



محله علمی

سازمان نظام پژوهشی جمهوری اسلامی ایران

فصلنامه: دوره ۲۷، شماره ۲، تابستان ۱۳۸۸

صاحب امتیاز: سازمان نظام پژوهشی جمهوری اسلامی ایران

مدیر مسئول: دکتر سیدشهاب الدین صدر (MD, PhD)

سردبیر: دکتر علی اصغر پیوندی (MD)

مدیر اجرایی: دکtor محمد دائمی (MD)

هیأت تحریریه (به ترتیب حروف الفبا): دکtor مسلم بهادری (MD, PhD)، دکtor عباس پوستی (MD)، دکtor احمد رضا جمشیدی (MD) دکtor عبدالحید حسابی (MD)، دکtor علیرضا زالی (MD)، دکtor محمدرضا زاهدپورانارکی (MD)، دکtor پرویز طوسی (MD)، دکtor سید شهاب الدین صدر (PhD)، دکtor یحیی عقیقی (MD)، دکtor اکبر فاضل (DDS)، دکtor کاظم محمد مرندی (MD)، دکtor محمد رضا نوروزی (MD)، دکtor علیرضا یلدا (MD)

هیأت مشاوران علمی این شماره (به ترتیب حروف الفبا): دکtor سیدعلی احمدی ابهری (MD)، دکtor آخوندزاده (MD)، دکtor محمد مهدی اعتنادی (MD)، دکtor بزرگر (MD)، دکtor مسلم بهادری (MD)، دکtor جعفر بوالهی (MD)، دکtor عبدالرضا پازوکی (MD)، دکtor پرویز پاکزاد (MD)، دکtor احمد رضا جمشیدی (MD)، دکtor محمد جوادی (MD)، دکtor محبوبه حاجی عبدالباقي (MD)، دکtor عبدالحید حسابی (MD)، دکtor شاهرخ خوشسیرت (MD)، مرحوم دکtor هاراطون داویدیان (MD)، دکtor سلیمانی اصل (MD)، دکtor عبدالرضا سودبخش (MD)، دکtor حمید سوری (PhD)، دکtor عباس شکور (MD)، دکtor هرم شمس (MD)، دکtor شهیدی (MD)، دکtor شکرا... طریقتی (MD)، دکtor پرویز طوسی (MD)، دکtor محمد حسن عابدی (MD)، دکtor یحیی عقیقی (MD)، دکtor علمندی (MD)، دکtor سیامک شکرالله (MD)، دکtor احمد لنکرانی (MD)، دکtor میرزا مدرس گیلانی (MD)، دکtor سیدمیرمصطفی مساوات (MD)، دکtor سیدعلی ملکحسینی (MD)، دکtor احمدعلی نوربالا (MD)، دکtor اسماعیل یزدی (PhD)، دکtor علیرضا یلدا (MD)

مسئل وحد اتوسمايون: مسعود معناری

همکاران:

ویراستار فارسی: روشنک احمدی مرندی (MD)

مشاور آماری: دکtor بنفشه گلستان (PhD)

ویراستار خلاصه انگلیسی مقالات: دکtor سیامک شکرالله (MD)

گرافیست و صفحه آراء: سهیلا ایمانی

چاپ: شادرنگ. آدرس: جاده مخصوص کرج، کلومتر ۱۵، خیابان چهل و نهم، خیابان دوم، پلاک ۸. تلفن: ۰۴۴۹۴۴۴۲

E-mail: shadranpaph@yahoo.com

قیمت تک شماره: ۲۰۰۰۰ ریال

• این مجله در داده بانک‌های پژوهشی CINAHL، CAB Abstracts، IMEMR، Global Health، و بانک اطلاعات علمی

جهاد دانشگاهی (www.SID.ir) و بانک اطلاعات نشریات کشور (www.magiran.com) نمایه می‌گردد.

• تأمین منابع مالی برای چاپ و انتشار این نشریه بر عهده سازمان نظام پژوهشی جمهوری اسلامی ایران است.

• هرگونه استفاده از مطالب نشریه بدون ذکر منبع ممنوع است.

• براساس مصوبه وزارت بهداشت، درمان و آموزش پژوهشی به نگارندهان مقالات مجله علمی سازمان نظام پژوهشی جمهوری اسلامی ایران، امتیاز ارتقای علمی پژوهشی تعلق می‌گیرد.

آدرس دفتر مجله: تهران، خیابان کارگر شمالی، خ فرشی مقدم (شانزدهم)، روبروی دانشکده کارآفرینی، پلاک ۶ و ۸

کدپستی: ۱۴۲۹۸۳۹۵۳ صندوق پستی: ۳۷۵۹، تلفن: ۰۲۶۵-۳۷۵۹ (مسئول پاسخگویی: نسرین دهقانی پور)

فاکس: ۰۲۶۳۱۰۸۲ پست الکترونیک: www.jmciri.hbi.ir، صفحات الکترونیکی: www.jmciri@irimec.org

فهرست مطالب

مقالات تحقیقی

- ۱۷۵ • بررسی مشکلات موجود در انجام پژوهش از دیدگاه اعضای هیأت علمی دانشکده‌های دانشگاه علوم پزشکی ایران
دکتر زهره سهراپی، معصومه فرج‌الهی
- ۱۷۹ • رابطه بین زمان شروع تغذیه از راه ژئنوستموی با عوارض ناشی از آن پس از جراحی بدخیمی‌های دستگاه گوارش فوقانی
در بیمارستان امیراعلم تهران
دکتر جلال رضائی، دکتر محمدتقی خرسندی آشتیانی، دکتر حسن توکلی، دکتر خلیل اسفندیاری، دکتر مونا حیدرعلی، زهرا مختاری، عاطفه بصیری
- ۱۸۴ • بررسی میزان آگاهی پزشکان از حوادث غیرمتربقه
دکتر ناهید کیانهر، دکتر مانی مفیدی، دکتر امیر نجاتی
- ۱۹۰ • بررسی همراهی ریفلاکس ادراری با ریفلاکس معدی مرودی در شیرخواران مبتلا به عفونت ادراری
دکتر معصومه همتیار، دکتر رضا دلیرانی، دکتر ستاره شرزا
- ۱۹۶ • بررسی میزان شیوع HTLV 1,2 (ویروس لنفوسیت T انسانی) در اهداکنندگان بافت‌های پیوندی در بانک فرآورده‌های
پیوندی ایران
دکتر بابک ارجمند، دکتر سیدحیدرضا آقایان، دکتر علیرضا شعبان‌زاده، پریسا گودرزی، محمد فرزانه‌خواه، سیدکاظم حسینی، الهام روان‌آسا، حمیده
غلامي، لیلا خطیب‌شاد، سهیلا جبلی‌فر
- ۲۰۲ • بررسی کارایی درمان کودکان مبتلا به عفونت حاد گوش میانی با استفاده از آزمون گسیلهای صوتی گوشی
آرش بیات، دکتر نادر صاکی، دکتر سهیلا نیک‌اخلاق، دکتر علی‌اصغر پیوندی، رضا حسین‌آبادی، گلشن میر مؤمنی
- ۲۱۲ • بررسی تست سرطان‌زایی (Ames assay) در آزمایشگاه‌های پزشکی قانونی تهران و مقایسه آن با آزمایشگاه‌های پاتولوژی
دانشگاه علوم پزشکی تهران
علیرضا پرتو‌آذر، دکتر محمد حسن عابدی، دکتر محمود قاضی خوانساری، مجید‌رضا بصیری، مهدی کاویانی
- ۲۱۹ • بررسی روند بروز خودکشی و عوامل مؤثر بر آن در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه (طی سال‌های ۱۳۷۹-۱۳۸۵)
نسرين برخوردار، دکتر کتایون چهانگیری، تاهید برخوردار

مقالات مروری

- ۲۲۶ • پیشرفت‌ها در اجزاء کبد زیست مصنوعی: بیورآکتور، ماتریکس و منبع سلولی (دارای امتیاز بازآموزی)
دکتر حبیب‌اله پیروی، سیدروح‌اله موسوی‌زاده
- ۲۳۹ • فاسیولیازیس
دکتر سنبل طارمیان، فرحناز جوکار

نامه به سردبیر

- ۲۵۰ • عارضه یا خطأ
دکتر عبدالحمید حسابی

- ۲۵۱ چکیده مقالات جدید
دکتر محمد دائشی

- ۲۶۰ معرفی مجله و کتاب
چکیده انگلیسی مقالات
فرم نظر سنجی

سخن سردبیر

در طی سه دهه اخیر، بسیاری از کشورها سیاست کلان در حوزه بهداشت و سلامت خود را با الهام گرفتن از سازمان بهداشت جهانی بنیان نهاده‌اند. بر این راست، در کشور عزیzman ایران، که با گذشت این مدت و گذر از چالش‌ها و تکنها، سیاستگزاران امر سلامت با ارائه الگوهای نوین در جهت تغییر روش زندگی (Lifestyle) و دگرگونی نگرش افراد جامعه به امر بهداشت و سلامت، شیوه‌هایی جدید در شناخت و درمان بیماری‌ها که خود موجب افزایش امید به زندگی در جامعه می‌باشد، ارائه نمایند. این دست آورد گامی بلند در جهت ارتقاء سلامت و توسعه بهداشت در جهان محسوب می‌گردد. از دیگر الگوهای مورد اقبال در جامعه پژوهشی افزایش آمار مقالات علمی است که در این

سه دهه با رشد تقریبی هشتاد درصدی خود غرور آخرين به نظر می‌رسد.

(مجله علمی سازمان نظام پزشکی) با سابقه انتشار قریب به چهل سال از پیشگامان این عرصه بوده و از پشتوانه غنی برخوردارست که با وجود فراز و نشیب‌های فراوان در سیر تغییر و تحولات سازمان، به همت اساتید، فرهیختگان و دلسوختگان جامعه پزشکی به طور منظم انتشار یافته است. جایگاه سازمان نظام پزشکی به عنوان یک ارگان صنفی، با وجود ارتباط گسترده و روزآمد با جامعه پزشکی و وجود نمایندگی‌های سازمان در اکثر شهرهای کشور، دسترسی به منابع تأمین مقالات علمی و خیل خوانندگان و مخاطبان مطالب علمی را در موقعیتی بالقوه راهبردی قرار داده که می‌تواند نقشی بنیادین در جامعه پزشکی ایفا نماید.

زمینه‌های نهفته‌ای همچون تشکیل کمیته‌های ویژه برای تدوین مقالات علمی در هر حوزه تخصصی در قالب انجمن‌های پزشکی، کانون حمایت از حقوق پدیدآورندگان، کمیته‌های نظارتی، کمیته‌های ویژه سر دبیران برای تدوین راهکارهای روزآمد و راهبردی نوین در نگارش مقالات و شیوه مدیریت مجلات علمی و پیشبرد نشر الکترونیک و ... را می‌توان در آرمان‌های سازمان نظام پزشکی به عنوان یک مجموعه صنفی جستجو کرد که بدون شک ارتقای بیش از پیش و بهبود جایگاه مجله علمی سازمان از گام‌های بنیادین در این عرصه است.

امید است با توجه به این اهداف بتوانیم از دانش و نظرات ارزشمند اساتید و پیشکسوتان در حوزه علمی پزشکی بهره‌مند گردیده و گامی صحیح و محکم در این راستا برداریم.

و من الله التوفيق
دکتر علی اصغر پیوندی
سردبیر

رهنمودها

قرآن کریم

به یاد آورید آنکه بودید خوار
 ولی دشمنان شما بی‌شمار
 که از حمله اهل مکه به خویش
 هراسان بدید و غمین و پریش
 خداوندان داد آنگه پناه
 شما را ظفر داد یکتاالله
 خود از بهترین غذاهای پاک
 بفرمود روزیتان روی خاک
 اگر در حقیقت نکو باورید
 سزد شکر حق را بجا آورید

سوره انفال-آیه ۲۶

حضرت علی (ع)

خطائی که تو را پشیمان و فروتن کند، بهتر از ثوابی است که
 تو را سرکش و خود بین سازد.

خواجه عبدالله انصاری

الله! بود من بر من تاوان است تو یک بار بود خود بر من تابان
 الله! مصیبت من بر من گران است تو رود جود خود بر من
 باران
 الله! جرم من زین حلم تو پنهان است تو پرده عفو خود بر من
 گستران

راهنمای نویسنده‌گان

مجله علمی نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران نشریه رسمی این سازمان و متعلق به جامعه پزشکی ایران است که هدف از انتشار آن بالا بردن سطح دانش پزشکان سراسر کشور و پژوهشگران وابسته به رشتہ پزشکی همچنین آشنا ساختن آنها با حاصل پژوهش و تحقیق و سایر تحولات نوین علم پزشکی می‌باشد.

از اساتید، دانش پژوهان و نویسنده‌گان محترم تقاضا دارد، مقالات ارسالی خوبیش را جهت ارایه به مجله با توجه به نکات زیر تنظیم و تدوین نمایند:

۱- زبان مقاله فارسی است و باید آینین نگارش زبان فارسی به طور کامل

رعایت شود و از آوردن اصطلاحات خارجی که معادل دقیق و پذیرفته شده در زبان فارسی دارند خودداری شود.

۲- مقاله باید روی یک طرف کاغذ سفید (A4) به صورت یک درمیان (فاصله سطر ۱/۲ سانتی متر) و حاشیه هر سمت ۲/۵ سانتی متر تایپ گردد.

۳- در صفحه عنوان (اول) مقاله باید: عنوان گویا، نام و نام خانوادگی نویسنده‌گان، رتبه علمی و عنوان دانشگاهی (استاد، استادیار، دانشیار، محقق و مربی)، نام مرکز یا سازمانی که تحقیق در آن انجام شده، تاریخ ارسال و نشانی دقیق به همراه شماره تلفن تماس به فارسی و انگلیسی و هم چنین آدرس پست الکترونیک (E-mail) ذکر گردد.

۴- لازم است مقاله ارسالی در سه نسخه تهیه و به همراه CD (نرم افزار رایانه‌ای Word) آن به نشانی زیر ارسال گردد: تهران، کارگر شمالی، بلالر از جلال آل احمد، خیابان فرشی مقدم (شانزدهم)، پلاک ۶-۸ کدپستی: ۱۴۳۹۸۳۷۹۵۳ صندوق پستی: ۳۷۵۹ - ۱۱۳۶۵ تلفن: ۰۲۱۳۸۳۱۵، فکس: ۰۲۱۰۸۲ ۸۸۳۳۱۰۸۲ پست الکترونیک: www.jmciri.hbi.ir

۵- مقاله پژوهشی (Original Article) باید قسمتهای زیر را به ترتیب دارا باشد:

الف- خلاصه مقاله فارسی و انگلیسی حداکثر در ۲۵۰ کلمه (کاملاً منطبق با هم و به طور سازمان یافته)، شامل: بخش‌های زمینه (Background)، روش‌کار (Methods)، یافته‌ها (Findings)، نتیجه‌گیری (Conclusion)، ب- واژگان کلیدی بین ۳ تا ۵ عدد (فارسی و انگلیسی) ج- مقدمه- روش کار- نتایج و- بحث ز- مراجع ح- تقدیر و تشکر ط- ضمایم (شامل شکل‌ها، جداول و نمودارها).

۶- مقالات گزارش موردی (Case Report) باید تا سرحد امکان از نوادر پزشکی و یا عوارض بسیار کمیاب بیماری‌های شایع بوده و شامل قسمت‌های عنوان، چکیده، مقدمه، گزارش مورد، بحث، منابع و ضمایم مربوطه باشد.

