

سطح پلیروپین بند ناف به عنوان نشانگر برای پیشگویی زردی نوزادی

^{3*} یادالله زاهد پاشا (MD)¹, موسی احمدپور کچو (MD)¹, علیرضا فیروزجاهی (MD)², عبدالله دهواری (MD)^{3*}, مهرانگیز بالغی (BSc)⁴, طاهره جهانگیر (BSc)⁴

- 1- مرکز تحقیقات بیماری های غیر واگیر کودکان، دانشگاه علوم پزشکی بابلو
 - 2- گروه پاتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی بابلو
 - 3- مرکز تحقیقات سلامت کودکان و نوجوانان، دانشگاه علوم پزشکی زاهدان
 - 4- دانشگاه علوم پزشکی بابلو

دریافت: 94/2/16، پذیرش: 93/9/24، اصلاح: 93/11/15، پذیرش: 93/9/24

خلاصه

سابقه و هدف: زردی یکی از مشکلات مهم نوزادان در هفته های اول زندگی است. چندین شانگر از جمله سطح آلفا فتوپروتئین و بیلریوین بندهاف به عنوان پیش بینی کننده زود هنگام زردی شدید مطالعه بررسی گرفتند که نتایج متفاوتی داشته اند. هدف از این مطالعه ارزیابی سطح بیلریوین بندهاف برای پیش بینی زردی شدید نوزادی می باشد.

مواد و روشها: این مطالعه مقطعی آینده نگر بر روی 102 نوزاد سالم و رسیده که از مادر سالم متولد شدند در بیمارستان بابل کلینیک انجام شد. پس از تولد 2 سی سی نمودن خون بدناف را گرفته و در آزمایشگاه این بیمارستان سطح بیلروبین اندازه گیری گردید. سپس نوزادان پس از تخریص از نظر بروز زردی پیگیری شدند و در صورت بروز زردی، دو گروه دارما، شده و دارما، نشده مورد مقایسه قرار گرفتند.

یافته‌ها: در 54 نوزاد (94%) زردی بالینی ایجاد نشد. 48 نوزاد (90%) زردی بالینی پیدا کردند و 10 نفر (18%) زردی شدید (نیازمند درمان براساس راهنمای آکادمی اطفال امریکا) پیدا کردند. میانگین بیلریوین بندنا富 در گروهی که نیازمند درمان نبودند 0.42 ± 0.18 میلی گرم در دسی لیتر و در نوزادانی که نیازمند درمان بودند 0.56 ± 0.36 میلی گرم در دسی لیتر بود ($p=0.000$). در منحنی ROC بیلریوین بندنا富 در گروه درمان شده براساس پروتوكل AAP سطح زیر منحنی 0.722 ± 0.02 دارد. در

نتیجه گیری: اندازه گیری سطح بیلر وین بندهناف و استفاده از نقطه برش مناسب می تواند در پیش بینی زردی شدید در نوزادان سالم و رسیده مقید باشد.

مقدمة

قابل انجام نیست. بنابراین پیش بینی زود هنگام اینکه چه نوزادی در معرض زردی شدید هستند، ارزش بالاتری پیدا می کند. در مطالعه ای که توسط Rosenfeld در سال 1986 انجام شد، به این نتیجه رسیدند در نوزادانی که سطح بیلی رویین بدناف بیشتر از 2 میلی گرم در دسی لیتر داشته باشند، 25% شانش هیپر بیلیرویینی شدید وجود دارد (7). از آنجاییکه تشخیص زود هنگام زردی و اقدام به موقع برای پیشگیری از کربنیکتروس ضروری است، از روش‌های متعددی برای تعیین خطر استفاده شده است. با توجه به اینکه چندین نشانگر از جمله اندازه گیری سلح آلفا فتوپروتین و بیلیرویین بدناف به عنوان پیش بینی کننده زود هنگام زردی شدید مورد مطالعه بررسی گرفتند که نتایج متفاوتی داشته اند، لذا در این مطالعه سطح بیلیرویین بدناف برای پیش بینی زردی نوزادی محدود است. قارئ گفت.

