



دارد

معاون محترم بهداشت دانشگاه / دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ...

موضوع: اعلام نحوه درخواست آزمایش ژنتیک آلفا تالاسمی در برنامه پیشگیری از بروز بتا

تالاسمی ماژور

با سلام و احترام

همانطور که عنایت دارید هدف برنامه کشوری تالاسمی، پیشگیری از بروز موارد «بتا» تالاسمی ماژور است. با توجه به اینکه در روند اجرای این برنامه بعضاً امکان مواجهه با موارد آلفا تالاسمی مشکوک به هیدروپس فتالیس و بیماری H شدید وجود دارد که می‌تواند برای سلامت مادر و جنین مخاطره آمیز باشند، در راستای رعایت اخلاق پزشکی، نحوه درخواست و انجام آزمایش تشخیص ژنتیک موارد فوق به شرح زیر اعلام می‌گردد:

«آزمایش تشخیص ژنتیک مرحله اول (PND₁) آلفا تالاسمی صرفاً برای زوج هایی که بر اساس نتایج آزمایش- های اولیه و تکمیلی غربالگری تالاسمی، $MCH < 23$ و $HbF < 3$ دارند درخواست گردد. لازم است برای این زوجین آزمایش ژنتیک مرحله اول، برای بررسی جهش بتا تالاسمی و آلفا تالاسمی در دو برکه جداگانه در دفترچه بیمه تقاضا گردد.

بنابراین آزمایشگاه‌های تشخیص ژنتیک منتخب تالاسمی، صرفاً می‌بایست آزمایش تشخیص ژنتیک آلفا تالاسمی در موارد فوق الذکر بر اساس دستورالعمل بازنگری شده تشخیص ناقلین و تشخیص قبل از تولد بتا تالاسمی به شماره سند HD-GO-00-MN-WI-006-01 (پیوست است) به انجام برسانند.

بدیهی است درخواست و انجام آزمایش تشخیص ژنتیک آلفا تالاسمی برای زوجین خارج از محدوده اندکس‌های خونی مذکور در قالب اجرای برنامه کشوری پیشگیری از بروز بتا تالاسمی ماژور غیر ضروری بوده و انجام آن مشمول پوشش بیمه این موارد نیست.»

خواهشمند است موضوع به نحو مقتضی به اطلاع پزشکان مشاور ژنتیک، پزشکان مشغول به خدمت در مراکز جامع سلامت ارائه‌دهنده خدمات زمان ازدواج و آزمایشگاه‌های تشخیص ژنتیک منتخب تالاسمی تحت پوشش آن دانشگاه محترم رسانده شود و از عمل بر اساس مفاد فوق در پایش برنامه اطمینان حاصل گردد.

دکتر افشین استوار
مدیرکل دفتر مدیریت بیماریهای غیرواگیر