

مقاله پژوهشی

میزان شیوع آلودگی به لیشمایوز پوستی در شهر و حومه محمدآباد، شهرستان جیرفت در استان کرمان در سال ۱۳۸۷ و تعیین گونه انگل به روش Nested-PCR

سمیه پوراسماعیلیان^۱، محمد میرزابی^{۲*}، ایرج شریفی^۳، مهدی زارعان^۱

خلاصه

مقدمه: لیشمایوز پوستی یکی از چالش‌های بهداشتی جهان به ویژه ایران بهشمار می‌رود. این مطالعه با هدف بررسی اپیدمیولوژی و تعیین گونه انگل عامل بیماری در شهر و حومه محمدآباد، در شمال شهرستان جیرفت صورت گرفته است.

روش: این بررسی مقطعی - توصیفی به صورت سرشماری برای ارزیابی اپیدمیولوژیکی، تشخیص موارد بر اساس نمونه گیری مستقیم و تعیین گونه انگل با استفاده از روش Nested-PCR، انجام گردید.

یافته‌ها: در مجموع ۳۵۱۶ نفر شامل ۱۷۴۳ نفر (۴۹/۶٪) مؤنث و ۱۷۷۳ نفر (۵۰/۴٪) مذکور از نظر میزان آلودگی به لیشمایوز پوستی، مورد معايیه فیزیکی قرار گرفتند. شیوع کلی آلودگی $\frac{۱}{۳}$ در جنس مؤنث $\frac{۱}{۲}$ و در جنس مذکور $\frac{۱}{۴}$ بود که اختلاف معنی‌داری بین دو جنس مشاهده گردید ($P<0.05$). بیشترین آلودگی در گروه سنی ۱۱-۲۰ سال (۱۰/۵٪) و کمترین آن در گروه سنی ۲۱-۳۰ سال (۳٪) وجود داشت. بیشتر ضایعات در صورت (۴٪) و تکرزم (۶٪) بودند. روش Nested-PCR^۱ گونه انگل در این منطقه را لیشماییا تروپیکا تبیین نمود.

نتیجه‌گیری: این مطالعه برای اولین بار در این منطقه از شهرستان جیرفت که هم‌جوار با شهرستان بسیار باشد صورت گرفته است. به نظر می‌رسد سیر صعودی این بیماری در سال‌های بعد از زلزله، همزمان با بروز اپیدمی بیماری در شهر بم، به دلیل تردید بیشتر اهالی در این منطقه خوش آب و هوا و بیلاقی، روی داده است.

واژه‌های کلیدی: لیشمایوز پوستی، اپیدمیولوژی، گونه‌های لیشماییا، Nested-PCR^۱، جیرفت

۱- کارشناس ارشد انگل شناسی دامپزشکی، مرکز تحقیقات لیشمایوز، دانشگاه علوم پزشکی کرمان-۲- استادیار گروه پاتوبیولوژی، بخش انگل شناسی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه شهید باهنر کرمان-۳- استاد انگل شناسی، مرکز تحقیقات لیشمایوز، دانشگاه علوم پزشکی کرمان
* نویسنده مسؤول، آدرس: کرمان، انتهای بلوار ۲۲ بهمن، دانشکده پزشکی افضلی پور، مرکز تحقیقات لیشمایوز
• آدرس پست الکترونیک: iraj.sharifi@yahoo.com

مقدمه

موش‌های خانواده ژریلیده می‌باشدند، در صورتی که مخزن لیشمانيوز تروپیکا خود انسان است. از کانون‌های مهم این بیماری می‌توان به شهرهای تهران (شمال غرب تهران)، مشهد، نیشابور، شیراز، کرمان، بم و یزد اشاره نمود. این بیماری در قم، کاشان، سبزوار و جنوب شهر اصفهان نیز وجود دارد ولی اهمیت آن به اندازه کانون‌های ذکر شده نمی‌باشد. در شهرهای آلوده، بیماری شکل یکنواختی ندارد زیرا گونه‌ها و وفور جمعیت پشه خاکی‌ها در نقاط مختلف شهر متفاوت است. این بیماری تقریباً در تمام فصول سال دیده می‌شود و ممکن است به علت مهاجرت، تغییرات آب و هوایی و عوامل محیطی به نواحی مجاور نیز کشیده شود (۳،۹-۱۶).

تشخیص لیشمانيوز پوستی با نمونه‌برداری از حاشیه زخم، تهیه گسترش، رنگ‌آمیزی با یکی از رنگ‌های رومانوفسکی (گیمسا، رایت یا لیشممن)، بررسی میکروسکوپی و مشاهده اجسام لیشممن (آماتیگوت‌ها) صورت می‌گیرد. افتراق دقیق لیشمانيوز تروپیکا و لیشمانيماژور بر اساس فاکتورهای خارجی (Extrinsic) به طور دقیق امکان‌پذیر نبوده و امروزه با استفاده از فاکتورهای داخلی (Intrinsic) مبتنی بر شواهد مولکولی، بیوشیمیایی یا ایمونولوژیکی این کار میسر می‌باشد (۱۵-۱۹). تشخیص لیشمانيوز جلدی با استفاده از روش‌های انگل‌شناسی نظری تهیه گسترش مستقیم و کشت از حاشیه زخم علاوه بر پایین‌بودن حساسیت، تنها جنس انگل را تعیین نموده و قادر نیست گونه عامل بیماری را مشخص نماید. از طرفی با توجه به پیشرفت‌های زیادی که با استفاده از روش‌های ملکولی برای تعیین گونه‌های انگل صورت گرفته است، ضرورت انجام مطالعات اپیدمیولوژیکی و داروشناختی برای ارزیابی وضعیت فراوانی و درمان بیماری ضروری به نظر می‌رسد. در این مطالعه از روش Nested-PCR استفاده گردید. مطالعات مشابهی با این روش در ایران انجام شده است. در مطالعه‌ای که توسط مراغی و همکاران در سال ۲۰۰۷ در