زردی یکی از مشکلات مهم نوزادان در هفته‌های اول زندگی است که سبب نگرانی پزشکان و اضطراب والدین می‌شود. تاریخیک زودهنگام نوزادان می‌تواند با هیپریلیرویسمی شدید خصوصاً در طی هفته اول زندگی همراه شود. مرخص شدن زود هنگام بدون پیگیری مناسب همراه با ناآگاهی خانواده‌ها باعث زردی شدیدتر می‌گردد (۲). زردی مهمترین مشکل دوره نوزادی است و ناتوانی در تشخیص و درمان هیپریلیرویسمی می‌تواند باعث کرنیکتروس و ناتوانی دائمی شود (۳). آکادمی اطفال آمریکا توصیه می‌کند نوزادانی که در ۴۸ ساعت اول مرخص می‌شوند، دو بیزیت پیگیری داشته باشند. ویزیت اول بین روز اول تا سوم و ویزیت دوم بین روز ۳ تا ۵ باشد. اگر امکان ویزیت پیگیری وجود ندارد تاریخیک نوزاد تا گذراندن دوره خطر (روز ۳ تا ۴) به تأخیر انداخته شود (۵). این توصیه گاهی به علت تراکم بیمار، محدودیت تسهیلات پیگیری و عدم پذیرش خانواده بیماران

* این مقاله حاصل قسمتی از بایان نامه عبدالله دهواری دانشجوی دستیاری نوزادان و طرح تحقیقاتی به شماره 92371115 دانشگاه علوم پزشکی بابل می باشد.
** مسئول مقاله: عبدالله دهواری

بیلریوبین بندناف تفاوت معنی داری وجود نداشت. در گروه بندی بر اساس راهنمای درمانی بیمارستان امیرکلا (دانشگاه علوم پزشکی بابل) در گروه درمان نشده میانگین بیلریوبین بندناف $0/42 \pm 1/82$ میلیگرم/دسی لیتر و در گروه درمان شده $2/11 \pm 0/54$ میلیگرم بود ($p=0/012$) (جدول 3).

جدول 2. میانگین متغیرهای مادری و نوزادی در کل نوزادان مورد مطالعه

متغیرها	تعداد	حداکثر	میانگین	انحراف معیار
سن مادر(سال)	28/56	40	17	$102 \pm 4/55$
سن حاملگی(هفته)	38/70	40/28	37/28	$102 \pm 0/60$
وزن(گرم)	3640/59	5000	2600	$101 \pm 422/88$
بیلریوبین بندناف (mg/dl)	1/87	3/23	1	$102 \pm 0/46$
بیلریوبین سرمی (mg/dl)	13/38	21	8/20	$43 \pm 2/76$

جدول 3. مقایسه میانگین بیلریوبین بندناف در گروه نوزادان درمان نشده و

نوزادان درمان شده با پروتکل بیمارستان امیرکلا

p-value	گروه ها		درمان نشده (Mean±SD)	متغیرها (Mean±SD)
	سن مادر(سال)	وزن تولد(گرم)		
0/56	$29/10 \pm 4/95$	3625 ± 426	$28/43 \pm 4/43$	سن حاملگی(هفته)
0/85				بیلریوبین بندناف (mg/dl)
0/18	$38/54 \pm 0/52$	$2/11 \pm 0/54$	$38/7 \pm 0/61$	$1/82 \pm 0/43$
0/012				تعداد(درصد)
		$20(19/6)$	$82(80/4)$	

معیارهای درمانی بیمارستان امیرکلا پایین‌تر از معیارهای توصیه شده آکادمی اطفال آمریکا است. ما در قدم بعدی نوزادان را بر اساس نیاز به درمان بر مبنای راهنمای آکادمی اطفال آمریکا (AAP) (تقسیم بندی کردیم و نتایج را بین دو گروه نیازمند درمان براساس راهنمای AAP و گروهی که براساس راهنمای AAP نیازمند درمان نبودند مورد مقایسه قرار دادیم. اختلاف بین این دو گروه بازتر بود ($p=0/000$) (جدول 4). در منحنی ROC بیلریوبین بندناف در گروه درمان شده براساس پروتکل AAP سطح زیر منحنی $0/722$ دارد. در نقطه برش درمان شده براساس AAP 80% حساسیت و 73% ویژگی در پیش بینی زردی بیلریوبین $2 \text{ میلیگرم/دسی لیتر}$ داشت. براساس پروتکل AAP دارد $58-94 \text{ CI}=95\%$ (نودار 1) (جدول 5).

