

نورو فیبروماتوزیس نوع II

معصومه روزبهانی - عضو کادر آموزشی گروه شناوی شناسی دانشگاه علوم پزشکی ایران

اکرم کثیری قهی - دانشجوی کارشناسی ارشد شناوی شناسی

NF2 یک بیماری ارثی غالب است و این قابلیت را دارد که افراد مبتلا، مستعد ظهور و گسترش شوانومای وستیبولا (معمولًاً دو طرفی)، شوانوماهای دیگر اعصاب جمجمه‌ای، اعصاب نخاعی و محیطی، منژیوماهای داخل جمجمه‌ای (شامل عصب بینایی) و داخل نخاعی و درجات پائینی از تومورهای بد خیم CNS (تومورهای اپاندیمی^۲، گلیوماها) گردند. دو مطالعه بزرگ اکنون فنویپ بالینی آن را تائید کرده است معیارهای تشخیصی پیشنهاد شده برای NF2 در جدول ۱ نشان داده شده است.

معیار NIH اصلی گسترش یافته و نیز شامل بیمارانی می‌شود که فاقد تاریخچه خانوادگی بوده و دارای شوانوماهای چندگانه و یا منژیوماها می‌باشند. اما این معیار شامل حال آنانی نمی‌شود که هنوز تومورهای عصب هشت دو طرفه در آنها رشد نیافته است.

در افراد ممکن است منژیوماهای جمجمه‌ای یا تومورهای نخاعی طولانی قبل از ظهور شوانوماهای وستیبولا بروز کند. از آنجاییکه حداقل در ۵۰٪ از موارد، موتاسیون غالب و جدید نشان می‌دهند بنابراین در این باره معیارهای جدید جامع‌تر هستند. شیوع خصوصیات محیطی و تومورهای CNS در سه مطالعه بالینی عمدۀ (کاتترو همکاران، ۱۹۸۰، اوانزو همکارانش ۱۹۹۸، یانگ و همکاراش ۱۹۹۴) در جدول ۲ نشان داده است.

مقدمه

نورو فیبروماتوزیس II (NF2) احتمالاً اولین بار توسط ویس هارت در ۱۸۲۰ توصیف شد. گرچه گزارشات بعدی در مورد بیماران مبتلا به نورو فیبروماتوزیس نوع I توسط فون رکلینهازن^۱ داده شد ولی گزارشات متفاوتی از موارد NF2 در خلال این قرن موجب گردید که این ضایعه به عنوان قسمتی از بیماری رکلین هازن تلقی گردد.

هر چند بسیاری از گزارشات روی فقدان تومورهای پوستی یا لکه‌های شیر قهقهه‌ای در بیماران و خانواده‌های مبتلا به شوانومای وستیبولا دو طرفی تاکید دارد. (یانگ و همکاران ۱۹۷۱؛ گاردنوفرزیر ۱۹۳۰) اما جداسازی نهایی NF1 و NF2 در ۱۹۷۸ صورت گرفت. در این سال جایگاه ژن NF1 روی کروموزوم ۱۷ و جایگاه ژن NF2 روی کروموزوم ۲۲ شناسایی شد که اینکار با بررسی ارتباط بین ژنها در روی یک کروموزوم صورت گرفت. چنین نتایجی همراه با افزایش شواهد بالینی حاکی از این است که این دو ضایعه به دو بیماری مشخص دلالت می‌کند. موسسه‌های ملی بهداشت با موافقت عمومی در سال بعد بیانیه‌ای منتشر کردند که در آن رسماً این دو از هم جدا گردید. نگرشی که هنوز به طور گسترده رایج می‌باشد این است که شوانوماهای وستیبولا بعنوان قسمتی از NF1 اتفاق می‌افتد که اکنون منسوخ شده است. گزارشات قبلی بوضوح حاکی از این است که NF1 ناشی از NF2 می‌باشد.