۷- مقاله معرفی (Review Article) باید با بصیرت کامل و مراجعه به تعداد قابل قبول منابع، تهیه و نویسنده در زمینه مربوطه صاحب‌نظر باشد.

۸- مقالات پس از داوری حداقل ۲ نفر از متخصصین مورد تأیید هیات تحریریه مجله و ویرایش نهایی آن، قابل چاپ خواهد بود.

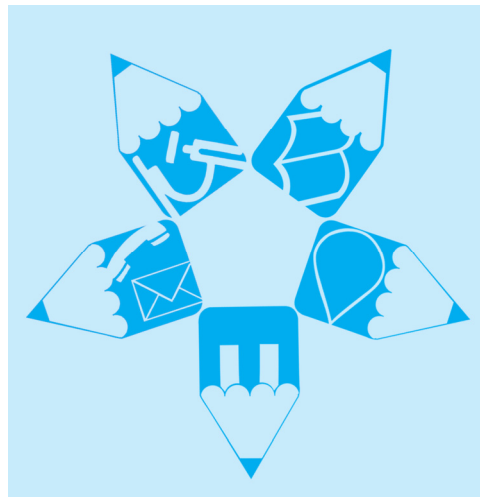
۹- هیأت تحریریه مجله در رد، قبول، اصلاح یا ویرایش مقاله آزاد است.

۱۰- مسؤولیت علمی و صحت مطالب مندرج در مقالات به عهده نویسنده‌گان آنان بوده و مجله هیچ‌گونه مسؤولیتی در قبال آنها نخواهد داشت.

۱۱- مجله از درج ترجمه و نیز مقالاتی که قبلاً در مجلات یا نشریات دیگر چاپ شده اند معدوم است.

۱۲- مقالات ارسالی عودت داده نمی‌شوند.

۱۳- جهت رعایت اخلاق پزشکی، گمنام ماندن بیمار و حفظ اسرار باید به عنوان یک اصل طبق کد حفاظت از آزمودنی‌های انسانی بر مبنای بیانیه هلسینکی مورد توجه قرار گیرد.



۱۴- پس از تأیید نهایی و چاپ مقاله، به همراه ۳ جلد مجله، ۳ نسخه مقاله هم به صورت Reprint برای نویسنده اول (رابط) ارسال می‌گردد.

۱۵- عکس‌ها و شکل‌های ارسالی باید به صورت اسکن شده و با کیفیتی مطلوب و واضح باشند (جهت آنها نیز مشخص شود).

۱۶- مراجع باید حتماً به ترتیب ارجاع در متن شماره گذاری و در انتهای مقاله تحت عنوان «مراجع» و به ترتیب زیر نوشته شوند: (تعداد مراجع ذکر شده با مراجع استفاده شده در متن باید یکسان باشد):

راهنمای نوشتن مراجع:

مقالات:

* نکته ۱: توجه خاص به نقطه گذاری در نوشتن مراجع ضروری است.

* نکته ۲: دقت شود عنوان مجلات همانند آنچه در Index Medicos نمایه سازی می‌شود، ذکر گردد به طور مثال مجله New England Journal of Medicine به صورت N Eng J Med نوشته شود.

* نکته ۳: در صورتی که تعداد نویسنده‌گان یک مقاله از ۷ نفر بیشتر باشد، نام سه نفر را نوشته و بعد از آن از عبارت et al برای مقالات خارجی و عبارت «و همکاران» برای مقالات فارسی استفاده شود.

* نکته ۴: در صورتی که منبع فارسی است به انگلیسی برگردانده شده و نام نویسنده یا نویسنده‌گان به طور کامل آورده شود و در انتها عبارت Persian اضافه شود.

* نکته ۵: در قسمت شماره مجله، شماره اول جلد (Vol.) مجله است و شماره داخل پرانتز، شماره (No.) مجله است.

* نکته ۶: در صورتی که شماره صفحات کلیه شماره‌های یک جلد (Volume) ممتد (به دنبال هم) باشد، می‌توان از ذکر ماه و شماره (No.) صرف‌نظر کرد.

• مقاله فارسی: نام خانوادگی نویسنده یا نویسنده‌گان نام، عنوان کامل مقاله، نام مجله، سال انتشار؛ شماره مجله؛ صفحه شروع و ختم مقاله.

مثال: اعلمی هرندی زهرا. آنژیوگرافی رتین با ایندوسیانین سبز، مقایسه با فلوئورستین آنژیوگرافی. مجله علمی نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران. ۱۳۷۶؛ دوره پانزدهم شماره ۱: ۸-۱۲.

• مقاله خارجی: نام خانوادگی نویسنده یا نویسنده‌گان حرف اول نام نویسنده یا نویسنده‌گان، عنوان کامل مقاله، نام کوتاه شده مجله سال انتشار؛ شماره مجله؛ شماره صفحه شروع و ختم مقاله.

مثال: Vega KJ, Pina I, Kevesky B. Heart transplantation . Ann Intern Med 1996; 112(11): 980- 983.

کتاب‌ها:

* نکته ۱: نوشتن شماره فصل ضرورتی ندارد.

* نکته ۲: هنگام نوشتن منابع لزومی به ذکر عنوان نویسنده‌گان مثلاً MD یا PhD نیست.

• کتاب فارسی: نام خانوادگی نویسنده نام نویسنده، عنوان کامل کتاب . شماره چاپ، شهر یا محل انتشار: نام ناشر. سال انتشار: صفحه شروع و ختم مطلب.

مثال: احمدی ناصر. نشانه شناسی بیماری‌های اطفال. چاپ دوم. تهران: انتشارات امید. ۱۳۷۱: ۳۳۰-۳۳۹.

• کتاب خارجی: نام خانوادگی نویسنده حرف اول نام نویسنده، عنوان کامل کتاب. شماره چاپ. شهر یا محل انتشار: نام ناشر. سال انتشار؛ صفحه شروع و ختم مطلب. مثال:

Avoili LV , Krane SM. Metabolic Bone Disease. 4 th ed. New York: Academic Press . 1977; 307- 310.



- **فصلی از کتاب:** نام خانوادگی نام نویسندهان. عنوان فصل مربوطه. (در کتاب‌های انگلیسی به کار بردن عبارت «in» و در کتاب‌های فارسی به کار بردن عبارت «در کتاب»). نام خانوادگی و حرف یا حروف اول نام مؤلف یا مؤلفین کتاب. عنوان کامل کتاب. شماره چاپ. شهر محل چاپ: نام ناشر؛ سال انتشار: صفحه شروع و ختم مطلب. مثال:
Philips SJ, Whisnant JP. Hypertension and Stroke . In : Laregh JH, Brenner BM. Hypertension: Pathophysiology. 2nd ed . New York: Raven Press; 1995: 465- 478.
- **کتاب‌های ترجمه شده:** نام خانوادگی مترجم یا مترجمین نام. (در ترجمه) نام کامل کتاب. نام خانوادگی مؤلف کتاب حرف اول نام مؤلف. شماره چاپ. محل چاپ: نام ناشر، سال انتشار؛ شماره صفحات. اعرابی ماندانا، ریس زاده فربد. در ترجمه: جنین شناسی لانگمن. سادلزتی دبیلو (مؤلف). چاپ اول. تهران: مؤسسه فرهنگی انتشاراتی تیمورزاده، ۱۳۷۶: ۸۰-۷۵.
- **فرهنگ لغات (Dictionary):** مثال:
Ectasia. Dorland's illustrated medical dictionary. 27 th ed. Philadelphia: Saunders, 1988: 527.

سایر منابع:

• سازمان به عنوان مؤلف و ناشر

Institute of Medicine (US). Looking at the future of the Medicaid program. Washington: The Institute; 1992.

• مطالب کنفرانس

Kimura J, Sibasaki H, editors. Recent advances in clinical neurophysiology. Proceedings of the International Congress of EMG and Clinical Neurophysiology. 1995 Oct. 15-19, Kyoto, Japan.

• بیانیه کنفرانس

Bengtsson S, Solheim BG. Enforcement of data protection privacy and security in medical informatics. In: Lum KC, Degoulet P, piemme TE, Rienhoff O, editors. MEDINFO 92. Proceedings of the 7th world congress on Medical Informations: 1992 Sep 6-10, Geneva, Switzerland. Amsterdam: North-Holland 1992: 1561-5.

• پایان نامه: نام خانوادگی نویسنده نام. عنوان کامل پایان نامه. شهر: نام دانشگاه، سال: صفحه.

مثال:

Kaplan SJ. Post-hospital home health care: the elderly access and utilization [dissertation]. St. Louis (Mo): Washington Univ; 1995.

احمدی جواد. تأثیر نمک یددار در کاهش اندازه گواتر در شهریار. پایان نامه کارشناسی ارشد. تهران، انتستیتو تحقیقات تغذیه: دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، ۱۳۷۷: ۲۵-۲۰.

• مطالب الکترونیک: نام خانوادگی نویسنده نام. نام مقاله. نام ژورنال. سال انتشار، ماه: شماره مقاله. نام سایت اینترنتی.

(الف) مقاله ژورنال که در نسخه الکترونیک باشد.

Morse SS. Factors in emergence of infectious diseases. Emerg Infect Dis [serial online] 1995 Jan-Mar; 1 (1): 95-71. Available from: URL: <http://www.cdc.gov/ncidod/EID/eid.htm>.

(ب) منوگراف که در نسخه الکترونیک باشد.

CDI, clinical dermatology illustrated [monograph on CD-ROM]. Reeves JRT, Maibach H. CMEA Multimedia Group, producers, 2 nd ed. Version 2.0 San Diego: CMEA; 1995.

• مقاله منتشر نشده:

Leshner J. Molecular mechanisms of cocaine addiction. N Engl J Med. In press 1996.

محمدی حسن، احمدی جواد. عوارض ناشی از مصرف کینیدین در ۳۰۰ بیمار قلبی، مجله علمی سازمان نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران، زیر چاپ ۱۳۷۸.

راهنمای تنظیم جدول و نمودار

- * نکته ۱: ردیف‌ها و ستون‌های جداول بایستی تعریف دقیق داشته باشند.
- * نکته ۲: همه جداول و اشکال بایستی در صفحات جداگانه آورده شوند.

(الف) جدول

- زمانی که با آوردن چند جمله در متن می‌توان داده‌ها را خلاصه کرد یا هنگامی که روابط میان داده‌ها و توالی زمانی می‌تواند به روشنی در متن بیان شود، حتی‌الامکان از جداول استفاده نکنید.
- دادها باید به نحوی مرتب شوند که عناصر شبیه به هم (به خصوص اعداد) به صورت عمودی خوانده شوند نه به صورت افقی.
- عنوان جدول باید کوتاه باشد و به دو عبارت یا جمله تقسیم نشود.
- عنوان جدول باید راست چین باشد (وسط چین یا چپ چین نباشد).
- عنوان جدول نباید از عرض جدول بیشتر باشد در غیر این صورت باید در دو سطر یا بیشتر تنظیم شود.
- هر گاه جدول، نمودار یا عکس فقط یک عدد باشد، شماره‌گذاری نشود.
- اعداد و توضیحات جدول حتی‌الامکان باید فارسی نوشته شوند.

(ب) نمودارها و اشکال

- باید زمانی از تصویر یا نمودار استفاده کرد که برای خوانندگان استفاده واقعی داشته باشد.
- در انتخاب جدول یا نمودار، اگر داده‌ها جهت و گرایش مشخصی را نشان می‌دهند، از نمودار استفاده کنید. در صورت غیرجهت دار بودن ارقام، از جدول استفاده کنید.
- اعداد و نوشتۀ‌های محورها تا حد امکان به فارسی نوشته شوند.
- نمودارها سیاه و سفید باشند و از ارسال نمودارهای رنگی و سه بعدی خودداری شود.
- عکس‌ها و شکل‌های ارسالی باید سیاه و سفید و اصل (فتوگرافی) بوده و به صورت فتوکپی و سه بعدی نباشند (جهت آنها نیز مشخص شود).



● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۱۵



بررسی مشکلات موجود در انجام پژوهش از دیدگاه اعضای هیأت علمی دانشکده‌های دانشگاه علوم پزشکی ایران

چکیده

زمینه: امروزه مسیر انجام پژوهشگران و ابزار قدرتمند پژوهش منشأ تحول و تغییرات بنیادی در زمینه‌های مختلف علمی، اقتصادی، سیاسی، اجتماعی و ... می‌باشد و به این علت است که یکی از مهم‌ترین معیارهای بررسی پیشرفت علمی هر کشوری تعداد محققان آن کشور و تعداد پژوهش‌ها و مقالات ارائه شده توسط آنها می‌باشد. مطالعه حاضر با هدف بررسی مشکلات موجود در مسیر انجام پژوهش از نظر اعضای هیأت علمی دانشکده‌های دانشگاه علوم پزشکی ایران انجام شده است.

روشن کار: این پژوهش یک مطالعه توصیفی- کاربردی است که در نیمه دوم سال ۱۳۸۶ انجام گردیده است. ۱۳۲ نفر از اعضای هیأت علمی دانشکده‌های دانشگاه علوم پزشکی ایران مورد مطالعه قرار گرفتند. جهت گردآوری داده‌ها از یک پرسشنامه دو قسمتی که شامل اطلاعات دموگرافیک واحدهای مورد پژوهش و سوالات مربوط به مشکلات موجود در مسیر انجام پژوهش است، استفاده شده است. در نهایت داده‌ها با استفاده از مقیاس لیکرت و روش‌های آمار توصیفی و به کمک نرم‌افزار SPSS مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته‌ها: براساس یافته‌های پژوهش، مشکلات در مرحله تهیه و تدوین طرح‌های پژوهشی، ناکافی بودن بودجه و موانع وقت‌گیر در راه جمع‌آوری اطلاعات، در مرحله ارائه طرح پژوهشی، شناخت ناکافی مدیران از مشکلات مربوط به انجام تحقیق و در مرحله اجرای طرح پژوهشی، طولانی بودم مراحل اداری تهیه وسایل و لوازم مورد نیاز تحقیق بوده است.

نتیجه‌گیری: با توجه به مشکلات عدیده در مراحل مختلف انجام پژوهش، منطقی است که مسئولین و سیاستگذاران آموزش عالی توجه خاصی به این امر مبذول فرمایند و با تجدید نظر در قوانین و آیین‌نامه‌های مربوط به اجرای پژوهش‌های تحقیقاتی زمینه را جهت پژوهش بیشتر توسط اعضای هیأت علمی دانشگاه‌ها که بی‌شك نقش بی‌همتایی در پیشرفت جامعه دارند، فراهم سازند.

واژگان کلیدی: پژوهش، مشکلات پژوهش، دانشگاه

دکتر زهره سهرابی*

مصطفویه فرج الهی ۲

۱. استادیار دانشگاه علوم پزشکی
ایران
۲. کارشناسی ارشد آموزش پرستاری

* نشانی نویسنده مسؤول:
تهران- شهر غرب- خیابان سیمای
ایران- بین فلامک و زرافشان-
ساختمان مرکزی وزارت بهداشت-
طبقه هفتم- مرکز مطالعات و
توسعه آموزش پزشکی

تلفن: ۸۸۳۶۴۲۲۴

دورنگار: ۸۸۳۶۴۱۱۶

نشانی الکترونیکی:

Zo_sohrabi@yahoo.com

مقدمه

غیر مرتبط بودن رشته تحصیلی مدیران کلان پژوهش و ارزیابی نادرست طرح‌ها اشاره شده است [۵].

