

تظاهرات پوستی و مخاطی در مبتلایان به بتاتالاسمی مازور

زمینه و هدف: تالاسمی یکی از شایع‌ترین اختلالات تک‌زنی بوده که در اثر کاهش یا عدم تولید یک یا چند زنجیره‌ی گلوبین ایجاد می‌شود. بتاتالاسمی مازور از شیوع بالای برخوردار بوده و بیماران مبتلا نیازمند تزریق مکرر خون هستند. تزریق مکرر خون باعث ایجاد تغییراتی در عناصر مختلف موجود در خون شده و در نتیجه ایجاد ضایعاتی در پوست، مخاط، ناخن و مو می‌شود. مطالعه‌ی حاضر با هدف تعیین فراوانی اختلالات پوستی - مخاطی و اختلالات ناخن و مو در افراد مبتلا به بتاتالاسمی در استان سیستان و بلوچستان انجام شده است.

روش اجرا: مطالعه‌ی مقطعی حاضر طی سال ۱۳۸۹ روی ۳۰۰ بیمار مبتلا به تالاسمی مازور صورت گرفت. اطلاعات فردی و بالینی بیماران از طریق پرسشنامه، بررسی پرونده و معاینه فیزیکی بیماران توسط پزشک جمع‌آوری شده و سپس داده‌ها از نظر آماری توصیف و تحلیل شدند.

یافته‌ها: میانگین سنی بیماران مورد مطالعه 17.9 ± 6.3 سال بوده و 64.3% افراد مذکور و 35.7% بیماران مؤنث بودند. در بین تظاهرات پوستی، ککومک (70.7%) شایع‌ترین و پیگماناتاسیون دور چشم (30.3%) نادرترین بودند. همچنین شایع‌ترین اختلال مخاطی مربوط به تورم لش (41.7%) بوده و از میان تظاهرات ناخنی، ایجاد خطوط طولی بر روی ناخن (72.7%) از بالاترین شیوع برخوردار بود.

نتیجه‌گیری: به منظور پیش‌گیری از تظاهرات پوستی و مخاطی در بیماران بتاتالاسمی پیشنهاد می‌شود این افراد به صورت دوره‌ای از نظر این عالیم بررسی شوند.

کلیدواژه‌ها: تالاسمی، تظاهرات پوستی، تظاهرات مخاطی، درماتولوژی

دریافت مقاله: ۹۱/۱۱/۲۳ پذیرش مقاله: ۹۱/۱۲/۲۴

پوست و زیبایی؛ بهار ۱۳۹۲، دوره‌ی ۴ (۱): ۲۷-۳۳

دکتر مجید نادری^۱
دکتر حامی شمشیری^۱
دکتر شعبان علیزاده^۲
اکبر درگله^۲
ریما منافی شبستری^۲
شادی طبیبیان^۲

- دانشگاه علوم پزشکی زاهدان، زاهدان، ایران.
- دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

نویسنده‌ی مسئول:
دکتر حامی شمشیری
دانشگاه علوم پزشکی زاهدان، زاهدان، ایران.
پست الکترونیک:
naderidactorxiii@yahoo.com

تعارض منافع: اعلام نشده است.

بتاتالاسمی می‌باشند. هرچند تالاسمی از بیش از ۶۰ کشور دنیا گزارش شده است اما بیش‌ترین شیوع این اختلال در کمربند مالاریاخیز دنیا، شامل کشورهای حوزه‌ی مدیترانه، بخش‌هایی از غرب و شمال آفریقا، خاورمیانه، شبه‌قاره‌ی هند و جنوب‌شرق آسیا مشاهده شده است. ایران نیز جزو کشورهایی است که بر روی کمربند مالاریاخیز واقع شده و با شیوع بهنسبت بالای تالاسمی روبرو است.^{۲-۵}

بتاتالاسمی مازور یکی از شدیدترین اشکال تالاسمی بوده که در اثر عدم تولید زنجیره‌ی (B0) B یا کاهش قابل توجه تولید این زنجیره ایجاد می‌شود.

