

## **Comparison of the growth patterns among children with congenital hypothyroidism and healthy children in Yazd city in 2014: a historical cohort study**

**Lotfi MH, Rahimi-Pordanjani S\***

Department of Epidemiology and Biostatistics, Faculty of Public Health, Shahid-Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, I. R. Iran.

Received September 24, 2014; Accepted February 19, 2015

### **Abstract:**

**Background:** The congenital hypothyroidism is one of the most common endocrine diseases, which can affect the growth of the children. This study aimed to compare the growth patterns among the children with congenital hypothyroidism (CH) and healthy children in Yazd, Iran.

**Materials and Methods:** This retrospective cohort study was performed on all neonatal children with CH, who had been born since 2006 to 2008. The average height, weight and head circumference along with the ratio of variations of these variables were measured and compared in the children with CH and healthy children during the first 5 years of life after considering their age and gender.

**Results:** Results showed no significant difference in the average height, weight and head circumference between the girls with CH and the healthy ones. Moreover, there was a significant difference in the average height of boys at the age of 3 to 24 months, the average weight at the age of 6 to 18 months and the average head circumference at the age of 12 to 18 months compared with the values of healthy children in this city. At the end of a 5-year follow-up, no significant difference was observed in the growth disorder ratio for weight, height and head circumference between both the healthy children and patients in both genders.

**Conclusion:** After treatment and care for these patients, the growth patterns of these children would be within the normal and desirable range.

**Keywords:** Congenital hypothyroidism, Children, Height, Weight, Head circumference

\* Corresponding Author.

Email: sajadrahimip@gmail.com

Tel: 0098 913 380 9081

Fax: 0098 38 332 23359

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences, April, 2015; Vol. 19, No 1, Pages 76-85

Please cite this article as: Lotfi MH, Rahimi-Pordanjani S. Comparison of the growth patterns among children with congenital hypothyroidism and healthy children in Yazd city in 2014: a historical cohort study. *Feyz* 2015; 19(1): 76-85.

## مقایسه الگوی رشد کودکان مبتلا به کمکاری مادرزادی تیروئید شهر یزد با کودکان سالم در

سال ۱۳۹۳: کوهورت تاریخی

\*<sup>۱</sup> محمد حسن لطفی ، سجاد رحیمی پردنجانی

خلاصه:

سابقه و هدف: کمکاری مادرزادی تیروئید یکی از شایع‌ترین بیماری‌های غدد درونریز می‌باشد که می‌تواند بر روی رشد کودکان مبتلا تاثیر بگذارد. پژوهش حاضر با هدف بررسی مقایسه الگوی رشد کودکان مبتلا به کمکاری مادرزادی تیروئید و کودکان سالم شهر یزد انجام شد.

مواد و روش‌ها: مطالعه تحلیلی حاضر به صورت کوهورت گذشته‌نگر (Retrospective Cohort) (بر روی کلیه نوزادان متولد سال‌های ۱۳۸۵ تا ۱۳۸۷) که توسط طرح غربال‌گری به عنوان بیمار تشخیص داده شده بودند، انجام شد. میانگین قد، وزن و دور سر به همراه نسبت اختلال رشد هریک از این متغیرها طی ۵ سال ابتدای زندگی در کودکان مبتلا و کودکان سالم شهر یزد به تفکیک سن و جنس مورد مقایسه قرار گرفت.

نتایج: در هیچ مقطع سنی اختلاف معنی‌داری بین میانگین قد، وزن و دور سر دختران بیمار و سالم مشاهده نشد، اما میانگین قد پسران بیمار در سن ۳ تا ۲۴ ماهگی، میانگین وزن‌شان در سن ۶ تا ۱۸ ماهگی و میانگین دور سر آنها در سن ۱۲ تا ۱۸ ماهگی اختلاف معنی‌داری با پسران سالم شهر یزد داشت. در پایان ۵ سال پیگیری هیچ گونه اختلاف معنی‌داری از لحاظ نسبت اختلال رشد قد، وزن و دور سر بین کودکان سالم و بیمار دو جنس مشاهده نگردید.

نتیجه‌گیری: پس از درمان بیماران مبتلا و با گذشت دوره مراقبت آنها می‌توان امیدوار بود الگوی رشد این کودکان در محدوده طبیعی و مطلوب قرار گیرد.

وازگان کلیدی: کمکاری مادرزادی تیروئید، کودکان، قد، وزن، دور سر

دو ماهنامه علمی-پژوهشی فیض، دوره نوزدهم، شماره ۱، فروردین و اردیبهشت ۱۳۹۴، صفحات ۷۶-۸۵

هم‌اکنون اندازه‌گیری‌های منظم قد، وزن، دور سر و سایر شاخص‌های تن‌سنجی (آنتروپومتریک) و تفسیر آن‌ها با استانداردهای موجود به شیوه‌ای رایج در سیستم مراقبتی بهداشتی تبدیل شده است [۸،۷]. که هدف از این پایش‌ها، پی‌بردن به الگوی رشد طفل در جهت شناسایی زودهنگام الگوهای رشد نامناسب و بیمارگونه به‌منظور شروع به موقع اقدامات پیشگیرانه و درمان می‌باشد [۱۰،۹]. با این حال، منحنی‌های موجود که بر اساس اطلاعات کودکان کشورهای پیشرفت‌ههای غربی است را نمی‌توان برای کلیه کشورها معتبر دانست و مقایسه الگوی رشد جمعیت محلی با الگوی رشد کودکان این کشورها خالی از اشکال نیست؛ زیرا تفاوت‌های اقلیمی، ژئوگرافی و تنوع قومیت، اقتصادی، فرهنگی و آداب و رسوم بر روی رشد افراد تاثیر می‌گذارد [۱۲،۱۱]. بنابراین، باید برای هر منطقه یک شاخص محلی مناسب به‌منظور پایش رشد کودکان به دست آورد [۱۳]. مطالعات مختلفی در زمینه الگوی رشد کودکان مبتلا به هیپوتیروئیدیسم در قطر، زاپن، ایتالیا، فرانسه، سوئد، کانادا، لهستان، نپال و سایر کشورها انجام شده است که نتایج حاصل از آنها بسیار متفاوت است. تاکنون به جز مطالعه فیضی و همکاران در اصفهان [۱۴]، مطالعه مشابه دیگری در کشور ایران بر روی الگوی رشد کودکان مبتلا به کمکاری مادرزادی تیروئید انجام نشده است.