در پژوهش دیگری که توسط جمعی از پژوهشگران تحت عنوان «شناسایی مشکلات پژوهشی» در دانشگاه علوم پزشکی همدان انجام شد، نتایج نشان داد که مشکلاتی از قبیل فقدان توانمندی و پویایی محیط پژوهش، عدم انسجام و ارتباط موضوعات پژوهش با نیازها و اولویتهای جامعه، عدم استفاده از نتایج پژوهش توسط مدیران، انجام پژوهش با انگیزه کسب ارتقای اعضای هیئت علمی در چارچوب قوانین و مقررات و عدم مشارکت مصرف کنندگان امر تحقیق (مردم) در پژوهش وجود دارد [۶].

همچنین منصور کبکانیان در مقاله‌ای تحت عنوان «نگاهی به تنگنگاهی پژوهش در ایران» موانع موجود در توسعه پژوهش در ایران را به دو دسته طبقه‌بندی کردند. نخست موانع و مشکلاتی که مربوط به کلیت جامعه و عمدها حوزه فرهنگی است، دوم مشکلاتی که مربوط به ماهیت تحقیق، پژوهشگر و مصرف کننده نتایج تحقیق است. در این مقاله همچنین به مشکلاتی مانند ضعف فرهنگی پژوهش، کمبود اعتبار و بوروکراسی اداری اشاره شده است [۷]. با توجه به اینکه این مشکلات محقق را از رفتان در مسیر پژوهش باز می‌دارد و خطر مهلكی است که در صورت عدم توجه، ضریبه سهمگینی بر پیکره اجتماع وارد می‌سازد، لذا پژوهشگران بر آن شدند که با انجام تحقیقی در زمینه مشکلات موجود در مسیر انجام طرح‌های تحقیقاتی، مسائل موجود را تا حدودی شناسایی و راه حل‌هایی برای مقابله ارائه دهند.

مواد و روش‌ها

پژوهش انجام شده یک مطالعه توصیفی- کاربردی است که به صورت مقطعی در نیمه دوم سال ۱۳۸۶ انجام گرفت در این پژوهش ۱۳۳ نفر از اعضای هیأت علمی دانشکده‌های دانشگاه علوم پزشکی ایران تحت مطالعه قرار گرفتند.

جهت گردآوری داده‌ها از پرسشنامه‌ای دو قسمتی استفاده شد. قسمت اول شامل سؤالات مربوط به اطلاعات دموگرافیک واحدهای مورد پژوهش و قسمت دوم شامل ۴ بخش بود، ۱۵ سؤال در مورد مشکلات مربوط به تهیه و تدوین پژوهش، ۷ سؤال در مورد مشکلات مربوط به ارائه و تصویب پژوهش، ۹ سؤال در مورد مشکلات اجرای پژوهش و ۲۱ سؤال در مورد مشکلات فردی پژوهشگر در امر تحقیق بود.

دانشگاه یک نهاد اجتماعی است که یکی از مهم‌ترین و شاخص‌ترین ویژگی آن پژوهش است. پرداختن به مسائل تحقیقاتی، زیربنای هر حرکت و برنامه‌ریزی در جامعه است. هر کشور علاقه‌مند به افزایش تولیدات و درآمد ناچالص ملی و در نتیجه بهبود شرایط، به گروهی بزرگ از اندیشمندان و محققان نیاز دارد و بدین جهت است که جوامع درصد قابل توجهی از تولیدات ناچالص ملی خود را به آموزش عالی و پژوهه‌های تحقیقاتی اختصاص می‌دهند [۱].

امروزه مجاہدت پژوهشگران و ابزار قدرتمند پژوهش منشأ تحول و تغییرات بنیادی در زمینه‌های مختلف علمی، اقتصادی، سیاسی، اجتماعی و ... می‌باشد و به این علت است که یکی از مهم‌ترین معیارهای بررسی پیشرفت علمی هر کشوری تعداد محققان آن کشور و تعداد پژوهه‌ها و مقالات ارائه شده توسط آنها می‌باشد [۲].

میانگین تعداد محققین در کشورهای عقب مانده کمتر از ۱۰۰ نفر، کشورهای در حال توسعه ۳۳۰ نفر و در کشورهای پیشرفته بیش از ۲۳۰۰ نفر به ازای هر یک میلیون نفر جمعیت اعلام شده است [۳]. یکی از اساسی‌ترین وظایف اعضای هیأت علمی دانشگاه‌ها، تخصص و پژوهشگری در زمینه تخصصی خودشان است. گروههای آموزشی دانشکده‌های مختلف دانشگاه‌ها باید متناسب با رشته تخصصی خود به تحقیقات بنیادی و کاربردی بپردازند تا نتایج این مطالعات در امر بازسازی و پیشرفت کشور مورد استفاده قرار گیرد [۱]. تجربه کشورهای در حال توسعه در زمینه ایجاد نهادهای دانشگاهی بسیار متنوع بوده است، ولی اکثرًا این کشورها توانسته‌اند در طی دهه‌های اخیر دانشگاه‌ها را به محلی سازنده و پویا برای پاسخگویی به مشکلات پژوهشی جامعه بدل نمایند [۲]، چرا که دانشگاه‌ها با مسایل و مشکلات متعددی روبرو هستند که مانع از توجه بیشتر آنها به موضوع پژوهشی و امور مرتبط با آن می‌گردد [۴].

به نظر می‌رسد که در دانشگاه‌های ایران نیز همین مسایل و مشکلات موجود باشد. همچنین در اکثر دانشگاه‌ها به خصوص در کشورمان وزن و اهمیت آموزش به شکل خیره کننده‌ای از وزن و اهمیت پژوهش بیشتر است. از طرفی انجام تحقیق توسط اعضای هیأت علمی دانشگاه‌ها نیز با مشکلات و موانع متعددی روبروست که متأسفانه چنان مورد توجه قرار نمی‌گیرد [۴]. به عنوان مثال در پژوهشی که در سال ۱۳۸۴ توسط ژاله عینی تحت عنوان «مشکلات پژوهش در ایران» انجام شد به مشکلاتی از قبیل اختصاص انتبارات ناچیز به بخش پژوهش، نقص فنی در آینه‌های داخلی پژوهش،



بحث و نتیجه‌گیری

یافته‌های پژوهش حاضر نشان داد که مشکلات در مرحله تهیه و تدوین طرح‌های پژوهشی ناکافی بودن بودجه و موانع وقت‌گیر در راه جمع‌آوری اطلاعات، در مرحله ارائه طرح پژوهشی شناخت ناکافی مدیران از مشکلات مربوط به انجام تحقیق، در مرحله اجرای طرح پژوهشی طولانی بودن مراحل اداری تهیه وسایل و لوازم مورد نیاز تحقیق بوده است. نتایج اکثر پژوهش‌های انجام شده نیز این امر را تأیید می‌نمایند. به عنوان مثال در پژوهشی که توسط هنگامه علیقلی تحت عنوان «بررسی مشکلات مؤسسات پژوهشی» انجام شد به مشکلاتی از قبیل نامناسب بودن آینین‌نامه‌های اجرایی، مالیات، بیمه و حقوق پژوهشگران (نبود قوانین مشخص مالیاتی برای پژوهشگران)، نبود نگاه مثبت کاربردی و جامع به پژوهش، نبود سیستم حمایتی از پژوهشگران اشاره شده است [۸]. در پژوهش دیگری که توسط فراخانلو در سال ۱۳۷۹ تحت عنوان «شناسایی موانع و مشکلات پژوهش در تربیت بدنی و علوم ورزشی در دانشگاه‌های ایران» انجام شده است، ۱۴۸ نفر از اعضای هیأت علمی تربیت بدنی و علوم ورزشی دانشگاه‌ها مور مطالعه قرار گرفتند. نتایج پژوهش نشان داد که ۵ مشکل عمده در راه اجرای پژوهش عبارتند از: عوامل فردی- اجتماعی، حرفاًی- تخصصی، سازمانی- اداری، امکاناتی- تجهیزاتی و مالی- اقتصادی [۹].

با توجه به یافته‌های پژوهش‌های مختلف، می‌توان استنباط نمود که در مراحل مختلف انجام یک طرح تحقیقاتی، مسائل و مشکلات عدیدهای وجود دارد که باید شناسایی و اولویت‌بندی گردد لذا منطقی است که مسؤولین و سیاستگذاران آموزش عالی توجه خاصی به این امر مبذول فرمایند و با تجدید نظر در قوانین و آینین‌نامه‌های مربوط به اجرای پروژه‌های تحقیقاتی زمینه را جهت پژوهش بیشتر توسط اعضای هیأت علمی دانشگاه‌ها که بی‌شك نقش بی‌همتای در پیشرفت جامعه دارند، فراهم سازند. اختصاص بودجه کافی به امور تحقیقاتی، غنی‌سازی مراکز پژوهشی چون کتابخانه‌ها، آزمایشگاه‌ها، سایتها کامپیوتری و اینترنتی، برگزاری کارگاه‌های آموزشی برای اعضای هیأت علمی جهت آشناسازی با روش‌های نوین پژوهشی و آماری و با تأکید بر لزوم انجام بیشتر تحقیقات کاربردی، تسهیل فرآیندهای اداری مربوط به تصویب و اجرای پژوهه، ارتقای جایگاه پژوهش در کشور و بهخصوص در دانشگاه‌ها، الیت‌بندی طرح‌های تحقیقاتی جهت اجرا براساس نیاز جامعه، حمایت از پژوهشگران فعال به ویژه در عرصه دانشگاه‌ها، کاهش ساعت‌کاری اعضای هیأت علمی دانشگاه‌ها،

سؤالات به صورت مشکل عنوان گردیده بود که در آنها با استفاده از مقیاس لیکرت نمره صفر نشان دهنده عدم وجود مشکل و نمره ۴ نشان دهنده بیشترین شدت مشکل بود.

برای تعیین اعتبار علمی پرسشنامه از روش اعتبار محتوى و برای تعیین اعتماد علمی آن از روش دو نیمه کردن سوالات به صورت زوج و فرد استفاده شد.

در نهایت داده‌ها با استفاده از روش‌های آمار توصیفی و مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها

براساس یافته‌ها اکثر افراد جامعه مورد پژوهش مذکور ($\frac{۵۵}{۳}\%$)، متأهل ($\frac{۸۵}{۱}\%$ ، با میانگین سنی ۴۳ سال $\frac{۶}{۹۵}$) و دارای رتبه استادیاری ($\frac{۵۶}{۱}\%$) بودند. متوسط سوابق فعالیتهای پژوهشی آنها نیز سال $\frac{۲۳}{۶}$ (۸) بوده است.

یافته‌ها نشان داد که مهم‌ترین مشکلات در امر تهیه و تدوین طرح‌های پژوهشی به ترتیب اولویت، ناکافی بودن بودجه و موانع وقت‌گیر در راه جمع آوری اطلاعات ($\frac{۵۰}{۸}\%$ ، فقدان دسترسی به مشاروبین تحقیقاتی ($\frac{۴۵}{۵}\%$ ، بی‌توجهی مسؤولین به ضرورت انجام تحقیق توسط اعضای هیأت علمی ($\frac{۳۸}{۶}\%$ و کمبود امکانات پژوهشی، کتابخانه‌ای و آزمایشگاهی ($\frac{۳۶}{۴}\%$) می‌باشد.

در مورد مشکلات موجود در ارائه طرح پژوهشی، مهم‌ترین عامل شناخت ناکافی مدیران از مشکلات مربوط به انجام تحقیق ($\frac{۴۴}{۷}\%$ می‌باشد.

در رابطه با مشکلات موجود در اجرای طرح پژوهش تحقیقاتی، مهم‌ترین موارد طولانی بودن مراحل اداری تهیه وسایل و لوازم مورد نیاز تحقیق ($\frac{۵۶}{۱}\%$ ، کمبود بودجه‌های تحقیقاتی و فضاهای مناسب پژوهشی ($\frac{۵۵}{۳}\%$) بوده است.

در خصوص مشکلات فردی پژوهشگر در امر انجام تحقیق، مهم‌ترین موانع شامل امکان دریافت بورس و فرصت‌های مطالعاتی ($\frac{۷۷}{۳}\%$ ، فقدان رفاه اعضای هیأت علمی برای انجام پژوهش ($\frac{۷۰}{۴}\%$ ، ارجحیت آموزش بر پژوهش ($\frac{۶۹}{۷}\%$ و کمبود وقت به دلیل انجام وظایف سنگین آموزش ($\frac{۶۲}{۹}\%$) بوده است.

با توجه به یافته‌های پژوهش بین هیچیک از مشخصات واحدهای مورد پژوهش و شدت مشکلات موجود در مسیر انجام پژوهش‌های تحقیقاتی ارتباط آماری معنی‌داری وجود نداشت.

در پایان پژوهشگران امیدوارند که مدیران و سیاستگذاران آموزش عالی از نتایج هرچند ناچیز این مطالعه در جهت اعتلای وضعیت پژوهش در کشور استفاده نمایند.

توامسازی آموزش با پژوهش و بکارگیری نتایج تحقیقات انجام شده از جمله راهکارهایی است که به نظر می‌رسد در مقابله با مشکلات موجود در مسیر انجام پژوهش مؤثر باشند.

مراجع

- 1- Burns, nancy, Grave Sursan. The practice of nursing research conduct,critique and utilization. Philadelphia: W.B.Saunders company.2002
- 2- Kidder.L.H and Judd. Research methods in social relations. Japan: CBS publishing 2002
- 3- Neswiadomy Rosemarie. Foundation of research nor Walk: Appleton and long.2003
- 4- Messmer, patricia.R.Why do faculty members get tenurs? The Deans prospective Nurse Educotor no (3), vol (16), May/june 2000
- 5- Aini , Z, Research problems in Iran ,1384 (persian)
- 6- Rezaie ,T, Identification of Research problems in Iran ,1384 (persian)
- 7- Kabkanian,M , Challenges of Research in Iran , 1386 (persian)
- 8- Aligholi,H, Research problems in Research Centers,1384 (persian)
- 9- Farakhanloo,L, Research problems and Barriers in Sport Field, 1384 (persian)

● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۱۶

رابطه بین زمان شروع تغذیه از راه ژژنستومی با عوارض ناشی از آن پس از جراحی بدخیمی‌های دستگاه گوارش فوقانی در بیمارستان امیراعلم تهران

چکیده

زمینه: ژژنستومی یک راه اصلی برای تغذیه بیمارانی که تحت عمل جراحی دستگاه گوارش فوقانی (هاپوفارینکس و مری) قرار می‌گیرند، می‌باشد. در یک مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی در بیمارستان امیراعلم، بیمارانی که دچار بدخیمی‌های دستگاه گوارش فوقانی بودند و تحت عمل جراحی ژژنستومی قرار گرفته بودند برای یک دوره سه ساله مورد مطالعه قرار گرفتند.