مقدمه

تالاسمی از شایع‌ترین اختلالات تک‌زنی بوده که برای نخستین بار در سال ۱۹۲۵ توسط لی (Lee) و کولی (Coolly) توصیف شد. این گروه از اختلالات به علت عدم سنتز یا کاهش سنتز یک یا چندین زنجیره‌ی گلوبین ایجاد شده و بسته به نوع زنجیره‌ی درگیر، به انواع α , β , γ , δ و ... تقسیم می‌شود.^۱

اختلالات تالاسمی شایع‌ترین بیماری‌های ارثی تک‌زنی در سراسر جهان می‌باشند به‌طوری که حدود ۳٪ از جمعیت دنیا (۱۵۰ میلیون نفر) تنها حامل ژن

سفید یا مشکی یا خطوط طولی بر روی آن‌ها می‌باشد را نشان داده است.^۹

هدف از این مطالعه بررسی فراوانی تظاهرات پوستی - مخاطی در بیماران مبتلا به تالاسمی بتا می‌باشد.

روش اجرا

مطالعه‌ی توصیفی حاضر طی سال ۱۳۸۹ برروی ۳۰۰ بیمار مبتلا به تالاسمی که دارای سنی بیش از ۱۰ سال بوده و به کلینیک بیماران خاص شهرستان زاهدان جهت تزریق خون مراجعه کرده بودند صورت گرفته است.

تمامی بیماران مبتلا به بتاتالاسمی مژور با سن بالای ۱۰ سال و سابقه‌ی تزریق مکرر خون وارد مطالعه شده و از میان این افراد، بیماران با سابقه‌ی مصرف داروهای سرکوب‌کننده‌ی سیستم ایمنی، بیماری‌های مزمن کلیوی (chronic renal failure) [CRF] و وجود بیماری‌های سیستمیک ایجاد‌کننده‌ی ضایعات پوستی از مطالعه خارج شدند.

ابتداء از بیماران مورد مطالعه براساس پروتکل کمیته‌ی اخلاق پزشکی دانشگاه علوم پزشکی زاهدان رضایت‌نامه‌ی کتبی اخذ گردید. همچنانیں والدین یا سرپرست بیمارانی که سن پایین‌تر از ۱۸ سال داشتند در ارتباط با مطالعه رضایت‌نامه را امضا کردند.

به منظور جمع‌آوری طلائعات بیماران پرسشنامه‌هایی تهیه شده و پس از اخذ رضایت‌نامه کتبی، به هر بیمار واحد شرایط، یک پرسشنامه اختصاص یافت که دربرگیرنده‌ی اطلاعات فردی بیمار شامل نام، نام خانوادگی، سن، جنس، اطلاعاتی در مورد گروه خونی، بیماری و درمان وی، وجود و عدم وجود بیماری زمینه‌ای، فاصله‌ی زمانی بین دریافت خون و مصرف دسفرال بود که بخشی از این اطلاعات از پرونده‌ی بیمار استخراج شد.

در ادامه بیماران توسط پزشک از نظر وجود علایم

علایم مربوط به تالاسمی مژور معمولاً طی سنین ۶ تا ۲۴ ماهگی نمایان شده و شامل تأخیر در رشد و بلوغ، بزرگی کبد و طحال، رنگ‌پریدگی و یرقان، اختلال در رشد غدد جنسی، زخم پا، شکستگی استخوان و برآمدگی استخوان‌های پیشانی، گونه و آرواره می‌باشد. در بیماران مبتلا به بتاتالاسمی مژور به دلیل سطح بسیار پایین هموگلوبین، نیاز به تزریق مکرر خون بوده و سعی بر این است تا سطح هموگلوبین را در این بیماران بین $9,5\text{ g/dL}$ حفظ کرد. اما تزریق مکرر خون در این بیماران موجب تجمع آهن در ارگان‌های حساسی همچون کبد (هپاتیت مزمن کبدی، سیروز و کارسینوما)، قلب (نارسایی قلبی و سیروز) غدد اندوکرین (هیپوگنادیسم، هیپوتیروئیدیسم، دیابت و هیپوپاراتیروئیدیسم) می‌گردد. علاوه‌بر این رسوب آهن در بدن می‌تواند باعث تشکیل رادیکال‌های آزاد یا فعال شدن آنزیم‌های پروتئولیتیک در بخشی از متالوپروتئازها شود.^۵

همچنانی در تالاسمی مژور اختلالات پوستی اعم از خارش، زخم، ککومک، سوزش پوست یا اریتم ناشی از پمپ دسفرال، هایپوملانوزیس، عفونت‌های قارچی، درماتیت تماسی و آکنه نیز دیده می‌شود که با افزایش سن میزان بروز این علایم افزایش می‌یابد.^۶

