

## ترکیبات شیمیایی بzac پاروتید، میزان پوسیدگی‌های دندانی و التهاب لثه در تالاسمی مژور

حمیدرضا عبدالصمدی<sup>\*</sup>، پرویز ترک‌زبان<sup>\*\*</sup>، مهرداد حسینی<sup>\*\*\*</sup>

<sup>\*</sup> استادیار گروه تشخیص و بیماری‌های دهان، دانشکده دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی همدان

<sup>\*\*</sup> استادیار گروه پریودنیکس، دانشکده دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی همدان

<sup>\*\*\*</sup> متخصص بیماری‌های دهان

### چکیده

**بیان مساله:** تالاسمی مژور به علت اثرات سیستمیک می‌تواند موجب تغییر در ترکیبات شیمیایی بzac گردیده و پوسیدگی‌های دندانی و التهاب لثه را در این بیماران افزایش دهد.

**هدف:** هدف از این پژوهش، بررسی ترکیبات شیمیایی بzac، پوسیدگی‌های دندانی و التهاب لثه در مبتلایان به این بیماری است.

**مواد و روش:** در این بررسی تحلیلی، که از گونه‌های گروهی تاریخی بود، ۲۸ بیمار مبتلا به تالاسمی مژور (۹ دختر و ۱۹ پسر) با میانگین سنی ۱۱/۷۵ سال و ۶۰ فرد سالم (۲۰ دختر و ۴۰ پسر) با میانگین سنی ۱۱/۳۶ سال، به عنوان گروه شاهد از نظر شاخص پوسیدگی (DMF) و شاخص لثه‌ای (GI) معاینه شدند. پس از تحریک غده‌ی پاروتید، ترشحات این غده از هر دو گروه گردآوری گردید و نمونه‌های بzac از نظر کلسیم، فسفر، پتاسیم، سدیم و اوره آزمایش شدند. برای واکاوی داده‌ها از نرم‌افزار SPSS ویرایش سیزدهم و از آزمون‌های تی و مان ویتنی U استفاده گردید.

**یافته‌ها:** میانگین پوسیدگی‌های دندانی و التهاب لثه در بیماران مبتلا بیشتر از گروه شاهد بود ( $p=0.001$ ). میانگین غلظت کلسیم و فسفر به گونه‌ای معنادار در بیماران مبتلا بیشتر از گروه شاهد بود ( $p=0.01$ ). مقدار میانگین غلظت اوره و سدیم بzac در بیماران تالاسمی پایین‌تر از گروه شاهد بود ( $p=0.009$  و  $p=0.035$ ) میزان پتاسیم در هر دو گروه تفاوتی معنادار نداشت ( $p=0.34$ ).

**نتیجه‌گیری:** یافته‌های این بررسی نشان داد، که میزان پوسیدگی دندان‌ها، التهاب لثه و کلسیم و فسفر بzac در بیماران مبتلا بیشتر از افراد سالم بود، ولی میزان سدیم و اوره بzac در بیماران مبتلا، کمتر از افراد سالم و تفاوتی در میزان پتاسیم بzac در هر دو گروه مشاهده نگردید.

**واژگان کلیدی:** التهاب لثه، پوسیدگی دندان، تالاسمی مژور، شیمی بzac، غده‌ی پاروتید

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۱/۹/۸۶

تاریخ دریافت مقاله: ۳/۱۰/۸۵

مجله دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی شیراز ۱۳۸۶؛ دوره‌ی هشتم، شماره‌ی چهار؛ صفحه‌ی ۷۶ تا ۸۱

نویسنده‌ی مسؤول مکاتبات: پرویز ترک زبان. همدان-بلوار شهید فهمیده- رویروی پارک مردم - دانشکده‌ی دندانپزشکی همدان-