جدول ۱- معیارهای تشخیص برای NF2

معیارهای اضافه شده	معیارهای اصلی
(a) کلسیفیکاسیون مغزی نیز باید به لیست در ۲b اضافه شود.	۱. شوانومای وستیبولا ر دو طرفی یا: ۲. تاریخچه خانوادگی NF2 به همراه:
(b) تشخیص NF2 می‌تواند در افرادی با شوانومای وستیبولا ر یکطرفی انجام شود که این مورد باید به ۲b اضافه شود.	۲a. شوانومای وستیبولا ر یکطرفی یا: ۲b. دو مورد از ضایعات: منژیوما، گلیوما، نوروفیبروما، شوانوما حاچب عدسی شکل زیر کپسول (بخصوص کپسول مغزی) خلفی
(c) تشخیص NF2 می‌تواند در فردی با متزیومای چندگانه (۲تا یا بیشتر) صورت گیرد به همراه: شوانومای وستیبولا ر یکطرفی یا: دو مورد از ضایعات: گلیوما، نوروفیبروما، شوانوما، آب مروارید، کلسیفیکاسیون مغزی	

جدول ۲- سن شروع و شیوع انواع تومورها در بیماری NF2

پاری و همکارانش ۱۹۹۴	اوanzو همکارانش ۱۹۹۲	کانترو همکارانش ۱۹۸۰	
۶۳	۱۲۰	۷۳	تعداد موارد
۳۲	۷۵	۱۷	تعداد خانواده‌ها
۱۷	۴۵	۰	موارد جدا شده
۲۰/۳	۲۲/۲	(۵۹)(۲۰/۴)	سن شروع (بر حسب سال)
%۴۹	%۴۰	%۱۸	منژیوما
%۷۷	%۲۵/۸	ناشناخته	تومورهای نخاعی
%۷۷	(۱۰۰)/%۶۸	(۷۳)/%۳۲	تومورهای پوستی
ناشناخته	(۱۰۰)%۱۰	ناشناخته	تومورهای پوستی بیشتر از ۱۰ مورد
%۴۷	(۱۰۰)%۴۳	(۳۱)%۴۲	لکه‌های شیرقهوهایی
%۸۱	(۹۰)%۳۸	-	آب مروارید
%۱/۶	%۴/۱	ناشناخته	آستروسیتوما (تومورسلولهای عصبی)
%۳/۲	%۲/۰	ناشناخته	اپاندیسموها
۴/۸	%۴/۱	ناشناخته	منژیومای غلاف چشمی

رشد باید که این بیماریها ناشی از تومورهای شناخته شده یا تومورهای دیگر CNS نیستند.

تشخیص

اگر معیارهای موجود در جدول ۱ جامه عمل پوشیده شود NF2 را می‌توان تشخیص داد. گروههای متعددی از افراد وجود دارند که باستی آنان را در زمرة افراد در معرض خطر قلمداد نمود، لذا ضروری است بررسیهای بیشتری در مورد آنان انجام شود. اینها شامل آنایی هستند که تاریخچه خانوادگی NF2 دارند. بیمارانی که زیر سن ۳۰ سالگی با شوانوماهای وستیبولا ریکتوفی یا منژیوما دیده می‌شوند، بیمارانی با تومورهای نخاعی چندگانه (شوانوماهای منژیوما) و بیمارانی که حداقل خصوصیات پوستی نوروفیروماتوزیس را دارند، اما این مشخصات NF1 کافی نیست. استاندارد طلایی بر حسب دقت تشخیص، استفاده از تصویربرداری MRI Scan با تزریق گالدونیم است (در شکل ۱ بینید).

این تصویربرداری باید هم شامل تصویربرداری از نخاع و هم از جمجمه باشد گرچه معاینه دقیق چشم و پوست از اهمیت تشخیص والایی برخوردار است. همچنین اسروزه احتمال تشخیص از DNA پیش علامتی^۴ نیز وجود دارد. (ذیل عنوان ژنتیک مرور فرماید)

درمان

تا زمانی که ژن درمانی به یک طرح پیشنهادی ایده‌آل تبدیل شود، درمان جراحی اصلی ترین تدبیر برای بیماران NF2 است. رفع کلی تومورهای عصب ۸ با حفظ شناوبی در یک یا دو گوش بندرت بدست می‌آید و در موارد زیادی لزومند ندارد که درمان صحیح صورت گیرد. بیمارانی که در آنها ابتدا تومورهای چندگانه به سرعت رشد می‌کنند نیاز به ارزیابی دقیق است و همچنین به عنوان اولین اقدام ضروری است تومورهای نخاعی یا دیگر تومورهای جمجمه‌ای برداشته شوند. بیماران دیگر از خانواده‌هایی با سیر بیماری ملایم‌تر تمايل به وجود تومورهای عصب ۸ دو طرفی در دهه سوم یا چهارم زندگی دارند و از این میان تعداد اندکی

