

گزارش یک مورد سندروم چدیاک - هیگاشی

جواد غفاری (MD)^۱، حسین کرمی (MD)^۲، میریم قاسمی (MD)^۳، زهرا دانشمندی (MD)^۴، ایرج محمدزاده (MD)^۵

۱- مرکز تحقیقات سلوی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۲- مرکز تحقیقات تالاسمی دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۳- گروه پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۴- دانشگاه علوم پزشکی مازندران

۵- مرکز تحقیقات بیماریهای غیر واگیر کودکان دانشگاه علوم پزشکی بابل

دریافت: ۸۸/۹/۱، اصلاح: ۸۸/۱۲/۱۹، پذیرش: ۸۹/۳/۱۲

خلاصه

سابقه و هدف: سندروم چدیاک - هیگاشی بیماری نادر با درگیری ارگانهای متعدد و توارث اتوزوم مغلوب و با عالائم بالینی آلبینیسم جلدی - چشمی، تمایل به خونریزی ناشی از اختلال عملکرد پلاکت و عفونت‌های مکرر باکتریال می‌باشد. این مورد نادر که با تشخیص و درمان به موقع از عوارض پیشرونده آن جلوگیری شده است، معروفی می‌گردد.

گزارش مورد: بیمار دختر ۲۱ ماهه است که به علت تب و استفراغ در بیمارستان بوعلی سینا ساری بستری شده است. در سابقه خود ۳ بار بستری در سن‌های ۲ هفتگی و یک ماهگی و ۱۸ ماهگی به علت مشکلات تنفس ناشی از عفونت را داشته است که هر دو بار با بهبودی همراه بوده است. در معاینات بالینی ضایعات هیپوبیگماته متعدد به اندازه‌های مختلف در صورت و اندام‌ها مشاهده شد. عنیبه بیمار رنگ آبی داشته ولی عالائمی از استراتیسم و نیستاگموس مشاهده نشده است. در معاینات موهای سر بیمار رنگ نقره‌ای داشته و کبد و طحال بزرگ‌تر از حد نرمال لمس شده اند. با توجه به عالائم بالینی، سونوگرافی و آزمایشات تشخیصی، سندروم چدیاک هیگاشی تأیید شد و بیمار تحت درمانهای پروفیلاکسی آنتی بیوتیک و ویتامین C قرار گرفت و جهت پیوند مغز استخوان به مرکز پیوند در تهران معرفی شده است.

نتیجه گیری: سندروم چدیاک - هیگاشی از موارد بیماریهای نقص ایمنی اولیه نادر می‌باشد که با تشخیص زودرس و انجام به موقع پیوند مغز استخوان می‌توان در بهبود بیماری کمک شایانی کرد و از مرگ و میر جلوگیری نمود.

واژه‌های کلیدی: چدیاک - هیگاشی، آلبینیسم، گرانولوهای نوترووفیل.

مقدمه

کاهش شناخت، آتاکسی، ترمور، کاهش رفلکسهای عمقی و ترها و نوروپاتی محیطی حسی و حرکتی می‌باشد (۵۰۴). یافته پاتولوژیک در این سندروم وجود گرانولوهای بزرگ یا ژانت در سلولهای رده میلوبید و لنفوسيت‌های مغز استخوان و خون محیطی می‌باشد. این گرانولوها برای پراسکسیداز حاوی آنزیم‌های لیزوزومهای مثبت هستند و لیزوزوم‌های ژانت را نشان می‌دهند. ملانوزوم‌های ژانت در ملانوسیت‌ها مانع از انتقال ملانین می‌شوند که نتیجه آن کم رنگ شدن مو، پوست و چشم بیمار می‌باشد. نقص ژنتیکی بیماری در ژن CHS1/LYST که در سال ۱۹۹۶ کشف شده، می‌باشد که بر روی کروموزوم ۱q42-43 قرار دارد. این ژن کد کننده پروتئینی است که در عملکرد و تشکیل

