

ژنژیویت و ایمونوگلوبولینهای بزاق در بیماران تالاسمی ماژور

دکتر مینا مطلب نژاد^{۱*}، دکتر نیلوفر جنابیان^۲، دکتر امراله مصطفی زاده^۳، دکتر ناهید افشاری^۴

۱- استادیار گروه بیماریهای دهان و دندان دانشکده دندانپزشکی بابل ۲- استادیار گروه پرودنتولوژی دانشکده

دندانپزشکی بابل ۳- استادیار گروه ایمونولوژی دانشگاه علوم پزشکی بابل ۴- دندانپزشک

سابقه و هدف: مهمترین عمل بزاق نقش دفاعی آن میباشد که عمدتاً توسط ایمونوگلوبولینها (IgG, IgM, IgA) صورت می پذیرد. همچنین عفونتهای پریدنتال جزو مهمترین و شایعترین عفونتهای باکتریال دهان می باشد که بزاق در دفاع بر علیه این عفونت نقش مهمی را بازی می کند. با توجه به تأثیراتی که بیماریهای سیستمیک بر روی عمل دفاعی بزاق میگذارند. در این مطالعه رابطه بین التهاب لثه و ایمونوگلوبولینهای بزاق در بیماران مبتلا به تالاسمی ماژور بررسی شده است.

مواد و روشها: این بررسی بر روی ۵۵ کودک ۱۲-۵ سال مبتلا به تالاسمی ماژور مراجعه کننده به مرکز تالاسمی امیرکلا صورت گرفته که ۳۰ نفر آنها مبتلا به ژنژیویت (گروه مورد) و ۲۵ نفر آنها بدون ژنژیویت (گروه شاهد) بودند. پس از تهیه پرسشنامه و انجام معاینات مربوط به لثه شامل MA Index, Bleeding Index, Plaque Index نمونه های بزاق جمع آوری شده، به آزمایشگاه ارسال و به روش ELISA بررسی شدند.

یافته ها: در بررسی بعمل آمده اختلاف سطح (IgG, IgM, IgA) در دو گروه معنی دار نبود. همچنین رابطه مشخصی بین شدت ژنژیویت و میزان ایمونوگلوبولینهای بزاق وجود نداشت.

نتیجه گیری: در حالت طبیعی فعالیت سلولهای β تحت تأثیر سلولهای T می باشد. در افراد مبتلا به تالاسمی چون تعداد سلولهای T کاهش می یابد، فعالیت سلولهای β نیز دچار نقص شده و به عوامل عفونی به خوبی پاسخ نمیدهد. در این بررسی نیز مشخص شد که ایمونوگلوبولینهای بزاق در پاسخ به ژنژیویت بالا نمیرود که با توضیح فوق قابل توجیه است.

واژه های کلیدی: تالاسمی ماژور، بزاق، ایمونوگلوبولین، ژنژیویت.

مقدمه

یکی از مهمترین و پیچیده ترین اعمال بزاق، نقش دفاعی آن می باشد که عمدتاً توسط ایمونوگلوبولینها، بخصوص IgA ترشحی و سپس IgG و IgM صورت می پذیرد. این سیستم دفاعی بر علیه کلیه میکروفلورای دهان در نواحی مختلف عمل میکند (۱). IgA ترشحی نیز بعنوان محور اصلی دفاع ایمنی اختصاصی در بزاق عمل کرده و نقش مهمی را در هموستاز میکروفلورای دهان ایفا می کند (۱). عفونتهای پرودنتال جزو مهمترین و شایعترین عفونتهای باکتریال دهان می باشند (۲)، که بزاق در دفاع بر علیه این عفونت نقش مهمی را بازی می کند. این پاسخ در میزبانان با مشکلات سیستمیک خاص و در افراد سالم در شرایط مختلف بررسی شده که طبق این بررسی ها برخی معتقدند، میزان ایمونوگلوبولینهای بزاق در حالت سلامت و بیماری لته تغییری نمی کند (۳ و ۴). برخی از تحقیقات از افزایش IgG در بزاق خبر میدهد که افزایش آنرا بعزت افزایش این آنتی بادی در مایع شیار لته ای در التهاب لته میدانند (۵)، و برخی گزارش از افزایش میزان ایمونوگلوبولینها می دهند (۶-۹) و برخی نیز به این نتیجه رسیدند که در افراد دارای ژنژیویت میزان ایمونوگلوبولینهای بزاق کاهش می یابد. در افراد با بیماریهای سیستمیک از جمله سندرم داون تحقیقات نشان داد که میزان ایمونوگلوبولینهای بزاق آنان کاهش یافته است (۱۰). طبق بررسی دیگری که در مبتلایان به دیابت انجام شد، با توجه باینکه مقاومت نسبت به عفونت کاهش می یابد، ولی میزان IgA در آنان نسبت به افراد سالم افزایش معنی داری داشته است (۱۱). براساس نتایج مطالعه Mavrido پوسیدگی و ژنژیویت در افراد تالاسمیک نسبت به گروه شاهد (سالم) شیوع بیشتری داشته و میزان IgA ترشحی در بزاق این افراد بطور قابل ملاحظه ای پایین تر از افراد سالم بوده است (۱۲). در این بررسی ایمونوگلوبولینهای بزاق به تفکیک وضعیت سلامت پرودنشیوم صورت نگرفته است.