لیشمانيوز یکی از بیماری‌های مهم از نظر سازمان جهانی بهداشت می‌باشد (۱). بیماری در اغلب نقاط جهان از جمله ایران در حال تغییر بوده، به طوری که موارد آن در بسیاری از مناطق به صورت نوپدید و باز پدید، در حال افزایش است (۲-۵). عوامل متعددی از جمله تغییرات محیطی، جابه‌جایی جمعیت، مهاجرت‌های بی‌رویه و توسعه مدنی، در افزایش موارد بیماری نقش عمده‌ای داشته است (۶،۷).

لیشمانيوز جلدی هنوز هم یکی از چالش‌های بهداشتی جهان به‌ویژه ایران بوده و بیش از ۹۰ درصد موارد آن در ایران، عراق، عربستان، افغانستان، سوریه، پرو و نیپال دیده می‌شود (۱). این بیماری در ایران در حال افزایش است به‌نحوی که در ۱۵ استان کشور انتشار دارد (۸) و در سال‌های اخیر کانون‌های آن از بخش‌های جنوب‌شرقی کشور از جمله شهرهای کرمان، بم، رفسنجان، جیرفت، بافت، شهربابک و سیرجان در استان کرمان گزارش شده است (۷،۹،۱۰). بر اساس گزارش مرکز مدیریت بیماری‌ها، تعداد مبتلایان به انواع مختلف لیشمانيوز جلدی در کشور ما رو به فزونی نهاده و موارد آن به‌طور قابل ملاحظه‌ای از مalaria پیشی گرفته است (۸).

جوامع بشری همواره از بیماری‌های مشترک بین انسان و حیوانات زیان دیده‌اند. لیشمانيوز نیز یکی از مهم‌ترین این بیماری‌ها به‌شمار می‌رود که متأسفانه روند رو به رشد بیماری بسیار نگران کننده است. لیشمانيوز پوستی از دیرباز در ایران وجود داشته و پیوسته موجب اپیدمی‌هایی در نقاط مختلف کشور شده (۱۱،۱۰) و با وجود کوشش‌هایی که در زمینه کنترل صورت گرفته است، سیر صعودی بیماری و اشکال مقاوم به درمان آن همچنان ادامه دارد (۱۲،۱۳).

در ایران دو گونه لیشمانيماژور و لیشماني تروپیکا عوامل لیشمانيوز جلدی می‌باشند که به ترتیب از طریق نیش پشه خاکی‌های فلبوتوموس پاپاتاسی و فلبوتوموس سرثنتی به انسان انتقال می‌یابند. مخزن اصلی لیشمانيماژور

افراد مشکوک به زخم سالک انتخاب و به مرکز بهداشتی درمانی منطقه معرفی می‌شدند. برای هر فرد پرسشنامه‌ای حاوی مشخصات فردی و بیماری نظیر نام و نام خانوادگی، جنس، سن، بومی و غیربومی بودن و تعداد و محل ضایعه و سال ابتلاء تکمیل گردید.

تشخیص نمونه‌ها

از هر کدام از ضایعات پوستی فعال (حاد) افراد مشکوک پس از ضد عفونی کردن با الكل $\geq 70\%$ ، به کمک دسته بیستوری و تیغ جراحی با خراش‌دادن کاره متورم زخم، گسترشی بر روی لام تهیه گردید. گسترش‌ها ابتدا با متابولوفیکس، سپس بهوسیله گیمسا رنگ آمیزی و زیر میکروسکوپ برای وجود اجسام لیشمون (آماتیگوت‌ها)، مورد بررسی قرار گرفت. هم زمان نمونه‌ای دیگر در کنار شعله به محیط کشت (Novy-MacNeal-Nicollle) NNN (انتقال داده شد و در انکوباتور در دمای 25 ± 2 درجه سانتی‌گراد برای مدت یک ماه نگهداری و هر ۲ الی ۳ روز یک بار برای رشد پروماستیگوت‌ها، مورد بررسی میکروسکوپی قرار گرفت. افراد آلوده به منظور درمان با داروهای مناسب به پزشک ارجاع داده می‌شدند.

استخراج DNA و انجام PCR

مقدار ۱۰۰ میکرولیتر از مایع محیط کشت (NNN)، ۲۶ نمونه از بیمارانی که دارای زخم (حاد) بودند داخل میکروتیوب‌های ۱/۵ میلی‌لیتری انتقال یافت. نمونه‌ها پس از سانتریفیوژ با سرم فیزیولوژی سه بار شستشو و رسوب حاصل جهت استخراج DNA با کیت تکاپوزیست ساخت کره، مورد استفاده قرار گرفت. پس از جدا سازی DNA، جهت ارزیابی آن از روش اسپیکتروفوتومتری در طول موج ۲۶۰ نانومتر، استفاده گردید. روش Nested-PCR بر اساس روش نویز و همکاران انجام شد. در این روش با استفاده از

شوش خوزستان انجام گردید ایزوله‌های لیشمانیا بهوسیله Nested-PCR تعیین گونه شده‌اند (۲۰). در مطالعه‌ی دیگر توسط رزمجو و همکاران در سال ۲۰۰۹ در شیراز گونه انگل لیشمانیا با روش مشابهی تعیین گردیده است (۲۱).