سندروم چدیاک - هیگاشی (CHS) یک بیماری نادر با درگیری ارگانهای متعدد و توارث اتوزوم مغلوب می‌باشد که اولین بار در سال ۱۹۹۳ گزارش شده است (۱). یافته‌های هماتولوژیک توسط چدیاک شرح داده شد و گرانولوهای حاوی پراسکسیداز توسط هیگاشی توصیف شده است (۲). عالائم بالینی این بیماری شامل آلبینیسم جلدی - چشمی، تمایل به خونریزی ناشی از اختلال عملکرد پلاکت و عفونت‌های مکرر باکتریال می‌باشد. عفونت در سنین شیرخوارگی شروع و اغلب نیز شدید می‌باشد و باکتری‌های استافیلوکوک و استرپتوكوک بیشتر دخالت دارند اما عفونتهای قارچی و ویروسی نیز مطرح می‌باشند (۳). التهاب لثه (پریودنتیت) هم گزارش شد و اختلال عصبی به صورت

* مسئول مقاله:

آدرس: بابل، بیمارستان کودکان امیرکلا، تلفن: ۰۱۱-۳۲۴۲۱۵۱-۵.

طبیعی با آپگار مناسب و وزن تولد ۳۳۰۰ گرم می‌باشد. وزن فعلی ۱۰ کیلوگرم می‌باشد. والدین نسبت فامیلی خیلی دوری دارند. این کودک سابقه ۳ بار بستری در سن های ۲ هفتگی (نوزادان) و یکماهگی و ۱۸ ماهگی به علت مشکلات تنفسی ناشی از عفونت را دارد که با بهبودی همراه بوده است. چندین بار نیز به علت تب و سرماخوردگی بطور سپرائی تحت درمان قرار گرفته است. در سابقه خانوادگی فرزند اول پسر بوده که در ۱۸ ماهگی به علت عفونت با علائم مشابه بیمار فوق فوت کرده است. فرزندان دوم و سوم هر دو دختر با سن های ۳/۵ و ۶ ساله، سالم هستند و تاکنون هیچ مشکلی نداشته اند. ابته مادر بیمار در بارداری اول در سه ماهگی دچار سقط جنین شده است. در معاینات بالینی علاوه بر بی حالی و کم تحرکی، ضایعات هیپوپیگماته متعدد به اندازه های مختلف در صورت و اندام ها و همچنین ضایعات ماكولی و پاپولی پراکنده قرمز رنگ که بیشتر در اندام ها بوده، مشاهده شد. عنیبه بیمار زنگ آبی داشته ولی علائمی از استرابیسم و نیستاگموس مشاهده نشده است. در معاینات موهای سر بیمار، زنگ نقره ای داشته و کبد و طحال بزرگتر از حد نرمال لمس شده اند (شکل ۱). در سونوگرافی شکم، کبد ۹۲ میلی متر (بزرگتر از حد نرمال) و طحال ۹۸ میلی متر (بزرگتر از حد نرمال) گزارش شده است. در آزمایشات بیمار، گلبولهای خونی، الکتروولیت ها و عملکرد کبد و طحال در حد نرمال بوده و ABG نیز نرمال بوده است. در بررسی موهای بیمار زیر میکروسکوپ معمولی کلامپ یا دانه های ریز متعدد فراوان دیده شد (شکل ۲).

در بررسی لام خون مجیطی و مغز استخوان گرانولهای متعدد ژانت در سیتوپلاسم سلولهای هسته دار از جمله نوتروفیل ها مشاهده شد (شکل ۳) که بر اساس علائم بالینی و یافته های آزمایشگاهی تشخیص سندروم چدیاک-هیگاشی برای بیمار تایید شد، در طول مدت بستری بیمار تحت آنتی بیوتیکهای توام قرار گرفت و با حال عمومی خوب مرخص گردید. بیمار به مدت ۸ ماه تحت نظر قرار گرفت و چهت پیووند مغز استخوان به مرکز پیووند در تهران معرفی شد که تحت آزمایشات ژنتیکی چهت پیدا کردن دهنده مناسب می‌باشد. هم اکنون بیمار تحت درمانهای پروفیلاکسی با آنتی بیوتیک و ویتامین C روزانه قرار دارد.



شکل شماره ۱: در تصاویر فوق رنگ روشن و نقره ای موها و همچنین پوست روشن دیده می‌گردد. نواحی صورت و بالای سینه به علت تابش نور آفتاب پررنگتر بنظر میرسد.

