

الكتاب الثالث

3



مُهَاجِّة
اضطرابات
في مرحلة البلوغ
منتدى إقرا الشعافى
الدكتور مصطفى محمد شوا
WWW.IQRA.AHLMONTADA.COM

معالجة اضطرابات النمو في مرحلة البلوغ

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

سلسلة أمراض الغدد الصم
والداء السكري والاستقلاب
الكتاب الثالث

معالجة اضطرابات النمو في مرحلة البلوغ

إعداد
الدكتور مصطفى محمد شوا
أخصائي أمراض الغدد الصم و الداء السكري
عضو الجمعية الفرنسية لأطباء الغدد الصم و الداء السكري

**حقوق الطبع محفوظة للمؤلف
2005**



الدكتور مصطفى محمد شوا
أخصائي أمراض الغدد الصماء والداء السكري
عضو الجمعية الفرنسية لاطباء الغدد الصماء والداء السكري

فاكس 00963 21 2271005

سورية - حلب - هاتف 00963 21 2279696

**www.dr-chawa.com
E-mail: mchawa@scs-net.org**

مقدمة

إن من أجمل اللحظات التي يعيشها المرء تلك التي يحقق فيها أحلامه وأمنيه.

ومن هنا كانت فكرة سلسلة أمراض الفدد الصم والماء السكري إحدى الأمنيات التي فرضتها علينا التطورات المتسارعة في عالم الطب وكذلك فقر المكتبة العربية بالكتب والمراجع التي تبحث في هذا التخصص من الطب وحاجتنا الماسة لتابعة مئات الأبحاث التي تصدر سنويأً من مختلف مراكز الأبحاث العالمية.

و قبل ذلك كله ما يحتمه علينا واجبنا الإنساني تجاه وطننا العربي ومرضانا ولكي لا نختلف عن ركب الحضارة فإن أقل ما يمكن أن نقدمه هو شمعة صغيرة نضيئها في دروبنا عسى أن نقتدي بأسلافنا الذين صنعوا الحضارة واستعانوا بالترجمة والتعريب ليتحققوا بالحضارات التي عاصروها فسبقوها في ذلك الحين.

اسأل الله التوفيق والسداد

د. مصطفى محمد شوا

الفصل الأول

البلوغ والنمو

مراحل البلوغ ومراحل النمو في فترة البلوغ:

البلوغ: هو فترة الانتقال من حالة الطفولة إلى حالة النضج، ويظهر البلوغ سريرياً بتطور الصفات الجنسية وتزايد سرعة النمو الطولي، ويزودي إلى اكتساب البالغ الوظيفة التناسلية.

I - مراحل تفعيل البلوغ:

- إن الحدث الذي يزودي إلى بدء البلوغ غير مفهوم بشكل جيد.
- في الحقيقة، فإن بدء البلوغ يلي تفعيل أو إزالة تثبيط المهد (الوطاء) للنخامي (جدول 1-1) مما يؤودي إلى تحريض النخامي الأمامية والأقناط ومن ثم النسخ الهدفية المحيطية، وترتبط هذه المراحل فيما بينها بالتلقيح المراجع.
- يفرز الوطاء هرمون (gonadotropin hormone-releasing hormone) GnRH، أي الهرمون المطلق للهرمون الموجه للأقناط أو ما يسمى LRF أو LHRH، بشكل نبضات ويدو أن النواة الخديبة في المهد (الوطاء) noyau arqué hypothalamique هي المنطقة التي تُحدث ذروة GnRH.
- تؤدي زيادة GnRH إلى إفراز الموجهات الفنديّة (LH: الهرمون الملوطن leutinizing hormone FSH) من قبل النخامي الأمامي، وتؤدي أيضاً إلى تغيير إيقاع نبضات هذه الموجهات الفنديّة.
- تتوافق بداية البلوغ مع بدء تضخيم نبضات الموجهات الفنديّة وخاصة LH.

- تزداد حدة ذروة نيصات LH تدريجياً في هذه الفترة، ويحدث تغير على استجابة موجهات الأقنان لاختبار GnRH مع سيطرة لصا LH نسبة إلى FSH.
- تعتبر النسبة ذروة LH/ذروة FSH مؤشراً جيداً لمستوى تفعيل المخور الوظائي - النخامي، وتدل القيم الأعلى من 66% عند الفتاة 2/3 عند الفتى أن الجسم يمر بمرحلة البلوغ.
- يؤدي الإفراز المتزايد من LH إلى غياب الأقنان حيث إن زيادة FSH عند الفتى تؤدي إلى بدء تطور الأنابيب الملوية، بينما تؤدي زيادة LH إلى تحريض خلايا Leydig و إلى ارتفاع مستوى التستوسترون، وبالتالي تهدى الأقنان إفرازها من الهرمونات الجنسية: إفراز التستوسترون من الخصي عند الفتى وإنزاز الاستراديول ثم البروجسترون من المبايض لدى الفتاة، وتدعى هذه العملية gonadarche.

جدول 1.1 مراحل تفعيل البلوغ

1- Gonadarche بده البلوغ القندي

الهرمون	العضو
↑ GnRH أو LHRH ou LRF	الوطاء
↑ LH و FSH (pic LH > pic FSH)	النخامي الأمامي
↑ Testosteadiol > 0.5 ng/m/	تطور الأقنان
Ou ↑ oestradiol > 20 pg/m/	تطور الصفات الجنسية + تسارع نمو الجسم

2- Adrénarche تساهم هرمونات قشر الكظر في الشعرانية الجنسية

- يتدخل قشر الكظر في تطور الشعرانية الجنسية بزيادة إفرازه من الدي هيدرو إيببي اندرостرون dé-Hydroépiandrostérone (DHA) وهي تبدأ قبل gonadarche (بدء البلوغ القندي)، أي حوالي عمر 8 سنوات لدى الفتاة وفي عمر 10 سنوات لدى الفتى وتحتمل أن التحكم بإفراز DHA يتم بواسطة عامل مركري مختلف عن LH و FSH (الكورتيكوتروفين ACTH = Corticotrophine) وهو هرمون تفرزه النخامي الأمامي ويحرّض على إفراز الكورتيزول.

التغيرات الهرمونية التي تحدث أثناء البلوغ هي:

- تغير في استجابة موجهات الأقاد لـ LHRH مع ظهور ذروة LH أعلى من ذروة FSH.
- زيادة التركيز البلازمي للتسوسترون عند الفتى (حيث يزداد من 0.05 إلى أكثر من 0.5 نانوغرام/مل لتصل في سن الرشد إلى 5-10 نانوغرام/مل ويزداد الاستراديل إلى أكثر من 20 بيكوغرام/مل ثم البروجسترون في الفترة اللوتينية عند الفتاة).
- يُقْوِم البلوغ الطبيعي سريرياً، ولا حاجة إلى إجراء المعايرات الحيوية إلا في الحالات المرضية.

II - تطور الخصائص الجنسية:

- تظهر الخصائص الجنسية في 95% من الحالات بين عمر 8 و13 سنة (وسطياً 11.5 سنة) لدى الفتاة، وبين عمر 9 إلى 14 سنة (12.5 سنة وسطياً) عند الفتى. ويتميز البلوغ المبكر Puberté précoce بتطور الخصائص الجنسية قبل عمر 8 سنوات عند الفتاة وعمر 9-10 سنوات لدى الفتى بينما يتميز تأخر البلوغ بعدم تطور الخصائص الجنسية حتى عمر 13 سنة لدى الفتاة وعمر 14 سنة لدى الفتى.
- لقد أثبتت أن عمر بدء البلوغ يتافق مع تقدم الأجيال حيث يتناقص عمر حصول الدورة الأولى لدى الفتاة بمعدل 3 أيام كل 10 سنوات.
- نلاحظ في الجدولين [1.2] و[1.3] تصنيف تطور الخصائص الجنسية الثانوية من 1 إلى 5 وفق تصنيف Marshall and Tanner. تثل الخطوة 1 (stade 1) المرحلة قبل البلوغ والمراحلة 5 التطور الكامل للبلوغ.
- يتغير العمر الذي يحدث فيه البلوغ من طفل إلى آخر ولكن لا يتغير ترتيب ظهور الصفات الجنسية الثانوية بشكل عام.
- إن الإشارة الأولى لبدء البلوغ عند الفتاة هي غزو برعم ثديي bourgeon mammaire غالباً يكون من جهة واحدة في البداية) يترافق أو يكون متبعاً بظهور شعر في منطقة العانة، أما بالنسبة لشعر الإبط فيبدأ بالظهور بعد سنة إلى سنة ونصف.
- إن الفترة الوسطية التي تفصل بين بداية ظهور الأنثاء وحصول الدورة الطمثية الأولى هي 2.2 سنة. وهذه الدورات لا تصبح منتظمة إلا بعد سنة إلى سنتين، علماً أن الدورات الأولى هي غير إباضية. anovulatoire.

الجدول 1.2: مراحل تطور البلوغ عند الفتاة

المرحلة	تطور الأنداء	العمر الوسطي (سن)	نمو شعر العانة	العمر الوسطي (سن)	العمر الوسطي (سن)
1	غير ظاهر		لا يوجد		
2	ظهور برمم الثدي وزيادة حجم اللعوة areole (الهالة السوداء المحيطة بحلمة الثدي)	11	ظهور بعض الشعر على الشفرين الكبئرين	11	
3	النسيج الثديي أكبر من حدود اللعوة	12	امتداد الشعر نحو العانة		
4	اللعوة بارزة نسبياً إلى النسيج المحيط بها	13	الشعرانية غير منظورة بعد شكل كامل	13	
5	نمو كامل للأنداء	15	شعرانية تامة عند البالغة		

جدول 1.3 مراحل تطور البلوغ عند الفتى

المرحلة	تطور الأعضاء الجنسية	العمر الوسطي (سن)	الشعر في منطقة العانة	العمر الوسطي (سن)	العمر الوسطي (سن)
1	خصي وقضيب طفل		لا يوجد		
2	يبدأ حجم الخصيتين والصفن بال زيادة	12	ظهور بعض الشعر على كيس الصفن	13	
3	بداية الزيادة في حجم القضيب	13	امتداد الشعر باتجاه العانة		
4	تستمر الزيادة في حجم الخصيتين والقضيب	14	شعرانية شبه مكتملة	14.5	
5	نمو كامل عند البالغ (طول 4.5cm) الخصية	15	شعرانية فتى ناضج	15	

- إن الإشارة الأولى التي تدل على حدوث البلوغ عند الفتى هي زيادة حجم الخصيتين. وهذه الزيادة تدل على تطور الأنابيب المنوية **tubes séminin férés**.
- تقيس الخصيتين قبل البلوغ حوالي $2 \times 2 \text{ cm}$ ويشير قياس الخصيتين الذي يزيد على $2 \times 3 \text{ cm}$ إلى تفعيل المخور (الوطاني - النخامي - الخصوي)
- يسمم التستوسترون بالاشتراك مع هرمونات قشر الكظر في تطور الشعرانة الجنسية، ويؤدي إلى زيادة حجم القضيب وحدوث الانتصاب **érection** وتبدل الصوت.
- كثيراً ما يحدث لدى الفتى انتفاخ في الثدي، وتسمى هذه الظاهرة الثدي لدى الذكور مؤللة أحياناً وغالباً ما تكون عابرة **transitoire** وتخفي تلقائياً. **Gynécomastie**

III- النمو في فترة البلوغ :

أ - الوصف:

- يتسارع اكتساب الطول في فترة البلوغ حيث يقفز ربع الطول السنوي من 5 cm /سنة قبل البلوغ إلى $9-7 \text{ cm}$ أثناء ذروة النمو في فترة البلوغ. وإن العمر الوسطي لحدوث هذه الذروة هو 12 سنة عند الفتاة و 14 سنة عند الفتى.
- يزداد طول الفتى وسطياً حوالي 28 cm في الفترة ما بين بداية ازدياد اكتساب الطول في فترة البلوغ وبين اكتسابه لطوله النهائي أما عند الفتاة فهذه الزيادة حوالي 25 cm و تمثل حوالي 16% من الطول الكلي.
- تربيع الفتاة في الفترة ما بين الطمث الأول و الطول النهائي 7 cm وذلك عندما يحدث الطمث الأول في عمر 13 سنة.
- يتراوح عدد السنتيمترات المكتسبة في هذه الفترة من البلوغ (من أول طمث إلى الطول النهائي) بين 3 و 14 cm و تكون الزيادة أكبر كلما حدث الطمث بشكل أبكر (ضمن الفترة 11 - 13) وهي أقل حدة عند الفتاة منها عند الذكر.
- تبلغ الفتاة طولها النهائي في عمر 16 سنة وسطياً والذكر في عمر 18 سنة.
- تختلف حركة **cinétique** تسارع الطول بين الجنسين. فالواقع أنه عند الفتاة تسيق زيادة سرعة الطول بدءاً غور الأئداء في ثلث الحالات، بينما عند الذكر تبدأ سرعة

الطول بالازدياد بعد عدة أشهر من بداية الزيادة في حجم الخصيتين وفقط عندما يصل إفراز التستوسترون إلى مستوى معين.

ب - الآلية:

- إن للنمو في فترة البلوغ عنصرين أساسين:
 - الأول هو زيادة مدة النمو ما قبل البلوغ.
 - الثاني هو النمو النوعي الحاصل في فترة البلوغ المعتمد جزئياً على الستيروئيدات الجنسية حيث تزداد ثلاثة من الهرمونات الجنسية في فترة البلوغ :

أ) (الاستراديل أو التستوسترون).

ب) هرمون النمو GH.

ت) IGF-I (Insuline-like growth factor I) عامل النمو I المشابه للإنسولين.

- بالنسبة لهرمون النمو تزداد حدة نبضاته دون الزيادة في تواترها لأو كميته الكلية المفرزة.
- لم تُحدَّد الآلية التي تقوم بواسطتها هذه الهرمونات بتحريض النمو.
- أثبتت *Sagesse* وفريقه أنه في حال تأخر البلوغ عند الصبي يمكن أن ينبع نقص إفراز GH عن نقص محرضه الذي يفرزه الوطاء وهو الهرمون المطلق لهرمون النمو GHRH (growth hormone-releasing hormone).
- يزداد إفراز GHRH في مرحلة البلوغ بينما لا يتغير إفراز somatostatin (Somatostatine) (الهرمون الوطائي المثبط لإفراز هرمون النمو GH).
- يؤدي إعطاء التستوسترون إلى طفل يعاني من تأخر في البلوغ إلى زيادة إفراز GH، بينما لا يؤدي إعطاء dihydrotestostérone إلى أي تأثير، أي أن التستوسترون يعمل على إفراز GH بعد تحليقه بشكل حلقة عطرية aromatisation إلى استراديل.
- يزداد التركيز البلازمي لـ IGF-I ولبروتينه الراهن المعتمد على GH (IGFBP-3) في فترة البلوغ.
- تبدأ زيادة IGF-I عند الفتاة في عمر 11 سنة وعند الفتى في عمر 12 سنة وتحدث ذروة إفراز IGF-I وسطياً في عمر 13.5 سنة عند الفتاة و14 سنة عند الفتى حيث تتضاعف قيم IGF-I في مرحلة البلوغ عما كانت عليه قبل البلوغ.

- إن الدور الخاص للهرمونات الجنسية وهرمون النمو GH و $IGF-I$ وتعاقب تأثيرها في زيادة سرعة النمو، لم يزل غير واضح.
- سريرياً تؤدي زيادة $IGF-I$ إلى زيادة سرعة النمو. كما تؤكد التجارب السريرية أن للستيروئيدات الجنسية تأثيراً مباشراً على غضاريف النمو في مرحلة البلوغ.
- ينبع الطول النهائي عن التوازن بين عمليتين اثنين وهما غو غضاريف النمو والغضروف العظمي الذي يتنهى بانغلاق الغضاريف عن طريق التحام جسم العظم *epiphysse*.
- تلعب الأستروجينات دوراً رئيسياً في النضج العظمي لدى كلا الجنسين وهذا ما نلاحظه في حالة الأشخاص الذين تكون قائمتهم طويلة جداً ويعانون من تأخير في النضج العظمي بسبب حدوث مقاومة للاستروجينات الناتجة عن طفرة في مستقبلاتها.
- تقترح بعض الملاحظات والبراهين السريرية أن للأستروجين تأثيراً مباشراً على سرعة النمو، وهذا التأثير لا ينبع عن زيادة GH ولا $IGF-I$:

 1. يمكن أن تصل سرعة النمو إلى مستوى عال (مشابه للسرعة التي تحدث أثناء البلوغ الطبيعي) في حالة البلوغ المبكر المركزي الغامض السبب على الرغم من أن القيم البلاسمية لـ $IGF-I$ منخفضة (تائل قيم ما قبل البلوغ).
 2. ينبع تشيط إفراز الستيروئيدات الجنسية (عند الأطفال الذين يتلقون معالجة كابحة مركبة حالة البلوغ المبكر) عودة سرعة النمو إلى مستوى ما قبل البلوغ في الوقت الذي لا تزال فيه قيم $IGF-I$ مرتفعة.
 3. يؤدي إعطاء جرعة ضعيفة من الاستروجين إلى فتيات يعانين من تاذر *Turner* إلى زيادة سرعة النمو دون تعديل قيم $IGF-I$.
 4. تحدث زيادة في سرعة الطول في مرحلة البلوغ عند الأطفال المصابين بتاذر *Laron* حيث تكون القيم البلاسمية $IGF-I$ منخفضة جداً بسبب المقاومة لـ GH .

- لقد أثبتت العديد من الدراسات لدى أطفال طبيعيين أو مصابين بتأخر بسيط في البلوغ ما يلي:

 1. ترتبط سرعة النمو في بداية البلوغ بحجم الخصيتين ومستوى التستوسترون، ولكنها لا ترتبط بإفراز هرمون النمو GH و $IGF-I$.

٢. ضرورة وجود كمية جائلة من التستوسترون في الدوران تزيد على ١ نانوغرام/مل لتسريع النمو.
- تختلف حركة **cinétique** تأثير الستيرويدات الجنسية على سرعة النمو وتأثرها وتداخلها مع نظام **GH/IGF-I** في المرحلة الأساسية من البلوغ بحسب الجنس.
 - في الحقيقة ترافق زيادة إفراز الاستراديول عند الفتاة بزيادة سرعة النمو، وهذه الظاهرة تسبق زيادة القيم البلاسمية لـ **IGF-I**.
 - على العكس من ذلك لدى الفقى حيث تبدأ زيادة إفراز التستوسترون بتحريض ارتفاع جملة **GH** و **IGF-I** قبل تزايد سرعة النمو.
 - تلعب هذه المعطيات دوراً هاماً في المعالجة: حيث تؤدي الجرعات الصغيرة من الهرمونات الجنسية إلى زيادة سرعة النمو، دون أن تؤدي إلى تطور النضج العظمي بشكل شديد، بالمقابل تسرع الجرعات المرتفعة من الستيرويدات الجنسية النضج العظمي مما يؤدي إلى تناقص فترة النمو، وبالتالي تناقص الطول النهائي.
 - إن الطريقة الأكثر شهرة من أجل حساب العمر العظمي **Age osseux (AO)** هي طريقة **Pyle Greulich**، وتستعمل هذه الطريقة التصوير الشعاعي **radiographie** لليد والمعصم الأيسر (نستعمل صورة الوجه الأمامي فقط) حيث يشير ظهور العظم السهمي **os sésamoïde** في الإيمان إلى حصول البلوغ ويوافق ذلك عمراً عظيماً ١١ سنة عند الفتاة و 13 سنة عند الفقى.
 - سريرياً يفيد حساب العمر العظمي في تقدير نسبة الطول التي بلغها الطفل، وبالتالي تقدير إمكانية النمو المتبقية حتى الطول النهائي.
 - يُحسب الطول النهائي المتوقع من أجل طفل ما انطلاقاً من طوله وعمره العظمي.
 - إن الطريقة الأكثر استعمالاً هي طريقة **Barley Pinneau** حيث إنه كلما كان عمر الطفل أصغر ازداد هامش الخطأ بين الطول المتوقع والطول النهائي، كما يزداد هذا الهامش أيضاً إذا كان الفرق بين عمر الطفل وعمره العظمي كبيراً جداً.
 - يفيد حساب توقع الطول المستمر في تزويد الامتناببات العلاجية بالمعلومات المفيدة، وحالياً يتم إجراء الحساب حتى أثناء المعالجة.

IV - متغيرات البلوغ الطبيعي:

لن نناقش هنا التصنيف المرضي بل سنتطرق إلى التشخيص التفريقي للأشكال المرضية.

أ- البلوغ المبكر:

- يتميز بدء البلوغ بين عمر 8-10 سنوات لدى الفتاة وعمر 9-11 سنة لدى الفقى.
- هناك سؤالان مهمان يجب الإجابة عليهما:
 1. هل يجب البحث عن سبب مرضي لهذه الحالة.
 2. هل هناك خطر حصول نقص في الطول النهائي.
- لا يشكل البلوغ المبكر البسيط العائلي مرضًا. أما في حال عدم وجود بلوغ مبكر عائلي أو في حال تطور البلوغ سريرياً بشكل سريع وغير طبيعي فتحن أمام حالة بلوغ مبكر مرضي.
- يجب إجراء التصوير الشعاعي الطيفي (CTscan) أو MRI للوطاء والنخامي وللتصالب البصري **voies optiques** في حالة البلوغ المبكر المرضي من أجل استبعاد الورم في هذه المنطقة.
- يمكن أن يؤدي البلوغ المبكر البسيط إلى تناقص احتمال النمو بـ cm 5 على الأكثر، وهذا النقص لا يعتبر مشكلة إذا كان الطول النهائي للطفل قريباً من الطبيعي (الطول الوسطي).
- لكن في حال كان الطفل قصيراً أصلاً (أو طفل يعاني من قصر قامة بنيوي) فقد يتفاقم لديه نقص الطول، وبالتالي يشكل البلوغ المبكر الذي يتطور بسرعة لديه استطواباً لکبح هذا البلوغ. ومع ذلك يجب حصر هذا القرار بالطبيب الاختصاصي فقط.

ب- النمو المبكر للأشداء عند الفتاة:

- تسمى هذه الظاهرة أيضاً النهد المبكر **thélarche premature**. وإن آلية حصولها غير واضحة: هل هي تحريض عابر للمبيضين من قبل الوطاء والنخامي أو أنها حساسية زائدة لمستقبلات الغدد الثديية للكميات الضئيلة من الاستروجينات التي يفرزها الجسم بشكل طبيعي قبل البلوغ.

- أكثر ما نرى هذه الحالة عند فتاة عمرها أقل من 3 سنوات حصل لديها اندفاع مبكر في منطقة الثدي حيث يستثمر الوالدان الطبيب بسبب هذه الزيادة المبكرة في حجم الثدي.
- يُشخص النهود المبكر و يستبعد البلوغ المبكر المرضي اعتماداً على النمو المفرد للأئذاء فقط حيث لا يحدث غو للأشعار الجنسية ولا تزيد سرعة الطول ولا تحدث زيادة مهمة (أكثر من سنة) في العمر العظمي نسبة إلى عمر الطفلة الرمفي. وأيضاً تكون القيم البلاسية للاستراديول مساوية لقيم ما قبل البلوغ (تقل عن 20 بيكوغرام/مل).
- في حال التأكد من التشخيص ليس هناك ضرورة للمعالجة وعليها أن نطمئن إلى أن الحالة تقتصر فقط على غو الأئذاء المبكر، غالباً ما تراجع هذه الظاهرة تلقائياً.

ج - ظاهرة النمو المبكر للأشعار الجنسية المعزول:

- تسمى **Prémature Pubarche** (و تعني النمو المبكر للأشعار الجنسية في منطقة العانة) أو تسمى أيضاً **Prémature adrénarche** (أي النضج المبكر لقشر الكظر حيث يتضاعف قشر الكظر باكراً وتكون القيم البلازمية لـ **DHA** و **SDHA** (*sulfate de déhydro épandrostérone*) مرتفعة).
- يحصل النمو المبكر للأشعار في منطقة العانة الذي يمكن أن يترافق بنمو الشعر في منطقة الإبط أو بظهور حب الشباب **acné** بالضرورة عند الفتيات (في 80% من الحالات)، ويكون تواؤره أكثر ارتفاعاً لدى الأطفال الذين يعانون من اضطرابات عصبية مزمنة.
- ينتج هذا النمو المبكر للأشعار الجنسية عن اضطراب بسيط قد لا نستطيع أن نميزه بسهولة عن الأشكال المتأخرة لفرط النسج **hyperplasie** الخلقي لقشر الكظر وعن الأورام المفرزة للأندروجين.
- يُشخص هذه الظاهرة على أساس النمو المفرد للأشعار الجنسية والقيم البلازمية الطبيعية لـ 17-هيدروكسيد بروجسترون (القيمة الطبيعية هي ما دون 2 نانوغرام/مل) وللتستوسترون (القيمة الطبيعية ما دون 0.3 نانوغرام/مل).

د - التغيرات التي تطرأ على الطمث الأول:

- تبدأ نسبة ضئيلة جداً من الفتيات (أقل من 5%) بلوغها بالطمث.
- وبالتالي عندما يحدث لدى فتاة عمرها 10-11 سنة نزف تناسلي **saignement genital** وليس لدى هذه الفتاة أية أعراض للبلوغ نقول غالباً إن البلوغ قد بدأ لدى هذه الفتاة.
- مع ذلك يمكن أن يكون هذا النزف ناتجاً عن سبب موضعي وخاصة ورم أو جسم غريب داخل المهبل، وفي حال الشك يمكن إجراء الفحص الساني لهذا العمر من أجل استبعاد الحالة المرضية.
- على العكس مما سبق يمكن أن تكون الفترة التي تفصل البداية السريرية للبلوغ عن حدوث الدورات الأولى أعلى من الطبيعي (2.2 سنة).
- يعتبر الأمر غير طبيعي عندما تزيد هذه الفترة التي تفصل بين البداية السريرية للبلوغ و حدوث الطمث الأول على 3.5 سنة، مما يستوجب البحث عن أسباب نفسية أو تغذوية أو موضعية وحتى عن قصور جزئي للمبيض.
- إن عدم انتظام الدورات الطمية شائع مع ظهور الدورات الطمية الأولى وفي بعض الحالات يمكن أن يشكل النزف الغزير غير المنتظم استطباباً للمعالجة البروجستونية.

الخلاصة:

- إن لمعطيات البلوغ الطبيعي والبلوغ المرضي قيمة هامة في التشخيص والعلاج وفي الحقيقة يتيح المستوى البلازمي للستيروئيدات الجنسية أن تتوقع تقدم الطول والنضج العظمي للسنوات القادمة.
- في حالة البلوغ الطبيعي ومتغيراته لا تفيد المعالجة المؤخرة للبلوغ في تحسين الطول النهائي وكذلك المعالجة بجرعات قليلة من الهرمونات الجنسية أما الجرعات العالية من هذه الهرمونات فإنها على العكس تسرع النضج العظمي وتنقص من الطول النهائي.
- في حالة البلوغ المبكر المركزي الغامض السبب عند الفتيات فإن المعالجة الكابحة مستتبطة عند مستويات عالية من النشاط الوظائي النخامي.
- في حالة طفل يُعالج بهرمون النمو بسبب عوز في هرمون النمو فليس من الضروري أن تزيد الجرعة من أجل الحصول على ربح أكبر في الطول في مرحلة البلوغ.

البلوغ المبكر

- ٠ تشكل علامات البلوغ المبكر سبباً شائعاً لاستشارة الطبيب المختص بالغدد الصم وهناك فكرتان هامتان:
 - أولاً: ارتفاع نسبة الفتيات التي تشكو من هذه الظاهرة.
 - ثانياً: كون من أهم الأسباب العضوية هي الأورام السبب الرئيسي للبلوغ المبكر عند الصبيان.
- ٠ يعتمد البلوغ المبكر على تفعيل موجهات الأقناد gonadotrophines أو بالنشاط المبكر للمحور الوظاني-النخامي-القندى الذي يُتنحى هذا البلوغ.
- ٠ هناك حالات نادرة للبلوغ المبكر غير المعتمد على موجهات الأقناد حيث يحدث إنتاج مستقل للستيرويدات الجنسية من المبيضين (تاذر Mc Cune-Albright) أو من الخصيدين (التسم بالتسوتوكوز Testotoxicose) وهذه الحالات هامة فيزيولوجياً وعلاجياً.
- ٠ أخيراً بما أن البلوغ المبكر الغامض السبب عند الفتيات قصار القامة هو السبب الأكثر شهرة فمن الواجب علينا فهم البلوغ المبكر بشكل أفضل عند الأطفال سواء من حيث آلية الفيزيولوجية أو من حيث نسبة حدوثه المتزايدة.
- ٠ نعرف البلوغ المبكر بحدوثه قبل عمر الثامنة عند الفتيات و قبل عمر العشر سنوات عند الصبيان.

I - سريرياً:

أ - الفتيات:

- هناك 4 علامات للبلوغ المبكر وهي:
 - الظهور الأحادي أو ثنائي الجانب للبراعم الثدية **bourgeons mammaires**
 - الشعرانية الجنسية (العانة أو الشفرتين الكبيرتين).
 - زيادة الطول.
 - النضج العظمي السريع.
- السينان الأخيران هما اللذان يحدثان بشكل أكبر ولكن سبيهما غير معروف بشكل عام.
- أما العلامتان الأوليان فإنهما تبدوان بشكل عفويتين أو تظهران مع مرور الوقت.
- يُظهر فحص الأعضاء التناسلية للفتاة (خاصة الأشفار **vulve**) تشارباً بالأستروجين **impregnation oestrogénique** حيث إن الشق الفرجي الذي كان بلون أحمر وجافاً قبل البلوغ يصبح وردياً رطباً و مفرزاً أثناء البلوغ، بينما يبدأ تطور الشفرتين الصغيرتين **petites lèvres**.

ب - الفتى:

- مثل زيادة حجم الخصيتين ونمو الأشعار الجنسية الأعراض الأولى.
- بينما يتراجع نمو القضيب مع الوقت وكذلك زيادة سرعة النمو. وذلك خلافاً لما هو عليه عند الفتيات.
- إن تراجع زيادة الطول مع الوقت هي التي تميز اختلاف آلية البلوغ بين الجنسين.

ج - النضج العظمي:

- تعتبر الصورة الشعاعية لعصم اليد والكف الأيسر (التي يمكن مشاهدتها في أطلس Greulich) مشرعاً على القيمة لتقدير درجة تطور البلوغ حيث يؤثر تطور النضج العظمي في الطول المتوقع والاستطبابات العلاجية وفي مراقبة المريض أثناء المعالجة.

- من الضروري إجراء التصوير كل 6 أشهر حيث إنه أثناء البلوغ المبكر يكون تطور العمر العظمي أكبر من سرعة الطول.
- إن هذه المسألة التي تم التعرف عليها منذ وقت طويل هي السبب في تدني مستوى الطول النهائي.

II - طرق استقصاء الهرمونات:

أ - القيم القاعدية للهرمونات الجنسية:

- ليس للتراكيز الأساسية لـ **folicule stimulating hormone** (FSH) ولـ **Leutinizing hormone** (LH) في الدم أي فائدة تشخيصية بسبب طبيعة إفرازها التي تتم بشكل دفعات وبسبب ارتفاعها الليلي في المراحل 2 و 3 من تصنيف Tanner.
- تجري في بعض المخابر معايرة نوعية لموجهات الأقناد في بول 24 ساعة حيث إنها تعكس نوع من المصداقية الشاط المبكر للمحور الموجه للأقناد، ولكن هذه المعايرة لسوء الحظ غير معمول بها.
- تكون القيم الأساسية للستوسترون (القيمة الأكبر من 0.5 نانوغرام/مل) واللاستراديل (القيمة الأكبر من 20 بيکوغرام/مل) مرتفعة أثناء استقصاء البلوغ المبكر.
- بالإضافة إلى ذلك فإن طرائق المعايرة الحالية للاستراديل ليست على درجة عالية من الحساسية من أجل اكتشاف القيم التي تقل عن 15 بيکوغرام/مل.
- إن سلفات الدي هيدروابي أندروسترون (SDHA) هو الهرمون الذي يعكس بأقصى ثقة ممكنة من بين كل الهرمونات الجنسية الأخرى الارتفاع الفيزيولوجي لأندروجينات قشر الكظر **androgéne surrénalien**.

ب - اختبار GnRH أو LHRH:

- يجرى هذا الاختبار بشكل أساسي لقصي البلوغ المبكر.
- يحضر حقن **GnRH** (**Décapeptide**) وريدياً ارتفاعاً في هرمون **FSH** يزيد عن ارتفاع **LH** في مرحلة ما قبل البلوغ.

٢. بينما يحدث العكس وتخطى ذروة LH ذروة FSH ابتداءً من المرحلة الثانية .**Tanner**
- و مع ذلك فإننا لا نستطيع الوثق بهذه النتائج تماماً للأسباب الفيزيولوجية التي رأيناها سابقاً. ولا يجب استبعاد البلوغ المبكر عندما لا ترتفع القيم البلازمية لـ LH بالشكل المنظر.
 - في حالة البلوغ المبكر غير المعتمد على موجهات الأقنااد يرهن عدم حدوث ارتفاع FSH و LH بعد التحرير بـ LHRH على أن البلوغ المبكر يتطور بشكل مستقل عن المخور الموجه للأقنااد.

III - التصوير:

أ - التصوير العصبي الشعاعي:

- منذ استعمال التصوير الطيفي المخوري C.T.SCAN اختفى الخطر في أن يتطور الورم في المنطقة المهدادية - النخامية سراً و مع ذلك استبدلت هذه الطريقة التصوير بالرنين المغناطيسي **Imagerie par résonance magnétique (MRI)** الذي تقدم صوره غيرأ أفضل بكثير من C.T.SCAN.
- إن الأورام الأكثر شيوعاً التي تسبب البلوغ المبكر هي الورم الدبقي للتصالب .**hamartomes hypothalamiques et gliomes du chiasma**

ب - تصوير الحوض بالإيكوغرافي :

- يتم إجراء تصوير الحوض بالإيكوغرافي روتينياً اليوم، ويطلب أن تكون المثانة ممتلئة **repletion vesicale** حتى نتمكن من الحصول على أفضل القياسات للرحم والمبيضين.
- إن العلامات التي تدل على التشرب الهرموني **Impregnation hormonale** في بداية البلوغ هي التالية:
- يكون طول الرحم أكبر من 35 mm وثمانة جسم الرحم أكبر من 1 cm ونسبة الجسم/العنق أكبر من 1 ويكون للرحم شكل الكمثرى ويظهر خط للتفرع .**ligne de vacuité**

- يصبح طول المبيضين $2.5-2 \text{ cm}$ اعتباراً من عمر 6 سنوات، ويكون هما أحياناً مظهراً جريبياً صغيراً **microfoliculaire** فيزيولوجي ويشير الخور الميسي الذي يزيد على 3 cm أو الحجم الميسي الذي يزيد على 3 cm^3 مع وجود الجريبات إلى بدء البلوغ.
- لكن لا تعتبر الإثباتات السابقة **constatation** شرعية إلا مع الخبرة العلمية المتأتية من التصوير الشعاعي للأطفال الذي يوجد في عدد قليل جداً من المراكز المتخصصة.
- يتيح تكرار الفحص في حال الشك بالبلوغ المبكر تقدير درجة التشرب الأستروجيني **Impregnation oestrogénique** بمساعدة معطيات تصوير الإيكوغرافي والمعطيات الهرمونية ومعطيات مخططات النمو المتعلقة بالنمو التي لدينا. بالإضافة إلى ذلك نستطيع بواسطة تصوير الحوض بالإيكوغرافي ملاحظة الأورام الميسيّة المفرزة للأستروجين، كما يمكن أن نلاحظ أن الأكياس الجريبية **Kystes folliculaires** شائعة جداً في حالة البلوغ المبكر غامض السبب وفي تنازد **McCune-Albright**.

IV - الأسباب المرضية:

- أ - الأسباب المرضية للبلوغ المبكر المركزي (المعتمد على موجهات الأقناد):
 - 1- **البلوغ المبكر غامض السبب:**
 - يشير الجدول (2.1) إلى تالي تكرار البلوغ المبكر الغامض السبب والعضو ذي المنشأ المركزي، ونلاحظ من الجدول سيطرة البلوغ المبكر الغامض الأسباب لدى الفئات. وعلى العكس يسيطر البلوغ المبكر الناتج عن الأمراض العضوية للجهاز العصبي المركزي لدى الجنس الذكري.
 - 2- **الفيزيولوجي المرضية للبلوغ المبكر غامض السبب:**
 - تتعلق بالعوامل الفدية الصماوية العصبية والعوامل الغذائية وقد استفاد علم غدد الصم العصبي من الدراسات التجريبية عند الحيوانات وخاصة الدراسات التي قدمتها مجموعة **Bourguignon** ومجموعة **Kanbil**.

الجدول (2.1) توافر الإصابة بالبلوغ المبكر عاصف السبب والبلوغ المبكر العضوي (نتيجة أسباب عصبية قابلة للكشف) بحسب دراسة أجريت في باريس وكاليفورنيا وسان فرانسيسكو

		المرضى الأطفال (باريس)			
		عاصف السبب %	عصوي	عاصف السبب %	عصوي
	مجموع الحالات	عاصف السبب %	عصوي	عاصف السبب %	عصوي
فتيات	241	71.7	72	169	
فتىان	53	28.3	38	15	

(جامعتي كاليفورنيا وسان فرانسيسكو) UCSF

		المرضى الأطفال (UCSF)			
		عاصف السبب %	عصوي	عاصف السبب %	عصوي
	مجموع الحالات	عاصف السبب %	عصوي	عاصف السبب %	عصوي
فتيات	177	68.4	26	121	
فتىان	56	23.2	43	13	

- بحث GnRH على إفراز LH بشكل دفعات أثناء النوم في المرحلة 2 من تصنيف Tanner. أما في نهاية البلوغ فيستوي إفراز LH على مدار اليوم، وتبدو هذه الظاهرة الغدية العصبية مستقلة عن نشاط الخصية أو المبيض.
- مؤخراً تُكَنِّ Apter وفريقه من تحديد عمل مولدات قمم إفراز GnRH عند الفتيات الطبيعيات بعمر من 7 إلى 18 سنة.

1. قبل البلوغ تحدث أثناء النوم قمم لـ FSH وLH وهي ثلثي بفعل ضواد antagoiste GnRH.

2. أما عند حدوث البلوغ فزيادة قمم LH حدة و عدداً.

يعتمد إفراز LH في كل الأعمار على GnRH، بينما العكس هو الصحيح بالنسبة لتنظيم FSH الذي يتأقص اعتماد تنظيمه على GnRH شيئاً فشيئاً مع تطور وظيفة المبيض.

لقد تم تحديد مكان مولدات ذورة GnRH تshireجياً في العصبونات المفرزة لـ GnRH في وطاء القرآن، ومن المتحمل أنها تتوضع في النواة الخدبة noyau arqué ويتمثل دورها في تعديل الفعالية الإفرازية في القسم قبل المشبك presynaptique خاور GnRH.

إذاً الماد التي تؤثر في تفعيل مولد قمم GnRH، متعددة (نواقل عصبية، بيتادات عصبية، ستريوئيدات). وهي تعمل بطرق مختلفة يمكن اختصارها بالأآلية المشبطة (دور

مُبطِّن مُسيطِر لحمض غاماً أمينو بوتيريك **acide gammad amino butyrique** أو **GABA**) والآلية المفعَّلة، والآلية المختلطة **mixte** (المبطة والمفعَّلة في نفس الوقت). يمثل الشكل (2.1) طريقة العمل العصبية والغدية الصماوية التي تُطلِق البلوغ.

- ٤٠ ضمن الجموعة المختلطة (أي المبطة والمفعولة معاً) نلاحظ وجود الغلوتامات Glutamate الذي يقوم بدور الحمض الأميني الخَرَض أو المُفْعَل، وذلك بارتباطه مع مستقبله الخاص récepteur N-méthy1-D-aspartate أو NMDA توضح الدور المزدوج:

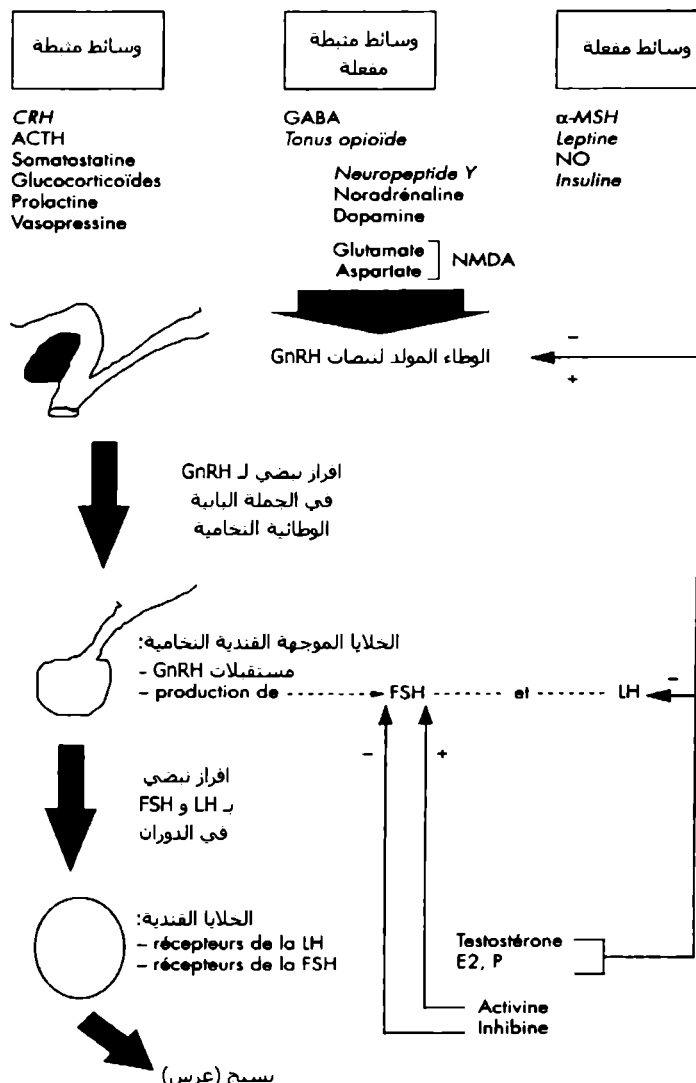
١. تنشيط إفراز GnRH عند الحيوان البالغ حتى ولو كان مخضياً .caster

2. تشيط إفراز GnRH لدى الحيوانات قبل البلوغ *prépuberté*. وبشكل مبسط يرتبط تغريب حدوث البلوغ بالانخفاض فعالية المواد المثبطة.

٥ سريرياً عند الإنسان نلاحظ حدوث البلوغ المبكر عند الفئات الصغار، والذي يتراجع بعد ذلك بشكل تلقائي؛ حيث إنه من الممكن أن تتصور أن حدوث انخفاض عابر *transitoire* للمواد المشبطة قد أدى إلى حدوث البلوغ المبكر.

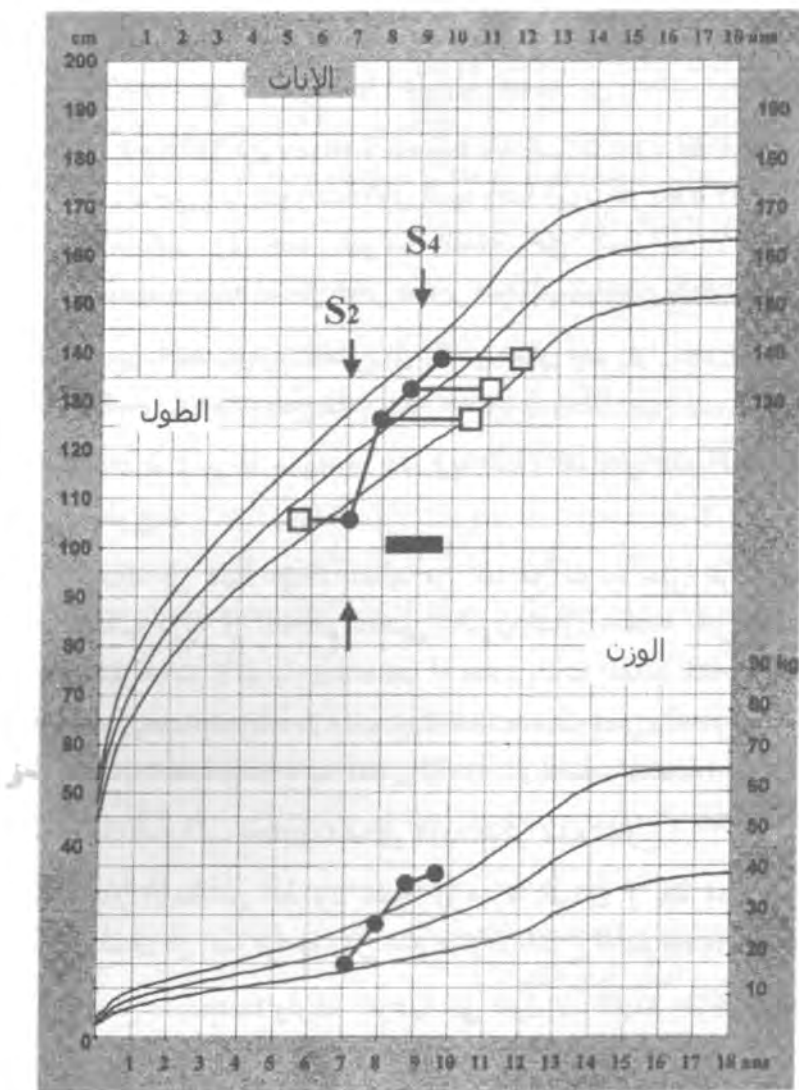
ب - دور التغذية والبلوغ المبكر لدى الأطفال:

- وفقاً للدراسة يتكرر البلوغ بنسبة 13% إلى 20% وقد لوحظ العديد من الأمور:
ندرة الحالة عند الذكور وسرعة استرداد الطول والوزن والانطلاق السريع
للبلوغ عند معالجة هؤلاء الأطفال.
يكون الضجع العظمي سريعاً جداً مُؤدياً إلى توقع طول فهني ناقص كما هو
موضح بالشكل (2.2).
من الضروري أن نقوم بمتابعة هؤلاء الأطفال كل 3 أشهر، حتى ولو كان يبدو
أنهم يحافظون على كتلتهم الدهنية، وذلك لأن التطور في فترة البلوغ والضجع
العظمي يمكن أن يحدث بشكل سريع.
إضافة إلى ذلك تشير الملاحظات الناجمة عن الدراسات في هذا المجال أن الخطر
الأعظمي لظهور الصفات الجنسية الثانوية هو بين عمر 4-8 سنوات.



الشكل 1-2 : محور الوطاء-التخامي-الأقناد (المناسل).

- يعارض العديد من الوسانط تأثيراً منبطها أو محركاً أو منغيراً (منبط ومحرك) بحسب الشروط التحريسية.
- فمثلاً يعارض حمض gamma-amino-butyrique (GABA) غالباً تأثيراً منبطها بينما يعارض الحمضان الأمينيان Aspartate و glutamate تأثيراً محركاً بتوسيط مستقبلات (NMDA) N-méthyl-D-Aspartate.
- وكذلك بالنسبة للنورأدرينالين Noradrénaline والبستيد العصبي Y (neuropeptide Y) وهما غالباً محركان.
- كما تساهم آلية التنظيم الغذائي (آلية الجوع والشبع) في حلقة رابط بين التغذية وحدوث البلوغ :
- E: الاستراديول، P: البروجسترون.



الشكل 2-2 : البلوغ المبكر لدى فتاة بعمر 7 سنوات.

- في سنة واحدة كانت سرعة النمو 22cm وتطور النضج العظمي 5 سنوات تقريبا!
- أدت المعالجة بمع杭 LHRH (أ) إلى تثبيت معدل النمو وتم إيقاف المعالجة عندما أصبح العمر العظمي (u) 12 سنة.
- لاحظ أن نسبة الوزن\الطول كانت طبيعية في النهاية وأن اكتساب الوزن كان بمقدار kg 10 في الأشهر الـ 12 الأولى وأكثر من kg 20 في سنين.
- 5 مراحل (stades) في نمو الثدي.

- توضح أسباب البلوغ المبكر هذه دور العوامل الغذائية في انطلاق البلوغ بالاشتراك مع العوامل الغذائية الصماوية العصبية التي وصفت سابقاً.
- في عام 1970 قال Frisch و Revelle بأنه يجب أن يكون للفتاة مستوى معين من الوزن حتى تبدأ الدورات الأولى لديها وهذا الوزن هو $47.8 \text{ kg} + 0.5 \text{ kg}$ عند الأميركيين ولم تجدد الدراسة القديمة حتى السنوات الأخيرة حيث قام Bourguignon بشكل خاص بتطوير هذه الدراسة على الأطفال.
- يؤدي تحديد الوارد الغذائي إلى إنقاص توادر قمم إفراز LH وإلى تأخر النضج الجنسي. ويتم تصحيح ذلك بإصلاح التغذية بشكل سريع.
- هناك فترة حرجة critique يؤثر فيها إعطاء الغذاء أو عدم إعطائه على انطلاق البلوغ.
- إضافة إلى ذلك فهناك العديد من العوامل المؤثرة على إفراز GnRH والتي تلعب دوراً في التحكم العصبي الحيوي لتناول الطعام على مستوى الوطاء كالمركبات الأفيونية Opioïdes أو CRH (المادة المطلقة للمح verschillende körperfunktionen)، أو MSH (substance libératrice de le corticotimuline)، أو الببتيد العصبي YY (NPY) والإنسولين و الليتين Leptine (شكل 2.1).
- أما بالنسبة لـ Leptine فيظهر دوره مبكراً قبل البلوغ.
- يعاني الأشخاص المصابون بطفرة في مورثة الليتين أو بطفرة في مورثة مستقبل الليتين من سنة مرضية ومن عدم حدوث البلوغ لديهم impubérisme.
- وضع Matkovic وفريقه الفرضية التي تقول بأن القيمة الحرجة للبيتين الجانل في الدوران المقدرة بـ 12 نانو غرام/مل تعتبر ضرورية لبدء البلوغ عند الفتاة بينما تسبق زيادة كبيرة في قيمة الليتين الجانل حدوث البلوغ عند الفتى وقد أثبت فريق باليرت أن تراكيز الليتين تتغير أثناء مرحلة البلوغ.
- في مجموعة تتألف من 55 فتاة مصابة بالبلوغ المبكر المركزي كانت قيم الليتين أكثر ارتفاعاً منها في مجموعة شاهدة Témoin حتى عند الأخذ بالاعتبار مرحلة تصنيف Tanner السريرية ودلالة البدانة BMI. ولم يلاحظ هذا الفارق في تركيز الليتين عند الذكور.

- يؤثر الليتين عند الحيوانات في بدء النضج الجنسي حيث يسرع إعطاء هذا الهرمون النضج عند إناث الفتران.
- إن أهمية دور الليتين ليست واضحة في الوقت الراهن، ولا يعرف بالضبط هل له دور عَدَاد *marqueur* أم معدّل *modulateur* أم أنه يتدخل بشكل مباشر في المهداد لإطلاق البلوغ.

ج - الاصطناع (*Synthése*):

- هناك فرق كبير في ظاهرات البلوغ بين الجنسين وهذا ما ندعوه *dimorphism sexual* حيث تختلف فيزيولوجياً تطور وظيفة المخور: الوطاني - الشامي - القندي بشكل عميق بين الفتاة والصبي.
- لقد لاحظ الباحثون أن الدورات الطمية لدى الإناث تظهر بشكل مبكر أكثر فأكثر من قرن وقد أثبتت هذا الأمر من قبل السريرين في العشرين سنة الماضية حيث لوحظ تكرر متزايد للبلوغ المبكر *précoce* أو *hâtive* بين سن 7 و 9 سنوات.
- على العكس من ذلك عند الذكور حيث إنه على الرغم من عدم وجود دلائل على ذلك، فليست هناك قناعة بحدوث البلوغ أبكر شيئاً فشيئاً لدى الفتي بل إن الأطباء يلاحظون زيادة في حالات تأخر البلوغ البسيط.
- تعتبر حالات البلوغ المبكر غامض السبب وغوا الشعور المبكر في منطقة العانة *pubarche précoce* خاصة عند الفتيات، شائعة و نادراً ما تظاهر حالات البلوغ المبكر لدى الفتيان.
- يدعو القهم العصبي *anoréxi mentale* وترافقه بتأخر البلوغ إلى التفكير بأن للعوامل النفسية العاطفية و الغدية الصماء العصبية والغذائية دوراً حاسماً لدى الجنس المؤنث.

2- البلوغ المبكر /العصبي:

- إن الأسباب العصبية سائدة لدى الصبيان ويجب أن نبحث عنها بشكل منهجي بالرنين المغناطيسي *MRI*، ونلاحظ هذه الأسباب في الجدول (2.2):

جدول 2-2 البلوغ المبكر العصبي واصابات الجهاز العصبي المركزي (SNC) مع الاختلاطات المشاهدة لدى مجموعتين من الاطفال في دراستين منفصلتين، الاولى في مشفى الاطفال في باريس والثانية في جامعة كاليفورنيا في سان فرانسيسكو (UCSF)

النسبة المئوية الحالات %	مجموع الحالات	سان فرانسيسكو	باريس	اصابات SNC
25.9	29	6	23	ورم دبقي gliome
14.3	16	6	10	ورم مشوب Hamartome
10.7	12	8	4	ورم الخلايا النجمية Astrocytome
2.7	3	2	1	ورم قحفى بلعومي craniopharyngiome
31.2	35	11	24	استنقاء الرأس Hydrocéphalie
9.2	11	3	8	كيسات عنكبوتية Kystes arachnoïdiens
5.4	6	4	2	أورام مفرزة لـ HCG* Tumeurs sécrétant HCG*
-	-	-	23	بعد المعالجة الإشعاعية Postradio thérapie*
	112	40	72	مجموع الحالات

* HCG: هو موجة الأفوند المشيمي البشري .human chorionic gonadotropin

*: البلوغ المبكر الناتج للمعالجة الإشعاعية radiothérapie، لم تتم دراسته في سان فرانسيسكو ولم يدرج في النسبة المئوية للحالات وهو يمثل 24% من المجموعة الفرنسية.

- تقلل الأورام المشوبة في الوطاء **hamartomes hyothalamiques** بنسبة 14.3% من الأسباب المركزية للبلوغ المبكر (جدول 2-2) وتكشف أحياناً قبل عمر السنة نتيجة الأعراض السريرية المميزة كتوبات الضحل القصيرة والمتركرة (بشكل نوبات هيستيرية) والصرع **comitialité**.
- إن آلية البلوغ المبكر مميزة حيث يبدو أنه يوجد أورام هاجرة مولدة **GnRH ectopique génératrice** متوضعة في داخل الارتفاع المتوسط في الدماغ **éminence médiane**.
- إن الفرضية الأكثر احتمالاً هي إلغاء العوامل المبطة الغذية الصماوية - العصبية **neuroendocrinien** للمحور الوظاني - النخامي - القندي وتسمح التغييرات الحديثة في الجراحة العصبية للوطاء يازالة الورم في الحالات الشديدة.

ب - الأسباب المرضية للبلوغ المبكر الغير المعتمد على موجهات الأقنان:
يقدم الجدول 3-2 الأسباب المرضية للبلوغ المبكر.

- البلوغ المبكر في تنازد McCune-Albright :

- يتميز تنازد MCA بالثلاثية التقليدية:
 - بقع جلدية بلون (القهوة بالحليب) *Café au lait*.
 - سوء تصنع ليفي يصيب عظاماً متعددة.
 - فرط نشاط الغدد الصماء.
 - نادراً ما يحدث نشاط جنسي مبكر *précocité sexuelle* عند المصابين بالبلوغ المبكر.
- إن الإصابة الجلدية تكون بشكل بقع بنية غامقة نوعاً ما وذات قياسات مختلفة ومهذبة *effrangés* وتصيب كل الجلد بما فيه الوجه، وبشكل خاص المنطقة القطبية العجزية *lombo-sacré*.
- قد تظهر أحياناً بعد ظهور العلامات الأولى للبلوغ المبكر مما يسهل التشخيص.
- تتوضع الإصابة العظمية إما على العظام الطويلة (غالباً على عنق الفخذ وتبدو من صورته فجوات لا تزول)، أو في أسفل القحف حيث تأخذ الإصابة شكلاً كثيفاً كرغبة القطن *cotonneux* وهناك خطر انضغاط العصب البصري.
- يحدث البلوغ المبكر في 35 - 50% من حالات تنازد MCA وهي نادرة لدى الفتيان وعملياً لوحظ شكلان سريريان لدى الفتيات الصغار:
 - أ) شكل قليل التطور بدون وجود آفات مرئية في الصورة الايكوغرافية للمبيض، كما يوجد تقدم بسيط في العمر العظمي.
 - ب) شكل شديد يترافق بجنسية مبكرة *précocité sexuelle* تشاهد غالباً لدى الرضيع أو حديثي الولادة مع أكياس ميسيية ناكسة *récidivant* وزيادة في العمر العظمي كبيرة في الطول مؤدية إلى تناقص الطول النهائي.
- لقد وصفت أمراض أخرى غدية كفرط نشاط الدرق وفرط الكورتيزونية وفرط السوماتوتروبين *hypersomatotropisme* والخزع ونقص فوسفات الدم.

جدول 3-2 : أسباب البلوغ المبكر غير المعتمد على موجهات الأفوناد**1- أسباب البلوغ المبكر غير المعتمد على موجهات الأفوناد لدى الجنسين:**

الفتى: إنتاج الاندروجينات من الأفوناد (المناسل):

- أورام مفرزة لـ HCG.

- التسمم بالستيروتون .Testotoxicose

- ورم غدي في خلايا ليدبغ .adénomes leydigiens

- تنادر McCune-Albright

- قصور الدرق البدني المكتسب .Hypothyroïdie primaire acquise

الفتى: إنتاج الاندروجينات من خارج الأفوناد :exagonadique

- حصار إنزيمي لإنزيم 11B-hydroxylase (CYP11B1) وإنزيم 21-hydroxylase (CYP12).

- ورم قشر الكظر .corticosurénalome

- ورم غدي مسبب للذكورة .adérome virilisant

- مقاومة للقشريات السكرية .Résistance aux glucocorticoïdes

- إعطاء الأندروجينات ذات المنشأ الخارجي.

الفتیات: إنتاج الأستروجينات من الأفوناد:

- تنادر MCA.

- أكياس مبيضية .Kystes ovariens

- أورام مبيضية مفرزة.

- قصور الدرق البدني المكتسب

- تنادر مفرز لـ HCG

- تنادر Peutz-Jeghers.

الفتیات: إنتاج الأستروجينات من خارج الأفوناد:

- ورم قشر الكظر.

- إعطاء الأستروجينات خارجية المنشأ.

2- أسباب البلوغ المبكر الكاذب الغير معتمد على موجهات الأفوناد:

الفتى: التأثث Féminisation

- ورم قشر الكظر

- أورام الخصية Tumeur testiculaire

- تنادر Peutz-Jeghers

- التعرض لاستروجينات خارجية المنشأ.

حدول 3-2 : / نابعه

الفتاة: الاسترجاج virilisation

- حصار إنزيمي لأنزيم 11B-hydroxylase (CYP11B1) وانزيم 21-hydroxylase (CYP21)
- حصار إنزيمي لأنزيم 3 β -hydroxy stéroïde déhydrogénase
- ورم مبيضي (ورم مذكور arthénoblastome)
- مقاومة القشرات السكرية
- التعرض لأندروجينات خارجية المنشأ.

- كل ذلك يزيد الأمر تعقيداً في تفسير و فهم زيادة الطول في البلوغ المبكر وفي الاستجابة للعلاج بمعضلات إنزيم aromatase.
- عندما تترافق الأمراض الغذائية مع إصابة عظمية منتشرة فإن تناول MCA يتطور إلى مرض مزمن يسبب العجز ويؤثر على الحياة نفسها.
- ترتكز الاستقصاءات الهرمونية على اختبار LHRH حيث لا يحدث ارتفاع في FSH و وهذا ما يميز استقلالية المبيضين، على العكس يرتفع استراديول البلازما حتى في غياب الإصابة الجلدية والعظمية وتدعونا هذه النتائج إلى التفكير بتناول MCA . وهذا ما رأيناه عند رضيع يبلغ من العمر 6 أشهر ظهرت لديه بقع جلدية في المنطقة القطبية العجزية في عمر سنتين.
- توضع الطفرة التي تسبب تناول MCA على مستوى الأكسون 8 (exon8) في المورثة s α وهي مسؤولة عن استبدال الأرجينين على المركزة 201 بالسيستين أو الهيستدين. ويؤدي ذلك إلى خلل في وظيفة البروتين G، مما يؤدي إلى تعدد الإصابات في الغدد الصماء لهذا التناول.
- إن البحث عن هذه الطفرة ضروري بشكل خاص في المبيض حيث لاحظ فريق لومبروسو وجود الطفرة في 5 حالات من ستة، ويمكن البحث عنها أيضاً في العظام والجلد، وتكتشف بشكل أندر في الدم.
- من المؤكد وجود حالات متخالفة المواقع hétérogénéité في تناول MCA لأنه لم تستطع النتائج الحديثة أن تجد الطفرة دائماً. ومثال على ذلك إحدى مريضاتنا التي قمنا بفحوص سائل الأكياس الجريبية الناكسة لديها لمرتين متاليتين دون نجاح.

