب المفاصل، وتجرثم الدم، وغير ذلك، مما قد يكون قاتلاً في بعض الحالات.

مضار الميّة

يعد جسم الميّة ضاراً وخطراً على صحة الإنسان نظراً لأنّه يحتفظ بالدم بكل رواسبه وسمومه، فمثلاً هناك الكثير من الفضلات التي تنتج عن استهلاك الخلايا المواد الغذائية والتنفس في حالة الحياة والتي تطرح مباشرة إلى خارج الجسم وذلك بعدة طرق، هي:-

- ١- البول، ويخلص الجسم من مادة الشادر (Ammonia) التي تسمم الجسم.
- ٢- التنفس بواسطة الرئتين، حيث يتخلص الجسم بواسطته من غاز ثاني أكسيد الكربون الذي لا تخفي مخاطر وجوده في الجسم.
- ٣- الكبد والصفراء، ويقومان بالتخليص من نواتج استهلاك الكريات الحمراء المتخرية والهرمة متمثلة بالبيالوبين أو ما يسميه العامة بالصفار.

عليه فإن السموم يمكن أن تترافق في البدن عند الميّة ميّة غير طبيعية، ويقصد بالميّة غير الطبيعية التي حدث موتها دون أن يخرج الدم من الجسم، بعكس الطريقة الإسلامية للذبح التي تضمن خروج الدم من الجسم بكميات معقولة. فضلاً عن ذلك

د. عبد الدايم ناظم الشواد

قال تعالى ﴿إِنَّمَا حَرَمَ عَلَيْكُمُ الْمَيْتَةُ وَالدَّمُ وَلَحْمُ الْخِنْزِيرِ وَمَا أَهْلَبَ بَهُ لِغَيْرِ اللَّهِ فَمَنِ اضْطُرَّ غَيْرَ بَاغٍ وَلَا عَادٍ فَلَا إِثْمٌ عَلَيْهِ﴾ [آل عمران: ١٧٣]، وقال تعالى ﴿ حُرِّمَ عَلَيْكُمُ الْمَيْتَةُ وَالدَّمُ وَلَحْمُ الْخِنْزِيرِ وَمَا أَهْلَلَ لِغَيْرِ اللَّهِ بِهِ وَالْمَنْعِكَةُ وَالْمَوْقُوذَةُ وَالْمُتَرْدِيَةُ وَالنَّطِيْحَةُ وَمَا أَكَلَ السَّبُّعُ إِلَّا مَا ذَكَرْتُمْ وَمَا ذُبِحَ عَلَى النُّصُبِ﴾ [آل عمران: ٣].

يمكن تلمس الحكمة من تحريم الميّة والدم ولحم الخنزير على ضوء الدراسات الطبية والعلمية والتي مافتىء العلماء يكتشفون يوماً إثر يوم ما ذكره القرآن الكريم -منذ زمن طويل- من أسرار تحمل بين سطورها كل الخير لمن أراد إلى ذلك سبيلاً.

ولاشك في أن فهم معانى القرآن الكريم وإستبانت العبر والحكم منه ساهم في النهضة العلمية والطبية، فقد اكتشف الباحثون والعلماء بعد جهد كبير ومضن عبر السنين أنه كلام معجز يحوي بين دفتيره إعجازاً عالياً لا يحتاج منا -كي نختصر الوقت والمال- إلا العودة إليه بكل صدق وإخلاص.

يسلط هذا المقال الضوء على جانب



● إلتهاب المفاصل بسبب تسمم الدم.

أضرار تناول الميّة والدم ولحم الخنزير



● إصابة بجرثومة الجمرة الخبيثة.

جهة أخرى بحيث تصبح مثل هذه الأماكن مصادر مناسبة للتکاثر الجرثومي، وانتشار الميكروبات، وتحلل الأنسجة، والتي تجعل البدن يدخل في حلقة معيبة، كما أن الجراثيم الموجودة خارج الجسم أو التي توجد تحت مخالب المفترس وفي فمه يمكن أن تصل بسهولة إلى الضحية خلال عملية الافتراض لتزيد الطين بلة والأمر تعقيداً.

* **الميّة بمرض**، يكون المرض بسبب جرثومي ويكون خطراً على حياة من يتناول لحوم تلك الحيوانات، لأن الجراثيم أو العامل المرض للحيوان يجد الوسط مناسباً ليزيد من نموه وتکاثره لوجود الدم في جسم الميّة، ويدعى الدم كما هو معلوم من أفضل الأوساط المناسبة لنمو الجراثيم وتکاثرها السريع، مثل السل والذي يكثر تصادفه في البقر ثم الطيور الداجنة فالأسنان. وينصح من الناحية الطبية بحرق جثة الحيوان المصاب بالسل الرئوي أو سل البريتون (الغلاف المحيط بالأمعاء) أو العقد البلغمية، أما الجمرة الخبيثة (وهي من أخطر الجراثيم اللاهوائية حتى أنها أصبحت من أخطر الأسلحة البيولوجية)، فيجب عدم لمس الحيوان المصاب بها، ولا بد من حرق جثته ودفنه بشكل جيد لأن العدوى يمكن أن تنتقل إلى الحيوانات أو البشر.

* **الميّة بسبب الهرم**، حيث تعد أنسجتها مناسبة لنمو الجراثيم لأنها عادة ما تكون متصلبة وغير مقاومة لنموها، حيث يشكل الدم

تحلل البدن التي تخرّب كل مكونات الجسم بعد الموت تفقد هذه الخلايا كل قيمة غذائية، ناهيك عن السموم التي تتجمع بترابكيرز كبيرة في الدم ولا تطرح بالطريق الطبيعي، والتي تتشكل مصدرًا خطراً على الآدمي فيما لو اتّخذ منها طعاماً له.

ومهما كان نوع الميّة فإنها تشترك كلها في ماتم ذكره، مع بعض الإضافات المرتبطة بنوع الميّة، وفيما يلي بيان لهذه الإضافات تبعاً لنوع الميّة وسبب تحريمهما من الناحية العلمية:-

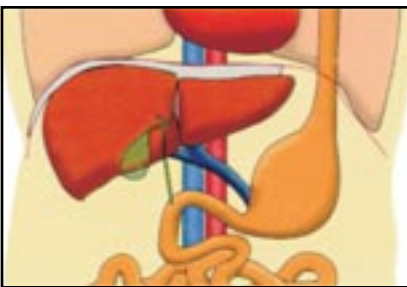
* **المخنثة**، وهي التي تخنق قصداً أو عرضاً - كما قد يفعله البعض في قتل حيواناتهم بطريقة غير شرعية - حيث يسبب ذلك تراكم غازات التنفس الضارة في دمها قبل الوفاة خاصة غاز ثاني أكسيد الكربون حيث يكون الدم متسبعاً به في هذا النوع من الميّات. ويقوم البدن بامتصاص هذا الغاز السام الذي يجري مع الدم في العروق، ولا يخفى على كل ذي بصيرة أن هذا الغاز الخانق ضار بالصحة وبشكل كبير.

* **الموقوذة**، وهي التي تموت بعد ضربها بحجر أو عصاً أو سوى ذلك، حيث يؤدي هذا الضرب إلى تهتك أنسجتها قبل موتها. يخلق هذا التهتك في الأنسجة بؤرة ضعيفة في أنسجة الجسم ومرتفعاً خصباً لنمو الجراثيم والكتائبات المتطفلة عليها بسبب عدم قدرة الخلايا المتضررة على الدفاع. كما أن الدم الذي يتجمّع في أماكن الرضوض هذه يدعى مكاناً مناسباً وجيداً لنمو الجراثيم التي تجد الفرصة المناسبة لتنقض على الجسم الضعيف مما يؤدي إلى الموت، وينطبق هذا أيضاً على المتردية والموقوذة لنفس الأسباب المذكورة آنفاً.

* **ما أكل السبع**، وذلك بأشكال مختلفة مثل الرض أو الخنق، حيث تسبّب الرضوض العنيفة تهتكاً في أنسجة البدن من جهة وانتشار الدم بين هذه الأنسجة من

فيإن بقاء الدم في الجسم يخلق مكاناً مناسباً للجراثيم (Microbes) في كل أنحاء البدن لتفتك وتنهش وتنمو بشكل سريع وخطير فتسبّب بدورها التعفن في باقي أنسجة الجسم. وبعد ٤-٣ ساعات من موت الحيوان يحدث ما يسمى بالقصاوّة أو الصمل الجيفي، حيث تتبّيس الميّة في بداية المطاف، وتتصلّب العضلات التي تتشكل فيها بعض الأحماض كحمض اللبن (Lactic acid) والنمليلك (Formic acid)، وبعد هذا يحدث التعفن في الجسم بفعل التکاثر الجرثومي، فيتحول الوسط الحامضي إلى وسط قلوي، وتنتج مركبات سامة بسبب هذا التحلل الجرثومي. ولا بد من الإشارة إلى أن الجراثيم التي تتكاثر في الجثة هي من الأنواع الخطيرة والتي لا تحتاج إلى الأكسجين أو الهواء لنموها، ولذلك تدعى بالجراثيم اللاهوائية. ومن المعلوم من الناحية الطبية أن هذه الجراثيم صعبة العلاج، وتشاهد غالباً في بعض الحالات الخاصة كالجروح الحادّة في الحروب أو الناجمة عن الأدوات الملوثة بشدة. ومن الأمثلة عليها الكزان، والجراثيم المسّبة للتسمم الوشائقي. وفي كلتا الحالتين يكون العلاج صعباً وقد ينفي حياة الضحية في وقت قصير. ومن الناحية العملية يمكن أن تتحلل الجثة في وقت قصير - خلال بضع ساعات - وتصبح ذات لون غير مستحب ورائحة كريهة، فقد يكون اللون أسوداً أو أخضرأً أو أزرقاً، ويشير اللون الأخير إلى العصيات الزرقاء، وهي من الجراثيم اللاهوائية، التي تقوم بإطلاق غازات كريهة الرائحة تفسر لنا الإنفاس السريع في الجثة الذي يكون بعد الموت، مع الإشارة إلى أن تحلل الجثة أسرع في الحيوانات أكلة العشب من إبل وضأن وبقر وماعز وغيرها.

ولا شك في أن طعم لحم الميّة غير مستحب، ويمكن تفسير ذلك بأن إنزيمات



● الكبد يخلص الجسم من السموم عبر الصفراء(المراة).

البيضاء التي تقع في الطحال وتكون مسؤولة عن ابتلاع الأجسام الغريبة وتدفع بالبالعات (Macrophages) لطرحها خارج البدن، ولذلك يعد هذا العضو من أعضاء البدن الدفاعية، كما يعد الطحال مقبرة للخلايا الهرمة والتالفة والغريبة من خلايا البدن وبشكل رئيسي خلايا الدم الحمراء.

أما الكبد فيقوم بوظيفة مماثلة، إذ أنه مصنع متكامل للتخلص من سموم البدن عبر المراة أو الصفراء، كما أنه يحتوي على خلايا خاصة بالتخلص من العضيات التي يمكن أن تصل إليه عبر الدم المار به، كما تستهلك الخلايا الهرمة والتالفة والأجزاء الخلوية التي تصبح عبئاً على الجسم، كما تقوم هذه الخلايا بالتخلص من المقدرات المناعية، كما تقوم بانتاج الخلايا الدفاعية المعروفة السيتوكينات (Cytokines) خاصة خلايا كوبفر (Kupffer cells)، وكما في الطحال فإن الكبد هو السبيل إلى تخلص البدن من العناصر الضارة والغريبة إلى ماشاء الله.

ويتبين مما سبق أن الكبد والطحال من أعضاء البدن المقاومة لنمو الجراثيم وتتكاثرها، ولذلك فإن تناولهما لا يضر بالصحة إن شاء الله.



● زرع الجراثيم على أوساط تحتوي على الدم.

الكبد، كما أن الجراثيم المنتقلة عبر الدم يمكن أن تصل إلى مناطق حساسة في الجسم مثل الأغشية المحيطة بالمخ والتي يسمى بها البعض بالسحايا، أو الدماغ نفسه وتكون النتيجة مأساوية في بعض الحالات.

ولكن قد يتadar إلى ذهن البعض السؤال التالي: ماذما عن الكبد والطحال، أليسما من الدم؟! ولماذا لم يكونوا من الحرمات؟! هل هناك تناقض فيما سبق؟!

وللإجابة على ذلك فقد ذكر الحديث الشريف أن الكبد والطحال ليسا من الحرمات، فعن ابن عمر مرفوعاً قال: قال رسول الله ﷺ: «أحل لنا ميتان ودمان، فأما الميتان فالسمك والجراد، وأما الدمان فالكبد والطحال».

ولكن ذكر في الآية الكريمة تخصيص لهذا الدم قال الله تعالى: «إِنَّمَا يَكُونُ مِيَّةً أَوْ دَمًا مَسْفُوحًا أَوْ لَحْمًا خَنْزِيرًا فَإِنَّهُ رَجْسٌ» [الأعراف: 145].

فتحرير الدم المسفوح، لا يقصد به ما خالط اللحم، وهو غير محرم بالإجماع، وكذلك الكبد والطحال مجمع عليه.

ومن الناحية الطبية فإن الكبد والطحال تعدان من أعضاء البدن التي تقوم بأعمال مهمة لا يتسع المجال لذكرها جميعاً ولكن يمكن ذكر ما يرتبط بموضوع الدم فقط، فمن المعلوم طيباً أن الطحال من أعضاء المناعة التي تقوم بتوليد بعض أنواع الخلايا الليمفاوية والتي تقوم بدورها بتصنيع الجلوبولينات المناعية المسؤولة بصورة رئيسية عن الدفاع عن الجسم ضد الأجسام الغريبة من جراثيم وطفيليات وغيرها، كما أن هناك بعض الكريات

الراكد فيها تربة خصبة لنمو الجراثيم بسرعة.

مضار الدم

كما ذكر سابقاً فإن الدم يقوم بوظيفتين هامتين في جسم الكائن الحي هما:-

- ١- نقل المواد الغذائية التي تمتلك من الأمعاء مثل البروتينات والسكريات والمواد الدسمة أو الشحمية والفيتامينات إلى كل أعضاء البدن.

- ٢- نقل مفرزات البدن ونتائج الاستهلاك الخلوي مثل الفضلات والعناصر الضارة ليتم التخلص منها عبر أجهزة الإخراج المختلفة مع البول والبراز والعرق .

