

پژوهش در پزشکی (مجله پژوهشی دانشکده پزشکی)

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی-درمانی شهید بهشتی

سال ۲۵، شماره ۳، صفحات ۱۷۵-۱۷۸ (پائیز ۱۳۸۰)

Original

Article

بررسی میزان شیوع کم کاری تیروئید در معلولین ذهنی آسایشگاههای تهران

دکتر سعید کلانتری*

مرکز تحقیقات غدد درون ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

خلاصه

سابقه و هدف: شیوع کم کاری تیروئید و اختلالات رشد ذهنی در مناطق کمبود ید افزایش نشان می‌دهد. از آنجا که شیوع کم کاری تیروئید در افراد مبتلا به عقب‌ماندگی ذهنی در ایران مشخص نیست، این بررسی در ۲۰۰۳ نفر ساکنین آسایشگاه معلولین ذهنی تهران انجام شد.

مواد و روشها: پس از تکمیل پرسشنامه برای هر فرد، معاينه بالینی و نمونه خون جهت اندازه‌گیری T_4 , T_2 , TSH اخذ شد. غلظت هورمونها با روش رادیوایمونوآسی توسط کیت‌های تجاری اندازه‌گیری شد.

یافته‌ها: ۲۹۵ نفر (۱۷٪) دارای گواتر درجه Ib، ۱۳۶ نفر (۶٪) گواتر درجه II و ۱۶ نفر (۰٪) گواتر درجه III بودند. غلظت T_4 بین $4/5-4/1$ $\mu\text{g}/\text{dl}$ در ۴-۱۱٪، $3/1-4/1$ در ۲۱-۳٪ و کمتر از $1/1$ در ۰٪ معلولین ذهنی دیده شد. ۵۳ نفر (۲۶٪) دارای TSH بیش از 5 mU/L بودند که اکثریت (۱۵٪) آنها TSH بین ۵ تا ۱۰ بودند. در ۱۰ نفر TSH بیشتر از 10 mU/L بود و سه نفر نیز با تشخیص قبلی کم کاری تیروئید لووتیروکسین مصرف می‌کردند. در کل شیوع افزایش TSH بالاتر از 10 mU/L ، ۵ نفر (۲٪) و افزایش TSH بالاتر از 10 mU/L ، ۱۰ نفر (۰٪) بود. ۷۶ نفر (۳٪) از معلولین مبتلا به مونگولیسم بودند که ۷ نفر (۹٪) آنها کم کاری تیروئید داشتند.

نتیجه‌گیری و توصیه‌ها: این بررسی شیوع نسبتاً بالای کم کاری تیروئید در معلولین ذهنی را نشان میدهد. علاوه بر کنترل اختلالات ناشی از کمبود ید، غربالگری کم کاری تیروئید برای کاهش معلولین ذهنی ضروری است.

وازگان کلیدی: عقب افتادگی ذهنی، کم کاری تیروئید.

مقدمه

اختلال در رشد پسیکوموتور و همچنین ضریب هوشی وجود دارد (۳).

یکی از علل معلولیتهای ذهنی کم کاری تیروئید است و ۰/۱ تا ۰/۳۶ از معلولین ذهنی دچار کم کاری مادرزادی تیروئید هستند (۴ و ۵).

کم کاری تیروئید در مناطق مبتلا به کمبود ید شایعتر است (۶) و می‌تواند علت شایعتری برای بروز معلولیتهای ذهنی باشد، بطوریکه اولین علت معلولیت ذهنی در مناطق دچار کمبود ید شدید است.

هورمونهای تیروئید برای رشد سیستم عصبی مرکزی اهمیت بسزایی دارند. کمبود این هورمونها در زمان جنینی و یا در زمان تولد باعث هیپوپلازی نورونهای کورتکس و اختلال در ایجاد استطalleهای سلولی، تاخیر در سنتز میلین و کاهش واسکولاریته می‌شود (۱). در نواحی دچار کمبود ید، کمبود ید و هیپوتیروئیدی بطور توان در مادر و جنین ممکن است باعث اختلالات غیرقابل برگشت عصبی روانی شود (۲). در اشکال خفیف کمبود ید تستهای عملکرد تیروئید و رشد فیزیکی ممکن است طبیعی باشد، در حالیکه

داشتند، که با در نظر گرفتن این ۳ نفر شیوع کم کاری تیروئید به ۰/۲٪/۷۹ رسید. شیوع T_4 پایین و TSH بالا در دو جنس تفاوت معنی داری نداشت.