روش کار: ۹۰ بیمار (۴۱ مرد با میانگین سنی ۵۵ سال و محدوده سنی ۹۰-۲۰ سال) که مبتلا به بدخیمی‌های دستگاه گوارش فوقانی (هاپوفارینکس و مری) بوده، بررسی شدند. بیماران به دو گروه تقسیم شده و میزان عوارض و نتایج در گروهی که شروع تغذیه از راه ژژنستومی ۶ ساعت بعد از جراحی اصلی (گروه A) انجام شد با گروه دیگر که شروع تغذیه از راه ژژنستومی ۳ روز بعد از عمل جراحی اصلی (گروه B) انجام شد، مقایسه گردید. **یافته‌ها:** در هر گروه ۲۷ بیمار (۳۰٪) هیچ عارضه جانبی ای را در حین تغذیه از راه روده‌ای نشان ندادند. عوارض جانبی شروع تغذیه از راه ژژنستومی گروه B در ۱۳/۵۳ نفر (۲۴٪) و در گروه A در ۱۲/۳۷ (۳۲٪) از بیماران دیده شد. به طور مشخص عوارضی چون اتساع شکمی ($p=0.001$) و تب ($p=0.005$) از درصد بروز بالایی در گروه A نسبت به گروه B برخوردار بود. بین دو گروه مورد مطالعه اختلاف معنی‌داری از لحاظ بروز عوارض دیگر دیده نشده است. به عنوان یک یافته جانبی درصد بروز جایه‌جایی نامناسب لوله ژژنستومی در بیماران با اتساع شکمی ($P=0.006$) و درد شکمی ($P<0.001$) در ساعات اولیه پس از شروع تغذیه ژژونال نیز بالاتر بود.

نتیجه‌گیری: شروع تغذیه از راه ژژنستومی ۳ روز بعد از عمل جراحی اصلی به دلیل عوارض جانبی کمتر و تحمل بهتر آن در بیماران مبتلا به کانسر مجاری گوارشی فوقانی و هاپوفارینکس به عنوان روشی برای برقراری تغذیه روده‌ای توصیه می‌شود.

واژگان کلیدی: ژژنستومی، جراحی، عوارض، تغذیه روده‌ای



دکتر جلال رضائی ۱

دکتر محمدتقی خرسندی

* آشتیانی ۲

دکتر حسن توکلی ۱

دکتر خلیل اسفندیاری ۳

دکتر مونا حیدرعلی ۴

زهرا مختاری ۵

عاطفه بصیری‌ محمودی‌ جیق ۶

۱. دانشیار گروه جراحی عمومی

دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲. دانشیار گروه گوش و حلق و بینی

دانشگاه علوم پزشکی تهران

۳. استادیار گروه جراحی عمومی

دانشگاه علوم پزشکی

۴. پژوهش عمومی مرکز تحقیقات گوش

و حلق و بینی دانشگاه علوم پزشکی

تهران

۵. کارشناس ارشد بیهوشی مرکز

تحقیقات گوش و حلق و بینی دانشگاه

علوم پزشکی تهران

۶. مدیر پرستاری

* نشانی نویسنده مسؤول:

تهران، خیابان انقلاب، خیابان

سعدی شمالی، بیمارستان

امیراعلم، کدپستی: ۱۱۴۵۷-۶۵۱۱۱

تلفکس: ۶۶۷۶۰۲۶۱

نشانی الکترونیکی:

khorsandi@sina.tums.ac.ir

مقدمه

که در گروه A شروع تغذیه از راه ژئونوستومی ۶ ساعت بعد از جراحی و در گروه B شروع تغذیه از راه ژئونوستومی ۳ روز بعد از جراحی انجام شد.

تغذیه از راه ژئونوستومی با ۱۰ میلی لیتر دکستروز ۵٪ در ساعت، شروع و در روز دوم به ۱۰ میلی لیتر دکستروز ۱۰٪ در ساعت به مدت ۲۴ ساعت ادامه پیدا کرده و تا روز سوم به تدریج این حجم افزایش یافت تا مقدار روزانه آن به حجم مطلوب معادل ۲۵ kal/kg رسید. در روز سوم بعد از شروع ژئونوستومی، برای کلیه بیماران تغذیه تکمیلی با پروتئین به میزان ۲، gr/kg (Fresubin original, Fresubin Kabi, Runcorn, cheshire, UK) نیز انجام شد.

عارض گوارشی نظیر تورم شکم، کرامپ‌های شکمی، استفراغ و اسهال با کاهش غلظت محتویات و حجم تغذیه انجام شده، اصلاح گردید. در صورت عدم کاهش میزان پروتئین تمام و آلبومین در مقایسه با میزان آنها ۲ هفته پیش از شروع ژئونوستومی، نتیجه کار مطلوب گزارش شد. عوارضی چون پریتونیت به علت نشت از کنار لوله ژئونوستومی، اتساع شکمی، عفونت، انسداد و جابه‌جایی نامناسب لوله ژئونوستومی در دو گروه مقایسه شد. رضایت‌نامه آگاهانه از کلیه بیماران اخذ و کمیته اخلاق دانشگاه نیز پروتکل مطالعه مورد نظر را تائید نمود. اطلاعات جمع‌آوری شده به وسیله نرم‌افزار SPSS آنالیز گردید. دو تست آماری Student t-test, Chi-square test برای دستیابی به رابطه بین متغیرهای مورد مطالعه استفاده شد و $P < 0.05$ به لحاظ آماری معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

از ۹۰ بیمار مورد مطالعه (۴۱ بیمار با میانگین سنی ۵۵ سال و محدوده سنی ۲۰–۹۰ سال) ۴۴ نفر به علت کانسر هایپوفارنکس و ۴۶ نفر به علت کانسر مری تحت عمل جراحی قرار گرفتند. بین دو گروه مورد مطالعه اختلاف معنی داری به لحاظ سن، جنس، علت جراحی و آلبومین سرم قبل و بعد از عمل وجود نداشت (جدول ۱). در هر گروه ۲۷ بیمار (۳۰٪) هیچ‌گونه عارضه‌ای حین تغذیه روده‌ای نشان ندادند. عوارض جانی شروع تغذیه از راه ژئونوستومی در گروه B در ۱۳/۵۳ نفر (۲۴٪) و در گروه A در ۱۲/۳۷ نفر (۳۲٪) مشاهده شد. دو عارضه اتساع شکمی ($P=0.001$) و تب ($P=0.005$) در گروه A بیش از گروه B بود در حالیکه بین دو گروه مورد مطالعه از نظر بروز سایر عوارض، اختلاف معنی داری وجود نداشت. به عنوان

تغذیه روده‌ای بعد از جراحی به طور قابل ملاحظه‌ای به علت میزان عوارض جانبی کم، اثرات قابل توجه و دلخواه روی دستگاه گوارشی و به صرفه بودن آن در مقایسه با تغذیه از راه وریدی (Parenteral) (روبه افزایش است. تاکنون روش‌های گوناگونی جهت تغذیه روده‌ای شرح داده شده که در این میان اغلب تغذیه از راه لوله ژئونوستومی توصیه شده است [۱]. اولین بار Bush در سال ۱۹۵۸ میلادی ژئونوستومی را جهت تغذیه در یک بیمار مبتلا به کانسر معده غیر قابل عمل (inoperable) به کار برد [۲–۴].

ژئونوستومی که طی آن لوله‌ای در لومن پروگزیمال ژئونوم قرار داده می‌شود، جهت برقراری تغذیه یا گاهی رساندن دارو و در موارد نادری آسپیره کردن محتویات روده‌ای به کار می‌رود. هر چند که تغذیه روده‌ای در صورت امکان، نسبت به تغذیه غیر روده‌ای ارجحیت دارد اما با این وجود اغلب پزشکان تغذیه از راه غیر روده‌ای به دنبال جراحی را به علت عوارض جانبی تغذیه روده‌ای مانند اسهال، تورم شکم، افزایش ریسک نشت از کنار لوله ژئونوستومی و غیره ترجیح می‌دهند. همچنین تغذیه از راه ژئونوستومی به طور گسترشده‌ای جهت تغذیه روده‌ای بیماران مبتلا به اختلال عملکرد روده نیز به کار برده می‌شود.

تاکنون روش‌های جراحی متعدد و انواع مختلفی از لوله‌ها که در این پروسه استفاده می‌شود معرفی شده که بر خلاف سادگی تکنیک مورد استفاده، عوارض جدی و قابل ملاحظه‌ای گزارش شده است [۱ و ۳ و ۵ و ۶]. در این مطالعه برای اولین بار در ایران نتایج عمل ژئونوستومی به دنبال عمل جراحی بدینهای دستگاه گوارش فوقانی و رابطه بین زمان شروع تغذیه از راه ژئونوستومی با عوارض ناشی از آن بررسی شده و در نهایت راهکارهایی برای کاهش عوارض ناشی از این پروسه پیشنهاد شده است.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی، تعداد ۹۰ بیمار که در فاصله سال‌های ۱۳۸۴ تا ۱۳۸۶ در بخش جراحی بیمارستان امیراعلم به علت ابتلا به بدینهای دستگاه گوارش فوقانی (هایپوفارنکس و مری) تحت عمل جراحی و به دنبال آن ژئونوستومی قرار گرفتند (۳۷ نفر گروه A و ۵۳ نفر در گروه B)، مورد بررسی قرار گرفت. این بیماران به صورت تصادفی ساده به دو گروه تقسیم شدند به طوری



گزارش شده است [۷-۱۰]. در حالیکه در یک سری مطالعات محدودتر، میزان بالاتری از عوارض ۴-۲۶٪ گزارش شده است [۱۱-۱۴].

بر اساس مطالعات انجام شده به طور کلی درصد بروز نکروز روده‌ای، پنوماتوزیس یا انسداد بیشتر از ۱۵٪ نبوده است و میزان آن مانند درصد نیاز به جراحی دوباره (۳/۱-۹٪) در گروههای مطالعاتی مختلف متغیر می‌باشد (۱۵٪). در مطالعه اخیر در هیچ یک از بیماران هیچ گونه عارضه یا مرگ ناشی از عوارض خاص دیده نشد. عوارض گوارشی به طور مستقیم مربوط به پروسه ژژنوسنومی نبود و معمولاً در مراحل اولیه شروع تغذیه روده‌ای دیده شد که این عوارض با پروتکل تغذیه‌ای مناسب و کاهش حجم برقراری تغذیه روده‌ای کاهش می‌یابد.

هر چند که مطالعات بسیاری در این موضوع صورت گرفته اما بر اساس اطلاعات بدست آمده و در دسترس، نمی‌توان مطالعه‌ای موافق یا مخالف نتایج مطالعه خود بیاییم. هم چنین ما بنابر نتایج این مطالعه، شروع تغذیه از راه ژژنوسنومی چند روز بعد از عمل جراحی را جهت کاهش میزان عوارضی چون اتساع شکمی که یکی از عوارض عمده ژژنوسنومی می‌باشد پیشنهاد می‌کنیم. از محدودیت‌های موجود در این مطالعه می‌توان به این نکته اشاره کرد که مطالعه فوق فقط در بیماران مبتلا به سرطان و بر روی گروه اندکی از بیماران انجام شده که امیدواریم برنامه‌ریزی و مطالعات وسیع‌تری جهت ارائه نظرات مستحکم‌تر درآینده برای اثبات این فرضیه داشته باشیم.

یک یافته جانبی درصد بروز جایه‌جایی نامناسب لوله ژژنوسنومی در بیماران با اتساع شکمی ($P=0.006$) و درد شکمی ($P<0.001$) در ساعات اولیه پس از شروع تغذیه ژژونال نیز بالاتر بود (جدول ۲).

بحث

تاکنون تلاش‌های گسترش‌های جهت بهبود نتایج درمان بیمارانی که تحت جراحی‌های دستگاه گوارش و سیستم تنفسی فوقانی قرار می‌گیرند صورت گرفته و حمایت‌های تغذیه‌ای به دنبال این اعمال یکی از مهم‌ترین جنبه‌های این رویکرد است. امروزه برقراری تغذیه روده‌ای به دنبال جراحی به طور گسترش‌های پیشرفته کرده و ژژنوسنومی به علت ضریب اطمینان مناسب و به طور نسبی کم هزینه بودن آن، توجه بسیاری از پزشکان جراح را به خود جلب نموده است [۶].

هر چند که برخلاف بسیاری از نتایج و آثار مفید ژژنوسنومی، مشکلات جدی هم گهگاه به دنبال به کارگیری این روش ممکن است به وجود آید.

مطالعه فعلی نشان داد که در صورتیکه شروع تغذیه از راه ژژنوسنومی ۳ روز بعد از عمل جراحی اصلی انجام شود میزان شیوع عوارضی چون اتساع شکمی و تب بعد از جراحی به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش می‌یابد، در حالیکه اختلاف معنی‌دار عمده‌ای از نظر سایر عوارض این روش بین دو گروه وجود نداشته است. میزان عوارض ژژنوسنومی به طور عمده در مطالعات گذشته در حد ۳% - ۰.

مراجع

- 1- Tapia J, R Murgua, G Garcia, De Los Monteros and E Onate. Jejunostomy techniques, indications and complications. *World J. Surg* 1999; 23:596-602.
- 2- Gerndt SJ, MB Orringer. Tube jejunostomy as an adjunct to esophagectomy. *Surgery* 1994; 115:164-169.
- 3- Han Geurts, I.J Lim, T SAtijnen and H.J Bonjer. Laparoscopic feeding jejunostomy: A systemic review. *Surg Endoscope* 2005; 19:951-957
- 4- Curtis C.S and K.A Kuddsk. Nutrition support in pancreatitis *Surg. Clin. North Am* 2007; 87:1403-1415.
- 5- Date RS, WD Clements and R Gilliland. Feeding jejunostomy: Is there enough evidence to justify its routine use. *Dig Surg* 2004; 21:142-145.
- 6- Biff R, M Lotti, S censiarelli, F Luca and S Pozziet al. Complication and long term outcome of 80 oncology patients undergoing needle catheter jejunostomy placement for early feeding. *Clin Nutr* 2000; 19:277-279.
- 7- De-Gottardi, A L Krahenbuhl, J Farhadi, S Gernhardt and M Shaffer et al. Clinical experiences of feeding through a needle catheter jejunostomy after major abdominal operations. *Eur J Surg* 1999; 165:1055-1060.
- 8- Sarr MG. Appropriate use, complications and advantages demonstrated in 500 consecutive needle catheter jejunostomy. *BR J Surg* 1999; 86:557-561.
- 9- Yagi M, T Hashimoto, H Nezuka, H Ito and T Tani et al. Complication associated with enteral nutrition using catheter jejunostomy after esophagectomy. *Surg* 1999; 29:214-218.
- 10- Myers JG, CP page, RM Stewart, WH Schwesinger and KR Sirinek et al. Complication of needle catheter jejunostomy in 2,022 consecutive applications. *Am J Surg* 1995; 170:547- 550.
- 11- Holmes JH, S I brundage, P Yuen, RA Hall and RV Maier et al. 4th complications of surgical feeding jejunostomy in trautma patients. *J Trauma* 1999; 47:1009-1012.
- 12- Zapas JL, S karakozis and JR Kirkpatrick. Prophylactic jejunostomy: a reappraisal. *Surgery* 1998; 124:715-719.
- 13- onawane RN, MN Tombare, AKumar, SS Sikora and R Saxena et al. Tewchnical complications of feeding jejunostomy: A critical analysis. *Trop Gastroentrol* 1997; 18:127-128.
- 14- Gore DC, M Delegge, A Gervin and EJ De-Maria. Surgically placed gastro-gegunostomy tubes have fewer complications compared to feeding jejunostomy tubes. *J Am Coll Nutr* 1996; 15:144-146.
- 15- Schunn CD, JM Daly. Small Bowel necrosis associated with postoperative jejunal tube feeding. *J Am Surg* 1995; 180:410-416.