شهر و حومه محمدآباد در ۴۵ کیلومتری شمال شرقی شهر جیرفت، در مجاورت با بخش دهبکری شهرستان بم می‌باشد که طی سال‌های بعد از زلزله سال ۱۳۸۲ به صورت یک کانون اندمیکی از لیشمانیوز پوستی نوع شهری تثبیت شده، قرار دارد (۲۲). این منطقه بیلاقی عمدتاً کوهستانی و دارای جمعیتی حدود ۴۰۰۰ نفر است و به لحاظ داشتن مناظر طبیعی دلنشیان و شرایط آب و هوایی مساعد در تابستان، شرایط مناسبی را برای اقامت موقت اهالی جیرفت و بم که دارای تابستان‌های بسیار گرم می‌باشند، فراهم نموده است.

در این مطالعه برآن شدیم تا ضمن بررسی اپیدمیولوژیکی بیماری، با استفاده از تکنیک Nested-PCR که دارای اعتبار بالایی می‌باشد (۲۳)، گونه انگل را در شهر و حومه محمدآباد، شهرستان جیرفت شناسایی نموده تا ضمن دستیابی به روش درمانی مناسب، برنامه‌ریزی لازم برای اقدامات کنترلی بهوسیله مسئولین بهداشتی منطقه فراهم گردد. با توجه به اینکه هیچ گونه مطالعه‌ای در این کانون صورت نگرفته است، ضرورت انجام این بررسی بهشت احساس می‌شود.

روش بررسی

مطالعه حاضر از نوع توصیفی - مقطعی بوده و در شهر و حومه محمدآباد از توابع شهرستان جیرفت از اوایل شهریور تا اواخر آذر ماه ۱۳۸۷ انجام گردید.

نمونه‌ها از ضایعات پوستی با روش مستقیم گرفته و تعیین گونه انگل با روش Nested-PCR و نمونه‌گیری به صورت سرشماری، انجام گردید. با همکاری کارکنان بهداشتی و مراجعه به هر منطقه و خانوارهای تحت پوشش،

بود. محصول به دست آمده از این مرحله در PCR مرحله دوم استفاده گردید و مشابه با مراحل اول PCR انجام شد.

الکتروفورز و اسکن محصول PCR

مقدار ۵ میکرولیتر از محصول هر واکنش PCR در ژل آگاروز ۱/۵٪ به مدت ۸۰ دقیقه با ولتاژ ۱۰۰ میلیآمپر الکتروفورز، سپس در دستگاه ژل داکیومنتیشن با اشعه UV مشاهده و عکس‌ها ذخیره گردید. برای محاسبه اندازه باندهای مشاهده شده در ژل از مارکر (ladder) 100bp استفاده گردید.

داده‌های جمع‌آوری شده با استفاده از نرم‌افزار SPSS و آزمون آماری χ^2 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت و به صورت جدول و نمودار نشان داده شد.

نتایج

در این بررسی ۳۵۱۶ نفر از اهالی شهر و حومه محمدآباد از نظر وجود زخم فعال لیشمانيوز جلدی مورد بررسی قرار گرفتند. این جمعیت شامل ۱۷۴۳ نفر (۴۹/۶٪) مؤنث و ۴۰-۴۱٪ (۱۷۷۳ نفر) مذکور بود. گروه سنی ۴۰-۴۱ سال حداقل افراد (۱۳/۴٪=۴۷۰ نفر) و گروه سنی بالای ۴۰ سال حداکثر افراد (۱۰۲۱٪=۳۵۱ نفر) را به خود اختصاص دادند (جدول ۱).

در مجموع شیوع آلدگی به لیشمانيوز پوستی ۵/۳٪ بود که به نسبت ۶/۲٪ در جنس مؤنث و ۴/۵٪ در جنس مذکور وجود داشت. جمعاً ۷٪ موارد مبتلا به زخم فعال و ۶٪ مبتلا به اسکار بودند. از ۶/۲٪ افراد آلدگی در جنس مؤنث، ۱٪ دارای زخم فعال و ۵/۲٪ اسکار داشتند در صورتی که از ۴/۵٪ در جنس مذکور، ۵/۰٪ زخم فعال و ۴٪ اسکار داشتند. از نظر آماری اختلاف معنی‌داری بین دو جنس مشاهده گردید ($P<0.05$ ، جدول ۲).

پرایمرهای اختصاصی مربوط به بخش متغیر minicircle های لیشماني، گونه انگل تعیین گردید (۱۶).

در مرحله اول PCR از پرایمرهای اختصاصی CSB1XR (۵'ATTTTCGCGATTTCGAGAACCTCCGTCA3') و CSB2XF (۵'CGAGTAGCAGAACTCCCGTCA3') از پرایمرهای اختصاصی (۵'ACTGGGGTTGGTGAAATAG3') L1R (۵'TCGCAGAACGCCCT3') و (۳'Z) قادرند قطعه متغیر minicircle های تمام انواع لیشمانيها را تکثیر کنند. طول این قطعه تکثیر شده در مورد *L. tropica* در حدود ۷۵۰ bp، در *L. infantum* حدود ۶۸۰ bp و برای *L. major* حدود ۵۶۰ bp می‌باشد (۲۱، ۲۰).