### مقدمه

کمکاری مادرزادی تیروئید یکی از شایع‌ترین بیماری‌های غدد درونریز و متابولیسم و یکی از عمدۀ ترین علل قابل پیشگیری و درمان اختلالات رشد جسمی و ناتوانی‌های ذهن می‌باشد [۲،۱]. فرایندهای رشد و نمو در دوران جنینی و کودکی به عملکرد چندین هورمون وابسته است که از مهم‌ترین آن‌ها هورمون تیروئید و هورمون رشد است [۳]. هورمون‌های تیروئید نقش بسیار اساسی در تکامل سیستم عصبی جنین و رشد جسمی نوزاد دارند و کمکاری غده تیروئید یا هیپوتیروئیدی می‌تواند باعث عقب‌ماندگی رشدی و تکاملی شود که در صورت عدم درمان ممکن است به عقب‌ماندگی دائمی ذهنی و حرکتی منجر شود [۳-۶].

<sup>۱</sup> دانشیار گروه آمار و اپیدمیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد

<sup>۲</sup> دانشجوی کارشناسی ارشد اپیدمیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد

\*<sup>۳</sup> لیسانس نویسندۀ مسئول؛

یزد، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد، دانشکده بهداشت، ۰۹۱۳۳۸۰۹۰۸۱، دوبلومیس؛ ۳۸۳۳۲۲۳۳۵۹.

پست الکترونیک؛ sajadrahimip@gmail.com

تاریخ پذیرش نهایی؛ ۹۳/۱۱/۳۰، تاریخ دریافت؛ ۹۳/۷/۲

رحمی (IUGR)، مبتلایان به مشکلات ژنتیکی مانند سندروم داون، و داشتن آنومالی شدید. همچنین، فقدان اطلاعات لازم مربوط به متغیرهای اصلی پژوهش مثل نامشخص بودن سن و متغیرهای آنtrapوپومتریک یا خطای فاحش در اندازه‌گیری‌ها جز معیارهای خروج این پژوهش بودند. در مجموع طی برنامه غربالگری سال-های ۱۳۸۵-۸۷ تعداد ۶۹ بیمار مبتلا به کم‌کاری مادرزادی تیروئید تشخیص داده شده بودند که پس از اعمال معیارهای ورود و خروج تعداد ۵۵ بیمار وارد مطالعه شد. سپس، بهمیزان ۲ برابر تعداد نوزادان بیمار با هم‌سان کردن سن و جنس از نوزادان سالم شهر یزد به عنوان گروه مقایسه استفاده شد. نوزادان سالم از ۳ پایگاه بهداشتی در سطح شهر یزد به صورت نمونه‌گیری تصادفی طبقه‌بندی انتخاب شدند؛ به گونه‌ای که ابتدا ۳ منطقه مختلف مجرزا از لحاظ جغرافیایی در شهر یزد انتخاب شدند، سپس از هر منطقه یک پایگاه بهداشتی به صورت تصادفی انتخاب شد، در مرحله بعد بهمیزان ۲ برابر تعداد بیماران تشخیص داده شده در هر منطقه که به مرکز بهداشتی درمانی اکبری ارجاع داده شده بودند، از نوزادان سالم همان پایگاه بهداشتی انتخاب شد. شاخص‌های آنtrapوپومتریک (قد، وزن، دور سر) از طریق یک فرم جمع‌آوری داده‌ها با مراجعه به پرونده خانوار و فرم مراقبت نوزادن جمع‌آوری شدند و مقادیر قد و وزن تا ۵ سالگی و دور سر تا ۲ سالگی به دست آمد. این شاخص‌ها از بدء تولد نوزادان تا یک سالگی به صورت هر ۳ ماه، از یک تا دو سالگی هر ۶ ماه و از دو سالگی بالاتر به طور سالیانه محاسبه شدند. بنابراین، هر کودک پس از ورود به مطالعه ۱۰ بار از لحاظ متغیرهای قد و وزن و ۷ بار از لحاظ دور سر مورد ارزیابی قرار گرفت. داده‌ها پس از جمع‌آوری با استفاده از نرم-افزارهای آماری SPSS ویرایش ۱۹ و Minitab ویرایش ۱۶ در سطح معنی درای  $0.05 =$  مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. به منظور مقایسه الگوی رشد کودکان مبتلا به کم‌کاری مادرزادی تیروئید و کودکان سالم شهر یزد اختلاف میانگین متغیرهای قد، وزن و دور سر به تفکیک سن و جنس تا سن ۵ سالگی مورد بررسی و توسط آزمون  $t$  مستقل مقایسه گردید. همچنین، در این مطالعه به منظور بررسی میزان اختلال رشد و برآورد تعداد کودکانی که در هر یک از متغیرهای مورد بررسی مقادیری زیر صدک سوم داشتند، در تمامی سینین  $2 < Z\text{-score} \leq -2$  محاسبه شد و تعداد کودکانی که در هر دو گروه نمره استانداردی کمتر از  $-2$  داشتند به دست آمد، در مرحله بعد نسبت کودکانی که در دو گروه چهار اختلال رشد شده بودند، توسط آزمون نسبت دو نمونه‌ای مورد مقایسه قرار گرفت.

در مطالعه مذکور قد، وزن و دور سر کودکان مبتلا با معیارهای سازمان بهداشت جهانی (WHO) مقایسه گردیده است که این مورد جز محدودیت‌های مطالعه مزبور می‌باشد [۱۴]. جای تردید است که بتوان نمودار استاندارد بین‌المللی رشد WHO را منطبق با شرایط کشورمان دانست؛ زیرا تفاوت‌های نژادی، اجتماعی، اقتصادی، اقلیمی و سبک زندگی بر روند رشد تاثیرگذار هستند [۱۱، ۱۲]. نتایج مطالعات انجام شده در ایران نشان می‌دهد که نمودار رشد کودکان ایرانی با نمودار رشد مرکز ملی آمار بهداشتی ایالات متحده (CDC)، مرکز کنترل بیماری‌ها (CDC) و سازمان بهداشت جهانی تفاوت فاحشی دارد [۱۵، ۱۶]. لذا، با توجه به اینکه شیوه این بیماری در شهر یزد بالاست ولی تاکنون مطالعه مشابهی در شهر یزد انجام نگرفته و اینکه پژوهش‌های انجام شده نتایج بسیار متفاوتی در خصوص الگوی رشد این کودکان ارائه داده‌اند، جهت آگاهی از وضعیت رشد این کودکان پژوهش حاضر با هدف بررسی مقایسه الگوی رشد ۵ سال ابتدای زندگی کودکان مبتلا به کم‌کاری مادرزادی تیروئید شهر یزد با کودکان سالم این شهر در سال ۱۳۹۳ طراحی و اجرا شد.

