

دور اضطراب استقلاب الميثيونين في الخثارات الوعائية عند الأطفال
The role of Methionine Metabolism disorders in thrombosis in children

بحث علمي أعد لنيل شهادة الدراسات العليا (الماجستير) في طب الأطفال

إعداد الدكتورة : مجد غاري المغربي

بإشراف الأستاذ المساعد الدكتور
ديانا الأسمر

برئاسة الأستاذ الدكتور
سمير سرور

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

كلمة شكر

بداية نشكر الله عز وجل على نعمة الصحة والعافية و نسأله الأمان و السلام لبلدنا.

و أتقدم بالشكر للدكتورة ديانا الأسمري التي تفضلت بالإشراف على هذا البحث و كانت خير مرشد و دليل كما عهدها دائما .

وأشكر الأساتذة في اللجنة الذين تفضلوا بمناقشة البحث لإغنائه باللاحظات القيمة.

وأخيراً أشكر جميع العاملين في الهيئة العامة لمستشفى الأطفال الجامعي بدمشق على جهودهم المبذولة .

القسم النظري

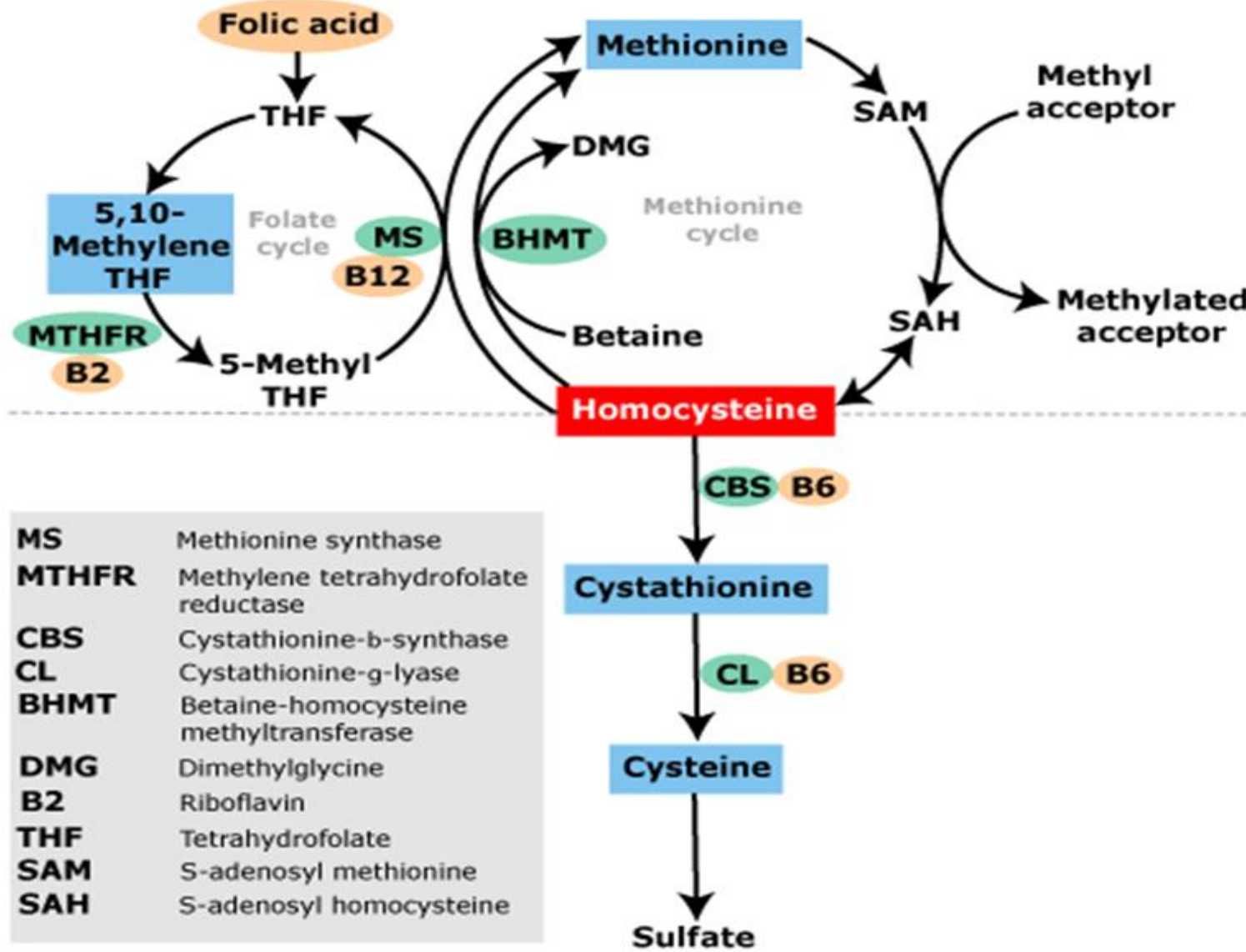
مقدمة

- الميثيونين هو حمض أميني أساسى و يؤدى السبيل الطبيعى لتنقیصه إلى إنتاج S - أدينوزيل الميثيونين و السيستين (حمض أميني غير أساسى) .
- أما الھوموسیستین فهو حمض أميني يحتوى على الكبريت ينتج عن استقلاب الميثيونين .
- يتم استقلاب الميثيونين في حلقتين استقلابيتين مستقلتين - شكل رقم (□) :
- حلقہ إعادة المیتیل Remethylation Cycle : وفیها یتحول الھوموسیستین من جدید إلى میثيونین ، وذلک عبر احد انزیمین :

الأول: أنزيم صانع الميثيونين (methionine synthase (MS)) الذي يتطلب فيتامين B12 و حمض الفوليك B9 كعوامل تميمة كما يتطلب وجود Cofactors (MTHFR) - Methyl Tetra Hydro Folate (MTHFR) الذي يحتاج اصطناعه إلى الأنزيم

الثاني : أنزيم بیتائین ھوموسیستین میتیل ترانسفیراز (BHMT) وغلوتاتیون و ذلك

2- حلقة نقل الكبريت Transe - Sulferation Cycle يتحوال عبرها الھوموسیستین إلى سیستین Cysteine بوجود فيتامين B6 (بیریدوكسین) کعامل تمیم Cystathione β - Synthase (CbS) ووجود أنزيم



شكل رقم (1) يوضح حلقات استقلاب الهوموسيستين

و يتراوح المستوى الطبيعي للهوموسيستين في المصل بين 5 إلى 15 ميكرومول / لتر ، ويكون حوالي 70-80% منه مرتبط بالبروتين.

□ و لوحظ وجود ارتفاع في الهوموسيستين لدى بعض السكان و صنف إلى :

- 1 ارتفاع خفيف : القيم المصلية بين 15 - 30 ميكرومول / لتر .
- 2 ارتفاع متوسط : القيم المصلية بين 30 - 100 ميكرومول / لتر .
- 3 ارتفاع شديد : القيم المصلية أكبر من 100 ميكرو مول / لتر ³.

أسباب فرط هوموسيستين الدم :

1- الشذوذات الأنزيمية في طريق الاستقلاب :

عوز أنزيم Cystathionin β -Synthase وهو السبب الأكثر شيوعاً ليلة الهوموسيستين الكلاسية :

بسبب عدة طفرات ويرث المرض كصفة جسدية متمنية⁴.

ويسبب عوز CbS ارتفاع في الهوموسيستين في الدم وارتفاع في الميثيونين بينما نلاحظ انخفاض السيستين⁵، الشكل 2

عيوب تشكيل الكوبالامين :Defects in Methylcobolamin Formation

الميثيل كوبالامين هو مساعد أنزيم Cystathione β Synthase الذي يساعد في إعادة تمثيل الهوموسيستين إلى ميثيونين. يكون الميثيونين منخفضاً "أو طبيعياً" إلى منخفض في عيوب الكوبالامين كما ينخفض s-adenosyl methionine