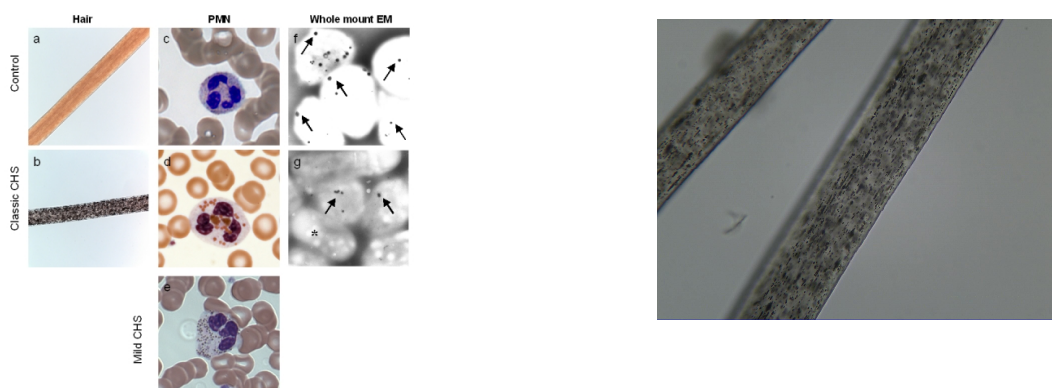
وزیکولها در لیزوژوم ها و تردد داخل سلولی آنها نقش دارد (عو۲). اختلال اصلی اینمی در این سندروم اختلال کموتاکسی نوتروفیل ها، نقص کشتار در آنها، کاهش سیتوتوکسیک وابسته به آنتی بادی و نقص سلولهای کشنه طبیعی (NK) هستند (۷و۸). اساس تشخیص بیماری با ارزیابی مورفوЛОژی خون محیطی و مغز استخوان می‌باشد (۲).

تشخیص داخل رحمی با نمونه گیری از خون جنین و یا بیوپسی از پرזהای کوریون امکان پذیر است (۲). سندروم چدیاک - هیگاشی یک بیماری هتروژن با موتاسیون های متعدد در زن LYST است و بین ژنوتیپ و فاز تسريع شده ارتباط واضحی وجود ندارد (۹). افراد هتروژنیکوت وضعیت نرمال دارند. ۸۵٪ از بیماران دچار فاز تسريع شده، می‌شوند که با رسوب و ارتثاش لنفوسیتوسیتها در کبد، طحال، نولهای لنفاوی و مغز استخوان همراه است که به دلیل ایجاد عفونت و خونریزی، تهدید کننده زندگی می‌باشد و اکثر بیماران قبل از ۱۰ سالگی فوت می‌گردد (۱۰و۹و۲). دوز بالای اسید اسکوربیک برای افزایش عملکرد نوتروفیل کمک کننده می‌باشد اما درمان مرحله حاد مشکل بوده و شامل وین کریستین، پرد نیزلون، سیکلوفسقاماید و سایر داروها هستند که سبب بهبود نسبی و موقت می‌گردد (۱۱و۱۰). تنها درمان شفا بخش پیوند مغز استخوان است (۲). موارد آتبیپیک این سندروم که دارای علائم عدم تغییر رنگ مو و پوست و یا تغییر بسیار جزئی آن، عفونت با شدت کمتر و اختلال عصبی پیشرونده نیز گزارش شده است (۱۲). هدف از معرفی این مورد آشنازی بیشتر با بیماری های نقص اینمی اولیه می‌باشد که با تشخیص و درمان به موقع از عوارض پیشرونده و مرگ و میر آن جلوگیری شده است.