بررسی شیوع

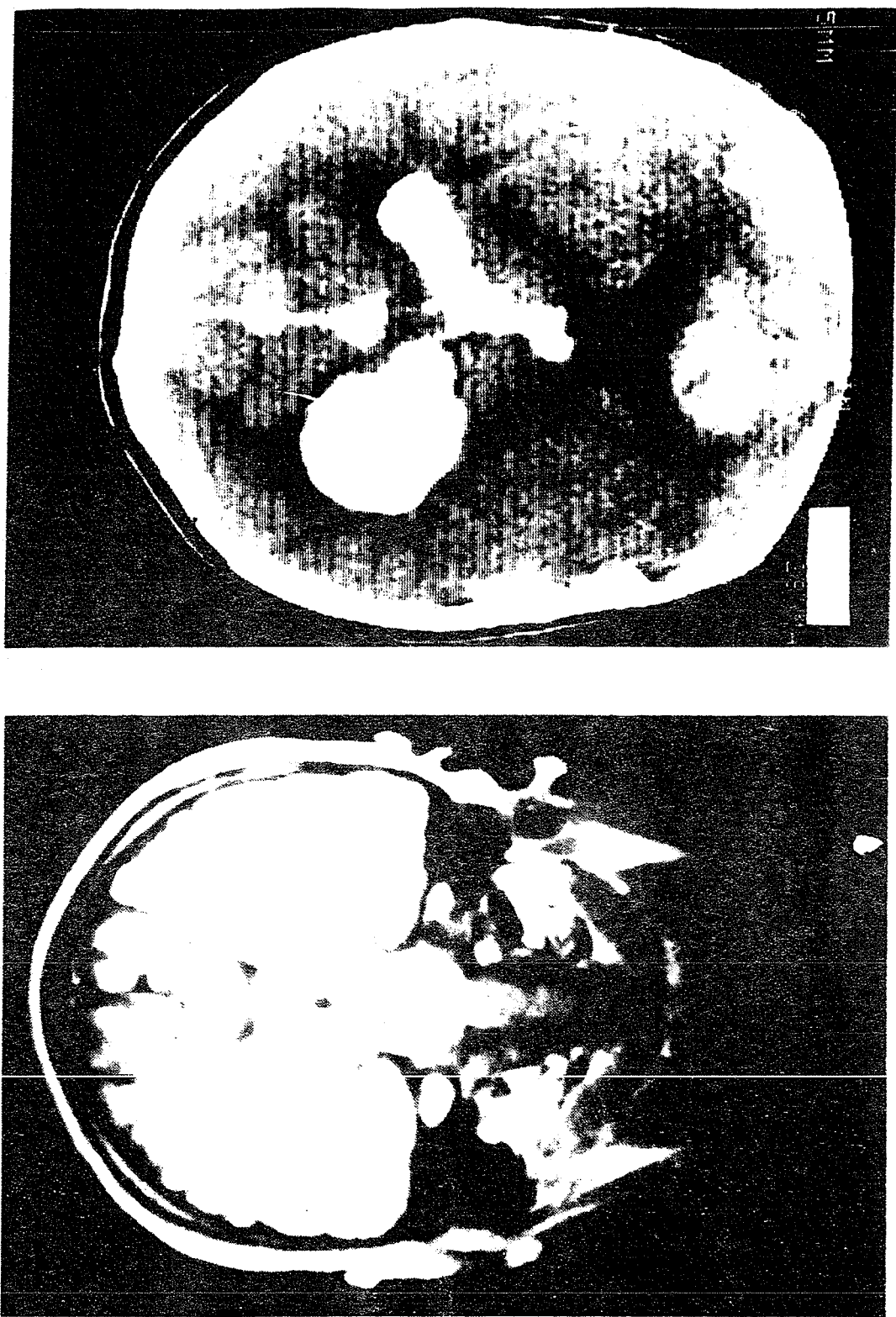
شیوع NF2 یک در در ۴۰۰۰۰-۳۵ تولد است. (اوائز و همکارانش a ۱۹۹۲)، با توجه به اینکه در بسیاری از موارد خصوصیات عارضه تا دهه سوم یا بعد از آن رشد نمی‌کند و نیز بسیاری از بیماران قبل از این زمان می‌میرند از این رو تشخیص واقعی تنها ۱ در ۲۰۰۰۰ تفر است. میزان شیوع سالیانه ۱ در ۲۳۵۰۰ است و هر سال در هر تاحدی بهداشتی در انگلستان اضافه می‌شود.