شیوع سندروم داون در بین معلولین ذهنی ۰/۳٪/۸ (۷۶ بیمار) بود که از این تعداد ۰/۷٪/۹ (۷ بیمار) دارای TSH بالا بودند. ۰/۱۸٪/۴ بیماران با سندروم داون مبتلا به گواتر بودند که ۰/۱٪ آنها گواتر درجه Ib و ۰/۱٪ گواتر درجه II بودند.

جدول ۱: فراوانی مطلق و نسبی غلظت T_4 سرم کمتر از حد طبیعی در معلولین ذهنی آسایشگاههای تهران

درصد کل معلولین	غلظت T_4 سرم ($\mu\text{g}/\text{dl}$)	جمع	پسر	دختر
۱/۵	۴/۱ تا ۴/۵	۹۲	۹	۲۰
۱/۷	۴/۱ تا ۴/۳	۳۵	۲۰	۱۵
۰/۶	۳ تا ۳/۲	۱۲	۷	۵
۰/۱	۲/۱ تا ۲/۱	۲	۲	-
۳/۹	جمع	۷۸	۳۸	۴۰

جدول ۲: فراوانی مطلق و نسبی غلظت TSH سرم بالاتر از حد طبیعی در معلولین ذهنی آسایشگاههای تهران

درصد کل معلولین	غلظت TSH سرم (mU/l)	جمع	پسر	دختر
۲/۱۵	۱۰ تا ۱۰/۵	۴۳	۲۲	۲۰
۰/۱۵	۲۰ تا ۲۰/۱	۳	۱	۲
۰/۰۵	۳۰ تا ۳۰/۱	۱	۰	۱
۰/۱۰	۴۰ تا ۴۰/۱	۲	۲	-
۰/۰۵	۱۰۰ تا ۱۰۰/۱	۱	۱	-
۰/۱۵	۱۰۰ تا ۱۰۰/۱	۲	۲	-
۲/۶۵	جمع	۵۳	۲۰	۲۲

بحث

این مطالعه که در تعداد زیادی از معلولین ذهنی تهران انجام گرفت نشان داد که درصد قابل توجهی از آنها دارای TSH بالاتر از حد طبیعی می باشند.

هورمونهای تیروئید برای رشد مغز چه در دوران قبل از تولد و چه در زمان نوزادی ضروری می باشند. در صورتیکه کم کاری تیروئید تا قبل از ۶ هفته بعد از تولد درمان نشود، ضایعات غیرقابل جبران مغزی و کاهش ضربی هوشی رخ خواهد داد (۸ و ۹). همچنین در بجهه های بظاهر غیرکرتن که در نواحی با کمبود ید شدید بدینیا می آیند، نشان داده شده است که درجاتی از کم کاری تیروئید که بعداً "خود" را بصورت عقب ماندگی پسیکوموتور نشان می دهد، بطور

در ایران، که یک کشور دچار کمبود ید بوده است، گزارشی در این خصوص وجود ندارد. لذا جهت روشن شدن اهمیت غربالگری نوزادان از نظر کم کاری تیروئید و تشخیص و درمان سریع این بیماری قابل درمان، جهت جلوگیری از هدر رفتن منابع مالی و انسانی، این مطالعه برای تعیین میزان شیوع کم کاری تیروئید در معلولین ذهنی موسسات عقب ماندگان ذهنی تهران در سال ۱۳۷۰ انجام گرفت.