جدول 4. مقایسه میانگین معیار در نوزادان زرد نشده با نوزادان

نیازمند درمان براساس پروتکل AAP

p-value	گروه ها		درمان نشده (Mean±SD)	متغیرها (Mean±SD)
	سن مادر(سال)	وزن تولد(گرم)		
0/411	$29/70 \pm 5/51$	3720 ± 441	$28/44 \pm 4/45$	سن حاملگی(هفته)
0/534				بیلریوبین بندناف (mg/dl)
0/591	$38/60 \pm 0/55$	$2/36 \pm 0/56$	$38/7 \pm 0/60$	$1/82 \pm 0/42$
0/000				تعداد(درصد)
		$10(10)$	$92(90)$	

مواد و روش‌ها

این مطالعه مقطعی آینده نگر بر روی 102 نوزاد سالم و رسیده که از مادر سالم در فاصله مهر ماه تا دی ماه سال 1392 متولد شده، در بیمارستان بابل کلینیک انجام شد. پس از تولد 2 سی سی نمونه خون بندناف را گرفته و در آزمایشگاه این بیمارستان سطح بیلریوبین اندازه گیری گردید. سطح بیلریوبین نمونه‌ها در آزمایشگاه بیمارستان بابل کلینیک با دستگاه اتوانالایزر Sinnowa:DS301 (2013) ساخت کشور چین اندازه گیری شد. این نوزادان پس از تخریص از بیمارستان از نظر بروز زردی پیگیری شدند. نوزادانی که دچار زردی بالینی شدند براساس نظر پزشک معاینه کننده برا برای اندازه گیری بیلریوبین سرمی ارجاع شده و در صورت لزوم براساس پروتکل درمانی بیمارستان امیرکلا (دانشگاه علوم پزشکی بابل) (جدول 1) تحت درمان قرار گرفتند. نوزادان رسیده بدون آنومالی با آپگار طبیعی و متولد شده از مادر سالم بدون آکلامپسی پره آکلامپسی و دیابت وارد مطالعه شدند.

نوزادانی که در طی پیگیری دچار بیماری و یا بستری به علی بجز زردی شدند و نوزادانی که امکان دسترسی به آنها وجود نداشت از مطالعه خارج شدند. برای تمام نوزادان اطلاعات دموگرافیک بر اساس چک لیست ثبت شد. نوزادان مورد مطالعه براساس نیاز به درمان به دو گروه درمان شده و گروه درمان نشده تقسیم بندی شدند. پس از آن اطلاعات بدست آمده با استفاده از نرم افزار spss22 و آزمونهای آماری T-Test و ضربه همبستگی پیرسون مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند و با استفاده منحنی ROC و بدست آمدن سطح زیر منحنی نقطه برش مناسب نیز در نظر گرفته شد.

جدول 1. راهنمای درمان زردی نوزادی در نوزادان ترم بیمارستان امیرکلا (6)

قطعه	فوتوترابی	تعویض خون	فوتوترابی	قطعه
با رسیک	بدون رسیک	با رسیک	بدون رسیک	روز اول
سن < 3 روز	فاکتور	روز سوم	روز دوم	mg/dl 10
				mg/dl 25
				mg/dl 20
				mg/dl 15
				mg/dl 10
				mg/dl 5

یافته‌ها

بطور کلی 105 نوزاد مورد بررسی قرار گرفتند که 3 نفر به علت عدم دسترسی به نوزاد، از طرح، کثار گذاشته شدند. 54 نفر زردی بالینی پیدا نکردند (%52/94) و 48 نفر (%47/05) زردی بالینی پیدا کردند. 40 نفر (%39/21) سطح بیلریوبین بالاتر یا مساوی $10 \text{ میلیگرم/دسی لیتر}$ پیدا کردند. 20 نفر (%19/6) براساس پروتکل بیمارستان امیرکلا (دانشگاه علوم پزشکی بابل) نیاز به درمان پیدا کردند. در تمام موارد درمان با فتوترابی بود. 10 نفر (%9/8) نوزاد زایمان طبیعی متولد شدند. میانگین سن حاملگی مادران $38/7 \pm 0/6$ هفته و میانگین وزن مادران $3644 \pm 4/6$ گرم و متوسط بیلریوبین سرمی $38/13 \text{ میلیگرم/دسی لیتر}$ بود (جدول 2). 54% مادران گروه خونی O، 25% گروه خونی A، 18% گروه خونی B و 3% گروه خونی AB داشتند. بین گروههای مختلف خونی از نظر سطح

