

پیشرفت در شناخت عامل هپاتیت ویروسی B و مطالعه HBcAg° و HBsAg° در ایران

مجله نظام پزشکی

سال پنجم، شماره ۴، صفحه ۳۰۴، ۲۵۳۵

دکتر مجتبی طبرستانی* دکتر ج - هوف ناگل**

مقدمه

می‌توان بحالت طبیعی بازگرداند. اما در مورد قلب از کار افتداده توانسته‌اند با پیوند قلب لاقل دو سال بعد عمر بیمار بیافزایند. پیرامون شناخت عامل هپاتیت ویروسی B و A بحث‌های فراوان صورت گرفت و سینهارهای زیادی با کشف پادگن استرالیائی (AU) برپا گشت ولی آنطورکه شاید و باید بساختمان حقیقی ویروس بی‌نبرده‌اند، زیرا عده‌ای به بیمار بیزایی پادگن استرالیائی مشکوک و گروهی معتقد بودند. هرچند گزارش ایجاد هپاتیت توسط خون AU مثبت برای نخستین بار توسط پروفسور Okochi انجام گرفت، مع الوصف آمار نشان داده است که خون AU مثبت فقط در ۸۰٪ موارد ایجاد هپاتیت می‌کند.

چون عامل بیماری را نمی‌شناختند این چنین تصور می‌کردند که پادگن استرالیائی باید عامل بیماری باشد. وقوف بر ساختمان کامل ویروس مدیون پیشرفت مطالعات و زمان است. بی‌تر دید قسمت اعظم هپاتیت ویروسی بالغین را هپاتیت B تشکیل می‌دهد، اما هپاتیت ناشی از سیتومگالو ویروس وغیره نزد بالغین و بچه‌ها نیز قابل ملاحظه است.

در مطالعه سرم بیماران پادگن استرالیا مثبت، توسط میکروسکوپ الکترونیک، سه شکل از عناصر ویروسی را معرفی کردند. شکل کروی به قطر ۱۸-۲۱ میلی میکرون که همه آنرا ویروس هپاتیت میدانستند.

شکل لوله‌ای و شکل کروی درشت به قطر ۴۲ میلی میکرون (۶-۲۲).

کشف پادگن (آنتی زن) استرالیائی و پیدایش پادتن (آنتی کر) و تماس بین پادگن و پادتن دریل، پژوهشگران منتظر را بدینجا رهنمون شده است که اکنون ساختمان کامل ویروس هپاتیت B آشکار گشته و از این روی به پژوهشگانی که اتیولوژی آنرا هنوز بطور نامشخص بیان می‌کنند، نوید تازه‌ای بخشیده است.

روشن است که شناخت عامل هپاتیت ویروسی چه اهمیتی در اپیدمیولوژی بیماری مذکور دارد به ویژه در روزگاری که هر زمان بر مصرف خون و فرآورده‌های آن افزوده می‌شود و مبتلایان به هپاتیت ویروسی نیز فزونی می‌باشد.

میدانیم که مبتلایان به هپاتیت ویروسی و پیدایش سیروز بعداز آن، کم نمی‌باشد. اگر نظری به مبتلایان هپاتیت بیندازیم برطبق آمار آمریکا ۴٪ مبتلایان بعد از سیروز افرادی هستند که سابقه هپاتیت ویروسی شکل B داشته‌اند و بالطبع دریک جامعه باش ایط بهداشتی نامناسب، نسبت مبتلایان بیشتر خواهد بود. برطبق مطالعه موجود در ایران ۴۵٪ افراد (۲۵) مبتلا به سیروز از نظر HBsAg ، یا پادگن استرالیائی مثبت هستند. بدین صورت نقش ویروس هپاتیت B در سیروز بخوبی مشهود است.

نتیجتاً با مقایسه پیشرفت درمان در سایر بیماریها، این دسته از بیماران که امیدی به پیوند کبد ندارند، عمر کمتری خواهند داشت. کدام محققی است که ادعای کبد مبتلا به سیروز پیشرفت را

* مشهد - من کزپزشکی شاهرضا - دانشگاه فردوسی.

** انتیتوی بهداشت ملی امریکا.

* Hepatitis B surface Antigen.

