



بخشی از ترجمه مقاله

عنوان فارسی مقاله :

آلبینیسم: تشخیص مولکولی مدرن

عنوان انگلیسی مقاله :

Albinism: modern molecular diagnosis



توجه !

این فایل تنها قسمتی از ترجمه میباشد. برای تهیه مقاله ترجمه شده کامل با فرمت ورد (قابل ویرایش) همراه با نسخه انگلیسی مقاله، [اینجا](#) کلیک نمایید.



بخشی از ترجمه مقاله

Steps in assessing an albino suspect

In order to define more precisely the type of albinism a patient has, the following steps can be undertaken.

(1) In assessing the phenotype of the patient, if the new-born, and especially the adult, completely lacks pigment in the skin and hair, the individual probably has OCA 1A. If minimal pigment is apparent, the individual could be classified as either OCA 1B, OCA 2, or OCA 3. If the individual has silvery coloured hair and neutrophils with large inclusions, as observed by light microscopy of a blood smear, the diagnosis would be Chediak-Higashi syndrome. If the individual has moderate to minimal hypopigmentation and exhibits reduced blood clotting upon testing, the diagnosis would be Hermansky-Pudlak syndrome.

مراحل ارزیابی یک فرد مشکوک به زالی

به منظور تعیین دقیق‌تر نوع آلبینیسم در یک بیمار مراحل زیر می‌توانند انجام شوند.

(1) در ارزیابی فنوتیپ بیمار، اگر نوزاد است و به خصوص بزرگسالان، فقدان کامل رنگدانه در پوست و مو نشان می‌دهد که فرد احتمالاً OCA 1A دارد. اگر رنگدانه حداقل وجود دارد، فرد می‌تواند به عنوان OCA 1B، OCA 2 یا OCA 3 طبقه بندی شود. اگر فرد دارای موهای نقره‌ای و نوتروفیل‌هایی با انکلوژیون‌های بزرگ باشد، همانطور که در یک لکه خون توسط میکروسکوپ نوری مشاهده شد، سندرم چدیاک-هیگاشی تشخیص داده می‌شود. اگر فرد هیپوپیکمانتاسیون متوسط تا حداقل داشته باشد و به محض تست لخته شدن خون کاهش یابد، تشخیص سندرم Hermansky-Pudlak خواهد بود.



توجه!

این فایل تنها قسمتی از ترجمه میباشد. برای تهیه مقاله ترجمه شده کامل با فرمت

ورد (قابل ویرایش) همراه با نسخه انگلیسی مقاله، [اینجا](#) کلیک نمایید.

برای جستجوی جدیدترین مقالات ترجمه شده، [اینجا](#) کلیک نمایید.