با توجه به اینکه تالاسمی در استان مازندران از شیوع قابل ملاحظه ای برخوردار است، این مطالعه بمنظور بررسی

سطح ایمونوگلوبولینهای بزاق در افراد دارای ژنژیویت و افراد با پرودنشیوم سالم در مبتلایان به تالاسمی صورت گرفت تا وضعیت پاسخ ایمنی این افراد در برابر عوامل میکروبی مؤثر در ژنژیویت مشخص شود.

مواد و روشها

این مطالعه بر روی ۵۵ کودک ۱۲-۵ ساله مبتلا به تالاسمی ماژور که بصورت تصادفی ساده انتخاب شده بودند بروش Correlational و تحلیلی از نوع cohort انجام شد. متغیرهای مورد نظر شامل^۱ PMA Index (Schour & Massle) و Gingival Bleeding Index (Ainamo & Bay) و Plaque Index (Naylor – Drake – O'leary) (۲) و IgM و IgG گروه مورد و ۲۵ کودک که از نظر وضعیت لته سالم بودند بعنوان گروه شاهد وارد مطالعه شدند.

نحوه معاینات مربوط به لته: در این مرحله کلیه بیماران با استفاده از آئینه و پروب WHO و قرص آشکارساز معاینه شده و ایندکسهای پلاک، PMA، و GI آنان اندازه گیری و ثبت گردید.

نحوه جمع آوری نمونه بزاق: چند قطره محلول اسیدسیتریک ۱٪ توسط قطره چکان بر روی سطح پشتی زبان ریخته و پس از یک دقیقه بزاق بصورت مستقیم در لوله آزمایش با درب پلاستیکی جمع آوری و بلافاصله در دمای زیر صفر تا هنگام آزمایش نگهداری شد. نمونه های بزاق جهت تعیین سطح IgA و IgG و IgM بر اساس روش ELISA مورد آزمایش قرار گرفتند.

پروتکل ELISA برای اندازه گیری IgM بزاق

(۱) حفرات پلیت ELISA با آنتی بادی ضد IgM انسانی پوشانده شد.

(۲) پنج بار حفرات با محلول (PH= ۷/۲) PBS، شستشو داده شد.

^۱ Papillary Marginal Attachedgingiva

پروتکل ELISA برای اندازه گیری IgA

(۱) حفرات پلیت ELISA با آنتی بادی ضد IgA انسانی پوشیده شد.

(۲) پنج بار با محلول (PH= ۷/۲) PBS حفرات شستشو داده شد.

(۳) به هر حفره ۱۰۰ میکرولیتر PBS - آلبومین ۱٪ اضافه شده و یک ساعت در درجه حرارت اتاق انکوبه گردید.

(۴) پنج بار با محلول ۰/۱ PBS-tween شستشو داده شد و سپس ۱۰۰ میکرو لیتر محلول روئی بزاق سانتریفوژ شده که ۱/۱۰۰ با ۰/۱-tween /۱-PBS-BSA رقیق شده به هر حفره اضافه گردید و ۳۰ دقیقه در ۳۷°C انکوبه شد.