## مواد و روش‌ها

پژوهش حاضر از نوع مطالعات مقایسه‌ای- تحلیلی بوده که به صورت کوهورت گذشته‌نگر (Retrospective cohort) بر روی کلیه نوزادان مبتلا به هیپوتیروئیدی مادرزادی تشخیص داده شده توسط طرح غربالگری انجام شد. در این مطالعه تمامی نوزادان متولد سال‌های ۱۳۸۵ تا ۱۳۸۷ که توسط طرح غربالگری کم‌کاری تیروئید نوزادی به عنوان بیماران مبتلا به هیپوتیروئیدیسم تشخیص داده شده و تحت مداخلات درمانی قرار گرفته بودند، پس از لحاظ نمودن معیارهای ورود و خروج وارد مطالعه شدند و الگوی رشد ۵ سال ابتدای زندگی آنها با توجه به الگوی رشد ۵ سال ابتدای زندگی کودکان سالم شهر یزد به تفکیک سن و جنس مورد بررسی و مقایسه قرار گرفت. کلیه نوزادان یزدی که تحت عنوان بیمار مبتلا به کم‌کاری مادرزادی تیروئید توسط طرح غربالگری تیروئید نوزادی شناسایی شده و به مرکز بهداشتی درمانی اکبری شهر یزد مراجعت کرده بودند، وارد مطالعه شدند. لازم به ذکر است که کلیه بیماران مبتلا به هیپوتیروئیدیسم در شهر یزد جهت مراقبت و گرفتن خدمات بهداشتی درمانی به مرکز بهداشتی درمانی اکبری ارجاع داده می‌شوند. معیارهای خروج از مطالعه شامل نوزادان غیر یزدی و کلیه بیماران مبتلا به کم‌کاری مادرزادی تیروئیدی بود که بیماری دیگری هم‌زمان با این بیماری داشتند؛ مثل نوزادان نارس متولد شده و یا کودکان با تأخیر رشد داخل

مفهوم که رشد وزنی دختران مبتلا به CH روند خوبی را سپری کرده و این کودکان از الگوی رشد مطلوبی در طی ۵ سال ابتدای زندگی برخوردار بوده‌اند. پس از بررسی نتایج به دست آمده از الگوی رشد وزنی پسران مشخص شد الگوی رشد وزنی پسران بیمار و پسران سالم تا ۶ ماهگی تفاوت معنی‌داری باهم نداشته‌اند ( $P > 0.05$ ), اما در این سن رشد وزنی پسران بیمار دچار اختلال شده و الگوی رشد آنها تا ۱۸ ماهگی رو به نزول بوده است؛ به‌گونه‌ای که در این مقطع زمانی اختلاف معنی‌داری بین میانگین‌های وزنی پسران دو گروه مشاهده گردید ( $P < 0.05$ ). این کمبود رشد در سن ۲۴ ماهگی جبران شده است؛ به‌نحوی که پس از این سن میانگین‌های وزن دو گروه اختلاف معنی‌داری از لحاظ آماری باهم نداشته‌اند ( $P > 0.05$ ). در این مطالعه مشاهده شد صدک‌های دور سر دختران دو گروه روندی مشابه و همسانی را طی ۵ سال سپری کرده‌اند و اختلاف مقادیر دور سر آنها در هیچ سنی به لحاظ آماری معنی‌دار نشد ( $P > 0.05$ ), اما اختلاف معنی‌داری بین میانگین دور سر پسران بیمار و سالم در سن ۱۲ و ۱۸ ماهگی به‌دست آمد و کودکان سالم در این مقطع سنی از رشد دور سر بهتر و مناسب‌تری برخوردار بودند. نتایج آزمون نسبت دونمومنهای به منظور مقایسه نسبت اختلال رشد متغیرهای قد، وزن و دور سر در کودکان مبتلا به هیپوتیروئیدیسم و کودکان سالم در جداول شماره ۳ و ۴ نشان داده شده‌اند.

## نتایج

به‌منظور مقایسه الگوی رشد کودکان مبتلا به کم‌کاری مادرزادی تیروئید و کودکان سالم شهر یزد اختلاف میانگین متغیرهای قد، وزن و دور سر به تفکیک سن و جنس تا سن ۵ سالگی مورد بررسی و توسط آزمون  $t$  مستقل مقایسه گردید که نتایج آن در جداول شماره ۱ و ۲ نشان داده شده‌اند. پس از بررسی جداول مربوط به رشد قدی کودکان مبتلا به کم‌کاری مادرزادی تیروئید و کودکان سالم در شهر یزد مشاهده شد الگوی رشد قدی ۵ سال ابتدای زندگی دختران بیمار به موازات الگوی رشد قدی دختران سالم پیش رفته است و در هیچ‌یک از نقاط زمانی میانگین قد دو گروه اختلاف معنی‌داری باهم نداشتند ( $P > 0.05$ ). در پسران بیمار الگوی رشد قدی ۵ سال ابتدای زندگی تا سن ۲۴ ماهگی در مقایسه با کودکان سالم شهر یزد چندان مطلوب نبود و در این دوره زمانی پسران سالم از رشد قدی مناسب‌تری برخوردار بوده‌اند؛ به‌گونه‌ای که در مقطع زمانی ۳ تا ۲۴ ماهگی اختلاف معنی‌داری بین میانگین‌های قدی دو گروه مشاهده گردید ( $P < 0.05$ ). پس از این سن، اختلاف میانگین‌های قد در کودکان بیمار و کودکان سالم کمتر شد و رشد قدی دو گروه همسان باهم پیش رفته است. وزن بدو تولد در دختران سالم و بیمار اختلاف معنی‌داری باهم داشت ( $P < 0.05$ ), اما در ادامه در هیچ‌یک از سنین مورد بررسی آزمون  $t$  مستقل اختلاف آماری معنی‌داری بین میانگین‌های وزن دختران دو گروه نشان نداد ( $P > 0.05$ )؛ به این

جدول شماره ۱- نتایج آزمون  $t$  مستقل به‌منظور مقایسه اختلاف میانگین متغیرهای قد، وزن و دور سر دختران بیمار و سالم در نقاط زمانی مختلف