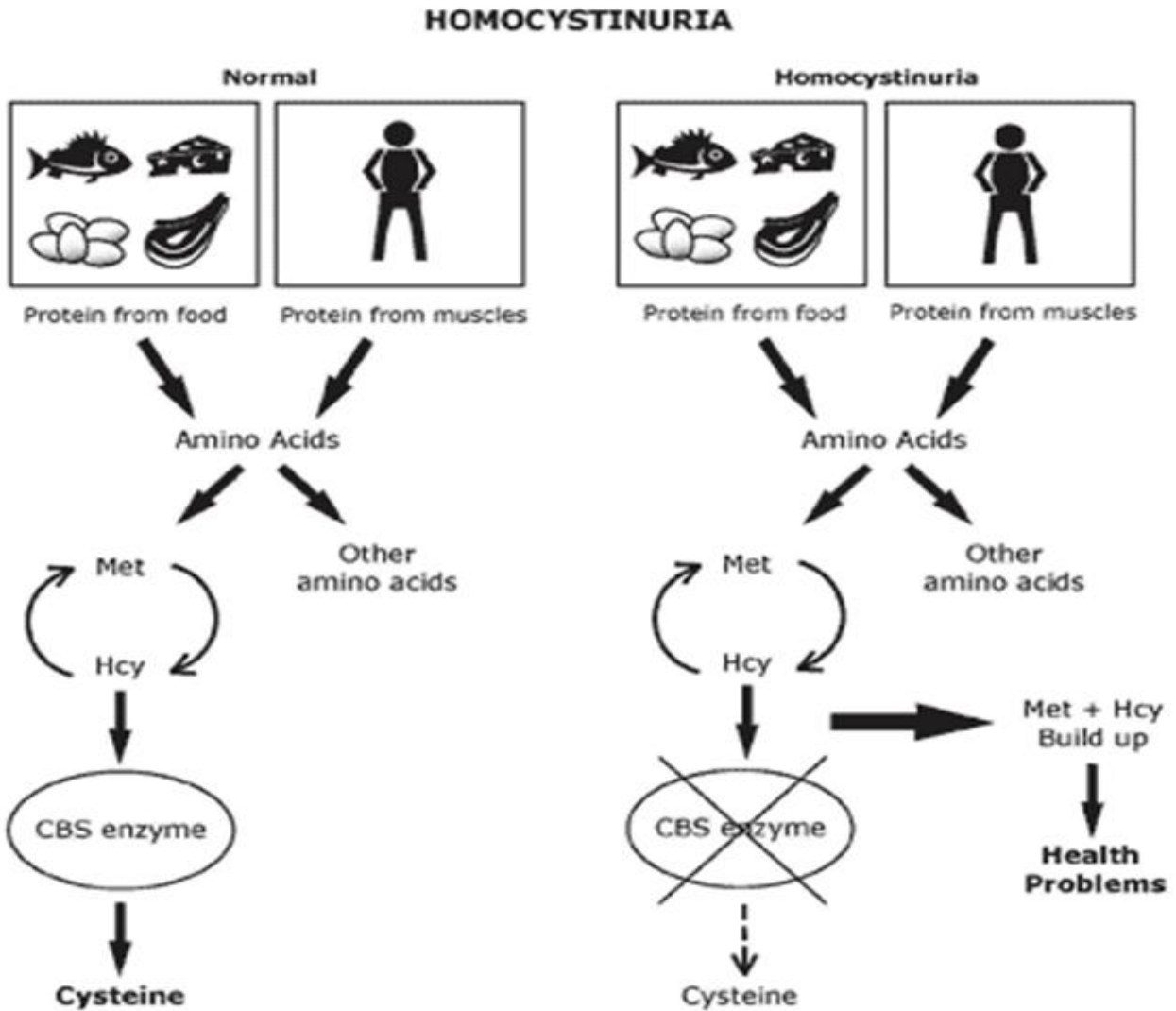
عوز أنزيم MTHFR:

وينجم عوز هذا الأنزيم عن المتغيرات Polymorphism التي تصيب مورثته التي ترمزه ينتقل المرض كصفة جسدية متمنية⁴.

يتراافق عوز الانزيم MTHFR مع ارتفاع هوموسيستين الدم ، مع ميثيونين طبيعي أو طبيعي إلى منخفض في الدم.

أشيع هذه المتغيرات T < 677 C وعندما تكون متماثلة الل الواقع فإنها تترافق مع ارتفاع نسبة الخثارات الوعائية خاصة بحال نقص الفولات⁶.

عوز S-Adenosyl hydrolase وعوز Glycine N-methyl transferase و هذه نادرة .⁶



شكل رقم (2) يوضح خلل استقلاب الهوموسيستين إلى سيستین بسبب عوز إنزيم CBS عند مرضى بيلة الهوموسيستين

أسباب فرط هوموسيستين الدم

2- العوز الغذائي :

عوز الفولات - عوز فيتامين B6 - عوز B12
ويتسبب عوز فيتامين B12 بظهورات أخرى مثل الاضطرابات العصبية وفقر الدم كبير الكريات
وبيلة حمض الميتييل مالونيك.

3-أسباب متنوعة :

القصور الكلوي - القصور الكبدي - قصور الدرق - الخباتات (في المبيض - الثدي - البنكرياس
وغيرها) - الأدوية التي تتدخل مع الاستقلاب أو تسبب تراجع في وظيفة الكلية أو تنقص
من اصطناع الفيتامينات أو امتصاصها مثل : تيوفيللين - ايزوونيازيد - تريميتوبريم -
ميتوترىكسات .

الاعراض السريرية

□ بيلة الهموسيستين الكلاسيكية :

- ▶ فشل النمو
- ▶ تأخر تطور روحى حركي
- ▶ اختلاجات
- ▶ اضطرابات عينية
- ▶ تشوهات هيكلية (مارفان)
- ▶ اضطرابات وعائية خثارية

الاعراض السريرية

▪ **بيلة الهرمونوسين الناتجة عن عيوب تشكل الميتيل كوبالانيين :**

يظهر بضعف الرضاعة و نقص المقوية و الوسن ،
ولاحقاً يتوضح تأخر التطور الروحي و الحركي .
من الموجودات المخبرية الهامة فقر الدم ضخم الأرومات
و نقص ميثنونين الدم مما يفرق هذا المرض عن بيلة الهرمونوسين الكلاسيكية .

الاعراض السريرية

▪ بيلة الهوموسين الناتجة عن عوز MTHFR

تحتليف الأعراض السريرية حسب شدة العيب الأنزيمي ، ففي حال الغياب التام لفعالية الأنزيم تحدث نوب توقف التنفس عند الولدان ، مع اختلالات عضلية رمادية قد تؤدي بسرعة للسبات و الموت. أما العوز الجزئي فيسبب التخلف العقلي و الاختلالات و صغر الرأس.

وقد تم تسجيل المرض الوعائي الباكر كظاهرة وحيدة لعوز هذا الأنزيم عند بعض المرضى وأحياناً دون وجود ارتفاع في الهوموسين ، وهذا ما شجع على إجراء دراسات حول دور حمض الفوليك في وظيفة البطانة الوعائية.

الآلية المرضية لحدوث الاعتلال الوعائي و الخثارات الوعائية في حالات ارتفاع الهرمونومسيستين:

الاعتلال الوعائي :

- 1 يسبب ارتفاع الهرمونومسيستين تحرير وحيدات النوى على اطلاق بروتين 1 و IL8 مما يسبب استقدام وتجمع الكريات البيض .
- 2 يتحول الهرمونومسيستين لمستقلب يدعى ثيولاكتون Thiolacton يتحدد مع كوليسترول LDL ثم يقيط بواسطة البالعات في الجدار الشرياني مما ينتج خلايا رغوية تطلق لاحقا الشحوم في اللويحة العصبية⁹.
- 3 يزيد تكاثر خلايا العضلات الملساء في الجدار الوعائي من خلال نقص الأدينوزين الذي ينظم عملية التكاثر والموت الخلوي في الاوعية¹⁰.
- 4 تسبب الجذور الحرقة الناتجة عن أكسدة الهرمونومسيستين المرجع أذية مباشرة لخلايا البطانة الوعائية¹¹.

الآلية المرضية لحدوث الاعتلال الوعائي و الخثارات الوعائية في حالات ارتفاع الهرمونوسينترين:

أما عن دوره في الخثار الوعائي :

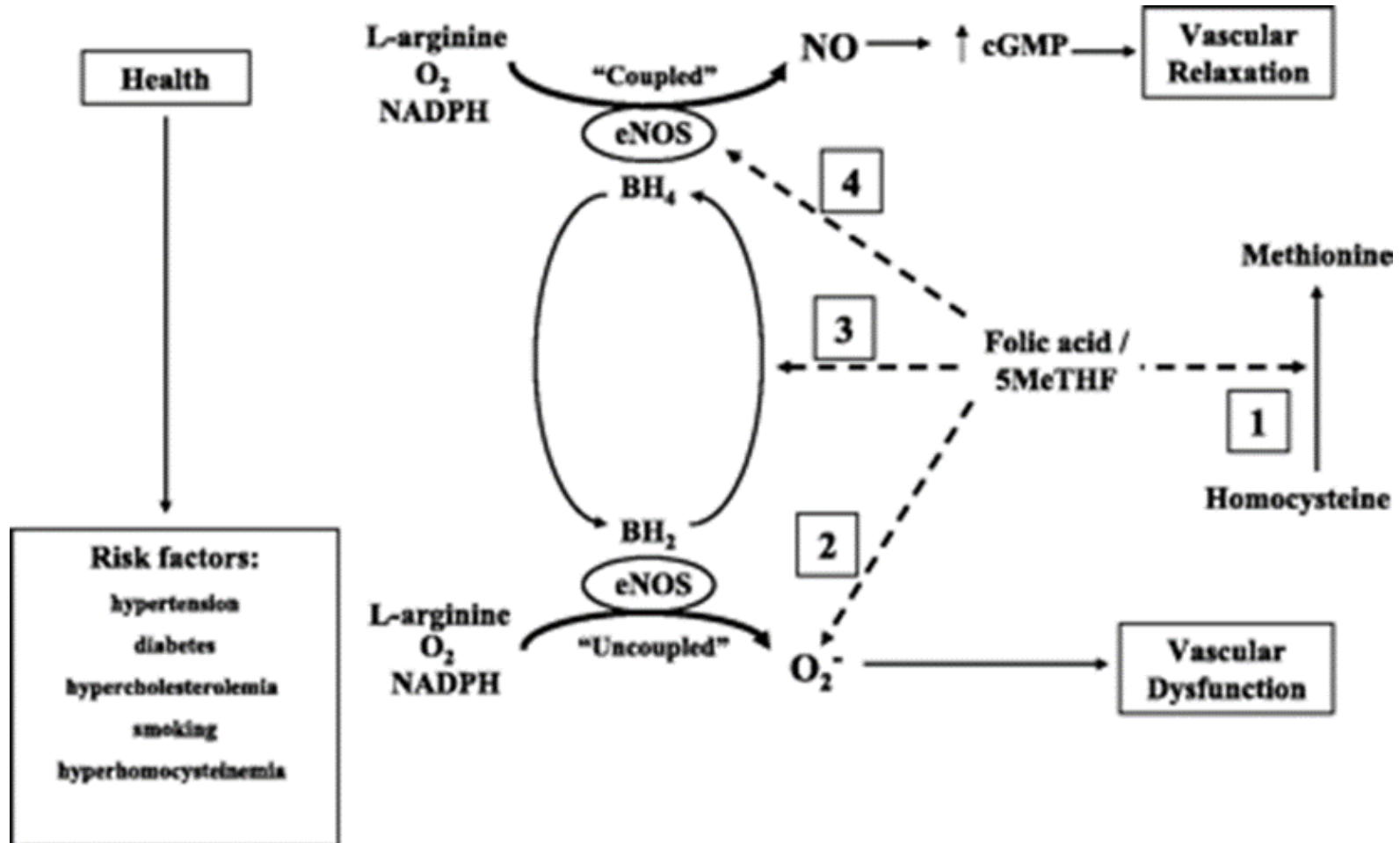
- ❖ - ينقص الهرمونوسينترين من فعالية إنزيم dimethylarginine dimethylaminohydrolase مما يلزم لتحطيم Nitric Oxide وهو مركب يثبط إنزيم synthase asymmetric dimethylarginine في خلايا البطانة الوعائية ويحدث خلل في التوسيع الوعائي¹².
- ❖ - يسبب إضعاف () Attenuation لموقع ارتباط البلاسمينوجين النسيجي .
- ❖ - يفعل العامل VII و العامل . V
- ❖ - يثبط بروتين C.
- ❖ - يزيد لزوجة الدم .
- ❖ - ينقص الآليات المقاومة للخثار حيث يغير وظيفة الترومبوэмوديلين .
- ❖ - يسبب تجمع و تراكم الصفائح¹³.

