

التوحد وقاية أم علاج؟

الدكتور
محمد التميمي



**التوحد
وقاية أم علاج؟**

التوحد وقاية أم علاج؟

د محمد التميمي



الطبعة الأولى

2014



www.alwaraq-pub.com

كل الحقوق محفوظة

١١٦,٨

التميمي، محمد عبد الحفيظ

التوحد وقاية أم علاج / محمد عبد الحفيظ التميمي

ـ عمان مؤسسة الوراق للنشر والتوزيع . ٢٠١٤.

() ص.

ر.أ: (١٥٨١/٤/٢٠١٤).

الواصفات: /تناذر داون//الأمراض العقلية//التربية الخاصة/

تم اعداد بيانات الفهرسة والتصنيف الأولية من قبل دائرة المكتبة الوطنية

جميع حقوق الملكية الأدبية محفوظة ويحضر طبع أو تصوير أو ترجمة أو إدخاله على الكمبيوتر أو على لسطوانات ضوئية إلا بموافقة الناشر والممؤلف خطيا

ISBN : 978 - 9957 - 33 - 408 - (ردمك 6)



www.alwaraq-pub.com

مؤسسة الوراق للنشر والتوزيع

شارع الجامعة الأردنية - عمارة العساف - مقابل كلية الزراعة - تلوكس 6 5337798
ص. ب 1527 بلاع العلي - عمان 11953 الأردن

e-mail : halwaraq@hotmail.com

www.alwaraq-pub.com - info@alwaraq-pub.com

الإهداء

إلى أمي وأبي عرفاناً بجميل صنيعهما
إلى زوجتي وأولادي شكرًا لصبرهم
إلى كل من ساعد على إحياء الأمل
وحمل شمعة في الظلام.

المحتويات

المبحثة	الموضوع
11	المقدمة
16	هذا الكتاب
18	في البحث عن مسبب لمرض التوحد
23	الغذاء وعلاقته بالسلوك والحالة النفسية
24	• الجلوكوز ويثل الكاربوهيدرات
31	• الكاربوهيدرات وعلاقتها بالصرع
35	الأحماض الدهنية عديدة الإشباع
39	البروتينات والتواقل العصبية
47	فيتامين D هل له علاقة بمرض التوحد؟
54	محور الدماغ والبطن
60	الأحياء الدقيقة في الأمعاء ودورها في التوحد
67	الخمائر في الأمعاء ما دورها؟
69	دور البروبيوتيك من الحد من نشاط الخمائر
71	أهم العائلات البكتيرية المستخدمة للبروبيوتيك
73	الجهد التأكسدي

الصفحة	الموضوع
76	المؤشرات الحيوية
83	الموضوعات الأكثر جدلاً عند طرح أسباب التوحد
95	ملخص المعالجة الطبيعية للتوحد
95	• نظرة عامة
100	• تحسين الغذاء
101	• التحسس الغذائي
104	• حمية الجلوتين والكازين
108	• مدعمات الفيتامينات والمعادن
114	• الجرعة العالية من B6 والمغنيسيوم
117	• الأحماض الدهنية الأساسية
120	• الأنزيمات الماضمة
122	• معالجة الأمعاء باستخدام المضادات الحيوية والبروبيوتيك
127	• الأحماض الأمينية
128	• الميلاتونين
130	• مدعمات الغدة الدرقية
131	• الكبرة

الصفحة	الموضوع
133	• المعالجة بالجلوتاينون
134	• المخلبة
139	• تنظيم جهاز المناعة
141	• ملخص
142	دراسة حالات
161	الخاتمة
163	المراجع

المقدمة

قبل عشرين عاماً لا نذكر أن مصطلح التوحد كان له تكرار أو تردد على أي مستوى من المستويات، لا في المدارس ولا في الجامعات (فأصدقائه لم يدرسوا علم نفس سلوكى مرروا عليه مرور الكرام) فضلاً عن الإذاعة والتلفزيون قد تطرقوا إليه لا من قريب ولا من بعيد. فما الذي حدث؟ هل ظهرت هذه الأعداد من الأطفال المصابين بالتوحد فجأة؟ أم أنهم كانوا يعيشون بيننا ولم نلاحظ وجودهم؟ أم كنا نتحاشى ظهورهم على الملأ؟

صحيح أن هناك بعدها إجتماعياً راقى القضية من بدايتها، فالوالدان اللذان يرزقان ب طفل مصاب بالتوحد لا يستطيعان التعامل معه وقد تناقصت به أوصاف تجعلهما يفضلان بقاءه في البيت على خروجه إلى المجتمع، أضف إلى ذلك عدم وجود المرشد والمتخصص في هذا المجال ليأخذ بيدهم إلى كيفية التعامل الصحيح. إلا أن الأهم في ظهور هذا الخلل بهذه الصورة الوبائية يعود إلى عوامل عديدة رئيسية وثانوية نوجزها فيما يلي:

- التشخيص المبكر وتوسيع دائرة المرض ليشمل كل الأعراض الخارجية المتصلة بالمرض فقد قدر أن ثلث إلى نصف الأطفال المشخصين حالياً لا يوافقون الصفات التي وضعت للمرض قبل 60 عاماً.
- إمكانية ترافق المرض جنباً إلى جنب مع إعتلالات أخرى مثل: Down syndrome, Cerebral palsy, Tuber sclerosis, hearing impairment and visual impairment. وقد كان في السابق يتم الحاق صفات التوحد بهذه الأمراض أو الإعاقات.
- الإدراك المتزايد أن هناك أفراداً في المجتمع ي مستوى ذكاء عادي قد يكونوا مصابين بالتوحد.
- الوراثة: وهي عامل ذو وجهين فالوراثة قد تفسر لنا إمكانية الإصابة بمرض التوحد ولكنها لا تعطينا الجواب الخالص لهذا العدد المتزايد من الإصابات على

مستوى المجتمع فلا يوجد وباء ورائي من الناحية العلمية أو العملية. ولنأخذ المثال التالي:

مرض الفصام وهو مرض نفسي يتأثر بعوامل بيئية ووراثية، قد تصل الإصابة في المجتمع إلى 1% ولتضاعفة هذه النسبة يحتاج المجتمع 10 إلى 20 سنة ضمن حسابات الوراثة. لكن في المقابل فإن التوحد قد تضاعف في بعض المجتمعات إلى 600% خلال 5-10 سنوات. إن العامل الوراثي له وزنه ولكن دور هذا العامل ما زال غير واضح خاصة عند التكلم عن التوائم المتطابقة فلا يوجد إجابة لماذا لا تكون إصابة التوأم 100% فهي لا تزيد عن 90% ، معنى آخر أن هناك عوامل غير وراثية تلعب دوراً قد يكون معتبراً(Jordan, 1999). وسنورد مزيداً من ذلك في الصفحات التالية.

- البيئة: وهي العامل الأكثر حرارة وتتنوع لدرجة قد يصعب حصرها فالبيئة تؤثر بالأهم كما تؤثر بالطفل -جينياً كان أم مولوداً-. وفيما يلي بعض هذه العوامل:
 - عوامل قبل الحمل: مثل مستوى التغذية ووفرة العناصر الغذائية للمرأة. واستخدامات موائع العمل الهرمونية. نمط الحياة وأسلوب العيش غير الصحي. ضغط الحياة المعاصرة والإجهاد الذي قد يغير في الكيمياء الداخلية للمرأة خاصة إذا رافقه علاجات مضادة للإكتئاب.
 - عوامل أثناء الحمل: مستوى فيتامين B12 في الدم. التعرض للسموم بأنواعها كالمعادن الثقيلة والعقاقير. حشوات الأسنان المحتوية على الزئبق.
 - عوامل أثناء الولادة وبعدها: الولادة القيسارية. نقص الأكسجين على الجنين أثناء الولادة. تعرض المولود للعدوى أثناء وجوده في المستشفى. إطالة فترة بقاء الطفل في المستشفى و تعرضه لكافة أنواع الميكروبيات. الرضاعة غير الطبيعية. استخدام المضادات الحيوية وبكثرة. التسمم بالمعادن الثقيلة.
- ونحن إذ نذكر هذه العوامل نؤكد أنها عوامل مساعدة وأن عاملًا لوحده قد لا يكون كافياً للإصابة بالتوحد فقد تظافر هذه العوامل مجتمعة مع العوامل

الوراثية لظهور المرض أو زيادة خطر الإصابة به، ومقدار شدة تعرض الطفل لهذه العوامل تكون شدة الإصابة الأمر الذي يفسر لنا هذا المدى الواسع والفراءات الفردية الواضحة بين قدرات الأطفال المصابين بالتوحد.

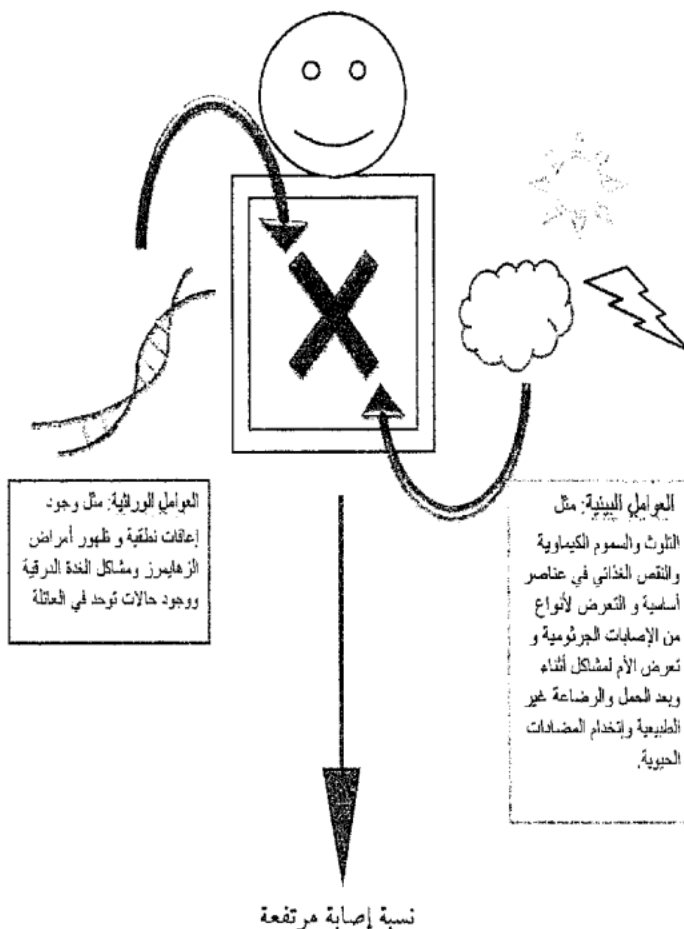
إن معالجة أطفال التوحد تكمن في محاولة فهم دراسة أسباب الخلل وليس التركيز على معالجة أعراض هذا الإضطراب. إن الأسباب المقترحة تتراوح بين التحسس الغذائي وتلف في النسيج الدماغي وتسمم ونقص في المعادن أو الفيتامينات أو تلف بسبب التناحرات وكل هذه الأسباب تحتاج إلى فحوصات وتحريات دقيقة وخاصة عند تداخل الأسباب المتعددة مع بعضها البعض.

في ضوء دراسة التاريخ العائلي لأطفال مصابين بالتوحد تم ملاحظة نعـطـ في زيادة الأمراض التالية:

- أمراض جلدية مثل الأكزيما.
 - أمراض تنفسية مثل الأزمة (الذبحة الصدرية).
 - أمراض باطنية مثل تهيج الأمعاء، وكرونز (Crohn's)، وكذلك الإمساك المزمن.
 - أمراض روماتزمية مثل التهاب المفاصل.
- بالنسبة للطفل الصاب بالتوحد فغالباً ما يعني من:
- التهاب متكرر في الأذن الوسطى، مع أفرازات صمغية.
 - أكزيما.
 - أزمة (ضيق تنفس).
 - مشاكل هضمية، وظهور على شكل أمساك أو إسهال أو تحسّن غذائي.
 - مشكلة في جهاز المثانة بشكل عام.

أما الأعراض المرضية الخارجية فقد تكون:

- وجود مناطق داكنة تحت العينين.
 - وجود نقاط بيضاء تحت الأظافر.
 - رموز كثيفة وطويلة.
 - حساسية الجلد لأي ضغط خارجي لدرجة تكون علامات وردية اللون بسهولة على الجلد تزول بعد مضي بعض الوقت.
- وهنالك أعراض سلوكية ونفسية أيضاً مما يدخل الطفل المصاب بالتوحد وعائلته في تعقيسات و زيارات لأكثر من مختص لمحاولة فهم المرض وكيفية التعامل معه.



هذا الكتاب

لقد رأيت في كتابي هذا وصف الأطفال بأنهم مصابون بالتوحد وتجنبت الوصف بأنهم (متوحدون) وذلك كإشارة بأن هذه الأصابة يمكن الخروج منها وحتى تُبقي باب الأمل مفتوحاً أمام الآباء وأبنائهم وليس كما هو متداولاً في ميدان العطّب بأن هذا الاعتلال إذا التصق بالطفل لا يفارقه ولو جزئياً.

إن مصطلح (طفل متوحد) لا يساعد في الجهود الرامية أو التي تحاول إيجاد حل لهذا الوباء الجديد ذلك أنه يجعل المشكلة متجلدة في الشخص وليس خارجة عنه.

وتبرز نظريتان لتفسير التوحد : الأولى، وهي النظرية النفسية والتي تعتمد على عوامل نفسية أثرت بالطفل في مراحل نموه الأولى من رعاية وتربية. وقد كانت سائدة في الخمسينات والستينات من القرن الماضي وفيها يتم وضع اللوم على الآباء لفقدان الطفل الحنان الكافي (نظريّة الآباء الباردين Refrigerator parents) وهناك أم تصاب بالإكتاب بعد الولادة وتدخل في فترة من العلاج وبعد فترة يتم تشخيص طفلها بالتوحد فتشعر بالذنب وتضع اللوم على نفسها وقد تتحطم الأسرة من جراء ذلك.

هذه النظرية فضلاً عن عجزها العلمي تفتقر إلى الاستمرارية فكثير من العائلات لم تسجل أي اختلاف في معاملتها بين أطفالها كانوا عاديين أم كانوا مصابين. ولكن هذا لا يعني أن يستفيد الطفل من العلاج السلوكي والمبني على الفهم النفسي لدوافع سلوكه وتصرفاته. وقد لاحظت ذلك التحسن من خلال ممارستي للبرامج السلوكية المتنوعة مع أطفال مصابين بالتوحد وأمثالها بالعنف والعناد وغيرها من السلوكيات التي جعلت المدارس العادية غير قادرة على إستيعابهم.

النظرية الثانية والتي اعتمدناها في هذا الكتاب هي وجود أساس حيوي للتوحد أي أن هناك عوامل معروفة وأخرى مجهولة تجتمع ضمن ظروف ملائمة من البيئة والوراثة فتزيد خطر الإصابة بالتوحد. ويرى بعض العلماء والباحثين أن ما يقع في قلب الإصابة بالتوحد هو ليس المورث (gene) لهذا المرض نفسه ولكن تلك المورثات التي تؤثر في أيض المواد الغذائية والتعامل مع السموم، مما يؤدي إلى تغير في بيئة الدماغ الكيمياوية. في الحقيقة إن ما يرثه الطفل هو عدم قدرته على تقبل بعض المواد الغذائية من كلا الأبوين مما يجعله غير قادر على أليضها وبالتالي تحول إلى سموم عند دخولها الدم واحتراقها حاجز الدماغ الذي قد يضعف بسبب إصابة مرضية أو تدهور في جهاز المناعة.

إن الهدف الرئيس لهذا الكتاب هو محاولة فهم مرض التوحد من الزاوية الحيوية وتفسير علمي للمظاهر السلوكية وغير السلوكية لهذا المرض. وليس هدفه وضع علاج سحري للمرض إنما يمكن استخدامه كدليل عام للأباء والمعالجين بكافة تخصصاتهم أو أولئك الذين يقموها بوضع الخطط الصحية على مستوى الأسرة والمجتمع. هو إضافة في نفق التوحد المظلم.

وقد الحققت في نهاية الكتاب ترجمة لبروتوكول المعالجة على طريقة! DAN للدكتور جيمس آدمز وهو والد لطفلة مصابة بالتوحد وقد إثنتي بهما في أحد مؤتمرات Treating Autism في بريطانيا وكانت أبنته تتمتع بدرجة عالية من الشفاء. هذه الرحلة على طريق الشفاء رأيت أن أشارك فيها الآباء والمحترفين ونشر مقال الدكتور آدمز كما هو دون تعليق للفايدة فقط.

كما أضفت دراسات حالات مرضية وكيف تم علاجها بالطرق الحيوية.



لابد من نهاية لهذا النفق المظلم

في البحث عن مسبب لمرض التوحد:

العلاقة بين الأمراض ومسبباتها ليست دائمةً واضحة وخاصة عندما نتكلّم عن الأمراض المزمنة أو تلك التي لا تنتقل من شخص إلى آخر بالطرق العادة. فاماًراض مثل السرطان أو ارتفاع ضغط الدم أو السكري تحتاج إلى تعاون وتعاون مجموعة من العوامل لظهورها وقد يلعب أحد العوامل الدور الرئيس في ذلك ولكن عند عزله عن بيته قد لا يصل به الحد إلى الإصابة بالمرض - كالقصة التي قصمت ظهر البعير -. وهذا ينصح إلى حد ما على مرض التوحد حيث تلعب العوامل البيئية دوراً لا يستهان به في ظهور المرض والعديد من هذه العوامل عندما يتم عزلها ودراستها لوحدها لا تكون سبباً كافياً للتوحد والعديد من الدراسات كانت متضاربة بعأاً لذلك.

إن هدف أي باحث هو وضع يده على المسبب وراء ظاهرة ما أو خلف مرض ما ولكن إذا كانت الإمراض مخلصة عوامل متعددة بيئية ووراثية فإن هذه المهمة لن تكون سهلة. ومن هذا الباب فإن وضع علاج ناجع للأمراض متعددة العوامل سيكون من الصعوبة يمكن ليس فقط على صعيد العلاج ولكن على صعيد التباين الكبير في فعاليته على الأفراد. ولا أحد يستطيع أن يحدد مقدار

مشاركة هذه العوامل في ظهور المرض فضلاً عن العوامل غير البائنة لنا. وسيكون التعامل مع هذه الأمراض مبنياً على الفردية بشكل مطلق ويصعب فيه التعميم والقول أن جميع المصابين بالتوحد يمكنهم أن يستفيدوا من معاجلة واحدة وبصورة كاملة.

إلى هذا الوقت كل المعاملات تعتمد على الفردية ومدى قابلية الشخص للتحسن وعليه لا يمكن إعطاء وصفات جاهزة للأباء ليأخذوها إلى البيت وثم تطبيقها على أطفالهم.

وقد درس بعض الباحثين نمط وتوجه الأهل في البحث عن علاج لأطفالهم فوجدوا أن الأهل سلكوا العديد من طرق العلاج تراوحت بين المعالجة الروحانية إلى معالجة السلوك واستخدام الأدوية، وقد تم حصر ما يقرب 60 نوعاً من المعالجة في دراسة نمط المعالجات المستخدمة بين الأطفال المصابين بالتوحد (Levy and Hyman, 2008) (Wang and Smith, 2006).

في اربع مجموعات مع بيان نسبة كل منها على النحو:

- معالجات الجسم - الدماغ وأثره على المزاج بشكل عام وتشكل 30٪.
- المعالجة البدنية وتعتمد على تحريك البدن والتعامل معه فيزيائياً وتشكل 25٪.
- معالجات حيوية مرتكزة على الغذاء والإضافات الغذائية أو الحيوية وتشكل أكثر من 40٪.
- معالجات تعتمد على طاقة الجسد ونسبتها قليلة.

وبالطبع تتدخل هذه المعالجات وقد ذكر (Wong and Smith, 2006) أن ما نسبته 75٪ من الذين يستعملون هذه المعالجات ذكروا بأن هذه المعالجات كانت معايدة ومفيدة لأطفالهم. والجدير بالذكر أن هذه المعالجات ينظر إليها على أنها طبيعية وتخليو من الأعراض الجانبية ففي مسح تم في إيطاليا على استعمال الطب

البديل كان الخوف من الأعراض الجانبية هو الدافع الأكثر شيوعاً بين الأهالي للجوء إلى هذا النوع من العلاج (Cuzzolin et al., 2003).

إن استخدام معالجات الطب البديل في الأمراض المزمنة يشهد ارتفاعاً على مستوى المجتمع بشكل عام وبين الأطفال بشكل خاص، فقد تم ملاحظة أن استخدام العلاج بالطبع البديل بين الأطفال الذين يعانون من أمراض مزمنة هو أعلى من معدلاته بين فئات المجتمع الأخرى وقد تراوحت هذه الزيادة بين 31٪ إلى 80٪ واستخدام هذا النوع بين الأطفال المصابين بالتوحد ليس استثناءً (Wong and Smith, 2006) وتفسير ذلك يعود إلى أن الطب التقليدي يلعب دوراً محدوداً في هذا الصعيد ممثلاً باستخدام بعض العقاقير ذات الطبيعة النفسية لعلاج (او التقليل من) مشاكل العنف أو العناد أو العزلة. وقد صرخ بعض الأهالي عن عدم رغبتهم في إطلاع طبيب العائلة على استخدامهم لهذا النوع من العلاج لأمور منها عدم إلمام الطبيب بهذا النوع من العلاج أو عدم معرفة الطبيب بمرض التوحد أو أن الطبيب لن يقرهم على استعماله (المصدر السابق).

ليست الوراثة قحيبة:

مع تطور العلوم وتقدم الأجهزة القادرة على سبر الخلايا ومكوناتها وانصباب الدراسات على البحث في المادة الوراثية توجهت كثير من الدراسات إلى تفسير التغيرات الطبيعية بما فيها الأمراض إلى التغيير بالمادة الوراثية (DNA) ولا يُستثنى من ذلك مرض التوحد، فخلال العقود الماضيين كان جلّ اهتمام الباحثين منصب على إيجاد ذلك المورث (جين، Gene) المسؤول عن هذا الوباء.

من أهم هذه الأبحاث تلك المطبقة على التوائم المتطابقة وغير المتطابقة في بريطانيا. فقد وجد أن بين التوائم المتطابقة تكون احتمالية الأصابة لكليهما هي 60-90٪ أما التوائم غير المتطابقة فالإصابة تصيب 10-25٪ وقد تم اعتماد ذلك على أنه دليل على دور الوراثة في ظهور المرض ذلك أن التوائم المتطابقة تحمل نفس المادة الوراثية (Baily et al., 1995) أما الإخوة غير التوائم أو من

أو وأب معايرين فكانت الإحتمالية من 2-4.5% وهي تعادل 100 ضعف الإحتمالية للإصابة في المجتمع (Folstien and Rutter, 1977) وعلى الرغم أن هذه الدراسات ذهبت إلى تفسير مرض التوحد على أنه وراثي أو أن الوراثة هي اللاعב الرئيس في ظهوره إلا أن نتائج التوائم المطابقة لم تكن 100% لوجود عوامل خارجية غير الوراثة وتلعب دوراً ما في ظهور المرض. وحتى كتابة هذه السطور لم يتم وضع الإصبع على الجينات المسئولة عن هذا المرض وكل ما تم هو الإشارة إلى إحتمالية لعب جين ما دوراً في المرض.

إن دور الوراثة يجب فهمه ولكنه ليس بهذه البساطة، فهو أولاً أكثر تعقيداً عند الحديث عن التوحد كون المرض يصيب العديد من الأجهزة في الجسم كما سنتري وثانياً يجب وضع هذا الدور في سياق العائلة الأوسع. فقد تم توثيق إعتلالات وراثية تؤثر على جهاز المناعة في العائلات التي لديها طفل مصاب بالتوحد. وقد سجل (Comi et al., 1999) ما نسبته 46% من العائلات التي لديها طفل مصاب كانت تعاني من 3-2 إصابات في أحد أمراض المناعة ضد الذات (Autoimmunity) وقد كان من أكثر هذه الأمراض شيوعاً مرض السكري فئة I ومرض التهاب المفاصل الروماتزمي ونقص نشاط الغدة الدرقية ومرض الذلةة (lupus) وقد قارن بعض الباحثين معدلات الأمراض المناعية في الجيل الأول والثاني لعائلات أطفالها مصابة بالتوحد مع عائلات خالية من المرض فوجدوا ارتفاعاً معيناً بهذا النوع من الإصابات (Sweeten et al., 2003) مما اقترح أن هناك أنواعاً من المناعة أساسها وراثي تؤثر في ظهور المرض بطيفه الواسع. وقد كان من أهم هذه الأمراض المناعية الأكثر ارتباطاً بالتوحد أمراض الغدة الدرقية (نقص أو فرط هرمون الثايروكсин).

وفي دراسة أخرى كان لمرض الغدة الدرقية ارتباط وثيق ويشكل مرتفع عندما تم مقارنة عائلات أطفالها ولدوا ومعهم الإصابة بالتوحد مع عائلات ظهرت الإصابة بعد فترة، فكانت الأخيرة لديها ارتفاع ملحوظ في هذا النوع من الأمراض

و خاصة من جهة الأم وأقاربها (Molloy et al., 2006). وفي دراسة فريدة من نوعها تم فيها الحصول على جميع المورثات المسؤولة عن وظيفة وعمل الجهاز المناعي من قاعدة البيانات الخاصة بجينات الإنسان فكان عددها 2012 مورثاً ثم تم تحليلها إلى مفرداتها (single nucleotide) فكان الناتج 22904 مفردة وبعد ذلك وضع كل الاحتمالات لتكوين ثلاثيات قادرة على التعبير عن جين معين وتم مقارنتها مع قاعدة البيانات الجينية الخاصة بالتوحد فتم مطابقة 510 ثلاثة قادرة على عمل جين. من هذه الثلاثيات تم تمييز مورثتين فقط لهما ارتباط وثيق بالتوحد وهذه الموراثان هما:

- الجين المسؤول عن وظائف تكون الجبل العصبي وتطور القلب والتعبير عن بعض النشاطات المناعية، وهذا الجين قد تم تحديده مسبقاً لإرتباطه بمرض الشيزوفرينيا.
- الجين المسؤول عن إنتاج أنزيم ثايروبيدبروكسيداز (Thyroidperoxydase) وهذا الجين مرتبط بنقص هرمون الثايروكسن وعجز الغدة الدرقية الوظيفي .(Ramos, et al., 2012)

وفي رسالة إلى مجلة الطب البريطانية تعود إلى عام 1970 أرسلها أحد العاملين في جامعة أكسفورد في قسم الصحة النفسية (د. علي خان) بين فيها دخول 62 طفلاً مصاباً بالتوحد إلى مستشفى ييركشير الملكي وتم القيام بالتحاليل اللازمة لهم تبين أن 45 منهم لديهم عجز في هرمون الثايروكسن و 2 منهم لديهم فرط نية. وقد وضع المرسل فرضية مفادها أن بعض الأطفال المصابة بالتوحد إنما هم يعانون من عجز وظيفي في الغدة الدرقية وأن التوحد نتج عن فشل في التشخيص المبكر لنقص هرمون الثايروكسن، وبالتالي اقترح دائماً إجراء فحص لمحتوى الهرمون في الأطفال الذين يعانون من مشاكل نفسية أو توحد (Khan, 1970). والجدير بالذكر أن العلاقة بين وظيفة الغدة الدرقية ونشاطها الطبيعيين بالحالة النفسية للشخص تم توثيقه منذ عشرات السنين ولكن مع الوقت

تم الفصل بين المشاكل الفسيولوجية للشخص وبين حالته النفسية أو سلوكه فأصبح المعالج النفسي لا ينظر إلى مصدر المشكلة بل إلى أعراضها، ولمزيد عن أثر الخدمة الدرامية على الحالة النفسية انظر المراجع (Gregory, 1956; Hughes et al., 1982). وقد أشار (Thivierge, 1992) أن نقص الثايروكين أو فرط إنتاجه يعتبر مرتفعاً بين الذين يعانون من الإعاقات العقلية مقارنة بأفراد من المجتمع، وشددوا على ضرورة عمل الشخص المخبري الحيوي لأن هذا النقص يصعب تشخيصه بالشخص السريري مما قد يزيد المشكلة تعقيداً.

إن إيجاد المورثات الخاصة بالتوحد قد يزيد من فهمنا للمسارات الأيضية المتأثرة بها والتي تعودنا إلى وضع خطة علاجية مفصلة لهذا المرض ولكن إلى الآن فهمنا للبيئة المحيطة بالطفل ودورها ودراسة الكيمياء الحيوية للمصابين بالتوحد هي الأداة الفعالة لوضع مثل هذه الخطط. وفي الحقيقة فهمنا للعوامل الوراثية يتطلب منا فهم للعوامل البيئية التي تؤثر عليها (Jepson and Johnson, 2007). ومن هنا المنطلق فإنه من المفضل وصف الأشخاص المصابين بالتوحد بأنهم لديهم القابلية الوراثية للمرض، على الجزم بأن لديهم عيوباً وراثية.

الغذاء وعلاقته بسلوك وحالات النفسية:

قد يسأل البعض هل العقل السليم في الجسم السليم، ونضيف بأن العقل السليم والجسم السليم لا يأتيان إلا من غذاء سليم ومتوازن. فتأثير الغذاء واضح على العقل وبما أن التفكير والسلوك هي نتاج العمليات الذهنية والحيوية للدماغ فمن الطبيعي أن يتاثرا بالغذاء. يحتاج الجسم إلى بعض وحسين عنصراً غذائياً للقيام بوظائفه الحيوية. ويتوفر هذه العناصر بالكمية والشكل المطلوبين يضمن له الحد الأدنى من الإستمرارية الطبيعية وأي نقص فيها ولفتره معتبرة يعني إحداثاً في وظيفة حيوية قد لا تكون ملحوظة في كثير من الأحيان فمثلاً إنخفااض في مستوى الذكاء بمقدار 4-6 درجات.

إن الدماغ أكثر أعضاء الجسم نشاطاً وعليه فإن تلبية احتياجاته من العناصر الغذائية المترادفة له أكبر التأثير على أدائه وكفاءته. وحتى نفهم أكثر مدى تأثير الغذاء على أداء الدماغ دعونا نرى ما هي المواد الغذائية الالزمة أو الداخلة في هذه العمليات الحيوية.

الجلوكوز ويمثل الكاريوبوهيدرات المهمضومة

وهو سكر أحادي ويعتبر أفضل وقود للدماغ وأنظفها أيضاً فالبروتينات والدهون لديها خلافات ناتجة عن الإحتراق لذلك لا تستخدم في الدماغ (حالياً هناك نظرية مفادها أن الخلايا العصبية تستخدم اللاكتات كمصدر للطاقة). وجد في دراسة قامت بها جامعة نورثمبريا في إنكلترا أن إعطاء أشخاص تراوحت أعمارهم بين 17 إلى 80 عاماً 25 غراماً من الجلوكوز أو سكر آخر وجد بأن الأشخاص الذين حصلوا على الجلوكوز كانت ذاكرتهم وأداؤهم الذهني أفضل في اختبار ذاكرة على الحاسوب (Riby, et al., 2011). وفي دراسة سابقة لذلك تم اختبار تناول ثلاثة مستويات من الجلوكوز (0 و 25 و 50 غراماً) على يافعين وأفراد في متوسط أعمارهم فكانت النتائج تؤكد أن تناول الجلوكوز قد أعطى أفضلية للذين تناولوه في تحسين الذاكرة والأداء الذهني بشكل عام وتم الاستنتاج بأن الجلوكوز بشكل خاص يؤثر على الآليات العصبية الخاصة بالذاكرة والتي من المعروف أنها تتناقص مع التقدم بالعمر (Meikle, et al., 2004). إن هذه الآليات العصبية والتي يلعب فيها الجلوكوز دوراً لا تزال تحت البحث والدراسة والأدلة الأولية تقترح أن الجلوكوز أو نواتج أيضه تنشط إفراز الناقل العصبي أستيل كوليin وذلك عندما ينخرط الفرد في العمليات الذهنية كالتعلم (Korol, et al., 1998).

إن وجود الكربوهيدرات والتي تحول إلى جلوكوز على مائدة أطفالنا وخاصة الإفطار له تأثير ليس فقط على نشاطهم البدني بل وكذلك على نشاطهم الذهني. ففي أكثر من دراسة تم اختبار الأداء الذهني والذاكرة (من خلال برنامج للحاسوب) لطلاب مدارس من الجنسين تبين أن الأطفال الذين يتناولون إفطار

لديهم قدرة على التركيز واستعادة المعلومات أفضل من الأطفال الذين لم يتناولوا هذه الوجبة.

إلا أن الأمر ليس بهذه السهولة ف الصحيح أن الدماغ يستهلك 40-50٪ من الكربوهيدرات المتناولة في وقت الراحة إلا أن الأداء الذهني يتآثر بذبذب مستوى الجلوكوز في الدم. فالارتفاع الحاد للجلوكوز في الدم في فترة وجيزة ثم الخفاضه إلى مستويات متذبذبة له تأثير سلبي على الدماغ وهذا غالباً ما يحصل لدى أطفالنا نهم يتناولون السكاكير أو رقائق البطاطا (غنية بالدهون أيضاً) ويخلو عن الوجبة الرئيسية الأكثر توازناً مما يؤدي إلى ارتفاع حاد في مقدار الطاقة المتناوله وعلى حساب عناصر غذائية أخرى ثم ما هي إلا سويعات حتى يحدث هبوط حاد في الجلوكوز في الدم ذلك أن الجسم يبقى حالة التوازن ليحافظ على بيئة داخلية مستقرة (Glucose homeostasis). لذلك فإنه وحتى يقوم الدماغ بوظائفه الذهنية وبشكل متواصل فإن مصدراً للجلوكوز أو الكاريوبهيدرات يجب أن يبقى متواصل وهذا ما يسمى بالإطلاق البطيء للطاقة (energy slow release) وأفضل إشكاله تناول الكاريوبهيدرات المعقدة والتي يحتاج الجسم إلى العديد من الأنزيمات لضمها وأمتصاصها على شكل جلوكوز يحتاج فترة أطول مما يعني إستمرارية التزويد بالجلوكوز على خلاف ما يحدث عند تناول جرعة عالية من السكر الموجودة في المشروبات الغازية والعصائر أو أنواع الشوكولاتة والحلويات التي يفضلها الأطفال على الوجبات الصحيحة.

فالزيادة العالية من الجلوكوز تجعل الجسم يفرز هرمون الإنسولين والذي يسحب السكر إلى أماكن التخزين فإذا امتلأت قلبي الكبد الذي يحوله إلى دهون مما يدخل الطفل في إنتكاسة وشعور جديد بالجوع فيلجأ إلى السكاكير مرة أخرى وهكذا تستمر الدورة ويدلاً من تغذية الدماغ على حاجته من الكاريوبهيدرات تقع في شرك السمنة والتي بدورها عامل خطير في حدوث مرض السكري ومقاومة الإنسولين (Insulin resistance) وقد أشارت الدراسات الوبائية الحديثة إلى

ارتباط بين مرض السكري وارتفاع نسبة حدوث مرض الزهايمرز وكذلك التوحد. إن استعمال الجلوكوز في دماغ مرضى الزهايمرز قد المخفض بشكل حاد نتيجة مقاومة الخلايا لارتفاعه المستمر مما قاد إلى تفسير مفاده أن تدني النشاط العقلي لدى المرضى يعود إلى انخفاض في أيض الجلوكوز في الدماغ.

في إحدى التجارب تم إعطاء طلاب مدرسة وجة فطور مكونة من كربوهيدرات بسيطة (خبز أبيض) أو كربوهيدرات معقدة (شو凡ان) ولكن يحتويان نفس المحتوى من الطاقة تبيّن فيما بعد أن الطلاب الذين تناولوا الفطور المحتوى على الشوفان فاقوا أقرانهم بفحوصات الذاكرة واستعادة العلومات بعد فترة من الزمن على انتهاء الوجبة (Shingo, et al., 2012). وقد قام الطبيب النفسي البروفسور مالكوم (M. Bait) وهو من أوائل من بحثوا في علاقة الغذاء بالصحة العقلية، بدراسة شاملة بين فيها أن هناك ارتفاعاً حاداً في الأمراض النفسية/ العقلية مثل الشизوفرينيا مع الإرتفاع الحاد لاستهلاك السكر المصطنع. عند المقارنة بين الدول تبيّن أن الدول الأكثر استهلاكاً للسكر هي الأكثر معاناة على مستوى الأمراض العقلية (Richardson, 2006). إن الحافظة على مستوى ثابت أو غير متارجع للجلوكوز في الدم وضمن المعدلات المسموحة ليس مهمًا فقط لصحة الدماغ بل ولصحة الجسم ككل ويجب النظر إلى الزيادة العالمية لتركيز السكر في الدم على أنها عامل خطير على الدماغ ونشاطه الحيوي. ذلك أن الجلوكوز الفاپانس في الدم قد يتحد مع البروتينات (مجموعة الأمين) بعملية تسمى جلايكـة (Glycation) فيصبحان غير متوفرين للقيام بوظائفهما ويترسب هذا العقد على الخلايا العصبية مما يجعل عملية التناقل العصبي أصعب ويسارع في الشيخوخة العقلية والذي قد يكون أحد أعراض الزهايمرز (Sugihara, et al., 2012).

وكذلك قلة الانتباه في الأطفال. إن عملية إتحاد الجلوكوز بالبروتينات تتم بطريقة أسرع في ظل ظروف الإجهاد التأكسدي (Oxidative stress) والذي غالباً ما يرافق أولئك الذين يشعرون برغبة عالية لتناول السكريات قد يعتمد

على الوجبات الجاهزة والسرعة والتي ينقصها مضادات الأكسدة فضلاً عن كونها هي نفسها تحتوي على عوامل مؤكسدة كما سترى عند دراستنا للدهون .(Cai, et al., 2011)

السكريات الجيدة (الصحبة):

هي السكريات الموجودة في الخضار والفواكه دون تقطيعها وعزيزها ويجب تناولها مع الألياف المرافقة لها في نسيج النبات. وهكذا يحصل الجسم على ما يحتاج من طاقة بالإضافة إلى العناصر الأخرى التي تدخل في النشاط الحيوى.

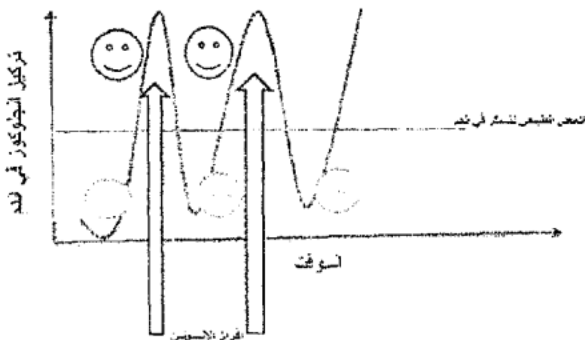
السكريات السيئة (غير الصحبة):

هي السكريات المقاة (refined) والمعزولة من النبات أو المصنعة أو المعذلة بطريقة تجعل النسيج النباتي يخسر مكوناته الأساسية من معادن وفيتامينات. مثال ذلك العصائر المخللة والمشروبات الغازية والبسكويت والكعك ورقائق الذرة والبطاطا والشوكلولاتة بإنواعها والمثلجات. فهذه تمثل مصدراً سيناً للطاقة إذا تم الإعتماد عليه لأنه يحرم الجسم من العناصر الضرورية للقيام بالأنشطة الحيوية ذهنية كانت أم بدنية.

ماعلاقة الجلوكوز بالسلوك؟

عندما يحدث هبوط حاد في جلوكوز الدم فإن الإنسان يلجأ إلى رفع ذلك عن طريق تناول السكاكر أو المشروبات الغنية بالسكر ومنها الشاي والقهوة ومشروبات الطاقة وغيرها أو الأمر الآخر هو أن يفرز الجسم هرمون الأدرينالين أو الكورتيزول لتحريك السكر المخزون إلى الدم. إن عملية إفراز الأدرينالين والكورتيزول يمكن تحفيزها سلوكياً بتناول المنيهات أو بالتصرف بطريقة إستفزازية فيها إجهاد نفسي

ويذكّرني بما يرفع مستوى الهرمون بالدم. ولكن عند إرتقاض الأدرينالين المستمر في الدم يشعر الإنسان بالتعب والإجهاد وعدم الاستقرار ويفقد السيطرة على أعصابه كما يفقد السيطرة على مستوى السكر في الدم مما يدخله في دورة لا منتهية. تعتبر هذه الحالة شبه نمطية لدى الأطفال المصابين بالتوحد أو أطفال النشاط الزائد. ذلك أن كثيّر من السلوكيات التي نراها ما هي إلّا عبارة عن مثيرات ومحفزات للجسم لإفراز مزيد من الإدرينالين. مثال ذلك حركات الأيادي أو الأرجل اللاإرادية، ضرب النفس أو الإعداء على الآخرين وركل أو ضرب الأرض أو تحطيم الممتلكات أو حتى الصراخ والإندفاع الحاد. ببساطة إنهم يحاولون البقاء على مستوى عالٍ من الأدرينالين أو السكر وهذا ما يفسر عشقهم الكبير للسكاكين على حساب أي شيء وكذلك يفسّر سهولة إثارةهم وكيف أنهم يتضايقوا ويرفضوا التغيير في خارج نطاق ما تعودوا.



عند ارتفاع نطويوز يشعر الإنسان بالسعادة فقط ويكتفي
بسكته فقط.

عند انتفاضة سكر باذن يشعر الإنسان بذكرياته وتحزن
وقد يكتفي بصمت.

يقوم تجمد بذكريات الإنسانين يكتفي الإرتفاع ضد بالسكن.

من خلال تجربتي ومشاهداتي للأطفال المصابين بالتوحد كنتلاحظ التغير في سلوكهم عند تناولهم المواد الغنية بالسكر. إن هذه التصرفات إحدى وسائل التعبير لديهم والتي تظهر على شكل سلوك غير منطقي أو غير مرغوب ذلك لأنهم أصلاً غير قادرين عن التعبير بالطرق العادة. ويخضرني مثال ذلك الطفل الذي كان مولعاً بالمشروبات الغازية فعند تناول عليه منها يستطيع البقاء بالتكلم والترديد للجمل بینماياً لمدة ساعات على غير المعتاد وكل هذه الجمل خارج نطاق الواقع أو المنطق. وأنا هنا لأجزم بأن ذلك حدث من الأرتفاع الحاد بالسكر الناجع عن

شرب الماء الغازية بل هناك عوامل أخرى مثل الكافيين أو الصبغات الصناعية قد لعبت دورها أيضاً وضاعفت من أثر السكر.

من المشاكل المرافقة للنظام الغذائي للأطفال المصابين بالتوحد (المترکز على استهلاك الكاربوهيدرات) أن عملية أيض الكاربوهيدرات في الجسم تحتاج إلى عناصر غذائية أخرى حتى يستطيع الجسم الاستفادة الطبيعية من تناول الكربوهيدرات من هذه العناصر:

- توفر فيتامينات B في الطعام وهذه ضرورية لتحويل الجلوكوز إلى ATP العملة المستخدمة في الخلايا للحصول على طاقة، وهذه الخلايا تحتاج الطاقة بشكل مستمر للقيام بصيانتها نفسها والقيام بالعمليات الحيوية الأخرى كإنتاج الأنزيمات والهرمونات والإجسام المناعية.