- على العكس من ذلك وُجِدَت طفرة لدى الفتيات المصابات بالبلوغ المبكر الناتج عن الإصابة الميوبية المفردة **Autonomie ovarienne** دون وجود تظاهرات أخرى، مما يشير إلى تنادر **MCA**.
- قد لا يمكن العثور على طفرة **MCA** دائمًا في النسج المدروسة وذلك إما بسبب توزعها الفسيفساني في النسج المدروسة، أو ربما بسبب شذوذات وراثية أخرى مسؤولة (إصابة تحت الوحدات **sous-unités** للبروتين **G**....).

- 2- الأكياس الميوبية المفردة :*Kystes Ovariens Autonomes*

- تفرز الأكياس الجريبية الناكسة **récidivant** الأستروجين الذي قد يسبب البلوغ المبكر عند الفتاة الذي يتظاهر غالباً بفرازة طمث **ménoragie**.
- يحتمل حدوث طفرة تقوم بتحريض متتابع **Constitutive** لمستقبل **FSH** بطريقة مماثلة لما تحدثه طفرة **MCA**.

- 3- التسمم بالتستوسترون :*Testotoxicose*

- إن التسمم بالتستوسترون أو البلوغ المبكر العائلي غير المعتمد على موجهات الأقداد عند الفتيان مسؤول عن البلوغ المبكر متماثل الجنس **isosexuelle**.
- تظهر أعراض الاسترجال **virilisation** المبكر (غلو الأشعار وغو القضيب وحب الشباب) التي تتناقض مع النمو الضعيف للخصيتين ويحدث ذلك لدى الفتى على الأغلب في عمر 7-2 سنوات.
- لقد وصفت أعراض سريرية أيضًا لدى حديثي الولادة **néonatale**.
- تساوي قيم التستوسترون القيم المشاهدة عند البلوغ، بينما تكون قيم **LH** و **FSH** منخفضة ولا تستجيب لـ **LHRH**.
- لقد تبين في عام 1993 حصول تشيط متتابع لمستقبل **LH**، وذلك نتيجة طفرة في مورثة مستقبل **LH**، وهذا ما يسبب التسمم بالتستوسترون.
- إن الطفرات هي المسؤولة عن التبيغ **transduction** أو النقل المستمر للإشارة داخل الخلية وبالتالي إنتاج التستوسترون من قبل خلايا ليدنخ.

- لا يؤدي هذا الشذوذ الوراثي إلى حدوث البلوغ المبكر لدى الإناث حيث يعتمد اصطناع المسترونيدات في المبيض على FSH و LH.
- يحدث تفعيل المخور الموجه للأقناد في مرحلة البلوغ بشكل طبيعي، ولكن الأشخاص المصابين يصبحون عقيمين عند اكتمال البلوغ.

٤- أورام خلايا ليديج :*Tumeurs Leydigianas*

- إن هذه الأورام مسؤولة عن البلوغ المبكر مثل الجنس .*isosexuelle*
- أعراض الإصابة بها هي الاسترجاج المبكر (غلو الشعر وغلو القضيب وحب الشباب acne) وكذلك غلو الخصيتين بشكل غير متوازن asymétrique بين عمر 3-8 سنوات، مما يلفت الانتباه.
- غالباً قيم التستوسترون الملاحظة قيم تستوسترون البلوغ الطبيعي، بينما تكون موجهات الأقناد منخفضة ولا تستجيب لـ LHRH.
- لا تكتشف أورام Leydig بالجلس غالباً، لأنها في أكثر الأحيان أورام صغيرة لا تفيس سوى عدة ملليمترات، بينما يمكن أن يظهر الإيكوغرافي أحياناً أوراماً ناقصة الصدى.
- يمكن تأكيد التشخيص بخزع الخصية، ولكن يبقى مع ذلك إجراء استئصال الخصية ضرورياً orchidectomy، حيث إن الورم صغير جداً ولا يمكن عزله من النسيج الخصوي السليم.
- عند الطفل يكون الورم عادة سليماً *bénigne*، بينما قد يكون خبيثاً *maligne* لدى البالغ.
- يوضع التشخيص التفريقي لتمييز ورم خلايا Leydig عن التسمم بالستوسترون والأورام المفرزة لـ HCG أو لبقاء الخصية ضمن البطن inclusion testiculaire في فرط تصنع الكظر الولادي.
- لقد اكتشفت طفرات منشطة تحت الوحدة α للبروتين G في بعض أورام خلايا ليديج، وقد تكون الطفرات الجسدية المفعولة لمستقبل LH مسؤولة عن بعض الأورام الغدية خلايا ليديج .*adenomas Leydigianas*

5 - الأورام المفرزة لـ HCG

- قتل الأورام المفرزة لـ HCG 2% من أورام المناسل لدى الأطفال وهي مسؤولة عن البلوغ المبكر متماثل الجنس *isosexuelle* لدى الفيأن.
- إن العلامة التشخيصية الأولى التي تدعو لاستشارة الطبيب المختص هي الاسترجال *virilisation* المبكر (غلو الأشعار وغو القصيب وحب الشباب *acne*) بينما يكون لدى الطفل خصي غير بالغة أو نامية بشكل بسيط.
- أما عند الفتاة فترتبط الأعراض بحجم الورم المسيطر (ضخامة كبدية *hépatomégalie*, أعراض نفسية، جبن *ascite*), كما يحدث غلو للأنداء بينما تحدث الشعرانية بدرجات متفاوتة.
- إن الأورام المفرزة لـ HCG ذات توضع متوسطي *médiane* فهي قد توجد داخل الدماغ (في 33% من الحالات وأكثر ما تكون في الغدة الصنوبيرية) أو في الأقناد (في أكثر من 50% من الحالات لدى الفتيات و10% من الحالات لدى الفيأن) أو في النصف *médiastinal*، أو في الكبد (ورم مصوري كبدي مفرز للبروتين الجيني الفا 2 فيتوبروتين ولـ HCG).
- بالإضافة لذلك يمكن أن تؤدي الأورام الدماغية إلى الإصابة بالبيلة الفهه وتراجع الطول بسبب حصول نقص في موجهة النمو *somatotrope* وأخيراً فرط توتر داخل القحف.
- يقوم الشخص على المعايرة المتكررة لـ HCG حيث إن قيم HCG الحائلة في الدوران قد تكون منخفضة جداً أو مرتفعة بشكل نبضات.
- يرتفع التستوسترون لدى الصبي وأحياناً قد يرتفع فوق قيمه عند البالغ ويرتفع الاستراديل أيضاً لدى الفتاة بشكل بسيط، بينما تكون قيم موجهات الأقناد منخفضة ولا تستجيب لاختبار LHRH.
- يسمح إجراء التصوير بـ C.T.Scan أو M.R.I بتحديد مكان الورم.
- إن التسمم بالتستوسترون هو التشخيص التفريقي الأول لدى الفتى.
- غالباً ما يترافق تناذر Klinefelter مع تطور الأورام المصيفية *médistinal* المفرزة لـ HCG، وهذا ما يفسر ضرورة إجراء اللوحة الصبغية *cerotype* عند الفتى.

٧ - الأشكال الخاصة للبلوغ المبكر:

- إن البلوغ المبكر المرافق مع ظهور الصفات الجنسية الثانوية المُخْرَض (مثل: التقدم في الطول والضج العظمي) تعتبر تشخيصاً سريراً.
- أحياناً، الأمر لا ينطبق على الأشكال غير الكاملة للأعراض. وهي شائعة، ولكنها أحياناً صعبة التشخيص.

أ - التشخيص المبكر للآثداء (التثدي المبكر):

- يشخص غو الآثداء بسهولة حيث يتميز بالبروز المفرد isolée لبرعم ثديي أو لبرعمين ثديين غير مؤلمين لدى فتاة يقل عمرها عن ٦ أعوام وبشكل خاص تكون اللعوتان الثديتان aréoles mammaires غير مصطبتين ولا تنمو الأشعار الجنسية لدى الفتاة و بالنسبة للأعضاء التناسلية الخارجية (الأشفار) vulve فإن لها مظهر طفولي كما هو الحال قبل البلوغ.
- هناك فترتان شائعتان لحدوث النمو المبكر للآثداء:
 - ا) عند الرضع قبل عمر الستين حيث يحدث النمو المبكر بعيد الولادة أو خلال الأشهر الأولى من الحياة ولكنه يختفي قبل عمر الستين وقد وصفت تغيرات دورية في حجم الثدي.
 - ب) بين عمر ٥ سنوات و ٧ سنوات حيث يرتفع خطر حدوث البلوغ المبكر وقد وجد فريق فان ويتر أن نسبة حدوث الحالة في ولاية Minnesota كان بنسبة 100000/21 في السنة.

١- عملياً، ما الفحوص المطلوبة؟

- بسبب معرفتنا بعواتر حدوث النمو المبكر للآثداء فإننا نصح بإجراء المراقبة السريرية كل ٣ أشهر التي تسمح أن تتحقق من غمط تطور الآثداء و التتحقق من عدم حدوث تقدم في العمر العظمي ومن التراجع التلقائي للبراعم الثديية.
- أما في الحالات الأخرى أو في حال النمو الأكثر تأخرًا للآثداء يصوّر الحوض بالإيكوغرافي من أجل التتحقق من أبعاد الرحم وقطر المبيضين الذي يكون أحياناً في الحدود العليا الطبيعية (30 mm طولاً). وقد لوحظ أحياناً وجود كيسات

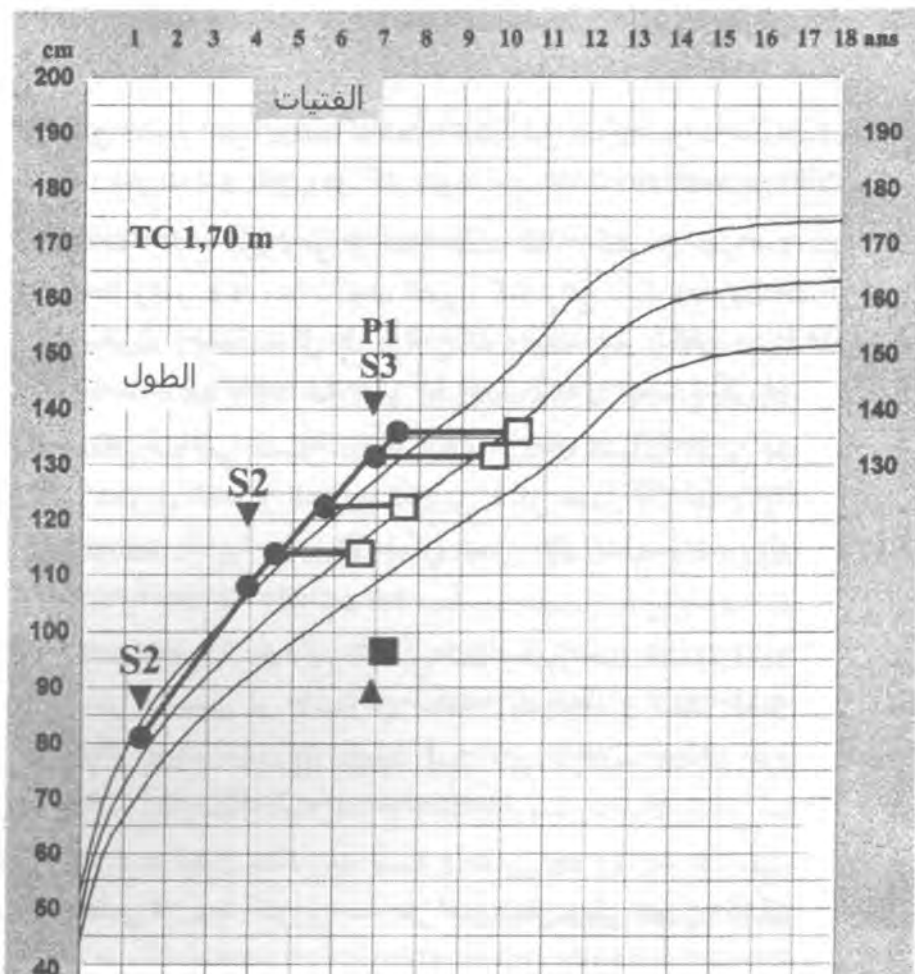
صغيرة حيث قد يكون السبب في النمو المبكر للأئداء هو وجود هذه الكيسات الميوضية.

2- الاستقصاءات الهرمونية:

- تكمل صورة الإيكوغرافي للرحم والمبيض في حال الشك بأن الحالة تقصر فقط على غو مفرد مبكر للأئداء.
- تكون قيم الاستراديول أقل من 15 ييكو غرام/مل، ولكن الذي يميز النمو المبكر للأئداء هو ارتفاع FSH عن قيمته الأساسية (القاعدية) حيث إن قيمته أعلى بكثير من قيمة LH بعد التحرير بـ LHRH. ويعين ذلك كله، بالإضافة لمعطيات صور الإيكوغرافي، استبعاد أو تأكيد البلوغ المبكر الحقيقي.
- كما لم تشر الدراسات الطويلة الأمد حالات ظهور الأئداء المبكر إلى وجود خطر الإصابة بسرطان الثدي.

3- أشكال العبور من التثدي المبكر المفرد إلى البلوغ المبكر الحقيقي:

- لاحظ جميع السريرين وجود حالات من النمو المبكر للأئداء الذي تراجع تلقائياً وهناك حالات أخرى من التثدي المبكر *thélarche précoce* تتطور بشكل ثانوي إلى بلوغ مبكر حقيقي.
- إن غو الأئداء هو الصفة الجنسية الثانوية والوحيدة التي تلاحظ أثناء الطفولة، و يمكن أن ترافق بتقدم في الطول والعمر العظمي.
- يجب أن نبحث بشكل منتظم لدى الفتيات عن العلامات الأولى للخطر خاصة زيادة الطول غير الطبيعية وحصول تقدم في العمر العظمي.
- في الحالات التي يتم فيها الانتقال من النمو المبكر للأئداء إلى الأشكال المتطورة من البلوغ المبكر الحقيقي تُعتبر فحوص الغدد الصماء وتصوير الرحم والمبيضين بالإيكوغرافي ضرورية جداً ولا غنى عنها من أجل تقدير درجة تطور البلوغ وبالتالي تحديد استطباب المعالجة بمحاثلات *analogue* لـ LHRH.



- شكل 3-3: الانتقال من النمو المبكر للأندروجين إلى البلوغ المبكر puberté précoce thélarche précoce
- يبدأ نمو الثديين بعمر 15 شهراً.
 - يتتسارع النمو والتضخم العظمي في عمر 4 سنوات ونصف، حيث يتقدم العمر العظمي بستين نسبية إلى عمر المصابة.
 - في عمر 6 سنوات و9 أشهر يزداد حجم الثديين وتتسارع التضخم العظمي، حيث تبدأ بالمعالجة بمعانيل LHRH L analogue.
 - لوحظ عدم نمو الأسنان في منطقة العانة (P). pilosité pubienne (P)
 - تمثل (S) مراحل تصنيف Tanner لنمو الأنداز.
 - Taille Cible TC

ب - النمو المبكر للأشعار الجنسية (نمو أشعار العانة المبكر أو نشاط الكظر المبكر):

- يعني الظهور المفرد isolée للأشعار الجنسية قبل عمر 8 سنوات عند الفتاة وقبل عمر 10 سنوات لدى الفقى وهو أكثر شيوعاً لدى الإناث (70-80% من الحالات).
- يحدث ارتفاع فيزيولوجي في أندروجينيات قشر الكظر في عمر 6-7 سنوات لدى الفتاة وعمر 9-8 سنوات لدى الصبي، كما ترتفع نسبة الستيروئيدات التي يفرزها المبيض أو الخصية بشكل تال لارتفاع أندروجينيات قشر الكظر، وعادة هذا الارتفاع صامت سريرياً mute. ولا تزال آلية ظهور الأشعار الجنسية المبكر غير معروفة.
- بشكل عام يتم الفحص بين عمر 3-7 سنوات للفتيات اللواتي يعانين من ظهور الأشعار في العانة أو الشفرين الكبيرين بشكل معتدل (المراحل 2 أو 3 من تصنيف Tanner) الذي لم يتتطور إلا بشكل ضئيل خلال عدة سنوات، وذلك في الأشكال الغامضة idiopathique من المرض.
- ترافق الشعرانية أحياناً بفرط تسخن البظر وظهور حب الشباب acne وتعرق إبطي. ونادراً ما يسبق غو الأشعار في منطقة الإبط غوها في منطقة العانة الذيشاهده بشكل منتظم لدى كلا الجنسين في حالات الاعتلال الدماغي المزمنة، وأحياناً في بعض الحالات الاختلاجية Convulsivante.
- كما يزيد الطول بشكل عام بنسبة +0.5 إلى +1 DS (انحراف معياري)، أما العمر العظمي فلا يزيد أكثر من سنة على عمر الطفل ويقي ثابتاً في الأشكال الغامضة من المرض.
- يهدف الاستقصاء الهرموني إلى عدة أمور، من أهمها استبعاد حصول فرط تسخن في قشر الكظر.
- يمكن أن يحدث ظهور الأشعار المبكر نتيجة لحصارين إنزيمين :
 - كعوز إنزيم 3 β -hydroxystéroïde déshydrogénase 21-hydroxylase
 - عوز إنزيم 11 β hydroxylase يمكن أن يؤدي إلى الشعرانية نظرياً، ولكن لم تثبت أي دراسة على حد معرفتنا حصول هذا الشيـط.

-1 البحث عن سبب غير تقليدي لفرط تصنع قشر الكظر الخلقى نتيجة عوز *enzym 21-hydroxylase*:

- يمثل 5% من حالات نمو الشعر المبكر في أوروبا و 0-6% في الولايات المتحدة بحسب المنطقة.
- يتم إجراء اختبار بـ ACTH (Synacthène®) و معايرة 17-OH-progstdérome (Synacthène®) و معايرة 17-OH-P.
- تعتبر الحالة مرضية عندما يحدث ارتفاع في 17-OH-P بمقدار أعلى من 30-45 nmol/l أو 15-30 ng/ml في الأذمة 30 أو 60 دقيقة من الاختبار، وهذا ما يلاحظ في 20-50% من الحالات، أو ارتفاع بمقدار أعلى من 15 ng/ml في 95% من الحالات.
- يشير ارتفاع 17-OH-P إلى مقدار 10-17 ng/ml إلى أن الشخص المصاب مختلف الواقع لورثة 21-hydroxylase، بينما تدل القيم الأقل من 2 ng/ml على استبعاد الشكل غير التقليدي لشريط إنزيم 21-hydroxylase مع 97-100% من القيم الاحتمالية السلبية.
- قد لا تلاحظ أحياناً الأشكال غير التقليدية لفرط تصنع قشر الكظر إلا بعد البلوغ أمام الأعراض السريرية المتمثلة بالحيض المؤلم والشعرانية.

-2 مسؤولية التثبيط الإنزيمي لإنزيم *3β-hydroxystéroïde déshdrogénase (3β-HSD)*:

- من الصعوبة أن نشرح ارتفاع مركب Δ5-prégenènes (وخاصة 17-OH-Δ5 pregnenolone) بعد إعطاء ACTH.
- بالنسبة للبعض يجب أن يتحمّل هذا الارتفاع 10 أضعاف الاستجابة الطبيعية ليعبر ذلك سبباً لظهور الأشعار العانية المبكرة.
- توجّه الدراسات الحديثة إلى كشف الشذوذات الوراثية لدى المصاب على اعتبار أن الاستقصاءات الهرمونية ليست كافية.
- في عام 1994 اكتشف فريق ميندونكا وجود طفرة في المورثة 5β-HSD من النمط الثاني type 2 لدى فتاة مصابة بالظهور المبكر للأشعار.

- في عائلة أخرى أدت الطفرة في المورثة إلى إصابة الأخوين بخنوثة كاذبة **pseudo-hermaphrodisme** أما الأختان المصابتان بنفس الطفرة فلم تظهر لديهما الأعراض السريرية.
- قامت الجموعة البحثية السابقة بفحص 8 فتيات مصابات بالبلوغ المبكر، لديهن ارتفاع **5-prégnénolone**، وتوافق الأعراض الهرمونية لديهن مع أعراض عوز إنزيم **3β-HSD**، وقد وجد لدى اثنين من الفتيات طفرة في مورثة إنزيم **3β-HSD** بينما لم توجد هذه الطفرة لدى 50 شاهداً، ويجب فحص عدد أكبر من المرضى من أجل تأكيد ذلك.
- يجدر بالذكر أنه لا يمكن تأكيد عوز **3β-HSD** بالاستقصاءات الهرمونية فقط في حالة فتاة مصابة بالشعرانية المبكرة إلا صدفة.

3 - أورام قشر الكظر:

- نادرة لدى الأطفال، حيث يحدث لدى الفتيات فرط تسخن في البظر، وعند الصبيان تحدث زيادة في حجم الأعضاء الجنسية الخارجية.
- غالباً ما تكون الشعرانية الجنسية المبكرة هي العرض الأول الذي يدعو لاستشارة الطبيب.
- في حالة الإفراز المسيطر للأندروجينات من قشر الكظر (ورم غدي مذكور **adénomé virilisant**) يتقدم الطول وال عمر العظمي بشكل سريع.
- أما في حالة ورم قشر الكظر الذي يحدث فيه فرط إفراز لأنواع الستيروئيدات الثلاثة (القشرانيات السكرية والقشرانيات المعدنية والأندروجينات) تكون سرعة النمو أبطأ، وتشير الأعراض السريرية إلى متلازمة **Cushing**.
- في هذه الأورام، تتحطى قيم الكورتيزول الحر في بول 24 ساعة أكثر من 80 ميكرو غرام، بينما يتجاوز **17-cétostéron** $10/\text{mg}/24\text{ h}$.
- كما تتحطى القيم البلاسمية للأندروجينات القيم التي نشاهدتها في حال عوز إنزيم **21-hydroxylase**.
- نستطيع بواسطة صورة الرنين المغناطيسي لقشر الكظر **M.R.I** و التصوير الطبي **C.T.Scan** تحديد مكان الورم.

٤- تشخيص نمو الأشعار الجنسية المبكر **Pubarche** أو النشاط المبكر لقشر الكظر **adréナrache** الغامض السبب:

- إذا لم نكتشف وجود أي من الأسباب السابقة نقول بأن الحالة التي أمامنا هي: نمو أشعار مبكر أو نشاط مبكر لقشر الكظر ناتج عن سبب غامض.
- فرط النشاط المبكر لقشر الكظر هو السبب في فرط التصنيع أثناء الفترة ما قبل البلوغ، حيث يلاحظ فرط نشاط في السيتوكروم P450C17a القشر كظري، ويشير (SDHA) ذو المنشأ القشر كظري بشكل نوعي إلى الإصابة.
- حيث تزداد قيمه في الدم بالنسبة إلى العمر، وأحياناً تخطي القيم الطبيعية وتعدي مثيلاتها المشاهدة في المراحل المواتقة من تصنيف Tanner.
- تكون الستيروئيدات الأخرى (DHA و 4-androstenedione و 54-androsténone والستيروتون) أقل ارتفاعاً.
- درس تطور الإصابة على المدى الطويل من قبل Ibanez في إسبانيا و Vidris في إيطاليا بشكل خاص، حيث لوحظ أن العمر الوسطي لنمو الثديين هو 9.7 سنة (لدى 69 فتاة)، وأن العمر الوسطي لظهور الدورات الأولى هو 12 سنة (لدى 49 فتاة)، وكان الطول النهائي لدى 38 فتاة هو 1.6 m وسطياً، وهو يزيد على طول الأم.
- إذا إندر قصر القامة في حالة نمو الأشعار Pubarche المبكر أو نمو الأشعار المبكر ليس سيناً بالمقارنة مع حالة البلوغ المبكر غير المعالجة، حيث أوضحت بعض الدراسات أن الطول كان أقل من المتوقع.
- أشار Ibanez وفريقه إلى خطورة حدوث الشعرانية hirsutisme والكتيات المتعددة الميضاية Polykystose ovarienne بين عمر 13-15 سنة، وإلى أهمية المراقبة السريرية بالإيكوغرافي للمبيضين لدى البالغات اللواتي بدأن لديهن الدورات الطمثية.
- لقد درس خطر حدوث فرط أندروجيني hyperandrogénie من منشاً ميضاً لدى هؤلاء الفتيات، حيث وجدت علاقة إيجابية بين قيم SDHA وقيم 4-17-OH-P androstenedione إلى مثاثلات LHRH.

- إن الأشخاص الذين تحدث لديهم استجابة قوية لستروئيدات قشر الكظر يعانون من احتمال خطر حدوث فرط أندروجيني مبكر لديهم بعد البلوغ.
- تمت الإشارة إلى أعراض تحدث بشكل متاخر، كفرط الإنسولين والمقاومة للإنسولين التي ترتبط بدرجة فرط الأندروجينية، وكذلك خطر الإصابة المبكرة بالأمراض القلبية الوعائية.
- أخيراً توجد علاقة بين نقص الوزن عند الولادة وشدة الإصابة بنمو الأشعار المبكر.
- كما أثبتت أبحاث Ibanez ومجملها ترافق صغر حجم الجنين مع غلو الأشعار الجنسية المبكر وخلل لوظيفة المبيضية وفرط الإنسولين واضطراب شحوم الدم **dyslipidémic**.
- إن النمو المبكر للأشعار الجنسية ليس له دائمًا هذه الصورة البسيطة المعروفة في طب الغدد الصماء.

VI - المعالجة:

أ - البلوغ المبكر المعتمد على موجهات الاقناد:

- تستعمل أدوية فعالة في معالجة البلوغ المبكر المركزي منذ أواسط الثمانيات.
- لقد حل محل مثيلات LHRH مكان الميدروكسي بروجسترون **médroxyprogesterone** (Androcur®) والمسمى **نخاريا®** **acétate de cyprotérone**.

- 1- موائمه:

- إن GnRH أو LHRH الذي يفرزه المهداد هو ديكا بيتيد يحرض إفراز FSH و LH من النخامي، وقد تم اصطناع مثيلات صناعية لـ LHRH تسمى "مثيلات LHRH". وهي تعطى بالطريق العضلي triptoreline أو Décapeptyl®، أو طريق تحت الجلد louproréline أو Enantone® وهي ذات تأثير مديد يتيح إعطاء الحقن كل 4 أسابيع.
- يقوم تأثيرها على ألفتها للمستقبلات الغشائية للخلايا المفرزة لـ LH و FSH، ويظهر التأثير الشاد agoniste لمثيلات LHRH في أنها تتحت على الإفراز المطول والمكثف لـ FSH وخاصة لـ LH.

- يحدث الفعل الشبكي هذه المماضيات بسبب انعدام التحسس لها، حيث يحرض مماثل LHRH في البداية إفرازاً زائداً من FSH و LH، ولكن هذا التأثير يختفي بعد عدة أيام عندما تختفي التراكيز الجانحة في الدوران.
- إن مماضيات LHRH تبطئ إفراز GnRH النبضي وتبطئ تحرّر تحت الوحدة لـ LH.
- قد يبع الارتفاع المؤقت في موجات الأفقاد واللاحظ بعد الحقن الأولى حدوث نزف رحمي *métrorragie*.
- حالياً تم دراسة Leuproréline ذي تحرّر مديد الأمد حيث يحقن كل 3 ثلاثة أشهر، وهو حالياً في الطور السريري للتجربة.

2- الاستطبابات العلاجية:

- بدايةً، هناك العديد من الأمور التي يجب أن تؤخذ بعين الاعتبار:
 1. عمر بداية البلوغ وتطور الخصائص الجنسية الثانوية.
 2. وجود بلوغ قابل للتراجع عفوياً.
 3. مدى سرعة تقدم الوزن والعمر العظمي وصعوبة تقدير الطول المتوقع.
 4. مدى الأذى النفسي والعاطفي الذي يتغير بحسب العائلة والمنطقة.

أ - خصائص القرار العلاجي:

- بما أن الهدف هو إيقاف إنتاج الستيروئيدات الجنسية، تستطب المعالجة في الحالات المتطورة للإصابة، خاصة عندما ينطوي العمر العظمي العمر الطولي وعندما تكتمل الخصائص الجنسية الثانوية.
- في هذه الحالة، تزيد نسبة إفراز LH/FSH بشكل عام على 0.6، وذلك عند إجراء اختبار LHRH، الأمر الذي يؤكد البلوغ التطوري.
- إن مدة المعالجة على الأقل ستان. وعند بدء المعالجة عند الطفل الصغير، فإننا نستطيع أن نترك لأنفسنا استراحة علاجية بعد إعادة تقييم العمر العظمي إلى الوضع الطبيعي.
- وفقاً لتجربتنا لدى الأطفال، نؤكد على أن المعالجة ضرورية بغض النظر عن مدة العلاج.

• يُقرر إيقاف المعالجة بعمرات LHRH عندما يبلغ العمر العظمي 12 سنة لدى الفتاة، و14 سنة لدى الفتى.

• بعد ذلك، تحدث استعادة محدودة لفترة البلوغ، مع عدم زوال خطر حدوث نقص في الطول.

ب - خصائص عدم اتخاذ القرار العلاجي:

• في هذه الحالات يكون المريض بالضرورة فتاة.

• لا يمثل غم الأئداء المبكر المفرد والنمو المبكر لأنشار العانة المفرد بذاهباً استطاباً. مع ذلك، وبشكل خاص يمكن أن يتطور النمو المبكر للأئداء المفرد باتجاه بلوغ مبكر.

• يجب في حال الشك أن نطلب المراقبة السريرية والشعاعية (الإيكوغرافي للمبيضين والعمur العظمي) والهرمونية من أجل أن نقرر ضرورة المعالجة.

ج - الحالات الخاصة للبلوغ الصبكي:

• تشاهد بشكل شائع لدى الفتيات بعمر 9-7 سنوات وأقل بكثير لدى الفتيان بعمر 9-11 سنة، يوجد احتمالان عملياً:

1. الخصائص الجنسية متطرفة بشكل بسيط (المراحل الثانية لتصنيف Tanner) وذلك أثناء إجراء الفحص للمرة الأولى، ولا يتعطى تقدم العمر العظمي العمر الزمني السنة الواحدة والرحم غير محِّرض وذروة LH أقل من ذروة FSH. من الواجب مراقبة هؤلاء الأطفال كل 3 شهور.

2. الخصائص الجنسية تتطور بشكل سريع (بلوغ انفعاري)، وفي هذه الحالة تستطب المعالجة.

3 - النتائج:

1 - التطور السريري والتغيرات الهرمونية:

• يتراجع حجم الثديين وحجم الخصيتين بعد 3 أشهر من المعالجة.

• يجب الانتظار فترة 6 أشهر إلى سنة من أجل تقييم تراجع النمو للأئداء والتأثيرات على النضج العظمي.

- تعود قيم FSH و LH الناتجة عن التحريض بـ LHRH، وكذلك قيم الاستراديول والتستوسترون إلى مستواها قبل البلوغ بعد ثلاثة أشهر من المعالجة.
- عملياً يكفي قياس القيم الأساسية (القاعدية) للاستراديول والتستوسترون من أجل تقييم فعالية المعالجة، ولا توجد تأثيرات جانبية للمعالجة.
- تلاحظ زيادة الوزن لدى الفتيات مما يدفع الأهل لاستشارة الطبيب، غالباً ما تسبق زيادة الوزن إعطاء مماثل LHRH، ولكن تفاقم هذه الزيادة بعد بدء المعالجة.

ب - تقدير الطول النهائي قبل بدء المعالجة:

- تبذل جهود كبيرة في السنوات الأخيرة من أجل تقدير الطول، وبالتالي من أجل اتخاذ القرار العلاجي في حالات البلوغ المبكر بشكل خاص.
- إن مقارنة طول مجموعات الأطفال المعالجين وغير المعالجين قيمة هامة، حيث إن طول الأطفال المعالجين أعلى بكثير كما أظهر ذلك Chaussain ومجموعته Carel ومجموعته.
- إن النتائج المنشورة من قبل Paul ومجموعته قابلة للمقارنة.

جدول 4-2: - الطول النهائي لدى مجموعتين من الأطفال المصابين بالبلوغ المبكر العرقي.
- مع المعالجة وبدون المعالجة (تمت المعالجة بـ Triptoréline). حسب JC Carel

المريض	العدد (N)	عمر بدء البلوغ (سنة)	الطول النهائي (cm)
فتيات	غير معالج: 86	1.9 + 5.3	7.6 + 152.3
	معالج: 58	1.6 + 6.3	5.9 + 161.1
فتيا	غير معالج: 26	2.9 + 4.8	7.5 + 156.6
	معالج: 8	3 + 7.1	6.4 + 172.8

- ضمن هذا العمل، يشير تحليل خصائص إيقاف المعالجة بمماثلات LHRH إلى انخفاض شدة سرعة النمو عند متابعة المعالجة بعد عمر 11 سنة لدى الفتيات.
- قد يكون وجهاً أحد العمر العظمي بين الاعتبار من أجل تحديد اللحظة الفضلى لإيقاف المعالجة.

- هناك أمر آخر يتمثل بتقدير توقع الطول النهائي قبل المعالجة ومقارنته مع الطول النهائي الذي سيتم الحصول عليه، وإن الصعوبة هي في طرائق توقع الطول.
- كثيراً ما يتم استعمال الطول الهدف بالاعتماد على طول الوالدين، وكذلك جداول **Zachmann Bayley et Pinneau** التي أثبتت صحتها لدى الفتيات في حالات البلوغ المبكر، ولكن ليس لدى الفتيان.
- لقد استعمل **Brauner** ومجموعته الطول الهدف لدى مجموعتين من الفتيات اللواتي كان توقع الطول لديهن أكبر من 1.55 m من أجل المجموعة الأولى غير المعالجة (شكل قليل التطور من البلوغ المبكر)، وأقل من 1.55 m من أجل المجموعة الثانية المعالجة بـ **GnRH** (شكل شديد التطور للبلوغ المبكر)، وقد كان ربع الطول 6.5 cm عند 19 فتاة معالجة، بينما كان الطول النهائي متوفقاً مع الطول المتوقع لدى الفتيات غير المعالجات.

ج - التحليل :

- على طبيب الغدد الصم عند استشارته أن يركز على ملاحظة تقدير درجة تطور البلوغ المبكر على أساس الخصائص المتعلقة بالنمو والأسس الهرمونية.
- تتطلب قراءة العمر العظمي أن يكون الطبيب متعرساً، حيث أن تقدير الطول والقرار العلاجي يعتمد على دقة هذه القراءة لصورة العمر العظمي المجزأة.
- عندما يتعدد الطبيب في المعالجة فإن عليه أن يدعم رأيه بالفحوص السريرية المتكررة ومعطيات الصور الشعاعية و معطيات التحاليل الهرمونية.

ب - البلوغ المبكر غير المعتمد على موجهات الاقتاد:

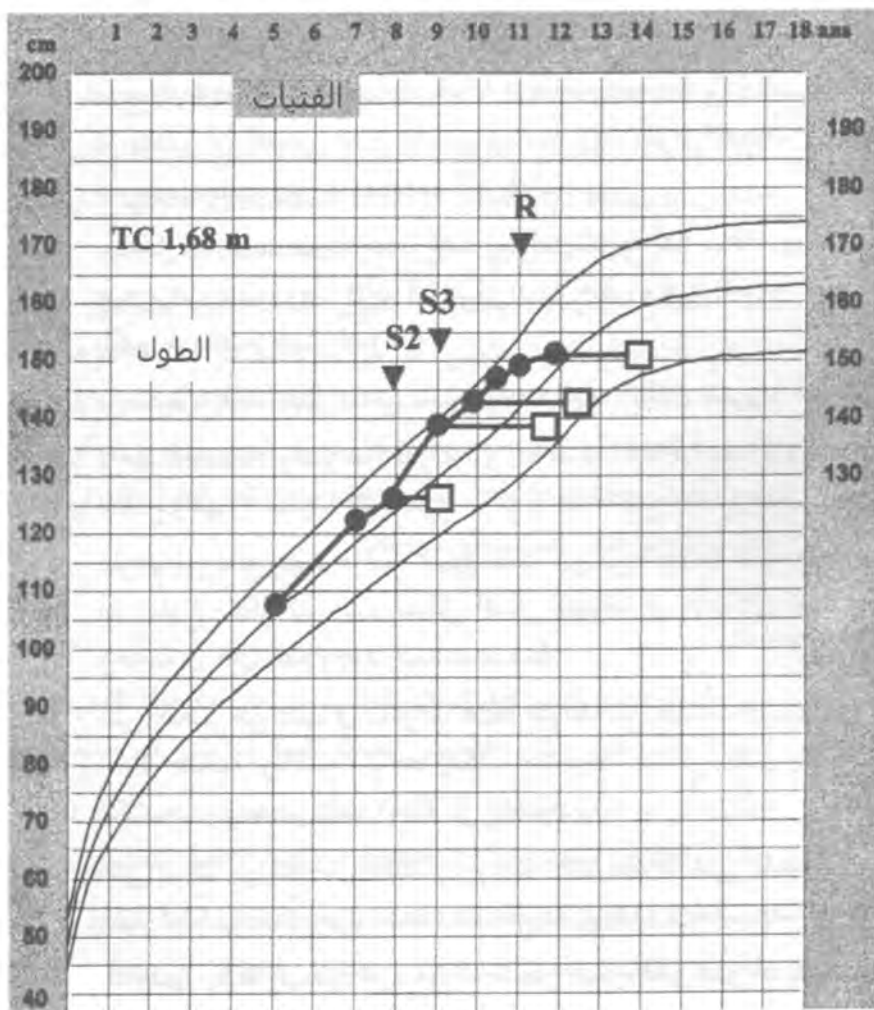
1 - تنافر **McCune-Albright**:

- منذ عام 1986، لوحظ تحسّن الفعالية العلاجية للبلوغ المبكر المستقل عن المبيض حيث لم تكن مماثلات **LHRH** فعالة.
- توجد مثبطات لإنزيم **aromatase** (الإنزيم الجسيمي الصفرى **micosomiale**) الذي يعتمد على الستيوكروم P 450 والذى يحفز تحول الأندوجينات إلى أستروجينات في المبيضين، وخاصة تحويل **4-androsténedione** إلى أسترون **oestrone**، وتحول التستوستيرون إلى استراديول).

- إن **Testolactone** هو واحد من هذه المنشطات، وتشتق صيغته الكيميائية من **androstenedione**، وهو يبطئ فعالية إنزيم **aromatase** بآلية التثبيط التناافيسي مما يؤدي إلى تخفيض إنتاج الأستروجينات، وقد تكون المنشطات الأكثر قوة لـ **Letrozole** مثل **aromatase** أكثر فعالية.
- يستعمل **Testolactone** (مضغوطات 50 mg) بجرعة 24 ساعة / 40 mg / kg . 4-6 مرات يومياً، وهذا الأمر قد يشكل عامل خطورة لترك العلاج بسبب العدد الكبير من المضغوطات المتداولة.
- من الصعوبة يمكن تحليل النتائج بسبب تفاوت شدة الأشكال السريرية لهذا التاذر.
- لاحظ **Feuillan** وجماعته حدوث زوال الفعالية العلاجية بعد 1-3 سنوات من العلاج وظهوراً مبكراً أكثر للبلوغ المركزي عندما يبلغ النضج العظمي 12 سنة.
- بالرغم من عدم وجود دراسة تحليلية لعدد كبير من الحالات لفترة طويلة، يظهر أن البلوغ المبكر يستجيب بشكل أفضل للمعالجة في الأشكال قليلة التطور، وخاصة في حال عدم وجود كيسات ميوضية.
- على العكس من ذلك في تاذرات **MCA** المرافقة مع كيسات جريبية التي تكون أحياناً ضخمة وناكسة، توجد إمكانية الإجراء الجراحي الذي يسمح بإزالة الكيسات وتخفيض القيم الجائلة من الاستراديل.
- على الرغم من المعالجة المحافظة والجراحية، فإن الحفاظ على البيضين لا يكون دائماً ممكناً، وأحياناً يكون استئصالهما الطريقة الوحيدة لإيقاف نزف الرحم.
- إن مصير وظيفة البيضين غير معروف بشكل جيد، ولكن يمكن أن يتافق نشاط البيضين لدى بعض المرضى في فترة البلوغ.

2- التسمم بالستيرويدون:

- بسبب ندرة الإصابة، من الصعب جداً أن نضع خطة علاجية.
- يمكن إنقاذه فرط إفراز التستيرويدون في بعض الحالات بإعطاء أستيما الميدروكسي بروجسترون **acétate de méthoxyprostérone** والكيتونازول **kétonazole**، وكذلك يجب الإشارة إلى احتمال حصول تسمم كبدى بالكيتونازول، ولذلك من المفضل إشراك مشط للأروماتاز (**Testolactone**) مع السيرونولاكون المدر.



الشكل 2-4 : مثال عن بلوغ انفعاري يحدث لدى فتاة عمرها أقل من 8 سنوات.

- تم فحص الفتاة للمرة الأولى في عمر 9 سنوات، حيث كان النسج العظمي قريباً من 12 سنة، الأمر الذي دعا للمعالجة.
- كان الطول النهائي أقل من الطول الهدف (1.68 cm).
- S: مراحل Tanner لنمو الثدي.
- R: ظهور الدورة الشهرية الأولى.
- TC: الطول الهدف.

تأخر البلوغ

- يمثل تأخر البلوغ لدى الفتاة في غياب تطور الأثداء في عمر 13 سنة، وعدم حدوث زيادة في حجم الخصيتين في عمر 14 سنة لدى الصبي.
- أمام هذه الأعراض، يتركز الاستجواب على السوابق العائلية والشخصية ويبحث عن تناول أدوية وعن وجود أمراض مزمنة.
- تدعى الهبات الساخنة **bouffées de chaleur** عند الفتاة إلى الشك بقصور الميopiens.
- يبحث الاستقصاء الغذائي عن وجود قهم **anorexie** أو سلوك شاذ في اختيار الأغذية.
- يحدد الفحص السريري الوزن والطول **BMI** (body mass index) مشعر الكتلة الجسدية = الوزن \ (الطول)² ودرجة تطور البلوغ ومظهر الأعضاء الجنسية الخارجية (غموض جنسي **ambiguïté sexuelles**، هجرة الخصيتين، قضيب صغير).
- كما يتم تقدير العمر العظمي.
- تغير المعايرات الالازمية القاعدية و بعد التحريريض بـ **GnRH** لموجهات الأفتداد بين قصور موجهات الأفتداد و تأخر البلوغ البسيط وترتفع موجهات الأفتداد في حالة عسر تصنع الأفتداد.
- يتم معايرة قيم البرولاكتين (**PRL**) والهرمون النخامي الحاث للدرق (**TSH**) وعامل الموم الحب للإنسولين (**IGF-I**).
- يسمح تصوير الحوض بالإيكوغرافي لدى الفتيات بتقدير أبعاد وموقع الأفتداد، ويجب أن يبحث تصوير الإيكوغرافي عن وجود الخصيتين داخل القنوات الإربية (إمكانية كون المريض ظاهرياً أنثى ولكن غلطه الوراثي **XY**).

- يمكن إثبات الميال الذكري بمعايرة هرمون **(AMH)** **hormone antimulléenne**.

١ - تأخر البلوغ المترافق بموجهات أقناد طبيعية أو منخفضة:

توجد مصنفة في الجدول ١-٣ و ٣-٣.

أ - تأخر البلوغ البسيط:

- يحدث لدى الفتيات بشكل أقل بكثير من الفتيان.
- غالباً ما يترافق بتأخر في الطول.
- يجب البحث لدى كلا الجنسين عن سوابق عائلية لتأخر البلوغ.
- يوضح منحى النمو سرعة غزو قبل البلوغ بمقدار 5 cm / سنة.
- توافق الفحوص الحيوية والفحوص بالإيكوغرافي حالة ما قبل البلوغ.
- يكفي في هذه الحالات عدم المعالجة والمراقبة المنتظمة للطفل والعمر العظمي بشكل خاص.
- من غير الممكن تمييز تأخر البلوغ البسيط عن عوز موجهات الأقناد قبل أن يتحطى العمر العظمي 13-14 سنة.

جدول ١-٣: الأسباب المرضية لتأخر البلوغ عند مريض يبدو ظاهرياً أنهى

أ: في حال ارتفاع موجهات الأقناد:

- تنادر Tanner
- حالات أخرى من سوء تكون الأقناد (نقى xx أو xy)
- قصور المبيضين المكتسب (فيروسى، سمنى، مناعى ذاتى)
- شذوذات في اصطناع التستوستيرون.
- شذوذات تؤدي إلى عدم تفعيل مورثات مستقبلات LH وFSH.
- قصور الغدد جارات الدرقية الكاذب.

ب: في حال انخفاض موجهات الأقناد:

- * شكل مؤقت:
- تأخر بسيط في البلوغ

حدول 1-3: / قاتع/

- القهم العصبي.
- أمراض مزمنة.
- فصور الدرق.
- فرط الكورتيزون.

* يشكل نهائى :

- نفس مفرد (isolé) أو مشترك في موجهات الأقناد.
- تنادر كالمان.
- طفرات في مستقبل GnRH.
- أمراض مهادية-نخامية.
- حالات أخرى لقصور النخامي.
- ورم غدي بالبرولاكتين.
- تنادرات مشوهة عديدة الأشكال (Bardet-Bied, Parder-Willi) polymatformatifs

ب - تأخر البلوغ ذو المنشأ الوطائي - النخامي:

- في جميع الحالات يجب البحث أثناء إجراء صورة الرنين المغناطيسي للمنطقة الوطائية - النخامية hypothalamo-hypophysaire، عند وجود ورم أو شذوذات في الساقية النخامية أو التهاب نخامي hypophysite.
- تشكل الإصابات الوظيفية الأسباب الأكثر شيوعاً لتأخر البلوغ ولانقطاع الطمث الأولى عند الفتاة.
- تشير نتائج اختبار الاستروبروجسترون إلى (يقوم هذا الفحص على إعطاء الاستروبروجسترون لمدة 10 أيام):
 - الإيجابية : عند حدوث الدورة خلال الأيام الخمسة التالية لإعطاء الاستروبروجسترون.
 - السلبية : عدم حدوث الدورة الشهرية مما يشير إلى وجود عوز استروجيني شديد.
- يكون الاستراديل البلازمي منخفضاً، أما قيم LH و FSH فهي طبيعية أو منخفضة.
- يعطي اختبار التحريرض بـ GnRH الهرمون المطلق للهرمون الموجه للأقناد (gonadotrophine hormone-releasing hormone) استجابة طبيعية أو مسطحة plate لموجات الأقناد.

- يصنف أحياناً القطاع الطمث عند الفتاة على أنه نفسي المشاً **psgchogéne**، ويتعلق هذا الانقطاع دائمًا بوارد غير كاف من الحبريات، ونجد هذا المط من الأعراض لدى الفتيات اللواتي يمارسن الرياضة.
- تظاهر الأشكال الكاملة للعوز الخلقي لموجهات الأقadas بعدم حدوث البلوغ، ولكن قد توجد أحياناً درجة بسيطة من تطور البلوغ.
- تنادر **Kallmann** (غير المرتبط مع الصبغي × لدى الإناث) الذي يترافق مع قصور في موجهات الأقadas وقدان حاسة الشم (خشام) **ansomie**، ينبع عن هجرة شاذة للعصبونات المفرزة لـ **GnRH** أثناء الحياة الجنينية.
- على المستوى السريري، نبحث عن عدم نزول الخصية إلى الصفن **Cryptorchidie** وصغر القضيب وصمم وتشوهات كلوية وشذوذات الخبط المتوسط (شق قبة الخبط).
- ويلاحظ في صورة الرنين المغناطيسي غياب البصلات الشمية **bulbes olfactifs** أو نقص تشكلها ولم يحدد بعد المركب الجزيئي المسؤول عن تنادرات **Kallman** التي تخص الإناث.
- وصفت مؤخرًا طفرات في مستقبل **GnRH** وذلك في حالات نقص موجهات الأقadas الخلقي العائلي غير المترافق بفقدان حاسة الشم.
- لوحظ شذوذ في مورثة **LH** عند مراهق عمره 17 سنة بسبب تأخر البلوغ، وقد أثبت وجود طفرة، حيث استبدل الحمض الأميني **Arg** بـ **Glu** في الراموز 54 من تحت الوحدة β هرمون **LH**، وهذا ما يعني الارتباط بين الهرمون ومستقبله.
- لوحظ 3 ذكور حاملين لهذه الطفرة بحالة مخالف الل الواقع لدى هذه العائلة، ويشك بمسؤوليتها في العقم.
- كان لأم المريض ولأخه (المخالفتا الل الواقع) بلوغ طبيعي، ودوراًهما منتظم وحالة موجهات الأقadas والخصوصية لديهما طبيعية أيضًا.
- مريضة أخرى، أجري لها الاستقصاء بسبب انقطاع الطمث البدني في عمر 16 سنة، وجد لديها طفترتان في مورثة تحت الوحدة β لـ **FSH**، وكانت لديها قيمة **FSH** غير قابلة للمعايرة بينما كان **LH** مرتفعاً.
- يكتشف في حالة فرط البرولاكتين وجود أورام سرجية **sellaire** أو فوق سرجية (ورم غدومي نخامي، ورم بلعومي قحفي، ورم تصالب دبقي **gliome du chiasam**)

ورم سحائي (ménangiome) أو أمراض ارتشاجية Infiltrative (الساركينيد،
كتلة الخلايا النسيجية histiocytose)، sarcoïdose.

قد تظاهر بشكل استثنائي حالة التهاب نخامي hypophysite بتأخر البلوغ، وإن الفحص الوحيد الذي يستطيع أن يأني بالتشخيص هو إجراء درامة تشريحية مرضية بأخذ خزعة، وهو ما يعتبر صعب التحقيق عملياً.

جدول 2-3 : الأسباب المرضية لتأخر البلوغ عند مريض يبدو ظاهرياً على أنه ذكر

أ - ارتفاع موجهات الأقناد:

- تاذر Klinefelter
- سوء تشكيل الاقناد xy / xo
- شذوذات في اصطناع التستوستيرون.
- عوز في إنزيم 5α-reductase
- عدم تحسس حزني للأندروجينات.
- غياب الخصيتيين Anorchidie
- قصور حصوي مكتسب (سمي، مناعي ذاتي)
- طفرات في مستقبل LH
- قصور جارات الدرق الكاذب

ب- انخفاض موجهات الأقناد:

* بشكل مؤقت:

- تأخر بسيط في البلوغ
- أمراض مزمنة (هضمية، دموية)
- قصور الدرق
- فرط كورتيزونية

* بشكل نهائي:

- عوز مفرد isolé أو مشترك في موجهات الأقناد
- تاذر Kallmann و Morsier
- شذوذات في مستقبل GnRH
- أورام مهادبة - نخامية
- حالات أخرى من قصور النخامي.
- تاذرات مشوهة عديدة الأشكال (Bardet-Bied, Proder-Willi)

- يلعب العامل SF1 مع DAX-1 دوراً هاماً في تطور الخلايا الموجهة للأقناد، وهو يعدل التعبير النخامي تحت الوحدة ٢ لوجهات الأقناد.
- وصفت شذوذات في DAX-1 عند المرضى المصابين بسوء التشكيل الخلقي لقشر الكظر المرتبط بالصفي X، ويعاني هؤلاء المرضى، في عمر البلوغ، من نقص في وجهات الأقناد، كما تختلف الاستجابة لإنجعاء GnRH خارجي النشأ.

II - تأخر البلوغ المترافق بارتفاع موجهات الأقناد:

- يجب في هذه الحالة إجراء النمط الصفي .Caryotype
- أ - تناذر تورنر (45X):**
- إن نسبة حدوث هذا المرض هي بين 1/1500 و 1/2500 من المواليد الإناث. وتعلق الإصابة في نصف الحالات بفسيفساء صبغية .45X/46X mosaïque
- يوضع التشخيص أمام حالة قصر طول مرتبطة بمحض مورثة SHox، ومتراافق مع تناذر مشوه للشكل malformatif ملاحظة (في القلب، الكليتين، الفقرات).
- يجب أن يدعو وجود الصفي ٢ في النمط الصفي (تقنية Southern Blot) إلى البحث عن ورم أروممي في الأقناد gonadoblastome.

ب - سوء تصنع الأقناد (المناسل):

- يمكن أن يتميز سوء تكون الأقناد النقي (pure) كما في تناذر Turner عند الفييات سريرياً بالطول الطبيعي وعدم وجود تنازرات مشوهة للشكل.
- يمكن أن يكون النمط الصفي 46XX، وتعاني المريضات من قصور ميامي بدئي يكتشف بعد البلوغ وبانقطاع الطمث البدئي.
- قد يكون النمط الصفي 46XX و الطول طبيعياً لدى المريضة و غطتها الصفي أنثى و يوضع التشخيص على أنه عدم بلوغ معزول.
- قد نضطر إلى استئصال الأقناد في حال الشك بالإصابة بالورم القندي الأروممي.
- يوجد بشكل شائع غموض جنسي ambiguïté في حالة سوء تكون المناسل المختلطة mixte، ويكون النمط الصفي الأكثر شيوعاً هي 45 X / 46 XY.

ج - عدم التحسس للأندروجينات:

- يمكن تشخيصه أحياناً قبل الولادة بسبب وجود قصة عائلية موجّهة للتشخيص.
- يتعلّق المرض غالباً بمرضي 46XX ذوي غطّ ظاهري أنثوي، ينمو الشدّيان عند البلوغ ولكن يغيب نمو الأشعار الجنسية في منطقة العانة ويغيب الطمث الأول مما يدعو إلى استشارة الطبيب الاختصاصي.
- تكون الخصى بطنية أو إربية، حيث كانت تدعى سابقاً "خصى مؤكّدة féminisant".
- تنتج مقاومة الأندروجين عن طفرة في مورثة مستقبل الأندروجين، التي تتوضع على الصبغي X.
- قد تكتشف حالات أخرى أثناء الاستقصاء العائلي الدقيق.
- إن مستوى التستوسترون البلازمي طبيعي أو مرتفع، وتزيد موجهات الأقداد عند البلوغ.

د - الطفرات في إنزيمات تصنيع الستيروئيدات:

- إن حالات قصور الأقداد البدني المترافق مع عوز إنزيمي لاصناع الستيروئيدات نادرة.
- يتظاهر العوز الإنزيمي الكامل بعدم حدوث البلوغ.
- يؤدي عوز إنزيم 17 α -hydroxylase إلى عيب في البلوغ عند الأشخاص xx أو XY (الذين يكون لهم غطّ ظاهري أنثوي) وارتفاع التوتير الشرياني ونقص بوتاسيوم .désoxycorticostérone نتيجة لفرط إفراز hypokaliémie
- ينتج العوز عن طفرة في مورثة CYP 17، تؤدي الطفرة في هذه المورثة في حالات نادرة إلى نقص في فعالية إنزيم lyase 17-20: مما يعني عوز في الأندروجينات القشر كظرية وعوز استروجيبي مبيضي.
- يقوم التشخيص على أساس انخفاض (DHA) déhydroépiandrostérone و (SDHA) sulfate de déhydroépiandrostérone..androstenedione
- يؤدي عوز إنزيم aromatase الناتج عن طفرة في مورثة CYP 19 عند الفتيات إلى عدم البلوغ وانقطاع طمث بدئي ومتاخر كبير كيسية وارتفاع في موجهات الأقداد.

- تؤدي طفرات البروتين StAR الذي ينقل الكوليسترون إلى داخل المقدرات إلى تثبيط انقلاب الكوليسترون إلى Prégénolone، وهي المرحلة الأولى في اصطناع الستيروئيدات في قشر الكظر والماسلام.
- تسمح المعالجة المبكرة بالقشرانيات السكرية والمعدنية بتدارك الوضع.
- يكون للمرضى 46XX غط ظاهري أنثوي عند الولادة، ويفبدأ البلوغ عند الفتيات 46XX غالباً بشكل طبيعي، ولكن اصطناع الستيروئيدات الميضاية غير كافٍ لحدوث نزف دم طمثي.

هـ - قصور الغدد جارات الدرق الكاب:

- يتميز عيب في فعالية البروتين Gs، وينتقل العيب عن طريق صبغي جسدي مسيطر.
- يعاني المصابون من تأخر الطول وسمنة وتكلسات تحت جلدية وشذوذات هيكلية.
- ترافق مقاومة هرمون الدرقيات (PTH) لدى بعض المرضى، مع مقاومة لـ TSH وقصور درقي ومقاومة لموجهات الأقناد حيث يلاحظ قصور الأقناد وارتفاع موجهات الأقناد.
- لقد تم التعرف على طفرات في تحت الوحدة α للبروتين Gs تؤدي إلى نقص في اصطناع البروتين Gs أو إلى تشكل شاذ في تحت الوحدة α .

و - الطفرات في مستقبلات موجهات الأقناد:

- تعد الطفرات المؤدية إلى عدم تفعيل مستقبلات FSH وLH هي المسؤولة عن قصور المبيضين الخلقي.
- لقد وجدت طفرة في مورثة مستقبلة FSH عند نساء فلنديات مصابات بقصور ميسيبي بدئي، وهن غط وراثي 46XX caryotype، ووجد باجراء خزع المبيضين جرثبيات أولية مما يؤكّد أن المراحل الأولى لنشوء الجرثبيات مستقلة عن FSH.
- إن لرجال هذه العائلة متماثلي اللوائح شذوذات سريرية مختلفة المنشأ تتراوح من غياب الحيوانات المنوية azoospérme إلى الإنتاج الطبيعي للحيوانات المنوية normospérme مع خصوبة طبيعية.

- تؤدي الطفرات المسببة لعدم تفعيل مورثة مستقبل LH إلى انقطاع طمث بدني وتطور ناقص للبلوغ.
- عندما يكون النمط الظاهري أنثويًا والمظهر طبيعياً، يوضع الشخص على أنه انقطاع طمث بدني.
- إن تراكيز LH المصليّة مرتفعة، بينما تراكيز FSH طبيعية والستوسترون منخفض.

ز - قصور الأقناد البدني المكتسب:

- إن إصابات المخالب الناتجة عن المخاعة الذاتية غالباً ما تكون معزولة أو مفردة Isolated.
- ويمكن أن ترافق باعثلات غدية متعددة ذات منشأ مناعي ذاتي في 20% من الحالات (قصور قشر الكظر، التهاب الدرق المزمن هاشيموتو، نقص نشاط جارات الدرق، إصابة مخاطية جلدية بالميضات اليدين، داء السكري، مرض Basedow، التهاب النخامي).
- يمكن أن ينشأ قصور الأقناد البدني أيضاً من المعالجة الطبية iatrogéne مثل المعالجة الشعاعية أو الكيميائية للبطن والحوضر.

تشخيص عوز هرمون النمو في مرحلة البلوغ

- ٠ تظهر اضطرابات النمو غالباً لدى الأطفال في مرحلة البلوغ، الأمر الذي يدعوهם لاستشارة الطبيب المختص. ففي هذه الفترة العمرية يتلقى المراهق المشكلات المرتبطة بقصره بطريقة حادة.
- ٠ إن الذي يحرك الاستجواب الطبي والعائلي هو هاجس توقف الطول الطفل النهائي في نهاية البلوغ كما يحرك البحث عن خطة تشخيصية وعلاجية.
- ٠ خارج الحديث عن الأعوaz الخلقية هرمون النمو GH، التي تكتشف عادة بشكل مبكر (العمر الوسطي لبدء المعالجة هو ٧ سنوات)، وعن الأعوaz التالية لسبب معروف سابقاً (المعالجة بالتشميم على سبيل المثال)، يوجد نمطان رئيسان لنقص هرمون النمو GH، يمكن مشاهدتهما في مرحلة البلوغ:
 ١. النقص التالي لمرض يصيب منطقة الوطاء - النخامي، وهو نادر نسبياً (١٠% من الحالات)، ولكنه خطير (مثل : الأورام).
 ٢. الأعوaz غامضة السبب، التي تثل أغلب الحالات (أكثر من ٥٦%)، وإن عدداً كبيراً منها "أعواز كاذبة" عابرة بسيطة ومغيرة للفيزيولوجية الطبيعية، ولكن آليتها الحقيقة تحتاج إلى التوضيح.
- ٠ تحدث هذه الأعواز في العصر الطبيعي لبدء البلوغ، وتميز باستجابة منخفضة لهرمون النمو GH إلى اختبارات التحريرض، في هذه الشروط لنقص الفعالية الإفرازية، تقوم المعالجة على تعويض نقص موجه النمو.