(۵) پس از پنج بار شستشو، ۱۰۰ میکرولیتر آنتی بادی ضد IgA انسانی (۱/۱۰۰۰۰) رقیق شده با ۰/۱-tween /۱-PBS-BSA (کونژوگه با آنزیم پراکسیداز (HRP) اضافه شده، ۳۰ دقیقه در ۳۷°C انکوبه شد.

(۶) بعد از پنج بار شستشو محلول سوبسترا-کروموژن اضافه کرده و ۱۰-۱۵ دقیقه در حرارت اتاق در تاریکی انکوبه شد.

(۷) واکنش آنزیمی با اسید سولفوریک یک نرمال متوقف شده و شدت رنگ حاصله در ۴۵۰ nm تعیین شد.

نتایج بدست آمده با استفاده از نرم افزار SPSS بر اساس تست آماری T-test و آزمون مجذور کای آنالیز گردید.

یافته‌ها

از ۵۵ کودک مورد مطالعه ۲۸ نفر مذکر (۵۰/۹٪) و ۲۷ نفر مؤنث (۴۹/۱٪) بودند. گروه شاهد شامل ۲۵ نفر با لته سالم و گروه مورد ۳۰ نفر مبتلا به ژنژیویت بودند که از لحاظ شدت ژنژیویت در سه گروه قرار گرفتند. ۱۷ نفر (۵۶/۷٪) در گروه شدید قرار داشتند. نتایج حاصله در مورد اختلاف IgM, IgA و IgG در دو گروه بررسی گردید (جدول ۱). بر اساس نتایج حاصله اختلاف IgA در دو گروه ۰/۲۵۳ بود که از لحاظ آماری معنی دار نبود. همچنین اختلاف IgG در دو گروه ۰/۱۲۹ بود که این اختلاف نیز معنی دار نبود. در مورد IgM نیز این اختلاف معنی دار نبود (۰/۸۰۸).

(۳) ۱۰۰ میکرولیتر PBS آلبومین ۱٪ به هر حفره افزوده شده و در حرارت اتاق به مدت یک ساعت انکوبه شد.

(۴) پنج بار شستشو انجام شده و سپس سانتریفوژ ۱۰۰ میکرولیتر محلول روئی بزاق که ۱/۱۰۰ آن با ۰/۱-tween /۱-PBS-BSA رقیق شده سانتریفوژ گردیده و به هر حفره افزوده شد و بمدت ۳۰ دقیقه در ۳۷°C درجه سانتیگراد انکوبه گردید.

(۵) پس از پنج بار شستشو، ۱۰۰ میکرولیتر محلول ۱/۱۵۰۰ رقیق شده آنتی بادی ضد IgM انسانی کونژوگه شده با آنزیم پراکسیداز (HRP) اضافه و ۳۰ دقیقه در ۳۷°C انکوبه می گردد.

(۶) بعد از ۵ بار شستشو محلول سوبسترا - کروموژن اضافه و ۱۰-۱۵ دقیقه در حرارت اتاق انکوبه می شود.

(۷) واکنش آنزیمی با اسید سولفوریک یک نرمال متوقف شده و شدت رنگ حاصله در ۴۵۰ nm تعیین میگردد.

پروتکل ELISA برای اندازه گیری IgG بزاق

(۱) حفرات پلیت ELISA با آنتی بادی ضد IgG انسانی پوشیده شد.

(۲) پنج بار با محلول (PH= ۷/۲) PBS حفرات شستشو داده شد.

(۳) به هر حفره ۱۰۰ میکرولیتر PBS - آلبومین ۱٪ اضافه کرده یک ساعت در درجه حرارت اتاق انکوبه شد.

(۴) پنج بار عمل شستشو را انجام داده (با ۰/۱-tween /۱-PBS) و سپس ۱۰۰ میکرولیتر محلول روئی بزاق سانتریفوژ شده که ۱/۱۰۰ آن با ۰/۱-tween /۱-PBS-BSA رقیق شده است، به هر حفره اضافه و ۳۰ دقیقه در ۳۷°C انکوبه گردید.