يمكن للجراثيم أن تتكاثر بوجود الدم بسهولة فيما لو أتيحت لها الظروف المناسبة، وحيث أن الدم يجري في كل أنحاء البدن فإنه وسيلة انتقال سهلة لنقل الجراثيم معه إلى كل أعضاء الجسم، وهو أمر يمكن أن يفسر حدوث بعض الالتهابات بشكل سريع وصاعق، كما تنتقل مفرزات الجراثيم وسمومها - المعروفة بالذيفانات - عبر الدم إلى كل أنحاء البدن، وتكون النتيجة حدوث خلل في الجسم كله وارتفاع نسبة السموم لعدم قدرة البدن على التخلص منها بالشكل السليم، فمثلاً يمكن أن تتأثر الكلية بسبب هذه السموم على شكل وهط أو فشل كلوي، أو يتآثر الكبد متمثلاً بارتفاع نسبة النشادر في الدم والتي تسبب - في بعض المراحل - حدوث الغيبوبة أو السبات

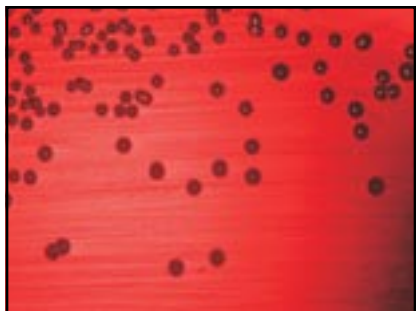


● وليد مصاب بتجرثيم في الدم والتهاب في السحايا والمخ.

مضار لحم الخنزير

يعد الخنزير مرتعاً لكثير من الأمراض التي تقاد تكون مقتصرة عليه في حمل عضياتها من فيروسات وبكتيريا وطفيليات وغيرها من دون سائر الحيوانات الأخرى، أو أن له نصيب الأسد في حمل هذه الكائنات الضارة مقارنة مع

أضرار تناول الميّة والدم ولحم الخنزير



• فيروس الانفلونزا في الدم.

البشر، كما أطل هذا المرض مرة أخرى عام ١٩٧٧م، وأربع الحكومة الأمريكية فأصدر الرئيس أمراً بتطعيم كل أمريكي بالصل الوقائي، بتكلفة بلغت ١٣٥ مليون دولار.

● الإصابة الطفيليّة

من أهم الإصابة الطفيليّة التي يسببها لحم الخنزير ما يلي:-

* حكة السباحين (Swimmers itching)، وتسببها ديدان تدعى الـ (Flukes)، حيث تتطور بيوضها - الناتجة عن تلوث المياه بمخلفات الخنزير - إلى بروقات تسبب عند وصولها للجلد حكة شديدة.

* الدوستنطريّة الأمميّة الخنزيريّة، وتلازم الحيوان لأنّه يعيش على القاذورات والجيف، ويأكل مخلفات وبراز الحيوانات الأخرى على الرغم من وجود أغذية أفضل، وعلىه يعد مرتفعاً خصباً لنمو أنواع خطيرة من الطفيليّات المسببة للدوستنطريّة الأمميّة. وتعد الخنزيريّة من أخطر هذه الأنواع والتي يمكن أن تسبب مرضًا خطيراً فيما لو وصلت للإنسان.

تعد الدوستنطريّة الخنزيريّة من أكثر الميكروبّات وحيدة الخلية التي تصيب الإنسان، وتؤدي في برّاز الخنزير، ويمكن أن تصيب إلى طعام الإنسان، لتسبب له التهاباً شديداً في الأمعاء الغليظة (نظراً لأنّ المكان المفضل لها)، يؤدي إلى حدوث اسهال مخاطي مدمي والأما بطيئية شديدة. ويمكن أن يحدث انتقال في القولون وتكون النتيجة آنذاك مأساوية لحدوث تسمّم في الدم والتهاب شديد في البريتوان (الغلاف المحيط بالأمعاء)، ويمكن أن تتطور الحالة إلى حدوث تسمّم كامل في البطن أو ما يعرف بالصدمة السمية والتي قد تكون قاتلة.

توجد إلا في لحم الخنزير فقط، ولا تعيش إلا في درجة حرارة منخفضة جداً (-٤٠°C تحت الصفر المئوي)، ويصاب بها كثير من الأوروبيّين، وترجع كثيرون من إصابات العمود الفقري والمفاصل إلى هذه الجرثومة. وقد أثبتت البحوث وجود هذه البكتيريا في الماء وفي كثير من الأطعمة، ولكن عندما يتناولها الإنسان فإنّها ليست قوية بدرجة وجودها في فم الخنزير لأنّ الوحيد الذي يعيش بيئته صالحة لنومها. يعالج الخنزير بالبنسلين والمضادات الحيويّة الكثيرة، ومع ذلك يحمل هذه البكتيريا.

* بكتيريا المعدة والأمعاء القرحية (Campylobacter Jejuni)، وهي من الجراثيم التي تصيب الخنزير في بداية الأمر ثم تنتقل إلى الإنسان الذي يتناول لحمه وخاصة الأطفال. وتتوطن هذه البكتيريا في القولون لتسبب الأمانة بطبيعة شديدة، ومن أعراض التهاب القولون تغوط مصحوب بالمخاط والدم، وقد تسبب عند البعض التهاباً في السحايا (الحمى الشوكية) أو التهاباً في المفاصل أو حالات شلل عابرية تدعى بمرض غيلان باري.

* بكتيريا السل الخنزيريّة المنشأ (Bovine Tuberculosis) وباءً عند بني البشر عند الانتقال إليهم عن طريق أكل لحم الخنزير.

* بكتيرياcoli (Balantidium coli)، وتنتقل من الخنزير للبشر وتسبب تجرثماً في الدم، ويمكن أن تصيب للسحايا مسببة الحمى الشوكية أو إصابة الجبل الشوكى، وحالات شلل عصبية.

● الإصابة الفيروسيّة

تعد انفلونزا الخنزير من أهم الإصابة الفيروسيّة التي يسببها أكل لحم الخنزير، وينتشر هذا المرض على شكل وباء في الغالب، ويمكن أن يصيب الملائين. وتتوضّح خطورته في إصابته للقلب والمخ، حيث تكون النتيجة فشلاً في القلب. وقد كان أخطر هذه الأوبئة ما حدث عام ١٩١٨م، حيث تسبّب في قتل مئات الآلاف من

الحيوانات الأخرى، ومن الأمراض التي يسببها أكل لحم الخنزير وقد تؤدي إلى موت الإنسان فيما لو سُنحت لها الفرصة بالوصول إليه والتمكن منه، ما يلي:-

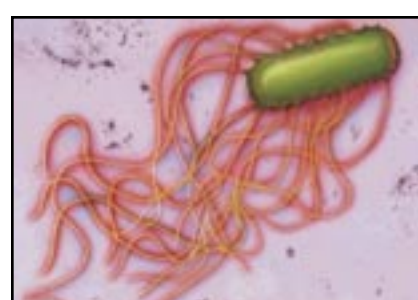
● الإصابة البكتيريّة

من أهم الإصابة الجرثوميّة التي يسببها أكل لحم الخنزير ما يلي:-

* الالتهاب السحائي المخي وتسّم الدم (Streptococcus suis)، وينجم عن الإصابة بالبكتيريا السبّحية (العقدية) الخنزيرية، وقد كان هذا المرض مجاهولاً حتى تم اكتشافه عام ١٩٦٨م حيث مات في هولندا والدنمارك حينذاك عدد كبير بشكل غامض، وتبين لاحقاً أنّ الجرثوم المذكور يسبب التهاباً في الأغشية المحيطة بالدماغ (السحايا) ويفرز سموماً فتاكة بتراركين عالية تسير عبر الدم. ويمكن أن تكون هذه الديفانات قاتلة، ولكن الذين يحافظون على قيد الحياة يمكن أن يعانون من اختلالات هذه السموم العصبية على شكل صمم دائم واضطراب في التوازن، كما أنّ هذه الجراثيم يمكن أن تسبب إصابة في شغاف القلب (الغشاء المبطّن للقلب) وما يتلوه من تدهور وظيفة القلب.

* بكتيريا السالمونيلا، وتعد الأنواع التي يحملها الخنزير مقاومة للمضادات الحيويّة مقارنة مع تلك التي توجد عند المصايب من بني البشر، وهذا يشكّل خطراً فيما لو انتقلت من الخنزير إلى البشر.

* إصابة العمود الفقري والمفاصل، وتسبّبها بكتيريا اسمها (يارسينا)، لا



• بكتيريا السالمونيلا.

والتهابات في المفاصل.

● تصلب الشرايين والحساسية

أثبتت التحاليل أن دهن الخنزير يحتوي على نسبة مرتفعة من الأحماض الدهنية المشبعة، إضافة إلى ارتفاع نسبة الكوليسترول إلى خمسة عشر ضعفاً مقارنة مع نظيرتها في لحم البقر. ومن المعروف أن الكوليسترول والشحوم الزائدة يعدان من أهم أسباب الإصابة بأهم أمراض العصر - أهمها تصلب الشرايين والجلطات القلبية - التي تفاجيء البشر من غير استئذان فتسليفهم حياتهم أو تصيبهم بخناق الصدر الذي يهددهم بموت مفاجئ في كثير من الأحيان. كما تبين أن لحم الخنزير يحتوي على كميات كبيرة من الهيستامين (Histamine) المسؤولة بشكل رئيسي عن حدوث التحسس بكل أشكاله سواء الهضمية أو الصدرية أو الجلدية.



● الطفيلي المسبب لمرض الشعرية.

أو الكهله منها بضعة أمتار، ويحتوي رأسها على ٣٢-٤٢ خطافاً، لتتمكن من ثبيت نفسها على جدار الأمعاء. وتسبب هذه الدودة نقساً وفشلًا في النمو نظراً لأنها تتغذى على الطعام الذي يتناوله الإنسان. أما إذا تناول الإنسان طعاماً ملوثاً ببيوض الطفيلي فإن هذه البيوض تحول إلى الـ (Cysticercosis) مسببة مرض الـ (Cysticerci). كما أن هذا المرض قد يحدث عندما تقوم هذه الديدان بانتاج بيوض كثيرة تتحول إلى يرقات تجول عبر الدم ل تستقر في أماكن لا تخلو من الخطورة كالقلب أو الكبد أو العين أو المخ. وعليه يمكن أن تحدث التظاهرات الخطيرة التي يمكن أن تحدث بسبب هذه الطفيلي، وخاصة التظاهرات العصبية عندما يصاب الدماغ متمثلاً في حدوث التشنجات أو الصرع.

ولابد من الإشارة إلى أن هناك ديداناً في البقر ولكنها ليست بهذه الضراوة والخطورة في الانتقال بين أعضاء البدن المختلفة وإحداث الأضرار العنيفة وخاصة العصبية منها.

● التسمم بحمض البول

ذكرت الأبحاث الطبية العلمية أن جسم الخنزير يحتوي على كميات كبيرة من حمض البول (Uric Acid)، ولا يتخلص منه إلا بنسبة قليلة جداً لا تتعدي ٣٪، بينما يتخلص الإنسان الطبيعي من هذا الحامض المكون في بدنـه. ونظراً لاحتواء لحم الخنزير على هذه النسبة العالية من هذا الحمض السام فإن آكلي لحمه يشكون في غالبية الأمر من آلام روماتيزمية

* **التوكسوبلازمـا الغونـدية** (Toxoplasma Gondii)، وتسـبـب مـرضـ التوكـسـوبـلاـزـمـوزـزـ، الذـي قد يـشـكـلـ خـطـورـةـ شـدـيـدـةـ عـنـدـمـاـ تـصـابـ بـهـ الـحـالـمـ وـيـنـتـقـلـ لـلـجـنـينـ فـيـسـبـ مـاـيـدـعـ بـمـرـضـ القـطـطـ الذـيـ يؤـثـرـ عـلـىـ الـعـيـنـ وـالـدـمـاـجـ وـالـكـبـدـ.

* **مرضـ الشـعـرـيةـ** (ecchinococcus granulosus)، وتسـبـبـهـ دـيـدانـ تـعـيـشـ فـيـ لـحـمـ الـخـنـزـيرـ وـتـضـعـ بـيـضـهـاـ لـتـسـتـقـرـ فـيـ عـضـلـاتـ التـتـفـسـ لـلـإـنـسـانـ وـالـلـمـ وـالـعـيـنـ وـكـذـلـكـ الـقـلـبـ وـالـرـثـةـ وـالـكـبـدـ، وـمـنـ نـاحـيـةـ نـظـرـيـةـ يـمـكـنـ لـهـذـهـ الـدـيـدانـ أـنـ تـسـتـقـرـ فـيـ أـيـ مـكـانـ مـنـ الـجـسـمـ نـظـرـاـ لـأـنـهـ تـنـتـقـلـ عـبـرـ مـجـرـىـ الـدـمـ، وـعـلـيـهـ يـمـكـنـ اـسـتـنـتـاجـ التـظـاهـرـاتـ الـتـيـ يـمـكـنـ أـنـ تـنـتـجـ مـنـ مـثـلـ هـذـهـ الـإـصـابـاتـ، مـنـهـاـ:

١ـ التـأـثـيرـ عـلـىـ الـكـبـدـ حـيـثـ يـصـابـ الـمـرـيـضـ بـالـبـرـقـانـ وـضـعـفـ الشـهـيـةـ.

٢ـ إـصـابـةـ الـجـهـازـ التـنـفـسـيـ مـثـلـ صـعـوبـةـ التـنـفـسـ وـتـكـرـرـ حدـوثـ الـإـلـتـهـابـاتـ التـنـفـسـيـةـ.

٣ـ إـصـابـةـ الـدـمـاـغـ حـيـثـ يـكـونـ الـمـوـضـوـعـ أـكـثـرـ خـطـورـةـ نـظـرـاـضـغـطـ مـثـلـ هـذـهـ الـأـكـيـاسـ عـلـىـ مـنـاطـقـ حـيـوـيـةـ وـهـامـةـ لـتـحـدـثـ تـشـنجـاتـ وـاضـطـرـابـ فـيـ الـوـعـيـ أـوـ السـمـعـ أـوـ الـبـصـرـ أـوـ غـيـرـ ذـلـكـ اـعـتـمـادـاـ عـلـىـ الـمـنـطـقـةـ الـمـتـأـثـرـةـ مـنـ الـدـمـاـغـ.