گروه پریودنیکس تلفن: ۰۱۶-۱۷-۸۳۵۴۰۱۶-۸۱۱ پست الکترونیک: torkzaban@umsha.ac.ir

پوسیدگی دندان‌ها و التهاب لثه به وسیله‌ی یک ساز و کار حفاظتی طبیعی در بزاق مهار گردد. با توجه به این نکته، که حجم بزاق و ترکیبات شیمیایی در بزاق می‌تواند یک عامل آماده کننده‌ی موثر در روند جلوگیری از پوسیدگی دندان‌ها و التهاب لثه باشد. هدف از این پژوهش، بررسی ترکیبات شیمیایی بزاق غده‌ی پاروتید در بیماران مبتلا به تالاسمی مازور نسبت به افراد سالم و بررسی میزان شیوع پوسیدگی و التهاب لثه در شهر همدان در سال ۱۳۸۵ در این بیماران بود.

### مواد و روش

این بررسی از گونه‌ی تحلیلی بود، که به روش هم گروهی تاریخی (Historical cohort) انجام گردید. گروه موردنظر، شامل همه‌ی بیماران مبتلا به تالاسمی مازور مراجعه کننده به بیمارستان قائم شهر همدان در سال ۱۳۸۵ بود. ابتلا به تالاسمی مازور (برپایه‌ی پرونده‌ی موجود برای هر یک از بیماران)، سکونت در شهر همدان، ناشتا بودن دست کم به مدت دو ساعت و مصرف نکردن دارو، داشتن همکاری لازم از نظر روحی- روانی و تحمل مراحل معاینه و نمونه‌برداری از شرایط ورود به بررسی بود. گروه شاهد نیز، شامل افرادی بود، که تالاسمی مازور نداشتند و از نظر سن و جنس با گروه بیمار همسان بودند. نداشتن علایم بالینی و آزمایشگاهی ابتلا به تالاسمی مازور، نداشتن پیشینه‌ی دریافت ماهانه‌ی خون، سکونت در شهر همدان و ناشتا بودن به مدت دو ساعت از شرایط ورود به بررسی برای این گروه بود، که از دانش آموzan مدرسه‌های شهر همدان برگزیده شدند. در این بررسی، ۲۸ بیمار مبتلا به تالاسمی بتای شدید (۱۹ پسر و ۹ دختر) و ۶۰ نفر (۴۰ نفر پسر و ۲۰ دختر) برای گروه شاهد انتخاب شدند. معاینه‌های بالینی، شامل بررسی شاخص پوسیدگی دندان (DMF)، شاخص لثه‌ای (Gingival- Index) و گرفتن نمونه‌ی بزاق پاروتید بود. پس از دریافت رضایت نامه‌ی کتبی، معاینه‌ی بیماران در

### درآمد

سندرم‌های تالاسمی گروه هتروزنی، از کم خونی‌های ارثی هستند، که مشخصه‌ی آنها نارسایی در ساخت یک یا چند زیر واحد زنجیره‌های گلوبین در تترامر هموگلوبین است<sup>(۱)</sup>. تالاسمی، شایع‌ترین ناهنجاری تک ژنی شناخته شده است<sup>(۲)</sup> و گونه‌ی هموزیگوت بتاتالاسمی مازور رایج‌ترین شکل کم خونی همولیتیک مادرزادی شناخته شده در ایران است، که تظاهرات آن پس از چند ماه نخست زندگی بروز می‌کند<sup>(۳)</sup>. ایران یکی از کشورهایی است، که بر روی کمریند تالاسمی در سطح جهان قرار گرفته است و هم‌اکنون، در ایران حدود سه میلیون نفر ناقل ژن معیوب و نیز، در حدود ۲۵ هزار نفر بیمار مبتلا به تالاسمی مازور شناسایی شده‌اند، که بالاترین شیوع آن در کرانه‌های دریای خزر و خلیج فارس است<sup>(۴)</sup>.

