

بررسی عوامل خطر و شایع ترین تظاهرات بالینی شروع لوسومی لنفوپلاستیک حاد در کودکان

هاله برومند^۱

اکرم جعفرزاده^۲

*هایده هاشمی زاده^۱

چکیده

زمینه و هدف: سلطان خون گروهی از اختلالات نئوپلاستیک است که علت ایجاد دقیق آن مشخص نیست و تحقیقات ارتباط برشی از عوامل خطر با ایجاد این بیماری را نشان داده است. در این مطالعه عوامل خطر مؤثر در ایجاد لوسومی لنفوپلاستیک حاد و همچنین شایع ترین تظاهرات بالینی هنگام شروع این بیماری در کودکان استان خراسان مورد بررسی قرار گرفت.

روش بررسی: این یک مطالعه مورد-شاهدی بود که بر ۱۰۰ کودک بستره مبتلا(مورد) و ۴۰۰ کودک مراجعه کننده به درمانگاه (شاهد) بیمارستان فوق تخصصی کودکان دکتر شیخ مشهد صورت گرفت. روش نمونه گیری غیر احتمالی و نمونه ها از نظر سن و جنس و محل سکونت همگون شدند. روش جمع آوری اطلاعات، مصاحبه رو در رو با مادران بیماران و پر کردن پرسشنامه توسط پژوهشگر بود. داده ها با استفاده از روش رگرسیون لجستیک و نرم افزار SPSS نسخه ۱۴ مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

یافته ها: بر اساس این مطالعه متغیرهای تماس با اشعه ایکس در دوران جنبی، وجود فرد سیگاری در خانواده، سابقه مصرف قرص ضد بارداری توسط مادر، تماس شغلی پدر با مواد شیمیایی و نزدیکی منزل تا خطوط فشار برق قوی از مهم ترین عوامل ایجاد سلطان خون محسوب می شد ($P<0.05$). همچنین شایع ترین تظاهرات بالینی به ترتیب اولویت شامل بی حالی و ضعف، تب، درد پا، لفافدنپاتی گردنی، خونریزی، درد در ناحیه شکم و عالیم سرماخوردگی بود.

نتیجه گیری کلی: عوامل موثر در ایجاد این بیماری می تواند به میزان بالایی مربوط به عوامل محیطی باشد و آگاهی از این امر و آموزش در این زمینه گام مهمی در پیشگیری است.

کلید واژه ها: لوسومی لنفوپلاستیک حاد، عوامل خطر، تظاهرات بالینی، کودکان

تاریخ دریافت: ۹۰/۵/۶

تاریخ پذیرش: ۹۰/۸/۳

^۱کارشناس ارشد پرستاری گرایش داخلی-جراحی، عضو هیات علمی دانشگاه آزاد اسلامی، واحد قوچان، خراسان، ایران (*مؤلف مسئول)
شماره تماس: ۰۵۸۱-۲۲۰۱۲۱۴ Email:haydeh_h_z@yahoo.com

^۲کارشناس ارشد پرستاری گرایش کودکان، بیمارستان ام البنین، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، خراسان، ایران

^۳کارشناس پرستاری و کارشناس ارشد روان شناسی عمومی، بیمارستان دکتر شیخ، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، خراسان، ایران

مقدمه

گذشته فرصت مناسبی برای خودکفایی کشور در زمینه تربیت متخصصان انکولوژی به وجود آمده است. به طوریکه شمار متخصصان انکولوژی اطفال از کمتر از ۱۰ نفر (۱۳۶۵) به بیش از ۷۰ نفر (۱۳۸۵) رسیده که این امر قدم مهمی در درمان و پیشگیری از سرطان کودکان در کشور است.^(۲)

لوسمی ها که شایع ترین نئوپلاسم های بدخیم در دوران کودکی هستند، مسبب حدود ۴۱٪ از تمام بدخیمی هایی هستند که در کودکان زیر ۱۵ سال رخ می دهد. در سال ۲۰۰۰ ، تقریبا ۳۶۰۰ کودک مبتلا به لوکمی برابر با بروز سالیانه ۱/۴ مورد جدید در هر ۱۰۰/۰۰۰ هزار کودک زیر ۱۵ سال، در آمریکا تشخیص داده شدند.^(۳). در عین حال شایع ترین سرطان هایه ترتیب اولویت در کودکان شامل لوسمی (۴۰٪/۳۰-٪)، تومورهای مغزی (۲۰٪/۱٪)، لنفوم (۱۰٪/۵٪)، تومورویلمز (۷٪)، رابدو میو سارکوم (۳٪/۶٪)، سرطان استخوان (۴٪/۸٪)، رتینوبلاستوما (۳٪/۷٪)، سرطان کبد (۱٪/۱٪) و سایر (۱۵٪/۴٪) است. البته در کودکان زیر ۲ سال شایع ترین سرطان به جای لوسمی، نوروبلاستوما است.^(۴).

هم اکنون تمام استان های کشور به مرکز نگهداری و درمان کودکان سلطانی مجهر هستند، پیشرفت های آموزش پزشکی و دستیابی به فناوری های روز دنیا قدیمی مثبت در رویارویی با م屁股 کاهش سن سرطان و افزایش میزان سرطان کودکان است و با اشاره به ناکافی بودن ۲۰ میلیون دلار یارانه ای که هر سال وزارت بهداشت به دارو و درمان بیماران سلطانی اختصاص می دهد، سرطان، یکی از پرهزینه ترین بیماری هاست و لذا تامین نیازهای جسمی و عاطفی این بیماران، از وظایف سنگین نظام سلامت کشور محسوب می شود.

بر خلاف دهه های گذشته که کودکان مبتلا به سرطان، عمر بسیار کوتاهی داشتند، امروز سرطان های رایج در کودکان، مثل سرطان حاد لنفوبلاستیک، بین ۷۰ تا ۸۰ درصد درمان پذیر هستند.^(۵,۶).