- ومع ذلك، فإن هذا النمط من المعالجة لم يتم تطويره بشكل كاف، نتيجة لعدم وجود مجموعة غير معالجة (شاهد) ولعدم الوضوح الكافي لتشخيص التأخير البسيط في النمو والبلوغ.
- تجري إعادة تقييم العوز في نهاية مرحلة البلوغ، حيث إن 80% من هذه الأعواد قليلة الشدة "جزئية" تظهر استجابة في إفراز الهرمون الموجه للنمو وتعبر طبيعية.
- بالمقابل، لوحظت الأعواد الغامضة السبب الشديدة والدائمة بشكل أقل بكثير.. ولكنها تتطلب المعالجة بالحقن اليومي لهرمون النمو الذي تعتبر الطريقة الوحيدة للحصول على ربح جيد في الطول.
- بالنسبة للطبيب، تتمثل الصعوبة في تمييز النقص العابر في هرمون النمو من النقص الحقيقي الغامض السبب أو من التأخير البسيط في النمو والبلوغ.

I- المظاهر الطبيعية للنمو وإفراز هرمون النمو في مرحلة البلوغ:

أ - المعطيات المتعلقة بمحططات النمو:

- يجب أن نذكر هنا بالمعلومات البسيطة الضرورية لمعرفة الحوادث الطبيعية في مرحلة البلوغ لدى الجنسين حتى نتمكن من تشخيص نقص هرمون النمو.
- إن سرعة النمو (VC) قبل البلوغ هي 5cm/سنة، وإن ما يميز البلوغ هو حدوث تسارع في النمو الهيكلي.
- تتضمن قفزة النمو في مرحلة البلوغ عدة أطوار وهي تجري بنفس الترتيب في كلا الجنسين، ولكن البداية تكون أبكر لدى الفتيات.
- إن المراحل الرئيسية التي تمر بها الفتاة هي:
 - أ) بداية البلوغ (S2): هي بدء تسارع النمو VC تكون بعمر 10-11 سنة.
 - ب) قمة تسارع النمو الأعظمية: تكون مبكرة نسبياً (S3) حوالي 11-12 سنة، وتساوي تقرباً 8-7 cm/سنة.
 - ج) تحدث الدورات الطمية خلال السنوات التالية لحدوث قمة تسارع النمو.
- وهي تمثل مرحلة من تصنيف Tanner لنمو الثديين).

2. إن المراحل الرئيسية التي يمر بها الفتى هي:

أ) بداية البلوغ (G2): تكون بعمر 11-12 سنة (انتفاخ بلون البنفسجي في كيس الصفن، الخصية $\geq 4 \text{ cm}$)

ب) بداية تسارع النمو VC: تكون بعمر 12-13 سنة. بفارق سنة واحدة عن الفتاة.

ج) القمة الأعظمية لتسارع النمو: تكون متأخرة نسبياً (G5-G4) 14-15 سنة، وتساوي حوالي $10-9 \text{ cm}$ /سنة.

(G): مرحلة من تصنيف Tanner لنمو الأعضاء الجنسية الخارجية).

▪ تحدث القمة الأعظمية لسرعة النمو عند الفتيات في مرحلة مبكرة من البلوغ أبكر من الفتيان، ولكن قيمة هذا النمو أكبر لدى الفتى، وهذا ما يؤدي إلى اختلاف الطول النهائي في نهاية البلوغ بين الجنسين.

▪ يزيد طول الرجل وسطياً عن طول المرأة بـ 13 cm وهذا يعادل نحو سنتين من سن ما قبل البلوغ مع سرعة نمو أساسية $5 \text{ cm}/\text{سنة}$ (المجموع 10 cm)، وزيادة إضافية بمقدار 3 cm في تسارع النمو أثناء البلوغ.

▪ إن هذا المفهوم لزيادة الطول في مرحلة البلوغ ضروري لكشف وجود مشكلة في النمو، ولاسيما عوز هرمون النمو GH الحاصل في فترة البلوغ.

▪ يجب على الطبيب أن يستعين بالجداول المرجعية لسرعة النمو VC (التي يعبر عنها بـ $\text{cm}/\text{سنة}$) الطبيعية نسبة إلى العمر، حيث توضح هذه الجداول الانطلاقية المتسارعة للنمو في مرحلة البلوغ (لإظهار قفزة النمو)، وتسمح دراسة هذه الجداول بالتنصي المبكر لتراجع النمو المرضي نسبة إلى مرحلة البلوغ التي يمر بها المريض.

ب - دراسة المحور الموجه للنمو في فترة البلوغ:

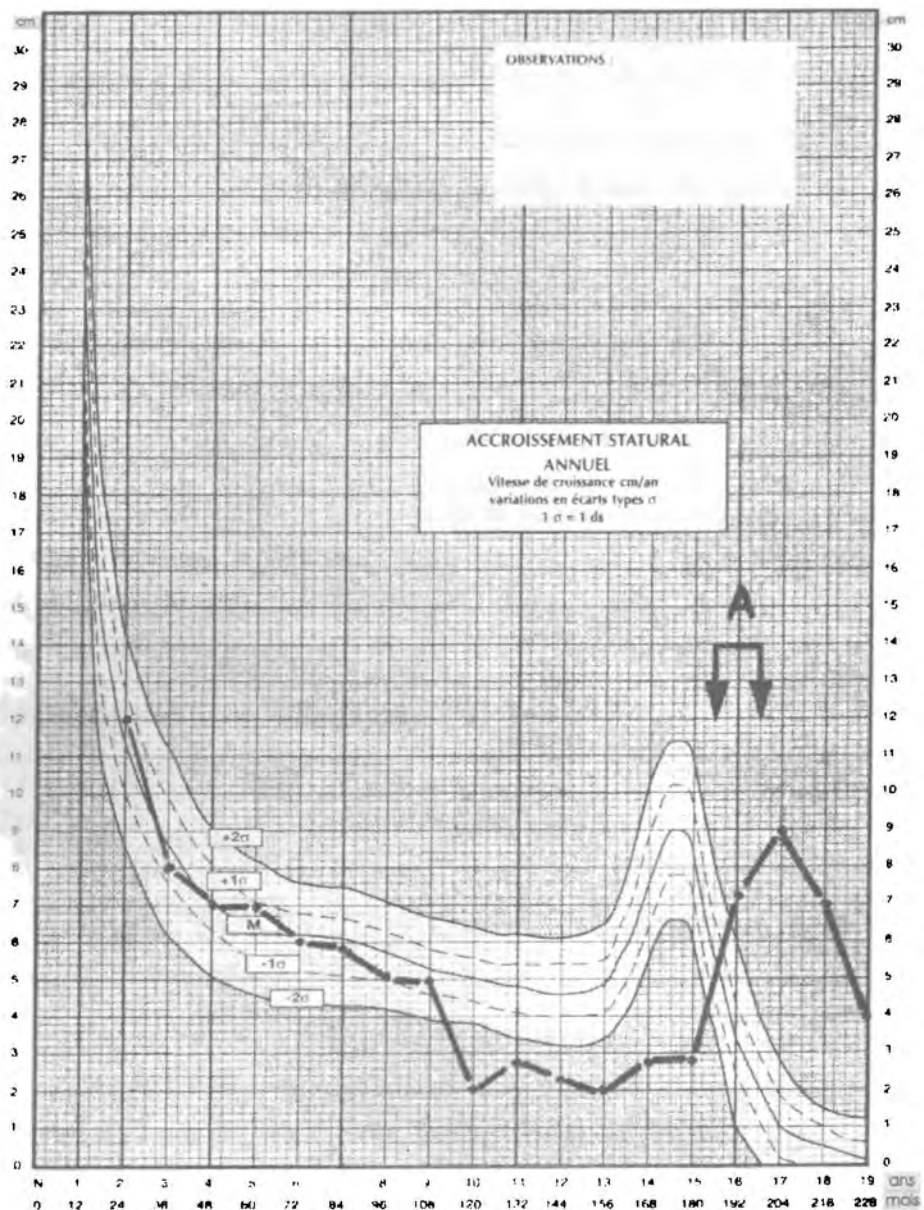
▪ يؤثر البلوغ بقوة على فيزيولوجية محور GH/IGF-I (هرمون النمو/عامل النمو المحب للإنسولين)، ويعمل هذا المحور بالتعاون مع الستيروئيدات الجنسية على تحريض قفزة النمو في فترة البلوغ.

▪ يزداد إفراز هرمون GH عفوياً ويسبب تحريض البلوغ، وتنتج زيادة إفراز GH العفوبي عن ارتفاع حدة النبضات المفرزة من هرمون النمو أكثر مما تنتج عن زيادة توافرها.

- ٠ ترداد القيم الجائحة لـ **IGF-I** و**IGFBP-3** بالتوالي مع زيادة قيم هرمون النمو **GH**.
- ٠ يرتبط ارتفاع القيم اللازمية عامل النمو الحب للإنسولين **IGF-I** بشكل وثيق مع مرحلة البلوغ ومع تراكيز الستيرويدات الجنسية أيضاً.
- ٠ بالمحصلة إن ازدياد هرمون النمو يحرض تكاثر الخلايا الغضروفية والنمو الماشي، وتأكدت هذه المعطيات مع ما لوحظ في حالات نقص هرمون النمو **GH** غير المعالج.
- ٠ قبل وجود المعالجة التعويضية بهرمون النمو **GH**، كان الأطفال المصابون بعوز هرمون النمو **GH**، والمعالجون بالستيرويدات الجنسية يظهرون زيادة في سرعة النمو في مرحلة البلوغ، ولكن حدة هذا النمو كانت أقل بكثير من الففرة العفوية الطبيعية.
- ٠ لقد لوحظت نفس الظاهرة في تنازرات مقاومة **GH** غير المعالجة بـ **hIGF-I**.

ج - دور الستيرويدات الجنسية:

- ٠ تظهر المعطيات الحديثة أن الأستروجينات تلعب دوراً هاماً وأساسياً في البلوغ، ليس فقط في تحريض النمو ولكن بتأثيرها على نضج فميات مشاشات العظام. وهي تحرض تمايز الخلايا الغضروفية، وبالنهاية التعظم النهائي لغضاريف النمو، وهي تعزز التعبير النسيجي للمورثة **IGF-I**.
- ٠ في حالات العوز الشديد في الأستروجينات عند الرجال أو عدم التحسس الكامل للأستروجينات، كما لوحظ في حالة نقص الـ **aromatase** أو الطفرة التي تؤدي إلى عدم تفعيل مستقبل الأستروجين، نلاحظ حدوث نمو مستمر خلال فترة البلوغ بسبب عدم انغلاق المشاش العظمي على الرغم من بدء البلوغ والذكورة الطبيعية.
- ٠ مثال على ما سبق حالتان نادرتان، وصل طول المصابين إلى درجة مفرطة: 204 cm² في عمر 24 سنة (و كان العمر العظمي 14-15 سنة).
- ٠ إذاً يؤدي تثبيط فعل الأستروجين على الغضروف إلى إطالة مدة النمو، مما يؤدي إلى زيادة الطول النهائي.
- ٠ على العكس من ذلك، يمكن أن يكون دور الأندروجينات في النمو في مرحلة البلوغ غير مباشر، وذلك بسبب تحولها **aromatization** إلى أستروجينات في النسج المحيطية، ويمكن أن تؤثر تأثيراً وطائياً - خاماً مباشراً مؤدية إلى تعزيز استجابة **GH** إلى .GHRH



شكل 4-1: منحني زيادة سرعة الطول عند مريض ذُرس أيضاً في الشكل 2
لاحظ تباطؤ سرعة النمو الشديدة بدءاً من عمر 9 سنوات، وارتفاع قمة التسارع
الأعظمى للنمو إلى عمر 17 سنة.

- إن التأثير الرئيسي للستيرويدات الجنسية (عن طريق الأستروجينات) هو على النضج العظمي، الذي يؤدي إلى تعظم الغضاريف.
- يجب على الأطباءأخذ الحذر بسبب التأثيرات المؤذية (خاصة على الطول النهائي) للأستروجينات والأندروجينات التعويضية التي تعطي بجرعات عالية جداً من أجل تحريض تطور البلوغ في بعض الحالات المرضية (على سبيل المثال قصور الأقناد الناتج عن قصور موجهات الأقناد أو بالأحرى فيما إذا كان يوجد عوز مشارك في هرمون النمو).

II - النقص العابر في إفراز هرمون النمو GH: الشكل البسيط للتأخر في النمو والبلوغ؟

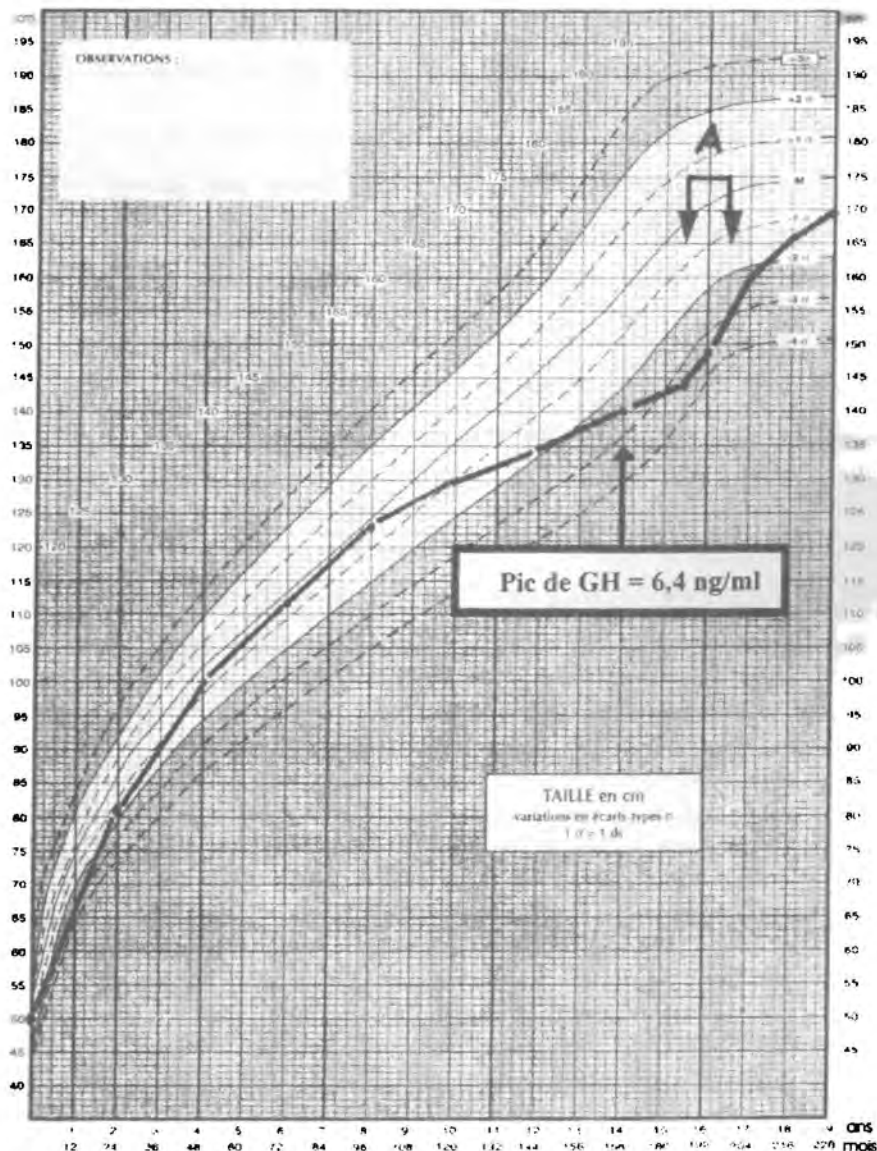
- إن التأخير البسيط في النمو والبلوغ **le retard simple de la croissance et de la puberté (RSCP)** هو حالة تخص الفيابان، وتلاحظ عملياً في 80% من الحالات، وقد لوحظت حالات عائلية لدى أحد الأبوين أو كليهما، وبشكل خاص الأب الذي "كبر" هو أيضاً متأخراً. حيث يمكن افتراض وجود عوامل وراثية لم تُحدد آيتها بعد.
- يحدث تطور الطول وفق الخطوات التالية:
 1. طول طبيعي عند الولادة (لا يوجد تأخر غو داخل الرحم)
 2. تراجع سرعة النمو في عمر 9-7 سنوات.
 3. نقص في الطول في العمر الطبيعي للبلوغ، والطول أقل من الطول الهدف الوراثي.
 4. تأخر النضج العظمي.

غالباً توافق اللائحة السريرية حالة نقص موجه النمو الغامض السبب سرعة غو vc أقل بـ $-1DS$ (أحرف معياري deviation standard) من السرعة الطبيعية و الطول أقل بـ $-2DS$ ، وتأخر هام في النضج العظمي.

يقوم الطبيب الأخصائي بتحري إفراز **GH**. غالباً ما تثبت هذه التحاليل أو الاستقصاءات وجود قصور نسبي وعبر في إفراز هرمون النمو **GH**.

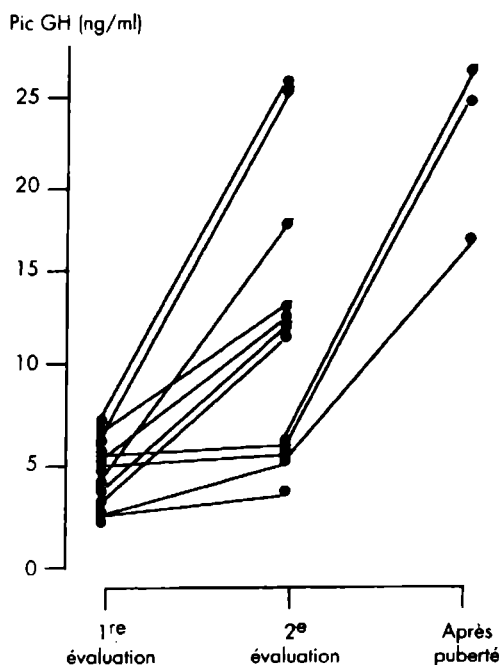
أثبتت نتائج **Saggese** ومجموعته وجود انخفاض إفراز الوطاء من **GHRH** (growth hormone-releasing hormone = الهرمون المحرض لإفراز هرمون النمو)، على الرغم من التراكيز البلازمية الطبيعية للسوماتوستاتين.

- في الواقع، يجب أن نتساءل عن وجود نقص حقيقي في موجة النمو في حالة RSCP، وخاصة عند معرفتنا بأن إفراز هرمون النمو يكون متخفضاً بشكل مميز قبل انطلاقه البلوغ.
- يبدو أن العتبة التي تعتبر مرضية لاستجابة هرمون النمو للتحريض في فترة بداية البلوغ تكون أخفض (3-5 نانوغرام) بالمقارنة مع الحدود المرضية التي تدعى لتشخيص عوز هرمون النمو即 GH (10-7 نانوغرام / مل).
- يمكن أن نعتبر المرضى الذين لديهم "نقص كاذب" أو عابر في هرمون النمو GH أئم سيعانون من درجة بسيطة من تأخر الطول في مرحلة البلوغ (غالباً ما يوجد قصة قصر قامة عائلي) وإفراز متواضع من هرمون النمو GH، ولكنه لا يصل إلى العوز الشديد في إفراز هرمون النمو والشاهد في نفس الفترة العمرية (قمة أقل من 3-5 نانوغرام/مل)، ولكنه أقل من القيمة الطبيعية بشكل واضح.
- كما نلاحظ أيضاً قيماً متخفضة من IGF-I من جهة، و يحدث ارتفاع فيزيولوجي متواضع لهرمون النمو GH مع انطلاقه البلوغ.
- تقدّنا هذه الأسباب إلى التفكير بأنه إذا كان بإمكان المعالجة بـ GH أن تعطي فائدة، بشرط استعمال جرع علاجية أكثر ارتفاعاً من هرمون النمو GH كتجربة علاجية مراقبة.
- تسمح لنا هذه التجربة بتمييز المرضى الذين يعانون من عوز شديد لهرمون النمو من خلال استجابتهم للعلاج من المرضى الذين لديهم نقص بسيط بالنمو والبلوغ RCP.
- ومن المعروف أنه يمكن تصحيح النقص البسيط في هرمون النمو GH بشكل عام في مثل هذه الحالات بإعطاء الستيرويدات الجنسية.
- أجرى Brauner ومجمله تقييمًا ثانياً لإفراز هرمون النمو GH بعد إعطاء التستوسترون لدى 35 صبياً يعانون من نقص في الطول، ومن تأخر في البلوغ ومن قمة GH أقل من 10 نانوغرام/مل في التقييم الأول، باستثناء أربع حالات كانوا معالجين بهرمون النمو.
- أظهر التقييم الثاني، الذي تم إنجازه في نهاية المعالجة والبلوغ، أن قمة إفراز هرمون النمو GH كانت طبيعية في جميع الحالات المدروسة.
- عملياً، لا يشكل أطفال RSCP المرافق بنقص بسيط GH استطاباً سهلاً للمعالجة التعويضية بهرمون النمو GH. حيث يجب إجراء فحوص تعريض هرمون النمو GH بعد إعطاء جرعة كافية من الستيرويدات الجنسية لتقييم الوضع الطبيعي للإفراز.



شكل 2-4: منحني النمو الطولي عند فتى يعاني من تأخر تسيط في البلوغ والنمو، في عمر 14 سنة: كان الطول النهائي أقل من DS -2.، وأثبتت تحريرض إفراز GH (البروبرانول/الفلوكاغون) وجود عور نسبي في GH. نلاحظ استعادة الطول بتأثير المعالجة المفردة بالأندروجينات (A).

- ويُطلب عند الفحص إعطاء **heptylat de Testostérone** بجرعة 100-50 mg وبالحقن العضلي لمدة 3-8 أيام قبل إجراء الاختبار.
- إن إنذار نقص طول الطفل المصاب بـ RSCP، (بشرط عدم وجود تأخر غو داخل رحمي) ذو توقع جيد، وعملياً يصل الطول النهائي للمصاب دائمًا إلى مستوى طبيعي نسبة إلى الطول الهدف الوراثي، إما بشكل عفوي، أو بمساعدة المعالجة الأندروجينية أو الأستروجينية.
- يجب أن تكون المعالجة الأندروجينية أو الأستروجينية، التي تحرض بدء البلوغ، قصيرة المدة (6-12 شهر) وضعيفة الجرعة (بالنسبة للأندروجين) وضعيفة الجرعة جداً (بالنسبة للأستروجين)، وتُطبق بعد عمر 13 سنة عند الفتاة، و14 سنة لدى الصبي.



شكل 3-4: نتائج تحرير افراز هرمون النمو GH عند الفتى يعاني من نقص بالطول وتأخر البلوغ. كانت قيمة GH أقل من 7 نانوغرام/مل في التقويم الأول، بينما كانت كل الفئران طبيعية في التقويم الثاني، الذي أتى بعد إعطاء الأندروجين (باستثناء 4 أطفال)، وقد اعتمد تشخيص نقص GH لدى هؤلاء الأربعين الذين عولجوا بـ GH. أظهر التقويم الثالث، الذي تم إنجاره بعد نهاية المعالجة والبلوغ، أن قيمة GH طبيعية. بالنتيجة... لا أحد من هؤلاء الأطفال في البداية كان يبني أعراض وجود عوز كامل في GH.

III - خطوات تشخيص العوز الكامل الحقيقي أو الغامض لهرمون النمو GH: في فترة البلوغ:

- يتوافر هرمون النمو GH للمعالجة منذ حوالي 30 سنة، ولكن المشكلة التي يواجهها السريرون دائماً صعوبات في تحديد المرضى الذين يمكن أن يستفيدوا بشكل حقيقي من المعالجة، وخاصة في فترة البلوغ، حيث تكون طرق إنشاء التشخيص معيبة.

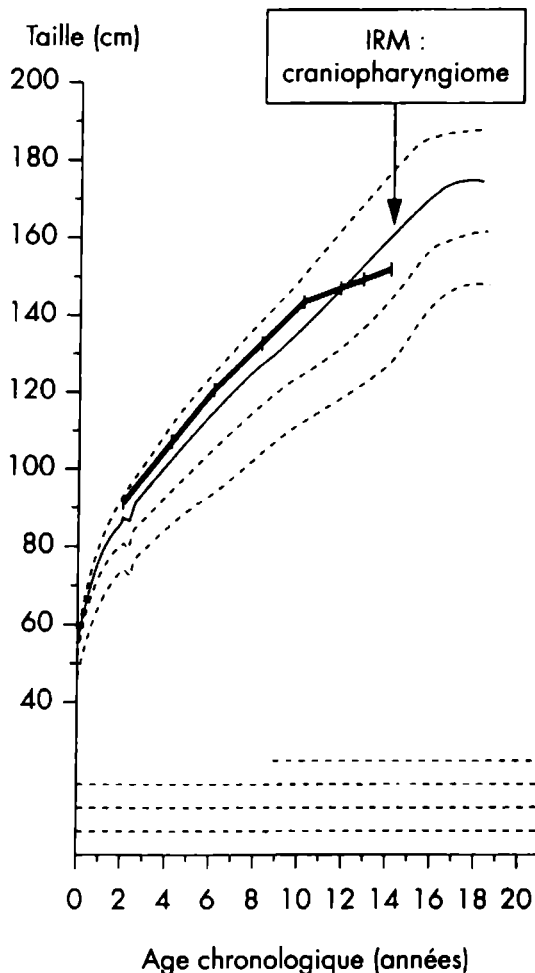
أ - العلامات السريرية:

- تشكل دراسة مختلطات النمو الإجراء الأول من أجل تحديد المرضى الذين يجب أن تبدأ معالجتهم. حيث إن العلامة الرئيسية هي حدوث تراجع واضح في سرعة النمو (VC > DS -1) من أجل عمر معين.
- لا يعتبر تأخر الطول بمقدار DS 2- علامة هامة، ولكنه يجب ألا يوقف التشخيص.
- يجب استقصاء الأسباب الأخرى الرئيسية لتأخر الطول (مثل: قصر قامة عائلي، تأخير نمو داخل رحمي)، التي من أجلها تكون على سرعة النمو مخفضة.
- هناك علامات سريرية أخرى (انخفاض سكر الدم الولادي، صغر القضيب، قصور خامي مرتافق) تعتبر دالة جداً، ولكنها غالباً غير موجودة.

ب - العلامات الشعاعية M.R.I:

- يساعد التصوير بالرنين المغناطيسي في الاقتراب بشكل كبير من التشخيص، وتبعد دراسة الميزات المورفولوجية للنخامي والوطاء.
- يمكن إنجاز M.R.I خارج المشفى، كأول إجراء تقوم به في حال كانت العلامات السريرية توجه نحو عوز هرمون النمو GH.
- يعتبر نقص تكون النخامي وتناذر انقطاع السويقة النخامية و حتى الشذوذ البيط في الخط المتوسط، ميزات إيجابية جداً لعوز هرمون النمو GH، حيث يجب إجراء المعايرات الهرمونية كإجراء ثان.
- تبقى القاعدة القائلة صحيحة بوجوب استقصاء الجهاز العصبي أمام كل حالة انكسار غير مفسر في حركة منحنيات النمو في فترة البلوغ.

- يعتبر حصول ورم في الجهاز العصبي المركزي كالورم اللمومي القحفى سبباً شائعاً للتراجع الواضح في سرعة النمو VC في فترة البلوغ، وهو من أهم الأخطاء الحاصلة في التشخيص التفريقي مع الإصابة بـ RSCP.



شكل 4-4: تباطؤ سرعة النمو التي تشير خطأ إلى تأخر بسيط في النمو والبلوغ عند صبي في المرحلة قبل البلوغ، ويتافق بالام راسية فقط يمكن التصوير بالرسين المغناطيسي، وهو الإجراء الأولي، من كشف الورم اللمومي القحفى. ويؤكد بوجود العوز الشامل في إفراز هرمون النمو GH عند الاستفقاء الهرمونى، الذى يجري في المرحلة الثالثة.

ج - العلامات المخبرية:

1- القياس المشترك لـ $IGFBP-3$ و $IGF-I$

- يعتمد تركيز $IGF-I$ و $IGFBP-3$ البلازمين جزئياً على تركيز هرمون النمو GH، و تعتبران علامتين حيوتين دالتين، حيث تزيد قيمتها الفيزيولوجية بشكل طبيعي في فترة البلوغ.
- أظهر Adan ومجموعته أنه في حالات العوز الشديد في هرمون النمو GH، تنخفض قيم $IGF-I$ و $IGFBP-3$ بشكل منتظم خلافاً لما شوهد في حالات النقص العابر.
- لا تعتبر القيم غير الطبيعية لـ $IGF-I$ و $IGFBP-3$ علامة نوعية لعوز هرمون النمو GH، لأن هذه القيمة تنخفض أيضاً في حالات سوء التغذية.
- يقترح استبعاد حالة عوز هرمون النمو GH (وبالتالي الاختبار) لدى الأطفال الذين تكون لديهم قيم $IGF-I$ و $IGFBP-3$ أكبر من القيم في مستوى DS-1 نسبة إلى القيم المرجعية لعمرهم الزمني.

2- قصور موجهة النمو عند اختبار التحريض:

- يتميز بأرقام منخفضة جداً في قيم هرمون النمو GH البلازمية، التي يتم الحصول عليها أثناء إجراء اختبارين متتاليين للتحريض، باستخدام طريق المعايرة المرجعية لدى طفل يقل وزنه عن الوزن المثالي نسبة إلى الطول (ملاحظة: قد تحصل لدى الأطفال زائدو الوزن بعد التحريض قم بافراز هرمون النمو GH منخفضة).
- تمثل الصعوبة الأساسية لتشخيص قصور موجهة النمو في مرحلة البلوغ، في أن معايرة هرمون النمو GH بالتحريض (وهو الاختبار الذي يؤكّد التشخيص) سبعة التطبيق بسبب صعوبة إنجازها أثناء وجود الطفل في المشفى وعدم وجود قيم طبيعية متفق عليها بين الجميع والتحقق منها إلى التوعية spécificité والحساسية sensibilité.
- دعت هذه الصعوبات إلى إعادة نظر في اختبارات التحريض، وقد تحسنت الحلول بعد نشر معطيات و أرقام حول استجابة هرمون النمو GH لبعض الاختبارات الديناميكية عند أطفال طبيعيين في مرحلة قبل البلوغ.

- تظهر هذه المعطيات أن الحد الأدنى للقمة الطبيعية لـ GH المصلي يتراوح من 1.9 نانوغرام/مل عند الأطفال في مرحلة قبل البلوغ إلى 9.3 نانوغرام/مل (قيمة جديدة للمعايرة) في المرحلة الخامسة للبلوغ (S5).
- تدعونا هذه النتائج، كغيرها من نتائج عدد آخر من الباحثين، إلى تخفيض العتبة القديمة التي تحدد و تشخيص حتى يومنا هذا، عوز هرمون النمو GH ، وخاصة في بداية البلوغ و من هذه النتائج:

 1. الاستجابة أقل من 3 نانوغرام/مل (المعيار الجديد) أو 5 نانوغرام/مل (المعيار القديم) لدى الأطفال في بداية فترة البلوغ: حيث العمر العظمي = 12-9 سنة (لدى الفتيات)، و 10-13 سنة (لدى الفتيان).
 2. الاستجابة أقل من 5 نانوغرام/مل (المعيار جديد) أو 7 نانوغرام/مل (المعيار قديم) لدى الأطفال البالغين: حيث يزيد العمر العظمي على 12 سنة (لدى الفتيات) و 13 سنة (لدى الفتيان).
 - وفقاً لهذه المعاير الصارمة، يجب استقصاء العوز التام لهرمون النمو GH بشكل أكثر نوعية، وستلاحظ انخفاض عدد المرضى الذين شخص لديهم عوز هرمون النمو GH الغامض *idiopathique* في مرحلة البلوغ.
 - يلخص الشكل 4-5 مخطط سير التشخيص.

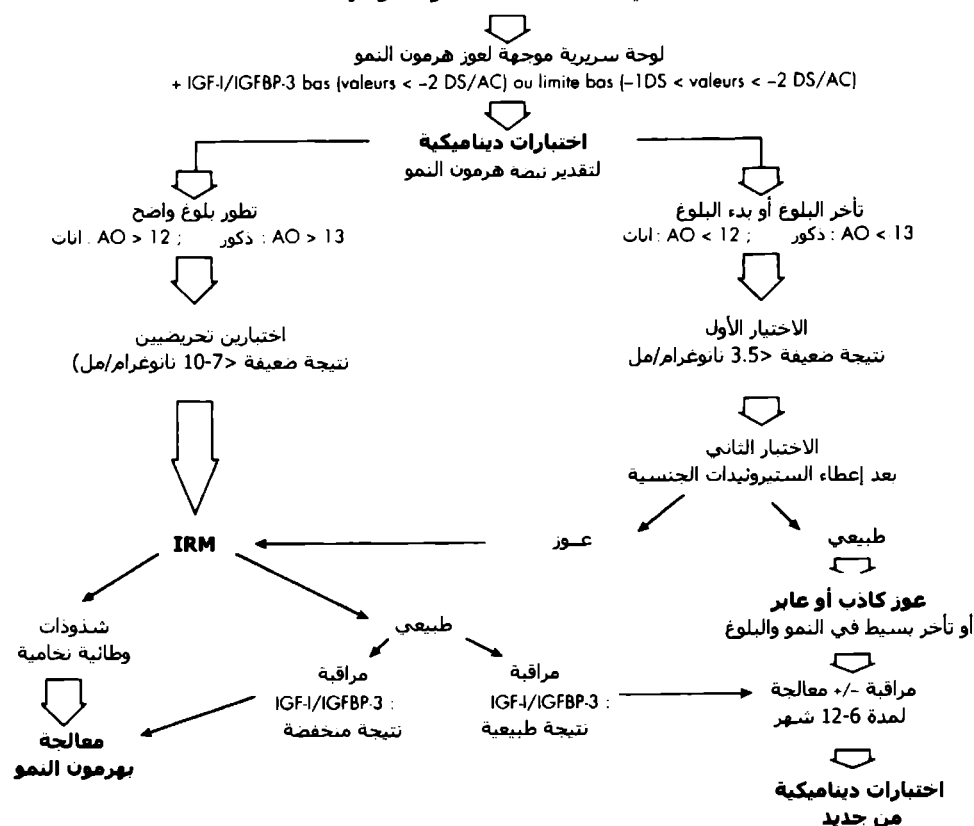
IV - نتائج تشخيص عوز هرمون النمو GH في مرحلة البلوغ: هل يجب التدخل في النمو أثناء تطور البلوغ؟

- في حال كان تطور البلوغ يحدث في عمر طبيعي:
- علينا الاعتراف أنه لا يوجد استطباب لتأخير بدء البلوغ الطبيعي، وخاصة بواسطة ماثلات LH ، لدى الأطفال المصابين بعوز هرمون النمو GH .
- من غير المفضل أن نطيل فترة انتظار المريض الذي يعني، في أغلب الحالات، أن يبلغ طوله بأقصى سرعة ممكنة.
- في حالة تأخير البلوغ، يتفاوت ربح الطول في فترة البلوغ مقارنة مع العمر، مؤدياً إلى اختلال الزيادة الإضافية في الطول، التي تُكتسب مع البلوغ. وهناك خطر يتمثل في

عدم اكتساب الكتلة العظمية الطبيعية في عمر الرشد بسبب تأخر ونقص النضج العظمي، ومع ذلك يعتقد بعض المؤلفين بفائدة إيقاف البلوغ الطبيعي، في حال نقص هرمون النمو **GH**.

حيث اقترحت بعض المطبيات الحديثة مؤخراً، أن تأخير التحام المشاشات، الذي يتم الحصول عليه باستخدام ماثلات **LHRH**، يحسن توقيع الطول ويمكن أن يزيد من الطول الهائي، بالمقارنة مع المعالجة بهرمون النمو **hGh** فقط.

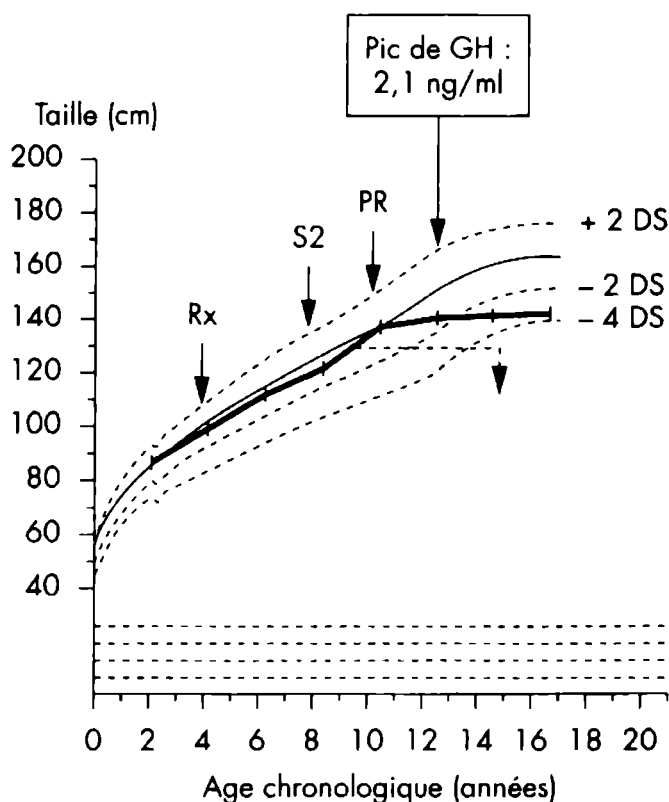
مطبيات مخاططات النمو الموجهة



شكل 5-4: استراتيجية تشخيص نقص GH في مرحلة البلوغ
Age chronologique: AC: العمر العظمي، AO: العمر الرمزي

ب - في حالة البلوغ المرضي:

- في حال قصور الأقناد أو موجهات الأقناد، يجب عدم تأخير المعالجة التعويضية بالستيرويدات الجنسية.
- يعتبر حدوث البلوغ المبكر المترافق مع نقص GH فحـًا تشخيصـاً تقليديـاً، يجب على الطيب أن لا يقع فيه.
- هذه الحالة شائعة عند المرضى المصابين بأورام دماغية أو المرضى الذين عولجوا شعاعـياً، حيث يتـظاهر عـوز هـرمـون النـمو GH سـرـيرـياً بـزيـادة بـسرـعة غـوـغـير مـتـغـيرـة، وـيـكـون منـحـنـي الطـول طـبـيعـياً بـسبـب اـختـفـاء أو تـقـعـنـبـ تـبـاطـئ سـرـعة النـمو بـتسـارـعـ البلـوغـ.
- لا يتأخر العمر العظمي، ولكنه يميل إلى التقدم مقارنة مع العمر الزمني.
- تؤدي الأعراض السابقة الخادعة إلى تأخير التشخيص، وفي حال عدم معالجة عوز هرمون النمو GH، يؤدي النضج العظمي إلى الالتحام المبكر لشاشات العظام وبالتالي قصر القامة النهائي.
- يجب إجراء معايرة هرمون النمو GH بسرعة لدى المرضى الذين يعانون من خطر عوز هرمون النمو GH، والذين يلاحظ لديهم بداية ظهور أعراض البلوغ، مهما كان العمر، حتى عند عدم حصول تراجع في الطول. تستطع المعالجة الكابحة، في حال البلوغ المبكر، من أجل زيادة مدى الطول المتوقع.



شكل 6-4: اشتراك حدوث عوز هرمون النمو GH مع البلوغ المبكر، لدى فتاة كانت قد خضعت لل المعالجة الشعاعية (Rx)، لحدوث ورم دماغي لديها في عمر 4 سنوات. تؤدي البداية المبكرة للبلوغ (S2 وفق تصنيف Tanner) ظهور الدورات الأولى إلى تقدم العمر العظمي (الخطوط المنقطة)، المسؤول عن الحفاظ على سرعة النمو طبيعية، على الرغم من عدم كفاية موجة النمو التالية للمعالجة الإشعاعية. لم تتم الإشارة إلى عوز هرمون النمو GH، عند تراجع سرعة النمو، وهذا النقص لم ينأكد إلا متأخراً جداً في عمر 12 سنة، حيث الطول النهائي DS -4.

خاتمة:

- يطرح العوز في هرمون النمو GH مشكلة تشخيصية في فترة البلوغ.
- بالمقابل من الصعب إعطاء توصيات لدى الأطفال الذين يبدون استجابة تحت طبيعة هرمون النمو.
- قد يشخص خطأً عوز عابر في هرمون النمو—the GH بسبب الإفتقار إلى طرق المعايرة الحديثة الالزامية لتقديم إفراز هرمون النمو GH.
- تعتبر الاختبارات المراقبة ضرورية من أجل تقييم الجرعة العلاجية الفعالة من هرمون النمو—the GH، من أجل استعادة الطول في مرحلة البلوغ.
- يجري العديد من الدراسات على تحسين فهم المنشآء المرضي لعوز هرمون النمو GH في ذلك العمر، وبالتالي تحديد الشروط المثالية للمعالجة.

النضج العظمي الهيكلي خلال فترة البلوغ من الناحية الشعاعية

- يحدث لدى الطفل، في عمر 10-20 سنة، العديد من التغيرات الملحوظة والمرتبطة بالبلوغ حيث يتغير طوله وشكل جسمه وتتطور فيزيولوجيته وسلوكه النفسي والاجتماعي.
- وتلعب الهرمونات دوراً أساسياً في فترة الانتقال من هذه الطفولة إلى الرُّشد.
- يتسرّع النمو بشكل كبير جداً، وهو يكون بمقدار 6-7 cm/سنة في فترة البلوغ. تحدث قمة النمو وسطياً لدى الفتاة في عمر 11.5 سنة، ويمكن أن تصل إلى سرعة نمو بمقدار 8.3 cm/سنة. ويتوقف النمو كلياً في عمر 16 سنة.
- أما عند الفق، فإن العمر الوسطي لحدوث قفزة النمو 13.5 سنة. وقد تصل سرعة النمو إلى 9.5 cm/سنة، ويتوقف النمو وسطياً في عمر 18 سنة، بزيادة الوزن بشكل موازٍ لزيادة طول الطفل.
- يتبع النضج العظمي تطور ظهور الصفات الجنسية، ولكن مع بعض الاختلافات بحسب الجنس.
- تسبق المرحلة الرابعة لتطور الأعضاء الجنسية، بحسب تصنيف Tanner، قفزة النمو لدى الفتى، بينما تكون قفزة النمو عند الفتاة أبكر (في المرحلة الثانية من تصنيف Tanner).
- من المهم إذاً، معرفة درجة النضج العظمي أثناء فترة البلوغ، وهذا أساساً في حال حصول اضطرابات في البلوغ، وخاصة تأخر البلوغ.
- تعطي درجة النضج العظمي فكرة عن درجة تقدم النضج وحتى تقدم البلوغ وعن توقع طول الطفل وخطر حصول تشوهات شكلية وخاصة الجنف.

I - ما طرق تحديد العمر العظمي:

- وضع العديد من طرق تحديد العمر العظمي و تعبير الطريقة مثالية إذا كانت بسيطة وقابلة للتكرار ودقيقة.
- استخدام تقنيات ترقيم نقاط العظامية أو الوسم **Cotation** (الذى يقوم على ترقيم نقاط العظام بحسب أبعادها) أو بالاستعانة بالأطلس.
- في الفترة العمرية حول البلوغ، تعبير طائق الوسم **Cotation**، كطريقة **Acheson** (الموضحة من قبل **Tanner** و **Sempé**) حيث يتمأخذ صور شعاعية لليد والمعصم)، من التقنيات ذات المدة الطويلة جداً، وبالتالي فلن تستخدم في الإجراءات الروتينية السريرية.
- تقوم طريقة **Sauvegrain** و **Nahum** على وسم نصج نقاط المرفق المختلفة، وهي طريقة سهلة التطبيق، ويمكن استخدامها للأطفال الذين تراوح أعمارهم بين 8 إلى 14 سنة.
- يستخدم وسم القرعة الحرشفية **crête illaque** (أو طريقة **Risser**) بالضرورة لقياس الخطر الكامن في تطور الجنف (التواء العمود الفقري). تشير الدرجة الخامسة من **Risser** إلى انتهاء النمو.
- أخيراً، إن الطريقة الأكثر شيوعاً هي الاستعانة بأطلس **Greulich** و **Pyle**، حيث نقارن الصور الشعاعية للمعصم واليد اليسرى مع الأطلس. يمكن تحسين هذه الطريقة، وخاصة مع تقنية **silverman**، بإجراء الوسم والمقارنة معاً.
- يؤخذ على أطلس **Greulich** و **Pyle** أنه أبخر في نهاية الخمسينيات على مجموعة سكانية لم تعد تتوافق أبداً مع المرضى الذين تم دراستهم حالياً.
- من الممكن أن يحدث انفال في نصج الأصابع ونصج الرسغ، لكننا نعطي دائماً الأسبقية للأصابع في تقويمات النصج. إن الأهمية ليست للقيمة الدقيقة للنصج في لحظة معينة، ولكن الشكل العام لتطور النصج العظمي.
- حالياً، تم دراسة عدد من طائق العرف الآلي على العمر العظمي بدراسة محيط العظم والتحليل الإلكتروني للصورة. و حتى الآن لم تُعتمد أي تقنية في التطبيق العملي.
- لقد تم تصور إدخال نظام الشبكات العصبية، ولكن صعوبة العمل والتطبيق أخرت العمل بهذه التقنية حتى الآن. ويمكن أن تصور أن هذه الطرق ستُصبح، في السنوات القادمة، مرجعاً للعمر العظمي.

II - ما المعلومات التي يمكن الحصول عليها:

- يمكن الحصول على معلومات عديدة وتنطوي مسألة الأرقام البسيطة للعمر العظمي، حيث يمكن تحديد عناصر التحليل وهي النضج والتمعدن والشكل.
- تعتبر دراسة شفافية الرسخ ونسبة قشر العظم - جسم العظم مؤشراً جيداً للتمعدن العظمي.
- على المستوى المورفولوجي، تُمكّن الدراسة الدقيقة لعدد من العلامات السريرية من وضع التشخيص الدقيق: سوء تكون عظمي، تاذر Mc Cune-Albright الخ...

III - ما قيمة المعلومات التي يتم الحصول عليها من تحديد العمر العظمي:

- من التقليدي أن نقول إنه عندما يكون العمر العظمي أقل من عمر الطفل الزمني يكون توقع الطول أفضل من الحالة التي يتوافق فيها العمر العظمي مع عمر الطفل الحقيقي. نفس الشيء، عندما يكون العمر العظمي أقل من العمر الطولي (AS)، في هذه الحالة يحدث استرداد للطول.
- إذاً، إن الخط الأفضل لنمو طفل ما يحدث عندما تتوافق العناصر الثلاثة AO/AS/AC ولكن توجد حدود لهذه المعادلة.
- كلما زاد تأخر النضج العظمي، ازداد احتمال وجود مرض عام حشوي، بينما نادرًا ما يرتبط الأمر بمرض حشوي عندما يتواافق العمر العظمي مع عمر الطفل الزمني.
- يزود تحديد العمر العظمي الطبيب بمطين من المعلومات:
 1. المعلومات الكمية Quantitative (العمر العظمي الذي سيقارن مع معطيات رقمية أخرى، العمر العظمي، العمر الطولي، الطول،... الخ).
 2. المعلومات الكيفية Qualitative وتسمح هذه الثانية (الكمية والكيفية) بإغناء الفحص.

IV - العمر العظمي / أداة كمية:

- يتيح النمو الغضروفي عن التوازن بين تكاثر الخلايا الغضروفية وتقден مناطق النمو الغضروفية، وبالتالي فإن النضج العظمي يخضع لتأثير العوامل الذاتية في خلايا اللحمة

الغضروفية **cartilagineuse** والعوامل الهرمونية (الهرمونات الدرقية، هرمون النمو و **IGF-I**، الستيروئيدات الجنسية).

- يعبر أن الاختلالات أو الشذوذات الكمية أو الرمنية في تعرض الغضروف إلى العوامل الهرمونية، تغير من سرعة النضج العظمي. وتلعب الستيروئيدات الجنسية دوراً أساسياً ومهماً في النضج العظمي، يتمثل في تقريب الحدود (التي تصور شعاعياً المحددة) التي ترافق عادة بداية البلوغ (العظم السهمي **Semoide** للإبهام).
- يمكن تحديد دور الأستروجينات والأندروجينات، وذلك عن طريق دراسة المرضى المصابين بعيوب وراثي في المستقبلات الهرمونية.
- في حالات العيوب النادرة لمستقبلات الأستروجين لدى الرجال، يحدث تخلخل عظمي وتأخر كبير في النضج العظمي ويظهر ذلك سريعاً بنحو يستمر بعد عمر 25 سنة، ومع عمر عظمي متوقف في حدود 14 إلى 15 سنة.
- يترافق نقص إنزيم الأروماتاز (الإنزيم الذي يحول الأندروجين إلى استروجين) عند الرجل بتخلخل عظمي ونضج عظمي غير مكتمل.
- ثبت هذه الأمثلة المرضية أن النضج العظمي يعتمد، لدى كلا الجنسين، بشكل مباشر على الاستراديول، وبالتالي يوجد انسجام بين تطور البلوغ والنضج العظمي لدى الفتاة بشكل أفضل من الفقي.

٧ - البلوغ المبكر:

- يعتبر النضج العظمي الناتج عن شدة التعرض المبكر للستيروئيدات الجنسية، علامة تدل على شدة وقدم البلوغ المبكر، ونستطيع بواسطته الحصول على معلومات أكثر من التي تقدمها الدراسة الهرمونية أو السريرية.
- يجب اعتبار العمر العظمي الذي يتقدم على العمر الطولي إنذاراً سيناً، وذلك بعد الأخذ بالاعتبار طول الوالدين.
- نستخدم العمر العظمي غالباً لتقدير احتمال الطول العفوي ولارشاد السريري إلى الاستطبابات العلاجية.
- لقد اقررت طرق عديدة من أجل شرح و تفسير العمر العظمي إلى ت Bias بالطول، والشيء المشترك بين هذه الطرق هو أنها جربت على مجموعة أطفال ينموا بشكل طبيعي ثم تم التتحقق من صحتها في الحالات المرضية المختلفة.

- عند اخبار هذه الطرق، يجب علينا تحليل الأخطاء الروتينية (زيادة أو نقص تقييم و تقدير الطول) *écart type* الانحراف المعياري.
- إن الطريقة الأكثر استعمالاً هي طريقة Bayle Pinneau التي تجمع العمر العظمي مع نسبة مئوية من طول النهائي.
- قيل هذه الطريقة، في حالات البلوغ المبكر لدى الفتاة (غير المعالجة) إلى زيادة خطأ تقدير الطول النهائي بـ 2-1 cm، مع انحراف معياري *écart type* بـ 4-3 cm. من هنا يجب أن ندرك أن إنذار عدم دقة توقع الطول هي من رتبة 8 cm في مرحلة البلوغ المبكر.
- تتأكد هذه المعطيات بعد إجراء المعالجة الكابحة، ومقارنة العلامات السبعة للتقدم العظمي الشديد قبل المعالجة مع نتائج العلاج.
- عند الفتى، تحتاج إلى عدد أقل من المعطيات فيما يتعلق بالطرق المستعملة، مع ذلك فمن المفترض أن الخطأ في زيادة تقدير الطول النهائي للفتى أكبر بكثير من الخطأ لدى الفتاة.

VI - العلامات الرئيسية:

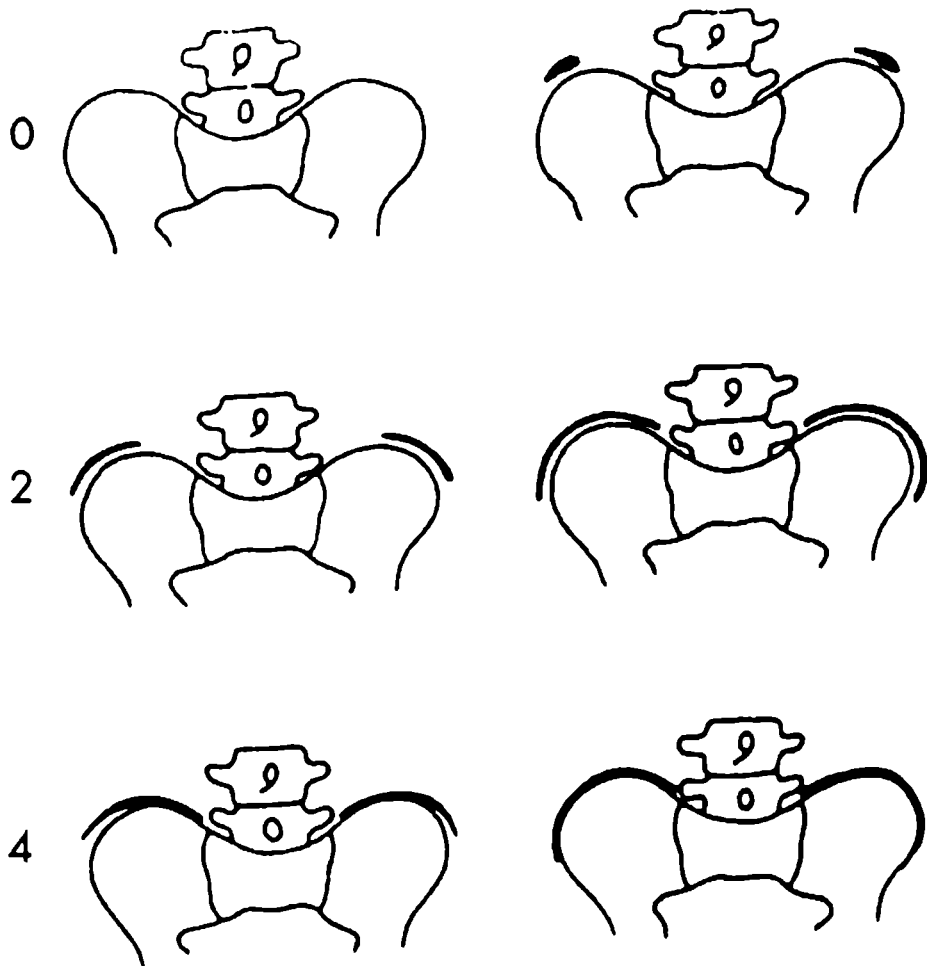
- بعيداً عن قياس العمر العظمي، وخاصة بطريقة Greuliche et pyle، فإن ظهور العظم السمسسي في الإبهام، في عمر 11 سنة وسطياً لدى الفتاة، وعمر 13 سنة وسطياً لدى الفتى، مؤشر ممتاز على بدء البلوغ. وأيضاً بالنسبة لظهور العظم المعقوف Los Crochu.
- بين الجدول 1-5 التواريخ الرئيسية لعظم غضاريف المفاصل بحسب الجنس. ومن المهم معرفة التغيرات عند اختبار طريقة لتحديد العمر العظمي.
- يقوم اختبار Risser على تقدير حالة تطور نقاط أو نوى التعظم للقرزعة الحرقفي. يتم الوسم من 0-6 (جدول 1-5). تظهر النقطة الأولى في عمر 13-14 سنة لدى الفتاة، وعمر 15-16 سنة لدى الفتى.
- بشكل عام تنتهي النضج العظمي الكلي والتحام الجناح الحرقفي بعد 3 سنوات، يمكن أن يحدث عدم تساو في النضج العظمي بين الجانبين، وهذا الاختبار أهمية وفائدة في ملاحظة نهاية النضج العظمي، وخاصة في حالة الجنف (التعاء العمود الفقرى).

جدول 1-5: التواريف الرئيسية لنظام عصارات المفاصل بحسب الجنس:

العناء	الفني	
11.5-11 سنة	13.5-13 سنة	1- المرفق
13-12.5 سنة	15.5-15 سنة	العصب الرند
13-12.5 سنة	14.5-14 سنة	2- القدم ووترأشيل الإبهام
14.5-14 سنة	16-15.5 سنة	السطحية والطبيوب
13.5-13 سنة	15.5-15 سنة	3- اليد والمصم السلاميات الفاسية
16.5-16 سنة	18-17.5 سنة	الكعبرة
14-13.5 سنة	15.5-15 سنة	4- الركبة الحدبة الطنبوبية
16.5-16 سنة	18-17.5 سنة	الشظبية
14.5-14 سنة	15.5-15 سنة	5- الورك والخوض المدورة الكبرى
18-17.5 سنة	بعد 18 سنة	الارتفاع الحوضى
14.5-14 سنة	16-15.5 سنة	6- الكتف والترقوة المدورة
18-17.5 سنة	بعد 18 سنة	الترقوة

VII - المحتوى المعدني العظمي الكلسي والبلوغ:

- ٠ تبين طرق تحديد الكتلة العظمية، التي تتعلق بقياس الامتصاص أو بقياس الكثافة العظمية، زيادة الكتلة العظمية في فترة البلوغ، وهذه الزيادة ملحوظة عند الفتي بشكل أكبر من الفتاة.
- ٠ وهذا يعني بالضرورة نضحاً أطول مدة لدى الجنس الذكري وزيادة أكبر في ثخانة قشر العظم وطول العظام، يؤثر البلوغ في هذه الأخيرة (ثخانة و طول العظم) أكثر من تأثيره في الكثافة والمحتوى المعدني للعظام.
- ٠ في فترة البلوغ، تزيد الكثافة المعدنية الوسطية، التي تكون جيدة على مستوى الفقرات القطنية وعنق الفخذ وتضاعف من 4 إلى 6 مرات خلال 3 سنوات لدى الفتاة، وخلال 4 سنوات لدى الفتى.



شكل 1-5: تقويم الوسم Cotation من 0 ← 5 بحسب تطور نقاط التعظم للقشرة الحرقفية.

- ٠ يزيد المحتوى المعدني للعظام بشكل أقل على مستوى الهيكل المحيط للعظام الطويلة. لا يتزامن النمو الأعظمي مع زيادة الكتلة العظمية. وهذا يمكن أن يفسر وجود فقرة عابرة لشاشة عظمية نسبية أثناء المراهقة وبالتالي توجد قيمة مرتفعة للكسور لدى هؤلاء المراهقين.

• يعرض الجدول 2-5 القيم الوسطية للكثافة المعدنية العظمية بـ g/cm^2 .