مشکلات دهان، فک و صورت از مهم‌ترین نگرانی‌های بیماران مبتلا به تالاسمی مازور است و نمونه‌ای از این مشکلات می‌توان به پوسیدگی‌های دندانی و بیماری‌های لثه اشاره کرد. الوحدانی (AL-Wahadni) بیان کرد، که پیوندی آشکار میان تالاسمی مازور و بیماری‌های لثه و التهاب لثه وجود ندارد، ولی در این بیماران شیوع پوسیدگی افزایشی آشکار پیدا می‌کند<sup>(۵)</sup>. کلارک (Clarke) و همکاران عنوان کرده‌اند، که میان التهاب لثه و تالاسمی مازور پیوندی مستقیم وجود دارد، که قابل توجه است. در بررسی کلارک، میزان سدیم، کلسیم و اوره‌ی بزاق در افراد مبتلا به تالاسمی نسبت به گروه سالم تفاوتی چندان را نشان نداد، در صورتی که، میزان پتاسیم در بیماران کاهش پیدا کرده بود. وی بیان کرد، که شیوعی چشمگیر در میزان پوسیدگی دندانی و التهاب لثه در بیماران مبتلا به تالاسمی مازور وجود دارد<sup>(۶)</sup>. کالمن (Kalman) و همکاران ادعا کردند، که میزان سدیم، پتاسیم و کلسیم بزاق در افراد مبتلا به تالاسمی مازور نسبت به افراد سالم کاهشی چشمگیر پیدا می‌کند<sup>(۷)</sup>. از این دیدگاه، این باور هست، که تا اندازه‌ای زیاد روند

شیمی تهران ایران) انجام و با استفاده از اسپکتروفوتومتر (شرکت کورن آلمان) (m,R,501) جذب تست و استاندارد در برابر معرف بلانک خوانده شد. در این روش، فسفر کانی موجود در نمونه با آمونیوم مولیبدات در محیط اسیدی واکنش نشان می دهد و احیای آن رنگ آبی هترومولیبدون تولید می کند، که شدت آن متناسب با مقدار فسفر موجود در نمونه است. اندازه گیری اوره بzac به روش دی استیل منواکسیم انجام و جذب تست و استاندارد در برابر معرف بلانک با دستگاه اسپکتروفوتومتر مدل (Milton-R-501) (شرکت پارس آزمون ایران) خوانده شد. در این روش، اوره بzac با محلول دی استیل ترکیب شده و مشتق دیازین (Diazin) می دهد، که به رنگ صورتی بوده و شدت آن متناسب با مقدار اوره موجود در نمونه است. اندازه گیری سدیم و پتاسیم بzac پاروتوید به وسیله ای دستگاه فلاکیم فتوомتر (Flame photometer) (شرکت کورن آلمان مدل Jen wayPFP7) انجام شد. در این روش، دما موجب تحریک اتم این عناصر شده و آنها را برانگیخته می کند و انرژی جذب شده به صورت انرژی نورانی با طول موج خاصی پس داده می شود، که شدت نور تولید شده به وسیله ای دستگاه نامبرده اندازه گیری گردید، که متناسب با غلظت سدیم و پتاسیم در نمونه است. برای پتاسیم نیز، در آغاز استانداردهای ۵۰ تا ۷۵ میلی اکی و الان در لیتر فراهم شد و همه ای آنها صدبار با آب مقطر رقیق شدند. نمونه های بzac نیز، صد بار رقیق و مطابق مراحل انجام شده در خصوص سدیم، آزمایش ها انجام گرفت. داده های گردآوری شده در برنامه ای SPSS ویرایش سیزدهم به رایانه وارد شد و به وسیله ای آزمون های تی (t-test) و مان ویتنی U واکاوی آماری شدند و سطح معنادار آزمون های یاد شده، کمتر از پنج درصد تعیین گردید.