إن الأغذية التي تحتوي الكاربوهيدرات المنشطة أو المصنعة تعتبر فقيرة فيتامينات B إذ إن هذه الفيتامينات تتركز في قشرة الحبوب بالإضافة إلى عمليات التصنيع الأخرى التي تعامل بشدة مع الحبوب ثم تعرض ما تبقى منها إلى إضافات للحفظ على المنتج الذي يأتي الطبع على ما قد تبقى من فيتامينات حساسة لكل هذه العمليات. من المعلوم أن فيتامينات B ذاتية في الماء ولا يتم تخزينها في الجسم ويتم استئصالها أولًا بأول إما عن طريق البول أو العمليات الحيوية الأخرى أو الإجهاد (stress) لذلك فمن الضروري التزود بها باستمرار. وهذه العمليات الحيوية قد تكون مقدمة وذات أولوية على العمليات الذهنية التي يقوم بها الدماغ مما يؤثر سلبياً على قدرات الطفل وقابليته للتعلم. أضيف إلى ذلك أهمية فيتامينات B في تكامل بناء الجلد ومنعه وهو خط الدفاع الخارجي الأول ضد أي جسم غريب. إن هذا قد يفسر لنا إنتشار المشاكل الجلدية والحساسية بين الأطفال المصابين بالتوحد. فهو لأ الأطفال والأطفال الذين لديهم نشاط مفرط يعتبروا ناقصين من هذه المجموعة المهمة وهذا ما سنراه في صفحات لاحقة.

• المعادن: وهي متعددة ومتنوعة. تدخل كعوامل مساعدة للأنيزمات أو مرافقات لها واص المعادن التي تدخل في أليس الكاربوهيدرات: الزنك (الخارصين)، المغنيسيوم، الكروم، المغذير، ونقصها يؤدي إلى عدم الانتباه وتارجع المزاج والتعلق بالسكاكر. وبشكل عام يعتبر الأطفال المصابين بالتوحد قليلي المحتوى من المعادن وذلك يظهر على ملائمهم الخارجية. فقد أشارت الدراسات لوجود علاقة بين درجة العنف والتقص في هذه المعادن وكذلك إلى وجود ارتباط بين توفرها وتكامل النشاط الذهني، ذلك أن الدماغ عند دخوله في عمليات ذهنية (مثل التعلم) يصرف جزءاً كبيراً من الطاقة، الأمر الذي يضع الجسم في حالة استئثار لتصنيع الأنيزمات الضرورية والتي بدورها تحتاج مساعدات ومرافقات مثل الزنك الذي يدخل في أكثر من 300 عملية حيوية وأكثر من 300 إنزيم منها الأنيزمات المفروزة من البنكرياس والذي يبدأ عملية المضم وينظم مستوى السكر في الدم (Kelleher, et al., 2011).

الكاربوهيدرات وعلاقتها بالصرع (Epilepsy)

من المهم عند حديثنا عن الكاربوهيدرات وعلاقتها بالدماغ أن نخرج على موضوع ذي صلة وهو حالة منتشرة في الأطفال المصابين بالتوحد ألا وهي نوبات الصرع (seizure). فإنه يعتقد بأن طفلاً من كل ثلاثةأطفال يعاني من نوبات صرع والدراسات الحديثة تشير إلى رقم أعلى من ذلك بكثير قد يصل إلى 80٪ ذلك أن حالات الصرع متعددة (sub clinical seizure) وقد تصعب ملاحظتها (Munoze-Yunta, et al., 2003).

ما هو الصرع؟ هو ببساطة نشاط غير معهود في الجهاز العصبي يظهر على شكل شحثات كهربائية تصيب الدماغ أو جزءاً منه. ويمكن مراقبتها باستخدام الأجهزة الخاصة بتخطيط الدماغ. وتنبع نوبات الصرع من مجرد الشروود (حيث يظهر الطفل منفصلاً عن واقعه وكأنه يحلم) وعدم الاستجابة، إنقلاب في بياض العينين، وكان الطفل ينظر إلى أعلى وقد يستمر الطفل في ممارسة نشاطه

المعتاد دون انقطاع، وفي بعض الأحيان قد يصاب بالتشنج وتصلب الجسم أو الأطراف وقد يدخل الطفل في غيبوبة.

لكن لماذا الكاريوبهيدرات؟ عند حديثنا عن الطاقة اللازمة لنشاط الدماغ تكلمنا بأن الكاريوبهيدرات هي الوقود الأساسي للدماغ، لكن تم ملاحظة – وبعود ذلك إلى عام 1920 – بأن الأشخاص الذين يقومون بالصوم ينخفض لديهم تكرار نوبات الصرع إلى حد كبير وبعض الأحيان قد تختفي أثناء الصوم إذا كان لمدة طويلة. فما الذي يمدد أثناء الصيام وما هي آلية عمل الدماغ في حالة عدم توفر الكاريوبهيدرات؟ وُجد أنه أثناء الصيام يقوم الجسم بتحريك الدهون من مخازنها في عملية تسمى تحمل الدهون (lipolysis) ومن ثم يتم أكسدة هذه الدهون في عمادة تسمى بـ(β -oxidation) ليتجلّ مركبات مثل أستون وهيدروكسي بيوترات وهي أجسام كيتينية وهذه الأجسام تستخدم في الخلية كمصدر للطاقة. والغذاء الذي يحتوي الدهون كمصدر للطاقة يسمى غذاء كيتينيا (ketogenic diet) يغير الجسم على أن يسلك المسالك الأيضية كما في حالة الجوع وأستخدام الدهون بدلاً عن الكاريوبهيدرات لإنتاج الطاقة (Baranaro, et al., 2008). هذا الغذاء عالي المحتوى من الدهون 70٪ ومنخفض المحتوى من البروتين 15٪ والكاريوبهيدرات 15٪ تم استخدامه لمعالجة الصرع منذ أكثر من 86 عاماً.

ويعتقد أن الصرع مرتبط بتأخر القدرات الذهنية عند الطفل فقد تم مقارنة انتشار الصرع في أطفال مصابين بالتوحد فوجد أن الأطفال الذين لديهم إعاقات عقلية يتشار لدفهم الصرع بنسبة 21.5٪ في الوقت الذي يتشار فيه الصرع بنسبة 8٪ في الأطفال الذين لديهم توحد وليس لديهم إعاقات عقلية أخرى. ويترشّر الصرع في الإناث أكثر من الذكور بنسبة 2 إلى 1 على خلاف التوحد الذي يتشار في الذكور أكثر من الإناث وبنسبة 4 إلى 1 (Amitte, et al., 2008).

وفي دراسة بريطانية تم متابعة 150 طفلاً شُخصوا بالتوحد إلى عمر 21 سنة كانت النتائج مشابهة فالصرع مرتبط بإعاقات عقلية ونطق ويترشّر أكثر بين الإناث

وغالباً يحدث على عمر 10 سنوات ويتم السيطرة عليه بالأدوية المضادة للتشنج (anticonvulsant) وكما أوضحت الدراسة عدم وجود علاقة بين حدوث الصرع في الأطفال المصابين بالتوحد ووجودها في الأقارب لكن كان هناك علاقة من ارتفاع نسبة حدوث الصرع إذا كانت العائلة أو أفرادها لديهم مظاهر التوحد .(Bolton, et al., 2011)

لكن هل للغذاء الكيتوني تأثير على مظاهر التوحد؟

في دراسة على 18 طفلاً مصاباً بالتوحد تم إعطاؤهم غذاء كيتونيا لمدة 4 أسابيع ثم غذاء عادي لمدة أسبوعين وذلك لفترة 6 شهور تم قياس شدة التوحد لديهم فتبين أن 2 منهم تحسناً ملحوظاً وبقية تراوحوا بين تحسناً متوسط وقليل (Evangelou, et al., 2003). وفي دراسة على 150 طفلاً يعانون نوبات الصرع تم تقييم 67 منهم من لم يستجيبوا لأي نوع من العلاج (مضادات التشنج) ووضعوا على غذاء كيتوني لمدة أقل من سنة فأصبح 22٪ منهم خالٍ من نوبات الصرع و10٪ منهم شفي بدرجة 90٪ (Marsh, et al., 2006). تم وضع 65 طفلاً يعانون من مشاكل في السلوك والتطور العاطفي بالإضافة إلى نوبات من الصرع على غذاء كيتوني لمدة 20 شهراً فكان التحسن معنوياً في السلوك والنشاط الاجتماعي والانتباه بالإضافة إلى الخفاض في نوبات الصرع من 25 نوبة في اليوم إلى نوبتين في اليوم (Pulsifer, et al., 2007). وفي إستبانة تم إصدارها من معهد أبحاث التوحد بالولايات المتحدة حقق الغذاء الكيتوني نتائج أفضل من أي غذاء آخر استعمل للسيطرة على الصرع وذلك في العينة المستطلعة آراؤهم .(Frye, et al., 2011)

لكن آليات تأثير هذا الغذاء على الصرع ما زالت قيد البحث والدراسة. وهناك العديد من الفرضيات لتفسير ذلك وقد أظهرت الدراسات أن نوع الدهون ليس عاملًا عدديًا في تأثير هذا الغذاء على الصرع طالما أن هناك مستوى من الأجسام الكيتونية في الدم بقي ثابتاً. وقد اقترح بأن مستوى الدهون في الغذاء أكبر من 67٪

تعطى نتائج مئالية على المفاضن نوبات الصرع. أو نسبة 4 دهون 1 (بروتين+كريوهيدرات) للبالغين أما الأطفال فنسبة 3 دهون الـ 1(بروتين +كاربوهيدرات) للمساعدة على النمو. ويجب ملاحظة أن بداية مشاهدة هذه النتائج قد تتأخر إلى أيام أو أسابيع من بدء تناول الغذاء الكيتوني الذي يطلق الأجسام الكيتونية من أول يوم وتفسير ذلك يعود إلى أن الجسم وخاصة الدماغ يحتاج إلى وقت أطول لتغيير المسارات الأيضية أو تعديلها.

من أهم الفرضيات الموضوقة لأآلية عمل الغذاء الكيتوني:

- 1- الأجسام الكيتونية (الأستون وبيتا هيدروكسي بيوترات) لها تأثير مضاد للتشنج وهذا مبني على أساس أن غذاء يكون فيه تقيد شديد للكريوهيدرات وينتزع الكيتونات في الدم له تأثير مضاد للتشنج. إلا أنه لم يتم إيجاد علاقة بين ارتفاع مستوى الكيتونات في الدم والحماية من النوبات، كما لم يثبت أن الأستون يعدل في إثارة الأنسجة العصبية (Bough and Rho, 2007)
- 2- تغير في القنوات الناقلة لأيون البوتاسيوم أو ما يسمى K-Channels وهذا يؤثر على مضخة الصوديوم/ البوتاسيوم والتي لها علاقة في تصنيع الطاقة من ATP.
- 3- توقف أو حجب إلى حد كبير عملية تحلل الجلوكوز لإنتاج الطاقة أو (Glycolysis) فقد وجد سابقاً أن هذه العملية تأثير محظوظ لنوبات الصرع وبذلك فإن عدم وجودها بسبب عدم وجود الجلوكوز أدى إلى تثبيط نوبات الصرع ويعتبر هذا الرأي الأكثر دقة من الناحية العلمية لوجود أدلة مدعمة له. ففي تجربة حديثة تم استخدام نظير الجلوكوز (2 Deoxyglucose) وهو مثبط لعملية التحلل تبين أن إضافة 1 ملمول قد خفض نوبات الصرع ما بين 25 - 80% في حيوانات التجارب (McNally and Hartman, 2012).

4- الأجسام الكيتونية قد تحمي الدماغ من الشوارد الكهربائية (Free radicals) والناتجة عن أيض الكربوهيدرات أو الإجهاد التأكسدي وهذا البحث ما زال قيد البحث والنقاش (Hartman, et al., 2007).

5- الأجسام الكيتونية قد تغير أو تعدل في التوازن العصبية في الدماغ وأهمها (GABA and Glutamate) فال الأول مثير لخلايا الدماغ والثاني مشط لها، ولكن أيضاً هذه النظرية ما زالت قيد البحث والجدل لعدم وجود الدليل العلمي لدعمها (McNally and Hartman, 2012).

كمحصلة بحث، يعتبر استخدام الغذاء الكيتوني أداة فعالة لعلاج نوبات الصرع وهو أكثر فعالية في الأطفال عنه في البالغين أو الكبار، إلا أنه يجب المراقبة الحثيثة للغذاء عند استخدامه مع الأطفال لتأمين متطلباتهم من البروتين للنمو السليم وتبقي آكية عمل هذا الغذاء مجالاً للبحث.

الأحماض الدهنية عديدة الأشباع

Poly Unsaturated Fatty Acids (PUFA).

والمعروفة بأوميغا 3 و 6 (Omega-3 and Omega-6).

إن توفر كمية كافية من هذه الأحماض في الغذاء يعتبر أساساً لوظائف الدماغ وهذه الأحماض مهمة في فترة الشباب كما هي مهمة في فترة الطفولة حيث يكون الدماغ في أعلى درجات نموه (Kidd, 2007). تشير الدراسات إلى أن الأطفال المصابين بالتوحد لديهم مستويات منخفضة من الأحماض الدهنية الأساسية فقد سجل (2001) Vancassel, et al., ما نسبته 20% أقل في مستوى أوميغا-3 عند الأطفال المصابين مقارنة بغير المصابين. بينما سجل Bradstreet and Kartzinel, (2001) في تقريرهما المقدم لمؤتمر DAN لعام 2001 عجزاً في هذه الأحماض لدى 100% من الأطفال المصابين بالتوحد. وفي مؤتمر السنة التالية قرر Hardy and

(2002) Hardy أن 90% من الأطفال المصابين لديهم عجز في هذه الأحاسيس الأساسية وذلك بقياس محتواها في كريات الدم الحمراء.

يعتبر الغذاء المعتمد على التصنيع والوجبات السريعة غذاءً ناقصاً إن لم يكن حالياً من الأحاسيس الدهنية الأساسية ذلك أنها سريعة التأكسد والتلف بفعل الحرارة والتصنيع وبما أن معظم الأطفال ومنهم الأطفال في طيف التوحد مغرسون ومتعلقون بهذه النوعية من الأطعمة فإنه من المتوقع ظهور أعراض نقص هذه الأحاسيس مثل قلة الانتباه وفرط النشاط وسهولة الإصابة بالإمراض وذلك لدور هذه الأحاسيس في تكامل جهازي المناعة والمحض.

إن فحص الأحاسيس الدهنية في مصل الدم يمكنه قياس أكثر من 30 حمضًا عوزناً في الجسم بغض النظر عن كونها مشبعة أو إنتقالية. وهذا الفحص مهم لإعطاء صورة عن مستوى التغذية لدى الأطفال ومدى إمكانية وضع خطة علاجية لتصويب أوضاعهم الصحية.

وقد أشارت الباحثة الأنصارى (El-Ansary, et al., 2011) إلى إمكانية اعتبار مستويات الأحاسيس الدهنية وتغيراتها في الدم كمؤشر حيوي للتوحد وذلك في الدراسة على أطفال مصابين في المملكة العربية السعودية. وذلك لارتباط هذه التغيرات بالإجهاد التأكسدي أو خلل وظيفي في المايتوكوندريا أو إرتفاع في مستويات الرصاص في الدم كما تم تسعيله في دراسات سابقة في العربية السعودية.

إن الجرعة المئالية التي يجب إعطاؤها للأطفال ما زالت قيد البحث وبعض التجارب استعملت نسبة 4 إلى 1 أو ميغا-3 إلى 6، وحصلت على نتائج إيجابية عند معالجة أطفال لديهم مشاكل في الانتباه وفرط النشاط أو مشاكل في القراءة (Dyslexia) (Richardson and Montgomery, 2012). وتوصي McCandless (2009) في كتابها "Children with starving brains" بإجراءات اليومية التالية:

500-750 ملغم	EPA
1000-500 ملغم	DHA
وبعض الأطفال يحتاجون أيضاً:	
50-100 ملغم يومياً	GLA
حيث:	

EPA=Eicosapentaenoic acid

DHA=Docosahexaenoic acid

GLA=Gammalinolenic acid

وفي المقابل قام James et al., (2011) باستعراض مرجعي للعديد من التجارب المطبقة على إعطاء أوميغا-3 كعلاج للتوحد، فضم هذا الاستعراض قاعدة البيانات في محركات بحث متخصصة وعلمية مثل: Medline, EmBASE, ..., Biosis وذلك بين الأعوام 1950 إلى 2010. وقد قاموا بتحليل التجارب التي ضمت أي تأثير على:

1. التواصل

2. التفاعل الاجتماعي

3. النشاط الزائد والحركة الالزامية.

وقد إنتهوا إلى التسليمة: لا يوجد دليل قوي على أن إعطاء أوميغا-3 فعال لعلاج هذه الصفات الأساسية في مرض التوحد.

وبنفس الطريقة إستعرض Gillies et al., (2012) جميع الدراسات المطبقة على إعطاء هذه الأحاسن لأطفال يعانون من نشاط زائد وقلة إنتباه وعددها 366 دراسة إشترك فيها 1011 طفلًا وقد تنوّعت من حيث الجرعة والمدة والتصميم. فكانت الخلاصة كالتالي:

هناك دليل صغير على وجود منفعة من إعطاء هذه الأحاسن لأشخاص يعانون من فرط النشاط والبيانات المحدودة التي أظهرت تحسناً هي التي جمعت بين أوميغا-3 و 6 حيث عانت معظم التجارب من حجم العينة والجرعة والمدة المطبقة فيها بالإضافة لتصميم التجربة.

وعلى أي حال نورد بعض الدراسات التي وجد تحسناً. فقد سجل ماجد (Maguid, et al., 2008) تحسناً معنوياً مقداره 66% في المؤشرات السريرية والكماءوية لدى 30 مصاباً بالتوحد عند إعطائهم زيت السمك (Efalex). وإلى حد ما كانت نتائج مماثلة في تجربة أخرى (Johnson, et al., 2009) على أطفال مصابين بالنشاط الزائد وتراوحت أعمارهم بين 8-18 سنة، تناولوا خليطاً من أوميغا-3 و 6 ولدة 6 شهور. في الأشهر الثلاث الأولى كانت الاستجابة مقدارها 25% إخفاض في أعراض المرض وذلك عند ربع المشاركون تقريباً. وبعد 6 شهور أظهر ما يقارب النصف هذا المستوى من التحسن.

والاستنتاج كان أنه ليس جميع الأطفال يستجيبوا لهذه المعاملة ويستفسر الدرجة وذلك لإعتبارات غذائية وحيوية أخرى.

إن هذه الأحاسن لا تعمل بشكل منفرد ولكن تعمل ضمن منظومة وبالتعاون مع عناصر غذائية أخرى مثل الزنك، المغنيسيوم وفيتامينات تدخل في أيض الدهون كفيتامينات B . وللتأكيد على هذا التكامل الغذائي وُضعت الدراسة الألمانية التالية: تم مراقبة 810 طفلأً ولدة 12 أسبوعاً، أعمارهم بين 5-12 سنة، إستهلكوا أحاسن دهنية أساسية غير مشبعة مصحوبة بالزنك والمغنيسيوم. وكان المهدف هو تقييم أثر هذه التحضيرات الغذائية على مرضى النشاط الزائد وأستعملت المقاييس المتعارف عليها دولياً لهذا الغرض. فكانت أهم النتائج:

- إنخفض مستوى النشاط الزائد بمقدار 3.65 نقطة بمقاييس SNAP-IV وهو ما يعادل تحسناً نسبياً مقداره 2.26% عن خط البداية.

- إنخفض مستوى العزلة والمشاكل العاطفية بمقدار 0.25 نقطة بمقياس SDQ وهو ما يعادل تحسناً نسبياً مقداره 28.1% عن خط البداية.
- هناك تحسن معنوي في النوم ومقداره 40%. (Michael, et al., 2010).

وفي دراسة ليست ذات صلة بالتوحد ولكن لها علاقة بالسلوك تم إجراؤها على طلاب جامعة شخصوا بالعدوانية، تراوحت أعمارهم بين 21 إلى 30 سنة أعطوا وبشكل عشوائي زيت السمك أو زيت الصويا ولمدة 3 شهور كانت فيها فترة الامتحانات (كمسبب للتوتر). وبعد تحليل النتائج ثبت أن المجموعة التي تناولت زيت السمك أظهرت عدم زيادة في العدوانية على خلاف الذين تناولوا زيت الصويا حيث أظهروا زيادة فيها (Hamazaki, et al., 1996).

البروتينات والنواقل العصبية

تعتبر الناقل العصبي اللغة التي يفهمها وتحدث بها الدماغ لكافة أنحاء الجسم ومنها الأمعاء. وهذه الناقل تدخل في حركة الإنسان اليومية صباحاً ومساءً فتؤثر في سلوكه ومزاجه ومثال ذلك الأدرينالين والنورأدرينالين أو الدوبامين التي تساعد الإنسان على السيطرة على الإجهاد والتأقلم مع البيئة المحيطة. وفي صعيد الحديث عن التوحد ستركز على الناقلين العصبيين : الجلوتامين Glutamine وجابا (Gama amiobutyric acid, GABA) ودورهما التأثير في تعديل المزاج ودورة الراحة - الإجهاد.

يصنع جابا من الخامض الأميني تورين Taurine بشكل أساسي ومن الجلوتامين بشكل أقل ودور جابا هو التهدئة والشعور بالإرتياخ فهو ناقل عصبي مثبت. أما الجلوتامين فعلى العكس دوره الإثارة وتحفيز الأعصاب. والإنسان عندما يكون في حالة إضطراب نفسي أو إجهاد يرتفع لديه الأدرينالين والكورتيزون كما أشرنا في حالة تناول السكاكر وهنا يأتي عمل جابا الذي يبطئ عمل الأدرينالين ويقلل من حالة الإضطراب والتدهور في السلوكيات النزقة. وكلما كان

مستوى جابا في الدماغ أعلى شعر المرء بالتحسن والإرتياح ذلك أن هناك إرتباطاً بين آلية عمل جابا وأآلية عمل السيروتونين. إن جابا يمكن زيادته في الجسم عن طريق تناول البروتينات المتوازنة والتي تحتوي الأحماض الأمينية الأساسية. والتوتين موجود بكثرة في الأسماك والبيض واللحوم ويمكن تصنيعه من الأحماض الأساسية: ميثيونين وسيستين (Methionine and Cysteine).

إن كلاً الحامضين الأمينيين، الجلوتامين وجابا قد فرض أن لهما دوراً في إعتلال التوحد، ومع وجود أدلة متداخلة في هذا الصدد، إلى أن دورهما لا يخفى عند الحديث عن السلوك. لكن قبل الخوض في هذا الأمر دعونا نتعرف على دورهما في الأمعاء مصدر الداء والدواء، فهما يتواجدان بكثرة في الخلايا الطلائية والغذائية هناك، وبالتالي بعض الوظائف :

- حركة الأمعاء.
- إفراز المعدة.
- إفراز الموامض في المعدة.
- تقليل الإحساس بالألم داخل الأمعاء.
- تأثير مضاد للسرطان ونمو الأورام (مازال تحت البحث (Hyland and Cryan, 2010).

وهذه الوظائف جعلت العلماء يحاولوا استخدام جابا في علاج بعض أمراض الجهاز الهضمي ولكن التأثيرات الجانبية كانت سيئة ذلك أن جابا يؤثر على الجهاز العصبي أيضاً. هناك مؤشرات قوية على أن الأحياء الدقيقة في الأمعاء قادرة على إفراز كميات من هذا الناقل العصبي وقد اقترح استخدام بكتيريا B. longum المعدلة وراثياً كمصدر منتج لجابا في الأمعاء (Park, et al., 2005) كما تم إقتراح تصميم أغذية وظيفية تحتوي هذا الناقل

العصبي (2009) (Minervini, et al., 2009) لعلاج الأمراض المرضية والتي تكون حساسة لجلابا.

من الراسخ علمياً أن جلابا دوراً في تقليل مشاعر الإضطراب والإكتئاب وهناك بعض الدراسات بيّنت ذلك بأنه يتم من تفاعل بين آلية جلابا وأآلية السيروتونين (Cryan and Slattery, 2010). وقد ذكر (Slattery et al., 2005) أن مستقبلات جلابا نوع بيتا تلعب دوراً كمضادات للسلوك الشبيه بالإكتئاب في تجاربها التي أجروها على الحيوانات. وقد أوضحوا أن هناك تشابه في التأثير بين جلابا والسيروتونين مما جعلهم يستنتاجون أن جلابا تقوم بتوظيف لأآلية السيروتونين للوصول إلى ذلك السلوك. وقد تأكّدت هذه النتائج بدراسات أخرى حيث تم استخدام حيوانات خالية من 5 HT المولد للسيروتونين، فعند إعطاء عقار يشابه في عمله جلابا تبيّن أن ذلك العقار غير فعال لعدم وجود السيروتونين مما يجعلنا نزكّد وجود علاقة قوية بين نظام السيروتونين وجلابا في الأآلية المضادة للسلوك المضطرب (Weiroriska et al., 2010).

الناقل العصبي الآخر هو الجلوتامين وهو محفز للأعصاب وله دور في الوظائف الذهنية مثل الذاكرة والتعلم (serajee, et at .., 2003) تشير بعض الدراسات المطبقة على النماذج الحيوانية والكيماءات العصبية والكماريات العلاجية أن التوحد يعتبر منخفضاً من الجلوتامات لكن هناك تقرير عن تغييرات في نظام الجلوتامات مأخوذة من دماغ مصابين بالتوحد بعد التشريح ويبين (Fatemi et al., 2002) أن مستوى الإنزيمات المسؤولة عن تحويل الجلوتامات إلى جلابا في الأفراد المصابين بالتوحد يعتبر منخفضاً مما يؤدي إلى تراكم في الجلوتامات في دماغ المصابين. والجدير بالذكر أن إنفاس الجلوتامات يعتبر ساماً عصبياً ويؤدي إلى موت العصبونات ويعتقد بعض الباحثين أن الزيادة في الجلوتامات سبباً في التوحد. (Fatemi, 2008) وقد قام Shimmura et al., (2011) بقياس مستوى الجلوتامين والجلوتامات بالإضافة إلى 23 حامضاً أميناً في مجموعة من الأطفال

المصابين بالتوحد وقارنوها بمستوياتها في أطفال غير مصابين. أخذت العينات من مصل الدم وتم التحليل باستخدام HPLC فكانت النتائج كالتالي:

- لا يوجد أي فروقات معنوية بين الأحاسيس الأمينة الأخرى ماعدا جلوتامين وجلوتامات.
- يوجد ارتفاع معنوي في الجلوتامات في مجموعة الأطفال المصابين بالتوحد مقارنة بغير المصابين.
- يوجد إخفاض معنوي بالجلوتامين في مجموعة الأطفال المصابين بالتوحد مقارنة بغير المصابين.

وقد كان لهذا الارتفاع في الجلوتامات نفس النمط في دراسة سابقة هؤلاء الباحثين ولكن على مجموعة من البالغين المصابين بالتوحد مما قاد إلى إقتراح إرتفاع مستوى الجلوتامات في الدم كمؤشر على التوحد (المصدر السابق).

إذا أخذنا بعين الاعتبار الإختلال في التوازن بين نسب الجلوتامات وجابا في الأطفال المصابين بالتوحد فكلما كانت النسبة أكبر كانت إستجابة المستقبلات لجابا أقل (Fatemi, et al., 2009) وهذا بدوره قد ينتج البيتيد العصبي نيوروتنسين (neurotensin) الذي يقوم بتدمير خلايا الدماغ وتنشيط العمليات الإلتهابية في مرضي التوحد (Ghanizadeh, 2010) وقد بين (Angelidou et al., 2010) أن هذا البيتيد مرتفع لدى الأطفال المصابين بالتوحد، فقد قاسوا 3 من البيتيدات العصبية من بينها النيروتنسين في مصل الدم لدى 19 طفلاً مصاباً وهم متوسط عمرهم 3 سنوات فكان الارتفاع معنوياً مقارنة بمجموعة السيطرة. والجدير بالذكر أن نيوروتنسين يمكن عزله من الدماغ ولكن له وجود في الأمعاء حيث يحفز الإلتهابات المعاوية (Castagliuolo, et al., 1996) ويزيد من تواجد الخلايا اللمفية (Evers, et al., 1994) ويحفز إنتاج المواد المسيبة للإلتهاب مثل الإنترلوكين (Interleukin-1)) وكذلك فإن نيوروتنسين يعتبر منشطاً للخلايا

العمادية (mast cells) وهي الخلايا المسئولة عن إفراز مواد ذات تأثير فسيولوجي مثل الهيبارين والهستامين وهي بعض الأعراض التي تشبه التحسس (allergy like) الذي يمكن ملاحظته في أطفال مصابين بالتوحد.

دور الجلوتامين في حماية جدار الأمعاء:

لقد تبيّن من خلال التجارب أن الجلوتامين مهم في الخلايا السريعة الإنقسام مثل الجهاز المناعي والأمعاء، وتحت ظروف متعددة فإن النقص في هذا الحامض الأميني سيحدث إضطراباً في وظائف هذه الخلايا. إن معظم الجلوتامين يصنع في العضلات وأي نقص في هذا النسج الحيوي لأسباب غذائية يعني نقصاً في الجلوتامين الذي يكون عليه طلب متزايد من الجهاز المناعي (خلال فترات المرض) مما يؤدي إلى نقص الجلوتامين المتاح للأنسجة الأخرى ومنها الأمعاء. إن نقص الجلوتامين قد يحدث خلال فترات الإجهاد وهذا ما يجعل البعض يصنفه على أنه حامض أميني أساسى شرطي (conditional essential amino acid) (Hall, et al., 1996) ومن المعروف أن الأمعاء (جدار الأمعاء) تعمل حاجزاً أمام الأحياء الدقيقة وجزيئات الطعام غير المهمومة لدخولها إلى الجهاز الدورى ولتكامل هذه الوظيفة مع الوظائف الأخرى للأمعاء يبرز دور الجلوتامين في تماسك جدار الأمعاء خلال مراحل إنقسام الخلايا (Van Der Hulst, et al., 1996). ففي دراسة على مزارع خلايا الأمعاء تم تقييم قدرة الجلوتامات والجلوتامين على حماية هذه الخلايا من فرط التسرب بين الخلايا. Vermeulen et al., (2011) قام بتحفيز عملية التسرب كيماوياً ومن ثم تم إضافة كلأً من الجلوتامين والجلوتامات وبعد قياس التسرب وجدوا أن الجلوتامين قد أنقص التسرب بمقدار 19-39٪ وأن الجلوتامات قد أنقصها بمقدار 20-30٪ مما يتصرّح دورهما الفاعل في حماية جدار الأمعاء وتماسكه. وقد أكد هذا الدور Motoki, et al., (2011) بمحاربة فئران من الجلوتامين وفحص الأمعاء بعد فترة من الزمن فوجدو أن الأمعاء الخالية من الجلوتامين وأثناء

الفحص المجهري ظهرت مدمرة الخمائل (Microvilli) وأن حرمان الجلوتامين أدى إلى حجب إنقسام الخلايا وتطورها وبالتالي موتها وأنتهوا إلى نتيجة أن الجلوتامين عنصر أساسى لصيانة جدار الأمعاء وأن نقصه يمكن أن يسبب عدم استقرار في الخلايا الطلائية للأمعاء بزيادة موت هذه الخلايا. ومن هنا نجد أنه ليس عبثاً أن يكون الجلوتامين هو الحامض الأميني الحرو والأوفر في حليب الأم ذلك أنه في الفترة الأولى من العمر يحتاج الطفل فيها إلى جدار أمعاء متصل لبناء جهاز مناعي قوي (Manso, et al., 2012) ولمزيد عن أهمية الجلوتامين الفيسيولوجية إقرأ (Kim, 2011). والآن دعونا نلقي نظرة قريبة على محتوى الجلوتامين في حليب الأم ونستخلص العبرة من وفرته لفهم مرض التوحد عند مقارنته بأنواع الحليب الأخرى.

إن معلومات معتمدة عن محتوى الجلوتامين في حليب الأم تعتبر ناقصة (Jochum, et al., 2006) وهناك محاولات لقياس الجلوتامين في الحليب وفي مراحل مختلفة فقد وجد Jochum أن الجلوتامين المترتب خالل تلك الفترة أما الجلوتامين المرتبط بالبروتين فتراوح بين 3-10٪ وقام Sing, et al., (2004) بقياس الأحماض الأمينية الحرة وتحديد نسبة الجلوتامين في حليب 11 أمّاً في الهند فوجدوا ما يؤكد أن الجلوتامين هو الحامض الأميني المرافق في حليب الأم في الهند. وبเดقة أكثر تم قياس الجلوتامين الحرو وحامض الجلوتاميك في حليب 16 إمراة في إيطاليا في الفترات التالية: حليب اللبا (colostrum) وبعد شهور واحد وبعد 3 شهور. فكانت النتائج التالية:

- ارتفع الجلوتامين الحرو وحامض الجلوتاميك من 2.5 إلى 20 مرة على التوالي ومع تقدم الرضاعة شكلًا أكثر من 50٪ من الأحماض الأمينية الحرة.
- ازداد التوربين (المولد للبابا) ولكنه يبقى في مستوئات.
- ظلت الأحماض الأمينية الأساسية والحرة منها ثابتة في المستوى.

وقد حدا بهما لاستنتاج أن الأطفال الرضع يزودوا بالجلوتامين وبزيادة مضطردة خلال الأشهر الأولى وهذه الزيادة تساعد الأطفال الرضع على التزويد بالمركبات التي يحتاجونها لحماية بطانة الأمعاء وكذلك كمصدر للنيتروجين في الأمعاء وكتناقل عصبي (Agostoni, et al., 2000a) وفي تناول مشابهة سجل (Faus et al., 1984) تراكيز الأحماض الأمينية الحرة لدى 54 عينة حليب في إسبانيا خلال فترات متعددة من الولادة إلى إفراز الحليب الناضج، فحصلوا على النتائج التالية:

- شكل حامض الجلوتاميك نسبة 21% في البداية ليصل إلى 52% من مجموع الأحماض الأمينية الحرة مع تقدم الرضاعة.
- شكل التورين 14-19% مع حفاظه على النسبة ثابتة مع التقدم في الرضاعة.

لكن هل هناك علاقة لغذاء الأم بهذه النسب؟ للإجابة على هذا السؤال قام Ramirez, et al., (2001) بأخذ عينات حليب ودم في نفس الوقت لأمهات مرضعات وتم قياس مستويات الجلوتامين فيها وكذلك تم قياس مستوى الجلوتامين في الغذاء، فوجدوا أن الأحماض الأمينية الحرة في مصل الدم أعلى بيـ 1ـ 15% ضعـفـ عـمـاهـيـ فيـ الـحـلـيبـ وـذـلـكـ لـلـأـحـمـاصـ الـأـمـيـنـيـةـ المشـعـبةـ (branched amino acids)ـ والـقـاعـدـيـةـ وـالـعـطـرـيـةـ وـالـمـعـادـلـةـ.ـ بالنسبة للجلوتامين فقد كان 40 ضعـفاـ فيـ الـحـلـيبـ عـمـاـ هوـ فيـ مـصـلـ الدـمـ وـأـنـ هـذـاـ الـحـامـضـ الـأـمـيـنـيـ هوـ السـائـدـ فيـ حـلـيبـ الـأـمــ.ـ وـخـلـصـواـ إـلـىـ مـاـ نـتـيـجـتـهـ أـنـ عمـلـيـةـ إـنـتـقـائـيـةـ وـلـاـ تـأـثـرـ بـكـمـيـتـهـ فيـ الـغـذـاءـ وـحـتـىـ لـوـ كـانـ غـذـاءـ الـأـمـ شـجـيـحاـ بـالـعـنـاـصـرـ الـغـذـائـيـةـ فـقـدـ وـجـدـ عـلـاقـةـ يـعـكـسـ الإـطـارـ الـعـامـ لـمـكـوـنـاتـ الـحـلـيبـ مـنـ الـأـحـمـاصـ الـأـمـيـنـيـةـ وـلـكـنـ لـاـ يـوجـدـ عـلـاقـةـ بـيـنـ الـغـذـاءـ وـتـرـاكـيـزـ هـذـهـ الـأـحـمـاصـ فيـ الـحـلـيبـ (Ding, et al., 2010).ـ وـصـحـيـحـ أـنـ مـكـوـنـاتـ الـحـلـيبـ تـعـتمـدـ عـلـىـ مـاـ تـأـكـلـهـ الـأـمـ إـلـاـنـ هـذـاـ يـتـرـاـوـحـ بـشـكـلـ كـبـيرـ بـيـنـ

العناصر الغذائية فهو واضح في المواد الدهنية إلا أنه محدود في البروتينات بينما معدوم في حالة السكر (اللاكتوز) والمعادن التي ترفض أي تغيير بسبب الغذاء Agostoni, et al., (2000b) و قد قام (Lonnerdal, 1986). بمقارنة حليب الأم بأنواع مختلفة من الحليب المركب (formula milk) بشكله الجفف والسائل. فوجدوا أن حليب الأم أعلى بكثير في الجلوتامين والجلوتاميك الحر من الحليب المركب وأن هذه الأحماض في الحليب المركب تعادل 10٪ أو أقل عمما هو في حليب الأم. وما يمده ذكره أن محتوى البروتين كان متقارب بين حليب الأم والأنواع الأخرى من الحليب. وقد افترضوا أن يتم تزويد حليب الأطفال المركب بمكونات نيتروجينية وخاصة جلوتامين وجلوتاميك، ليس فقط دعماً لأيضاً البروتينات ولكن لعملية تكيف ونمو الأنسجة الأكثر تخصصاً فهي تلعب دوراً ثانياً في حماية الأمعاء والتزود بماء وظيفية للأنسجة العصبية ومنها الدماغ.

وحديثاً تم استعمال الجلوتامين الحر في حليب الأطفال وأهم الملاحظات التي تم تسجيلها هي دور الجلوتامين في شعور الطفل بالشبع والتنظيم الذاتي لتناول الطاقة والذي قد تفقده أنواع الحليب المركبة الفقيرة بالجلوتامين (Ventora, et al., 2012) مما سبق يمكننا الخروج بعدة نقاط تدل على أهمية الجلوتامين ودوره في فترة الرضاعة الأولى للطفل والتي تمثل التحدي الأكبر للطفل وكون هذه الفترة محتملة لتشخيص أعراض التوحد هذه النقاط مثل:

- الجلوتامين يستخدم كوقود من قبل الخلايا المبطنة للأمعاء وبالتالي قدرتها على الحياة والإستمرار بوظيفتها.
- الجلوتامين يحمي جدار الأمعاء ويساعد على تمسكه مما يجعل عملية دخول المواد إلى الدم محسومة بالإمتصاص فقط.
- للجلوتامين دور كمادة أولية لتخليق الجلوتاثيون وهو المركب الأساسي في حماية الأمعاء من المعادن الثقيلة.

- كون الجلوتامين ناقل عصبي فهو يلعب دوراً في التخاطب بين الأمعاء والدماغ وما لذلك من أهمية في إفراز الهرمونات والإنزيمات.
- يلعب الجلوتامين دوراً في الشعور بالشبع وتقبل الغذاء.
- للجلوتامين دور مهم في جهاز المناعة فهو عنصر غذائي مناعي، يلعب دوراً في انقسام الخلايا المناعية.
- للجلوتامين دور في توزيع ونقل الأحياء الدقيقة على جدار الأمعاء ومن خلاله، فقد لوحظ أن نقصه ساعد في إحتراق الأحياء الدقيقة (أو توسيع أيضها) جدار الأمعاء وإحداث أضرار في الكبد.

إن هذه النقاط تمثل ركيزة أساسية في فهمنا لمرض التوحد ذلك أن معظم الأطفال المصابين بالتوحد لديهم مشاكل في الأمعاء متمثلة بتقرحات في جدار الأمعاء وعدم تقبل بعض الأطعمة وحدوث الحساسية منها والإمساك والإنفاس والإسهال والتقيؤ وفترط التسرب في جدار الأمعاء مما يهيئ المناعة ومنها المناعة ضد الذات Autoimmunity وهذه قد تسبب مشاكل سلوكية.

إن انخفاض مستوى الجلوتامين في دم المصابين بالتوحد مؤشر على وجود مشاكل في هذا الحامض الأميني ويرجوعنا إلى جذور هذه المشكلة مثل عدم الرضاعة الطبيعية أو عدم وفرة الجلوتامين في الحليب المركب، يمكننا فهم عامل رئيس من عوامل إنتشار التوحد.

ولمزيد عن أهمية تمسك الأمعاء ودور الأحياء الدقيقة في الصحة والمرض خصصنا لها صفحات متفردة.

فيتامين د (D) ، هل هناك علاقة بمرض التوحد؟

فيتامين د ضروري جداً للعديد من العمليات الفيسيولوجية منها: النمو وتطور الدماغ، إصلاح DNA ، وتنظيم الجينات. وقد أظهرت الدراسات المتزايدة أن نقص فيتامين D في فترة الحمل والفتة الأولى للولادة يزيد من خطورة الإصابة بالتوحد (Bakare, et al., 2011). وفي إستعراض إكلينيكي نشر حديثاً أوصت

مجموعة من الباحثين في جامعة جلاسكو ياسكتلاندا بإعادة الاهتمام بفيتامين D كسبب بيئي قوي وراء زيادة أعداد الأطفال المصابين بالتوحد، ويبيّن الجموعة أن فيتامين D تأثير مباشر على تطور مرض التوحد من خلال:

- الدماغ، توازنه الكيماوي والوظيفي وكذلك جهاز المناعة والتطور العصبي.
- تنظيم الجينات والتعبير عنها. (Kocovska, et al., 2012)

إضافة إلى ذلك فإن الكثير من الدراسات تؤكّد نقص فيتامين D في الأطفال المصابين بالتوحد وقد قارن (Molloy, et al., 2010) مستويات فيتامين D في ثلاث مجموعات من الأطفال على التحوّل التالي:

- مجموعة مصابة بمرض التوحد.

- مجموعة مصابة وقمع حمية غذائية.

- مجموعة سيطرة غير مصابة.

فوجد أنه لا توجد فروقات معنوية بينها حيث كان ما نسبته 61% من جموع الأطفال المشاركون لديهم مستوى أقل من 20 نانوغرام/مللتر. لكن في المقابل أكد مصطفى وزملاؤه (Mostafa, et al., 2012) من مركز أبحاث ومعالجة التوحد في الرياض في مقارنة بين 50 طفلاً مصاباً و30 طفلاً غير مصاب أكدوا على أن ما نسبته 40% من الأطفال المصابين يعتبروا ناقصي المحتوى من فيتامين D، وتقريراً نصفهم محتواهم غير كافٍ. وقد أشاروا إلى أن 70% من الأطفال المصابين لديهم مؤشرات حيوية مرتفعة من الأجسام المضادة للذات كعلاقة سلبية بين فيتامين D وهذه الأجسام.