الغثاء			العنى			العمر (سنة)
كامل الجسم	المدوره	عنق الفخذ	كامل الجسم	المدوره	عنق الفخذ	
0.9-0.68	0.75-0.39	0.85-0.53	0.10-0.70	1.02-0.26	1.09-0.45	10
0.91-0.70	0.77-0.45	1.06-0.38	0.87-0.83	0.96-0.32	1.12-0.44	11
1.01-0.65	0.83-0.51	1.19-0.35	1.01-0.74	0.99-0.35	1.12-0.48	12
0.96-0.74	0.91-0.55	1.31-0.43	0.96-0.91	1.02-0.54	1.30-0.42	13
1.05-0.68	0.96-0.56	1.46-0.46	1.01-0.93	1.29-0.33	1.38-1.42	14
1.17-0.76	1.00-0.52	1.45-0.41	1.16-0.83	1.32-0.48	1.45-0.57	15
1.19-0.82	0.96-0.56	1.48-0.40	1.26-0.94	1.50-0.42	1.63-0.55	16
1.24-0.85	1.14-0.38	1.38-0.46	1.34-0.93	1.46-0.46	1.83-0.43	17
1.23-0.92	1.26-0.26	1.61-0.29	1.38-0.95	1.56-0.32	1.86-0.46	20-18

بيولوجية غضروف النمو في فترة البلوغ

I - الأحداث السريرية:

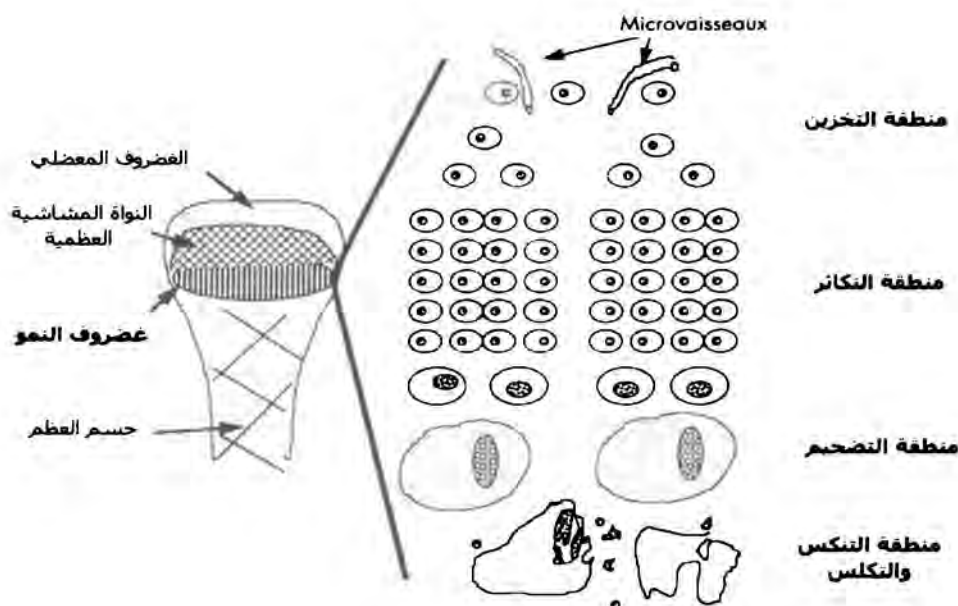
- تضاعف سرعة نمو الهيكل العظمي للطفل أثناء البلوغ. حيث تحدث قفزة نمو مسؤولة عن حوالي 15% من الطول النهائي. وتنتج قفزة النمو في هذه الفترة عن فعل الستيروئيدات الجنسية وهرمون النمو التخامي (GH) وعامل النمو المحب للإنسولين - IGF-I.
- ينتج التأثير التحريري للستيروئيدات الجنسية على نمو الغضروف، عن تحريرض المخور **GH/IGF-I** الكبدي.
- تزداد تراكيز الستيروئيدات الجنسية الجائلة في الدوران عند نضج الأنفاد (الناسل). ويُحرّض إفراز هرمون النمو GH بسبب زيادة سعة الدفعات الإفرازية.
- ترافق زيادة هرمون النمو GH الجائل في الدوران مع زيادة الإفراز الكبدي لـ **IGF-I** الذي ينتقل في الدوران مرتبطاً مع بروتينات حاملة نوعية، حيث يصل إلى النسج المهدفة، وبعرض نمو غضاريف مشاش العظام الطويلة.
- إن التأثير غير المباشر للستيروئيدات الجنسية على نمو الهيكل العظمي هو تأثير مرجح. مع ذلك سمحت بعض الملاحظات السريرية واكتشاف وجود مستقبلات نووية لـ β -**E2** في المفاصل البشرية (R-E2) لدى كلا الجنسين، بتصور وجود فعل مباشر للستيروئيدات الجنسية، بشكل خاص للأستروجينات، على هذه النسج.
- ثبت ملاحظتان سريريتان الدور الأساسي الذي تلعبه الأستروجينات في نضج غضاريف النمو، لدى الجنسين:

١. أولهما: شاب عمره 22 سنة، لديه R-E2 غير وظيفي بسبب طفرة في مورثة R-E2.
٢. ثانيهما: حالة أخ وأخت مصابين بعيوب في aromatase P-450، مما لا يسمح بالتحول الاستقلالي للأندروجينات إلى أستروجينات.
- أضاف إلى ذلك العلامات السريرية المرتبطة بالاضطرابات الغدية الصماء النوعية، ويعاني هؤلاء المرضى من ترقق العظام، ويزيد طولهم عن الطول الطبيعي، حيث لا تغلق لديهم غضاريف النمو للعظام الطويلة، بينما تكون قيم الأندروجين الجائحة لدى الرجلين السابقين طبيعية.
- في الحالة الثانية، أدت المعالجة بالجرعات المرتفعة من الأستروجين إلى إغلاق غضاريف النمو بشكل كامل.
- أظهرت كل المعطيات السريرية محسن التأثير التحريري لـ GH/IGF-I على تسريع النمو، وتأثير الأستروجينات على إغلاق الغضروف.

II - البنية الخلوية لغضروف النمو:

- يتالف غضروف النمو بعد الولادة من طبقات خلوية متوضعة بعضها فوق بعض، تتوافق المراحل المختلفة و المتألبة للتمايز والانضج الخلوي الغضروفي (من حالة السكون إلى التكاثر ثم فرط التصنيع وأخيراً التنسك الأولي) التي تصل إلى مرحلة الموت الخلوي.
- إن منطقة الاحتياط de-reserve والمنطقة العميقة للخلايا الغضروفية التكاثرية هما الوحيدين اللذان تكونان على تماس مع الأوعية الشعرية الدقيقة.
- تبقى سماكة النسيج الغضروفي ثابتة طيلة فترة النشاط الاستقلالي لغضروف النمو، (أي كامل فترة النمو التالي للولادة بما فيها قفزة النمو في مرحلة البلوغ).
- لقد أثبتت عند الفأر أن عدد الخلايا المصممة التي تخفي مع كمية البروتينات المطرقة (الملاطية) المتخرجة تتعرض بنفس القدر بخلايا تعبر منطقة التخزين إلى منطقة التكاثر ويحتاج بروتينات مطرقة جديدة من هذه الخلايا.
- توقف فعالية الانقسام الفيلي mitotic، في منطقة التضخم الخلوي، كما يزيد حجم الخلايا الغضروفية ليبلغ 10 أضعاف حجم الخلايا الغضروفية في منطقة التكاثر.
- يبقى النسيج الغضروفي مقاوماً للاختراق الوعائي والتمعدن، أثناء كل مراحل التمايز الذي يسبق فرط النمو النهائي للخلايا الغضروفية.

- يترافق فرط النمو النهائي أو موت الخلايا الغضروفية بمعدن للمطرق له حيث يحدث الموت الخلوي وفقاً لعملية مبرمجة.



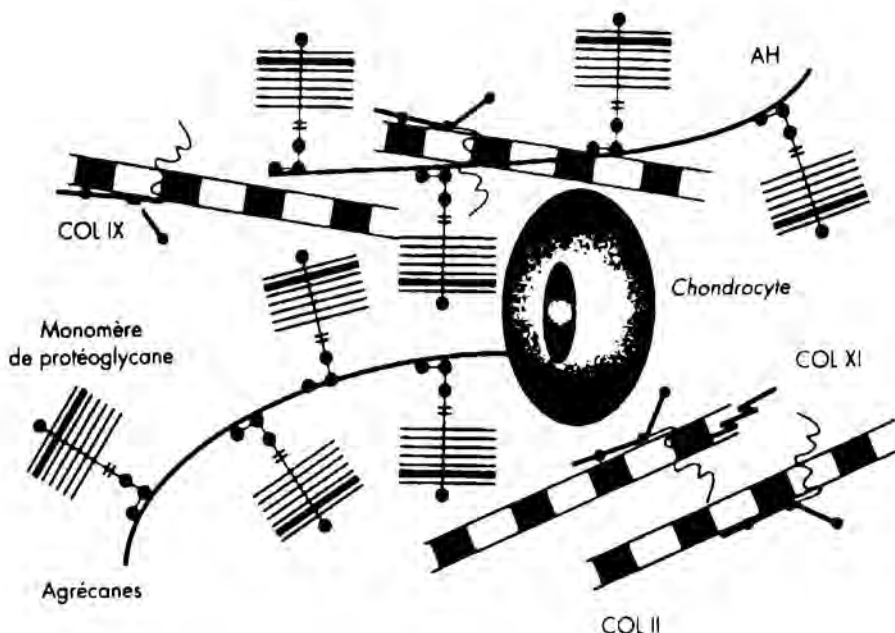
شكل 1-6: تمثيل تخطيطي للبيئة الحلوية لغضروف النمو

- عندما تنتهي كامل عمليات النضج العظمي، تبدأ عمليات التعظم بفضل الخلايا العظمية (البنيات العظمية وكاسرات العظام) التي تكون قد اخترت الغضروف في نفس الوقت مع الأوعية الدموية.
- تهضم منطقة التكثس الأولى الغضروفية بواسطة الكاسرات العظمية، ويستبدل بها تدريجياً نسيج عظمي، وهذا ما يدعوه التعظم غضروفي المنشأ. وهذه العملية تنمو العظام الطويلة والفقرات وعظام قاعدة الفق夫.
- تنشأ قبة الفق夫 وعظام الفك والوجه مباشرة من المنسوج الماء mésenchyme بعملية تسمى تعظم الأغشية.

- في الأحوال الطبيعية، يختفي غضروف النمو كلياً ليستبدل به نسيج عظمي، بينما تبقى الغضاريف المفصلية والغضاريف الليفية التي تحيط بالأقراص **disques** بين الفقرات والارتفاع العالى، طيلة الحياة.

III - المكونات البروتينية للمطرق الغضروفي:

- يتالف المطرق الغضروفي من شبكة بروتينية من ألياف الكولاجين، التي هي بالضرورة من خط الكولاجين II، تحوى الثقوب **mailles** على البروتين (البروتوبوليكان)، الذي يجذب جزيئات الماء بسبب شحنته السلبية. تقوم المقدرات بصنع وإفراز هذه البروتينات.
- نعرف حالياً، أن نوعية وترتيب مكونات الشبكة البروتينية المطرقة بهذا الشكل ضرورية من أجل الحفاظ على شكل الخلايا والوظيفة الاستقلالية للغضروف.
- تتالف شبكة الكولاجين الغضروفي من كولاجين ليفي وغير ليفي. إن الكولاجين من النمط II هو الكولاجين الرئيسي لغضروف النمو، وهو بروتين سكري، ثلاثي الأبعاد، يتالف من 3 سلاسل متضائلة (**II(a1a1a1)**، ترمذها مورثة موحدة **COL2A1** توضع على الصفي 12.
- تغير كثافة ليفات الكولاجين II وتوجهها تبعاً لمرحلة النضج الغضروفي، وهذه الليفاته نادرة وبمعشرة في منطقة الاحتياط **de réserve**، وتتغير شيئاً فشيئاً في منطقة التكاثر، حيث تشكل تلبذا **Feutrage** مضغوطاً حول الخلايا وبين الأعمدة معطية مظهر سُباعيات طولية، تكون ثخينة في منطقة النمو المفرط.
- ترتبط الكولاجينات الأقل نسبة، الكولاجين خط XI (8-10% من نسبة الكولاجين الكلى) والكولاجين IX (65% من نسبة البروتين الكولاجيني لغضروف النمو)، على ألياف الكولاجين II، وهذا فإما يمكن أن تحدد قطر هذه الألياف.
- الكولاجين ذو النمط X هو كولاجين غير ليفي ذو سلسلة قصيرة، ويتألف من 3 سلاسل (**a1a1a1**). إن وجود هذا الكولاجين محصور في منطقة التكس الغضروفيه المتكلسة، ويدو أنه يلعب دوراً هاماً في آليات التعظم الغضروفي عن طريق تثبيت الكالسيوم.
- إن البروتوبوليكان هو عبارة عن موحد يتالف من بروتين حامل 3 وبروتين مركزي **coreprotein**، ترتبط عليه سلاسل من عديدات السكاريد المخاطية أو **glycosaminoglycans** الكبريتية بروابط مشتركة، إن الجزيئات المرتبطة السابقة الذكر ذات طول وبنية مختلفة.



شكل 2-6: السمة العامة للمكونات البروتينية الرئيسية لمطراق عضروف النمو:
حيث يظهر تنظيم لسيفات fibrilles الكولاجين وتحمّعات البروتوبوليكان
والكولاجين من المخطط II وIX وXI و aggrecanes من الكوندروتين
الهيدالوروني AH.

- تتألف سلاسل glycosaminogly canes بشكل أساسى من 6.4 سلفات الكوندروتين وسلفات الكيراتان.
- تلك موحدات البروتوبوليكان خاصة فريدة في أنها تستطيع الارتباط بشكل غير تشاركي مع glycosaminogly canes وغضن المكربنة وغضن الهيدالورونيك بوسط رابطة بروتوبية، وتشكل بذلك تجمعات (ذات وزن الجزيئي يفاس بالملفين)، تسمى agrécannes.
- وصفت مؤخراً بروتينات سكرية ذات وزن جزيئي أقل بكثير من الوزن الجزيئي لـ agrécannes وهي حاملة غالباً لسلاسل جانبية من glycosaminogly canes، مكتسبة ميزة الارتباط القوي مع شبكة الكولاجين II والأغشية الخلوية أو مع عوامل النمو من غضن عامل النمو الخوارج β (TGF β) وعامل نمو الأرورمات Transforming growth factor (TGF β) وعامل نمو الأرورمات الليفية الأساسية (BFGF) fibroblast growth factor basique (BFGF)، الخ.

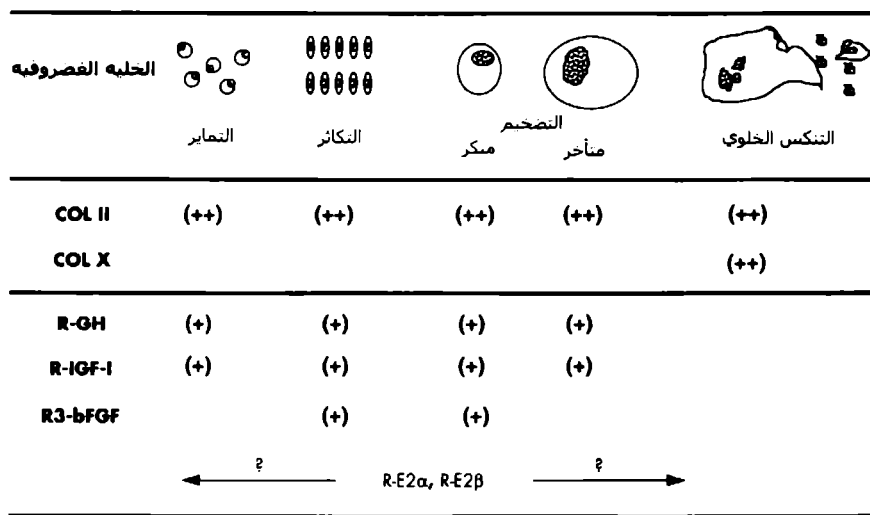
- تقوم الخلايا الغضروفية أيضاً في الشروط الفيزيولوجية الطبيعية، بتصنيع وإفراز العديد من حالات البروتينات Collégénase 1 (MMP-9) و cathepsines protease Métalloprotéase (MMP-3)، وكذلك Stromélgase B (MMP-9)، وكذلك أيضاً antiprotéase نوعية. إن هذا الإنتاج هام، على الأخص، في منطقة التكاثر و منطقة التضخم.
- إن B cathepsines L هي حالات بروتينية حضية تخزن جزء منها في الأجسام الحالة للخلايا الغضروفية المتضخمة (المفرطة النمو)، و الجزء الآخر يفرز داخل الملاط العظمي (المطرق)، حيث تساهم في تفعيل MMPs، وتحطيم أجزاء الكولاجين والبروتوبوليكان.
- من الضروري أن نذكر بأن عدداً معيناً من عوامل النمو (TGF β و... BFGF و tumor necrosis factor α [TNF α]...) Cytokines interleukine 1 β [IL 1 β]) التي تفرزها الخلايا الغضروفية، ترتبط مع البروتينات الملاطية (المطرقة) التي تبقى جاهزة ل تقوم بالتأثير على التكاثر والتمايز بطريقة autocrine-paracrine استجابة لمبهات لم يتم التعرف عليها بعد بشكل كامل.
- من بين هذه المبهات، تعتبر زيادة ظاهرة الاصطناع والتدرك Turn-over للبروتينات المطرقة أحد الأسباب الأكيدة لتحرر هذه العوامل، حصرياً في مرحلة النمو في فترة البلوغ.

IV - غضروف النمو في مرحلة البلوغ:

- تتسارع عملية نضج الخلايا الغضروفية في مرحلة البلوغ، بشكل متناسق. وهذا يشير إلى زيادة عدد الخلايا الغضروفية المكتسبة في وحدة الزمن، وزيادة اصطناع DNA وتكاثر الخلايا الغضروفية وتسارع ظاهرة Turn-over للبروتينات المطرقة (زيادة اصطناع وتدرك هذه البروتينات) وعمليات التكسس الأولى (الموت الخلوي).
- ومن المعروف أن العوامل التي تحكم مجموع هذه العمليات هي عوامل وراثية وهرمونية وبيئية وغذائية. ولم تتمكن حتى الآن من معرفة دورها جيداً في كل مرحلة من عمليات النضج، ومع ذلك، نستطيع بسبب التقدم الذي تم إنجازه في البيولوجية الخلوية والجزئية في العشر سنوات الأخيرة، أن نقترح بعض الفرضيات التي تتعلق بطريقة ومكان تأثير الهرمونات الثلاثة التي تتدخل بشكل رئيسي في النضج الخلوي لغضروف النمو في مرحلة البلوغ (IGF-I وهرمون النمو GH والأستروجين).

أ - دور هرمون النمو $bFGF$ و $IGF-I$ و GH :

- يؤثر هرمون النمو GH تأثيراً ماضعاً على الغضروف.
- يؤثر بالطريق الغدي الصماوي، بتواسط $IGF-I$ الكبدي.
- يؤثر بشكل مباشر على الخلايا الغضروفية، نتيجة ارتباطه بمستقبله $R-GH$.
- يوجد $R-GH$ ، في الواقع، على الخلية الغضروفية في كل مراحل النضج الخلوي، بينما يوجد مستقبل I بالضرورة على الخلايا الغضروفية المتکاثرة و ما قبل المتخصمة النامية يافرط. يتم التحكم بعدد مستقبلات هرمون النمو GH عن طريق GH نفسه، والهرمونات الأخرى مثل الهرمونات الدرقية أو الكورتيزونيات.
- يبحث هرمون النمو GH ، في الزجاج *in vitro*، تكاثر الخلايا الغضروفية. وهو يؤدي إلى إفراز $IGF-I$ وإنتاج عامل النمو الآخر بشكل خاص $bFGF$ ، من الخلايا الغضروفية الساكنة.
- توجد مستقبلات I - $bGFG$ على الخلايا الغضروفية المتکاثرة، وتحتفي تأثيره عن تأثير $IGF-I$.
- يبحث $bGFG$ الانقسام الخطي بشكل كبير في الخلايا الغضروفية الساكنة، ويبحث بمفرده على تمایز هذه الخلايا.
- إن $IGF-I$ عامل معرض للانقسام الخطي بشكل ضعيف، ولكنه يعرض على تمایز الخلايا الغضروفية، حيث يزيد بشدة اصطناع البروتينات المطرقة.
- والفرضية هي أنه في لحظة البلوغ، في الجسم الحي *in vivo*، تحرض زيادة القيم الجائحة لهرمون النمو GH الإنتاج الموضعي لـ $bFGF$ و $IGF-I$ ، من قبل الخلايا الغضروفية لمنطقة التخزين *de-réserve*، والتکاثر الذي يحدث فيه اختراق للأوعية الغضروفية الصغيرة. يعمل $bFGF$ ، بتأثير *autocrine-paracrine*، على تكاثر الخلايا الغضروفية التي تبقى متمايزة بفضل الفعل المحرض لـ $IGF-I$.
- يقترح العديد من التجارب أن $bFGF$ يعطي عمليات التسكس البدنی للخلايا الغضروفية آلية غير معروفة، ويتجنب بذلك إغلاق الغضروف، أخيراً، إن دور مستقبلات هرمون النمو GH على الخلايا الغضروفية المتخصمة *hypertrophique* غير معروف.



شكل 3-6: مواقع التأثير المحتملة لهرمون النمو النخامي (GH) والستروجينات وعوامل النمو: IGF-I و bFGF على النصخ الحلوى للخلايا الفضروفية.
R-FGF, IGF-I, GH: مستقبلات .
R3-bFGF: مستقبلات الاستراديول من نمط β , R-E2 α , R-E2 β : مستقبلات الستروجينات.

ب - دور الأستروجينات:

اتضح مفهومان أساسيان حتى الآن :

ا) للأستروجينات، عند الفتاة كما عند الفقي، تأثير مؤكّد في تسريع عملية النضج العظمي لغضروف النمو، يأنّ هذا التأثير، عند الفتى، بعد التحول الاستقلالي للأندروجينات إلى أستروجينات بواسطة aromatase الكبدية أو حتى الغضروفية.

ب) توجد مستقبلات السترواديول (R-E2) في غضروف في كلا الجنسين. ومع ذلك، لم تُحدّد المورثة الهدف لـ R-E2 في الغضروف، كما أن موقع تأثيرها على النضج غير معروف أيضاً: (تسريع التكاثر، تسريع التمايز، تسريع apoptosis).

من المثير للدهشة أن نلاحظ، أن للاسترواديول تأثيرات معاكسة على الغضروف، في الجسم الحي *in vivo*، وفي الزجاج *In vitro*. فبالنسبة لتكاثر الخلايا الفضروفية، يكون السترواديول محرضاً لدى بعض الأشخاص ومبطئاً لدى البعض الآخر.

- بالنسبة لاصطناع البروتينات وإفرازها من الخلايا الفضروفية (البروتوبوليكان والكولاجين نمط II)، يتعاكس تأثير الأستروجين بحسب الجرعة المستخدمة والعمر. يلاحظ التأثير المنشط للأستروجين على تدرك البروتينات المطرقة بالترانكيز الفيزيولوجية، بينما ينبه الأستروجين تدرك هذه البروتينات بالجرعات العلاجية.
- من بين المورثات الهدف المختملة، تعتبر المورثات المرمرة حالات البروتين المعدنية للغضروف *stromélysinés, collagénases* métalloprotéases مرشحة بشكل أساسي، ولكن يبقى أن ثبت ذلك.
- أمر آخر يجب التركيز عليه، وهو أن استجابة الغضروف لتأثير الاستراديول تتغير تبعاً للعمر، حيث تكون الاستجابة معدومة لدى الفتى في السنة الأولى بعد الولادة، لكنها تصبح إيجابية بين عمر 2-8 سنوات.
- يمكن أن يكون اختلاف الاستجابة مرتبطاً بتغير عدد المستقبلات R-E2.
- لقد فحص إثبات وجود نوعين من هذه المستقبلات: R-E2 α و R-E2 β ، المجال أمام التوقعات الجديدة.
- في الواقع يختلف نوع المستقبل الموجود بحسب النسيج وبحسب مرحلة التمايز الخلوي. ففي العظام والغضاريف، يغلب الشكل R-E2 β للمستقبل.
- يبدو أن المستقبل α يتوافق مع وصف R-E2 التقليدي. ولم توضح بعد الوظيفة النوعية للمستقبل β .
- أظهر Paech ومجموعته أن للأستراديول تأثيرات متعاكسة على نسخ المورثات الهدف (ومن بينها مورثات métalloprotéases) بحسب مستقبل R-E2 الذي يؤثر عليه الاستراديول.
- عندما يعمل الاستراديول عن طريق ارتباطه بالمستقبل R-E2 α فهو يعرض نسخ المورثة، بينما يقوم بشططها عندما يتواسط المستقبل R-E2 β التأثير. تحتاج إلى إعادة صياغة هذه المعطيات التجريبية بإجراء دراسات تركز أكثر على الناحية الفيزيولوجية.
- اقترح أن اختلاف التأثير الناتج عن الارتباط بهذه النوعين من المستقبلات يمكن أن ينبع عن الفعل الثاني للطور للأستروجينات الذي يرتبط بحسب الجرعة وباختلاف استجابة المستقبل وبحسب العمر.

- يبقى أن نحدد وظيفة كل من هذين النوعين من المستقبلات $E2\alpha$ و $E2\beta$ ، وتوضعهما المتعاقب في غضروف النمو، بحسب درجة النضج الخلوي للخلايا الغضروفية قبل البلوغ وفي أثناء قفزة البلوغ.

٧ - احتمالات الدراسة:

- يوشك العلماء على اصطدام سيكون مثيراً للاهتمام وهو اصطدام جزيئات أستروجينية ذات ألفة نوعية لأحد نوعي المستقبلات $E2\alpha$ أو $E2\beta$ من أجل انتقائية أفضل للفعل العلاجي الكابح أو المسرع للنضج الغضروفي.

القهم العصبي

- أشير لأول مرة، تاريخياً، إلى القهم في المجال السريري، في أعمال Lasègue حول القهم الهيستري، عام 1873، وأعمال Gnill حول القهم العصبي عام 1874. وهو يتميّز إلى زمرة "اضطرابات السلوك الغذائي، وقد ورد التصنيف الأكثر استعمالاً للقهم في المرجع الإحصائي والشخصي للاضطرابات العقلية:

Manuel statistique et diagnostique des troubles mentaux

- إن العلامة الأكثر نوعية للإصابة هي تغير هيئة الجسم الذي يؤدي إلى نحافة سلية وهذا ما يميز الإصابة عن الاضطرابات الغذائية غير النفسية كالخوف من السمنة.

I - المعطيات الوبائية:

أ - الانتشار أو الشيوع:

- إن القهم العصبي هو مرض يصيب المراهقات بالضرورة، وقد ارتفعت نسبة حدوثه من 0.7% إلى 1.3% لدى الفتيات من عمر 15-20 سنة. مقابل 0.09% عند الفتيان.

ب - عوامل الخطورة:

1 - العوامل الاجتماعية السكانية:

- يشتهر هذا المرض بانتشاره في الطبقات الاجتماعية الراقية للسكان البيض في المناطق المدنية. إن للقهم العصبي Anorexie mentale (AM) توزعاً عرقياً وجغرافياً واجتماعياً متجانساً.

2 - العوامل المهيأة:

- تم التعرف على العديد من العوامل المهيأة: كالحملة القسرية المرتبطة بنشاطات معينة (عارضات الأزياء، الراقصات، ممارسة الرياضات البدنية والسويدية) أو بتعليمات طيبة (كما في حال مرضي السكري). أو بسباق لتنافر Turner أو الاعتلالات البولية المشوهة، أو الصعوبات الغذائية خلال الطفولة.
- قد وجد أن هذا القهم العصبي يحدث بالضرورة لدى الشرهات للطعام والبالغات مبكراً.

جدول 1-7: العلامات الشخصية للفهم العصبي، وفق DSM-IV

- a: رفض الحفاظ على وزن الجسم مساوياً أو أعلى من الوزن الطبيعي الأصغرى (نسبة إلى العمر والطول) (على سبيل المثال: فقدان وزن يؤدي إلى وزن أقل من 85% من الوزن المنتظر، أو عدم القدرة على اكتساب الوزن في فترة النمو، مما يؤدي إلى وزن أقل من 85% من الوزن المنتظر).
- b: الخوف الشديد من اكتساب الوزن أو من فكرة السمنة، في الوقت الذي يكون فيه الوزن أقل من الطبيعي.
- c: سوء فهم أو نظر المريض لشكل جسمه، أو التأثير الشديد للوزن وشكل الجسم على تقييم المريض نفسه. أو نفي المريض لفداحة هزال جسمه.
- d: لدى الفتيات في عمر البلوغ، والنساء اللواتي يعانين من انقطاع الطمث amenorrhea (أي عياب الطمث)، أو عياب 3 دورات طمنية متتالية).

الأنهاء

- نمط الحرمان أو النمط مقتضب restrictif: لا يظهر المريض بصورة منتظمة أثناء مرحلة الفهم العقلي التي يمر بها، نوبات شره للطعام، أو يلحا إلى الإيقاءات المحرّضة، أو أحد المفرغات purgatifs (أي المسهلات والمدرات والحقن الشرجية)
- نمط متزافق مع نوب شره للطعام وآليات وتناول المفرغات purgatifs: يبدي المريض أثناء مرحلة الفهم العقلي التي يمر بها، بصورة منتظمة، نوبات شره للطعام، أو يلحا إلى الإيقاءات المفتعلة أو تناول المفرغات (أي المسهلات والمدرات والحقن الشرجية).

- تظهر العوامل المختلفة للشخصية أثناء الطفولة أو المراهقة، وجود قلق ناتج عن الانفصال أو المعاناة النفسية الداخلية وصعوبات شخصية غير مفهومة غالباً لدى هؤلاء الأطفال. لا يبدو وأن لسباق الاعتداء تأثير هام.

3 - العوامل المسرعة:

- وجدت عوامل مسرعة لدى ثلث إلى ثلثي المرضى: كالابتعاد عن الوسط العائلي، وتغير المدرسة، واقتراب الامتحان، أو الخوف من الرسوب، وموت أو ابتعاد أحد الأقارب. واللاحظات القاسية والفظة التي تخص الشكل أو البلوغ أو الدورات الطمثية الأولى أو العلاقات الجنسية الأولى.
- وقد وجد أن المعاناة من صعوبة الحياة أكثر شيوعاً لدى المصابين بالقهم المقتضب restrictif من المفهومين الشرهين للطعام، وتزيد هذه المعاناة بمرتين ونصف عند المراهقين الطبيعيين.

4 - العوامل العائلية:

- إن اشتراك حدوث القهم العقلي AM لدى التوائم البنات متماثلي الزيغوت (اللواحق) يصل إلى نسبة 50% تقريباً، بينما هذه النسبة عند مخالفي الواقع 55%， الأمر الذي يدل على وراثة أكيدة. ثبت الدراسات العائلية حدوث تراكم في اضطرابات السلوك الغذائي والاكتتاب.
- ولم تكتشف سوابق عائلية للإدمان على الكحول إلا في الشكل الشره للطعام.
- يؤثر العامل العائلي بشكل خاص، باتجاهين:
 1. في قمع العواطف والانطواء الاجتماعي باسم الالتحام العائلي.
 2. الخلاف بين الوالدين، مما يؤدي إلى صعوبة انفصال واستقلالية الطفل عن أهله. ويضاف إلى ذلك المغالاة في تقدير المظهر الاجتماعي على حساب فعالية ونشاط الطفل وتعبيره عن نفسه.

ج - المشاكل النفسية (Comorbidité psychiatrique):

- إن المشكلات النفسية، الأكثر شيوعاً، التي ترافق القهم العصبي AM من النمط المقتضب هي نوبات الاكتتاب (وهي شائعة جداً، تحدث بنسبة 60-40% من الحالات)، واضطرابات الشخصية (60-80% من الحالات) بشكل فلق (وساوي، فهري، انطوائي) بالنسبة للنمط الحرمان، و (سلوك شارد و حزين مع صعوبات في السيطرة على النفس) بالنسبة للشكل الشره للطعام من القهم.

- بالنسبة للمشكلات النفسية الشائعة لدى المصابين بالقهم الشره للطعام، هناك أيضا القلق (حوالي 60% من الحالات)، والاضطرابات المرتبطة بتناول الكحول والعاقار والمخدرة (25% من الحالات). وتشير المشكلات الأخيرة إلى إنذار سيء.

II - نظريات التفسير:

- أدت التظاهرات المختلفة للمرض إلى نشوء عدة فرضيات تفسيرية، لكل واحدة منها منطقها الخاص.

أ - النظرية الاجتماعية الثقافية:

- تستدعي النماذج الاجتماعية الثقافية وجود اختلاف بين زيادة تناول الطعام والبالغة في تحيف الذات لأغراض اجتماعية بهدف السيطرة على الذات والجاح.
- لا تبدو الأسباب الرئيسية واضحة لدى الجنس المؤنث، ولكن تبدي المريضة دائماً في فترة المراهقة صعوبة في التعامل مع الضغوطات القوية الخبيثة. يعبر القهم عن انشغالات نرجسية (حب الذات) وحاجة ملحة إلى الاعتماد على الذات.

ب - النظرية الأخلاقية:

- تربط النظرية الأخلاقية القهم العقلي مع أزمة عائلية أو مع فترة تكون المراهقة فيها مهددة لتوازن المريضة. مهما كانت الحالة فإن العامل الأساسي هو وجود نزاع بين الوالدين يؤثر على الطفل، حيث تحول المشكلة بين الوالدين إلى مشكلة مع الطفل.
- يسمح الاضطراب الغذائي أحياناً بإعادة بناء الاستقرار العائلي، أو يتحول إلى شكل من انتقام الطفلة من مشاعر الخداع التي عانتها بسبب المشكلة العائلية.

د - الفرضية الإدراكية السلوكية:

- يمكن أن تؤدي الآليات الطبيعية للتعليم والتكييف، التي تكون السيطرة عليها صعبة بسبب حاجات ومتطلبات المراهقة، إلى مخطط تكيف يكون فيه الرفض الاجتماعي للبدانة وقيم الصحافة المثلية محضاً مبالغً فيه: يشكل غضب الوالدين أمام الرفض الغذائي للطفلة محضاً سيناً، بينما يكون التشجيع والقلق على الطفل والعنابة به من قبل الوالدين والوسط الخيط، محضاً إيجابياً ومشجعاً.

- ٠ يمكن شرح استمرارية السلوك القهفي بآلية التكيف الفاعل operant (البحث عن التأثيرات الخرّضة كتجربة الصوم).
- ٠ سترى بعد ذلك أن هذه المنهجية يمكن أن تقوم على أساس حيوي.
- ٠ يلاحظ من بين اضطرابات الإدراك:
 ١. اضطراب في فهم صورة الجسم يؤدي إلى اعتبار المريض نفسه سميناً.
 ٢. المغالاة في تقييم القيمة الطاقية للأغذية، بالمقارنة مع الناس العاديين.
- ٠ في الحقيقة، إن عدم فهم شكل الجسم مماثل لما يحدث لدى المراهقات الطبيعيات.
- ٠ إن عدم فهم شكل الجسم، وتحديد نوعية القهم العصبي AM مقابل اضطرابات الغذائية غير النفسية، يبدو أنه لا يخضع للكيفية، بل للükمة: يدلل عدم الفهم والتمييز بين شكل الجسم ودرجة النحافة على وجود اضطرابات النفسية.

هـ - الفرضية الحيوية:

- ٠ تلاحظ اضطرابات الغدية الصماء والعصبية الغدية المتعددة في القهم العصبي AM، وتعتبر هذه اضطرابات، إما سبباً في القهم العصبي، أو عاملًا في زيادة خطورة AM..

و - الفرضية النفسية التحليلية:

- ٠ تظهر التجارب النفسية التحليلية، حتى عندما يتشابه المصابون بالقهم في سلوكهم وطريقة حياتهم، أن البنية الشخصية الخاصة لكل المراهقات المراقبات لا تكشف إلا أثناء المعاجلة النفسية.
- ٠ لقد تحول اهتمام العلماء عن التأثير الغذائي، حيث إنهم يعتبرون الآن القهم العقلي مسألة ذات علاقة مع الشره.

- من أهم اضطرابات المختلفة التي تبدو على المريضة:

- ٠ العلاقة مع الجسم وحاجاته وأنوثة المريضة والاعتماد على الأهل.
- ٠ تنكر المريضة حاجات جسمها وأعضاءها الجنسية وتنكر التحولات التي تطرأ على جسمها لأنها لا تستطيع أن تضطلع بعهامها.

- تكون المريضة في حالة من الفراغ العقلي الذي تستبدل فيه المشاعر والرغبات وتصورات الذهن بالإحساسات الجسمية.
- يعطي مظهر الجسم وغط السلوك الجديد هوية جديدة للمريضة، التي تبدي بها نرجسية واعتماداً كبيراً على الضوابط ورغبات الآخرين وبخاصة الأم.
- يصبح القهم وسيلة دفاع مثيرة للتناقضات ضد هذا الاعتماد "إن هذا الذي أحتاج إليه، لأنني لا أحتاج إليه".
- يؤدي هذا السلوك القهمي إلى أن لا ترغب المراهقة بأي شيء، مما يحميها من الاعتماد على الآخرين ومن الإحباط.

III - المظهر السريري:

أ - الوصف السريري:

1 - الشكل النمطي (النمونجي):

- إن العمر الذي تبدأ فيه الاضطرابات هو بين 14-18 سنة بشكل عام، ويلاحظ غالباً فارق 2-4 سنوات بين ظهور الأعراض الأولى وبدء علاج المريضة.
- تختصر الأعراض السريرية بمصطلح **DSM-IV**، ويمكن أن تستمر حيل المريضة لتحديد غذانها وإجرائها للتفریغ **purge**، فترة طويلة كشكل من أشكال الطقوس الغذائية.
- تبدو الفتيات مفرطات في نشاطهن وتعدد مراكز اهتمامهن، ويخفي فرط النشاط غالباً ندرة العلاقات الاجتماعية.
- يمكن أن يصل التسحيف التدريجي إلى 50% من الوزن الأولى، ويلاحظ تأخر في النمو الطولي (حيث يكون أقل من 2DS) في 15 إلى 30% من الحالات، كما يتأخر البلوغ بشكل تقليدي.
- ولوحظ لدى بعض المرضى الخاضعين للدراسة، حتى عند الفتيان، حصول تأخير في فترة البلوغ.
- يحرم تأخير البلوغ المريضة من قفزة النمو المرافقة، لا يحدث انقطاع الطمث، في حال كانت العلامات التشخيصية أقل شدة من تلك الملاحظة في **DSM-IV**، إلا

لدى أكثر بقليل من نصف المريضات، وهو يسبق حصول الحفافة الشديدة في حسن الحالات.

- يعبر تصوير الإيكوغرافي الخوضي طريقة موثوقة لمراقبة تطور وظيفة المثاستل بحسب الطول ونحو الجرثيمات الميسيية.
- تكشف العلامات السريرية الأخرى، في حال الضرورة، شدة سوء التغذية.

2 - الأشكال السريرية:

أ - بحسب الأعراض:

- كما نعلم أن القهم المقتضب **restrictive**، والشره للطعام **Boulimique** يتميزان بالآقياءات الخرّضة والإسراف في تناول المسهّلات والتصرفات العنيفة المتمثلة هوس السرقة والعدوان ضد الذات (قطع عضو من أعضاء جسمه). وتتطور الحالة بشكل عام نحو الأسوأ.

ب - بحسب الشدة:

- تبدو الأشكال البسيطة للقهم العصبي **AM** (الانتزارات تحت السريرية أو الجزئية) شائعة. (تصل حتى 30% بحسب الدراسات).

ج - بحسب العمر:

- تبدأ حوالي 10% من حالات القهم العقلي قبل عمر 10 سنوات، وتصبح أكثر خطورة يترافق معها اضطرابات الشخصية العنيفة.

- يترافق القهم العصبي **AM**، غالباً عند الفتاة البالغة بظهور أو تطور مرض قد يكون معروفاً أو لا في فترة المراهقة، تؤدي تصرفات تحديد الغذاء وتناول المسهّلات والشره المرضي للطعام إلى الحفاظ على الوزن تقريباً على الحد الأدنى.

د - بحسب الجنس:

- إن الفرق الوحيد، في القهم العصبي **AM** الذكري، هو توادر حدوث اضطرابات الشخصية الجنسية حيث يصبح الشره للطعام أشد عند الذكور.

3 - العلامات التشخيصية:

- في حال افتقار الدراسات العلمية إلى علامات تشخيصية محددة، يجبأخذ جميع العلامات الأخرى بعين الاعتبار في الممارسة العملية، حتى لا تتأخر في بدء العلاج.
- يعبر انقطاع الطمث و حدوث الاضطرابات في صورة الجسم، من العلامات النوعية الهامة.

ب - اضطرابات الحيوية غير الغدية:

- تنتج اضطرابات الحيوية غير الغدية عن سوء التغذية الشديد.

IV - اضطرابات الغدية و اضطرابات العصبية النفسية الغدية:**أ - الدراسة الوصفية:****1 - المحور // الموجة للنمو:**

- يفرز الهرمون الموجه للنمو GH بشكل نبضات، من قبل الخلايا الموجهة للنمو، في النخامي الأمامي ويتم ذلك بالتأثير المناوب لهرمونين وظائين:
 - 1. هرمون المطلق للهرمون (growth hormone-releasing hormone) GHRH وهو الهرمون المفعول المسؤول عن إفراز الهرمون بشكل نبضات.
 - 2. هرمون السوماتوستاتين، المسؤول عن تثبيط النبضات الإفرازية وبالتالي انخفاض التراكيز البلازمية لهرمون النمو.
- من المعروف أن الإفراز العفواني لهرمون النمو GH يزداد في حالات القهم العصبي AM، بسبب زيادة توافر نبضات الإفراز (أكبر من زيادة سعة الإفراز) وتثبيط إزالة التراكيز البلازمية بين إفرازين. يرتبط الشذوذ الأول بزيادة توافر إفراز GHRH، والثاني بتناقص مقوية السوماتوستاتين.
- تصبح هذه اضطرابات أعظمية :
- 1. بسبب hexareline، الذي يعزز إفراز GHRH واستجابة GH لهذا الهرمون، ولكنه لا يزيد استجابة هرمون النمو GH لـ GHRH الخارجي.

2. بسبب مانثلات الأستيل كولين، المشبطة لمقوية السوماتوستاتين.
- ومع ذلك فقد صفت دراسات متعددة مجموعة من المرضي، تتميز بالانخفاض إفراز هرمون النمو GH.

بالنسبة للمحور القاصي الموجه للنمو فهو يتميز : بالانخفاض التركيز اللازمي لـ IGF-I، (عامل النمو الحب للإنسولين - I) الذي يعتمد على التغذية و هرمون النمو GH معاً بآلية تعويضية تمثل بزيادة عدد مستقبلات IGF.

2 - المحور البرقي:

- نلاحظ انخفاض التركيز اللازمي لـ T₃، أما بالنسبة للتراكيز اللازمية لـ T₄ (الطليعة الهرمونية لـ T₃) فيوجد احتمالان:
 1. إما أن يكون التركيز اللازمي طبيعياً: و يلاحظ ارتفاع T₃ في البلازما.
 2. أو أن يكون التركيز منخفضاً: حيث يلاحظ تأخر الاستجابة لـ TSH بعد التحريض بـ TRH = هو الهرمون الوطائي المطلق لـ TSH، ولكن تبقى سعة الاستجابة طبيعية.
 3. كما يلاحظ انخفاض تركيز TRH في LCR بشكل موازٍ، مما يدل على إصابة الوطاء.

3 - المحور الموجي/قشر الكظر:

- يزداد فرط الكورتيزون، ولكن خلافاً لمرض Cushing، تحافظ القيم اليومية للإفراز على الإيقاع اليومي، وتتحفظ في فترة بعد الظهر، وتعود للازدياد في الجزء الأول من الليل.
- تبعاً للدراسات المقارنة، ينتج فرط الكورتيزون، على الأقل، عن انخفاض تصفية الهرمون و بشكل موازٍ لزيادة إنتاجه.
- يؤدي انخفاض التراكيز اللازمية للبروتين الرابط للكورتيزول CBG إلى زيادة التوازن الحيوي للكورتيزون، على الرغم من عدم معاناة المريض سريرياً من فرط الكورتيزون.

• يبدو أن المقاومة الجزئية المفترضة للقشرانيات السكرية هي مقاومة مغایرة عن كوفها مقاومة للارتباط بالمستقبل، وذلك وفق دراسات ارتباط القشرانيات السكرية بالخلايا المحفوظة الجائمة في الدوران.

• فسر فرط الكورتيزول مع **ACTH** البلازمي الطبيعي، غير القابل للتحريض بعوامل إطلاقه الوطانية و **CHRH** الخارجي، بطريقتين مختلفتين أو بفسر ثانٍ المرحلة **:CRH**

1. الأولى: محدد فرط إفراز **CHRH** إفراز الكورتيزول عن طريق **ACTH**.

2. الثانية: يتمتع قشر الكظر بتحكم ذاتي جزئي مع حساسية تفاضلية للوطاء والنخامي الأمامي ولكنها تُكبح بفرط الكورتيزول.

4 - المحور الصوجي للأقنان:

• ينخفض الاستراديول، بينما يكون التستوسترون طبيعيًا. يتراجع إفراز موجهات الأقنان النخامية (**LH** و **FSH**) التي يتم إفرازها عادة بشكل نبضات لدى الشخص البالغ) في مرحلة ما قبل البلوغ أو في حال البلوغ المبكر، وكذلك الأمر بالنسبة لاستجابتها لـ **LHRH** والهرمون الوطاني المطلق لها: حيث تتناقص سعة النبضة الإفرازية لـ **FSH** ولـ **LH** أيضًا، ولا يتم إفراز هذه الأخيرة في فترة النوم، وتتغير استجابة **FSH** لـ **LHRH**، حيث تزيد أحياناً، أما استجابة **LH** فهي منخفضة ومتاخرة.

• يؤدي تسريب **LHRH** بشكل دفعات إلى إطلاق **LH** نبضي طبيعي، وسعات نبضية إفرازية **FSH** غير مكملة.

5 - هرمونات النخامي الخلفية:

• تزداد العبة البلازمية للاستجابة أرجينـفازوبرسين للمحروقات الحلوية (تسريب كلور الصوديوم) بالنسبة للهرمون المضاد للإدرار و أرجينـفازوبرسين. كما تزداد تراكيزها في **LCR**.

• لا يستجيب التركيز البلازمي لـ **ocytocine** (الهرمون المحرض للمخاض وإفراز الحليب) للاستراديول أو انخفاض السكر المعتمد على إنسولين، كما تنخفض تراكيزه في **LCR**.

ب - الآليات:

- اقرحت آليان رئيسيان لشرح الاضطرابات الغدية الصماوية المشاهدة في القهم العصبي: AM
 - 1. سوء التغذية.
 - 2. الاضطرابات العصبية النفسية البدنية.
- ومع ذلك، فإن العديد من الشذوذات لا يدخل ضمن المنهجين السابقين:
 - 1. المقاومة المحيطية النسبية والعاشرة للكورتيكويتادات السكرية.
 - 2. تناقض الفعالية الإنزيمية لقشر الكظر، إنزيم 3β -hydroxystéroïde déhydrogénase الذي تستدل على نقص فاعليته نتيجة حدوث انفصال بين فرط الكورتيزولية وبين التركيز البلازمي الطبيعي لـ $déhydroépiandrostérone$ 17-20 desmdase Δ^4 -androstenedione/17-hydroxyprogesterone *synachéne*.

1 - فرط الكورتيزولية:

- يمكن أن يكشف فرط الكورتيزولية الناتج عن فرط إفراز **CHRH** وجود حصار طاقي، كآلية غير نوعية ذات منشأ نفسي عصبي.
- عند إحداث فرط الكورتيزولية تجريبياً عند الحيوان بشكل فيزيائي أو نفسي أو حسي، لوحظ أنه يترافق مع زيادة في تعبير ARN الرسول لـ **CHRH**، ليس فقط داخل النواة الجانب بطية الوطانية، التي يأمر منها بإفراز **ACTH**، ولكن أيضاً في نوى أخرى وطنية وقشرية وجذعية.
- في الأمراض النفسية، يعتمد فرط الكورتيزولية على قوة الشدة النفسية الداخلية: **stress**؛ ويوجد ذلك فقط في الأطوار الفعالة للقلق والفصام.

2 - الليتين:

- يشكل الليتين، هرمون الخلية الشحمية المكتشف حديثاً، حلقة متوسطة بين سوء التغذية وبين مختلف الاضطرابات العديدة الغدية الملاحظة في القهم العصبي AM. ترمزه مورثة **ob** في الفأر ومورثة **LEP** عند الإنسان، ويعتبر بأن تركيزه البلازمي

- يرتبط بالكتلة الشحمية، ويعتمد على الجنس، حيث إنه أكثر ارتفاعاً لدى الإناث من الرجال عند تساوي دلالة البدانة **(Indice de corpulence)**.
- يعرف الليتين بأنه هرمون "موقع شحمي" حيث ينقص الشهية ويزودي إلى الشبع ويحفظ المصروف الطافي في مستوى الأساسي المنخفض، وهذا ما توضحه تأثيرات إعطائه بشكله التأسيبي إلى الفتران الطبيعية والبدنية ورائياً، والتي خضعت لإزالة موافقة الواقع **Homozygot** لوراثة الليتين لدى الفار (ob/ob). بالإضافة لذلك، يعدل الليتين الموجة للنمو.
- إن الفار (ob/ob) هو فار عقيم، وقابل للشفاء عند إعطاء الليتين المؤشب.
- يستطيع الليتين أن يشرح أيضاً فرضية **Frisch ed McArthur** التي تقول، إنه بغض النظر عن العمر، فإن الفيتامينات الطبيعيات يجب أن يصلن إلى وزن حرج يقدر بـ **48 كيلوغراماً** حتى تبدأ دوراً قen الطمثية.
- كما أنه يسرع بلوغ الفارة الأنثى الطبيعية. يمارس تأثيره على المخور الموجه للنمو على مستوى المهد والتخصami معاً، وقد درس هذا التأثير في زرارات أعضاء محبرية.
- ينخفض تركيز الليتين، في القهم العصبي AM كما في جميع حالات النحافة غير النوعية، تحت قيمة $1/\mu\text{g}$ 4 ويرتبط عكسياً مع مشعر البدانة.
- إن عتبة التركيز البلازمي للنبيتين، التي يبدأ انقطاع الطمث عندها بالظهور، هي $1.85\mu\text{g}$. كما ينخفض تركيز النبيتين في LCR ولكن بنسبة أقل لانخفاض تركيزه في البلازم.
- يستطيع الليتين أن يلعب دوراً هاماً أيضاً في تقليل نقص الهرمونات الدرقية وفي فرط الكورتيزولية التي يتم إحداثها تجريبياً بسوء التغذية، وبتصحيح الاضطرابات بحقن الهرمون المؤشب.
- من المهم أن هذه الاختلالات متواسطة بالبيتيد العصبي 2 (الذي يبطل النبيتين التعبير عنه بشكل طبيعي في التوازن الجانبي البطني الوطاني) جزئياً، وهذا البيتيد محضر قوي للشهية. يرتفع تركيز البيتيد العصبي 2 في البلازم و LCR للمرضى المصابين بالقهم العصبي AM.
- من جهة أخرى، يزيد النبيتين الاستقلاب الأساسي بالآلية بينما أدرينالية مركبة.

- في القهم العصبي، يدلل على خلل الوظيفة البيتا أدربيتالينية، لعدم حدوث تعديل استجابة GH لـ GHRH بالشادات والصادات بيتا أدربيتالينية.

3- البيريدات الأفيونية:

- تزداد الفعالية الأفيونية الإجمالية، التي تم تقديرها بتشريع المستقبلات، في السائل الدماغي الشوكي (LCR) أثناء الإصابة بالقهم العصبي AM.
- إن بيتا إندورفين *bêta-endorphine* الذي تفرزه النخامي الأمامية مع ACTH انطلاقاً من طليعة مشرفة (por-opiomélanocrtine)، ليس مسؤولاً عن زيادة الفعالية الأفيونية، (ولا يمثل إلا 6% من الفعالية الأفيونية الكلية)، كما لا يعتبر *dymorphine* (وهو بيتا أفيوني آخر جديد بتركيز طبيعي) مسؤولاً أيضاً عن زيادة الفعالية.
- إذاً يتعلق الأمر بعادة أفيونية لم تحدد بعد. بالمقابل، لوحظ ارتفاع تركيز *bêta-endorphine* البلازمي لدى بعض المصابين بالقهم العصبي.
- يبدو أن استجابة الجهاز الأفيوني منخفضة للمؤثرات الخارجية، وذلك بشكل مخالف لهذه الفعالية الأفيونية المفرطة لسبب قد يعود إلى عدم الحساسية.
- تقوم البيريدات الأفيونية، بشكل طبيعي، بتشييط إفراز ACTH وموجهات الأقداد، وتحرض إفراز البرولاكтин لدى الإنسان. وال الحال، أنها لا نلاحظ، في AM، زيادة التراكيم البلازمية لـ LH بتأثير صادات β الأفيونية (التالوكسون والنالتريسون).
- من جهة أخرى، لا يؤدي المورفين (شاد β أفيوني) إلى تغيير التركيز البلازمي للكورتيزول والبرولاكتين.

4 - الوسائل العصبية الأخرى:

أ - النور أدربيتالين:

- تمثل عدم الحساسية لجهاز الألفا أدربيتالين المركزي، الذي يشكل النور أدربيتالين وسيطًا عصبيًا فيه، بالانخفاض استجابة هرمون النمو GH للكلوبيندين (شاد صنعي).

ب - السيروتونين:

- تمثل عدم الحساسية لجهاز السيروتونين بالانخفاض استجابة البرولاكتين لطلاقة وشادات السيروتونين.
- وقد وجدت هذه الشذوذات في حالات الاكتتاب داخلي المنشأ، ومشاركة وجودها اضطرابات غدية صماء ببدنية في القهم العصبي AM.

ج- العلاقة بين اضطرابات الغدد الصم واضطرابات السلوك الغذائي والنفسي الإدراكي (الحسي):**1 - السلوك الغذائي :**

- يمكن أن تنتج اضطرابات السلوك الغذائي، المشاهدة في القهم العصبي AM، عن اضطرابات الغدد الصم: كفرط إفراز CHRH، واضطراب إفراز بيتا إندورفين.
- على العكس من ذلك، يلعب انخفاض إفراز الليتين وزيادة إفراز الببتيد العصبي 2 (وهما عاملان، مولد للقهم ومحرض للشهبة، على التوالي) دوراً واقعاً بشكل أساسي، ويمكن تصحيح التركيز اللازم للبيتين، في طور إعادة التأهيل الغذائي وبالتالي تصحيح القهم والنحافة.

2 - الاضطرابات النفسية الإدراكية:

- يعتقد أن فرط إفراز CHRH يؤدي إلى فرط النشاط المرافق للحالة المرضية. يسرّ الفازوبرسين اكتساب الذاكرة، بينما يعيق الأوسسيتونين استخدام الذاكرة.
- وبالتالي فقد افترض أن ارتباط فرط إفراز الفازوبرسين ونقص إفراز الأوسسيتونين، في القهم العصبي AM، يسهل بقاء النتائج السيئة للتغذية.
- يدفع فرط إنتاج الببتيدات الأفيونية إلى ترافق القهم العصبي AM مع الإدمان على الكحول والأفيون، وهذا يدعم فرضية "الإدمان السلوكي".
- في الحقيقة، توجد علاقة بين ارتفاع التركيز اللازم لـ **beta-endorphine** والأعراض الموصوفة من قبل المصاين بالقهم في بداية الحالة المرضية (شعور بالنشوة، اضطرابات صورة الجسم، فرط الحس، اضطراب مفهوم الزمن) واللحظة أيضاً في حالات الإدمان على الكحول والعاقاقير المخدرة.

٧ - تطور المرض:

أ - التطور العام وعوامل الإنذار:

- تلاحظ استعادة الوزن المرضية في 50-70% من الحالات وسطياً، وعودة الدورات الطمثية في 50-70% من الحالات دون أن تكون هناك علاقة مع عودة الوزن الفيزيولوجي، وعودة التصرفات الغذائية إلى الحالة الطبيعية في 30-70% من الحالات.
- شوهدت أعراض اكتنائية وسواسية مستمرة في 50-80% من الحالات.
- يعتبر التكيف الاجتماعي مُرضياً في 20-70% من الحالات، ولكن لوحظ الإزمان المرضي (استمرار الأضطرابات بعد 5 سنوات) في 20% من الحالات.
- بالعودة إلى معطيات الأدب الطبي، تعتبر العوامل التالية عوامل إنذار إيجابية:
 1. بداية الأعراض في عمر مبكر.
 2. العناية المبكرة والمطلولة.
 3. الشخصية من النمط الهيستيري.
 4. عدم حدوث النزاع بين الطفل والأبوين.
 5. الحالة الاجتماعية الجيدة.
- أما عوامل الإنذار السيني فهي:
 1. التصرف الشره للطعام.
 2. تناول المفرغات أو المسهلات بالمشاركة.
 3. السحافة.

ب - الاختلاطات الطبية:

- إن المشكلات الصحية غير نوعية وهي مرتبطة بسوء التغذية: الضعف، انخفاض الحرارة، انخفاض السكر، التجفاف، الضعف القلبي، الانظمية القلبية، الوذمة، اعتلالات الكلية المرافقة بنقص البوتاسيوم، التكزز، التزوف، فقر الدم، تسوس الأسنان، وهن واصفار الجلد، ازرقاق الأطراف.
- وهذه الأعراض الثلاثة الأخيرة يمكن أن تعطي الفتاة منظراً شائخاً بشكل مبكر.

- وقد أشير إلى النسبة المرتفعة لحدوث تخلخل العظام الناتج عن عوامل متعددة (نقص غذائي، قصور الأقناد، فرط الكورتيزولية) الذي قد يسبب كسوراً مرضية. كما يمكن أن يتراقص الطول النهائي.

ج - الوفاة:

- تراوح بحسب الدراسات تتراوح من 5% ← 22%، يزداد خطر الوفاة بشكل عام ستة أضعاف عن الناس العاديين، وهذا ناتج، في المقام الأول، عن المشكلات الصحية (ثلاثة أربع الوفيات)، وفي المرتبة الثانية عن الانتحار (ربع الوفيات). ولكن يبدو، مع ذلك، انخفاض نسبة الوفيات (4.5% في الدراسات الأخيرة) بفضل تحسن العناية بالمرضى على مستوى سوء التغذية والاضطرابات النفسية.

VI- مبادئ المعالجة:

- إن معالجة AM غير سهلة، وحتى الآن لم توضع قوانين وخطوط ثابتة للمعالجة. وهي تقضي وضع تقييم سريري دقيق للمرأفة في البداية وبالحدث مع المصابة وعائلتها، حتى نتمكن من وضع خطة علاجية مخصصة للحالة وقابلة للتعديل بحسب التقييم والتطور.
- وهذا نتمكن من وضع ترتيب للأهداف العلاجية، بحسب أسبقيتها، مع ترتيب التقييمات المستعملة للحصول على أفضل فعالية.
- يمكن اللجوء إلى نقل المريض للمشفى، قبل كل شيء، بسبب الاضطرابات الجسدية، واضطراب المزاج وأفكار الانتحار، وغياب دعم العائلة للمريض، وعدمنجاعة المعالجة الفزيائية خارج المشفى.
- يجب أن يكون نقل المريض إلى المشفى بداية لنشوء تعاون علاجي بين المختصين، الأمر الذي يسهل إجراء عمليات المعالجة النفسية للمريضة أو العائلة، وعلاوة على ذلك إعادة الوزن إلى الحالة الطبيعية وإعادة التعليم الغذائي للطفلة.
- حيث يجب وضع خطة علاجية جسدية ونفسية. ويجب لا تنقل المريضة للمشفى إلا بناء على موافقة مسبقة من الأهل، باستثناء وجود حالة فيزيولوجية طارئة للمريضة.
- إن العزل ليس طريقة للعلاج ولكنه بكل بساطة يهدف "إلى انتشال" الطفلة من جو التفاعلات النفسية العائلية المرضية.

يقدم الجدول 7-2 التقنيات العلاجية المستخدمة.

الجدول 7-2: التقنيات العلاجية

التقنية	ملاحظات
معالجة غذائية	<p>يجب تجنب الإكراه وعوامل الشره للطعام</p> <p>الهدف الوسطجي: كسب وزن 2-1 كغ / أسبوع.</p> <p>استخدام التقنيات السلوكية: منحني الوزن - التشجيع الإيجابي - إزالة التحسس الاجتماعي.</p>
معالجة إدراكية سلوكية	<ul style="list-style-type: none"> تركز على التصرفات القهامية والاندماج الاجتماعي والثقة بالنفس وتقدير النفس. استخدام استراتيجيات متعددة: إعادة التأهيل <i>réattribution</i>, مساندة الثقة، الجدوى (موازنة فوائد وسينمات خيار ما). <i>labeling</i> (التركيز أو تعليم مسألة الانحراف السلوكي). البحث عن خيارات جديدة: تغيير موقف الطفل إلى موقف أكثر إيجابية، زيادة الثقة بالنفس.
المنهجية الجسمية	<p>الأهداف: منع فرط النشاط الجسماني، تحسين فهم الذات.</p> <p>التقنيات المختلفة: التهدئة، التدليك، استعمال المرايا والكاميرا.</p>
المعالجة العائلية	<p>تهدف إلى تسهيل استقلالية الطفل وتبادله العاطفي في حضن عائلته.</p> <p>مجموعات للحوار والإبداع، <i>self-help groups</i> مجموعات تقدّم ذاتها بذاتها.</p>
المعالجة في مجموعات	<p>الجمع بين المصايب بالأمراض المختلفة.</p> <p>احترام و الانتباه إلى مصادفات الاستطباب والاهتمام بها: الحافة أو الرفض الشديد للعلاج، فشل المعالجات السابقة، غياب الاستقلالية، الانعزal من المجتمع.</p> <p>من الصعب إثبات فعالية المعالجة.</p>
المعالجة الدوانية	<p>تسهل مجموعات الآباء فهم الأطفال ودعمهم ضمن المشروع العلاجي وسؤالهم ومقدراتهم على قيول حل مشكلاتهم.</p> <p>سيبروهتياديون (فاتحات الشهية).</p> <p>مصادفات الاكتتاب (في حال الاكتتاب).</p>
التحليل النفسي	<p>المهدئات العصبية (ينقص فرط النشاط الفيزيائي ويزيد الوزن).</p> <p>حالات القلق (فعال في معالجة القلق والقلق الاجتماعي).</p> <p>المصادفات الأفيوبية (ينقص الإقياءات المحرضة).</p> <p>صعوبة إقامة علاقة ثنائية مع المصابة بالقهم، بهدف استمرار مراقبتها.</p> <p>أهمية إدخال وسائل مختلفة في العلاقة (كسب الوزن، طبيب مختص) بهدف إنشاء مشروع علاجي ناجح.</p>

خاتمة

- إن معالجة القهم العصبي AM طويلة وصعبة وتتطلب دائماً تدخل العديد من الأخصائيين: أطباء غدد الصم، أطباء نفسيين، حيث قد يتطلب منهم أن يتدخلوا في لحظة أو أخرى.
- علاوة على أن كل أخصائي مسؤول عن عمله في مجاله الخاص، من الواجب أن يتشارب كل أخصائي مع عمل الآخرين ضمن مشروع علاجي واحد. مما كان من الظرف العلاجية، داخل المشفى أو خارجه، من الضروري توحيد شروط العمل الجماعي.