الحوادث الوعائية المرافقة

- ▶ الاحتشاء القلبي .
- ▶ أمراض القلب الاكليلية بأعمار باكرة .
- ▶ تضيق الشريان السباتي .
- ▶ النشبات الدماغية .
- ▶ الصمة الرئوية .
- ▶ خثار الوريد العميق .

الآلية المرضية لعوز الفوليك في الخثار الوعائي:

- ▶ يلعب حمض الفوليك دوراً هاماً في حماية البطانة الوعائية من خلال عدة آليات ، شكل رقم (3)
- ▶ بالجرعة العادمة 400 ميكروغرام باليوم:
- ▶ يخفض 5-MeTHF الهرمونسيستين في الدم عبر تشجيع إعادة التمثيل .
- ▶ بالجرعة العالية (20-5 ملغ باليوم)¹⁴:
- ▶ يخفض مستقلب 5-MeTHF الشكل البيولوجي الفعال لحمض الفوليك في الدم (من إنتاج الجذور الحرة المؤكسدة التي تسبب تخرُّب بطانة الأوعية) ¹⁵.
- ▶ يحفز 5-MeTHF أنزيم tetrahydrobiopteri nitric oxide synthase عن طريق دوره في توليد(BH4) BH2 من¹⁶.



شكل رقم (3) : شكل ترسيمي يوضح تأثير فوليك أسيد على البطانة الوعائية .

التشخيص

أولاً : إن ارتفاع الهوموسيستين في سوائل الجسم : هي الموجودات المخبرية المشخصة .

1- في البول :

يجري اختبار يدعى الكشف اللوني عن الهوموسيستين في البول ، حيث يتتحول لون البول إلى الأحمر الغامق بعد إضافة محلول سيانيد الصوديوم 5% ثم محلول نتروبروسيد الصوديوم 5%

2- في الدم:

يتم إجراء عيار الهوموسيستين الإجمالي بالدم ، وهذا يتطلب صيام 8 ساعات على الأقل قبل الاختبار . ومن الهام إجراء رحلان حموض أمينية في الدم ، مما يساعد في تقييم الميثيونين و السيستين

ثانياً :المعايير الانزيمية :

بإمكان تأكيد تشخيص بيلة الهوموسيستين الكلاسيكية بمقاييس فعالية الإنزيم CBS في عينات خزعة الكبد أو في الأرومات الليفية المزروعة . ويمكن إجراء التشخيص قبل الولادة عن طريق مقاييس فعالية الإنزيم CBS في الخلايا الأمينوسية المزروعة أو في خزعة الزغابات الكوريونية .

وتقدر الفعالية الطبيعية لأنزيم CBS بين 3.7 - 60 وحدة / ملغ بروتين بينما تبلغ في المصابين ببيلة الهوموسيستين 0-1.8 وحدة / ملغ بروتين .

ثالثاً الدراسة الوراثية الجزيئية :

حيث يتم الكشف عن الطفرة في مورثة إنزيم CBS

المعالجة

▶ هدف المعالجة : ضبط مستوى الهرمونوسين في الدم مهما كان سبب ارتفاعه لمنع المشاكل و الاختلالات المرافقة.

تدبير بيلة الهرمونسيتين الكلاسيكية

فيتامين B6 (100-500 ملخ) يومياً ▶

حمية منخفضة الميتوتين مع تعويض السيستين : ▶

تقدير الكمية المسموح بها من الميثنونين يوميا" بما يلي¹⁸: □

مرحلة الرضاعة 20-25 ملخ / كغ من وزن الجسم . △

15-10 ملخ / كغ في الأعمار أكبر . △

10-8 ملخ / كغ من وزن الجسم عند البالغ . △

وتعديل هذه الكميات بحيث نحافظ على المستوى المصلي للميثنونين ما دون 40 ميكرومول / لتر.

ويعطى السيستين يوميا" بمعدل 100-300 ملخ / كغ من وزن الجسم ، بحيث نحافظ على مستوياته الدموية بحدود 67 ميكرومول / لتر . □

البيتاين Betain وفيتامين B9 و B12: لتحفيز إعادة تمثيل الهرمونسيتين ▶

تدبير بيلة الهرمونسيتين الناجمة عن عوز MTHFR

- ▶ إعطاء الفولات (بجرعة لا تقل عن 400 مكغ يومياً)
- ▶ البيتاين
- ▶ B12
- ▶ قد يحتاج الى إعطاء الميتوتين

تدير بيلة الموموسيستين الناجمة عن عيوب الكوبولامين

B12 عضلياً ►

B9 ►

البيتاين ►

- ▶ أثبتت الدراسات أن الالتزام بالمعالجة وضبط عيار الهوموسيتين في الدم يعطي فرصة الأطفال لتحقيق نمو طبيعي ودرجة جيدة من الذكاء ، و يحميهم من التخلف العقلي
- ▶ أما عن دور إنقاص مستوى الهوموسيتين في إنقاص خطر الخثارات الوعائية مما زال غير واضحًا²⁴.

الوقاية من الخثار

عن طريق إعطاء الاسبرين أو الوارفرين (مع ضبط INR)

المسح عند الولدان :

- ▶ أصبح تحرير بيلة الهرمونوسين الكلاسيكية عند الولادة إجراء "روتينيا" في العديد من البلدان ولكن لا يوجد في سوريا حتى اليوم برنامج يعني بنخل الوليد إلا عند الشك الإفرادي
- ▶ يتم الاختبار بأخذ نقطة دم من الطفل وتوضع على الشريحة الخاصة بفحص المقياس الطيفي الكتلي الترادي Tandem Mass Spectrometry، مما يسمح بتحديد مستوى الميثيونين في الدم ، يفرض ارتفاعه إجراء رحلان حموض أمينية في الدم ، فإذا وجد ارتفاع في الهرمونوسين أيضا" فنحن أمام حالة عوز إنزيم CbS
- ▶ أما ارتفاع الميثيونين وحده فيتماشى مع عوز الأنزيم الكبدي ميتيلين أدينوزيل ترانسفيراز ²⁶ methionine adenosyltransferase

أهم أسباب الخثارات الوعائية غير المرتبطة بارتفاع الهوموسيتين :

- ▶ مع تطور الدراسات والوسائل التشخيصية ، تم التأكيد على أن الخثار الوعائي عند الأطفال هو من الأمراض متعددة العوامل المؤهبة ، فوجود عامل مؤهب صريح مثل آفات القلب الولادية فقر الدم المنجلبي أو التجفاف لا يمنع من إجراء استقصاء شامل لبقية العوامل المؤهبة للخثار²⁹

أهم أسباب الخثارات الوعائية غير المرتبطة بارتفاع الهوموسيتين :

- ▶ الامراض القلبية : بعض أفات القلب الولادية المزرقة (رباعي فالوت) والمكتسبة (الحمى الرثوية و التهاب الشغاف)
- ▶ الاضطرابات الدموية و الاعتلالات التخثرية : مثل طفرة عامل لايدن (الاضطراب الاشعى)، طفرة البروتومبيين G20210A ، زيادة نسبة بعض عوامل التخثر ، عوز مضادات التخثر (انتي ترومبين و بروتين C و S) واضطرابات حل الفيبرين
- ▶ الامراض الدموية الأخرى مثل الابيضاضات وفرط الصفائح
- ▶ التهابات الاروعية
- ▶ الرضوض
- ▶ الأسباب الاستقلابية مثل فرط الشحوم و فرط حمض اللبن
- ▶ التشوهات الوعائية

القسم العملي

أهداف البحث

- ▶ رصد شيوع حالات الخثار الوعائي بين الأطفال المراجعين والمقبولين في مستشفى الأطفال الجامعي بدمشق (خارج مرحلة الوليد : أكبر من 28 يوماً) .
- ▶ التأكيد على واقع كون الخثارات الوعائية عند الأطفال من الأمراض متعددة العوامل المؤهبة .
- ▶ رصد اضطرابات استقلاب الميثنين (و فرط هوموسيستين الدم) من حيث تواترها في الخثارات الوعائية ، أسس تشخيصها ، طرق المعالجة المتوفرة والمطبقة ، ودرجة الاستجابة والعقابيل .