برای انجام واکنش PCR از پرایمرهای اختصاصی به همراه مواد محلوت PCR یعنی (۰.۴ μl) Taq polymerase (۰.۵ μl)، (۱۶.۶۰ μl) dNTP (۰.۵+۰.۵ μl)، (۱ μl) PCR Buffer (۰.۲۵ μl)، (۱ μl) MgCl₂ و (۳ μl) D.W استفاده شد. حجم کل واکنش ۲۵ μl بود (تمامی مواد مورد استفاده در واکنش PCR از شرکت Roche آلمان تهیه گردید) و از شرایط استاندارد در ترموسایکلر (ساخت شرکت اپندرف آلمان) استفاده گردید. برای اطمینان از صحت انجام PCR در هر نوبت (MRHO/IR/64/Nadim- *L. major* و MHOM/sudan/58/OD strain) یک نمونه کنترل مثبت (۲۲) و در دستگاه ترموسایکلر قرار داده شد. برنامه داده شده به دستگاه به ترتیب زیر بود:

مرحله اول: حرارت ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه.
مرحله دوم: ۱- دمای ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۳۰ ثانیه
۲- دمای ۵۶ درجه سانتی گراد به مدت ۶۰ ثانیه
۳- دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۶۰ ثانیه.

مرحله دوم به صورت متوالی ۳۰ بار تکرار گردید.
مرحله سوم: دمای ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه.
مجموع زمان این مرحله از PCR حدود ۲ ساعت و ۳۰ دقیقه

۱۳۸۲ همزمان با زلزله بهم افزایش یافته و حداقل موارد مربوط به سال ۱۳۸۵ بوده است (جدول ۴).

جدول ۳. میزان فراوانی لیشمانیوز پوستی نوع شهری در بخش محمدآباد، شهرستان جیرفت، استان کرمان، بر حسب سن، ۱۳۸۷

| تعداد (درصد) | | | | جنس |
|--------------|----------|--------|-------|-----|
| اسکار | زخم فعال | جمع | تعادل | |
| (۵۹)۳۰ | (۳۷)۱۹ | (۲۲)۱۱ | ≤ ۱۰ | |
| (۱۰۵)۷۶ | (۹۸)۷۱ | (۰۷)۵ | ۱۱-۲۰ | |
| (۳)۲۴ | (۳)۲۴ | (۰)۰ | ۲۱-۳۰ | |
| (۳۲)۱۵ | (۲۸)۱۳ | (۰۷)۲ | ۳۱-۴۰ | |
| (۴۱)۴۳ | (۳۳)۳۵ | (۰۸)۸ | > ۴۰ | |
| (۵۳)۱۸۸ | (۴۶)۱۶۲ | (۰۷)۲۶ | جمع | |

جدول ۴. میزان فراوانی لیشمانیوز پوستی نوع شهری در بخش محمدآباد، شهرستان جیرفت، استان کرمان، بر حسب سال ابتدا

| تعداد | | | | سال ابتدا |
|-------|----------|-----|---------|-----------|
| اسکار | زخم فعال | جمع | تعادل | |
| ۷ | ۷ | ۰ | ۱۳۷۶-۸۲ | |
| ۱۲۱ | ۱۲۰ | ۱ | ۱۳۸۳-۸۵ | |
| ۶۰ | ۳۵ | ۲۵ | ۱۳۸۶-۸۷ | |
| ۱۸۸ | ۱۶۲ | ۲۶ | جمع | |

بیشتر ضایعات پوستی در صورت (٪۴۷)، سپس در دست (٪۳۴)، پا (٪۵) و چند محل (٪۱۴) مشاهده شد (نمودار ۱).

از کل نمونه های مبتلا به لیشمانیوز پوستی ۵۶٪ تک زخم، ۲۹٪ دوزخم و ۷٪ سه زخم یا بیشتر، بودند (نمودار ۲).

بیشتر مبتلایان را افراد بومی (٪۴/۷) و بعد از آن غیربومی (٪۰/۶) تشکیل دادند.

جدول ۱. توزیع فراوانی جمعیت بخش محمدآباد، شهرستان جیرفت، استان کرمان، بر حسب جنس و سن، ۱۳۸۷

| گروه سنی (سال) | تعداد (درصد) | مؤنث | ذکر | جمع |
|----------------|--------------|-----------|-----------|-----|
| ≤ ۱۰ | (۱۴/۵)۵۱ | (۱۴/۳)۲۵۴ | (۱۹/۷)۲۵۷ | |
| ۱۱-۲۰ | (۲۰/۶)۷۲۳ | (۲۰/۸)۳۶۹ | (۲۰/۳)۳۵۴ | |
| ۲۱-۳۰ | (۲۲/۵)۷۹۱ | (۲۴/۳)۴۹۱ | (۲۰/۷)۳۶۰ | |
| ۳۱-۴۰ | (۱۳/۴)۴۷۰ | (۱۲/۶)۲۲۴ | (۱۴/۱)۲۴۶ | |
| > ۴۰ | (۲۹)۱۰۲۱ | (۲۷/۹)۴۹۵ | (۳۰/۲)۵۲۶ | |
| جمع | (۱۰۰)۳۵۱۶ | (۱۰۰)۱۷۳ | (۱۰۰)۱۷۹۳ | |