** Hepatitis B core Antigen.



شکل ۱

در گروه شماره‌های ۱ و ۳ پادتن ضد HBSAg T و در شماره ۴ پادتن ضد HBAg از کارخانه بیرینگ، شماره ۴ پادتن ضد HAA از کارخانه هایلنند ریخته شد. در مرکز سرم بیمار Ag HBSAg مثبت قرار دارد. این حاصل از پادتن T از همه قویتر و پادتن ضد HBAg بیرینگ بعد از آن قرار دارد. واکنش پادتن ضد HAA کارخانه هایلنند ضعیف است.

روش مطالعه: روش بکار رفته عبارت از آیمونو دیفوزیون (Immunodiffusion technique) میباشد. در این روش از ژل آگارز به نسبت ۱٪ در تامپون باربیتال تهیه گردیده است. پس از تهیه ژل روی لام، حداقل یک شب در حرارت ۴ درجه قرار گرفته است. سدیم آزاد (Sodium azide) بعنوان محافظت بدائل اضافه گردید.

گروه شاهد - تعداد ۳۰ نمونه سرم از دانشجویان باظاهر سالم بعنوان شاهد طبیعی تهیه و مورد آزمایش قرار گرفت.

نتایج

برطبق مطالعه نویسنده کان در مورد HBSAg و HBcAg ، تمداد ۴۹ بیمار مبتلا به هپاتیت ویروسی حاد در مراحل اولیه بیماری از نظر پادگن سطح ویروس (HBsAg) و پادگن نوکلئوپسید (Nucleocapsid) مورد بررسی قرار گرفت. تمام بیماران مبتلا بهیرقان بودند و مقدار S.G.P.T آسان بین ۵۲۰ تا ۲۴۰۰ واحد در میلی لیتر سرم خون بوده است. روش آزمایش Reitman-Frankel (S.G.P.T) میباشد.

نتایج حاصل شده بشرح زیر خلاصه میگردد:

از ۴۹ بیمار مبتلا به هپاتیت ویروسی حاد، ۲۵ بیمار از نظر HBSAg (%۵۱) مثبت و ۲۲ بیمار از نظر HBcAg (%۴۴/۸) و در مجموع دو سیستم آنتی زنی مذکور از ۴۹ بیمار، ۴۷ بیمار مثبت میباشند (%۹۵/۹).

اما دو بیماری که از نظر سیستم‌های آنتی زنی یاد شده منفی هستند بنظر میرسد که از نوع هپاتیت B نباشند بدین ترتیب تتابیع حاصل شده بصورت دو جدول نشان داده شده است.

در سال ۱۹۷۰ دانشمندی بنام Dane هنگام مطالعه سرهای پادگن استرالیامیث با میکروسکوپ الکترونیک مشاهده کرد که برشی عناصر شبه ویروس دارای دو قسمت میباشد و محقق مذکور قسمت مرکزی این عناصر را بنام Core و قسمت خارجی آن را Coat نام گذاشت. این عناصر این عناصر بنام او به (عناصر دان) معروف گشت. این عناصر بدقدر ۴۲ میلی میکرون و ساختمان مرکزی آن ۲۷ میلی میکرون میباشد. عده‌ای از محققین عناصر یادشده را عامل هپاتیت ویروسی میدانند (۵-۲۲-۲۲-۱).

پس از آشکار ساختن ساختمان مذکور در سرهای پادگن استرالیا مثبت، دانشمندان مطالعات وسیعی را از سال ۱۹۷۳ به بعد آغاز کردنده که همه روشنگر جزئیات ساختمان ویروس هپاتیت B یا HBV (Hepatitis B Virus) است.

برطبق مطالعات Almeida, Barker, Hoofnagle و همکاران ایشان، دو سیستم پادگن در ساختمان عناصر دان (ویروس هپاتیت) مشخص شده است. یکی بنام Hepatitis B Surface Antigen (HBsAg) که همان قسمت سطحی عناصر دان و دیگری بنام (HBcAg) Hepatitis B core Antigen عناصر دان میباشد. پادگن‌های هر کدام بنام anti-HBc و anti-HBs نامیده شده است (۱۲-۲۱).

بنابراین آنچه در این مقاله موردنظر است بیان ساختمان حقیقی ویروس هپاتیت و مطالعه پادگن‌های این ویروس نزد بیماران مبتلا به هپاتیت ویروسی یاد شده در ایران میباشد.