معرفی

در اکثر موارد NF2 با نشانه‌هایی مانند کاهش شناوبی، وزوز و عدم تعادل یا سرگیجه، ظهور می‌باید که این نشانه‌ها عموماً به شوانومای وستیبولا نسبت داده می‌شود و معمولاً این گونه نشانه‌ها در آغاز به صورت یکطرفه بروز می‌یابند. با این وصف، حداقل در بیست درصد از موارد این بیماری ابتدا به صورت گرفتاری منژیومای جمجمه‌ای یا تومور نخاعی جلوه‌گر می‌شود.

گاهی اوقات یک تومور پوستی در دوران کودکی جابجا می‌شود و این ممکن است منجر به تشخیص اشتباه NF1 گردد. تنها حدود ۱ تا ۲ درصد از بیماران NF2 معیارهایی برای تشخیص NF1 به همراه دارند (موسسات ملی بهداشت، ۱۹۸۸) و حتی این میزان هم می‌تواند بعد از ملاحظات دقیق مستثنی گردد. از طرفی دلیل قانع کننده‌ای وجود ندارد که بیماران یک شکل ترکیبی از نوروفیروماتوزیس را داشته باشند. آب مروارید در دوران کودکی نیز معمول است و شاید بتوان در بالغ بـ٪۲۰ از موارد NF2 قبل از بروز هر گونه توموری مشاهده نمود. این نشانه به خودی خود بعيد است که درمانگر را در تشخیص آگاه کند. اما وجود تاریخچه خانوادگی، یا وجود بیمار جوانی که مبتلا به کاهش شناوبی دو طرفی یا شوانومای وستیبولا یک طرفی است، درجه بالایی از شک و تردید را بوجود می‌آورد. بعد از معاینه دقیق با دستگاه Slit Lamp یک حاجب عدسی شکل در خلف^۳ در بالغ بـ٪۸۰ از موارد NF2 دیده شد.

همچنین در بیماران ممکن است بیماریهای سیستم عصبی



شکل ۱. تصویر MRI با تزریق گادولینیم که شوانومای وستیبولار دو طرفی را نشان می‌دهد.

طرفه بوده اعصاب شنیداری آنان نیز قطع می‌باشد، بنابراین از مزایای کاشت حلزون متداول نمی‌توانند بهره ببرند. فعالیت کلینیک هاس ایر (Haus Ear) در لوس آنجلس مشخص کرد که کاشت ساقه مغز شنیداری (ABI) نتش مفیدی در توانبخشی این دسته از افراد دارد. ABI هسته‌های حلزونی را بطور مستقیم تحريك می‌کنند نتایج اولیه، توانایی در شنیدن نویز محیطی، تمایز قائل شدن بین بلندیهای مختلف و افزایش مهارت‌های لب خوانی را نشان می‌دهد. ترجیحاً قبل از اینکه کاهش شنوایی ایجاد شود بیماران باید به جستجوی راههای دیگر ارتباطی (لب خوانی، زبان اشاره) تشویق شوند.

ژنتیک

مطالعات زیادی ماهیت ارثی انزوومال غالب NF2 را تایید کرده است. ژن مزبور درجه بالایی از نفوذ را دارد و تقریباً همواره در اوایل ۵۰ سالگی ظاهر می‌گردد. کلید اصلی مکان تقریبی ژن با کشف ناهنجاریهای کروموزوم ۲۲ در متئریوما حاصل شد. این مسئله در سطح ملکولی در چندین تومور مختلف از یک بیمار NF2 با نشان دادن کاهش هتروزیگوت طبیعی (اصلی) برای مارکرهای کروموزوم ۲۲q تایید شد. این یک شاخص اصلی بود که ژن NF2 متوقف کننده تومور است. و پیش از پیدایش تومور ضروری است این ژن با دو کپی فعال شود.