لازم به بیان است که در بررسی کنونی از آزمون تی برای مقایسه مقادیر ترکیبات شیمیایی بzac پاروتوید در گروه بیماران مبتلا به تالاسمی مژه و افراد سالم استفاده شد و بخاطر هموژن نبودن واریانس ها از

بیمارستان و گروه شاهد در مدرسه ها انجام شد. شاخص لته ای، با استفاده از آینه های یکبار مصرف و پربوب و منطبق با دستورالعمل سازمان بهداشت جهانی در نواحی پاپی جلویی ناحیه باکال، پاپی پشتی ناحیه باکال، کناره لته ناحیه باکال و کناره لته ناحیه لینگوال برای هر دندان اندازه گیری و ثبت شد.<sup>(۸)</sup> در باره ای شاخص پوسیدگی دندان نیز، برپایه ای دستورالعمل سازمان بهداشت جهانی انجام گرفت.<sup>(۹)</sup> گردآوری بzac پاروتوید به وسیله ای تحریک چشایی با پنبه ای آغشته به آبلیمو و به روش تخلیه بzac در هر ۶۰ ثانیه به مدت ۲ تا ۵ دقیقه درون یک لوله با وزن مشخص (Spitting)<sup>(۱۰)</sup> انجام گرفت.

اندازه گردآوری بzac در حدود ۰/۵ تا ۰/۷ میلی لیتر بود. سپس، بzac در لوله آزمایش ریخته می شد و همه ای آنها در همان روز به مدت ۱۰ دقیقه با سرعت ۱۵۰۰ دور در دقیقه سانتریفوژ شده و بخش رویی بzac (بی دیری) به لوله آزمایش دیگر منتقل و دهانه ای آن با پارافیلم بسته و در دمای ۲۰- درجه ای سانتی گراد برای انجام آزمایش های شیمی بzac منجمد گردید. گفتنی است که، زمان گردآوری بzac در هر دو گروه یکسان و میان ساعت ۱۰ تا ۱۱ با مداد انجام گردید. انجام آزمایش های شیمیایی بzac، شامل بررسی کلسیم، فسفر غیرآلی، سدیم، پتاسیم و اوره بود و همه ای آزمایش های یک بار و به وسیله ای تنها یک نفر انجام گرفت. اندازه گیری کلسیم بzac پاروتوید به روش رنگ سنجی (Colorimetric method) و با استفاده از کیت کلسیم پلاس (Calcium-plus) (شرکت زیست شیمی ایران) شیمی انجام شد. در این روش، یون کلسیم در محیط اسیدی با معرف آرسنazo (Arsenazo)، رنگ ارغوانی تندی ایجاد می کند، که شدت آن متناسب با مقدار کلسیم موجود در نمونه بzac است.

اندازه گیری فسفر آلی بzac پاروتوید به روش رنگ سنجی یا فسفر مولیبدات و با استفاده از کیت فسفر غیرآلی (Inorganic phosphorous) (شرکت زیست

GI و DMF در جدول ۱ بیان شده است و اختلاف مشاهده شده میان دو گروه در هر یک از دو شاخص یاد شده از نظر آماری معنادار گردید (p<0.001). میانگین غلظت کلسیم و فسفر بزاق در بیماران مبتلا، بطور معنی داری بیشتر از گروه شاهد بود (p<0.001) و میانگین غلظت اوره و سدیم بزاق بیماران مبتلا، به ترتیب  $24/64 \pm 9/45$  و  $22/077 \pm 0/945$  بود، که به گونه‌ای معنادار کمتر از گروه شاهد بود (جدول ۱). میزان پتاسیم در بزاق بیماران مبتلا،  $28/821 \pm 5/58$  و در گروه شاهد،  $27/467 \pm 5/242$  بود، که از نظر آماری تفاوتی مشاهد نگردید (p=0.34).

آزمون من ویتنی در مقایسه میانگین پوسیدگی دندانی و التهاب لثه (DMF و GI) و کلسیم دو گروه تحت بررسی استفاده گردید.

#### یافته‌ها

از ۲۸ نفر مبتلا به تالاسمی مژوز، ۱۹ پسر (۶۷/۹ درصد) و ۹ دختر (۳۲/۱ درصد) با میانگین سنی  $11/75$  و  $60$  نفر افراد سالم، شامل  $40$  پسر (۶۶/۷ درصد) و  $20$  دختر (۳۳/۳ درصد) با میانگین سنی  $11/36$  سال بودند. در دو گروه مورد بررسی، از نظر ترکیب جنسی و میانگین سنی تفاوت آماری معنادار وجود نداشت (p=0.45 و p=0.82).