عنصر روی با خاصیت آنتی‌اکسیدانی که دارد جهت جلوگیری از اثرات رادیکال‌های آزاد ناشی از گران‌باری آهن و همچنانی در پیش‌گیری از ریزش مو نقش دارد و این احتمال وجود دارد که در افراد مبتلا به تالاسمی مژور این عنصر کاهش یافته و در نتیجه باعث ریزش مو گردد.^۷

رنگ‌پریدگی مخاط دهان در بیماران مبتلا به تالاسمی مژور گزارش شده است. علاوه‌بر این تعدادی از بیماران علایم پیگمانتساسیون مخاط دهان را بروز داده‌اند.^۸ بسیاری از مطالعاتی که بر روی بیماران مبتلا به تالاسمی اینترمیدیا انجام شده است گزارشاتی حاکی از ناهنجاری‌های ناخن که شامل بروز خطوط به رنگ

جدول ۲: فراوانی تظاهرات پوستی در مبتلایان به تالاسمی مازور.

فراوانی (درصد)	تظاهرات پوستی
(۷۰/۷) ۲۱۲	ککومک
(۷۰/۳) ۲۱۱	خشکی پوست
(۲۹/۷) ۸۹	کراتوزپیلار
(۱۸/۰) ۵۴	پیتریازیس آلبای
(۱۷/۷) ۵۳	پیگماناتاسیون ناحیه‌ی زانو و آرنج
(۱۲/۰) ۳۶	آنکه
(۱/۷) ۵	اکتیوزیس
(۱/۷) ۵	پیگماناتاسیون در محل تزریق دسفرال
(۱/۰) ۳	رنگ پریدگی پوست
(۰/۷) ۲	زردی پوست
(۰/۳) ۱	پیگماناتاسیون دور چشم

میانگین دوز $۱/۱ \pm ۰/۷$ میلی‌گرم و ۶۵ نفر ($۰/۲۲$) د弗یپرون (L1) دریافت می‌کرند.

در بررسی عالیم بیماری‌های پوستی بیماران مشخص شد که اغلب بیماران (۲۱۲ نفر، $۰/۷\%$) از ککومک و خشکی پوست، ۲۱۱ نفر ($۰/۳\%$) رنج برده و تنها ۳ بیمار ($۰/۱\%$) دچار رنگ پریدگی پوست و در ۲ نفر ($۰/۰\%$) زردی پوست مشاهده شد (جدول ۳). علاوه‌بر این، در بررسی‌های مخاطی بیماران مشخص شد که بیشترین عالیم بیماری‌های مخاطی مربوط به تورم لثه ($۰/۴۱\%$) می‌باشد (جدول ۳). در بررسی عالیم ناخنی در بیماران مورد مطالعه، ناخن‌های اکثر بیماران (۲۱۶ نفر، $۰/۷۲\%$) دارای خطوط طولی بر سطح خود بوده و تعداد قابل ملاحظه‌ای از

جدول ۳: فراوانی اختلالات مخاطی در مبتلایان مبتلا به تالاسمی مازور.

فراوانی (درصد)	علامت
(۴۱/۷) ۱۲۶	تورم لثه
(۳۱/۳) ۹۵	رنگ پریدگی مخاط دهان
(۳/۶) ۱۱	التهاب گوشه‌ی لب
(۱/۷) ۵	زبان جغرافیایی
(۱/۳) ۴	لنفادنوپاتی

پوستی همچون درماتیت، آکنه، هیپرپیگماناتاسیون پوستی، ککومک، عالیم مخاطی مانند التهاب گوشه‌ی لب، رنگ پریدگی مخاط دهان، لنفوآدنوباتی، تورم لثه و زبان جغرافیایی، عالیم مربوط به ناهنجاری‌های ناخن مانند منقوطشدن ناخن، رنگ پریدگی، قاشقی‌شدن ناخن و وجود خطوط طولی در ناخن و همچنین عالیم مربوط به موی سر مانند خشکی، نازکی، زبری، شکنندگی و ریزش موی سر، رشد کند مو و هایپرتیکوزیس مورد بررسی قرار گرفتند. علاوه‌بر این موارد نواحی مانند گردن، زیربغل، کشاله‌ی ران و ناحیه‌ی پشت زانو نیز مورد بررسی قرار گرفتند. سپس داده‌های به دست‌آمده در پرسشنامه‌ها وارد شدند و تمامی اطلاعات با استفاده از نرم‌افزار SPSS (SPSS Inc., Chicago, IL, USA) توصیف و تحلیل شدند.