(۵) پس از پنج بار شستشو با ۰/۱-tween /۱-PBA ، ۱۰۰ میکرولیتر محلول آنتی بادی ضد IgG انسانی کونژوگه با آنزیم پراکسیداز

(HRP) اضافه شده و ۳۰ دقیقه در ۳۷°C انکوبه شد.

(۶) بعد از پنج بار شستشو محلول سوبسترا - کروموژن اضافه کرده و ۱۰-۱۵ دقیقه در حرارت اتاق انکوبه شد.

(۷) واکنش آنزیمی را با اسیدسولفوریک یک نرمال متوقف کرده و شدت رنگ حاصله در ۴۵۰ nm تعیین گردید.

ندارد و میزان IgG بزاق پاروتید بیشتر از افراد نرمال است (۳). Grahn (۱۹۸۸) نیز به همین نتیجه رسیده بود که علت آنرا افزایش مایع لثه‌ای در التهاب دانسته که منبعی از IgG می باشد (۵). Henskens نیز در تحقیق خود اختلاف معنی‌داری را در دو گروه مبتلا و سالم از نظر sIgA پیدا نکرد (۱۳). در مورد بیماریهای مختلف سیستمیک و تأثیر آن بر روی پاسخ بدن بخصوص سیستم دفاع موضعی دهان بر یک التهاب دهانی مانند التهاب لثه نیز تحقیقات زیادی صورت گرفته که نتایج متفاوتی بدست آمده است. یک محقق روسی با مطالعه بر روی بیماران مبتلا به تب فامیلیال نشان داد که شاخصهای ایمنی موضعی حفره دهان در این بیماران کاهش می‌یابد. بخصوص در مورد بیماریهای پریدونتال که اختلال در ایمنی موضعی بخصوص در فاز فعال بیماری دیده شد (۱۴).

تحقیقاتی که بر روی افراد دیابتیک صورت پذیرفت نشان داد که با کنترل اختلالات متابولیکی و کلینیکی بیمار میتوان در سطح ایمنی دهان خللی وارد نیاورد ولی محققین کاهش را در این افراد به علت اختلال در عمل نوتروفیلها، خشکی دهان و تغییرات عروقی دانسته است (۱۵ و ۱۱). در مورد افراد آلوده به ویروس HIV نیز نظریات متفاوت است. برخی آلودگی با این ویروس و ابتلا به ایدز را در پاسخ فرد به بیماریهای پریدونتال دخیل می‌دانند (۱۶)، اما برخی نیز معتقدند که میزان IgA بزاق در مبتلایان بیشتر از گروه کنترل است (۱۷).

در این تحقیق سطح آنتی‌بادیهای بزاق کودکان ۵ تا ۱۲ ساله مبتلا به تالاسمی ماژور اندازه‌گیری شد و تفاوت معنی‌داری بین میزان IgA, IgG, IgM بزاق در بیماران تالاسمیک مبتلا به ژنژیویت و افرادی که از لحاظ لثه سالم بوده‌اند، وجود نداشت. اگرچه از نظر عددی افزایش اندکی بین میانگین IgA و IgG مبتلایان به ژنژیویت نسبت به گروه کنترل دیده میشود. اگر پاسخ ایمنی موضعی دهان در برابر التهاب لثه، افزایش میزان آنتی‌بادیهای بزاق باشد (۹-۶)، در این بررسی مشخص گردید که بزاق افراد تالاسمیک نمیتواند پاسخ ایمنی طبیعی به ژنژیویت داشته باشند. برای توجیه این

نتایج مربوط به شدت ژنژیویت و سطح ایمنوگلوبولینهای بزاق بیانگر این مسئله می‌باشد که هیچ ارتباطی بین شدت ژنژیویت و میزان ایمنوگلوبولینهای بزاق وجود ندارد (جدول ۱).