**جدول ۱: مقایسه GI, DMF و ترکیب شیمیایی بزاق پاروتید (میلی مول بر لیتر) در بیماران مبتلا به تالاسمی مژوز و گروه کنترل**

P.Value	بیماران تالاسمی مژوز		متغیر
	افراد سالم	شمار: ۶۰	
	Mean $\pm$ SD	Mean $\pm$ SD	
p<0.001	$23/28 \pm 2/16$	$23/35 \pm 3/05$	پوسیدگی دندانی (DMF)
p<0.001	$0/39 \pm 0/34$	$0/91 \pm 0/481$	التهاب لثه (GI)
p<0.001	$1/77 \pm 1/47$	$4/14 \pm 2/15$	کلسیم
p<0.001	$11/80 \pm 1/17$	$13/06 \pm 1/53$	فسفر غیرآلی
p=0.34	$27/46 \pm 5/24$	$28/82 \pm 5/58$	پتاسیم
p=0.009	$30/35 \pm 9/61$	$24/64 \pm 9/00$	سدیم
p=0.035	$22/8 \pm 1/58$	$22/07 \pm 0/94$	اوره

عنوان کردند، که میزان شیوع پوسیدگی دندان‌ها و التهاب لثه، حتی در بیماران مبتلا به تالاسمی مژوزی، که در حال درمان با تزریق ماهانه‌ی پیاپی خون و یا تزریق پیاپی یک شلاتور (Defroxamine) قرار می‌گیرند، پرهیز ناپذیر بوده است<sup>(12)</sup>. در این بررسی میزان التهاب لثه در افراد بیمار، تقریباً سه برابر گروه شاهد بود، هر چند که میزان التهاب لثه در گروه‌های مورد بررسی در این پژوهش، نسبت به دو گروه بررسی شده در بررسی کرافورد (Crawford) پایین بود<sup>(13)</sup> ولی باز هم نشان دهنده‌ی اختلافی معنادار میان دو گروه بود و یافته‌های این بررسی شیوع بالای التهاب لثه

#### بحث

در این پژوهش، دو شاخص پوسیدگی دندانی و التهاب لثه و پنج مارکر بیوشیمیایی بزاق پاروتید، شامل کلسیم، فسفر، پتاسیم، سدیم و اوره بررسی شد. بررسی کنونی نشان داد، که میزان میانه (Median) درباره‌ی پوسیدگی دندانی افراد مبتلا به تالاسمی مژوز، برابر هشت بود، که در مقایسه با گروه شاهد، که میانگین این شاخص برابر سه بود، میزان شیوع بالای پوسیدگی دندانی را در بیماران نشان داد، که این با بررسی پتینی (Pettini) و همکاران همواری داشت<sup>(11)</sup>. اسکوتالاری (Scutellari) و همکاران نیز،

می‌گردد<sup>(۱۸)</sup>. از این رو، می‌توان احتمال داد، که تغییر در ساختار بzac می‌تواند در افراد مبتلا به تالاسمی مژوْر باعث افزایش پوتاسیم بzac پاروتید در دو گروه اختلافی میان اندازه‌ی پتانسیم بzac پاروتید در بزرگی (Luglie) و معنادار دیده نشد. در بررسی لوگلی (Luglie) و همکاران<sup>(۱۹)</sup>، هر چند میزان پتانسیم بzac در افراد سالم کمی بیشتر بوده است، ولی این اختلاف، معنادار نبوده است. از این رو، می‌توان گفت، که نتیجه‌ی به دست آمده با بررسی لوگلی همخوانی داشته است. بر پایه‌ی یافته‌های این بررسی میزان سدیم بzac در گروه شاهد بیشتر از بیماران بوده است و این نتیجه، بر خلاف یافته‌های به دست آمده در بررسی ماوریدیس (Mavridis) و همکاران بود، که میزان سدیم بzac را در افراد مبتلا به تالاسمی مژوْر، ۲۵ میلی‌مول به لیتر و در گروه شاهد، هشت میلی‌مول به لیتر گزارش کرده بود<sup>(۲۰)</sup>. در این بررسی، مقدار اوره در مبتلایان به تالاسمی مژوْر برپایه‌ی آزمون من ویتنی، کمتر از گروه شاهد بود و این امر نشان دهنده‌ی اختلافی معنادار میان این دو گروه است، که این نتیجه، دقیقاً با بررسی لوگلی<sup>(۱۹)</sup>، که عنوان کرد، میزان غلظت اوره‌ی بzac در افراد مبتلا به گونه‌ای معنادار نسبت به افراد گروه شاهد کمتر است، همخوانی داشت.