یافته‌ها

از میان ۳۰۰ بیمار مورد بررسی با میانگین سنی $۱۷/۹ \pm ۶/۳$ سال، ۱۹۳ نفر ($۰/۶۴\%$) مذکر و ۱۰۷ نفر ($۰/۳۵\%$) مؤنث بودند. برخی مشخصات و اطلاعات دموگرافیک بیماران مورد مطالعه در جدول ۱ آورده شده است.

میانگین فاصله‌ی بین روزهای تزریق خون بیماران $۲۲/۶ \pm ۵$ روز بوده و ۲۳۵ بیمار ($۰/۷۸\%$) دسفرال با

جدول ۱: خصوصیات دموگرافیک و گروه خونی در مبتلایان به تالاسمی مازور.

متغیر	فراوانی (درصد)	جنسیت	سن (سال)	گروه خونی
ذکر	(۶۴/۳) ۱۹۳	ذکر	۱۰ تا ۲۰	
مؤنث	(۳۵/۶) ۱۰۷	مؤنث	۴۰ تا ۶۰	
	(۶۶/۳) ۱۹۹		۶۰ تا ۸۰	A
	(۳۳/۷) ۱۰۱		۸۰ تا ۱۰۰	B
	(۳۲) ۹۶		۱۰۰ تا ۱۲۰	AB
	(۳۷/۳) ۱۱۲		۱۲۰ تا ۱۴۰	O
	(۲۷) ۸۱		۱۴۰ تا ۱۶۰	
	(۳/۷) ۱۱		۱۶۰ تا ۱۸۰	

پایین هموگلوبین و همچنین تزریق مکرر خون عالیم بالینی مختلفی را بروز می‌دهند. اختلالات پوستی و مخاطی و همچنین ناهنجاری‌های مربوط به ناخن و مو ممکن است در این بیماران دیده شود که ممکن است ناشی از رسوب آهن و یا کاهش روی در این افراد باشد.^۷

مطالعه‌ی حاضر در نظر دارد بررسی سوابق بیماران مبتلا به تالاسمی مژور و همچنین معاینه‌ی فیزیکی این بیماران به بررسی شیوع اختلالات پوستی و مخاطی در بیماران مبتلا به تالاسمی مژور بپردازد. نتایج مطالعه مشخص ساخت که ککومک (۷۰٪) و سپس خشکی پوست (۲۹٪) شایع‌ترین اختلالات پوستی در مبتلایان به تالاسمی است. در مطالعه‌ی مشابهی که در سال ۲۰۰۹ توسط Dogramaci و همکاران روی ۷۸ بیمار مبتلا به تالاسمی مژور انجام شد مشخص گشت که بیشترین عوارض پوستی در این بیماران به ترتیب خارش (۳۷٪)، خشکی پوست (۳۴٪)، زخم (۲۴٪) و ککومک (۲۳٪) بوده است. سایر عالیم پوستی از قبیل سرخی پوست (۱۲٪)، کمرنگ شدن پوست (۶٪)، پیتریازیس آلبای (۶٪)، کچلی قارچی (۵٪)، زگیل (۵٪)، کهیر (۳٪)، آکنه (۲٪)، نکروبیوزیس (۱٪) و سایر موارد (۱٪) نیز در این بیماران گزارش شد.

براساس این مطالعه بیشترین عالیم پوستی مربوط به خارش بوده و ککومک از شیوع کمتری برخوردار بود که با توجه به طبیعت گرم و خشک استان و تابش خورشید و به همراه آن وجود اشعه‌ی مأواه بنفس آن و نیز به این دلیل که یکی از عوامل ایجاد‌کننده‌ی ککومک اشعه‌ی مأواه بنفس خورشید می‌باشد، میزان شیوع ککومک در بیماران مورد مطالعه‌ی حاضر بسیار بیشتر بود.^{۱۰} همچنین بررسی‌های ما مشخص ساخت که بیشترین اختلال مخاطی به ترتیب مربوط به تورم لشه (۴۱٪) و سپس رنگپریدگی مخاط دهان (۳۱٪) می‌باشد. در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۰

جدول ۴: فراوانی تظاهرات ناخنی در مبتلایان به تالاسمی مژور.