► تصميم الدراسة :

دراسة مستعرضة راجعة وصفية تحليلية لجمهوره

Cross sectional Retrospective Analytic Descriptive Study

► مكان وزمان الدراسة :

مستشفى الأطفال الجامعي بدمشق في الفترة الزمنية الممتدة بين 1/1/2006 و حتى
31/12/2010.

▶ مجموعه الدراسة (العينة) :

الأطفال المقبولون في مستشفى الأطفال الجامعي بدمشق ، و الذين تتراوح أعمارهم بين 29 يوماً و 13 عاماً (أي تم استثناء قسم الخديج والوليد من الدراسة) و المشخص لديهم خثارات وعائية دماغية (شريانية أو ريدية) .

▶ معايير الإدخال في الدراسة و الاستبعاد :

- 1-أن يكون الطفل قد قبل في أقسام المشفى المختصة بالدراسة والمعالجة ، ولم يقتصر قبوله على قسم الإسعاف أو الإقامة المؤقتة .
- 2-وجود إثبات شعاعي على الإصابة الخثارية .
- 3-وجود دراسة خثارية مجرأة ونتائجها موثقة في ملف الطفل .

طريق الدراسة :

- دراسة ملفات الأطفال المشخص لديهم خثارات وعائية (خثار، احتشاء، إفقار وعائي) في مستشفى الأطفال الجامعي بدمشق خلال الفترة المذكورة .

- استخراج المعلومات السريرية (القصة السريرية ، السوابق المرضية الشخصية والعائلية ، موجودات الفحص السريري وتطوراته ، ونتائج فحص قعر العين والاوساط الكاسرة) وفق استماره بحث.

- تدوين التحاليل المخبرية و الاستقصاءات المجرأة ، والتي تضمنت (تعداد الدم الكامل، زمن البرواثرومبين و البرواثرومبين، الدراسة الخثارية و شملت طفرة لايدن (عامل التختثر الخامس)، طفرة البرواثرومبين، البروتين C، البروتين S، أنتي ترومبين III، أضداد الغوسفوليبيد، الغلوبولين، عيار هوموسين الدم، رحلان الأحماض الأمينية، فعالية العامل الثامن، طفرة MTHFR، عيار الشحوم الثلاثية والكوليسترول) .

- تم اعتبار القيم الطبيعية لهوموسين الدم تتراوح بين 5-15 ميكرومول / لیتر ، و تصنيف ارتفاعه إلى :

- خفيف : بين 15 - 30 ميكرومول/ليتر .
- متوسط : بين 30 - 100 ميكرومول/ليتر .
- شديد : أكبر أو يساوي 100 ميكرومول/ليتر

- متابعة نتائج المعالجة ونسبة الاستجابة للفيتامين B12, B6, B9، مع حمية ناقصة البروتين في الحالات التي شخص لها بيلة الهوموسين الكلاسيكية.

النتائج

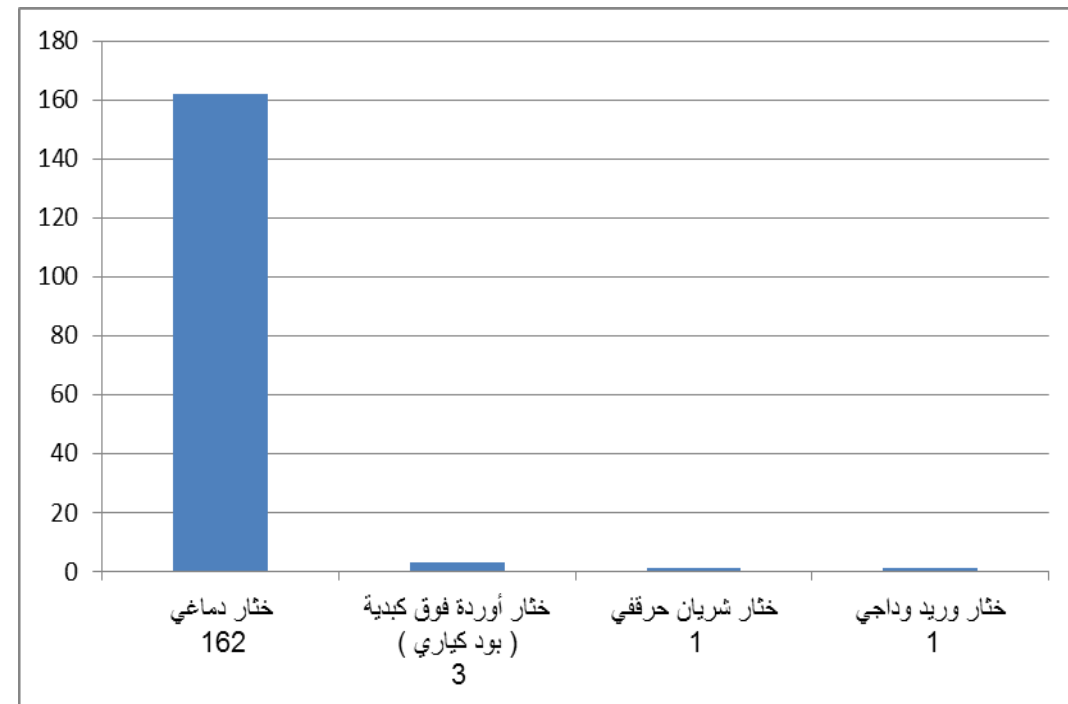
- ▶ من أصل 148955 حالة قبلت في مستشفى الأطفال (خارج قسم الحواضن) خلال فترة الدراسة كان عدد حالات الخثار الوعائي 167 حالة ، مما يشكل نسبة 11.21 من كل 10000 قبول .
- ▶ و شكل الذكور وعدهم 75 طفلاً (44.91 %) من حالات الخثار ، وشكل الإناث وعدهن 92 طفلة " (55.08 %) من الحالات ، فنسبة الذكور إلى الإناث 0.81 .
- ▶ و بلغ العمر الوسطي للحالات 3.97 سنة مع انحراف معياري 2.12 ، و كان 41.91 % من الأطفال بعمر سنتين فما دون ، جدول رقم (1) .
- ▶ تم استبعاد ثمانية ملفات لعدم استكمال الدراسة الخثارية فيها بشكل واضح .

النسبة المئوية	النكرار	العمر بالسنوات
% 41.91	70	شهر - 2 سنة
% 14.37	24	2 سنة - 4 سنة
% 17.96	30	4 سنة - 6 سنة
% 13.77	23	6 سنة - 8 سنة
% 5.38	9	8 سنة - 10 سنة
% 6.58	11	10 سنة - 13 سنة
% 100	167	المجموع

جدول رقم (1) التوزع العمري لأطفال الخثار الوعائي

أشيع الإصابات الخثارية عند مرضى الدراسة

▶ وجد أن الخثار الوعائي الدماغي هو الخثار الأكثر توارداً عند الأطفال في الدراسة ، إذ بلغت نسبته المئوية 97% ، أما الخثارات غير الدماغية فهي فقط خمس حالات ، كما يظهر الشكل رقم (1) .



الشكل رقم (1) يبين توزع حالات الخثار الوعائي تشربيحا"

توزيع مرضى الخثار الدماغي حسب وجود عامل صريح مؤهّب للخثار

توزعت حالات الخثار الدماغي الـ 159 المشمولة في دراستنا حسب وجود عامل مؤهّب للخثار الوعائي على مجموعتين ، يوضحها جدول رقم (2) :

المجموعة الأولى : A مجموعة الأطفال الذين وجد لدى كل منهم عامل خطر صريح مؤهّب للخثار الوعائي تم التعرف عليه من خلال القصة المرضية أو الفحص السريري ، و تم تأكيده أحياناً ببعض الاستقصاءات و الفحوص المخبرية المناسبة (مثل البزل القطني و ايكو القلب) .
وبلغت 99 طفلاً أي 62,26 % من حالات الإصابة الدماغية .

المجموعة الثانية : B مجموعة الأطفال الذين لم يكن لدى كل منهم عامل خطر صريح مؤهّب للخثار الوعائي عند القبول في المشفى .
وبلغ عدد الأطفال فيها 60 حالة أي 37,73 % من حالات الإصابة الوعائية الدماغية .

النسبة المئوية	عدد الحالات	المجموعة	
% 23.89	38	آفة قلبية	المجموعة A
% 6.28	10	قصور كلوي و نقرور	
% 11,32	18	التهاب سحايا	
% 7,5	12	التهاب دماغ	
% 3,77	6	ابيضاض دم	
% 4.40	7	تجفاف	
% 5,03	8	رض على الدماغ	
% 62,26	99	المجموع	
%37.73	60	لا عامل مؤهّب صريح	المجموعة B
%100.00	159	المجموع	

جدول رقم (3) توزع حالات الخثار الوعائي حسب العوامل المؤهّبة

توزيع مرضى الدراسة حسب عدد العوامل المؤهبة

في 44,65 % من حالات الخثار الدماغي توفر عدة عوامل مؤهبة للخثار (3 فما فوق) ،
أما في 22,01 % وجد عامل واحد فقط

وبمقارنة تكرار مؤهبات الخثار باستخدام اختبار Chi-Square (Chi-Square) حصلنا على الجدول رقم (3) ، نلاحظ فيه أن قيمة $P\text{-value} = 0.000$ أصغر من قيمة الدلالة الإحصائية وهذا يدل على وجود فروق ذات دلالة إحصائية بين تكرار العوامل المؤهبة للخثار الوعائي الدماغي .