### نتیجه‌گیری

یافته‌های این بررسی نشان داد، که میزان پوتاسیم‌گی دندان‌ها، التهاب لشه و ترکیبات شیمیایی کلسیم و فسفر بzac در بیماران مبتلا به تالاسمی مژوْر به گونه‌ای معنادار بیشتر از افراد سالم بود، ولی درباره‌ی دو ترکیب شیمیایی سدیم و اوره، اندازه‌هایی به دست آمده در بیماران، کمتر از افراد سالم بود و درباره‌ی پتانسیم بzac در هر دو گروه تفاوتی وجود نداشت.

را در بیماران مبتلا به تالاسمی مژوْر تایید می‌کند. در این باره، این باور هست، که کمبود اکسیژن خون به صورت مزمن، با توجه به نارسایی زنجیره‌ی هموگلوبین در این بیماران، ممکن است عاملی مستعد کننده در پیوند با ایجاد بیماری‌های لشه باشد<sup>(۱۴)</sup>، که در این باره می‌باشد رعایت نکردن بهداشت از سوی بیماران را نیز، در نظر داشت. لوکارلی (Lucarelli) نیز، با بیان این، که میزان پوتاسیم‌گی دندان و التهاب لشه در بیمارانی، که عمل برداشتن طحال در آنها انجام شده بود، شیوعی بالاتر دارد، عنوان کرد، که احتمال دارد برداشتن طحال در مبتلایان با افزایش شمار پوتاسیم‌گی دندان‌ها در پیوند باشد<sup>(۱۵)</sup> با توجه به این که، در این بررسی، برداشتن طحال در یک مورد از ۲۸ بیمار انجام گرفته بود. از این رو، از روی نتایج یک مورد نمی‌توان به صراحت بررسی لوکارلی را تایید کرد. در این بررسی اختلافی معنادار میان دو گروه درباره‌ی مارکر فسفر غیرآلی وجود داشت و این امر، نشان دهنده‌ی افزایش چشمگیر میزان فسفر در بzac افراد مبتلا به تالاسمی مژوْر است و این یافته با بررسی ماوریدیس (Mavridis) در تضاد است، که اظهار داشت، علت افزایش پوتاسیم‌گی دندان‌ها در بیماران مبتلا ناشی از کاهش فسفر در ترکیبات شیمیایی بzac است<sup>(۱۶)</sup>. یکی از مهم ترین اعمال تامپون‌های بzac، نگهداری غلظت فیزیولوژیک یون هیدروژن (H<sup>+</sup>) در سطح مخاطی سلول‌های اپی‌تیالی و سطوح دندان هاست. تامپون‌هایی، چون اوره، فسفات، کلسیم نیز، در بzac وجود دارند، که در نگهداری PH فیزیولوژیک بzac موثر هستند. در واقع سامانه‌های تامپونی باعث جلوگیری از اسیدی شدن بzac دهان و سرانجام پوتاسیم‌گی می‌شوند<sup>(۱۷)</sup>. از سویی، یون پتانسیم در بzac با دیلاتریزه کردن پتانسیل غشای ریزجانداران موجب نابودی آنها