ارتباط مارکرها روی کروموزوم ۲۲ در یک خانواده بزرگ تایید شده و مطالعات بیشتر نشان داد که فنوتیپ NF2 قریب به یقین توسط یک ژن واحد روی کروموزوم ۲۲q سبب می‌شود. سپس با کشفهایی در اوایل دوره جنینی در خانواده‌های NF2 که یکی از آنها ژن زنجیره سنگین نورومیلامان را درگیر می‌نمود، محل ژن بیشتر مشخص گردید.

ژن NF2 سرانجام خود به عنوان کدگذار غشاء سلولی مربوط به پروتئینی بنام مارلین یا شوانومین شناسایی گردید. مطالعات چندی اکنون ره آورد طبیعی (اصلی) این ژن و حذف تومور توسط آن در بیماران NF2 تایید می‌کند. روشاهای استاندارد ردیابی جهش یا موتاسیون مانند

تومورهای نخاعی یا داخل جمجمه‌ای دیگر وجود نداشته باشد که اگر باشد نادر است. سیر بیماری بطور نسبی خوش خیم و از رشدی آهسته برخوردار است و شناوایی ممکن است تا پایان عمر حفظ شود. تشخیص بین این دو زیر گروه به همان خوبی که تعریف شده بطور کامل ممکن نیست. اما با این حال برای شناسایی ماهیت ناهمگن و متابین عارضه مفید است.

در اکثر موارد ناکامی در حفظ شناوایی باعث می‌شود که پیشنهاد کنیم که تومور باید مراقبت شود تا یکی از دو موقعیت ذیل حاصل گردد:

یا شناوایی بطور طبیعی از دست رفته باشد که در این مورد ضرورتی برای القاء و حفظ تومور وجود ندارد یا اینکه تومور به اندازه‌ای است که صرفنظر از تاثیری که روی شناوایی دارد از نظر نورولوژیک لازم است برداشته شود. در نمونه بعدی برداشتن ناقص تومور ممکن است اجازه دهد که شناوایی باقی بماند گرچه انجام عمل جراحی وقتی که تومورها کوچک هستند یک شانس واقعی است که شناوایی برای مدت زمان طولانی حفظ شود. با این حال از روشاهای دیگر حفظ شناوایی مثل جراحی تشعشعی استرئوتاکتیک^۵ نیز استفاده می‌شود. اما پیامدهای طولانی مدت این درمان هنوز بطور کامل ارزیابی نشده است.

اغلب ضایعات عصب هشتم از اهمیت و فوریت کمتری نسبت به تومورهای نخاعی برخوردار هستند زیرا تومورهای نخاعی ممکن است فرد را تهدید به مشکلات مثانه‌ای یا فلنج نیمه تحتانی بدن نمایند. بعلاوه چنانچه درمان شوانوماهای وستیبولا ر طراحی شود یک شاخص خیلی خوب برای اینکه ما همه تومور را برداشیم وجود دارد و آن اطمینان از این است که هیچ ضایعه‌ای در عصب صورتی موجب نگردد. اهمیت مراکز هماهنگ و مرتبط با هم در سطح منطقه‌ای یا فرامنطقه‌ای که دارای تجربه در این زمینه باشند برای پرداختن به همه جنبه‌های NF2، ضروری به نظر می‌رسد.

شنوایی

اکثریت قریب به اتفاق افراد مبتلا به NF2 بطور کامل ناشنوا خواهند شد. بیمارانی که دارای شوانومای وستیبولا ر دو

دلیل اخیر پیشنهاد می‌کند بیمارانی که پیش از این مبتلا به شوانوماسیس قلمداد می‌شوند در واقع دارای شکل گوناگونی از NF2 می‌باشند. در این حالت تومورها به طور وسیعی محدود به پوست و سرطان فقرات بوده و عصب هشت کمتر در گیر می‌گردد. اکنون دویافتد در بیمارانی که شکل متفاوتی از بیماری را نشان می‌دهند در حقیقت موتاسیون در ژن NF2 رخ می‌دهند. بنابراین شوانومای وستبیولار نباید نتیجه اجتناب ناپذیر هر بیماری که بعلت موتاسیون در ژن NF2 اتفاق می‌افتد در نظر گرفته شود.