لوسمی لنفوبلاستیک حاد (ALL) شایع ترین بدخیمی در کودکان است. شیوع آن در جنس مذکر بیشتر از مونث است. بیماری معمولاً با خستگی، تب، خونریزی، عفونت، لنفادنوپاتی ژنرالیزه، دردهای استخوانی، هپاتوسیلنومگالی تظاهر می یابد. گرفتاری سیستم عصبی مرکزی (CNS) و بیضه در زمان تشخیص یا در عود بیماری ممکن است دیده شود.

در کشورهای صنعتی سرطان مهم ترین علت مرگ و میر ناشی از بیماری شناخته می شود. سرطان خون نوعی اختلال نئوپلاستیک است که علت ایجاد آن دقیقاً مشخص نیست و بعضی تحقیقات ارتباط عوامل محیطی با ایجاد این بیماری را نشان داده است. بررسی های اپیدمیولوژیک سرطان ضمن اینکه اطلاعات زمینه ای از علل سرطان را به دست می دهد، می تواند افراد در معرض خطر را شناسایی کند. لذا می توان با شناسایی عوامل خطر آن دسته از عواملی را که قابل پیشگیری هستند تغییر داد و آن دسته از گروه هایی که دارای عوامل خطر غیر قابل تغییر هستند را شناسایی و پیگیری نموده تا با تشخیص زودرس، درمانی مناسب به آنها ارایه شود. در نتیجه با درمان به موقع شанс بقا افزایش یافته و عوارض بیماری کاهش می یابد. با توجه به جوان بودن جمعیت کشور که حدود ۲۵٪ از جمعیت کشور ما زیر ۱۵ سال هستند^(۱)، مطالعه عوامل موثر در ایجاد این بیماری می تواند نقش مهمی در امر پیشگیری داشته باشد.

سرطان پس از سوانح، دومن علت مرگ و میر کودکان در جهان است. در کشورهای در حال توسعه، به دلیل پایین بودن سطح آگاهی عمومی در زمینه سرطان کودکان و همین طور نتایص نظام ارائه خدمات درمانی، سرطان های کودکان، هزینه های زیادی به جامعه تحمیل می کند. سالانه ۲ هزار مورد سرطان جدید کودکان در ایران گزارش می شود و از آنجا که این مساله سلامت جمعیت جوان کشور را به شدت تهدید می کند، به سرطان کودکان باید جدی تر نگریسته شود. در دهه

عمومی اطفال این بیمارستان می باشد. که با تشخیص عفونت های خفیف به درمانگاه مراجعه نمودند. معیارهای خروج از مطالعه شامل ابتلاء کودک به بیماری های مزمن و خاص از جمله بدخیمی ها، اختلالات قلبی، کلیوی، ریوی، گوارشی، ناهنجاری های آناتومیکال مادرزادی و سایر بیماری ها بود.

گروه مورد و شاهد از لحاظ سن و جنس و محل سکونت همسان شدند. در انجام این مطالعه اصول اخلاقی رعایت شد. جمع آوری اطلاعات با کسب اجازه مسئولین بیمارستان، پزشکان معالج و سرپرستار بخش انجام شد. همچنین کلیه اطلاعات بیماران و گروه شاهد با انجام کد گذاری به صورت محرمانه حفظ شد و فقط پژوهشگر به آن دسترسی داشت.

جهت تعیین حجم نمونه به دلیل نوع مطالعه (مورد- شاهد) از فرمول زیر استفاده شد. که در آن n حجم نمونه برای گروه بیمار، p_1 نسبت افراد موافقه یافته با عامل

$$n = \left(\frac{z_{1-\alpha} \sqrt{2pq} + z_{1-\beta} \sqrt{p_0q_0 + p_1q_1}}{p_0 - p_1} \right)^2$$

خطر در گروه بیمار، p_0 نسبت افراد موافقه یافته با عامل خطر در گروه شاهد است. برای تعیین حجم نمونه با انجام دادن یک مطالعه مقدماتی p_1 و p_0 به دست آمد و چون به منظور کنترل مطلوب به ازاء هر مورد چهار شاهد در نظر گرفته شد چهار برابر آن را تعداد شاهدان تشکیل دادند. با انجام یک مطالعه مقدماتی مقادیر p_1 و p_0 بر اساس متغیر دو وضعیتی (سابقه وجود سرطان در بستگان و عدم سابقه وجود سرطان در بستگان) محاسبه شد. بر اساس آزمون مقدماتی χ^2 $p_1 = 0.71$ و $p_0 = 0.59$ به دست آمد و بر طبق آن حجم نمونه ای برابر ۹۰ مورد به دست آمد که در این مطالعه با احتساب ۱۰٪ میزان سایش، ۱۰۰ مورد و ۴۰۰ شاهد در نظر گرفته شد.

پس از تعیین حجم نمونه، ۱۰۰ بیمار و ۴۰۰ شاهد که از لحاظ سن و جنس و محل سکونت جور شده‌اند مورد بررسی قرار گرفتند. روش نمونه گیری در گروه مورد و شاهد به روش نمونه گیری غیر احتمالی مبتنی بر هدف

شناسائی و اعلام شایع ترین تظاهرات بالینی در انواع سرطان ها منجر به تشخیص زودرس و در نتیجه پیش آگهی بهتر، ارتقاء کیفیت زندگی، طول عمر بیشتر و کاهش هزینه های بیمارستانی این عزیزان می شود. لذا پزشکان، پرستاران و والدین باید شایع ترین تظاهرات بالینی انواع سرطان را در کودکان بشناسند و نسبت به آنها حساس باشند^(۶).

شایع ترین تظاهرات بالینی در کودکان مبتلا به لوسومی که منجر به مراجعه به پزشک و بستری شدن در بیمارستان می شود شامل، ضعف و بی حالی، رنگ پریدگی، درد مفاصل و پاهای، خونریزی های غیر طبیعی، خونمردگی در پوست، خونریزی های مکرر از بینی و لثه، عفونت های بی مورد، تب های طولانی و بدون علت، کاهش وزن و از دست دادن اشتها، غدد لنفاوی بر جسته، درد شکم، بزرگی کبد و طحال و تعریق شبانه است. در مراحل ابتدایی بیماری کودک ممکن است بعضی یا همه علایم فوق را از خود نشان دهد. این نشانه ها شبیه به علایم سرماخوردگی بوده لذا تشخیص زودرس را حتی برای پزشکان مشکل می سازد^(۷). هدف از انجام این مطالعه بررسی عوامل ایجاد کننده و شایع ترین تظاهرات بالینی شروع لوسومی لوفوبلاستیک حاد در کودکان است.