P	دور سر		وزن		قد		سن (ماه)		
	دختران سالم N=۴۲		دختران بیمار N=۲۱		دختران سالم N=۴۲				
	دختران بیمار N=۲۱	دختران سالم N=۴۲	دختران بیمار N=۲۱	دختران سالم N=۴۲	دختران بیمار N=۲۱	دختران سالم N=۴۲			
۰/۱۴۴	۳۶/۳۴	۳۶/۷۶	۰/۰۰۴	۳۰/۷۷	۳۳۴۳	۰/۶۲۷	۴۹/۷۶	۵۰/۰۹	بدو تولد
۰/۷۴۹	۴۰/۲۶	۴۰/۳۸	۰/۴۹۸	۵۷۵۳	۵۸۵۹	۰/۱۷۱	۵۹/۷۸	۵۹	۳ ماهگی
۰/۲۳۸	۴۲/۷۷	۴۳/۱۶	۰/۶۷۵	۷۵۰۷	۷۵۹۴	۰/۳۲۹	۶۶/۴۲	۶۵/۶۶	۶ ماهگی
۰/۲۰۸	۴۴/۳۴	۴۴/۷۶	۰/۲۷۲	۸۳۳۶	۸۵۷۶	۰/۲۱۱	۷۰/۷۱	۶۹/۷۶	۹ ماهگی
۰/۲۱۹	۴۵/۶۹	۴۶	۰/۱۱۴	۹۱۰۹	۹۵۸۵	۰/۱۹۲	۷۴/۹۷	۷۳/۹۵	۱۲ ماهگی
۰/۷۹۹	۴۷/۱۱	۴۷/۱۹	۰/۰۸	۱۰۴۴۵	۱۱۰۵۲	۰/۱۷۷	۸۰/۹۲	۷۹/۸۵	۱۸ ماهگی
۰/۳۴۴	۴۸/۴۰	۴۸/۱۶	۰/۲۹۸	۱۲۰۲۶	۱۲۴۱۹	۰/۳۶۸	۸۶/۵۲	۸۵/۶۶	۲۴ ماهگی
			۰/۳۷۵	۱۳۷۶۱	۱۴۱۳۸	۰/۵۹۸	۹۳/۳۰	۹۲/۷۶	۳۶ ماهگی
			۰/۲۵۲	۱۵۳۵۵	۱۵۸۸۳	۰/۸۷۸	۱۰۰/۱۴	۹۹/۹۵	۴۸ ماهگی
			۰/۰۹۲	۱۶۷۵۴	۱۷۵۸۰	۰/۹۳۴	۱۰۶/۸	۱۰۶/۷	۶۰ ماهگی

جدول شماره ۲- نتایج آزمون  $t$  مستقل به منظور مقایسه اختلاف میانگین متغیرهای قد، وزن و دور سر پسران بیمار و سالم در نقاط زمانی

مختلف

P	دور سر		وزن				قد		سن (ماه)	
	دختران سالم		دختران بیمار		دختران سالم		دختران بیمار			
	N=۶۸	N=۳۴	N=۶۸	N=۳۴	N=۶۸	N=۳۴	N=۶۸	N=۳۴		
۰/۱۱۲	۳۶/۵۵	۳۶/۹۱	۰/۱۷۸	۳۲۵۱	۳۰۶۷	۰/۳۶۱	۵۰/۶۲	۵۱/۰۲	بدو تولد	
۰/۰۶۱	۴۰/۷۱	۴۰/۱۹	۰/۲۶۳	۵۹۳۲	۵۷۰۴	۰/۰۱۵	۶۰/۰۵۹	۵۸/۸۵	۳ ماهگی	
۰/۰۵۵	۴۲/۴۷	۴۲/۹۱	۰/۰۰۴	۷۷۵۸	۷۱۳۱	۰/۰۰۱	۶۸/۱۵	۶۵/۲۶	۶ ماهگی	
۰/۰۸۳	۴۵/۰۴	۴۴/۵۵	۰/۰۱۳	۸۷۹۴	۸۲۳۹	۰/۰۰۲	۷۲/۷۳	۶۹/۸۸	۹ ماهگی	
۰/۰۴۵	۴۶/۴۲	۴۵/۸۲	۰/۰۲۲	۹۶۹۸	۹۰۸۰	۰/۰۰۳	۸۲/۲۰	۷۹/۹۷	۱۲ ماهگی	
۰/۰۴	۴۷/۸۴	۴۷/۲۶	۰/۰۴۱	۱۱۰۲۷	۱۰۴۴۵	۰/۰۱۴	۸۲/۲۰	۷۹/۹۷	۱۸ ماهگی	
۰/۰۶۷	۴۸/۷۸	۴۸/۳۲	۰/۱۹۲	۱۲۱۸۳	۱۱۸۰۰	۰/۰۴۹	۸۷/۰۴	۸۵/۸۲	۲۴ ماهگی	
			۰/۱۲۶	۱۳۹۶۵	۱۳۴۵۰	۰/۴۵۹	۹۴/۱۶	۹۳/۴۷	۳۶ ماهگی	
			۰/۳۳۹	۱۵۶۷۳	۱۵۳۰۰	۰/۸۸۱	۱۰۰/۹	۱۰۰/۸	۴۸ ماهگی	
			۰/۹۷۹	۱۷۳۲۰	۱۷۳۱۶	۰/۹۹۵	۱۰۷/۸۱	۱۰۷/۸	۶۰ ماهگی	

جدول شماره ۳- یافته‌های آزمون نسبت دو نمونه‌ای به منظور مقایسه نسبت اختلال رشد قدی کودکان مبتلا به هیپوتیروئیدیسم با کودکان سالم مورد مطالعه با توجه به Z-score

P	دختران				پسران				سن (ماه)	
	Z-score $\geq 2$		Z-score $< -2$		Z-score $\geq 2$		Z-score $< -2$			
	کودکان سالم	کودکان بیمار	کودکان سالم	کودکان بیمار	کودکان سالم	کودکان بیمار	کودکان سالم	کودکان بیمار		
N=۴۲	N=۲۱	N=۴۲	N=۲۱	N=۶۸	N=۳۴	N=۶۸	N=۳۴	N=۳۴		
۰/۱۳۶	(۹۷)۴۱	(۸۵)۱۸	(۳)۱	(۱۵)۳	۰/۴۹۱	(۹۵)۶۵	(۹۱)۳۱	(۴)۳	(۹)۳	بدو تولد
۰/۰۶۱	(۱۰۰)۴۲	(۸۵)۱۸	(۰)۰	(۱۵)۳	۰/۰۱۵	(۹۷)۶۶	(۸۰)۲۷	(۳)۲	(۲۰)۷	۳ ماهگی
۰/۰۳۶	(۱۰۰)۴۲	(۹۵)۲۰	(۰)۰	(۵)۱	۰/۰۳۴	(۹۸)۶۷	(۸۵)۲۹	(۲)۱	(۱۵)۵	۶ ماهگی
۰/۱۸۱	(۸۵)۳۶	(۹۵)۲۰	(۱۵)۶	(۵)۱	۰/۰۰۱	(۹۷)۶۶	(۷۰)۲۴	(۳)۲	(۳۰)۱۰	۹ ماهگی
۱	(۹۵)۴۰	(۹۵)۲۰	(۵)۲	(۵)۱	۰/۰۰۱	(۹۸)۶۷	(۷۴)۲۵	(۲)۱	(۲۶)۹	۱۲ ماهگی
۰/۶۴۸	(۹۷)۴۱	(۹۵)۲۰	(۳)۱	(۵)۱	۰/۰۰۷	(۹۸)۶۷	(۸۰)۲۷	(۲)۱	(۲۰)۷	۱۸ ماهگی
۰/۳۱۱	(۹۷)۴۱	(۱۰۰)۲۱	(۳)۱	(۰)۰	۰/۰۱۶	(۹۸)۶۷	(۸۲)۲۸	(۲)۱	(۱۸)۶	۲۴ ماهگی
۰/۶۴۸	(۹۷)۴۱	(۹۵)۲۰	(۳)۱	(۵)۱	۰/۰۷۲	(۹۸)۶۷	(۸۸)۳۰	(۲)۱	(۱۲)۴	۳۶ ماهگی
۰/۱۳۷	(۱۰۰)۴۲	(۹۰)۱۹	(۰)۰	(۱۰)۲	۱	(۹۷)۶۶	(۹۷)۳۳	(۳)۲	(۳)۱	۴۸ ماهگی
۰/۳۰۶	(۱۰۰)۴۲	(۹۵)۲۰	(۰)۰	(۵)۱	۰/۱۵۱	(۹۷)۶۶	(۱۰۰)۳۴	(۳)۲	(۰)۰	۶۰ ماهگی