ملحق 1:

الاختصارات:

ACTH : الموجة النخامي لقشر الكظر **corticotrophine hypophysaire**

AM : القهم العصبي **Anorexie mentale**

CBG : **Protéine circulante vectrice du cortisol**

البروتين الجانل في الدوران الرابط للكورتيزول

CHRH : **hormone hypothalmique de libération de**

هرمون الوظاني المطلق لـ **ACTH**

GH : هرمون النمو **Hormone de croissance**

GHRH : **Hormone hypothalamique de libération de GH**

هرمون الوظاني المطلق هرمون النمو

IGF-I : **Facteur de croissance in sullnominétique-I -I**

LCR : السائل النخاعي الشوكي **Liquide céphalo-rachidien**

LHRH : **hormone hypothalamique de libération de LH et FSH**

هرمون النخامي المطلق لـ **FSH et LH**

T3 : **triiodothyronine**

T4 : thyroxine

TRH : hormone hypothalamique de libération de la TSH

الهرمون الوظائي المطلق لـ TSH

TSH : thyréo stimuline hypothalamique
الهرمون النخامي المحرض للدراق

معالجة تناذر تورنر

- يعتبر تناذر Turner مسؤولاً عن اضطرابات النمط الشكلي أو الجسدي، التي يمكن تصحيحها في أغلب الحالات بشكل كامل أو جزئي، بالمعالجة العرضية.
- إن قصر القامة هو أحد الشكاوى الرئيسية للمرضى، وتأتي المعالجة بهرمون النمو في المقام الأول.
- قد توافرت المعطيات عن الطول النهائي بعد التجارب العلاجية التي دامت حوالي 10 سنوات.
- يتطلب سوء تشكيل الأقناد حصول تحريض البلوغ ثم معاوضة أستروجينية بروجسترونية.

I - المعالجة بهرمون النمو:

أ - الطول النهائي العفوي:

- يشكل قصر القامة ظاهرة مميزة للمصابات بتناذر تورنر. تورد الدراسات الفرنسية أن الطول النهائي العفوي يتراوح بين 141 و 142.5 cm وسطياً أي 3-DS. اخراج معياري (*déviation standard*) بالمقارنة مع السكان العاديين.
- يؤثر طول الأبوين بشكل هام في تغير الطول، كذلك الأمر بالنسبة للمكونات العرقية.
- لم تكتشف البنية الدقيقة للشذوذ الصبغى بشكل كامل في الدراسات المختلفة، ولكن يتم إعادة النظر في هذه المعطيات بسبب التوضع الصبغى للمورثة SHOX، المورطة بشدة في تأثير الطول المشاهد في تناذر Turner.

- لقد أثبت العديد من الدراسات أن هرمون النمو يسرع النمو في تناوله *Turner*، ولكن نذكر دائمًا بأن الهدف الأساسي للمعالجة هو زيادة الطول النهائي.

ب - الطول النهائي بعد استخدام هرمون النمو:

- أظهرت المعطيات الأولية لمريضات عوجلن بشكل متأخر وبجرعات ضعيفة من هرمون النمو غالباً $0.9-0.5$ وحدة دولية /كغ/أسبوع)، نتائج إيجابية لكنها مختلفة ومتواضعة:

 - في أغلب الدراسات، كان ربع الطول النهائي أقل من 5 cm، وكانت الأطوال النهائية الوسطية أقل من 2 DS.
 - في إحدى الدراسات النادرة التي قتلت على مجموعة من المريضات المعالجات وجموعة من المريضات اللواتي رفضن العلاج، لم يُبرهن قطعيًا على حدوث أي تغير على الطول النهائي.

- وقد برهنت بعض الدراسات على التأثير الإيجابي لطول الوالدين على الطول النهائي بصورة ثابتة، بينما كان للعناصر الأخرى للإنذار كالعمر أو العمر العظمي في بداية المعالجة أو جرعة هرمون النمو أو فترة المعالجة أو عمر المعالجة بالاستروجينات، تأثيرات مختلفة في الدراسات المختلفة.
- يهدف العديد من الدراسات إلى تحسين المعالجة بهرمون النمو لتشمل تناول تورنر، وتعتمد استعادة الطول المخزون بهرمون النمو على الجرعة المستعملة، و غالباً ما يلي زبادة سرعة النمو تناقض في هذه السرعة بآلية غير معروفة حتى الآن.
- قد اقترح من أجل تعويض ذلك: بدء المعالجة بشكل مبكر أو استخدام جرعات من هرمون النمو أعلى في بداية المعالجة أو الزيادة التدريجية للجرعة أو إضافة الاستيريدات الجنسية إلى العلاج.
- إن تحليل هذه الخيارات العلاجية المختلفة صعب لضرورة انتظار الطول النهائي من أجل تقييم الفعالية، حيث إن التأثيرات أثناء المعالجة قد تكون خادعة.
- هدف إحدى الدراسات إلى الحفاظ على سرعة نمو مرتفعة بالزيادة التدريجية لجرعة هرمون النمو حتى تصل إلى جرعة أعظمية $2.1 \text{ uI/kg/semaine}$. لقد توبعت المريضات حتى بلغن طولهن النهائي، الذي قورن مع مجموعة شاهدة مراقبة تلقت جرعة ثابتة بقدر $0.9 \text{ uI/kg/semaine}$ ، في المجموعة التي تلقت جرعات مرتفعة

من هرمون النمو، بلغت 83% من المريضات طولاً يزيد عن 152 cm (-2 DS)، مقابل 29% من مريضات مجموعة الشاهدة. ومع ذلك، لم يتم الحصول على هذه النتائج إلا بعد المعالجة التعويضية المتأخرة من الأستروجين (15 سنة وسطاً في هذه الدراسة).

II - المعالجة بالستيرويدات الجنسية:

- إن المعالجة بالأستروجينات ضرورية عند معظم المريضات المصابة بتنازف تورنر. رغم أن 10-20% منها يحدث لديهن تطور عفوي للبلوغ، فإن للقليل منها وظيفة ميسيوية كافية للوصول إلى نضج كامل في نهاية البلوغ. ومع ذلك فإن العمر المتأخر لإدخال الأستروجين في المعالجة ما يزال قيد النقاش.
- يبرر إعطاء الأستروجينات المتأخر بسبب تخريض هذه المعالجة للنضج العظمي، حتى بالجرعات الضعيفة. في الحقيقة تمثل جميع الدراسات في الإشارة إلى أن الإدخال المبكر للأستروجينات يؤثر على الطول بشكل سيء.
- بينما أظهرت المريضات اللواتي عولجن بالأستروجين بشكل متأخر أكثر، نتائج أفضل بالنسبة للطول النهائي.
- نحن نعتبر أنه لا يجوز إدخال الأستروجينات في المعالجة قبل عمر 13 سنة لدى المريضات اللواتي يعالجن بهرمون النمو.

A - التصرف العملي:

- يجب التدخل لتخريض البلوغ في حالة سوء تصنع الأقناد، يفضل استخدام β - Estradiol بالطريق الفموي أو تحت الجلد. حيث تعطى جرعة بدئية قليلة وتزداد الجرعة بالتدرج حتى الوصول إلى الجرعة التعويضية،
- نبه إلى إعطاء جرعات خفيفة من الأستروجين حتى تتمكن من التخريض التدريجي للبلوغ.
- يبدأ بالمعالجة الأستروجينية البروجسترونية الدورية بعد نهاية النمو، أو بعد مرور سنتين على المعالجة الأستروجينية المستمرة.
- تبدأ الدورات الطمثية منذ الإعطاء الأول للأستروجين والبروجسترون.

- يبدأ غزو الأنداء بعد سنين أو ثلاث سنوات، غالباً ما يكون لدى المريضات اللوائي بعانيين من تشوهات صدرية ملحوظة نقص في تنفس الأنداء، وهو يمكن تصحيحه بالجراحة التجميلية.
- إن تأثير الأستروجين على تشكيل المهبل والفرج وغزو الرحم مرضٌ عادة.

ب - التنسيق بالمساعدة الطبية: Procréation médicalement assistée

- إن الحمل العفوبي نادر جداً في تناذر تورنر، غالباً ما يترافق بتشوهات وشذوذات وراثية. يجرى ما يسمى بالتنسيق بالمساعدة الطبية، حيث تؤخذ خلية بيضية، ويتم إنجاز ذلك في المراكز المختصة، وإن نسبة حدوث تطور حمل هي 50-30%. وهذه النسبة أقل من النسبة المشاهدة في قصور الأفقاد الناتج عن الأسباب الأخرى، بسبب شذوذات رحية أو متعلقة بباطن الرحم.

III - استقصاء و معالجة الاعتلالات الخدية المناعية الأخرى:

- أصبح من المعروف توافر إصابات الغدة الدرقية المناعية الذاتية في تناذر تورنر.
- تزداد الأجسام المناعية المضادة للدراق مع العمر و تزداد مع زيادة الإيجابية خطورة الإصابة الدرقية.
- يستطُب استقصاء الأجسام المناعية الدرقية كل 2-3 سنوات خلال فترة البلوغ.
- سجلت بعض الإصابات بالداء السكري في تناذر تورنر، لكن لم تعط أي من الدراسات نسبة دقيقة لتوافر الداء السكري في تناذر تورنر.
- ليس للمعالجة بهرمون النمو أي عامل مولد للداء السكري في تناذر تورنر.

IV - مظاهر أخرى للعناية والمعالجة:

- تبرر النسبة المرتفعة لحدوث التهاب الأذن الوسطى الاستقصاء والمعالجة أثناء الطفولة، لبعض حدوث ضعف السمع الشائع عند الراشدين،
- كما تفرض النسبة المرتفعة للجفيف (التواء العمود الفقري) إجراء فحص سريري موجه.

- يجب استقصاء التشوهات القلبية الوعائية والكلوية ومعاجتها، وخاصة الأهر والصمام ثانئ الشرف.
- ترتفع الإمراضية القلبية الوعائية في تنازُل تورنر، وترتبط مع الاصطربابات الشحمية وزيادة الكتلة الدهنية والنسبة المرتفعة لفرط التوتر الشرياني.
- تقترح بعض المعطيات الحديثة أن هناك تزايداً خطراً سرطان القولون في تنازُل تورنر، بينما تحدث أمراض الجهاز الهضمي الالتهابية بشكل روتيني. يجب منع حدوث ورم الأرومات المنسلية باستئصال المناسل لدى المريضة التي تملك مادة صبغية مشتقة من الصبغي ٢.

أمراض الدرق والنمو والبلوغ

I - النمو قبل الولادة - فيزيولوجية الدرق الجنينية:

- دعت ولادة أطفال، مصابين بقصور الدرق، بوزن وطول طبيعيين إلى التفكير بأن دور الفيزيولوجيا الدرقية في الرحم هو دور ضعيف. ومع ذلك، أثبتت الدراسات الحالية لقصور الدرق التام الجنيني - الأمومي أو المقاومة التامة للهرمونات الدرقية أن الغدة الدرقية تؤثر بشكل حاسم على النسخ الجنينية المختلفة، لاسيما الهيكل العظمي والجهاز العصبي.
- إن الحالتين السابقتين هما الوحيدتان اللتان يحدث فيها القصور الكامل، لأنه لا يتم تعويض النقص الجنيني بالهرمونات الدرقية الأمومية.

أ - فكرة جنинية وفيزيولوجية:

- تبدأ الغدة الدرقية بالتطور حوالي اليوم 24 من الحمل. اعتباراً من الجيب البلعومي البدني حيث تتشكل ثخانة في باطن الأدمة (الوريقية) المتوسطة، تتشكل هذه الثخانة رجأً أو ردأً (أنبوب مسدود في إحدى فاياته) *diverticule* درقياً ينفرز في الوريقية المتوسطة السفلية. يبقى الرتج مرتبطاً بقاعدة اللسان بواسطة القناة الدرقية المسانية التي تنفتح على مستوى الثقب الأعوري المستقبلي.
- ينمو الردب بسرعة ويشكل الفصين الجانبيين، يصل الجسم الدرقي إلى موقعه النهائي حوالي الأسبوع السابع.
- تتألف الغدة في البداية من كتلة مضغوطة من خلايا باطن الأدمة التي تحول بعد ذلك إلى طبقات خلوية يطرأ عليها التفاف لتشكل في مركزها الممضة الافتراضية التي مستحول مستقبلاً إلى الغروان *colloïde* (مكان الإفراز الدرقي).

- ٠ تبدأ الوظيفة الدرقية بين الأسبوع 8-10. وقد تم اكتشاف محضر الدرق التخامي **TSH** والتiroكسين 4 من الأسبوع 11. يرتفع **TSH** الجنيني في الأسبوع 12.
- ٠ لا يبدأ التلقيم الراجم السليبي الوطاني - التخامي بالعمل إلا في نهاية الحمل عند زيادة **(T3) Triiodothyronine**.
- ٠ يرتفع شكلًا التiroكسين (الحر والكلي) تدريجيًّا، ونعتبر أنهما يصلان مستوى تركيزهما عند الأم حوالي الأسبوع 36، يستمر ارتفاع **T4** أثناء الثلث الثالث من الحمل حيث يتجاوز القيمة الوسطية للبالغين، وعيل تركيز **T4** الحر يصل إلى مستوياته العظمى.
- ٠ لا يرتفع تركيز **T3** إلا في نهاية الحمل و تفسّر هذه القيم المنخفضة لـ **T3** بالاستقلاب الخاصل للهرمونات الدرقية حيث يسود سيطرة تحول **T4** إلى **2T3** غير الفعال.
- ٠ تُنسق التغييرات التي تطرأ على الوظيفة الدرقية بعد الولادة بارتفاع مستويات الكورتيزول.
- ٠ تزداد عملية نزع (اليود) من النمط I، مما يزيد تحول **T4** إلى **T3** الذي يقفز تركيزه من **0.15 ng/ml** (في الأسبوع 30) إلى **0.5 ng/ml** (في نهاية الحمل).

ب - قصور الدرق أو فرط نشاط الدرق لدى حديث الولادة:

١ - النمو الجسدي:

- ٠ في معظم الحالات يجري النمو الجسدي في المرحلة الجنينية دون مشكلات وتكون معايير الولادة طبيعية تماماً.
- ٠ دراسة مؤلفة من 232 طفل ثمنت متابعتهم (173 فتاة و 59 ذكر)، كانت الفترة الوسطية للحمل 40.05 أسبوعاً، ولم تلاحظ فترة حمل تقل عن 36 أسبوع إلا في 4% من الحالات.
- ٠ حتى هؤلاء الأطفال لا يبدوا أنهم يسيرون من عدم النضج: لم نلاحظ، بتطبيق معايير Meleang usher على الأطفال المولودين في نهاية الأسبوع الأربعين من الحمل، إلا وجود 3 مرضى يعانون من نقص الوزن بمقدار DS -2 (1.5%), وكان لدينا أيضاً من الأطفال الذين عانوا من تأخر غزو داخل الرحم (8 أطفال، أي ما يعادل 4%).

- هؤلاء الثمانية لم تنج إصابتهم عن سبب وحيد بعيه، إنما جموعة من الأسباب (5 حالات درق هاجر، حالات لا تدرون، وحالة كانت فيها الغدة الدرقية في مكانها). لا تؤدي هذه الأسباب، على الرغم من شدتها المختلفة الأهمية، إلى اختلاف موعد الولادة. وقد وجدت هذه المعطيات في دراسات واسعة و متعددة.
- في حالة فرط نشاط الدرق الذي يبدأ بعد الولادة، يتأثر النمو الوزني في 70% من الحالات: حيث يقل الوزن عن 50%， ولكن دون حدوث ضمور خلوي.

2 - النضج العظمي:

- إن إحدى ميزات النمو الجيني، في حالات قصور الدرق، هي التفارق الواضح بين النمو الطبيعي والنضج العظمي الذي يكون متأخراً في حالة القصور للدرقي الشامل، أو المقاومة التامة للهرمونات الدرقية.
- إن طرائق قياس النضج العظمي للطفل حديث الولادة متعددة، ومع ذلك فإن أكثرها استعمالاً:
 1. قياس سطح نقاط التعظم في الركبة، ويساوي $(4d \times D) / \pi$ ، وقد ثبت وجود علاقة كبيرة بين السطح ومدة الحمل. في حالة الإصابة الدرقية يتاسب السطح بشكل مباشر مع ترکيز الهرمونات الدرقية: تقيس هذه الطريقة خطورة الإنذار للأطفال المعالجين لنهاية الشهر الأول.
 2. تقدير طول وشكل نقاط التعظم الخمسة: عظم العقب، astrogale، العظم المكعب cuboïde، النقاط الفخذية والظبوية السفلية. استخدمت هذه الطريقة، (التي نشرها Sénécal في عام 1977)، بشكل أقل في قصور الدرق الولادي.
- إذا قبلنا بال المسلمـة التي تقول إن النضـج العـظمـي يـرتبـط بشـكـل دـقـيق بـالـإـنـذـار العـقـليـ، سـيـدـوـ لـنـاـ أـنـ قـيـاسـ السـطـحـ يـشـكـلـ مـقـيـاسـ أـكـثـرـ مـوـثـقـيـةـ: حـيـثـ إـنـ يـقـيـ مـوـافـقـاـ لـفـتـرـةـ طـوـيـلـةـ مـعـ هـذـاـ التـطـورـ العـقـليـ.
- إن تأخر النضـجـ العـظمـيـ ليسـ التـأـثـيرـ الـوحـيدـ لـلـهـرـمـوـنـاتـ الدـرـقـيـةـ، الـتـيـ تـؤـدـيـ إـيـضاـ إـلـىـ تـأـخـرـ التـشـكـلـ العـظـمـيـ مـثـلـ: (ـسوـهـ التـصـنـعـ المـاشـيـ العـظـمـيـ).
- يـتأـثـرـ شـكـلـ بـعـضـ العـظـامـ (ـالـفـقـرـاتـ الـقطـنـيـةـ)، وـنـسـتـطـيـعـ أـنـ نـثـبـتـ وـجـودـ بـنـيـ عـظـيمـةـ خـاصـةـ، كـالـعـظـامـ الدـرـزـيـةـ فـيـ الـقـحـفـ.

- إن انخفاض مستوى الهرمونات الدرقية، في حالات قصور الدرق الأشد، الذي قدره **Vulsmma** بأقل 25-50% من الطبيعي في لحظة ما والذي تؤكده فقط هرمونات الأُم، كافٍ ل يؤدي إلى اضطراب الاستقلاب العظمي لدى الأجيئ المصابين بقصور الدرق.
- إن القيم الهرمونية المنخفضة جداً، لدى الأم والطفل، تؤثر التأثير، علارة على العظام، في الجهاز العصبي المركزي والقلبي الدوراني والرئوي.
- في حالة فرط نشاط الدرق حول الولادي، يتيح تطور معاكس يتعلق بتقدم الصاج العظمي. وقد يشكل نقص محيط الججمحة العلامة الأولى لتضيق الججمحة الذي يحصل فيما بعد.

II - النمو بعد الولادة:

١ - تأثير الهرمونات الدرقية على النمو:

- تبدو الصلة الوثيقة بين هرمون النمو GH والوظيفة الموجهة للدراق TSH بعامل النسخ المشترك pit-one الذي يدخل على مستوى النخامي، ولا غنى عنه في عملية الاصطناع الهرموني لـ **GH** و **TSH** و **PRL** (البرولاكتين). تمارس الهرمونات الدرقية تأثيراً مزدوجاً على النمو:
 1. على المستوى المهدى - النخامي: حيث تدخل الهرمونات الدرقية في الآلة العقدة جداً لتنظيم إفراز هرمون النمو.
 2. على المستوى المحيطي، على الأقل تجريبياً، مما يؤدي إلى إنتاج عامل النمو المحب للإنسولين - **IGF-I** وبروتيناته الناقلة.
- إن نقص الهرمون الدرقي يؤدي إلى نقص واضح في النمو يناسب مع شدة قصور الدرق على المستوى السريري والحيوي، ويزيد ذلك بالتأثير على مستوى إفراز هرمون النمو.
- عند الفار، يؤثر قصور الدرق مباشرة في النخامي على محفز **promoteur** مورثة هرمون النمو، مما يؤدي إلى تفاعل شلالي: إنماكن نسخ مورثة هرمون النمو **GH** وإنتاج **ARN** الرسول وبالتالي تقليل اصطناع وإفراز هرمون النمو **GH**.

- عند الإنسان، يكون التأثير أقل على محفز مورثة هرمون النمو **GH**، وبالتالي يحتفظ المصابون بقصور الدرق بقدرة على الإفراز، وذلك ناتج عن تأثير على المستوى المهدادي، حيث يتناقض إفراز **GH** لدى المصابين بقصور الدرق مقارنة مع الشاهد، لدى إجراء الاختبار بتأثير (**GHRH**) الهرمون المطلق هرمون النمو، ولكن لا يحدث ذلك عند التحريض باستخدام **GHRP-6** (مائل لـ **GHRH** وضاد للسوماتوستاتين)، مما يدعو إلى التفكير بأن قصور الدرق يزيد مقوية السوماتوستاتين الوطاني ويخفض إنتاج هرمون النمو **GH**.
- يمكن إثبات التأثير الخبيطي، حيث يمكن أن يؤثر التирوكسين على إنتاج **IGF-I** ويساهم في توازن البروتينات الناقلة له (نسبة **IGFBP-2** إلى **IGFBP-3**) بشكل مستقل عن هرمون النمو **GH**.
- يخفيض إنتاج **IGF-I** محيطاً لدى الطفل أيضاً، ولكن الصعوبة تكمن في ربط الانخفاض بالتأثير المباشر للتيروكسين أو بالتأثير التالي لنقص هرمون النمو **GH**.
- تؤدي زيادة التراكيز الضرورية الكبيرة لهرمون الدرق إلى تخفيض إفراز **GH** (وهذا ما يثير بعض التساؤل) بنفس آلية زيادة مقوية السوماتوستاتين الوطاني.

ب - فيزيولوجية الهرمونات الدرقية على العظم:

- يمارس الهرمون الدرقي تأثيراً مضاعفاً على العظام: حيث يؤثر بشكل غير مباشر بتواسطه هرمون النمو الذي يبدى نضج الغضروف بتضاعف الخلايا الغضروفية، وأيضاً يؤثر بشكل غير مباشر على **IGF-I** الذي ينشط تضاعف غضاريف الاتصال. للهرمونات الدرقية أيضاً تأثير مباشر على غم العظام بتأثيرها على نضج الخلايا الغضروفية.
- وقد أثبتت ذلك بالدراسات التي ألغزت على متلازمات مقاومة الهرمون الدرقي الناتجة عن طفرات في مورثات **TR** ألفا وبيتا، التي تعطي فكرة عن تأثير **T3** على العظام حيث تؤدي هذه الطفرات إلى انخفاض الفعالية لدى الإنسان. نستطيع أن ثبت تجريبياً التأثير المباشر لـ **Triiodothyronine**, لدى الحيوانات، بالكشف عن وجود مستقبلات نوعية لـ **T3** في منطقة النمو العظمي الفعال.
- يمكن إثبات وجود هذه المستقبلات بوضوح في غضروف النمو، حيث يؤدي تأثير الهرمون إلى تمايز الخلايا الغضروفية البدنية إلى خلايا ناضجة غضروفية، إن فعالية

مستقبل T3 مسيطرة داخل الخلايا المولدة للخلايا الفضروفية، وتناقص هذه الفعالية في الخلايا الناضجة، وهي غير موجودة تقريباً في منطقة التكليس المؤقت للغضروف مفرط النمو (منطقة التضخم).

- يوجد العديد من المستقبلات الهرمونية التي في طرف العظم الاسفنجي حيث تقوم بائيات العظم **Ostéoblastes** بغزو الغضروف من أجل رصف الهايتيين العظميين و تكسلاهما، و لا ينطبق ذلك على كاسرات العظم **Ostéoclastes** الموجودة في نفس المنطقة.
- في الحقيقة، يعرض T3 بشكل طفيف الفعالية الكاسرة للعظم عن طريق التأثير المباشر، و تعزز هذه الفعالية بائيات العظمية التي تنشط الامتصاص العظمي.
- يبدو أن مستقبلات TR α و TR β توزعان بشكل مختلف، فمستقبلات TR α قليلة الانتشار، وتوجد فقط في مناطق إعادة التشكيل **remodelage**، بينما تنتشر مستقبلات TR β في بائيات العظام والخلايا العظمية في منطقة إعادة التشكيل، ويمكن أن توجد نسبة أقل في كاسرات العظام، ويدو تأثير مستقبلات TR β ضرورياً لحصول النمو الطبيعي.

III - قصور نشاط الدرق:

أ - النمو المباشر المستقتص بعد الولادة عند الأطفال المصابين:

- يباطأ النمو بعد الولادة مباشرة في حالات قصور الدرق الخلقي، وتجلت هذه الظاهرة بوضوح تام بعد المراقبة التي أجريت على الأطفال بعد شهر من الولادة.
- كانت سرعة النمو متناسبة بشكل مباشر مع قيم التiroksin الجائلة في الدوران.
- يراقب الأطفال الآن أبكر، حوالي اليوم العاشر بعد ولادهم. حيث تظهر الإصابة فقط لدى الأطفال الذين يعانون من قصور درقي شديد، ولكن من الصعب أيضاً إثبات ذلك بسبب عدم التأكد من طول الأطفال بعد الولادة.

ب - النمو التالي للولادة لدى الأطفال المصابين الذين لم يشملهم الاستقصاء :

- النمو هو الوسيلة الوحيدة لتقدير الأطفال المصابين بالقصور الدرقي و التأكد من الفعالية العلاجية و مقارنتها مع نتائج التطور الروحي الحركي.

٠ من المناسب أن غير بوضوح حالتين اثنين:

١. قصور الدرق الذي تم العرف عليه في عمر الرضاعة: تفيد المعطيات الأولية أن الطول في هذه الحالات يصل إلى 80% من الطول الطبيعي، والتسيجة أطفال قصار القامة أو حوالي (DS-3 → -2) اخراج معياري.
٢. قصور الدرق الذي لم يكتشف إلا في نهاية السنوات العشر الأولى، أو في عمر البلوغ. والإندار في هذه الحالة أيضاً غير جيد.

١- نمو الأطفال الذين شخصت لديهم الإصابة وعولجوا باكراً:

- ٠ إن الدراسات والمشاهدات الحديثة التي تمكن مقارنة نحو الأطفال الذين تم تعرف الإصابة لديهم مع الأطفال الآخرين مثيرة للاهتمام جداً.
- ٠ توجد دراسة أجراها chiesa ومجموعته على 5 مجموعات من الأطفال، مصنفين بحسب تاريخ بدء المعالجة لديهم، وجميع الأطفال يقل عمرهم عن سنتين. بالنسبة للأطفال الذين عولجوا في عمر 6 أشهر وكان لديهم تأخر في الطول يزيد أو يساوي DS-3 - فإن تأخرهم يبقى مرتفعاً عن DS-1 - بعد 5 سنوات من المعالجة، بالمقابل كان للأطفال، الذين عولجوا أبكر، طول متوسط.
- ٠ أما بالنسبة للعمر العظمي، الذي كان متأخراً في كل المجموعات المدروسة (بشكل يتاسب مع شدة القصور الدرقي) والمقابل بسبب تأخر المعالجة، فإن هذا العمر العظمي لم يعد متأخراً بشكل كبير بعد 5 سنوات من المعالجة.
- ٠ في مجموعة مؤلفة من 35 طفلاً، قام بدراستها Siragusa ومجموعته، بعد أن تم العرف على إصابتهم بالقصور الدرقي في عمر السنة الأولى، كان تأخر الطول البدني أكثر وضوحاً لدى الفتيان، وكانت سرعة استعادة الطول أبطأ مقارنة مع الفتيات.
- ٠ درس Casado de Frias ومجموعته، سلسلة مؤلفة من 25 مريضاً عولجوا بين عمر شهرين و 4.15 سنة بجرعات تتروكبين معادلة لتلك المستعملة لدى الأطفال الذين درسهم الاستقصاء. وقد عرفت النتيجة النهائية في 19 حالة: كان الطول النهائي طبيعياً، وحتى زائداً عن الطول الهدف لدى 16 مريضاً منهم.

- في هذه السلسلة يسترد العمر العظمي، الذي كان متأخراً في البداية (-1.61DS) بعد 3 سنوات من المعالجة، ويزيد وسطياً على عمر الطفل الزمني بعد 12 سنة من المعالجة (+1.43 DS).
- إذاً يوجد فرق معين بين العمر العظمي والطول، فعلى الرغم من التقدم النسي للعمر العظمي، فإن الطول النهائي يزيد وسطياً على الطول المهد.
- في بعض الحالات، يمكن أن يكون التقدم في العمر العظمي مسؤولاً عن إنفاس الطول مقارنةً مع الطول الوراثي.
- يشير Pierson إلى أن حدوث الاسترداد ratrapage يتعلق بشكل مباشر بالعمر الذي بدأ فيه العلاج، حيث يستمر العلاج على الأقل سنتين، في حال البدء قبل عمر 3 سنوات، و3 سنوات إذا بدأ بعد ذلك.

2- نمو الأطفال الذين شُخصت الإصابة لديهم وعولجوا بشكل متاخر:

- يبقى السبب الأكثر شيوعاً، لاستشارة الطبيب المختص هو تأخر نمو لدى الأطفال الذين يعانون من إصابات خلقية (اضطرابات في اصطدام الهرمونات الدرقية، هجرة الدرق، الخ).
- يضاف إلى هذه الأسباب التهاب الغدة الدرقية المزمن الذي يكتشف عادة في عمر البلوغ تقريراً.
- إن ترافق تأخر الطول مع سمنة ومشكلات دراسية بدرجات مختلفة يوجه التشخيص نحو القصور الدرقي.
- لا يجد الحصول على طول نهائي طبيعي أمراً مؤكداً في هذه الأشكال المشخصة متأخراً، أي في عمر 10 سنوات تقريراً (قرب قفزة البلوغ)، إذًا، إن ما يتحكم بنتائج المعالجة هو شدة تأخر الطول وعمر بدء المعالجة.
- إن البلوغ الذي يتطور بسرعة يهدد الطول النهائي، وذلك بسبب السرعة الكبيرة جداً للنضج العظمي التي تؤدي إلى بلوغ الطول النهائي بسرعة كبيرة، وهذا الطول أقل من الطول المهد، تؤدي الجرعات العالية المزمنة من الهرمونات الدرقية إلى تسريع النضج العظمي، كما هو الحال في فرط نشاط الدرق.

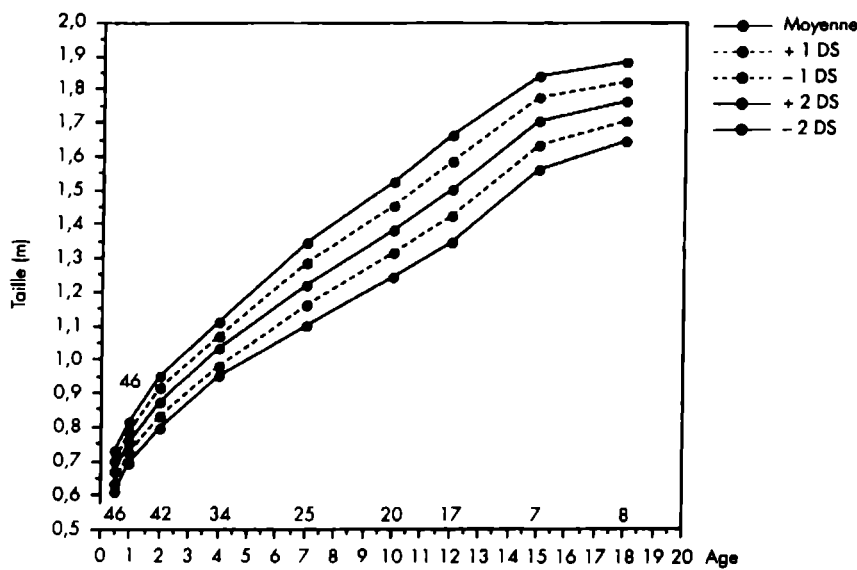
- نستطيع القول، استناداً إلى بعض الملاحظات، بأن فرط النشاط الدرك القديم والطويل المدة ينقص احتمال غو غضاريف الاتصال.
- إن التدخل المفاجئ للهرمونات الجنسية يعبر عاماً مسرعاً للنضج العظمي، حتى أنه يقترح إعطاء ماثلات LHRH (الهرمون الوظاني المطلق لـ FSH و LH) كعلاج إضافي.
- قدر Fisher الزمن الضروري لتعويض التأخير من 6-10 سنوات بدون بلوغ ولكن يمكن ملاحظة زيادة سرعة النضج العظمي لدى الأطفال قبل البلوغ ويمكن أن تزداد هذه السرعة مبكراً بعد الأشهر 18 الأولى من المعالجة حتى ولو لم تشمل حدوث تطور في البلوغ.
- إن نسبة الأطفال الذين لا يبلغون طولاً طبيعياً هي 4/1 لدى Boersma ومجموعته. بينما تشمل كل المرضى لدى Reevkes ومجموعته: حيث الطول النهائي لدى الرجال $5 \text{ cm} \pm 168$ ، ولدى النساء $5 \text{ cm} \pm 149$ أو: بحسب المعايير المرجعية المستخدمة، DS-2 و DS-2.2-على التوالي، وهذا يشير إلى الدور الأساسي للأستروجينات في النمو.

- ج - النمو الجسدي للمصابين بعد كشف الإصابة بالقصور الدرقي لديهم:
- يجب التفكير دائماً، بالنمو الطولي والنمو الوزني و BMI ومحيط الجمجمة أيضاً من أجل معرفة تأثيرها على الاستقلاب والعمر العظمي ومن ثم على البلوغ.

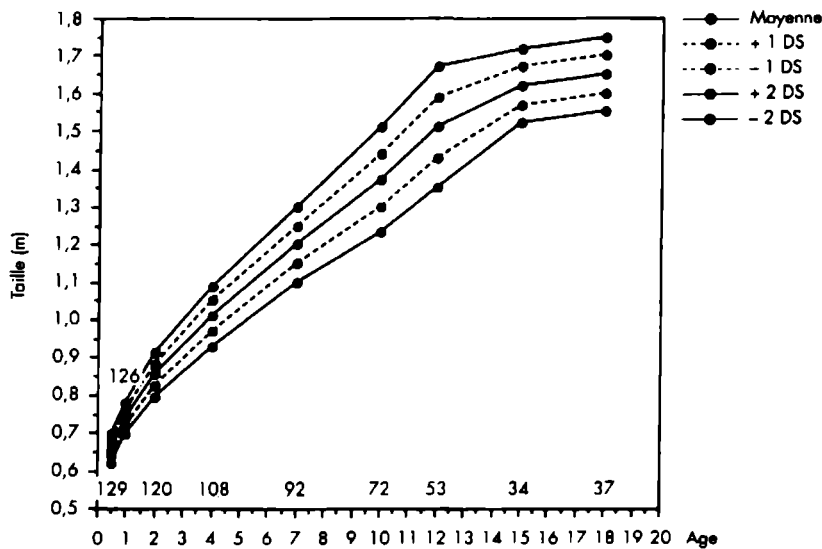
- النمو الطولي:

- إن المعلومات المتوافرة متعددة ولا تعطي فكرة كاملة 100% عن النمو في الأعمار المختلفة قبل البلوغ. ولكن نستطيع أن نقول إن النمو الطولي طبيعي أو أقل بشكل بسيط من غو الأطفال العاديين.
- يشير Aronson و Grant، في القسم الأول من دراستهما، إلى طول أقل من العمر بـ 1 و 2 سنة، وخاصة لدى الأطفال المصابين بقصور درق شديد، ولكن تحدث استعادة جيدة خلال 4 سنوات من المعالجة.

- تشير المعطيات السويدية والتrocجية، التي قامت بدراسة 103 أطفال حتى عمر 6 سنوات وفقاً لعيار ICP: الطفولة الحديثة، الطفولة، البلوغ (infancy, childhood and puberty)، إلى تناقص سرعة النمو قبل عمر السنة، ثم إلى استعادة في عمر الطفولة childhood وهذه الاستعادة تكون أكبر كلما بدأت المعالجة مبكرة أكثر.
- يعتقد المؤلفون أن الهرمونات الدرقية ضرورية لبدء استعادة الطول، حيث يرتبط الطول في عمر 3 سنوات بتركيز التيروكسين في عمر السنة.
- في معظم الدراسات المنشورة يكون النمو طبيعياً قبل البلوغ، ومع ذلك يميل طول الصبي، في دراسة Moreno ومجموعته، إلى أن يسوء في عمر 7 سنوات، بينما يحافظ طول الفتاة على قيمة الوسطية.
- من المعطيات السابقة يمكن وضع إنذار للطول في الأعمار المختلفة: حيث إن الطول الذي يبلغه الطفل مرتبط مع الطول الهدف.
- في الدراسة السابقة كان النمو الطولي طبيعياً: $0.54 \text{ cm} \pm 0.64$ لدى 30 فتاة $0.54 \text{ cm} \pm 0.6$ لدى 8 فتيان بلغوا طولهم النهائي.
- يبدو أنه توجد اختلافات ناتجة عن الأسباب: وهذا يكون للمرضى الذين يعانون من اضطرابات في اصطناع الهرمونات الدرقية، من كلا الجنسين، طول يزيد على الطول الهدف، ولكن في الدراسة السابقة لوحظ وجود أطفال قصار حقيقين.
- لاحظ Vries -de Dickermann ذلك أيضاً في دراستهما حيث إن ربع الطول كان متواضعاً مقارنة مع الطول الهدف، ولكنه دائماً إيجابي في مجموعة الأطفال الذين يتمتعون بمستوى اجتماعي واقتصادي جيد.
- بالمقابل، كان ربع الطول، (في مجموعة الأطفال ذوي المستوى الاقتصادي - الاجتماعي الأقل مستوى)، ضعيفاً مع اختلافات سلبية تتراوح أحياناً (-9 ← 14+) سم.
- تعتبر المراقبة المنتظمة عنصراً إيجابياً لتحسين النتيجة النهائية للطول. ويصر **Dickermann de Vries** على أهمية جرعة التيروكسين في الأشهر السنة الأولى، بينما نحن لم ثبت لدينا ذلك.



الشكل 9.1



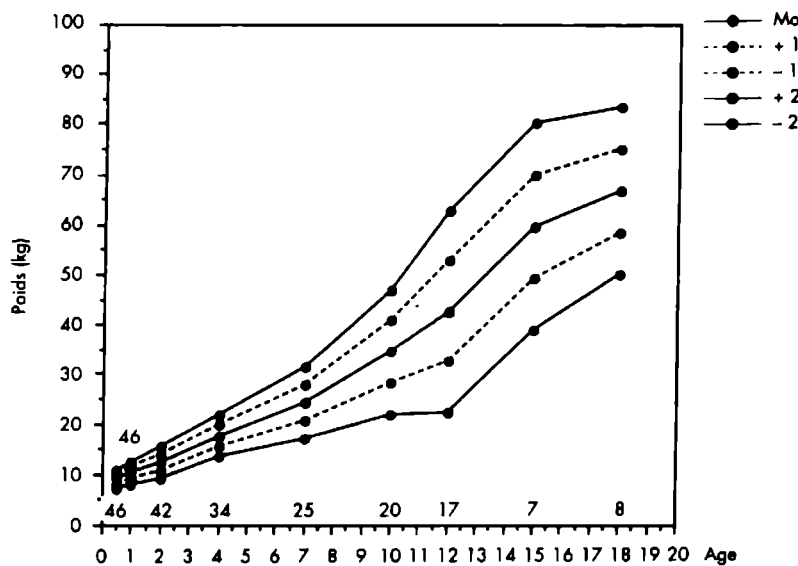
الشكل 9.2

2- النمو الوزني و/or حاصل الوزن / الطول:

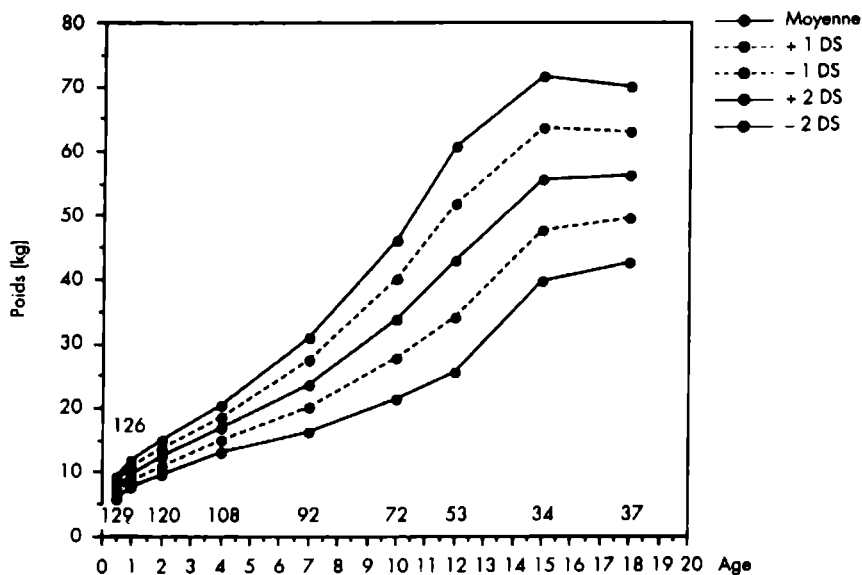
- إن تقدم الوزن طبيعي بالنسبة Chiesa Moreno siragusa وجموعتها. ويعتبر Chiesa وجموعته أن نسبة الوزن \ الطول طبيعية عند التشخيص أو تبقى كذلك أثناء العلاج، أما غرانت فقد وجد ارتفاع مشعر البدانة في السنوات الأولى.
- في التجربة التي أجريت، تطور القيم الوسطية، التي تم الحصول عليها لدى المرضى من كلا الجنسين، وسطياً من 0.5 إلى +1DS مقارنة مع نفس القيم المشورة لكلا الجنسين في الشكلين 9.3 و9.4، والوزن و BMI في الشكلين 9.5 و9.6.

3- محيط الجمجمة (PC):

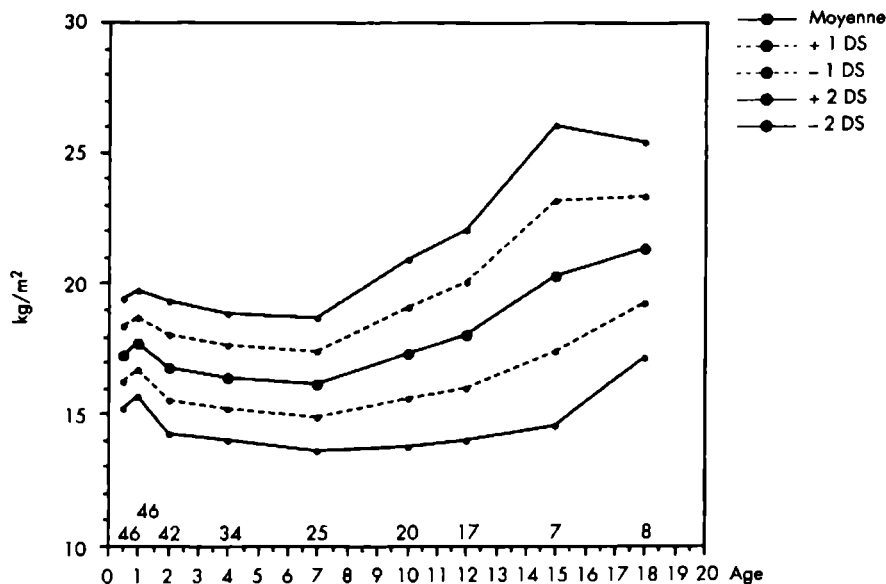
- تكشف الدراسات فيما مختلفة لهذا المعيار، بحسب الدراسات، ففي الدراسة السابقة كانت القيم طبيعية دائمًا.
- على ما يبدو يوجد ميل إلى ارتفاع محيط الجمجمة في قصور الدرق وذلك لدى الفتاة، بينما تزيد بشكل بسيط القيم التي تم الحصول عليها عند الفقى بعمر 2-1 سنة، عن القيم المرجعية.
- وجد Leger Czernichow أرقاماً مرتفعة لمحيط الجمجمة PC قبل المعالجة، حيث تعود إلى الوضع الطبيعي في عمر 1 سنة، بينما كانت القيم التي حصل عليها Aronson وجموعته أكبر من الشاهد دائمًا، بالنسبة لـ Chiesa وجموعته فقد حصل على أرقام طبيعية في بداية المعالجة ثم بعد ذلك كانت قيم PC مرتفعة بالنسبة للطول.



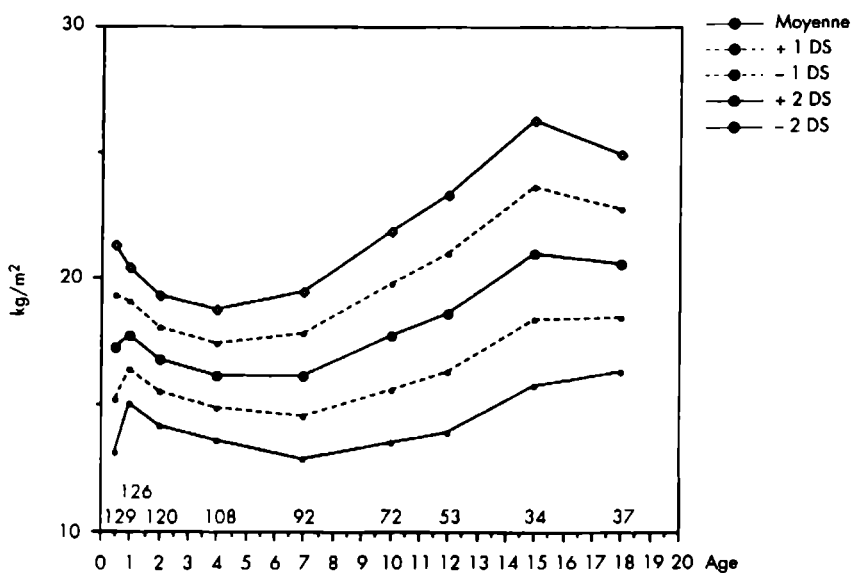
الشكل 9.3



الشكل 9.4



الشكل 9.5



الشكل 9.6

4 - تطور العمر العظمي:

- درس تطور العمر العظمي أثناء العلاج بـ L-thyroxine بشكل جزئي، كانت المطبات الأولية المتوفرة لأطفال يعالجون بجرعات تيروكسين أضعف من التي كان يعالج بها الأطفال منذ حوالي 10 سنوات.
- ينصح حالياً بالمعالجة الطويلة بالجرعات المرتفعة الموصوفة، ولكن تبقى النتائج متناقضة بشكل عام.
- راقب Moreno ومجمله، حالات مختلفة للتضخم العظمي لدى الفتيان، باستخدام جرعة تيروكسين بدئية بمقدار $2 \text{ } \mu\text{g} / \text{kg}$ / 6.8 حيث كان التضخم العظمي أبطأ من الطبيعي.
- في دراسة أخرى، لوحظت درجة محددة من التأخير لدى المرضى الأوائل الذين كانوا يعالجون بجرعة بدئية $24 \text{ } \mu\text{g} / \text{kg}$ / 5.5.
- بالنسبة لـ Chiesa ومجمله كانت الأعمار العظمية طبيعية، بينما أشار Aronson ومجمله إلى تقدم بسيط في التضخم العظمي لا يتجاوز السنة الواحدة بعمر 6.3 سنوات.
- لاحظ Casado de Frias ومجمله (لدى مجموعة من المرضى تعامل قبل بدء الدراسة أو كشف الإصابة)، تقدماً في العمر العظمي بمقدار DS 1.43 بعد 12 سنة من المعالجة بجرعات تراوحت من 3.1 حتى $8.2 \text{ } \mu\text{g} / \text{kg}$.
- أشار Tsoka ومجمله إلى حدوث تقدم في حاصل أو نسبة العمر العظمي / العمر الرمزي في عمر البلوغ، وقد عزا ذلك إلى الجرعات المرتفعة من التيروكسين.
- بينما لاحظ Dubuis ومجمله حدوث بقاء في العمر العظمي متأخراً في الحالات الشديدة، على الرغم من المعالجة المبكرة بجرعات مرتفعة $11.6 \text{ } \mu\text{g} / \text{kg}$ / h.

5- تأثير المعالجة على الاستقلاب العظمي:

- يوجد تخوف من لا تؤدي الجرعات العالية المستخدمة في معالجة قصور الدرق إلى تعدد العظام، كما هو الحال عند الراشد.
- يطمئن العديد من الدراسات على الأطفال، سواء على الكثافة المعدنية العظمية أو على معايير الاستقلاب العظمي، إلى أن هذه الجرعات القوية غير ضارة و

تؤدي المعالجة بهرمون الدرق إلى إعادة تشكيل طبيعية للهيكل العظمي، الذي، في حال غياب المعالجة، سيكون له مظهر مميز: سوء التصنع المشاشي العظمي.

- لقد وجدنا أن الاستقلاب العظمي يكون أبطأ في حال عدم المعالجة بالهرمونات الدرقية: حيث تغير وحدة القولبة أو إعادة التشكيل *remodelage* من 5 إلى 20 شهر وتؤدي إلى تناقص الامتصاص العظمي المسؤول عن الكثافة المترتفعة المميزة للعظام.
- تستمر دورة الامتصاص حوالي 2.5 شهراً بدلاً من مدة الشهر الاعتيادي، و يصبح التوازن الاستقلالي الكلسي إيجابياً.

6 - تطور البلوغ:

- القاعدة في قصور الدرق هي عدم حصول البلوغ، أما إذا حدث البلوغ فنلاحظ اضطرابات طمية و خاصة التروف، و ذكر بشكل مناقض و استثنائي حدوث حالات نادرة من البلوغ المبكر (تناذر *Van Wyk* و *Grumbach*).
- وقد نشر مؤخراً عن عدة حالات للتروف المهبلي لدى الفييات الصغار مما سمح باكتشاف قصور الدرق، أما عند الذكر فإن وجود الخصيتين الكبيرتين هو الذي يكشف الإصابة.
- يمكن أن نتصور أن مستقبلات *FSH*، ومن الختم أيضاً *LH*، تصبح حساسة لـ *TSH* بشكل عفوبي أو نتيجة حدوث طفرة.
- لوحظ في الأشكال المكتشفة بشكل متأخر لقصور الغدة الدرقية والمعالجة في عمر ما حول البلوغ، حصول تطور سريع للبلوغ يؤدي إلى تفاقم مشكلة الطول النهائي.
- وقد قرر *Tsaka* وجموعته أن المرحلة *S2* (10.6 ± 1) سنة تحصل في موعدها الطبيعي، وكذلك بالنسبة لبدء الطمث (12.4 ± 1) سنة لدى الفييات. نفس الشيء بالنسبة للمرحلة *G2* (11.7 ± 1) سنة لدى الفييان.
- إن أرقام *Dickermann* و *de Vroogt* المعلقة ببدء البلوغ هي 10.9 سنة بالنسبة للفتاة و 11.6 سنة بالنسبة للذكور (ولكن هذا يوافق المرحلة *P2* وليس *G2* في الحالة الأخيرة).

- إن هذه المعطيات المتطابقة كلّاً مع القيم الطبيعية بحاجة إلى تأكيد بدراسات أوسع.

IV - تطور النمو والبلوغ في حال الإصابة بفرط نشاط الدرق:

أ - الطول والنضج العظمي:

- لا يشخص فرط نشاط الغدة الدرقية بشكل مباشر. ويلاحظ، قبل وضع التشخيص، حصول تقدم في الطول يصيب تقريباً نصف المرضى، و يتسرّع النضج العظمي بنفس النسبة السابقة ويمكن أن يصل تقدم النضج حتى سنين.
- يمنع التطور المرافق في الطول والنضج العظمي من الوصول إلى طول هائلي طبيعي.
- يجب مراقبة محيط الجمجمة بشكل خاص في حالات الإصابة بفرط نشاط الدرق لدى الرضع. لأنّه قد يحدث تضيق في الجمجمة مما يؤدي إلى تناقص إمكانات الذكاء.

ب - تطور الوزن:

- يتراافق فرط نشاط الدرق عادة بنقص وزن مقارنة مع الوزن النظري (بالنسبة للطول) ويتكرر، في أغلب الدراسات (دراسات Mäenpää et Barnes, de saxena)، بنسبة .%60.
- لكن وجد بعض الباحثين أنه يحدث بنسـبـة أقل: .%37.
- يلاحظ أحياناً حدوث اكتساب وزن مناـقـضـ لما سـبقـ، بنسبة 4 إلى 15% من الحالـاتـ. ويـدـرـ أـنـهـ مـرـتـبـطـ بـزيـادـةـ الشـهـيـةـ،ـ الـقـيـ تـقـدـرـ نـسـبـةـ حدـوـثـهاـ بـ .%70ـ مـنـ الحالـاتـ.

ج - التأثير العظمي لفرط نشاط الدرق:

- رأينا أن التقدم في النضج العظمي هو مؤشر على هذه الإصابة التي هي ليست إلا مظهراً للإصابة العظمية في فرط نشاط الدرق. نلاحظ، عند المراهقين المصاين بفرط نشاط الدرق، حدوث نقص تعداد عظمي و ذلك بقياس الكثافة العظمية.

- يمكن إثبات عملية التقويض العظمي بارتفاع نتائج الاستقلاب العظمي: (زيادة الفوسفات القلوي وostéocalcine)، التي تدل على حدوث الاحلال العظمي.
- تناقض و تدرس حالياً العلاقة بين فرط نشاط الدرق و بين استقلاب فيتامين D.
- تظاهر هذه الفعالية العظمية بزيادة وتيرة عملية إعادة التشكيل العظمي الطبيعي التي تشمل كل أطوار التشكيل العظمي: تشكل البانيات العظمية (المسؤولة عن اصطدام عظم جديد) والكسرات العظمية (المسؤولة عن امتصاص العظم القديم)، مما يؤدي إلى تجديد سريع للبنية العظمية، مع حدوث نقص في الوظيفة البانية للعظام أحياناً، الأمر الذي يفسر نقص التمعدن العظمي، أثبت ذلك بدراسة الكالسيوم 45 الموسوم.

د - البلوغ:

- من الشائع جداً، في هذه الإصابة التي تبدأ عادة في مرحلة البلوغ، مشاهدة تأخر بلوغ (34% من الحالات لدى Bougnérs)، يعتبر ذلك غير اعتيادي عندما يترافق مع تقدم النضج العظمي.
- يلاحظ أحياناً تأخر بدء الطمث حتى عمر 13 سنة تقريباً، و ضهي amenorrhé أو انقطاع طمث ثانوي لدى الفتيات الأكبر عمرأ.
- قدّر تواتر هذا الاضطراب بدرجات مختلفة أيضاً بحسب الدراسات: حيث قدر بنسبة 6% في وصف von Basedow. ولكن كل درجات الإصابة ممكنة، إبتداءً بغياب الطمث إلى الطمث الوحيد إلى تعدد الطمث.

خاتمة

- تلعب الهرمونات الدرقية دوراً أساسياً في النمو، وهي تمثل عامل نضج نسيجي خاصة في النسج العظمية والعصبية. وهذا في نفس الوقت تأثير مركزي (التحكم المهاي) بإفراز هرمون النمو (وحيطياً نسيجياً وبخاصة السنجق العظمي، بشكل مباشر أو غير مباشر عن طريق IGF-I وبروتيناته الناقلة).
- إن تأخر الطول المравق لقصور الدرق أمر معروف جيداً. وما أن يتم التشخيص يصبح النمو طبيعياً مع بعض الاستثناءات.
- في بعض حالات الإصابة في فترة البلوغ تكون النتيجة النهائية غالباً غير مرضية.

- لا يتم التركيز عادة على الاختurbات المرتبطة بفرط نشاط الدرق، التي لا تكون ملحوظة بشكل كبير (القدم الطولي والعظمي)، لأنها تتوضع في المرتبة الثانية مقارنة مع الأعراض الأخرى.
- تناقض تأثيرات الإصابة الدرقية على البلوغ أحياناً: من تثبيط البلوغ في فرط نشاط الدرق إلى البلوغ المبكر في قصور الدرق. ولكن حتى في بعض الحالات قد يترافق هذا الأخير مع تأخر البلوغ.

أمراض قشر الكظر المؤثرة في النمو أثناء البلوغ

- يمكن أن يؤثر اضطراب إفراز هرمونات قشر الكظر مباشرة على تنظيم الاستقلاب العظمي وتطور البلوغ.
- في حال فرط الكورتيزولية، يتجلّى التأثير على نمو الطفل سريرياً بشكل واضح، ويختلف فيما إذا كان الإنتاج الهرموني يتعلّق بالأندروجينات أو القشرانيات السكرية **glucocorticoïdes (GC)**.
- من المعروف جداً أن فرط الكورتيزولية الداخلي المنشأ لتناذر **Cushing** يترافق مع انكسار واضح في منحني النمو.
- بينما يؤدي فرط الأندروجينات قشر الكظر إلى نمو مفرط واسترجال.
- في حال قصور قشر الكظر، يحدد الوارد الخارجي من **GC** التطور الطولي.
- يسمح الشخص المبكر للإصابة الكظرية في مرحلة النمو و خاصة فترة البلوغ بعدم تأخير المعالجة وبالتالي تجنب الاختلالات الخطيرة.

I - تغيرات النمو التالية لفرط الكورتيزولية:

أ - آلية تأثير القشرانيات السكرية على المحور الموجه للنمو:

- يحرض الغليكوكورتيزول **GC**، عند الإنسان، التعبير الجيني لهرمون النمو (GH). إضافة لذلك فهو يسهل إفراز هرمون النمو **GH** تحت تأثير الهرمون الوظائي المطلق لـ **GH**

(GHRH) عن طريق زيادة مستقبلات GHRH على سطح الخلايا التخامية الموجهة للنمو Somatotropoe، ومع ذلك يؤدي التعرض الزمني لـ GC كما هو ملاحظ في متلازمة Cushing، إلى تثبيط الإفراز الموجه للنمو GH، كما ينخفض الإفراز العفوي أيضاً، وإن إحدى أهم الآليات المسؤولة عن هذا التثبيط هي زيادة الإفراز الوظائي للسوماتوستاتين.

- نلاحظ لدى المرضى المصابين بفرط كورتيزولية داخلي المنشأ على الرغم من القيم المنخفضة الجائمة في الدوران من GH، إنتاجاً طبيعياً لعامل النمو الحب للإنسولين (IGF-I).

- يتميز هذا الانخفاض في هرمون النمو GH المترافق مع قيم طبيعية IGF-I عن الانخفاض الملاحظ، لدى الأطفال البدينين.

- في الحقيقة، نلاحظ، في متلازمة كوشينغ حالة من فرط الحساسية تجاه هرمون النمو GH، وهي لا ترافق بزيادة التركيز الblastemic للبروتين الراهنط هرمون النمو النسيجي هرمون النمو GH، ولا ترافق كذلك بغير شاذ في القيم الجائمة في الدوران لـ IGFBP-3.

- بالنتيجه فإن النمو الجسدي وحالة التقويض اللتين تميزان متلازمة كوشينغ. لا يمكن نسبهما بشكل كامل إلى اضطرابات الوظيفية لخور GH/GHBP/IGFBP.

- في الواقع، يبدو أنه توجد مقاومة نسيجية لـ IGFI محضة بواسطة GC. تنخفض الفعالية الحيوية لـ IGF (التي تقدر بقدرة IGF على تعريض قطب SO₄³⁻ بواسطة غضروف المصابين بفرط كورتيزولية داخلي المنشأ).