روش بررسی

این پژوهش یک بررسی تحلیلی از نوع مورد- شاهدی است که به روش مقطعی به بررسی عوامل خطر لوسومی لوفوبلاستیک حاد و شایع ترین تظاهرات بالینی مربوط به شروع بیماری در کودکان مراجعت کننده و بستری در بیمارستان فوق تخصصی کودکان دکتر شیخ مشهد می پردازد. جامعه پژوهش کودکان مبتلا به سرطان هستند. گروه مورد شامل کلیه مبتلایان به لوسومی لوفوبلاستیک حاد در مقطع سنی ۱ تا ۱۴ سال مراجعت کننده و بستری در بیمارستان فوق تخصصی کودکان دکتر شیخ مشهد است و گروه شاهد مشتمل بر کودکان مراجعت کننده به درمانگاه

به طور کلی به منظور گردآوری اطلاعات در این پژوهش از ترازوی فنری، متر دیواری، پرونده بیماران در گروه مورد، فرم مصاحبه و منحنی های رشد.(N.C.H.S).

National Centerfor Health Statistics

استفاده شد.جهت اندازه گیری وزن، افراد بدون کفش و با حداقل لباس روی ترازو قرار گرفتند و سپس وزن آنها به دقت اندازه گیری ثبت شد. ترازو قبل از وزن کردن در محل صاف قرار داده شده و دقت عمل آن با قرار گرفتن عقریه روی صفر کنترل شد. همچنین صحبت ترازو در پایان زمان کاری هر روز، با گذاشتن وزنه ۲ کیلوگرمی کنترل شد. اندازه گیری قد ایستاده به این صورت انجام شد که بعد از مشخص شدن وزن، آزمودنی ها طوری در کنار متر دیواری قرار گرفتند که پاها به هم چسبیده، زانوها صاف، نواحی پاشنه، پشت ساق پا، لگن، کتف و پشت سر با دیوار تماس داشته و بدن کاملاً صاف و کشیده، دست ها آزاد در طفین، سر صاف به طوری که مسیر نگاه کودک در امتداد افق بوده سپس با استفاده از خط کش که در روی سر کودک قرار می گرفت اندازه متر از روی متر دیواری خوانده می شد.

برای پاسخ به اهداف و سوال های پژوهش از روش آمار توصیفی و استنباطی استفاده شد. در بخش آمار توصیفی با توجه به اهداف پژوهش ابتدا جداول فراوانی ویژگی های واحد های مورد پژوهش تنظیم شد (جدول ۱). تحلیل داده ها بر اساس استفاده از مدل رگرسیون لجستیک انجام شد. در این روش متغیر وابسته یک متغیر دو ارزشی (بیماری - عدم بیماری) است و متغیر های مستقل پیوسته یا گسته بودند. این مدل با در نظر گرفتن سطح اول متغیر مستقل به عنوان سطح مبنای محاسبه خطر نسبی سایر سطوح می پردازد. پژوهشگر تمامی متغیرهایی را که در مقایسه دو گروه، معنی دار یا نزدیک به معنی دار تفسیر شده بودند را استخراج نمود و سپس با استفاده از آزمون رگرسیون لجستیک نسبت شانس را تعیین نمود.

تجزیه و تحلیل داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه ۱۴ صورت گرفته است. جهت مقایسه میانگین ها در گروه مورد و شاهد از آزمون T برای متغیر های کمی و

بوده است. معیار انتخاب بیمار در گروه مورد، تمام کودکان مبتلا به سرطان لنفوپلاستیک حاد که بر اساس نمونه آسیب شناختی مغز استخوان به تشخیص قطعی رسیده اند بود.

روش جمع آوری اطلاعات، مصاحبه رو در رو با مادران بیماران و پر کردن پرسشنامه توسط پژوهش گر بود. اطلاعات گروه شاهد از طریق مراجعه به درمانگاه عمومی بیمارستان دکتر شیخ و مصاحبه با مادران آنها از طریق پرسشنامه تکمیل شد. اطلاعات گروه مورداز طریق مراجعه به بخش انکولوژی و واحد شیمی درمانی بیمارستان دکتر شیخ و مصاحبه با مادران کودکان مبتلا سرطان لنفوپلاستیک حاد از طریق پرسشنامه تکمیل شد. برای انجام مصاحبه پرسشنامه های مشتمل بر ۴۴ سوال باز و بسته استفاده شد.

پرسشنامه مورد نظر پس از مطالعه کتب مرجع و جدیدترین مقالات به چاپ رسیده در مجلات معتبر داخلی و خارجی تهیه شد. این پرسشنامه شامل ۱۳ سوال باز با جواب های تک واژه ای مثل وزن اولیه و نحوه تغذیه در دوران شیرخوارگی ... و ۳۱ سؤال بسته به صورت چک لیست با جواب های بله و خیر بود. پرسشنامه مورد نظر به رویت کلیه پزشکان انکولوژیست کودکان دانشگاه علوم پزشکی مشهد رسانیده شد و پس از انجام تغییراتی جهت جمع آوری اطلاعات مورد استفاده قرار گرفت. به منظور تعیین پایابی، پرسشنامه مذکور به ده تن از والدین ارائه شد و بعد از ده روز مجدد پرسشنامه به همان گروه داده شد. سپس با استفاده از روش تجزیه و تحلیل پاسخ های داده شده در دو نوبت از نظر یکنواختی با یک دیگر تطبیق داده شد ($\alpha=0.85$). سوالات موجود در پرسشنامه بر اساس اطلاعات فردی و کلیه عوامل خطر ساز لوسی مربوط به دوران جنینی و پس از تولد کودک، خصوصیات والدین و محیط زندگی طراحی شد. اطلاعات پس از جمع آوری به صورت جداول فراوانی، میانگین و انحراف معیار نمایش داده شد.