مواد و روش بررسی

هپاتیت ویروسی: نمونهای سرم از ۴۹ بیمار مبتلا به هپاتیت ویروسی، بر حسب تشخیص بالینی و آزمایشگاهی، از بخش‌های عفونی و داخلی مرکزی شاهرضا جمع آوری و مورد آزمایش قرار گرفته است. تمام بیماران مورد آزمایش پرقدان داشتند و سرم آنان در مراحل اولیه برای اجرای آزمایشها مورد بحث در این مقاله دو نوع پادتن استاندارد مورد استفاده قرار گرفته است:

پادتن ضد HBSAg استاندارد: پادتن‌های مذکور شامل پادتن ضد HBSAg بود که از کارخانه بیرینگ خریداری گردید و پادتن T که از سرم بیمار بخش همودیالیز تهیه شده است. (شکل ۱).

پادتن ضد HBcAg استاندارد این پادتن بوسیله Dr. Hoofnagle از استیتوی بهداشت آمریکا، بخش هپاتیت دریافت شده است. پادتن مذکور بسیار خالص و عیار آن $\frac{1}{512}$ است (۲۱).

جدول شماره ۱ - نتایج آزمایش HBcAg و HBsAg در بیماران مبتلا به هپاتیت ویروسی حاد در ایران

موارد منفی در دو سیستم پادگن	در صد کل + HBcAg و HBsAg	نسبت در صد + HBcAg / + HBsAg	در صد کل + HBcAg	HBsAg	جنس مذکور مؤنث	تعداد بیماران	
						مذکور	مؤنث
۲	۹۵/۸	۴۴/۸ ۵۱	۲۲	۲۵	۱۴	۳۵	۴۹
	۲۶	۴	گروه کنترل
۲	۹۵/۸	۹۵/۸	۴۷	-	۱۳	۲۴	جمع کل

شماره (۲) ۴۹ بیمار پس از کسر دو بیمار که بنظر میرسد از نوع هپاتیت B نباشد مورد مطالعه قرار گرفته است.

در جدول شماره (۱) ۴۹ بیمار مبتلا به هپاتیت ویروسی را از نظر HBcAg و HBsAg مورد مطالعه قرار دادیم ولی در جدول

جدول شماره ۲ - نتایج آزمایش HBcAg و HBsAg در هپاتیت ویروسی حاد پس از کسر دو بیمار که از نظر دو سیستم آنتی زنی مذکور منفی هستند.

نسبت ابتلاء در هپاتیت ویروسی B	در صد کل + HBcAg	در صد کل + HBsAg	+ HBcAg	+ HBsAg	جنس مذکور مؤنث	تعداد بیماران	
						مذکور	مؤنث
مونث: مذکور $<3:1$		%۱۰۰	۲۲	۲۵	۱۳	۲۴	۴۷

از سال ۱۹۷۰ بعد در بانک خون آمریکا و حتی اروپا تمام خون از نظر HBsAg آزمایش و در صورت مثبت بودن ، مصرف آن ممنوع گردید. مع الوصف بیماری هپاتیت B نزد گیرندگان خون HBsAg منفی، باز هم مشاهده و گزارش شده است. بدین جهت نارسائی آزمایش مذکور در جدعاً ساختن ناقلين واضح شد.

اما کشف سیستم پادگن HBsAg و HBcAg و پادتن های مربوط anti-HBs و anti-HBc کمک ذی قیمتی در تشخیص افترآقی وجود اساختن ناقلين ویروس (خون دهنده) خواهد گرد. در مطالعه ما ثابت گردید که آزمایش Ag و HBsAg در مراحل اولیه هپاتیت ویروسی %۹۵B و گاهی در ۱۰۰٪ موادر مثبت است. بدین دلیل میتوان از آزمایش مذکور جهت تشخیص افترآقی هپاتیت ویروسی B از سایر هپاتیتها استفاده کرد. در گزارش anti-HBc Krugman و Hoofnagle حساس بودن آزمایش HBsAg نزد ناقلين ویروس B را یادآوردند. لذا از آزمایش مذکور باید جهت مجزا ساختن خون دهنده کان ناقل ویروس در بانک خون استفاده کرد. بدین ترتیب از بروز هپاتیت بعد از انتقال

در پنج سالی که گذشت دو گروه هپاتیت ویروسی ۱۴۰۰ و خون دهنده از نظر پادگن استرالیائی که اکنون بنام HBsAg نامیده میشود مورد مطالعه قرار گرفته است که بصورت جدول خلاصه شده است.