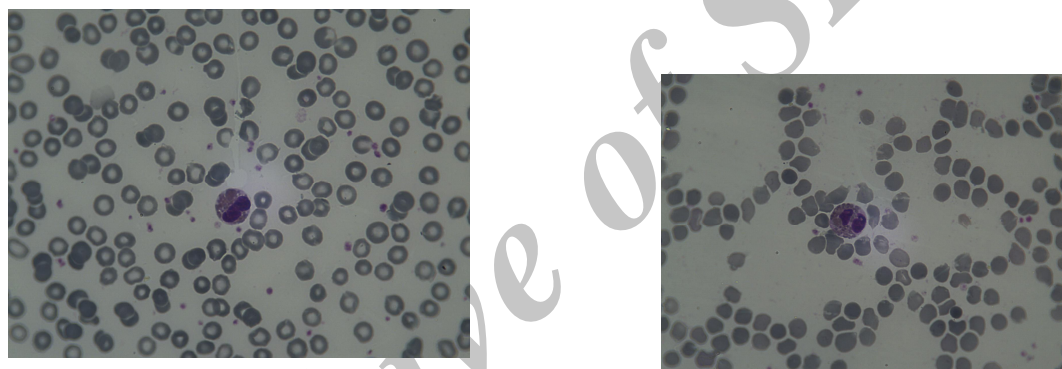
گزارش مورد

بیمار کودکی ۲۱ ماهه دختر با وزن ۱۰ کیلوگرم می‌باشد که به علت تب و استفراغ و کاهش اشتها از دو روز قبل با تشخیص اولیه سپتی سمی برای چهارمین بار بستری شده است. کودک فرزند چهارم خانواده، حاصل زایمان





شکل شماره ۲: در تصویر سمت راست که مربوط به بیمار ما است در داخل شفت مو اندامی ریز متعدد و منتشر دیده میشوند . تصویر سمت چپ از بیماری دیگر و ثابت شده برای مقایسه آورده شده است (منبع: [GeneReviews](#))



شکل شماره ۳: لام خون محیطی بیمار که در داخل سیتوپلاسم نوتروفیلها گرانولهای درشت مشاهده می گردد.

۱۲۰ ماهه می باشد و این بیمار نیز در سن ۱۸ ماهگی مورد شناسایی قرار گرفته است که برای بار سوم بسته شده بود و هم اکنون ۲۱ ماهه می باشد. اگرچه علائم دیگری همانند درگیری قلبی و آریتمی، اختلال بینائی و کاهش میدان دید گزارش شده است (۱۹ و ۱۸) اما در این بیمار چنین مشکلاتی وجود نداشته است. گاهی اوقات ضایعات هیبریگماته بخصوص در نواحی باز بدن در تماس با اشعه آفتاب مثل صورت وجود دارد که در بیمار ما نیز وجود داشته است. فاز تسریع شده با علائم پان سیتوپنی، خونریزی و عفونت شدید در ۸۵ درصد از بیماران وجود دارد که اغلب منجر به مرگ و میر می گردد (۲۰) که در این بیمار تاکنون چنین مشکلی وجود نداشته است.

نوتروفی ممکن است در این بیماران وجود داشته باشد که البته در طول این مدت تعداد لوکوسیت ها و نوتروفیل ها نرمال بوده است. استعداد به خونریزی به علت مشکلات پلاکتها (اختلال اگرگاسیون) در این بیماران ممکن است اتفاق بیافتد که خوشبختانه این مورد نیز در این بیمار روی نداده است. در بیمار ما تشخیص مولکولی به دلیل امکانات لازم در کشور و از آنجاییکه تشخیص مولکولی این سندروم بسیار مشکل است زیرا ژن LYST بسیار بزرگ بوده و همچنین موتاسیونهای متعددی که گزارش شده اند، انجام نشد.

بحث و نتیجه گیری

در این مورد از سندروم چدیاک-هیگاکشی گزارش شده علائم بالینی شامل عفونتهای مکرر، موهای روشن و نقره ای رنگ، پوست روشن، کبد و طحال بزرگ بود. یافته های آزمایشگاهی با وجود کلامپ های متعدد و کوچک در مو و گرانولهای بزرگ داخل نوتروفیل ها می باشد که با سایر گزارشات کاملاً همخوانی و مطابقت دارد (۱۴ و ۱۳). اغلب بیماران به علت عفونت های مکرر دستگاه تنفسی فوقانی و تحتانی مراجعه و شناخته می شوند که این بیمار نیز چند بار سابقه بسته بود. همین را علت داشته است. علت این عفونت ها اکثراً به دلیل استاف اورئوس، استرپتوك های پیوژن و پنومونیه می باشدند (۱۶ و ۱۵). اغلب بیماران دارای سن پائین هستند، چون طول عمر آنها کم می باشد و بندرت به سن بالای ۱۰ سالگی می رسد (۱۷)، این بیمار نیز در سن پائین (۲۱ ماهگی) قرار دارد. با توجه به علائم بیماری و سابقه عفونت ها امکان تشخیص در سنین پائین تر نیز وجود داشت که احتمالاً به علت عدم وقت و یا تجربه کمتر همکاران میسر نشد، بخصوص وقتی که سابقه علائم و یا موارد مشابه در یک خانواده وجود داشته است که باز نشان از این دارد که به شرح حال بیمار و سایر اعضاء خانواده توجه کافی شده است. تشخیص بیماری معمولاً در حوالی سن ۳۲ ماه با طیف ۲ تا