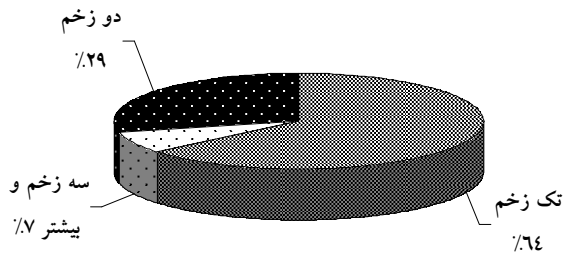
جدول ۲. میزان فراوانی زخم فعال و اسکار لیشمانیوز پوستی نوع شهری در بخش محمدآباد، شهرستان جیرفت، استان کرمان، بر حسب جنس، ۱۳۸۷

| جنس | تعداد (درصد) | زخم فعال | اسکار | جمع |
|------|--------------|----------|---------|-----|
| مؤنث | (۶/۱)۱۰۸ | (۶/۷)۹۱ | (۱)۱۷ | |
| ذکر | (۴/۵)۸۰ | (۴)۷۱ | (۰/۵)۹ | |
| جمع | (۵/۳)۱۸۸ | (۴/۶)۱۶۲ | (۰/۷)۲۶ | |

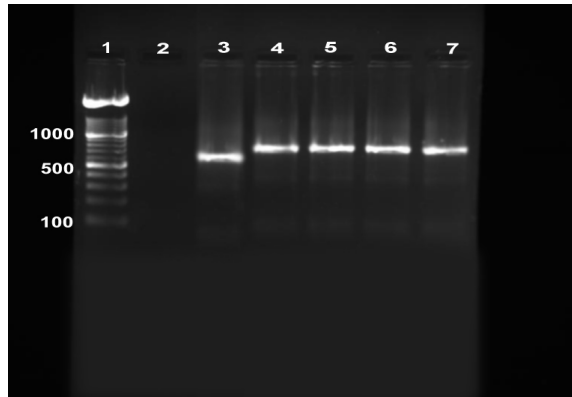
بیشترین میزان آلدگی در گروه سنی ۱۱-۲۰ سال (٪۱۰/۵) و کمترین میزان در گروه سنی ۲۱-۳۰ سال (٪۳) مشاهده شد. بیشترین زخم فعال (٪۲/۲) مربوط به گروه سنی زیر ۱۰ سال و کمترین آن (٪۰) در گروه سنی ۲۱-۳۰ سال دیده شد. حداقل شیوع آلدگی مربوط به اسکار (٪۹/۸) در گروه های سنی ۱۱-۲۰ سال و کمترین شیوع آلدگی به اسکار (٪۲/۸) در گروه سنی ۳۱-۴۰ سال وجود داشت. از لحاظ توزیع فراوانی زخم فعال و اسکار در افراد مبتلا بر حسب سن تفاوت معنی داری دیده شد (٪۰/۰۵-٪۰/۰۵). جدول ۳.

شیوع بیماری طی سال های قبل از ۱۳۷۶ به صورت تک گیر و بعد از آن به صورت اندمیک با درجه بومی گرایی بسیار پایین گزارش شده است. موارد بیماری بعد از سال

آمپلیفیکاسیون PCR بر روی DNA جداشده از پروماستیگوت‌ها تمامی نمونه‌های جدا شده از مبتلایان انگل عامل بیماری را لیشمانیا تروپیکا نشان داد (تصویر ۱).



نمودار ۲. میزان فراوانی زخم فعال و اسکار لیشمانیوز پوستی نوع شهری در بخش محمدآباد، شهرستان جیرفت، استان کرمان، بر حسب تعداد ضایعه، ۱۳۹۷.



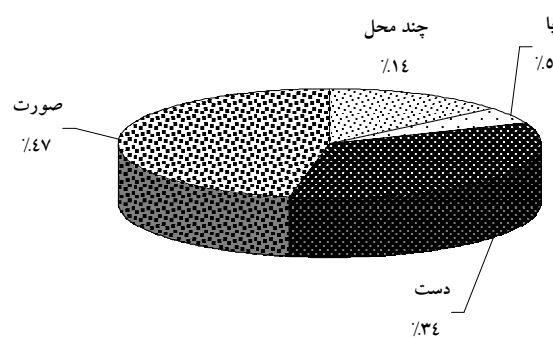
تصویر ۱. تصویر نهانی ژل Nested-PCR

تصویر ژل بالا شامل الگوی مربوط به باندهای حاصل از انجام روش Nested-PCR مرحله دوم با تعدادی از ایزولهای لیشمانیوز جلدی محمدآباد همراه با سویه‌های استاندارد را نشان می‌دهد. جایگاه شماره ۱، مارکر ۱۰۰ bp، جایگاه شماره ۲، کنترل منفی، جایگاه شماره ۳، سویه استاندارد لیشمانیا مازور (MRHO/IR/64/Nadim-1strain) در ناحیه ۵۶، bp، جایگاه شماره ۴، سویه استاندارد لیشمانیا تروپیکا (MHOM/Sudan/58/OD strain) در ناحیه ۷۵، bp و جایگاه شماره ۵ و ۶ و ۷ مربوط به ایزولهای تعیین هویت شده محمدآباد است که قطعه‌ای معادل ۷۵، bp نشان می‌دهد که مطابقت با گونه لیشمانیا تروپیکا دارد.