لقد أظهرت العديد من الدراسات أن نقص فيتامين D شائع في كثير من البلدان خاصة الشرق الأوسط وأسيا وأن فئات مثل: النساء القادرة على الحمل والنساء الحوامل والنساء المرضعات هن الأكثر عرضة لهذا النقص مما يعود سلبياً على الجنين أو الرضيع (Hollis and Wagner, 2004). إن نقص فيتامين D ارتبط

في السابق بمرض الكساح لكن على ما يدور وبخلول عام 2006 بنت الكثير من الدراسات أن نقص فيتامين D يؤثر على العديد من الأجهزة أو أعضائها وبمحض يثير فلق الباحثين (Dawoud and Wagner, 2007)، فمثلاً يؤثر نقص فيتامين D على:

• زيادة في مرض السكري بفتحيه I.II.

• نقص المناعة الداخلية وظهور المناعة ضد الذات.

• مرض Multiple sclerosis.

• التهاب المفاصل الروماتزمي.

• بعض أشكال السرطان، كسرطان الثدي والببايض والقولون.

ولكن كيف يحدث نقص فيتامين D علمًا أن التعرض لأشعة الشمس من 10-15 دقيقة يومياً كافية لإمداد الجسم بما يحتاجه من هذا الفيتامين وفي حالة البشرة الداكنة يحتاج الإنسان 10 أضعاف هذه المدة (Hollick, et al., 1980). غير أن كمية فيتامين D المتوفرة بفعل أشعة الشمس تعتمد على عوامل منها:

• كثافة الجسم.

• مساحة الجلد المعرضة للشمس.

• لون البشرة.

• وجود حواجز على الجلد مثل المساحيق وصادات الشمس (Sun blocker).

• وقت التعرض للشمس في النهار أو في أي فصل في السنة.

• موقع البلد على خطوط العرض حيث يكون شمال الكره الأرضية أقل من وسطها.

• زاوية سقوط الأشعة على الجلد. (Hollick and Chen, 2008).

غير أن العوامل الرئيسية في هذا النقص تكمن في نمط الحياة الحديثة حيث الإعتماد على البقاء داخل الأماكن المغلقة يزداد والتعرض للشمس يقل. فمثلاً بعض الإحصائيات أظهرت أن الأميركيين يقضون في المعدل 93% من وقتهم

داخل الأماكن المغلقة (دائرة حماية البيئة الأمريكية 1989). وهذا النمط قد انتشر عالمياً وخاصة في مجتمعاتنا العربية حيث يتم قضاء النهار في الأماكن المغلقة المختلفة بينما يتم الخروج في الليل.

ما هي المقاييس العلمية المؤشرة على هذه المشكلة؟

من المتعارف عليه علمياً أنَّ :

- تركيز فيتامين D في مصل الدم > 25 نانومول/ لتر مرتبط بمرض الكساح وأمراض العظام.
 - تركيز فيتامين D بين 50-80 نانومول / التغير كافية للنمو المثالي.
وقد أشارت بعض التقارير أن 26-84% من النساء في كل من لبنان وال Saudia والإمارات المتحدة وبنغلاديش واليابان وفنلاندا لديهن مستويات أقل من 25 نانومول ويعدل قد يصل إلى 10 نانومول (Ghannam, et al., 1999, Gannage, et al., 2000, Soadi, et al., 2006 , Islam, et al., 2006, Nakamura, et a., 2001 and Lamberg-A, et al., 2001)
- ونقص فيتامين D في فترة الحمل أيضاً تم توثيقه في العديد من الدول منها:

الملكة المتحدة	٪18
الإمارات العربية المتحدة	٪25
إيران	٪80
نيوزيلاندا	٪61

وكلها كانت أقل من 25 نانومول.

وقد بيّنت الدراسات الحديثة أن توفر فيتامين D وأيضاً له تأثير على الصحة العقلية (Humble, 2010 and Mackay-S, et al., 2004). ونقص فيتامين D في رحم حيوانات التجارب انتج مواليدها زائدة في جسم الدماغ ونقص في المحتوى من عامل النمو المختص للخلايا العصبية كما كان هناك عيوب في شكل الدماغ (Eyles, et al., 2010). وقد لوحظ أن نقص فيتامين D منتشر بين المصابين بحالات الصرع. وقد قام (Hollo, et al., 2012) بمعالجة أشخاص لديهم حالات

صرع من خلال إعطائهم فيتامين D وبعد الوصول إلى مستويات طبيعية تمكنوا من خفض تكرار نوبات الصرع إلى 40٪ مما كانت عليه وذلك بعد ثلاثة أشهر من بدء التجربة. واستنتجوا أن فيتامين D دوراً في عمل الدماغ وكمضاد للتشنج.

وفي إحصائية لقسم الطوارئ في مستشفى كالاواتي ساران في نيوزيلندي تم تعقب حالات الصرع التي تصيب الأطفال الرضع، فكانت الأغذية العظمى تعاني من نقص الكالسيوم وقد لوحظ أن 89٪ من الأطفال لديهم مستويات منخفضة من فيتامين D (أقل من 10 نانوغرام/ملتر) وهم من الأمهات لديهن مستويات منخفضة أيضاً (أقل من 10 نانوغرام/ملتر) وبالتالي فإن نقص فيتامين D أدى إلى نقص في عنصر الكالسيوم الذي كان سبباً لنوبات الصرع (Mehrorta, et al., 2010). وفي مصر تم تقييم مستويات فيتامين D في أطفال رضع يعانون من نوبات صرع وكذلك تم قياس فيتامين D لدى أمهاتهم تبين أن 72٪ من الأطفال لديهم نقص فيتامين D (أقل من 20 نانوغرام/ملتر) وأن 69٪ من الأمهات لديهن نفس الشيء مما أكد العلاقة بين نوبات الصرع لدى الرضع وبين مستويات فيتامين D عندهن وعند أمهاتهم (Salame and El-Sakka, 2010).

فيتامين D له طبيعة ستيرويدية مثل العديد من الهرمونات وعندما يكون في شكله النشط يعمل كمفتاح لتحفيز أكثر من 200 جين، وبالتالي التعبير عنها بعمليات حيوية مختلفة، ومن هذه الجينات جينات يعتقد أن لها علاقة بالتوحد (Sakurai, et al., 2010). وقد ذكر أن هرمونات مثل الإستروجين والستيرويدون تؤثر بطريقة مختلفة على أيض فيتامين D مما يعطي إشارة لكون التوحد مرتفع بين الذكور على الإناث (Bakare, et al., 2011).

من الناحية الأخرى، فمن الملاحظ أن إعتلالات نقص صبغة الميلانين في الجلد تحدث في 10٪ من المصابين بالتوحد (Muhle, et al., 2004) بينما يحدث التوحد بنساب متراوحة بين 1-60٪ في الأطفال الذين يعانون إعتلالات نقص

صيغة الميلانين مما يعكس دور العوامل البيئية وتفاعلها مع الجينات والتعبير عنها (Cannell, 2008).

إن انتشار التوحد في المهاجرين أصحاب البشرة الداكنة في مناطق شمال الكثرة الارضية مثل السويد وفنلندا (حيث التعرض للشمس قليل جداً) أكثر من أهل البلاد الأصليين مؤشر قوي على دور هذا العامل البيئي الذي يلعب دوراً في توفر فيتامين D.

من الملاحظات الأخيرة التي يجب ذكرها هنا عند دراسة فيتامين D هي ما يعرف بمتلازمة وليام (William syndrome) وهو مرض يحمل أعراضًا معاكسة للتوحد وفي نفس الوقت إرتفاعاً لمستويات فيتامين D في الدم (Bakare, et al., 2011).

(A) وفيتامين A (D) وفيتامين D

إن فحص مستوى فيتامين D في مصل الدم ضروري للأطفال التوحد وذلك للوصول إلى مستوى مثالي يعادل 60-70 نانوغرام/ملتر وعليه يمكن التوصية بإعطاء 5000 وحدة دولية يومياً للأطفال أصحاب البشرة الداكنة أو أولئك الذين لا يتعرضون للشمس خاصة أثناء الشتاء الطويل (MacCandless, 2009). إن الجرعة الموصى بها يجب أن تأخذ بعين الاعتبار فيتامين A بحيث تكون نسبة فيتامين D هي 5 أضعاف فيتامين A للأطفال المصابين بالتوحد. وهناك بعض المحاذير أن تناول فيتامين A يمكن أن يؤدي إلى نقص في فيتامين D أو الإستجابة له في البلدان المتقدمة حيث مستوى فيتامين A عالٍ. فقد لاحظ Johanson and Melhus, (2001) أن تناول تحضيرات من فيتامين A قد أدت إلى نقص في الكالسيوم في مصل الدم عند إعطائها لوحدها وكذلك قلل هذه التحضيرات من استجابة الكالسيوم عند إضافة تحضيرات من فيتامين D. في الوقت الذي كانت الزيادة ملحوظة في الكالسيوم عند إعطاء فيتامين D لوحده (حيث كان امتصاص

الكالسيوم من الأمعاء مرتفعاً). وقد عززت هذه التجربة ما قام به Rohde وزملاؤه (1999) في تجربة على جرذان تناولت مستويات ثابتة من فيتامين D والكالسيوم ومستويات متزايدة من فيتامين A وعند نهاية التجربة تبين أن تحضيرات فيتامين A تعارضت مع عمل فيتامين D وقللت إمتصاص الكالسيوم من الغذاء وكذلك فإن ترسب المعادن في العظام قد نقص بشكل متنامي تبعاً للزيادة في جرعة فيتامين A . وقد اقترح Cannell رئيس مجلس فيتامين D الأمريكي في نشرته لعام 2008 البروتوكول التالي:

- إنصح الوالدين بالتوقف عن إعطاء فيتامين A على شكل الريتينول مثل زيت كبد السمك أو أي مدعمات تحتوي على مولدات هذا الفيتامين. لأن الريتينول الجاهز يتعارض مع فيتامين D على مستوى المستقبلات العصبية. أما بيتا-كاروتين فإنها لا تقوم بهذا الأمر فيتمكن إعطاؤها للطفل ولكن بكميات كبيرة حيث يخلو غذاؤهم منها.
- قم بفحص فيتامين D في الدم من نوع D-Hydroxy vit D 25 وليس من نوع D 1,25-Hvit D لأن الأخير غالباً ما يكون مرتفعاً ويضلل تشخيص الحالة.
- إذا كان مستوى فيتامين D في الدم أقل من 70 نانوغرام / ملليتر إعطي طفلك مدعمات فيتامين D ويشكل عام يحتاج الطفل إلى 1000وحدة دولية لكل 25 باوند من وزن الجسم (أي 11.4 كغم) يومياً، وذلك بسبب التسوع بين الأفراد. أعد الفحص كل شهر حتى تصل إلى معدل 50 نانوغرام في الأطفال غير المصابين ومعدل 70 نانوغرام في الأطفال المصابين بالتوحد أو السكري أو المصابين بأمراض مزمنة أو متكررة.
- قم بالفحص كل عدة شهور حتى تصل إلى معدل ثابت لفيتامين D. لم يتم إلى الآن تسجيل آية سمية لفيتامين D في الأطفال والبالغين عند مستويات 200 نانوغرام. وقد تم اقتراح إستبدال فيتامين D مكان فيتامين A في ما يعرف

بالمعالجة مرتفعة الجرعة من فيتامين A، والتي تستهدف الأطفال المصابين بفيروس الحصبة في أماكنهم ومقدارها 200,000 وحدة دولية ذلك لأن فرصة التسمم تعادل 0%.

محور الدماغ والبطن Brain Gut Axis

من المعروف أن الضغوط النفسية تلعب دوراً في الإعتلالات الوظيفية للجهاز الهضمي، وهذا مؤشر على التنسيق بين عمل الدماغ والأمعاء وهو محورهم ستكلم عنه في هذه الصفحات. من أهم الأمراض التي درست في هذا الصدد مرض تهيج الأمعاء الغليظة (Irritable bowel disorder) وكيف أن الضغط النفسي يلعب دوراً في حركة الأمعاء وتفرغها وكذلك الهضم والإمتصاص. إن التخاطب بين الدماغ والبطن ضروري للحفاظ على بيئة داخلية منسجمة للإنسان (Homeostasis) وقد كان يعتقد أن العملية ذات إتجاه واحد على الأغلب أي أن الدماغ يصدر أوامره للأمعاء تطبيق ولكن الكثير من الأبحاث تشير إلى أن العملية ذات إتجاهين من وإلى الدماغ فكيف يتم ذلك؟.

لتأخذ المثال التالي: السيروتونين (Serotonin) ناقل عصبي له علاقة بالإكتئاب وارتفاعه أو انخفاضه في الدماغ يؤثر على حالة الشخص النفسية ومزاجه. إن معظم السيروتونين (ثلثي) يفرز من الأمعاء والأخص الخلايا المخاطية. ومن هنا تبرز أهمية صحة جدار الأمعاء وقدرتها على القيام بوظائفها الحيوية ودورها في الصحة النفسية العامة للإنسان. وسترى في وقت لاحق أهمية الأحياء الدقيقة النافعة التي تساعد على تكامل جدار الأمعاء وتساعد الخلايا على القيام بوظائفها ومنها مركبات السعادة (Bornstein, 2012).

إن عملية بناء السيروتونين تعتمد على توفر الحامض الأميني تريبتوفان (Tryptophan) في الطعام، ولدراسة ذلك على السلوك قام العلماء بجامعة McGill بكندا بأخذ عينة من 23 طفلًا إما زاروا بالعدوانية الجسدية (physical aggression) وقسموهم إلى جموعتين الأولى تتناول خليط الشوكولاتة

ويحتوي 500 ملغم تريبيوفان والثانية تناول خليط الشوكولاتة فقط. وتمت مراقبة سلوكهم أثناء لعبه إلكترونية ضد خصم خيالي. لقد كان رد فعل وتوقيت وكذلك تميز ملامح وتعابير الخصم أفضل في الفتاة التي تناولت التريبيوفان. وكان من اللافت أن إدراكهم للعواطف مثل السعادة والخوف في وجه الخصم أكثر معنواً من الفتاة الأخرى التي تناولت الشوكولاتة فقط (Vivier, et al., 2011). ومع أن هناك دراسات عارضت وأخرى أيدت خاصة عند القيام بالتجارب على أفراد أصحابه لم يعانون من قبل من الاكتئاب، لكنها وبصدد دراسة التوحد نأخذ بعين الإعتبار ظاهرة عدم قدرة الأطفال المصابين بالتوحد على إدراك تعابير الوجه أو التواصل بصرياً مع الشخص المقابل وكذلك فهم العواطف. إن تجارب حفظ التريبيوفان قد أدت إلى خفض مؤقت للسيروتونين في الدماغ مما أدى إلى تغيير في إدراك تعابير الوجه العاطفية ويعتمد ذلك على نوع العاطفة وشدةتها (Daly, et al. 2010).

فهل ينطبق هذا الأمر على الأطفال الذين يعانون من التوحد؟ لقد ثبتت أكثر من دراسة أن هؤلاء الأطفال غير ناقصين بالمركبات المولدة للسيروتونين مثل (5 H Tryptophan) في الصفيحة الدموية ولكن هناك نقص في قدرة هذه المركبات على الاتصال بمستقبلاتها (5 HT receptors) في الجهاز العصبي الأفراز المصابين بالتوحد لديهم فرط في السيروتونين (Cook, 1990) مع العلم أن هذه الحالة ليست مخصوصة بالتوحد في بعض الأمراض النفسية الأخرى لديها نفس الزيادة مثل الشизوفرينيا والتخلُّف العقلي. إن التوحد قد يختلف عن الأمراض النفسية الأخرى بأن الدماغ لم يتطور الطور الطبيعي منذ ما قبل الولادة أو ما بعد الولادة بأشهر. وقدقترح (Todd and Ciaranello 1985) وجود خلل وظيفي يؤثر على مستقبلات السيروتونين في الدماغ مما يؤدي إلى تراكمه أو زيارته في الدم. ويعتقد أن دور 5 HT في تلك الفترة على الدماغ يؤثر على الكثير من العمليات

الحيوية المهمة مثل الإدراك عن طريق الحواس، والمهارة الحركية، والتعلم، والذاكرة، والنوم وهي من أهم العمليات المضطربة لدى الأطفال المصابين بالتوحد (Minderaa, et al., 1989) . وهذا هو مصدر الأهتمام بالسيروتونين فبالإضافة إلى ما سبق فهو يلعب دوراً في تصفية الإشارات الحسية وكذلك بالقرب الاجتماعي (معاكس للعزلة والإفرادية الملحوظة في التوحد).

ومن حيثياً تم إعطاء مجموعة من الأطفال مادة تؤدي إلى تلاشي السيروتونين الشوه تحسن في ثلث المرضى (Aman, et al., 1989) في المقابل عند تناول أولئك مصابين بالتوحد غذاء عديم المحتوى من التريتوфан أدى ذلك إلى تدهور ملحوظ في سلوكهم (Naftah-M, et al., 1993) . أو عند تناول مواد تؤدي إلى تلاشي التريتوفان في الدم كانت النتائج سلبية (McDougle, et al., 1996)

من أشهر العقاقير المستخدمة حالياً مع أطفال مصابين بالتوحد عقار Risperidone والذي يقوم بتحفيظ حالات العنف والإيذاء الجسدي وكذلك يساعد على شعور الطفل بالإعتماد للبيئة المحيطة، تكمن آلية عمل هذا العقار في تنظيم عمل مستقبلات السيروتونين والدوبرامين في الدماغ.

إن عملية نقل التريتوفان إلى الدماغ يتم تسهيلها عند وجود الإنسولين ونحن نعلم أن الإنسولين يفرز بعد تناول كمية من السكاكر فهل هذا يفسر لنا لماذا نشعر بالفرح عند تناول الحلوي ولماذا تتعلق بها أكثر ويس هذا الأمر على الأطفال المصابين بالتوحد والذين لديهم وفرة من هذا الناقل العصبي .(Trottier, et al., 1999)

إن عملية التخاطب بين الدماغ والأمعاء لديها صور غير مباشرة عن طريق الهرمونات الساقحة في الدم والتي تستطيع المرور من حاجز الدماغ blood brain barrier ، والأمعاء قد تفرز هرمونات تؤثر على الدماغ لتدفعه إلى القيام بنشاط معين يناسب وواقعه مثل الجموع أو الشبع (Wurtman, et al., 1986) .

ومن الهرمونات المهمة التي تُفرز من الأمعاء ولاقت إهتماماً كعلاج محتمل للتوحد، هرمون السكريتين (Secretin) وذلك لأهميته في إفراز العديد من الهرمونات والأنزيمات التي تدخل في عملية الهضم وما أن عملية الهضم لاتتم بطريقة مثالية في الأطفال المصابين بالتوحد فقد أقترح هذا الهرمون للمساعدة على تنظيم وإتام عملية الهضم. ولكن الدراسات والأبحاث إلى هذا الوقت كانت متناقضة وقد تم إغلاق آخر محاولة سريرية لبحث هذا الهرمون في عام 2005. وقد سجل Horvath وزملاؤه في جامعة ميريلاند تحسناً ملحوظاً في الأعراض الباطنية (gastrointestinal symptoms) لثلاثة أطفال مصابين بالتوحد بعد إعطائهم جرعات من السكريتين مما أدى إلى تحسين جذري على سلوكيهم وظهر على شكل تواصل بصري وإنبهاء وتوسيع في اللغة التعبيرية (Horvath, et al., 1998) مما جعلهم يستنتجون بوجود علاقة قوية بين الأعراض الباطنية ووظيفة الدماغ.

من أهم وظائف السكريتين تنظيم إفراز الإنسولين والذي له تأثير على تنظيم الجلوكوز في الدم (Henry, et al., 1975) وكذلك على إفراز البنكرياس للمواد القلوية التي تساعد في هضم البروتينات. كما يُفترض من إفراز الأحاسين المعدية والتي توقف وتبطئ عمل الجاسترين (gastrin). وهناك وظيفة مهمة لهذا الهرمون في حالة الجوع فقد وجد أن مستوى هذا الهرمون يرتفع إلى ثلاثة أضعاف في حالة الجوع في الوقت الذي لا يتغير فيه مستوى الإنسولين في الدم. أما الجلوكوز فينخفض، وقد لوحظ ارتفاع مرافق للأحاسين الدهنية الأحادية والثلاثية في الدم مما يجعلنا نعتقد وجود دور للسكريتين في عملية تحلل الدهون (Stout, et al., 1976). إن الأبحاث التي قامت باستخدام السكريتين قامت على أساس العلاقة بين الدماغ والأمعاء ولكنها لم ترَ أموراً كمدة التجربة أو استخدام جرعات بدل جرعة واحدة من الهرمون وهي ليست كافية لإحداث تغيير ملحوظ على مرض مزمن كالتوحد هذا من ناحية ومن ناحية أخرى أن التوحد أحدث أضراراً في أكثر من جهاز في الجسم وليس فقط الجهاز الغدي أو الهضمي، لذلك

فإن عملية العلاج يجب أن تكون متكاملة لتشمل هذه الأجهزة (Horvath, et al., 2000 and Mc Queen, et al., 2002) ولمزيد في هذا الشأن ننصح القارئ الكريم بقراءة المراجع Kern, et al., 2004 and Esch And Carr, 2004.

من الأمور المهمة التي يجب التطرق إليها عند حديثنا عن محور الدماغ-البطن خاصة فيما يتعلق بالتوحد، هو الأحياء الدقيقة التي تسكن الأمعاء وتؤثر في نشاطها كما تؤثر في الدماغ كما سترى. إن الأحياء الدقيقة تلعب دوراً في صحة الإنسان فهي تشكل حاجزاً أمام استطanan أحياء دقيقة ممرضة من خلال العديد من الآليات مثل: تخمير الأغذية غير المهضومة كالألياف وتحوتها إلى أحاسين دهنية قصيرة السلسلة وهذه بدورها تستعمل كوقود من قبل خلايا الأمعاء كما تغير طبيعة الوسط إلى حامضي غير ملائم لنمو الميكروبيات المرضية، كما لا يخفى دور هذه الأحياء الدقيقة في إنتاج الفيتامينات ودورها في بناء جهاز مناعي قوي ومتكامل من خلال اللغة المشتركة التي تقوم بها مع جدار الأمعاء. وهذا ما ستتكلم عنه بالتفصيل لاحقاً.

لكن من المفيد هنا أن نرجع على إحدى الدراسات التي بحثت دور الأحياء الدقيقة وريطيه بالسلوك والدماغ. فقد قام العلماء من قسم علوم الأحياء والأعصاب والأحياء الدقيقة في معهد كارولينسكا بالسويد بدراسة تأثير استيطان الأحياء الدقيقة على تطور خلايا الدماغ وما يتبعه من أثر على السلوك. وباستخدام مقاييس لتقدير درجة السلوك المضطرب (anxiety) أو النشاط. تبين أن الفتران خالية من الأحياء الدقيقة قد أظهرت زيادة في النشاط وقلة بالإضطراب مقارنة مع الحيوانات التي تحتوي على أحياء دقيقة طبيعية ولكن خالية من الميكروبيات المرضية. مما يظهر علاقة بين شدة النشاط وجود/أو عدم وجود الإحياء الدقيقة (Heijtz, et al., 2011) أما بالنسبة للأحياء المرضية فقد ذكر في دراسة أخرى أنها تحفز السلوك المضطرب في ثيادج حيوانية مشابهة (Sullivan, et al., 2006).

بغضان ذات ميكروبات مخصصة (specific microbes) تبين أن الفشان حالياً من الميكروبات ليس لها القدرة على تحمل الإجهاد كما في مثيلاتها حيث سُجل ارتفاع هرمون الكورتيزون. لقد فسر ذلك على أن الميكروبات تلعب دور الوسيط بين الأمعاء والجهاز العصبي المركزي. وقد أوضح (Li, et al., 2009) في دراسة في هذا السياق أن الغذاء الذي يعمل على تغيير في تركيبة الأحياء الدقيقة في الأمعاء قد يرتبط مؤقتاً بالنشاط الذهني. ويفسّر (Schaaf, et al., 1993) أن العجز في الذاكرة يمكن تجنبه بتناول البروبيوتك (probiotics) فالإجهاد لوحده لم يكن كافياً لإحداث إعاقة في الذاكرة. وقد اختتم (Lee and Chua, 2011) بالإستنتاج بأن حور الدماغ - البطن - الأحياء الدقيقة مهم جداً وله دور أساسي وأي تغيير في تركيبة الأحياء المعاوية له تأثير محسوس على سلوك الحيوان خاصة إذا افترن بإجهاد وجعل هذه الأحياء طبيعية باستخدام البروبيوتك قد يجنب الحيوان السلوكيات الشاذة.

إن الأدلة الداعمة لهذه النتائج تظهر أن التعرض للأحياء الدقيقة المرضية في فترات التطور الأولى للدماغ يتبع عنه إختلالات سلوكية وإضطراب بالإضافة إلى تخلف ذهني (Coehler, et al., 2008). إن هذا الإضطراب قد يدعم بنتائج البحث على بكتيريا *B. infantis* والتي وجد أنها تحفز إنتاج (أو تزيد) من كمية السيروتونين من خلال المساعدة في أيض الخامض الأميني تريبتوفان وهذا من شأنه أن يرسل رسائل سعادة إلى الدماغ ويعمل كمضاد للإكتاب وقد ذكرنا أهمية ذلك بالنسبة للألم الحامل و ligninها (Desbonnet, et al., 2008). أما الميكروبات المرضية مثل *C. botulinum* and *C. tetani* فهي متجة للسموم العصبية والتي تستهدف بروتينات معينة في الشبائك العصبية مما يشوّش عملية التناقل العصبي من وإلى الدماغ والتي قد تنتقل عن طريق العصب الحائر (vagus nerve) أو تعمل عملياً على الأمعاء فتصيبها بالتشلل مما يسبب الإمساك المزمن لدى الأطفال (Bolte, 1998). ومن المعروف أن عملية التناقل العصبي عند الأطفال المصابين

بالتوحد أو النشاط المفرط مشوشه أصلًا فمحظواهم من هذه البكتيريا مرنفع وقد وجد أن العد العد البكتيري من الكلوستريديا أعلى من نظرائهم من الأطفال (Song, et al., 2004). وهذا قد يفسر لنا كثير من السلوكيات اللاطوعية لدى هؤلاء الأطفال وكيف أنهم بحاجة إلى مدة طويلة لفهم الأوامر المطلوبة منهم.

الأحياء الدقيقة في الأمعاء ودورها في التوحد

تكون أمعاء الجنين في رحم الأم معقمة وخالية من أيّة ميكروبات، وتكون لحظة الولادة هي اللحظة التي يواجه فيها عالماً جديداً من الميكروبات التي تبدأ بأخذ مواقعها على أنسجة الجسم المختلفة. فتفزروا أمعاءه ملأين الميكروبات أنها الهوائية والهوائية الإختيارية حيث ما تزال الأمعاء غنية بالأكسجين ومع مرور الساعات الأولى تستهلك هذه الأنواع الأكسجين الموجود لتهبئ بيئتها المناسبة للأنواع الأخرى اللاهوائية فتبدأ أنواع مثل: *Bifidobacteria*, *Clostredia*, *Bacteroides* and *Lactobacilli* ياحتلال أماكن لها على بطانة الأمعاء وتبدا بالتنافس بينها على البقاء هناك والحصول على الغذاء الشحيح في تلك البيئة المعقدة.

هناك عوامل تلعب دوراً في درجة ونوعية هذا التغير ذكر منها:

- طريقة الولادة أكانت طبيعية أم قيصرية
- الرضاعة طبيعية أم صناعية.
- مكان حدوث الولادة في البيت أم المستشفى.
- مدة الإقامة في المستشفى ساعات أم أيام.
- مدة الحمل كاملة أم ناقصة.
- دخول المولود الخاصة.
- إعطاء الطفل أية علاجات خاصة المضادات الحيوية (Alderberth, et al., 2008).

خلال السنة الأولى للطفل تغير البكتيريا المستوطنة للأمعاء بشكل كبير وتبقى غير مستقرة وغالباً يكون أهم مصدر لها الأنواع التي تحملها الأم وأقرب بيئة ملائمة للطفل (كالإخوة و/أو وجود حيوانات أليفة في البيت).

إن مشاكل الجهاز الهضمي عند المصابين بالتوحد تبدأ غالباً مع وقت الفطام أو بهذه تقديم الحليب المركب أو الغذاء الصلب. وهنا يتذكر الأهل مشاكل الأسهال والنفخ والإمساك وغيرها كعدم النوم. وفي السنة الثانية من عمروه يبدأ الطفل بتجنب الكثير من الأطعمة ويشيّق قائمة الغذاء لتشمل 3-4 أطعمة، أهمها الحليب والشوكولاتة والبطاطا المصنعة ومشتقاتها.

تحتوي الأمعاء بلايين الأحياء الدقيقة بما يفوق عدد خلايا الجسم نفسه ويكمية تعادل 1.5-2 كغم، هذه الأحياء لم توجد عبثاً بل لحكمة وهي منظمة وتعيش نظاماً بيئياً فريداً تؤدي فيه وظائف للعائين أقلها حاليته من الأمراض الطارئة، لذلك فإن العيش بدون هذه الأحياء التكافلية يعتبر ضرباً من المستحيل. إلا أن ليس جميع الأحياء الدقيقة الموجودة في الأمعاء صديقة للعائين فهناك أحياء دقيقة مثل الكلوستريديا والأخمائر إنزهائية فعندما تضعف مناعة العائين بسبب ما أو عند تناول أنواع من المضادات الحيوية، تنهز هذه الأحياء الفرصة وتتكاثر على حساب الأحياء النافعة فتهاجم أنسجة الأمعاء، كما أن هناك أحياء أخرى قد تدخل الجهاز الهضمي وتخرج منه دون أثر ذلك لأن البكتيريا النافعة تعمل كخط دفاع أولي لجدار الأمعاء فترعمرها من الإستقرار وأخذ مكان ما على جدار الأمعاء. فإذا حدث وأن ضعفت الأحياء الدقيقة النافعة أو كان العائل فقير المحتوى منها فإن البكتيريا الداخلية ستتمكن من العيش والإستقرار وإحداث الضرر للعائين.

تغذى الأحياء الدقيقة في الأمعاء على بقايا الطعام غير المهضوم والذي لم يتم امتصاصه فتقوم بتخميره وتحويله إلى أحاسيس دهنية قصيرة السلسلة، وهذه

الأحماض هي مصدر الطاقة الرئيس للخلايا المبطنة بجدار الأمعاء حيث أن معظم المواد الغذائية تم إمتصاصها.

في المراحل الأولى من العمر وأثناء الرضاعة الطبيعية يتناول الطفل كمية من الكاربوهيدرات تسمى عديمة التسكر (oligosaccharides) وهي حلقات من السكر (أغلبها من نوع جلاكتوز) بعدد 4 - 13 وحدة ولا يوجد عند الطفل إنزيمات قادرة على هضمها، فتمر إلى الأمعاء الغليظة حيث تعمل عليها الأحياء النافعة ويشكل حصرى. ويؤدي ذلك إلى زيادة عددها على حساب الأنواع الأخرى مما يوفر جوًّا صحيًّا للأمعاء ويدعم جهاز المناعة لدى الطفل.

تقوم هذه الأحياء الدقيقة بتنظيم عملية إقسام خلايا جديدة في خاليل الأمعاء مما يجعل هذه الخمائل قادرة على إفراز الإنزيمات الأحاسية وإمتصاص المواد الغذائية. إن عدم وجود بكتيريا نافعة حول الخمائل أدى إلى إضطراب في عملية الانقسام وإنما ينتج خلايا جديدة وسرعة موت الخلايا المبطنة بجدار الأمعاء وإحداث إنكماش فيها وتراجع كبير في عمليتي الهضم والإمتصاص. هذه الخمائل غير القادرة على الهضم أو الإمتصاص تؤدي إلى استفتار لدى جهاز المناعة الذي يعتبر المواد غير المهمومة مواد غريبة ومثيرة للتحسس وهذا يختصار ما نراه لدى الأطفال المصابين بانتوحد كإشارة واضحة على تدمير في جدار الأمعاء.

إن وجود البكتيريا النافعة مهم جداً خاصة عند تقديم الغذاء الصلب للطفل وفي مراحل القطام وهي المرحلة الحساسة التي قد ترتبط بظهور أعراض التوحد بين 18 - 24 شهراً. البكتيريا النافعة إذا لم ت تعرض للمضادات الحيوية تبقى قادرة على القيام بعملها وتحمير أجزاء الطعام غير المهموم وتحويله إلى منتجات يستفيد منها الطفل مثل: فيتامينات B و المعادن كالكالسيوم والمنيسيوم والبوتاسيوم والأحماض الدهنية وبعض الأحماض الأمينية. وهذه المنتجات يفقدها الأطفال خاصة الذين تعرضوا لفترات عديدة من جرعات المضادات الحيوية والتي قد تقضي على البكتيريا النافعة فتحرم الطفل من هذه المنتجات المأمة. إن عملية

التزود بالفيتامينات والمعادن لن تكون فعالة كما تزودنا بها البكتيريا ذلك أنها تزودنا بها بشكل متواصل كما تحتاجها ، أما تناولها عن طريق الفم فيعني توفرها مؤقتاً حيث أنها لا تستقر في الجسم ويتم طرحها.

ومن أهم الأدوار الذي تقوم به البكتيريا النافعة هو التخاطب مع جهاز المناعة وهو تخاطب ذو منفعة متبادلة، فجهاز المناعة يقوم بمقاومة الميكروبيات الضارة وهي منافس قوي للبكتيريا النافعة ولذلك بدورها تقوم هذه البكتيريا بإفراز مواد تحفز وتساعد في إنتاج الخلايا المناعية والتي تحاصر وتبتلع الميكروبيات الرضية وتفتح المجال للبكتيريا النافعة للعيش. وتقوم البكتيريا النافعة أيضاً بإطلاق مواد تعمل كمضاد تستهدف البكتيريا الضارة ، وليس هذا فحسب بل تقوم بتقديم نقل وتبادل المعلومات مع الخلايا اللمفية عن الأنابيبنات الفعالة ضد الأنواع المختلفة من البكتيريا أو الميكروبيات الضارة.

ولكن هل هذا الأمر علاقة بمرض التوحد؟ دعونا نلقي نظرة قرية على دور هذه الأحياء ونقارن الأطفال المصابين بغير المصابين.

هناك ما يقارب ثلث الأطفال المصابين بالتوحد تبدأ الأعراض المرضية عندهم على عمر 18 - 24 شهراً (Finegold, et al., 2002) كما أسلفنا بعض هؤلاء الأطفال أخذوا المضاد الحيوي Vancomycin وهو لا يمتص في الأمعاء ويهاجم حصرياً الكلوستريديا، فأدى ذلك إلى تحسن معنوي على أعراض التوحد. وقد دفع ذلك Finegold إلى مقارنة الأنواع المختلفة من الأحياء الدقيقة في فضلاتأطفال مصابين بالتوحد بآخرين غير مصابين فوجدوا أن العد البكتيري للكلوستريديا ورومينوكوكس^(Romimococcus) كان أعلى بكثير في الأطفال المصابين بالتوحد وأيضاً هناك اصناف من الكلوستريديا لا توجد إلا في الأطفال المصابين، وقد يستنتج الباحثون أن هذه النوع من الميكروبيات تنتجه سوماً عصبية تشارك في ظهور المرض أو أنها تحول بعض المواد الغذائية خاصة الأحماض الأمينية إلى مركبات سامة تؤثر على الأعصاب وكذلك فإن هذه الأنواع أنيزمات هاضمة

قادرة على هضم المخاط المبطن للأمعاء وبالتالي تعریض الأمعاء والدم إلى كافة أنواع السحوم. وقد قام نفس الباحثين حديثاً (Finegold, et al., 2010) بعزل أكبر عدد ممكن من الأحياء الدقيقة وتصنيفها فوجدو أن التسوس البكتيري أعلى بكثير عند الأطفال المصابين بالتوحد حيث كانت المجموعة تضم 1118 صنفاً في المصابين مقابل 567 صنفاً في غير المصابين. مما يدل على وجود أصناف جديدة غير معروفة لدى الأطفال المصابين وتنوع عالي في نواتج الأيض التي لا يُعرف أثرها على الأمعاء والدماغ.

وفي دراسة بجامعة ريدنج ببريطانيا قامت (Parracho, et al., 2005) باخذ عينات من فضلات أطفال مصابين وفحصتها وقارنتها مع أقارب لهم أو أطفال غير مصابين فوجدت أن هناك إرتفاعاً في أعداد الكلوستريديا.

وقد قام (McFabe, et al., 2007) بمحسن جرذان التجارب بمحامض البروبيونيك (propionic acid) فأظهرت أعراضًا مشابهة لأعراض التوحد على أن هذا الحامض تتجه العديد من الأحياء الدقيقة في الأمعاء وهذه الأنواع إذا امتلكت زمام الأمور في الأمعاء فإن مستوى حامض البروبيونيك سيرتفع في الدم وتؤثر سلبياً على وظائف الدماغ واستنتجت الأنصارى (El-Ansary, et al., 2012) من خلال النتائج التي وجدتها على معاملات لمنماذج حيوانية أن حامض البروبيونيك يمتلك سمية عصبية وقد يلعب دوراً مركزياً في التوحد.

في الصفحات السابقة كنا قد أشرنا إلى أن استخدام المضادات الحيوية على الأحياء الدقيقة في الأمعاء ونضيف هنا ما سجله بعض الباحثين إلى أن المضادات الحيوية تؤدي إلى إضطراب في بيئة الأمعاء وتحفّز ثبو الخمازير مثل الكانديدا (Candida) وأنه في بعض الأحيان يحتاج الأمعاء إلى 4 أسابيع لإعادة تنظيم نفسها كما كانت قبل المعاملة كما أن بعض الأنواع قد فشلت من العودة حتى 6 شهور بعد إعطاء 5 أيام دورة من المضاد الحيوي، وهناك بعض الأنواع تبقى

مضطربة لأكثر من ستين عند إستعمال كلينداميسين (Clindamycin) لمعالجة بعض أنواع البكتيريوس (Phillips, 2009) وقد أشار نفس الباحث إلى أن استخدام المضادات الحيوية لم يؤثر على الأحياء الدقيقة فحسب ولكن على قدرة هذه الأحياء على طرح الزئبق في إشارة إلى علاقة المضادات الحيوية بمرض التوحد. حيث أنه بزيادة الأنواع مثل الكلوستريديا والخمائر كان إمتصاص الزئبق أعلى وينقص الأنواع النافعة مثل البيفيديكتريريا واللاكتوباسيلس كان طرح الزئبق أقل.

إستخدام البروبيوتك للتأثير على الصحة والمرض:

تعتبر البروبيوتك وهي عصيات معوية نافعة ومنتجة لحامض اللاكتيك (Lactic) محور اهتمام الكثير من الأبحاث والدراسات. وهناك حجم متزايد للأعمال التي تصف دور هذه الأحياء في المعالجة والتخفيف من اعراض الأمراض مثل:

- الالتهابات: في الجهازين الهضمي والبولي.
- الأسهال.
- الأمساك.
- مرض تهيج الأمعاء.
- حساسية البشرة.
- الخراجات.
- حساسية الغذاء.
- أمراض الكبد (Wallace, et al., 2011).

لقد استخدم الباحثون والمختصون الأحياء الدقيقة المقيدة في ظروف طيبة كثيرة وهناك أكثر من 5000 بحثاً منشوراً في المجالات العلمية خلال العقد الماضي (Verna and Lucak, 2010). وبالتالي أهم إستخدامات هذه الأحياء النافعة:

١. التأثير على الوظائف الجهازية (Systemic) والمناعية للخلايا المخاطية. تؤثر الأحياء النافعة على الخلايا الطلائية المبطنة للأمعاء وباستجابتها المناعية من خلال إفراز مركبات مثل كيموكاینز (Chemokynes) والسايتوكاينز (Dendritic cells) والتي تنظم استجابة الخلايا المنشطة (Cytokynes) والخلايا اللاهمة (Macrophage cells) وهذه الخلايا جزء من الخلايا المناعية. إضافة إلى تأثيرها المباشر على الخلايا الطلائية تقوم الأحياء النافعة بتعزيز في وظيفة الخلايا المخاطية المناعية وذلك من خلال إنتاج الأجسام المضادة وزيادة عدد القتلة الطبيعيين للميكروبيات الضارة وكذلك من خلال حث الخلايا المنشطة على إنتاج إنترلوكين-10 (IL-10) والذي يعمل كمضاد للأالتهابات.
٢. الأحياء الدقيقة النافعة وال حاجز الطبيعي لجدار الأمعاء.
تقوم الأحياء النافعة بتحفيز وظيفة الأمعاء ك حاجز أمام الميكروبيات المرضية أو منتجاتها وذلك من خلال:

- تقوية بروتينات الخلايا الطلائية على الحاجز والتي تعمل كاسمنت يربط الخلايا بعضها بعض.
- زيادة إنتاج جلوبولينات المناعة من الخلايا المخاطية.
- زيادة إنتاج المخاط على جدار الأمعاء والذي يعرقل حركة الميكروبيات المرضية.
- توفير حماية من تأثير المؤكسدات التي تعمل على خدش بطانة الأمعاء وإحداث ثغرات فيها.

٣. العمل الآيبي للبكتيريا النافعة.
حيث تقوم بتشييط نمو انتشار الميكروبيات المرضية من خلال عدة آليات منها:
 - منافستها على السكاكر غير المهمضومة وتحويلها إلى أحماض دهنية قصيرة السلسلة وتقييض درجة الحموضة في الأمعاء لمنع تكاثر الميكروبيات المرضية.

- إحتلال أماكن ثابتة لها على الأمعاء ومنع إلتصاق الميكروبات المرضية بها وكذلك طردها إذا كانت موجودة.
- تعمل على تغيير أيض الكبد للدهون وبالتالي قد تنقص مستوى بعض الدهون في الدم وتشجع على تحمل الجلوكوز (Glycolysis). ومن خلال عملها على أملاح المرارة أيضاً يجعلها غير قابلة للامتصاص والعودة إلى الكبد مرة أخرى مما يساعد على إنتاج كمية جديدة مأخوذة من الكوليستيرول وبالتالي إنخفاض مستوى وتحسيسه في الدم.

بعض أنواع الميكروبات المرضية التي تعمل على أملاح المرارة تحولها إلى مواد سرطانية خاصة في ظل زيادة تناول الدهون وغياب البكتيريا النافعة وهذا ما يفسر لنا ولو جزئياً ارتفاع معدلات سرطان القولون. ذلك أن استهلاك الدهون المرتفع يتطلب إفراز كميات أكبر من أملاح المرارة إلى الأمعاء للمساعدة في إسحلاب الدهون وامتصاصها. إلا أن كمية ما تفر إلى القولون وتحدث ذلكضرر.