**کوهرت تاریخی مقایسه الگوی رشد کودکان...**

جدول شماره ۴- یافته‌های آزمون نسبت دو نمونه‌ای بهمنظور مقایسه نسبت اختلال رشد وزنی کودکان مبتلا به هیپوتیروثیدیسم با کودکان سالم مرد  
مطالعه با توجه به Z-score

P	دختران				P	پسران				سن (ماه)	گروه			
	Z-score ≥ 2		Z-score < -2			Z-score ≥ 2		Z-score < -2						
	کودکان سالم	کودکان بیمار	کودکان سالم	کودکان بیمار		کودکان سالم	کودکان بیمار	کودکان سالم	کودکان بیمار					
	N=۴۲	N=۲۱	N=۴۲	N=۲۱		N=۶۸	N=۳۴	N=۶۸	N=۳۴					
۰/۳۱۱	(۹۷)۴۱	(۱۰۰)۲۱	(۳)۱	۰	۰/۰۳۲	(۹۷)۶۶	(۸۲)۲۸	(۳)۲	(۱۸)۶	بدو تولد				
۰/۲۹۵	(۹۷)۴۱	(۹۰)۱۹	(۳)۱	(۱۰)۲	۰/۰۱۵	۹۷)۶۶	(۸۰)۲۷	(۳)۲	(۲۰)۷	۳ ماهگی				
۱	(۱۰۰)۴۲	(۱۰۰)۲۱	۰	۰	۰/۰۳۲	(۹۷)۶۶	(۸۲)۲۸	(۳)۲	(۱۸)۶	۶ ماهگی				
۱	(۱۰۰)۴۲	(۱۰۰)۲۱	۰	۰	۰/۱۴۸	(۹۸)۶۷	(۹۱)۳۱	(۲)۱	(۹)۳	۹ ماهگی				
۱	(۱۰۰)۴۲	(۱۰۰)۲۱	۰	۰	۰/۱۴۸	(۹۸)۶۷	(۹۱)۳۱	(۲)۱	(۹)۳	۱۲ ماهگی				
۱	(۱۰۰)۴۲	(۱۰۰)۲۱	۰	۰	۰/۳۱۴	(۹۸)۶۷	(۱۰۰)۳۴	(۲)۱	۰	۱۸ ماهگی				
۱	(۱۰۰)۴۲	(۱۰۰)۲۱	۰	۰	۰/۰۷۰	(۱۰۰)۶۸	(۹۱)۳۱	۰	(۹)۳	۲۴ ماهگی				
۰/۳۰۶	(۱۰۰)۴۲	(۹۵)۲	۰	(۵)۱	۰/۰۷۲	(۹۸)۶۷	(۸۸)۳۰	(۲)۱	(۱۲)۴	۳۶ ماهگی				
۰/۲۹۵	(۹۷)۴۱	(۹۰)۱۹	(۳)۱	(۱۰)۲	۰/۱۴۸	(۹۸)۶۷	(۹۱)۳۱	(۲)۱	(۹)۳	۴۸ ماهگی				
۰/۰۷۲	(۹۲)۳۹	(۱۰۰)۲۱	(۸)۳	۰	۰/۱۴۸	(۹۸)۶۷	(۹۱)۳۱	(۲)۱	(۹)۳	۶۰ ماهگی				

جدول شماره ۵- یافته‌های آزمون نسبت دو نمونه‌ای بهمنظور مقایسه نسبت اختلال رشد دور سر کودکان مبتلا به هیپوتیروثیدیسم با کودکان سالم  
مطالعه با توجه به Z-score

P	دختران				P	پسران				سن (ماه)	گروه			
	Z-score ≥ 2		Z-score < -2			Z-score ≥ 2		Z-score < -2						
	کودکان سالم	کودکان بیمار	کودکان سالم	کودکان بیمار		کودکان سالم	کودکان بیمار	کودکان سالم	کودکان بیمار					
	N=۴۲	N=۲۱	N=۴۲	N=۲۱		N=۶۸	N=۳۴	N=۶۸	N=۳۴					
۰/۰۷۲	(۹۲)۳۹	(۱۰۰)۲۱	(۸)۳	۰	۰/۳۱۴	(۹۸)۶۷	(۱۰۰)۳۴	(۲)۱	۰	بدو تولد				
۱	(۹۵)۴۰	(۹۵)۲۰	(۵)۲	(۵)۱	۰/۱۴۵	(۹۸)۶۷	(۹۴)۳۲	(۲)۱	(۶)۲	۳ ماهگی				
۰/۳۰۶	(۱۰۰)۴۲	(۹۵)۲	۰	(۵)۱	۰/۰۳۹	(۹۴)۶۴	(۱۰۰)۳۴	(۶)۴	۰	۶ ماهگی				
۱	(۱۰۰)۴۲	(۱۰۰)۲۱	۰	۰	۰/۰۳۰	(۹۸)۶۷	(۹۴)۳۲	(۲)۱	(۶)۲	۹ ماهگی				
۱	(۱۰۰)۴۲	(۱۰۰)۲۱	۰	۰	۰/۶۵۰	(۹۸)۶۷	(۹۷)۳۳	(۲)۱	(۳)۱	۱۲ ماهگی				
۰/۲۹۵	(۹۷)۴۱	(۹۰)۱۹	(۳)۱	(۱۰)۲	۱	(۹۷)۶۶	(۹۷)۳۳	(۳)۲	(۳)۱	۱۸ ماهگی				
۱	(۱۰۰)۴۲	(۱۰۰)۲۱	۰	۰	۰/۶۵۰	(۹۸)۶۷	(۹۷)۳۳	(۲)۱	(۳)۱	۲۴ ماهگی				
۰/۰۷۲	(۹۲)۳۹	(۱۰۰)۲۱	(۸)۳	۰	۰/۳۱۴	(۹۸)۶۷	(۱۰۰)۳۴	(۲)۱	۰	۳۶ ماهگی				
۱	(۹۵)۴۰	(۹۵)۲۰	(۵)۲	(۵)۱	۰/۱۴۵	(۹۸)۶۷	(۹۴)۳۲	(۲)۱	(۶)۲	۴۸ ماهگی				
۰/۳۰۶	(۱۰۰)۴۲	(۹۵)۲	(۰)۰	(۵)۱	۰/۰۳۹	(۹۴)۶۴	(۱۰۰)۳۴	(۶)۴	۰	۶۰ ماهگی				

