

पोम्पे रोग

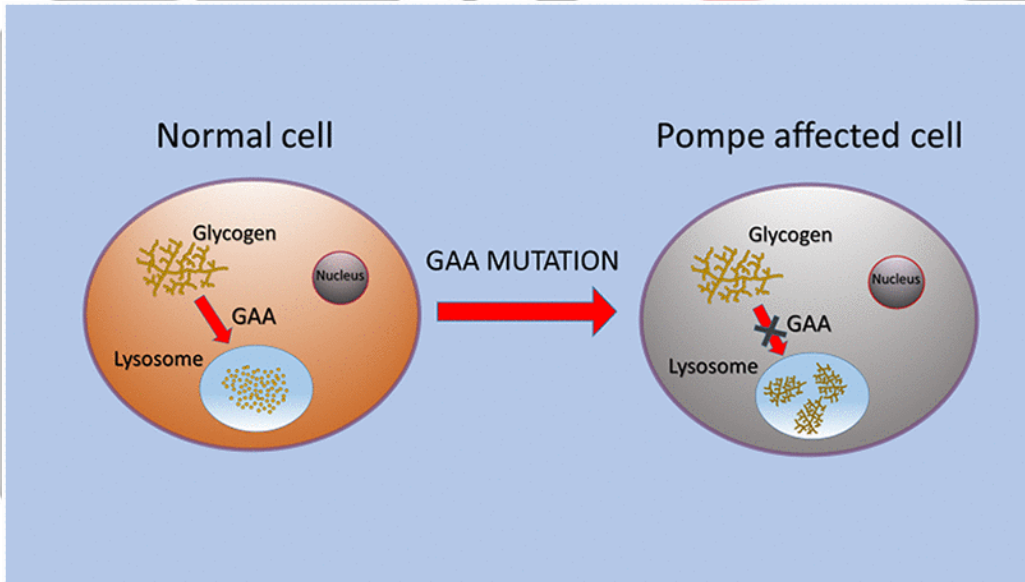
स्रोत: इंडियन एक्सप्रेस

भारत के पहले पोम्पे रोग के रोगी का 24 वर्ष की आयु में अर्द्ध-कोमा की स्थिति में बीमारी से जूझने के बाद नधिन हो गया।

- अर्द्ध-कोमा की स्थिति में व्यक्ति आंशिक कोमा में होता है, जो पूर्ण कोमा तक पहुँचे बिना भटकाव और स्तब्धता के रूप में प्रकट होती है। अर्द्ध-बेहोशी की स्थिति में रोगी कराहने और बुदबुदाने जैसी उत्तेजनाओं के प्रतिक्रिया दिखा सकते हैं।

पोम्पे रोग क्या है?

- **परिचय:**
 - पोम्पे रोग (जिसी ग्लाइकोजन भंडारण रोग प्रकार II के रूप में भी जाना जाता है) शरीर की कोशिकाओं के लाइसोसोम में ग्लाइकोजन के निर्माण की वशीषता है।
 - यह रोग एक दुर्लभ आनुवंशिक विकार है जो एंजाइम एसडि अल्फा-ग्लूकोसिडिज़ (GAA) की कमी के कारण होता है। यह एंजाइम कोशिकाओं के लाइसोसोम के भीतर ग्लाइकोजन को ग्लूकोज़ में वधित करने के लिये महत्त्वपूर्ण है।
 - लाइसोसोम झिल्ली से आवद्ध भाग है जनिमें एंजाइमों की एक शृंखला होती है जो सभी प्रकार के जैविक पॉलिमर—प्रोटीन, न्यूक्लिक एसडि, कार्बोहाइड्रेट और लिपिड को तोड़ने में सक्षम होते हैं।
 - इसकी व्यापकता का अनुमान **40,000 में 1 से लेकर 300,000 बच्चों में 1 तक** है।



- **लक्षण:**
 - मांसपेशियों में कमजोरी, पेशीय विकास में देरी, अस्थियों पर अपक्षयी प्रभाव, श्वसन संबंधी समस्याएँ, हृद संबंधी जटिलताएँ, दैनिक जीवन पर प्रभाव।
- **नदान:**
 - न्यूनता वाले एंजाइम GAA की गतिविधि को मापने के लिये एंजाइम परीक्षण किया जाता है।
 - आनुवंशिक परीक्षण संबंध **GAA जीन** में उत्परिवर्तन की पहचान करता है। आनुवंशिक विश्लेषण पोम्पे रोग से जुड़े वशिष्ट उत्परिवर्तन की उपस्थिति की पुष्टि करता है।
- **उपचार:**

- हालाँकि **पोम्पे रोग** का वर्तमान में कोई स्थाई उपचार नहीं है कति लक्षणों को दूर करने एवं रोगी के जीवन की गुणवत्ता में सुधार करने के लिये अल्पकालिक उपचार के विकल्प उपलब्ध हैं।
- **एंजाइम रिप्लेसमेंट थेरेपी (ERT)** एक सामान्य उपचार पद्धति है जिसमें ग्लाइकोजेन संचय को कम करने के लिये न्यूनता वाले एंजाइम का उपयोग करना शामिल है।

PDF Refernece URL: <https://www.drishtias.com/hindi/printpdf/pompe-disease>