لیتر) و درمان نشده با هم از نظر آماری اختلاف قابل توجهی دارند و با در نظر گرفتن نقطه برش 2 میلی گرم در دسی لیتر این تست حساسیت 68/86% و ویژگی 18/61% دارد(10). در مطالعه ما با نقطه برش فوق حساسیت 80% و ویژگی 73% برای نیاز به درمان دارد. سایر تستهایی که برای پیش بینی زردی استفاده شده اند می توان به آلفا فتوپروتئین بندناف اشاره کرد در مطالعه ZahedPasha و همکاران که از آلفا فتوپروتئین خون بندناف برای پیش بینی زردی شدید نوزادی استفاده شد، نتایج مطالعه نشان داد که رابطه ای بین میزان آلفا فتوپروتئین خون بندناف و زردی شدید وجود ندارد(11). در بررسی Tan و همکاران، آلفا فتوپروتئین بندناف، به عنوان تست غربالگری برای زردی نوزادان مورد تأیید قرار گرفت(12) ZahedPasha و همکاران در مطالعه دیگر خود به این نتیجه رسیدند که اختلاف معنی داری در سطح بیلریوبین بندناف بین گروههای خونی مختلف وجود ندارد(13). در مطالعه ما نیز اختلاف معنی داری در سطح بیلریوبین بندناف بین گروههای خونی مختلف وجود نداشت. در برخی مطالعات اندازه گیری بیلریوبین بندناف دارای حساسیت و ویژگی خوبی بوده و NPV در این مطالعات بالا می باشد (14-16).

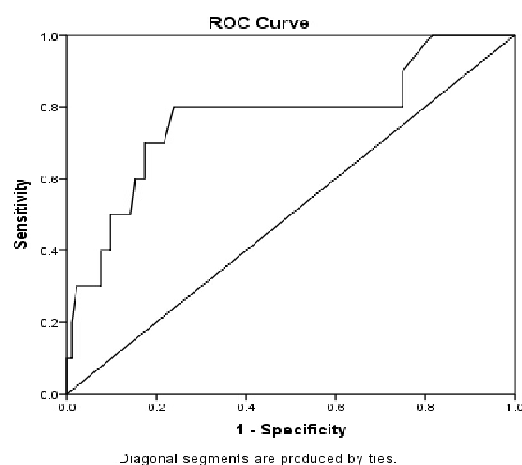
جدول 6. مقایسه نتایج مطالعه ما با چند مطالعه اخیر (14-16)

مطالعه	نقطه برش			مطالعه ما
	بیلریوبین	بندناف	حساسیت ویژگی	
	(درصد)	(درصد)		
96/6	73	80	2	مطالعه ما
96	98/6	77	2/5	Zakianahar, 2009(14)
97/1	97	50	2/15	AlaaEldin A, 2013 (15)
100	61/04	100	2/1	Venkatamurthy M, 2014(16)

باتوجه به اینکه در کشور ما با تراکم بالای بیمار ترخیص نوزادان از ترخیص زود هنگام (48 ساعت اول) به صورت خیلی زود هنگام (کمتر از 24 ساعت) انجام می شود و با توجه به میزان بالای بسترهای مجدد نوزادان به علت زردی موجود نبودن تست پیشگوئی کننده دقیق برای هیپریلریوبینی شدید و یافته های مطالعات جدید که در جدول آورده شده است و در تمام موارد ارزش پیش بینی منفی بالایی دارد. با گرفتن نمونه بیلریوبین خون بندناف در صورتی که کمتر از 2 میلیگرم در دسی لیتر باشد می توان این نوزادان را با اطمینان به صورت زود هنگام مخصوص کرد. با توجه به موارد فوق تعیین سطح بیلریوبین بندناف در پیش بینی زردی شدید نوزادی ارزشمند است ولی تا کاربردی شدن آن بصورت یک تست روتین زمان لازم دارد. بنا بر این لازم است تحقیقات در این زمینه ادامه یابد.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی بابل به دلیل حمایت مالی از تحقیق، از پرسنل بخش زایشگاه و نوزادان و آزمایشگاه بابل کلینیک تشکر و قدردانی می گردد.



نمودار 1. منحنی ROC بیلریوبین بند ناف در گروه درمان شده براساس پروتکل AAP سطح زیر منحنی 0/722 دارد

جدول 5. حساسیت و ویژگی در نقاط برش متفاوت

ویژگی-1	حساسیت	نقطه برش سطح بیلریوبین
(mg/dl)	بند ناف	(mg/dl)
1/9750	0/800	0/315
1/9900	0/800	0/293
2/0500	0/800	0/239
2/1100	0/700	0/217
2/1250	0/700	0/207
2/1650	0/700	0/196