جدول ۱: مشخصات دموگرافیک بیماران گروه‌های مورد مطالعه

| P value | B گروه | A گروه | مشخصات دموگرافیک |
|---------|------------------|------------------|--------------------|
| .۰/۱۲ | ۵۳/۷۸±۱۶/۴۴ | ۵۶/۹۴±۱۵/۶۸ | سن(سال) |
| .۰/۴۷ | ۲۳/۳۰ | ۱۸/۱۹ | جنس(زن/مرد) |
| .۰/۲۳ | ۲۶ | ۱۸ | کانسر هایپوفارنکس |
| .۰/۰۹ | ۲۷ | ۱۹ | کانسر مری |
| .۰/۱۱ | ۵/۱۶±۱/۹۶(mg/dl) | ۳/۴۰±۰/۴۵(mg/dl) | آلبومین قبل از عمل |
| .۰/۳ | ۵/۰±۱/۲۹(mg/dl) | ۴/۴۸±۸/۰(mg/dl) | آلبومین بعد از عمل |

جدول ۲: عوارض جانبی ناشی از تغذیه روده‌ای از طریق ژئوستومی در دو گروه مورد مطالعه

| P value | B گروه n (%) | A گروه n (%) | |
|---------|-----------------|-----------------|----------------------|
| .۰/۴۱ | ۰ (۰) | ۱ (۰/۲) | درد شکمی |
| .۰/۰۰۱ | ۳ (۵) | ۷ (۰/۱۸) | اتساع شکمی |
| .۰/۷۷ | ۶ (۱۱) | ۰ (۰) | استفراغ |
| .۰/۵۱ | ۵ (۹) | ۵ (۰/۱۳) | اسهال |
| .۰/۲۴ | ۵ (۹) | ۱۱ (۰/۲۹) | نشست از کنار لوله |
| .۰/۸۱ | ۱۴ (۲۶) | ۱۱ (۰/۲۹) | جابجایی نامناسب لوله |
| ۱ | ۳ (۵) | ۱ (۰/۲) | عفونت |
| .۰/۲۳ | ۶ (۱۱) | ۸ (۰/۲۱) | انسداد |

● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۱۷



بررسی میزان آگاهی پزشکان از حوادث غیرمتربقه

چکیده

زمینه: پزشکان نقش مهمی در پاسخ به بلایا و حوادث غیرمتربقه دارند و در اکثر موارد به عنوان یکی از اولین پاسخ دهنده‌ها در صحنه حادثه و بخش‌های اورژانس محسوب می‌شوند. با توجه به اینکه ایران یکی از ۱۰ کشور بالاخیز جهان می‌باشد، توانایی و اعتماد به نفس پزشکان در مدیریت این گونه حوادث از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. این مطالعه با هدف بررسی میزان آگاهی پزشکان از حوادث غیرمتربقه انجام گرفت.

روش کار: در این مطالعه توصیفی مقطعی تعداد ۱۰۰ پزشک عمومی شاغل در بیمارستان و ۱۰۰ دستیار تخصصی در رشته‌های مرتبط با اورژانس به صورت تصادفی انتخاب شدند. پرسشنامه‌ای در مورد بررسی میزان آگاهی آنها در مورد حوادث غیرمتربقه و میزان اعتماد به نفس آنها در مورد این حوادث تهیه شد و توسط این پزشکان تکمیل شد. سپس اطلاعات با استفاده از نرم افزار SPSS ۱۱ آنالیز شد.

یافته‌ها: اطلاعات پزشکان عمومی و دستیاران تخصصی در رابطه با تعریف صحیح حوادث غیرمتربقه (۲۹٪)، تریاژ در حوادث غیر متربقه (۲۱٪)، تیم بحران بیمارستانی (۱۲٪) و مسئولیت‌های اعضاء تیم بحران (۱۱٪) پایین بدست آمد. مطالعه پزشکان در زمینه حوادث غیرمتربقه (۲۷٪) و شرکت در جلسات علمی مرتبط با آن (۴٪) ناکافی بود. اعتماد به نفس کافی در مقابله با حوادث غیرمتربقه (۶٪) در تعداد کمی از پزشکان دیده شد. اکثریت آنها دوره‌های آموزشی حوادث غیرمتربقه برای پزشکان (۸۸٪) را ضروری دانستند.

نتیجه‌گیری: آموزش کافی در مورد حوادث غیرمتربقه برای پزشکان چه در سطح پزشک عمومی و چه در سطح تخصصی به میزان کافی وجود ندارد. بنابراین با توجه به اطلاعات و توانایی‌های پایین نیروی پزشکی حال حاضر کشور در این زمینه بنظر میرسد که بایستی دوره آموزشی حوادث غیرمتربقه به برنامه آموزش تربیت پزشکان عمومی و دستیاران اضافه گردد.

واژگان کلیدی: حوادث غیرمتربقه، آگاهی، پزشک

دکتر ناهید کیانمهر ۱

دکتر مانی مفیدی ۲*

دکتر امیر نجاتی ۳

۱. استادیار و فلوشیپ طب اورژانس،

دانشگاه علوم پزشکی ایران

۲. استادیار طب اورژانس، دانشگاه

علوم پزشکی ایران

۳. استادیار طب اورژانس، دانشگاه

علوم پزشکی تهران

* نشانی نویسنده مسؤول:

تهران، خ ستار خان، خ نیایش،

بیمارستان حضرت رسول اکرم،

بخش اورژانس

تلفن: ۶۶۵۲۵۳۲۷

نشانی الکترونیکی:

mmofidi@iums.ac.ir

پس از جستجو در سایت‌های معتبر، دریافتیم مطالعه‌ای در راستای بررسی میزان آگاهی پزشکان اعم از متخصص و غیر متخصص در زمینه بحران و مدیریت حوادث انجام نشده است. لذا مطالعه حاضر با هدف بررسی میزان آگاهی و دانش پزشکان در مورد حوادث غیرمترقبه صورت گرفت تا با شناخت نقاط ضعف و قدرت موجود، گاهی مؤثر در جهت پایه ریزی برنامه‌ریزی آموزشی به صورت تئوری و عملی صورت گیرد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه توصیفی مقطعی طی زمستان ۸۶ در استان تهران انجام گرفت. اسامی پزشکان عمومی شاغل در بیمارستان‌های تابعه دانشگاه علوم پزشکی ایران در یک گروه و اسامی تمامی دستیاران^۴ رشته تحصیلی طب اورژانس، جراحی، جراحی اعصاب و ارتوپدی بیمارستان‌های آموزشی دانشگاه علوم پزشکی ایران در گروه دیگر نوشته شد. بر اساس جدول تصادفی تعداد ۱۰۰ شماره از هر گروه انتخاب شده و طی مصاحبه حضوری پرسش‌نامه‌ها توسط پزشکان انتخاب شده تکمیل گردید. پزشکانی که حاضر به پر کردن پرسش نامه‌ها نشده و آنها بیکار بودند پرسش‌نامه‌ها را بطور کامل پر نکردند از مطالعه خارج شده و پزشک دیگری جایگزین آنها گردید (در هر گروه ۲ مورد).

پرسشنامه‌ای در مورد بررسی میزان آگاهی آنها در مورد حوادث غیرمترقبه و میزان اعتماد به نفس آنها در مورد این حوادث تهیه و توسط این پزشکان تکمیل شد. منظور از مطالعه در زمینه بحران خواندن حداقل یک جزو و یا کتاب در ارتباط با بحران بود. همچنین پزشکانی که اظهار داشتند از رویارویی با حوادث غیرمترقبه واهمه نداشته و قادر به مدیریت و ارائه توانایی‌های خود هستند افراد با اعتماد به نفس کافی تلقی گردیدند. در پایان، داده‌ها از پرسشنامه‌ها جمع‌آوری گشت. کلیه اطلاعات توسط نرم‌افزار SPSS ۱۱ آنالیز شد. برای آنالیز اطلاعات توصیفی از شاخص‌های مرکزی (میانه و میانگین) با فاصله اطمینان ۹۵ درصد و برای آنالیز اطلاعات تحلیلی (مقایسه بین دستیاران تخصصی با پزشکان عمومی) از آزمون t-Test استفاده گردید.

در مورد نحوه رعایت نکات اخلاقی نام و مشخصات پزشکان محفوظ ماند. ما در طول اجرای طرح به کدهای ۲۶ گانه پاییند بودیم.

مقدمه

حوادث غیر مترقبه یا بحران‌های طبیعی شامل زلزله، آتشسوزی، طوفان و ... رخدادهایی هستند که انسان در موقع آنها دخالت مستقیم نداشته ولی با ایجاد خسارات جانی و مالی تأثیر فراوانی بر جوامع بشری می‌گذارند. در اکثر مواقع تأثیر این حوادث از قدرت تطبیق جوامع بشری بیشتر بوده که این مسئله بحران‌های بزرگی را ایجاد می‌کنند.^[۱] و ^[۲] بطور میانگین بلاحیای طبیعی هر ساله حدود ۱۰۰ میلیارد دلار خسارت در دنیا ایجاد می‌کنند.^[۳]

ایران در زمرة ۱۰ کشور اول بلاخیز جهان محسوب می‌شود. از ۴۰ نوع بلای طبیعی موجود، ۳۱ نوع آنها در ایران اتفاق افتاده و خسارات بسیاری را موجب شده‌اند.^[۴] کشور ما ایران بدليل قرار گیری بر روی کمریند زلزله جهانی جزو ۱۰ کشور اول از لحاظ وقوع زلزله می‌باشد.^[۵] از سال ۱۹۹۰ چند زلزله بسیار شدید و مخرب در دنیا اتفاق افتاده است که ۲ مورد بسیار عظیم آن در روبار و بم اتفاق روی داده که بیشترین تلفات جهانی هم مربوط به این ۲ زلزله بوده است.^[۶-۸]

در شهرهای بزرگ و پرجمعیت ایران مثل تهران، تبریز و کرمان زلزله‌های مخربی روی داده است و بنا بر آمارهای معتبر بدست آمده حدود ۹۰ درصد جمعیت کشور در معرض خطر بالای ناشی از زلزله هستند.^[۴]

همچنین کشور ما به علت موقعیت سوق المبshi خاص خود همواره مورد تاخت و تاز دولتهای بیگانه و در معرض خطر جنگ و حملات بیوتوریسم بوده است.^[۱]

اکثر اورژانس‌های کشور توسط پزشکان عمومی و یا دستیاران تخصصی اداره می‌گردد. از سوی دیگر در زمان بروز حادث غیرمترقبه پزشکان خط اول درمانی محسوب می‌شوند، در حالی که در برنامه آموزشی دوره پزشکی عمومی و دستیاری هیچ‌گونه آموزشی در مورد معرفی و انواع حوادث غیرمترقبه، تریاژ، مدیریت حادث غیرمترقبه پیش بیمارستانی و بیمارستانی گنجانده نشده است. پزشکان به عنوان یکی از ارکان اساسی مدیریت حادث غیرمترقبه نقش مهمی در مدیریت این حادث دارند. آموزش کافی و مداوم در جهت آمادگی کامل پزشکان خصوصاً پزشکان عمومی، تربیت پزشکان متخصص اورژانس و طب حادث غیرمترقبه می‌تواند در ارتقاء سطح خدمات درمانی ارائه شده به مصدومین این گونه حادث و مدیریت سیستم بهداشتی در موقع این بلایا مؤثر باشد.^[۹-۱۰]

نتایج

مطالعه حاضر بر روی ۱۰۰ پزشک عمومی و ۱۰۰ دستیار تخصصی در رشته‌های مرتبط با اورژانس انجام گرفت. نتایج به دست آمده در بین دو گروه بدین صورت بوده است: اطلاعات دموگرافیک دو گروه در جدول ۱ آورده شده است.

بحث و نتیجه‌گیری

این مطالعه با هدف بررسی میزان آگاهی پزشکان عمومی و دستیاران تخصصی در زمینه بحران انجام گرفت. باتوجه به اینکه ما در ایران مکرراً با حوادث غیرمتربقه طبیعی مثل زلزله یا ساخته بشر مثل تصادفات جاده‌ای مواجه هستیم دانش و آگاهی پزشکان در مدیریت این حوادث در کاهش صدمات و زیان‌های ناشی از آنها بسیار ارزشمند می‌باشد.

بطور کلی میزان آگاهی پزشکان عمومی و دستیاران تخصصی در ارتباط با بحران در مطالعه ما پایین بdst آمد. پیش فرض نویسنده‌گان مقاله چنین بود که در دوره آموزش دستیاران رشته‌های مورد نیاز در حوادث غیر متربقه آموزش‌های لازم در این زمینه به آنان داده می‌شود، بنابراین پاسخ‌های این دو گروه با همیگر مقایسه گردید. نکته قابل توجه این بود که اختلاف آماری معنی‌داری بین این دو گروه بdst نیامد. تنها در مورد اعتماد به نفس در شرایط بحران اختلاف معنی‌دار بود، ولی در همین یک مورد هم میزان اعتماد به نفس لازم در بین دستیاران بسیار پایین بود (۱۰%).

مطالعه‌ای توسط Somer و همکاران در استرالیا بر روی پزشکان عمومی انجام شد. ۳۶ درصد از پزشکان در مواجهه با حادثه غیرمتربقه احساس اعتماد به نفس داشتند و ۲۵ درصد معتقد بودند که باید در مورد طب حوادث غیرمتربقه بیشتر بیاموزند [۱۰]. این درصدها در مطالعه ما به ترتیب ۶ و ۵/۸۴ درصد بdst آمد. این اختلاف می‌تواند به دلیل ناهمگون بودن نمونه‌های دو مطالعه، تفاوت در اطلاعات پزشکان و تفاوت در برنامه‌های آموزش پزشکی دو کشور باشد.

احساس اعتماد به نفس در مقابله با حمله تروریستی در مطالعه Katz و همکاران در بین پزشکان ۱۵ درصد [۱۱] و در مطالعه Rose در بین پزشکان و پرستاران مورد بررسی ۲۳ درصد بdst آمد [۱۲].

از سال ۱۹۹۵ انجمن پزشکان امریکا دوره آموزشی مقابله با حوادث غیرمتربقه و بیوتوریسم را برای پزشکان ضروری کرده است [۱۳].