تظاهرات ناخنی	فراوانی (درصد)
خطوط طولی روی ناخن	(۷۲٪) ۲۱۶
رنگپریدگی ناخن	(۴۴٪) ۱۳۲
شکنندگی انتهای ناخن	(۲۹٪) ۸۹
ناخن قاشقی	(۲۶٪) ۸۰
منقوطشدن ناخن	(۲۲٪) ۶۸

جدول ۵: فراوانی اختلالات مو در مبتلایان به تالاسمی مژور.

اختلافات مو	فراوانی (درصد)
زبری مو	(٪۳۲) ۹۶
ریزش مو	(٪۳۰٪) ۹۲
نازکی مو	(٪۳۰٪) ۹۲
خشکی موی سر	(٪۲۶٪) ۸۰
رشد کم مو	(٪۰۵٪) ۱۶
هاپرتریکوزیس	(٪۴) ۱۲

این بیماران دچار رنگپریدگی ناخن و شکستگی انتهای ناخن بودند (جدول ۴).

در بررسی عالیم بیماری‌های مو در این بیماران مشاهده گردید که ۹۶ نفر (۳۲٪) دچار زبری مو و ۹۲ نفر (۳۰٪) دچار نازکی مو بودند. همچنین هاپرتریکوزیس نیز یکی از عوارض نادر پوستی (۱۲ نفر، ۴٪) در بیماران مورد مطالعه بود (جدول ۵).

بحث

تالاسمی از اختلالات تک‌زنی شایع می‌باشد که با اختلال در سنتز یک یا چند زنجیره‌ی گلوبین همراه است. بتاتالاسمی که در آن اختلال سنتز زنجیره‌ی بتای هموگلوبین وجود دارد، از هموگلوبینوپاتی‌های شایع در ایران می‌باشد و براساس کاهش یا عدم تولید زنجیره‌ی بتا در سه دسته‌ی تالاسمی مژور، اینترمیدیا و مینور قرار می‌گیرد.

بیماران مبتلا به تالاسمی مژور به علت سطح

علیرضا فکری و همکاران در کرمان انجام شد خشونت ناخن ۳۴٪ به عنوان عارضه‌ی ناخنی شایع در این بیماران گزارش شد.^{۱۳}

در مطالعه‌ی حاضر، در بررسی اختلالات مربوط به مو بیشترین اختلال مربوط به زبری مو (۹۶٪) و سپس

نازکی و ریزش مو (هر کدام ۹٪) بود. در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۰ توسط توشی مهیار و همکاران روی ۴۰ کودک مبتلا به تالاسمی مژوور انجام شد مشخص شده که تعداد قابل ملاحظه‌ای از بیماران دارای عوارض مربوط به مو بودند و پیشنهاد شد احتمالاً اختلالات مو در این بیماران مربوط به کاهش مقدار روی می‌باشد.^{۱۴} به طور کلی براساس نتایج حاصل از این مطالعه و شیوع بالای اختلالات و تظاهرات پوستی و مخاطی در بیماران مبتلا به تالاسمی مژوور پیشنهاد می‌شود این بیماران جهت کاهش این تظاهرات و نیز درمان به موقع به صورت منظم مورد معاينه و بررسی قرار گیرند.

توسط Girinath و همکاران بر روی ۵۰ بیمار (۳۶ بیمار مبتلا به تالاسمی مژوور و ۱۴ بیمار مبتلا به تالاسمی مینور) در هند انجام شد نشان داده شد که بیشترین اختلال دهانی در تالاسمی مژوور مربوط به رنگ‌پریدگی زبان (در تالاسمی مژوور ۸۱٪ و در تالاسمی مینور ۳۶٪) بوده و سپس رنگ‌پریدگی مخاط دهان (در تالاسمی مژوور ۷۸٪ و در تالاسمی مینور ۱۴٪) از شیوع بالایی برخوردار بود.^{۱۵}

در مطالعه‌ی حاضر بیشترین عارضه‌ی ناخنی مربوط به ایجاد خطوط طولی بر روی ناخن (۷۲٪) و سپس رنگ‌پریدگی ناخن (۴۴٪) بودند اما در مطالعه‌ی مشابهی که طی سال‌های ۱۳۷۷ و ۱۳۷۸ توسط مؤمنی و همکاران در اصفهان روی ۳۶۷ بیمار مبتلا به تالاسمی مژوور انجام شد شکستگی ناخن (۲۳٪) و خشونت صفحه‌ی ناخن (۲۱٪) به عنوان عوارض ناخنی شایع در بیماران مبتلا به تالاسمی مژوور معرفی شدند.^{۱۶} همچنین در مطالعه‌ی دیگری که توسط