بحث

لیشمانیوز پوستی هنوز از چالش‌های بهداشتی جهان و کشورمان می‌باشد که موارد آن در سال‌های اخیر فزونی یافته و در بعضی از مناطق به صورت اپیدمیک ظاهر شده است (۱). به علت تنوع اشکال بالینی بیماری و تعدد سویه‌ها و گونه‌ها، امکان تمایز دقیق با روش‌های قبلی که عمدهاً مبتنی بر شواهد خارجی هستند، بسیار دشوار است. علاوه بر این عوامل بسیار متعددی از قبیل تغییر الگوی زندگی و مسافرت، مهاجرت‌های بی‌رویه، هجوم پناهندگان و آوارگان ناشی از جنگ، همگی در انتشار و دگرگونی چهره اپیدمیولوژیک و بالینی بیماری، کمک نموده است (۶).

بر اساس نتایج شیوع کلی آلدگی $5/3\%$ بود که در جنس مؤنث ($6/2\%$) به طور معنی‌داری از جنس مذکور ($4/5\%$) بیشتر بود ($P<0.05$). گرچه علت تفاوت بین این دو جنس به درستی روش نیست، به نظر می‌رسد که جنس مؤنث بیشتر در معرض منابع آلدگی و گزش پشه خاکی نسبت به جنس مذکور، قرار گرفته است. در مطالعات مشابهی از شهر بم میزان آلدگی در جنس مؤنث در برخی موارد بالاتر (۱۵) و در بعضی دیگر مشابه با جنس مذکور گزارش شده است (۹). از طرفی دیگر برخی محققین این



نمودار ۱. میزان فراوانی لیشمانیوز پوستی زخم فعال و اسکار نوع شهری در بخش محمدآباد، شهرستان جیرفت، استان کرمان، بر حسب محل ضایعه، ۱۳۹۷

اسکار در افراد مبتلا به سالک بر حسب بومی و غیربومی بودن معنی دارشد ($P < 0.05$).^(۲۰)

در مجموع ۷٪ بیماران زخم فعال و ۶٪ اسکار داشتند. نسبت ضایعات پوستی نشان می دهد که این کانون نسبتاً قدیمی است که از چند سال قبل در این منطقه وجود داشته است. در بررسی روند بیماری گرچه مواردی از بیماری از سالهای قبل از زلزله بم (سال ۱۳۸۲) با اندمیسیته بسیار پایین وجود داشته است، ولی اغلب موارد به سالهای بعد از زلزله بم به ویژه سال ۱۳۸۵ مربوط می شود. شهر و حومه محمدآباد در مجاورت شهرستان بم قرار دارد یعنی در جایی که لیشمینیوز پوستی نوع شهری بومی است و قدمت دیرین دارد. تردد افراد از این منطقه به شهر بم طی سالهای بعد از زلزله به دلیل فراهم شدن زمینه های اشتغال و مشارکت در امور ساخت و ساز موجب افزایش موارد سالک شده است. علاوه بر این، با توجه به اینکه شهر و حومه محمدآباد یک منطقه بیلاقی با شرایط آب و هوایی بسیار مساعدی است، اهالی بم در سالهای بعد از زلزله به ویژه در بهار و تابستان تردد های زیادی به این منطقه داشته اند.

Gangneux و همکاران در سال ۲۰۰۳ حساسیت و ویژگی PCR را به ترتیب ۹۲٪ و ۱۰۰٪ گزارش کردند.^(۲۱) به دلیل این حساسیت و ویژگی بالای PCR در افتراق گونه های عامل سالک، در بررسی حاضر از این روش استفاده شده است. در مجموع تعداد ۲۶ نمونه به محیط کشت تلقیح و با روش PCR مورد ارزیابی قرار گرفت (۹، ۱۵، ۲۰). در تمامی این نمونه ها گونه عامل بیماری لیشمینیا تروپیکا تعیین هویت گردید که با گونه عامل لیشمینیوز پوستی در شهر بم مطابقت دارد. در بررسی مراغی و همکاران در شوش خوزستان با روش Nested-PCR گونه منطقه مورد بررسی لیشمینیا مژور (۹۰٪) و لیشمینیا تروپیکا (۱۰٪) شناسایی گردید.^(۲۰) و همچنین در بررسی رزمجو و همکاران در شیراز با همین روش لیشمینیا مژور تعیین هویت گردید.^(۲۱)

تفاوت آلدگی در دو جنس را مرتبط با فاکتورهای محیطی و فردی دانسته اند (۶، ۲۴).

در بررسی حاضر بیشترین فراوانی آلدگی مربوط به گروه سنی ۱۱-۲۰ سال (۱۰٪) و کمترین آن مربوط به گروه سنی ۲۱-۳۰ سال (۳٪) بود که از نظر میزان ابتلاء بر حسب سن اختلاف معنی داری مشاهده شد ($P < 0.05$). همچنین بیش از ۵۰٪ نمونه های مثبت مربوط به گروه سنی زیر ۳۰ سال بود. اما در مقایسه با بررسی های دیگر میزان شیوع بر حسب سن یکسان نبود. در بررسی ندیم و افلاطونیان در سال ۱۳۷۱ بیشترین گروه سنی در گیر ۱۲-۱۸ سال بوده است (۲۵) و همچنین در بررسی شریفی و همکاران بر روی ۱۱۵۱۷ نفر، بیشترین شیوع در سنین حدود ۱۱ سال و یا بالاتر بود که البته در مطالعه مذکور اغلب دانش آموزان سنین زیر ۱۱ سال، مورد بررسی قرار گرفتند.^(۹)