لوسمی میلوبید حاد دیده می شود، در این افراد گرانولهای اوزینوفیلیک گرد در داخل سلولهای لوسمیک در زیر میکروسکوپ الکترونی دیده می شوند که از اجسام ریز Auer می باشد. البته در این افراد DIC شایع است و این افراد به علت‌های عفونت و یا DIC طول عمر بسیار کوتاهی دارند (۲۲).

درمان شفابخش سندروم CHS پیوند مغز استخوان است که سبب اصلاح وضعیت ایمونولوژیک بیمار می شود اما بر روی رنگ مو و پوست اثری ندارد. در مواردی که قبل از ایجاد فاز تسریع شده BMT با فرزندان دیگر سالم با انتباطات HLA صورت گیرد بسیار موقتی آمیز خواهد بود (۲). اگر این افراد نباشد می توان از دهنده غیر فامیل یا خون بدنده منطبق نیز استفاده کرد. حتی گاهی اوقات پیوند مغز استخوان هاپلوفید نیز ممکن است (۱۷). بدون پیوند BMT اکثر بیماران قبل از سن ۱۰ سالگی فوت می کنند. بدلیل اینکه سندروم CHS هتروژن است و می تواند از علائم خفیف تا شدید متفاوت باشد، تصمیم گیری درمانی بر اساس شرایط بیمار می باشد. بیمار ما به لحاظ علائم بالینی جهت مرکز پیوند ارجاع داده شد و برای کنترل عفونت و بهبود نسبی وضعیت اینمی از داروهای مناسب آنتی بیوتیک و ویتامین C استفاده شد. در موارد فاز تسریع شده از داروهای شیمی درمانی استفاده می شود و در صورت اختلال عصبی از توانبخشی کمک گرفته می شود.

سندروم چدیاک - هیگاشی از موارد بیماریهای نقص اینمی اولیه نادر می باشد که با اطلاع از آن می توان در پیشگیری از عفونتها اقدامات لازم را انجام داد و همچنین با تشخیص زوردرس و انجام به موقع پیوند مغز استخوان در بهبود بیماری کمک شایانی کرد. و از مرگ و میر جلوگیری نمود.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از خانواده محترم بیمار که همکاری لازم را در این زمینه داشتند و از پرسنل محترم بخش داخلی اطفال بیمارستان بوعلی سینا ساری قدردانی می گردد.

یکی از تشخیص های افتراقی این سندروم آلبینیسم جلدی-چشمی است که فرمهای مختلفی دارد (OCA1, OCA2, OCA4, XLOA) که در این بیماران درجات متفاوتی از روشن بودن مو و پوست و چشم دیده می شود ولی یافته های مبنی بر عفونتهای مکرر، نوتروپنی، اختلال عصبی وجود ندارند که سبب تمایز آنها از CHS می گردد. سندروم گریسلی یک بیماری نادر اتوژوم مغلوب با آلبینیسم نسبی مو - چشم، نقص اینمی سلولی و هوموسوال و همچنین درگیری عصبی می باشد. در این سندروم برخلاف سندروم چدیاک - هیگاشی گرانولهای ۶ات در نوتروفیل ها وجود ندارد و کلامهای موجود در مو بزرگتر ولی با تعداد کمتری می باشند. عملکرد پلاکت ها نرمال می باشد. ژن آن بر روی کروموزوم ۱۵q21 قرار دارد. دارای سه نوع می باشد که در نوع اول با موتاسیون MYO5A و با اختلال شدید عصبی همراه می باشد. در نوع دوم با موتاسیون RAB27A و با نقص اینمی و لنفوھیستیوپیتوزو همراه است و در نهایت نوع سوم با موتاسیون MLPH که فقط با پوست و موهای روشن همراه است. پروگنوژ در این سندروم همانند سندروم چدیاک - هیگاشی خیلی خوب نیست (۱۹ و ۲۰). اما با توجه به توضیحات فوق سندروم گریسلی برای بیمار ما مطرح نمی باشد.