الخمائر في الأمعاء، ما دورها؟

تعتبر الخمائر (yeasts) من الكائنات الحية الطبيعية في الأمعاء ويسقط عليها العائل من خلال جهاز المناعة أو الأحياء الدقيقة الأخرى. لكن في بعض الأحيان يفقد العائل السيطرة عليها، فما هو السبب لحدوث ذلك؟

قبل 3 عقود إقترح الطبيب الأمريكي Truss نظرية مفادها أن نمط الحياة غير الصحي وتناول الأدوية المتزايدة والغذاء المنقى وجود الملوثات تؤدي إلى ثبو متزايد في أصناف الكانديدا في الأمعاء. ف الخميرة الكانديدا توجد في أمعاء حوالي 70٪ من الأصحاء والإصابة بالعدوى بها ينبع عن نقص في مناعة الجسم أو تغير في جينات هذه الخميرة لتصبح عدائية (تدفع عن نفسها بسبب التغير البيئي مثلًا) بالإضافة إلى ذلك فهي تتوارد في 96٪ من الموليد الجديد عند نهاية الشهر الأول. إن آية استخدامات للمضادات الحيوية يقود الأحياء الدقيقة الموجودة في الأمعاء إلى إنتاج

بيپيدوجلیکان (peptidoglycans) والتي يعتقد أن لها دوراً في تحفيز مورثات معينة لدى الكانديدا فتقوم بتشكيل تراكيب لأجزاء معقدة تحمي بها نفسها وتزيد من قدرتها على الإستيطان والبقاء في الأمعاء.

وقد أكدت التجارب المطبقة على الفئران أن إعطاء المضادات الحيوية قد حفز الكانديدا على النمو والعداية للعائين. وأشارت هذه التجارب إلى أن الكانديدا حفزت عملية فرط التسرب من الأمعاء من خلال مهاجمتها الخلايا العمادية (mast cells) المفرزة للهستامين مما أظهر علامات مشابهة للمحساسية على العائل.

وبعد إحتلال الكانديدا مساحة معتبرة في الأمعاء تصبح كمية متجانسات أيضها ونشاطها كبيرة في الدم فتؤثر على الدماغ ووظائفه، من هذه المتجانسات الكحول والأستيلدهايد (Acetaldehyde)، التي تستطيع الوصول إلى الدماغ فتحول الشخص أشبه بالسكران أو مدمى المخدرات وهذه بعض الأعراض التي يمكن ملاحظتها على بعض الأطفال المصابين بالتوحد. حيث هناك إنتصاف عن الواقع، يطبع بالاستجابة، درجة عالية لتحمل الألم، عدم تناسق في حركة العضلات (Apraxia). أضف إلى ذلك تعلقهم بالسكاكير التي تغذى الخماائر فتحافظ على مستوى عالٍ من متجانساتها. والسؤال المطروح كيف يؤثر الأستيلدهايد على أجهزة الجسم المختلفة بعد دخوله الدم؟

إن الأستيلدهايد مركب نشط ويرتبط مع مجموعة الأمين الموجودة في الأحماض الأمينية الحرة والبروتينات. فيتامين B6 مركب الدهايدري ويجب أن يرتبط بمجموعة أمين حتى يقوم بوظيفته. ولكن يوجد كمية كبيرة من الأستيلدهايد فإن B6 لا يستطيع الأنفصال بهذه المجموعة التي قد تكون جزءاً من أنزيم ضروري لعملية حيوية في الدماغ وغيره من الأعصاب (Shaw, 2008). ومن هنا نرى لماذا يحسن بعض الأطفال عند إعطائهم جرعة عالية من B6 – للتغلب على منافسة الأستيلدهايد.

كذلك فإن الأستلدهايد يتحد مع التوابل العصبية (أحماض أمينية) مثل الديوبامين وسيروتونين وبالتالي تشكل معتقدات غير ماتحة للجسم بل هي أشبه بالأفيون. يؤثر الأستلدهايد على عمل خلايا الدم الحمراء وقدرتها على حمل ونقل الأكسجين. كما يؤثر على بروتين الشبائك العصبي والذي يمثل حلقة وصل بين الخلايا العصبية أو بين الدماغ والجسم. من الأمور المثيرة للإهتمام قدرة الخميرية على تقليد خلايا الأمعاء أو محاكاتها فعندما يتم صناعة أجسام مضادة لها يواجهها يكون الجسم قد صنع أجساماً ضد نفسه فيثير ذلك لدى الشخص المناعة ضد الذات (Autoimmunity) والتي تدمر خلايا مختلفة من الجسم وقد تكون عصبية أو أجزاء منها فتحدث تلك الأعراض المصاحبة للتوحد.

وقد وجد بعض الباحثين أن هذه الأجسام المضادة للخميرية تُحدث نفس ردة الفعل ضد بروتين القمع وذلك للتشابه في التركيب بينها وبين خداع الأجسام المضادة، مما يفسر لنا إرتفاع التحسس من القمع ومشتقاته عند الأطفال المصابين بالتوحد، وتفاقم أعراض التوحد عند تناولهم المواد المحتوية على القمع.

من التفسيرات المتفقية المبنية على نظرية تأثير الأستلدهايد وإن الجسم يقوم بإنتاج أجسام مضادة لخلاياه، هو ما نشاهده من تفاعلات وأعراض جانبية عند إعطاء اللقاح (Vaccine). إن اللقاح الثلاثي يتم تحضيره باستخدام الفورمالدهايد فإذا كان الجسم قد أنتج أجساماً مضادة له مسبقاً وذلك بسبب النمو الزائد للخمائر فإنه وعندما يتم التلقيح سيحدث ردة فعل كبيرة لوجود الفورمالدهايد وقد تكون ردة فعل مناعية شديدة ضد خلايا الجسم نفسه (Shaw, 2008).

دور البروبيوتك في الحد من نشاط الخمائير:

قامت (Zwolinska-W, et al., 2006) باخذ عينات من 293 مريضاً لديهم مشاكل في الجهاز الهضمي مثل القرحة وتهيج القولون بعد التأكد أن لديهم خمائر الكانديدا وتم زرعها في جرذان لديها قرحة في المعدة، ثم عمّلت هذه الجرذان باستخدام بكتيريا L. أسيدو فيلاس (*L. acidophilus*) في فترات محددة ولدورة 25

يوماً وبعد ذلك تم قيام مساحة القرحة في المعدة فتبين أن الجرذان التي تحتوت على الخميرة فقط قد زادت لديها مساحة القرحة أما الجرذان التي تحتوت على الخميرة وبكتيريا اللاكتوباسيلاس فقد نقصت لديها مساحة القرحة. والتוצאה المستقة من ذلك أن إستيطان الخميرة قد أبطأ عملية إلثام القرحة على عكس اللاكتوباسيلاس التي نافست الخميرة وساعدت على إلثام القرحة.

وفي تجربة على 80 مولوداً (لم تكتمل مدة حلهم) تم إعطاؤهم بكتيريا L. رامنوساس (L. Rhamnosus) لوحظ إنخفاض معنوي في إستيطان الكانديدا في الأمعاء بعد 12 شهراً.(Marzoni, et al., 2006)

كما لوحظ نفس النتائج في 10 أشخاص لديهم مشاكل في الجهاز الهضمي وتم إعطاؤهم 8 أصناف من البروبيوتيك التي ساعدت علىبقاء الخمائر في المستوى المتخصص لها ولندة 12 شهراً.(Kuhbacher, et al., 2006)

من أنواع البروبيوتيك المهمة والتي تستعمل مع الأطفال المصابين بالتوحد خفيرة تسمى Saccharomyces boulardii وهي تم إكتشافها في جنوب شرق آسيا عند السكان المحليين الذين يتناولوها ضمن نوع من المشروبات فتقيمهم من الإصابة بالكولييرا عندما أصابت المناطق المحيطة. هذه الخميرة تم دراسة تأثيرها على أحياء دقيقة مسيئة للمرض مثل الكلوستريديا فوجد أن جرعة كبيرة من هذه الخميرة (20 بليون) يومياً أدى إلى إنخفاض معنوي في حدوث حالات الإسهال أو تكرارها بسبب الكلوستريديا (McFarland, et al., 1994) وقد تم إعادة تأكيد هذه التجربة ويستخدم مضاد حيوي متخصص للكوليستريديا فوجد أن خفيرة س. بولاريدي خفضت مقدار حدوث الإسهالات في المرضى المصابين بها إلى 50% وفي بعض الأحيان إلى 30%. (Surawicz, et al., 2000)

أهم العائلات البكتيرية المستخدمة في البروبيوتيك:

1- اللاكتوباسيلي : *Lactobacilli*

وهي مجموعة كبيرة من الأحياء الدقيقة التي تنتج حامض اللبنك (اللاكتيك)، وهي مستوطن اماسي في أمعاء الإنسان والقمح والخنجرة والفناة المضمية والتناسلية بشكل عام. كما توجد بشكل كبير في حليب الأم.

مع تحول الأمعاء في المولود إلى بيئه لا هوائية تبدأ هذه العائلة من الأحياء الدقيقة بالإستيطان وتحول البيئة المحيطة بها إلى حامضية (5.5 إلى 5.6) وبيئة مثبطة للبكتيريا المرضية. وتتسبّب حامض اللاكتيك ببروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) الفعال ضد العديد من الأحياء والفيروسات والفطريات المرضية.

تعتبر اللاكتوباسيلس من أفضل الأحياء الدقيقة مخاطباً مع جهاز المناعة وتنشيطه وإنضاجه للقيام بعمله فهي ذات خبرة واسعة في محاربة الأحياء الدقيقة المرضية وتستطيع نقل هذه الخبرة والعلومات إلى الخلايا المناعية الحديثة مما يكسبها القدرة على منع استيطان البكتيريا المرضية.

لقد كانت هذه البكتيريا الأولى في لفت النظر إلى فوائد البروبيوتيك وما زالت الأكثر انتشاراً من الناحية التجارية.

2- البيفيفيديوبكتيريا : *Bifidobacteria*

ولديها ما يزيد على 30 صنفاً وبعد اكتشافها في أمعاء الرضع أصبحت محور اهتمام متزايد لما لها من تطبيقات صحية. وتحتل هذه العائلة مكان الصدارة من حيث العدد في أمعاء الرضع فقد تصل من 90 إلى 98% من مجموع الأحياء الدقيقة وذلك لأن حليب الأم يحتوي على كاربوهيدرات عديمة السكر لا يمكن تحميرها إلا من قبل البيفيفيديوبكتيريا.

ونتيجة لذلك تنتج حامض اللاكتيك والعديد من المضادات الحيوية كما تفيد في تغذية جدار الأمعاء وإنتاج الفيتامينات مثل B12, B6 التي تعتبر قليلة

في الأطفال المصابين بالتوحد، كما تساعد هذه البكتيريا على امتصاص الحديد والكلالسيوم وفيتامين D التي تقل بشكل ملحوظ في هؤلاء الأطفال.

3- خفيرة سكارومايسيس بولاردي *Saccharomyces boulardii*:
ومن أنها لا تستوطن الأمعاء إلا أن لها تأثير فعال ضد الإسهالات أو خفيرة الكانديدا أو المشاكل المرافقة لتناول المضادات الحيوية البكتيرية.

4- إي كولي *E. coli*:
وهي عائلة كبيرة فيها المنيد ومنها الضار الذي قد يسبب الإسهالات. لكن الصنف الذي لديه خصائص البروبيوتك هو الأكثر في أمعاء الباقعين السليمية. وتؤدي هذه العائلة وظائف فيسيولوجية كبيرة في الأمعاء منها إنتاج الفيتامينات والمواد المضادة للبكتيريا المستوطنة.

في عام 1917 تم اكتشاف صنف خاص منها كان سبباً في نفحة جنود الممان في الحرب من مرض التيفوئيد وتم عززها وأخذت الأسم *E.coli Nissle 1917* على اسم الطبيب المكتشف وهذا الصنف ما زال يستخدم إلى الآن.

5- إنتروكوكس فيكم (*Enterococcus faecium*)

ستربوكوكس فيكالس (*Streptococcus faecalis*) (مكورات سلبية)

وكما يوحى اسمها فهي مستخرجة من براز الإنسان وتتواجد في الأمعاء لمنع استيطان البكتيريا المرضية وذلك بإنتاج بيروكسيد الهيدروجين وخفض درجة الحموضة إلى 5.5 كما أنها تفید في حالات الإسهال.

6- باسيلس سبتيلس *Basillus subtilis*

وهي متواجدة في التربة. وتم استخدامها في الحرب العالمية الثانية للحماية من أمراض الدوزنطازيا والتوفوئيد وقد لوحظ استخدامها في مناطق نائية في جنوب شرق آسيا للوقاية من وباء الكوليرا.

تعتبر هذه المجموعة من البكتيريا المكونة للأبواغ (spores) ففي الأوقات التي لا تتوفر فيها البيئة المناسبة للنمو تحول الخلايا إلى أبواغ تقاوم الحرارة والجفاف كما تقاوم حوضة المعدة والإزيمات الماخصمة والمضادات الحيوية مما يجعلها مناسبة جداً لتحفيز جهاز المناعة في الأمعاء وكذلك لقدرها على إنتاج مواد مضادة للبكتيريا المرضية وإنتاجها إنزيمات هاضضة خارج الخلايا. إنما أن هذه البكتيريا لا تستقر طويلاً في الأمعاء لذلك يجب الإستمرار بتناول المستحضرات التي تحتوي عليها لدوام الفائد.

هل هناك جرعة علاجية للبروبيوتك:

أولاً الجرعة العلاجية يجب أن تحتوي على خليط من البروبيوتك أما الجرعة

العلاجية فتجبيب الطبية (2010) N.C-McBride عما يلي:

البالغين	15-20 بليون خلية يومياً.
الرضيع وحتى عمر 12 شهراً	1-2 بليون خلية يومياً.
من 2-4 سنوات	4-8 بليون خلية يومياً.
من 4-10 سنوات	8-12 بليون خلية يومياً.
من 12-16 سنة	12-15 بليون خلية يومياً.

وثانياً يجب الإستمرار على الجرعة العلاجية مدة لا تقل عن 6 شهور وبعدها يتم الإنفاس الشاربي مع ملاحظة أي تغيرات إلى أن نصل إلى نصف الجرعة العلاجية.

الجهد التأكسدي

الإيجاث الحديثة تشير بقوة إلى وجود نواتج أيضية غير طبيعية لدى مرضى التوحد وكذلك مرضى الاعتلالات النفسية الأخرى وقد لوحظ ذلك من خلال دراسة أربعة مجالات هي:

1. اختلال النظام المناعي أو الإنثابي.

2. الإجهاد التأكسدي.

3. اختلال وظيفي في المايتوكندرريا.

4. التعرض للسموم البيئية. (Rossingol and Frye, 2012).

وقد قم هذان الباحثان بجمع الأبحاث الصادرة بين عامي 1970 إلى 2010 والتي تطرق إلى اختلال التوحد من خلال هذه المجالات الأربع فوجدوا أن هناك 115 بحثاً تناولت الإجهاد التأكسدي وكلها تشير إلى إرتباط بين التوحد وهذا الإجهاد. فالإجهاد التأكسدي يمكن تعريفه بأنه الضرر الحادث في نسيج خلوي والناتج عن الشوارد الكهربائية (Free radicals) وقد تم تسجيله في العديد من مرضى التوحد.

وقد قاس (Amanat, et al., 2011) مادة Homocysteine وهي مادة تشير إلى وجود جهد تأكسدي في 40 طفلاً مصاب بالتوحد و 40 طفلاً غير مصاب فوجدوا إرتفاعاً معيناً لدى الأطفال المصابين ورافق ذلك انخفاض في مستوى الفولات (Folate) وفيتامين B12 في مصل الدم لدى المصابين وهذا مؤشر آخر على مشاكل أيضية وعدم قدرة الجسم على طرح السموم التي ترفع الجهد التأكسدي.

وبالتالي يمكن اعتمادها كمؤشرات حيوية لتشخيص مرض التوحد مبكراً. إن عملية إنتاج الشوارد الكهربائية أو أصناف الأكسجين المتفاعل (Reactive oxygen species, ROS) شيء طبيعي كمخلفات لعمليات الأيض التي تتم في الخلية، فأثناء عملية نقل الطاقة في المايتوكندرريا من مركب إلى آخر تتجدد هذه الشوارد بعد إستقبال الإلكترونات مما يجعلها غير مستقرة وتحدث ضرر في الخلية. وفي الوضع الطبيعي يكون الجسم مجهزاً بمضادات الأكسدة لمنع حدوث هذا الضرر وأهم هذه المضادات:

- مضادات أكسيد ديسميتواز (SOD)
- كاتالاز (Catalase)
- جلوتاثيون بيروكسيداز (GPx)
- جلوتاثيون ريداكتاز (GR)
- جلوكوز - 6 - فوسفات دييدهروجيناز (G6PDH)

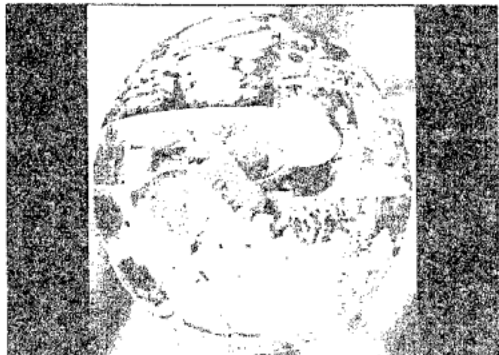
وحتى تعمل هذه المضادات بشكل مثالي تحتاج إلى عوامل مساعدة تضم : السيلينيوم، النحاس، الزنك، وفيتامينات E وK وترانسفيرين والكاروتينويدات James, et al., (2004) وقد قيم (Jepson and Johnson, 2007) المؤشرات الحيوية الأيضية الدالة على الأجهاد الناكسدي في الأطفال المصابين بالتوحد، فسجلوا المؤشرات التالية:

المصابين	غير المصابين	عدهم 20
31.5	19.3	methionine •
96.9	75.8	SAM •
19.4	28.9	SAH •
5.2	2.9	SAM:SAH •
0.27	0.39	Adenosine •
6.4	5.8	Homocysteine •
0.17	0.14	Cystathione •
202	163	Cysteine •
	7.6	4.1 T-glutathione •
0.32	0.55	R-glutathione •
	25.5	نسبة T-g:R-g •

ونشير هذه النتائج إلى ما يلي :

مع أن الموموسيتين في الأطفال المصابين كان منخفضاً وبشكل معنوي لأن النسبة بين SAM:SAH كانت 50% أقل في الأطفال المصابين بالتوحد عنها في غير المصابين. وكذلك فإن النسبة بين T-g:R-g كانت أقل بـ 70%. وقد استنتج

الباحثون من كل هذه المؤشرات أن العمليات الحيوية مثل methylation و transsulfuration مختلفة في الأطفال المصابين بالتوحد مما يعرضهم لخطر الإجهاد التأكسدي.



المؤشرات الحيوية Biomarkers

ولأهمية موضوع المؤشرات الحيوية ودورها في تشخيص مرض التوحد نورد ملخص ما نشره Bradstreet, et al., (2010) عن الاعتلالات المختلفة في الأطفال والمؤشرات التي تدل عليهما، علمًاً أن هذه المؤشرات ليست حصرية على مرض التوحد وقد تتقاطع مع اعتلالات أخرى مثل فرط النشاط، الزهايمرز، باركتسون، الفصام المرضي خاصة عند الحديث عن الإجهاد التأكسدي ومشاكل الجهاز الهضمي عند الحديث عن سوء التغذية والأحياء المعوية.

إلا أن أهمية هذه المؤشرات الحقيقة تكمن في عدم قدرة هؤلاء الأطفال على التواصل والإكتفاء أو الاعتماد كلياً في التشخيص على التاريخ المرضي والأعراض السلوكية من خلال الملاحظة وما يذكره الأهل.

المؤشرات الحيوية الأساسية:

- التعداد الشامل للدم: فقد يشير هذا إلى وجود تحسس أو فقر دم أو ارتفاع في الصفائح الدموية مما يعني تخثر ونشاط في جهاز المناعة.
- إستعراض أيضي شامل: وهي مفيدة في معرفة نشاط الكلوي والكبد وقدرتهم على القيام بوظائفهما، فعند ارتفاع إنزيم Transaminase يعني خللاً في المايتوكندريا.
- قياس مستوى المغنيسيوم: إن نقص المغنيسيوم مسجل في 95% في الأطفال الذين يعانون من فرط النشاط وقلة الانتباه، والحال مشابهة في التوحد.
- الزنك (خارصين): وهو منخفض في الأطفال المصابين بالتوحد أو فرط النشاط، وقد ذكرنا سابقاً أهمية الزنك للنشاط الذهني.
- الحديد: وهو منخفض في معظم الأطفال المصابين بالتوحد وعند تزويدهم بـ(6 مغ/ كغم/ يوم) تحسن لديهم النوم بشكل معنوي.
- قلة نشاط الغدة الدرقية: وهو منتشر لدى الأطفال المصابين ويمكن قياس الهرمون المحفز للغدة وإرتفاعه قد يعني نقصاً في عنصر اليود وعدم إستجابة لهذا الهرمون من قبل الغدة.
- الكوليستيرول: وهو منخفض في الأطفال المصابين ونقصه مرتبط بالعنف.
- هرمون الذكورة تستوستيرون: وهناك نسبة من الأطفال ظهرروا ارتفاعاً في هذا الهرمون. إن ارتفاعه في فترة الحمل لدى الأم والجنين يزيد من خطورة الأصابة بالتوحد.

المؤشرات الحيوية للإجهاد التأكسدي:

- نسبة الجلوتاثيون المختزل إلى الجلوتاثيون المؤكسد. وهذه تقييد في معرفة العبه التأكسدي للمربيض.

- مستوى البروتينات المضادة للتآكسد في مصل الدم ومنها Transferrin and Cerulasmin وهي منخفضة في الأطفال المصابين بالتوحد.
- مستوى الأمونيا في الدم. إن ارتفاع الأمونيا خطير وهي ناتجة عملية نزع مجموعة الأمين من الأحماض الأمينية في الكبد أو في الأمعاء بواسطة الأحياء الدقيقة.
- ارتفاع مستوى حامض اللبني في الدم Lactic acid. وهو ناتج عن أيض الجلوكوز وارتفاعه يدل على مشاكل في المايتوكنديريا.
- مستويات الكارنيتين (Carnitine) في الدم. وهي عادة منخفضة في الأطفال المصابين بالتوحد وذلك دلالة على مشاكل في المايتوكنديريا ونقص في العناصر الغذائية.
- مستوى 8 - هيدروكسي جوانين (8-Hydroxyguanine) في البول. وارتفاعه يدل على إجهاد تآكسدي داخل الخلية.
- مستوى أيزوبروستان في البول. وله دلالة على تآكسد الأحماض الدهنية والتي توجد في الغشاء الخلوي وهو مرتفع لدى الأطفال المصابين بالتوحد.
- نقص فيتامين د (D). وقد لاقى إهتماماً متزايداً مؤخراً حيث له دور في التقليل من الإجهاد التآكسدي من خلال إنتاج الجلوتاثيون أو كونه مضاداً للأكسدة. ولأهمية فيتامين D تم تحصيص صفحات مستقلة له نرجو الرجوع لها. المؤشرات الحيوية على القدرة على الميثلة (methylation) وال الكبرة (transsulferation):

إن مسالك الميثلة وال الكبرة تمثل أساس النشاط الأيضي وهذه المسالك المستقلة تخلق مركبات مانحة لمجموعة الميثيل (methyl) عن طريق تحويل الميثيونين إلى SAM والذي بدوره يمنح مجموعة الميثيل إلى مركبات أخرى كالثواقل العصبية أو مركبات في غشاء الخلية أو إلى DNA والمركب الناتج في نهاية المطاف هو هوموسيسين والذي بدوره يتحول إلى سيسين الذي يدخل في تركيب الجلوتاثيون،

وهو المركب الأساسي للمضاد للأكسدة. إن الإضطراب في هذه العمليات يمكن فحصه من خلال بعض المؤشرات التالية:

- الخفاض مستوى سيستين وهو ملاحظ لدى الأطفال المصابين ومؤشر على خلل في إنتاج الجلوتاثيون.
- الخفاض مستوى الميثيون وهو الخامض الأميني المطلوب لبدء دورة الميثة.
- مستوى الكبريتات وهي منخفضة لدى الأطفال المصابين بالتوحد. وهي دالة على عدم قدرة الجسم على نزع سمية العديد من المركبات الكيماوية ونواتج الأيض والمركبات الفينولية والتي لها تأثير ضار على وظيفة الدماغ.

المؤشرات الحيوية المناعية:

من الصعب الحصول على قياسات مباشرة لإلتهابات الدماغ ولكن المؤشرات التالية تعكس عدم إنتظام الجهاز المناعي:

- ارتفاع مستوى الأجسام المضادة للذات مثل IgG and IgM وقد أشار الباحثون إلى أن 50٪ من الأطفال المصابين بالتوحد لديهم هذا الارتفاع وهناك درجة تباين عالية في هذه الحالة لعدم القدرة على الكلام والإنتكاسات الأخرى.
- نيوبرين وبيوترين. وهي مرتفعة في بول الأطفال المصابين بالتوحد فال الأول يمكنه التنبؤ عن نشاط وتحفز في الجهاز المناعي والثاني يقيس مقدار ما يحاول جهاز المناعة تعويضه بسبب الإجهاد.
- جلوبولينات المناعة. من المجموعة IgG, IgA, IgE (1-4) فالילדים المصابون بالتوحد لديهم ارتفاع في IgG ولديهم إخفاض في IgA كما أن البعض لديه ارتفاع في IgE.
- فحص الأجسام المضادة الخاصة باللقالات.

- فحص مستوى ممثل هستامين في البول. وهو مفيد في معرفة وجود مشاكل في الأمعاء.
- ارتفاع في مستوى α -TNF وهو دلالة على وجود إلتهابات في الجهاز العصبي المركزي.
- PANDAS. وهو اختصار لمرض عصبي ونفسي مرتبط بالإصابة ببكتيريا ستريتوكتوكس (المكورات السُّبُحية) من المجموعة Bيتا المختلة للدم. ومن أمراضه التعلق القهري والرعشات اللاإرادية (tics).

المؤشرات الحيوية المعاوية:

إن مشاكل الأمعاء والأجهزة الباطنية شائعة ومتعددة في الأطفال المصابين بالتوحد وقد تطرقتنا إليها سابقاً. ولكن من أهم المؤشرات لتقييم هذه المشاكل ما يلي:

- فحص البراز. فمؤشرات مثل كالبروتكتن (Calprotectin) وإسينوفيل إكس X (Eosinophil) تدل على إلتهابات في الأمعاء هي في العادة مرتفعة لدى الأطفال المصابين بالتوحد.
- تسرب الأمعاء. فقد وجد أن 40% من الأطفال المصابين بالتوحد يعانون من تسرب الأمعاء ويمكن استعمال اللاكتيولوز أو النيتسول وهي سكريات لا تهضم ويمكن طرحها في البول وقياسها فتدلل على مقدار تسرب الأمعاء.
- الأحماض العضوية في البول. وقد أجري العديد من البحوث في هذا المجال وتم تسجيل اعتلالات أيضية كلها تتعلق بدورة كربس (Kreb's cycle) والإختلالات في المايكوندريا فقد تم تسجيل زيادة تراكم حمض السكسيك (succinic acid) وحمض فورميدينوجلوتاميك (formiminoglutamic acid) كذلك على نقص في وظيفة القولات أو حمض ممثل المولييك كذلك على عدم قدرة الجسم على إستثمار فيتامين B12. وهناك ارتفاع في الأحماض

العضوية في البول ولكن مصدرها الناتج الأيضية للأحياء الدقيقة الموجودة في الأمعاء، والتي يتم إمتصاصها وطرحها في البول. هذه الأحاسيس تستجيب بجرعات من المضادات الحيوية.

إن مستويات وأعداد البكتيريا النافعة إلى الضارة في الأمعاء محمد كبير ل肯فاء الجهاز المناعي وكذلك تمثيل وأيضاً نواتجها مما يعكس على صحة وسلامة الأمعاء والعائل.

مؤشرات التحسس الغذائي:

ويعkin إجراء الفحص المناعي لأجسام IgG و IgE لأي غذاء ومن ثم إستبعاده ومراقبة التغيرات في الدم والسلوك التوحدى.

مؤشرات الطفيلييات:

وذلك ببراعة عينات من البراز للفحص وجود طفيلييات عند وجود مشاكل باطنية غير مفسرة.

المؤشرات الحيوية للمعادن الثقيلة:

أشارت الدراسات إلى علاقة المعادن الثقيلة مثل الرصاص والزئبق بالتوحد وفرط النشاط وقلة الانتباه. كما أشارت بعض الدراسات إلى وجود عبء عالي ومرتفع لدى الأطفال المصابين بالتوحد ومن المؤشرات الحيوية التي يمكن تيسيرها لتلدل على سمية المعادن ما يلي:

- مستوى الرصاص في الدم وهو مرتبط بفرط النشاط وكذلك له خطورة على مستوى الذكاء لدى الأطفال التامين.
- حزمة مستويات المعادن الصغرى والثقيلة في كيغات الدم الحمراء. وهذا الفحص يعكس مقدار التعرض الحديث للمعادن الثقيلة وكذلك يفيد في معرفة وجود حالات نقص تغذوي.

- البوفورين البولي. قياس البوفورين (porphorine) في البول إذا كان مرتفعاً فإنه يعكس عبأً مرتفعاً للرثيق فالبورفورين جزيء أولي في تركيب خصاب الدم وإارتفاعه في البول يعني وجود معادن ثقيلة تسبب إجهاد تأكسدي.
- تحدي المعادن الثقيلة باستخدام المواد المخلية (chelation) عن طريق الفم أو الحقن فهذه المواد قادرة على الإتحاد مع العناصر الثقيلة وطرحها في البول. وهنا يتم تجميع البول لمدة 6 ساعات بعد إعطاء هذه المواد وفحص محتواها من المعادن الثقيلة ومقارتها مع المحتوى قبل المعاملة. هذا الإرتقاء الحاد في المعادن الثقيلة يعني عبأً مرتفعاً في الجسم.

المعالجات الحيوية المرتكزة على المؤشرات الحيوية السابقة:

إن المدلف من إجراء الفحوصات الحيوية التي تقيس المؤشرات الحيوية المختلفة هو وضع الأصببع على السبب وراء هذا التغير الحاصل، وبالتالي الإختبار الأنسب لمعالجه وتقويم الخلل الحاصل. فعلى سبيل المثال عند إرتفاع مؤشرات الإجهاد التأكسدي يقودنا إلى إعطاء مضادات الأكسدة والأرتفاع في مؤشرات الإلتهابات يقود إلى إعطاء مضادات للإلتهابات ونقص العناصر إلى ضرورة إعطاء هذه العناصر. وهكذا تقوم عملية المعالجة على مراقبة وفحص المؤشرات الحيوية وشم تعديل المعالجة بناءً على ما يتبع للوصول إلى الوضع الفيسيولوجي الطبيعي للجسم من القيام بالوظائف الحيوية والنمو والتطور الذهني والصحي.

وفي هنا الصدد يجب الأخذ بعين الاعتبار خمسة مجالات عند المعالجة الحيوية هي:

- نزع السمية.
- إعادة عمل الأحياء الدقيقة النافعة للأمعاء.
- تقليل الإجهاد التأكسدي.
- إعادة عمل الجهاز المناعي في كل أنحاء الجسم إلى وضعه الطبيعي.

- التزود بالدعمات الغذائية من معادن وفيتامينات وأنزيمات هاضمة تساعد على الهضم والإمتصاص.

وسيتم التطرق الى هذه المجالات بصورة مفصلة عند الحديث عن بروتوكول DAN! Protocol.

الموضوعات الأكثر جدلاً عند بحث أسباب التوحد: وهما الزباق واللقاحات.

ونقصد بذلك كون هذان الموضوعان قد لاقيا اهتماماً من الناخبتين العلمية والسياسية بين الباحثين وأصحاب القرار وأدى ذلك الى انقسامهم الى فريقين: فريق يويد النظرية القائلة بوجود علاقة بين اللقاح أو مكوناته والتوحد والفريق المعارض لذلك. وكلا الفريقين يعتبراً أبحاث الآخر خالية من الموضوعية أو الحياد العلمي والبعض يتهم أحياناً مشكلة في اسلوب البحث العلمي واستخلاص النتائج.

ولم يقتصر الأمر على الأبحاث العلمية بل هناك جماعات الضغط المعاشرة لاستخدام اللقاحات ويعايتها الشركات المصنعة للقاحات وبينهما صاحب القرار يقف حيران في بعض الأحيان ومنهازاً في أخرى. وقد تم إنشاء محكمة متخصصة في أميركا للبت في دعوى اللقاحات ولزيادة من إلقاء الضوء على تداعيات هذا الأمر يمكن للقارئ الكريم مشاهدة فيلم "التوحد صُنع في الولايات المتحدة" على YOU Tube وذلك لمعرفة مدى حساسية هذا الموضوع.

والسبب الرئيس -في نظري- خلف هذه التناقضات هو قناعات كل فريق بوجود أو عدم وجود سبب حيوي (بيولوجي) وراء مرض التوحد. فمن يؤمن بوجود سبب حيوي للتوحد غالباً من بيته الطفل الخبيث لا يجد حرجاً في دعم الأدلة القائلة بوجود علاقة بين المرض واللقاحات أو مكوناتها.

وفن في هذا الكتاب لا نستطيع البت أو الفصل بين الفريقين كون ذلك يخرج الكتاب عن هدفه في فهم التوحد أو أعراضه. لكننا نميل إلى الفريق الذي يؤيد وجود علاقة ايجابية بين الزئبق واللقالات من جهة والتوحد من جهة مقابلة، وكانت مباشرة أم غير مباشرة. ليس لقناعتنا بوجود سبب أو أسباب حيوية للمرض بل من خلال التجربة الشخصية التي دعمت هذا الرأي، وأدت إلى تحسن ملحوظ لدى الكثير من الأطفال على سلوكيهم التوحيدي.

إن دعمنا لهذا التوجه إنما هو رسالة واضحة لأصحاب القرار لأخذ الخطوات اللازمة لوقاية الأجيال القادمة من هذا الوباء. فالاضرار الاقتصادية والأجتماعية التي يسببها التوحد لا يمكن التنبؤ بها والأطفال المصابون بالتوحد بحاجة إلى رعاية دائمة طوال حياتهم وقد قدرت التكلفة لرعاية الأطفال المصابين بالتوحد في بريطانيا بنحو 2.7 بليون جنيه استرليني سنويًا (Knapp, et al., 2009).

لذلك سنلقي نظرة على طبيعة هذه العلاقة بالتوحد.

١- الزئبق:

يعتبر الزئبق مكون طبيعي للقشرة الأرضية ويوجد في الهواء أيضًا بسبب المذوفات البركانية، لكن السبب الرئيس لوجوده في الهواء والبيئة المحيطة بنا هو احتراق الفحم ويعود تسجيل أول حالات التسمم بالزئبق في المناجم إلى قرابة 2000 سنة. والزئبق سام بجميع اشكاله، صلب في سبائك أو سائل أو بخار متتصاعد بشكله العضوي أو المعدني. وعندما يطرح الزئبق يتم تحويله إلى الشكل العضوي عن طريق الأحياء الدقيقة أو من خلال أنسجة الحيوانات مثل الأسماك، ويتم تركيزه في السلسل الغذائية فالأسماك الكبيرة تحتوي على زئبق أكثر من الأسماك الصغيرة.

والأآن تتعدد المصادر التي تحتوي الزئبق لتشمل:

- بعض الأدوية.

- مستحضرات التجميل.
- معجون الأسنان.
- سوائل التعقيم.
- المطهرات.
- أقراص منع الحمل.
- مضادات العفونة.
- مضادات الأعشاب.

وتقدر كمية الزئبق المطروحة في البيئة عالمياً بنحو 3400 طنًا كل سنة حيث يدخل 3٪ منها إلى المحيطات و 2٪ يطلق في الهواء (Davidson, et al., 2004). ومن المصادر التي تثير الجدل حول علاقتها بالتوحد حشوات الأسنان المصنوعة من مادة الأمalgam Amalgam للحوامل أو المرضعات. وكذلك المواد الحافظة المستخدمة في اللقاحات والمعروفة بالثimerosal Thimerosal.

لقد لفتت الزيادة الحادة في أعداد الأطفال المصابين بالتوحد انتباه الباحثين وخاصة في الفترة من منتصف الثمانينيات إلى بداية التسعينيات من القرن الماضي إلى البحث عن سبب يبيّني له علاقة بالمرض فكانت أصابع الإتهام تشير إلى زيادة ملحوظة في تعرُّض الأطفال وأوامئهم إلى الزئبق (Austin, 2008).

وقد قام Palmer ورفاقه (2006) بدراسة بيئية لإيجاد علاقة بين حجم التلوث بالزئبق وبين أعداد المصابين بالتوحد فكانت العلاقة إيجابية. ومع أن هذه الدراسة لم تقدر كمية الزئبق لكل فرد إلا أنها أفادت في وضع نظرية لعلاقة الزئبق بالتوحد فقد أظهرت الدراسة أن خطورة الإصابة بالتوحد ترتبط ارتباطاً معنِّياً بالمسافة عن مصدر للزئبق مثل مصنع أو منشأة صناعية.

وقد وجد نفس العلاقة باحثون في سان فرانسيسكو حيث كان التركيز على الزئبق في البيئة علاقة إيجابية للإصابة بالتوحد (Windham, et al., 2006).

ومن الجدير ذكره أن مستوى السلامة لتركيز الزئبق في الدم هو 5.8 ميكروغرام/لتر كما قررت وكالة حماية البيئة الأمريكية US Environmental Protection Agency وأن العتبة السمية للزئبق هي 10 ميكروغرام/لتر بحسب مراكز الوقاية من الأمراض الأمريكية (Belson, et al., 2005). وبناء عليه فإن ما يقرب 6% من النساء الأمريكيات لديهن تراكيز من الزئبق أعلى من الحد الآمن وأن من بين 3 أطفال يوجد طفل واحد لديه تراكيز أعلى من الحد الآمن (Geier, et al., 2010). وهذه التراكيز مصادرها متعددة كما ذكرنا إلى إن محور الحديث هنا مادة الشيمروسال وهي مادة تحتوي الزئبق العضوي وتستخدم لحماية اللقاح من التلوث بالبكتيريا عند القيام باستعمال نفس العبوة لأكثر من طفل، وتحتوي مادة الشيمروسال 50% تقريباً زئبق ولم تلاق الفحوصات الازمة لإعطائها صفة الأمان (Geier, et al., 2007).

لقد زادت كمية الزئبق المستخدمة والمعطاة للأطفال منذ أواسط الثمانينات إما من حيث الكمية لكل لقاح أو من حيث عدد الجرعات المعطاة لكل طفل حيث بلغت كمية الزئبق المحقونة في أي طفل إلى ما يقارب 237.5 ميكروغرام خلال السنة ونصف الأولى من عمره، وقد وجدت دائرة الغذاء والدواء الأمريكية FDA في عام 1998 أن أكثر من 30 لقاحاً يحتوي الشيمروسال ومعظمها تعلق في الأشهر الستة الأولى من العمر (Parker, et al., 2004). وللأسف فإن هذه الجرعات لا يتم تعديليها حسب وزن جسم الطفل لذا فإن الأطفال الذين يخرجوا إلى الدنيا قبل موعدهم أو حجمهم أصغر فإن هذه الكمية تتضاعف في أجسامهم، أضف إلى ذلك مصدراً آخر من مصادر الزئبق الآتي عن طريق الألم في حال كونها تحمل العامل الرائيسي السالب فإنها أثناء الحمل تلتصق بمضاد للأجسام المناعية وهذه الحقيقة تحتوي على 10.5 إلى 50 ميكروغرام زئبق (Geier, et al., 2008).

وقد وجد آخرون (Holmes, et al., 2003) ارتفاعاً معنوياً في عدد مرات ترميم حشوات الأملجام لدى الأمهات التي لديهن أطفال مصابون بالتوحد مقارنة بأمهات ليس لدى أطفالهن أصابة.

إن ارتفاع مستويات الزئبق في دم الأطفال المصابين بالتوحد تم تسجيله في دراسات منها (Geier, et al. 2010) وتم تسجيل ارتفاع في الزئبق في أدمغة المصابين بالتوحد (Sadjel-S, et al., 2008) وتم تسجيل زيادة في كمية الزئبق في الأسنان اللينة لدى المصابين (Adams, et al., 2007) وارتفاعاً في الزئبق في الشعر (Fido and Al-Saad, 2005) والختان في طرح الزئبق عند قص الشعر لأول مرة (Holmes, et al., 2003) وزيادة في طرح الزئبق عند استعمال المخلبة (Bradstreet, et al., 2003) كما ثبتت ملاحظة علاقة بين كمية البورفوريين في البول ومستوى الزئبق في الجسم (Nataf, et al., 2006).

سمية الزئبق:

توفي في العراق في سبعينيات القرن الماضي أكثر من 450 شخصاً وعاني أكثر من 5000 شخصاً من التسمم بالزئبق نتيجة تناولهم جبوباً معاملة بميدات فطرية (Bakir, et al., 1980) وكذلك في اليابان تم تسجيل 2000 حالة تسمم بالزئبق جراء التلوث بمخلفات صناعية تحتوي على الزئبق (Eto, 2000). لكن سمية الزئبق هذه معروفة من قبل مما الجديد في هذا الموضوع. إن التشابه بين أعراض التسمم بالزئبق وأعراض التوحد جعلت الكثير من الباحثين يعززون نفس السبب لكلا المرضين والجدول التالي يبين ذلك (Bernard, et al., 2001).