عوامل اصلاحی

شواهدی وجود دارد دال بر اینکه اگر بیماری از مادر به ارث رسیده باشد، وضعیت ممکن است رو به وحامت برود. البته این نیز می‌تواند ناشی از کاهش تناسب ژنتیکی مردان باشد با این توضیح که آفایان اثرات به مراتب خفیفتری در زاد و ولذتشان می‌دهند. دلیلی برای نشان گذاری ژنتیکی (یا بیان انتخابی ژن بسته به اینکه آیا از مادر به ارث رسیده یا از پدر) ژن‌های روی کروموزوم ۲۲q وجود ندارد. بنابراین این گزارشات از تاثیر یک ژن مادری ممکن است نادرست باشد. بعضی از داده‌ها وقوع قبل از موعد مقرر (وحامت عمومی بیماری در نسل‌های متوالی) را پیشنهاد می‌کند. اما همانطوریکه مثلاً در دیس تروفی میتوونیک¹² دیده می‌شود، پیش‌بینی صحیح نامحتمل بنظر می‌رسد. قبل از سیر و حامت بیماری در زنان معیوب پیشنهاد می‌گردید. البته بررسی‌های کاملتر حاکی از آن است که علت اساساً بر روی متنزیوما است تا اینکه ناشی از رشد و توسعه شوانوما باشد. در کل، سیر بیماری NF2 در تمامی خانواده‌ها یکسان ظاهر نمی‌شود. بعضی خانواده‌ها و محدودی از آناتی که دارای هر تومور CNS دیگر غیر از شوانومای وستیبولار باشند از سیر بیماری ملايم‌تر با شروع دیررس و کمی برخوردارند. در حالیکه خانواده‌های دیگر از سیر تندتر بیماری با شروع زودرس و نیز مرگ بعلت بیماری تومور چند گانه روبرو می‌باشند. گواه اولیه در مورد همبستگی ژنوتیپی امیدوارکننده است و ممکن است به خوبی بینشی در رابطه با فرایند سماری بدست دهد. معهداً حتی در جفت‌های مونوزیگوت

SSCP⁶ (تعداد شکلی تک زنجیره‌ای) یا DGGE⁷ (روشی است که پروتئین را دناتور⁸ و آن را روی یک ژل گذاشته و به برق متصل می‌کنند. بدین ترتیب در اثر جریان الکتریسیته اجزای ماده از هم جدا شده و روی ژل حرکت می‌کنند⁸ بین ۳۵ و ۶۰٪ موتاسیون‌های سبیی را ردیابی می‌کند. اکثر این موتاسیون‌ها موتاسیون ناقص کننده اندامها هستند. این بدان معناست که می‌توان روشهای غربالگری سریعی چون، آزمایش نقص پروتئین⁹ به کار گرفت. در ابتدا نشانه‌هایی از همبستگی ژنوتیپ / فنوتیپ وجود دارد. معمولاً یک فنوتیپ ملایم با بیشترین موتاسیون‌های تغییر شکل دهنده (که تولید پروتئین کامل را افزایش خواهد داد) یا موتاسیون‌های حذف (که هیچ پروتئینی تولید نمی‌شود) مشاهده می‌گردد؛ موتاسیون‌های قطع (نااقص کننده) (که ممکن است یک محصول ژنی نسبی را بوجود آورد) تمایل به بروز فنوتیپ‌های شدیدتر دارند. این امر ممکن است مربوط به اثر منفی ژن غالب (بر روی پروتئین باشد که موجب می‌شود پروتئین جهش یافته دو بخش گردد. بخشی از آن طبیعی و بخش دیگر که کمتر آزاد¹⁰ می‌باشد به مهار تومور اختصاص می‌باید. اکنون تشخیص بیش گویانه در اکثربت خانواده‌هایی که دارای دو نفر می‌عیوب و یا بیشتر می‌باشند با تجزیه و تحلیل زنجیره و قایع با استفاده از Flanking Marker¹¹ امکان پذیر می‌باشد. وقتی که موتاسیونی در یک فرد می‌عیوب شناسایی می‌شود ۱۰۰٪ آزمایشات تخصصی برای آن خانواده قابل دسترسی است. با این حال ردیابی موتاسیون امری زمان ببر و پرهزینه است و علل موتاسیون ممکن است آشکار نگردد. در بیشتر خانواده‌هایی که بیش از یک فرد می‌عیوب دارند بررسی ارتباط بین ژنهایی که روی یک کروموزوم قرار گرفته‌اند تنها آزمایش مطلوب به شمار می‌رود. این آزمایش با استفاده از مارکرهای کناری یا درونی ژنی بیش از ۹۹ درصد اطمینان فراهم می‌نماید. حال اگر یک منحنی زندگی از این زاویه نگاه شود، احتمال خطر برای یک فرد ۳۰ ساله غیر می‌عیوب که دارای Scan طبیعی و نتیجه DNA مطلوب است فوق العاده ناچیز می‌باشد. اطمینان ۱۰۰٪ فقط می‌تواند با شناسانه موتاسیون‌های خاص خانه‌ادگر بدرست آید.