علت اینکه به مطالعات گذشته اشاره گردید صرفاً بخلط گزارش و مقایسه آن با یافته های جدید یعنی سیستم های پادگن Ag و HBcAg میباشد.

با توجه به جدول شماره (۳) در خواهیم یافت که Ag یا آنتی HBsAg ۷۶/۱٪ نزد بیماران مبتلا به هپاتیت ویروسی حاد و ۲/۱٪ نزد خون دهنده مثبت است.

بالطبع این آزمایش کافی برای تشخیص هپاتیت و ناقلين ویروس نخواهد بود. زیرا تنها با تشخیص صدرصد ناقلين ویروس میتوان از بروز هپاتیت بعد از انتقال خون جلوگیری کرد.

تجارب مذکور نشان میدهد که آزمایش anti-HBs و HBsAg یک آزمایش قاطع و کامل برای تشخیص افترآقی هپاتیت و نیز جدا ساختن خون دهنده کان از نظر بهداشت نخواهد بود. زیرا

جدول شماره ۳— نتایج آزمایش پادگان استرالیا یا HbsAg در هپاتیت ویروسی و خون دهنده‌گان در ایران در نیوج سالی، که گذشت.

ساختمان حقيقی و بروس B را آشکار سازند تا به نام اسرارآمیز پادگان استرالیا موسوم نباشد. بعلاوه تمیدانستند که پادگان استرالیا و بروس است یا کپسید و بروس و چگونه این پادگان ایجاد بیماری هم، کند. مطالعه اخیر این نکته تاریخ را بخوبی روشن ساخت.

در سال ۱۹۷۰ برایر مطالعه Dr. Dane روی سرهای مثبت از نظر پادگان استرالیائی، توسط میکروسکپ الکترونیک عناصری را مشاهده کرد که قطر آنها ۴۰-۴۲ میلی میکرون و دارای دو قسمت مشخص میباشد. قسمت مرکزی را Core و قسمت سطحی آن را Coat نام گذشت (۵).

Almeida در سال ۱۹۷۱ نشان داد که عناصر دان حداقل دارای دو نوع پادگن میباشند: یکی پادگن یا ترکیب مربوط به سطح عناصر ویروسی دان (HBsAg) و دیگری ترکیب داخلی عناصر دان یا (HBcAg) (۲-۱) شکل.

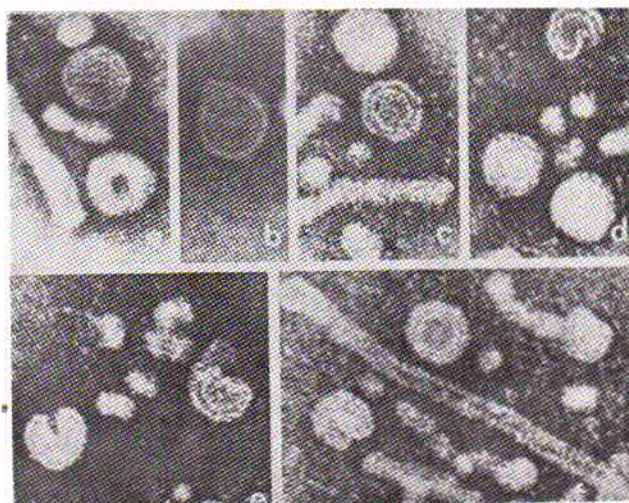
پس از آشکار ساختن ساختمان مذکور در سرمهای پادگان استرالیا مثبت، دانشمندان مطالعات پر ارزشی را از سال ۱۹۷۳ آغاز کردند که همه روش‌نگاری‌های ساختمان ویروس هبائیت می‌باشد.

خون و فرآورده‌های آن بطور شایان توجه می‌توان جلوگیری به عمل آورد.