نسبت شانس در ارتباط با ریسک فاکتورهای اصلی لوسومی در جدول شماره ۳ و فراوانی گروه مورد بر حسب اولین تظاهرات بالینی شروع لوسومی لنفوپلاستیک حاد در کودک در جدول شماره ۴ مشاهده می شود.

ضمناً یافته های این تحقیق نشان داد آزمودنی ها (٪۶۴) مذکور و (٪۳۶) مونث بوده اند.

از آزمون مجذور کای و آزمون دقیق فیشر برای متغیرهای کیفی استفاده شد. سطح معنا داری ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

یافته ها

فراوانی ویژگیهای فردی و خانوادگی گروههای مورد و شاهد بترتیب در جدول شماره ۱ و ۲ منعکس شده است.

جدول شماره ۱: توزیع فراوانی ویژگی های فردی گروه مورد و شاهد

آزمون		گروه شاهد		گروه مورد		متغیر
T	P	میانگین ± انحراف معیار				
-	-	۷±۳/۹	-	۷±۳/۹	-	سن کودک
-	-	-	-	۷/۲±۳/۶	-	سن ابتلاء به لوسومی
-۱/۴۶	۰/۱۴	۳/۳±۰/۴	-	۳/۳±۰/۵	-	وزن اولیه کودک
۳/۵	۰/۰۰۱	۲۸/۴±۵	-	۳۱/۵±۷	-	سن پدران در زمان تولد کودک
۳/۹۳	۰/۰۰۱	۲۴/۳±۵	-	۲۶/۵±۶	-	سن مادران هنگام بارداری
-۳/۲۴	۰/۰۰۱	۳۲±۲۶	-	۲۳±۲۵	-	وزن فعلی زیر صدک ۵
-۱/۳۲	۰/۱۸	۳۱±۲۰	-	۲۸±۲۷	-	قد فعلی زیر صدک ۵

جدول شماره ۲: توزیع فراوانی ویژگی های خانوادگی گروه مورد و شاهد

متغیر	تعداد (درصد)	گروه مورد	گروه شاهد	نسبت شانس	فاصله اطمینان ۹۵٪/برای نسبت شانس	P	χ^2															
							درآمد کمتر از مخارج	دو قلویی کودک	تغذیه با شیر مادر در دوران شیرخوارگی	خانواده ۳ فرزندی به بالا	سابقه خاک خواری	سابقه تماس کودک با گچ	سابقه تماس کودک با قیر	زایمان طبیعی مادران	سابقه مرده زایی مادر	سابقه سقط مادر	نسبت فامیلی پدر و مادر	نژدیکی منزل به خطوط فشار برق قوی	وجود فرد سیگاری در خانواده درجه یک	مادر زیر دیپلم		
درآمد کمتر از مخارج	(٪۸۱)۸۱	(٪۸۴)۲۱	(٪۸۴)۲۱	۰/۰۶	۰/۰۳ - ۰/۰۹	۰/۰۱	۲۰۲	۰/۰۲	۰/۰۵	۰/۰۷۵	۰/۰۷۵	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۰۳	
دو قلویی کودک	(٪۳)۳	(٪۰/۷۵)۳	(٪۰/۷۵)۳	۳	۰/۰۹۷ - ۱/۰۹۷	۰/۰۳	۱۲	۰/۰۳	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	۰/۰۷۷	
تغذیه با شیر مادر در دوران شیرخوارگی	(٪۸۹)۸۹	(٪۰/۹۲)۳۶۸	(٪۰/۹۲)۳۶۸	۱/۴	۰/۷۹ - ۲/۴	۰/۰۳	۰/۹۸	۰/۰۳	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	۰/۰۷۹	
خانواده ۳ فرزندی به بالا	(٪۳۹)۳۹	(٪۰/۹)۳۶	(٪۰/۹)۳۶	۶/۴	۴/۱ - ۱/۰	۰/۰۱	۷/۷	۰/۰۱	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
سابقه خاک خواری	(٪۱۵)۱۵	(٪۰/۸)۳۲	(٪۰/۸)۳۲	۱/۲۷	۰/۷۹ - ۲/۰۵	۰/۰۴	۰/۶۹	۰/۰۴	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
سابقه تماس کودک با گچ	(٪۰/۲)۲	(٪۰/۰)۰۰	(٪۰/۰)۰۰	۱/۰۲	۱ - ۰/۰۴	۰/۰۱	۰/۱	۰/۰۱	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
سابقه تماس کودک با قیر	(٪۰/۱)۱	(٪۰/۰)۰	(٪۰/۰)۰	۱/۰۱	۰/۹۹ - ۱/۰۲	۰/۰۱	۸	۰/۰۱	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
زایمان طبیعی مادران	(٪۰/۷۳)۷۳	(٪۰/۷۰)۲۸۰	(٪۰/۷۰)۲۸۰	۰/۰۹	۰/۶۲ - ۱/۳۲	۰/۰۹	۰/۱۷	۰/۰۹	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	۰/۰۷۰	
سابقه مرده زایی مادر	(٪۰/۱۱)۱۱	(٪۰/۲)۸	(٪۰/۲)۸	۳/۹۹	۱/۹۳ - ۸/۲۵	۰/۰۱	۱۵/۳	۰/۰۱	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
سابقه سقط مادر	(٪۰/۱۱)۱۱	(٪۰/۱۰)۴۰	(٪۰/۱۰)۴۰	۲/۲۵	۱/۳۹ - ۳/۶۲	۰/۰۱	۰/۰۰۳	۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
نسبت فامیلی پدر و مادر	(٪۰/۳۹)۳۹	(٪۰/۲۳)۹۲	(٪۰/۲۳)۹۲	۰/۴۶	۰/۳۲ - ۰/۶۷	۰/۰۱	۱۲/۳	۰/۰۱	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
نژدیکی منزل به خطوط فشار برق قوی	(٪۰/۱۸)۱۸	(٪۰/۱)۴	(٪۰/۱)۴	۱۴/۹۶	۵/۱ - ۴۳/۵	۰/۰۲	۵/۶/۸	۰/۰۲	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
وجود فرد سیگاری در خانواده درجه یک	(٪۰/۴۰)۴۰	(٪۰/۵)۲۴	(٪۰/۵)۲۴	۱۲/۶	۷/۴ - ۲۱/۵	۰/۰۳	۱۳۴/۴	۰/۰۳	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
یک	(٪۰/۷۹)۷۹	(٪۰/۵۷)۲۲۸	(٪۰/۵۷)۲۲۸	۰/۳۵	۰/۲۳ - ۰/۵۲	۰/۰۲	۲۸/۱	۰/۰۲	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹
مادر زیر دیپلم	(٪۰/۷۹)۷۹	(٪۰/۵۷)۲۲۸	(٪۰/۵۷)۲۲۸	۰/۳۵	۰/۲۳ - ۰/۵۲	۰/۰۲	۲۸/۱	۰/۰۲	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹	۰/۰۹