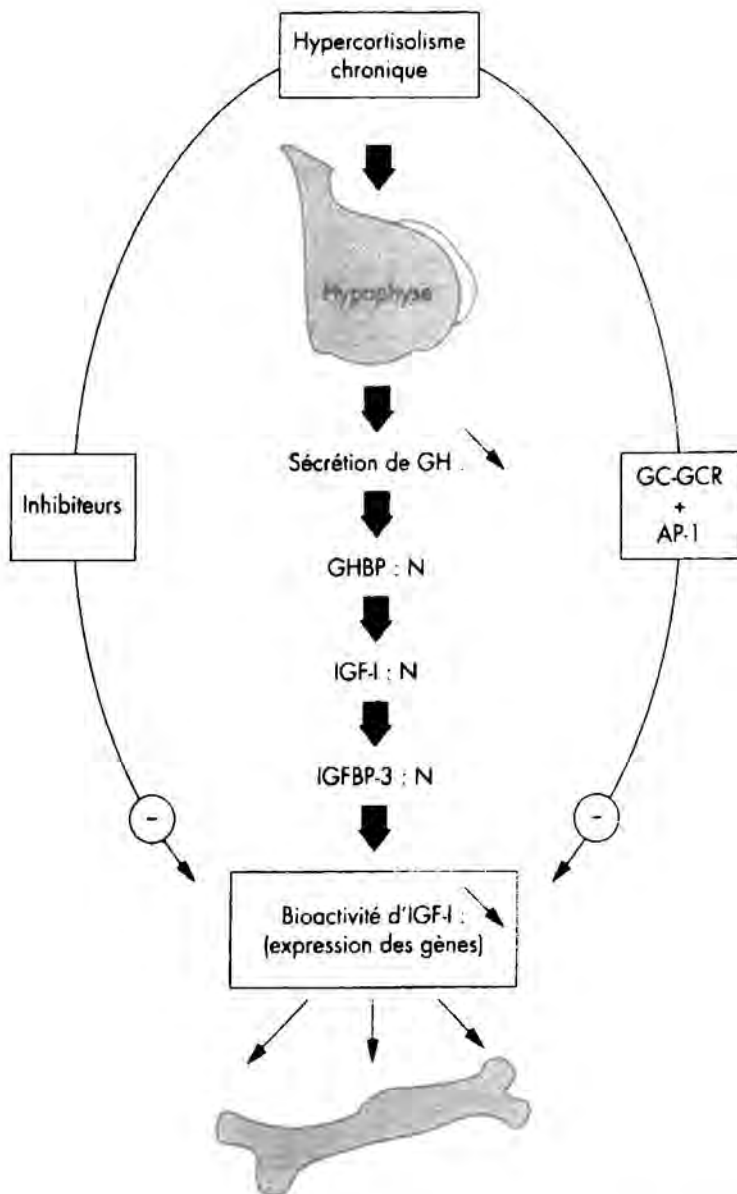
- يمكن أن يكشف هذا الانخفاض في فعالية IGF آليتين أساسيتين:

1. وجود غير طبيعي لبطانات جائمة لـ IGF.

2. تثبت مستقبلات GC المشطة على عامل النسخ AP-1. إن الآلية الثانية هي آلية متعلقة بالنواة الخلوية، وتعمل على حدوث عدم انتظام مورثي لوراثات تسمى المورثات الباكرة genes précocees أو early genes التي تنظم دخول الخلايا في الانقسام الخلطي. كما يحدث عدم انتظام لواتج مورثات fos وJung fos، التي تتحد في ثانيات متماثلة أو متخالفة لتشكيل AP-1، وذلك في حال فرط GC، الأمر الذي يثبط الدخول في طور اصطناع AND الخلوي.

ب - مظاهر تطور الطول والبلوغ في تنازف Cushing:

- تنشأ متلازمة Cushing عن فرط الكورتيزولية المعتمد على الموجه القشرى النخامي ACTH، أو عن إصابة بدئية لقشر الكظر. يجعل المظهر الحيوى لفرط الكورتيزولية بزيادة الكورتيزون الحر البولى، وحدوث عدم انتظام الدورة اليومية Circadian للثانوى ACTH/cortisol البلازمى.
- يشكل التناقض بين تأخر سرعة النمو وزيادة الوزن العلامة الأكثر نوعية عند الطفل المصاب (عند أكثر من 90% من حالات مرضي تنازف كوشينغ) لا يحدث تأخر في سرعة النمو أبداً في السمنة الشائعة التي قد تشخيص خطأ على أنها تنازف كوشينغ.
- مع ذلك تجدر الإشارة إلى أن تأخر الطول في تنازف كوشينغ قد يستمر كعرض وحيد لعدة سنوات.
- تحدث درجة متفاوتة من تخلخل العظام في حوالي ثلثي الحالات وهذا ما يعكس زيادة الارتشاف العظمي.
- في بعض الحالات، يسبب تخلخل العظام انضغاط فقرات مما يستوجب أخذة بالحسبان عند تقويم الطول.
- في دراسة Magiakou ومجموعته حدث لدى نصف المرضى (الذين بدأ فرط الكورتيزولية لديهم في العقد الأول من الحياة) بلوغ مبكر يتعلّق بالزيادة المفترضة لأندروجينات قشر الكظر.
- على العكس، لوحظ لدى 3% من المرضى، الذين شخص لديهم المرض في عمر 14-13 سنة) عدم حدوث البلوغ، من المحمّل أنه ناتج عن قصور أفاد مركري يحرّضه فرط الكورتيزولية.
- خلافاً لبعض ملاحظات تأخر النضج العظمي الموصوف سابقاً، فإنّ العمر العظمي في أغلب الحالات متناسب مع العمر الرمّي (حوالي 80% من الحالات).
- يبدو أنه يوجد تأثير متبادل بين GC التي تبطّن التشكّل العظمي، وأندروجينات قشر الكظر وحقّ ستروينيات المناصل التي تخوض هذا التشكّل.
- تكون استعادة النمو طبيعية بعد المعاجلة والطول المتوقع أفضل كلما قصرت فترة فرط الكورتيزولية. ولكن الطول النهائي أقل من الطول الهدف غالباً.



الشكل 1-10: آليات تغثير منتجي النمو في نتائر كوسينغ

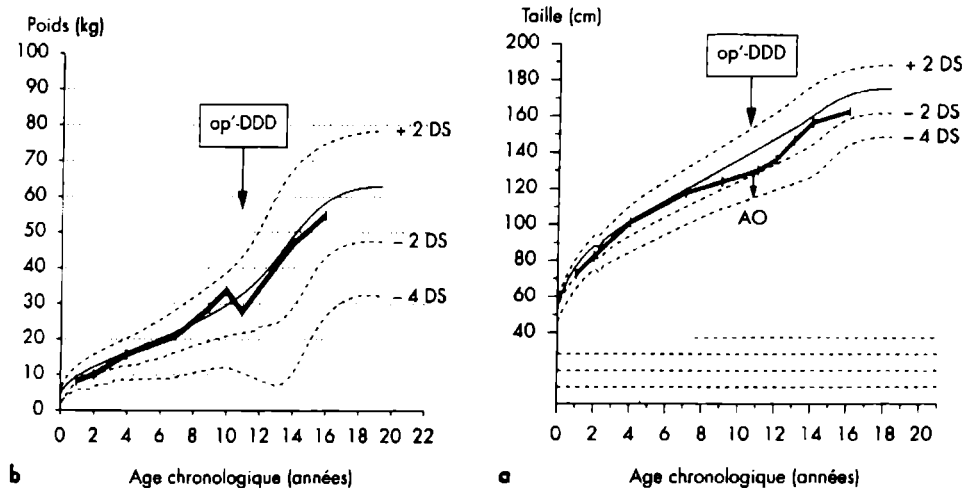
GCR: مستقبلات الغلوكوكورتيكويدات
 AP-1: البروتين المفعّل
 N: طبيعى

د- الخطر المترافق مع الكورتيكوتيدات السكرية أثناء المعالجة المطولة أو قصور قشر الكظر:

- يؤدي فرط الكورتيزولية الناتج عن المعالجة بجرعات كبيرة من GC، التي تعطى في حالات قصور قشر الكظر المحيطي، من جهة، أو عوز ACTH في حالات قصور النخامي الشامل، من جهة أخرى، إلى تأثيرات على النمو مماثلة لتلك المشاهدة في تاذر Cushing، وينضم إلى هذه التأثيرات تلك المشاهدة في حالات المعالجة الكورتيزولية (للربو، والاعتلال الكلوي) التي تستمر فترة طويلة.
- على العكس، فعند استخدام جرعات تعويضية ملائمة وفقاً للحالة (15-
 j/m^2 أعظمياً، موزعة على 3 جرعات فموية). حتى بفترات المعالجة الطويلة، لا توجد تأثيرات ضارة لـ GC على النضج أو الاستقلاب العظمي، كما يظهر من الكثافة العظمية غياب الااضطرابات العظمية و كما تبين العلامات الحيوية لإعادة التشكيل العظمي (كلس الدم - الفوسفات القلوية ostéocalcine - طليعة الكولاجين غط I، هرمون جارات الدرق والفيتامين D) لدى المرضى المعالجين من داء Addison.
- تطرح حالة قصور قشر الكظر ذات المنشأ المركزي مشكلة خاصة. حيث يمكن أن تؤدي المعالجة بجرعات عالية من الكورتيزون، في حالات العوز المشترك بين ACTH و GH، إلى تغيير سرعة النمو حتى عند غياب العلامات السريرية لفرط الكورتيزولية. ويفسر ذلك بسبب إضعاف فعالية الاستجابة للمعالجة بهرمون النمو GH عن طريق الجرعات العالية من الغليكوكورتيكoid GC.

II - النمو والبلوغ وفرط التنسج الخلقي لقشر الكظر:

- من السهل معالجة قصور الكظر و الحصول على نتائج جيدة، وذلك بغض النظر عن الحديث على فرط التنسج الخلقي لقشر الكظر (hcs/ congenital des surrenales).
- بالمقابل، على الرغم من اقتراح العديد من البروتوكولات العلاجية، فإن نتائج معالجة HCS تظاهر تحسناً واضحاً جداً في الإنذار الحيوي لهؤلاء المرضى، ولكن يحدث في نفس الوقت قصر طول لدى كلا الجنسين واسترجال واضطرابات في وظيفة المبيضين لدى المرأة.



شكل 2-10 : منحنيات النمو الطولي-الورني لمرض كوشينغ المشخص عند طفل عمره 10 سنوات. (a) انكسار واضح في منحني الطول، والعمر العظمي (AO) مطابق للعمر العظمي. (b) ظهور حاد لزيادة وزن موازية. تؤدي معالجة فرط الكورتيزولية (OP-DDD) إلى إعادة سرعة النمو إلى الوضع الطبيعي وخشارة سريعة للوزن.

- في الواقع، يتحمّل النمو الطولي والنضج العظمي للأطفال المصابة بـ HCS عن توازن هذين المكونين المتقاضين:
 1. زيادة سرعة الطول والنضج العظمي بالأندروجينات التي تنتجه عن التحول الخطي للستيرويدات السلفية التي تراكم بسبب الشبيط الإنزيمي.
 2. تباطؤ سرعة النمو في حال المعالجة بجرعات مرتفعة من GC سأخذ المثال الأكبر شيوعاً لـ HCS الناتج عن عوز 21-hydroxylase.

آ - التذكير بعوز الإنزيم : 21-hydroxylase:

- من المعروف به الآن، أنه يوجد حالياً نوعان رئيسيان للأشكال السريرية: الأشكال التقليدية، والأشكال غير التقليدية.
- في الأشكال التقليدية والمسمى أيضاً خلقيّة، يكون الشبيط الإنزيمي شديداً بشكل كافٍ ليؤدي إلى فرط إفراز التستوسترون الذي يذكرُ الجنين الأنثى أثناء الحمل، إن

- درجة العوز الإنزيمي متفاوتة وهي تراوح من الأشكال الشديدة المترافق مع خسارة الملح التي ينعدم فيها اصطناع الكورتيزول والأوسيترون تماماً، إلى الشكل المذكور الكامل المترافق مع اضطراب في اصطناع الألدوستيرون.
- من الصعب جداً سريرياً وحيوياً تقييم خسارة الملح، مع الاستقصاءات التي تخبرها عند حديثي الولادة، لأن كل المواليد الجدد، الذين أجري لديهم التشخص الاستقصائي، يعالجون في الغالب قبل ظهور التنادر السريري لفقدان الملح.
 - إن الدراسات الدقيقة على بعض المعايير أثناء فترة الولادة الحديثة ليست كافية للتمييز بين الشكلين، ولكننا نستطيع بواسطة البيولوجيا الجزيئية وتطور المريض تحت المعالجة، نستطيع تحديد العلامات الفارقة الحقيقة في فترة الولادة الحديثة، من أجل التمييز بين شكلي الإصابة.
 - تظاهر الأشكال غير التقليدية، والأقل خطورة، والمسماة أيضاً "متاخرة" إما عند الطفل قبل بلوغه بالنمو المبكر للأشعار الجنسية وتقدم الطول (شعرانية عانية مبكرة **pseudo-puberté précoce**)، بلوغ كاذب مبكر **prémature pubarche** تظاهر أثناء البلوغ أو بعد البلوغ باعراض متفاوتة لفرط الأندروجين (شعرانية، عدم انتظام الطمث، العقم). وقد تبقى لا عرضية. لا تؤدي هذه الأشكال إلى تذكر البنين الآمني وبالتالي فمن غير الضروري إجراء تشخيص قبل ولادي.
 - عملياً، يمكن تمييز شكلي الإصابة، التي تم إثباتها بالبيولوجيا الجزيئية:

1. الأشكال التقليدية (FC) :**formes classiques**

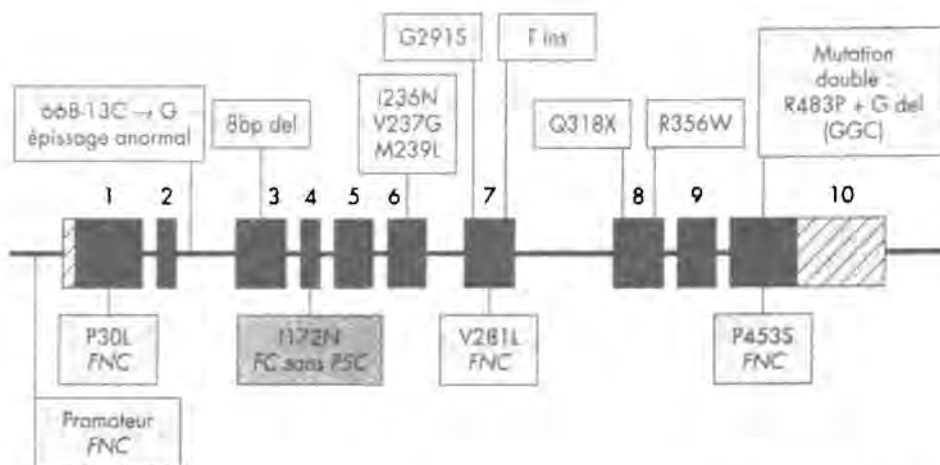
- الأشكال الخلقية الشديدة المترافق مع خسارة الملح.
- الأشكال الخلقية (الولادية) المذكورة فقط.

2. الأشكال غير التقليدية (FNC) :**formes non classiques**

- عرضية (الأشكال الخفيفة أو التي تظهر بشكل متاخر).

- لا عرضية (الأشكال الكامنة التي تُجرى استقصاءاتها نتيجة لقلق الأهل).

- تم حالياً بدراسة البيولوجيا الجزيئية تمييز اضطرابات وشذوذات المورثة 21- هيودوكسيلاز بشكل منهجي، فقد تكون شذوذات واسعة للمورثة 21 **CYP** أو طفرات محددة التأثير، ويمكن تمييزها في 90% من الحالات.



شكل 3-10: طفرات المورنة CYO 21 المسئولة عن نقص 21-hydroxylase يمثل التسلسل 10 اكسونات exons (المستطيلات السوداء) و9 انترونات introns للمورنة 21. تتوافق الطفرات على المورنة وهي موصوفة ضمن مستطيلات: تتوافق الأرقام مع المركز codon التي تتواضع فيها الطفرة. الجموس الأمينية ممثلة بأحرف. يتتوافق التسلسل السريري مع مريض متماثل للوائح لهذه الطفرة أو سلسلة مصنوعة مخبرياً لدراسة الإصابة في الواقع *in vitro*. يعطي جميع هذه الطفرات، التي لم يتم إضافتها أي توضيح إليها، أشكالاً سريرية متراقة مع فعداد الملح. تتمثل كل الطفرات التي تتراقب بتوقف مذكر في الترجمة بسبب حدف أنسس أو لظهور مرمرة توقف، شكلاً تقليدياً متراقاً مع حسارة الملح سريرياً.

شكل التقليدي الذي لا يتراقب مع حسارة الملح: **FC sans OSC**

الشكل غير التقليدي: **FNC**.

- توجد علاقة مبنية بين النمط الوراثي **génotype** والنمط الظاهري **phénotype**.
- نذكر هنا بأن النمط الوراثي **génotype** هو النتيجة المشتركة لشذوذ المورنة 21 في كلا الصبغين.
- من السهل استنتاج أن المريض متماثل الواقع المصاب بحذف المورثة، سوف يعاني من **FC** (الشكل التقليدي) المتراقب بحسارة الملح. بالمقابل، إذا كان هذا المريض مخالف الواقع تكون الطفرة أخف وهي التي ستحدد النمط الظاهري.
- لنأخذ مثال مريض مصاب، بحذف مورثة **CYO 21** على أحد الصبغين فتكون الآفة محمولة على الصبغي الثاني أو الآخر و هي التي ستحدد النمط الظاهري، حيث يكون

النمط الظاهري هو FC (النمط التقليدي) المترافق بخسارة الملح إذا كانت الإصابة طفرة non-sens (النمط الوراثي = حذف Q318X).

- تكون الإصابة FC دون خسارة ملح ولكن مع ارتفاع الرينين، إذا كانت الطفرة 1172N (النمط الوراثي = حذف N1172)، أو الطفرة V281L (النمط الوراثي = حذف L281).

- من الضروري، في الحالتين الأخيرتين، التأكد من أن هذه الطفرة هي الوحيدة التي تصيب المورثة 21 CYO لأن وجود طفرات أخرى مشاركة أو مرافقة يؤدي لنمط ظاهري أشد.

- في الحقيقة، إذا كان المريض مصاباً بطفرة طفيفة من نوع L281 على أحد مورثي CYO 21، فسيعاني المريض من الشكل التقليدي المترافق مع فقدان الملح، غالباً ما تبين دراسة تالي المورثات وجود طفرة ثانية.

- تساعد معرفة النمط الموراثي القرار العلاجي حيث تحدد شدة العيب و العوز وتعتبر ورقة راجحة لمناقشةفائدة إعطاء الستيرونيدات المعدنية.

ب - وصف النمو والتطور أثناء البلوغ في الأشكال التقليدية:

1 - في فرط التصنع الخلقي الكظري HCS غير المعالج أو المعالج بشكل متاخر:

- يختلف الطول النهائي في الدراسات لـ HCS غير المعالج بحسب شدة العوز الإنزيمي، حيث يتراوح وسيطاً من 150 cm إلى 158 cm لدى الفتى.

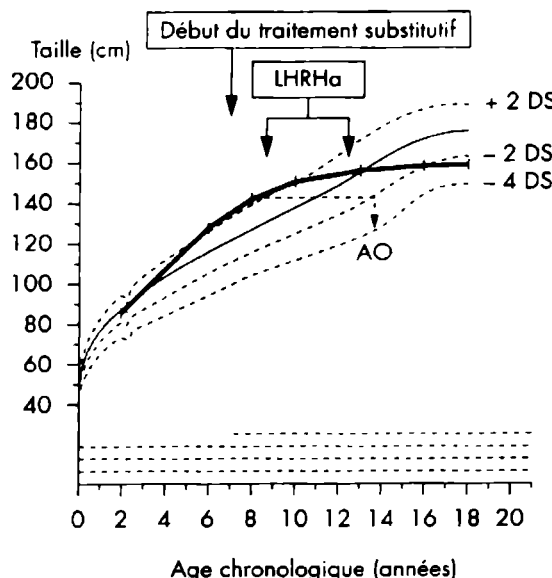
- يكشف هذا النقص الطولي بأنه لا يحدث كبح لاصطدام طلائع الستيرونيدات، بل ذلك عملية نضع عظمي سريعة تقود إلى الالتحام المبكر للمشاشات العظمية بتأثير فرط التسوسترون.

- تشخيص الأشكال السريرية يتم غالباً عند الولادة نتيجة عدم وضوح الأعضاء الجنسية الخارجية لدى الأنثى، وتناذر خسارة الملح في الأشهر الأولى للحياة لدى الفتى.

- في الأشكال التقليدية FC الأخرى والمسماة: الأشكال المذكورة الندية (حوالى 1/3 الحالات) يترافق النمط الوراثي بشكل دائم مع طفرة N1172، مما يفسر غياب تناذر خسارة الملح السريرية وأحياناً غياب تذكر الأعضاء الجنسية الخارجية الذي يبقى

عند الفتاة محدوداً بضماء البظر clitoris. و يظهر الطفل تدريجياً أعراض سريرية للبلوغ الكاذب المبكر مع مثالية جنسية لدى الفتى، وجنسية مغايرة لدى الفتاة.

- تشخيص الإصابة باكراً في هذه الحالة في عمر 2-6 سنوات خلافاً لـ FNC (النمط غير التقليدي) العرضي الذي يكتشف بشكل متأخر بعد عمر 6 سنوات.
- تؤدي زيادة سرعة النمو البدنية، نتيجة زيادة إنتاج الأندروجينات من قشر الكظر، إلى قامة طويلة نسبياً لعمر المصاب وتقديم في العمر العظمي مترافق مع غلو الأشعار العانية. كما نلاحظ عند الفتاة غياب جميع الغدد التناسلية ويمكن أن ينطوي تناذر التذكر vivilisation بزيادة حجم البظر.



الشكل 4-10: منحني طول طفل شوه في عمر 8 سنوات لحدوث بلوغ مبكر دل على فرط تنفس خلقي لقشر الكظر ناتج عن تنبيط غير كامل لإنزيم 21-hydroxylase. إن تقدم العمر العظميبالغ جداً في لحظة التشخيص وترافق مع انطلاق ثانوي لبلوغ مبكر مركري.

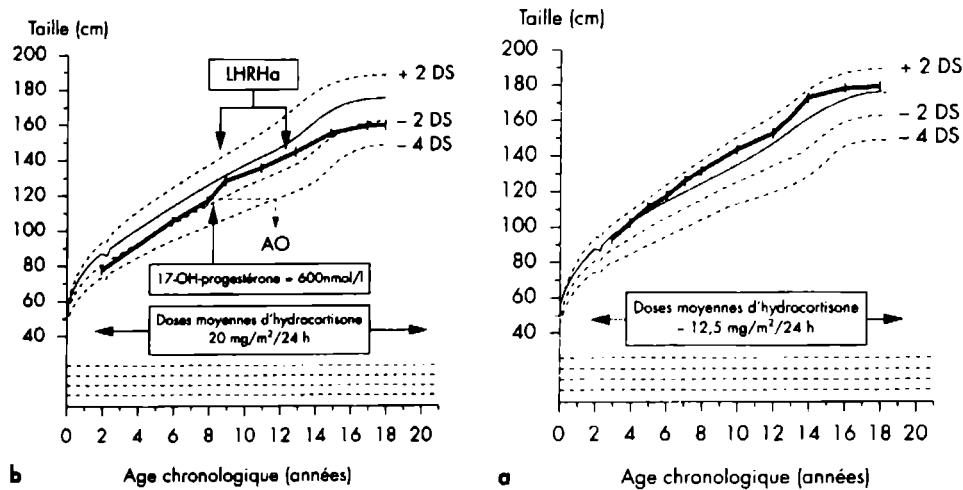
سمح تبني الطفل علاجياً بمراقبة سرعة النمو الشديدة وعلامات البلوغ. و بلوغ فرط النضج العظمي حد الالتحام المبكر لغضاريف النمو. على الرغم من المعالجة الكابحة للبلوغ (LHRHa) إضافة إلى القشرائيات السكرية، فإن الطول النهائي يبقى بحدود .158 cm

- إن العنصر الملاحظ عند الفتى هو وجود علامات سريرية لفرط الأندروجينية على الرغم من عدم زيادة حجم الخصيتين.
- يجب إجراء معايرة (17- هيدروكسي بروجسترون 17-OH-P) بعد ACTH بشكل روتيني أمام كل حالة بلوغ مبكر مركزي، لأن HCS يمثل السبب الأكبر شيوعاً، وذلك خارج الحديث عن النمو المبكر لأشعار العانة.
- يتطور بعض الأطفال (الذين يحدث لديهم نضج مبكر للمحور المهادي-النخامي-القندى بواسطة أندروجينات قشر الكظر)، بلوغًا مبكرًا حقيقياً مركزيًا.
- يلاحظ هذا الاختلاط عندما يصل تقدم العمر العظمي إلى 11-10.5 سنة لدى الفتيات و 13-12 سنة لدى الفتيان.
- تسمح المعالجة، بإعطاء مماثلات الهرمون الوطني المطلق لـ FSH و LH (LHRH).
- بإيقاف أعراض البلوغ وتحسين إنذار الطول بشكل كبير.
- أثبت Dacou-Voute-takis و مجموعة him، بعد دراسة مجموعة محدودة من المرضى المصابين بـ HCS والبلوغ المبكر المركزي، أن الطول النهائي في المجموعة المعالجة بـ GC ومماثلات LHRH لم يكن مختلفاً بشكل كبير عن الطول المحدد، بينما كان أقل منه بوضوح في المجموعة المعالجة بـ GC فقط (135 ± 11 cm مقابل 164.5 ± 8.3 cm).

2 - في الأشكال التقليدية المعالجة:

- اعتباراً من لحظة التشخيص، فإن أهم أهداف الطبيب الأخصائي هو منع حدوث قصر الطول النهائي.
- عندما يكون العلاج متوازناً و كافياً، فمن الممكن أن يحصل تطور طبيعي للطول لدى هؤلاء المرضى، و بدء طبيعي للبلوغ و يسير التطور بشكل طبيعي أيضاً.
- من الضروري جداً أثناء فترة البلوغ، أن تكون أكثر مرونة فيما يتعلق بالعقبة الطبيعية لمقاييس المعالجة التعويضية بـ GC، و يجب أن تتجنب في هذه الفترة التشدد في القيم البلاسية للستيروئيدات القشرية، لأنها قد تكون مسؤولة عن اضطراب قفزة النمو في فترة البلوغ أو سمنة، بسبب الجرعات المرتفعة نسبياً لـ GC.
- قد تؤدي المعالجة المكثفة إلى نقص الطول وتأخر معدل في النضج العظمي، يتراافق أحياناً بتأخر في ظهور الدورات الشهرية لدى الإناث.

- في العديد من الحالات، كان لحوادث عدم كبح الإفراز الهرموني GC انعكاسات شديدة على النمو الطولي والبلوغ، حيث تكفي فترة عدة أسابيع يهرب الطفل خلالها من العلاج، كي ترتفع القيم الالزمية لأندروجينات قشر الكظر وبالتالي تؤدي إلى زيادة سرعة النمو وتقدم العمر العظمي. إن عدم التوازن العلاجي ضار جداً يأنذar الطول النهائي.
- يمكن الإشارة إلى العديد من العوامل المخرضة:
 - أ) الجرعات العلاجية غير الكافية.
 - ب) زيادة الوزن (البدانة).
 - ج) التناول السسي للعلاج.
- إن تقدم العمر العظمي مسؤول غالباً عن البدء المبكر للبلوغ المركزي و هنا تستطُب المعالجة بعماثلات LHRH.
- حتى عندما يتم توازن العلاج وعودة النمو إلى الوضع الطبيعي، فإنه من المختتم (خلال تطور المرض) تعرُض المرضى لحوادث عدم الكبح ما يؤدي إلى غياب قفزة سرعة النمو في فترة البلوغ فيما بعد.
- كل شيء يحدث كما لو أن الطفل قد استفاد النضج العظمي الرئيسي أثناء فترة عدم التوازن العلاجي، وبالتالي لم تعد لديه المقدرة، (في فترة البلوغ)، لتحصل لديه انطلاقه قفزة نمو جيدة.
- بشكل عام، نلاحظ حصول نقص طول هائلي لدى الفتى من رتبة 9 cm، ونقص طول من رتبة 6 cm لدى الفتاة ، ويكون النقص بشكل خاص في طول الجذع.
- وجد David ومجموعته، بعد دراستهم لـ 37 حالة لأطفال عولجوا بـ HCS، حيث اكتشف المرض بشكل مبكر لدى أغلب الأطفال، أن الطول الهائلي كان بحدود 163.2 ± 4.7 cm لدى الفتيان و 154.8 ± 8.9 cm لدى الفتيات. وقد ثبت في جميع الحالات، حصول طور أو عدة أطوار من عدم الكبح العلاجي.
- حتى عندما يكتمل النمو، يؤدي الاختلال المزمن للتوازن العلاجي إلى فرط اندروجينية لدى الفتاة مع مشكلات في اضطراب الدورة الشهرية وعدم حصول الخصوبة.



شكل 5-10: متحيات النمو عند طفلي مصابين بالشكل التقليدي لـ HCS نتيجة العور النام في إنزيم 21-hydroxylase. إن نطور الطول والبلوغ مختلف جداً لديهما على الرغم من الأرضية الوراثية والعوامل البيئية وظروف العلاج المتشابهة.

أ: رُوّقت الحالة a على المستوى الحيوي، مع إعطاء جرعات ضعيفة نسبياً من الهيدروكورتيزون وقد سار البلوغ بشكل طبيعي بين عمر 12.5 و14 سنة. الطول النهائي 178 cm (الطول الهدف 183 cm).

ب: أما في الحالة الثانية فقد كان من الضروري اعتباراً من سنوات الحياة الأولى إعطاء جرعات أكثر ارتفاعاً من الهيدروكورتيزون. أظهر المريض في عمر 8.5 سنة أعراضًا سريرية للبلوغ كادب مبكر بسبب حصول اختلال توازن حيوي رباعي غير معفسٌ بعد 6 أشهر تم إدخال المعالجة الكابحة بمعانلات LHRHa (LHRHa) أهم ارتفاع موجهات الأقنان البولية التي تشير إلى حدوث البلوغ المبكر.

عند إيقاف المعالجة في عمر 13 سنة، ينطaher البلوغ بشكل طبيعي باستثناء سرعة الطول الصافية جداً وكان الطول النهائي بحدود 159 cm.

إن الاختلاف الملحوظ الذي يمكن أن يفسر الطول السيني لهذا الأخ مقارنة مع أخيه، هو الميل إلى تطوير بدانة ابتداءً من عمر السنة (لم نقدم هنا منحني الوزن)، وإن ذلك يمكن أن يكون مسؤولاً عن الزيادة المنتظمة في جرعة المستيرونيدات السكرية ونوبات الهروب من العلاج.

ج - ما المعالجة المطلوبة للحصول على نمو مثالي:

- على الرغم من الأساس القائم منذ عام 1950 على أن إعطاء GC يسمح بکبح ACTH وبالتالي کبح فرط إنتاج الأندروجينات، تبقى معالجة HCS صعبة. إن الأمر في الواقع أشبه بسيف ذي حدين:
- حيث نحصل، بحسب جرعات GC، إما على قيم طبيعية للكورتيزول مع قيم مرتفعة لأندروجينات أو على قيم طبيعية لأندروجينات على حساب القيم المرتفعة فيزيولوجياً للكورتيزول، ولكن لا نحصل أبداً على قيم طبيعية لكليهما.
- إن الهدف هو أن نحاول تحديد الجرعات الأصغرية لـ GC التي يجب استخدامها ليس فقط لمنع حصول عدم معاوضة من قشر الكظر، إنما أيضاً لأجل تحسين الطول النهائي الموقعي، وأيضاً بالنسبة لخطر فرط الوزن (البدانة).

-1- القشرانيات السكرية:

- ينصح عند معالجة الأطفال المصابين بـ HCS بإعطاء جرعات يومية من الهيدروكورتيزون بين 10 إلى 15 mg/m^2 تقسم إلى جرعتين أو ثلاث، إن جرعة الكورتيزون هذه أعلى من القيمة الفيزيولوجية بالمقارنة مع التقديرات الحديثة لقيم إفراز الكورتيزول: $6.8 \pm 1.9 \text{ mg/m}^2$ عند الطفل والمرأة و 5.7 mg/m^2 لدى الراشد. ويبقى تحديد قيم الإفراز لدى الواليد الجدد.
- وفي الواقع، نحن بعيدون عن جرعة $20-30 \text{ mg/m}^2$ التي يبدأ، اعتباراً منها، تأثير GC المباشر على النمو. للأنواع الأخرى من المستيروئيدات (البريدنزوكون، البريدنزاكون، الديكساميزاكون) تأثير كابح شديد على النمو، وبالتالي فلا تستخدم لدى الأطفال.
- منذ عدة سنوات تقليل جرعات الهيدروكورتيزون الواجب استخدامها في HCS إلى أن تصبح أقل وخاصة في عمر طرف الطفولة: في لحظة البلوغ، وخلال السنوات الأولى من الحياة.
- أشار بعض المؤلفين مؤخراً إلى احتمال وجود "فترة حرجة" تمتد بين الولادة وعمر الستين، حيث تكون المعالجة الكورتيزونية أثناءها مسؤولة عن قسم كبير من تغيرات النمو والتطور العظمي في HCS، بعد هذه الفترة وحتى البلوغ، فإن نوعية التحكم العلاجي تصبح ذات أثر أضعف.

- عند حديثي الولادة، من الضروري بدء المعالجة بجرعات أعلى من GC، حيث يؤدي النقص في اصطدام الكورتيزول، إلى زيادة إنتاج ACTH الذي يزيد إفراز طلائع الستيروئيدات مما يؤدي إلى فرط تسخن في الغدة.
- ترتبط بعض سلاائف الستيروئيدات مع مستقبلات GC والستيروئيدات المعدنية وتعرض حالة من المقاومة.
- وهذه الآلة يتراافق ارتفاع البروجسترون وـ 17- هيدروكسي بروجسترون مع التأثير الطارح للشوارد salidiuétique مما يؤدي إلى تخفيض فعل الألدوجسترون على النببات الكلوية.
- من هنا ضرورة تأثير جرعات الهيدروكورتيزون التي تزيد على القيم الفزيولوجية بشكل واضح أثناء الأسابيع الأولى من الحياة من أجل إنقاص فرط تسخن قشر الكظر وزيادة إفراز بعض طلائع الستيروئيدات.
- ننادي منذ عدة سنوات بجرعات عالية ($50 \text{ mg/m}^2/\text{j}$) خلال الأسبوعين الأوليين من المعالجة ثم $30\text{mg}/\text{m}^2/\text{j}$ أثناء الشهر إلى الثلاثة أشهر الأولى حتى تبلغ المعايير الحيوية القيم المطلوبة. وثم العودة إلى القيم الفزيولوجية تدريجياً بعد ذلك.
- إن الجرعات التي نستخدمها لها ميزة التحكم الجيد بالتوازن الحيوي والنمو الطبيعي دون حدوث فرط وزن والضغط العظمي المرافق.

2 - الكورتيكونيدات المعنية:

- تقوم الكورتيكونيدات المعدنية عبر تبييضها لنظام الرينين - أنجيوتنسين بقليل تحريض غدة الكظر وترامك الطلائع التي لبعضها تأثير مدر للشوارد، وهي لا توصف إلا في الأشكال التقليدية.
- للهيدروكورتيزون نفسه تأثير بسيط ككورتيكونيد معدني (تعادل 20mg كمية 100mg من 9 ألفا-فلودروكورتيزول).
- في الفترة ما بعد الولادة، يتطلب تنافر فقدان الماء والملح وارداً مائياً وملحياً بشكل عاجل. وينطبق نفس الأمر بالنسبة للحاجة إلى الكورتيكونيدات المعدنية مهما كان طول المريض ($\text{j}/\text{و}\text{g} 50-100 \mu\text{g}$).

- باستثناء الأطفال الرضع الذين يحتاجون إلى جرعات عالية بسبب عدم حساسية التبب البولي نتيجة لعدم نضجه. إن جرعة الحفاظ اليومية بمقدار $90-70 \text{ mg/m}^2/\text{day}$. ومن الضروري دائماً إضافة الملح لأن تأثير القشرانيات المعدنية لا يكون فعالاً إلا عندما تلقي الكلبيتان الصوديوم بشكل كاف.
- في الأشكال المذكورة النية المراقبة لطفرة N172، تعتبر إضافة كورتيكونيد معدني مفيدة جداً، لأنها تسمح بتحفيض جرعة القشرانيات السكرية، حتى ولم يكن قد حدث لدى الطفل أبداً خسارة ملح سريرية.
- في الواقع، يتم تعويض نقص الحجم المزمن في هذه الحالات برفع الرينين البلازمي والأنجيوتنسين II وربما الفازوبريسين أيضاً، وهو قادر على تحريض ACTH بشكل مستقل عن العامل المطلق للموجة القشرية (Corticotropin releasing factor) CRF.

3 - معايير المراقبة:

- يجب أن تكون قبل كل شيء سريرية بواسطة مخططات بالنمو: التسارع أو التباطؤ المرضي لسرعة النمو، تقدير العمر العظمي، البحث عن علامات طارئة لفرط الكورتيزولية (زيادة الوزن، فرط الضغط الشرياني، التشققات الجلدية).
- ومع ذلك فهذه المعايير السريرية ليس كافية، لأنها ليست حاسة بشكل كاف لتشير إلى وجود تغيرات أثناء مراقبة العلاج.
- إن حساسية المعايير الحيوية أعلى بكثير من المعايير السريرية و ذلك من أجل الاستقصاء المبكر لزيادة الجرعة (القيم المرتفعة للستيروئيدات) ونقص الجرعة (القيم المنخفضة للستيروئيدات).
- تبني المراقبة البيولوجية للعلاج، على المعايرة الضرورية لـ 17-OH-P والستيروتون والرينين. تجري هذه المراقبة كل 3 أشهر لدى الأطفال الصغار.
- عندما يتقرر أن المعالجة غير صحيحة، تطبق خطة جديدة خلال أسبوعين من التعديلات العلاجية.
- يجب أن يأخذ التفسير في حسابه وجود الإيقاع اليومي circadian الداخلي وتأثير تناول الأدوية المختلفة المتناولة خلال اليوم والدور الطارئ للشدة النفسية stress عند سحب الدواء.

- بواقع الخبرة، تشير قيم 17-OH-P التي تقل عن ($10\text{nmol/I}(3\text{ng/ml})$ صباحاً وقبل تناول الأدوية، إلى ازدياد الجرعة، بينما تدل القيم التي تزيد عن $50\text{ nmol/I}(15\text{ng/ml})$ إلى انخفاض الجرعة. وإن اختفاء الغيرات اليومية هو علامة مبكرة على ازدياد الجرعة.
- إن الخطأ الذي يُرتكب أحياناً هو أن نرغب بشكل صارم بتعديل قيم 17-OH-P الأمر الذي يؤدي إلى زيادة جرعة GC مع نتائج خطيرة على النمو وربح وزن يمكن أن يصل إلى حد السمنة.
- إن المعايرة المفردة isolé للستيروتون البلازمي الذي يتم الحصول عليه بسحب وحيد للعينة، هي إشارة إخبارية فقط لا أكثر، لأن قيمة التستوسترون لا تخضع إلى تغيرات سريعة. حيث تبقى هذه القيمة أقل من 0.5 nmol/I عند الفتاة وفي طوال العمر، وكذلك عند الفتي بعد 3 أشهر من الولادة حتى قبل البلوغ.
- كما يجب أن تبقى قيم الرينين ضمن الحدود الطبيعية بالنسبة للعمر.
- من الضروري جداً أن نشرح للطفل وأبويه سبب العلاج جيداً، لأن أي نوبة من زوال الكبح العلاجي تؤثر بشكل سلبي على تطور النمو.

4 - تثبيط التأثير الصحيحي للأندروجينات والاستروجينات:

- إن التأثيرات الضارة للعلاج ناتجة عن الجرعات الزائدة من GC والأندروجينات والاستروجينات. وتعبر هذه الستيرويدات فعالة على النمو المنشائي العظمي، حيث لوحظ ظهور عملقة لدى الصبيان الذين يعانون من طفرة مؤذية أو طفرة في مورثات مستقبلات الاستروجينات أو إنزيم الأروماتاز aromatase.
- يقترح Merker Cutler إعطاء جرعات ضعيفة من GC ($8\text{ mg/m}^2/\text{j}$) بالاشتراك مع α -فلودروكورتيزول، وبشكل خاص إعطاء GC مع مضادات الأندروجين مثل Flutamide، ومع مضادات الأروماتاز مثل التستولاكتون.
- إن النتائج على المدى القصير مشجعة ولكنها تحتاج إلى التأكيد بإجرانها على المدى الطويل، لقد أظهر الأطباء في فرنسا أن استخدام استيان ميدروكسى بروجسترون ثم استيان السيروتيرون أكثر فعالية على النمو ولكن من أجل جرعات لا تؤدي إلى فرط حمل وزني هام.

5 - استئصال قشر الكظر الثنائي الجانب:

- بما أن محاولات استئصال قشر الكظر الدواني العلاجي بالكتيوكونازول لم تكن مقنعة بسبب الأخطار الشديدة للسمية الكبدية، فقد اقترح حالياً، بروتوكول علاجي يجرأ الاستئصال الثنائي الجانب لقشر الكظر (ويفضل إجراء ذلك في السنوات الأولى من الحياة) لدى المرضى المصابين بالشكل التقليدي FC متماثل الواقع أو مختلف الواقع الذي يلغى أي نشاط أو فعالية 21-hydroxylase.

د - الحالات الخاصة للأشكال غير التقليدية:

- إن FNC مستقلة بذاتها و يجب ألا تجمع مع FC (النمط التقليدي). والمسماة "بالأشكال المذكورة الندية". حيث تبقى فعالية 21-hydroxylase كافية لتجنب خطر عدم حدوث معاوضة.
- لا يزداد الريبين أبداً من أجل نفس النمط الوراثي، يتغير النمط الظاهري في الواقع بحسب حساسية الشخص إلى فرط إفرازأندروجينات قشر الكظر.
- تبقى بعض الحالات لا عرضية لأنها تستقلب زيادة الأندروجينات ولا تحولها إلى تستوسترون.
- بالمقابل في الأشكال العرضية التي تشخيص غالباً في العمر 8 سنوات نتيجة الشعرانية المبكرة، فإن خطر تأثر النمو لدى الفتيات وتأثير الوظيفة المبيضية يتطلب البدء بالمعالجة مباشرة.
- لا توجد أي دراسة حالياً تركز على النمط غير التقليدي FNC من أجل تقدير فعالية وفائدة المعالجة، بالمقابل من الواضح أن هدف المعالجة هو فقط تجنب نتائج فرط الأندروجينية لأن الوظائف القشرية السكرية والمعدنية متأثرة بشكل ضئيل جداً.
- إذاً فعند تأكيد FNC نتيجة الدراسة الجزيئية، يجب إجراء المعالجة بجرعات قليلة من الهيدروكورتيزون بالاشتراك مع مضادات الأندروجين، أو بدونها، ولكن بجرعات ضعيفة لتجنب فرط الحمل الوزني.
- إن المشكلة الحالية هي ما يجب القيام به في حالة FNC اللاعرضي الذي يشخص قبل عمر 7 سنوات أثناء إجراء الدراسة الجزيئية العائلية.

- هل تجب المعالجة مع وجود خطر فرط الكورتيزولية، مع معرفتنا أن FNC يمكن أن يبقى لا عرضياً أو انتظار الأعراض الأولى.

III - الحالات السريرية الأخرى:

أ - نتائج فقدان الملح على النمو:

1 - فقدان الملح "الصفراء أو النقبي":

- يمكن أن يتظاهر نقص الألدوستيرون البدئي، في السنوات الأولى من الحياة، بتأخر مفرد في الطول والوزن، حتى في غياب أي توازن شاردي من نمط نقص الكلور وفرط البوتاسيوم وهذه الأعراض ناتجة بشكل خاص عن نقص الألدوستيرون المعتدل لأن المرضى الخاملين للأشكال الشديدة يظهرون بشكل مبكر أكثر وضوحاً لتأثير فقدان الملح (إيقاءات، إسهال، فقدان الوزن، التجفاف).
- ومن هنا تأتي أهمية قياس الشوارد البولية للبحث عن ضياع شوارد الصوديوم (تركيز شوارد الصوديوم أقل mEq/L 135 ونسبة K^+/Na^+ البولي أكبر من 1 = فقدان ملح بولي) ومعايير الألدوستيرون والريبين البلازمي في كل حالة تأخر فهو غير مفسر.
- تشير القيم المنخفضة للألدوستيرون مع القيم المرتفعة للريبين إلى نقص الألدوستيرون حقيقي نتيجة عيب مفرد في اصطناع الألدوستيرون. وهذا يتعلق بمرض ينتقل عن طريق صفي جسدي متاح نادر يدعى عوز اصطناع الألدوستيرون.
- تشير القيم المرتفعة للألدوستيرون والريبين إلى عوز الدوستيرون كاذب ولادي (خلقي).
- تسمح المعالجة بالإعطاء الفموي للملح الطعام، التي تعوض خسارة الصوديوم، باسترداد سريع للطول وإنذار جيد للطول النهائي.

2 - خسارة الملح المترافقه مع عدم الكفاية الشاملة لقشر الكظر:

- يجب تصحيح خسارة الملح، في جميع الحالات، بإعطاء الملح من أجل توازن العلاج.
- في حالات قصور قشر الكظر كما في داء أديسون أو نقص التنسج الخلقي لقشر الكظر، تستطب إضافة القشرانيات المعدنية خاصة لدى الرضع والأطفال الصغار

الذين هم الأكثر تأثراً بفقدان الملح فيما يتعلق بالتوازن المائي الشاردي وتوازن النمو الطولي-الوزي.

- بالمقابل، أثبتنا فيما سبق أن القشرانيات المعدنية لا غنى عنها في الأشكال التقليدية لعوز 21 هيدرو كسيلاز، لأنها تخفض جرعات GC وبالتالي تحسن إنذار الطول.

ب - اشتراك قصور قشر الكظر مع تأخر البلوغ:

- يحدث لدى 25% من النساء المصابات بداء أديسون الناتج عن المناعة الذاتية قصور مبيخي. إن انقطاع الظمت البدنى هو التظاهر الأكثر شيوعاً للمرض في عمر الطفولة.

• إن وجود الأعراض الأخرى للمناعة الذاتية الغذية (قصور جارات الدرق، التهاب الغدة الدرقية، السكري المعتمد على الإنسولين) أو غير الغذية (الإصابة بالميضات البيض، سوء الامتصاص، البهاق وهو مرض يتميز بظهور بقع بيضاء على البشرة، فقر الدم، التهاب الكبد) هي العلامة الأولى للتشخيص الذي يمكن إثباته بوجود الأضداد المبيضة النوعية الجائلة.

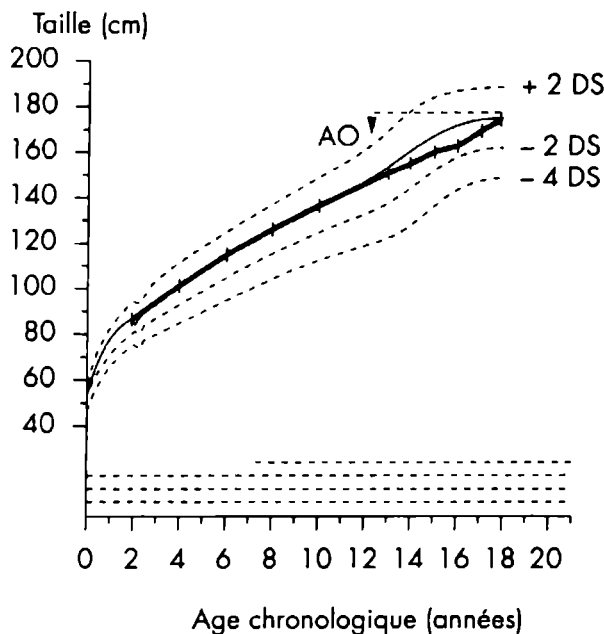
• إن ترافق قصور قشر الكظر مع قصور الخصيتين نادر جداً ويلاحظ بشكل خاص في اعتلال الغدد الصم المعدد المناعي الذائي من النمط II، و بشكل خاص داء الميضات البيض و قصور جارات الدرق ويعتبر تأخر البلوغ برهاناً تشخيصياً قوياً جداً على نقص النسج الخلقي لقشر الكظر المرتبط بالصبغي X.

• يترافق هذا المرض الوراثي الذي لا يصيب إلا الفتيان في أغلب الأحيان مع عوز في موجهات الأقناد يتعلق بالضرورة بـ LH.

• إن العلامات السريرية الرئيسية الأخرى هي: غياب الخصية cryptorchidie وإثبات وجود حالات عائلية يحمل تشارك أمراض متعددة أخرى متعلقة بالصبغي X (عوز الغليسروول كيناز، اعتلال Duchenne العضلي) وذلك في إطار تناذر المورثات المجاورة أو المتلاصقة.

• لقد أثبتت أن نقص النسج الخلقي لقشر الكظر الذي يترافق مع قصور قندي ناتج عن قصور موجهات الأقناد، يتسبب عن طفرات في مورثة DAX-1، التي تتوضع في المنطقة 21 Xp.

- يسمى البروتين **DAX-1** إلى عائلة البروتينات التروية التي تميز بأنها الوحيدة التي تجذب على جزء C انتهائي، ولكنها تختلف في جزئها الانتهائي N.
- لكن ما زالت طريقة عمل هذا البروتين غير معروفة. ما روابطه؟ ما الدور الذي يلعبه في تطور قشر الكظر ومحور الوطاء-النخامي-الأقناص؟ يبدو أنه يؤثر عن طريق ارتباطه كديبوس بين **AND** التي تتواجد في منطقة المحرضة والمنطقة المحرضة لمورثات أخرى مثل **StAR**، وأن له فعلاً مثبطاً ومضاداً لـ **SF1** (عامل النسخ الذي يعبر عن نفسه في النسج نفسها).



شكل 6-10: منحني النمو لطفل مصاب بنقص النسج الخلوي لقشر الكظر المرتبط بالصغرى X. إن سرعة النمو منتظمة، وللاحظ عدم حدوث أي نسارع في عمر البلوغ الطبيعي وهذا يرتبط مع حالة عدم بلوغ كامل.

.Age Osseux AO

ج - اختلاطات فرط الأندروجين ذي المنشأ القشر كظري عدا اضطرابات الاصطناع الهرموني:

1 - نور الشعرانية الجنسية المبكرة في النمو:

- إن الشعرانية الكظرية **adrénarche** في فترة ما قبل البلوغ وحول البلوغ هي قبل كل شيء علامة على البلوغ، وتتوافق الشعرانية الكظرية مع زيادة كبيرة ومترابطة في إفراز الدي هيدروأبي أندرو سترون **DHA** و **DHAS** من قشر الكظر.
- ويتم الحديث عن الشعرانية الكظرية عندما تحدث زيادة الأندروجين القشر كظري بشكل أكبر من العمر الاعتيادي. وتسمى هذه الحالة عندما تتفق مع نمو أشعار العانة بالشعرانية المبكرة **prémature pubarche** إذا حدثت قبل عمر 8 سنوات لدى الفتاة وعمر 9 سنوات لدى الفق. تكون القيم البلازمية للأندروجينات الأخرى طبيعية.
- كما يكون العمر العظمي متقدماً بشكل بسيط لدى الأطفال المصابين بالشعرانية المبكرة دون أن يؤدي ذلك إلى تعديل هام في سرعة النمو ولا تخريضي مبكر للبلوغ.
- تصاب الفتاة بنسبة عشر أضعاف ما يصاب الفتيان، وبشكل عام لا يوجد استطباب علاجي خاص.
- يبدو أن الاختلاط الوحيد في بعض الحالات هو تطور داء الكيسات البيضية المتعددة في عمر المراهقة. إن المشكلة الأساسية هي التشخيص التفرقي مع ورم مفرز لأندروجين.

2 - البلوغ المبكر الكاذب ذو المنشأ الورمي:

- تفرز حوالي 80% من أورام قشر الكظر لدى الأطفال الأندروجين لوحده أو بالاشتراك مع **GC**. مثل ازدياد سرعة النمو الهيكلي وعلامات الاسترجال (شعرانية عانية، شعرانية إبطية، فرط شعرانية، جلد دهني، حب الشباب) الأعراض الرئيسية التي تكشف فرط الأندروجين لدى كلا الجنسين.

• توجد أحياناً براهين سريرية وأخرى متعلقة بالنمو تؤيد المنشأ الورمي: سرعة كبيرة جداً للنمو، زيادة كبيرة في حجم البظر clitoris والقضيب، تقدم واضح جداً في العمر العظمي يتحطى العمر الطولي. تؤخذ هذه المعطيات بعين الاعتبار، ويقوم علم البيولوجيا وتقنيات التصوير بوضع العناصر الهاوية لتوجيه التشخيص. يقدم الجدول 10-1 العلامات الهرمونية وتأثيراتها على النمو وال النضج العظمي والتطور في أمراض قشر الكظر المختلفة التي تؤدي إلى البلوغ المبكر الكاذب وفرط الأندروجين.

	Clinique				Biologie			
	VC	AO	Virilisa-tion	17-OH-P	Testo.	$\Delta 4$	SDHA	S
Formes tardives d'HCS								
Déficit en 21-OH	++	++	+	++	+	++	+	N
Déficit en 11-OH	++	++	+	+	+	++	+	++
Déficit en 3 β ol (filles)	N ou -	N ou -	Pilosité pubienne	-	-	++	++	N
Prémature pubarche	N	N	Pilosité pubienne	N	N	N	++	N
Corticosurrénalome	+++	+++	+++	N ou -	++	+	+++	N

VC : vitesse de croissance ; AO : âge osseux ; 17-OH-P : 17-OH progesterone ; Testo. : testostérone ; $\Delta 4$: $\Delta 4$ -androstènone ; SDHA : sulfate de déhydroépiandrostérone ; S : 11-désoxy cortisol ; 21-OH : 21-hydroxylase ; 11-OH : 11 β -hydroxylase ; 3 β ol : 3 β ol-déhydrogénase ; N : normal.

جدول 10-1: التشخيص التفريقي لبلوغ مبكر كاذب ذو منشاً كظري

المراجع

1. Adan L, Souberbielle JC, Brauner R. Management of the short stature due to pubertal delay in boys.] Clin Endocrinol Metab 1994 ; 78 : 478-82.
2. Apter D, Biltzow TL, Laughlin GA, Yen sse. Gonadotropin-releasing hormone pulse generator activity during pubertal transition in girls: pulsatile and diurnal patterns of circulating gonadotropins.] Clin Endocrinol Metab 1993 ; 76 : 940-9.
3. Bayley N, Pinneau SR. Tables for predicting adult height from skeletal age: revised for use of Greulich-pyle hand standards.] Pediatr 1952 ; 40 : 432-41.
4. Biro FM, Lucky A W, Huster GA, Morrison]A. Pubertal staging in boys.] Pediatr 1995 ; 127 : 100-2.
5. Bourguignon JP. Linear growth as a function of age at onset of puberty and sex steroid dosage: therapeutic implications. Endocr Rev 1988 ; 9 : 467-88.
6. Brauner R, Malandry F, Fontoura M, Prevot C, Souberbielle]C, Rappaport R. Idiopathic central precocious puberty in girls as a model of the effect of plasma estradiol level on growth, skeletal maturation and plasma insulin-like growth factor I. Horm Res 1991 ; 36 : 116-20.
7. Brauner R. Croissance pubertaire. Facteurs endocrinien. Ann Pediatr 1995 ; 42 : 424-9.
8. Cara]F, Rosenfield RL, Furlanetto RW. A longitudinal study of the relationship of plasma somatomedin-C concentration to the pubertal growth spurt. A]DC 1987; 141 : 562-4.
9. Cutler GB, Cassorla FG, Ross JL, Pescovitz OH, Barnes KM, Comite F et al. Pubertal growth: physiology and pathophysiology. Recent Prog Horm Res 1986 ; 42 : 443-70.
10. Eakman GD, Dallas]S, Ponder SW, Keenan BS. The effects of testosterone and dihydrotestosterone on hypothalamic regulation of growth hormone secretion.] Clin Endocrinol Metab 1996 ; 81 : 1217-23.
11. Jakacki RI, Kelch RP, Sauder SE, Lloyd JS, Hopwood N], Marshall]e. Pulsatile secretion of luteinizing hormone in children.] Clin Endocrinol Metab 1982 ; 55 : 453-8
12. Karasik A, Pariente C, Kauschansky A. Insulin-like growth factor-I and IGF binding protein-3 remain high after GnRH analogue therapy in girls with central precocious puberty. Clin Endocrinol (OxD 1996; 45 : 7-12.
13. Kerrigan]R, Rogol AD. The impact of gonadal steroid hormone action on growth hormone secretion during childhood and adolescence. Endocr Rev 1992 ; 13 : 281-98.
14. Knobil E. The neuroendocrine control of the menstrual cycle. Recent Prog Horm Res 1980 ; 36 : 53-88.
15. Marshall WA, Tanner]M. Variations in the pattern of pubertal changes in girls. Arch Dis Child 1969 ; 44 : 291-303.
16. Marshall WA, Tanner]M. Variations in the pattern of pubertal changes in boys. Arch Dis Child 1970 ; 45 : 13-23.
17. Martha PM, Rogol AD, Veldhuis]D, Kerrigan]R, Goodman DW, Blizzard RM. Alterations in the pulsatile properties of circulating growth hormone concentrations during puberty in boys.] Clin Endocrinol Metab 1989 ; 69 : 563-70.
18. Merimee T], Russel B, Quinn S, Riley W. Hormone and receptor studies: relationship to linear growth in childhood and puberty.] Clin Endocrinol Metab 1991 ; 73 : 1031-7.
19. Oerter KE, Uriarte MM, Rose SR, Barnes KM, Cutler GB Jr. Gonadotropin secretory dynamics during puberty in normal girls and boys.] Clin Endocrinol Metab 1990 ; 71 : 1251-8.
20. Ross]L, Cassorla FG, Skerda MC, Valk 1M, Loriaux DL, Cutler GB]r. A preliminary study of the effect of estrogen dose on growth in Turner's syndrome. N Engl] Med 1983 ; 309 : 1104-6.

21. Saggese G, Cesaretti G, Giannessi N, Bracaloni C, Cinquanta L, Cioni e. Stimulated growth hormone (GH) secretion in children with delays in pubertal development before and after the onset of puberty: relationship with peripheral plasma GH-releasing hormone and somatostatin levels.] Clin Endocrinol Metab 1992 ; 74 : 272-8.
22. Sempe A, Pedron G, Roy-Pernot MP. Auxologie, methode et sequences. Paris: Laboratoires Theraplix ; 1979.
23. Sizonenko PC, Paunier I. Hormonal changes in puberty III : correlation of plasma dehydroepiandrosterone, testosterone, FSH, and LH with stages of puberty and bone age in normal boys and girls and in patients with Addison's disease or hypogonadism or with premature or late adrenarche.] Clin Endocrinol Metab 1975 ; 41 : 894-904
24. Smith EP, Boyd], Franck GR, Takabashi H, Cohen RM, Specker B et al. Estrogen resistance caused by a mutation in the estrogenreceptor gene in a man. N Engl] Med 1994 ; 331 : 1056-61.
25. Tanner JM, Whitehouse RH, Marubini E, Resele LF. The adolescent growth spurt of boys and girls of the Harpenden growth study. Ann Hum Bioi 1976 ; 3 : 109-26
26. Ahirra RS, Dushay J, Flier SN, Prabakaran D, Flier JS. Leptin accelerates the onset of puberty in nonnal female mice. J Clin Invest 1997 ; 99 : 391-5.
27. Andre C, Le Bihan B, Kalifa G. Echographie pelvienne de l'enfant. Feuil Rad 1984; 24 : 137-245.
28. Andre C, Kalifa G. Echographie pelvienne de l'enfant. In: Ardaens Y, Guerin B, Coquel P, ed. Echographie en pratique gynecologique. Paris: Masson; 1995 : 57-78.
29. Apter D, Biitzow TL, Laughlin GA, Yen sse. Gonadotropin-releasing honnone pulse generator activity during pubertal transition in girls: pulsatile and diurnal patterns of circulating gonadotropins. J Clin Endocrinol Metab 1993 ; 76 : 940-9.
30. Aziz R, Zucar HA. 21-hydroxylase deficiency in female hyperandrogenemia : screening and diagnosis. J Clin Endocrinol Metab 1989 ; 69 : 577-8.
31. Aziz R, Dewailly D, Overbach D. Non classic adrenal hyperplasia: current concepts. J Clin Endocrinol Metab 1994 ; 78 : 810-5.
32. Aziz R. The clinical spectrum of congenital adrenal hyperplasia in adolescence and adulthood. In : Stanhope R, ed. Adolescent endocrinology (Serono symposia). Bristol: Bioscientifica ; 1998 : 79-84.
33. Bourguignon JP, Gerard A, Alvarez-Gonzalez ML, Fawe L, Franchimont P. Effects of changes in nutritional conditions on timing of puberty: clinical evidence from adopted children and experimental studies in the male rat. Honn Res 1992; 38 Suppl 1: 97-105.
34. Bourguignon JP, Gerard A, Alvarez-Gonzalez ML, Franchimont P. Neuroendocrine mechanism of onset of puberty: sequential reduction in activity of inhibitory and facilitatory N-methyl-D aspartate receptors. J Clin Invest 1992 ; 90 : 1736-44.
35. Bourguignon JP, Gerard A, Alvarez-Gonzalez M, Franchimont P. The hypothalamic mechanism of the onset of puberty. In: Savage MO, Bourguignon JP, Grossman AB, eds. Frontiers in paediatric neuroendocrinology. Blackwell Scientific Publications 1993 ;1-8.
36. Bouvattier C, Tato L, Carel JC, Bougnères PF, Chaussain JL. Les tumeurs testiculaires a cellules de Leydig de l'enfant. A propos de trois observations. In: Chaussain JL, Roger M, Bougnères PF, Carel JC, ed. Pathologie gonadique et pubertaire. Paris: PublipFusion; 1997 : 183-92.
37. Brauner R, Hauschild MC, Pariente D, Thibaud E, Rappaport R. Place de l'echographie dans le diagnostic, les indications therapeutiques et la surveillance des pubertes precoces centrales. Arch Fr Pediatr 1986 ; 43 : 601-6.
38. Brauner R, Limal JM, Rappaport R. Puberte nonnale et pathologique. Encycl Med Chir (Elsevier, Paris). Pediatrie, 4107-B-10-7. 1987 : 14 p.
39. Brauner R, Adan L, Malandry F, Zandeifer D. Adult height in girls with idiopathic true precocious puberty. J Clin Endocrinol Metab 1994 ; 79 : 415-20.
40. Bridges NA, Cooke A, Healy MJ, Hindmarch PC, Brook CGD. Ovaries in sexual precocity. Clin Endocrinol (OxD 1995 ; 42 : 135-40.
41. Bronson FH. Food-restricted prepupal female rats: rapid recovery of luteinizing honnone pulsing with excess food and full recovery of pubertal development with gonadotropin-releasing honnone. Endocrinology 1986 ; 118 : 2483-7.
42. Bruce J, Gough De. Long tenn follow up of children with testicular tumours: surgical issues. Br J Urol 1991 ; 67 : 429-33.