References

1. Weatherall D. Thalassemias: BMJ 1997; 314: 1675-8.
2. Rachmilewitz EA, Giardina PJ. How I treat thalassemia. Blood 2011; 118: 3479-88.
3. Kohne E. Hemoglobinopathies: clinical manifestations, diagnosis, and treatment. Dtsch Arztebl Int 2011; 108: 532-40.
4. Galanello R, Origa R. Beta-thalassemia. Orphanet J Rare Dis 2010; 1-5: 110.
5. Borgna-Pignatti C, Gamberini MR. Complications of thalassemia major and their treatment. Exp Rev Hematol 2011; 4: 353-66.
6. Dogramaci AC, Savas N, Ozer B, Duran N. Skin diseases in patients with β-thalassemia major. Int J Dermatol 2009; 48: 1057-61.
7. Pryor WA, Houk KN, Foote CS, et al. Free radical biology and medicine: it's a gas, man! Am J Physiol Reg Integ Comp Physiol 2006; 291: R491-R511.
8. Tunçer M, Çaglayan G. Oral and radiological evaluation of thalassemia major subjects. Joint Meeting of the Continental European, Israeli, and Scandinavian (NOF) Divisions of LADR, August 25-28, 2004. (Abstract)
9. Zargari O, Kimyai-Asadi A, Jafroodi M. Cutaneous adverse reactions to hydroxyurea in patients with intermediate thalassemia. Ped Dermatol 2004; 21: 633-5.
10. Wilson P, Kligman A. Experimental induction of freckles by ultraviolet-B. Br J Dermatol 2006; 106: 401-6.

11. Girinath P, Vahanwala SP, Krishnamurthy V, Pagare SS. Evaluation of orofacial manifestations in 50 thalassemic patients: A Clinical Study. J Indian Acad Oral Med Radiol 2010; 22: 126-32.
12. Momeni A, Adabi M, Amin Javaheri M, Hoorfar H. Skin and mucosal manifestations in patients with thalassemia major in Isfahan 2001; 3: 38-46.
13. Fekri A, Shamseddini Sh, Maghsoodloo Nejad A. Skin and mucosal manifestations in patients with thalassemia major. Iran J Dermatol 2000; 3: 38-42.
14. Mahyar A, Ayazi P, Pahlevan AA, et al. Zinc and copper status in children with beta-thalassemia major. Iran J Pediatr 2010; 20: 297-302. (Persian)

Cutaneous and mucosal manifestations in patients with beta major thalassemia

Majid Naderi, MD¹
Hami Shamshiri, MD¹
Shaban Alizadeh, PhD²
Akbar Dorgalaleh, MSc²
Rima Manafi, MSc²
Shadi Tabibian, MSc²

1. Zahedan University of Medical Sciences, Zahedan, Iran.
2. Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Background and Aim: Thalassemia is one of the most common single gene disorder that results from decrease or absence of globulin chain(s) synthesis. Repeated blood transfusion is required for prevention of severe anemia and related side effects, but it is associated with other complications such as cutaneous lesions and mucosal manifestations. This study conducted to assess the frequency of cutaneous and mucosal manifestations in patients with beta thalassemia.

Methods: This cross-sectional study was conducted on 300 patients with beta major thalassemia in Zahedan. Data were obtained from medical records and questionnaires as well as through physical examination of patients. The data were statistically described and tested.

Results: The mean age of patients was 17.9 ± 6.3 years and 64.3% of patients were men and 35.7% were women. Among cutaneous lesions, freckles were the most common (70.7%) and the rarest one was peri orbital pigmentation (0.3%). Gingivitis (41.7%) and longitudinal lines on nails (72%) were the most common mucosal and nail manifestations.

Conclusion: Since cutaneous and mucosal manifestations are very common among patients with beta major thalassemia, regular dermatology follow up of these patients is recommended.

Keywords: thalassemia, cutaneous manifestations, mucosal manifestations, dermatology

Received: Feb 12, 2013 Accepted: Mar 14, 2013

Dermatology and Cosmetic 2013; 4 (1): 27-33

Corresponding Author:
Hami Shamshiri, MD

Zahedan University of Medical Sciences,
Zahedan, Iran.
Email: naderidactorxiii@yahoo.com

Conflict of interest: None to declare