<p>الاعتلالات الحسية:</p> <p>إحساس غير طبيعي وبمبالغ فيه في الفم، حساسية للأصوات، فقدان بسيط للسماع، إحساس غير طبيعي بمحاسة اللمس، تحسس بمبالغ فيه للضوء، رؤية ضبابية.</p>	<p>الاضطرابات النفسية:</p> <p>عجز إجتماعي،عزلة، خجل، تكرار السلوكات التسلبية، تعلق إيجاري، إكتاب وتارجح في المزاج وعدم تفاعل. هيجان وعنف، عناد، عصبية وخوف غير مبرر. عدم التواصل البصري أو ثبات البصر على نقطة ما. مشكلة في الاتباع المشترك.</p>
<p>اختلالات حركية:</p> <p>فقدان اللغة، تأخر في الكلام، أو فشل في تطور اللغة، عجز في فهم اللغة أو نطق الكلمات ، اهتزازية، مشي على روؤس أصابع القدمين، قامة غير عاديّة، عجز في التأثير البصري-الحركي، مشاكل في تقليد الحركات أو الحركات الإرادية، عدم تناول المشي، صعوبات في الجلوس أو الاستلقاء أو الزحف أو مشكلة في أحد جوانب الجسم.</p>	<p>الاضطرابات اللغوية:</p> <p>رفقة البدن، رعشات عضلية، حركات داثرية أو اهتزازية، مشي على روؤس أصابع القدمين، قامة غير عاديّة، عجز في التأثير البصري-الحركي، مشاكل في تقليد الحركات أو الحركات الإرادية، عدم تناول المشي، صعوبات في الجلوس أو الاستلقاء أو الزحف أو مشكلة في أحد جوانب الجسم.</p>
<p>سلوكيات غير عادية:</p> <p>أذى النفس مثل ضرب الحائط بالرأس، فرط النشاط وقلة الانتباه، صعوبات في النوم، بكاء غير مبرر أو حملة.</p>	<p>الإعاقات اللغوية:</p> <p>ذكاء في حده الأدنى، تخلف عقلي، تركيز وانتباه ضعيفان، أداء غير مستوي في فحص IQ قد تكون مرتفعة في جانب وضعيفه في جانب آخر. ذاكرة لغوية وسمعية ضعيفتان. إعاقة في الإستجابة البسيطة وإنخفاض في أداء الفحوصات المحددة بالزمن. عجز في فهم الصورة الشاملة أو المخلص لموضوع ما أو التمييز للأشياء. إنكساس في القدرات العليا مثل الترتيب والتنظيم والتخطيط. صعوبات في إجراء العمليات المعقّدة.</p>
<p>اضطرابات بدنية:</p> <p>ردود فعل غير طبيعية، تناقص في قوة العضلات، مشاكل في المضغ أو البلع، طفح جلدي وإحمار، [كرهاً وشكلاً، إسهال وإمساك، ومغص معوي أو عدم ارتياح، إلتهابات معوية، تقيؤ وشهبة ضعيفة، تضييق الفم على أنواع محددة، تحرشات في الأمعاء وزيادة في تسرب الأمعاء.</p>	

الأضرار المرتقبة على الثيمروسال:

- 1- موت خلايا الدماغ: إن 1 ميكرومول من الثيمروسال كافية لتحطيم الجدار الخلوي لخلايا عصبية من الدماغ وكذلك من الجلد وذلك بعد ساعتين (Baskin, et al., 2003) وكلما زاد التركيز كان الدمار أكبر وقد كانت حساسية الخلايا العصبية أكبر من خلايا الجلد.
- 2- يؤثر سلبياً على المناعة: فقد وجد أن الثيمروسال يسارع في موت الخلايا المناعية T-lymphocyte (Makani, et al., 2002) وعند حقن إيليل الزبق بدلاً من مثيل الزبق في فئران تبين أن هناك انخفاضاً بلغ 61% في خلايا B و T المناعية في الطحال وذلك في الأسابيع الأولى للتجربة .(Havarinisab, et al., 2005)
- 3- يؤدي إلى استنزاف جلوتاثيون من بين خلايا الدماغ: حيث يعمل الجلوتاثيون كحاجز أولي ضد الأكسدة ووجود الزبق كمركب عضوي يستنزف الجلوتاثيون الموجود في الدماغ مما يعرض خلاياه إلى الشوارد الكهربائية.
- 4- يبطّأ عملية الميثلة (Methylation): وهي العملية الأساسية لنزع سمّية المواد الغيرية في الجسم. فالثيمروسال يبطّأ أنزيمًا مهمًا يسمى ميثيونين سينثاز (Methionine Synthase) وكمية بسيطة منه (1 ناتومول / لتر) كافية لتعطيل هذا الأنزيم (Waly, et al., 2004)
- 5- يبطّأ نقل الجلوتامات من الخلايا العصبية: من المعروف أن الجلوتامات مثيرة عصبياً وأن تراكمها في الخلايا يؤدي إلى شدة إثارتها واستمرار ذلك يؤدي إلى موتها. وقد ثبت أن الأطفال المصابين بالتوحد يعانون من مشاكل في نظام الجلوتامات. إن الثيمروسال يؤثر على مستقبلات الجلوتامات في الدماغ و 1 ميكرومول منه تبطّأ نوافذ الجلوتامات الموجودة في الخلايا اليبنية (الدبقة) مما يؤدي إلى تراكمه في الدماغ (Mutkus, et al., 2005)

هل هناك عوامل أخرى تلعب دوراً في شدة تأثير الشيمروسال على الطفل؟ بالنظر إلى أعداد الأطفال المصابين بالتوحد يمكن ملاحظة أن نسبة الذكور تتراوح حول 4 لكل أنثى مصابة. وكذلك أنه ليس جميع الذين يتلقوا اللقاحات يصابوا بالتوحد. هذه الاستفسارات جعلت العلماء يبحثوا في كون التوحد له علاقة بالهرمونات الذكرية أو أن هناك قابلية وراثية لتأثير الشيمروسال مختلف من طفل لآخر.

للأجابة على هذه السؤال الأول: قام (Clarkson 1985) ورفاقه وكذلك (Grandjean 1998) ورفاقه (Branch 2009) ورفاقه بتجارب على نماذج حيوانية وبشرية فوجدوا أن الإصابة بتسمم الزئبق كان للذكور حظ أكبر من الإناث وبشكل معنوي.

وكذلك في سلسلة من أبحاث زراعة الأنسجة كان هرمون التيستوستيرون أفضلية في تعديل سمية الزئبق بينما قلل هرمون الإستروجين من هذه السمية (Haley, 2005). والعكس صحيح ففي حالة هرمون التيستوستيرون فقد لوحظ أن الزئبق قد خفض وبشكل معنوي بعض الأنزعاجات المثبتة لإفراز التيستوستيرون والأندروجين مما أدى إلى إرتقاءهما (Xu, et al., 2002). والعديد من الدرamasات السريرية التي فحصت أيض الأندروجين في مرضى التوحد أظهرت إرتقاءاً لديهم في هذا الهرمون مقارنة بغيرهم (Tordjman, et al., 1997) وخاصة في المرحلة ما قبل البلوغ.

إن ارتفاع التيستوستيرون في الدم قد يفسر لنا بعض صفات التوحد من عدوائية وإنفعالية حادة غير مبررة (Geier, et al., 2010) كما قد يفسر مشاكل الدورة الشهرية لدى الإناث المصابات بالتوحد. وهناك العديد من الأبحاث على عقاقير مضادة للأندروجين وأشارت إلى إنخفاض في السلوك العدائي والعنف والتهيج وإرباء النفس والسلوكيات الجنسية غير العادية لأفراد مصابين بالتوحد (Geier and Geier, 2007).

والآن هل لهذا التأثير علاقة بالوراثة؟

ونشير هنا الى دراسة قامت بها Hornig وزملاؤها (2004) من جامعة كولومبيا بعد تعریض فئران تجاريّة مولودة حديثاً لبرنامج اللقاح شبيه بذلك المطبق في أمريكا تبيّن أن سلالات معينة من الفئران قد أظهرت صفات وأخرى لم تظهر نفس الصفات مثل:

- تأخير في النمو.
- تأخير في الحركة (أو قلة الحركة).
- ردود فعل مبالغ فيها.
- تركيب عصبي غير طبيعي.
- نوافل الجلوتامات ومستقبلاته غير طبيعية.

وهذه الصفات الى حد كبير تشبه من شخصوا بالتوحد. وقد ربطت الباحثة بين تركيب الدماغ غير الطبيعي والسلوكيات الظاهرة للفئران وأعتبرت أن هذه التراكيب غير الطبيعية الناتجة عن الشيمروسوال تتأثر بالعامل الورائي.

وتكمّن أهمية هذه الدراسة في كونها أظهرت العلاقة بين العامل البيئي والوراثة والتوحد. فالعوامل البيئية تعمل كمفاجئ أو أفعال للعديد من المورثات (الجينات) ذات الصلة بالتوحد. ومن أفضل ما قرأت في هذا الخصوص علاقة فيتامين D وطبيعته الهرمونية التي تنشط العديد من المورثات منها 2-3 لها علاقة بالتوحد.

وقد تم ملاحظة الفروقات الفردية في ظهور أعراض التسمم بالزئبق حتى في حالة التعرض لنفس الجرعة كما أن الأعراض تراوحت في الظهور بين أشهر إلى سنوات (Jepson and Johnson, 2007).

2- اللقاءات:

بدايةً نطرح التساؤل التالي: ما العامل أو العوامل المشتركة بين الأطفال المتأوجين في بقاع شتى ومتباعدة من العالم وقد ظهرت لديهم أعراض مرض التوحد سواء كانوا في العراق أو الأردن أو السعودية أو ليبيا أو المملكة المتحدة والسويد واليابان؟

هل هناك تقارب وراثي بينهم؟ فهذا مستبعد. أم هل هناك تشابه في البيئة بينهم؟ وهذا أيضاً مستبعد. وكذلك فهم يعيشون أنماطاً مختلفة من الحياة.

إذن ما هو الشيء الذي يجعل أطفالاً مختلفين من الناحية الوراثية ومتبعدين من الناحية الجغرافية ويلاقوا أساليب حياة مختلفة، متطابقين بالأعراض. مثل هذا التساؤل أثار اهتمام الطبيب Andrew Wakefield وزملائه في مستشفى Royal Free/London عندما تم إدخال 12 طفلاً مصاباً بأعراض بطنية مزمنة مثل ألم في البطن، إسهال، إنفاس، تحسس غذائي. وكذلك إعتلالات في التنمو حيث كان 9 منهم مصابين بالتوحد وواحد بانتكس نفسي وإثنين بالتهاب دماغي. وقد أقر 8 من الآباء بحصول الانتكاس العصبي متزامناً مع اللقاح الثلاثي (MMR) الحصبة والنكاف والحصبة الألمانية. وبعد القيام بالفحوصات اللازمة واستبعاد الأشكال المرضية المعروفة لأمراض عصبية أو باطنية حيث أن الفريق معتقد على هذه الأشكال النمطية لأمراض مثل: إلتهاب الأمعاء وكورونا. ومع أن الفريق أشار بصورة غير مباشرة إلى العلاقة بين التوحد واللقاح إلا أنه استنتجوا:

لم نستطع إثبات علاقة بين اللقاح والتوحد، والعديد من التجارب والفحوصات مطلوبة في هذا الصدد لفحص العلاقة المحتملة.

العديد من الدراسات بعد ذلك تم إجراؤها ولكن بدلأً أن تجد حلأً لهذه المشكلة زادت في اتساع الشق بين الفريقين: المؤيد لأندرو ورفاقه والمعارض له. لذلك اتجهت بعضها منحى غير علمي وهاجت الباحث شخصياً ودفعته إلى الإستقالة والانسحاب من نقابة الإطباء البريطانية.

هل اللقاء هو المسؤول؟

لقد انشغل الفريقان بالدفاع عن اللقاء أو اتهامه بالمسؤولية عن التوحد، لكن الموضوع يمكن طرحه بطريقة مختلفة، فالفيروسات المقدمة كما هو معروف قد تصيب بأعراض عصبية لكن هذا الأمر يحتاج عدة أيام أو سنوات للظهور فربط الأعراض العصبية باللقاء قد لا يتناسب مع طبيعة الفيروس، والأجدر بنا أن ندرس نظرية أندروفاكتيلد كما طرحتها، وهي أن فيروسات الحصبة تخلق ردة فعل مناعية غير طبيعية مما يتبع خلل في الجهاز المناعي والذي يسمح ببقاء الفيروسات في حالة مزمنة (chronic) أو تحت الحادة (subacute) وهذه قد تكون النقطة التي دفقت الكأس بالناء. حيث يتمركز الفيروس في الغدد المتفاورة في الأمعاء ويؤدي إلى تقرحات فيها ويعمل على تحرشات وتقرحات في الأمعاء مما يؤدي إلى التهابها وعدم تماسك جدرانها. وهذه الإلتهابات تسمح للعديد من السموم - بما فيها الأكل غير المهضوم - والبكتيريا بالدخول إلى مجرى الدم والتي حتماً ستسبب التهاباً في الدماغ قد يحتاج إلى أسبوع حتى تظهر أعراضه.

إن هناك عدداً من عوامل قد تساعد الفيروس للقيام ب مهمته منها:

- الرضاعة الصناعية، فالحليب الصناعي لا يحتوي كمية كافية من الجلوتامين الأساسي لتماسك جدر الأمعاء، كما أن حليب الأم يحتوي بكثيراً البروبوتوك المفيدة.
- عدم الحصول على بكتيريا نافعة من الأم أو المحيط القريب من الطفل لعدة أسباب ذكرناها سابقاً. وهذا يعني من نضج الجهاز المناعي خاصة في الأمعاء وعدم قدرته على مكافحة البكتيريا التي تريد إخراق الأمعاء.
- استخدام العقاقير مثل المضادات الحيوية مما يؤدي إلى قتل البكتيريا النافعة والإخلال بالتوازن البيئي للأمعاء.
- حدوث أمراض أخرى تقلل من المناعة، مثل الأكزيما، الإسهال، إلتهابات الأذن وغيرها.

إن المشاكل التي يعدها فيروس الحصبة معروفة من قدم وموثقة في كتب الطب وقدرة هذا الفيروس العالية على تبييض المناعة يسمح لفيروسات أخرى بالنشاط والحركة وإحداث ضرر خاصة تلك التي تهاجم الجهاز العصبي مثل فيروس التكاف.

أضف إلى ذلك الأضرار التي يعدها في الجهاز الهضمي مما يدخل الطفل في معركة مبكرة وغير منكافية مع العديد من الأطعمة وذلك لأن جهاز المناعة المتحفظ قد أنتج العديد من الأجسام المناعية لهذه الأطعمة وأعتبرها غريبة. وهذا يفسر لنا التحسس والحساسية للعديد من الأغذية عند أطفال مصابين بالتوحد كما يفسر سر إبعادهم التدريجي عن كثير من الأغذية واقتصارهم وتعلقهم بعدد محدود

Self restriction and craving of limited number of foods))

إن اللقاحات وعلى مدى العقود السابقة انقذت الملايين من الأطفال في أطراف العالم المختلفة، ولكن إعطاء اللقاحات لأطفال مناعتهم قليلة للأسباب التي ذكرنا بعضها إنما هو القاء بهم في الماء مكتوفي الأيدي حتى لو كان مستوى الماء ضحلاً. وهنا نريد أن نؤكد على ضرورة إعادة النظر بسياسة الدول في برامج اللقاحات أو حملات التطعيم. فمثلاً:

- يمكن تأخير لقاح التكاف للأولاد قبل البلوغ.
- يمكن تأخير لقاح الحصبة الألمانية للبنات قبل البلوغ.
- عدم إعطاء لقاحين يوثران على نفس الجهاز مثل لقاحات تحمل فيروسات تهاجم الجهاز العصبي.
- عدم إعطاء اللقاح لأطفال لديهم مناعة منخفضة مثل وجود إلتهابات ومشاكل في الجهاز الهضمي.
- عند الشك بوجود مناعة منخفضة يتم إجراء الفحوصات الالازمة والتتأكد من عدم وجود مشاكل في الأمعاء إذا كان المولود مصاباً بأمراض مثل الأكزيما

أو المناعة ضد الذات أو لديه حساسية يجب إستثناؤه حتى يتم تقييم هذه الأمراض.

إن ما تتفق الدول على اللقاحات وحملات التلقيح يمكن أن يغطي دراسة المقترنات السابقة وأصدار برنامج لقاح مناسب.

إن الجدل الدائر حول اللقاحات أدى إلى تغير في وجهة نظر العامة نحو اللقاحات وسلامتها ففي دراسة تم نشرها حول تقبل الناس للمخاطر المرافقة لللقاحات وأشارت فتة تعادل 14٪ من المستطلعين رفضهم القاطع لأي خطير مرافق لـللقاح دون التطرق إلى لغة الأرقام (أي كنسبة حدوث)، وكذلك وأشارت فتة أخرى 23٪ إلى امكانيةأخذ اللقاح في حالة واحدة فقط وهي أحتمالية حدوث أعراض خطيرة مقدارها صفر (Kemmil, 2002).

وفي مسح آخر لجمعية التوحد في أمريكا لعام 2000 على شريحة آباء أطفال مصابين بالتوحد أبدى 50٪ منهم شعوراً بأن اللقاح كان سبباً في أصابة طفلهم بالتوحد (Robert and Hartford, 2002).

ملخص المعالجة الطبيعية للتوحد

بقلم الدكتور: جيمس آدمز

نظرة عامة:

هذه الوثيقة تهدف إلى التزويد بملخص بسيط للمعالجة الطبيعية والنشوفة لمساعدة الأطفال واليافعين المصابين بالتوحد والأسبيرجرز.

إن المعالجة الطبيعية سوف لن تساعد كل طفل بشكل مطلق ولكنها تد ساعدت الآلاف من الأطفال للتحسن وبصورة هائلة أحياناً.

وهذا الملخص يعتمد أساساً على الكتاب الرائع عنوان **التوحد: والعلاج الحيوي الفعال**. للمؤلفين جون بالغبورن وسيدني باكر. والمنشور من قبل معهد

دراسات التوحد في أمريكا، وهو يزودنا بمعلومات أعمق في مجال الفحوصات والمعالجة والتي هي مختصرة في هذه الوثيقة.

هناك مصدر آخر جيد للمعلومات هو كتاب جاكلين ماكاندلس *أطفال بأدمعة تتصور*. وبعد قراءة هذه الوثيقة ينصح بشدة أن تذهب إلى هذه المصادر لمزيد من المعلومات.

هذا الملخص وبشكل عام يتبع فلسفة DAN والتي تشجع المحاولة لمعالجة الأسباب المؤدية إلى أعراض التوحد، بالإعتماد على الفحوصات الطبية والبحث العلمي والخبرة السريرية مع التأكيد على التدخلات التغذوية. إن العديد من المعالجات لـ DAN قد وجدت بعد الاستماع للأباء والأطباء.

المح الذي قام به معهد أبحاث التوحد لتقدير كفاءة المعالجة:

معظم المعالجات المذكورة في الصفحات التالية تم تقييمها كجزء من مسح قام به معهد أبحاث التوحد لأكثر من 23000 من الآباء وأخذ رأيهم في فعالية المعالجات المتنوعة لأولادهم المصابين بالتوحد، وللحصول على نسخة كاملة لهذا المسح انظر الصفحة الأخيرة وللأسبرجر انظر موقع www.autism.com.

التدخلات الأخرى:

التدخل السلوكي (Behaviour intervention) مثل تحليل السلوك التطبيقي ABA يمكن أن يكون مساعداً جيداً للأطفال المصابين بالتوحد وينصح أن يمارس جنباً جنباً مع المعالجة الطبيعية، وبصورة مشابهة علاج النطق، التكامل الحسي، العلاج الجسدي وكذلك البرنامج التعليمي البناء كلها ضرورية. وأخيراً التدخل الاجتماعي لتطوير العلاقات الاجتماعية والمجتمعات الاجتماعية يمكن أن تكون مساندة في بناء العلاقات والمهارات.

إن المعالجة الطبيعية رهنا تساعد في تحسين كفاءة هذه التدخلات بتحسين صحة الدماغ والبدن وجعلها أسهل للعقلنكي يتعلمهها.

ملاحظة حول المؤلف:

جيجز آدمز: بروفسور في جامعة أريزونا الأمريكية ويبحث في مجال الأسباب الحيوية وراء التوحد وكيفية علاجها. أبحاثه تتضمن دراسات عن الفيتامينات والمعادن والأحماض الدهنية والتوازن العصبية وسمية المعادن الثقيلة والتخلص من السموم والأحياء الدقيقة في الأمعاء وتنظيم جهاز المناعة وإضطراب النوم لدى الأطفال المصابين بالتوحد واليافعين أيضاً.

إنه مؤلف ريادي في تقرير DAN! لعام 2008 الخاص بعلاج سمية الرثيق في أطفال مصابين بالتوحد ويشغل منصبأ في اللجنة التنفيذية في DAN! كما أنه حاصل على الدكتوراه في هندسة المواد. ولكن الآن معظم تركيزه على أبحاث التوحد. يعمل أستاذأ غير متفرغ في كلية ساوث وست للطب الطبيعي. وهو كذلك رئيس جمعية التوحد الأمريكية لمنطقة فينكس الكبرى. كما أنه والد لطفلة مصابة بالتوحد.

ترتيب المعالجة:

لقد وضعنا قائمة بالمعالجات المتنوعة في ترتيب تقريري وهو ما يوصى به ولكن كل طفل مختلف والتقييم الاولى للطبيب يمكن أن يقترح ترتيباً مختلفاً وكذلك بعض الأطباء لهم ترتيباً مفضلاً للمعالجات. ولكن النقطة الأساسية هي تذكر مراقبة وتسجيل تأثير كل معالجة على طفلك من خلال التغير في السلوك أو بإجراء فحص متى أمكن. وهذا الملخص يتضمن الأقسام التالية:

- تحسين الغذاء.
- حية من الجلوتين أو الكازين.
- الفيتامينات والمعادن المعدمة.
- جرعة عالية من فيتامين ب6 والمغنيسيوم.
- الأحماض الدهنية الأساسية.

• معالجة الأمعاء

- مضادات الفطريات.

- بروبيوتك.

- الأنزيات الماضمة.

• الأحاض الأمينة.

• الميلاتونين.

• مدعمات الغدة الدرقية (هرمون التايروكсин).

• الكبرة (Sulferation).

• جلوتاثيون (Glutathion).

• المعالجة بالعناصر المخلية (Chelation).

• تنظيم الجهاز المناعي.

ملاحظة: هذا الملخص لا يهدف الى أن يكون وصفة علاجية فردية ولكن
نصح الأهالي باستشارة الطبيب كيف تكون أفضل طريقة لعلاج طفلهم. إن
التوحد إضطراب طيفي (واسع) مما يصلح لطفل قد لا يصلح لطفل آخر.

ملاحظة: هذا الملخص يمثل النظرية الشخصية للدكتور جيمس آدمز وليس
بالضرورة معتبراً عن نظرة جامعة أريزونا أو جمعية DAN أو أي جمعية أخرى.

شكراً وعرفان:

أود أن أشكر العديد من الأطباء والباحثين والأباء في DAN وكذلك
الآخرين الذين ساعدوا في التزويد بمعلومات على معالجات التوحد. وشكراً خاصاً
جون بالجبورن وتابه أوديه.

إهداء:

هذا الملخص مهدى إلى ذكرى الدكتور بيرنارد ريملاند لعمله السباق في أبحاث التوحد والدفاع عنها وللأمامه العديد من ساروا على خطاه ، شكرًا لك يا بارني.

قائمة المراجعة الشخصية للمعاجلات الحيوية:

المعاجلة	أقوم بها حالياً، ما هو التأثير؟	حاولتها سابقاً، ما هو التأثير؟	قد أحاولها في المستقبل.
تحسين الغذاء			
حية من الجلوتين أو الكازين.			
الفيتامينات والمعادن المدعمة			
جرعة عالية من فيتامين B6 والمنزسيوم.			
الأمراض الذهنية الأساسية			
معالجة الأمعاء: مضادات الفطريات			
بروبيوتك			
الأزمات الماضمة			
الأمراض الأمينة			
الميلاتونين			
مدعمات الفضة الدقيقة (هرمون التايروكسين)			
الكبريتة(Sulferation)			
جلوتاثيون (Glutathion)			
المعاجلة بالعناصر المخلوية (Chelation)			
تنظيم الجهاز المناعي			

تحسين الغذاء

تمهيد:

يحتاج الإنسان إلى عناصر غذائية محددة حتى يقوم الجسم بوظائفه وتتضمن ذلك الفيتامينات والمعادن والأحماض الدهنية الأساسية والاحماض الأمينية (من البروتين). إن الغذاء الموزان والمغذى بالخضروات والفاكه والبروتينات مهمة للمساعدة في تزويد الجسم بهذه العناصر الهامة.

توضيح عن الغذاء:

- استهلك 3-4 مرات من الخضروات و 1-2 مرة من الفواكه كل يوم (الذرة ليست من الخضار وإنما من الحبوب والبطاطاً محدودة القيمة الغذائية خاصة إذا كانت مقلية). عصير الفواكه ليس أكثر صحةً من تناول الفواكه كاملةً ولكنها أفضل من المشروبات الغازية.
- إستهلك من 1-2 مرة في اليوم من البروتين (لحوم ودواجن وبيض وجوز وبيقوليات) إذا أظهر طفلك فترات من التهيج بين الوجبات فضع بين الإعتبار تقليل الكمية ولكن تكرار أكثر.
- خفض بشكل كبير أو تجنب السكر المضاف (المشروبات الغازية والعصائر المخللة والسكاكير).
- تجنب الغذاء غير الصحي (Junk food) مثل البطاطا المقلية الجاهزة والبسكوتات فإنها تحتوي على سعرات فارغة.
- خفض بشكل كبير أو تجنب الغذاء المقللي أو المحتوي على دهون إنتقالية.
- تجنب الألوان الصناعية والنكهات الصناعية والمواد الحافظة.
- إذا أمكن تناول غذاء عضويًا، أي لا يحتوي على مبيدات حشرية أو غير حشرية. ويحتوي على عناصر غذائية أكثر.
إذا تناولت غذاءً غير عضوي اغسله جيداً وخاصة من الخارج.

الفوائد:

- الفواكه والخضار تحتوي على العناصر الغذائية الأساسية من الفيتامينات والمعادن والكيماويات الضوئية (phytochemicals) والتي يصنفها البات ل祌ائية نفسه، وهذه العناصر مهمة لتحسين الصحة البدنية والذهنية.
- البروتين مطلوب للتزويد بالإمراض الأمينة وهي اللبنات الأساسية للتناول العصبية وغيرها من الأعراض الأمينة والبروتينات الأساسية في الجسم.
- تقليل تناول السكريات يمنع الزبادة والتقصص الحادين في مستوى السكر في الدم والذي يسبب التهيج وعدم التركيز.
- الألوان والنكهات الصناعية يمكنها إثارة الذين لديهم تحمس وتسبب مشاكل سلوكية.
- المبيدات الحشرية غالباً تحتوي على معادن سامة ونحن نشك بأنها سبب في ظهور حالات بعض حالات التوحد.
- المدة: مدى الحياة.

البحث:

مسح معهد أبحاث التوحد.

العدد	% أفضل	% لا تغير	% أسوأ	
3695	٪48	٪51	٪2	إزالة السكر
758	٪53	٪45	٪2	حبة فينجولد

لمزيد عن حبة فينجولد انظر موقع www.feingold.org

التحسس الغذائي

تمهيد:

العديد من الأطفال المصابةين بالتوحد لديهم تحمسات غذائية وذلك للتغيرات غير الطبيعية في جهازي الهضم والمناعة، فإذا لم يتم هضم الغذاء كاملاً إلى السكريات الأحادية والأحماض الأمينة الخ فإن الغذاء المهضوم جزئياً سيمر من الأمعاء إلى الدم خاصة إذا كان الطفل يعاني من حالة التسرب المعاوي المعروفة

بـ (Leaky gut) بسبب الإلتهابات. عندها فإن الجهاز المناعي يتعرف على هذا الغذاء كأجسام غريبة ويقوم بإطلاق إستجابة مناعية ضدها مما يتبع عنه حساسية.

توضيح المعالجة:

- تجنب الأغذية المسببة للتحسس.
- خذ بعيداً الإعتبار تزويد بانزيمات هاضمة لضم الغذاء كاملاً.
- خذ بعيداً الإعتبار الطرق الأخرى لإلتام الأمعاء - فالعديد من أنواع التحسس للأغذية تزول باللتام الأمعاء.
- خذ بعيداً الإعتبار عمل دورة غذائية كل 4 أيام بحيث يتم تناول الغذاء نفسه مرة واحدة كل 4 أيام مما يقلل احتمالية تطور الحساسية لهذا الغذاء.

الفحوصات:

بعض الأغذية تسبب التحسس مباشرة وبعضها بعد ساعات أو أيام وهذه الأخيرة من الصعب التحرى عنها. وبعض الإستجابات تكون قوية مثل حدوث طفح جلدي أو صدمة عصبية بينما تكون الأخرى الطفيفة مثل الصداع أو المغص.

الفحوصات تشمل الملاحظة وسجل الأغذية وفحص الجلد وفحص الدم.
الملاحظة - تفقد إحرار الوجنتين وأحرار الأذنين أو وجود دوائر سوداء تحت العينين والتي قد تشير إلى الحساسية وكذلك لاحظ أي تغير في السلوك.
سجل الأغذية - احتفظ بسجل الغذاء المتناول وابحث عن نمط وعلاقة بين الأعراض الظاهرة والأكل المتناول خلال 1-3 أيام.

فحص الدم - هناك فحوصات لمستويات IgE و IgG متوفرة لدى المختبرات التجارية حيث أن IgE له علاقة بالإستجابة المناعية المباشرة للغذاء أما IgG فله علاقة بالإستجابة المتأخرة.

يعتبر فحص الجلد أقل فائدة من فحص الدم لأنّه يقيس السرد المباشر للجسم.

إن فحوصات الحساسية محدودة حيث أن نتيجة IgE قد تكون سالبة مع وجود علامات سريرية للحساسية وقد يظهر فحص IgE و IgG إيجابي مع عدم ارتباط بالأعراض السريرية. استخدم فحص الحساسية لتساعدك فيتجنب بعض الأغذية ثم لاحظ تأثير ذلك.

إذا كنت لا تستطيع عمل الفحوصات أو لا ترغب في ذلك في يمكنك عاولة إستبعاد الأطعمة الأكثر شيوعاً في مجال الحساسية والتي تضم الجلوتين (مثل القمح والشعير والشيلم والشو凡ان) ومشتقات الحليب وسكر القصب والذرة والصوصيات والخميرة والفستق والبيض والمواد الحافظة والألوان الصناعية، فإن كان هناك تحسن قم بعمل اختبار بتقدير واحد من هذه المواد للطفل كل 4 أيام ولاحظ التغيير وإمكانية إرجاع هذه الأطعمة إلى قائمة الأغذية المتناولة. إجعل مشتقات الحليب والخبوب آخر المواد المجربة.

القواعد:

إن استبعاد الأطعمة المسببة للتحسّن له مدى واسع من التحسّنات في بعض الأطفال خاصة في التحسّنات المتعلقة بالسلوك والإنتباه.

مسح معهد أبحاث التوحد

العدد	% أفضل	% لاتفير	% آسو	
560	61	37	3	معاجلة أغذية الحساسية
792	48	50	2	الدورة الغذائية
1721	49	49	2	استبعاد الشوكولاتة
1096	40	58	2	استبعاد البيض

المدة:

بعض الأغذية يحب الإمتناع عنها طيلة العمر (مثل الفستق) وبعضها يمكن زوال التحسس منها عند الشام الامتعاء وزوال الإنثاب مما يهدىء ردة فعل الجهاز المناعي.

الأبحاث:

دراسة قام بها فوجاتي ورفاقه (2004) وجدت أن العديد من أطفال مصابين بالتوحد يعانون من الحساسية للأغذية. ويوجد 3 دراسات أيضاً بليونوتشي ورفاقه (2002 و 2005a و 2005b) وهناك دراسة أخرى لوكارييلي ورفاقه (1995) وجدت أن بعد 8 أسابيع من تجنب الأغذية المسببة للحساسية تنتفع العديد من الفوائد للأطفال وعددتهم 36 طفلأً. ودراسة أخرى لكوشاك وبيوي (2004) وجدا فيها أن الأطفال المصابين لديهم مسؤًّا منخفض من الأنزيمات الماضمة للسكريات المعقدة مما يؤدي إلى خفض في قدراتهم على الهضم الكامل للنشا والسكر.

وهناك العديد من الدراسات قام بها كل من هوفاث (1999 و 2002) وواكفيلد (2000) وأخرون أوضحوا أن التهاب الأمعاء شائع في التوحد وهذا ربما ينبع التسرب المعيوي المعروف Leaky gut والتي بدوره يسمح للغذاء المنهض جزئياً بالمرور إلى الدم ويكون سبباً للتحسس الغذائي.

حمية الجلوتين والكاربازين و (عادة خالي من الذرة والصويا)

تمهيد:

الجهاز الهضمي في الإنسان لم يعتاد على تناول كميات كبيرة من القمح والمشتقات اللبنيّة. فالإنسان هو الحيوان الوحيد الذي يشرب الحليب بعد سن البلوغ وهو الذي يشرب حليب حيوان آخر. إن حليب الأبقار يعتبر غذاء رائعاً لصغار البقر ولكن ليس للإنسان وخاصة بعد فترة الحضانة. فخلال مئات السنين

السابقة تم تهجين القمح وذلك لزيادة محتواه من الجلوتين ، إن الغذاء المعاد في الولايات المتحدة اليوم يحتوي كميات أكبر بكثير عما كان يتناوله الإنسان قبل 10000-1000 سنة مضت.

الجلوتين (من القمح أو الشعير أو الشيلم أو الشوفان) وكذلك الكازين (من كل المشتقات اللبنية، من الحليب واللبن والمثلجات والأجبان) يمكنها أن تسبب مشكلتين:

- 1- أنها مسببات للحساسية خاصة في الأطفال والكبار المصابين بالتوحد.
- 2- بعض البيضادات من الجلوتين والكازين يمكنها الاتحاد بمستقبلات الأفيون في الدماغ وهذا له تأثير قوي على السلوك (مثل المفروجين والأفيون) مسببة مشاكل في عدم النوم والتركيز وكأن الطفل ينظر إلى الأفق والعنف والسلوك المؤذن لنفسه.

مثل الأفيونات يمكن أن تولد هذه المركبات إدماناً ونقصها قد يؤدي إلى أعراض ومشاكل سلوكية كبيرة. وهذه المشاكل تكمن في:

- فشل الجهاز الهضمي من هضم الجلوتين والكازين هضماً كاملاً إلى مكوناته من الأحماض الأمينية.
- إلتهاب الأمعاء وهو ما يسمح لهذه البيضادات من الدخول إلى الدم والوصول إلى مراكز الأفيون في الدماغ.

توضيح المعاجلة:

- تجنب بالكامل (100%) لمنتجات الحليب والكازين. حتى كمية بسيطة مثل قصبة بسكويت يمكنها إحداث تحسس ومشاكل عصبية (سلوكية). العديد من الأغذية تحتوي على آثار من الجلوتين مثل البطاطا المقليّة (french fries) والزبيب المفبر بالطحين لتنعه من الإلتصاق، لذلك فإن من العسير تجنب كل الأغذية والأغذية الملوثة بهذه المركبات.

- الأنزيمات الماضمة قد تكون مساعدة خاصة إذا كان هناك حادث عرضي (تناول غذاء ملوث بالجلوتين أو الكازين) ولكنها ليست أفضل من التجنّب الكامل للجلوتين أو الكازين.
- العديد من الأطفال المصابين بالتوحد يستفيدوا من استبعاد الذرة والصويا ومشتقاتها.

الفوائد:

الأطفال المتعلّقين بشدة بالحليب والقمح ويتناولوها بكثرة هم الأكثر إحتمالية أن يستفيدوا. إن الغذاء الحالي من الكازين في العادة يعطي فوائد بعد شهر ويُعد الأحيان بعد أسبوع، أما الغذاء الحالي من الجلوتين ففي العادة يتّسّع من 1-3 شهور لإحداث الفائدة.

في بعض الأحيان قد يحدث إنتكاسة في السلوك لمدة أيام قليلة (مشابهة عند التوقف عن أخذ العقاقير المخدرة) ثم يلتحقها تحسّن.

مسح معهد أبحاث التوحد:

العدد	% أفضل	% لا تغيير	% أسوأ	
1446	65	32	3	غذاء خالي من الجلوتين والكازين
5574	49	49	2	غذاء خالي من الكازين
31591	48	50	2	غذاء خالي من الجلوتين

المدة: على الأقل حتى يتم معالجة المشاكل في الأمعاء.

ملاحظة خاصة بالسلامة: من الضروري توفير مصدر للكالسيوم عند إعطاء الغذاء الحالي من مشتقات الحليب.

الفحوصات:

هناك فحوصات للتحسّس من الجلوتين ومشتقات الحليب. وعلى كلٍّ فإنَّ نتيجة الفحص السالبة لا تعني أنَّ القمح واللactose جيدان فهما قد يؤثّران من خلال عملهما كالمُخدّر. إنَّ أفضل فحص لذلك هو تجنب هذه الأغذية.

الأبحاث:

أجرى الباحث ريشتلن العديد من الدراسات ووجد فيها بيتيدات غير طبيعية في بول المصابين بعض التوحد وقد أجرى دراسات علاجية طويلة وجد فيها تحسّناً معنوياً عند استخدام الغذاء الحالي من الجلوتين والكازينين.

ووْجَدَ الباحث كيد أنَّ استخدام الإنزيمات الماخصصة على مدى طويل له فوائد ولكنَّ الغذاء الحالي من الجلوتين/ الكازينين كان أكثر فعالية.

ففي دراسته الكبيرة على 150 طفلاً مصاباً بالتوحد وجد كيد أنَّ 87% لديهم أجساماً مضادة من نوع IgG للجلوتين مقابل 1% في مجموعة السيطرة المطابقة بالعمر والجنس، ووْجَدَ أيضاً أنَّ 90% لديهم أجساماً مضادة من نوع IgG للكازين مقابل 7% في مجموعة السيطرة.

كما أنه درس 70 طفلاً مصاباً وقد اتبعوا حمية خالية من الجلوتين والكازينين من سنة إلى 8 سنوات ووْجَدَ هناك تحسّناً معنوياً في 81% منهم في الشهر الثالث مع استمرار التحسن على مدار 12 شهراً (2000).

التحسن الأكبر كان ملحوظاً في العزلة الاجتماعية والتواصل البصري والصمت ومهارات التعلم وفترط النشاط والحركات اللإرادية وهجمات الخوف (panic attack) ومن بين الـ 19% من لم يتحسنوا كان هناك الثلث لم يتبعوا الحمية وقد كان هناك كميات كبيرة من البيتيدات للجلوتين والكازينين في دمائهم.

وفي دراسة (single-blind) على 10 أطفال مصابين بالتوحد وجد أنَّ 8 منهم قد استفادوا من حمية الغذاء الحالي من الجلوتين والكازينين (Kinsberg et

2002 (al.,) وفي دراسة أخرى (double-blind) لمدة 12 أسبوعاً مع تبادل في الغذاء في مرحلة ما بين أفراد التجربة وعدهم 15 طفلاً لم يسجل أي فائدة معنوية ولكن الأهالي سجلوا فوائد لم يتم تحديدها بالفحص (Elder, et al., 2006).
الحميات الأخرى:

العديد من الحميّات يتم فحصها هذه الأيام ومن هذه البدائل حمية النشويات الخاصة أو الكاريوبهدرات الخاصة والتي تتضمن تجنب كل النشويات ومعظم السكاكير (عدا الأحادية الموجودة في الفواكه) ولزيادة المعلومات عن هذه الحمية انظر: www.pecanbread.com ولزيادة من المعلومات انظر موقع: Autism Network for Dietary Intervention, www.autismndi.com

مدعّمات الفيتامينات/المعادن

تمهيد:

حتى يتم تصنيف مادة ما أو معدن أساسياً، أجريت العديد من الدراسات التي أوضحت أن نقص الفيتامين أو المعدن قد يؤدي إلى أمراض أو حتى الموت أن الحد الموصى به (RDA) يمثل الكمية الدنيا المطلوبة لتجنب الأمراض وربما أقل من تلك الكمية مطلوبة لصحة الدماغ والبدن المثالية.

إن معظم الناس في الولايات المتحدة يستهلكون أقل من الحد اليومي الموصى به لفيتامين أو معدن كذلك. فعلى سبيل المثال معظم النساء لديهن عجز في عنصر الحديد والكالسيوم مما يؤدي إلى هشاشة العظام وفقر الدم.

توضيح للمعالجة:

من المعروف أن الفيتامينات والمعادن موجودة في الخضار والفواكه واللحوم وغيرها من المصادر، إلا أن الغذاء في الولايات المتحدة يعتبر ناقصاً بالفيتامينات والمعادن الهامة. لذلك فإن العديد من الناس يتناولون المدعّمات الغذائية.

العصير: من الخيارات المطروحة هو تحضير العصير بالخلط من الخضار والفاواكه وتغزinya في الثلاجة في وعاء زجاجي محكم الإغلاق. إن الخضار الغضة والفاواكه تعتبران مصدراً غنياً بالفيتامينات والمعادن والعناصر الغذائية الأخرى.

العصائر التجارية تكون مبسترة أو مسخنة لقتل البكتيريا مما يؤدي إلى خسارة في بعض العناصر الغذائية. عصر الخضار والفاواكه مرة واحدة يزودنا بنصف الفيتامينات والمعادن الأصلية لذلك ينصح بعد العصارة الأولى بأن يتبع التقل المتبقي في الماء لمدة 15 دقيقة ثم القيام بعملية العصر مرة أخرى وهذا سيستخرج أغلب الفيتامينات والمعادن المتبقية. إن السليمة الوحيدة لعمل العصير هي خسارة الألياف غير الذائبة أما الألياف الذائبة فإنها تبقى وهي أكثر أهمية. أما إيجابيات العصير فهي طريقة سهلة ذات مذاق محبب للأطفال الذين لا يأكلون الخضار والفاواكه لتزويدتهم بالعناصر الغذائية الصحبة.

بعض الخضار الصحية مثل الملفوف والسبانخ والجزر والبقدونس وأريغانو يمكن خلطها مع كمية قليلة من الفواكه الطازجة لتحسين المذاق وتزويد العناصر الغذائية الأخرى. ويفضل هنا الخضار والفاواكه العضوية لأنها تحتوي على كمية أعلى من الفيتامينات والمعادن وأقل بالمبيدات الحشرية السامة.

إن 8 أوقية (أمريكية) في اليوم سوف تكون كافية لمعظم الأطفال واليافعين معتمداً ذلك على تناول الخضار والفاواكه الأخرى.

المدعمات الغذائية:

تفتقد مدعمات الفيتامينات / المعادن إلى التنظيم وبعضها لا يحتوي ما يدعوه على العبوة، أو يستخدم أشكالاً تختص بشكل ضعيف في الجسم.

بعض الشركات في الولايات المتحدة يشارك في برنامج التثبت للمدعمات الغذائية المسمى، Dietary Supplement Verification Program (DSVP)، لشركات الأدوية. هذا البرنامج يثبت من أن محتويات المدعمات تطابق الملصق الموجود على

العبوة. إفحص العبوة إذا كان عليها طابع DSVP أو USP أو أنظر موقع www.USP.org/uspverified للتحقق من المنتج.

أيضاً الكثير من المدعمات لا يحتوي كل الفيتامينات الأساسية أو المعادن أو لا يحتوي كمية كافية منها.

العديد من الخيارات الجيدة للمدعمات من الفيتامينات والمعادن واسعة الطيف مثل: Kirkman's super Nu thera العالي بفيتامين B6 وكذلك Kirkman's spectrum complete, Brain child's spectrum support and Awaken nutrition

على كل فإن معظم المدعمات لا تحتوي كمية كافية من الكالسيوم والذي من المهم أن يتم دعمه وكذلك لا تحتوي على الحديد والذي يحتاجه بعض الأطفال.

مدعمات الكالسيوم مهمة جداً خاصة للذين يتبعون حية خالية من مشتقات الحليب.

مدعمات الحديد يحتاجها الأطفال عادة وخاصة الأطفال المصابون بالتوحد ولكن يجب أن تعطى إذا أشار الفحص لذلك لأن الحديد الزائد قد يكون مشكلة. بشكل عام المدعمات الغذائية وسيلة جيدة لدعم العناصر الأساسية المفقودة في الطعام.

الفحوصات:

يمكن فحص مستويات معظم الفيتامينات والمعادن في عينات الدم المأخوذة والشخص صائم. شركة فيتامين ديانغنوستكس من القلائل التي تقيس مستوى الفيتامينات ولكن العديد من المختبرات التجارية يمكنها قياس المعادن وعلى الأغلب يمكنها قياسها من كريات الدم الحمراء. أما الكالسيوم فمن المفضل قياسه في البول وذلك بجمع البول لمدة 24 ساعة. بعض المختبرات تقدم أيضاً تقييماً وظيفياً للحاجة إلى الفيتامينات أو المعادن بناءً على فحص الدم و/أو البول.