جدول ۱. میانگین میزان ایمنوگلوبولین های بزاق

IgM	IgG	IgA	I
شدت ژنژیویت در گروه مورد			
۰/۴۶۹۵	۱/۱۵۴۵	۰/۸۸۲	- خفیف
۰/۵۳۶۲	۰/۷۷۵۷	۰/۸۰۴	- متوسط
۰/۶۱۲۶	۱/۱۱۱۷	۰/۷۹۳	- شدید
گروه مورد			
۰/۵۷۷۵	۰/۰۱۶۷	۰/۰۸۰۸۸	
گروه شاهد			
۰/۵۹۸۸	۰/۸۳۷۱	۰/۷۵۹۷	

بحث

طبق مطالعاتی که توسط محققین مختلف در مورد ارتباط بین ژنژیویت و بیماریهای دیگر لثه و میزان ایمنوگلوبولینهای بزاق بعمل آمده نتایج متفاوتی حاصل گردیده است. Schenck (۱۹۹۳) معتقدند است که با افزایش التهاب لثه میزان ایمنوگلوبولینهای بزاق نیز افزایش می‌یابد (۶). همچنین Harding (۱۹۸۰) نشان داد که میزان sIgA در بزاق کامل (whole saliva) در ژنژیویت حاد افزایش می‌یابد (۷). همچنین Guven (۱۹۸۱) معتقد است که افزایش عفونت در لثه و بافت پریدونتال باعث افزایش IgA میشود (۸).

Maria Christina Monterio که ایندکس بررسی ایمنونولوژیک لثه (GIDI) را ابداع کرده است نشان داد که با افزایش میزان التهاب لثه سطح IgA در بزاق نیز افزایش می‌یابد (۹).

بر خلاف این نظریات نتیجه تحقیقات برخی دیگر نشان از عدم تغییر میزان ایمنوگلوبولینها در بزاق دارد Saven (۱۹۹۰) معتقد است که میزان IgA, IgG, IgM بزاق کامل در دو گروه Juvenile Periodontitis و افراد سالم هیچ تفاوتی

مطلب باید نقص پاسخ ایمنی در افراد تالاسمیک نسبت به عفونتها را مدنظر قرار داد.

متأسفانه اطلاعات و تحقیقات بسیار کم و ناقصی در این زمینه صورت گرفته است. در مورد ترکیبات بزاق این بیماران تنها تحقیقات انجام شده در سالهای اخیر مربوط به میباشد که میزان IgA بزاق افراد تالاسمیک را با افراد سالم مقایسه نموده و میزان آنرا پائین تر گزارش داده است، که خستگی دهان علت این امر مطرح گردید. ولی چون میزان ژنوبیوت این بیماران را مورد بررسی قرار داده، نظری در مورد پاسخ ایمنی این بیماران نسبت به ژنوبیوت و علت پائین بودن میزان IgA در این بیماران اظهار نکرده است (۱۲). در مورد پاسخ ایمنی افراد تالاسمیک تحقیقاتی صورت گرفته است. از آنجائیکه این بیماران جهت ادامه حیات نیاز مکرر و مداوم به خونگیری دارند و خونگیریهای مکرر آنان موجب حالتی از قبیل واکنش به دریافت خون، انباشته شدن آهن و عفونت می گردد، ممکن است اثراتی بر روی سیستم ایمنی آنها بگذارد. Karenli و همکارانش با مطالعه بر روی ۵۰ بیمار بتا تالاسمی که خونگیری مکرر داشته اند مطرح نمودند که در کودکان مبتلا به بتا تالاسمی ماژور ناهنجاریهایی در زیرگروه لنفوسیتها مشاهده می شود که مهمترین این تغییرات کاهش در NK cell و T-Lymphocyte، افزایش در فعالیت CD25، HLA-D در هر دو لنفوسیتهای B و T میباشد و تنها فاکتور دخیل در این تغییرات تعداد ترانسفوزیون بوده و درمان با دفروکسالین و تجمع آهن را باعث کاهش کارایی سیستم ایمنی این بیماران میداند (۱۸).

همچنین در بررسی دیگری که بر روی این بیماران صورت گرفت درصد لنفوسیتها بسیار پائینتر از گروه کنترل بود. همچنین میزان T4/T8 بطور معنی داری در گروه مبتلا پائینتر از گروه کنترل بود. Paldalos علت آنرا ضعف ایمنی این بیماران بعلا خونگیری مکرر می داند که باعث بالا رفتن سطح فریتین سرم و بهم خوردن بالانس آهن میشود و این تجمع آهن و پروتئینهای باند شونده به آهن در ترافیک و تخریب سلولهای لنفویید دخیل میباشد (۱۹).