مواد و روشها

تقریباً تمام ساکنین مدارس و موسسات عقب ماندگان ذهنی تهران که بالغ بر ۲۰۰۳ نفر می شدند مورد بررسی قرار گرفتند. ابتدا پرسشنامه در مورد متغیرهای زمینه ای تکمیل شد، سپس علائم بالینی عمدہ به ویژه مربوط به کم کاری تیروئید و درجات گواتر براساس طبقه بندی سازمان جهانی بهداشت (۷) مشخص گردید. نمونه گیری خون برای اندازه گیری T_2 , T_4 بروش رادیوایمونواسی و TSH بروش IRMA و آزمون جذب T_4 توسط رزین توسط کیتهای DPC انجام شد. میزان نرمال برای T_4 , T_2 , T_2 به $T_2\text{Ru}, \text{TSH}$, T_2 ترتیب ng/dl ۸۰-۲۰۰ $\mu\text{g}/\text{dl}$, $۴/۵-۱۲/۵$ mU/l و $۰/۳-۴/۵$ mU/l و $۲۵-۳۷$ درصد در نظر گرفته شد. مقادیر TSH بالاتر از $۵\text{mU}/\text{l}$ بعنوان هیپوتیروئید تلقی گردید. آزمایشات در آزمایشگاه مرکز تحقیقات غدد بیمارستان طالقانی انجام شد.

یافته ها

شیوع گواتر در عقب ماندگان ذهنی ۰/۲۳٪/۳ بود (۴۴۷ بیمار)، که از این عده ۲۹۵ نفر (۰/۱٪) گواتر Ib و ۱۳۶ بیمار (۰/۶٪) گواتر II و ۱۶ نفر (۰/۰٪) گواتر درجه III داشتند. مقادیر غلظت T_4 در جدول آمده است. در ۰/۳٪/۹ بیماران (۷۸ نفر) T_4 کمتر از حد طبیعی بود که در بیشتر موارد (۰/۱٪) میزان T_4 $۳/۱-۴ \mu\text{g}/\text{dl}$ و در تعداد کمی (۰/۱٪) درصد T_4 کمتر از $۲/۱ \mu\text{g}/\text{dl}$ ۲/۱ گزارش گردید. ۵۳ بیمار (۰/۲٪/۶۵) TSH بیشتر از $۵ \text{mU}/\text{L}$ داشتند و بیشترین (۰/۲٪/۱۵) TSH در محدوده $۵-۱۰ \text{mU}/\text{L}$ قرار داشتند. TSH در ۱۰ بیمار (۰/۰٪) بالاتر از $۱۰ \text{mU}/\text{L}$ بود (جدول ۲). ۳ نفر نیز از قبل هیپوتیروئید بودند و تحت درمان با لووتیروکسین قرار

بروز کم کاری تیروئید در سندروم داون ۲۸ برابر جمعیت جامعه است (۱۳)، که این مطابق با یافته های ما است. شیوع هیپوتیروئیدی در بیماران ما ۷/۹٪ بود که از مطالعات مشابه بسیار بیشتر است. شیوع گواتر در کل بیماران ۲۲/۳٪ (۴۴۷) بیمار (بود که از این تعداد ۱۸/۴٪ مبتلا به سندروم داون بودند).

علت کم کاری تیروئید در معلولین ذهنی ممکن است متعدد باشد. علاوه بر سندروم داون و اختلالات ناشی از کمبود ید، کم کاری مادرزادی تیروئید و تیروئیدیت اتوایمیون (هاشیموتو) از علل عمدۀ آن هستند.

شیوع کم کاری مادرزادی تیروئید در نواحی مختلف متفاوت است و بین یک نفر در هر ۵۷۸۸ - ۲۷۵۰ تولد گزارش شده است. بررسی ها نشان داده است که میزان ید منطقه، نژاد و منطقه جغرافیایی در شیوع هیپوتیروئیدی مادرزادی نقش دارد و حتی میزان فراوانی این بیماری در یک منطقه جغرافیایی نیز متفاوت است (۱۷).