43. Carel JC, Roger M, Ispas S, Tondu F, Lahlou N, Blumberg Jet at. Final height after long-term treatment with triptorelin slowrelease for central precocious puberty: importance of statural growth after interruption of treatment. *J Clin Endocrinol Metab* 1999 [sous presse].
44. Chaussain JL, Savage MO, Nahoul K, Brijawi A, Canlorbe P, Job Je. Hypothalamopituitary-gonadal maturation in male central precocious puberty. *Clin Endocrinol (OxD)* 1978 ; 8 : 437-44.
45. Chaussain JL, Lemerle J, Roger M, Canlorbe P, Job Je. Klinefelter syndrome, tumor, and sexual precocity. *J Pediatr* 1980; 97 : 607-9.
46. Chaussain JL, Bost M, Roger M. Taille definitive des pubertes precoces. *Arch Pediatr* 1994; 1 : 368-70.
47. Chehab F, Mounzih K, Lu R, Lim ME. Early onset of reproductive function in nonnal female mice treated with leptin. *Science* 1997 ; 275 : 88-90.
48. Clement K, Vaisse C, Lahlou N, Cabrol S, Pelloux V, Cassuto D et at. A mutation in the human leptin receptor gene causes obesity and pituitary dysfunction. *Nature* 1998 ; 392 : 398-401
49. Feuillan PP, Foster CM, Pescovitz OH, Hench KD, Shawker T, Dwyer A et at. Treatment of precocious puberty in the McCuneAlbright syndrome with the aromatase inhibitor testolactone. *N Engl] Med* 1986 ; 315 : 1115-9.
50. Feuillan PP, Jones J, Cutler GB. Long term testolactone therapy for precocious puberty in girls with McCune-Albright syndrome. *J Clin Endocrinol Metab* 1993 ; 77 : 647-51.
51. Feuillan PP, Jones J, Ross JI. Growth hormone hypersecretion in a girl with McCune-Albright syndrome: comparison with controls and response to a dose of long-acting somatostatin analog. *J Clin Endocrinol Metab* 1995 ; 80 : 1357-60.
52. Forest MG. Pituitary gonadotropin and sex steroid secretion during the first two years of life. In: Grumbach MM, Sizonenko PC, Aubert ML, eds. *Control of the onset of puberty*. Baltimore: Williams & Wilkins; 1990 : 451-78.
53. Forest MG, Ducharme JR. Gonadotropic and gonadal hormones. In : Bertrand J, Rappaport R, Sizonenko PC, eds. *Pediatric endocrinology*. Baltimore: Williams & Wilkins; 1993 : 100-20.
54. Foster DL, Ebling FJP, Micka AF, Vannerson LA, Bucholtz DC, Wood RI et at. Metabolic interfaces between growth and reproduction. I. Nutritional modulation of gonadotropin, prolactin, and growth hormone secretion in the growth-limited female lamb. *Endocrinology* 1989 ; 125 : 342-50.
55. Fragoso MC, Latronico AC, Carvalho FM, Zerbini MC, Marcondes JA, Araujo LM et at. Activating mutation of the stimulatory G protein (gsp) as a putative cause of ovarian and testicular human stromal Leydig cell tumors. *J Clin Endocrinol Metab* 1998 ; 83 : 2074-8.
56. Fran_ois I, de Zegher F. Adrenarche and foetal growth. *Pediatr Res* 1997 ; 41 : 440-2.
57. Freedman SM, Kreitzer PM, Elkawitz SS, Soberman N, Leonidas Jc. Ovarian microcysts in girls with isolated premature thelarche. *J Pediatr* 1993 ; 122 : 246-9.
58. Frisch RE, Revelle R. Height and weight at menarche and a hypothesis of critical body weights and adolescent events. *Science* 1970 ; 169 : 397-9.
59. Garibaldi LR, Aceto T, Weber C. The pattern of gonadotropin and estradiol secretion in exaggerated thelarche. *Acta Endocrinol* 1993 ; 128 : 345-50.
60. Germak JA, Knobil E. Control of puberty in the rhesus monkey. In: Grumbach MM, Sizonenko PC, Aubert ML, eds. *Control of the onset of puberty*. Baltimore: Williams & Wilkins; 1990 : 69-81.
61. Gromoll J, Partsch C], Simoni M, Nordhoff V, Sippel WG, Nieschlag E et at. Amutation in the first transmembrane domain of the lutropin receptor causes male precocious puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 1998 ; 83 : 476-80.
62. Grumbach MM, Styne DM. Puberty: ontogeny, neuroendocrinology, physiology and disorders. In : Wilson JD, Foster DW, Kronenberg HM, Larsen PR, eds. *Williams textbook of endocrinology*. Philadelphia: WB Saunders Company; 1998 : 1509-625.
63. Haber HP, Wollmann HA, Ranke MB. Pelvic ultrasonography: early differentiation between isolated premature thelarche and central precocious puberty. *Eur J Pediatr* 1995 ; 154 : 182-6.
64. Herman-Giddens ME, Slora EJ, Wasserman RC, Bourdon C], Bhapkar MY, Koch CG et at. Secondary sexual characteristics and menses in young girls seen in office practice: a study from the pediatric research in Office Settings Network. *Pediatrics* 1997 ; 99 : 505-12.

67. Holland FJ, Fishman L, Bailey JD, Fazekas AT A. Ketokonazole in the management of precocious puberty non responsive to LHRH analog therapy. *N Engl J Med* 1985 ; 312 : 1023-8.
68. Ibanez L, Virdis R, Potau N, Zampolli M, Ghizzoni L, Albisu MA et al. Natural history of premature pubarche: an auxological study. *J Clin Endocrinol Metab* 1992 ; 74 : 254-7.
69. Ibanez L, Potau N, Virdis R, Zampolli M, Terzi C, Gussinye M et al. Postpubertal outcome in girls diagnosed with premature pubarche during childhood: increased frequency of functional ovarian hyperandrogenism. *J Clin Endocrinol Metab* 1993 ; 76 : 1599-603.
70. Ibanez L, Potau N. Long-term sequelae of premature adrenarche and pubarche. In : Stanhope R, ed. Adolescent endocrinology (Serono symposia). Bristol: Bioscientifica ; 1998 : 85-92.
71. Ibanez L, Potau N, Francois I, de Zegher F. Precocious pubarche, hyperinsulinism, and ovarian hyperandrogenism in girls: relation to reduced foetal growth. *J Clin Endocrinol Metab* 1998 ; 83 : 3558-62.
72. Job JC, Chaussain JL, Garnier PE. The use of luteinizing hormone-releasing hormone in pediatric patients. *Horm Res* 1977; 8:171-87.
73. Kaplan SL, Grumbach MM. Pathogenesis of sexual precocity. In : Grumbach MM, Sizzenko PC, Aubert M1. Control of the onset of puberty. Baltimore: Williams & Wilkins; 1990 : 620-68.
74. Kletter GB, Kelch RP. Clinical review. Effects of gonadotropin releasing hormone analog therapy on adult stature in precocious puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 1994 ; 79 : 331-4.
75. Koobil E. The neuroendocrine control of the menstrual cycle. *Recent Prog Horm Res* 1980 ; 36 : 53-88.
76. Kremer H, Mariman E, Otten BJ, Moll GW Jr, Stoelinga GB, Wit JM et al. Cosegregation of missense mutations of the luteinizing hormone receptor gene with familial male-limited precocious puberty. *Hum Mol Genet* 1993 ; 2 : 1779-83.
77. Kuttenn F, Couillin P, Girard F, Billaud L, Vincens M, Boucekkine C et al. Late-onset adrenal hyperplasia in hirsutism. *N Engl J Med* 1985 ; 313 : 224-31.
78. Lahliou N, Roger M. Les analogues des peptides hypothalamiques. Mode d'action et indications thérapeutiques. In: Chaussain JL, Roger M. Actualites en endocrinologie pediatrice: hypothalamus et hypophyse. Paris: SEPE ; 1992 : 35-61.
79. Laue L, Chan WY, Hsueh AJW, Kudo M, Hsu SY, Wu SM et al. Genetic heterogeneity of constitutively activating mutations of the human luteinizing hormone receptor in familial male-limited precocious puberty. *Proc Natl Acad Sci USA* 1995 ; 92 : 1906-10.
80. Laue L, Kenigsberg D, Pescovitz OH, Hench KD, Barnes KM, Loriaux DL et al. The treatment of familial male precocious puberty with spironolactone and testolactone. *N Eng J Med* 1989 ; 320 : 496-502.
81. Limal JM. Syndromes paraneoplasiques endocriniens. In : Chaussain JL, Roger M, Bougnères P, Carel]c. Actualites en endocrinologie pediatrice : tumeurs et glandes endocrines. Paris: Publi-Fusion ; 1998 : 41-60.
82. Lipton A, Demers LM, Harvey HA, Kambic KB, Grossberg H, Brady C et al. Letrozole (CGS20267). A phase I study of a new potent oral aromatase inhibitor of breast cancer. *Cancer* 1995 ; 75 : 2132-8.
83. Lumbroso S, Caubel C, Raingeard I, Sultan C. Activating Gsa mutations: analysis of 43 DNAs from patients presenting with signs of McCune-Albright syndrome. A collaborative study. *Horm Res* 1998 ; 50 Suppl3 : 21. Matkovic V, Illich JZ, Skugor M, Badenhop NE, Goel P, Clairmont A et al. Leptin is inversely related to age at menarche in human females. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 3239-45.
84. Mantzoros CS, Flier JS, Rogol AD. A longitudinal assessment of hormonal and physical alterations during normal puberty in boys. V. Rising leptin levels may signal the onset of puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 1066-70.
85. Marui S, Latronico AC, Arnhold J], Castro M, Elias LL, Moreira AC et al. Mutations in the type II 3_-hydroxysteroid dehydrogenase gene in girls with premature pubarche [abstract]. In : The 80th Annual Meeting of the Endocrine Society ; June 24-27. New Orleans : The Endocrine Society Press; 1998.
86. Mathivon L, Carel JC, Coutant R, Derome P, Adamsbaum C, Bougnères P et al. Maladie de Cushing chez l'enfant. Resultats therapeutiques. *Arch Pediatr* 1997 ; 4 : 521-8.

87. Mendonca BB, Russel AJ, VasconcelosLeite M, Arnhold JJ, Bloise W, Wajchenberg BL et al. Mutation in 3-hydroxysteroid dehydrogenase type II associated with pseudohermaphroditism in males and premature pubarche or cryptic expression in females. *J Mol Endocrinol* 1994 ; 12 : 119-22.
88. Montague CT, Farooqi IS, Whitehead JP, Soos MA, Rau H, Wareham NJ et al. Congenital leptin deficiency is associated with severe early-onset obesity in humans. *Nature* 1997 ; 387 : 903-7.
89. Morel Y, La Selve H, Chatelain P, Perez J, Varenne JP, de Peretti E et al. Interet du dosage des gonadotrophines urinaires en endocrinologie pediatrique. *Arch Fr Pediatr* 1985 ; 42 : 579-85.
90. Oerter KE, Uriarte MM, Rose SR, Barnes KM, Cutler GB Jr. Gonadotropin secretary dynamics during puberty in normal girls and boys. *J Clin Endocrinol Metab* 1990; 71 : 1251-8.
91. Palmert MR, Radovick S, Boepple PA. Leptin levels in children with central precocious puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 1998 ; 83 : 2260-5.
92. Palmert MR, Radovick S, Boepple PA. The impact of reversible gonadal sex steroid suppression on serum leptin concentrations in children with central precocious puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 1998 ; 83 : 1091-6.
93. Pasquino AM, Pucarelli I, Passeri F, Segni M, Mancini MA, Municchi G. Progression of premature thelarche to central precocious puberty. *J Pediatr* 1995 ; 126 : 11-4.
94. Paul DL, Conte FA, Grumbach MM, Kaplan SL. Long term effect of gonadotropinreleasing hormone agonist therapy in children with true precocious puberty treated at a median age of less than 5 years. *J Clin Endocrinol Metab* 1995 ; 80 : 546-51.
95. Pescovitz OH, Hench KD, Barnes KM, Loriaux DL, Cutler GB. Premature thelarche and central precocious puberty: the relationship between clinical presentation and the gonadotropin response to luteinizing hormone-releasing hormone. *J Clin Endocrinol Metab* 1988 ; 67 : 474-9.
96. Pere A, Perheentupa J, Peter M, Voutilainen R. Follow-up of growth and steroids in premature adrenarche. *Eur J Pediatr* 1995 ; 154 : 346-52.
97. Pienkowski C, Lumbroso S, Bieth E,
98. Sultan C, Rochiccioli P, Tauber M. Recurrent ovarian cyst and mutation of the Gs alpha gene in ovarian cyst fluid cells: what is link with McCune-Albright syndrome? *Acta Paediatr* 1997 ; 86 : 1019-21.
99. Pomareda R, Czernichow P, Finidori J,
100. Pfister A, Roger M, Kalifa G et al. Endocrine aspects and tumoral markers in intracranial germinoma: an attempt to delineate the diagnostic procedure in 14 patients. *J Pediatr* 1982 ; 101 : 374-8.
101. Proos LA, Hofvander Y, Tuvemo T. Menarcheal age and growth pattern of indian girls adopted in Sweden. I. Menarcheal age. *Acta Paediatr* 1991 ; 80 : 852-8.
102. Proos LA, Karlberg J, Hofvander Y,
103. Tuvemo T. Menarcheal age and growth pattern of indian girls adopted in Sweden. II. Catch-up growth and final height. *Indian J Pediatr* 1991 ; 58 : 105-14.
104. Proos LA. Anthropometry in adolescence: secular trends, adoption, ethnic and environmental differences. *Horm Res* 1993; 39 Suppl 3 : 18-24.
105. Reiter EO, Fuldauer VG, Root AW. Secretion of the adrenal androgen dehydroepiandrosterone sulfate, during normal infancy, childhood, and adolescence, in sick infants, and in children with endocrinologic abnormalities. *J Pediatr* 1977 ; 90 : 766-70.
106. Ringel MD, Schwinger WF, Levine MA. Clinical implications of genetic defects in G proteins. The molecular basis of McCuneAlbright syndrome and Albright hereditary osteodystrophy. *Medicine (Baltimore)* 1996 ; 75: 171-84.
107. Roger M, Chaussain JL, Blacker C, Feinstein MC. Les tumeurs de l'enfant secretant de la choriogonadotropine. *Ann Med Interne (Paris)* 1984 ; 135 : 381-4.
108. Roger M, Lahliou N, Couzinet B, Chaussain JL, Bouchard P, Schaison G. Quantitative aspects of Gn-RH analogue action on gonadotropin secretion. In: Bouchard P, Haour F, Franchimont P, Schatz B, eds. Paris: Elsevier; 1990 : 129-43
109. Roger M, Lahliou N, Chaussain JL. Le test it la LHRH en pediatrie. In: Chaussain JL, Roger M, ed. Actualites en endocrinologie pediatrique : hypothalamus et hypophyse. Paris: SEPE ; 1992 : 105-21.

110. Root A, Steinberger E, Smith K, Steinberger A, Russ D, Somers L et al. Isosexual pseudoprecocity in a 6 years old boy with a testicular interstitial cell adenoma. *J Pediatr* 1972 ; 80 : 264-8.
111. Rosenfield RL. The ovary and female sexual maturation. In: Kaplan SA, ed. *Clinical pediatric endocrinology*. Philadelphia: WB Saunders; 1990 : 259-323.
112. Rosenthal SM, Egli CA, Grumbach MM, Montalvo JM, Gondos B. Gonadotropin-independent male-limited autosomal dominant sexual precocity in nine generations: familial testotoxicosis. *J Pediatr* 1985 ; 106 : 33-40.
113. Sakkal-Alkaddour H, Zhang L, Yang X, Chang YT, Kappy M, Slover RS et al. Studies of 3-hydroxysteroid dehydrogenase genes in infants and children manifesting premature pubarche and increased adrenocorticotropin-stimulated i15-steroids levels. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 3961-5.
114. Schedewie HK, Reiter EO, Beitzins IZ. Testicular Leydig cells hyperplasia as a cause of familial sexual precocity. *J Clin Endocrinol Metab* 1981 ; 52 : 271-8.
115. Scully R, Mark E, McNeel Y. Case records of the Massachusetts General Hospital. *N Engl J Med* 1993 ; 328 : 496-502.
117. Shenker A, Laue L, Koguski S, Merendino JJ Jr, Minegishi T, Cutler GB Jr. A constitutively activating mutation of the luteinizing hormone receptor in familial male precocious puberty. *Nature* 1993 ; 365 : 652-4.
118. Sizonenko pc. Precocious puberty. In: Bertrand J, Rappaport R, Sizonenko PC, eds. *Pediatric endocrinology*. Baltimore: Williams & Wilkins; 1990 : 387-403.
119. Solish SB, Goldsmith MA, Voutilainen R, Miller WL. Molecular characterization of a Leydig cell tumor presenting as congenital hyperplasia. *J Clin Endocrinol Metab* 1989 ; 69 : 1148-52.
120. Stanhope R, Adams J, Brook CGD. Fluctuation of breast size in isolated premature thelarche. *Acta Paediatr* 1985 ; 74 : 454-5.
121. Stanhope R, Abdulwahid NA, Adams J, Brook CGD. Studies of gonadotropin pulsatility and pelvic ultrasound distinguish between isolated premature thelarche and central precocious puberty. *Eur J Pediatr* 1986 ; 145 : 190-4.
122. Stanhope R, Brook CGD. Premature thelarche variant: a new condition of sexual maturation? *Acta Endocrinol* 1990 ; 123 : 481-6.
123. Taviere V, Roussel B, Lallemand D. Techniques d'exploration radiologique. In : Salomon Y, Thibaud E, Rappaport R, ed. *Gynecologie medico-chirurgicale de l'enfant et de l'adolescente*. Paris: Doin ; 1992 : 77-93.
124. Toublanc]E, Landier F, Andre C. Le developpement isole des seins avant la puberte. *Gynecologie* 1987 ; 38 : 146-7.
125. Toublanc]E. Les variantes du developpement pubertaire normal. In : Chaussain JL, Roger M, Bougnères P, Carel]C, ed. *Actualites en endocrinologie pediatrique : pathologie gonadique et pubertaire*. Paris: PublibFusion; 1997 : 249-60.
126. van Winter JT, Noller KL, Zimmerman D, Melton LJ. Natural history of premature thelarche in Olmsted County, Minnesota, 1940-1984. *J Pediatr* 1990 ; 116 : 278-80.
127. Virdis R, Street ME, Zampolli M, Radetti G, Pezzini B, Benelli M et al. Precocious puberty in girls adopted from developing countries. *Arch Dis Child* 1998 ; 78 : 152-4.
128. Weinstein ME, Shenker A, Gedman PV, Merino MJ, Friedman E, Spiegel AM. Activating mutations of the stimulatory G protein in the McCune-Albright syndrome. *N Engl J Med* 1991 ; 325 : 1688-95.
129. Weitzman ED, Boyar RM, Kopen S, Hellman L. The relationship of sleep and sleep stages to neuroendocrine secretion and biological rhythms in man. *Recent Prog Horm Res* 1975 ; 31 : 399-441.
130. Wierman ME, Rivier]E, Wang C. Gonadotropin-releasing hormone-dependant regulation of gonadotropin subunit messenger ribonucleic acid levels in the rat. *Endocrinology* 1989 ; 124 : 272-8.
131. Wildt L, Marshall GR, Knobil E. Experimental induction of puberty in the infantile female rhesus monkey. *Science* 1980 ; 207 : 1373-5.
132. Williamson EA, Johnson S, Foster S, Kendall-Taylor P, Harris PE. G protein gene mutations in patients with multiple endocrinopathies. *J Clin Endocrinol Metab* 1995 ; 80 : 1702-5.
133. Wyshak G, Frisch RE. Evidence for a secular trend in age of menarche. *N Engl J Med* 1982 ; 306 : 1033-5.

134. Yano K, Hidaka A, Saji M, Polymeropoulos MH, Okuno A, Kohn LD et al. A sporadic case of male-limited precocious puberty has the same constitutively activating point mutation in luteinizing hormone/choriogonadotropin receptor gene as familial cases. *J Clin Endocrinol Metab* 1994 ; 79 : 1818-23.
135. Yoshimoto M, Nakayama M, Baba T, Uehara Y, Niikawa N, Ito M et al. A case of neonatal McCune-Albright syndrome with Cushing syndrome and hyperthyroidism. *Acta Paediatr* 1991 ; 80 : 984-7.
136. Zachmann M, Sobradillo B, Frank M, Frisch H, Prader A. Bayley-Pinneau, Roche-Wainer-Thissen, and Tanner height predictions in normal children and in patients with various pathologic conditions. *J Pediatr* 1978 ; 93 : 749-55
137. Aittomaki K, Diegez Lucena JL, Pakarinen P, Sistonen P, Tapanainen J, Gromoll J et al. Mutation in the follicle-stimulating hormone receptor gene causes hereditary hypergonadotropic ovarian failure. *Cell* 1995 ; 82 : 95968.
138. Aittomaki K, Herva R, Stenman UH, Juntunen K, Ylostalo P, Hovatta O et al. Clinical features of primary ovarian failure caused by a point mutation in the follicle-stimulating hormone receptor gene. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 3722-6.
139. Albanese A, Stanhope R. Investigation of delayed puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 1995 ; 43 : 105-10.
140. Betterle C, Rossi A, Dalla Pria S, Artifoni A, Pedini B, Gavasso S et al. Premature ovarian failure: autoimmunity and natural history. *Clin Endocrinol (Oxf)* 1993 ; 39 : 35-43.
141. [Conte FA, Grumbach MM, Ito V, Fisher CR, Simpson ER. A syndrome of pseudohermaphroditism hypergonadotropic hypogonadism and multicystic ovaries associated with missense mutations in the gene encoding aromatase. *J Clin Endocrinol Metab* 1994 ; 78 : 1287-92.
142. Crowne EC, Shalet SM, Wallace WHB, Eminson DM, Price DA. Final height in girls with untreated constitutional delay in growth and puberty. *Eur J Pediatr* 1991 ; 150 : 708-12.
143. Crowne EC, Shalet SM, Wallace WHB. Final height in boys with untreated constitutional delay in growth and puberty. *Arch Dis Child* 1990; 65 : 1109-12.
144. de Roux N, Young J, Misrahi M, Genet R, Chanson P, Schaison G et al. Mutations in the GnRH receptor: a novel cause of hypogonadotropic hypogonadism. *N Engl J Med* 1997 ; 337 : 1597-602.
145. Hardelin JP, Levilliers J, Young J, Pholsena M, Legouis R, Kirk J et al. Xp22.3 deletions in isolated familial Kallmann's syndrome. *J Clin Endocrinol Metab* 1993 ; 76 : 827-37.
146. Hoek A, Schoemaker J, Drexhage HA. Premature ovarian failure and ovarian autoimmunity. *Endocr Rev* 1997 ; 18 : 107-34.
147. Ito Y, Fisher CR, Conte FA, Grumbach MM, Simpson ER. Molecular basis of aromatase deficiency in an adult female with sexual infantilism and polycystic ovaries. *Proc Natl Acad Sci USA* 1993 ; 90 : 11673-7.
148. Kremer H, Kraaij R, Toledo SP, Post M, Fridman JB, Hayashida CY et al. Male pseudohermaphroditism due to a homozygous missense mutation of the luteinizing hormone receptor gene. *Nat Genet* 1995 ; 9 : 160-4.
149. Kulin HE, Bwibo N, Mutie D, Santner SJ. The effect of chronic childhood malnutrition on pubertal growth and development. *Am J Dis Child* 1974 ; 127 : 48-55.
150. Kulin HE. Delayed puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 3460-4.
151. Latronico AC, Anasti J, Arnhold IJP, Rapaport R, Mendonca BB, Bloise W et al. Testicular and ovarian resistance to luteinizing hormone caused by inactivating mutations of the luteinizing hormone receptor gene. *N Engl J Med* 1996 ; 334 : 507-12.
152. Layman LC, Lee EJ, Peak DB, Namnoum AB, Vu KY, van Lingen BL et al. Delayed puberty and hypogonadism caused by mutations of the follicle stimulating hormone β -subunit gene. *N Engl J Med* 1997 ; 337 : 607-11.
153. Lee MM, Donahoe PK, Silverman BL, Hasegawa T, Hasegawa Y, Gustafson ML et al. Measurements of serum mullerian inhibiting substance in the evaluation of children with non palpable gonads. *N Engl J Med* 1997 ; 336 : 1480-6.
154. Lin D, Sugawara T, Strauss JF 3rd, Clark BJ, Stocco DM, Saenger P et al. Role of steroidogenic acute regulatory protein in adrenal and gonadal steroidogenesis. *Science* 1995 ; 267 : 1828-31.

156. Matthews CH, Borgato S, Beck-Peccoz P, Adams M, Tone Y, Gambino G et al. Primary amenorrhea and infertility due to a mutation in the β -subunit of follicle-stimulating hormone. *Nat Genet* 1993 ; 5 : 83-6.
157. Parker KL, Schimmer BP. The roles of the nuclear receptor steroidogenic factor 1 in endocrine differentiation and development. *Trends Endocrinol Metab* 1996 ; 7 : 203-7.
158. Prader A. Delayed adolescence. *J Clin Endocrinol Metab* 1975 ; 4 : 143-5.
159. Saenger P. Turner's syndrome. *N Engl J Med* 1996 ; 335 : 1749-54.
160. Soules MR, Merrigiol MC, Steiner RA, Clifton DK, Toivola B, Bremner WJ. Short term fasting in normal women: absence of effects on gonadotropin secretion on the menstrual cycle. *Clin Endocrinol (Oxf)* 1994 ; 40: 725-31.
161. Thodou E, Asa SL, Kontogeorgos G, Kovacs K, Horvath E, Ezzat S. Clinical case seminar. Lymphocytic hypophysitis : clinicopathological findings. *J Clin Endocrinol Metab* 1995 ; 80 : 2302-11.
162. Toledo SPA, Brunner HG, Kraaij R, Post M, Dahia PL, Hayashida CY et al. An inactivating mutation of the luteinizing hormone receptor causes amenorrhea in a 46 XX female. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 3850-4.
163. Warren MP. Amenorrhea in endurance runners. *J Clin Endocrinol Metab* 1992; 75 : 1393-7.
164. Warren MP. Effects of undernutrition on reproductive function in the human. *Endocr Rev* 1983 ; 4 : 363-77.
165. Weiss J, Alexrod L, Whitcomb RW, Harris PE, Crowley WF, Jameson JI. Hypogonadism caused by a single amino acid substitution in the β -subunit of luteinizing hormone. *N Engl J Med* 1992 ; 326 : 179-83.
166. Yanase T, Simpson ER, Waterman MR. 17 α hydroxylase/17, 20-Lyase deficiency: from clinical investigation to molecular definition. *Endocr Rev* 1991 ; 12 : 91-108.
167. Adan L, Souberbielle JC, Brauner R. Diagnostic markers of permanent idiopathic growth hormone deficiency. *J Clin Endocrinol Metab* 1994 ; 78 : 353-8.
168. Adan L, Souberbielle JC, Brauner R. Management of the short stature due to pubertal delay in boys. *J Clin Endocrinol Metab* 1994 ; 78 : 478-82.
169. Albertsson-Wikland K, Price DA. Pubertal development in children treated with growth hormone. In: KIGS, ed. Biannual report 1993, n° 10. KIGS International Board, Kabi Pharmacia Peptides Hormones. Stockholm: KIGS ; 1993 : 19-26.
170. Albertsson-Wikland K, Rosberg S. Methods of evaluating spontaneous growth hormone secretion. In: Ranke MB, ed. Functional endocrinologic diagnostics in children and adolescents. Mannheim: JJ Verlag Pub; 1992 : 76-101.
171. Albertsson-Wikland K. Demographic information. In : KIGS, ed. Biannual report 1994, n° 11. KIGS International Board, Kabi Pharmacia Peptides Hormones. Stockholm: KIGS; 1994: 3-14.
172. Blizzard RM, Thompson RG, Baghdassarian D, Kowarski A, Migeon CJ, Rodriguez A. The interrelationship of steroids, growth hormone and other hormones on pubertal growth. In: Grumbach MM, Grabe GD, Mayer FE, eds. The control of the onset of the puberty. New York: John Wiley & Son; 1974 : 342.
173. Blum WF. Insulin-like growth factors and their binding proteins. In: Ranke MB, ed. Functional endocrinologic diagnostics in children and adolescents. Mannheim : JJ V erlag Pub; 1992 : 102-18.
174. Bougnères PF. Deficits en hormone de croissance: vue générale. *Medecine/therapeutique* 1996 ; 2 Suppl 2 : 66-84.
175. Brauner R, Adan L, Souberbielle Jc. Déficit idiopathique en hormone de croissance: marqueurs du diagnostic. *Medecine/sciences* 1994 ; 10 : 696-700.
176. Cacciari E, Tassoni P, Parisi G, Pirazzoli P, Zucchini S, Mandini M et al. Pitfalls in diagnosing impaired growth hormone (GH) secretion: retesting after replacement therapy of 63 patients defined as GH deficient. *J Clin Endocrinol Metab* 1992 ; 74 : 1284-9.
177. Cassorla F, Mericq V, Eggers M, Avila A, Garcia C, Fuentes A et al. Effects of luteinizing hormone-releasing hormone analog-induced pubertal delay in growth hormone (GH)-deficient children treated with GH : preliminary results. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 3989-92.
178. Cemeroglu AP, Barkan AL, Kletter GB, Beitins IZ, Foster CM. Changes in serum immunoreactive and bioactive growth hormone concentrations in boys with advancing puberty and in response to a 20-hour estradiol infusion. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 2166-71.

179. Clark P A, Rogol AD. Growth hormones and sex steroid interactions at puberty. *Endocrinol Metab Clin North Am* 1996 ; 25 : 665-81. Finkelstein JS, Klibanski A, Neer RM. A longitudinal evaluation of bone mineral density in adult men with histories of delayed puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 1152-5.
180. Gourmelen M, Pham-Huu-Trung NT, Girard F. Transient partial hGH deficiency in prepubertal children with delay of growth. *Pediatr Res* 1979 ; 13 : 221-4.
181. Laron Z, Zarel R, Pertzelan A. Puberty in Laron type dwarfism. *Eur J Pecliatr* 1980 ; 134 : 79-83. Longobardi S, Merola B, Pivonello R, Di Rella F, Di Somma C, Colao A et al. Reevaluation of growth hormone (GH) secretion in 69 adults diagnosed as GH-deficient patients during childhood. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 1244-7.
182. Marin G, Domene HM, Barnes KM, Blackwell BJ, Cassorla FG, Cutler GB Jr. The effects of estrogen priming and puberty on the growth hormone response to standardized treadmill exercise and arginine-insulin in normal girls and boys. *J Clin Endocrinol Metab* 1994 ; 79 : 537-41.
183. Martha PM Jr, Gorman KM, Blizzard RM, Rogol AD, Veldhuis JD. Endogenous growth hormone secretion and clearance rates in normal boys, as determined by deconvolution analysis: relationship to age, pubertal status, and body mass. *J Clin Endocrinol Metab* 1992 ; 74 : 336-44.
184. Morishima A, Grumbach MM, Simpson ER, Fisher C, Qin K. Aromatase deficiency in male and female siblings caused by a novel mutation and the physiological role of estrogens.] *Clin Endocrinol Metab* 1995 ; 80 : 3689-98. Nicolino M, Chatelain P. Complications endocriniennes des tumeurs cérébrales de l'enfant. *Pédiatrie* 1991 ; 46 : 109-19.
185. Penny R, Blizzard RM. The possible influence of puberty on the release of growth hormone in 3 males with apparent growth hormone deficiency. *J Clin Endocrinol Metab* 1972 ; 34 : 82-4.
186. Preece MA. Making a rational diagnosis of growth-hormone deficiency. *J Pediatr* 1997 ; 131 : S61-4.
187. Ranke MB, Lindberg A. Pubertal growth in patients with idiopathic growth hormone deficiency. In : KIGS, ed. Biannual report 1993, n° 10. KIGS International Board, Kabi Pharmacia Peptides Hormones. Stockholm: KIGS ; 1993 : 27-36.
188. Rosenfeld RG, Albertsson-Wiklund K, Cassorla F, Frasier SD, Hasegawa Y, Hintz RL et al. Diagnostic controversy: the diagnosis of childhood growth hormone deficiency revisited. *J Clin Endocrinol Metab* 1995 ; 80 : 1532-40.
189. Rosenfeld RG. Evaluation of growth and maturation in adolescence. *Pediatr Rev* 1982 ; 4 : 175-83.
190. Saggese G, Cesaretti G, Giannessi N, Bracaloni C, Cinquanta L, Cioni C. Stimulated growth hormone (GH) secretion in children with delays in pubertal development before and after the onset of puberty: relationship with peripheral plasma GH-releasing hormone and somatostatin levels. *J Clin Endocrinol Metab* 1992 ; 74 : 272-8.
191. Smith EP, Boyd J, Frank GR, Takahashi H, Cohen RM, Specker B et al. Estrogen resistance caused by a mutation in the estrogenreceptor gene in a man. *N Engl J Med* 1994 ; 331 : 1056-61.
192. Tauber M, Moulin P, Pienkowski C, Jouret B, Rochiccioli P. Growth hormone (GH) retesting and auxological data in 131 GH-deficient patients after completion of treatment. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 352-6.
193. Weill J, Syuckens C, Ponte C. L'insuffisance somatotrope transitoire. Etude retrospective. *Pédiatrie* 1990 ; 45 : 327-32.
194. Bar A, Linder B, Sobel EH, Saenger P, DiMartino-Nardi J. Bayley-Pinneau method of height prediction in girls with central precocious puberty: correlation with adult height.] *Pediatr* 1995 ; 126 : 955-8.
195. Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM. Nelson textbook of pediatrics. 15th ed. Philadelphia: Saunders; 1996 : 58-63.
196. Bonjour JP, Theintz G, Law F, Slosman D, Rissoli R. Peak bone mass. *Osteoporos Int* 1994 ; 4 Suppl1 : 7-13.
197. Carel JC, Roger M, Ispas S, Tondu F, Lahou N, Blumberg] et al. The french triptorelin study group. Final height after slowrelease triptorelin treatment for precocious puberty: implications for the age at discontinuation of treatment.] *Clin Endocrinol Metab* 1999 ; 84(6) : 1973-8.
198. Federman DD. Life without estrogen. *N Engl J Med* 1994 ; 331 : 1088-9.

199. Frank GR. The role of estrogen in pubertal skeletal physiology: epiphyseal maturation and mineralization of the skeleton. *Acta Paediatr* 1995 ; 84 Suppl 6 : 627-30.
200. Bar A, Linder B, Sobel EH, Saenger P, DiMartino-Nardi J. Bayley-Pinneau method of height prediction in girls with central precocious puberty: correlation with adult height.] *Pediatr* 1995 ; 126 : 955-8.
201. Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM. Nelson textbook of pediatrics. 15th ed. Philadelphia: Saunders; 1996 : 58-63.
202. Bonjour JP, Theintz G, Law F, Slosman D, Rissoli R. Peak bone mass. *Osteoporos Int* 1994; 4 Suppl 1 : 7-13.
203. Carel JC, Roger M, Ispas S, Tondu F, Lahliou N, Blumberg] et al. The french triptorelin study group. Final height after slowrelease triptorelin treatment for precocious puberty: implications for the age at discontinuation of treatment.] *Clin Endocrinol Metab* 1999 ; 84(6) : 1973-8.
204. Federman DD. Life without estrogen; *N Engl J Med* 1994 ; 331 : 1088-9.
205. Frank GR. The role of estrogen in pubertal skeletal physiology: epiphyseal maturation and mineralization of the skeleton. *Acta Paediatr* 1995 ; 84 Suppl 6 : 627-30.
206. Frisch H, Riedl S, Waldhor T. Computedaided estimation of skeletal age and comparison with bone age evaluations by the method of Greulich-Pyle and Tanner-Whitehouse. *Pediatr Radiol* 1996 ; 26 : 226-31.
207. Greulich WW, Pyle SI. Radiographic atlas of skeletal development of the hand and wrist. 2nd ed. Stanford: Stanford University Press; 1959.
208. Gross GW, Boone JM, Bishop DM. Pediatric skeletal age: determination with neural networks. *Radiology* 1995 ; 195 : 689-95.
209. Illich]Z, Hangartner TN, Skugor M, Roche AP, Goel PK, Matkovic V. Skeletal age as a determinant of bone mass in preadolescent females. *Skeletal Radiol* 1996 ; 25 Suppl 5 : 431-9. McGillivray MH, Morishima A, Conte F, Grumbach MM, Smith EP. Pediatric endocrinology update: an overview. The essential roles of estrogens in pubertal growth, epiphyseal fusion and bone turnover: lessons from mutations in the genes for aromatase and the estrogen receptor. *Horm Res* 1998 ; 49 Suppl 1 : 2-8.
210. Illich]Z, Hangartner TN, Skugor M, Roche AF, Goel PK, Matkovic V. Skeletal age as a determinant of bone mass in preadolescent females. *Skeletal Radiol* 1996 ; 25 Suppl 5 : 431-9.
211. McGillivray MH, Morishima A, Conte F, Grumbach MM, Smith EP. Pediatric endocrinology update: an overview. The essential roles of estrogens in pubertal growth, epiphyseal fusion and bone turnover: lessons from mutations in the genes for aromatase and the estrogen receptor. *Horm Res* 1998 ; 49 Suppl 1 : 2-8.
212. Smith EP, Boyd], Frank GR, Takahashi H, Cohen RM, Specker B et al. Estrogen resistance caused by a mutation in the estrogenreceptor gene in a man. *N Engl J Med* 1994 ; 331 : 1056-61.
213. Zanchetta]R, Plotkin H, Alvarez Filgueira ML. Bone mass in children: normative values for the 2-20 years old population. *Bone* 1995 ; 14 : 3S-399S.
214. Amizuka N, Warshawsky H, Henderson]E, Goltzman D, Karaplis AC. Parathyroid hormone-related peptide depleted mice show abnormal epiphyseal cartilage development and altered endochondral bone formation.] *Cell Biol* 1994 ; 126 : 1611-23.
215. Amling M, Neff L, Tanaka S, Inoue D, Kuida K, Weir E et al. Bcl2lies downstream of parathyroid hormone-related peptide in a signalling pathway that regulates chondrocyte maturation during skeletal development.] *Cell Biol* 1997 ; 136 : 205-13.
216. Barnard R, Haynes KM, Werther GA, Waters MJ. The ontogeny of growth hormone receptors in the rabbit tibia. *Endocrinology* 1988 ; 122 : 2562-9.
217. Blanchard O, Tsagris L, Rappaport R, DuvalBeaupere G, Corvol MT. Age-dependent responsiveness of rabbit and human cartilage cells to sex steroids in vitro.] *Steroid Biochem Mol Biol* 1991 ; 40 : 711-6.
218. Brauner R, Malandry F, Fontoura M, Prevot C, Souberbielle]C, Rappaport R. Idiopathic central precocious puberty in girls as a model of the effect of plasma estradiol level on growth, skeletal maturation and plasma IGF-I. *Horm Res* 1991 ; 36 : 116-20.
219. Corvol MT, Carrascosa A, Tsagris L, Blanchard O, Rappaport R. Evidence for a direct in vitro action of sex steroids on rabbit cartilage cells during skeletal growth: influence of age and sex. *Endocrinology* 1987 ; 120 : 1422-9.

220. Corvol MT, Blanchard O, Tsagris I. Bone and cartilage responsiveness to sex steroids.] Steroid Biochem Mol Biol 1992 ; 43 : 415-8. Dayani N, Corvol MT, Robel P, Eychenne B, Moncharmont B, Tsagris L et al. Estrogen receptors in cultured rabbit articular chondrocytes : influence of age.] Steroid Biochem Mol Biol 1988 ; 31 : 351-6.
221. Demarquay D, Dumontier MF, Tsagris L, Bourguignon], Hintz RL, Corvol MT. Stimulation by GH of IGF-I proforms synthesized by rabbit chondrocytes cultured with bFGF in serum-free medium. Exp Cell Res 1992 ; 202 : 412-22.
222. Deng C, Wynshaw-Boris A, Zhou F, Kuo A, Leder P. Fibroblast growth factor receptor 3 is a negative regulator of bone growth. Cell 1994 ; 84 : 911- 21.
223. Edmonson SR,Werther GA,Russel A,LeRoith D, Roberts CT, Beck F. Localization of growth hormone receptor binding protein mRNA during rat foetal development: relationship to IGF-I mRNA. Endocrinology 1995 ; 136 : 4602-9.
224. Eyre DR, Wu]], Niyibizi C. The collagens of bone and cartilage: molecular diversity and supramolecular assembly. In: Chen DV, Glorieux FH, Martin T], eds. Calcium regulation and bone metabolism. Amsterdam: Elsevier; 1990 : 188-94.
225. Farnum CE, Wilsman NJ. Condensation of hypertrophic chondrocytes at the chondro-osseous junction of growth plate cartilage in yucatan swine: relationship to long bone growth. Am] Anat 1999 ; 186 : 346-58.
226. Fisher LW, Termine]D, Young MF. Deduced protein sequences of bone small proteoglycan I (biglycan) shows homology with proteoglycan II (decorin) and with several nonconnective tissue proteins on a variety of species.] BioI Chern 1989 ; 264 : 4571-6.
227. Frantz AG, Rabkin MT. Effects of estrogen and sex difference on secretion of human growth hormone. J Clin Endocr Metab 1965 ; 25 : 1470-80.
228. Hunziker EB, Hermann W, Schenk RK. Physiological mechanisms adopted by chondrocytes in regulating longitudinal bone growth in rats. J Physiol 1989 ; 414 : 55-71.
229. Isaksson O. Growth hormone stimulates longitudinal bone growth directly. Science 1982 ; 216 : 1237-9.
230. Jingushi S, Scully SP, Joyce ME, Sugioka Y, Bolander ME. Transforming growth factor _ and Kato Y, Iwamoto M. Fibroblast growth factor is an inhibitor of chondrocyte terminal differentiation. J Bioi Chem 1990 ; 265 : 5903-9.
231. Kirsch T, von der Mark K. Ca++ binding properties of type X collagen. FEBS Lett 1991 ; 294 : 149-52.
232. Kuiper GGJM, Carlsson BO, Grandien K, Enmark E, Hagglad J, Nilsson Set al. Comparison of the ligand binding specificity and transcript tissue distribution of estrogen receptors a and _. Endocrinology 1997; 138 : 863-70.
233. Kusec V, Virdi AS, Prince R, Triffit JT. Localization of estrogen receptor-a in human and rabbit skeletal tissues. J Clin Endocr Metab 1998 ; 83 : 2421-8.
234. Laron Z, Sarel R, Pertzelan A. Puberty in Laron type dwarfism. Eur J Pediatr 1980 ; 134 : 79-83.
235. Lewinson D, Silbermann H. Chondroclasts and endothelial cells collaborate in the process of cartilage Lewinson D, Bialik G, Hochberg Z. Differential effects of hypothyroidism on the cartilage and the oestrogenic process in the mandibular condyle: recovery by growth hormone and thyroxine. Endocrinology 1994; 135: 1504-10.
236. Lanske B, Karaplis AC, Lee K, Luz A, Vortkamp A, Pirro A et al. PTH!PTHrP receptor in early development and Indian-Hedgehogregulated bone growth. Science 1996 ; 273 : 663-6.
237. Luo G, D'Souza R, Hogue D, Karsenty G. The Matrix Gla Protein gene is a marker of chondrogenesis cell lineage during mouse development. J Bone Miner Res 1995 ; 10 : 325-34.
238. Luo G, Ducy P, McKee MD, Pinero GJ, Loyer E, Behringer RR et al. Spontaneous calcification of arteries and cartilage in mice lacking matrix GLA protein. Nature 1997 ; 386 : 80-1.
239. Morishima A, Grumbach MM, Simpson ER, Fisher C, Qin K. Aromatase deficiency in male and female siblings caused by a novel mutation and physiological role of estrogens. J Clin Endocr Metab 1995 ; 80 : 3689-98.
240. Mosselman S, Polman J, Dijkerna R. Er_: identification and characterization of a novel human estrogen receptor. FEBS Lett 1996 ; 392 : 49-53.
241. Nathan C, Sporn M. Cytokines in context. J Cell Bioi 1991 ; 113 : 981-6.

242. Nazatsky E, Schwartz Z, Boyan BD, Soskolne W A, Ornoy A. Sex dependent effects of 17_-estradiol on chondrocyte differentiation in culture. *J Cell Physiol* 1993 ; 154 : 359-67.
243. Onoe Y, Miyaura C, Ohta H, Nozawa S, Suda T. Expression of estrogen receptor in rat bone. *Endocrinology* 1997 ; 138 : 4509-12.
244. Paech K, Webb P, Kuiper G, Nilsson S, Gustafsson J, Kushner P et al. Differential ligand activation of estrogen receptors ER-a and ER at APM1 sites. *Science* 1997; 277 : 1508-10.
245. Postel-Vinay MC, Corvol MT, Lang F, Guyda H, Posner B. Receptors for insulinlike growth factors in rabbit articular and growth plate chondrocytes in culture. *Exp Cell Res* 1983 ; 148 : 105-16.
246. Prader A. Hormonal regulation of growth and the adolescent growth spurt. In : Grumbach MM, Sizonenko P, Aubert M, eds. *Control of the onset of puberty*. Baltimore: Williams & Wilkins; 1990 : 534-46.
247. Rosenberg LC, Buckwalter JA. Cartilage proteoglycans. In: Kuettner KE, Schleyerbach R, Hascall VC, eds. *Cartilage biochemistry*. New York: Raven Press; 1986 : 39-57.
248. Rosner IA, Manni A, Malemud q, Boja B, Moskowitz RW. Estradiol receptors in articular chondrocytes. *Biochem Biophys Res Commun* 1982 ; 4 : 1378-82.
249. Ross JL, Cassorla FG, Skerda MC, Valk 1M, Loriaux DL, Cutler GB. A preliminary study of the effect of estrogen dose on growth in Turner's syndrome. *N Engl J Med* 1983 ; 3 : 1104-6.
250. Smith EP, Boyd J, Frank GR, Takahashi H, Cohen RM, Specker B et al. Estrogen resistance caused by a mutation in the estrogenreceptor gene in man. *N England J Med* 1994 ; 331 : 1056-61.
251. Somjen D, Weisman Y, Mor Z, Harell A, Kaye AM. Regulation of proliferation of rat cartilage and bone by sex steroid hormones. *J Steroid Biochem Mol Biol* 1991 ; 40 : 717-23.
252. Takahashi Y, Corvol MT, Tsagris L, Carrascosa A, Bok S, Rappaport R. Testosterone metabolism in prepubertal rabbit cartilage. *Mol Cell Endocrinol* 1984 ; 35 : 15-24.
253. Upholt WE. The type II collagen gene. In : Olsen BR, Nimni ME, eds. *Molecular biology: collagen*. Vol 4. Boca Raton: CRC Press; 1989 : 31-49.
254. von Figura K, Hasilik A. Lysosomal enzymes and their receptors. *Am Rev Biochem* 1986 ; 55 : 167-93
255. Vortkamp A, Lee K, Lanske B, Segre GV, Kronenberg HM, Tabin CJ. Regulation of rate of cartilage differentiation by Indian-Hedgehog and PTHrP-related protein. *Science* 1996 ; 273 : 613-21.
256. Yamaguchi Y, Mann D, Ruoslahti E. Negative regulation of TGF β by the proteoglycan decorin. *Nature* 1990 ; 346 : 281-4.
257. Ahima RS, Dushay], Flier SN, Prabakaran D, Flier]S et al. Leptin accelerates the onset of puberty in normal female mice. *J Clin Invest* 1997; 99 : 391-5.
258. Ahima RS, Prabakaran D, Mantzoros C, Qu D, Lowell B, Maratos-Flier E et al. Role of leptin in the neuroendocrine response to fasting. *Nature* 1996 ; 32 : 250-2.
259. American Psychiatric Association. *Diagnostic and statistical manual of mental disorders*. 4th ed. Washington: American Psychiatric Association; 1994.
260. Argente], Caballo N, Barrios V, Munoz MT, Pozo], Chowen]A et al. Multiple endocrine abnormalities of the growth hormone and insulin-like growth factor axes in patients with anorexia nervosa : effect of short and long term weight recuperation. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 2084-92.
261. Bailly D. Recherche epidemiologique, troubles du comportement alimentaire et conduites de dependance. *Encephale* 1993 ; 19 : 285-95.
262. Bailly D. Angoisse de separation chez l'enfant et l'adolescent. Etat des connaissances cliniques, therapeutiques, devenir 11 l'age adulte. Paris: Doin ; 1997.
263. Bailly D. Troubles du comportement alimentaire et adolescence. In : Flament M, Jeammet P, ed. *La boulimie : enjeux et perspectives*. Paris: Masson (11 paraitre).Bailly D, Regnaut N, Danel T, Parquet P] et al. Troubles du comportement alimentaire : des liens etroits avec la toxicomanie et certaines formes d'alcoolisme. *Ann Psychiatr* 1991 ; 6 : 41-50.
264. Bailly D, Servant D, Dervaux A, Parquet P] et al. Troubles du comportement alimentaire : des liens etroits avec la depression. *Cah Sexol Clin* 1989 ; 15 : 42-9.
265. Balligand]L, Brichard]M, Brichard V, Desager]P, Lambert M. Hypoleptinemia in patients with anorexia nervosa : loss of circadian rythm and unresponsivness to short-term feeding. *Eur] Endocrinol* 1998 ; 138 : 415-20.

266. Baranowska B, Wasilewska H, Radzikowska M, Plonowski A, Roguski K et al. Neuropeptide Y, galanin and leptin release in obese women and in women with anorexia nervosa. *Metabolism* 1997 ; 46 : 1384-9.
267. Besançon G. Signification et pronostic de l'anorexie mentale. *Rev Neuro-Psychiat Ouest* 1969 ; 25 : 3-21.
268. Beumont PJV, Chambers TL, Rouse L, Abraham SF et al. The diet composition knowledge of patients with anorexia nervosa. *J Hum Nutr* 1981 ; 35 : 265-73.
269. Bohus B, Kovacs GL, de Weid D. Oxytocin, vasopressin and memory: opposite effects on consolidation and retrieval processes. *Brain Res* 1978 ; 157 : 414-7.
270. Bouvard MP, Bouchez J, Bailly D, Villette JM, Ravadot A, Mouren-Simeoni MC et al. Beta-endorphin in anorexia nervosa. Biological bases for an addiction model and new pharmacotherapies. XIXth Collegium international neuro-psychopharmacologicum congress; 1994 ; Washington DC, USA. Abstract in *Neuropsychopharmacology* 1994 ; 10 : 80s.
271. Boyar RM, Hellman LD, Roffwarg H, Katz J, Zumoff B, O'Connor J et al. Cortisol secretion and metabolism in anorexia nervosa. *N Engl J Med* 1977 ; 296 : 190-3.
272. Boyar RM, Katz J. Twenty-four hour gonadotropin secretory patterns in anorexia nervosa. In : Vigersky RA, ed. *Anorexia nervosa*. New York: Raven; 1977 : 177-87.
273. Brewerton TD, Jimerson DC. Studies of serotonin function in anorexia nervosa. *Psychiatry Res* 1996 ; 62 : 31-42.
274. Britton DR, Koob GR, Rivier J, Vale W. Intraventricular corticotropin releasing factor enhances behavioral effects of novelty. *Life Sci* 1982 ; 31 : 363-7.
275. Bruch H. *L'enigme de l'anorexie*. Paris: PUF ; 1979.
276. Brusset B. *Psychopathologie de l'anorexie mentale*. Paris: Dunod ; 1998.
277. Casanueva FF, Borras CG, Burggra B, Murnais C, Fernandez M, Devesa] et al. Steroids and neuroendocrine function in anorexia nervosa. *J Steroid Biochem Mol Biol* 1987 ; 27 : 635-40.
278. Casanueva FF, Dieguez C, Popovic V, Vipeino R, Considine RV, Caro JF et al. Serum immunoreactive leptin concentrations in patients with anorexia nervosa before and after partial weight recovery. *Biochem Mol Med* 1997 ; 60 : 116-20.
279. Casper RC, Chatterton RT Jr, Davis JM. Alterations in serum cortisol and its binding characteristics in anorexia nervosa. *J Clin Endocrinol Metab* 1971 ; 49 : 406-11.
280. Chabrol H. *L'anorexie et la boulimie de l'adolescente*. Paris: PUF ; 1994.
281. Checkley SA, Grass IB, Thompson C, Corn T, Robinson P et al. The GH response to clonidine in endogenous depression. *Psychol Med* 1981 ; 16 : 773-7. .
282. Chehab FF, Lime ME, Lu R. Correction of the sterility defect in homozygous ob female mice by treatment with the human recombinant leptin. *Nat Genet* 1996 ; 12 : 318-20.
283. Chiodera P, Volpi R, Caprelli L, Marches C, d'Amato L, de Ferri A et al. Effects of estrogen or insulin-induced hypoglycemia on plasma oxytocin levels in bulimia and anorexia nervosa. *Metabolism* 1991 ; 40 : 1226-30.
284. Collins S, Kuhn CM, Petro AE, Swick AB, Chrunk BA, Surwit RS et al. Role of leptin in fat regulation. *Nature* 1996 ; 380 : 677.
285. Considine RV, Simma M, Heiman ML, Kriauciunas A, Stephens TW, Nyce MR et al. Serum immunoreactive leptin concentrations in normal-weight and obese humans. *N Engl J Med* 1996 ; 334 : 292-5.
286. Consoli S, Jeammet Ph. L'épidémiologie de l'anorexie mentale. *Sem Hop Paris* 1984 ; 30 : 2139-43.
287. Danziger V, Mukamel M, Zehari A, Dinari G, Mimouni M. Stunting of growth in anorexia nervosa during the prepubertal and pubertal period. *Isr J Med Sci* 1994 ; 30 : 581-4.
288. Demaret A. *Ethologie et psychiatrie*. Bruxelles : Pierre Mardagat ; 1979.
289. Demitrack MA, Kalogeras KT, Altermus M, Gold PW et al. Plasma and cerebrospinal fluid measure of arginine vasopressin secretion in patients with bulimia nervosa and in healthy subjects. *J Clin Endocrinol Metab* 1992 ; 74 : 1277-83.
290. Demitrack MA, Lesem MP, Listwack SJ, Brandt MA, Jimerson DC, Gold PW et al. CSF oxytocin in anorexia nervosa and bulimia nervosa : clinical and pathophysiological considerations. *Am J Psychiatry* 1990 ; 147 : 882-6.
291. de Weid T. The influences of the posterior and intermediate lobe of the pituitary and pituitary peptides in the maintenance of a conditioned avoidance response in rats. *Neuropharmacology* 1965 ; 4 : 157-67.

292. Dwyer S. Nutritional aspects of anorexia nervosa and bulimia. In : Emett SCD, ed. Theory and treatment of anorexia nervosa and bulimia. Biomedical, sociocultural and psychological perspectives. New York: Brunner Maze! Publ ; 1985 : 20-50.
293. Eckert ED, Pomeroy C, Raymond N, Kohber PF, Thuras P, Bowers CY et al. Leptin in anorexia nervosa. J Clin Endocrinol Metab 1998 ; 83 : 791-5.
294. El Kholy M, Job JC, Chaussain JI. La croissance des adolescents anorexiques. Arch Pediatr 1986 ; 43 : 35-40.
295. Erikson]C, Clegg KE, Palmiter RD. Sensitivity to leptin and susceptibility to seizures of mice lacking neuropeptide Y. Nature 1996 ; 381 : 415-21.
296. Estour B, Pugeat M, Lang F, Lejeune H, Broutin E, Pellet] et al. Rapid escape of cortisol from suppression in response to IVdexamethasone in anorexia nervosa. Clin Endocrinol (Oxf) 1990 ; 33 : 45-52.
297. Ferron F, Considine RV, Peino R, Lado IG, Dieguez C, Casanueva FF et al. Serum leptin concentrations in patients with anorexia nervosa, bulimia nervosa and in non specific eating disorders correlate with body mass index but are independent of respective disease. Clin Endocrinol (Oxf) 1997; 46 : 289-93.
298. Fichter MM, Pirke KM, Holsboer F. Weight loss causes neuroendocrine disturbances: experimental studies in healthy starving subjects. Psychiatry Res 1986 ; 17 : 61-72.
299. Flament M. Epidemiologie des troubles des conduites alimentaires. In: Rouillon F, Lepine JP, Terra JL, ed. Epidemiologie psychiatrique. Paris: JP Gouzeau- IEEP ; 1995 : 211-30.
300. Freczka E, Davis KL. The opioid models in psychiatric research. In : Nemeroff CB, ed. Neuropeptides and psychiatric disorders. Washington DC: American Psychiatric Press; 1981 : 169-91.
301. Frisch RE, McArthur JW. Menstrual cycles: fatness as a determinant of minimal weight for height necessary for their maintenance or onset. Science 1974 ; 185 : 949-51.
302. Garcia-Rubi E, Vasquez-Aleman D, Mendez]p, Salinas]L, Garza-Flores J, Ponce-de-Leon S et al. The effects of opioid blockade and Gn RH administration upon luteinizing hormone secretion in patients with anorexia nervosa during the stages of weight loss and weight recovery. Clin Endocrinol 1992 ; 37 : 520-8.
303. Garfinkel PE, Garner DM. Anorexia nervosa: a multidimensional perspective. New York: Brunner Mazel Publ ; 1982.
305. Garfinkel PE, Moldofsky H, Garner DM. The stability of perceptual disturbances in anorexia nervosa. Psychol Med 1979 ; 9 : 703-8. Garner DM. Cognitive therapy for anorexia nervosa. In: Brownell KD, ForeytJP, eds. Handbook of eating disorders. Physiology, psychology and treatment of obesity, anorexia nervosa and bulimia. New York: Basic Books; 1986 : 301-27.
306. Ghigo E, Arvat E, Gianotti L, Nicolosi M, Valetto MR, Avagnina S et al. Arginine but not pyridostigmine, a cholinesterase inhibitor, enhances the GH RH induced rise in patients with anorexia nervosa. Bioi Psychiatry 1994 ; 36 : 689-95.
307. Gianotti L, Arvat E, Valetto MR, Ramunni J, Di Vitto L, Maccagno B et al. Effects of beta-adrenergic agonists and antagonists on the growth hormone response to growth hormone releasing hormone in anorexia nervosa. Bioi Psychiatry 1998 ; 43 : 181-7.
308. Gillberg C, Rasta.\1. Gillberg Ie. Anorexia nervosa : physical heahr and neurodevelopment at 10 and 21 years. Dev Med Child Neurol 1994 : 36 : 567-75.
309. Girard e. Hospitalisation et psychotherapie de l'anorexie mentale. Psychiatr Enfant 1978 ; 21 : +19-560.
310. Girardin E, Gardsud-Chodet M, Dechaud H, Lejeune H, Carrier E, Tourniaire] et al. Glucocorticoid receptors in lymphocytes in anorexia nelyosa. Clin Endocrinol (OxF) 1991 ; 35 : _9-S-1.
311. Giusti .\1. Foppliani L, Ponzani P, Lutica CM, Fauyene .\fr Valenti S et al. Hexarelin is a stronger GH releasing peptide than GH RH in normal cycling women but not in anorexia neryosa.] Endocrinol Invest 1997 ; 20 : 25763.
312. Giusti M, Torre R, Traverso L, Cavagnaro P, Altanasio R, Giordano G et al. Endogenous opioid blockade and gonadotropin secretion : role of pulsatile luteinizing hormonereleasing hormone administration in anorexia nervosa and weight loss amenorrhea. Fertil Steril 1988 ; 49 : 797-801.