بحث

کشف دو سیستم پادگن در ساختمان ویروس، هپاتیت B از مغان علمی
مهمنی در تشخیص بیماری مذکور و تشخیص ناقلین ویروس به شمار
می‌رود. زیرا آنچه تحت اسمی مترادف پادگن استرالیائی بیان
کرده‌اند همه‌همدان بر نفس داشن ما در باره جزئیات ساختمان این
ویروس بوده است. زیرا امتحان‌بازمیکرو و سکپ الکترونی عناصر ویروسی
بقطر ۲۱-۱۸ میلی میکرون را تحت عنوانین پادگن استرالیا (AU)،
HBAg، پادگن SH، HAA وغیره مشخص ساختند، اما با خصوصیات
ویروس مذکور پی نبردند و مسأله همچنان در پرده ابهام باقی
ماند. بنایاً بر طبق مشاهدات عدیده وایجاد هپاتیت بر اثر تزریق
خون AU یا HBAg مثبت، این عناصر را عامل هپاتیت میدانستند
و عموماً تحت عنوان ویروس نام برده‌اند (۲۲-۲۰-۱۰-۱۳-۲-۷-۹-۳-۴).
بی‌تر دید باید اذعان کرد وجود نکات تاریخی در ساختمان پادگن
استرالیائی دانشمندان را برآن داشت که با مطالعات بی‌گیر جود

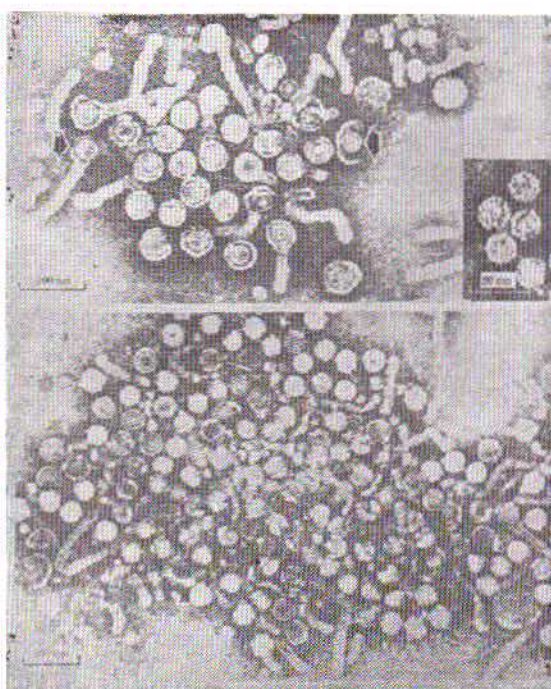
بدست آوردن و مشاهده کرده که پادتن ضد Core یا anti-HBc فقط قسمت مرکزی عناصر دان یا Core را اگلوتینه می‌کند اما پادتن ضد Coat یا anti-HBs اصولاً با آن واکنش نشان نمی‌دهد؛ فقط قسمت پوششی عناصر دان یا HBsAg را آگلوتینه می‌کند. این تجربه زیرمیکروسکوپ الکترونی نیز بخوبی مشهود است. پس بدین ترتیب دو سیستم (شکل ۳) پادگان در ساختمان Hepatitis-B surface ویروس هپاتیت B آشکار گردیده یکی بنام (HBsAg) Antigen و دیگری بنام (HBcAg) Antigen. هر دو سیستم دارای خاصیت پادگان مجرزاژهم میباشند و برای ایمن کردن حیوانات آزمایشگاهی پادتن‌های ضد هر کدام تولید می‌شود و با پادگان مربوط، واکنش نشان می‌دهد. این پادتن‌ها anti-HBs و HBsAb یا anti-HBc و HBcAb نامیده شدند (۱۴-۲۱-۱۲).



شکل ۳

- عناصر ویروسی درشت در سرم انسان.
عناصر ویروسی دارای دوجدار شبیه عناصر دان و اشکال لوله‌ای مشاهده می‌گردد.

شکل b - شکل ویروسی دارای پوشش دوگانه بوده که کمیاب استند. در این شکل دو قسمت: Core یا قسمت مرکزی و Coat یا قسمت پوششی بخوبی مشاهده می‌گردد. (۱۹۷۲)



شکل ۴

۱- عناصر ویروسی دان در ناقل ویروس. این عناصر که بیرخی توسط پیکان نشان داده شده است، دارای یک قسمت مرکزی و یک پوشش میباشد. در بیرخی این قسمت پوششی یا Coat در حال جدا شدن است و اشکال لوله‌ای را ایجاد می‌نمایند.
۲- کمپلکس عناصر ویروسی دان.