P-Value	df	Chi-square	النسبة المئوية	عدد الحالات	عدد العوامل المؤهبة
0.000	3	53.101	4.40%	7	0
			22.01%	35	1
			28.93%	46	2
			44.65%	71	3
			100.00%	159	المجموع

جدول رقم (3) يبين عدد العوامل المؤهبة للخثار الوعائي الدماغي ونتائج اختبار Chi-square وقيمة معنويته

توزيع نسب الاضطرابات التخثيرية بين مرضى الدراسة

- وبحسب الدراسة الخثارية فإن أشيع الاضطرابات الوراثية المشخصة المؤهبة للخثار هي طفرة عامل التخثر الخامس (المعروفة بطفرة لايدن Leiden Factor G1961A) التي أجريت في 134 حالة من أطفال الخثار الدماغي وكانت إيجابية" في 24 منها (17.91 %) ، ووجدت مترافقاً اللواقي في 20 حالة ومتماطلة اللواقي في 4 حالات .
- ويوضح الجدول التالي النسب المئوية لتواجد بعض الاضطرابات التخثيرية عند أطفال دراستنا :

الاضطراب التخثري	النسبة المئوية من الحالات المجرى فيها
طفرة البروثرومبين	%16
عوز انتي ثرومبين III	%7.29
عوز بروتين C	%6.45
عوز بروتين S	%5.2
ارتفاع العامل الثامن	%0

جدول رقم (4) يبين النسب المئوية لاضطرابات التخثر الدموية

ارتفاع الهوموسيستين لدى مرضى الدراسة

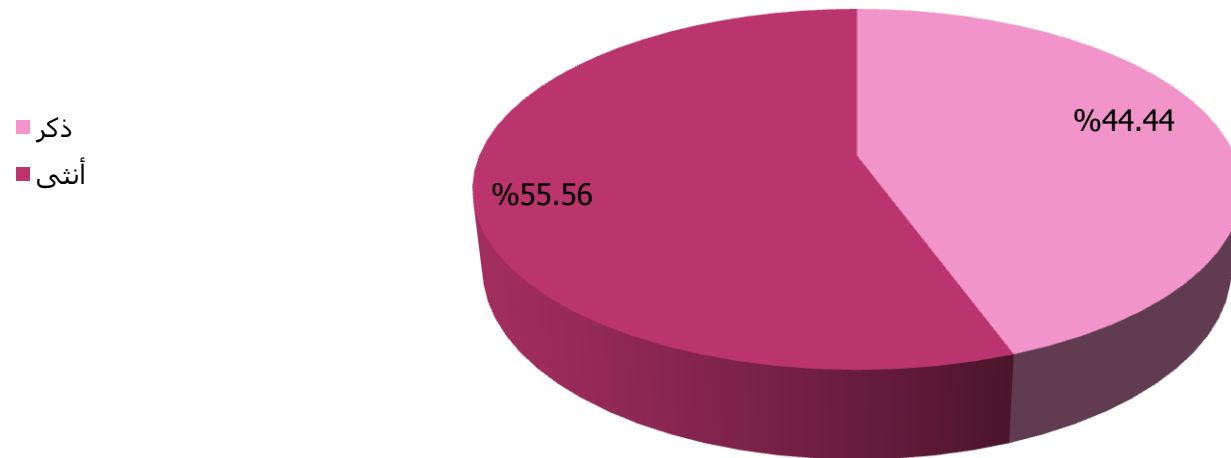
أجري عيارات هوموسيستين الدم الإجمالي في 91 حالة - حتى وإن لم تتوفر قصة عائلية إيجابية أو موجودات سريرية هيكلية أو عينية تشير للمرض - وقد وجد مرتفعاً في 18 حالة (أي بنسبة 19,78 % من الحالات التي أجريت فيها التحليل)

توزعت في الفئات العمرية حسب الجدول رقم (5) ، فكما نلاحظ إن 50 % من الأطفال كانوا بعمر أكبر من 7 سنوات عند التشخيص ، وبلغ العمر الوسطي 5.83 سنة مع انحراف معياري 4.28 .

النسبة المئوية	العدد	العمر بالسنوات
27.78%	5	من شهر إلى 2 سنة
22.22%	4	من 2 سنة إلى 7 سنة
50.00%	9	من 7 سنة إلى 13 سنة
100.00%	18	المجموع

جدول رقم (5) يبين العدد والنسبة المئوية لتوزع الأطفال المصابين بفرط هوموسيستين وفقاً للعمر بالسنوات

أما بالنسبة للجنس فبلغ عدد الذكور 8 (44,44 %) والإإناث 10 (55,56 %) ، ف تكون النسبة الذكور/ الإناث : 0.8 وهذا ما يوضحه الشكل رقم (2) :



الشكل رقم (2) يبين التوزع النسبي لأفراد دراسة ارتفاع الهرمونسيستين حسب الجنس

▶ وجد قرابة من الدرجة الرابعة عند 44.44% من اطفال ارتفاع الهوموسيتين

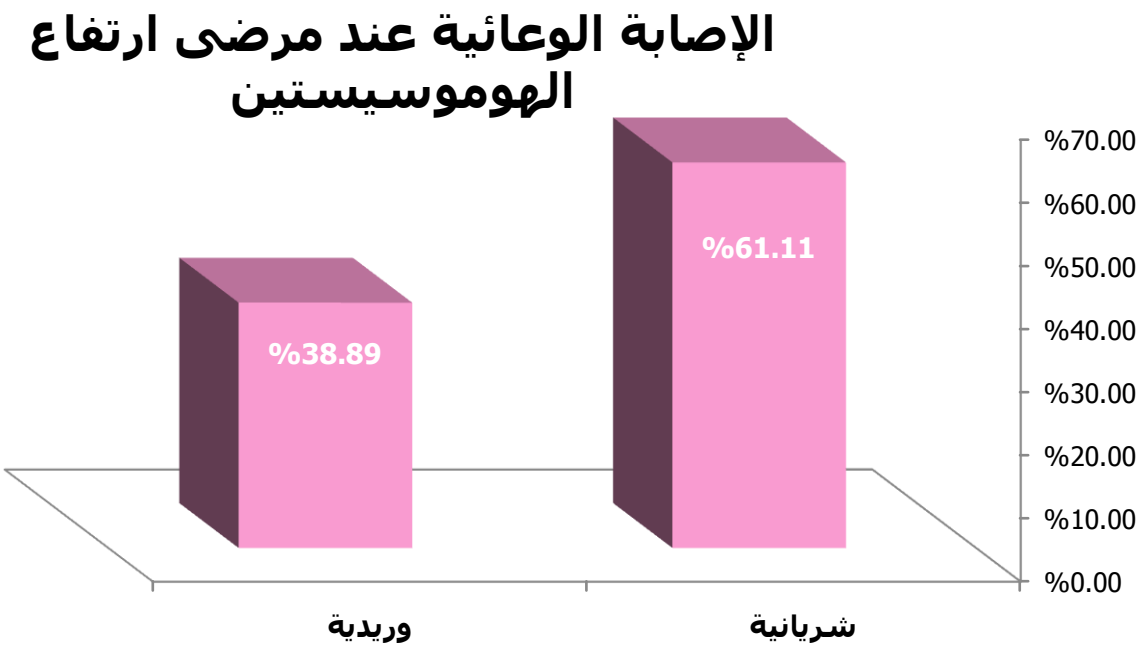
▶ وبمراجعة القصة المرضية تبين أن ثلاثة أطفال (16.66%) شخص لديهم سابقاً خلع بلورة ، وأربعة (22.22%) لديهم تأخر تطور روحى حركي قبل مراجعة المشفى ، وهذه الحالات شخصت لاحقاً" حسب الاستقصاءات كبيلة هوموسيتين كلاسيكية

▶ و عند 11 طفلاً" (61.11%) كانت الإصابة الوعائية هي مفتاح التشخيص للهوموسيتينيميا .

توزيع مرضى ارتفاع الهرمونسيستين حسب الإصابة الوعائية

كانت الإصابة الوعائية الدماغية شريانية في 11 حالة من أصل 18 حالة ارتفاع هرمونسيستين الدم أي بنسبة 61,11 % ، غالباً توضعت الإصابة في منطقة توزع الشريان المخي المتوسط .

أما الحالات السبعة الباقية فكانت الإصابة وريدية أي بنسبة 38,88 % ، شكل رقم (3) .



الشكل رقم (3) يبين التوزع النسبي لأفراد دراسة ارتفاع الهرمونسيستين حسب الإصابة الوعائية

درجة ارتفاع الهروموسيستين في مرضي الدراسة

كان ارتفاع الهروموسيستين شديداً عند جميع مرضى بيلة الهروموسيستين الكلاسيكية السبعة مع أربع حالات أخرى أي بنسبة 67.11% من إجمالي حالات فرط الهروموسيستين ، و متوسطاً عند 27.77% منها و خفيفاً عند 11.11% ، وبلغ وسطي عياره المصل 71.66 ميكرومول / ليتر مع انحراف معياري 36.35 ، جدول رقم (6) .