تشخیص قبل از تولد وجود دارد. یک انتخابی که کمتر بحث انگیز است تشخیص قبل از جایگزینی است و این در یک زمینه محدود برای بیماریهای مثل پولیپ‌های غده‌ای خانوادگی و فیبروز مثانه یا کیسه صفرا ارزیابی شده است. امید واقعی این است که کشف ژن و پروتئین تولیدی آن مرلین / شوانومامین منجر به توسعه ژن درمانی بدنی می‌شود. بطور مشهودی دور نمای NF2 امیدوار کننده به نظر می‌رسد. این بعلت فقدان تنوع بین افراد با موتاسیون‌های مشابه و کاهش گرفتاری ژنهای دیگر در تومورها یاشان است. استفاده از حذف کننده تومورها (در مواقعی که تومور وجود دارد) از طریق بکارگیری حاملین ویروسی یا ترکیب مجدد ژن NF2 به طور مستقیم، پیشرفتهای بیشتر در آگاهی ما است اما می‌تواند بسیار کارساز و فوق العاده باشد.

سیر بیماری یکسان نیست و بیشتر وابسته به رخدادهای اتفاقی مثل کاهش دومین ال Nf2 خواهد بود.

احتمالات دیگر

مکانیابی و تولید مثل ژن NF2 یک گام اصلی به جلو بود. این امر منجر به این شد که تشخیص دقیق در صورتی ممکن است که موتاسیون خاصی بتوان یافت. و احتمال پیش بینی سیر بیماری بواسطه ژنوتیپ / فتوتیپ وجود دارد. این مسئله در خانواده‌هایی که اعضای معیوب دیگر وسعت بیماری را نشان می‌دهند چندان اهمیتی ندارد، اما نگاه به سرعت احتمالی پیشرفت تومور و خطر تومورهای دیگر در بیمارانی با موتاسیون جدید می‌تواند بسیار مفید باشد. گرچه آزمایش پیش بینی کننده DNA اکنون با استفاده از مارکرهای ژن در دسترس هستند. اما به طور متداول تقاضای کمی برای

پی‌نویس:

- 3-Posteriorl Lenticular
- 5- Stereotactic radio Surgery
- 6- Single Strand conformation polymorphism
- 8- Denaturing Gradient Gel Electrophoresisc):
DGGE
- 9- Protein in truncation test

- ۱-رکلین اختلالی در متابولیسم آهن است.
- ۲-Epandim: پوشش درونی بطهای مغز و مجرای مرکزی نخاع
- ۴-مطالعه DNA در فردی که بیماری را بروز نمی‌دهد.
- ۷-فی الواقع دناتور یعنی طبیعت چیزی را از آن گرفتن
- ۱۰-توم شدن یا دو قلو شدن
- ۱۱-علامت گذاری‌های کناری (در سرمهه هر ژن دو مارکر وجود دارد که شروع و خاتمه آن را علامت‌گذاری می‌کند).
- ۱۲-بیماری که با سختی و آتروفسی پیش رونده عضلات مشخص می‌شود.

منابع :

Evans, D.G.R. 1996. Neurofibromatosis Type II. In A. Martini. A. Read. D. Stephens (eds). *Genetics and Hearing Impairment*. 1st ed., London: Whurr Publishers, Ltd.