

รหัสโครงการ : PDF44/2543

ชื่อโครงการ : การตรวจวัดอัตราส่วนของ  $\alpha/\beta$  globin mRNA ในเม็ดเลือดแดงของอัลฟาราลสซีเมีย<sup>ชื่อไม่ถูกบันทึกในแบบต่อไปนี้</sup> สปริง และบีด้าราลสซีเมีย

ชื่อนักวิจัย : ผศ. ดร. สุทธิพรรณ (ประสาทแก้ว) กิจเจริญ  
ภาควิชาจุลทรรศน์คลินิก คณะเทคนิคการแพทย์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น

E-mail Address : sutpra@kku.ac.th

ระยะเวลาโครงการ : 1 กรกฎาคม 2543 – 30 มิถุนายน 2545

บทคัดย่อ :

ความไม่สมดุลระหว่าง  $\alpha$ -globin และ  $\beta$ -globin เป็นปัจจัยสำคัญที่กำหนดความรุนแรงของโรคราลสซีเมีย การศึกษาครั้งนี้ได้ศึกษาความไม่สมดุลของ  $\alpha$ -globin และ  $\beta$ -globin ในโรคราลสซีเมียชนิดต่างๆ โดยการตรวจวัดอัตราส่วนของ  $\alpha/\beta$  globin mRNA ในเม็ดเลือดแดงของอัลฟาราลสซีเมียและบีด้าราลสซีเมีย ด้วยเทคนิค multiplex one-step real-time RT-PCR ในตัวอย่างจำนวน 121ราย แบ่งเป็น 3 กลุ่ม คือ คนปกติ 14 ราย อัลฟาราลสซีเมียจีโนไทป์ต่างๆ 75 ราย และบีด้าราลสซีเมียที่มีและไม่มีอัลฟาราลสซีเมียร่วม 32 ราย ผลการศึกษาพบว่า คนปกติมีค่ามัธยฐาน (สูงสุด-ต่ำสุด) ของ  $\alpha/\beta$  globin mRNA เท่ากับ 1.29 (0.90-2.91) ในอัลฟาราลสซีเมียอัตราส่วนนี้จะลดลงขึ้นกับจำนวนยืนอัลฟาราลสซีเมียร่วม 32 ราย และในบีด้าราลสซีเมียอัตราส่วนจะสูงกว่าคนปกติ คือ โรคบีด้าราลสซีเมีย/ชื่อไม่ถูกบันทึกในแบบต่อไปนี้จะเห็นว่าอัตราส่วนของ  $\alpha/\beta$  globin mRNA จะลดลงตามความรุนแรงของบีด้าราลสซีเมียที่ลดลง เมื่อบีด้าราลสซีเมียพบร่วมกับอัลฟาราลสซีเมีย มีผลทำให้อัตราส่วนของ  $\alpha/\beta$  globin mRNA เช่นไกลัคต์ามของคนปกติมากขึ้น โดยเฉพาะอย่างยิ่งในโรคบีด้าราลสซีเมีย/ชื่อไม่ถูกบันทึกในแบบต่อไปนี้จะมีอัตราส่วนของ  $\alpha/\beta$  globin mRNA ลดลงอย่างชัดเจน และมีความรุนแรงของภาวะเลือดจากที่ลดลงด้วย ผลการศึกษาครั้งนี้แสดงให้เห็นว่า การตรวจวัดอัตราส่วนของ  $\alpha/\beta$  globin mRNA บ่งบอกถึงความไม่สมดุลระหว่าง  $\alpha$ -globin และ  $\beta$ -globin และสอดคล้องกับความรุนแรงของโรคราลสซีเมีย

**Project Code :** PDF44/2543

**Project Title :** Measurement of  $\alpha/\beta$  globin mRNA ratios in  $\alpha$ -thalassemia, hemoglobin Constant Spring and  $\beta$ -thalassemia

**Investigator :** Asist.Prof. Dr. Suttiphan (Prasartkaew) Kitcharoen

Department of Clinical Microscopy, Faculty of Associated Medical Sciences,  
Khon Kaen University

**E-mail Address :** sutpra@kku.ac.th

**Project Period :** July 1, 2000 – 30 June, 2002

### **Abstract**

Imbalance in  $\alpha/\beta$ -globin chains is an important determinant of thalassemia disease severity. This study examined the relationship between  $\alpha/\beta$ -globin mRNA ratio and disease severity in various thalassemia genotypes.  $\alpha$ - and  $\beta$ -globin mRNA contents of red blood cells of 75  $\alpha$ - and 32  $\beta$ -thalassemia subjects (5 with  $\beta^0$ -thalassemia/Hb E) and 14 normal controls were measured using multiplex quantitative real-time reverse transcription-polymerase chain reaction (qRT-PCR). The  $\alpha/\beta$ -globin mRNA ratio of each sample was calculated based on the  $2^{-\Delta\Delta C_t}$  method. A decrease of  $\alpha/\beta$ -globin mRNA ratios in  $\alpha$ -thalassemia subjects compared to normal controls correlated with the numbers of defective  $\alpha$ -globin genes, whereas an increase of the ratios was observed in  $\beta$ -thalassemia. Subjects with  $\beta^0$ -thalassemia/Hb E disease had the highest  $\alpha/\beta$ -globin mRNA ratio, followed by  $\beta^0$ -thalassemia trait and then  $\beta^+$ -thalassemia trait, which correlated with decrease in severity of anemia. Coinheritance of  $\alpha$ -thalassemia in  $\beta^0$ -thalassemia/Hb E resulted in a more balanced  $\alpha/\beta$ -globin mRNA ratio and an amelioration of the anemia. This study indicates that imbalance in globin gene expression, the major factor affecting clinical severity of thalassemia, could be demonstrated by measuring  $\alpha/\beta$ -globin mRNA ratio, which was conveniently and accurately determined by qRT-PCR. In  $\alpha$ -thalassemia,  $\alpha/\beta$ -globin mRNA ratio correlated with the number of functional  $\alpha$ -globin genes present, whereas in  $\beta$ -thalassemia the ratio provided a good indicator of disease severity.