

عنوان مقاله:

میزان بروز و علل تولد بیمار جدید بتاتالاسمی ماژور بعد از اجرای برنامه کشوری پیشگیری در دانشگاه علوم پزشکی کرمان از ۱۳۹۰ تا ۱۳۹۸

محل انتشار:

مجله زنان، مامایی و نازایی ایران، دوره ۲۵، شماره ۱۱ (سال: ۱۴۰۱)

تعداد صفحات اصل مقاله: ۱۳

نویسندگان:

سلمان دانشی - مربی گروه بهداشت عمومی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی جیرفت، جیرفت، ایران.

فاطمه محسنی تکلو - پزشک عمومی، معاونت بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران.

عصمت رضاییگی داورانی - دانشجوی دکتری تخصصی سلامت در بلایا و فوریت ها، مرکز تحقیقات بیماری های مغز و اعصاب، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، کرمان، ایران.

غلامرضا پوراباذری - کارشناس بهداشت عمومی، معاونت بهداشتی، دانشکده علوم پزشکی سیرجان، سیرجان، ایران.

خلاصه مقاله:

مقدمه: تالاسمی، یک بیماری ژنتیکی با الگوی اتوزومال مغلوب است. تشخیص قبل از تولد و ختم بارداری در صورت ابتلای جنین، بهترین راه جهت پیشگیری از بروز این بیماری است. مطالعه حاضر با هدف تعیین میزان بروز و علت تولد بیمار بتاتالاسمی ماژور بعد از اجرای برنامه کشوری پیشگیری در دانشگاه علوم پزشکی کرمان انجام شد. روش کار: این مطالعه توصیفی-تحلیلی و از نوع تحقیق در نظام سلامت بود. اطلاعات بیماران (تاریخ تولد، وضعیت سایر خواهران و برادران تنی) و زوجین ناقل (سال ازدواج، رابطه خویشاوندی، انجام غربالگری زمان ازدواج، سابقه مراقبت ژنتیک و علل تولد بیمار بتاتالاسمی) از داده های موجود در معاونت بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی کرمان طی سال های ۹۸-۱۳۹۰ به دست آمد. تجزیه و تحلیل داده ها با استفاده از نرم افزار آماری SPSS (نسخه ۲۴) و آزمون دقیق فیشر انجام گرفت. یافته ها: میزان بروز ۹ ساله، در کل منطقه ۵۵/۰ در ۱۰،۰۰۰ تولد زنده و درصد موفقیت برنامه در کل منطقه ۳۷/۸۴٪ بود. ۱۵ بیمار طی سال های ۹۸-۱۳۹۰ متولد شده بود. مهم ترین علت بروز بتاتالاسمی ماژور، عدم شناسایی زوجین ناقل تالاسمی و عدم آگاهی آنها از وضعیت خود بود (۴۶٪). ازدواج والدین ۹ مورد (۶۰٪) از کودکان بیمار خویشاوندی بود. بین علت تولد بیمار جدید بتاتالاسمی ماژور با سطح تحصیلات و شغل والدین بیماران ارتباط آماری معنی داری وجود نداشت (۵/۰).

کلمات کلیدی:

بروز، پیشگیری، تالاسمی، تشخیص قبل از تولد

لینک ثابت مقاله در پایگاه سیویلیکا:

<https://civilica.com/doc/1581780>