از نظر محل ضایعات پوستی، بیشتر آنها در صورت و بعد از آن به ترتیب در روی دست و پا دیده شد که این ویژگی از مؤلفه های بارز لیشمینیوز پوستی نوع شهری می باشد. در بررسی حاضر، براساس روش Nested-PCR گونه انگل، لیشمینیا تروپیکا مشخص گردید که با گزارشات دیگران از شهرستان هم جوار بم هم خوانی دارد (۹، ۱۵). بررسی تعداد ضایعات پوستی مبتلایان نشان می دهد که بیشتر آنها تک زخم (۵۶٪) و بعد از آن دو زخم (۲۹٪) یا سه زخم و بیشتر (۷٪) بودند. این مشخصه نیز مؤید سیمای اپیدمیولوژیکی لیشمینیوز پوستی نوع شهری است که در این مطالعه دیده می شود. مقایسه این یافته ها با نتایج دیگران (۹، ۱۵) به خوبی مطابقت دارد. لیشمینیوز پوستی در شهر بم که در همسایگی این منطقه قرار دارد به طور غالب از نوع شهری و عامل آن لیشمینیا تروپیکا می باشد (۱۰، ۲۵).

آلودگی سالک در افراد بومی (۴٪) بیشتر از افراد غیربومی (۶٪) مشاهده شد. توزیع فراوانی زخم فعال و

اهالی و مسؤولین این منطقه ایجاد کرده است می‌توان نسبت به اجرای برنامه‌های بهداشتی مناسب اقدام نمود تا از بروز بیماری پیش‌گیری شده و از نگرانی اهالی این منطقه کاسته شود.

سپاسگزاری

بدین‌وسیله از مرکز تحقیقات لیشمانیوز و حوزه معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی کرمان به لحاظ تأمین اعتبار این طرح قدردانی می‌شود.

نتیجه‌گیری

این بررسی در منطقه بیلاقی شمال شهرستان جیرفت مجاور با شهرستان بم صورت گرفته است که وجود شرایط لازم و عوامل اکولوژیک مناسب این منطقه در تشییت لیشمانیوز پوستی نوع شهری و افزایش موارد در سال‌های بعدی، نقش مهمی، ایفا نموده است.

بررسی مولکولی نشان داد که در این منطقه لیشمانیا تروپیکا عامل اصلی لیشمانیوز پوستی بوده است که می‌توان نسبت به کنترل، پیشگیری و درمان بیماری برنامه‌ریزی کرد. با توجه به مشکلاتی که هم‌اکنون این بیماری در بین

The Prevalence of Cutaneous Leishmaniasis in the City and Suburb of Mohammadabad, Jiroft District and Identification of Parasite Species by Nested-PCR, 2008

Poursmaelian S., M.Sc.¹, Mirzaei M., Ph.D.², Sharifi I., Ph.D.^{3*}, Zarean M., M.Sc.¹

1. Master of Veterinary Parasitology, Leishmaniasis Research Center, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran
2. Assistant Professor, Parasitology Department, School of Veterinary Medicine, Shahid Bahonar University, Kerman, Iran
3. Professor of Parasitology, Leishmaniasis Research Center, Kerman University of Medical Sciences, Kerman, Iran

* Corresponding author; e-mail: iraj.sharifi@yahoo.com

(Received: 13 July 2010 Accepted: 1 Dec. 2010)

Abstract

Background & Aims: Cutaneous leishmaniasis (CL) is a health problem in the world, including Iran. The objective of this study was to assess the epidemiology of CL and determination of the causative parasite species in the city and suburb of Mohammadabad, Jiroft district.

Method: This descriptive and cross-sectional study was performed in census manner. Diagnosis was based on direct smear microscopy and Nested-PCR technique was applied for the identification of species.

Results: Overall, 3516 individuals consisting of 1743 females (49.6%) and 1773 males (50.4%) were physically examined for the presence of active lesion or scar. The prevalence rate was 6.2% in female and 4.5% in male subjects with a significant difference ($P<0.05$). Most of the infection was in the age group of 11-20 years (10.5%) and the lowest was in the age group of 21-30 year (3%). Most of the lesions were on the face (47%) and the majority (64%) had one lesion. Based on Nested-PCR technique all examined cases were *Leishmania tropica*.

Conclusion: This study has been conducted for the first time in north of Jiroft district in proximity of Bam district. Increasing rate of this disease after the earthquake and in accordance with the epidemic condition in the city of Bam is due to the frequent traveling of people to this rural area.

Keywords: Cutaneous Leishmaniasis, Epidemiology, *Leishmania Species*, Nested-PCR, Jiroft