٤ـ التـأـثـيرـ عـلـىـ الـقـلـبـ حـيـثـ يـنـجـمـ عـنـ ذـلـكـ حدـوثـ أـشـكـالـ مـنـ الـجـلـطـاتـ الـقـلـبـيـةـ مـتـقاـوـةـ الـشـدـةـ.

* **الدودـةـ الشـريـطيـةـ**: (Tania Solium) وـتـنـتـقـلـ مـنـ الـحـيـوانـ إـلـىـ الـجـهـازـ الـهـضـميـ عندـ الـإـنـسـانـ وـخـاصـةـ عـنـ تـنـاـولـ الـلـحـمـ غـيـرـ الـمـطـهـوـ الـحـاوـيـ عـلـىـ طـفـيلـ الـ (cysticerci)، وـالـتـيـ تـتـحـولـ إـلـىـ دـوـدـةـ كـبـيـرـةـ فـيـ الـجـهـازـ الـهـضـميـ الـبـشـرـيـ. يـبـلـغـ طـولـ الـدـوـدـةـ الـبـالـغـةـ



● رأس الشريطيه ذو المحاجم.

المراجع

- ١ـ روـائـعـ الطـبـ الإـسـلـامـيـ جـ ٢ـ تـأـلـيفـ الـدـكـتـورـ مـحمدـ نـزارـ الدـقـرـ.
- ٢ـ Davidson, principles & practice of medicine, 19th edition, 2002.

3-INTERNET:

- www.google.com
- www.e.medioine.com
- www.mnslim.world.com.uk
- Science.leads.to.Islam.htm

تسرب الدم من الأوعية الدموية

د. عبد الدايم ناظم الشحود

الكريات الحمراء وجدت خللاً في نسيج الرئة والقصبات حتى استطاعت أن تتسلل وتخرج من مكانها، وفي هذه الحالة لا بد أن تخطر على البال أمراضٌ غایة في الخطورة والتعقييد، ولهذا عليه البحث عنها واستقصاءها دون إبطاء، حتى لا يمر الوقت بسرعة ويفقد المريض حياته. ويأتي على رأس تلك الأمراض التدرن أو السل الرئوي، وهو مرض معد يحتاج عزلًا طبياً وعلاجاً طويلاً، كما لا بد من نفي الأورام سواء في القصبات أو في الرئة، حيث أنها يمكن أن تنتقل إلى أعضاء بعيدة وتجعل العلاج مستحيلاً حينذاك إلا ماشاء الله.

يحتوي الغشاء الذي يحيط بالرئتين (يدعى بالغشاء الجنبي) - يسمح لها بالحركة أثناء التنفس في الحالة الطبيعية - على كمية قليلة من السوائل بدون دم، أما عندما يحتوي على الدم فإن هذا ينذر

الأوعية وتبادر إلى إصلاحه بسرعة ما أمكن، وعوامل التخثر التي تلعب دوراً مشابهاً. ولاشك أن أي خلل في العوامل السابقة يمكن أن يؤدي إلى فقدان السيطرة على حدود الأوعية وخروج مكونات الدم من بيئتها الطبيعية مما يعني حدوث مشاكل صحية للإنسان قد تؤدي في الغالب إلى ال�لاك.

أمثلة لتسرب الدم

توجد أمثلة كثيرة جداً على تسرب الدم، بل قد لا يخلو عضو من أعضاء البدن من حدوث مثل هذه الحالة، ومع ذلك تشترق كلها تقريباً - منها اختلفت الأعضاء - بنقص عنصر الحماية في الأوعية الدموية، ومن أسباب نقص الحماية في العروق ما يلي:-

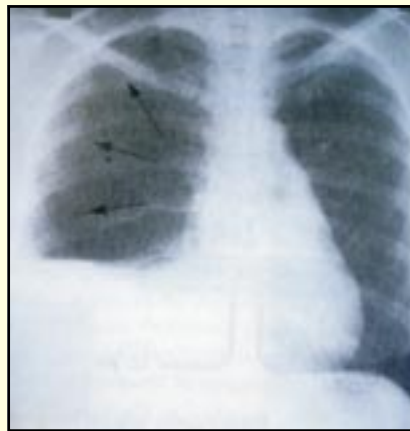
- ـ التهابات الأوعية الدموية.
- ـ الإنتانات الشديدة في الدم.
- ـ زيادة الضغط.

ـ نقص الصفيحات الدموية وعوامل التخثر لأسباب متعددة.

ـ وتؤدي أي من العوامل السابقة إلى خروج الدم من الأوعية مما ينذر بكارثة حقيقة. ومن أهم أعضاء الجسم التي تتأثر بهذه العوامل ما يلي:-

● الجهاز التنفسي

ـ مامن شك في أن رؤية الدم في غير مواضعه يثير الذعر والرعب في النفس، ف مجرد وجوده مع السعال يعني أن



• نزف في الرئة اليمنى.

الدم هو السائل الأحمر الذي يسكن داخل الأوعية بكل أشكالها وأحجامها المختلفة، بكل أنواعها من شرايين وأوردة وأوعية شعرية، يمد البدن بما يحتاجه من الغذاء والأكسجين ويخلصه من نواتج الاستهلاك، وبذلك تسير حياة المرء طبيعية خالية من أنواع الأسقام والعلل، ويبقى جسم الإنسان ينعم بالصحة والعافية مابقى الدم في الأوعية الدموية، ولكن أي خلل يؤدي إلى خروجه منها يحمل بين جنباته العذاب والمرض ويكتب البدن علامة لا يمكنه التغلب عليها.

يبقى الدم في الحالات الطبيعية - في الجسم البشري السليم - حبيس الأوعية ولا يغادرها أبداً، حيث يقوم بعملية التبادل الغذائي والتتنفسى بين الأوعية الشعرية وخلايا البدن حسب اختلاف تركيزها بين الطرفين (الأوعية الدموية والخلايا)، وإتمام هذه العملية فإن البدن يقوم بصرف جزء من الطاقة أو القدرة كي يتغلب على ميل التركيز لصالح الجسم، فمثلاً يلزم وجود بعض العناصر المعدنية في الدم بتركيز عالي كعنصر الصوديوم الضروري لبقاء الأوعية الدموية مليئة بالماء للمحافظة على ضغط الدم ثابتًا، كما يلزم أن يكون البوتاسيوم عالي التركيز داخل الخلايا ومنخفض التركيز في الأوعية الدموية، لأن زيادته فيها تحمل خطاً كبيراً قد يكون قاتلاً، ومع ذلك فإن هذا التوازن يمكن أن يعترىه الخلل بسبب الظروف المرضية التي تجعل الدم يهرب من الأوعية بدون ضابط أو رادع، فيستقر في أماكن غير مخصصة أو مهيأة لاستقباله، وهنا تبرز الأعراض أو مهياً لاستقباله، وهنا تبرز الأعراض المرضية الخطيرة والتي تهدد الحياة، أو في أحسن الظروف تشكل مشاكل صحية لا يعلمها إلا الله سبحانه وتعالى.

تحمي الأوعية الدموية نفسها من خلال عوامل كثيرة، منها: الخلايا التي تحيط بالأوعية وتشابك فيما بينها بشكل وثيق، والصفائح الدموية التي تمنع أي خدش في

الأحمر عبارة عن أحد أشكال انحلال الدم بما نسميه بيلة الهيموجلوبين (يكون اللون بنية غالباً)، ويمكن أن تسبب الأدوية المميتة للدم كالأسبيرين والهيبارين وغيرها ميلاً لحدوث التزف، ليس في الكلية وحدها، بل في أي عضو من أعضاء البدن نتيجة خلل في التصاق الصفائح الدموية، ولأننسى أن الرضوض تسبب أعراضًا مشابهة.

• الْجَهَازُ الْمَفْصَلِيُّ

يتبادر إلى الذهن مباشرةً مرض الناعور أو عوز العامل سواء الشامن أو التاسع من عوامل التخثر عند رؤية الدم في المفاصل، وتتمكن الخطورة في أن المفاصل أعضاء متراكمة وديناميكية، وجود الدم في تجاويفها أو مع السائل المفصلي الطبيعي يعد أمراً غريباً ومرضياً، والأهم من ذلك أنه يحمل خطورة كبيرة تهدد حركة المفصل ووظيفته. وعليه كان لا بد من إعطاء المريض ركازات العامل الناقص مع اتباع كل السبل الوقائية من الرضوض وخاصة عند الأطفال في سنوات عمرهم الأولى (حيث المشي و وزن الأسنان يؤهب على التزف)، كما أن بعض الأورام التي تصيب الأغشية المفصالية تتراافق مع وجود دم في المفصل. ولتشخيص مثل هذه الحالات يلزم بذل المفصل وتحليل السائل فيه قبل أن تنتشر الخلايا السرطانية إلى أي عذر منه وتحهد حياة المريض بشكل عام.

الجهاز العصبي

يمثل حدوث نزف في الدماغ أو الحبل الشوكي خطورة عالية جداً، حتى لو كانت كمية النزف بعض نقاط فقط من الدم. وتتمكن تلك الخطورة في أن هذه المناطق بالغة الأهمية، فهي مناطق تقوم بالتحكم بكل أعضاء البدن، ومحصورة بتجويف عظمي ولا تتحمل أي ارتفاع في الضغط فيها، ويشير الكثير من الناس إلى هذه الحالة المرضية بقوله (جلطة في المخ). وسواء كانت جلطة في المخ (خثرات من الدم تمنع وصول التغذية لخلايا من الدماغ)، أو نزفاً في الدماغ أو الحبل العصبي الموجود في العمود الفقري، فالنتيجة واحدة حدوث إصابة خطيرة على مستوى البدن تتراوح بين أنواع الشلل

توكيد الحدز عند البحث عن التشخيص،
وتندرج هذه الأسباب حسب ما يلي:-

- ١- التهابات حادة في الأمعاء والقولون.
 - ٢- قرحة الإثنى عشر (الجزء الأول من الأمعاء الدقيقة).
 - ٣- رتج ميكيل (تقرح خلقي في الأمعاء الدقيقة)
 - يحتوي على خلايا شبّيهة بخلايا المعدة.
 - ٤- سرطانات يمكن أن تتمدد بين المعدة والأمعاء حتى الشرج.

وقد يكون الدم علامة متأخرة بين كل هذه الأمراض، ولذلك لابد من أن يضع الطبيب نصب عينيه كل الأسباب الممكنة ويسارع إلى تشخيصها، قبل أن يمر الوقت ولا ينفع الدنم.

•الجهاز البولى

يُبَعِّثُ تَبُولُ الشَّخْصِ بِوَلَا أَحْمَرَ اللَّوْنِ
فِي النَّفْسِ الْهَلْعِ وَالْخُوفِ، وَهُنَاكَ قَائِمَةً
طَوِيلَةً مِنَ الْأَمْرَاضِ الَّتِي تُسَبِّبُ تَسْرُبَ
الْكَرِيَاتِ الْحَمَراءَ مِنَ الْكَلِيْتَيْنِ أَوْ مِنَ الْحَالَبِيْنِ
أَوْ حَتَّى مِنَ الْمَثَانَةِ. وَمِمَّا كَانَ مَصْدِرَ الدَّمِ
مِنْ أَيِّ مِنْ هَذِهِ الْأَعْضَاءِ فَهُوَ فِي النَّهاِيَةِ
سَبَبُ لِظُهُورِ الدَّمِ فِي الْبَوْلِ، وَمَرَةً أُخْرَى
لَا بدَ مِنْ أَنْ يَوْلِي الطَّبِيبُ الْمَرِيضَ كُلَّ الْعَنَيْةِ
فِي أَخْذِ تَفَاصِيلِ دَقِيقَةٍ لِلْمَرِيضِ، لَأَنَّ
الْأَسْبَابَ الْمُحْتمَلةَ - كَلَّا هُمْ مَرْضِيَّةً بِالْطَّبَعِ -
يُمْكِنُ أَنْ تَكُونَ سَهْلَةً لِلِّعَالَجِ، كَمَا فِي
الْتَّهَابِاتِ الْمَجَارِيِّ الْبُولِيَّةِ أَوِ الْحَصَبِيَّاتِ فِي
هَذَا الْحَالِ، إِنَّمَا الْتَّهَابَاتِ الْأَكَانِيَّاتِ مُخْتَلِفَةٌ.

أثوابها، أو المهام التي يمكّن
أنواعها. ولكن هناك أسباب تبعث الرعب
ألا وهي سل (تدرن) الجهاز البولي بأي
قسم من أقسامه، وكذلك الأورام التي من
أعراضها التبول المدمي، وقد يكون البول

بالخطر، ويجب مراجعة الطبيب لكشف خبايا المرض والسر الكامن وراء تسلل الكريات الحمراء من مكانها الطبيعي. ومن أهم الأسباب التي تؤدي إلى ذلك التسلل - غير رضوض الصدر والحوادث - والأورام في الأغشية المحيطة بالرئتين والتي قد لاتتظاهرة بشكل صريح إلا في مرحلة متأخرة، وهذا يعني أنه لابد من إجراء التحاليل بسرعة قبل أن يصبح العلاج ملطفاً فقط وليس شافياً.

الجهاز الهضمي

من الطبيعي أن لا تحتوي الأمعاء أو المعدة على الدم في أي حال من الأحوال طالما أن الجهاز الهضمي للشخص سليم، ولكن خروج الدم مع المعدة عن طريق الإقياء أو الشرج - ويدعى بالتفوط الرفتني - يحمل كثيراً من الخوف والرعب للمربيض، والطبيب على حد سواء.

* **الإقياء الدموي**، ويشير ببساطة في أحسن الأحوال - إلى تخديش في المعدة أو المرئ، كما هو الحال في قرحة المعدة أو دوالي المرئ (بسبب تشمع الكبد)، وهي حالات خطيرة، لأن انتساب القرحة يمكن أن يسبب تدهوراً سريعاً للمريض ودخوله فيما يدعى بمرحلة الصدمة والتهاب مجمل البطن. أما الأسباب الأخرى للإقياء الدموي فهي سرطانات المعدة أو المرئ، ولاشك أن هذه تحمل خطراً يهدد الحياة.

* التغوط الدموي أو الزفتى (Melena)، وفيه يكون لون البراز أسوداً علامة على الدم المهضوم، وله أسباب كثيرة تدعوه إلى



● سرطان في القولون، وسرطان في المعدة.

تسرب الدم



● فرفريه هينوخ شونلاين.