سندروم هرمانسکی - پوداک (Hermansky-pudlak) یک بیماری اتوژوم مغلوب مشابه CHS می باشد که با آلبینیسم جلدی - چشمی، استعداد به خونریزی و رسوب Ceroid lipofusion در ارگانهای متفاوت دیده می شود. سلولهای نوتروفیل فاقد گرانول بزرگ هستند (۲). سندروم Cross با علائم پوست و موهای روشن، اختلال چشمی و تأخیر شدید تکاملی همراه است. عفونت در این افراد دیده نمی شود. بنابراین وجود عفونت و عدم درگیری عصبی و تکاملی در این بیمار رد کننده سندروم فوق می باشد. نقص اندوزومال آدپتور p14 یک نقص اینمی جدید با آلبینیسم نسبی، قد کوتاه، نوتروپنی مادرزادی و نقص لنفوئید همراه است. اگر چه تغییرات گرانولهای آزووفیل در نوتروفیل دیده می شود ولی برخلاف CHS گرانولهای بزرگ داخل نوتروفیل در اینها دیده نمی شود (۲۱). آنومالی چدیاک - هیگاشی کاذب که اساسا در بیماران دارای AML یا

Chediak-Higashi Syndrome; Report a Case

J. Ghaffari (MD)¹, H. Karami (MD)², M. Ghasemi (MD)³, Z. Daneshmandi (MD)⁴,
I. Mohammadzadeh (MD)^{5*}

1. Research Center for Cellular & Molecular Biology, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran
2. Thalassemia Research Center, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran
3. Department of Pathology, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran
4. Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran
5. Amirkola Non-Communicable Pediatric Disease Research Center, Babol University of Medical Sciences, Babol, Iran

J Babol Univ Med Sci;12(3); Aug-Sep 2010

Received: Nov 22nd 2009, Revised: Mar 10th 2010, Accepted: Jun 2nd 2010.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Chediak-higashi syndrome (CHS) is a rare disorder with multiorgan involvement and autosomal recessive inheritance. Clinical signs and symptoms include oculo-cutaneous albinism, bleeding tendency due to platelet dysfunction and recurrent bacterial infections. The aim of this report was to introduce a case with suitable prevention and treatment.

CASE: A 21 month-old girl was admitted to Abo-Ali Sina hospital because of fever and vomiting. She had been admitted three times with lower respiratory infection at 14th day, 1st month and 18th month of age and improved in every hospital admission. Clinical examination showed multiple hypo pigmentation in face and extremity. Iris was bluish and her hair was silver like color without strabismus and nystagmus. There was hepatosplenomegaly. Chediak- higashi syndrome was diagnosed on the basis of clinical signs and symptoms, ultrasonography and positive related diagnostic tests for CHS. The patient was treated with prophylactic antibiotic, vitamin C and referred to BM transplant center in Tehran for definite treatment.

CONCLUSION: Chediak-higashi syndrome is a rare primary immune deficiency syndrome which could have a favorable outcome with early diagnosis and treatment.

KEY WORDS: Chediak-higashi, Albinism, Neutrophil granules.