References

1. Desjeux P. Leishmaniasis: Current situation and new perspectives. *Com Immunol Microbiol Infect Dis* 2004; 27(5): 305-18
2. Rastogi V, Nirwan PS. Cutaneous Leishmaniasis: an emerging infection in a non-endemic area and a brief update. *Indian J Med Microbiol* 2007; 25(3): 272-5.
3. Fazaeli A, Fouladi B, Sharifi I. Emergence of cutaneous leishmaniasis in a border area at south-east of Iran: an epidemiological survey. *J Vector Borne Dis* 2009; 46(1): 36-42.
4. Emami MM, Yazdi M, Nilforoushzadeh M. Emergence of cutaneous leishmaniasis due to *Leishmania major* in a new focus of central Iran. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 2009; 103(12): 1257-62.
5. Soccol VT, de Castro EA, nell e Schuhll S, de Carvalho Y, Marques E, Pereira EF, et al. A new focus of cutaneous leishmaniasis in the central area of Parana State, southern Brazil. *Acta Trop* 2009; 111(3): 308-15.
6. Desjeux P. The increase in risk factors for leishmaniasis worldwide. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 2001; 95(3): 239-43.
7. Aflatoonian MR, Sharifi I. Prevalence rate of cutaneous leishmaniasis in Bam district during 20 Years (1988-2007). *J of Kerman Univ Med Sci* 2010; 17(4): 297-306 [Persian].
8. Center for Management of Diseases, Office of Zoonotic Diseases Control, Ministry of Health and Medical Education. Management of Cutaneous Leishmaniasis Program for Bam. 2008; pp1-56 [Persian].
9. Sharifi I, Fekri AR, Aflatoonian MR, Nadim A, Nikian Y, Khamesipour A. Cutaneous leishmaniasis in primary school children in the South-eastern Iranian city of Bam, 1994-95. *Bull World Health Organization* 1998; 76(3): 289-93.
10. Sharifi I, Zamani I, Fekri AR. A report of cutaneous leishmaniasis epidemic and its probable causative factors in Baft district, Kerman province. *Iranian J Epidemiol* 2008; 4(1): 53-8.
11. Yaghoobi-Ershadi MR, Hanafi-Bojd AA, Akhavan AA, Zahrai-Ramazani AR, Mohebali M. Epidemiological study in a new focus of cutaneous leishmaniasis due to *Leishmania major* in Ardestan town, central Iran. *Acta Tropica* 2001; 79 (2): 115-21.
12. Hadighi R, Mohebali M, Bocher P, Hajjaran H, Khamesipour A, Oullette M. Unresponsiveness to glucantime treatment in Iranian cutaneous leishmaniasis due to drug-resistant *Leishmania tropica* parasites. *PLoS Med* 2006; 3(5): 162.
13. Pour R, Sharifi I, Kazemi B, Zarean M. Identification of nonresponsive isolates to glucantime in patients with cutaneous leishmaniasis in Bam. *J Kerman Uni Med Sci* 2011; 18(2): 123-33 [Persian].
14. Moemenbellah-Fard MD, Kalantari M, Rassi Y, Javadian E. The PCR- based detection of *Leishmania major* infections in *Meriones libycus* (Rodentia: Muridae) from southern Iran. *Ann Trop Med Parasitol* 2003; 97(8): 811-6.
15. Sharifi I, Ardehali S, Motazedian H, Aflatoonian MR, Fekri AR, Ahmadi Mousavi MR, et al. Identification and characterization of *Leismania* isolates in school children in Bam, south- eastern Iran. *Iranian J Med Sci* 1994; 22(3,4): 82-8.
16. Yaghoobi-Ershadi MR, Hanafi-Bojd AA, Javadian E, Jafari R, Zahraie-Ramazani AR,

- Mohebali M. A new focus of cutaneous leishmaniasis caused by *Leishmania tropica*. *Saudi Med J* 2002; 23(3): 291-4.
17. Mohajery M, Hajjaran H, Shamsian A, Tavakolafshari J, Saadabadi F. Identification of cutaneous leishmaniasis species in the city of Naishapur by RAPD PCR. *J Mashhad Univ Med Sci* 2008; 100: 79-86 [Persian]
 18. Noyes HA, Heyburn H, Bailey JW, Smith D. A Nested-PCR based schizodeme method for identifying *Leishmania* kinetoplast mini-circle classes directly from clinical samples and its application on the study of the epidemiology of *Leishmania tropica* in Pakistan. *J Clin Microbiol* 1998; 36(10): 2877-81.
 19. Kumar R, Bumb RA, Ansari NA, Mehta RD, Salotra P. Cutaneous leishmaniasis caused by *Leishmania tropica* in Bikaner, India: parasite identification and characterization using molecular and immunologic tools. *Am J Trop Med Hyg* 2007; 76(5): 896-901.
 20. Maraghi S, Samarbafzadeh A, Sarlak AA, Ghasemian M, Vazirianzadeh B. Identification of cutaneous leishmaniasis agents by Nested polymerase chain reaction (Nested-PCR) in Shush City, Khuzestan, province, Iran. *Iranian J Parasitol* 2007; 2(3): 13-5.
 21. Razmjou SH, Hejazy HO, Motazedian MH, Baghaei ME, Emamy M, Kalantary M. A new focus of zoonotic cutaneous leishmaniasis in Shiraz, Iran. *Iran R Soc Trop Med Hyp* 2009; 103: 727-30.
 22. Poursmaelian S, Sharifi I, Aflatoonian MR, Fotouhi Ardekani R, Mirzaei M, Barati M. A new focus of anthroponotic cutaneous leishmaniasis in Dehbakry region of Bam District, southeastern Iran 2008. *J Kerman Univ Med Sci* 2010; 17(1): 15-24 [Persian].
 23. Gangneux JP, Menotti J, Lorenzo F, Sarfati C, Blanche H, Bui H, et al. prospective value of PCR amplification and sequencing for diagnosis and typing of old world *Leishmania* infections in an area of nonendemicity. *J Clin Microbiol* 2003; 41(4): 1419-22.
 24. Reithinger R, Mohsen M, Leslie T. Risk factors for anthroponotic cutaneous leishmaniasis at the household level in Kabul, Afghanistan. *PLoS Negl Trop Dis* 2010; 4(3): e639.
 25. Nadim A, Aflatoonian MR. Anthrponotic cutaneous leishmaniasis in the Bam, southeast Iran. *Iranian J Publ Health* 1995; 24: 1-2.