الأوعية لسبب من الأسباب، كأن يكون خلأً عاماً في البدن فينعكس على الأوعية، مثل: حالات تسمم الدم بجراثيم المكورات السحائية التي تسبب أوبئة الحمى الشوكية (Meningococcal)، فتحدث نزوف سريعة في الجلد تتباء عن المرض، وتستدعي العلاج السريع والإسعافي قبل أن يفقد المريض حياته. كما أن بعض الأمراض تميزها النزوف الجلدي، مثل النزوف المعروفة بفرفريه هينوخ شونلاين (نسبة للعالم الذي وصف المرض لأول مرة)، وهو مرض غير واضح من الناحية السببية، يصيب الكلى والأمعاء والجهاز العصبي أحياناً. كما أن نقص الصفيحات في بعض الأمراض يتظاهر بفرفريات يمكن أن يستدل بها على التشخيص إلى حد ما، اعتماداً على بعض التحاليل الأخرى المتممة.

خاتمة

نخلص مما سبق أن حياة الإنسان مرتبطة بنسيق منظم يجب أن لا تcheid عنه حتى يهنا صاحبها بالسعادة، وإن أي خلل فيها مهما كان صغيراً يمكن أن يكلف المريض غالياً جداً، فسبحان الذي خلق فسوى.

المراجع

- DAVIDSON, Principles and practice of medicine, 19th edition, 2004.
- Behrman, Nelson, text book of pediatrics, 2002.

خاطيء. ويسبب هذا التورم انضغاطاً للشريان، وتكون النتيجة انقطاع التروية عن القسم النهائي منه والعضو الذي يعتمد في تغذيته عليه، فيما يسمى بانسلاخ الشريان، وغالباً ما تحدث في الشريان الأبهر أو أحد فروعه الكبيرة لدى المصابين بارتفاع شديد في ضغط الدم، وهي من الحالات الإسعافية التي تهدد حياة المريض أو حياة أحد أعضائه الهامة بموت وشيك.

● العين

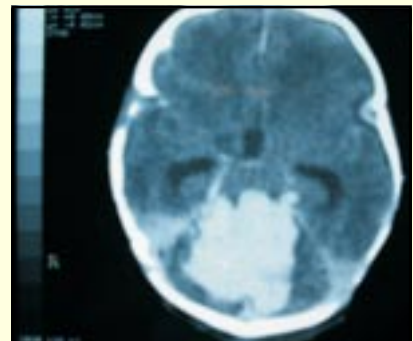
تعد العين عضواً بالغ الحساسية، ويمكن لبعض العوامل أن تسبب خروج الدم من الأوعية المغذية لها ليتجمع الدم في ذلك المكان الضيق مهدداً العين والقدرة البصرية. ويمكن أن يحدث ذلك في حالات ارتفاع ضغط الدم، أو عند اضطراب وظائف الصفائح الدموية، ولأننسى مرضى السكري الذين يعتبرون مؤهبين لمثل هذه الإصابات. وقد يسبب السعال العنف لدى البعض - كما في مرضى السعال الديكي - حدوث نزف في العين قد لا ينتبه إليه في بداية الأمر، كما يمكن حدوث ارتفاع في ضغط العين عند الولدان الذين يلتف الحبل السري حول أنفاقهم أثناء عملية الولادة، إذ ينعكس هذا الضغط على العين ذلك المنفذ الضئيف، وليجد الدم متتفساً في العين ليخرج منها على شكل نزف سواء في بياض العين أو في داخلها (شبكة العين)، مما قد يكاف المريض بصره في أحلك الظروف.

● الجلد

تعد النزوف في الجلد مميزة لبعض الأمراض، وتدعى هذه النزوف بالفرفريات (PURPURA)، وفيها يتسرّب الدم من



● نزف في بياض عين مولود.



● نزف واسع في الدماغ.

الخفيفة أو الشديدة، أو فقد البصر أو السمع أو الحركات المترقبة، أو اضطراب الذاكرة وحدوث الخرف وغيره من الأعراض العصبية التي لا يتسع المجال لذكرها. وتكون المشكلة كلها ببساطة في خروج الدم من داخل الأوعية إلى خارجها، وكم هي الحالات المأساوية التي أنهت سعادتها أسر بكاملها بسبب بضم نقاط من الدم تسربت من الأوعية الدموية إلى مكان آخر بين الخلايا العصبية.

● الأوعية الدموية

يبقى الدم في الحالات الطبيعية داخل الأوعية الدموية، ولكن في بعض الحالات وخاصة عند ارتفاع ضغط الدم الشديد وغير المنضبط يمكن أن يحدث تسلخ في الطبقة الداخلية من أحد الأوعية الدموية الكبيرة وخاصة الشرايين، فيتسرب الدم ويدخل بين الطبقة الأخرى للشريان ذاته مسبباً تورماً مملوءاً بالدم في مكان



● انسلاخ الشريان الأبهر وخروج الدم منه.

الحصول عليها ببساطة تامة بأخذ قطرة دم من الشخص المراد فحص دمه ومدها على شريحة زجاجية، تكون -في العادة- مقسمة إلى مربعات مساحة كل منها ١ ملم مربع، ثم تلون بصبغات خاصة، وبعد ذلك تعرض تحت المجهر العادي، ويتم عد الخلايا الدموية بأنواعها المختلفة الموجودة في أكثر من مساحة حتى يصل العدد الكامل إلى ١٠٠ (هذا طبعاً بالطريقة البسطة اليدوية ولو أنه هناك عدادات إلكترونية حديثة) ومن ثم تظهر نسبة كل خلية من هذه الخلايا في الدم.

● زمن النزف والتخثر

من المعلوم أن استمرار النزف يؤدي إلى الوفاة، وقد أودع الحالك سبحانه وتعالى في دم الإنسان وغيره من الكائنات الحية خاصية التخثر لمنع استمرار النزيف، وكل من حالتي النزف والتخثر أضرار على الكائن الحي إذا تجاوزت الحدود الطبيعية، ولذلك يعد قياس وتحديد زمن النزف والتخثر ضرورياً جداً لعرفة الحالة الصحية للإنسان، وهي من الفحوص الهامة والسريعة والسهلة أيضاً، ويمكن توضيحها فيما يلي:

* تحديد زمن النزف، ويتم بوخذ شحمة الأذن بواخرة خاصة محددة العمق والسماكـة، وتنشيف الدم بورق نشاف خاص كل دقيقة حتى ينقطع الدم تماماً، ويكون الزمن المسجل هو زمن النزف، ويتراوح في الحالة الطبيعية ما بين ٤-٨ دقائق.



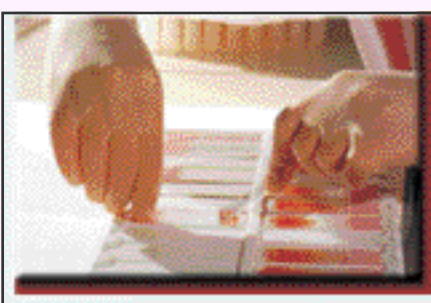
د. مدین العبد

طرق فحص الدم

تتعدد وتتنوع طرق وتجهيزات فحص الدم في المختبر، بحيث تتلاءم مع الحالة المرضية المراد تشخيصها، وقد حدثت في الآونة الأخيرة قفزة هائلة في وسائل فحص الدم أسوة بغيرها من فروع الطب المختلفة، أدت إلى سرعة ودقة النتائج.

● تعداد مكونات الدم

وبشكل عام تعد الأمراض الدموية سهلة التشخيص إلى حد ما، ولذا يعد المجهر أحد الوسائل الهامة المساعدة في تشخيص معظم هذه الأمراض. يستعرض هذا المقال بعض الفحوصات الدموية البسيطة، وذلك كما يلي:



- الحمضية
- المتعادلة
- البيضاء المقاومة للالتهابات
- الخلية الحمراء
- المغافية
- وحيدة النواة

● أنواع الخلايا الدموية في لطاخة الدم تحت المجهر، وطريقة مد الشرائح الدموية.

طرق فحص الدم

يشير إلى سرعة التثقل وذلك بعد ساعة وبعد ساعتين.

• الرسابة الدموية

يمكن قياس الرسابة الدموية (نسبة الهيماتوكريت في الدم) بتعريف الدم الموجود في أنابيب شعرية دقيقة المقطع إلى سرعة دورانية، وهذه من الطرق اليدوية المستخدمة في قياس الرسابة الدموية، حيث يؤدي استخدام القوة النابذة (قوة الطرد المركزي) إلى انفصال الكريات الحمراء عن المصل، وفي النهاية تقايس نسبة الكريات الحمراء إلى الدم كله، ويدل الرقم الناجم على نسبة الهيماتوكريت، فعلى سبيل المثال لو شكلت الكريات الحمراء نصف الأنابيب تماماً فإن ذلك يدل على أن نسبة الهيماتوكريت في الدم تساوي ٥٠٪ وهذا.



• طريقة قياس تثثر الدم بنفخ كم جهاز الضغط. مع استمرار وجود كم الضغط منفوخاً، وقد وجد أن الزمن الطبيعي يتراوح ما بين ٣ إلى ٤ دقائق.



• زمن تثثر الدم بطريقة الشريحة.

* تحديد زمن التثثر، ويتم تحديده بثلاث طرق، هي:

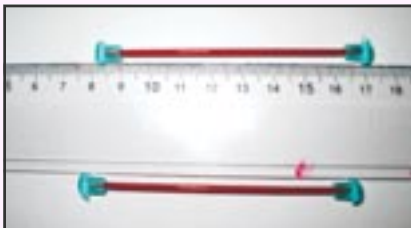
-**الشريحة الزجاجية**، وفيها يتم وضع قطرات من الدم على شريحة زجاجية، ومن ثم إمالتها كل نصف دقيقة - مثلاً - بحيث يسيل الدم دون أن يسقط، ونستمر في ذلك حتى يتوقف تحرك الدم، ويدل الزمن اللازم لذلك على زمن التثثر.

-**الأنبوب الشعرية**، وهي أنابيب رفيعة جداً يبلغ قطرها مل موضع فيها الدم المراد قياس زمن تثثره، وبعد ذلك يتم كسر جزء طرفي من الأنابيب حتى يتم ملاحظة تشكل خيط من الجلطة الدموية، ويترافق زمن التثثر بين ١١-٣ دقيقة.

-**الوخر**، وتجري بوخذ الساعد بوأحزان خاصة، وخزتان بعد وضع كم جهاز الضغط على درجة تتراوح ما بين ٣٠ مليمتر زئبقي عند الأطفال و ٦٠ مليمتر زئبقي عند الكبار، ومن ثم ملاحظة الفترة الزمنية التي يتوقف فيها خروج الدم من هذه الوأحزان،



• جهاز المنشق يستخدم لفصل المصل عن الكريات الحمر.



• أنابيبان شعريان مملوءان بالدم (قبل التثليل).



• الأنابيب بعد التثليل ويظهر الهيماتوكريت حوالي ٦٠٪.



• جهاز قياس سرعة ترسب الكريات الحمراء.

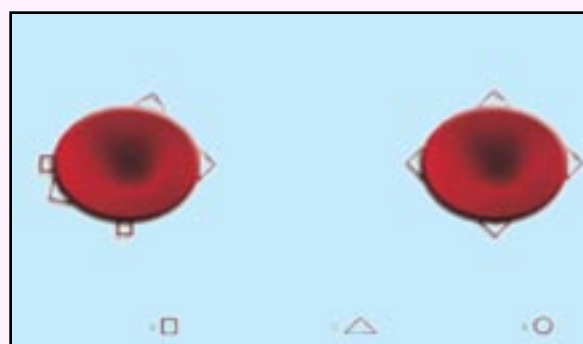


• زمن تثثر الدم باستخدام الأنابيب الشعرية.

من الثانية والثالثة، ولم نضف إلى الرابعة شيئاً، فإذا حصل تجسس في قطرة الأولى فقط كانت الفصيلة (A)، أما إذا حصل التجسس في الثانية فقط فإن الفصيلة تكون (B).

أما إذا حدث التجسس في القطرتين الأولى والثانية معاً كانت الفصيلة (AB)، وإذا لم يحدث تجسس أبداً كانت الفصيلة (O).

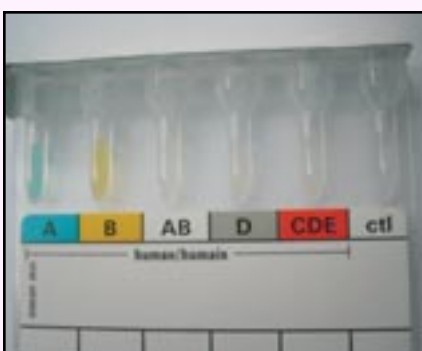
أما من ناحية التعرف على الفصيلة الدموية الموجبة (+) من السالبة (-) فيطبق نفس المبدأ السابق المطبق مع فصائل الدم، حيث يحتوي سطح الكرينة الحمراء على المستضد (D) وتوجد له أجسام مضادة تجارية تساعد على معرفة الفصيلة الموجبة من السالبة.



● كريات حمراء من فصيلة +B.

يسبب وجود الجسم المضاد والمستضد الخاص به معاً حدوث انحلال في الخلايا الدموية الحمراء يمكن مشاهدته على شكل تجسس في اللطاخة (المسحة) الدموية، وتوجد تجاريًا أجسام مضادة مجهزة مسبقاً للتعرف على فصيلة الدم، فمثلاً لو أضفنا إلى أربع قطرات دموية غير معروفة الفصيلة الأجسام المضادة كما يلي :

الجسم المضاد (A) إلى قطرة الأولى والجسم المضاد (B) إلى كل



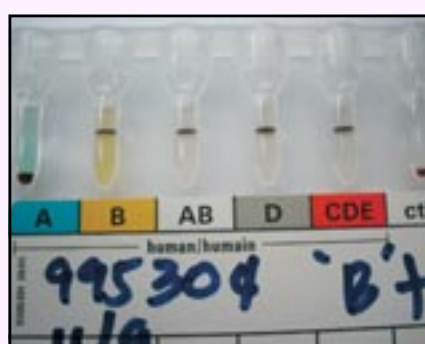
● أنابيب تحليل الفصيلة (تحتوي أجسام مضادة).



● الأجسام المضادة المستخدمة لتحليل فصيلة الدم.



● فصيلة الدم O+.



● فصيلة الدم B+.