ولی بر خلاف این تحقیقات Ro Nen Leobstien نشان داد که مصرف داروی دفریپرون دسفرال هیچ تغییری در پاسخ ایمنی بیماران تالاسمیک بوجود نمی آورد (۲۰) و Deo نیز نشان داد که در فعالیت سلولهای پلی مورفونوکلتر در افراد مبتلا و سالم تغییری دیده نمیشود (۲۱).

در ایران نیز تحقیقی در این زمینه بر روی بیماران بتا تالاسمی توسط زندیه و ایزدیار (۱۳۷۵) صورت گرفته که درصد لنفوسیتهای T توتال و T فعال بیماران نسبت به گروه شاهد کاهش یافته است ولی میزان لنفوسیتهای B بیماران نسبت به گروه نرمال افزایش داشت که نشان دهنده اختلال و کاهش سلولهای T در داخل بدن است. وی برداشتن طحال را در ایمنی سلولی بی تأثیر دانسته است. این اختلال سلولی در بیماران تالاسمی و همچنین سایر بیماریهایی که تزریق خون مکرر داشته اند را احتمالاً به دلیل عفونتهای سیتومگالو ویروس می دانند. بنابراین مشخص شد که بیماران تالاسمی دارای اختلال در ایمنی سلولی میباشند (۲۲).

با توجه به نتایج این مطالعه می توان گفت که از آنجائیکه ساخت sIgA بستگی به فعالیت موضعی لنفوسیتهای CD4T دارد و سیتوکیناز حاصل از این سلولها برای فعالیت لنفوسیتهای B و ساخت IgA مهم میباشد (۲۳) و نظر به اینکه افراد تالاسمیک دچار اختلال و کاهش تعداد سلولهای T میباشند (۱۸ و ۱۹ و ۲۲)، این بیماران نمی توانند در پاسخ به عفونت لته از پاسخ ایمنی موضعی کافی برخوردار باشند. همچنین در افراد سالم با پیشرفت ژنوبیوت سلولهای التهابی انفیلتره بیشتر شامل لنفوسیتها بخصوص از نوع لنفوسیتهای T می باشد که در ناحیه اپیتلیال دنتورژنیوال مستقر میشود که خود پاسخی به التهاب لته میباشد و لنفوسیتهای T همراه ماکروفاژها به عمل لنفوسیتهای B در برابر ایمونوژن ها کمک میکنند (۲۶ و ۲۷).

بنابراین در بیماران تالاسمی با کاهش لنفوسیتهای T عدم پاسخ لنفوسیتهای B را در برابر التهاب لته خواهیم داشت و عدم تغییر معنی دار میزان ایمونوگلوبولینهای بزاق در افراد تالاسمیک مبتلا به ژنوبیوت به علت عملکرد ناقص

لنفوسیت‌های B می‌باشد. همچنین یک عامل فرعی در عدم پاسخگویی صحیح سیستم ایمنی موضعی دهان، کمبود بزاق و خشکی دهان است که خود بر کاهش عملکرد ایمنی بزاق مؤثر است (۲۴). از آنجائی که غلظت بالای آهن ناشی از تزریق خون مکرر در این بیماران منجر به Sicca syndrome میشود (۲۵)، همچنین مال اکلوزن این بیماران و باز بودن دهان آنان مسئله خشکی دهان را تشدید میکند، این بیماران نخواهند توانست از پاسخ ایمنی موضعی بزاق در برابر ژنژیویت بطور مؤثر بهره‌مند شوند.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از همکاران محترم مرکز تالاسمی امیرکلا، بویژه دکتر احمد تمدنی و دکتر محمود حاجی‌احمدی که محاسبات آماری را بعهده داشتند، قدردانی و تشکر می‌شود.

