

عنوان مقاله:

مروری بر سندرم کلاین فلتر، توارث پذیری، تشخیص و درمان

محل انتشار:

ششمین کنفرانس ملی علوم انسانی و مطالعات روانشناسی (سال: 1400)

تعداد صفحات اصل مقاله: 10

نویسنده:

فاطمه رجبی - موسسه ی عالی شمس گنبدکاووس

خلاصه مقاله:

پیش زمینه و هدف: سندرم کلاین فلتر متداول ترین عامل ژنتیکی ناباروری در مردان می باشد. شایع ترین علت سندرم کلاین فلتر پدیدهدم جدایی کروموزوم ها در مرحله اول و یا دوم تقسیم سلولی میوز در سلول های ژرمینال و یا تقسیم سلولی میوز در مرحله جنینی میباشد، ولیکن به دلیل تنوع علائم و تظاهرات بالینی آن و عدم توجه کافی متخصصین در بسیاری موارد ناشناخته باقی می ماند. تشخیصه موقع و درمان سریع بیماران با هورمون می تواند زندگی با کیفیت بسیار بالا را برای بیماران به ارمغان آورد و از عوارض بعدی جلوگیری کند. لذا مطالعه سیتوژنتیک و انجام کاریوتایپ به عنوان ابزار تشخیصی در بیماران توصیه می شود. روش ها: برای نگارش این مقاله مروری از پایگاه های اطلاعاتی SID و civilica ، Irandoc ، برای مقالات فارسی و از پایگاه Google scholar برای مقالات انگلیسی استفاده شد. بازه زمانی جستجو بین ساله ای ۲۰۱۰ تا ۲۰۲۰ در نظر گرفته شد. بحث و نتیجه گیری: نتایج نشان داد که می توان از ابزار سیتوژنتیک و انجام کاریوتایپ به عنوان وسیله تشخیصی مناسبی بهره جست. نتایج درمان به موقع بیماران در سنین پایین اجازه می دهد که بسیاری از بیماران جهت تکمیل درمان به موقع به مراکز ناباروری جهتتلقیح داخل سیتوپلاسمی اسپرم ارجاع داده شوند و نیز با دریافت هورمون به کیفیت زندگی آنان افزوده گردد .

کلمات کلیدی:

سندرم کلاین فلتر، ناهنجاری های کروموزومی .

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

<https://civilica.com/doc/1473987>