در مشاهدات Hoofnagle و همکارانش از ۳۶۳ سرم مثبت، ۲۵۵-٪ (۹۸%) از نظر anti-HBc مثبت بودند. آزمایش anti-HBc، وسیله‌ای است حساس برای جدا ساختن خون‌دهنده‌گان ناقل ویروس. بالطبع با چنین آزمایش حساس میتوان از بروز خطر

Kaplan و همکارش فعالیت DNA پلی مراز را در سرمهای که دارای عناصر دان بودند، گزارش کردند. بعدها Hoofnagle و همکارانش افزایش فعالیت DNA پلی مراز را در بیماران مبتلا به هپاتیت ویروسی B بخوبی مطالعه و ثابت کردند که افزایش DNA پلی مراز با تکثیر HBcAg همراه است. بدین نحو متوجه شدند که ویروس HB دارای فعالیت DNA سازی و احتمالاً از دسته ویروسهای DNA است (۱۴-۱۶-۱۷-۱۸).

در مطالعات Hoofnagle و Barker و همکارانشان کبد شمپانزه‌ای که بطور تجربی به هپاتیت ویروسی B مبتلا گشته و در مرحله حاد بیماری تلف گردیده بود، خارج شد. پس از خرد و یکنوخت (Homogenate) کردن کبد، HBcAg را بصورت خالص جدا ساختند. سپس قسمت هموژن‌ایزه کبد و عناصر HBcAg خالص را توسط میکروسکوپ الکترونی مورد مطالعه قرار دادند. در این برسی، عناصری بد قطر ۲۷ میلی میکرون در هسته سلولهای کبد و نیز در عناصر HBcAg بدست آمده از کبد، مشاهده گردید. سرم HBsAg مثبت، ازانسان ناقل تهیه و مورد مطالعه با میکروسکوپ الکترونی قرار گرفت و در نتیجه ساختمان کروی به قطر ۲۰ میلی میکرون و اشکال لوله‌ای مشخص شد. همانند اشکال یادشده را در سرم و قسمت هموژن‌ایزه کبد شمپانزه نیز مشاهده کردند. بعلاوه محققین یاد شده پادتن‌هایی را بر ضد عناصر دان بوسیله ایمن کردن خوکچه‌هندی

۱- مطالعات ایمونولوژیائی و بوسیله میکروسکوپ الکترونی در ساختمن HBV^{***} دو سیستم پادگن بنام HBsAg و HBcAg را مشخص کرد. این مطالعات عنانصر «دان» را بنوان شکل بیماریزای ویروس معروفی می‌کند. ساختمن یاد شده مرکب از نوکلئوکپسیدی (Nucleocapsid) به قطر ۲۷ میلی میکرون می‌باشد که توسط یک پوشش خارجی بنام HBsAg احاطه گردیده است.

۲- اشکالی که تحت عنوان عنانصر کروی بدقترا ۲۰ میلی میکرون و اشکال لولایی معروفی شده‌اند، همان پادگن پوششی ویروسی یا HBsAg یا پادگن استرالیائی است که بنظر میرسد ترکیبی از لیپو پروتئین باشد.

۳- مطالعات ما نشان میدهد که آزمایش HBcAg و HBsAg در تشخیص نوع هپاتیت B از سایر هپاتیتها بسیار حساس است. بدین جهت توصیه میگردد که جهت تشخیص افتراقی هپاتیت B هر دو آزمایش در مراحل اولیه بیماری انجام گردد.

۴- Hoofnagle توصیه می‌کند که برای فراهم کردن بانک خون آزمایش anti-HBc و سیلاید بسیار حساس در مجزا ساختن خون دهنگان ناقل ویروس است. بدین جهت توجه مسئولین با انکهای خون را بدین آزمایش جلب می‌کنیم.

۵- آنچه را که امروز HBV می‌نامیم، همان ساختمنی است که Hoofnagle, Barker, Dane همکارانشان بیان داشته‌اند و همانند ساختمن یک ویروس کامل می‌باشد. ولی مطالعه مقدماتی HBcAg در بیماران مبتلا به هپاتیت ویروسی حد در ایران، از قدر ایمونولوژیائی، نشان میدهد که ویروس حقیقی نوع B ساختمن ۲۷ میلی میکرونی عنانصر دان یا ساختمن مرکزی عنانصر مذکور می‌باشد.