## بحث

تمامی بیماران در محدوده نرمال قرار داشته است [۲۰]. در یک مطالعه کوهرت آینده نگر رشد جسمانی ۵۶ کودک مبتلا به CH از لحاظ شاخص‌های قد، وزن و دور سر ارزیابی شده و با صدک‌های کودکان سالم بریتانیا مورد مقایسه قرار گرفته است. قد کودکان مبتلا بعد از تاخیری که در سال اول داشته تا سال چهارم از استانداردهای جمیعت عمومی بالاتر بوده است. در این مطالعه نتیجه‌گیری شد که تشخیص به هنگام مبتلایان و درمان آنها به گونه‌ای که سطح سرمی تیروکسین در نیمه بالایی محدوده نرمال نگه داشته شود، منجر به الگوی رشد طبیعی خواهد شد [۲۱]. Grant و همکاران در فرانسه نشان دادند میانگین قد در کودکان مبتلا به CH شدید طی سال‌های اول و دوم زندگی کمتر از استانداردهای مربوط به کودکان سالم بوده است، اما از سال سوم و چهارم زندگی مقادیر قد نرمال شده‌اند [۲۲]. مطالعه‌ای در دانشگاه علوم پزشکی اصفهان توسط فیضی و همکاران در سال ۱۳۹۰ انجام شده است. در این مطالعه مشاهده شد اعداد صدک‌های هر یک از متغیرها در کودکان مبتلا با کودکان طبیعی متفاوت است، اما این تفاوت با افزایش سن کمتر شده و اختلاف موجود کاهش می‌یافتد. در انتها قد کودکان مبتلا به مقادیر طبیعی رسیده بود [۲۳]. در یک مطالعه دیگر که در سال ۲۰۰۶ در نپال انجام شده است، طی اولین ویزیت ۶۷ درصد قد کودکان مبتلا به CH کمتر از ۲ انحراف معیار بود. سپس این مقدار در دومین ویزیت ۴۱ درصد و در سومین ویزیت به ۲۳ درصد رسید. در نهایت در ششمین ویزیت هیچ کدام از کودکان مبتلا قدری کمتر از ۲ انحراف معیار نداشتند. نتیجه کلی در این مطالعه از کارا بودن مداخلات درمانی و نوید بخش بودن رشد کودکان تحت درمان حاکی بوده است [۲۴]. نتایج برخی مطالعات دیگر از جمله پژوهشی که در سوئیت توسط Heyerdah و همکاران انجام شده است با نتیجه مطالعه حاضر هم خوانی ندارد؛ در این مطالعه میانگین قد کودکان بیمار در سال اول زیر حد استاندارد بوده و در حالت کلی بچه‌هایی که CH داشتند میانگین قدشان از جمیعت مرجع پایین‌تر بوده است [۲۴]. پس از بررسی الگوی رشد وزنی کودکان مبتلا به کم کاری مادرزادی تیروئید و کودکان سالم می‌توان گفت رشد وزنی دختران مبتلا به CH روند صعودی و مناسبی را سپری کرده بود و تفاوتی با الگوی رشد دختران سالم نداشت، اما در سن ۲۴ ماهگی صدک‌های بالایی در دختران بیمار با یک روند بسیار صعودی مواجهه شده و به نظر می‌رسد کودکان بیمار در این مقطع زمانی دچار اضافه وزن شده باشند. الگوی رشد وزنی پسران مبتلا به CH پس از افته که از ۶ تا ۱۸ ماهگی داشت در سن ۲۴ ماهگی به سمت الگوی رشد طبیعی گراش پیدا کرده بود. نسبت

در این پژوهش الگوی رشد و میزان اختلال رشد متغیرهای قد، وزن و دور سر به تفکیک سن و جنس در کودکان مبتلا به کم کاری مادرزادی تیروئید و کودکان سالم تا سن ۵ سالگی مورد بررسی و مقایسه قرار گرفت. هیچ گونه اختلافی در هیچ یک از نقاط زمانی مورد بررسی بین دو گروه دختران سالم و بیمار از لحاظ میانگین قد و نسبت اختلال رشد قدی مشاهده نشد، اما پسران بیمار در دوره زمانی ۳ تا ۲۴ ماهگی به طور معنی‌داری از میانگین قد پایین‌تر و نسبت اختلال رشد قدی بیشتری رنج می‌بردند. در مجموع فراوانی اختلال رشد قدی در دختران و پسران مبتلا از بدو تولد تا پایان ۵ سالگی روند کاهشی داشت. بنابراین، با توجه به نتایج بدست آمده در این پژوهش می‌توان گفت رشد قدی در دختران مبتلا به CH مطلوب بوده و الگوی رشد قدی آنها به موازات الگوی رشد قدی دختران سالم شهر بیزد پیش رفته است. در پسران مبتلا به کم کاری مادرزادی تیروئید نیز با ادامه درمان و مراقبت از آنها الگوی رشد قدی این کودکان در سن ۳ سالگی شبیه الگوی رشد قدی پسران سالم شده است؛ به این معنی که مداخلات درمانی انجام شده با گذشت زمان تاثیر مناسبی روی طبیعی شدن الگوی رشد قدی پسران مبتلا به کم کاری مادرزادی تیروئید داشته‌اند. نتایج برخی مطالعات با نتایج بدست آمده در این پژوهش هم خوانی دارند از جمله پژوهشی که توسط Sato و همکاران در ژاپن طی سال ۲۰۰۲ انجام گرفته است؛ در این پژوهش قد اکثر کودکان بیمار در محدوده  $\pm 2SD$  بود، اما درصد از آنها قدشان کمتر از  $-2SD$  بود و به طور کلی منحنی‌های رشد قدی کودکان مبتلا با کودکان نرمال زودهنگام و درمان بهموقع رشدی مشابه رشد کودکان طبیعی را داشتند [۱۷]. در مطالعه کوهرت طولی Ashraf و همکاران که در دوچه قطر انجام گرفته است تفاوت معنی‌داری بین قد هنگام تولد کودکان مبتلا با کودکان سالم دیده نشده است. قد تمامی کودکان مبتلا در ۶ سال اول زندگی طبیعی بوده و در دامنه نرمال قرار داشت. در پایان این گونه نتیجه‌گیری شده است که طرح غربال‌گری به همراه درمان کودکان بیمار کاملاً منجر به رشد خطی و توسعه ذهنی مناسب شده است [۱۸]. در یک مطالعه دیگر که در سال ۲۰۱۱ در لهستان انجام شده است مشاهده شد که رشد فیزیکی در تمامی کودکان در محدود طبیعی بوده است و شروع به هنگام درمان کودکان برای رشد و تکامل آنها ضروریست [۱۹]. بررسی مشابهی در ایتالیا بر روی رشد طولی، بلوغ جنسی و قد نهایی بیماران مبتلا به هیپوتیروئیدیسم انجام شده است که در این مطالعه قد نهایی در