ادامه جدول شماره ۲: توزیع فراوانی ویژگی های خانوادگی گروه مورد و شاهد

متغیر	گروه مورد					تعداد (درصد)
	P	χ^2	فاصله اطمینان	نسبت شانس	گروه شاهد	
			٪/۹۵ برای نسبت شانس	٪/۹۵ برای نسبت شانس		
پدر زیر دپلم	۰/۰۱	۳۹/۷	۰/۲-۰/۴	۰/۲۹	(٪/۵۱) ۲۰۴	(٪/۷۸) ۷۸
ابتلاء مادر به بیماری ویروسی در بارداری	-	-	-	-	(٪/۰) ۰	(٪/۰) ۰
تماس مادر در دوران بارداری با اشعه X	۰/۰۰۳	۸/۹۴	۱/۵۲-۸/۹۴	۳/۶۸	(٪/۲) ۸	(٪/۷) ۷
حضور پدر در جبهه	۰/۳	۲۱/۶	۱/۹۵-۴/۵۶	۲/۹۸	(٪/۱۳) ۵۲	(٪/۳۱) ۳۱
تماس شغلی پدران با مواد شیمیایی	۰/۰۱	۹۵/۷۸	۶/۲-۲۲/۹۹	۱۱/۹۵	(٪/۳) ۱۲	(٪/۲۷) ۲۷
صرف قرص ضد بارداری قبل از بارداری	۰/۰۰۱	۱۱۵/۷	۹/۱-۳۳/۱	۱۷/۴	(٪/۳) ۱۲	(٪/۳۵) ۳۵

جدول شماره ۳: بررسی نسبت شانس (OR) در ارتباط با ریسک فاکتورهای اصلی لوفوبلاستیک حاد

نام متغیر	نسبت شانس	فاصله اطمینان ٪/۹۵	P	χ^2
وجود فرد سیگاری در خانواده	۱۲/۶	۹/۱-۲۱/۵	۰/۰۳	۱۱۷/۶
سابقه استفاده از قرص ضد بارداری قبل از بارداری کودک بیمار	۱۷/۴	۹-۱-۱۱/۱	۰/۰۰۱	۱۱۵/۷
نزدیکی منزل به خطوط فشار برق قوی	۱۴/۹	۵/۱-۴۳/۵	۰/۰۲	۵۶/۸
تماس مادر در دوران بارداری با اشعه X	۲/۶	۱/۵۲-۸/۹	۰/۰۰۳	۸/۹
داشتن تماس شغلی پدرانبا مواد شیمیایی	۱۱/۹	۶/۲-۲۲/۹	۰/۰۱	۹۵/۷

جدول شماره ۴: فراوانی گروه مورد برحسب اولین تظاهر بالینی شروع لوفوبلاستیک حاد در کودک

اولین تظاهر بالینی	گروه مورد
	تعداد (درصد)
بی حالی و ضعف	(٪/۳۳) ۳۳
تب	(٪/۱۸) ۱۸
درد پا	(٪/۱۵) ۱۵
لغاقدنی گردنی	(٪/۱۳) ۱۳
خونریزی	(٪/۱۰) ۱۰
درد شکم	(٪/۶) ۶
سرماخوردگی	(٪/۵) ۵
جمع	(٪/۱۰۰) ۱۰۰

است^(۹,۸,۷). اکثریت افراد دارای سن ابتلاء ۲ تا ۶ سال با میانگین و انحراف معیار $۳/۶ \pm ۶/۲$ سال می باشند. نتایج پژوهش های دیگر نیز دال بر این مدعاست. این بیماری دارای یک افزایش بروز قابل توجه در سنین ۶-۲ سالگی و اوج شیوع در سن ۴ سالگی است^(۳).

بحث و نتیجه گیری

در این پژوهش نسبت جنس مذکور به مونث ۱/۷ به ۱ بود. نتایج سایر پژوهش ها نیز میزان شیوع لوفوبلاستیک حاد را در پسران اندکی بیش از دختران گزارش می کند و جنسیت مذکور از ریسک فاکتور های این بیماری بیان شده

خون در آنها ۶۹ درصد بیشتر از کودکانی که در محدوده ۲۰۰ تا ۶۰۰ متری خطوط برق زندگی می‌کنند. مسلم است که در معرض میدان مغناطیسی بودن می‌تواند بر فیزیولوژی بدن اثر گذاشته و منجر به تغییرات خونی، ضربان قلب، فشار خون و دمای بدن شود.

وجود فرد سیگاری در خانواده خطر ابتلاء به لوسومی را ۱۲/۶ برابر افزایش می‌دهد. این امر در مطالعات دیگری نیز تأیید شده است^(۱۳,۱۴). سیگار یک عامل کارسینوژن DNA است که با هدف قرار دادن زن‌ها و تغییر در می‌تواند اثرات سرطان زایی خود را اعمال کند. همچنین مصرف سیگار قبل از لقاح می‌تواند اثرات موთاژنیک روی اسپرم و تخمک داشته باشد و از این طریق روی جنین نیز می‌تواند اثر گذار باشد^(۱۵).