● فصيلة الدم

لابد من الإشارة أولاً إلى أن الكريات الحمراء تحمل على سطحها مواد بروتينية تدعى بالمستضدات أو مولدات الضد (Anti-genes)، ويوجد في المصل الدموي مواد بروتينية تدعى بالأجسام المضادة (Anti bodies)، وعادة لا يوجد الجسم المضاد والمستضد في شخص واحد، لأن الجسم المضاد يتفاعل مع المستضد من نفس الصنف مسبباً حالة مرضية، ولعل هذا هو المبدأ الأساسي في تحليل الزمرة أو الفصيلة الدموية.

أما من ناحية معرفة الفصيلة الدموية موجبة (+) أو سالبة (-) فتعتمد على وجود مواد بروتينية مماثلة على سطح الكرينة الحمراء تدعى بالمستضد (D) وهو المستضد الرئيسي بالإضافة إلى مستضدات أخرى لا يتسع المجال للتطرق إليها.

يحتوي سطح الكرينة الحمراء على بروتينات تسمى المستضدات (Antigens)، بينما يحتوي مصل الدم على الأجسام المضادة (Antibodies). ويجب أن لا يتواجد المستضد والجسم المضاد المشابه له في نفس فصيلة الدم كيلاً يتفاعلما مع بعضهما، ويوضح الجدول (١) المستضدات والأجسام المضادة لفصائل الدم المختلفة عند البشر.

		المستضد		الفصيلة	
B	A	B	A		
+	-	-	+	A	
-	+	+	-	B	
+	+	-	-	O	
-	-	+	+	AB	

● جدول (١) المستضدات والأجسام المضادة لفصائل الدم.



كتاب مدرستنا

يولد؟ وكيف ينتشر، وبرنامج علاج العدّ،
ودليل البحث، وجلد جميل، والعنابة بجلدك
من الداخل، والعدّ لدى الرجال، واعتبارات
التوسط، ويتناول من خلال أربعة عشر
فصلًا الموضوعات التالية:- الجلد، ولعنة
العدّ (حب الشباب)، وما هو العدّ؟ كيف
والإسبانية والآسيوية، والإجهاد، وعلاج
العدّ المستعصي، وإزالة التدوب التي يخلفها
العدّ، وخرافات حول العدّ وحكايات العجائين،
 وخاتمة.

الإنترنت والقنوات الفضائية ودورهما في الانحراف والجنوح

صدرت الطبعة الأولى من هذا الكتاب
عام ١٤٢٤ هـ / ٢٠٠٣ م، وهو من تأليف
الدكتور عبدالكريم عبدالله الحربي.
يأتي الكتاب في ٥٢١ صفحة من الحجم
المتوسط، ويحتوي بين دفتيه على ستة
فصول مع الجداول والمراجع
(عربية / إنجليزية) واللاحق.

تناول فصول الكتاب ما يلي: الإطار
النظري والمنهجي للبحث، والإنترنت،
والثليفيزيون والقنوات الفضائية، والأسرة
والأصدقاء ودورهما في ضبط الحدث من
خلال القنوات الفضائية، والدراسة الميدانية،
ونتائج الدراسة وتوصياتها.



تطبيقات الهندسة القيمية

صدرت الطبعة الثانية من هذا الكتاب عام
١٤٢٥ هـ / ٢٠٠٤ م، وهو من تأليف
المهندس علي بن محمد الخويطر استشاري
الهندسة القيمية بالهيئة الملكية للجبيل وينبع.
تبلغ عدد صفحات الكتاب ٢٢٦ صفحة من
القطع المتوسط، إضافة إلى ٥٧ صفحة
تنتقل نبذة عن الهندسة القيمية باللغة
الإنجليزية.

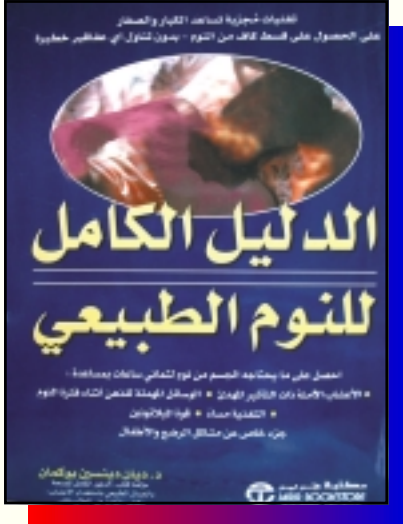
يحتوي الكتاب على العديد من الجداول
والرسوم التوضيحية واستمارات الهندسة
القيمية، إضافةً إلى أبوابه الأربع التي
تناول موضوع الكتاب وذلك كما يلي:-
(كيف / لماذا / ما هي) الهندسة القيمية،
وخطة عمل الدراسة القيمية، وتطبيقات
وأمثلة، والنماذج المستخدمة في الدراسة
القيمية.

علاج حب الشباب

تم ترجمة هذا الكتاب عام ٢٠٠٣ م إلى
العربية بواسطة مركز التعرير والترجمة
بالدار العربية للعلوم في بيروت، وهو من

الدليل الكامل للنوم الطبيعي

عرض: رنا عبدالقادر طه الشحود



البيولوجية لتجنب التعب الناتج عن السفر إلى مناطق تختلف فيما بينها في التوقيت من خلال إعطاء أمثلة من واقع الحياة، ثم تعطي نصائح خاصة للعاملين الذين تتغير نوبات العمل لديهم بشكل متكرر وتكون النتيجة خلافي نظام نومهم، وهناك فقرة عن الذين يعانون من النوم الباكر أو المتأخر والأساليب الناجعة للتغلب على هذه الإضطرابات، ثم ينتهي الفصل بمشاكل النوم لدى سكان المناطق الشمالية من الأرض حيث تندى أشعة الشمس وكيفية علاج مثل هذه المشاكل.

استعرض الفصل الثالث استراتيجية النوم الجيد، والعادات التي تساعد على تحقيق النوم، فيذكر أن الإغفاءات مهمة لكل شخص يريد نوماً هائلاً، وأن يتم تحصيص وقت لحل المشكلات التي تعرّض الحياة، مع تغيير بعض عادات الطعام (تجنب الوجبات الثقيلة قبل النوم وتجنب السوائل أيضاً)، وأخذ حمام دافئ، والنوم في الظلام، والابتعاد عن الضوضاء. ويذكر الأطعمة التي تحفز النوم مثل الخضروات والسلطات الطازجة، والأطعمة المحتوية على الألياف، والفيتامينات (B,C,D,E,), والأطعمة الحاوية على معادن كالزنك والمغنيسيوم. ويبحث الفصل الرابع في علاج الأرق عند الراشدين وذلك باستخدام الطرق الطبيعية، وذلك من خلال:- التقليل من

صدر كتاب «الدليل الكامل للنوم» (*The Complete Guide to Natural Sleep*) باللغة الإنجليزية عام ١٩٩٧م، وهو من تأليف الدكتورة ديان دينيس بوكمان (Dian Dincin Buchman)، وهي كذلك مؤلفة كتاب (*الدليل الكامل للصحة والجمال الطبيعي باستخدام الأعشاب*، وكتاب (*الكامل في العلاج بالماء*). تتبّع أهمية الكتاب من أن هناك الكثير من الإبهام حول النوم وما يخفيه من أسرار، إضافة إلى الحالات الكثيرة من اضطرابات النوم التي لابد وأن يعاني منها أحدهنا شاء أم أبى، وعليه تم اختيار استعراضه.

تناول الفصل الأول من هذا الجزء ماهية النوم الطبيعي، بمراحله الخمسة، مع تفصيل في كل مرحلة، وعلاقة هذه المراحل بالأحلام والذاكرة، مع الإشارة إلى علاقة النوم مع هرمون الميلاتونين، وقلة كفاءة النوم مع تقدم العمر.

أشار الفصل الثاني إلى الحالات المرضية التي تعيق النوم الطبيعي وظهوراتها (أعراضها) وأسباب حدوثها، ثم علاقتها بالنوم، وتنهي ذلك بوضع الحل المناسب لمثل هذه المشكلات، وتذكر الكاتبة أن من هذه الحالات الحساسية، والذبحة الصدرية، والربو، والارتفاع المعددي المريئي، وارتفاع ضغط الدم، وسلس البول، والشققية، والشخير، وأضطراب الغدة الدرقية، والقرحات الهمضمية في المعدة، ثم يتطرق هذا الفصل إلى الأغذية والأدوية التي تمنع النوم وتسبب الأرق مثل: النشويات، والتدخين، والكحول، والأدوية المحتوية على الكافيين. وتشير الكاتبة إلى طريقة ضبط الساعة

تم ترجمة الكتاب إلى اللغة العربية بواسطة مكتبة جرير وصدرت طبعته الأولى في عام ٢٠٠٤م، ويقع الكتاب في ثلاثة صفحات من القياس المتوسط، ويحتوي على ثلاثة أجزاء.

يتضمن الجزء الأول لحة سريعة عن النوم وعن بدايات اكتشاف طبيعته التي بدأت عام ١٩٥٠ ميلادي، وأن النوم يقسم إلى فترة أحلام وأخرى بدون أحلام، ويختص هذا الجزء بالراشدين الذين تتراوح أعمارهم بين الشباب والشيخوخة. ويحتوي هذا الجزء على أربعة فصول تتحدث عن آلية وفيزيولوجية النوم الطبيعي، كما تبين أسباب قلة النوم أو الأرق، مشيرة إلى أن من ضمن هذه الأسباب: كبر السن، وتناول بعض الأطعمة، والانتقال من منطقة لأخرى مختلفة عنها زمنيا، والظروف الفيزيولوجية كالظماء والحمل عند النساء، والمشكلات الصحية، والمادية، والنفسية وغيرها.

عرض کتاب

الدينار، واللافندر، وأزهار الزيزفون،
والترنجان، وزهرة الآلام، وإكليل الجبل،
والمريمية، والناردين. كذلك تذكر الكاتبة
بعض أملاح الأنسجة مثل:- فوسفات
البوتاسيوم، وكلوريد الصوديوم
وغيرها. وينتهي هذا الفصل بذكر علاجات
الدكتور باخ بالأزهار التي تساعد
على النوم.

يتناول الفصل التاسع استخدام الماء
كوسيلة مساعدة مثالية للنوم باستخدام
أنواع مختلفة من الحمامات مثل:
حمام الاسفنجة الدافئة، والحمامات الفاترة
والساخنة والباردة، والضمادات الباردة
على البطن، والتدليل باستخدام الأملام.

يختتم الكتاب الفصل العاشر حيث يشير إلى دور التمارين الرياضية في علاج مشاكل النوم، وذلك من خلال أشكال ترسيمية لتسهيل تطبيقها، كتمارين التنفس والاسترخاء والاهتزاز، ثم يشير إلى مواضع الضغط في الجسم التي لها علاقة بالنوم سواء بالنسبة للكبار أو الأطفال.

وتنهي الكاتبة كتابها بملحق عن العلاقة
بين النوم والحالة المزاجية عند الأطفال
بحيث يؤثر كل طرف في الآخر سلبا
أه اصحابا.

وهكذا تكشف خبايا وأسرار النوم
التي يجهلها الكثيرون ومن يظنو أن النوم
ليس سوى سويعات يغمض فيها المرء
عنده تراكمات المهم مما الأحزان:

ويختتم هذا الفصل بذكر القواعد العامة
لعلاج اضطرابات هذه المرحلة مثل:- تنظيم
اليوم للبيضة والليل للنوم، وتنبيه الطفل
قبل موعد النوم ليجهز نفسه وينهي أي
عمل يقوم بإنجازه، وإطفاء الأنوار بعد
وضعه في الفراش، واستخدام أسلوب
محبب خلال فترة تهيئة الطفل للنوم.

يتناول الفصل السادس طرق التعامل مع مشكلات النوم لدى الأطفال بين عمر ١٨-٣ سنة، ويبين أسباب ظهور هذه المشاكل مثل مرض الطفل أو أحد والديه، أو الانتقال لسكن جديد أو دار حضانة جديدة، أو ولادة طفل آخر في العائلة. أما الاضطرابات الحادثة عند الطفل فيمكن أن تكون على شكل كوابيس أو مخاوف ليلية أو مشي أثناء النوم، أو توقف النفس أثناء النوم، أو إصرار على النوم في سرير والديه.

يبحث الفصل السابع اضطراب النوم لدى فئة المراهقين، والتي يمكن أن تسبب قلة الانتباه للنوم مثل: اضطراب المزاج، وصعوبات الذاكرة. ويشير إلى الطرق العلاجية لمثل هذه الاضطرابات.

يقع الجزء الثالث من الكتاب في ثلاثة فصول تبدأ بالفصل الثامن الذي يبحث في أدوية علاجات النوم التي تؤخذ من مصادر طبيعية، حيث يقسم هذه العلاجات إلى:- طب الأعشاب، حيث يبين طريقة تحضيرها، إما على هيئة لبخات، أو زيوت، أو ضمادات، ذاكراً أن من تلك الأعشاب: النعناء البـ، والكامف مـا، وحبشة

الأطعمة المسببة للإثارة، وتمارين الاسترخاء، ومشروبات الأعشاب المهدئة واستخدام الماء للإسترخاء.

وتشير الكاتبة في هذا الفصل إلى أن العلاج المثالي للأرق يتم بإيقاف تناول المريض للمادة المساعدة للأرق بالتدريج، كما هو الحال في قول الشاعر أبي نواس (وداوها والتي كانت هي الداء). وينتهي الفصل بذكر مكملات الميلاتونين كعلاج مساعد على النوم، والحالات التي يمكن أن يستخدم فيها، كما تشير إلى الآثار المرتبطة على العلاج بها وموانع استخدامها عند الأطفال، وحالات الاكتئاب، ومرضى السكري، والصرع، والذين يضيق تنفسهم أثناء النوم، وبعض الأدوية التي يتعارض معها.

يبحث الجزء الثاني من الكتاب في مشكلات النوم عند الأطفال والحلول الخاصة بهذه المشكلات، ويقسم إلى ثلاثة فصول من الفصل الخامس إلى السابع، حيث يبحث الفصل الخامس سلوك الأطفال من مرحلة الرضاعة مروراً بمرحلة الفطام وردود أفعال الآباء، مبيناً المشكلات الشائعة في هذه المراحل العمرية عند الأطفال، والطرق الناجعة في تقديم الحلول الممكنة لمثل هذه الاضطرابات، ميشراً إلى أن أهم هذه الاضطرابات هي:- المغص عند الرضيع والحساسية المفرطة تجاه ضوء الصباح والضوضاء، وعدم النوم إلا باستخدام الأرجوحة، والتعلق بعضاضة الأطفال أثناء الليل.