مراجع

- 1- Abolghasemi H, Navidi AA, Mohebbi AA. The medico-operation views of disaster management. *Journal of Military Medicine*. 2003; 4(2):93-8. (Persian).
- 2- Briggs SM. Disaster management teams. *Curr Opin Crit Care*. 2005; 11(6):585-9 .
- 3- Green GB, Modi S, Lunney K, Thomas T. Generic evaluation methods for disaster drills in developing countries. *Ann Emerg Med*. 2003; 41(5):689-99 .
- 4- Araghizade H, Saghafi Nia M, Entezari V. Analyzing medical management in disasters: A review of the Bam Earthquake experiences. *Journal of Military Medicine*. 2004; 5(4):259-68. (Persian)
- 5- Karami M. Epidemiology of disasters. 1th ed. Tehran: Ketabe Mir; 2003. p.28. (Persian)
- 6- Akhavan Moghaddam J, Adibnejad S, Mousavi-Naaeni SM. Introducing Hospital Emergency Incident Command System (HEICS) and HEICS Implementation in Iran Hospitals. *Journal of Military Medicine*. 2005; 7(2):167-75. (Persian)
- 7- Sztajnkrycer MD. Hospital preparedness: A public Health mandate remains under-appreciated. *The Internet Journal of Rescue and Disaster Medicine*. 2005; 4(2):22-5.
- 8- Abolghasemi H, Foroutan GH, Radfar M, Amid A. Assistance-medical operations of Medical department of Sepah in Bam earthquake. *Journal of Military Medicine*. 2004; 5(4):253-8. (Persian)
- 9- Rega P, Pesik N, Keim M. Disaster Medical Education for All Physicians and Physician Extenders, *Annals of Emergency Medicine*, 2000; 35:314.
- 10- Somers GT, Drinkwater EJ, Torcello N. The GP as first responder in a major medical emergency, *Australian family physician J*, 1997; 26(12):1406-9.
- 11- Katz AR, Nekorchuk DM, Holck PS, Hendrickson LA, Imrie AA, Effler PV. Hawaii physician and nurse bioterrorism preparedness survey. *Prehospital Disaster Med*. 2006; 21(6):404-13.
- 12- Rose MA, Larrimore KL. Knowledge and awareness concerning chemical and biological terrorism: continuing education implications. *J Contin Educ Nurs*. 2002; 33(6):253-8 .
- 13- SAEM. Disaster White Paper Subcommittee, Disaster medicine, current assessment and blueprint for the future. *Acad emerg med*. 1995; 2(12):1068-76.
- 14- Martin SD, Bush AC, Lynch JA. A national survey of terrorism preparedness training among pediatric, family practice, and emergency medicine programs. *Pediatrics*. 2006; 118(3):620-6 .
- 15- Moye PK, Pesik N, Terndrup T, Roe J, Weissman N, Kiefe C et al. Bioterrorism training in U.S. emergency medicine residencies: has it changed since 9/11? *Acad Emerg Med*. 2007;14(3):221-7.
- 16- Born CT, Briggs SM, Ciraulo DL, Frykberg ER, Hammond JS, Hirshberg A et al. Disasters and mass casualties: I. General principles of response

and management. J Am Acad Orthop Surg. 2007;15(7):378-9.

17- Brismar B, Totten V, Persson BM. Emergency, Disaster, and Defense Medicine: The Swedish Model, Annals of Emergency Medicine, 1996; 27(2):250-3 .

18- Cummings GE, Corte FD, Cummings GG. Disaster medicine education in Canadian medical

schools before and after September 11, 2001. CJEM. 2005; 7(6):399-405.

19- Pesik N. Do US emergency residency program provide adequate training for bioterrorism? Annals of Emergency Medicine, 1999; 34:2.

20- Waeckerle J, Lillibridge S, Burkle F. Disaster Medicine: Challenges for Today Annals of Emergency Medicine, 1994; 2:4.



| جدول ۱: اطلاعات دموگرافیک پزشکان وارد مطالعه شده | | | |
|--|--------------|------------|----------------------------------|
| P-Value | دستیار تخصصی | پزشک عمومی | متغیر |
| .۰/۷۸ | ۸,۳۵ ± ۴,۲ | ۷,۳۴ ± ۳,۶ | میانگین سن |
| .۰/۶۶ | ۱ به ۹ | ۱ به ۸ | نسبت مرد به زن |
| | | | P-Value < ۰/۰۵ معنی دار می باشد. |

اطلاعات جمعآوری شده از پرسشنامه‌ها در جدول ۲ نشان داده شده است:

| جدول ۲: اطلاعات پزشکان وارد مطالعه شده (%) | | | |
|--|--------------|-------------|--|
| P-Value | دستیار تخصصی | پزشک عمومی | متغیر |
| .۰/۰۵ | ۲۹ (۱۵-۴۳) | ۲۹ (۱۶-۴۴) | تعريف صحیح بحران |
| .۰/۲۰ | ۲۰ (۱۰-۳۰) | ۲۲ (۱۰-۳۴) | تعريف تریاژ در بحران |
| .۰/۰۹ | ۱۰ (۷-۱۳) | ۱۴ (۱۰-۳۳) | تیم بحران بیمارستانی |
| .۰/۸۰ | ۲۱ (۷-۳۵) | ۲۰ (۸-۳۲) | وظایف تیم بحران |
| .۰/۴۴ | ۲۸ (۱۴-۴۲) | ۲۶ (۱۳-۳۹) | مطالعه در زمینه بحران |
| .۰/۱۰ | ۶ (۴-۱۲) | ۲ (۱-۳) | شرکت در جلسات علمی مرتبط با بحران |
| .۰/۰۱ | ۱۰ (۱-۱۹) | ۲ (۰-۶) | اعتماد به نفس در موارد بحران |
| .۰/۵۶ | ۸۶ (۷۴-۹۶) | ۹۰ (۸۳-۱۰۰) | نیاز آموزش اصولی بحران |
| | | | P-Value < ۰/۰۵ فاصله اطمینان ۹۵ درصد. P-Value < ۰/۰۵ معنی دار می باشد. |

● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۱۸



بررسی همراهی ریفلاکس ادراری با ریفلاکس معده مروی در شیرخواران مبتلا به عفونت ادراری

چکیده

زمینه: ریفلاکس ادراری بیماری نسبتاً شایعی در شیرخواران است. کودکان مبتلا به ریفلاکس ادراری به طور شایع علائم مختلف گوارشی مثل تهوع، استفراغ، بی‌اشتهاای و کاهش وزن دارند. این علائم در بیماری‌های گوارشی مثل ریفلاکس معده مروی نیز مشاهده می‌شوند. حدس زده می‌شود که برخی کودکان مستعد هر دو ریفلاکس هستند. این مطالعه به منظور بررسی همراهی ریفلاکس ادراری و ریفلاکس معده مروی در شیرخواران مبتلا به عفونت ادراری انجام شد.

روش کار: این مطالعه مقطعی طی یک سال (آبان ۱۳۸۶ تا آبان ۱۳۸۷) بر روی شیرخواران کمتر از یک سال بستری به علت عفونت ادراری در بیمارستان مفید تهران انجام شد. در این شیرخواران سیستواورتروگرافی (VCUG) جهت بررسی ریفلاکس ادراری و سونوگرافی معده جهت بررسی ریفلاکس معده مروی انجام شد. پرسش‌نامه‌هایی جهت بررسی متغیرهای مورد نظر تکمیل شد. اطلاعات جمع‌آوری شده با نرم‌افزار SPSS ver 13 و رسم جداول فراوانی و آزمون‌های کای دو و تی غیر وابسته تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها: در ۴۳ شیرخوار مبتلا به عفونت ادراری که تحت VCUG و سونوگرافی معده قرار گرفته بودند، شیوع ریفلاکس ادراری ۵۵/۸٪، شیوع ریفلاکس معده مروی ۴۸/۸٪ و همراهی این دو با هم ۳۹/۵٪ بود. ارتباط معنی‌دار بین همراهی دو ریفلاکس با هیچ یک از ظاهرات بالینی، جنسیت، وزن، نوع میکروارگانیسم، نوع تغذیه و شدت ریفلاکس مشاهده نشد.

نتیجه‌گیری: احتمال همراهی ریفلاکس ادراری و ریفلاکس معده مروی بالاست. بنابراین در صورت ادامه علائمی مثل تهوع، استفراغ، بی‌اشتهاای، عدم وزن‌گیری علیرغم درمان در شیرخواران مبتلا به ریفلاکس ادراری، احتمال همراهی ریفلاکس معده مروی در نظر گرفته شود و بررسی‌های لازم جهت تشخیص و درمان آن صورت گیرد.

واژگان کلیدی: ریفلاکس ادراری، ریفلاکس معده مروی، عفونت ادراری، شیرخوار

دکتر معصومه همتیار *

دکتر رضا دلیرانی ۲

دکتر ستاره شرزه‌ئی ۳

۱. دانشیار گروه کودکان دانشگاه آزاد

اسلامی واحد پزشکی تهران

۲. استادیار و فوق‌تخصص کلیه

کودکان دانشگاه علوم پزشکی شهری

بهشتی تهران

۳. پزشک عمومی، پژوهشگر

* نشانی نویسنده مسئول:

تهران، خیابان شریعتی، خیابان

خاقانی، بیمارستان جواهری

کدپستی ۱۹۱۶۸

تلفن: ۰۹۱۲۱۷۹۲۱۹۱

دورنگار: ۲۲۰۰۸۰۵۲

نشانی الکترونیکی:

f_hemat@yahoo.com

مواد و روش‌ها

این مطالعه مقطعی طی یک سال از آبان ۱۳۸۶ الی آبان ۱۳۸۷ در بیمارستان مفید تهران انجام شد. شرکت کنندگان در مطالعه شامل تمام شیرخواران کمتر از یک سال بودند که به تشخیص عفونت ادراری در این مرکز بستره شده بودند. روش نمونه‌گیری به صورت تمام شماری و پشت سر هم بود. پس از صحبت با والدین و کسب رضایت از آنان، در شیرخواران فوق در طی زمان بستره، VCUG چهت بررسی ریفلاکس ادراری و سونوگرافی معده جهت تشخیص ریفلاکس معدی مروی صورت گرفت. شیرخوارانی که برای آنها VCUG یا سونوگرافی معده انجام نشده بود و یا وجود عفونت ادراری در آنها مورد شک بود، از مطالعه حذف شدند. در مجموع ۴۳ شیرخوار که با تشخیص عفونت ادراری بستره و درمان شده بودند و برای آنها VCUG و سونوگرافی معده انجام شده بود، مورد بررسی قرار گرفتند. گرید ریفلاکس ادراری و شدت ریفلاکس معدی مروی نیز تعیین شد. با استفاده از پرونده‌ی بیماران و مصاحبه با والدین پرسشنامه‌ای توسط محققین تنظیم شد که حاوی متغیرهای موردنظر بود. این متغیرها شامل سن شیرخوار، جنسیت، علائم بالینی بیمار هنگام پذیرش، وزن تولد و وزن کتونی شیرخوار، سن حاملگی و نوع تعذیب بود. اطلاعات جمع‌آوری شده توسط نرم‌افزار SPSS ver 13 و با رسم جداول فراوانی و آزمون‌های کای دو و تی غیروابسته تجزیه و تحلیل شدند. مقدار p کمتر از ۰/۰۵٪ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

طی مدت یک سال ۴۳ شیرخوار که با تشخیص عفونت ادراری بستره شده بودند تحت VCUG و سونوگرافی معده قرار گرفتند. سن بیماران بین ۲ روز تا ۱۲ ماه با میانگین سنی $۳/۸۱ \pm ۵/۷۷$ ماه بودند. ۱۴ نفر (۳۲/۶ درصد) پسر و ۲۹ نفر (۶۷/۴ درصد) دختر بودند. وزن شیرخواران بین ۳۰۰۰ تا ۱۰۵۰۰ گرم با میانگین $۲۰۷۶ \pm ۶۵۰۵/۸$ گرم بود. از نظر علائم بالینی بیمار در هنگام مراجعته ۱۳ نفر (۳۰/۲ درصد) استفراغ، ۵ نفر (۱۱/۶ درصد) کاهش وزن، ۱۳ نفر (۳۰/۲ درصد) بی‌اشتهاای و ۳۴ نفر (۷۹/۱ درصد) تب داشتند. تب شایع‌ترین علامت مشاهده شده در بیماران بود. ۳۱ نفر (۷۲/۱ درصد) شیرمادرخوار، ۸ نفر (۱۸/۶ درصد) شیرخشکخوار و ۴ نفر (۹/۳

مقدمه

ریفلاکس ادراری به برگشت غیرطبیعی ادرار از مثانه به قسمت فوقانی سیستم ادراری اطلاق می‌شود و ناشی از اختلال عملکرد محل اتصال حلب به مثانه است. فشار بالای مثانه باعث تسهیل ریفلاکس ادراری از اسفنکتر نارسا می‌شود و درجه ریفلاکس را شدیدتر می‌کند [۱ و ۲]. ریفلاکس ادراری در ۴۰ تا ۲۵ درصد کودکان طی بررسی اولین حمله عفونت ادراری مشاهده می‌شود [۳]. شیرخواران مبتلا معمولاً با علائم غیراختصاصی عفونت ادراری شامل تب، تهوع، استفراغ، بی‌اشتهاای و اختلال رشد مراجعه می‌کنند. روش اصلی تشخیص بیماری با انجام سیستواورتوگرافی (VCUG) است [۴ و ۵]. ریفلاکس‌های ادراری اکثرأ به طور خودبخود با افزایش سن کودک برطرف می‌شوند [۶].

ریفلاکس معدی مروی عبور غیرارادی محتويات معده به داخل مری است و در شیرخواران شایع است. ریفلاکس معدی مروی به علت شل شدن گذرای اسفنکتر تحتانی مری یا تطابق ناکافی تون اسفنکتر به تغییرات فشار شکمی اتفاق می‌افتد [۶ و ۷]. تشخیص بیماری با مشاهده علائم بالینی و روش‌های آزمایشگاهی شامل PH متری ۲۴ ساعته و رادیوگرافی با بلع باریوم است. سونوگرافی معده یک جایگزین بی‌ضرر، آسان و قابل اعتمادی برای غربالگری شیرخواران در خطر است. همچنین امکان پیگیری بیماران و بررسی تأثیر درمان در آنان را فراهم می‌آورد [۸]. ریفلاکس معدی مروی می‌تواند به صورت اولیه یا ثانویه اتفاق افتد. از علل ریفلاکس معدی مروی ثانویه عفونت‌های موضعی یا سیستمیک از جمله عفونت ادراری است [۶]. بر این اساس حدس زده می‌شود که برخی از کودکان مستعد هر دو ریفلاکس ادراری و معدی مروی هستند. در مطالعه‌ای توسط Kwiecien و همکاران در سال ۲۰۰۵ در لهستان بر روی ۲۷ شیرخوار کمتر از یک سال که به علت عدم وزن‌گیری، استفراغ و بی‌اشتهاایی بستره شده بودند، شیوع ریفلاکس ادراری، ریفلاکس معدی مروی و همراهی این دو با هم مورد بررسی قرار گرفت. در این مطالعه ریفلاکس معدی مروی در ۳۳/۳ درصد از شیرخواران مبتلا به ریفلاکس ادراری مشاهده گردید [۹]. بنابراین به نظر می‌رسد همراهی این دو ریفلاکس شایع است. از آنجایی که این مطالعه تنها مطالعه صورت گرفته در این زمینه در جهان است، لذا مطالعه حاضر به منظور بررسی شیوع ریفلاکس ادراری، ریفلاکس معدی مروی و همراهی این دو ریفلاکس در شیرخواران زیر یک سال مبتلا به عفونت ادراری صورت گرفت.

Bidair و همکاران همراهی آنومالی‌های سیستم ادراری در بیماران مبتلا به استنتوز هیپرتروفیک پیلور نشان داده شده است و توصیه شده است در بیماران مبتلا به استنتوز هیپرتروفیک پیلور سونوگرافی کلیه انجام شود [۱۰]. همچنین در دو مطالعه دیگر توسط Ravelli و همکاران و Ruley و همکاران وجود ریفلاکس معدی مروی در بیماران مبتلا به نارسایی مزمن کلیه که مشکلات تغذیه‌ای داشتند، مورد بررسی قرار گرفت و نشان داده شد که شیوع ریفلاکس معدی مروی در این بیماران حدود ۷۳/۷ درصد و ۶۶/۷ درصد است که شیوع بالایی است [۱۱ و ۱۲].