*Corresponding Author;

Address: Amirkola Children Hospital, Babol, Iran

Tel: +98 111 3246963

E-mail: irjmoh2000@yahoo.com

References

1. Scherber E, Beutel K, Ganschow R, Schulz A, Janka G, Stadt U. Molecular analysis and clinical aspects of four patients with Chediak-Higashi syndrome(CHS). *Clin Genet* 2009;76(4):409-12.
2. Zarzour W, Kleta R, Frangoul H, et al. Two novel CHS1 (LYST) mutations: clinical correlations in an infant with Chediak-Higashi syndrome. *Mol Genet Metab* 2005;85(2):125-32.
3. Introne WJ, Westbroek W, Golas GA, Adams D. Chediak-Higashi syndrome. In: Pagon RA, Bird TC, Dolan CR, Stephens K, editors. Gene reviews [Internet]. Seattle (WA): University of Washington, Seattle; 1993-2009 Mar 3 [updated 2009 Aug 11].
4. Hart TC, Atkinson JC. Mendelian forms of periodontitis. *Periodontol 2000*. 2007;45:95-112.
5. Tardieu M, Lacroix C, Neven B, Bordigoni P, de Saint Basile G, Blanche S, Fischer A. Progressive neurologic dysfunctions 20 years after allogeneic bone marrow transplantation for Chediak-Higashi syndrome. *Blood* 2005;106(1):40-2.
6. Kaplan J, De Domenico I, Ward DM. Chediak Higashi Syndrome. *Curr Opin Hematol* 2008;15(1):22-9.
7. Demirkiran O, Utlu T, Urkmez S, Dikmen Y. Chediak-Higashi syndrome in the intensive care unit. *Paediatr Anaesth* 2004;14(8):685-8.
8. Ganschow R, Grabhorn E, Lemke J, Lepler L. Cardiac failure in an infant with Chediak-Higashi syndrome: a hypothesis of the effect of diadenosine polyphosphates. *Pediatr Allergy Immunol* 2002;13(4):307-10.
9. Eapen M, DeLaat CA, Baker KS, et al. Hematopoietic cell transplantation for Chediak-Higashi syndrome. *Bone Marrow Transplant* 2007;39(7):411-5.
10. Blume RS, Wolff SM. The Chediak-Higashi syndrome: studies in four patients and review of the literature. *Medicine* 1972; 51: 247-280.
11. Notarangelo LD. Primary immunodeficiencies. *J Allergy Clin Immunol* 2010; 125(Suppl 2): S182-S94.
12. Westbroek W, Adams D, Huizing M, et al. Cellular defects in Chediak Higashi syndrome correlate with the molecular genotype and clinical phenotype. *J Invest Dermatol* 2007;127(11):2674-7.
13. Al Sheyyab M, Daoud AS, El Shanti H. Chediak-Higashi syndrome: a report of eight cases from three families. *Indian Pediatr* 2000;37(1):69-75.
14. Barton LM, Roberts P, Trantou V, Haworth C, Kelsey H, Blamires T. Chediak-Higashi syndrome. *Br J Haematol* 2004;125(1):2.
15. Paller AS. Chediak-Higashi syndrome. In: Harper J, Orange A, Prose N, editors. *Textbook of pediatric dermatology*. 3rd ed. Oxford: Blackwell Science 2000; pp: 1681-2.
16. Haddad E, Le Deist F, Blanche S, et al. Treatment of Chediak-Higashi syndrome by allogenic bone marrow transplantation: report of 10 cases. *Blood* 1995;85:3328-33.
17. Sayanagi K, Fujikado T, Onodera T, Tano Y. Chediak Higashi syndrome with progressive visual loss. *Jpn J Ophthalmol* 2003;47(3):304-6.
18. Kinugawa N, Ohtani T. Beneficial effects of high-dose intravenous gammaglobulin on the accelerated phase of Chediak-Higashi syndrome. *Helv Paediatr Acta* 1985;40(2-3):169-172.
19. Scheinfeld NS. Syndromic albinism: a review of genetics and phenotypes. *Dermatol Online J* 2003; 9(5):5.
20. Menasche G, Ho CH, Sanal O, et al. Griscelli syndrome restricted to hypopigmentation results from a melanophilin defect (GS3) or a MYO5A F-exon deletion (GS1). *J Clin Invest* 2003;112(3):450-6.
21. Bohn G, Allroth A, Brandes G, et al. A novel human primary immunodeficiency syndrome caused by deficiency of the endosomal adaptor protein p14. *Nat Med* 2007;13(1):38-45.
22. Rao S, Kar R, Saxena R. Pseudo Chediak-Higashi anomaly in acute myelomonocytic leukemia. *Indian J Pathol Microbiol* 2009;52(2):255-6.