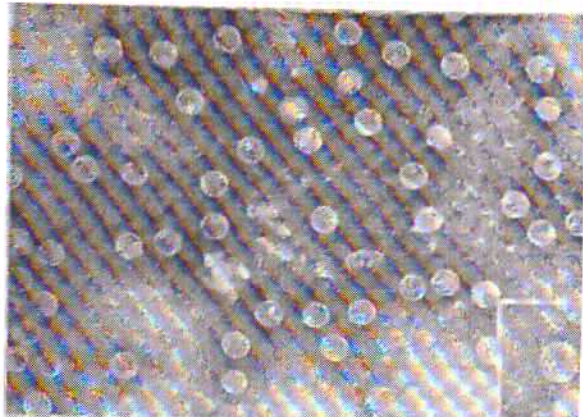
۶- فعالیت DNA پلیمراز در افراد HBV مثبت، افزایش دارد و این خود دال بر DNA سازی ویروس مذکور است. نتیجه میگریم که ویروس مذکور از دسته ویروس‌های DNA دار خواهد بود.

۷- ساختمن پادگن ویروس B از نظر ایمونولوژیائی با ویروس هپاتیت A که از نونهای مدفعه بیماران مبتلا به هپاتیت یاد شده بدست آورده‌اند، اختلاف دارد.

۸- از شرح ساختمن ویروس B چنین استنباط میگردد که HBsAg دارای خاصیت بیماریزایی نخواهد بود و عنانصر HBcAg به قطر ۲۷ میلی میکرون است که مسئول بیماریزایی هپاتیت B می‌باشد.

این بیان روشنگر عدم بیماریزایی پادگن استرالیائی در گذشته می‌باشد.

ایجاد هپاتیت B بر اثر انتقال خون و فراورده‌های آن تا ۹۸٪ و گاهی صدرصد جلوگیری کرد (۱۴-۱۵) (شکل ۴).



شکل ۴ میکروسکوب الکترونی از عنانصر HBcAg خالص شده. این عنانصر بدقترا ۲۷ میلی میکرون می‌باشد. (دسامبر ۱۹۷۴) (درشت نهانی ۳۵۰۰۰ برابر).

در مشاهدات ما، گروه اول و دوم که تحت عنوان پادگن استرالیائی HBsAg مورد مطالعه قرار گرفت، از ۶۷ بیمار مبتلا به هپاتیت ویروسی ۵۰ بیمار (۷۶٪) و از ۱۴۰۰ خون دهنده ۲۹ نفر (۲٪) از نظر HBsAg مثبت بودند. (۲۳). قوانین بهداشتی آمریکا تأکید کرده است که حداقل تمام خون دهنگان از نظر HBsAg بوسیله یکی از روش‌های حساس مانند CIE^{**} (در حال حاضر آزمایش موردن قبول در آمریکا RIA^{***} است) باید آزمایش شوند. اگر قبول کنیم که حساسیت این آزمایش فقط ۲۵٪ ایجاد هپاتیت بعد از انتقال خون را کاهش میدهد، نارسانی آزمایش مذکور بخوبی روشن می‌شود (۲۱-۲۴).

در مطالعه جدید، ۴۹ بیمار مبتلا به هپاتیت ویروسی حد در مراحل اولیه بیماری و بالا بودن ترانس آمینازها موردن آزمایش قرار گرفت. ۲۵ بیمار از نظر HBsAg (۵۱٪) و ۲۲ بیمار از نظر HBcAg (۴۴٪) مثبت بودند. در مجموع ۴۹ بیمار، HBsAg و HBcAg مثبت بودند (۹۵٪). حال اگر دو بیماری را که از نظر HBsAg و HBcAg منفی بودند از دسته هپاتیت B قبول نکنیم، نتیجه آزمایش بشرح زیر خواهد بود: از ۴۷ بیمار ۲۵ بیمار از نظر HBsAg و ۲۲ بیمار از نظر HBcAg و در مجموع ۴۷ بیمار از نظر HBsAg و HBcAg (%) مثبت می‌باشند.