نظام الرؤية الليلية (١)

إعداد: أ. عبد الرحمن بن ناصر الصاهي



إلكترونات الذرات المكونة للأجسام لدرجات حرارة (منخفضة) فوق الصفر المطلق، فتحدث لها إثارة فتؤدي إلى انتقالها إلى مدارات ذات طاقة أعلى، ثم ماتثبت أن تعود إلى مستوى الطاقة الأساسية (Ground State) مطلقة الطاقة التي اكتسبتها في صورة طيف كهرومغناطيسي في منطقة الأشعة تحت الحمراء، وعلى سبيل المثال، عند تسخين ملعة على لهب تبدأ درجة حرارة المعلقة بالازدياد، ويتخرج عند كل درجة حرارة تكتسبها الملعقة ابتعاث للأشعة تحت الحمراء الحرارية إلى أن تصل درجة الحرارة إلى حد معين، تبدأ عندها الملعقة بالتوهج ويحرر لونها لتدخل في نطاق الأطوال الموجية المرئية، وتصل أقصى درجات التوهج عندما يصبح لون المعلقة قريباً من اللون الأبيض.

نسننن من ذلك أن كل جسم يشع طيفاً كهرومغناطيسياً عند درجات الحرارة فوق الصفر المطلق، وكلما زادت درجة الحرارة إزدادت درجة الإثارة، مما يؤدي إلى ابتعاث طيف كهرومغناطيسي يبدأ في

ثلاث مناطق هي:

● المنطقة القريبة

تمثل المنطقة القريبة من الأشعة تحت الحمراء (Near-Infrared) الجزء من الطيف الكهرومغناطيسي المجاور للأشعة الحمراء، وهي أقرب ما يمكن من الطيف المائي، ويتراوح طولها الموجي ما بين (٧٠ إلى ١٣ ميكرون).

● المنطقة الوسطى

تمثل المنطقة الوسطى من الأشعة تحت الحمراء (Mid-Infrared) ذلك الجزء من الطيف الكهرومغناطيسي الذي يتراوح طوله الموجي ما بين (٣ إلى ١٣ ميكرون)، وتستخدم أشعة هذه المنطقة في أجهزة التحكم عن بعد (Remote Control).

● المنطقة البعيدة

تشغل المنطقة البعيدة (الأشعة الحرارية) تحت الحمراء (Thermal-Infrared) الجزء الأعظم من طيف الأشعة تحت الحمراء، ويتراوح طولها الموجي ما بين ٣ إلى أكثر من ٣٠ ميكرون، وتتميز عن غيرها من الأشعة تحت الحمراء بأنها تتبع من الأجسام حسب درجة حرارتها، ولا تنعكس

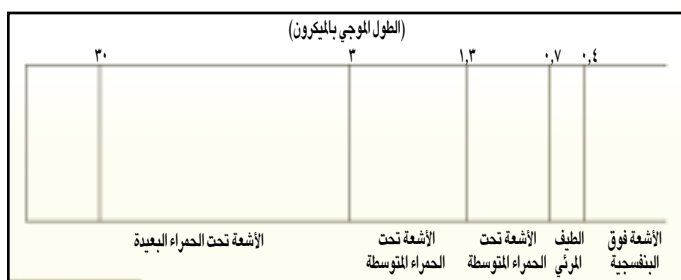
منها، ويعود ابتعاث الأشعة الحرارية في مناطق طيف الأشعة تحت الحمراء إلى أكتساب

تتم الرؤية الطبيعية بواسطة انعكاس أشعة الطيف المائي (الضوء) من الأجسام التي ننظر إليها إلى عيننا، والتي تكون بدورها صورة الجسم على شبكيّة العين، ثم تنتقل معلومات الصورة من خلال الألياف العصبية إلى المخ ليترجمها إلى صورة، ومن هنا فإن عملية الرؤية تعتمد أساساً على وجود أشعة الطيف المائي سواء كان مصدرها أشعة الشمس أو المصابيح باختلاف أنواعها. ولهذا لا يمكن للعين رؤية الأشياء في الظلام لعدم توفر الضوء المنعكس من الجسم إلى العين.

ولكن العلم له كلمته في اكتشاف أسرار هذا الكون التي أودعها فيه الخالق سبحانه وتعالى، فقد اكتشف العلم الحديث إمكانية الرؤية الليلية (Night Vission) إلى مسافة تصل ١٨٥ متر، وذلك بواسطة الأشعة تحت الحمراء (Infrared) التي تشكل مع الطيف المائي - يتراوح طوله الموجي ما بين ٤٠ إلى ٧٠ ميكرون - جزءاً بسيطاً من الطيف الكهرومغناطيسي الذي ترسله الشمس إلى الأرض.

الأشعة تحت الحمراء

تمثل الأشعة تحت الحمراء جزء من الطيف الكهرومغناطيسي شكل (١)، غير المائي يتراوح طوله الموجي ما بين ٧٠ إلى ٣٠ ميكرون. ومن الجدير بالذكر أن لكل منطقة على الطيف المغناطيسي طاقة محددة تتناسب عكسياً مع الطول الموجي لأنشعتها، أي أن الطول الموجي الأقصر له طاقة أكبر والعكس صحيح، ويأتي طيف الأشعة تحت الحمراء - وهي الأشعة التي تهمنا في هذا الموضوع - قبل الأشعة الحمراء من الطيف المائي، وتقسم إلى



● شكل (١) جزء من الطيف الكهرومغناطيسي يوضح المناطق الثلاثة للأشعة تحت الحمراء.

كيف تعمل الأشياء

-٣- وحدة معالجة الإشارة (Signal Processing) تقوم بمعالجة المعلومات لإظهارها وعرضها، وذلك من خلال أنبوب تكثيف وتكبير الصورة (Image-Intensifier Tube)



● شكل (٢) المراحل التي تمر بها الصورة في نظام الرؤية الليلية. الذي يحتوي على :
تم تكوينه إلى نبضات إلكترونية بواسطة (أ)- القطب الضوئي السالب (Photo Cathode) ومهمته تحويل الفوتونات الضوئية إلى إلكترونات ومن ثم تعجيلها.

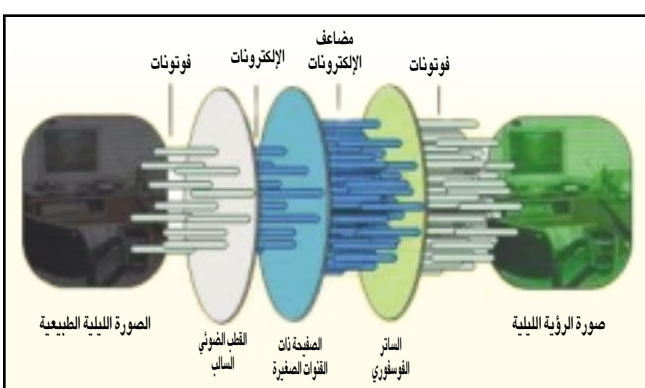
(ب)- الصفيحة ذات القنوات الصغيرة (Micro Phannel Plate - MCP)، شكل (٣)، وهي من الأجزاء التي أدخلت حديثاً لتطوير أجهزة الرؤية الليلية، وهي عبارة عن صفيحة زجاجية بها ملايين الفتحات (القنوات) المتاهية الصغر، يكون طول كل قناة أكبر من عرضها بـ ٤٥ مرة، وتنحرف بزاوية تتراوح ما بين ٨-٥ درجات، ومصنوعة باستخدام تقنية الألياف البصرية (Fiber-Optic Technology)، ويوجد على جانبي الصفيحة أقطاب كهربائية تعمل على مضاعفة الإلكترونات.

٤- شاشة العرض (Monitor)، ويتم من خلالها عرض الرؤية الليلية، وتكون مغطاة بالفسفور.

المراجع:

www.howstuffworks.com

www.hazemskcek.com



● شكل (٣) تحسين الصورة من خلال صفيحة القنوات الدقيقة.

منطقة الأشعة تحت الحمراء عند درجات الحرارة المنخفضة، ويزداد كلما ازدادت درجة الحرارة، إلى أن يقترب الطيف المنبعث من الطيف المرئي، ولذا فإن فكرة الرؤية الليلية تعتمد بشكل واسع على الأشعة تحت الحرارة الحرارية المنبعثة من الأجسام.

تستطيع معظم أجهزة الرؤية الليلية التصوير بمعدل ٣٠ مرة في الثانية، كما تستطيع تحسين الحرارة في مدى يتراوح ما بين ٢٠° إلى ٣٠٠° م (٤° إلى ٦٠° ف)، كما يمكنها اكتشاف التغيرات الصغيرة والتي تصل إلى ٢٠٠٠٠ (٤٠٠٠٠ ف)، وهناك نوعان من أجهزة الرؤية الليلية، هما:

* **الأجهزة غير الباردة (Un-Cooled)**: وتعمل أشهر الأنواع على الإطلاق والأوسع انتشاراً، حيث تعمل عند درجة حرارة الغرفة من خلال بطارية يتم تنشيطها مباشرة.

* **الأجهزة ذات الحرارة المنخفضة (Cryogenically Cooled)**: وتعمل عند درجات حرارة أقل من درجة حرارة الغرفة، تتميز هذه الأنواع بالدقة المتاهية، والحساسية العالية، وبقدرتها على تحديد الاختلاف في الصورة المرئية مهما كانت المسافة. وهذا يساعد على تحديد وضع حالة الأشياء المراقبة بوضوح، إلا أن من عيوبها غلاء الثمن.

آلية عمل أجهزة الرؤية الليلية

تمثل آلية عمل أجهزة الرؤية الليلية، شكل (٢)، بالخطوات التالية:

١- تجميع الأشعة تحت الحمراء المنبعثة من الأجسام بواسطة العدسات الشieiئية.

٢- مسح الضوء المركب الصادر من العدسات الشieiئية، وتكون نمط حراري مفصل من آلاف الأشياء الموجودة في مجال الرؤية. يسمى هذا النمط الحراري بالشكل الحراري (Thermogram)، ويتم في زمن قدره ١/٣٠ من الثانية.

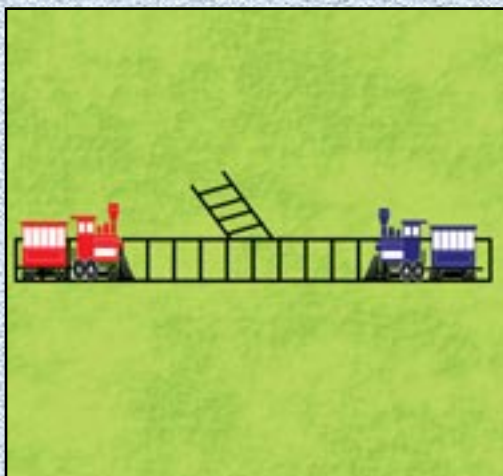
٣- تحويل وترجمة الشكل الحراري الذي



مسابقة التفكير

مسابقة العدد

القطاران المتقابلان



تقابل قطاران بطريق الخطأ أحدهما أحمر والأخر أزرق في مكان لا يوجد به منطقة تسمح بعبورهما في وقت واحد . فإذا كان كل قطار مكون من محرك وعربة واحدة فقط وإذا كان يوجد في هذه المنطقة فرع قصير من سكة الحديد لا يتسع إلا لمحرك أو عربة واحدة كما في الشكل المرفق.

فهل تستطيع مساعدة قائدى القطارين في تجاوز هذه المشكلة بحيث يستطيع كل منها مواصلة طريقة في اتجاهه الصحيح.

إذا عرفت الحل فلا تتردد في إرساله إلى المجلة بريدياً أو إلكترونياً أو بواسطة الناسوخ.

أعزاءنا القراء

إذا استطعتم معرفة الإجابة على مسابقة «القطاران المتقابلان» فأرسلوا إجاباتكم على عنوان المجلة مع التقيد بما يأتي :-

- ١- ترفق طريقة الحل مع الإجابة .
- ٢- تكتب الإجابة وطريقة الحل بشكل واضح ومقروء .
- ٣- يوضع عنوان المرسل كاملاً **ويرفق به اسم وعنوان البنك ورقم الحساب إذا أمكن**.

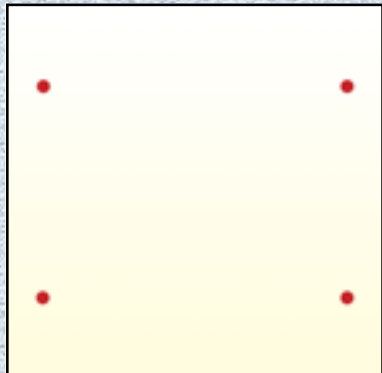
سوف يتم السحب على الإجابات الصحيحة التي تحتوي على طريقة الحل ، وسيمنحك ثلاثة منهم جوائز قيمة ، كما سيتم نشر أسمائهم مع الحل في العدد المقبل إن شاء الله .

حل مسابقة العدد السابق

الفلاح وزراعة النخل

قراءنا الأعزاء

يتمثل حل مساحة للتفكير في الخطوات التالية



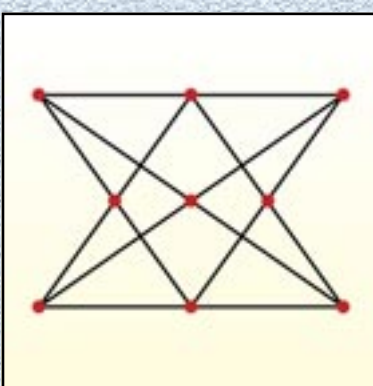
شكل (١)

١- نرسم أربع نقاط على شكل متوازي مستطيلات شكل (١)

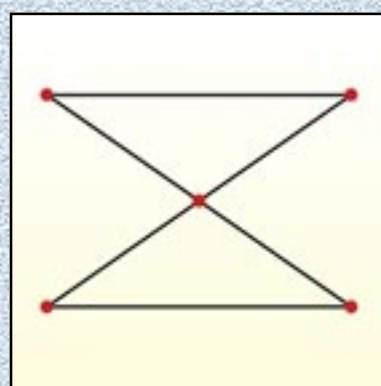
٢- نصل بين النقاط أفقياً وقطرياً شكل (٢) .