ریفلاکس ادراری بیماری نسبتاً شایعی در شیرخواران است و در یک درصد کودکان سالم و در حدود ۳۰ درصد کودکان به دنبال حمله عفونت ادراری مشاهده می‌شود [۱۳ و ۱۴]. کودکان مبتلا به ریفلاکس ادراری به طور شایع علائم مختلف عمومی یا گوارشی مثل تهوع، استفراغ، بی‌اشتهاهی و کاهش وزن دارند. این علائم در بیماری‌های گوارشی مثل ریفلاکس معدی مروی نیز مشاهده می‌شود [۹]. ریفلاکس معدی مروی شایع‌ترین بیماری مری است و در شیرخواران شایع است [۱۵]. ریفلاکس معدی مروی می‌تواند به صورت ثانویه به دنبال عفونت‌های موضعی یا سیستمیک مثل عفونت ادراری بروز کند [۶]. بر این اساس حدس زده می‌شود که بعضی از کودکان مستعد هر دو ریفلاکس ادراری و معدی مروی هستند و فرضیه‌ای که مطرح می‌شود این است که یک اختلال ژنرالیزه در مکانیسم آنتی ریفلاکس اسفنکترها می‌تواند در همراهی این دو بیماری با هم نقش داشته باشد. از آنجایی که مطالعه حاضر تنها مطالعه صورت گرفته در ایران است و در جهان نیز تنها در یک مطالعه این همراهی گزارش شده است. لذا برای تأیید آن نیاز به مطالعات بیشتر و تعداد بیماران بیشتری می‌باشد. در این مطالعه در شیرخواران مبتلا به عفونت ادراری نسبت دخترها به پسرها حدود ۲ به ۱ بود که مشابه سایر تحقیقات به شایع‌تر بودن عفونت ادراری در بین دختران پس از ۶ ماهگی اشاره دارد [۳]. در این مطالعه ارتباط معنی دار بین بروز هزم مان دو ریفلاکس با جنسیت شیرخوار، وزن زمان تولد، وزن کنونی شیرخوار، سن حاملگی، تظاهرات بالینی، نوع تغذیه و نوع میکرووارگانیسم مسبب عفونت ادراری مشاهده نشد. ریفلاکس ادراری در صورت بروز عفونت ادراری در سن پایین‌تر، در بیماران تبدار و در عفونت ادراری ناشی از کلبسیلا شایع‌تر است. اما این عوامل در همراهی دو ریفلاکس نقش نداشته است. در این مطالعه بین گرید ریفلاکس ادراری و شدت ریفلاکس معدی مروی با همراهی دو ریفلاکس ارتباط معنی دار مشاهده نشد. در مطالعه لهستان مشاهده شد احتمال بروز ریفلاکس معدی مروی شدید در بیماران مبتلا به ریفلاکس ادراری بیشتر است اما این

درصد) از هر دو شیر تغذیه می‌کردند. ۶ نفر (۱۴ درصد) پره ترم و ۴ نفر (۹/۳ درصد) وزن تولد کمتر از ۲۵۰۰ گرم داشتند. میکرووارگانیسم‌های بدست آمده از کشت ادرار در ۲۹ مورد (۶۷/۴ درصد) E.coli ۷ مورد (۱۶/۳ درصد) کلبسیلا و ۷ مورد (۱۶/۳ درصد) سایر باکتری‌ها رشد کرده بودند. پس از انجام VCUG در ۲۴ مورد (۵۵/۸ درصد) ریفلاکس ادراری مشاهده شد که ۴ مورد گرید یک، ۸ مورد گرید دو، ۵ مورد گرید سه، ۴ مورد گرید چهار و ۳ مورد گرید پنج بودند. در ۱۵ مورد ریفلاکس دو طرفه و در ۹ مورد یک طرفه بود که یک مورد در کلیه راست و ۸ مورد در کلیه چپ بود. پس از انجام سونوگرافی معده در ۲۱ مورد (۴۸/۸ درصد) ریفلاکس معدی مروی مشاهده شد. همراهی ریفلاکس ادراری و ریفلاکس معدی مروی در ۱۷ مورد (۳۹/۵ درصد) مشاهده گردید. ارتباط همراهی دو ریفلاکس با متغیرهای مطالعه موردن بررسی فرار گرفت. با استفاده از آزمون کای دو ارتباط معنی دار بین همراهی دو ریفلاکس با جنسیت شیرخوار، تظاهرات بالینی بیمار هنگام مراجعه، وزن تولد و سن حاملگی، نوع تغذیه و نوع میکرووارگانیسم مولد عفونت ادراری مشاهده نشد (جدول شماره ۱).

متوسط وزن شیرخواران با هر دو ریفلاکس ۶۴۵۰ ± ۱۹۰۵ گرم و در گروه دیگر ۶۵۴۲ ± ۲۲۱۶ گرم بود که با استفاده از آزمون کی-۲-ارتباط معنی دار مشاهده نشد. همچنین ارتباط معنی داری بین همراهی دو ریفلاکس با گرید ریفلاکس ادراری و یک طرفه یا دو طرفه بودن آن و شدت ریفلاکس معدی مروی مشاهده نگردید.

بحث و نتیجه‌گیری

طبق نتایج بدست آمده از این مطالعه شیوع ریفلاکس ادراری در شیرخواران کمتر از یک سال مبتلا به عفونت ادراری ۵۵/۸ درصد، ریفلاکس معدی مروی ۴۴/۸ درصد و همراهی این دو با هم در ۳۹/۵ درصد مشاهده گردید. در سال ۲۰۰۵ در مطالعه‌ای در لهستان ۲۷ شیرخوار کمتر از یک سال را که به علت عدم وزن گیری، استفراغ و بی‌اشتهاهی بستری شده بودند تحت سیستوگرافی، PH متری و سونوگرافی معده قرار دادند. در این بیماران ریفلاکس ادراری در ۴۴/۴ درصد، ریفلاکس معدی مروی در ۲۲/۲ درصد و همراهی این دو با هم در ۳۳/۳ درصد مشاهده گردید [۹]. در این مطالعه ذکر شده است که همراهی دو ریفلاکس کاملاً شایع است و در شیرخواران با عدم وزن گیری یا سایر علائم غیراختصاصی دستگاه گوارش، علاوه بر بررسی ریفلاکس ادراری، نیازمند بررسی از نظر ریفلاکس معدی مروی هستند [۹]. مطالعات دیگری نیز همراهی مشکلات ادراری با مشکلات گوارشی را مورد بررسی قرار داده‌اند. از جمله در مطالعه‌ای



مطالعات گروه کنترل جهت مقایسه در نظر گرفته شود. همچنین توصیه می‌شود که در شیرخواران مبتلا به ریفلاکس ادراری در صورت ادامه علائمی مثل استفراغ، عدم وزن‌گیری و بی‌اشتهاای علیرغم درمان، احتمال همراهی ریفلاکس معدی مروی در نظر گرفته شود و بررسی‌های لازم جهت تشخیص و درمان آن صورت گیرد.

اختلاف معنی دار نبود [۶]. در این مطالعه یک یا دو طرفه بودن ریفلاکس ادراری نیز در همراهی با ریفلاکس معدی مروی ارتباط معنی‌دار نداشت. در مجموع با توجه به یافته‌های بدست آمده بنظر می‌رسد احتمال همراهی این دو بیماری با هم شایع است. توصیه می‌شود جهت تأیید آن مطالعات گستردere و بیشتری روی شیرخواران مبتلا به ریفلاکس ادراری صورت گیرد و در این


مراجع

- 1- Homayoon K, Chen JJ, Cummings JM, Steinhardt GF. Voiding dysfunction : outcome in infants with congenital vesicoureteral reflux. *Pediatr Urolog* 2005 ; 66(5): 1091-94.
- 2- Baka Ostrowska M. Vesicoureteral reflux and urinary tract infections. *Pol Merkur Lekarski* 2008 ; 24(4): 95-7.
- 3- Cleper R, Krause I, Eisenstein B, Davidovits M. Prevalence of vesicoureteral reflux in neonatal urinary tract infection. *Clin Pediatr* 2004 ; 43(7): 619-25.
- 4- Kakizaki H, Moriya K, Ameda K et al. Diameter of the external urethral sphincter as a predictor of detrusor sphincter incordination in children: comparative study of voiding cystourethrography. *J of Urology* 2003 ; 169(2): 655-58.
- 5- Elder JS. Vesicoureteral reflux in : Kliegman RM, Behrman RE, Jenson HB, Stanton BF. Nelson textbook of pediatrics. 18th ed 2007 ; Philadelphia, Saunders: 2228-2234.
- 6- Vandenplas Y, Hassall E. Mechanism of gastroesophageal reflux and gastroesophageal reflux disease. *J.P.G.N.* 2002 ; 35(2): 119-36.
- 7- Omari TI, Barnett CP, Benninga MA et al. Mechanisms of gastroesophageal reflux in preterm and term infants with reflux disease. *Gut* 2002; 51(4): 475-9.
- 8- Gomes H, Mananteau B. Gastroesophageal reflux : comparative study between sonography and PH monitoring. *Pediatr Radiol* 1991; 21(3): 168-74.
- 9- Kwiecien J, Halkiewicz F, Machura E, Pieta M. Coexistence of gastroesophageal and vesicoureteric reflux in infants. *Pediatria Wspzesna Gastroenterologia Hepatologia Zywnienie Dzierka* 2005; 7(10): 19-22.
- 10- Bidair M, Kalota Sj, Kaplan GW. Infantile hypertrophic pyloric stenosis and hydronephrosis : is there an association? *J Urol* 1993 ; 150(1): 153-5.
- 11- Ravelli AM, Ledermann SE, Bisset WM et al. Foregut motor function in chronic renal failure. *Archives of disease in childhood* 1992; 67(11): 1343-47.
- 12- Ruley EJ, Bock GH, Kerzner B et al. Feeding disorders and gastroesophageal reflux in infants with chronic renal failure. *Pediatr Nephrol* 1989; 3(4): 424-9.
- 13- Sillen U. Vesicoureteral reflux in infants. *Pediatr Nephrol* 1999; 13(4): 355-61.
- 14- Williams G, Fletcher JT, Alexander SI, Craig JC. Vesicoureteral reflux. *J AM Soc Nephrol* 2008; 19(5): 847-62.
- 15- Sretenovic A, Perisic V, Simic A et al. Gastroesophageal reflux in infants and children. *Acta Chir Jugosl* 2008; 55(1): 47-53.



جدول شماره ۱: بررسی ارتباط متغیرهای مورد مطالعه با همراهی ریفلاکس ادراری و معدی مروی

| متغیر | همراهی دو ریفلاکس | عدم همراهی دو ریفلاکس | مقدار P |
|---|-------------------|-----------------------|---------|
| جنسیت: پسر دختر | ۷ (٪۴۱/۲) | ۷ (٪۲۶/۹) | .۰/۳۳ |
| علائم بالینی: استفراغ کاهش وزن | ۱۰ (٪۵۸/۸) | ۱۹ (٪۷۲/۱) | .۰/۹۲ |
| بی اشتہایی | ۵ (٪۲۹/۴) | ۸ (٪۳۰/۸) | .۰/۹۸ |
| تب | ۲ (٪۱۱/۸) | ۳ (٪۱۱/۵) | .۰/۴۴ |
| وزن تولد: کمتر از ۲۵۰۰ گرم ۲۵۰۰-۴۰۰۰ گرم | ۴ (٪۲۳/۵) | ۹ (٪۳۴/۶) | .۰/۰۶ |
| بیش تر از ۴۰۰۰ گرم | ۱۱ (٪۶۴/۷) | ۲۳ (٪۸۸/۵) | .۰/۱۴ |
| سن حاملگی: ترم پره ترم | ۳ (٪۱۷/۶) | ۱ (٪۴) | .۰/۸۷ |
| پست ترم | ۱۳ (٪۷۶/۵) | ۲۴ (٪۹۶) | |
| نوع تغذیه: شیر مادر | ۱ (٪۵/۹) | ۰ (٪۰) | |
| شیر خشک | ۱۴ (٪۸۲/۴) | ۱۸ (٪۷۸/۳) | .۰/۰۹۹ |
| هر دو | ۲ (٪۱۱/۸) | ۴ (٪۱۷/۴) | |
| نوع میکروارگانیسم: E coli | ۱ (٪۵/۹) | ۱ (٪۴/۳) | |
| کلیسیلا | ۱۳ (٪۷۶/۵) | ۱۸ (٪۶۹/۲) | |
| سایر | ۱ (٪۵/۹) | ۷ (٪۲۶/۹) | .۰/۶۵ |
| | ۳ (٪۱۷/۶) | ۱ (٪۳/۸) | |
| | ۱۲ (٪۷۰/۶) | ۱۷ (٪۶۵) | |
| | ۲ (٪۱۱/۸) | ۵ (٪۱۹/۲) | |
| | ۳ (٪۱۷/۶) | ۴ (٪۱۵/۳) | |

● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۱۹



بررسی میزان شیوع HTLV ۱ و ۲ (ویروس لنفوسیت T انسانی) در اهداکنندگان بافت‌های پیوندی در بانک فرآورده‌های پیوندی ایران

چکیده

زمینه: بانک فرآورده‌های پیوندی ایران طیف وسیعی از فرآورده‌های پیوندی انسانی را همانند دریچه‌های قلبی، استخوان، پوست، پرده آمنیون، و سایر بافت‌های پیوندی جهت استفاده‌های مختلف بالینی تهیه می‌نماید. این مطالعه به منظور تعیین میزان شیوع ویروس HTLV در میان اهداکنندگان بافت‌های پیوندی در بانک فرآورده‌های پیوندی ایران دانشگاه علوم پزشکی تهران از سال ۱۳۸۰ تا ۱۳۸۵ انجام شده است.

روش کار: در این مطالعه توصیفی گذشته‌نگر تعداد ۱۵۴۸ اهداکننده بافت که در یک دوره ۵ ساله با روش الیزا مورد آزمایش قرار گرفته بودند، ارزیابی شدند. آنتی‌بادی ویروس HTLV ۱ و ۲ برای تمام اهداکنندگان به همراه سایر آزمایشات تأکید شده طبق استانداردهای انجمان بانک‌های نسج آمریکا (AATB) مورد سنجش قرار گرفت.

یافته‌ها: ۲۵ نفر (۱/۶۱٪) از ۱۵۴۸ اهداکننده بافت که مورد ارزیابی قرار گرفتند دارای نتایج مثبت آنتی‌بادی HTLV ۱,۲ بودند که از این تعداد ۱۷ نفر مرد و ۸ نفر زن بودند (نسبت زن به مرد حدود ۴۷٪).

نتیجه‌گیری: با توجه به میزان شیوع HTLV در میان اهداکنندگانی که تحت یک غربالگری اولیه نیز قرار گرفته‌اند، توصیه می‌شود کلیه مراکز فعال در زمینه تهیه و تولید فرآورده‌های خونی و بافتی در بررسی‌های خود، توجه ویژه‌ای نیز به احتمال آلودگی اهداکنندگان به این ویروس داشته باشند.