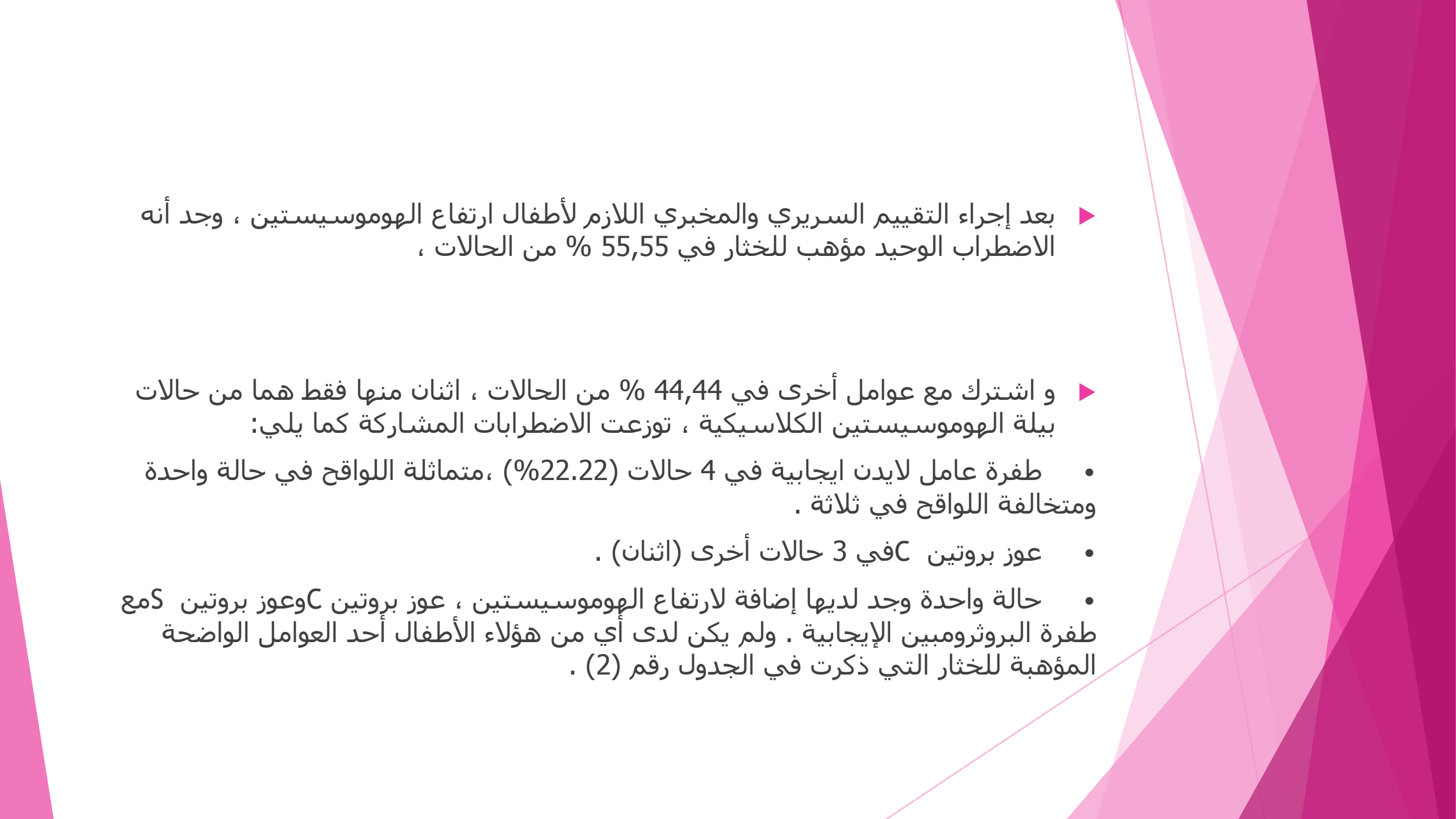
حالات الهروموسيستين المرتفع	العدد	النسبة المئوية
ارتفاع خفيف	2	11.11%
ارتفاع متوسط	5	27.78%
ارتفاع شديد	11	61.11%
المجموع	18	100.00%

جدول رقم (6) يبين العدد والنسبة المئوية لحالات الهروموسيستين المرتفع

وبإجراء حساب لقيمة كاي سكوير مع عدد درجات الحرية لتقدير ارتباط شدة ارتفاع الهرمونسيستين مع خطر الخثار ، نجد أن القيمة المحسوبة ل $P\text{-value} = 0.03$ و هي أصغر من مستوى الدلالة الإحصائية (0.05). وبالتالي كلما ازداد عيار هرمونسيستين الدم كلما زاد خطر الإصابة الوعائية وقد أظهرته الدراسات العالمية ، جدول رقم (7) .

P-Value	df	Chi-square	النسبة المئوية	عدد الحالات	ارتفاع هرمونسيستين
0.030	2	7	11.11%	2	ارتفاع خفيف
			27.78%	5	ارتفاع متوسط
			61.11%	11	ارتفاع شديد
			100.00%	18	المجموع

جدول رقم (7) يبين العدد والنسبة المئوية لارتفاع الهرمونسيستين في الدراسة ونتائج اختبار Chi-square وقيمة معنويته

- 
- ▶ بعد إجراء التقييم السريري والمخبري اللازم لأطفال ارتفاع الهموسيستين ، وجد أنه الاضطراب الوحيد مؤهّب للخثار في 55,55 % من الحالات ،
 - ▶ و اشتراك مع عوامل أخرى في 44,44 % من الحالات ، اثنان منها فقط هما من حالات بيلة الهموسيستين الكلاسيكية ، توزعت الاضطرابات المشاركة كما يلي:
 - طفرة عامل لايدن إيجابية في 4 حالات (22.22%) ، متماثلة الل الواقع في حالة واحدة ومتخالفة الل الواقع في ثلاثة .
 - عوز بروتين Cفي 3 حالات أخرى (اثنان) .
 - حالة واحدة وجد لديها إضافة لارتفاع الهموسيستين ، عوز بروتين Cوعوز بروتين K مع طفرة البروثرومبين الإيجابية . ولم يكن لدى أي من هؤلاء الأطفال أحد العوامل الواضحة المؤهّبة للخثار التي ذكرت في الجدول رقم (2) .

انتشار طفرة MTHFR بين مرضى الخثار الدماغي

أجريت طفرة MTHFR في 108 حالة من حالات الخثار الدماغي ، وكانت إيجابية متماثلة اللوائح في 17.59% منها ، وإيجابية متخالفة اللوائح في 39.8% منها ، جدول رقم (8) .

النسبة المئوية	عدد حالات الخثار الدماغي	
%17.59	19	طفرة MTHFR متماثلة اللوائح
%39.80	43	طفرة MTHFR مخالفه اللوائح
%57.40	62	المجموع
%42.59	46	طفرة MTHFR سلبية
%100	108	المجموع الكلي

جدول رقم (8) النسبة المئوية لإيجابية طفرة MTHFR عند أطفال الخثار الدماغي

انتشار طفرة MTHFR بين مرضى ارتفاع الهرمونسيستين

▶ ترافق طفرة MTHFR الإيجابية مع ارتفاع الهرمونسيستين في 10 حالات فقط وفق الجدول رقم (9):

النسبة المئوية	MTHFR إيجابية	
%11.62	10	ارتفاع هرمونسيستين الدم
%88.37	76	هرمونسيستين الدم طبيعي
%100	86	المجموع

جدول رقم (9) انتشار ترافق طفرة MTHFR مع الهرمونسيستينيما عند أطفال الخثار الدماغي

نسبة انتشار عوز B9 و B12 عند مرضى الدراسة

أجري عيارات فيتامينات B9, B12 في المصل لدى 143 حالة خثار دماغي ، فوجد نقص في فيتامين B12 لدى أربعين طفلاً (27.97%) ، ووجد نقص في فيتامين B9 لدى 21 طفلاً (14.68%). ترافق نقص فيتامين B12 مع ارتفاع الهوموسيستين لدى 8 أطفال (20%) ، وترافق عوز B9 مع فرط هوموسيستين الدم لدى 7 أطفال ، جدول رقم (10)

النسبة المئوية	نقص فيتامين B9	النسبة المئوية	نقص فيتامين B12	
%33.33	7	%20	8	ارتفاع هوموسيستين الدم
%66.66	14	%80	32	هوموسيستين الدم طبيعي
%100	21	%100	40	المجموع

جدول رقم (10) ترافق عوز فيتامين B12 و فيتامين B9 مع الهوموسيستينيميا عند أطفال الخثار الدماغي

نسبة انتشار عوز B9 و B12 عند مرضى فرط الهوموسين

وتمت دراسة تأثير عوز B12 في ارتفاع الهرمونسيستين من خلال الجدول رقم (11) حيث نجد أن ($P-value = 0.010$) أصغر من مستوى الدلالة الإحصائية (0.05). أي هناك ارتباط بين ارتفاع الهرمونسيستين والعوز في فيتامين B12 إذ يحدث ازدياد في عيار هرمونسيستين الدم مع النقص في الفيتامين B12.