بحث و نتیجه گیری

در این مطالعه نشان داده شد که بیلریوبین بند ناف در سطح بالای 2 میلیگرم/دسی لیتر می تواند نقطه برش مناسبی برای پیش بینی بروز زردی نوزادی در حدی که نیاز به درمان پیدا می کند باشد. در مطالعه ای که توسط Rosenfeld در سال 1986 انجام شد، سطح بیلریوبین خون بندناف در گروهی از نوزادان که در معرض خطر هپریلریوبینی بوده و فوتوراپی شدند، مشخص گردید که اگر سطح بیلریوبین بندناف بیشتر از میلی گرم در دسی لیتر 2 باشد 25% شانش هایپریلی شدید وجود دارد (7). نتایج مطالعه Bernaldo نشان داد که اگر سطح بیلریوبین بندناف بیشتر از 2 میلی گرم در دسی لیتر باشد در 53% موارد این نوزادان نیاز به فوتوراپی پیدا خواهد کرد (8). در مطالعه ما ارتباط بسیار قوی بین سطح بیلریوبین بندناف و ایجاد زردی شدید که نیاز به درمان فوتوراپی پیدا می کند وجود دارد (براساس راهنمای درمانی آکادمی اطفال آمریکا) که در نقطه برش 2 میلی گرم در دسی لیتر باشد حساسیت 80% و ویژگی 73% دارد. در مطالعه ای که توسط Jacobson و همکاران انجام شد، به این نتیجه رسیدند که اندازه گیری روتین سطح بیلریوبین بندناف ضروری و به صرفه نیست (9). در مطالعه Shahfarahat و همکاران که بیلریوبین بندناف به عنوان پیش بینی کننده هیپریلریوبینی پاتولوژیک مورد بررسی قرار گرفت، دریافتند که میزان بیلریوبین بندناف در دو گروه درمان شده (بیلریوبین بالای 15 میلی گرم در دسی

Umbilical Cord Bilirubin Level as a Predictive Indicator of Neonatal Jaundice

Y. Zahed Pasha (MD)¹, M. Ahmad Pour (MD)¹, A.R. Firouzjahi(MD)², A. Dehvari (MD)*³, M. Baleghi (BSc) ⁴, T. Jahangir (BSc)⁴

1. Non-Communicable Pediatric Diseases Research Center, Amirkola Children's Hospital, Babol University of Medical Sciences, Babol, I.R.Iran

2. Department of Pathology, Babol University of Medical Sciences, Babol, I.R.Iran

3. Children And Adolescent Health Research Center, Zahedan University of Medical Sceinces, Zahedan, Iran

4. Babol University of Medical Sciences, Babol, I.R.Iran

J Babol Univ Med Sci; 17(9); Sep 2015; PP:14-18

Received: Dec 15th 2014, Revised: Feb 4th 2015, Accepted: May 6th 2015.

ABSTRACT

BACKGROUND AND OBJECTIVE: Neonatal jaundice is a major problem among infants in the first weeks of life. Research on several indicators of severe neonatal jaundice including alpha-fetoprotein and umbilical cord bilirubin level has indicated contradictory results. Therefore, the aim of the present study was to evaluate the significance of umbilical cord bilirubin level as a predictive indicator of severe neonatal jaundice.

METHODS: This prospective, cross-sectional study was performed on 102 healthy infants, born to healthy mothers at Babol Clinic Hospital, Babol, Iran. After birth, 2 cc blood samples were obtained from the umbilical cord and the bilirubin level was measured in the hospital laboratory. The infants were followed-up after hospital discharge in terms of jaundice presentations. In case jaundice was diagnosed in infants, they were compared in treated and untreated groups.

FINDINGS: Clinical jaundice was not detected in 54 cases (52.94%). Overall, 48 neonates (47.05%) suffered from clinical jaundice and 10 cases (8.9%) presented with severe jaundice, requiring treatment based on the criteria proposed by the American Academy of Pediatrics (AAP). The mean umbilical cord bilirubin level was 1.82 ± 0.42 mg/dl in the untreated group and 2.36 ± 0.56 mg/dl in the treated group ($P=0.000$). The area under the ROC curve for umbilical cord bilirubin level was 0.722 in the treated group, based on the AAP criteria. The cut-off point of 2 mg/dl showed 80% sensitivity and 73% specificity in predicting severe jaundice (requiring treatment), based on the AAP criteria.

CONCLUSION: As the results indicated, measurement of umbilical cord bilirubin level and determination of a suitable cut-off point could be valuable in predicting severe jaundice in newborns.