أما الحديد فيقياس بمصل الدم من الفريتين ferritin.

الجرعات الموصى بها:

ننصح بالجرعات التالية للأشخاص الذين يعانون من التوحد كمستوى معقول للبدء وعلى كل، فإن بعض الأفراد قد يحتاج أكثر أو أقل معتمداً على نوع الحمية المتبع وكذلك الاحتياجات الأيضية. والفحوصات يمكنها المساعدة في تحديد المستوى المثالي للجرعة. لاحظ أن الفيتامينات والمعادن لها تأثير قوي على وظائف الجسم وعلى السلوك لذلك أبداً بمستوى جرعة منخفضة (عشر الجرعة الموصى بها) ثم ابدأ بالزيادة تدريجياً على مدار 3-4 أسابيع.

يجب أن يضاف الحديد إذا أشارت الفحوصات إلى ذلك وهو شائع ومن الأفضل الفحص له. إن إغفال الحديد سياسياً رئيساً للتخلف العقلي في الولايات المتحدة و 40% من الرضع تحت عمر سنتين لديهم نقص في الحديد وكذلك 40% من النساء اللواتي لديهن القدرة على الإنجاب.

إن الجرعات التالية يجب أن تعدل بالزيادة أو النقص حسب وزن الجسم فالطفل الذي يزن 15 كغم تقريباً يأخذ نصف الجرعة والطفل ذو الـ 45 كغم يأخذ زيادة 50% على الجرعة.

الحد الأعلى RDA 4-8 years	الجرعة اليومية الموصى بها	المدعم المقترض طفل وزن 30 كغم	الفيتامينات
900 mcg	400 mcg = 1333 IU	6000 IU carotenoids = 3000 IU vit. A	A
650 mg	25 mg	1000 mg	C
50 mcg (200 IU)	5 mcg (200 IU)	150 IU	D
300 mg (450 IU)	7 mg (10.5 IU)	200 IU	E
ND	55 mg	0	K
ND	06 mg	30 mg	B1
ND	0.6 mg	20 mg	B2
15 mg	8 mg	15 mg niacin 20 mg niacinamid	B3

التوحد.. وقاية أم علاج؟

المد الأعلى	الجرعة اليومية الموصى بها RDA 4-8 years	المدعم المقترض لطفل وزن 30 كغم	الفيتامينات
ND	3 mg	25 mg	B5
40 mg	0.6 mg	40 mg*****	B6
ND	1.2 mcg	800 mcg	B12
400 mcg	200 mcg	400 mcg	Folic acid
		400 mcg	Folinic acid
ND	12 mcg	300 mcg	Biotin
1000 mg	250 mg	250 mg	Cholin
n/a	n/a	100 mg	Inositol

المعادن

	800 mg	50 mg	الكالسيوم
ND	15 mcg	70 mcg	الكروم
3000mcg	440 mcg	0	النحاس
300 mcg	90 mcg	100 mcg	اليود
40 mg	10 mg	0	الحديد
n/a	n/a***	500 mcg	لبيوم
110mg*	130 mg	150 mg	مغنيسيوم
3 mg	1.5 mg	10 mg	منثريز
600 mcg	22 mcg	125 mcg	موليدونوم
3000 mg	500 mg	0	فوسفور
150 mcg	30 mcg	85 mcg	سبليتوم
n/a	n/a	500 mg	كبريت
12 mg	5mg	10-30 mg****	خارصين (زنك)

1- للمغنيسيوم إن المد الأعلى هو المقرر في المدعمات ولا يشمل المصادر الغذائية.

2- الحديد يجب أن يضاف على أساس فردي فقط إذا أظهرت فحوصات الفرتين حاجة لل الحديد. يقترح 5-10 مغم من الحديد المخلوي لمدة 4 أسابيع متبوعة بنصف الجرعة بعد ذلك.

- كمية الليثيوم المتناولة في الطعام تعادل 1900 ميكروغرام يومياً للبالغين.
- بعض الأطفال قد يحتاجوا مستويات أعلى من الزنك.
- بعض الأطفال والبالغين قد يتغذون من الجرعات العالية من فيتامين B6، انظر القسم الخاص الذي يتطرق إلى هذا البحث.
- المدة: مدى الحياة وربما تحسين الغذاء والتام الأمعاء قد يقلل من الحاجة إلى المدعمات.

ملاحظة للسلامة:

معظم الفيتامينات ذاتية في الماء وأي زيادة منها سيعطي عن طريق البول بأمان. بعض الفيتامينات A,K,E,D ذاتية في الدهن وأي زيادة سيعطي تجمعاً فيها في الجسم وقد تسبب التسمم إذا أخذت بمستويات عالية (أعلى من المستويات الموصى بها) لمدة طويلة.

الكميات الزائدة من المعادن قد تسبب مشكلة ولذلك لا تتجاوز الحد الأعلى الموصى به هنا دون استشارة الطبيب أو أخصائي التغذية.

مسح معهد آيجاث التوحد

العدد	% أفضل	% لا تغير	% أسوأ	
618	41	58	2	فيتامين A
1368	36	62	2	كالسيوم
1437	42	54	3	حامض فوليك
301	29	65	6	منقنسيوم
213	51	37	13	P5P (vit B6)
659	41	55	4	Vit B3
620	30	63	8	Vit B6 alone
5780	47	49	4	Vit B6 +MG
192	63	33	4	Vit B12
1706	41	57	2	Vit C
1244	47	51	2	زنك

الأبحاث:

في تجربة صغيرة (double-blind) نشرها آدمز ورفاقه عام 2004 وجدوا أن المدعم المترافق والقوى من الفيتامينات والمعادن انتج تحسناً لدى الأطفال المصابين بالتوحد في النوم ووظيفة الأمعاء واحتمال في مجالات أخرى. وفي دراسة أخرى وجدت أن الجرعة العالية من فيتامين C (مقدارها 1.1 غم لكل 10 كغم من وزن الجسم) ساعدت أطفال مصابين بالتوحد (Dolske, et al., 1993) والعديد من الدراسات أشارت إلى أن الأطفال المصابين بالتوحد يعانون من الإجهاد التأكسدي مما يقترح أنهم قليلو المحتوى في مضادات الأكسدة أو أنهم بحاجة إلى المزيد منها.

لزيادة المعلومات أنظر موقع: www.autism.asu.edu

الجرعة العالية من فيتامين B6 والمغنيسيوم

تمهيد:

هناك أكثر من 20 دراسة على فيتامين B6 والمغنيسيوم، ومنها 12 دراسة عشوائية Double-blind مما يجعله أكثر أنواع المعالجات التي تم دراستها في علاج التوحد.

وتقريراً معظم هذه الدراسات وجدت أن 40-50% من الأطفال والبالغين المصابين بالتوحد قد استفادوا من جرعات عالية من فيتامين B6 مع المغنيسيوم. إن فيتامين B6 مطلوب لأكثر من 100 تفاعل أنزيمي والتي تتضمن إنتاج النواقل العصبية الكبرى (سيروتونين ودوبامين وغيرها) وكذلك الجلوتاثيون (مطلوب لتنزع السمية).

اما المغنيسيوم فيستخدم للوقاية من النشاط الزائد والذي قد يتبع إذا تم أخذ B6 لوحده. معظم الدراسات استخدمت جرعات 8-15 مغم فيتامين B6 لكل أباوند من وزن الجسم وفي حد أقصى 1000 مغم. وهناك دراسة واحدة

استخدمت جرعة منخفضة مقدارها 1.3 مغم/باوند وهي من الدراسات القليلة التي لم تجد أي فائدة للفيتامين.

وفي دراسة لتحديد الجرعة المناسبة قام أوديه بزيادة مضطردة للجرعة من 1-10 مغم/باوند فوجد أنه على الأقل يلزم 3 مغم/باوند لبدء رؤية آية فائدة بينما كانت الجرعة عند 6 مغم/باوند لرؤية الفائدة عند معظم الأطفال. إن سبب كون العديد من الأطفال واليافعين قد يتغذوا من الوجبات العالية لفيتامين B6 ما زال غير واضح. ولكن التفسير المحتمل أن العديد من الأطفال واليافعين لديهم أحد أمرin:

1. نقص في القدرة على تحويل فيتامين B6 إلى شكله النشط.
2. عطل في الإنزيمات المصونة للتوازن العصبية والتي تتطلب على غير العادة كمية عالية من الشكل النشط لفيتامين B6.

لمزيد عن هذا الموضوع راجع Adams et al., 2006

المعالجة:

إنعتماداً على كل المراجع أوصى الدكتور بيرنارد ريلاند بجرعة مقدارها 8 مغم/ باوند من فيتامين B6 (1000 مغم كحد أعلى) ونصف هذا المقدار مغنيسيوم.

وعلى أي حال نؤكد أن أفراداً لديهم هذا المرض قد يحتاجوا أقل أو أكثر من هذه الجرعة.

وتجدر الملاحظة بأن كل المعاملات في هذه الدراسات قمت على أطفال أو يافعين لا يتبعون نمط DAN في المعالجة ومن المحتمل أن هذه الانفاس غير DAN قد قلللت من حاجة البعض إلى جرعة عالية من فيتامين B6.

الفحص:

لا يوجد إلى الآن فحص مختبري يحدد من الذي سيستفيد من الجرعة العالية لـ B6 ولكن قياسات التوابل العصبية المخضفة قد تعطي دلالة غير مباشرة. ببساطة أفضل فحص هو محاولة لمدة شهرين ويزادة بطيئة مبتدأة بـ 1 مغسم/باوند من وزن الجسم إلى أن تصل إلى 8 مغسم/باوند ويرافقها نصف الكمية تقريباً من المغنيسيوم.

السلامة:

تبين أن جرعة عالية من فيتامين B6 والمغنيسيوم آمنة للأطفال والبالغين الذين يعانون من التوحد. في دراسته قارن أوديه 6 شهور من المعالجة بجرعات عالية من B6 وبشكلين (PSP and Pyridoxine) على 184 طفلاً لديهم توحد ووجد إنتكاساً في السلوك في ما يقدر بـ 10% من الذين عولجوا بـ PSP مقابل لا شيء في الذين تلقوا Pyridoxine.

على كل القليل من الأطفال كان أداؤهم أفضل عندما تلقوا PSP لذلك فإننا نقترح البدء بالبيريدوكسين ثم أضافة بعض PSP (25-5 مغسم) ومراقبة أي تحسن يطرأ.

هناك إمكانية بسيطة جداً من أن الجرعة العالية من B6 قد تسبب عدم الإحساس بأطراف الأصابع أو أصابع القدم، ولكن هذا نادر جداً والتوقف عن إعطاء الفيتامين ينبع شفاء تماماً.

مزيد من المعلومات:

ملخص الدراسات على فيتامين B6 متوفرة على موقع www.autismwebsite.com/ari/treatment/b6studies.htm

الأحاسين الدهنية الأساسية

تمهيد:

إن الأحاسين الدهنية الأساسية عناصر غذائية مهمة جداً بالنسبة للإنسان فهي موجودة في غشاء الخلية وتقرباً 20% من دماغ الرضيع مكون من هذه الأحاسين. حليب الأم غني جداً بالأحاسين الدهنية الأساسية ولكن بعض أنواع الحليب الصناعي للأطفال تفتقر إلى هذه المكونات الأساسية لنمو الدماغ.

هناك نوعان من الأحاسين الدهنية الأساسية تسمى أوميغا-3 و أوميغا-6. أحاسين أوميغا-3 لديها عمر تخزيني قصير نسبياً لذلك فإن تصنيع الأغذية التجاري يقوم به درجتها جزئياً أو كلياً مما يؤدي إلى عمر تخزيني أطول ولكن قيمة غذائية محدودة.

لذلك فإن أكثر من 80% من سكان الولايات المتحدة لديهم مستويات متحففة من أوميغا-3 وهذا من أكثر المشاكل الغذائية المنتشرة في طول وعرض البلاد.

المستويات المحففة من الأحاسين الدهنية الأساسية مرتبطة بمتعدد واسع من الأمراض النفسية مثل الإكتئاب وإكتئاب بعد الولادة ومتلازمة ريتز Rett's syndrome وهو شبيه بالتوحد.

وأكبر أهمية ما نشرته دراستان عن أن الأطفال المصابين بالتوحد لديهم مستويات أخفض من أوميغا-3 عنه في بقية الناس Vancassel, et al., 2001 و Bell, et al., 2002.

توضيح للمعالجة:

الأسماك هي واحدة من أفضل المصادر لأوميغا-3 والتي تحصل عليها من الطحالب والعلائق البحرية. لسوء الحظ العديد من الأسماك مرتفعة المحتوى بالرثيّق والسموم الأخرى، خاصة القرشات الكبيرة (مثل القرش والتونة)

الأسماك الصغيرة تمثل إلى مستوى أقل من الزئبق ولكن يعتمد ذلك مصدرها من أين جاءت.

لذلك وبشكل عام من الآمن للطفل الحصول على الأحماض الدهنية الأساسية من زيت السمك حيث أن الزئبق لا يخزن في الزيت. لأن زيت السمك يفسد بسرعة من المهم الحصول على زيت ذي جودة عالية ولا يبعث رائحة التزنجع ويجب أن يحفظ في الثلاجة.

هناك مجموعتان من أحماض أوميغا-3 :

• EPA وهي مقيدة لتطور الدماغ في المراحل المتقدمة.

• DHA وهي مهمة في المراحل الأولى لنمو الدماغ.

الجرعة الموصى بها:

معتمداً على المحتوى من أوميغا-3 وليس المحتوى من الزيت فهناك زيوت أخرى.

أوميغا-3: 20-60 ملغم لكل كغم وزن الجسم أي ما يعادل 60-1800 ملغم لطفل يزن 30 كغم. أعطي الأطفال الأصغر سنًا مدعمات غذائية غنية بـ DHA والأطفال الأكبر والياقونين مدعمات أغنى بـ EPA.

أوميغا-6: رباع كمية أوميغا-3 أي إذا كان الطفل يأخذ 1000 ملغم أوميغا-3 فإنه يحتاج إلى 250 ملغم أوميغا-6.

إنه من الضروري المحافظة على التوازن بين أوميغا-3 وأوميغا-6 وعليه فإن المواطنين في الولايات المتحدة والذين يتناولوا كمية كافية من أوميغا-6 يتوجب عليهم أخذ المزيد من أوميغا-3.

من المصادر المعروفة لأوميغا-3 زيت بذرة الكتان ولكن الشكل التي تزوده هو ألفا-لينولينيك ويجب أن يتم تحويله إلى الشكل النشط من DHA وEPA،

هناك بعض التقارير أشارت أن الأطفال المصبن بالتوحد يستجيبون بشكل ضعيف لزيت بذرة الكتان ومن هنا ننصح باستخدام زيت السمك بدلاً منه.

زيت كبد الحوت (أو زيت كبد الأسماك الأخرى) يعتبر مصدراً غنياً بـأوميغا-3 الدهنية وكذلك تزود بكمية جيدة من فيتامين D، A.

وعلى كل فإن تناول فيتامين A من كل المدعمات يجب أن يتجاوز الحد اليومي الموصى به ولفترة مطولة لأن الزيادة من هذا الفيتامين ست تخزن في الكبد وقد تؤثر على وظيفة الكبد (الكاروتينات هي مواد مولدة لفيتامين A ولن تكون مشكلة).

الفحوصات:

يمكن قياس الأحماض الدهنية الأساسية في غشاء كريات الدم الحمراء، ولكن لأن أغلبية الناس في الولايات المتحدة لديهم مستويات منخفضة فيتحسن الوصول إلى مستويات الحد الأعلى من فتة الطبيعي لدى أوميغا-3. وكذلك من الأفضل أن يتم قياس الكمية المطلقة لكل حامض دهني وليس الإكتفاء بالنسبة المئوية لها.

مسح معهد أبحاث التوحد

العدد	أفضل %	لاتغير %	أسوأ %	
الأحماض الدهنية				
626	55	42	2	

الأبعاد:

هناك عدد هائل من الدراسات العلمية التي تظهر أن الإنسان بحاجة إلى الأحماض الدهنية الأساسية وأن المواطن الأمريكي لا يتناول كمية كافية منها. وكما ذكرنا سابقاً فقد وجدت دراستان أن الأطفال المصبن بالتوحد لديهم مستويات منخفضة من أوميغا-3 مقارنة بالأطفال العاديين.

يوجد هناك 4 دراسات علاجية للأطفال والبالغين المصابين بالتوحد.

دراسة مفتوحة ولندة 90 يوماً ضمت 18 طفلاً مصاباً بالتوحد وجدت هذه الدراسة زيادة معنوية في مهارات التعلم واللغة، أنظر باتريك وساليك (2005).

دراسة علاجية صغيرة (double-blind) ومحكمة قام بها أمينجر ورفاقه (2006) وجدت أن زيت السمك ربما يمتلك بعض المنافع في التقليل من فرط النشاط، ولكن عدد العينة كان صغيراً جداً للحصول على نتائج إحصائية.

دراسة أخرى قام بها آدمز ورفاقه وجدوا أن التزويد بزيت السمك لمدة شهرين أدى إلى تحسينات معنوية في الناحية الاجتماعية والتواهي الأخرى، خاصة في الأطفال أو البالغين الذين يتناولون حصة أو لاشيء من السمك في الشهر الواحد.

في دراسة أخرى مفتوحة قام بها أودية ورفاقه كانت مدتها 9 شهور. وجدوا تحسيناً طفيفاً بعد 6 شهور ولكن تحسيناً معتبراً بعد 9 شهور. وكان التحسن الأكبر في وظيفة الأمعاء (والذي تم التثبت منه باستخدام المنظار) وكذلك بعض التواهي الأخرى. لمزيد من المعلومات انظر، www.nordicnaturals.com.

الأنزيمات الهاضمة

تمهيد:

يقوم الجسم بإفراز العديد من الإنزيمات الهاضمة لتحطيم جزيئات الطعام الكبيرة إلى جزيئات صغيرة قابلة للإمتصاص. ولهمض الأنواع المختلفة من البروتينات والكاربوهيدرات والدهون تحتاج إلى إنزيمات مختلفة.

الأطفال المصابون بالتوحد لديهم مستويات منخفضة لبعض الإنزيمات أو إنزيمات أقل نشاطاً أو الأمرين معاً. إن مشاكل الإنزيمات أمر شائع في الأطفال الذين يعانون من مشاكل في الأمعاء (إسهال أو إمساك مزمن).

أحد الأنزيمات الهاضمة وهو DPP4 يمكن تثبيط نشاطه بسهولة بواسطة كمية قليلة من السموم مثل الزبiquin أو الميدات الخشريه المحتوية على الفسفور. هذا الأنزيم مطلوب لضم البيتيدات الناتجة عن هضم الكازين أو الجلوتين والمواد الأخرى ذات التأثير المشابه للأفيون.

المعالجة:

تناول الأنزيمات مع كل وجبة في العادة مع بدء الوجبة. أنزيمات البروتينات لضم البروتين واللايبارز لضم الدهون ودايسكراز لضم السكريات.

لاحظ أنا نوصي بالأنزيمات الهاضمة جنباً إلى جنب مع الحمية الخاصة ويجب أن لا تستعمل كبديل عن الحمية الخاصة. إذا كان الطفل لديه مشكلة في هضم القمح ومشتقات الحليب فالأفضل أن يتجنّبهما ويستعمل الأنزيمات الهاضمة لاحتياط ضد التعرض لهذه المواد عن طريق الخطأ.

وفي بعض الأحيان وخلال المعالجة بنزع السمية تحرر بعض العناصر السامة مثل الزبiquin من داخل الخلايا ويتم طرحها في المراة ولكن عند دخولها مرة أخرى إلى الأمعاء هذه السموم تتحدد وتثبيط نشاط الأنزيمات الهاضمة مثل DPP4 ودايسكراز المطلوبة لضم السكريات المعقّدة.

بعض التقارير تفيد أنه لا دليل على الحاجة إلى الأنزيمات الهاضمة حتى تبدأ عملية نزع السموم. إذن الرسالة هنا مفادها أن هناك أسباب عديدة لاستعمال الأنزيمات الهاضمة وهذه قد تتغيّر.

الفحوصات:

يمكن لتحليل هضمي شامل للبراز أن يفحص إذا كانت بعض أنواع الغذاء لا تهضم جيداً، ويقترح وجود المشكلة في أي إنزيم.

مسح معهد بحوث التوحد

العدد	أفضل %	غير %	أسوا %	
737	56	42	3	أنزيات هاضمة

الأبحاث:

تقترح الدراسات التي قام بها هورفاث ورفاقه (1999 و 2002) وكذلك بوبي وكوشاك (2004) أن الأطفال المصابين بالتوحد لديهم خلل في هضم النشوبيات أو الكاربوهيدرات.

معالجة الأمعاء باستخدام مضادات الفطريات والبروبيوتك

تمهيد:

تحتوي الأمعاء البشرية عدداً كبيراً من الأحياء الدقيقة (10 أضعاف عدد خلايا الجسم بأكمله). معظم هذه البكتيريا مفيدة وتساعد الإنسان في هضم الطعام وتوازن الماء والأملاح وتحجيم غزو البكتيريا الخميرة الضارة.

إن بعض الأطفال المصابين بالتوحد لديهم مستويات منخفضة من البكتيريا النافعة ومستويات عالية من البكتيريا الضارة والخمائر. البكتيريا الضارة والخمائر تفرز سوموماً (تساعدها على البقاء) والتي تؤثر بشكل سلبي على الوظائف الذهنية والسلوك، الكحول ليس إلا واحد من هذه السموم التي تفرزها الخمائر. وهذا مشابه جيد للسموم المفروزة والتي تؤثر على السلوك بطريقة سببية. إن أفضل طريقة لمعالجة هذه المشكلة على ما يبدو هو مزيج من مضادات الخميرة وحبة مضادة للخميرة وتناول البروبيوتك (البكتيريا النافعة) وهذه قد تساعد في إعادة بناء وظيفة الأمعاء طبيعياً.

المعالجة:

• حية مضادة الخمائر

تغذى الخمائر على السكر والشوكيات البسيطة، لذلك فإن تجنب أو التقليل من هذه الأغذية مهم جداً. وكذلك فمن المهم تجنب الخميرة نفسها أو منتجاتها وهذا يضم: عصائر الفاكهة، الحل (في الكتبش أو غيرها من الأطعمة) الأطعمة المختمرة (مثل الخبز والبيتزا وخبز البيغول وغيرها)، الأجبان، الفطر.

المدة: يوصي الطبيب سيدني بيكر بتجربة من 5 - 14 يوماً متبوعة بـ تتعرض عالي للأغذية المتنوعة ومراقبة فيما إذا كان الغذاء يحدث أي تغير. فإذا كان كذلك فالبدء بالمعالجة طويلة الأمد.

• الأدوية المضادة للخميرة

هناك العديد من العلاجات المضادة للخميرة بعضها يحتاج وصفة وبعضها لا يحتاج ذلك وفي بعض الأوقات العديد منها بحاجة إلى التجربة قبل الوصول إلى العلاج الفعال لصنف الخميرة الموجودة ذكر من هذه الأدوية: نستاتين وهو الأكثر أماناً لأنه لا ينتهي في الجسم، ولكن العديد من الخمائر أصبحت مقاومة.

ديفلوكان، سبورانوكس ولا咪西يل ونيزورال هي بدائل ولكنها تختص في الجسم فهناك فرصة لدفع الضريبة من حساب الكبد. لذلك يجب فحص أنزيمات الكبد كل عدة شهور إذا استمضاكات الخميرة لدى طوبيل.

أما العلاجات التي لا تحتاج إلى وصفة طبية فتشمل: حامض الكابريليك ومستخلصات عشبة أورغانو ومستخلصات بذور الحمضيات والثوم ومستخلصات ورق الزيتون وغيرها. ومن العلاجات غير العادية خيره بولاردي (Saccharomyces boulardii) وهي خيره غير ضارة بل وتحتلي الخميرة الضارة

التوحد.. وقاية أم علاج؟

وتساعد الجسم والبكتيريا النافعة وتختفي عند التوقف عن تناولها مخلفة وراءها
أمعاء صحيحة.

المدة:

يقترح الطبيب سيليني يكرر سلسلة من المراولات بجرعات عالية مدة 2-3 أيام لك كل مضاد حميرة ثم التالي حتى نجد مضاداً يعمل على آتم وجهه.

مضاعفات الموت المفاجيء للخميره (Die off):

عندما تموت الخمير في الأمعاء تطلق سمومها مرة واحدة وهذا قد يسبب رد فعل قوية ولكن مؤقتة تستمر عدة أيام وبعدها تحسن ملحوظ عندما تغادر السموم الجسم. الفحم النشط (active charcoal) يتتص هذه السموم ويخفف من حدة رد فعل.

البروبيوتك:

هي خليط من واحدة أو أكثر من البكتيريا النافعة والتي تتوارد طبيعياً في الأمعاء. بعض البروبيوتك يحتوي على غدة بلايين من الخلايا القادرة على الأستيطان وبعضها يحتوي على 30-75 بليون خلية كما أن هناك بعض التحضيرات قد تصل إلى 500 بليون خلية. إذا كانت الجرعة أعلى فإن احتمال الوصول والإستيطان في الأمعاء عال جداً. إذا كان الاحتياج إلى جرعة عالية مستمر فإن ذلك يعني التهاباً في البنكرياس أو وجود خلل خطير.

المدة:

استخدم الجرعة العالية في البداية وبعد ذلك خفف الجرعة للمحافظة على عدد ثابت.

الفحوصات:

أحد أفضل الفحوصات هو النظر إلى براز الطفل، حيث أن أكثر من 50% من البراز هو بكتيريا فيجب أن يكون بيبي داكن إلى متوسط اللون ومشكل (ليس سائل ولا متقطع على شكل حبيبات كبيرة) مع إخراج من 1-3 مرات يومياً.

استخدام المضادات الحيوية بحذر:

إن دورة واحدة من المضاد الحيوي المأخوذ عن طريق الفم قادرة على قتل 99% من البكتيريا النافعة ولكنها ليس لديها أي تأثير على الخمائر أو على العديد من أنواع البكتيريا الضارة، والتي تزدهر بسبب عدم وجود التنافس من البكتيريا النافعة.

فالمضادات الحيوية عن طريق الفم تسبب نمو زائد للبكتيريا الضارة والخمائر وهي متهمة في إحداث العديد من المشاكل المعاوية في مرض التوحد. وقد أشار العديد من الدراسات إلى أن الأطفال المصابين بالتوحد لديهم بمعدل إرتفاع على في استخدام المضادات الحيوية الفموية مقارنة بالأطفال الآخرين وذلك في أول سنى عمرهم.

الفحوصات المخبرية:

تحليل البراز الشامل سوف يظهر بعض أنواع البكتيريا والخمائر الطبيعية وغير الطبيعية وبعمل فحص حساسية للبكتيريا يمكن معرفة أي مضاد حيوي يسعده أن يكون مفيداً ولكن على الأغلب فإن تجربة سلسلة من المضادات الحيوية هو الأسلوب الأفضل لذلك.

لفحص الأحماض العضوية في البول يمكن عمله لقياس آية ارتفاعات غير طبيعية في مستويات نواتج أيض الخمائر (ناتجة عن هضم الخميرة للنشويات) مع أن مصداقية هذا الفحص غير واضحة.

مسح معهد أبحاث التوحد

نوع مضاد الخمائر	أسوأ %	غير %	لا تغير %	أفضل %	العدد
ديفلوكان	5	41	55	41	330
نيستاين	5	46	49	49	986
مضاد حيوي	31	57	12	55	1799

الأبحاث:

ووجدت دراسة كبيرة قام بها روزينا ورفاقه أن 95% من 80 طفلاً مصاباً بالتوحد الانتكاسي (regressive autism) وعندهم إمساك مزمن أن لديهم 10 آلاف مرة زيادة في العصيات القولونية Ecoli والعديد أيضاً لديهم تشابه في ارتفاع في مستويات أنواع أخرى من البكتيريا المحوائية نوع سالبة الجرام.

وفي دراسة أخرى على 11 طفلاً ولمدة 3 شهور وجدت أن إعطاء المضاد الحيوي القوي (الليس موجوداً في الولايات المتحدة) نتيحة عنه استئصال كامل للبكتيريا وتحسن عظيم أو شفاء كامل لمشاكل الأمعاء وتحسين كبير في السلوك. على كلٍّ وبعد التوقف عن إعطاء هذا المضاد الحيوي عادت البكتيريا سالبة الجرام خلال شهر واحد، والتحسن في وظيفة الأمعاء أو السلوك قد فقد.

وفي تجربة مشابهة على مستوى أصغر قام بها ساندلر ورفاقه وقد استخدم فيها المضاد الحيوي فانكوميسين وجدوا أيضاً تحسناً مؤقتاً في نشاط الأمعاء والسلوك ولكن أيضاً هذه المكاسب فقدت عند التوقف عن إعطاء المضاد الحيوي (Sandler, et al., 2000). وفي تجربة أخرى بواسطة فينجولد ورفاقه (2002) وجدوا أن هناك دلائل محدودة على البكتيريا اللاهوائية مثل الكلوستريديا، ولم يفحصوا البكتيريا المحوائية سالبة الجرام.

دراسة أخرى في جامعة ريدنج في بريطانيا قامت بها برـاـكـر ورفـاقـهـا (2005) وجدت زيادة في كمية الكلوستـريـديـا.

الأحماض الأمينية

تمهيد:

يتكون البروتين من سلاسل من الأحماض الأمينية، عندما يتم هضم البروتين بشكل مناسب تقطع الإنزيمات الماضمة البروتينات إلى ببتيدات صغيرة وأحماض أمينية مفردة مما يجعلها قابلة للامتصاص. هذه الأحماض الأمينية بدورها يعاد تركيبها لصناعة العديد من المركبات الهاامة في الجسم مثل التناقل العصبية والهرمونات والأنزيمات والأجسام المضادة وجلوبولينات المناعة والجلوتاثيون وعديد من المواد الأخرى. مثل الأحماض الأمينية لبنة الحياة.

بعض الأطفال المصابة بالتوحد لديهم تغذية ذاتي للأكل وهو عموماً منخفض بالبروتين وبعدهم لديه مشاكل هضمية تقلل من قدرتهم على هضم البروتينات إلى أحاسين أمينية. أية من هاتين المشكلتين يؤدي إلى عدم كفاية في الأحماض الأمينية.

المعالجة:

- تأكد أن الغذاء يحتوي قدرأً كافياً من البروتين (4 أونصات أمريكية مرتين في اليوم).
- خذ بين الإعتبار إعطاء إنزيمات هاضمة للحصول على هضم أكبر للبروتين.
- أعطى أحاسيناً أمينية حرة، وهذا يعني أن الأحماض الأمينية الموجودة تكون على شكل فردي وليس جزءاً من البروتين، الأحماض الأمينية الحرة توجد على شكل مدعمات ويمكن تطريعها حسب الحاجة.

الفحوصات:

يمكن إجراء فحص مستوى الأحماض الامينية بأخذ عينة دم بعد فترة صيام مدتها 10 ساعات أو من عينة بول تجمع لمدة 24 ساعة.

الأول يظهر الأحماض الامينية الدوارة وهي ذات صلة بالأيض أكثر منها بالطعام أو الحمية المتبعه. والثاني يظهر ما هو فائض أو ليس مستعمل، وهو ناقص، كذلك إذا كانت الكلية تعمل جيداً. يجب قراءة تحليل البول بعناية حيث أن مستويات مرتفعة في البول تعني خسارة للأحماض الامينية مما ينبع عنه خفض مستوىها في الجسم.

إنه أيضاً من المفيد قياس مستوى التوازن العصبية في الصفائح الدموية حيث أن المستوى المنخفض للتوازن العصبية يمكن علاجه بإضافة الأحماض الامينية وترك الجسم يصنع هذه التوازن العصبية بنفسه.

الأبعاد:

في دراسة قام بها أولدريد ورفاقه وجدوا أن مرضى التوحد والأسبرجرز وأقاربهم (الأخوة غير الأشقاء) وآباءهم كلهم لديهم ارتفاع في حامض الجلوتاميك، القينيل الانتين، أسبارجين، تايروسين، الانتين، اللذين أكثر من نظارتهم من نفس العمر والجنس كما أن لديهم نقصاً في الجلوتامين في البلازما.

أما الأحماض الامينية الأخرى فكانت ضمن الحدود الطبيعية وهذا يقترح أن هناك اختلافاً عاماً في أيض الأحماض الامينية داخل العائلات.

الميلاتونين

تمهيد:

يعاني الأطفال واليافعين المصابون بالتوحد من مشاكل في النوم مثل كبوات النوم، عدم النوم، الصحو مبكراً، مشاكل النوم هذه لها علاقة وطيدة بمشاكل الأمعاء والثiam الأمعاء قد قلل العديد من هذه المشاكل.

على كلٍ إذا استمرت هذه المشاكل فإن اعطاء الميلاتونين قد يساعد. فالميلاتونين هو هورمون يفرزه الجسم طبيعياً لتنظيم النوم. ويشكل من الناقل العصبي سيروتونين لذلك فإن مستوى منخفض من السيروتونين يؤدي إلى مستوى منخفض من الميلاتونين.

الفحوصات:

أفضل فحص للميلاتونين هو تجربته إذا كانت مشاكل النوم مستمرة ولبس الأسباب أخرى مذكورة أدناه.

المعالجة:

إنما الميلاتونين ينقص بشكل كبير بتأثير الضوء وحتى ضوء بسيط في الليل قد ينقصه بشكل كبير، لذلك فأول شيء يجب عمله هو استبعاد مصادر الإضاءة.

إذا كانت المشكلة هي بهذه الدخول في النوم حاول الأسلوب السلوكي في ترسينغ نمط وقت النوم. مثلاً في وقت محدد إبدأ بالحمام ثم فرشاة الأسنان ثم قصة قبل النوم وهكذا، كذلك تجنب أية مشروبات تحتوي الكافيين وتقلل ما يمكن تناول السكاكر قبل النوم.

إذا استمرت المشكلة (قلة النوم) إبدأ بإعطاء 1 ملغم ميلاتونين. نصف هذه الجرعة للأطفال وأبداً بالزيادة إلى 5-2 ملغم إذا كان ضروريًا (1-3 ملغم للأطفال)، إذا استمر الاستيقاظ أثناء النوم إذن أعطي جرعة بطيئة التحلل بدلاً من زيادتها، فمثلاً 2 ملغم جرعة بطيئة أفضل من 5 ملغم دفعة واحدة.

السلامة:

الميلاتونين يعتبر آمن بطريقة اشتراكية والجرعات العالية جداً على الحيوانات لم تعطي آية سمية. ففي دراسة على 1400 امرأة يأخذنون 75 ملغم يومياً لمدة 4 سنوات لم يسجل أي أعراض جانبية. في الحقيقة فالتجارب على الحيوانات

باستخدام الميلاتونين على المدى الطويل أدى إلى زيادة في العمر بمقدار 20٪ على إفراط التأثير القوي له كمضاد للأكسدة.

مسح معهد أبحاث التوحد

عدد	% أفضل	% لا تغير	% أسوأ	
578	61	30	8	ميلاتونين

لمزيد من المعلومات راجع www.melatonin.com

مدعمات الغدة الدرقية

تمهيد:

إن حوالي 5-10٪ من عموم الناس لديهم اضطرابات في الدرقية والتي تتطلب مدعمات وهذه النسبة ربما تكون أكثر بكثير بين المصابين بالتوحد.

فالإداء الضعيف للدرقية بسبب نقص اليود أكبر سبب في التخلف العقلي في العالم، متوجاً حوالي 80 مليوناً من حالات التخلف العقلي في العالم. والأداء الضعيف للدرقية قد يتبع بفعل عوامل أخرى أيضاً.

الفحوصات:

هناك فحص بسيط ومبدئي وهو قياس درجة حرارة الجسم قبل الاستيقاظ فالانخفاض درجة الحرارة هي مؤشر قوي على انخفاض كبير في أداء الغدة الدرقية وهرمون الثيرووكسن. وبشكل عام فإن انخفاض الطاقة أو النشاط يمكن أن يكون مؤشرًا على مشكلة في الغدة الدرقية وقد يكون ناتجاً عن عوامل أخرى.

وفحص الثيرووكسين في الدم يمكن عمله ولكن يجب الانتباه إلى قراءة النتائج فبعض المختبرات لديها مدى واسع لتحديد المستويات الطبيعية للثيرووكسين. يتوفر لدى Vitamin diagnostics فحص حساس لقياس الثيرووكسين عن طريق البول.

المعالجة:

إذا كان مستوى اليود منخفضاً فيجب البدء بدعم اليود، إذا لم يتم الوصول إلى المستويات الطبيعية لأداء الغدة الدرقية فيمكن التزويد بمدعمات هرمون الشايروكسين والتي يوصى أن تكون مشتقة من الحيوانات والتي توفر مصدراً كاملاً لهذا الهرمون.

ولا يوصى باستخدام هرمون الشيرويد المصنوع لعدم اكتماله.

المدة:

في العادة من 1-2 شهر من المدعمات تكون مطلوبة حتى يلاحظ زيادة في مستويات الطاقة وارتفاع درجة الحرارة. يمكن أن يحتاج إلى المدعمات على مدى أطول حتى يتم حل المشكلة.

محذير وتنبيه:

الكثير من هرمون الشايروكسين يؤدي إلى نقص الوزن ومشاكل أخرى لذلك يجب مراقبة مستوى الهرمون بإنتظام عند إعطاء أي مدعمات منه.

الأبعاد:

في دراسة لأدمز ورفاقه (2006) وجدوا أن العديد من الأطفال المصابين بالتوحد لديهم نقص في مستوى اليود في الشعر والذي يعني أن مستوى اليود منخفض في أجسامهم وهم بحاجة إلى مزيد منه.

الكبريتة

تمهيد:

تستخدم الكبريتات في العديد من الظائف منها نزع السمية وصيانة بطانة الأمعاء وإنتاج الهرمونات. بعض الأطفال المصابين بالتوحد لديهم نقص في مستوى الكبريتات في أجسامهم وذلك للعديد من الأسباب منها، ضعف الأمعاء تصيب الأمعاء والتقصس الزائد في البول وضعف إعادة تدوير الكبريتات بواسطة الكلية

التوحد.. وقاية أم علاج؟

أو يفعل الأجهاد التأكدي والانهابات التي قد تبطل عمل أنزيم سيستين دياكسيجيناز الذي يدفع بالسيستين إلى مسلك الكبريتات.

الفحوصات:

يمكن إجراء فحص دم لمعرفة مستوى الكبريتات الحرجة والكلية في مصل الدم، وهذا يعتبر أكثر فحص يمكن الاعتماد عليه. يمكن لمستوى السيستين في مصل الدم أن يزودنا بالمعلومات وكذلك فحص الكبريتات في البول قد يكون مساعداً لمعرفة مقدار الكبريتات المفقودة خارج الجسم، إلا أنه لا يمكن الاعتماد عليه لتقييم حالة الكبريتات في الجسم لعدة الأسباب وراء فقد الكبريتات في البول.

ويديلاً عن ذلك بما أن ملح إبسوم (Epsom salt) من أملاح الكبريتات الآمنة جداً فيبساطة يمكن استخدامها لعدة أسابيع ومراقبة أي تحسن في السلوك والأداء.

المعالجة:

قام أوديه (2007) بتقييم طرق مختلفة لزيادة مستويات الكبريتات في مصل الدم عند الأطفال المصابين بالتوحد ولديهم المخاض فيها، فكانت أفضل طريقتين وأكثر فاعلية هما:

- إعطاء مادة MSM عن طريق الفم بعندار 2000-500 ملغم اعتماداً على حجم ومستوى الكبريتات.
 - إضافة ملح إبسوم (كبريتات المغنتيسيوم) إلى الحمام بعندار 2 كوب إلى الماء الساخن/ الدافئ والنقع لمدة 20 دقيقة يومياً مدة 2-3 أسابيع.
- بعض الأطفال لم يتحملوا MSM ولكن الجميع لم يكن لديهم مشكلة مع ملح إبسوم. العديد من الآباء والأباء سجلوا تعارضًا في حدوث متفعنة لأطفالهم عند استخدام حمام ملح إبسوم وفي الجانب الآخر هناك تجربة أقل على استخدام MSM والتي بحاجة إلى مزيد من البحث.

الأبحاث:

في دراسة صغيرة قام بها البرت ورفاقه (1999) وجدوا أن الأطفال المصابين بالتوحد لديهم قدرة منخفضة على الكبرة مقارنة بعية السيطرة.

العلاج بالجلوتائيون

تمهيد:

العديد من الأطفال المصابين بالتوحد لديهم مستويات منخفضة من الجلوتائيون النشط والذي يحتاج اليه في حماية الجسم من العديد من السموم بما فيها المعادن السامة.

المعالجة:

هناك العديد من الطرق لرفع مستويات الجلوتائيون مثل:

- عن طريق الفم ويمتص 10% منه فقط. لذلك فهذا الأسلوب غير فعال لرفع المستويات في الجسم ولكن يمكنه تحسين المستويات في الأمعاء.
- حقن بالوريد وهذا الأسلوب فعال بشكل عالي ولكن مؤقتاً ويواجه صعوبة استعماله بإنتظام مع الأطفال.
- إعطاء فيتامين C فقد وجد أن إعطاء 500 ملغم منه ترفع مستويات الجلوتائيون 50% في كريات الدم الحمراء.
- إعطاء ميثل جلايسن الثلاثي / حامض الفولينيك / ميثل فيتامين B12 . فقد وجد جيمس ورفاقه في دراسة (2006) أن إعطاء 800 مايكروغم من حامض الفولينيك و1000 ملغم من ميثل جلايسين الثلاثي نوعاً ما حستت في مستوى الجلوتائيون في الأطفال المصابين بالتوحد، وعند حقنهم ميثل فيتامين B12 نتج عند ذلك وصول مستوى الجلوتائيون إلى الطبيعي.

- القيام بالمخلبة (Chelation) إن المعادن السامة مثل الزئبق تقوم بشكل كبير في خفض قدرة الجسم على إنتاج الجلوتاثيون لذلك فإن استهلاكاً من الجسم بالمخلبة يساعد الجسم في إنتاج الجلوتاثيون.

(المخلبة: هي إدخال عناصر مخلبية لها قدرة على الالتحاد مع العناصر السامة الموجودة في الجسم مثل الزئبق والرصاص ومن أهم هذه العناصر المخلبية حامض ميثل سكسينث الثنائي).

الأبحاث:

قامت الباحثة جيمس ورفاقها (2006) بتأكيد ما وجوده سابقاً من المخاضن مستوى الجلوتاثيون في أطفال التوحد وذلك يعود إلى إختلالات في مسار المشيونين. كما أنها وجدت أيضاً أن الأطفال المصابين بالتوحد لديهم خطأً ورائياً مرتبط بإختلالات مسار المشيونين.

وفي دراسة قام بها آدمز ورفاقه (2006) وجدوا أن القيام بالمخلبة أدى إلى تحسين عظيم وكانت مستويات الجلوتاثيون طبيعية في كريات الدم الحمراء بعد جولة واحدة فقط (3 أيام) من المعالجة بحامض ميثل سكسينث الثنائي وقد استمرت المنفعة لمدة شهر إلى شهرين.