پژوهش بسیار موثر در نظر گرفته شده بود [۲۵]. در مقابل فیضی و همکاران در اصفهان به این نتیجه رسیدند که وزن بیماران پس از ۵ سال پیگیری به مقادیر طبیعی نرسیده و وزن کودکان مبتلا کمتر از مقادیر مرجع بوده، اما وزن این کودکان در طول دوره درمان روند رو به رشدی داشته است [۲۳]. فراوانی اختلال رشد وزنی کودکان مبتلا به کم کاری مادرزادی تیروئید در پژوهش دیگری که فیضی و همکاران انجام داده اند بعد از ۵ سال پیگیری به دست آمده است و در انتهای این پژوهش اختلال رشد وزنی در دختران ۹ درصد و در دختران ۶ درصد به دست آمد که در مقایسه با کودکان سالم WHO اختلاف معنی داری داشت [۱۴]. با بررسی نتایج مربوط به الگوی رشد دور سر کودکان دو گروه می توان گفت الگوی رشد دور سر دختران مبتلا به CH وضعیت مطلوبی داشته و در محدوده نرمال قرار گرفته است. همچنین، هیچ دختری در پایان ۵ سال پیگیری از اختلال رشد دور سر رنچ نمی برد. الگوی رشد دور سر پسران بیمار تا سن ۹ ماهگی تقریباً به موازات الگوی رشد دور سر پسران سالم پیش رفته بود، اما در مقطع سنی ۱۲ تا ۱۸ ماهگی روند رشد دور سر پسران بیمار در پایان ۵ سالگی مشاهده نشد. در مطالعه ای که هاشمی پور و همکاران در اصفهان انجام دادند، دور سر کودکان مبتلا به بیماری تا ۳ سالگی کمتر از دور سر کودکان سالم بود [۲۶] که این تفاوت می تواند ناشی از تفاوت های اتیولوژیک بیماری در جامعه ما نسبت به سایرین باشد. در جامعه ما علل اکثر موارد بیماری ناشی از دیس هورمونوژنریس است [۲۳]، اما در جوامع دیگر اکثراً ناشی از دیسژنری غدد می باشد [۲۷]. در پژوهش Grant و همکاران میانگین دور سر و BMI کودکان مبتلا به CH در تمامی سنین بزرگ تر از مقادیر متناظر برای کودکان سالم بوده است [۲۲]. مطالعه Aronson و همکاران نیز نشان داد میانگین دور سر کودکان مبتلا به کم کاری مادرزادی تیروئید به طور معنی داری از مقادیر جمعیت عمومی بالاتر است [۲۱].

### نتیجه گیری

در مجموع می توان گفت که مداخلات درمانی صورت گرفته طی ۵ سال اول زندگی تاثیر مناسبی روی طبیعی شدن الگوی رشد کودکان مبتلا به کم کاری مادرزادی تیروئید شهر یزد داشته است؛ به گونه ای که پس از درمان بیماران مبتلا و با گذشت زمان می توان امیدوار بود الگوی رشد این کودکان در محدوده نرمال و مطلوب قرار گیرد؛ هر چند مقادیر وزن و دور سر سریع تر و

دخترانی که در دو گروه دچار اختلال رشد وزنی شده بودند، در هیچ کدام از نقاط سنی بررسی شده تفاوت معنی داری نداشت، اما در سنین ۳ و ۶ ماهگی پسران بیمار بیشتر دچار اختلال رشد وزنی شده بودند، همچنین فراوانی اختلال رشد وزنی در دختران و پسران مبتلا از بدو تولد تا پایان ۵ سالگی روند نزولی را طی کرده بود. در نهایت می توان گفت با ادامه درمان اثر مداخلات درمانی صورت گرفته بیشتر شده و مراقبت ها و پیگیری های انجام شده توسط پزشکان متخصص روند رشد وزنی کودکان را ارتقاء بخشیده است؛ به گونه ای که در پایان ۵ سالگی هیچ گونه تفاوتی بین میانگین وزن و نسبت اختلال رشد وزنی در دختران و پسران دو گروه مشاهده نشد. نتایج دیگر مطالعات نیز با نتایج بدست آمده در این پژوهش سازگار هستند؛ از جمله در مطالعه ای که در ژاپن انجام شد منحنی های رشد وزنی کودکان مبتلا با کودکان نرمال تفاوت فاحشی نداشت و کودکان مبتلا در پایان این بررسی رشد وزنی مشابه رشد وزنی کودکان طبیعی داشتند [۱۷]. در یک مطالعه دیگر تفاوت معنی داری بین وزن کودکان مبتلا با کودکان سالم CDC دیده نشده است و الگوی رشد وزنی دو گروه به موازات هم پیش رفته بود [۱۸]. نتایج مطالعه Kik و همکاران نیز نشان می دهد که رشد وزنی در تمامی کودکان مبتلا در محدود طبیعی بوده است [۱۹]. در مطالعه Aronson و همکاران نیز مشاهده شد وزن کودکان کمتر از یک سال پایین تر از جمعیت عمومی می باشد، اما از سال اول به بعد صدک های وزن کودکان مبتلا با صدک های استاندارد مطابقت داشته است [۲۱]. همچنین، اضافه وزنی که در سن ۲۴ ماهگی در صدک های بالایی دختران دیده شد در برخی مطالعات دیگر نیز یافته شده بود؛ از جمله پژوهش انجام گرفته در ایتالیا که افزایش و اضافه وزن را برای کودکان مبتلا نشان داد [۲۰]. در پژوهش Grant و همکاران، وزن کودکان مبتلا در سال اول و دوم شبیه کودکان سالم بوده، اما وزن آنها در سال سوم و چهارم سنگین تر از کودکان سالم شده بود و این کودکان گرایش به اضافه وزن داشتند [۲۲]. یک پژوهش دیگر نیز نشان داد که همبستگی مثبتی بین درمان کودکان با افزایش وزن دیده می شود [۲۴]. فراوانی اختلال رشد وزنی کودکان مبتلا به کم کاری مادرزادی تیروئید در پژوهش Bajracharya و همکاران بعد از هر نوبت ویزیت به دست آمد. در این مطالعه بعد از اولین ویزیت ۵۹ درصد وزن کودکان مبتلا به CH کمتر از ۲ انحراف معیار بود این مقدار در دومین ویزیت به ۳۸ درصد و در سومین ویزیت به ۷۷ درصد نزول پیدا کرده بود اما در نهایت در ششمین ویزیت هیچ کدام از کودکان مبتلا وزنی کمتر از ۲ انحراف معیار نداشتند. مداخلات درمانی صورت گرفته بر روی کودکان مبتلا در این

### تشکر و قدردانی

بدین وسیله از تمای مسئولین دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد و کارکنان مرکز بهداشتی درمانی اکبری و والدین تمامی کودکان شرکت‌کننده در این پژوهش که ما را در رسیدن به هدف مطالعه یاری کردند، کمال تقدیر و تشکر را داریم.