References

1. Jansen BG, Rensburg V. Oral Biology 1995; pp 473-9.
2. Caranza/clinical periodontology 8 th edition 1996; pp 64-222
3. Saxen L, Tenovuo L, Vija P. Salivary defense mechanisms in juvenile periodontitis Acta Odontol Scand 1990; 48:399-407.
4. Marcotte H. Oral microbial ecology and the role of salivary immunoglobulin A Microbiol Mol Biol Rev 1998; 62:71-109
5. Erik Grahn, Jorma Tenovuo, Olli Pekka Lehtonen et al. Antimicrobial systems of human whole saliva in relation to dental caries, Cariogenic bacteria and gingival inflammation in young adults /Acta Odontol Scand 1998; 46:67-74
6. Schenk K. Poppels Dorf D. Denis and Tollefsent/Level of salivary IgA antibodies reactive with susceptibility to experimental gingivitis/J Clin Periodontol 1993; 20: 411-17.
7. Harling J. Salivary antibodies in acute gingivitis/J Periodontol 1980; 51: 63-9.
8. Guven O. Salivary IgA in periodontal diseases 1981; pp: 334-5.
9. Cristina Monterio M. Creation of the gingival immunologic defence index (GIDI) to evaluation immunological potential of the gingival and the possible risk for periodontal disease/Braz Dent J 1995; 6:95-102
10. Barr M, Dahllof G, et al. Periodontal conditions and salivary immunoglobulins in individuals with Down syndrome/J Periodontol 1998; 64:1119-23.

11. Yavuzylmaz E. The alterations of whole saliva constituents in patients with diabetes mellitus/Australian Dent J 1994; 4(3):193-7.
12. Antigone Siamo Poulou-Maridou/Flow rate and chemistry of parotid saliva related to dental caries and gingivitis in patients with Thalassaemia major/International J Padiat 1992; 2:93-97
13. Henskens Ymc.van den Keijbus PAM,et al/Protein composition of whole and parotid saliva in healthy and periodontitis subjects/J Periodontol 1996; 31:57-65
14. Kopian GV/The ;oca; immune mechanisms of the involvement of teeth and periodontal in periodic disease 1998; 77:4-7.
15. G. PinducciL. Micheletti,etal/Periodontal disease,oral microbial flora and salivary antibacterial factor in diabetes mellitus type 1 patients/Eur J Epidemiol 1996; 12: 631-9.
16. Myint MM.Steinsvoll S,Odden K,Doloug J,Scheck K/Salivary IgA responses to bacteria in dental plaque as related to periodontal and HIV infection status/Eur J Oral Sci 1997; 105: 562-70.
17. Grimoud A-M-Arnoud C. Dellamonica P. Lodter J-P/Salivary defence factor concentrations in relation to oral and feneral parameters in HIV positive patients/Eur J Oral Sci 1998;106:979-85.
18. Karen li chi kong li/Transfusion-Related immunomodulation in Chinese children with Thalassemia/Vox Sanguinis 1971; 73: 167-73.
19. Pardalos G. Iron-related disturbances of cell mediatedimmunity in multitransfused children with Thalassemia major/Clin Exp Immunol 1987; 68:138-45.
20. Ronen.Loe Bstein/Immune function in patient with Thalassemia receiving the orally active iron-chelating agent deferiprone/Bri J Haematol 1997; 98: 597-600.
21. Deo SS, Merchant SM, Kopadia AC. Elevated polimorphonuclear phagocytic function in thalassemia patients by chemilyminescence./Ind J Pediatr 1994; 61: 395-9.
۲۲. زندیه ط، طرآبادی ف، طباطبائیان ا، ایزدیار م. بررسی ایمنی سلولی لنفوسیت‌های T توتال، T اکتیو، لنفوسیت B و فونکسیون T نسبت به PHA در بیماران تالاسمی، فصلنامه خون ۱۳۶۵؛ ۲: ۸۶-۹۰
23. Esther M.Wilkins/ Clinical practice of dental hygienist 7 th edition 1994; pp: 301-2
24. Jourma Tenovuo/Antimicrobial function of human saliva – How important is it for oral health? /Acta Odontol Scand 1998; pp: 250-6.

۲۵. همایش و کارگاه آموزشی تالاسمی، تشخیص، درمان و پیشگیری ۱۳۷۶.

* آدرس نویسنده مسئول: دانشگاه علوم پزشکی بابل، دانشکده دندانپزشکی، تلفن: ۰۱۱۱-۲۲۲۹۵۹۱-۴.