در این پژوهش داشتن تماس شغلی پدران با مواد شیمیایی خطر ابتلاء به لوسومی را ۱۱/۹ برابر افزایش داده است. تماس شغلی با رادیاسیون، بنزن، فراورده‌های نفتی، رنگ، سیگار کشیدن و عوامل کشنده آفت می‌تواند از عوامل تسهیل کننده ALL باشد. محققین دیگری در تحقیق خود به این نتیجه رسیدند که کار کردن در صنایع چرم شانس ابتلاء به انواع سرطان را در کودکان تا ۴ برابر افزایش می‌دهد. همچنین کارکردن در صنایع نساجی، استنشاق بوی گاز، دود و شغل رانندگی از سایر ريسک فاکتورهای ALL محسوب می‌شود^(۱۶). نتیجه پژوهشی دیگر نشان می‌دهد که تماس با حلال، رنگ و تینر می‌تواند منجر به ALL شود^(۱۷). در یک بررسی دیگر محققین به این نتیجه رسیدند که بین سرطان خون کودکان و استفاده از حشره‌کش‌ها رابطه مستقیمی وجود دارد^(۱۸).

تماس مادر در دوران بارداری با اشعه X خطر ابتلاء به لوسومی را ۳/۶ برابر افزایش می‌دهد. مطالعه‌ای در انگلستان نشان داد که رادیوگرافی از شکم مادر در دوران بارداری خطر ظهور لوسومی در کودک را تا ۵۰ درصد افزایش می‌دهد. این ارتباط امروزه به طور کامل ثابت شده و مورد قبول است و به همین علت عملاً امروزه در

بر اساس این مطالعه خطر ابتلاء به سرطان خون در کودکانی که مادرانشان سابقه استفاده از قرص‌های ضد بارداری خوراکی داشتند بیشتر از سایر کودکان بود و از لحاظ آماری، این اختلاف معنی‌دار بود. این امر در مطالعه دیگری نیز تأیید شد^(۱۰). واضح است که رابطه استروژن با انواع سرطان‌ها در ارتباط با اثر پرولیفراسیون آن بر سلول‌ها است. همچنین در این پژوهش نزدیکی منزل به خطوط فشار برق قوی خطر ابتلاء به لوسومی را ۱۴/۹ برابر افزایش داده است. نتایج یک مطالعه که اخیراً انجام شده، نشان داده که خطر لوسومی در کودک به طور ثابت با کم شدن فاصله منزلی که در زمان تولد در آن زندگی می‌کرده با خطوط ولتاژ قوی، افزایش می‌یابد، یعنی هر چه محل زندگی کودک به خطوط فشار قوی نزدیک‌تر باشد، شанс ابتلاء به لوسومی بالاتر می‌رود^(۱۹). مطالعات فراگیری در انگلیس و سایر نقاط روی خطر ابتلای کودکان به سرطان خون انجام شد. این مطالعات نشان داد که قرار گرفتن محل زندگی کودکان در نزدیکی خطوط فشار قوی خطر ابتلاء به سرطان خون را در آنان دو برابر می‌کند. میدان‌های الکتریکی و مغناطیسی در منزل به عوامل متعددی همچون فاصله از خطوط برق قدرت، تعداد و انواع دستگاه‌های الکتریکی داخل منزل و مکان سیم کشی منزل، بستگی دارد. برخی دانشمندان وجود رابطه میان انواعی از میدان‌های الکترومغناطیسی و سرطان خون در کودکان را تایید می‌کنند و اعلام کرده‌اند کابل‌ها و دکلهای برق فشار قوی می‌توانند عامل سرطان‌های خون در کودکان باشند. در مطالعه اخیری که در اروپا انجام شده است، حدود ۲۹ هزارنفر را که پیش از ۱۵ سالگی به سرطان مبتلا شده‌اند (از جمله ۹۷۰۰ مورد سرطان خون) با گروه کنترلی که از لحاظ جنسیت، تاریخ تولد و منطقه تولد با افراد مبتلا به سرطان مشابه داشته‌اند، مقایسه کرده‌اند. در این پژوهش، آزمودنی‌ها در محدوده یک کیلومتری خطوط برق ۲۷۵ و ۴۰۰ کیلوواتی زندگی می‌کرده‌اند. این تحقیقات نشان داده است که در محدوده ۲۰۰ متری خطوط برق زندگی می‌کنند، امکان ابتلاء به سرطان

ممکن است نارسایی مغز استخوان را منعکس کنند. ماهیت پرولیفراتیو بیماری امکان دارد به صورت لنفادنوباتی، اسپلنومگالی یا به طور کمتر شایع هپاتومگالی ظاهر یابد. در بیماران با درد استخوان و مفاصل تندرننس شدید در هنگام لمس استخوان یا شواهد آشکار تورم و افیوزن مفصل ممکن است موجود باشد. نشانه های افزایش فشار درون کرaniال شامل ادم پاپی، خون ریزی شبکیه و فلچ اعصاب کرaniال است. وجود عالیم سیستم عصبی مرکزی در زمان تشخیص نسبتاً نادر است. دیسترس تنفسی معمولاً مرتبط به کم خونی است اما ممکن است در این بیماران با مشکل انسداد راههای هوایی به علت توسعه بزرگ لنفوبلاستیک مدیاستینال رخ دهد. این مشکل بیشتر به صورت تپیک در پسرهای بالغ مبتلا ALL سلول T دیده می شود^(۲۰). کم خونی در ۸۵ الی ۹۰٪ کودکان مبتلا به لوسومی در زمان تشخیص وجود دارد. در این بررسی نیز کم خونی شایع ترین ظاهر بالینی مربوط به شروع بیماری گزارش گردید. عالیم کم خونی شامل ضعف، رنگ پریدگی، خستگی و تنگی نفس است. غالباً این عالیم، والدین را از نظر جویا شدن مسائل پژوهشی تحت فشار قرار می دهد. عالیم ناشی از کاهش تولید پلاکت در ۷۵٪ کودکان مبتلا به لوسومی در زمان تشخیص وجود دارد. این عالیم شامل پتشی، پورپورا و کوفتگی است. چنانچه شمارش پلاکت کمتر از ۲۰۰۰۰ در هر میلی متر مکعب باشد خونریزی از بینی و دهان مشهود خواهد بود. تب در ۶۰٪ کودکان مبتلا به لوسومی در زمان تشخیص وجود دارد. تب ممکن است با یک جریان عفونی دیده شود چونکه کودکان مبتلا به لوسومی، تولید ناکافی نوتروفیل داشته که می تواند خطر عفونت را شدت بخشد. علت دیگر ممکن است ناشی از تولید و تخریب متواالی سریع سلول لوسومی باشد که می تواند جریان سوخت و سازی را شدت بخشد. درد یک علامت شایع دیگر در کودک مبتلا به لوسومی است. در معمولاً منحصر به استخوانها یا مفاصل بوده که در نتیجه تخریب استخوان بوسیله ارتشار جریان لوسومی و فشار حاصل از