٣- صف كل من الخطين الأفقيين وتحصل بينهما وبين رؤوس المستقيم الأخرى شكل (٣) .

٤- نصل بين النقاط المنصفة للمستقيمات الأفقية ثم نرسم خطأ يتعامد معه ويمر بمركز الشكل الرباعي شكل (٤) وبذلك تكون قد حصلنا على عشرة خطوط مستقيمة يوجد بكل خط ثلاثة نخلات.



شكل (٣)



شكل (٤)

أعزاءنا القراء

تلقت المجلة العديد من الرسائل التي تحمل حل مسابقة العدد السابق ، وقد تم استبعاد جميع الحلول التي لم تستوف شروط المسابقة، وبعد إجراء القرعة على الحلول الصحيحة فاز كل من :

١- عبدالعزيز بن سليمان الفائز ص.ب ٣٥١٥ الرياض ١٤٨٨

٢- عبدالله فارس السويفي ، ص.ب ٢٣٠٧٣ الرياض ١٤٣٢٢

٣- د. عدنان عبداللطيف الحميد ، ص.ب ٥٥٠٠٤ الرياض ١٤٥٣٤

ويسعدنا أن نقدم للفائزين هدايا قيمة، سيتم إرسالها لهم على عنوانينهم ، كما نتمنى لن لم يحالفهم الحظ، حظاً وافراً في مسابقات الأعداد السابقة.

مصطادات علمية

* خلايا كوبفر KUPFER CELLS

الخلايا الدافعية المتوضعة (الموجودة)
في الكبد.

* الخلايا البالوعة

MACROPHAGE

أحد أنواع الكريات البيضاء الدافعية
والمتخصصة بابتلاع الجراثيم والخلايا
المتحركة (المريضة) في البدن.

* الكريات الحمراء المركزية

PACKED RED BLOOD CELLS - PRBC

دم فيه كريات حمراء فقط تقريباً.

* الفينوباربิตال

أحد الأدوية التي تستخدمن في علاج
الصرع وبعض حالات اليرقان عند
الأطفال.

* رينجر لاكتات

RINGER LACTATE

أحد المحاليل البديلة للبلازما، تستخدمن
لعلاج نقص السوائل الشديد.

* تسمم الدم

SEPTICEMIA

تکاثر جرثومي مرض في الدم يسبب
إفراز سموم جرثومية في الدم.

* الزهري

SYPHILIS

أحد الأمراض التي تنتقل عن طريق
الجنس.

* تانيا سوليم

TANIA SOLIUM

الدودة الشريطية التي تستوطن
الخنزير، ويمكن أن تنتقل للبشر.

* سرعة ترسب الكريات الحمراء

ERYTHROCYTE SEDIMENTATION RATE - ESR

زمن ترسب الكريات الحمراء، يقدر
بوضع الدم في أنابيب شعرية خاصة
وتقدير الزمن اللازم لترسب الكريات
الحمراء، حيث يدل ارتفاعها على الإلتهاب
أو الورم.

* الإريثروبويوتين

ERYTHROPOIETIN

هرمون تفرزه الكليبة وظيفته حد
نخاع العظم على توليد الكريات الحمراء.

* زمن التخثر

CLOTTING TIME

الزمن اللازم للدم لتشكل الخثرة
النهائية.

* البلازما الطازجة المجمدة

بلازما بشرية تحتوي على بعض
عناصر تخثر الدم وتحفظ مجمدة في
درجة حرارة منخفضة.

* صبغة الجرام

GRAM STAIN

ملونات خاصة تستخدم لتلوين
المحضرات النسيجية والمسحات الطبية.

* جراثيم الأنفلونزا المحببة للدم

HEMOPHYLIS INFLUENZA

جراثيم الأنفلونزا تصيب الأطفال في
الأعمار الباكرة، ويتوافر لها لقاح حالياً.

* الخبز الجنيني

HYDROPS FETALIS

إصابة الجنين بانحباس السوائل
فتجعله متورماً كالبالون، وله أسباب
جرثومية وغيرها.

* الجراثيم الهوائية

AEROBIC BACTERIA

جراثيم تعتمد على الهواء في نموها.

* الجراثيم اللاهوائية

ANAEROBIC BACTERIA

جراثيم يمكنها النمو بمعزل عن
وجود الأكسجين مثل بكتيريا الكزان.

* تجرثم الدم

BACTEREMIA

وجود الجراثيم في الدم دون أن
تكون هناك علامات صرحة للالتهاب.

* زمن التزف

BLEEDING TIME

المدة الزمنية اللاحمة للدم ليتوقف عن
السيلان بعد وخز الجسم بإبرة خاصة.

* تبديل الدم

BLOOD EXCHANGE

أخذ دم المريض واستبداله على دفعات
بدم خال من المرض.

* جراثيم السل الخنزيرية المنشأ

BOVINE TUBERCULOSIS

وهي جراثيم خطيرة تنتقل من
الخنزير لبني البشر.

* جرثومة المعدة القرحية

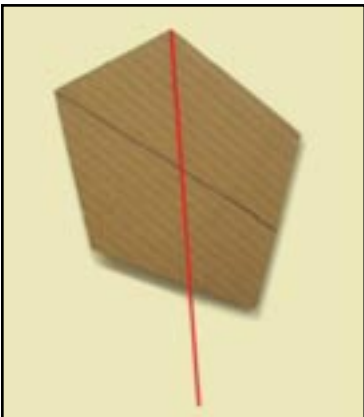
CAMPYLOBACTER JEJUNI

جرثومة تصيب الخنزير ويمكن أن
تنقل للبشر لتسبب التهاب الأمعاء.

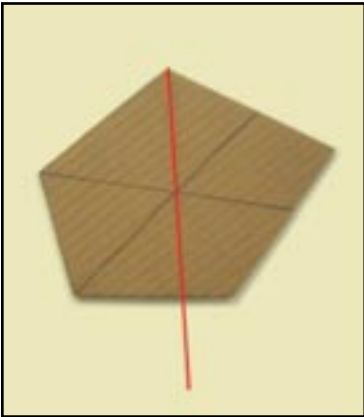
* التشننج (الارجاج النفاسي)

ECLAMPSIA

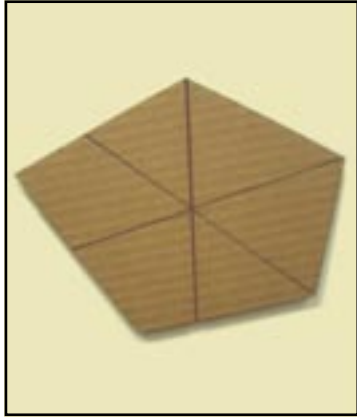
حالة شبيهة بالصرع تصيب بعض
الحوامل.



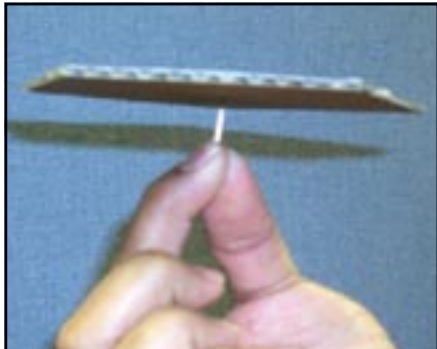
شکل (۲)



شکل (۳)



شکل (۴)



شکل (۵)

من اجل فلذاتِ اکبادنا



مركز الثقل

يحتاج توازن الأجسام إلى تحديد مراكز ثقلها، فلكل جسم مركز ثقل واحد يتزن عنده، يختلف موقع وطريقة تحديده من جسم إلى آخر، ففي الأجسام المنتظمة، مثل قطعة الورق المقوى التي على شكل مربع أو دائرة يكون مركز ثقلها عند نقطة تقاطع الأوتار أو في المركز على التوالي.

ولذا فإنها تتوزن بسهولة عند وضع أي لستقر، ثم أعمل خطًا ثالثًا على امتداد من تلك القطعتين على رأس دبوس عند نقطة الخيط، شكل (٤).

المشاهدة

نشاهد أن الخطوط الثلاثة ستتقاطع في نقطة واحدة، كما نشاهد توازن قطعة الورق المقوى عند وضعها على رأس الدبوس في نقطة تقاطع الخطوط الثلاثة، شكل (٥).

الاستنتاج

نستنتج أن نقطة تقاطع الخطين هي مركز ثقل الجسم.

• خطوات العمل

- ١- قص من الورق المقوى قطعة ذات شكل غير منتظم، كما في الشكل (١).
 - ٢- علق قطعة الورق من أحد زواياها بقطعة خيط مثبت على الجدار واتركها حتى تستقر.
 - ٣- بإستخدام المسطرة والقلم إعمل على قطعة الورق المقوى خطأً رأسياً على إمتداد الخيط، شكل (٢).
 - ٤- علق قطعة الورق من نقطة أخرى ودعها حتى تستقر ثم إعمل خطأ آخر على إمتداد الخيط، شكل (٣).
 - ٥- علق قطعة الورق من نقطة ثالثة ودعها

بحث علمية

مثبتات التخثر الطبيعية في حالات الحمل الطبيعي

وبعض مضاعفاته مثل (ارتفاع ضغط الدم مقدمة الإرجاج - سكر الحمل)

أثبتت عدداً من الدراسات أن بعض المضاعفات التي تحدث أثناء فترة الحمل مثل ارتفاع ضغط الدم، ومقدمة الإرجاج (Pre-eclampsia)، وسكر الحمل يصاحبها اختلال كبير في جهاز التجلط، وخاصة عند النساء المصابات بحالات مقدمة الإرجاج التي يرافقها أحياناً حدوث تجلط داخل الأوعية الدموية. ولكن لم يعرف إلى الآن فيما إذا كانت التغيرات في جهاز الإرقاء هي السبب أو نتيجة لمرض آخر.

وُجد أن في حالات الداء السكري بنوعيه (المعتمد وغير المعتمد على الإنسولين) أن تغيرات في جهاز الإرقاء قد تؤدي مع مرور الوقت إلى إزاحة ميزان السيولة إلى ناحية التجلط، أما في حالات سكر الحمل، فلم تشر الدراسات القليلة المتوفرة إلى أي زيادة في حالة فرط التجلط المصاحبة أصلاً للحمل الطبيعي. كما دلت دراسات سابقة على أن مثبتات التخثر الطبيعية المكتشفة حديثاً والمتضمنة مضاد الترومبين الثالث وبروتينات ج وس (S and C) تتغير أيضاً مع كل من الحمل الطبيعي أو المصحوب بمضاعفات، ولا تزال المعلومات المتوفرة قليلة وغير وافية.

وبما أن الدراسات المذكورة قد انحصرت في العرق القوقازي، فقد قامت **مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا** بدعم بحث يتناول الأعراق السعودية بعنوان (مثبتات التخثر الطبيعية في حالات الحمل الطبيعي وبعض مضاعفاته مثل ارتفاع ضغط الدم، ومقدمة الإرجاج، وسكر الحمل) ضمن برامج منحة الدراسات العليا للطالبة **نيرفانا مصطفى كمال بيومي**، رقم أ-ط-٥٣٥، وذلك ضمن متطلبات درجة الماجستير بكلية الطب جامعة الملك سعود.

أهداف الدراسة تهدف هذه الدراسة إلى معرفة التغيرات التي تحدث في مثبتات التجلط الطبيعية، ومعرفة التغيرات في شواهد انحلال الليفين منشط مولد البلازمين (Fibrinolytic Parameters) (مضاد الترومبين الثالث وبروتينات ج وس) اختلافاً يعتد به في أثناء فترة الحمل الطبيعي، ولكن بروتين (S) الكامل والحر أظهرنا نقصاً يعتد به أثناء فترة الحمل الطبيعي.

تم في هذه الدراسة اختيار ١٥٧ إمرأة حامل كعينة ضابطة (Cpntral Sample)، منها ٣٥ في الأسبوع الأول إلى الثاني عشر من الحمل في صحيات الجسم غير الحامل.

التوصيات

ساهمت هذه الدراسة في وضع مستويات مرجعية لمثبتات التجلط الطبيعية في حالات الحمل الطبيعي لنساء المملكة العربية السعودية، ومن ثم سوف تساعد هذه المعلومات بإذن الله في الدراسات المستمرة، وفهم باشورة فسيولوجية (Patho Physiology) والدور الذي تلعبه هذه العوامل في بعض حالات الحمل التي تصاحبها مضاعفات مرضية.

من جانب آخر يشير آردن (Arden Pope 111) إلى جامعة برقهام يونغ بولاية يوتا في الولايات المتحدة أن التعرض المستمر لتلوث الهواء قد يؤدي إلى التهاب بسيط في الشريانين ، وأن نهاية الأشخاص المعرضين مثل تلك البيئة لوقت طويل قد تكون الموت بسبب النوبات القلبية أو السكتة الدماغية . ويرى بوب الثالث أن تلوث الهواء يؤدي إلى تحصل الشريانين دون أن يثبت ذلك - آنذاك - بالتجارب العلمية ، ويضيف بوب الثالث أن دراسة كونزلي قد أثبتت الآن رأيي بأن هناك علاقة بين تلوث الهواء وتصلب الشريانين.

قام كونزلي وزملاؤه باستخدام جهاز يسجل تلوث الهواء حول مدينة لوس أنجلوس حيث أمكن قياس التلوث في منازل ٦٩٨ شخصاً بالمنطقة، ويرى كونزلي أن تصلب الشرايين يتطور مع مرور السنين أو العهود، وبالتالي فإن حالات تصلب الشرايين تحتاج إلى وقت طويل حتى تظهر أعراضها. ويضيف كونزلي أن دراسته المذكورة تشير إلى أنه من الصعب تحديد الوقت اللازم لظهور مرض تصلب الشرايين بين قاطني المنازل المذكورة، فقد تكون بعد نصف عام أو عام أو عشرة أعوام أو حتى أكثر من ذلك. وحسب ما يرى كونزلي أنه من المهم الآن دراسة إمكانية تحسن صحة المرضى بتحسين بيئته منازلهم سواء كان بتنظيف بيئته السكن الحالي أم الانتقال إلى بيئة نظيفة. ويضيف كونزلي أن إمكانية تحسن الصحة واردة لأن دراسات سابقة أشارت إلى تحسن حالة مرضي تصلب الشرايين عند إقلاعهم عن التدخين.