المخلبة

تمهيد:

كما مر سابقاً أن الأطفال المصابين بالتوحد يعانون من نقص في مستوى الجلوتاثيون النشط وارتفاع في الجلوتاثيون غير النشط أو المؤكسد. إن الجلوتاثيون هو خط الدفاع الأول ضد الزئبق والمعادن الثقيلة والعديد من الكيماويات السامة لذلك فإن مستوى منخفض من الجلوتاثيون يعني أعباءً من السموم على الجسم.

وكذلك فإن العديد من الأطفال المصابين بالتوحد قد استعملوا المضادات الحيوية بكثرة وعن طريق الفم مما يعني تأثير في الأحياء الدقيقة الموجودة في الأمعاء وعليه توقف كامل تقريباً لقدرة الجسم على طرح الزئبق.

والوصول إلى المستوى الطبيعي للجلوتاثيون وإعادة بناء الأحياء الدقيقة في الأمعاء والتخلص من السموم كلها أدت إلى تحسّن في مظاهر التوحد.

التحضير قبل بدء المعالجة:

قبل بدء عملية المخلبة من الضروري تهيئة الجسم لها من خلال:

- التقليل من التعرض للسموم (الغذاء العضوي، ماء مقلتر، عدم وضع حشوّات أسنان تحتوي زئبق، تجنّب المبيدات الحشرية).
- تحسين مستويات المعادن والفيتامينات الضرورية (راجع القسم المخصص لذلك).
- تحسين مستوى الجلوتاثيون.
- معالجة مشاكل الأمعاء (راجع القسم المخصص لذلك).

الفحوصات:

يوجد العديد من الفحوصات الجيدة لقياس سمية المعادن الثقيلة ومنها:

- 1- البورفورين في البول: وهذا يقيس أي مستوى غير طبيعي للبورفورين في البول حيث أن هناك علاقة بين مستوى البورفورين وعُبَّهُ الجسم من الزئبق والرصاص والمعادن السامة الأخرى. أنظر موقع www.labbio.net
- 2- جرعة تجريبية: يمكن إعطاء جرعة تجريبية من ثلائي ميركابتوحامض السكسينيك (DMPS) أو DMSA ومن ثم قياس مستوى المعادن السامة في البول قبل وبعد إعطائها. فالارتفاع الكبير يعني أن المعادن الثقيلة موجودة وأن العلاج يساعد في إزالتها.

فحص الدم أو الشعر أو البول قد يعطي إشارة للتعرض للمعادن السامة حديثاً وليس تحديد التعرض المسبق لها. الأطفال ربما يكون لديهم مستوىً عالٍ من المعادن في أجسامهم ولكنه منخفض في الشعر والدم والبول.

المعالجة:

إن المعالجة الموصى بها من مجموعة DAN وتحتم المواد التالية DMSA, DMPS, TTFD وهذا تفصيلها:

DMSA: عن طريق الفم مصرح به من قبل دائرة الغذاء والدواء الأمريكية لعلاج التسمم بالرصاص في الأطفال. بعض المستحضرات لعمل التحاليل اظهرت ارتفاعاً في طرح المعادن السامة أيضاً، ولكن المراهم لم تزد من طرح هذه المعادن السامة بشكل يمكن قياسه.

السلامة:

يمكن لـ DMSA أن يؤثر على طرح المعادن الأساسية لذلك فإن التزويد بالمعادن الأساسية ضروري لتعويض ذلك. الاستثناء الوحيد في ذلك أن الجرعة الأولى منه تؤدي إلى طرح كمية معتبرة من البوتاسيوم (يعادل ما يوجد في موزة) وهذا غير متضمن في المدعمات المعطاة، لذلك فإن إعطاء حصة إلى حصتين من الفواكه الغضة ضروري لتعويض البوتاسيوم.

كذلك فإن DMSA قد يزيد من أنيزمات الكبد أو يقلل من عدد كريات الدم لذلك يجب مراقبة ذلك أثناء العلاج.

DMPS: وهذا يزيد من طرح المعادن الأساسية قليلاً لذلك يجب التزويد بها لتعويض النقص الحاصل، ولكن من غير المعروف إذا كان ينخفض البوتاسيوم. وأيضاً هناك فرصة صغيرة أن DMPS يزيد من أنيزمات الكبد أو يقلل من عدد كريات الدم لذلك يجب مراقبة ذلك أثناء العلاج.

TTFD : (محضر الشيامين) دراسة تجريبية صغيرة على TTFD أثبتت بعض الزيادة في طرح الزرنيخ ومن المتمم المعادن الأخرى وكذلك إختفاضاً معنوياً في علامات التوحد. استخدام المراهم أو الدهون للبشرة قد يعمل ولكن مزيداً من الأبحاث مطلوبة في هذا الصدد.

السلامة:

يظهر هذا المركب أن آمن جداً والجرعات العالية على الحيوانات لم تظهر علامات سمية.

مزيد من المعلومات:

أي شخص يريد القيام بالمخلبة ينصح بشدة بقراءة تقرير DAN على معالجة سمية الزئبق في الأطفال المصابين بالتوحد وهو متوفّر في الموقع www.autismresearchinstitute.com فهو يزود بتفاصيل أكثر ويقدم النصائح قبل المعالجة وعلى المعالجة والجرعات والسلامة.

مسح معهد أبحاث التوحد

المخلبة	الأسوأ٪	لا تغيير٪	أفضل٪	عدد
	2	22	76	324

الأدلة:

هناك دلائل كثيرة تقترح أن العديد من الأطفال المصابين بالتوحد يعانون من التعرض للزئبق وربما المعادن السامة والمواد الكيماوية السامة الأخرى وهذه البيانات تضم:

1- قراءة مرجعية حيث أظهر برنارد ورفاقه أن علامات التوحد شبيهة بعلامات الأشخاص الذين عانوا من تعرض للزئبق أثناء فترة طفولتهم المبكرة (2001).

2- دراسة بواسطة جيمس ورفاقها تبين أن الأطفال المصابين بالتوحد يعانون من نقص الجلوتاثيون وهو خط الدفاع الأول ضد الزئبق (2006).

- 3- دراسة واسعة قام بها ناتان وزملاؤه وجدت أكثر من نصف الأطفال المصابين بالتوحد لديهم إرتفاع غير طبيعية في المستويات البورفوريين في البول وهو مرتبط إرتباطاً وثيقاً بube الرئيق في الجسم (2006).
- 4- دراسة لبرادستريت ورفاقه وجدت أن الأطفال المصابين بالتوحد يطرحوا من 3-6 أضعاف الرئيق أكثر من مثيلهم من الأطفال العاديين عند إعطائهم DMSA (2003).
- 5- وفي دراسة على شعر الأطفال حديثي الولادة وجد هولنر ورفاقه أن الأطفال المصابين بالتوحد لديهم على غير المعتاد مستوى منخفض من الرئيق يعادل 8/1 (أدنى) الطبيعي مما يعني انخفاض قدرتهم على طرح الرئيق. وقد كرر آدمز ورفاقه نفس التجربة فوجدوا نفس النتائج ولكن أقل سوءاً وتجربة آدمز وجدت أيضاً أن هؤلاء الأطفال قد تناولوا جرعات عالية من المضادات الحيوية مقارنة مع أقرانهم العاديين. وهذا مهم لأن استخدام المضادات الحيوية تقريباً يوقف قدرة الجسم على طرح الرئيق (2003).
- 6- دراسة صغيرة لأدمز وجد خلالها أن الأطفال المصابين بالتوحد لديهم مرتين أكثر من الرئيق في أسنانهم اللبنية من أقرانهم العاديين، مما يعني وجود عبء عالي في الجسم من الرئيق خلال فترة الطفولة المبكرة أثناء تكون الأسنان. وهذه الدراسة وجدت أيضاً أن هؤلاء الأطفال قد استخدمو المضادات الحيوية بشكل عالي كما في تجربة قياس الشعر السابقة.
- 7- في دراسة على الرئيق المعمول في الهواء في ولاية تكساس في منطقة ميناء سان فرانسيسكو، وجد أن كمية الرئيق في الهواء مرتبطة بمدوث حالات التوحد (2006).
- 8- هناك 9 دراسات وبائية على العلاقة بين الشيروروسال في اللقاحات (وهو مادة حافظة تحتوي الرئيق) والتوحد. 4 دراسات منشورة بواسطة Geiers وجدت

وبطريقة ثابتة أن الأطفال الذين أخذوا لقاحات تحوي الثيمروسال كانت فرصة تطور التوحد عندهم أعلى بقدر 2-6 مرات من أولئك الذين أخذوا لقاح خالي من الثيمروسال. أربع دراسات نشرت بواسطة مجموعات ذات صلة بمصنعي اللقاحات فشلت من الوصول إلى نفس العلاقة والأخيرة كانت غير إستنتاجية.

من هذه الدراسات 3 ثبتت في دول قليلة الاستخدام للثيمروسال وحدث التوحد منخفض لذلك فإن هذه النتائج غير مطابقة للوضع في الولايات المتحدة.

تنظيم جهاز المناعة

تمهيد:

العديد من الدراسات قد وجدت أن أجهزة المناعة في الأطفال المصابين بالتوحد غير طبيعية بشكل عام مع إزاحة إلى Th-2 وهناك بعض الأدلة على المناعة ضد الذات (Molloy, et al., 2006).

المعالجة:

المطلوب القيام بالزائد من الأبحاث على المعالجة الفعالة للوصول إلى جهاز مناعي طبيعي في الأطفال المصابين بالتوحد، إذا أظهر التحليل المخبري جهاز مناعي غير طبيعي فإن المعالجة المحتملة حالياً هي:

- أكتوس (Actos)
- حقن وريدي جلوبوليبيتات المناعة (IVIG)
- جرعة منخفضة من نالتركسون (Naltrexone).

الأبحاث:

IVIG: وجد جوينا ورفاقه أن IVIG أفاد 4 من 10 أطفال وواحداً كان تحسنه ملحوظاً، ولكن هذه المعالجة غالبة حيث أنه يجب جمع جلوبوليبيتات المناعة من مئات أوآلاف المتربيين (1999). تلقى 26 طفلًا مصاباً بالتوحد معالجة IVIG

كل 4 أسابيع ولددة 6 شهور وبجرعة مقدارها 400 ملغم/كغم، فكان هناك تحسن معنوي بالسلوكيات الظاهرة واللغة والنشاط الزائد والتفاعل الاجتماعي. ولكن 22 طفلاً من 26 طفلاً إننكش بعد 4 شهور من توقف العلاج (2005).

أكتوس Actos: وله تأثيرات متعددة منها القدرة على التقليل من الألتهاب. في دراسة مفتوحة على 25 طفلاً تناولوا أكتوس لمدة 3-4 شهور وجد تحسن كبير في التهيج والحمول والحركات اللاإرادية وفرط النشاط مع فوائد أكبر ظهرت للأعمار الصغيرة. كانت الجرعات 30 ملغم للأعمار الصغيرة و 60 ملغم للأعمار الأكبر (Buris, 2007).

جرعة منخفضة من نالتركسون: يوجد هناك 14 تجربة لاستخدام النالتركسون على أطفال مصابين بالتوحد.

في دراسة مرئية بواسطة الكار وزملائه (2006) سجلوا المخاضاً وبشكل فعال في سلوك إيتاء النفس (SIB) وقد استخدمو جرعات تراوحت من 0.5 - 2 ملغم لكل كغم يومياً.

إن نالتركسون يمكنه التحسين في فرط النشاط والقلق والتهيج والعناد والعزلة الاجتماعية والحركات اللاإرادية. وكذلك فإن المرضى يمكن أن يظهروا تحسناً في التواصل البصري. الأعراض الجانبية الوحيدة التي تم تسجيلها هي الحمول.

لقد تم الإقتراح بجرعات منخفضة من النالتركسون (3-5 ملغم/يوم) وهي جرعة أقل بكثير من المذكورة أعلاه للحصول على تأثير نافع في هؤلاء الأطفال وربما هذا يحسن تنظيم الجهاز المناعي لديهم. والمزيد من الأبحاث مطلوبة في هذا الصدد.

ملخص

التوحد إختلال معقد جداً ومحن لا تفهمه بالكامل. ولكن هناك العديد من الإعتلالات الحيوية التي تم تحديدها والأغلبية يمكن معالجتها إلى درجة ما. وبمتابعة الفحوصات والمعالجات المذكورة أعلاه فإن العديد من الأطفال سيتحسنون إلى درجة ما ويعوضهم سيفتحون بشكل جوهرى. بعض الأحيان معالجة ما تظهر تحسناً ولكن من الشائع أن كل معالجة تحسن شيئاً ما وتضيف إلى التحسن الكلي الذي يكون هائلاً. الأطفال الأصغر عمراً يتحملون أن يتلقوا أكثر، خاصة أولئك الذين كان لديهم ثبو وتطور طبيعي ثم انتكسوا ولكن الأطفال الأكبر أو البالغين يمكنهم في العادة الاستفادة من هذه المعالجات المذكورة هنا.

الكثير من الأبحاث مطلوبة لتحسين هذه المعالجات وتحديد أيها أكثر احتمالية للتحسن وكذلك مطلوب معالجات جديدة.

لمزيد من المعلومات أشجع القاريء أن يحضر مؤتمر DAN موقع www.autism.com وقراءة كتاب *أنت توحد: المعالجات الحيوية الفعالة* للدكتور بالجيورن والطبيب سيدني يكر، المنشور بمهد أبحاث التوحد وكذلك كتاب *أطفال بأدمغة جائمة للطبيعة* جاكلين ماكاندلس، فهذا الكتابان سيزودان بتفاصيل أكثر عن المعالجات الملخصة في هذه الوثيقة.

رجاءً خذ بعين الاعتبار ملء المسح على فعالية المعالجة الموجودة على الموقع لمشاركة خبرتك مع العائلات الأخرى. ولقراءة حالات عن الأطفال الذين تحسنوا بشكل هائل من المعالجات الحيوية انظر كتاب *شفاء أطفال التوحد* للطبيب ستيفن أدلسون والدكتور برنارد ريملاند والمتوفر في الموقع.

حظاً سعيداً في رحلتك.

الدكتور جيمس آدمز
www.autism.asu.edu

دراسة حالات Case Studies

إن الحالات التي نذكرها هنا ليست كلها مصابة بالتوحد ولكن ظهرت عليها أعراض تشابه التوحد أو فرط النشاط وتم التعامل معها بفهم السبب من جلوره وليس من خلل الإقصار على مبدأ فصل المشكلة السلوكية عن المشكلة الحيوية للجسم.

الطفل أندرو:

عندما كان في الثالثة من عمره أحضره والدها إلى الطبيب وقد كانت ملامح الحرمان من النوم بادية عليهم. كان أندرو يعاني من فرط في النشاط وظاهر أنه لا ينام أيضاً. وليس غريباً أن يؤثر ذلك سلبياً على قواه العقلية وتركيزه بل أيضاً على سلوكه ومزاجه والتي كانت كلها مضطربة.

تم اقتراح إعطاء أندرو جرعة مغنيسيوم مقدارها 65 ملغم في مشروب قبل النوم. وبعد أسبوع اتصلت العائلة بالطبيب لتخبره أن أندرو ينام طوال الليل وقد أصبح متفاعلاً وذا مزاج جيد طول النهار.

الطفل ستيفن:

يبلغ من العمر 6 سنوات، لديه فرط في النشاط وصعوبات في النوم. وكذلك سلوكه في البيت والمدرسة يزعج الجميع. تلقت العائلة تحذيراً من مدير المدرسة بأنه في حال إستمرار هذا السلوك فإنها ستضطر لفصله من المدرسة.

اتصلت العائلة بمجموعة لمؤازرة أطفال النشاط الزائد، تم اقتراح تزويده بمصدر Omega-6 على شكل زيت Evening primrose oil فكان يتم دهنء بجرعة مقدارها 1.5 غم صباحاً ومساءً. كانت المدرسة غير مدركة لما يجري ولكن بعد 5 أيام تلقت العائلة مكالمة من المديرة تقول أنها وخلال 30 سنة من عملها لم تشهد تغيراً هائلاً في السلوك في فترة وجيزة كهذه. بعد 3 أسابيع تم وقف الزيت

وخلال أسبوع واحد عادت المدرسة تشكو مرة أخرى. وعليه تم معاودة الزيت لتأثيره الإيجابي.

الطفل هابو:

تم تشخيص هابو على عمر 4 سنوات كمصاب بالتوحد، فلديه مشاكل جدية في النطق واللغة وهو مختلف بشدة عن عمره في النواحي الاجتماعية والعاطفية، تم إدخاله مدرسة للتعليم الخاص. أظهر قليل من التحسن عند إعطائه فيتامينات متعددة ومعادن وكذلك داي ميشل جلايسين (Dimethyl Glycine) وذلك قبل القيام بفحوصات شاملة لمعرفة النواقص الغذائية لديه. أظهرت الفحوصات أن لديه نقصاً في خمسة فيتامينات وثلاثة معادن هي الزنك والمغنيسيوم والسيلينيوم وكذلك لديه نقص في الأحماض الدهنية الأساسية ومحضين أمينيين هما توربين وكارنيتين. أما جهازه الهضمي فقد كان ضعيفاً ولديه بكثيراً غير طبيعية في الأمعاء كما ظهر لديه إصابة بالحمائر وعند فحص الحساسية تبين بكل وضوح تحسسه من منتجات الحليب والعديد من الأغذية.

أعطي حمية خاصة عن منتجات الحليب والأغذية التي تحتوي كازين. وكذلك برنامجاً خاصاً يلبي حاجاته الغذائية من فيتامينات ومعادن ولاحتاماً بإعطائه مضاداً للخميرة (نيستاتين). وكذلك بدأ برنامجاً للملاج السلوكي ABA مع أحد المختصين.

وقد كان التحسن لديه مستمر وبشكل ثابت إلى أن أمكنه الدخول في المدرسة الابتدائية وهو في عمر 6 سنوات. وبحسب معهد أبحاث التوحد فإن قائمة التقييم أظهرت التحسن التالي:

اللغة/ التخاطب	من 36 إلى 89%
الاجتماعيات	من 13 إلى 68%

الإدراك الحسي/ الذهني	من 22 إلى 97%
الصحة البدنية	من 64 إلى 96%
(حيث أن 100% تعني خلوه من التوحد).	

في عيده الخامس كان هابر لا يلقي بالأللحضور ولكن بعد عام من التقييم وقبل عيد ميلاده الثامن قام بوضع قائمة لثمانية هدايا يود الحصول عليها في عيد ميلاده بما فيها كومبيوتر. في اليوم السابق لعيده أخبره والداه بأن يواظبها في الساعة 7:30 صباحاً وهذا بالضبط ما قام به. وفي ذلك اليوم لم يستطع الانتظار لرؤيه أصدقائه والمدعويين للإحتفال بذلك اليوم المميز.

(من كتاب Optimal nutrition for the mind by P. Holford.)

الطفل جاسون:

يبلغ من العمر سبع سنوات يتناول أنواع مختلفة من الأغذية، ولكن أنه كانت تعلم أنه غير صحي وينقصه التغذية السليمة إلى أنها لم تعطي هذا الأمر اهتماماً أو أولوية لأنها كانت غارقة بتفاصيل التشخيص والمشاكل السلوكية ومحاولات العلاج المختلفة.

بعد حضورها لندوات عن التغذية وعلاقتها بالتوحد أصبح لديها فهم أفضل عن الحمية وعن الكيماءيات الموجودة في الأكل التي تؤثر على دماغه وسلوكه وقدرته على العمل طبيعياً.

بدأت الأم تدريجياً استبدال الغذاء الذي يأكله بغيره خالٍ من الملوثات الصناعية أو النكهات والسكر الفائض. وبدأت بشراء أغذية جاهزة لهذا الغرض وإعداد وجبات بيته باستخدام المكونات الأساسية لها. وبهذه التغييرات القليلة فقط على غذاء جاسون كان الفرق كبيراً. فقد أصبح أقل عدوانية وتوقف عن الركل والضرب وأصبح هادئاً وطفلاً مسروراً.

الطفل بيكر:

تقول أمه عندما تم تشخيص طفلها بالتوحد شعرت بالأسى وقلة الهميلة، ولكن بعد هذه الصدمة والإحباط كانت لدى الشجاعة للبحث عن إجابات مساعدة طفلها. والتي بدأت من مطبخي، فقد تعلمت كيفية خلط مكونات الطعام للحصول على تغذية مناسبة في كل وجبة، وأضيف الدهون الصحية وأنأكده من حصوله على العناصر الغذائية الأساسية مثل الكالسيوم والبروتين في كل يوم.

لقد أصبح الغذاء جزءاً من المعالجات التي يتلقاها وأصبح يستجيب بشكل جيد للمعالجات الأخرى، وفي كل أسبوع يتبع عن طيف التوحد.

الطفلة سارة:

عمرها 8 سنوات وتم تشخيصها بمرض التوحد. كانت لا تتكلم ولديها مشاكل ملوكية منها إبلاء النفس والعدوانية.

تعلمت أنها أخصائية علاج النطق بأن سارة من النوع الذي ينتقي غذاءه (picky eater) وقد حضرت غذاءها بثلاثة أنواع فقط. هذا بالإضافة إلى المشاكل الجدية أثناء وجبات الطعام مثل رمي الأكل والأطباق والصرخ أو البكاء وكذلك العناد وغض الطرف.

بما أن سارة كانت لا تتكلم فقد علمتها أخصائية النطق التعبير عن مشاعرها بالألوان فكان كل لون يمثل مشاعر معينة فمثلاً الأحمر يعني الغضب والألم والأذى والجنون... وبعد ذلك علمتها الرسم.

أخذت سارة القلم يوماً ورسمت شكل لإنسان وبداخله دائرة حمراء ثم رسمت خطأ إلى الأعلى ليصل منطقة الصدر، أخذت الأخصائية الرسم وعرضتها على الأم والتي بدورها عرضتها على طبيبة متخصصة بالأمراض الباطنية.

قامت الطبيبة بعده فحوصات منها القيام بالانتظار لمنطقة العلوية للجهاز الهضمي واكتشفت أن سارة تعاني من التهابات حادة في منطقة المريء.

ربما كانت سارة تعاني من هذه المشاكل لسنوات وتجرب الألم كلما تناول الأكل مما دفها إلى هذا السلوك للتعبير عن الألم. لقد كانت وسليتها الوحيدة للتعبير ولكن الجميع كان يعتقد أنه نابع من كونها مصابة بالتوحد.

من كتاب (The 10-step nutrition plan by E. Strickland).

الطفل إريك:

قصة هذا الطفل تم نشرها حديثاً (2013) بعد رحلة مضنية مع مرض التوحد. حيث إنه انتكس بينما كان عمره من 2-4 سنوات وخلال ذلك الوقت أصبح متحسساً أكثر وتطورت لديه الأكزيما بشكل مزعج، وأحمد سلوكه وتواصله وتوقف عن النوم، وتدرجياً توقفت أمعاءه عن العمل في ذلك الوقت العصيب. أعتقد الوالدان أن إريك سيموت.

عندما يلتصل بك أسم مرض التوحد يقف الأطباء متاعبين عن الأسباب المهيجة لتلك الأعراض فالآلاف الأطفال تركوا لا يأكلون جيداً ولا يخرجون وقليلًا ما ينامون ولا يستمتعون بالذهاب إلى الأماكن العامة وذلك جزء من كونهم مصابين بالتوحد.

كان إريك تحيلاً لا يتجاوز 2.5 كغم وعند ولادته كان في جناح الولادة مع أطفال أوزانهم ضعفي وزنه ولكن صراحه وبكاءه عوض عن ذلك التقص. لقد كانت الأسابيع الأولى خالية من الراحة وعند عامه الثاني بدأ إريك بالإنتكاس الفعلي لما سعرف فيما بعد أنه توحد. لقد بدأ بإظهار سلسلة من الأعراض الغريبة نعرف الآن أنها مرتبطة بالتوحد. فقد بدأ بالإسهال الذي تطور إلى إمساك، شهية مفقودة، أكزيما سبعة، قلة نوم، نشاط مفرط، وعند مزعج وقلق حاد.

عندما كان عمره عامين ونصف العام تطورت الأكزيما بشدة وكذلك الإمساك وأصبحت عيناه محمرتان ومتختنان، وبدأ الأهل بالتفكير في موضوع الغذاء فلهم تجربة مسبقة مع أخيه الكبرى التي عانت من الأكزيما إلى أن تم وضعها على غذاء يخلو من القمح واللحم. في حالة إريك كان الحليب هو المشكلة،

وبدونه أصبحت عيناه أفضل وذهب الإهراز، وكذلك أصبح ينام ولا يستيقظ في الليل كمن رأى كابوساً، ولكنه حتى الآن ما زال يعاني من سوالتغليبة فبطنه متتفحة وأطراوه مثل الأعواد ملتصقة بجسمه الذي تقطنه الأكرزها. في تلك الأثناء كانت عملية التقييم والتشخيص متواصلة إلى أن تم التأكيد بإصابته بالتوحد الشديد. وكما قالت طبيبتها هو إصابة لا يمكن الخروج منه مدى الحياة.

خلال الأربع سنوات التالية لذلك كان الوالدان يتفقان أنفسهما عن التوحد بحضور الندوات والمؤتمرات التي تجمع المختصين والباحثين في هذا المجال وهم يدللون على وجود أسباب وجذور لهذه المشكلة.

ومن خلال سرد قصة إريك يؤكد الوالدان مع الأبحاث المشورة على أن التوحد حالة تعكس الخلل أو الدمار في العلاقة بين جسم الإنسان والأحياء الدقيقة التي تعيش في الأمعاء. فهما يؤمنان أن التوحد عملية تراكمية تبدأ من الأمعاء الدقيقة حيث يجب أن تحيا وتعيش الأحياء الدقيقة بسعادة ولكنها ليست قادرة على فعل ذلك. ففي أطفال مثل إريك تنمو بعض الأنواع أكثر من المفروض وبعضها أقل. وبعضها يستطيع دخول جدار الأمعاء فيسمح لأجزاء الطعام غير المهضوم والمسموم بالدخول.

إن إريك بحاجة إلى تحاليل وفحوصات لجهازه الهضمي والمناعي، فالأكربوا تتطور لديه بطريقة خبيثة أكثر من أي وقت سبق. وبالفعل تم مخاطبة طبيب العائلة للقيام بهذه الفحوصات لمعرفة الخلل الأيضي لدى الطفل. فكان الرد صدمة للأبدين حيث قال أنا متفهم لمشاعركم ولكن كذلك على دراية بالعلاقة بين تحسس الأغذية وبين السلوك وهي علاقة لم تثبت بعد وعليه فلا أوصي بفحوصات جديدة.

أما هذه الصدمة ووضع إريك المخيف فالأطباء يتعاملون مع المشكلة كأنها طبيعية، فترر الوالدان القيام بمعالجته بالطرق الحيوية. وهنا نذكر ملخصاً للمراحل

العلاجية التي اتبعوها ونتائج التحاليل التي أستخدموها كمؤشرات على نجاح العلاج أو عدمه.

المراحل الأولى: أمعاء تقوم بوظيفتها.

في هذه المراحلة كان لا بد من جعل الأمعاء تقوم بوظيفتها بعد إخفاق الملينات أستخدموا الحقن الشرجية والتي أنت بتائج مذهلة وفورية فقد تحسنت صحته بشكل عام.

المراحل الثانية: المضادات الحيوية.

لما كان التوقف عن الحقن الشرجية يعني عودة الإمساك كان لا بد منأخذ عينات وفحص براز الطفل وبوله أيضاً لقياس حامض البروبيونيك، وقد تبين أن حامض البروبيونيك عالي وأنه لا وجود لبكتيريا اللاكتوباسيلس. وهنا تم إعطاؤه مضادات حيوية خصصة وبجرعة خفيفة. وبعد 6 أيام جلس إريك على مقعد المرحاض كأول إنجاز منذ ستة عندها طار الوالدان من الفرح. وكذلك فقد تغير سلوكه فقد كان يدور في حلقات ويرفرف يديه ويصفق ويصدر أصواتاً غير عابرة من حوله. أما بعد المضادات أصبح يجلس على مائدة الطعام ويركز على أكله، كذلك تواصله ونومه تحسناً وأصبح هادئاً وسعداً.

المراحل الثالثة: التخلص من الرصاص (المعادن الثقيلة).

قام الوالدان بإرسال عينة من شعر إريك إلى التحليل في أمريكا وبعد أسبوع جاءت النتائج تبين أن إريك يحتوي على رصاص ويشكل مرتفع جداً بالإضافة إلى بعض المعادن الأخرى. وإذا نظرت إلى أعراض التسمم بالرصاص على ويكيبيديا سترى أنها تشبه التوحد. بدأ الأهل بإستعمال DMSA والقياس في كل فترة حتى انخفض الرصاص بشكل معنوي وكبير. فتوقفا عن إستعماله ولأول مرة ينام إريك طوال الليل دون انقطاع وكذلك تم التوقف عن إعطاء المضادات الحيوية.

المرحلة الرابعة: أسلوب علاجي شامل.

في عام 2012 واجهت الوالدين إننكاسة جديدة لإريك فقد بعض لغته. فقرروا مراجعة كل المعالجات التي تمت واكتشفا أنها في كل مرة كانوا يعجلان عرض أو مشكلة بعزل عن المشاكل الأخرى. كان ذلك في ظنهم لأن إريك يأكل طعاماً صحيحاً ولكن كان هذا خطأ فادحاً. فبدأ بتقييم حالة إريك الكيموحيوية وذلك بقياس الكيماويات التي تبني الجسم ونواتج أيضها. وبناءً على النتائج تابعاً مع أخصائي التغذية ما يمكن تزويده به من مكممات غذائية مثل الفيتامينات والمعادن وتم تعديل الحمية التي يأخذها إلى حية النشويات الخاصة مشاكل وينام دون مشاكل وببدأ تعليمه بتحسين لغته تعود وذلك لأن الكيميالحوية لجسمه تغيرت.

أما بالنسبة لسلوكه فقد كانت المختصة على برنامج السلوكية ABA تتحدث عن قفزات نوعية في قدرته على التعلم والاتصال.

ولزيادة المعلومات نرفق نماذج للتحاليل الخاصة بالطفل إريك وكيف تم استخدامها كمؤشرات على المشاكل الداخلية في أجهزته. وننصح بقراءة الكتاب الذي يمحكي رحلة إريك وأبوه كاملة في عالم التوحد

Guts, bugs and Treatment one family's journey with Autism by J. Chapman and J. Wills, 2013.

التوحد.. وقائية أم علاج؟

1 Elemental analysis of hair sample (Date: Oct 01, 2015)

Toxic Elements			Nutrient Elements			
Element	Reference Range	Reference Range in $\mu\text{g/g}$	Element	Reference Range	Reference Range in $\mu\text{g/g}$	
Aluminum	(4.3)	< 0.005	= 17.2	Calcium	(4.1)	152-1,558
Antimony		(0.005)	= 0.035	Chromium	(0.16)	0.01-0.56
Arsenic	(0.005)	< 0.005	Cobalt	(1.36)	0.0014-1.23	
Barium	(0.02)	< 0.02	Copper	(0.1)	6-136	
Bismuth	(0.03)	< 0.018	Iron	(1.5)	5.5-26.4	
Cadmium	(0.005)	< 0.002	Magnesium	(0.1)	11-172	
Gadolinium	(d)	< 0.0005	Manganese	(0.13)	0.04-1.93	
Lead		(4.95)	= 0.710	Molybdenum	(0.03)	0.01-1.24
Mercury	(0.33)	< 0.33	Phosphorus	(1.95)	104-355	
Nickel	(0.06)	< 0.05	Selenium	(0.05)	0.59-1.13	
Radium	(d)	< 0.0005	Sodium	(1.4)	14-423	
Rubidium	(d)	< 0.040	Sulfur	(53.75)	41,781-60,894	
Ruthenium	(d)	< 0.0004	Titanium	(0.038)	0.0034-1.98	
Tin	(0.005)	< 0.149	Zinc	(0.65)	110-245	
Uranium	(0.002)	< 0.0057				

Ratios		
	Inside Range	Outside Range
Ca/Wg	8	529
Ca/P	0	13

Reference Range		
Lithium	(d)	< 0.032
Potassium	(d)	< 174

2 Urine toxic metals (Urinary provocation with DMPS) (1) Date: November 2010

URINE TOXIC METALS					
METALS	RESULT ug/g creat	REFERENCE RANGE	WITHIN REFERENCE RANGE	ELEVATED	VERY ELEVATED
Aluminum	17	< 60	■	■	■
Antimony	0.3	< 0.5	■	■	■
Arsenic	32	< 117	■	■	■
Barium	3.1	< 7	■	■	■
Boronium	<dl	< 0.6	■	■	■
Boron	<dl	< 10	■	■	■
Cadmium	2.9	< 0.5	■	■	■
Cesium	11	< 13	■	■	■
Cobalt	<dl	< 0.5	■	■	■
Lead	7.1	< 5	■	■	■
Mercury	8.6	< 5	■	■	■
Nickel	29	< 15	■	■	■
Palladium	<dl	< 0.3	■	■	■
Platinum	<dl	< 1	■	■	■
Ruthenium	0.9	< 0.5	■	■	■
Thallium	0.1	< 0.8	■	■	■
Titanium	<dl	< 0.05	■	■	■
Tin	0.6	< 15	■	■	■
Titanium	NA	< 15	■	■	■
Tungsten	0.1	< 0.6	■	■	■
Uranium	<dl	< 0.01	■	■	■

URINE CREATININE					
	RESULT mg/dl	REFERENCE RANGE	2SD LOW (2SD LOW	MEAN	1SD HIGH (1SD HIGH)
Creatinine	82.3	25- 100	53.5	75.0	106.5

SPECIMEN DATA					
Comments:					
Date Collected:	11/29/2010	pH (urine sample) Acceptable		Collection Period:	Random
Date Received:	12/1/2010	<dl less than detection limit		Volume:	40 ml
Date Completed:	12/2/2010	Provoking Agent:		Preservation:	FREE PROVOCATIVE
Method:	ICP-MS				

Toxic metals are reported as ug/g creatinine to account for urine dilution variations. Reference ranges are representative of a healthy population under non-challenge or non-provoked conditions. No safe reference levels for toxic metals have been established.

v2

التوحد.. وقائية أم علاج؟

3 Urine toxic metals (post provocation) [2] Date: November 2010

POTENTIALLY TOXIC METALS					
METALS	RESULT ppm DRY	REFERENCE RANGE	WITHIN REFERENCE RANGE	ELEVATED	VERY ELEVATED
Aluminum	<4	< 60			
Antimony	6.1	< 0.5	—		
Asenic	24	< 117	—		
Barium	3	< 7	—		
Beryllium	<4	< 0.6			
Bismuth	<4	< 33			
Cadmium	0.2	< 0.5	—		
Cesium	0.1	< 13	—		
Gadolinium	<4	< 0.4			
Lead	22	< 5	—		
Mercury	2.2	< 5	—		
Nickel	2.6	< 15	—		
Palladium	<4	< 0.3			
Platinum	<4	< 1			
Tellurium	5.8	< 0.3	—		
Thallium	0.3	< 0.8	—		
Thorium	5.9	< 0.35	—		
Tin	1.3	< 15	—		
Titanium	NA	< 15			
Tungsten	0.04	< 0.6	—		
Uranium	<4	< 0.04			

URINE CREATININE					
	WEIGHT	REFERENCE RANGE	2SD LOW 1SD LOW	MEAN	1SD HIGH 2SD HIGH
Creatinine	105	25– 180	100	100	100

SPECIMEN DATA					
Comments:					
Date Collected:	11/29/2010	pH urinoconic: Acceptable		Collection Period: Random	
Date Received:	12/1/2010	<4: less than detection limit		Volume: 40 ml	
Date Completed:	12/2/2010	Provoking Agent: DNA		Provocation: POST PROVOCATIVE	
Method:	ICP-MS				

Toxic metals are reported as mg/g creatinine to account for urine dilution variations. Reference ranges are representative of a healthy population under non-challenge or non-provoked conditions. No safe reference levels for toxic metals have been established.

4 Urine toxic metals (post provocation) (S) Date: April 2011

POTENTIALLY TOXIC METALS					
METALS	RESULT mg/g creat	REFERENCE RANGE	WITHIN REFERENCE RANGE	ELEVATED	TEST ELEVATED
Aluminum	228	< 60	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Antimony	6.5	< 0.5	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Arsenic	230	< 117	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Barium	11	< 7	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Beryllium	< dl	< 1	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Bismuth	< dl	< 20	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Cadmium	0.3	< 0.5	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Cesium	9	< 12	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Gadolinium	4.8	< 0.4	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Lead	42	< 5	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Mercury	2	< 5	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Nickel	13	< 15	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Palladium	< dl	< 6.3	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Platinum	< dl	< 1	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Tellurium	< dl	< 0.8	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Thallium	0.4	< 0.8	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Thorium	< dl	< 0.05	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Tin	1.6	< 15	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Titanium	N/A	< 15	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Tungsten	0.2	< 0.6	■■■■■	■■■■■	■■■■■
Uranium	0.08	< 0.04	■■■■■	■■■■■	■■■■■

URINE CREATININE					
	RESULT mg/dL	REFERENCE RANGE	2SD LOW : 1SD LOW	MEAN	1SD HIGH : 2SD HIGH
Creatinine	131	25 - 180	■■■■■	■■■■■	■■■■■

SPECIMEN DATA					
Comments:	Results checked.				
Date Collected:	4/13/2011	pt upon recip: Acceptable			Collection Period: Random
Date Received:	5/3/2011	<dl: Less than detection limit			Volume:
Date Completed:	5/17/2011	Provoking Agent: DNSA			Provocation: POST PROVOCATIVE
Method:	ICP-MS				

Toxic metals are reported as pg/g creatinine to account for urine dilution variations. Reference ranges are representative of a healthy population under non-challenge or non-provoked conditions. No safe reference levels for toxic metals have been established

الموحد.. وقاية أم علاج؟

5 Urine toxic metals (post provocation) (4) Date: January 2012

	TOXIC METALS			
	RESULT ng/g creat	REFERENCE INTERVAL	INTRA- REFERENCE	OUTSIDE REFERENCE
Aluminum (Al)	8.3	< 6.0	—	—
Antimony (Sb)	< dl	< 0.5	—	—
Arsenic (As)	27	< 11.7	—	—
Berkum (Ba)	6.8	< 7	—	—
Beryllium (Be)	< dl	< 1	—	—
Bismuth (Bi)	< dl	< 2.0	—	—
Cadmium (Cd)	0.4	< 0.5	—	—
Cesium (Cs)	12	< 12	—	—
Gadolinium (Gd)	< dl	< 0.4	—	—
Lead (Pb)	8.4	< 5	—	—
Mercury (Hg)	1.6	< 5	—	—
Nickel (Ni)	9.2	< 15	—	—
Palladium (Pd)	< dl	< 0.3	—	—
Patinum (Pt)	< dl	< 1	—	—
Tellurium (Te)	< dl	< 0.8	—	—
Thallium (Tl)	0.3	< 0.8	—	—
Thorium (Th)	< dl	< 0.05	—	—
Tin (Sn)	0.9	< 15	—	—
Tungsten (W)	0.4	< 0.5	—	—
Uranium (U)	< dl	< 0.04	—	—

	URINE CREATININE			
	RESULT mg/dL	REFERENCE INTERVAL	-450 -350 -250 -150 -50	MEAN +150 +250
Creatinine	46.3	25–180	—	—

SPECIMEN DATA				
Comments:				
Date Collected:	1/29/2012	pH upon receipt: Acceptable	Collection Period: timed: 9 hours	
Date Received:	2/1/2012	<dl less than detection limit	Volume:	
Date Completed:	2/2/2012	Providing Agent: DMSA	Provocation: POST PROVOCATIVE	
Method:	ICP-MS	Creatinine by Jaffe Method		
Results are creatinine corrected to account for urine dilution variations. Reference intervals and corresponding graphs are representative of a healthy population under non-provoked conditions. Creatinine (provocation) agents can increase urinary excretion of metals/elements.				

6 Urine amino acids Date: March 2012

	RESULT per creatinine	REFERENCE INTERVAL	PERCENTILE			
			25 th	50 th	75 th	90 th
Creatinine	68 mg/dL	25- 180	—	—	—	—
Glutamine/Glutamate	7.3	5- 160	—	—	—	—
Ammonia Level (NH ₃)	46400 μM/L	16000- 75000	—	—	—	—
Specimen Validity Index			100	100	100	100
ESSENTIAL / CONDITIONALLY NONPENSERABLE AMINO ACIDS						
	RESULT μM/mmol creatinine	REFERENCE INTERVAL	25 th	50 th	75 th	90 th
Methionine	54	12- 46	—	—	—	—
Lysine	100	55- 350	—	—	—	—
Threonine	110	80- 400	—	—	—	—
Leucine	44	20- 180	—	—	—	—
Isoleucine	11	8- 45	—	—	—	—
Valine	63	20- 94	—	—	—	—
Phenylalanine	59	40- 180	—	—	—	—
Tryptophan	60	35- 145	—	—	—	—
Taurine	750	200- 1600	—	—	—	—
Cysteine	20	25- 93	—	—	—	—
Arginine	19	12- 78	—	—	—	—
Histidine	810	520- 2100	—	—	—	—
NON-ESSENTIAL AMINO ACIDS						
	RESULT μM/mmol creatinine	REFERENCE INTERVAL	25 th	50 th	75 th	90 th
Alanine	200	170- 800	—	—	—	—
Aspartate	54	12- 33	—	—	—	—
Asparagine	61	60- 360	—	—	—	—
Glutamine	300	300- 1200	—	—	—	—
Glutamate	19	10- 80	—	—	—	—
Cystine	25	28- 92	—	—	—	—
Glycine	730	800- 3400	—	—	—	—
Tyrosine	100	60- 225	—	—	—	—
Seine	200	200- 880	—	—	—	—
Proline	4.8	2- 50	—	—	—	—

التوحد.. وقاية أم علاج؟

DECODED MARKERS					
	RESULT µM creatinine	REFERENCE INTERVAL	PERCENTILE		
			2 ⁵	10 th	25 th
Methionine	5.4	12- 46	—	—	—
Cysteine	28	25- 93	—	—	—
Taurine	750	280- 1500	—	—	—
Glutamine	200	300- 1200	—	—	—
Glycine	730	300- 3400	—	—	—
Aspartate	5.6	12- 33	—	—	—

URIDOLIC ACID MARKERS					
	RESULT µM creatinine	REFERENCE INTERVAL	PERCENTILE		
			2 ⁵	10 th	25 th
Ammonia (NH ₃)	46400	16000- 75000	—	—	—
Glutamine	380	300- 1200	—	—	—
Phenylalanine	59	40- 180	—	—	—
Tyrosine	109	60- 225	—	—	—
Tryptophan	80	35- 145	—	—	—
Taurine	750	200- 1600	—	—	—
Cystathione	6.4	10- 43	—	—	—

	RESULT µM creatinine	REFERENCE INTERVAL	PERCENTILE		
			2 ⁵	10 th	25 th
Beta-alanine	2.2	< 22	—	—	—

UREA CYCLE METABOLITES					
	RESULT µM creatinine	REFERENCE INTERVAL	PERCENTILE		
			2 ⁵	10 th	25 th
Arginine	19 µMig	12- 70	—	—	—
Aspartate	5.8 µMig	12- 33	—	—	—
Citrulline	1.3 µMig	1- 47	—	—	—
Ornithine	10 µMig	5- 55	—	—	—
Urea	730 µMig	210- 750	—	—	—
Ammonia (NH ₃)	46400 µMig	16000- 75000	—	—	—
Glutamine	300 µMig	300- 1200	—	—	—
Asparagine	81 µMig	60- 380	—	—	—

SPECIMEN DATA					
Comments:					
Date Collected: 3/25/2012	Collection Period: Random		Methodology: LC MS/MS		
Date Received: 3/28/2012	Volume:		NH ₃ , Urea, Creatinine by Automated Chem Analyzer		
Date Completed: 4/1/2012					

CATIONIC/NEUTRAL MARKERS						
	RESULT µM creatinine	REFERENCE INTERVAL	25 th	50 th	PERCENTILE 50 th	75 th
Ammonia (NH ₃)	46400	16000- 75000				
Ethanolamine	200	150- 500				
Alpha-Aminoadipate	98	8- 100				
Threonine	110	80- 400				
Tryptophan	80	35- 145				
Taurine	750	200- 1600				
			40th	50th		
Beta-alanine	2.2	< 22				
Beta-aminobutyrate	90	< 470				
Anserine	51	< 200				
Carnosine	71	< 200				
Gamma-aminobutyrate	1.5	< 50				
Hydroxyproline	6.5	< 60				

MAGNESIUM DEPENDANT MARKERS						
	RESULT µM creatinine	REFERENCE INTERVAL	25 th	50 th	PERCENTILE 50 th	75 th
Citrulline	13	1- 47				
Ethanolamine	300	150- 500				
Phosphoethanolamine	73	46- 140				
Phosphotartrate	0.41	0.07- 1.2				
Serine	200	200- 800				
Taurine	750	200- 1600				
			40th	50th		
Methionine Sulfoxide	2	< 15				

B6, B12 & FOLATE DEPENDANT MARKERS						
	RESULT µM creatinine	REFERENCE INTERVAL	25 th	50 th	PERCENTILE 50 th	75 th
Serine	200	200- 800				
Alpha-aminocrotonate	85	8- 100				
Cystathione	20	25- 93				
Cystathioneine	6.4	10- 43				
1-Methylhistidine	0.48	130- 430				
3-Methylhistidine	1.07	55- 900				
Alpha-amino-N-butylate	28	8- 55				
			40th	50th		
Beta-aminobutyrate	90	< 470				
Beta-alanine	2.2	< 22				
Homocysteine	0.029	< 10				
Sarcosine	8	< 50				

التوحد.. وقاية أم علاج؟

7 Metabolic analysis and amino acids Date: August 2012

All Markers reported in individual conditions unless otherwise noted.