313. Gold PW, Chrousos G, Kellner e, Post R Roy A, Avgerinos PG et al. Psychiatric implications of basic and clinical studies with corticotropin releasing factor. Am J Psychiatry 1984 ; 141 : 619-27.
314. Gold PW, Gwirtsman H, Avgerinos PG, Nieman LK, Galluci WT, Kaye WH et al. Abnormal hypothalamic pituitary function in anorexia nervosa. Pathophysiologic mechanisms in underweight and weight corrected patients. N Engl J Med 1986 ; 314 : 1335-42.
315. Gold PW, Kaye WH, Robertson GL, Eber M. Abnormalities in plasma and cerebrospinal fluid arginine vasopressin in patients with anorexia nervosa. N Engl J Med 1983 ; 308 : 1117-23.
316. Golden NH, Kreitzer P, Jacobson MS, Chasalow F, Shebendach], Freedman SM et al. Disturbances in growth hormone secretion and action in adolescent with anorexia nervosa.] Pediatr 1994 ; 125 : 655-60.
317. Grinspoon S, Kuhck MT, Askari H, Landt MI, Lee K, Anderson E et al. Serum leptin levels in women with anorexia nervosa.] Clin Endocrinol Metab 1996 ; 81 : 3861-4.
318. Grossman A. Brain opiates and neuroendocrine function.] Clin Endocrinol Metab 1983 ; 12 : 725-31.
319. Gwirtsman HE, Kaye WH, George PT. Control of peripheral ACTH and cortisol levels in anorexia nervosa. Arch Gen Psychiatry 1989; 46 : 61-9.
320. Hebebrand], Van der Heyden], Devos R, Kopp W, Herpertz S, Remschmidt T et al Plasma concentrations of obese protein in anorexia nervosa. Lancet 1995 ; 346 : 1624-5. Herzog DB, Keller MB, Lavori PW. Outcome
321. in anorexia nervosa and bulimia nervosa. A review of the literature.] Nerv Ment Dis 1988 ; 176: 131-43.
322. Hill KK,Hill DB, McClain MP, Hum
323. phries LL, McClain CJ. Serum insulin-like growth factor-I concentrations in the recovery of patients with anorexia nervosa. Am Coli Nutr 1993 ; 12 : 475-8.
324. Hochberg Z, Hertz P, Colin V, Ish-Shalom S, Yeshurun D, Youdim MB et al. The distal axes of groVv1:h hormone (GH) in nutritional disorders: GH-binding protein, insulin-like growth factor-I (IGF-I) and IGF-I receptors in obesity and anorexia nervosa. Metabolism 1992 ; 41 : 106-12.
325. Hoek HW. The incidence and prevalence of anorexia nervosa in primary care. Psychol Med 1991 : 21 : 455-60.
326. Hoffman L, Halmi K. Comorbidity and course of anorexia nervosa. Psychiatr Clin North Am 1993 ; 2 : 129-44.
327. Holderness CC, Brooks-Gunn], Warren MP. Comorbidity of eating disorders and substance abuse. Review of the literature. Int] Eat Disord 1994 ; 16: 1-34.
328. Holland AS, Hall A, Murray R, Russel GFM, Crisp AH. Anorexia nervosa: a study of 34 twin pairs and one set of triplets. Br] Psychiatry 1984 ; 145 : 414-9.
329. Holsboer F. The endocrinology of mental disease. In: Grossman A, ed. Clinical endocrinology. 2nd ed. Oxford: Blackwell; 1998 : 1096-113.
330. Hotta M, Shibusaki T, Masuda A, Imaki T, Demura H, Ling N et al. The responses of plasma adrenocorticotropin and cortisol to corticotropin releasing hormone (CRH) and cerebro-spinal fluid immunoreactive CRH in anorexia nervosa patients.] Clin Endocrinol Metab 1986 ; 62 : 319-24.
331. Hsu LKG. Is there a disturbance in body image in anorexia nervosa ?] Nerv Ment Dis 1982 ; 170 : 305-7.
332. Isager T, Brinch M, Kreiner S, Tolstrup K et al. Death and relapse in anorexia nervosa : survival analysis of 151 cases.] Psychiatr Res 1985 ; 19 : 515-21.
333. Jeammet Ph, Corcos M, Agman G. Troubles des conduites alimentaires. Encycl Med Chir (Elsevier, Paris). Psychiatrie, 350-A-10. 1994 : 37 p.
334. Jeammet Ph, Gorge A. Vne forme de therapie familiale : le groupe de parents. Psychiatr Enfant 1980 ; 23 : 587-635.
335. Kaptein EM, Grieb DA, Wheeler WS, Nico1off]T et al. Thyroxine metabolism in the low thyroxine state of critical non thyroidal illness. J Clin Endocrinol Metab 1981 ; 53 : 764-71.
336. Katz JL, Boyar RM, Roffwarg H, Hellman L, Weiner H. LH RH responsiveness in anorexia nervosa : intactness despite prepubertal LH pattern. Psychosom Med 1977 ; 39 : 241-51.

337. Kaye WH, Berettini W, Gwirtsman H, Chretien M, Gold PW, George DT et al. Reduced cerebrospinal fluid levels of proopiomelanocortin related peptides including endorphin in anorexia nervosa. *Life Sci* 1987; 41 : 2147-55.
338. Kaye WH. Elevated cerebrospinal fluid levels of immunoreactive corticotropinreleasing hormone in anorexia nervosa: relation to the state of nutrition, adrenal function and intensity of depression. *J Clin Endocrinol Metab* 1987 ; 64 : 203-8.
339. Kaye WH, Pickar D, Naber D, Ebert MH et al. Cerebrospinal fluid opioid activity in anorexia nervosa. *Am J Psychiatry* 1982 ; 139 : 643-5.
340. Kaye WH, Berettini W, Gwirtsman H, George DT et al. Altered cerebrospinal fluid neuropeptide Y and peptide YY immunoreactivity in anorexia and bulimia nervosa. *Arch Gen Psychiatry* 1990 ; 47 : 548-56.
341. Kiriike, Nishiaki S, Nagata T, Kawakita Y. Gonadotropin response to LH RH in anorexia nervosa. *Acta Psychiatr Scand* 1988 ; 779: 420-6.
342. Kopp W, Blum WF, Ziegler A, Mathiak K, Lubert H, Herpertz S et al. Serum leptin and body weight in females with anorexia nervosa. *Horm Metab Res* 1998 ; 30 : 272-5.
343. Laxenaire M. Anorexie mentale et thérapies de groupe. In : Venisse JL, Bailly D, ed. Addictions: quels soins? Paris: Masson; 1997: 216-25.
344. Leibowitz JF, Hor L. Endorphinergic and alpha noradrenergic system in the paraventricular nucleus. Effects on eating behavior. *Peptides* 1982 ; 3 : 421-8.
345. Lesem MD, Berettini WH, Kaye W, Kaye WH, Jimerson DC et al. Measurement of CSF dynorphin A 1-8 immunoreactivity in anorexia nervosa and normal weight bulimia nervosa. *Biol Psychiatry* 1991 ; 29 : 244 -52.
346. Lesem MD, Kaye WH, Bisseye G, Jimerson DC, Nemerooff CD et al. Cerebrospinal fluid TRH in anorexia nervosa. *Biol Psychiatry* 1994 ; 35 : 48-53.
347. Mantzoros C, Fliers JS, Lesem MD, Brewerton TD, Jimerson DC et al. Cerebrospinal fluid leptin in anorexia nervosa. Correlation with nutritional status and potential role in resistance to weight gain. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 1845-51.
348. Marchi M, Cohen P. Early childhood eating behaviors and adolescent eating disorders. *J Am Acad Child Adolesc Psychiatry* 1990 ; 29 : 112-7.
349. Marshall JC, Kelch RP. Low dose pulsatile gonadotropin-releasing hormone in anorexia nervosa : a model of human pubertal development *J Clin Endocrinol Metab* 1979 ; 49 : 712-8.
350. Maugars Y, Prost A. L'osteoporose dans l'anorexie mentale. *Presse Med* 1994 ; 23 : 156-8.
351. Minuchin S, Rosman RL, Baker L. Psychosomatic families, anorexia nervosa in context Cambridge: Harvard University Press; 1978. Mitchell JE. Anorexia nervosa : medical and psychological aspects. In: Brownell KP, Foreyt JP, eds. *Handbook of eating disorders. Physiology, psychology and treatment of obesity, anorexia and bulimia*. New York: Basic Books; 1986 : 247-65.
352. Moller-Madsen S, Nystrup J. Incidence of anorexia nervosa in Denmark. *Acta Psychiatr Scand* 1992 ; 86 : 197-200.
353. Nielsen S. Evaluation of growth in anorexia nervosa from serial measurements. *J Psychiatr Res* 1985 ; 19 : 227-30.
354. Nussbaum MP, Baird D, Sonnenblick M, Cowan K, Shenker IR. Short stature in anorexia nervosa. *J Adolesc Health Care* 1985 ; 6 : 453-5.
355. Nussbaum MP, Blethen SL, Chasalow FT, Jacobson MS, Shenker IR, Feldman J et al. Blunted growth hormone responses to clonidine in adolescent girls with anorexia nervosa. Evidence for an early hypothalamic defect *J Adolesc Health Care* 1990 ; 11 : 145-8.
356. Orth DN, Kovacs WJ. The adrenal cortex. In: Wilson JD, Foster DW, Kronenberg HM, Larsen PR, Williams, eds. *Textbook of endocrinology*. Philadelphia: WB Saunders Company; 1998 : 517-664.
357. Parazzi M, Uby ED. An .autoaddiction < opioid model of chronic anorexia nervosa. *Int J Eat Disord* 1986 ; 5 : 191-210.
358. Patton GC. Mortality in eating disorders. *Psychol Med* 1988 ; 18 : 947-51.
359. Pellet S, Lang F, Estour B, Chazot L, Lafond F et al. Les troubles du comportement alimentaire. Paris: Masson; 1993.
360. Pelleymounter MZ, Cullen M, Baker T, Hecht R, Winters D, Boone T et al. Effects of the obese gene product on body weight regulation in ob/ob mice. *Science* 1995; 269 : 540-3.

361. Pfeiffer A, Herz A. Endocrine action of opioids. *Horm Metab Res* 1984 ; 16 : 386-97.
- Pfeiffer RJ, Lucas AR, Ilstrup DM. Effects of anorexia nervosa on linear growth. *Clin Pediatr (Phila)* 1986 ; 25 : 7-12.
362. Pirke KM. Twenty-four hour sleep-wake pattern of plasma LH in patients with anorexia nervosa. *Acta Endocrinol (Cph)* 1979 ; 92 : 123-8.
363. Poudat FX. Approche cognitive comportementale des addictions. In: Venisse JL, Bailly D, ed. Addictions: quels soins ? Paris: Masson; 1997 : 151-72..
364. Pugliese MT, Lifshitz F, Grad G, Fort P, Marks-Katz M. Fear of obesity. A cause of short stature and delayed puberty. *N Engl J Med* 1983 ; 309 : 513-8.
365. Rivest S, Rivier e. The role of corticotropin releasing factor and interleukin-1 in the regulation of neurons controlling reproductive functions. *Endocr Rev* 1995 ; 16 : 177-99.
366. Rock CL, Yager J. Nutrition and eating disorders : a primer for clinicians. *Int J Eat Disord* 1987 ; 6 : 267-80.
367. RosenJC, Reiter J, Orosan P. Assessment of body image in eating disorders with the body dysmorphic examinations. *Behav Res Ther* 1995 ; 33 : 77-84.
368. Russel GFM, Checkley SA, Robinson PH. The limited role of drugs in the treatment of anorexia and bulimia nervosa. In: Carruba MO, Blundell JE, eds. Pharmacology of eating disorders. Theoretical and clinical development. New York: Raven Press; 1986 : 151-67.
369. Sahu AI, Kalra PS, Kalra SP. Food deprivation and ingestion induces reciprocal changes in cerebropeptide Y in the paraventricular nucleus. *Peptides* 1988 ; 9 : 83-6.
370. Savastano S, Tomaselli AP, Valentino I, Luciano A, Gigante M, Randazzo G et al. Changes in the glycosylation pattern of circulating gonadotropins after acute administration of gonadotropin releasing hormone in patients with anorexia nervosa. *Eur J Endocrinol* 1998 ; 138 : 76-81.
371. Scacchi M, Pincelli AL, Caumo A, Tomasi P, Delitala G, Baldi G et al. Spontaneous nocturnal growth hormone secretion in anorexia nervosa. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 3225-9.
372. Schimmel M, Utiger RD. Thyroidal and peripheral production of thyroid hormones. Review of recent findings and their clinical implications. *Ann Intern Med* 1977; 97 : 760-8.
373. Schwabe AM, Lippe BM, Chang RJ, Pops MA, Yager J et al. Anorexia nervosa. *Ann Int Med* 1981 ; 94 : 371-81.
374. Selvini-Palazzoli M, Cirillo S, Selvini M, Sorrentino AM et al. Les jeux psychotiques dans la famille. Paris: ESF ; 1990.
375. Siever LJ, Uhde TW, Silberman ET, Jimerson DR, Aloia JA, Post RM et al. Growth hormone response to clonidine as a probe of noradrenergic responsiveness in affective disordered patients and controls. *Psychiatry Res* 1982 ; 6 : 171-83.
376. Sobanski E, Hiltmann WD, Blanz B, Klein M, Schmidt MH. Pelvic ultrasound scanning of the ovary in adolescent anorectic patients at low weight and after weight recovery. *Eur J Child Adolesc Psychiatry* 1997 ; 6 : 207-11.
377. Steinhausen HC, Rauss Mason C, Seidel R. Follow-up studies of anorexia nervosa : a review of four decades of outcome research. *Psychol Med* 1991 ; 21 : 447-54.
378. Steinhausen He. Follow-up studies of anorexia nervosa : a review of research findings. *psychol Med* 1983 ; 13 : 239-89.
379. Stephens 1W, Basinski M, Bristow PR, BlueValleskey JM, Burgett SG, Craft L et al. The role of neuropeptide Y in the antiobesity action of leptin. *Nature* 1995 ; 377 : 530-3.
380. Stoving RK, Vinter J, Handberg A. Diurnal variation of the serum leptin concentration in patients with anorexia nervosa. *Clin Endocrinol (Ox!)* 1998 ; 48 : 761-8.
381. Strober M. Stressful life events associated with bulimia in anorexia nervosa. Empirical findings and theoretical speculations. *Int J Eat Disord* 1984 ; 3 : 3-16.
382. Strober M. Family genetic studies. In: Halmi KA, ed. psychobiology and treatment of anorexia nervosa. Washington DC : American Psychiatric Press; 1992 : 61-76.
383. Tannenbaum GS, Ling N. The interrelationship of growth hormone (GH) releasing factor and somatostatin in generation of the ultradian rhythm of GH secretion. *Endocrinology* 1984 ; 115 : 1952-7.
384. Thissen JP, Ketelslegers JM, Underwood LE. Nutritional regulation of insulin-like growth factors. *Endocr Rev* 1994 ; 15 : 80-101.
385. Travaglini P. Some aspects of hypothalamic pituitary function in patients with anorexia nervosa. *Acta Endocrinol (Cph)* 1976 ; 81 : 252-62.

386. Vandereycken W, Depreitere L, Probst M. Body oriented therapy for anorexia nervosa patients. Am J Psychother 1989 ; 41 : 252-8. Vandereycken W, Probst M, van Bellinghen M. Treating the distorted body experience of anorexia nervosa patients. J Adolesc Health Care 1992 ; 13 : 403-5.
387. Venisse S1. L'anorexie mentale. Paris: PUF ; 1983.
388. Vigersky RA, Loriaux DL, Andersen AE, Mecklenburg RS, Vaitukatis J1. Delayed pituitary response to LRF and TRF in patients with anorexia nervosa and with secondary amenorrhea associated with simple weight loss. J Clin Endocrinol Metab 1976 ; 43 : 893-900.
389. Walsh BT, Katz SL, Kream], Fukushima DK, Weiner H, Zumoff B et al. The production rate of cortisol declines during recovery from anorexia nervosa.] Clin Endocrinol Metab ; 53 : 203-5.
390. Walsh BT. Pharmacological treatment. In : Halmi KA, ed. psychobiology and treatment of anorexia and bulimia nervosa. Washington DC : American Psychiatric Press; 1992 : 329-40.
391. Wentz AC, Jones GS, Sapp K. Pulsatile gonadotropin output in menstrual dysfunction. Obstet Gynecol 1976 ; 47 : 309-18.
392. Young E, Korszun A. psychoneuroendocrinology of depression. Hypothalamic pituitary gonadal axis. Psychiatr Clin North Am 1998 ; 21 : 309-23.
393. Yu WH, Kimura M, Walczewska K, Kanant S, McCann SM et al. Role of leptin in hypothalamic pituitary function. Proc Natl Acad Sci USA 1997 ; 94 : 1023-8.
394. Zhang Y, Proenca R, Maffei M, Barone A, Leopold L, Friedman]M et al. Positional cloning of the mouse obese gene and its human homologue. Nature 1994 ; 372 : 425-32.
395. Zis AP. Effect of morphine on cortisol and prolactin secretion in anorexia nervosa. Clin Endocrinol (OxD 1989 ; 30 : 421-7.
396. Zumoff B, Walsh BT, Katz]L, Levin], Rosenfeld RSI, Kream] et at. Subnormal plasma dehydroepiandrosterone to cortisol ratio in anorexia nervosa : a second hormonal parameter of ontogenetic regression.] Clin Endocrinol Metab 1983 ; 56 : 668-72.
397. Atanasio A, James D, Reinhardt R, Rekers Mombarg 1. Final height and long-term outcome after growth hormone therapy in Turner syndrome: results of a German multicentre trial. Horm Res 1995 ; 43 : 147-9.
398. Belchetz PE. Hormonal treatment of postmenopausal women. N Engl J Med 1994 ; 330 : 1062-71.
399. Bost M. Les enjeux de la feminisation dans le syndrome de Turner. Arch Pediatr 1995 ; 2 : 1035-7.
400. Cabrol S, Saab C, Gourmelen M, RauxDemay MC, Le Bouc Y. Syndrome de Turner: croissance staturo-pondérale et maturations osseuses spontanées. Arch Pediatr 1996 ; 3 : 313-8.
401. Carel JC, Mathivon L, Gendrel C, Ducret JP, Chaussain J1. Near normalisation of final height with adapted doses of growth hormone in Turner's syndrome. J Clin Endocrinol Metab 1998 ; 83 : 1462-6.
402. Chiovato L, Larizza D, Bendinelli G, Tonacchera M, Marino M, Mammoli C et al. Autoimmune hypothyroidism and hyperthyroidism in patients with Turner's syndrome. Eur J Endocrinol 1996 ; 134 : 568-75.
403. de Schepper J, Craen M, Massa G, Heinrichs C, Maes M, Du Caju M et al. Growth hormone therapy in Turner's syndrome: one versus two daily injections. J Clin Endocrinol Metab 1994 ; 79 : 489-94.
404. Donaldson MD. Growth hormone therapy in Turner syndrome-current uncertainties and future strategies. Horm Res 1997 ; 48 Suppl 5 : 35-44.
405. Ellison]W, Wardak Z, Young MF, Gehron Robey P, Laig-Webster M, Chiong W. PHOG, a candidate gene for involvement in the short stature of Turner syndrome. Hum Mol Genet 1997; 6 : 1341-7.
406. Gravholt CH, Juul S, Naeraa RW, Hansen J. Morbidity in Turner syndrome. J Clin Epidemiol 1998; 51 : 147-58.
407. Haeusler G, Schmitt K, Bhimed P, Plochl E,Waldhor T, Frisch H. Growth hormone in combination with anabolic steroids in patients with Turner syndrome: effect on bone maturation and final height. Acta Paediatr 1996 ; 85 : 1408-14.
408. Hasle H, Olsen JH, Nielsen J, Hansen J, Friedrich U, Tommerup N. Occurrence of cancer in women with Turner syndrome. Br J Cancer 1996 ; 73 : 1156-9.

409. Khastgir G, Abdalla H, Thomas A, Korea L, Latarche L, Studd J. Ovocyte donation in Turner's syndrome: an analysis of the factors affecting the outcome. *Hum Reprod* 1997 ; 12 : 279-85.
410. Massa G, Otten BJ, de Muinck KeizerSchrama SM, Delemarre-van de Waal HA, Jansen M, Vulsmma T et al. Treatment with two growth hormone regimens in girls with Turner syndrome: final height results. Dutch Growth Hormone Working Group. *HormRes* 1995 ; 43 : 144-6. .
411. Massa G, Maes M, Heinrichs C, Vandeweghe M, Craen M, Vanderschueren-Lodeweyckx M. Influence of spontaneous or induced puberty on the growth promoting effect of treatment with growth hormone in girls with Turner's syndrome. *Coo Endocrinol (Oxt)*1993 ; 38 : 253-60.
412. Naeraa RW, Nielsen J, Kastrup KW. Growth hormone and 17 β -oestradiol treatment of Turner girls-2-years results. *Eur J Pediatr* 1994 ; 153 : 72-7.
413. Pasquino AM, Passeri F, Pucarelli I, Segni M, Municchi G. Spontaneous pubertal development in Turner's syndrome. Italian Study Group for Turner's Syndrome. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82 : 1810-3.
414. Price WH, Clayton JF, Collyer S, de Mey R, Wilson J. Mortality ratios, life expectancy, and causes of death in patients with Turner's syndrome. *J Epidemiol and Community Health* 1986 ; 40 : 97-102.
415. Ranke MB, Grauer ML. Adult height in Turner syndrome: results of a multinational survey. *Horm Res* 1994 ; 42 : 90-4.
416. Rao E, Weiss B, Fukami M, Rump A, Niesler B, Mertz A et al. Pseudoautosomal deletions encompassing a novel homeobox gene cause growth failure in idiopathic short stature and Turner syndrome [see comments]. *Nat Genet* 1997 ; 16 : 54-63.
417. Rati S, Moore WV, van Vliet G, Kaplan SL. Growth stimulating effects of human growth hormone therapy in patients with Turner syndrome. *J Pediatr* 1986 ; 109 : 944-9.
418. Rochiccioli P, David M, Malpuech G, Colle M, Limal JM, Battin J et al. Final height in Turner syndrome patients treated with growth hormone. *Horm Res* 1995 ; 44 : 172-6.
419. Rochiccioli P, Battin J, Bertrand AM, Bost M, Cabrol S, Le Bouc Y et al. Study of final height in Turner's syndrome. Ethnic and genetic influences. *Acta Paediatr* 1994 ; 83 : 305-8.
420. Rongen-Westervaken C, van Es A, Wit JM, Otten BJ, de Muinck Keizer-Schrama SM, Drayer NM et al. Growth hormone therapy in Turner's syndrome. Impact of injection frequency and initial bone age. *Am J Dis Child* 1992 ; 146 : 817-20.
421. Ross JL, McCauley E, Roeltgen D, Long L, Kushner H, Feuillan P et al. Self-concept and behavior in adolescent girls with Turner syndrome: potential estrogen effects. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 926-31.
422. Ross JL, Long LM, Skerda MC, Cassorla F, Loriaux DL, Cutler GB Jr. Growth response relationship between growth hormone dose and short-term growth in patients with Turner's syndrome. *J Clin Endocrinol Metab* 1986 ; 63 : 1028-33.
423. Saenger P. Turner's syndrome. *N Engl J Med* 1996; 23 : 1749-54.
424. Sculerati N, Oddoux C, Clayton CM, Lim JW, Oster H. Hearing loss in Turner syndrome. *Laryngoscope* 1996 ; 106: 992-7.
425. Sempe M, Hansson Bondallaz C, Limoni C. Growth curves in untreated Ullrich-Turner syndrome: French reference standards 122 years. *Eur J Pediatr* 1996 ; 155 : 862-9.
426. Spoudeas HA, Motta RM, Stanhope R, Hindmarsh PC, Brook CGD. Therapeutic options for promoting growth in the Turner syndrome. In : Hibi I, Takano K, eds. *Basic and clinical approach to Turner syndrome*. Amsterdam: Elsevier; 1993 : 323-6.
427. Sylven L, Hagenfeldt K, Magnusson C, von Schoultz B. Psychological functioning in middle-aged women with Turner syndrome In : Hibi I, Takano K, eds. *Basic and clinical approach to Turner syndrome*. Amsterdam: Elsevier; 1993 : 163-7.
428. Taback SP, Collu R, Deal CL, Guyda HJ, Salisbury S, Dean HJ et al. Does growth-hormone supplementation affect adult height in Turner's syndrome? *Lancet* 1996 ; 348 : 25-7.
429. Takano K et al. Growth hormone treatment in Turner syndrome: results of a multicentre study in Japan. The Committee for the Treatment of Turner Syndrome. *Horm Res* 1993 ; 39 Suppl 2 : 37-41.
430. Thibaud E. Traitement restroprogestatif du syndrome de Turner. *Gynecologie* 1993 ; 1 :195-7.

433. van den Broeck], Massa GG, Attanasio A, Matranga A, Chaussain JL, Price DA et al. Final height after long-term growth hormone treatment in Turner syndrome. European Study Group. *J Pediatr* 1995 ; 127 : 729-35.
434. van Teunenbroek A, de Muinck KeizerSchrama SM, Stijnen T, Jansen M, Otten B] Delemarre-van de Waal HA et al. Yearly stepwise increment of the growth hormone dose results in a better growth response after four years in girls with Turner syndrome. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 4013-21.
435. Vanderschueren-Lodeweyckx M, Massa G, Maes M, Craen M, van Vliet G, Heinrichs C et al. Growth-promoting effects of growth hormone and low dose estradiol in girls with Turner's syndrome. *J Clin Endocrinol Metab* 1990 ; 70 : 122-6.
436. Wilson R, Chu CE, Donaldson MD, Thomson JA, McKillop JH, Connor JM. An increased incidence of thyroid antibodies in patients with Turner's syndrome and their first degree relatives. *Autoimmunity* 1996 ; 25 : 47-52.
437. Yaron Y, Ochshorn Y, Amit A, Yovel I, Kogosowski A, Lessing]B. Patients with Turner's syndrome may have an inherent endometrial abnormality affecting receptivity in ovocyte donation. *Fertil Steri* 1996 ; 65 : 1249-52.
438. Argemi J, Badia J. A new computerised method for the assessment of skeletal maturity in the newborn infant. *Pediatr Radiol* 1997; 27 : 309-14.
439. Aronson R, Ehrlich RM, Bailey JD, Rovet JF. Growth in children with congenital hypothyroidism detected by neonatal screening. *J Pediatr* 1990 ; 116 : 33-7.
440. Bernal J, Nunez J. Thyroid hormones and brain development. *Eur J Endocrinol* 1995 ; 133(4) : 390-8.
441. Body JJ, Chanoine JP, Dumon JC, Delange F. Circulating calcitonin levels in healthy children and subjects with congenital hypothyroidism from birth into adolescence. *J Clin Endocrinol Metab* 1993 ; 77 : 565-7.
442. Boersma B, Otten BJ, Stoelinga GB, Wit JM. Catch-up growth after prolonged hypothyroidism. *Eur J Pediatr* 1996 ; 155 : 362-7.
443. Boileau P, Rives S, Daubin C, Adamsbaum C, Toublanc JE. How to assess the bone age maturation in new-borns with congenital hypothyroidism. Relation with psychomotor development [abstract]. *Horm Res* 1997 ; 48 Suppl 2 : 160.
444. Bougneres PF, Job JC. Hyperthyroïdie de ['enfant et de l'adolescent. In : Journees parisiennes de pediatrie. Paris: Flammarion; 1980 : 175-85.
445. Bongers-Schokking JJ, Colon EJ, Mulder PG, Hoogland RA, de Groot C], van den Brande JJ. Influence of treatment on the maturation of the somesthetic pathway in infants with primary congenital hypothyroidism during the first year of life. *Pediatr Res* 1993 ; 34 : 73-8.
446. Britto JM, Fenton AJ, Holloway WR, Nicholson Gc. Osteoblasts mediate thyroid hormone stimulation of osteoclastic bone resorption. *Endocrinology* 1994 ; 134(1) : 169-76.
447. Brook CGD. The effect of initial dose of thyroxine in congenital hypothyroidism on final height. *Clin Endocrinol (Oxf)* 1997 ; 47 : 655-6. Burrow GN, Fisher DA, Larsen PR. Maternal and thyroid function. *N Engl J Med* 1994 ; 331 : 1072-8.
448. Casado de Frias E, Ruibal JL, Reverte F, Bueno G. Congenital hypothyroidism: auxological retrospective study during the first six years of age. *Clin Pediatr (Phila)* 1993 ; 32 : 426-32.
449. Chiesa A, Grunheiro de Papendieck L, Keselman A, Heinrich JJ, Bergada C. Growth follow-up in 100 children with congenital hypothyroidism before and during treatment. *J Pediatr Endocrinol Metab* 1994 ; 7: 211-7.
450. Czernichow P. Effet des hormones thyroïdiennes sur la croissance et la maturation osseuse. In: Rochiccioli P, ed. Facteurs endocriniens de croissance et leur pathologie. Paris: Doin ; 1988 : 106-44.
451. de Zegher F, Pernasetti F, Vanhole C, Devlieger H, van den Berghe G, Martial JA. The prenatal role of thyroid hormone evidenced by foetomaternal Pit-1 deficiency. *J Clin Endocrinol Metab* 1995 ; 80 : 3127-30.
452. de Zegher F, Vanderschueren-Lodeweyckx M, Heinrichs C, van Vliet G, Malvaux P. Thyroid dysgenesis : severe hypothyroidism after nonnal neonatal thyroid stimulating hormone screening. *Acta Paediatr* 1992 ; 81 : 274-6.
453. Dickennan Z, de Vries I. Prepubertal and pubertal growth, timing and duration of puberty and attained adult heights, in patients with congenital hypothyroidism (CH) detected by neonatal screening programme for CHa longitudinal study. *Clin Endocrinol (Oxf)* 1997 ; 47 : 649-54.

454. Dubuis JM, Glorieux J, Richer F, Deal CL, Dussault JH, van Vliet G. Outcome of severe congenital hypothyroidism: closing the developmental gap with early high dose levothyroxine. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ; 81 : 222-7.
455. Fisher DA, Polk DH. Maturation of thyroid hormone actions. In : Delange F, Fisher DA, Glinoer D, eds. Research in congenital hypothyroidism. New York: Plenum Press ; 1989 : 61-75.
456. Fisher DA. Catch-up growth in hypothyroidism. *N Engl J Med* 1988 ; 318 : 632-5.
457. Fowden AL. Endocrine regulation of foetal growth. *Reprod Fertil Dev* 1995 ; 7 : 351-63. Giustina A, Wehrenberg WB. Influence of thyroid hormones on the regulation of growth hormone secretion. *Eur J Endocrinol* 1995 ; 133 : 646-53.
458. Gordon CM, Austin DJ, Radovick S, Laufer MR. Primary hypothyroidism presenting as severe vaginal bleeding in a prepubertal girl. *J Pediatr Adolesc Gynecol* 1997 ; 10 : 35-8.
459. Grant DB. Growth in early treated congenital hypothyroidism. *Arch Dis Child* 1994; 70 : 464-8.
460. Greenberg AH, Czernichow P, Reba RC, Blizzard RM. Observations on the maturation of thyroid function in early life. *J Clin Invest* 1970 ; 49 : 1790-803.
461. Heyerdahl S, Illieki A, Karlberg J, Kase BF, Larsson A. Linear growth in early treated children with congenital hypothyroidism. *Acta Paediatr* 1997 ; 86 : 479-83.
462. Hnikova O. Rust u deti s poruchou cinnosti stitne zlavy. *Cas Lek Cesk* 1995 ; 134 : 170-2. Illieki A, Larsson A, Mortensson W. Neonatal skeletal maturation in congenital hypothyroidism and its prognostic value for psychomotor development at 3 years inpatients treated early. *Horm Res* 1990 ; 33 : 260-4.
463. Klaushofer K, Varga F, Glantschnig H, Fratzl-Zelman N, Czerwenka E, Leis H] et al. The regulatory role of thyroid hormones in bone cell growth and differentiation. *J Nutr* 1995 ; 125 Suppl 7 : 1996S-2000S.
464. Kooh SW, Brnjac L, Erlich RM, Qureshi R, Krishnan S. Bone mass in children with congenital hypothyroidism treated with thyroxine since birth.] *Pediatr Endocrinol Metab* 1996 ; 9 : 59-62.
465. Koop P, Kitajima K, Jameson J]. Syndrome of resistance to thyroid hormones: insights into thyroid hormone action. *Proc Soc Exp Biol Med* 1996 ; 211 : 46-61.
466. Koutras DA. Disturbances of menstruation in thyroid disease. *Ann N Y Acad Sci* 1997 ; 816 : 280-4.
467. Langmann]. Embryologie humaine. Paris: Masson; 1972 : 258-65.
468. Leger J, Ruiz JC, Guibourdenche], Kindermans C, Garabedian M, Czernichow P. Bone mineral density and metabolism in children with congenital hypothyroidism after prolonged L-thyroxine therapy. *Acta Paediatr* 1997 ; 86 : 704-10.
469. Leger], Czernichow P. Congenital hypothyroidism : decreased growth velocity in the first weeks of life. *Bioi Neonate* 1989 ; 116 : 33-7.
470. Leger J, Czernichow P. Troubles du metabolisme phosphocalcique et osseux au cours des affections thyroïdiennes. In: Garabedian M, David L, Dumas R, Mallet E, ed. *Metabolisme phosphocalcique normal et pathologique chez l'enfant*. Paris: Flammarion; 1993 : 131-6.
471. Malvaux P. Hyperthyroidism. In : Bertrand], Rappaport R, Sizonenko PC, eds. *Pediatric endocrinology*. Baltimore: Williams & Wilkins ; 1993 : 264-9.
472. Man EB, Reid WA, Hellegers AE, Jones WS. Thyroid function in human pregnancy 3 : serum thyroxine binding prealbumin (TBP A) and thyroid binding globulin (TBG) of pregnant women aged 14 through 43 years. *Am J Obstet Gynecol* 1969 ; 103 : 338-47.
473. Morreale de Escobar G, Obregon M], Escobar del Rey F. Transfer of thyroid hormones from the mother to the foetus. In : Delange F, Fisher DA, Glinoer D, eds. Research in congenital hypothyroidism. New York: Plenum Press; 1989 : 79-94.
474. Moreno L, Ythier H, Loeuille GA, Lebecq MF, Dhondt JL, Farriaux]p. Etude de la croissance et de la maturation osseuse au cours de l'hypothyroïdie congénitale dépistée en période néonatale. *Arch Pediatr* 1989 ; 46 : 723-8.
475. Pierson M. Thyroïde. In : Job JC, Pierson M, ed. *Endocrinologie pédiatrique et croissance*. Paris: Flammarion ; 1978: 119-81.
476. Pimentel-Filho FR, Ramos-Dias JC, Ninno FB, Facanha CF, Liberman B, Lengyel AM. Growth hormone responses to GH-releasing peptide (GHRP-6) in hypothyroidism. *Clin Endocrinol (OxO)* 1997 ; 46 : 295-300.

477. Polak M, Leger], Czernichow P. Hyperthyro"ide du.nouveau-ne. In :]ournees parisiennes de pediatrie. Paris: Flammarion ; 1995 : 249-57.
478. Rakover Y, Weiner E, Shalev E, Luboshitsky R. Vaginal bleeding: presenting symptom of primary acquired primary hypothyroidism in a seven year-old girl.] Pediatr Endocrinol Metab 1993 ; 6 : 197-200.
479. Reevkes SA, Bode HH, Crawford JD. Longterm growth in juvenile acquired hypothyroidism. N Engl] Med 1988 ; 318 : 599-602. Rochiccioli P, Dutau G, Despert F, Roge B, Sablayrolles B, Enjaume C. La surface des epiphyses du genou : index d'anciennete de l'hypothyro"ide neonatale. Arch Pediatr 1984 ; 41 : 329-32.
480. Scanlon MF, Issa BG, Dieguez C. Regulation of growth hormone secretion. Horm Res 1996 ; 46 : 149-54.
481. Sempe M, Rolland-Cachera MF. Croissance somatique (tables de reference et courbes des itineraires). Lyon: Mitions ; 1998.
482. Senecal], Grosse MC, Vincent A, Simon], Lefreche]N. Maturation osseuse du f<rtus et du nouveau-ne. Arch Pediatr 1977 ; 34 : 424--38.
483. Shepard TH. Onset of function in the human foetal thyroid; biochemical and radioautographic studies from organ cultures.] Clin Endocrinol Metab 1967 ; 27 : 945-58.
484. Siragusa V, Terenghi A, Rondanini GF, Vigone MC, Galli L, Weber G et al. Evolution of height and bone age in primary congenital hypothyroidism.] Endocrinol Invest 1996 ; 19 : 224-9.
485. Sugisaki T, Yamada T, Takamatsu K, Noguchi T. The influence of endocrine factors on the serum concentrations of insulin-like growth factor-I (IGF-I) and IGF-binding proteins.] Endocrinol 1993 ; 138 : 467-77.
486. Thorpe-Beeston], Nicolaides KH, Felton CV, Butler], McGregor AM. Maturation of the secretion of thyroid hormone and thyroid-stimulating hormone in the foetus. N Engl] Med 1991 ; 324 : 532-6.
487. Toublanc JE, Job JC, Chaussain JL, Canlorbe P. Traitement des hypothyroldies congenitales par la L-thyroxine en solution: posologie. Arch Pediatr 1983 ; 40 : 379-83.
488. Toublanc JE, Menahem A, Canlorbe P. Suivi longitudinal jusqu'a l'age de 4 ans de 40 cas d'hypothyroldie congenitale. In : Journees parisiennes de pediatrie. Paris: Flammarion; 1986: 117-23.
489. Tsoka E, Karavanaki K, Mengreli C, Yiannakou L, Pantelakis S. Growth and puberty in early treated congenital hypothyroidism [abstract]. Horm Res 1997 ; 48 Suppl 2.
490. van Wyk JJ, Grumbach MM. Syndrome of precocious menstruation and galactorrhea in juvenile hypothyroidism: an exemple of overlap in pituitary feed-back. J Pediatr 1969 ; 57 : 416-35.
491. Usher RH, McLean FH. Intrauterine growthof live born Caucasian infants at sea level: standards obtained from measurements in 7 dimensions of infants born between 25 and 44 weeks of gestation. J Pediatr 1969; 74 : 901-10.
492. Virtanen M, Perhentupa J. Bone age at birth and effect of hypothyroidism. Acta Paediatr 1989 ; 78 : 412-8.
493. Volpato CB, Nunes MT. Role of thyroid hormone in the control of growth hormone gene expression. Braz J Med Bioi Res 1994 ; 27 (5) : 1269-72.
494. Vulsmo T, Gons MH, Jan JM, de Vijlder JM. Maternal-foetal transfer of thyroxine in congenital hypothyroidism due to a total organification defect or thyroid agenesis. N Engl] Med 1989 ; 321 : 13-6.
495. Weiss RE, Refetoff S. Effect of thyroid hormone on growth. Lessons from the syndrome of resistance to thyroid hormone. Endocrinol Metab Clin North Am 1996 ; 25(3) : 719-30.
496. Zeller J. L'hypothyroldie primitive de l'enfant en dehors du depistage en 1993. In : Chassain JL, Roger M, ed. Actualite en endocrinologie pediatrique : thyroïde et parathyroïde. Paris: SEPE ; 1993 : 83-92.
497. Zimmerman D, Gan-Gaisano M. Hyperthyroidism in children and adolescent. Pediatr Clin North Am 1990 ; 37 : 1273-95.
498. Bergstrand CG. Growth in congenital adrenal hyperplasia. Acta Paediatr 1966 ; 55 : 463-72. Buzzi F, Bezante T, Brunori A, Notarangelo L, Ugazio A. pseudohypoaldosteronism : report of a case presenting as failure to thrive.] Pediatr Endocrinol Metab 1995 ; 8 : 61-5.
499. Dacou-Voutetakis C, Karidis N. Congenital adrenal hyperplasia complicated by central precocious puberty: treatment with LHRHagonist analogue. Ann NY Acad Sci 1993 ; 687 : 250-4.

500. David M, Ghali I, Gillet P, David L, Bertrand], Fran^c;ois R et al. Management of congenital adrenal hyperplasia by determination of plasma testosterone, 17-hydroxyprogesterone and adrenocorticotropic hormone levels and plasma renin activity. A comparison with the classic method based on urinary steroid determination. In: Lee PA, Plotnick LP, Kowarski AA, Migeon CJ, ed. Congenital adrenal hyperplasia. Baltimore: University Park Press; 1977 : 183-94.
501. David M, Sempe M, Blanc M, Nicolino M, Forest MG, Morel Y. Taille definitive chez 69 sujets atteints d'hyperplasie congénitale des surrenales par déficit en 21-hydroxylase. Arch Pediatr 1994 ; 1 : 363-7.
502. Esteban NY, LougWin T, Yergey AL, Zawadzki JK, Booth JD, Winterer JC et al. Daily cortisol production rate in man determined by stable isotope dilution/mass spectrometry. J Clin Endocrinol Metab 1991 ; 72 : 39-45.
503. Evans RM, Birnberg NC, Rosenfeld MG. Glucocorticoid and thyroid hormones transcriptionally regulate growth hormone gene expression. Proc Natl Acad Sci USA 1982 ; 79 : 7659-63.
504. Forest MG. La puberté surrenalienne. Andrologie 1997 ; 7 : 165-86.
505. Forest MG, de Peretti E, David M, Sempe M. L'adrenarche joue-t-elle vraiment un rôle déterminant dans le développement pubertaire? Ann Endocrinol (Paris) 1982; 43: 465-95.
506. Forest MG, Morel Y. Formes non classiques dites "tardives" du déficit en 21-hydroxylase: diagnostic différentiel avec les heterozygotes et conseil génétique. Rev Fr Endocrinol Clin 1992 ; 33: 303-17.
507. Grgis R, Winter JS. The effects of glucocorticoid replacement therapy on growth, bone mineral density, and bone turnover markers in children with congenital adrenal hyperplasia.] Coo Endocrinol _letab 1997 ; 82 : 3926-9.
508. Gougnolen M, Girard F, Binoux M. Serum somatomedin/insuOO-like growth factor (IGF) and IGF carrier levels in patients with Cushing's syndrome or receiving glucocorticoid therapy.] Coo Endocrinol Metab 1982 ; 54 : 885-92.
509. Hughes IA. Management of congenital adrenal hyperplasia. Arch Dis Child 1988 ; 63 : 1399-404.
510. Job JC, Chaussain JL. The adrenals. In: Job JC, Pierson M, ed. Pediatric endocrinology. New York :John Wiley; 1981 : 275-346.
511. Jonat C, Rahmsdorf HJ, Park HK, Cato ACB, Gebel S, Ponta H et al. Antitumor promotion of antiinflammation: down-modulation of AP-1 (fos/jun) activity by glucocorticoid hormone. Cell 1990 ; 62 : 1189-204.
512. Kowarski A, Finkestein W, Spaulding JS, Holman GH, Migeon CJ. Aldosterone secretion rate in congenital adrenal hyperplasia: a discussion of the theories in the pathogenesis of the salt losing form of the syndrome. J Clin Invest 1965 ; 44 : 1505-13.
513. La Selve H, Sempe M, Morel Y, Forest MG, de Peretti E, David M. L'acétate de medroxyprogesterone. Traitement d'appoint dans l'hyperplasie des surrenales par déficit en 21-hydroxylase. Arch Pediatr 1985 ; 42 : 511-6.
514. Leinung MC,Zimmennan D.Cushing'sdisease in children. Endocrinol Metab Clin North Am 1994 ; 23 : 629-39.
515. Limal JM. Disorders of sodium metabolism. In : Bertrand J, Rappaport R, Sizonenko P, ed. Pediatric endocrinology. Baltimore: Williams & Wilkins; 1993 : 557-69.
516. Linder BL, Esteban NY, Yergey AL, Winterer JC, Loriaux DL, Cassoda F. Cortisol production rate in childhood and adolescence. J Pediatr 1990 ; 117 : 892-6.
517. Magiakou MA, Mastorakos G, Chrousos GP. Final stature in patients with endogenous Cushing's syndrome.J Clin Endocrinol Metab 1994 ; 79 : 1082-5.
518. Magiakou MA, Mastorakos G, Gomez MT, Rose SR, Chrousos GP. Suppressed spontaneous and stimulated growth hormone secretion in patients with cushings diseasebefore and after surgical cure. J Clin Endocrinol Metab 1994 ; 78(1) : 131-7.
519. Magiakou MA, Mastorakos G, Oldfield EH, Gomez MT, Doppman JL, Cutler GB et al. Cushing's syndrome in children and adolescents: presentation, diagnosis, and therapy. N Engl J Med 1994 ; 331 : 629-36.
520. Merke DP, Cutler GB. New approaches to the treatment of congenital adrenal hyperplasia. JAMA 1997 ; 277 : 1073-6.
521. Miller WL, Morel Y. Molecular genetics of 21-hydroxylase deficiency. Ann Rev Genet 1989 ; 23 : 371-93.

522. Miller WL. Genetics, diagnosis, and management of 21-hydroxylase deficiency. *J Clin Endocrinol Metab* 1994 ; 78 : 241-6.
523. Morel Y, Bertrand J, Rappaport R. Corticoids : disorders of hormonosynthesis. In : Bertrand J, Rappaport R, Sizonenko P, ed. *Pediatric endocrinology*. Baltimore: Williams & Wilkins; 1993 : 305-32.
524. Morel Y, Miller WL. Clinical and molecular genetics of congenital adrenal hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency. *Adv Hum Genet* 1991 ; 20 : 1-68.
525. Morel Y, Tardy V. Molecular genetics of 21hydroxylase deficient adrenal hyperplasia. In: Azziz R, Nestler JE, Dewailly D, ed. *Androgen excess disorders in women*. Philadelphia : Lippincott-Raven; 1997: 159-72.
526. Morel Y, Tardy V, Nicolino M, Forest MG, David M. Diagnostic prenatal du deficit en 21-hydroxylase. In: Forestier F, Schorderet D, ed. *Diagnostics prenataux et biologie moleculaire*. Paris: Lavoisier, EM inter; 1997 : 171-90.
527. Muscatelli F, Strom TM, Walker AP, Zanaria E, Recan D, Meindl A et al. Mutations in the DAX-1 gene give rise to both x-linked adrenal hypoplasia congenital and hypogonadotropic hypogonadism. *Nature* 1994;372 : 672-6.
528. New MI. Steroid 21-hydroxylase deficiency (congenital adrenal hyperplasia). *Am J Med* 1995 ; 98 Suppl 1A : S2-S8.
529. Portrat-Doyen S, Calembard-Michel L, Seffert O, Morel Y. Insuffisances surrenaлиennes et gonadiques associees. In : Chaussain JL, Roger M, ed. *Pathologie gonadique et pubertaire*. Paris: SEPE ; 1997 : 203-21.
530. Portrat-Doyen S, Tourniaire J, Richard O, Mulatero P, Aupetit-Faisant B, Curnow KM et al. Isolated aldosterone synthase deficiency caused by simultaneous E198D and V386A mutations in the CYP11B2 gene. *J Clin Endocrinol Metab* 1998 ; 83 : 4156-61.
531. Prader A, Zachmann M, Illig R. Luteinizing hormone deficiency in hereditary congenital adrenal hypoplasia. *J Pediatr* 1975 ; 86 : 3-10. Raux-Demay MC, Girard F. Syndromes de Cushing de l'enfant. *Ann Pediatr* 1993 ; 40 : 453-62.
532. Schaison G,Couzinat B,Gourmelen M,Elkik F, Bougnères PF. Angiotensin and adrenal steroidogenesis study of 21-hydroxylase deficient congenital adrenal hyperplasia.J Clin Endocrinol Metab 1980 ; 51 : 1390-4.
533. Seifert H, Perrin M, Rivier J, Vale W. Growth hormone-releasing factor binding sites in rat anterior pituitary membrane homogenates :modulation by glucocorticoids. *Endocrinology* 1985 ; 117 : 424-6.
535. Teinturier C, Brugieres L, Lemerle J, Chaussain JL, Bougnères PF. Corticosurrenalomes de l'enfant : analyse retrospective de 54 cas. *Arch Pediatr* 1996 ; 3 : 235-40.
536. Unterman TG, Phillips LS. Glucocorticoid effects on somatomedins and somatomedin inhibitors.J Clin Endocrinol Metab 1985 ; 61 : 618-26.
537. Valero MA, Leon M, Ruiz Valdepenas MP, Larrodera L, Lopez MB, Papapietro K et al. Bone density and turnover in Addison's disease: effect of glucocorticoid treatment. *Bone Miner* 1994 ; 26 : 9-17.
538. vanWyk JJ, Gunther DF, Ritzen EM, Wedell A, Cutler GB, Migeon CJ et al. Therapeutic controversies. The use of adrenalectomy as a treatment for congenital adrenal hyperplasia. *J Clin Endocrinol Metab* 1996 ;81 : 3180-2.
539. Volpe R. Autoimmunity in endocrine diseases. In : Bertrand J, Rappaport R, Sizonenko P, ed. *Pediatric endocrinology*. Baltimore: Williams & Wilkins; 1993 : 620-43.
540. Wajchenberg BL, Liberman B, Neto DG, Morozimato MY, Semer M, Bracco LO et al. Growth hormone axis in Cushing's syndrome. *Horm Res* 1996 ; 45 : 99-107.
541. White PC, Tusieluna MT, New MI, Speiser PW. Mutations in steroid 21-hydroxylase (CYP21). *Hum Mutat* 1994 ; 3 : 373-8.
542. Wilkins L. Le syndrome surrenogénital. In : Wilkins L, ed. *Diagnostic et traitement des maladies des glandes endocrines de l'enfance et de l'adolescence*. Paris: Maloine; 1959 :333-52.
543. Wilkins L, Lewins RA, Klein R, Rosenberg E. The suppression of androgen secretion by cortisone in a case of congenital adrenal hyperplasia. *Bull Johns Hopkins Hosp* 1950 ; 86 : 249

جدول المحتويات

7	الفصل الأول : البلوغ والنمو
7	مراحل البلوغ ومراحل النمو في فترة البلوغ
7	I - مراحل تفعيل البلوغ
9	II - تطور الخصائص الجنسية
11	III- النمو في فترة البلوغ
11	أ - الوصف
12	ب - الآية
15	IV - متغيرات البلوغ الطبيعي
15	أ- البلوغ المبكر
15	ب - النمو المبكر للأنداء عند الفتاة.....
16	ج - ظاهرة النمو المبكر للأشارع الجنسية المعزول
17	د - التغيرات التي نطرأ على الطمث الأول
19	الفصل الثاني : البلوغ المبكر
20	I - سريرياً.....
20	أ - الفتيات.....
20	ب - الفتى
20	ج - النضج العظمي
21	II - طرق استقصاء الهرمونات
21	أ - القيم القاعدية للهرمونات الجنسية

21.....	ب - اختبار GnRH أو LHRH
22	III - التصوير
22.....	أ - التصوير العصبي الشعاعي
22.....	ب - تصوير الحوض بالإيكوغرافي
23.....	IV - الأسباب المرضية
23.....	أ - الأسباب المرضية للبلوغ المبكر المركزي (المعتمد على موجهات الأقناد)
31.....	ب - الأسباب المرضية للبلوغ المبكر الغير المعتمد على موجهات الأقناد
37.....	V - الأشكال الخاصة للبلوغ المبكر
37.....	أ - التشخيص المبكر للأنداء (التشدي المبكر)
40.....	ب - النمو المبكر للأشعار الجنسية (نمو أشعار العانة المبكر أو نشاط الكظر المبكر)
44	VI - المعالجة:
44.....	أ - البلوغ المبكر المعتمد على موجهات الأقناد
48.....	ب - البلوغ المبكر غير المعتمد على موجهات الأقناد

الفصل الثالث : تأخر البلوغ.....

I -	تأخر البلوغ المترافق بموجهات أقناد طبيعية أو منخفضة
52.....	
52.....	آ - تأخر البلوغ البسيط
53.....	ب - تأخر البلوغ ذو المنشأ الوطاني- النخامي
56.....	II - تأخر البلوغ المترافق بارتفاع موجهات الأقناد
56.....	أ - تناذر تورنر
56.....	ب - سوء تصنّع الأقناد (المناسل).....
57.....	ج - عدم التحسّن لأندروجينات.....
57.....	د - الطفرات في إنزيمات تصنيع الستيرونيدات
58.....	ه - قصور الغدد جارات الدرق الكاذب

58.....	و - الطفرات في مستقبلات موجهات الأقنان
59.....	ز - قصور الأقنان البدني المكتسب

الفصل الرابع : تشخيص نقص هرمون النمو في مرحلة البلوغ 61

I	المظاهر الطبيعية للنمو وإفراز هرمون النمو في مرحلة البلوغ
62.....	أ - المعطيات المتعلقة بمخاططات النمو.....
62.....	ب - دراسة المحور الموجه للنمو في فترة البلوغ
63.....	ج - دور الستيرويدات الجنسية
64.....	
II	النقص العابر في إفراز هرمون النمو GH: الشكل البسيط للتأخر في النمو والبلوغ؟
66.....	
III	خطوات تشخيص العوز الكامل الحقيقي أو الغامض لهرمون النمو GH: في فترة البلوغ
70.....	أ - العلامات السريرية
70.....	ب - العلامات الشعاعية M.R.I
72.....	ج - العلامات المخبرية
IV	نتائج تشخيص عوز هرمون النمو GH في مرحلة البلوغ
73.....	أ - في حال كان تطور البلوغ يحدث في عمر طبيعي
73.....	ب - في حالة البلوغ المرضي:

الفصل الخامس : النضج الهيكلي خلال فترة البلوغ من الناحية الشعاعية 79 .

I	ما طرق تحديد العمر العظمي
80.....	
II	ما المعلومات التي يمكن الحصول عليها
81.....	
III	ما قيمة المعلومات التي يتم الحصول عليها من تحديد العمر العظمي
81.....	
IV	العمر العظمي / أداة كمية
81.....	

82.....	- البلوغ المبكر.....V
83.....	- العلامات الرئيسية.....VI
84.....	- المحتوى المعدني العظمي الكلسي والبلوغ.....VII

الفصل السادس : بيولوجية غضروف النمو في فترة البلوغ

I - الأحداث السريرية.....87.....
II - البنية الخلوية لغضروف النمو.....88.....
III - المكونات البروتينية للمطرق الغضروفي.....90.....
IV - غضروف النمو في مرحلة البلوغ.....92.....
آ - دور هرمون النمو GH وIGF-I وbFGF.....93.....
ب - دور الأستروجينات.....94.....
ـ VII - احتمالات الدراسة.....96.....

الفصل السابع : القهم العصبي

I - المعطيات الوبائية.....97.....
أ - الانشار أو الشيوخ.....97.....
ب - عوامل الخطورة.....97.....
ج - المشاكل النفسية.....99.....
ـ II - نظريات التفسير.....100.....
أ - النظرية الاجتماعية الثقافية.....100.....
ب - النظرية الأخلاقية.....100.....
د - الفرضية الإدراكية السلوكية.....100.....
ه - الفرضية الحيوية.....101.....
و - الفرضية النفسية التحليلية.....101.....

102.....	III - المظاهر السريري
102.....	أ - الوصف السريري
104.....	ب - الاضطرابات الحيوية غير الغدية
104.....	IV - الاضطرابات الغدية والاضطرابات العصبية التفصية الغدية
104.....	أ - الدراسة الوصفية
107.....	ب - الآليات
	ج - العلاقة بين اضطرابات الغدد الصماء واضطرابات السلوك الغذائي والنفسي الإدراكي (الحي)
110.....	V - تطور المرض
111.....	أ - التطور العام وعوامل الإنذار
111.....	ب - الاختلاطات الطبية
112.....	ج - الوفاة
112.....	VI- مبادئ المعالجة

الفصل الثامن : معالجة تنادر تورنر

117.....	I - المعالجة بهرمون النمو
117.....	أ - الطول النهائي الغفوي
118.....	ب - الطول النهائي بعد استخدام هرمون النمو
119.....	II - المعالجة بالستيرويدات الجنسية
119.....	أ - التصرف العملي
120.....	ب - التنليل بالمساعدة الطبية
120.....	III - استقصاء و معالجة الاعتلالات الغدية المناعية الأخرى
120.....	IV - مظاهر أخرى للعناية والمعالجة

الفصل التاسع: أمراض الدرق والنمو والبلوغ 123

I - النمو قبل الولادة - فيزيولوجية الدرق الجنينية 123	
أ - فكرة جنينية وفيزيولوجية 123	
ب - قصور الدرق أو فرط نشاط الدرق لدى حديث الولادة 124	
II - النمو بعد الولادة 126	
أ - تأثير الهرمونات الدرقية على النمو 126	
ب - فيزيولوجية الهرمونات الدرقية على العظم 127	
III - قصور نشاط الدرق 128	
أ - النمو المباشر المستقى بعد الولادة عند الأطفال المصابين 128	
ب - النمو التالي للولادة لدى الأطفال المصابين الذين لم يশملهم الاستقصاء 128	
ج - النمو الجدي للمصابين بعد كشف الإصابة بالقصور الدرقي لديهم 131	
IV - تطور النمو والبلوغ في حال الإصابة بفرط نشاط الدرق 139	
أ - الطول والنضج العظمي 139	
ب - تطور الوزن 139	
ج - التأثير العظمي لفرط نشاط الدرق 139	
د - البلوغ 140	

الفصل العاشر : أمراض قشر الكظر المؤثرة في النمو أثناء البلوغ 143

I - تغيرات النمو التالية لفرط الكورتيزولية 143	
أ - آلية تأثير القشرانيات السكرية على المحور الموجه للنمو 143	
ب - مظاهر تطور الطول والبلوغ في تنادر Cushing 145	
د - الخطر المترافق مع الكورتيكوتونيدات السكرية 147	
أثناء المعالجة المطولة أو قصور قشر الكظر 147	

147.....	II - النمو والبلوغ وفرط النسج الخلقي لقشر الكظر.
148.....	آ - التذكير بعوز الإنزيم 21-hydroxylase
151.....	ب - وصف النمو والتطور أثناء البلوغ في الأشكال التقليدية
156.....	ج - ما المعالجة المطلوبة للحصول على نمو مثالي
160.....	د - الحالات الخاصة للأشكال غير التقليدية
161.....	III - الحالات السريرية الأخرى
161.....	أ - نتائج فقدان الملح على النمو
162.....	ب - اشتراك قصور قشر الكظر مع تأخر البلوغ
	ج - اختلاطات فرط الأندروجين ذي المنشأ القشر كطري
164.....	عدا اضطرابات الاصطناع الهرموني:
167.....	المراجع
191.....	جدول المحتويات

Traitemen^t des Troubles du Croissance au Cours de la Pubert^é

نحن على موعد في هذا الكتاب لنتعرف بعمق على آليات تسارع النمو عند الأطفال في مرحلة البلوغ حيث سنراقب اللحظات الأولى لاستيقاظ المخور الوظائي - النخامي - القتدى المنشط لبدء البلوغ وتصافر بقية المخاور الهرمونية معه (المخور الدرقي، المخور الكظرى، ...) للوصول إلى البلوغ الكامل.

كما سندرس في هذا الكتاب كل الظواهر المرضية للبلوغ سواءً منه المبكر أو المتأخر.

كما ننبه إلى الكثير من الأخطاء التشخيصية التي يمكن الوقوع بها وكيفية جتنها ونقترح أفضل الطرق العلاجية للوصول إلى طول نهائى مرض وبلوغ كامل النضوج.

نأمل من هذا الكتاب أن يقدم تصوراً واضح المعالم لتدخل عملية النمو مع نضج البلوغ بكافة آلياتها الفيزيولوجية ويفسر مختلف الحالات المرضية في هذه المرحلة الحساسة من العمر.



www.lqra.ahlamentada.com

للكتب (كوردي ، عربي ، فارسي)



www.dr-shawa.com

50022



<http://www.raypub.com>