P-Value	Df	Chi-square	المجموع	عوز B12					
				الطبيعي	نقص				
0.01	2	9.164		2	2	التكلار			
				11.11%	11.11%	النسبة المئوية			
				5	5	التكلار			
				27.78%	27.78%	النسبة المئوية			
				11	3	التكلار			
				61.11%	16.67%	النسبة المئوية			
				18	10	التكلار			
				100.00%	55.56%	النسبة المئوية			
				المجموع					
				الحالات ارتفاع الهوموسي ستين					
				خفيف					
				متوسط					
				شديد					

جدول رقم (11) يبين العدد والنسبة المئوية لارتفاع الهرمونسيستين في الدراسة وفقاً لنتائج عيار فيتامين B12 ونتائج اختبار Chi-square وقيمة معنوته

المعالجة و الاستجابة والعقاب

بعد تشخيص بيلة الهوموسيستين وضع الأطفال على فيتامينات B بجرعات عالية . ▶

فيتامين 500 B6 ملг / اليوم (250- 1000 ملг/اليوم) ▶

فيتامين 5-10 B9 ملг / اليوم ▶

فيتامين 1000 B12 مكغ/ اليوم ▶

بالإضافة إلى حمية منخفضة البروتين ، وعند التخريج تم إعطاء موعد في العيادة الاستقلابية و العصبية للتقييم . ▶

و أعطيت حالات نقص فيتامينات B جرعات علاجية مناسبة مع توصيات غذائية . ▶

رائع 13 طفلا" العيادة الاستقلابية وتم إعادة عيار هوموسيستين الدم لديهم ، ولم يلاحظ انخفاض هام في الهوموسيستين لديهم . □

اختلفت شدة الإصابة الوعائية الدماغية بين أطفال ارتفاع الهوموسيستين ، لكنها أدت للوفاة عند طفلة واحدة فقط حيث كان الاحتشاء الدماغي لديها واسعاً، و تكررت الإصابة الخثارية لدى طفلين من الأول أصيب بخثار شريان عضدي أثناء وجوده في المشفى ، والثاني عاد بعد سنة من تخرجه من المشفى بقصة احتشاء دماغي جديد . □

ومن الجدير بالذكر أن الطفل الأول كان قد بدأ المعالجة بالفيتامينات عند وجوده بالمشفى ، أما الثاني فلم يلتزم بالمعالجة . □

عانيا الأطفال من درجات مختلفة من الخلل العصبي ، وصلت إلى شديد (يعتمد على غيره لإنجاز جميع نشاطاته) لدى طفلين و معتدل (صعوبات حركية يحتاج لتجهيزات مساعدة) لدى 6 أطفال و خفيف (خزل شقي لا يحتاج تجهيزات مساعدة أو صنفوف خاصة) لدى 5 أطفال بينما لم تبق عقابيل لدى 4 أطفال . □

المناقشة

تتجه أغلب الدراسات العالمية إلى أن نسبة الإصابات الخثارية عند الأطفال تزداد سنويًا، و في دراسة أجراها Sandoval وزملاؤه في أمريكا نشرت عام 2008 لاحظ زيادة بنسبة الخثار الوريدي عند الأطفال تحت 18 سنة من 0.3 إلى 28.8 من كل 10000 قبول مشفوي في السنة بين عامي 1992 و 2005.³⁰

وفي دراسة Raffini وزملاؤه الأمريكية التي نشرت عام 2009 لوحظ زيادة بنسبة الخثار الوريدي عند الأطفال تحت 18 سنة من 34 إلى 85 حالة من كل 10000 قبول مشفوي في السنة بين عامي 2001 و 2007.³¹

كانت النسبة الأكبر من الخثارات الوعائية هي الخثارات الدماغية فقد بلغت 97% من حجم عينة الدراسة ، ووصلت إلى نسبة 10.87 من كل عشرة آلاف قبول خلال فترة الدراسة.

هذا وتعد السكتات الدماغية سبباً "هاماً" للمرضى والوفيات عند الأطفال ، وتتراوح النسبة العامة لحدوثها عند الأطفال بين 1.5 - 2.8 من كل 10000 طفل سنويًا.

المناقشة

▶ وجد أن نسبة حالات الخثار الدماغي مجهولة السبب ، أو التي لم تحمل منذ القبول عامل مؤهّب صريح للخثار كانت عالية في دراستنا ، وتقرب من نتائج دراسة غير منشورة أجرتها د.نجم في مشفى الأطفال الجامعي بدمشق عام 2004 تناول فيها حالات الاحتشاء الدماغي التي راجعت المشفى خلال ذاك العام ، ووجد أنه فقط 66.66 % من حالات الدراسة حمل سبباً " واضحًا " للخثار ، وهذا أمر وجدناه في دراسة الباحث Mancini لعام 1997 بلغت النسبة المئوية لحالات الخثارات الدماغية التي بقيت مجهولة العامل المسبب رغم الاستقصاءات تتراوح بين 50-20%²⁰.

المناقشة

- ▶ وقد وجدنا أن القسم الأعظم من الحالات فيه أكثر من عامل واحد مؤهّب ، وأن ما يقارب نصف الحالات لديه 3 عوامل فما فوق ، يمكن أن نطلق عليها مصطلح الأمراض غير الصافية ، مما يستدعي التوسيع بالاستقصاءات عند مريض الخثار مع الانتباه إلى موجودات الفحص السريري والقصة السابقة فوجود خلع بلوره العين عند طفل لديه خثار وعائي ملزم لاستقصاء ارتفاع الهرمونسيستين بالدم دون تأخير²⁹ .
- ▶ وفي دراسة د. نجم وجد أن 69.46 % من العدد الكلي لحالات الدراسة ، لديها أكثر من عاملين مؤهّبين للخثار الوعائي بعد التوسيع بالاستقصاءات المخبرية

المناقشة

- ▶ أظهرت دراستنا أن أشيع اضطراب مؤهب للتختثر هو طفرة عامل لايدن ، كما في دراسة Christine Heller وزملاؤه في جامعة فرانكفورت بألمانيا عام 2003 حيث بلغت نسبة طفرة عامل لايدن 14.8%³².
- ▶ وفي دراسة Ehrenforth و زملاؤه عام 1999 بلغت نسبة إيجابية طفرة لايدن 27.71% وكان أشيع اضطراب مورثي خثاري يشخص بين الحالات³³.

المناقشة

إن نسبة ارتفاع هوموسيستين الدم كانت عالية في دراستنا (19.78 %) ، وهذا أمر معروف عالميا" كمل في دراسة أجراها Huici و زملاؤه في اسبانيا عام 2014 التي وجد فيها هوموسيستين الدم مرتفعا بنسبة 18,75 % من الحالات التي أجري فيها عيارة المصلي³⁴

وفي دراسة أجراها - Jasna Leniček Krleža في كرواتيا عام 2013 بلغت نسبة ارتفاع الهوموسيستين 14.89 % من مجموع العينة³⁵

و قد وجدنا علاقة ذات قيمة إحصائية بين مستوى هوموسيستين الدم و خطر الإصابة الوعائية وهذا ما ظهر في عدة دراسات عالمية .

وفي الدراسة الاسپانية عام 2001 كان 50% من أطفال ارتفاع الهوموسيستين هم بعمر فوق سبع سنوات³⁶

وبذلك نستطيع أن نضع ارتفاع الهوموسيستين كعامل مؤهّب للخثار الوعائي في سن المدرسة لدى الأطفال ، مع وجود أرجحية طفيفة للإناث على الذكور ، و تكررت هذه الأرجحية في دراسة يابانية عام 2004³⁷

المناقشة

ووجدت أعراض توجه نحو بيلة الهوموسيستين الكلاسيكية لدى 38.89% من حالات ارتفاع الهوموسيستين بينما في دراسة غير منشورة أجراها د. صاتو في مشفى الأطفال الجامعي بدمشق عام 2012 راجع فيها حالات الهوموسيستينوريا خلال فترة 12 سنة من 2000 حتى 2011 وجد أن الداعي الرئيسي للاستشفاء عند هؤلاء المرضى كان الإصابة الوعائية في (70.83%) من الحالات .

وجدنا زيادة نسبة الإصابة الوعائية الدماغية الشريانية بالمقارنة مع دراسة أجراها Bilijana وZmaloه عام 2011 في صربيا حيث كانت الإصابة شريانية في 27,69% من الحالات ووريدية 72,3% منها³⁸

وفي دراسة أجراها Fredrico وZmaloه عام 2003 في فرنسا بلغت نسبة الإصابة الشريانية 26% والإصابة الوريدية 71% ، وكانت مشتركة في 3%.

أما في دراسة Simorre B وZmaloه عام 2002 في فرنسا كانت الإصابة الوريدية هي الأكبر بالحدوث والأكثر توارداً" إذ بلغت نسبتها 64%.³⁹

المناقشة

- ▶ من الهام أن نؤكد أنه حسب الدراسة الختارية كان ارتفاع **الهوموسيستين** هو الاضطراب الوحيد المؤهّب للختار عند 55.55% من حالات ارتفاع **الهوموسيستين** ، واشترك مع اضطرابات أخرى في 44.44% من الحالات .
- ▶ في دراسة أجراها Karaca عام 2013 في تركيا تضمنت ستة أطفال مصابين ببيلة **الهوموسيستين الكلاسيكية** ، تم استقصاء طفرة عامل لايدن وطفرة البروتورومبين ، فوجد توزعها "متشاربها" بين الحالات ولم تكن نسبة إيجابيتها أعلى لدى الحالات التي عانت من خثار وعائي ، مما يؤكد أن ارتفاع **الهوموسيستين** وحده كافي لتحريض الخثار الوعائي⁴⁰.

المناقشة

- ▶ نلاحظ أن نسبة الطفرة MTHFR متتماثلة اللوائح مرتفعة في دراستنا (58.10 %) .
- ▶ وفي دراسة أمريكية أجريت عام 2013 وجد أن نسبة طفرة (677TT) MTHFR متتماثلة اللوائح بلغت 13 % أما طفرة MTHFR متخلافة اللوائح (CT 677) فبلغت نسبتها 33%⁴¹.
- ▶ وترافق الطفرة الإيجابية مع ارتفاع الهرمونوميسيتين فقط في 11.62 % من حالاتها ، وهذا ما يدعم اتهام العديد من الدراسات والأبحاث لهذه الطفرة في الخثارات الوعائية المرضية .