Malabsorption and Dysbiosis Markers		
	Reference Range	
Intestinal Acid (PA)	2.1 ≤ 1.1	≤ 4.2
Phenylalanine Acid (PA)	0.25 ≤ 0.11	≤ 0.15
Bacterial Dysbiosis Markers		
D-Glutamyl-D-xylose Acid (D-GDXA)	0.77 ≤ 0.31	≤ 1.0
3-Hydroxybutyric Acid	0.2 ≤ 0.1	≤ 1.2
4-Hydroxyphenylacetic Acid	0.35 ≤ 0.15	≤ 37
Butyric Acid	0.47 ≤ 0.15	≤ 0.15
Hexanoic Acid	0.20 ≤ 0.01	≤ 0.21
Yeast / Fungal Dysbiosis Markers		
Arabinose	0.04 ≤ 0.01	≤ 0.12
Citramalic Acid	0.01 ≤ 0.01	≤ 0.3
Total Acid	0.04 ≤ 0.01	≤ 0.20
Cellular Energy & Mitochondrial Metabolites		
Carbohydrate Metabolism		
Urea Acid	16.0 ≤ 1.0	3.7-14.8
Tyrosine Acid	2.1 ≤ 0.1	12-39
β-OH-Butyric Acid (BHA)	0.417 ≤ 0.01	≤ 2.4
Energy Metabolism		
Carno. Acid	37.0 ≤ 1.0	62-648
Co-Aconitic Acid	0.25 ≤ 0.01	≤ 13.38
Isocitric Acid	1.03 ≤ 0.01	≤ 26.57
α-Ketoglutaric Acid (AKG)	0.52 ≤ 0.01	≤ 12.85
Succinic Acid	0.20 ≤ 0.01	≤ 0.10-4
Maleic Acid	0.37 ≤ 0.01	≤ 5.7
3-PGA-Methylglycine Acid (SMG)	0.25 ≤ 0.01	≤ 19
Fatty Acid Metabolism		
Alpha Acid	0.84 ≤ 0.01	≤ 3.0
Stearic Acid	0.18 ≤ 0.01	≤ 4.2
Creatinine Concentration		
	Reference Range	
Creatinine	4.4 ≤ 0.01-0.2	2.1-10.5 nmol.
Neurotransmitter Metabolites		
	Reference Range	
Valine/Leucine Acid	1.0 ≤ 0.01	1.5-3.0
Homocysteic Acid	0.47 ≤ 0.01	1.8-5.0
3-Oxohexanoic Acid	0.21 ≤ 0.01	0.42-4.3
2-Hydroxy-4-Oxophenylpyruvate	0.15 ≤ 0.01	0.07-0.41
Kynurenic Acid	0.11 ≤ 0.01	≤ 0.32
Quinolinic Acid	0.08 ≤ 0.01	≤ 0.15
Kynureno / Quinolinic Ratio	0.56 ≤ 0.01	≥ 0.48
Vitamin Markers		
	Reference Range	
α-Dihydroxy Acid	1.5 ≤ 0.01	≤ 2.1
β-Hydroxyisobutyric Acid	0.54 ≤ 0.01	≤ 0.10
β-Hydroxybutyrate Acid	1.01 ≤ 0.01	≤ 0.91
β-Keto-β-Methylsuccinic Acid	0.85 ≤ 0.01	≤ 2.3
Homovanillic Acid (HVA)	1.9 ≤ 0.01	≤ 3.7
Glutare Acid	0.78 ≤ 0.01	≤ 0.32
Inositol Phosphate	1.3 ≤ 0.01	≤ 1.4
Methylmalonic Acid	1.3 ≤ 0.01	≤ 2.3
Thiamine Niac	1.09 ≤ 0.01	≤ 1.09
3-Hydroxypropanoic Acid	0.3 ≤ 0.01	≤ 0.23
3-Hydroxyisovaleric Acid	0.5 ≤ 0.01	≤ 0.56
Toxin & Detoxification Markers		
	Reference Range	
α-Ketobutyric Acid (α-KB)	0.73 ≤ 0.01	≤ 0.90
γ-Hydroxybutyric Acid (γ-HB)	30.8 ≤ 0.01	≤ 87
Ornithine Acid	0.03 ≤ 0.01	0.38-0.91
Pyruvate Acid	0.04 ≤ 0.01	≤ 22.44
Tyrosine Metabolism		
	Reference Range	
Homogentisic Acid	0.14 ≤ 0.01	≤ 35
Hydroxyphenylpyruvic Acid	1.26 ≤ 0.01	≤ 0.98

Metabolic Analysis (Reference Range) w/ Age Specific

All biomarkers reported in this document come from urine samples only.

Nutritionally Essential Amino Acids

Amino Acid	Reference Range
Arginine	18 - 17-50
Ornithine	349 - 306-2408
Isocitrate	88 - 35-136
Lysine	120 - 29-163
Leucine	64-307
Methionine	127 - 42-122
Phenylalanine	69 - 34-145
Taurine	137 - 133-1250
Threonine	119 - 87-438
Tryptophan	30 - 43-517
Valine	44 - 31-103

Nonessential Protein Amino Acids

Amino Acid	Reference Range
Alanine	901 - 16-4723
Asparagine	56 - 62-235
Aspartic Acid	70 - 20-106
Cysteine	122 - 21-203
Cystine	22 - 32-96
γ-Aminobutyric Acid	15 - <12
Glycine	111 - 4-52
Glutamine	500 - 210-1800
Glutamic Acid	11 - 4-52
Isoleucine	10 - 3-51
Leucine	72 - 48-277

Creatinine Concentration

Creatinine	Reference Range
Creatinine	3.1-9.5 mmol/L

Amino Acid reference ranges may be specific.

The performance characteristics of all assays have been verified by Genesys Diagnostics, Inc. Unless otherwise noted with a *, assays caused by the U.S. Food and Drug Administration, assays are For Research Use Only.

Intermediary Metabolites

B-Vitamin Markers	Reference Range
α-Aminobutyric Acid	112 - 10-150
β-Amino-N-butyric Acid	33 - 24-64
β-Alphaketobutyric Acid	415 - 28-223
Cystathione	632 -
3-Methylhistidine	301 - 151-501

Urea Cycle Markers

Ammonia	Reference Range
Ammonia	8.1 - median creatinine
Citrulline	45 - 19-51
Ornithine	50 - 3-65
Urea *	150-711 - median creatinine

Glycine/Serine Metabolites

Glycine	Reference Range
Glycine	69 - 787-2,406
Serine	325 - 221-389
Homoserine	376 - 227-390
Phosphoserine	62 - 21-129
Phosphoserine	32 - 33-107
Sarcosine	47 - <127

Dietary Peptide Related Markers

Reference Range
Angiotensin (specific)
Carnosine (specific)
1-Methylhistidine
β-Nalidoxine

Markers for Urine Representativeness

Reference Range
Glutathione/Glutathione
Ammonia
Arginine/Orotic Acid

Reference Range
Urine Representativeness Index

Full Range 0 - 10

Oxidative Stress Markers

Reference Range
Urinary Furanone (mg/mmol Cr)
8-CHEO (mg/mmol Cr)

الخاتمة

أجبت في هذا الكتاب أن أوصي رسالة إلى كل المهتمين أو المعنين في موضوع التوحد ليس فقط لقلة المنشور عنه في اللغة العربية ولكن خطورته على هذا الجيل والأجيال القادمة. لقد جعلت العنوان يحتوي بريق الأمل الذي يحتاجه كل أب وأم لديهما طفل يعاني وهو يقظان في بحر من الحيرة.

الوقاية من التوحد تبدأ قبل الزواج وذلك باتباع النظم الصحية في التغذية وأسلوب العيش وتنظيف البيئة من الكيمياويات السامة في البيت وخارجها. أما الحكومات فيقع عليها عبء التأكيد من سلامة المياه والأطعمة وخلوها من المبيدات والمعادن الثقيلة وكذلك إثبات برامج لقاح آمنة كما ذكرنا.

أما العلاج فيبدأ بقناعتنا بأن لكل سبب أو عرض مسبب وراءه قد ينفرد أو يتعدد ويتطاير مع عوامل أخرى. وأن التوحد كغيره من الأمراض يعتمد على قابلية الإنسان الوراثية له ولكن دون وجود العوامل البيئية التي تصفع على الزناد فإن الطلاقة لا تطلق. فالتوحد متعدد الأوجه وهو طيف واسع لا يتشابه فيه إنسان وإن كان الجميع يستظل بمظلة واحدة وعليه فلكل فرد برنامج علاجي مخصص قد لا يناسب الآخر.

هذا من ناحية ومن ناحية أخرى يجب التعامل مع الجسم على أنه كل منكم وإن الخلل في أي جهاز منه يؤثر على الأجهزة الأخرى فالجهاز الهضمي أساس جهاز المناعة وجهاز المناعة لا يفصل عن الجهاز العصبي وتلعب الهرمونات والأنزيمات دورها في ضبط البيئة الداخلية للجسم والخلل يؤثر على الجميع.

من أهم الأجهزة التي تم إهمالها في كليات الطب الكائنات الحية الدقيقة التي تستوطن أجسامنا فقد تم فصل دراستها كانها ليست جزءاً منها مع أنها تلعب أكبر الأدوار في صحتنا ومرضنا أضعف إلى ذلك ما تم إثباته عن علاقتها في تطور مرض التوحد.

وختاماً فالله أعلم أن يكون هذا الكتاب قد حقق المهد المراد منه، وأن يكون قد أزال كثيراً من اللبس في فهم التوحد. والله من وراء القصد.

د محمد التميمي

المراجع

References

- Adams, G. B. et al.,(2007). Mercury, lead and zinc in baby teeth of children with autism vs control. J Toxicol Environ Health A. 70:1046-51.
- Agostoni, C. et al.,(2000a). free glutamine and glutamic acid increase in human milk through a three-month lactation period. J Pediatr Gastroenterol Nutr. 31(5):508-512.
- Agostoni, C. et al.,(2000b). Free amino acid content in standard infant formulas: comparison with human milk. J Am Coll Nutr. 19(4): 434-8.
- Alderberth, I. et al.,(2008). Factors influencing the establishment of the intestinal microbiota in infancy. Nestle Nutrition workshop Ser Pediatr Program. 62:13-33.
- Aman, M. G. et al.,(1989). Review of fenfluramine in the treatment of the developmental disabilities. J Am Acad Child Adolesc Psychiatry. 28:549-65.
- Amanat, A. et al.,(2011). Hyper-homocysteinemia among Omani autistic children: a case control study. Acta Biochimica Polonica. 58(4):547-551.
- Amitte,A. et al.,(2008). Epilepsy in autism is associated with intellectual disability and gender: evidence from meta analysis. Biol Psychiatry. 64(7):577-582.
- Angelidou, A. et al.,(2010). Neurotensin is increased in serum of young children with autistic disorder. J Neuroinflammation. 7:48.
- Austin, D. (2008). An epidemiological analysis of the autism as mercury poisoning hypothesis. Int J. Risk Saf Med. 20:135-14.
- Baily, A. et al.,(1995). Autism as a strongly genetic disorder: evidence from a British twin study. Psychol Med. 25(1): 63-77.
- Bakare, M.O. et al.,(2011). Association of hypomelanotic skin disorders with autism: links to possible etiologic role of vitamin D levels in autism. Hypothesis. 9(1):1-12.

- Bakir, F. et al.,(1980). Clinical and epidemiological aspects of methyl mercury poisoning. Postgraduate Medical J. 56:1-10.
- Baranaro,K. et al., (2008). The ketogenic diet: uses in epilepsy. Curr Treat Option Neurol. 10(6): 410-419.
- Baskin, D. S. et al.,(2003). Thimerosal induces DNA breaks, caspase-3 activation membrane damage and cell death in culture human neurons and fibroblasts. Toxicol Sci. 74(2): 361-368.
- Belson, M. G. et al.,(2005). Case definition for chemical poisoning. MMWR Recomm Rep. 54:1-24.
- Bernard, S. et al.,(2001). Autism a novel form of mercury poisoning. Med Hypothesis. 56(4):462-471.
- Bolte, E. R.(1998).autism and *Clostridium tetani*. Med Hypotheses. 5(2):133-144.
- Bolton, P. F. et al.,(2011). Epilepsy in autism: features and correlations. B. J. Psychiatry. 198(4):289-294.
- Bornstein, J. C. (2012). Serotonin in the gut : what does it do?. Frontiers in Neurosci. 6:1-2.
- Bough, K. and Rho, J.(2007). Anticonvulsant mechanism of the ketogenic diet. Epilepsia 48(1):43-58.
- Bradstreet, J. and Kartzelin, J.(2001). Biological interventions in the treatment of autism and PDD. In, Rimland, B. (ed) DAN! Fall 2001 conference San Diago, CA.
- Bradstreet, J. J. et al.,(2010). Biomarkers guided intervention of clinically relevant conditions associated with autism spectrum disorders and attention deficit hyperactivity disorders. Alternative Med Rev. 15(1):15-32.
- Branch, D.R. et al., (2009). Gender selective toxicity of thimerosal. Exp Toxicol Pathol. 61:133-136.
- Cai, Z. et al., (2011). Oxidative stress and β -amyloid protein. Neuro Molecular Med. 13(4): 233.
- Cannell, J. J.(2008). Autism and vitamin D. Med Hypothesis. 70(4):750-759.

- Castagliuolo, I. et al., (1996). A neurotensin antagonist, SR 48692, inhibits colonic receptors to immobilization stress in rats. Proc Natl Acad Sci USA. 93:12611-15.
- Chapman J. and Wills J., 2013. Guts, bugs and Treatment one family's journey with Autism.
- Clarkson, T. W. et al.,(1985). Reproductive and developmental toxicity of metals. Scand J Work Environ Health. 11:145-154.
- Coehler, L. E. et al.,(2008). *Campylobacter jejuni* infection increase anxiety-like behavior in the hole board: possible anatomical substrates for. Brain Beh Immun. 22:354-366.
- Comi, A. M. et al.,(1999). Familial clustering of autoimmune disorders and evaluation of medical risk factors in autism. J Child Neurol. 14(6): 388-94.
- Cook, E. H.(1990). Autism: review of neurochemical investigation. Synapse. 6:292-308.
- Cryan, J. F. and Slattery, D. A. (2010). GABA receptors and depression: Current status. Adv Pharmacol. 58:427-451.
- Cuzzolin, E. et al.,(2003). Patterns and perception of complementary/alternative medicine among paediatricians and patients' mothers: a review of the literature. Eur J Pediatr. 162:820.
- Daly, E. et al. (2010). Effect of acute tryptophan depletion on neural processing of facial expressions of emotion in humans. Psychopharmacology 210(4): 499-410.
- Davidson, P. W. et al.,(2004). Mercury exposure and child development
- Dawoud and Wagner, 2007
- Desbonnet, L. et al.,(2008). The probiotics *Bifidobacteria infantis*: an assessment of potential antidepressant properties in the rat. J Psychiat. Res. 43:164-174.
- Ding, M. et al.,(2010). Amino acid composition of lactating mothers' milk and confinement diet in rural North China. Asia Pac J Clin Nutr. 19(3):344-9.

- El-Ansary, A. et al.,(2012). **Etiology of autistic features: the persisting neurotoxic effects of propionic acid.** J Neuroinflammation. 9:74.
- El-Ansary, A. K. et al.,(2011). **Plasma fatty acids as diagnostic markers in autistic patients from Saudi Arabia.** Lipids Health Dis. 10:62.
- Esch, B. E. And Carr, J. E. (2004). **Secretin as a treatment for autism: a review of the evidence.** J Autism Dev Disord. 34 (5):543-56.
- Eto, K. (2000). Minamata disease. **Neuropathology.** 20 Suppl: 14-19.
- Evangelou, A. et al., (2003). **Application of a ketogenic diet in children with autistic behavior, pilot study.** J Child Neurol. 18 (2): 113-118.
- Evers, B. M. et al.,(1994). **Characterization of functional neuropeptides receptors on human lymphocytes.** Surgery. 116: 134-139.
- Eyles, D. et al.,(2010). **Vitamin D and brain development.** Neuroscience. 3(118): 641-653.
- Fatemi, S. H. et al.,(2002). **Glutamic acid decarboxylase 63 and 67 kDa proteins are reduced in autistic.** Biol Psychiatry. 52:803-810.
- Fatemi, S. H. et al.,(2009). **GABA_A receptor down regulation in brains of subjects with autism.** J Autism Dev Disord. 39 (2):223-230.
- Fatemi, S.H.(2008). **The hyperglutamatergic hypotheses of autism.** Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry. 32:911-913.
- Faus, O. et al.,(1984). **Free amino acid content of human milk in Spain.** An Esp Pediatr. 21(6):557-63.
- Fido, A. and Al-Saad, S. (2005). **Toxic trace elements in the hair of children with autism.** Autism. 9:290-298.

- Finegold, S. et al.,(2002). **Gastrointestinal microflora studies in late onset autism.** Clin Infect Dis. 35(suppl):S6-16.
- Finegold, S. et al.,(2010). **Pyrosequencing study of fecal microflora of autistic and control children.** Anaerobes. 16:444-453.
- Folstien, S. and Rutter, M.(1977). **Genetic influence and infantile autism.** Nature. 265: 726-728.
- Frye, R. E. et al., (2011). **Traditional and non-traditional treatment for autism spectrum disorders with seizures: an on line survey.** BMC Pediatrics. 11:37.
- Gannage, Y.M. et al.,(2000). **Hypovitaminosis D in a sunny country: relation to life style and bone markers.** J Bone Miner Res. 15:1856-1862.
- Geier D.A. and Geier,MR (2007). **A prospective assessment of androgen levelsin patients with autistic spectrum disorders: biochemical undepinnings and suggested therapies.** Neuro Endocrinol Lett. 28:565-573.
- Geier, D. A. et al.,(2007). **Review of thimerosal (Methiolate) and its ethyl mercury breakdown product: specific historical considerations regarding safety and effectiveness.** J Toxicol Environ Health B Crit Rev. 10:575-596.
- Geier, D. A. et al.,(2008). **A comprehensive review of mercury provoked autism.** Indian J Med Res. 128:383-411.
- Geier, D. A. et al.,(2010). **The biological basis of autism spectrum disorders, understanding causation and treatment by clinical geneticists.** Acta Neurobiol Exp. 70: 209-226.
- Ghazizadeh, A.(2010). **Targeting neuropeptides as a potential novel approach for treatment of autism.** J Neuroinflammation. 7:58.
- Ghannam, N. N. et al.,(1999). **Bone mineral density of the spine and femur in healthy Saudi females: relation to Vitamin D status, pregnancy and lactation.** Calcif Tissue Int. 65:23-8.
- Gillies, D. et al.,(2012). **Polyunsaturated fatty acids(PUFA) for attention deficit hyperactivity disorder (ADHD) in children and adolescent.** Cochrane Database Sys Rev. 11(7): CD007986.

- Grandjean, P. et al., (1998). Cognitive performance of children prenatally exposed to “safe” levels of methylmercury. Environ Res. 77:165-172.
- Gregory, I. (1956). Mental disorders associated with thyroid dysfunction. Can Med Assoc J. 75(6):489-92.
- Haley, B.E. (2005). Mercury Toxicity: genetic susceptibility and synergistic effects. Med Ver. 2:535-542.
- Hall, J. C. et al.,(1996). Glutamine. Br J Surg. 83(3): 305-312.
- Hamazaki, T. et al.,(1996). The effect of docosahexaenoic acid on aggression in young adults. A placebo-controlled double blind study. J Clin Invest. 97:1129-1133.
- Hardy, P. M. and Hardy, S. M.(2002). Omega-3 fatty acids in the pathophysiology and treatment of autism. In, Rimland, B.(ed). DAN! Spring 2002 conference San Diago, CA.
- Hartman, A. et al., (2007). The neuropharmacology of the ketogenic diet. Pediatr Neurol. 36(5): 281-292.
- Havarinisab, S. et al., (2005). Immunosuppressive and autoimmune effect of thimerosal in mice. Toxicol Appl Pharmacol. 204(2):109-121
- Heijtz, R. D. et al.,(2011). Normal gut microbiota modulates. PNAS. 108(7):3047-3052.
- Henry, R. W. et al.,(1975). Secretin a new role for an old hormone. Lancet. 2;2(7927): 202-203.
- Holford P.(2007). Optimum nutrition for the mind. Published by Piatkus Books, UK.
- Hollick, M. and Chen, T.(2008). Vitamin D deficiency: a world wide problem with health consequences. Am Clin Nutr. 87(suppl): 1080S-6S.
- Hollick, M. F. et al.,(1980). Photosynthesis of vitamin D3 in human skin and its physiological consequences. Science. 210:203-205.

- Hollis, B. W. and Wagner, S.(2004). **Assessment of dietary vitamin D requirements during pregnancy and lactation.** Am J Clin Nutr. 79: 717-726.
- Hollo, A. et al.,(2012). **Correction of vitamin D deficiency imposes seizure control in epilepsy:** a pilot study. Epilepsy Behav. 24 (1):131-3.
- Holmes, A. et al.,(2003). **Reduced levels of mercury in first baby hair cuts of autistic children.** Intr J Toxicol. 22:277-285.
- Hornig M. et al., (2004). **Neurotoxic effects of postnatal thimerosal are mouse strain dependent,** Mol Psychiatry. 9(9):833-845.
- Horvath, K. et al.,(1998). **Improved social and language skills after secretin administration in patients with autism spectrum disorders.** J Assoc Acad Minor Phys. 9(1):9-15.
- Horvath, K. et al.,(2000). **Secretin treatment for autism.** N Engl J Med. 342: 1216-1218.
- Hughes, V. C. et al.,(1982). **The prevalence of thyroid dysfunction in mentally handicapped in-patients.** J Ment Defic Res. Pt 2, Pp 115-120.
- Humble, M. B. (2010). **Vitamin D, light and mental health.** J Photochem Photobiol B. 2(101): 142-149.
- Hyland, N. P. and Cryan, J. F.(2010). **A gut feeling about GABA: focus on GABAb receptors.** Frontiers in Pharmacology. 1(124):1-19.
- Islam, M. Z. et al., (2006). **Hypovitaminosis D is common in both veiled and non-veiled Bangladeshi women.** Asia Pac J Clin Nutr. 15:81-87.
- James, J. S. et al.,(2004). **Metabolic biomarkers of increased oxidative stress and impaired methylation capacity in children with autism.** Am J Clin Nutr. 80: 1611-1617.
- James, S. et al.,(2011). **Omega-3 fatty acid supplementation for autism spectrum disorder (ASD).** Cochrane Database Sys Rev. 9(11): CD007992.

- Jepson B. and Johnson J. (2007). **Changing the course of autism.** First Sentient Publication, USA.
- Jochum,F. et al.,(2006). **Total glutamine content in human milk is not influenced by gestational age.** Acta Paediatric. 95(8): 985-90.
- Johanson, S. and Melhus, H.(2001). **Vitamin A antagonizes calcium response to vitamin D in man.** J Bone Miner Res. 16(10):1899-905.
- Johnson, M. et al.,(2009). **Omega-3/omega-6 fatty acids for attention deficit hyperactivity disorder:** a randomized placebo-controlled trial in children and adolescents. J Atten Dis. 12 (5):394-401.
- Jordan, R (1999). **The biological bases of autism,** In **Autistic spectrum disorders:** An introductory handbook for practitioners. Pp 49, David Fulton Publishers Ltd, London, UK.
- Kelleher,S. et al., (2011). **Zinc in specialized secretory tissues:** roles in pancrese, prostate and mammary gland. Advance in Nutrition 2: 101-111.
- Kemmil, S. R. (2002). **Vaccine adverse events: separating myth from reality.** Am Fam Physician. 66: 2113-20.
- Kern, J. K. et al.,(2004). **The effectiveness of secretin in management of autism.** Exper Opin Pharmacother. 5 (2): 379-387.
- Khan, A. A. (1970). **Thyroid disfunction.** Br Med J. 4(5733):495.
- Kidd, P. M. (2007). **Omega-3 DHA and EPA for cognition, behavior and mood:** clinical findings and structured-functional synergies with cell membrane phospholipids. Alternative Med Rev. 12(3): 207-227.
- Kim,H.(2011). **Glutamine as an immunonutrient.** Yonsei Med J. 52(6):892-897.
- Knapp, M. et al.,(2009). **Economic cost of autism in the UK.** Autism. 13:317-336.
- Kocovska, E. et al.,(2012). **Vitamin D and autism:** clinical review. Res Dev Disabil. 33(5):1541-1550.

- Korol, D. L. et al.,(1998). Glucose, memory and aging. Am J Clin Nutr. 67(4): 764S-771S.
- Kuhbacher, T. et al.,(2006). Bacterial and fungal microbiota in relation to probiotic therapy (VSL#3) in pouchitis. Gut. 55:833-841.
- Lamberg-A, C. J. et al., (2001). Vitamin D deficiency and bone health in healthy adult in Finland: could this be a concern in other part of Europe? J Bone Miner Res. 16:2066-2073.
- Lee, y. y. and Chua, A. S.(2011). Influence of gut microbes on the brain-gut axis. J Neurogastrointestinal Motil. 17(4):2093-2095.
- Levy, S. E. and Hyman, S. L. (2008). Complementary and alternative treatments for children with autism spectrum disorders. Child Adolesc Psychiatr Clin N AM. 17(4):803.
- Li, W. et al.,(2009). Memory and learning behavior in mice is temporally associated with diet-induced alterations in gut bacteria. Physiol Behav. 96: 557-567.
- Lonnerdal, B. (1986). Effects of maternal dietary intake on human milk composition. J Nutr. 16(4): 499-513.
- Mackay-S, A. et al., (2004). Schizophrenic, vitamin D and brain development. Int Rev Neurobiol. 59:351-80.
- Maguid, N. A. et al.,(2008). Role of polyunsaturated fatty acids in the management of Egyptian children with autism. Clin Biochem. 41(13): 1044-1048.
- Makani, S. et al.,(2002). Biochemical and molecules basis of thimerosal induced apoptosis in T-cells: a major role of mitochondrial pathway. Genes Immun. 3(5): 270-8.
- Manso, H. E. et al.,(2012). Glutamine and glutamate supplementation raise milk glutamine concentration in lactating gilts. J Animal Biotech. 3(1):2.
- Marsh, E. et al., (2006). The outcomes of children with intractable seizure. Epilepsia, 47(2): 425-430.

- Marzoni, P. et al.,(2006). **Oral supplementation with Lactobacillus rhamnosus prevents enteric colonization by Candida species in preterm neonates: A randomized study.** Clin Infect Dis. 42:1735-1742.
- McBride N.C- (2010). **Gut and Psychology syndrome.** Medinform Publishing, Cambridge, UK.
- McCandless, J. (2009). **Children with starving brains: A medical treatment guide for autism spectrum disorder.** Bramble Books, USA.
- McDougle, C. J. et al.,(1996). **Effect of tryptophan depletion in drug-free adults with autistic disorder.** Arch Gen Psychiatry. 53(11):993-1000.
- McFabe, D. F. et al.,(2007). **Neurobiological effects of intraventricular propionic acid in rats.** Behav Brain Res. 176:144-69.
- McFarland, L.V. et al.,(1994). **A randomized placebo-controlled trial of S. boulardii in combination of standard antibiotics for Clostridium difficile disease.** JAMA. 271:1913-1918.
- McNally, M. and Hartman, A. (2012). **Keton bodies in epilepsy.** J Neurochemistry. 10:1111-1119.
- McQueen, J. M. et al.,(2002). **Secretin for the treatment of autism.** Ann Pharmacotherapy. 36(2): 305-311.
- Mehrorta, P. et al., (2010). **Hypovitaminosis D and hypocalcemic seizure in infancy.** Indian Pediatric. 47(7):581-6.
- Meikle, A. et al.,(2004). **The impact of glucose ingestion and gluco-regulatory control on cognitive performance: a comparison of younger and middle aged adults.** Hum Psychopharmacology. 19(8):523-35.
- Michael, H. et al., (2010). **Supplementation of polyunsaturated fatty acids, magnesium and zinc in children seeking medical advice for attention deficit /hyperactivity problems- an observational cohort study.** Lipids Health Dis. 9:105.

- Minderaa, R. B. et al.,(1989) **Neurochemical study of dopamine functioning in autistic and normal subjects.** J Am Acad Child Adolesc Psychiatry 28:190-194
- Minervini, F. et al.,(2009). **Fermented goats milk produced with selected multiple starter as potentially functional food.** Food Microbiol. 26:559-564.
- Molloy, C. A. et al.,(2006). **Familial autoimmune thyroid disease as a risk factor for regression in children with autism spectrum disorders: a CPEA study.** J Autism Dev Disord. 36(3): 317-24.
- Molloy, C. A. et al.,(2010). **Plasma 25(OH) D concentration in children with autism spectrum disorder.** Dev Med Child Neurol. 52(10): 969-71.
- Mostafa, G. A. et al., (2012). **Reduced serum concentration of 25-hydroxy vitamin D in children with autism: relation to autoimmunity.** J Neuroinflammation. 9:201.
- Motoki, T. et al.,(2011). **Glutamine depletion induces murine neonatal melena with increased apoptosis of intestinal epithelium.** World J Gastroenterology. 17(6): 717-726.
- Muhle,R. et al., (2004). **The genetics of autism.** Pediatric. 113(5):472-486.
- Munoz-Yunta,J. A. et al., (2003). **Clinical features of epilepsy in autism spectrum disorder.** Rev Neurol 36 suppl 1: S61-7.
- Mutkus, L. et al., (2005). **In vitro uptake of glutamate in GLAST-and GLT-1-transferred mutant CHO-K1 cells is inhibited by the ethylmercury-containing preservative thimerosal.** Biol Trace Elem Res 105(1-3):71-86.
- Naffah-Mazzacoratti, et al.,(1993). **Serum serotonin levels of normal and autistic children.** Braz J Med Biol Res. 26 (3):309-317.
- Nakamura, K. et al., (2001). **Low serum concentration of 25 hydroxy vitamin D in young adult Japanese women: a cross sectional study.** Nutrition. 17: 921-5.

- Palmer, R. F. et al.,(2006). **Environmental mercury release, special education rates and autism disorder: an ecological study of Texas.** Health Place. 12:203-209.
- Park, K. et al.,(2005). **Expression of rice glutamate decarboxylase in *Bifidobacterium longum* enhances gamma-amino butyric acid production.** Biotechnol Lett. 27:1681-1684.
- Parker, S. K. et al.,(2004). **Thimerosal containing vaccines and autistic spectrum disorders: a critical review of published original data.** Pediatrics. 114:793-804.
- Parracho, H. et al.,(2005). **Differences between the gut microflora of children with autistic spectrum disorders and that of healthy children.** J Med Microbiol. 54:897-91.
- Phillips, M. L. (2009).**Gut reaction: environmental effects on the human microflora.** Environ. Heal. Persp. 117(5):199-205.
- Pulsifer, M. B. et al., (2007). **Effects of ketogenic diet on development and behavior: preliminary report of prospective study.** Developmental Med and Child Neurol. 43(5): 301-306.
- Ramirez, I. et al.,(2001). **Amino acid intake during lactation and amino acids of plasma and human milk.** Adv Exp Med Biol. 501: 415-21.
- Ramos, P. S. et al.,(2012). **Immune function genes CD 99L2, JARID2 and TPO show association with autism spectrum disorder.** Mol Autism. 3:4.
- Riby, L.M. et al.,(2011). **Preliminary evidence that glucose ingestion facilitates prospective memory performance.** Nutr Res. 31(5): 370-377.
- Richardson A. (2006). **They are what you feed them.** Harper Thorsons, UK.
- Richardson, A. J. and Montgomery, P. (2012). **The oxford-Durham study: A randomised, controlled trial of dietary supplementation with fatty acids in children with developmental coordination disorder.** Pediatrics. 15 (5):1360-1366.

- Robert, W. and Hartford, M. (2002). **Immunization and children at risk for autism.** Paediatric Child Health. 7(9):623-632.
- Rohde, C. M. et al., (1999). **Vitamin A antagonizes the action of Vitamin D in rats.** J Nutr. 12(12): 2246-50.
- Rossingol, D. A. and Frye, R. E.(2012). **A review of research trends in physiological abnormalities in autism spectrum disorders.** Mol Psychiatry. 17(4):389-401.
- Sadjel-S, E. M. et al.,(2008). **Oxidative stress in autism: evaluated cerebellar 3-nitotyrosin levels.** Am J Biochem Biotechnol. 4:73-84.
- Sakurai, T. et al.,(2010). **S1C 25 a 12 disrubtion alters myelination and neurofilamentes: a model for a hypomyelination syndrome.** Biol Psychiatry. 67(9): 887-894.
- Salame, M. M. and El-Sakka, A. S. (2010). **Hypocalcemic seizures in breast fed infants with rickets secondary to sever maternal vitamin D deficiency.** Pak J Biol Sci. 13(9): 437-42.
- Schaaf, M. J. et al.,(1993). **Corticosterone effects on BDNF mRNA expressions in rat hippocampus during morris water maze training.** Stress. 3:173-183.
- Serajee, F. J. et al.,(2003). **The metabotropic glutamate receptor 8 gene at 7q31: partial duplication and possible association with autism.** J Med Genet. 40:1-6.
- Shaw, W. (2008). **Biological treatment for autism and PDD.** Published by Great Plain laboratory, USA.
- Shimmura, C. et al.,(2011). **Alteration of plasma glutamate and glutamine levels in children with high functioning autism.** PLoS ONE 6(10): e25340.
- Shingo, A.S. et al., (2012). **Cognitive decline in STZ-3V rats is largely due to dysfunctional insulin signaling through the dentate gyrus.** Beh. Brain Res. 24:3.
- Sing, P. et al.,(2004). **Free glutamic acid content of milk in indian mothers.** Indian J Physiolopharmacol. 48(3):365-369.

- Slattery, D. A. et al.,(2005). GABA_B receptor antagonist-mediated antidepressant-like behavior is serotonin-dependant. *The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics.* 321: 290-296.
- Soadi, H. F. et al., (2006). Predictors and relationships of serum 25 hydroxy vitamin D concentration with bone turnover markers, bone minerals density and vitamin D receptor genotype in Emirati women. *39(5):1136-1143.*
- Song, E. et al.,(2004). Real-time PCR Quantitation of clostridia in feces of autistic children. *Appl Environ Microbiol.* 70: 6459-6465.
- Stout, R. W. et al.,(1976). Triglyceride metabolism in acute starvation: the role of secretin and glycogen. *Eur J Clin Invest.* 31;6(2):179-185.
- Strickland E. (2009). **Eating for Autism**, The 10-Step Nutrition Plan to Help Treat Your Child's Autism, Asperger's, or ADHD, Da Capo Lifelong Books, USA.
- Sugihara, T. et al., (2012). Endogenous secretory receptor for advanced glycation end products inhibits amyloid- β 1-42 uptake into mouse brain. *J Alzheimer's Dis.* 1,28(3):789-720.
- Sullivan, R. et al.,(2006). The international society for developmental psychobiology annual meeting. *Dev Psychobiology.* 48:583-602.
- Surawicz, C.M. et al.,(2000). The search for a better treatment for recurrent *Clostridium difficile* disease: use of high dose vancomycin combined with *S. boulardii*. *Clin. Infect. Dis.* 31:1012-1017.
- Sweeten, T. L. et al., (2003). Increased prevalence of familial autoimmunity in probands with pervasive developmental disorders. *Pediatrics.* 112(5): e420.
- Todd, R. D. and Ciaranello, R. D.(1985). Demonstration of inter- and intra species differences in serotonin binding sites by antibodies from an autistic child. *Proc Natl Acad Sci USA.* 82:612-6.

- Tordjman, S. et al., (1997). **Androgenic activity in autism.** Am J. Psychiatry. 154:1626-1627.
- Trottier, G. et al.,(1999). **Etiology of infantile autism: a review of recent advances in genetic and neurobiological research.** J Psychiatry Neurosci 24:103-115
- **US Environmental Protection Agency report to congress on indoor air quality,** volume 11: assessment and control of indoor air pollution. Report No. EPA 400-1-89-001C. Washington DC: EPA 1989.
- Van Der Hulst, R. R. et al.,(1996). **Glutamine: an essential amino acid for the gut.** Nutrition. 12(S11-S12): 78-81.
- Vancassel, S. et al.,(2001). **Plasma fatty acid levels in autistic children.** Prostaglandins Leukot. Essent Fatty Acids. 65:1-7.
- Ventora, A. et al.,(2012). **Infant regulation of intake:** the effect of free glutamate content in infant formulas. Am J Clin Nutr. 95(4): 875-881.
- Vermeulen, M. A. et al.,(2011). **Glutamate reduces experimental intestinal hyperpermeability and facilitates glutamine support of gut integrity.** World J Gastroenterology. 17(12): 1569-1573.
- Verna, E. C. and Lucak, S.(2010). **Use of probiotics in gastrointestinal disorders: what to recommend?** Ther Adv Gastroenterology. 3(5):307-319.
- Vivier, A. N. et al., (2011). **Serotonergic contribution to boys behavioural regulation.** PLoS ONE 6:e20304-20313.
- Wallace, T. C. et al.,(2011). **Human gut microbiota and its relationship to health and disease.** Nutr Rev. 69(7):392-403.
- Waly, M. et al., (2004). **Activation of methionine synthase by insulin-like growth factor- I and dopamine: a target for neurodevelopmental toxins and thimerosal.** Mol Psychiatry. 9(4):359-370
- Weiroriska, J. M. et al., (2010). **Metabotropic glutamate receptor 4 novel agonist LSP 1-2111 with anxiolytic but not antidepressant-like activity, mediated by serotonergic and GABAergic systems.** Neuropharmacology. 59(7-8):627-634.

- Windham, G. C. et al.,(2006). **Autism spectrum disorders in relation to distribution of hazardous air pollutants in the San Francisco Bay area.** Environ Health prospect. 114:1433-44.
- Wong, H. H. and Smith, R. G.(2006). **Patterns of complementary and alternative medical therapy use in children diagnosed with autism spectrum disorders.** J Autism Dev Disord. 36:901.
- Wurtman, R. J. et al.,(1986). **Carbohydrate craving obesity and brain serotonin. Appetite.** 7; Suppl:99-103.
- Xu, F. et al., (2002). **Regulatory effects of divalent metal cations on human cytosolic sulfotransferease.** J Biochem. 132:457-462.
- Zwolinska-W,M. et al., (2006). **Are probiotics effective in the treatment of fungal colonization of the gastrointestinal tract?** Experimental and clinical studies. J Physio Pharmacol. 57(suppl):35-49.

المؤلف في سطور

* الدكتور محمد عبد الخفيف محمود التميمي

* من مواليد مدينة الزرقاء في الأردن. درس و تخرج من كلية الزراعة الجامعية الأردنية لدرجتي البكالوريوس في عام 1992 والماجستير في عام 1998 انتقل الى بريطانيا عام 2000 لدراسة الدكتوراه في مجال التغذية الحيوانية. كان وما زال مهتماً في الأغذية الوظيفية وتطبيقاتها على شرائح مختلفة من المرضى لذلك عمل في مجال التوحد منذ العام 2003 وأصبح مدرباً في هذا المجال وطبق العديد من البرامج العلاجية على الأطفال بها فيها البرامج السلوكية.

* لديه دبلوم في الرعاية الصحية والاجتماعية.

* دبلوم في إدارة وقيادة الفريق.

* دبلوم في التغذية العلاجية.

* وشهادة تدريب في مجال التوحد.

* عمل في عيادة في لندن متخصصة بعلاج الأطفال المصابين بالتوحد قبل أن ينتقل للعمل في جامعة النجاح عام 2013 قسم التغذية والتصنيع الغذائي.

* له ثلاثة أبحاث منشورة وكتاب خت الطبع عن الأغذية الوظيفية.

* عضو جمعية معالجة التوحد البريطانية.

* للمهتمين يمكن المراسلة على البريد الإلكتروني: mohtamtamimi@yahoo.com

Biblioteca Alexandrina



1241688



9789957334086

عمّان - شارع الجامعة الأردنية

مُفَابِلْ كَالِيْتَهُ الزَّرَاعَه

تلفاكس : 00962 6 533 7798

ص.ب. 1527 عمان 11953 الأردن

E-mail: info@alwaraq-pub.com

E-mail: halwaraq@hotmail.com



www.alwaraq-pub.com