Psychomotor میزان ضربی هوشی و تکامل سیستم نوزادان با کم کاری مادرزادی تیروئید نه تنها بستگی به زمان شروع درمان بلکه بیشتر بستگی به شدت کم کاری و میزان T₄ در زمان تشخیص دارد (۱۸). در یک مطالعه نشان داده شده است که در دوقلوهای هموزیگوت، نوزادی که دچار هیپوتیروئیدی مادرزادی بوده است، هر چند در ۲۷ روزگی درمان کافی گرفته است و لیکن در مقایسه با نوزاد سالم در سنین مدرسه از نظر نوشتار، خواندن، حافظه کلامی و ریاضیات و همچنین از نظر ضربی هوشی پایینتر بوده است (۱۹)، که این نشان دهنده اثرات زیانبار هیپوتیروئیدی جنینی در تکامل سیستم عصبی مرکزی است. لذا تشخیص و درمان به موقع هیپوتیروئیدی مادرزادی بسیار حائز اهمیت است.

افزایش شیوع کم کاری تیروئید و همچنین هیپوتیروئیدی مادرزادی در این بررسی تاکیدی بر لزوم غربالگری نوزادان از نظر کم کاری تیروئید می باشد.

شایع وجود دارد (۱۰). بنابراین تشخیص و درمان هیپوتیروئیدی در اوان تولد جهت جلوگیری از هدر رفتن منابع مالی و نیروی انسانی امری حیاتی است.

در مطالعه Hughes و همکاران (۱۱) روی ۴۰۲ بیمار عقب‌مانده ذهنی در یک مرکز بیمارستانی وقوع هیپوتیروئیدی در عرض ۲ سال ۶/۲٪ (۲۵ نفر) بود که اگر بیماران مبتلا به سندروم داون را به حساب نمی‌آورند، به ۴/۷٪ (۱۷ نفر) می‌رسید. در این بررسی برخلاف مطالعه ما که هیچگونه موردی از پرکاری تیروئید نداشتم، ۳ مورد هیپرتیروئیدی گزارش گردید. در مطالعه دیگری (۴) روی ۴۷۴۴ نفر از دانش‌آموزان مدارس عقب‌ماندگان ذهنی در تایوان ۸ نفر (۰/۰۱٪) هیپوتیروئیدی مادرزادی (یک نفر هیپوپلازی تیروئید و دو نفر آژنژی، ۳ نفر تیروئید اکتوپیک و یک نفر کمبود آنزیمی تیروئید و یک نفر سندروم داون توام با هاشیموتو) داشتند.

(۵) در بررسی بیماریهای متابولیک مادرزادی قابل درمان در ۵۵۰ دانش‌آموز ۷ مدرسه عقب‌ماندگان ذهنی در تایوان شمالی تنها ۴ نفر (۰/۰۷۲٪) را با هیپوتیروئیدی گزارش کرد که ۲ نفر (۰/۰۳۶٪) آنها کم کاری مادرزادی تیروئید و ۲ نفر سندروم داون و تیروئیدیت اتوایمیون داشتند. در بررسی دیگری روی کلیه ساکنین موسسات عقب‌افتادگان ذهنی در استان گیلان، که یک ناحیه کمبود ید بوده است، شیوع کم کاری تیروئید ۷ نفر از ۳۴۶ (۰/۲٪) بیمار بوده است و تنها ۲ بیمار (۰/۰۵٪) کم کاری مادرزادی تیروئید داشتند (۱۲). شیوع کم کاری تیروئید در مطالعه ما TSH بالاتر از ۱۰ mU/L ۱۰ داشتند. شیوع هیپوتیروئیدی در این مطالعه بوضوح بیشتر از بعضی مطالعات است. جدول ۳ شیوع مقادیر TSH بالاتر از ۱۰ را در چهار مطالعه نشان می‌دهد که بین ۰/۱ تا ۰/۲ درصد متغیر بوده است.