نتیجه

آنچه را که از مطالعات محققان و مطالعه HBcAg و HBsAg در ایران نتیجه میگیریم میتوان بشرح زیر خلاصه کرد:

* Counterimmunoelctrophoresis
** Radioimmunoassay
*** Hepatitis B Virus

REFERENCES:

1. Almeida. J. D. Individual Morphological variations seen in Australia antigen positive sera. Amer. J. Dis. Child 123: 303, 1972.
2. Almeida. J.D. Rubenstein D and Stott EJ. New antigen-antibody system in Australia antigen positive hepatitis. Lancet 2: 1225, 1971.
3. Blumberg B. S; Sutnick AI, London WT. Australia antigen as a hepatitis virus. Amer. J. Med. 4: 1, 1970.
4. Bayer. ME. Blumberg BS and Wermer B: Particles associated with Australia antigen in the sera of patients with leukemia. Down's syndrome and hepatitis. Nature 218: 1057, 1968.
5. Dane. DS, Cameron CH, Briggs. M: Virus-like particles in serum of patients with Australia antigen associated hepatitis. Lancet 1: 695, 1970.
6. Drouhet. V. Dao VL and Netter. R: Development of antigen during the course of serum hepatitis. Amer. J. Dis. Child 123: 320, 1973.
7. Couleru. OG. Moulias, R and German A: Morphological evolution of the Australia antigen in one case of hepatitis. Amer. J. Dis. child 123: 318; 1972.
8. Desmyter. J. Tse Liu. W and Creemers. J: The large particle of Australia antigen. Amer. J Dis. child 123: 315, 1972.
9. Cramia F. DeBac C. and Ricci. G: Virus-like particles within hepatocyte of Australia antigen carriers. Amer. J Dis. child 123: 309, 1972.
10. Bonacker. L: Virus hepatitis and Australia antigen. Die gelben hefte. Immunol. Inform. Der Bohring-werke AG. Dec. 20: 1033, 1970.
11. Gock. J. and kavey NB: Hepatitis antigen. Correlation with disease and infectivity of blood donors. Lancet 1: 1055, 1969.
12. Barker LF. Olmeida JD, Hoofnagle JH et al: Hepatitis B core antigen, Immunology and electron microscopy. J. Viral 14: 1552, 1974.
13. Hirschman RJ, Shulman NR, Barker. LF et al. Virus-like particles in sera of patients with infectious and serum hepatitis. J. A. M. A. 208: 1667, 1969.
14. Hoofnagle, JH, Gerety R, Ni. Ly et al. Antibody to hepatitis B core antigen: A sensitive indicator of hepatitis B virus replication. New Eng. J. Med. 290: 1336, 1974.
15. Hoofnagle JH, Gerety RJ, Barker. LF : Antibody to hepatitis B - virus core in man. Lancet 2 : 869, 1973.
16. Kaplan PM, Greenman, RL, Gerin JL et al: DNA polymerase associated with human hepatitis B antigen J. Virol 12: 995, 1973.
17. Hirschman SZ: DNA polymerase and hepatitis B antigen. J. Infect. Dis. 130: 206, 1974.
18. Krugman S, Hoofnagle, JH, Gerety RJ et al: Viral hepatitis B, DNA polymerase, and antibody to HB core antigen. New Eng. J. Med. 290: 1331, 1974.
19. Okochi K, Murakami S, Ninomiya. K et al: Australia antigen transfusion and hepatitis. Vox. Sang 18: 248, 1970.
20. Sutnick AI, London WT Millman I et al: Viral hepatitis, revised concepts as a result of the study of Australia antigen. Med. Clin. North, Amer 54: 805, 1970.
21. Tabarestani M. Hoofnagle, JH: personal cmmunication 1975.
22. Tabarestani M, Afkari A: Australia antigen study in viral hepatitis: fluorescent and electron microscopy J. Iran. Med. Council 4: 127, 1974.
23. Tabarestani M; Australia antigen in viral hepatitis and blood donors in Iran. Thesis, school of Medicine Tehran University 1971.
24. Methods and reagents for the detection of HAA. Hoechet pharmaceutical Behring 1972.
25. Borhanmanesh F et al: Occurrence of hepatitis-associated antigen in Fars province. Pahlavi. Medical. News 4: 1, 1976.