مورد هیچ زن بارداری رادیوگرافی شکم انجام نمی شود و حتی برای انجام رادیوگرافی های سایر نقاط بدن مثل دندان هم، از پیشنهادهای سربی استفاده می کنند و حتی الامکان این کار را در سه ماهه اول انجام نمی دهد. همچنین محققین دیگر به این نتیجه رسیدند که اشعه X حتی با دوز پایین قبل از تولد خطر سرطان را در کودکان تا چندین برابر افزایش می دهد^(۱۸).

در این پژوهش شایع ترین تظاهرات بالینی شروع لوسومی به ترتیب اولویت عبارت بودند از بی حالی و ضعف، تب، درد پا، لنفادنوباتی گردنی، خونریزی، درد شکم و سرما خوردگی. علل اصلی بروز این نشانه ها مربوط به کم خونی، کاهش تعداد گلبول های سفید و پلاکت های در گردش خون، درگیری احشاء شکمی و غدد لنفاوی می باشد. معمولاً شروع لوسومی موذیانه و سریع است. نشانه های بالینی معمولاً غیر اختصاصی است و در شروع بصورت یک بیماری ظاهر می کند. مشخصاً والدین گزارش خواهند کرد که کودکشان از سلامتی کامل برخوردار بوده است. معهداً عالیم موضعی غیر اختصاصی را نشان می دهد. این گونه عالیم غالباً جدیت تغییرات سیستمیک اساسی را پنهان می سازد. لذا علامت آغازین ALL معمولاً غیر اختصاصی و نسبتاً مختصر می باشد. بی اشتهايی، خستگی، تحریک پذیری و تب اغلب وجود دارد. درد استخوان و مفاصل به خصوص در اندام های تحتانی ممکن است موجود باشد. بیماران اغلب یک تاریخچه عفونت قسمت فوقانی دستگاه تنفسی را در یکی دو ماه قبل دارند. عالیم ممکن است چندین ماه به طول بیانجامد، ممکن است به طور عمدۀ در استخوان ها و مفاصل متمرکز شوند و تورم مفصل را در برگیرد. همانطور که بیماری پیشرفت می کند، عالیم و نشانه های نارسایی مغز استخوان با ظهور رنگ پریدگی، خستگی، کبود شدگی یا خون ریزی از بینی، تب که ممکن است به وسیله عفونت ایجاد شود، بیشتر آشکار می گردد^(۱۹). در معاينات بالینی یافتن رنگ پریدگی، بی حالی، ضایعات پتشی و پورپورا مانند، یا خون ریزی سطوح مخاطی

مراجعت مکرر اطلاعات لازم را کسب کنیم. همچنین عدم دقت والدین در پاسخگویی به برخی از سوالات پرسشنامه که مربوط به یادآوری گذشته است، صحت اطلاعات جمع آوری شده را کم می کند که جزء محدودیت های این پژوهش است.

تقدیر و تشکر

در انتها از زحمات و راهنمایی های بی شائبه اساتید گرانقدر جناب آقای دکتر بنی هاشم، جناب آقای دکتر مدرسی، جناب آقای دکتر فرهنگی و سرکار خانم دکتر بدیعی کمال قدردانی و تشکر را دارم. همچنین از کلیه پرسنل محترم و زحمتکش بیمارستان دکتر شیخ به ویژه بخش های انکولوزی و شیمی درمانی از جهت همکاری فراوان و بی دریغشان سپاس گذارم.

خوشیه ای بودن سلولهای لوسومی در فضای میانی آن است. علاوه بر علایم متداول فوق الذکر شکایت شایع دیگر شامل بی اشتتهاي، دل درد و از دست دادن وزن است. علایم گوارشی ناشی از ارتشاش سلولهای لوسومی به درون شکم یا بعلت بزرگی کبد و طحال است. اختلال شایع دیگر بزرگی غدد لنفاوی می باشد. علاوه اندامهای دیگر نظری کلیه ها، غدد جنسی و لوزالمعده ممکن است گرفتار شوند^(۲۱). شناسائی شایع ترین تظاهرات بالینی در ALL منجر به پیش آگهی بهترو ارتقاء کیفیت زندگی می شود. لذا پرستاران باید شایع ترین تظاهرات بالینی این سرطان را در کودکان بشناسند.