جدول ۳: شیوع کم کاری تیروئید در معلولین ذهنی، در مطالعات مختلف

مطالعه	TSH > 10 mU/L	تعداد	درصد	بیمار
Hisao	۴	۴	۰/۷	۵۵۰
Wuu	۸	۸	۰/۱	۴۷۴۴
کلانتری	۷	۷	۰/۰	۳۴۶
مطالعه حاضر	۱۳	۱۳	۰/۶۴	۲۰۰۳

REFERENCES

1. Rosman NP. Neurological & muscular aspects of thyroid dysfunction in childhood. *Pediatric Clin North Am* 1976; 23:575-594.
2. Delong R. Neurological involvement in iodine deficiency disorders. In: Hetzel B.S. Dunn JT, Stanbury JB, eds. *The prevention & control of iodine deficiency disorders*. Amsterdam: Elsevier. 1987;49-63.
3. Azizi F, Sarshar A, Nafarabadi A, et al. Impairment of neuromotor & cognitive development in iodine deficient school children with normal physical growth. *Acta Endocrinol* 1993; 129:501-4.
4. Wu KD, Hsiao KJ. Screening for inherited metabolic disease and congenital hypothyroidism in 4744 mentally retarded school children in Taiwan. *Jinrui Idengaku Zasshi* 1988; 33; 33-40.
5. Hsiao KJ, Chen CH, Liu TT, et al. Screening of congenital hypothyroidism, phenylketonuria, galactosemia, homocystinuria & maple syrup urine disease in moderate to severs mentally retarded Chinese children. *J Formos Med Assoc* 1989; 88: 18-22.
6. Delange F. The role of iodine in brain development. *Proc Nutr Society* 2000; 59: 75-9.
7. Delange F. *Endemic goiter and thyroid function in Central Africa*. Monographs in pediatrics. Vol 2. Basel: S Karger, 1974; 32-42.
8. Hulse JA. Outcome for congenital hypothyroidism. *Arch Dis Child* 1984; 59: 23-9.
9. Larsen PR, Ingbar SH. The thyroid gland In: Wilson & Foster eds, *William's Text book of Endocrinology*. 8th ed., W.B. Saunders Co. Philadelphia, 1992, p: 358-487.
10. Carmel A, Spencer CA. Clinical subclinical thyroid disorders associated with pernicious anemia. *Arch Intern Med* 1982; 142: 1465 – 1469.
11. Hughes VC, Cameron J. The prevalence of thyroid dysfunction in mentally handicapped in – patients. *J Ment Defic Res* 1982; 26(pt 2): 115-120.
12. Kalantary S, Napharabadi M, Aziz F. The prevalence of hypothyroidism in Guilan mentally retarded patients institutes. Proceedings of 4th International Congress of Endocrin Disorders. Tehran, Iran, Nov. 20-22, 1996.
13. Postellon DC, Abdallah A. Congenital hypothyroidism: Diagnosis, treatment & prognosis. *Compr Ther* 1986; 12: 67-71.
14. Foley TP Jr. Congenital Hypothyroidism. In: Bravman LE, Utiger RD eds. *Werner and Ingbar's the Thyroid*. 7th ed. Philadelphia, Lippincott – Raven, 1996: P: 988-94.
15. Klett M. Epidemiology of congenital hypothyroidism. *Exp Clin Endocrinol Diabetes* 1997; (105 Suppl) 4: 19-23.
16. Grusters A, Liesenkotter KP, Zapico M, et al. Results of the Screening program for congenital hypothyroidism in Berlin. *Exp Clin Endocrinol Diabetes* 1997; (105 Supp) 14: 28-31.
17. Law Wy, Bradley DM, Lazarus JH, et al. Congenital hypothyroidism in Wales: demographic features, clinical presentation and effects on early neurodevelopment. *Clin Endocrinol* 1998; 48: 201-7.
18. Salerno M, Maio S, Militerni R, et al. Prognostic factors in the intellectual development at 7 years of age in children with congenital hypothyroidism. *J Endocrinol Invest* 1995; 18: 774 – 9.
19. Bargagna S, Chiavato L, Dinetti D, et al. Neuropsychological development in a child with early-treated congenital hypothyroidism as compared with her unaffected identical twin. *Eur J Endocrinol* 1997; 136:100-4.