ولزيـد من الـفهم لـالعـلاقـة بـيـن
تلـوث الـهـوـاء وـأـمـرـاـضـ الـقـلـبـ
وـالـشـرـايـينـ فـإـنـ وكـالـةـ حـمـاـيـةـ الـبيـئةـ
تـقـومـ بـدـعـمـ درـاسـةـ تـقـذـفـهاـ جـامـعـةـ
واـشـطـنـ لـتـابـعـةـ حـالـةـ
٧٨٠٠ شـخـصـاـً لـمـدةـ عـشـ سـنـاتـ.

المصدر:

رسوبية من سطح التربة بواسطة
النشاط البشري يعادل عشر مرات
ممازيله العوامل الطبيعية مجتمعة.
ونظراً لأن تكون التربية يحدث
بنفس المعدل الذي يحدث فيه
الانجراف الطبيعي، فإن نتائج
راسة **ويلكنسون** تدق ناقوس
الخطر حول ما يحدثه الإنسان من
خراب فيما يتعلق بانجراف التربة
نقط ، ناهيك عن ما يحدثه من أنواع
آخرى من دمار للبيئة مثل التلوث
الملائي والهوائى والأنحباس
الحراري .. الخ.

ويحذر **ويلكنسون** من
خطورة الوضع في ظل تسارع
زيادة السكان وتقلص الأرضى،

المصدر : <http://www.sciencedaily.com/releases/2004/11/041103234736.htm>.

ملحوث الهواء يضر بالشرابين

وبالرغم من الفوائد الغذائية
والألوان الراهيبة المختلفة التي
تكتسبها تلك الأنواع من الجزر،
فإنها لم تدخل دائرة المزارعين بعد،
ويتوقع أن تنتشر زراعتها بعد أن
يزيداد الطلب عليها من قبل
المستهلكين.

مُصْدَر :

<http://www.sciencedaily.com/releases/2004/11/041122093132.htm>

لإنسان أكثر تخريراً للتربة

أشارت دراسة أن النشاط البشري يتسبب في تعرية سطح الأرض بمقدار عشرة أضعاف مما تسببه العوامل الطبيعية مجتمعة. وبذلك يزيدوا إمكانية

ويذكر بروس ويلكنسون (Bruce Wilkinson) عالم الأرض في جامعة ميشجان أن الإنسان كان السبب الرئيس في تعرية التربة منذ الألفية الأولى ، ويضيف ويلكنسون أن عدداً من الباحثين قد حاولوا تقدير أثر النشاط البشري على فقدان التربة ، إلا أن أغلبهم كان منشغلاً بمقارنة ما يسيبه النشاط البشري مع ما

تسبيه القوى الطبيعية ، مثل مقارنة انجراف التربة بواسطة الجريان الجليدي أو النهرى بالانجراف الذى تسبيه النشاط البشري.

وقد استفاد ويلكنسون من المعلومات المجمعة عن الصخور الرسوبيّة لقياس معدل الإنجراف الطبيعي للتراب، حيث وجّد أن معدل هذا الإنجراف خلال الـ ٥٠٠ مليون عام السابقة بلغ ٦٠ قدم لكل مليون عام، وللمقارنة وجد ويلكنسون أن معدل الإنجراف الناجم عن النشاط الزراعي في الولايات المتحدة بلغ ١٥٠٠ قدم لكل مليون عام، بل أن المعدل قد يزيد عن ذلك في مناطق أخرى من العالم. ويضيف ويلكنسون أن العوامل الطبيعية تعمل في مساحات كبيرة مقارنة بالمساحات المتأثرة بالزراعة والبناء، ولكن رغم ذلك فإن ما يتم إزالته من مواد

جزر صحی وبالوان عدیدة

وَجَدَ الْبَاحِثُونَ فِي خَدْمَاتِ
الْبَحْثِ الزَّرْعِيَّةِ بِالْمُتَحَدِّهِ
طَرِيقَهُ مُثَلِّي لِجَذْبِ الْمُسْتَهْكِنِ إِلَى
تَناولِ الْخَضْرَوَاتِ، وَيَتَلْخَصُ ذَلِكُ
فِي إِثَارَهُ دَهْشَتِهِمْ بِانتِخَابِ وَتَرْبِيَّهِ
أَنْوَاعَ مِنَ الْجَزَرِ بِالْأَوَانِ غَيْرِ مَأْلَوَفَهُ
لَدِيهِمْ تَشْمِلُ الْأَصْفَرَ، وَالْبَرْتَقَاليَّ
غَامِقَ، وَالْأَحْمَرِ الْفَاتِحَ، وَحتَّى
الْأَرْجَوانيَّ.

يمكن لتلك الألوان المختلفة أن تزيد من الإقبال على مائدة الطعام، كما أن لكل نوع من تلك الألوان فائدة غذائية معينة ، حيث يكتسب الجزر الأصفر لونه الذهبي من الأنثوفيل (Xanthophyll) الذي له علاقة بصحة العين. أما الجزر الأحمر فيحتوي على الليسيوبين (Lycopene) - نوع من الكاروتين- الموجود أيضاً في الطماطم ، والذي يحمي من أمراض القلب وبعض أنواع السرطان . إضافة لذلك فإن الجزر الأرجواني يكتسب لونه من الأنثوسيازيانين (Anthocyanin) ، وهي من مضادات الأكسدة قوية المفعول وتعمل على حماية الخلايا من الجذور الحرة التي تعمل على تكسيرها.

لم يكن فيليب سيمون (philipp Simon) مرببي الجزء من وحدة أبحاث الخضروات في ماديسون التابعة لخدمات البحوث الزراعية - متاكداً في البداية أن هذه الخضروات المركبة يمكنها أن تكون ذات فائدة غذائية للإنسان، إلا أن مشاركة خبيرة التغذية شيري تانوميها روجو (Sherry Tanumihardjo) من جامعة ويسكونسن في ماديسون معه في الدراسة أوضحت أن التواfar الحيوي للصbag الأصفر (Lutein) في الجزء الأصفر يبلغ ٦٥٪، فضلاً عن ذلك فقد وجد الباحثان أن التواfar الحيوي للالايسوبين الموجود في الجزء الأحمر يبلغ ٤٠٪ مقارنة بتوافاره في معجون الطماطم، مما يعني أن المستهلكين الذين لا يحبون الطماطم يمكنهم استبدالها بالجزء الأحمر لأن كفایتهم من الالايسوبين.



مع القراء

قراءنا الأعزاء

يسرنا أن نضع بين أيديكم الجزء الثالث من أمراض الدم، وإيماناً منا بدوركم الفاعل في ما وصلنا إليه يعدنا أن نسعى حثيثاً وراء تحقيق طلباتكم واستفساراتكم واقتراحاتكم ما أمكن، حتى تكون عند حسن ظنكم.

والله ولي التوفيق،..

المناسبة ، ولكن يؤسفنا عدم تحقيق بعض الطلبات التي أشرت إليها في رسالتك لإنها ليست من مهام المجلة . أما من حيث رغبتك في الحصول على بعض الأعداد السابقة وأضافة اسمك إلى قائمة الإهداءات فسيتم بإذن الله تعالى حسب الإمكانيّة.

● الأخ الكريمة / حنان ملوك -الجزائر
نشكرك على رسالتك المحملة بعبارات الثناء والدعوات الصادقة للقائمين على المجلة ، أما بخصوص المعلومات التي طلبتها فغير متوفّرة لدينا ولكن سنجاول البحث عنها وسترسلها لك إذا تمكّنا من الحصول عليها ، وسيتم إدراج إسمك في قائمة الإهداءات حسب الإمكانيّة والذي نأمل أن يكون قريباً.

● الأخ الكريم / السيد جلوبي
عبد الواحد -الجزائر

نشكرك على رسالتك وعلى فعل الخير ، إلا أننا لا نهمل أية رسالة تصلنا ولكن ليس بالضرورة تحقيق جميع طلبات القراء ، فقد يكون ذلك فوق استطاعتنا وخارج مهامنا ، أما من حيث طلبك عددي التروات المعدنية فسوف تصلك بإذن الله تعالى ، وسيتم إدراج أسم صديقك الذي ذكرت اسمه في رسالتك إذا أمكن ذلك.

● الأخ الكريم / عشيبة مصطفى -الجزائر

نشكرك على رسالتك المطولة وما أوضحته في رسالتك من أنك سبق وبعثت برسالتين قبل هذه ولم يصلك الرد سواء عبر صفحة القراء ولا ردًا شخصيًّا ، فهذا حقيقة يؤسفنا ولكن الشيء الذي يجب أن لا يغيب عن بالك أننا لا نهمل أية رسالة ، ونرد عليها بالطريقة الملائمة ، أما بخصوص صديقك فلا نعلم سبب إنقطاعها وسنبحث في قاعدة بيانات المجلة للتتأكد من وجود اسمه ضمنها من عدمه ، وختاماً نشكرك على حرصك على الحصول على المجلة وتقديم العذر لنا في عدم مقدرتنا على تحقيق جميع طلبات القراء خصوصاً من الجزائر الشقيق الذي تنهال منه علينا الرسائل يومياً.

الغلاف الداخلي الأمامي للمجلة ، وكان متعلقاً بموضوع العدد المسبق الذي يوضح على صفحة الغلاف الداخلي الخلفي .. أما من حيث رغبتك في تسجيل إسمك فنأمل أن يكون ذلك قريباً.

● الأخ الكريم / عبدالله بن جدوع المسلم-الجبيل
نشكرك على ثنايك العاطر على المجلة وما تتحتوي من موضوعات وما تتميز به من إخراج ، فهذا يسرنا ويشعرنا بأن الجهد المبذول يجد من يقيمه ويقدر ، وسنجاول بإذن الله تحقيق طلبك حسب الإمكانيّة.

● الأخ الكريم / ابراهيم بن سليمان-الجزائر
تلقيينا رسالتك وسرنا ماتحمله من عبارات الثناء والإطراء على المجلة من حيث المحتوى والإخراج ، ونشكرك على دعائك الطيب ونسأله أن يتقبّله . أما من حيث طلبك فسنجاول تحقيقه حسب الإمكانيّة .

● الأخ الكريمة / علشاش ناجي-الجزائر
يسعدنا إدراج إسمك في قائمة الإهداءات ، وسنجاول تزويديك بالتالي من الأعداد السابقة حسب طلبك.

● الأخ الكريم / شيخي عبدالفتاح توفيق-الجزائر
نشكرك على رسالتك ، ونحن لانهمل إيه رسالة بل نقرأها ونرد عليها بالطريقة

● الأخ الفاضلة / تمارة وليد جهاد - العراق - جامعة الموصل
نشكرك على رسالتك المحملة بعبارات الثناء ، إلا أنه يؤسفنا عدم إستطاعتنا تحقيق رغبتك حيث أن هذا ليس من اختصاصنا.

● الأخ الكريم / سليمان بن سالم الرضواني المالكي - الطائف
نشكرك على رسالتك ويسعدنا إهتمامك بالجامعة وإستفادتك مما تحويه من معلومات لأدّه يحقق الهدف الذي وضعت من أجله ، وسنجاول إدراج إسمك في قائمة الإهداءات حسب الإمكانيّة.

● الأخ الكريم / منصور ناجي قاسم - الرياض
نشكرك على رسالتك وسنجاول تزويديك بالمتوفر من الأعداد السابقة وإدراج إسمك في قائمة الاشتراكات حسب الإمكانيّة.

● الأخ الكريم / لهوجي البشير - الجزائر
إسلامنا رسالتك وسرنا مافيها من عبارات الثناء على المجلة ، وهذا بلاشك يدفعنا إلى بذل المزيد من الجهد لتحقيق رغبات القراء الكرام .. أما من حيث المشاركة في الكتابة فنحن نرحب بذلك إذا وافق منهاج النشر الموضح على صفحة

الأعداد الصادرة عن مجلة العلوم والتكنولوجيا لعام ١٤٢٥هـ

محتويات العدد ٧١



- < الدم بحر الأسرار
- < فقر الدم الفسيولوجي
- < فقر الدم بنقص الحديد
- < فقر الدم ذي الكريات الكبيرة
- < فقر الدم المنجلي
- < متلازمات الثلاثيميا
- < مرض تكوه الكريات الحمراء
- < فقر الدم اللامصنوع
- < الكاظلة الدموية

محتويات العدد ٦٩



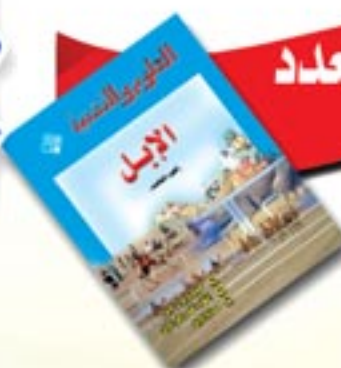
- < الشكل الخارجي للإبل
- < الجراحة وأمراض الإبل
- < الفحص السريري لأمراض الإبل
- < الأمراض الطفيلية في الإبل
- < الأمراض البكتيرية في الإبل
- < الأمراض الفيروسية في الإبل
- < الأسس الدوائية لعلاج الإبل
- < الأمراض السرطانية في الإبل

محتويات العدد ٧٣



- < نقص الكريات الشامل
- < الفوال
- < تليف نقي العظم
- < نقص الصفائح الدموية
- < الأمراض الخثارية
- < الإضطرابات التزفية
- < الجراحة وأمراض الدم
- < الأورام الوعائية الحميدة
- < الورم النقوي العديدي
- < ابيضاضات الدم
- < الملمومات
- < زراعة نقي العظم

محتويات العدد ٧٠



- < سباقات ومزاین الإبل
- < علاج الإبل بالطب الشعبي
- < حليب الإبل وأبوالها بين التراث والعلم
- < جوانب من جهاز المناعة في الإبل
- < الغدد الصماء في الإبل
- < التهاب الضرع في الإبل
- < الحمى المجهولة في الإبل
- < معوقات تنمية الإبل في العالم العربي
- < مسالخ الإبل
- < أمراض لحوم الإبل

مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية **الإدارة العامة للتوعية العلمية والنشر**



ص.ب ٦٠٨٦ - الرياض ١١٤٤٢ ت: ٤٨٨٣٥٥٥ ٣٣٤٣ / ٤٨٨٣٤٤٤ فاكس: ٤٨١٣٣٧٩



تحية

بمناسبة عيد الأضحى المبارك

كل عام وأنتم بخير

في
العدد المُقبل
منتجات
نحل العسل



طريق فحص الدم (صفحة ٨٤)