## References

1. Laksmitawati DR, Handayani S, Udyaningsih-Freisleben SK, Kurniati V, Adhiyanto C, Hidayat J, et al. Iron status and oxidative stress in beta-thalassemia patients in Jakarta. *Biofactors* 2003; 19: 53-62.
2. Wanachiwanawin W. Infections in E-beta thalassemia. *J Pediatr Hematol Oncol* 2000; 22: 581-287.
۳. حق‌شناس منصور، زمانی جلال (مولفین). تالاسمی. چاپ اول دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی استان فارس. ۱۳۸۰؛ فصل‌های ۱۶ و ۱۷.
۴. صحافیان عباسعلی، بررسی بتا تالاسمی مژور و تغییرات استخوانی صورت و دندانها در ۵۰ بیمار مبتلا. مجله دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی مشهد ۱۳۷۲. سال ۳۶ شماره ۳۹ تا ۲۹. صفحه‌های ۴۲ تا ۳۶.
5. Al-Wahadni AM, Taani DQ, Al-Omari MO. Dental diseases in subjects with beta-thalassemia major. *Community Dent Oral Epidemiol* 2002; 30: 418-422.
6. Clark GM, Higgins TN. Laboratory investigation of hemoglobinopathies and thalassemia: review and update. *Clin Chem* 2002; 46: 84-90.
7. Kalman S, Atay AA, Sakallioglu O, Ozgürtaş T, Gök F, Kurt I, et al. Renal tubular function in children with beta-thalassemia minor. *Nephrology (Carlton)* 2005; 10: 427-429.
8. Bacić M, Plančak D, Granić M. CPITN assessment of periodontal disease in diabetic patients. *J Periodontol* 1988; 59: 816-822.
9. Mattila ML, Rautava P, Paunio P, Ojanlatva A, Hyssälä L, Helenius H, et al. Children's dental healthcare quality using several outcome measures. *Acta Odontol Scand* 2002; 60: 113-116.
10. Greenberg MS, Glick M. *Burket's Oral medicine, diagnosis and treatment*. 10th ed, Ontario. BC Decker Co; 2003. p. 237.
11. De Mattia D, Pettini PL, Sabato V, Rubini G, Laforgia A, Schettini F. Oromaxillofacial changes in thalassemia major. *Minerva Pediatr* 1996; 48:11-20.
12. Scutellari PN, Orzincolo C, Andraghetti D, Gamberini MR. Anomalies of the masticatory apparatus in beta-thalassemia. The present status after transfusion and iron-chelating therapy. *Radiol Med (Torino)* 1994; 87: 389-396.
13. Crawford JM. Periodontal disease in sickle cell disease subjects. *J Periodontol* 1988; 59: 164-169.
14. Hazza'a Am, Al-jamal G. Dental development in subject with thalassemia major. *J Contem Dent Pract* 2006; 1: 7: 63-70.
15. Lucarelli G, Clift RA, Galimberti M, Angelucci E, Giardini C, Baronciani D, et al. Bone marrow transplantation in adult thalassemic patients. *Blood* 1999; 93:1164-1167.
16. Siamopoulou-Mavridou A, Mavridis A, Galanakis E, Vasakos S, Fatourou H, Lapatsanis P. Flow rate and chemistry of parotid saliva related to dental caries and gingivitis in patients with thalassaemia major. *Int J Paediatr Dent* 1992; 2: 93-97.
17. Bucci E, Lo muzio L, Mignogna MD, Capparrotti Ma. Beta thalassemia and it's orodental implication. A clinical study. *Minerva Stomatol* 1990; 39: 1-8.
18. Leonardi R, Verzì P, Caltabiano M. Epidemiological survey of the prevalence of dental caries in young thalassemia major patients. *Stomatol Mediterr* 1990; 10: 133-136.
19. Lugliè PF, Campus G, Deiola C, Mela MG, Gallisai D. Oral condition, chemistry of saliva, and salivary levels of Streptococcus mutans in thalassemic patients. *Clin Oral Investig* 2002; 6: 223-226.