در این پژوهش بعضی از والدین به دلیل اندوه زیاد تمایل به دادن پاسخ نداشتند که این مسئله از طریق صحبت و ترغیب پزشک مربوطه حل شد و همچنین موقعی که مادر کودک بر بالین بیمار حاضر نبود ما مجبور بودیم با

فهرست منابع

- 1-Fathi E. youth population has declined during 1385 - 1375. Available from: http://www.spac.ir/barnameh/Barnameh%20Electronical/404/page_4.htm Accessed Des 31, 2011.
- 2-AlebooyehM,MoosaviSM. Training to parents, the key children's health. Available from:<http://www.hamshahrionline.ir/news-7076.aspx>. AccessedAgust 23, 2010
- 3-Jemal A, Murray T, Ward E, Samuels A, Tiwari RC, Ghafoor A, et al. Cancer statistics, 2005. *CA Cancer J Clin.* 2005 Jan-Feb;55(1):10-30.
- 4-Gurney J, Bondy LM. Epidemiology of childhood cancer. 5th ed. Philadelphia:Lippincott-Williams and Wilkins,2006.
- 5- Hoelzer D. Acute lymphocytic leukemia: Clinical Oncology. 4th ed. Philadelphia: Churchill Livingstone, 2007.
- 6 - Belson M, Kingsley B, Holmes A. Risk factors for acute leukemia in children: a review. *Environ Health Perspect.* 2007 Jan;115(1):138-45.
- 7- Pieters R, Carroll WL. Biology and treatment of acute lymphoblastic leukemia. *HematolOncolClin North Am.* 2010 Feb;24(1):1-18.
- 8 - Hijiya N, Hudson MM, Lensing S, Zacher M, Onciu M, Behm FG, et al. Cumulative incidence of secondary neoplasms as a first event after childhood acute lymphoblastic leukemia. *JAMA.* 2007 Mar 21;297(11):1207-15.
- 9- Hematyar M,Hajinaghdi M. [Comparison of clinical manifestations and age and sex distribution in childhood acute lymphoblastic leukemia and acute myelocytic leukemia].*Med Sci J Islamic Azad Uni Tehran*2005, 15(3): 121-124. Persian
- 10-Momtazmanesh N, Vaziri S,Taghadosi M.[Evaluation of characteristics of children with leukemia in Kashan area from 1994-99].*FEYZ*.2000, 4(2): 103-109. Persian
- 11 – Zorlo P, Ergor G, Tahsin T, Feride D, Ulya E. Evaluation of risk factors in children with acute lymphoblastic leukemia. *Turkish J Cancer.* 2002,32(1).5-11
- 12 .Rudant J, Menegaux F, Leverger G, Baruchel A, Lambilliotte A, Bertrand Y, et al. Childhood hematopoietic malignancies and parental use of tobacco and alcohol: the ESCALE study (SFCE). *Cancer Causes Control.* 2008 Dec;19(10):1277-90.

- 13-Zolala F, Ayatollahi S, Shayriari S. [Determination the inducing factors of acute lymphoblastic leukemia in children under 15 years old in fars province in the 2001]. *J Rafsanjan Uni Med Sci Health Services*. 2004; 3(4):267-275.Persian
- 14- Pang D, McNally R, Birch JM. Parental smoking and childhood cancer: results from the United Kingdom Childhood Cancer Study. *Br J Cancer*. 2003 Feb 10;88(3):373-81.
- 15-McKinney PA, Raji OY, van Tongeren M, Feltbower RG. The UK Childhood Cancer Study: maternal occupational exposures and childhood leukaemia and lymphoma. *Radiat Prot Dosimetry*. 2008;132(2):232-40.
- 16-Pearce MS, Cotterill SJ, Parker L. Fathers' occupational contacts and risk of childhood leukemia and non-hodgkin lymphoma. *Epidemiology*. 2004 May;15(3):352-6.
- 17 - Menegaux F, Baruchel A, Bertrand Y, Lescoeur B, Leverger G, Nelken B, et al. Household exposure to pesticides and risk of childhood acute leukaemia. *Occup Environ Med*. 2006 Feb;63(2):131-4.
- 18-Naumburg E, Bellocchio R, Cnattingius S, Hall P, Boice JD, Jr., Ekbom A. Intrauterine exposure to diagnostic X rays and risk of childhood leukemia subtypes. *Radiat Res*. 2001 Dec;156(6):718-23.
- 19-Pui CH, Relling MV, Downing JR. Acute lymphoblastic leukemia. *N Engl J Med*. 2004 Apr 8;350(15):1535-48.
- 20- Redaelli A, Laskin B, Stephens J, Botteman M, Pashos C. A systematic literature review of the clinical and epidemiological burden of acute lymphoblastic leukaemia (ALL). *Eur J Cancer Care*. 2005;14(1):53-62.
- 21- Pui CH, Robison LL, Look AT. Acute lymphoblastic leukaemia. *Lancet*. 2008 Mar 22;371(9617):1030-43.

Risk Factors and the Most Common Initial Symptoms of Acute Lymphoblastic Leukemia in Children

*Hashemizadeh H. MSc¹ Jafarzadeh A. MSc² Broumand H. MSc³

Abstract

Background: The factors involve in Leukemia are not fully understood. However, research has shown the relationship between this disorder and some risk factors. The aim of this study was to determine risk factors involved in acute lymphoblastic leukemia and its most prevalent clinical manifestations in children residing in Khorasan province.

Materials and Methods: It was a case – control study. The adequate sample size was 100 cases and 400 controls. Controls were matched with cases regarding their sex, age and habitation. Data was collected by face to face interview with patients' mothers and the questionnaires were completed by the investigator. Data was analyzed by conditional logistic regression using SPSS-PC (v.14).

Results: According to the findings of this study, maternal use of oral contraceptives, living in proximity to high voltage power lines, in-utero ionizing radiation exposure, pesticide exposure in fathers and paternal occupation and parental smoking had a significant relation with this type of cancer ($p<0.05$).the most prevalent initial clinical manifestations were lethargy and weakness, fever, leg pain, cervical lymphadenopathy, bleeding, abdominal pain and cold symptoms respectively

Conclusion: According to the results of this study, it seems that environmental factors play an important role in etiology of this kind of cancer. Knowledge about this fact helps us to find appropriate ways to prevent this disease in children.

Key words: Acute Lymphoblastic Leukemia, Risk Factors, Initial Symptoms, Children

Received: 28 Aug 2011

Accepted: 25 Oct 2011

¹Senior Lecturer, Medical- Surgical Department, Quchan Branch, Islamic Azad University, Khorasan, Iran

(*Corresponding Author) Tell: +98-0581-2201214 Email: Haydeh_h_z@yahoo.com

²MSc in Pediatric Nursing, Omolbanin Hospital, Mashhad University of Medical Sciences, Khorasan, Iran

³MSc in Basic Psychology, Doctor Sheykh Hospital, Mashhad University of Medical Sciences, Khorasan, Iran