قد دیرتر به مقادیر طبیعی خواهد رسید. بنابراین، پیشنهاد می‌گردد کودکان مبتلا به کم‌کاری مادرزادی تیروئید توسط پزشکان متخصص بهصورت منظم و مداوم مورد پیگیری و مراقبت جدی قرار گیرند تا از رشد جسمی مناسب آنها اطمینان حاصل شود و این کودکان دچار اختلال رشد قدر، وزن و دور سر نگردند.

### References:

- [1] Jameson J, Anthony P, weetman AP. Disease of the thyroid gland. In: Demise L, editor. Harrison's principles of internal medicine. 16<sup>th</sup> ed. New York. MC Grow-Hill Medical Pub; 2008. p. 2104-8.
- [2] Guyton AC, Hall JE. Textbook of Medical Physiology. 1<sup>th</sup> ed. Sounders Elsevier, Philadelphia; 2011. p. 907-16.
- [3] Bulbul M, Cetinkaya S, Eksioglu S, Ozkasap S, Ginis T. Kidney growth in children with congenital hypothyroidism. *Pediatr Nephrol* 2009; 24(2): 333-40.
- [4] Kalantari S. Neonatal screening for congenital hypothyroidism (CH) in Rasht. *J Med Fac Guilan Univ Med Sci* 2004; 13(50): 76-80. [in Persian]
- [5] Bradley SE, Stephan F, Coelho JB, Reville P. The thyroid and the kidney. *Kidney Int* 1974; 6(5): 346-65.
- [6] Olney RS, Grosse SD, Vogt RF, Jr. Prevalence of congenital hypothyroidism--current trends and future directions: workshop summary. *Pediatrics* 2010; 125(Suppl 2): S31-6.
- [7] Panpanich R, Garner P. Growth monitoring in children (Cochrane Review). The Cochrane Library, Chichester, UK: John Whiley & Sons, Ltd; 2005. p. 2.
- [8] Cole TJ. Assessment of growth. *Best Prac Res Clin Endocrinol Metab* 2002; 16(3): 383-98.
- [9] Allen HD, Driscoll DJ, Shaddy RD, Feltes TF. Moss and Adams' Heart Disease in Infants, Children and Adolescents: Including the Fetus and Young Adult. 8<sup>th</sup> ed. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins; 2001. p. 524-42.
- [10] Deleuze Ntandou Bouzitou G, Fayomi B, Delisle H. [Child malnutrition and maternal overweight in same households in poor urban areas of Benin] *Sante* 2005; 15(4): 263-70.
- [11] Ball K, Mishra GD, Crawford D. Social factors and obesity: an investigation of the role of health behaviours. *Int J Obes Relat Metab Disord* 2003; 27(3): 394-403.
- [12] Ulukanligil M, Seyrek A. Demographic and socioeconomic factors affecting the physical development, haemoglobin and parasitic infection status of schoolchildren in Sanliurfa province, Turkey. *Public Health* 2004; 118(2): 151-8.
- [13] Ayatollahi SM, Ahmadi K. Infants' growth chart for southern Iran. *Ann Hum Biol* 2001; 28(3): 337-45.
- [14] Feizi A, Hashemipour M, Hovsepian S, Amirkhani Z, Kelishadi R, Rafiee Al Hosseini M, et al. Study of the Efficacy of Therapeutic Interventions in Growth Normalization of Children with Congenital Hypothyroidism Detected By Neonatal Screening. *Iran J Endocrinol Metab* 2011; 13(6): 681-9.
- [15] Report of WHO expert committee. Physical status: The use and interpretation of an anthropometry. *Wond Health* 1995; 121-262.
- [16] Sedighi P, Ghafarpour M, Jazayeri A. Effects of supplementary feeding local on growth and development of Eslamshahr infants. *Med Res* 1997; 21(1): 14-23.
- [17] Sato H, Sasaki N, Aoki K, Kuroda Y, Kato T. Growth of patients with congenital hypothyroidism detected by neonatal screening in Japan. *Pediatr Int* 2007; 49(4): 443-6.
- [18] Soliman AT, Azzam S, Elawwa A, Saleem W, Sabt A. Linear growth and neurodevelopmental outcome of children with congenital hypothyroidism detected by neonatal screening: A controlled study. *Indian J Endocrinol Metab* 2012; 16(4): 565-8.
- [19] Kik E, Noczyńska A. Evaluation of physical development of children with congenital hypothyroidism detected in the screening test-personal observations. *Pediatr Endocrinol Diabetes Metab* 2011; 17(2): 96-106.
- [20] Salerno M, Micilli M, Di Maio S, Capalbo D, Ferri P, Lettieri T, et al. Longitudinal growth, sexual maturation and final height in patients with congenital hypothyroidism detected by neonatal screening. *Eur J Endocrinol* 2001; 145(4): 303-6.
- [21] Aronson R, Ehrlich RM, Bailey JD, Rovet JF. Growth in children with congenital hypothyroidism detected by neonatal screening. *Y Pediatr* 1990; 116(1): 33-7.
- [22] Grant DB. Growth in early treated congenital hypothyroidism. *Arch Dis Child* 1994; 70(6): 464-8.
- [23] Feizi A, Hashemipour M, Hovsepian S, Amirkhani Z, Kelishadi R, Heydari K, et al. The Descriptive Findings of Growth Status among Children with Congenital Hypothyroidism Referred to Isfahan Endocrine and Metabolism Research Center. *J Isfahan Med Sch* 29(167).
- [24] Heyerdahl S, Ilicki A, Karlberg J, Kase BF, Larsson A. Linear growth in early treated children

- with congenital hypothyroidism. *Acta Paediatr* 1997; 86(5): 479-83.
- [25] Bajracharya BL, Baral MR, Thapa Chhetri P. A study of therapeutic effect of the growth of children with hypothyroidism. *Kathmandu Univ Med J* 2006; 4(3): 329-33.
- [26] Hashemipour M, Hovsepian S, Kelishadi R, Iranpour R, Hadian R, Haghghi S, et al. Permanent

and transient congenital hypothyroidism in Isfahan-Iran. *J Med Screen* 2009; 16(1): 11-6.

[27] Ng SM, Wong SC, Didi M. Head circumference and linear growth during the first 3 years in treated congenital hypothyroidism in relation to aetiology and initial biochemical severity. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2004; 61(1): 155-9.