المناقشة

▶ لوحظ عوز فيتامين B9, B12 لدى نسبة هامة من أطفال الدراسة ، واقتربت نتائجنا من دراسة اسبانية وجد فيها نقص فيتامين B12 لدى (25,76 %) من الحالات ، وترافق هذا النقص مع ارتفاع الهرمونوميسيتين في (48,80 %)⁴².

التوصيات

الاحتشاءات الوعائية وخاصة الدماغية من الأمراض ذات المراضة و الوفيات المرتفعة عند الهامة عند الأطفال و لابد من استقصاء العوامل المؤهبة و منها العوامل الوراثية في كل حالة خثار خاصة طفرة العامل لايدن، عوز فيتامين B12 و B9 و ارتفاع الهوموسستين و طفرات الا . MTHFR

نشر النصح بالابتعاد عن زواج الأقارب الذي يسبب زيادة تواتر الأمراض الوراثية و منها الآفات الوراثية المسيبة لارتفاع الهوموسستين و ذات الخطورة العالية في حدوث الخثارات الوعائية .

لفت نظر الجهات الصحية المعنية إلى وجوب التوسع في برامج التثقيف الغذائي ، و ضرورة تأمين الأغذية الخاصة ومستلزمات الحمية الغذائية لمرضى فرط الهوموسستين.

ضرورة تطبيق اختبار مسح الولدان من أجل أمراض فرط هوموسستين الدم والعديد من الأمراض الاستقلابية و الوراثية عموما".

المراجع

1. Kliegman RM, Stanton BF, St. Geme J, Schor N, Behrman RE, eds.,(2011). Nelson Textbook of Pediatrics , 19th Ed.
2. Champe, PC and Harvey, RA.,(2007).Biochemistry Lippincott's Illustrated Reviews, 4th Ed.
3. Kang SS, Wong PW, Malinow MR.,(1992) Hyperhomocyst(e)inemia as a risk factor for occlusive vascular disease. Annu Rev Nutr ; 12:279.
4. Homocystinuria, Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM).
5. Mudd SH,CeroneR, SchiaffinoMC,et al. (2001). GlycineN-methyltransferase deficiency: a novel error causing persistent isolated hypermethioninaemia.J InheritMetab Dis.24:448-464.
6. James Leonard,(1978). Physician's Guide to the Treatment and Follow-Up of Metabolic Diseases . N Engl J Med. August 17; 299:317-323 . doi:10.1056/NEJM197808172990701
7. Shulman D., (1977). Homocystinuria in two south African negro siblings. S Afr Med J. 52 (3):127.
8. Summers KM, West JA, Peterson MM.,(2006). Challenges in the diagnosis of Marfan syndrome. Med J Aust. Jun 19;184(12):627-31.
9. McCully KS.,(1996). Homocysteine and vascular disease. Nat Med . 2:386.
10. Riksen NP, Rongen GA, Blom HJ, Russel FG, Boers GH, and Smits P.,(2003). Potential role for adenosine in the pathogenesis of the vascular complications of hyperhomocysteinemia. Cardiovasc Res. 59: 271-276.
11. Starkebaum G, Harlan JM.,(1986). Endothelial cell injury due to copper-catalyzed hydrogen peroxide generation from homocysteine. J Clin Invest .77:1370.
12. Kanani PM, Sinkey CA, Browning RL, et al,(1999). Role of oxidant stress in endothelial dysfunction produced by experimental hyperhomocyst(e)inemia in humans. Circulation . 100:1161.
13. McCully KS, Carvalho AC.,(1978). Homocysteine thiolactone, N-homocysteine thiolactonyl retinamide, and platelet aggregation. Res Commun Chem Pathol Pharmacol .56:349.
14. Title LM, Cummings PM, Giddens K, Genest JJ Jr, and Nassar BA,(2000). Effect of folic acid and antioxidant vitamins on endothelial dysfunction in patients with coronary artery disease. J Am Coll Cardiol.36: 758-765.
15. - Doshi SN, McDowell IF, Moat SJ, Lang D, Newcombe RG,(2001). Folate improves endothelial function in coronary artery disease: an effect mediated by reduction of intracellular superoxide? Arterioscler Thromb Vasc Biol. 21: 1196-1202

16. - Stroes E, Kastelein J, Cosentino F, Erkelens W , (1997). Tetrahydrobiopterin restores endothelial function in hypercholesterolemia. *J Clin Invest* 99: 41-46.
17. Y. Shoji. (1998) .Acute life-threatening event with rhabdomyolysis after starting on high-dose pyridoxine therapy in an infant with homocystinuria.*J Inherit Metab Dis.* Jun ;21(4):439-40.
18. Perry TL, Dunn HG, Hansen S, MacDougall L, (1996).Early diagnosis and treatment of homocystinuria.*Pediatrics* .37: 502-5.
19. Schiff M, Blom HJ,(2012). Treatment of inherited homocystinurias. Dec ;43(6):295-304.
20. Mancini J, Girard N, Chabrol B,(1997). Ischemic cerebrovascular disease in children: Retrospective study of 35 patients. *J Child Neurol* 12:193-9.
21. Moat SJ, Lang D, McDowell IF, Clarke ZL, (2004). Folate, homocysteine, endothelial function and cardiovascular disease. *J Nutr Biochem* 15: 64-79.
22. Colman, R.W.,(2003). Hemostasis and thrombosis : basic principles and clinical practice. 4th Ed.
23. Yap S.(2003). Classical homocystinuria: vascular risk and its prevention. *J Inherit Metab Dis* 26:259-65.
24. Lonn E, Yusuf S, Arnold MJ, (2006). Homocysteine lowering with folic acid and B vitamins in vascular disease. *N. Engl. J. Med.* .354:1567-77.
25. Toole JF, Malinow MR, Chambliss LE, (2004).Lowering homocysteine in patients with ischemic stroke to prevent recurrent stroke, myocardial infarction, and death: the Vitamin Intervention for Stroke Prevention (VISP) randomized controlled trial. *JAMA*. 291(5):565.
26. Mudd, S.H., Levy, H.L., and Kraus, J.P., (2001). Disorders of Trans-sulferation. *The Metabolic and Molecular Basis of Inherited Disease*. 8th Ed.,edited by Scriver, Beaudet, et al. McGraw-Hill. Chapter 88, pg. 2007-2046.
27. Abram HS., (1988). Vascular Disease.*Child and Adolescent Neurology*, edited by St.Louis.
28. Carolin Hoppe,MD,Alison Matsunaga,MD, (2002) .Pediatric thrombosis.*Pediatric Clinics of North America* 49: 1257-1283 .
29. DeVeber G. ,(2003). Risk factors for childhood stroke: little folks have different strokes!*Ann Neurol*.53:149-150.
30. Sandoval JA, Sheehan MP, Shafique S,(2008) Incidence, risk factors, and treatment patterns for deep venous thrombosis in hospitalized children: an increasing population at risk. *J Vasc Surg* 47(4):837-843.

31. Raffini L, Huang YS, Witmer C, (2009) Dramatic increase in venous thromboembolism in children's hospitals in the United States from 2001 to 2007. *Pediatrics* 124(4):1001-1008.
32. Heller C, Heinecke A, Junker R, Sträter R,(2003). Childhood Stroke Study Group. *Circulation*. Sep 16;108(11):1362-7. Epub 2003 Aug 25
33. Ehrenforth S, Junker R, Koch HG, et al. (1999). Multicentre evaluation of combined prothrombotic defects associated with thrombophilia in childhood. Childhood Thrombophilia Study Group. *Eur J Pediatr* 158:S97-104.
34. Huici-Sánchez M, Escuredo-Argullós L, Trenchs-Sáinz de la Maza V, Luaces-Cubells C.,(2014). Stroke in children. Experience in an emergency service. *Rev Neurol.* 1;59(3):106-10.
35. Jasna Leniček Krleža, Vlasta Đuranović, (2013). Multiple presence of prothrombotic risk factors in Croatian children with arterial ischemic stroke and transient ischemic attack. *Croat Med J*.54(4): 346-354.
36. Joachim ,Goldenberg NA,Bernard TJ.,(2013). The methylenetetrahydrofolate reductase polymorphism (MTHFR c.677C>T) and elevated plasma homocysteine levels in a U.S. pediatric population with incident thromboembolism. *Thromb Res.* 132(2):170-4.
37. Satoh S, Shirane R, Yoshimoto T .,(2004).Clinical survey of ischemic cerebrovascular disease in children in a district of Japan. *Stroke*;22(5):586-9.
38. Biljana A. Vučković, Velibor S. Čabarkapa . Clinical significance of determining plasma homocysteine: case-control study on arterial and venous thrombotic patients.
39. Simorre B, Quéré I, Berrut G,(2002). Vascular complications of homocystinuria: a retrospective multicenter study. *Rev Med Interne*.23(3):267-72. French.
40. Karaca M, Hismi B, Ozgul RK, Karaca S, Yilmaz DY, Coskun T, Sivri HS, (2014). High prevalence of cerebral venous sinus thrombosis (CVST) as presentation of cystathione beta-synthase deficiency in childhood: molecular and clinical findings of Turkish probands. 25;534(2):197-203. doi: 10.1016/j.gene.2013.10.060. Epub 2013 Nov 6. PMID:24211323
41. Remacha AF.,(2011).Vitamin B12 deficiency, hyperhomocysteinemia and thrombosis: a case and control study. *Int J Hematol.* 93(4):458-64.
42. www.newbornscreening.info

شُكْرًا لِإِصْغَائِكُمْ