KEY WORDS: *Neonatal Jaundice, Umbilical Cord Blood, Bilirubin.*

Please cite this article as follows:

Zahed Pasha Y, Ahmad Pour M, Firouzjahi AR, Dehvari A, Baleghi M, Jahangir T. Umbilical Cord Bilirubin Level as a Predictive Indicator of Neonatal Jaundice. J Babol Univ Med Sci. 2015;17(9):14-18.

* Corresponding Author: A. Dehvari (MD)

Address: Children & Adolescent Health Research Center, Zahedan University of Medical Sceinces, Zahedan, I.R.Iran.

Tel: +98 54 33295611

Email: dehvari.abdh@yahoo.com

References

- 1.Facchini FP, Mezzacappa MA, Rosa IR, MezzacappaFilho F, Aranha-Netto A, Marba ST. Follow-up of neonatal jaundice in term and late premature newborns. *J Pediatr (Rio J)*. 2007;83(4):313-22.
- 2.Chou HC, Chien CT, Tsao PN, Hsieh WS, Chen CY, Chang MH. Prediction of severe neonatal hyperbilirubinemia using cord blood hydrogen peroxide: A prospective study. *PLoS One*. 2014;9(1):e86797.
- 3.Sgro M, Campbell D, Shah V. Incidence and cause of sever hyperbilirubinemiain Canada. *CMAJ*. 2006;175(6):587-90.
- 4.Egube BA, Ofili AN, Isara AR, Onakewhor JU. Neonatal jaundice and its management: Knowledge, attitude, and practice among expectant mothers attending antenatal clinic at University of Benin Teaching Hospital, Benin City, Nigeria. *Niger J Clin Pract* 2013;16:188-94.
- 5.American Academy of Pediatrics Subcommittee on Hyperbilirubinemia. Management of hyperbilirubinemia in the newborn infant 35 or more weeks of gestation. *Pediatrics* 2004;114(1):297-316.
- 6.Ahmadpour M, Zahedpash Y, Taghavi M, Bijani A. Effects of phototherapy on platelet count, reticulocyte count and White Blood Cells in Term Neonate with Hyperbilirubinemia. *Med J Mashhad Univ Med Sci*. 2013;55(4):211-7.[In Persian]
- 7.Rosenfeld J. Umbilical cord bilirubin levels as a predictor of subsequent hyperbilirubinemia. *J Fam Pract*. 1986; 23(6):556-8.
- 8.Bernaldo AJ, Segre CA. Bilirubin dosage in cord blood: could it predict neonatal hyperbilirubinemia? *Sao Paulo Med J*. 2004;122(3):99-103.
- 9.Jacobson MP, Bernstein HH. Limited diagnostic value of routine cord blood bilirubin determinations. *Clin Pediatr*. 1982;21(10):610-2.
- 10.Farhat A, Alizadeh Ghamsari A, Mohamadzadeh A, Khodadadi A, Rezaei M. Does umbilical cord bilirubin level have predictive value in pathologic neonatal hyperbilirubinemia?. *Iran J Neonatol*. 2001;4(1):32-5.
- 11.Zahedpasha Y, Ahmadpour-Kacho M, Khalafi J. Cord blood α -fetoprotein as a predictive index for indirect hyperbilirubinemia in term neonates. *Caspian J Intern Med*. 2011;2(4):326-30.
- 12.Tan KL, Loganath A, Roy AC, Goh HH, Karim SM, Ratnam SS. Cord plasma alpha-fetoprotein values and neonatal jaundice. *Pediatrics*. 1984;74(6):1065-8.
- 13.Zahedpasha Y, Hajian K, Azadafrooz S, Baleghi M. Relationship between the cord blood bilirubin level and maternal blood group. *J Babol Univ Med Sci*. 2007;9(5):32-6. [In Persian]
- 14.Nahar Z, Abdulmannan S, Kumar Dey S, Mitra U, Selimuzzamann SM. The value of umbilical cord blood bilirubin measurement in predicting the development of significant hyperbilirubinemia in healthy newborn Bangladesh J Child Health. 2009;33(2):50-4.
- 15.Zeitouna AA, Elhagrasya HF, Abdelsatar DM. Predictive value of umbilical cord blood bilirubin in neonatal hyperbilirubinemia. *Egypt Pediatr Associat Gazet*. 2013;61(1):23-30.
- 16.Venkataswamy M, Murali SM, Mamatha S. A comparison study: cord serum albumin is compared with cord serum bilirubin as a risk indicator in predicting neonatal jaundice. *J Evolu Med Dent Sci*. 2014;3(15):4017-22.