واژگان کلیدی: پیوند، هموگرافت، HTLV

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۸/۵/۷

تاریخ اصلاح نهایی: ۸۸/۸/۶

تاریخ دریافت مقاله: ۸۸/۱۱/۱

- دکتر بابک ارجمند^{۱*}
دکتر سید محمدیرضا آقایان^۱
دکتر علیرضا شعبانزاده^۲
پریسا گودرزی^۳
محمد فرزانه‌خواه^۴
سید کاظم حسینی^۵
الهام روان‌آسا^۶
حمیده غلامی^۳
لیلا خطیب‌شاد^۶
سهیلا جبلی‌فر^۷

۱. پژوهش عمومی، مرکز تحقیقات و
بانک فرآورده‌های پیوندی ایران
۲. دانشیار فیزیولوژی، مرکز تحقیقات
و بانک فرآورده‌های پیوندی ایران
۳. کارشناس پرستاری
۴. کارشناس میکروبیولوژی
۵. کارشناس ارشد میکروبیولوژی
۶. کارشناس شیمی
۷. کارشناس ارشد آمار کاربردی

- * نشانی نویسنده مسؤول: مرکز
تحقیقات غدد و متابولیسم، دانشگاه
علوم پزشکی تهران، صندوق پستی
۱۴۱۸۵/۸۶۸

- تلفن: ۶۶۵۸۱۵۲۰
دورنگار: ۰۹۱۲۱۵۸۱۶۳۳، ۰۹۳۱۸۱۸

نشانی الکترونیکی:

arjmand_itb@yahoo.com

مقدمه

از طریق مادر به جنین، انتقال از راه شیر مادر به نوزاد، انتقال خون و بافت از اهداکننده آلوده به فرد گیرنده و نیز از راه تماس جنسی می‌باشد. در سال ۱۹۸۰ میلادی تیپ یک این ویروس به عنوان اولین رتروویروس انسانی سلطانزا شناخته شد و در حال حاضر تعداد ۱۵ تا ۲۰ میلیون نفر در سطح جهان به این ویروس آلوده می‌باشند. این ویروس عامل بیماری‌هایی نظیر لوکمی یا لنفوم سلول T بالغ انسانی (Adult T cell Leukemia/Lymphoma)، نوعی میلوپاتی بنام پاراپارازی اسپاستیک گرم‌سیبری (Tropical Paraparesis)، یوئیت (Uveitis)، میوزیت (Infectious Dermatitis) و درماتیت عفونی (Myositis) می‌باشد [۹]. Barnet و همکارانش میزان ۴/۹٪ نمونه مثبت HTLV را در میان اهداکنندان پوست فوت شده (Cadaveric Skin Donor) گزارش نموده‌اند [۱۰]. در بررسی دیگری که توسط Stanworth و همکارانش انجام شده است، به بانک‌های نسج توصیه شده است که حداثر زمان بین مرگ تا نمونه‌گیری از خون اهداکننده (زمان برداشت بافت) را حتی المقدور به زیر ۲۴ ساعت کاهش دهنده تا از تأثیر همولیز و سایر تغییرات نمونه خون بر روی نتایج آزمایشات کاسته شود. به عبارتی توصیه نموده‌اند که زمان ایسکمی اهداکننده به زیر ۲۴ ساعت تقلیل یابد [۱۱]. Pianigiani و همکارانش نیز یک مورد مثبت HTLV را در میان ۴۶۱ اهداکننده بانک پوست (شیوع ۰/۲٪) گزارش کرده‌اند [۱۲]. بسیاری از مطالعات پیشین پیشنهاد نموده‌اند که ترکیب توان آزمایشات روتین سرولوژی با تست‌های مولکولی نظیر PCR (Polymerase chain Reaction) یا NAT (Nucleic Acid Amplification Test) چهت شناسایی بهتر عفونت‌های پنهان به کار گرفته شود [۱۳ و ۱۴]. برخی از بررسی‌های پیشین گزارش نموده‌اند که این خطر در مورد اهداکنندان فوت شده Living Cadaveric Donors (Bیشتر از اهداکنندان زنده) می‌باشد و هزینه تست‌های مولکولی نظیر NAT یا PCR برای اهداکنندان زنده بدون اینکه احتمال ایمنی را به طور محسوسی افزایش دهدن، بسیار بالا بوده و مقرر به صرفه نیست [۱۵]. هدف اصلی بانک‌های نسج و سلول این است که بافت و سلول مناسب و ایمن (Safe) با کیفیت مطلوب تهییه و فراهم نمایند. در صورتی که دستورالعمل‌ها و پروتکل‌های معتبر بین‌المللی شناخته شده برای معیارهای انتخاب و آزمایشات خون اهداکنندان و تضمین کیفیت برای فرآوری و تهییه بافت به کار رفته باشد، خطر انتقال بیماری از طریق بافت پیوندی به طور محسوسی کاهش

بافت‌های هموگرافت انسانی به طور گستره‌های بسیاری از مصارف بالینی مورد استفاده قرار می‌گیرند که منشأ عمدۀ این بابت‌ها از اهداکنندان فوت شده می‌باشد. طبق استانداردهای انجمان بانک‌های نسج آمریکا (AATB) علاوه بر رعایت معیارهای انتخاب اهداکنندان و نحوه فرآوری می‌باشد تا احتمال انتقال بیماری و سایر عوارض از طریق پیوند بافت یا سلول از دهنده به گیرنده به حداقل برسد [۱]. بنابراین آزمایش خون اهداکنندان از نظر بررسی‌های ویروسی نیز جزو جدای ناپذیر و ضروری وظایف بانک‌های نسج می‌باشد. البته توجه به این نکته ضروری است که نمونه خون اهداکننده فوت شده ممکن است دچار تغییرات شیمیایی نظیر همولیز شود که در نتیجه آزمایشات سرولوژی تداخل ایجاد می‌نماید [۲]. به عنوان نمونه همولیز می‌تواند واکنش زنجیر هیلیمر (PCR) را به طور اختصاصی مهار نماید و احتمال نتایج منفی کاذب به دلیل این مهار در حدود ۱۵٪ در مطالعات قبلی تخمین زده شده است. از سوی دیگر در بعضی از اهداکنندان با رقت بیش از ۴۵٪ خون، رقیق شدن خون عامل اصلی موارد منفی کاذب آزمایشات سرولوژی می‌باشد. اگر چه خطر انتقال عفونت‌های ویروسی از اهداکنندان به گیرنده به دلیل پیوند بافت با رعایت استانداردهای دقیق بسیار کم می‌باشد ولی این خطر به هیچ وجه قابل چشم پوشی و اغماض نمی‌باشد. انتقال ویروس نقص ایمنی انسانی (HIV) و ویروس هپاتیت ب (HBV) از اهداکنندان به گیرنده‌گان اعضا و نسج پیوندی در مطالعات گذشته گزارش شده است [۵ و ۶ و ۷]. آزمایشات سرولوژی بر روی خونی که در زمان اهدای بافت از اهداکننده گرفته شده است، تأثیر مستقیمی بر میزان ایمنی (Safety) و کنترل کیفیت بافت‌های پیوندی دارد. غربالگری و انتخاب اهداکنندان و آزمایشات سرولوژی نمونه خون آنها خطر انتقال ویروس‌ها را از طریق بافت پیوندی کاهش می‌دهد. آزمایشات سرولوژی بایستی بر روی نمونه خونی انجام شود که حوالی زمان اهدا از اهداکننده گرفته شده است و قبل از ترخیص بافت برای مصرف بالینی نتایج کلیه آزمایشات باید مورد بررسی قرار گیرد. امروزه ویروس لنفوسیت T انسانی (HTLV) نیز از اهمیت ویژه‌ای در بانک‌های نسج و سلول برخوردار است و دلیل این اهمیت احتمال قابل توجه انتقال آن از طریق بافت و سلول پیوندی به گیرنده می‌باشد. این ویروس از خانواده رتروویریده بوده و راه‌های انتقال آن

(Assay HTLV1,2) از نظر ویروس به وسیله کیت‌های مخصوص این ویروس، دیا پرو ساخت کشور ایتالیا (DIA-PRO) آزمایش شدن که به ادعای سازنده آن دارای حساسیت ۱۰۰٪ و ویژگی ۹۹/۵٪ بودند و نتایج بینایین (احتمالاً مثبت کاذب در ۲ مورد) مجدداً به روش PCR با دستگاه اپندورف (Eppendorf) ساخت کشور آلمان و با کیت‌های ساخت کمپانی Roche کشور آلمان مورد ارزیابی مجدد قرار گرفتند. مطابق استانداردهای انجمان بانک‌های نسوج امریکا (AATB) برای تمامی اهداکنندگان به جز آزمایشات HTLV1,2 HBSAg HBCAb, HCVAb, HIV1,2, RPR مثبت از نظر آنتی‌بادی HTLV و نیز سایر تست‌های ذکر شده غیر قابل استفاده بوده و دفع شده بودند. کلیه بافت‌ها حداقل تا ۴۸ ساعت بعد از مرگ اهداکننده‌ها برداشت شده بودند (در مورد ۶۰٪ اهداکنندگان این زمان حتی کمتر از ۲۴ ساعت بود). شیوع HTLV به صورت نسبت تعداد اهداکنندگان HTLV مثبت بر تعداد کل اهداکنندگان بررسی و آزمایش شده تعریف شده است. نتایج بر اساس داده‌های دموگرافیک نظیر سن و جنس و با استفاده از تست‌های Chi-Square و Fisher تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها

از ۲۹۳۵ اهداکننده نسوج پیوندی ۱۳۸۷ اهداکننده در مرحله اول فراهم‌آوری و فرآوری به دلایل غیر از دلایل سرولوژی، غیر قابل استفاده تشخیص داده شده و کنار گذاشته شدن و ۱۵۴۸ مورد نهایی مورد بررسی قرار گرفتند. ۲۵ مورد از اهداکنندگان از نظر نتایج آزمایشات HTLV مثبت بودند (۱/۶۱٪) و سن متوسط موارد مثبت از نظر HTLV حدود ۳۴/۲۸ سال بود. بررسی ارتباط میان سن اهداکنندگان با نتیجه مثبت از نظر HTLV نیز نتایج قابل توجهی را نشان می‌داد (جدول ۱). میزان شیوع HTLV در میان اهداکنندگان نسوج بین سال‌های ۱۳۸۵ تا ۱۳۸۰ متفاوت بود (جدول ۲).

بحث

على رغم رعایت معیارهای سختگیرانه انتخاب اهداکنندگان و غربالگری دقیق اولیه میزان نتایج مثبت سرولوژی اهداکنندگان نسوج پیوندی به دلیل وجود خطر انتقال آن از اهداکننده به گیرنده از طریق بافت پیوندی بسیار با اهمیت می‌باشد. طبق استانداردهای

خواهد یافت [۱۶]. احتمال انتقال ویروس لنفوسمیت T انسانی (HTLV) از طریق انتقال خون برای بانک‌های خون بسیار حائز اهمیت می‌باشد. در مطالعه‌ای که در کشور ایران در اهداکنندگان خون انجام شده، میزان شیوعی که با روش‌های سرولوژی سنجیده شده است، نتایج جالب توجهی نشان می‌دهد به این صورت که میزان شیوع این ویروس در جمعیت مورد مطالعه در حدود ۱/۱۶٪ بوده و همچنین نسبت HTLV2 به HTLV1 بیشتر از برعی از کشورهای دیگر است [۱۷]. هدف این پژوهش مشخص نمودن میزان شیوع ویروس لنفوسمیت T انسانی (HTLV) در میان اهداکنندگان نسوج پیوندی در بانک فرآورده‌های پیوندی ایران بوده Cadaveric است که علت مرگ در اهداکنندگان فوت شده (Living Donor) و علت اهدای نسوج در اهداکنندگان زنده (Donor گروه مورد مطالعه در (شکل ۱) نمایش داده شده است.

مواد و روش‌ها

تعداد ۲۹۳۵ اهداکننده نسوج پیوندی از سال ۱۳۸۰ تا پایان سال ۱۳۸۵ توسط بانک فرآورده‌های پیوندی ایران غربالگری و ارزیابی شدن که از این تعداد ۱۳۸۷ اهداکننده به دلایل غیر از دلیل سرولوژی و آلدگی‌های ویروسی نظیر مشکلات بافت شناسی، رقت بیش از حد مجاز پلاسما و همولیز نمونه خون اهداکننده و یا نواقص آناتومیک نسوج در مرحله اول و قبل از فراهم‌آوری کنار گذاشته شدند. از ۱۵۴۸ اهداکننده نهایی باقی‌مانده ۵۶ مورد اهداکننده زنده (اهداکننده پرده آمنیون) و ۱۴۹۲ مورد اهداکننده فوت شده (اهداکننده سایر بافت‌ها مانند استخوان، دریچه قلب، تاندون و پوست) بودند. همچنین ۱۱۷۱ نفر آنها مرد (۷۵/۶٪) و ۳۷۷ نفر زن (۲۴/۴٪) بودند و سن آنها بین ۲ سال تا ۶۶ سال (میانگین ۲۹/۱۱ سال با انحراف معیار ۱۱/۶۴) بود. که تمامی این اهداکنندگان از نظر علت مرگ، زمان ایسکمی و سوابق پزشکی قبلی و معاینات بالینی و سوابق اجتماعی مورد ارزیابی و بررسی دقیق قرار گرفتند و پس از اخذ رضایت آگاهانه (Informed Consent) از اولیای دم، نسوج مورد نیاز برداشت شد. همچنین نمونه‌های خون اهداکنندگان که قبل از برداشت بافت‌ها از شریان فمورال و یا ورید اجوف تحتانی اهداکننده گرفته می‌شود، از نظر رقت پلاسمایی و احتمال همولیز بررسی شدن و نمونه‌هایی که دچار همولیز و یا رقت بیش از ۴۵٪ شده بودند غیر قابل ارزیابی تلقی شده و اهداکنندگان مورد نظر نیز از نظر معیارهای اهداکنندگی نامناسب بوده و کنار گذاشته شدند. نمونه خون اهداکنندگان مناسب با تکنیک میکروالیزا (Micro ELIZA)



آزمایشات سرولوژی مرسوم جهت غربالگری اهداکنندگان نسوج پیوندی خطر انتقال عفونت‌های ویروسی را به گیرندگان نسوج پیوندی کاهش می‌دهد [۱۴]. در مطالعه‌ای که در کشور ایران انجام شده است، ویروس HTLV در صورت انتقال از طریق خون از اهداکننده به گیرنده در بعضی از موارد می‌تواند باعث ایجاد بدخیمی‌هایی در گیرنده خون گردد. در این مطالعه میزان شیوع HTLV با روش‌های سرولوژی بررسی شده بود و قابل مقایسه با گزارشات کشورهای دیگر بود [۱۷].

نتیجه گیری

نتایج مطالعه ما مشابه سایر مطالعات نشان می‌دهد که علیرغم غربالگری‌های دقیق اولیه احتمال انتقال ویروس‌ها از طریق بافت‌های پیوندی به گیرندگان همواره وجود دارد و بنابراین در کنار بررسی ویروس‌های HBV و HCV و HIV به دلیل شیوع قابل توجه HTLV در کشورمان، ضروری به نظر می‌رسد که HTLV نیز توسط کلیه بازکنندهای خون و نسوج پیوندی در اهداکنندگان مورد بررسی قرار گیرد و از سوی دیگر روش‌های دقیق‌تر و حساس‌تری چهت انتخاب و غربالگری اولیه اهداکنندگان نسوج پیوندی و یا خون و سلولهای پیوندی طبق استانداردهای AATB رعایت تمامی این موارد شرایط فراهم نمودن بافت‌ها و سلول‌های پیوندی با کیفیت مطلوب و تضمین شده و ایمن (Safe) را میسر می‌نماید.

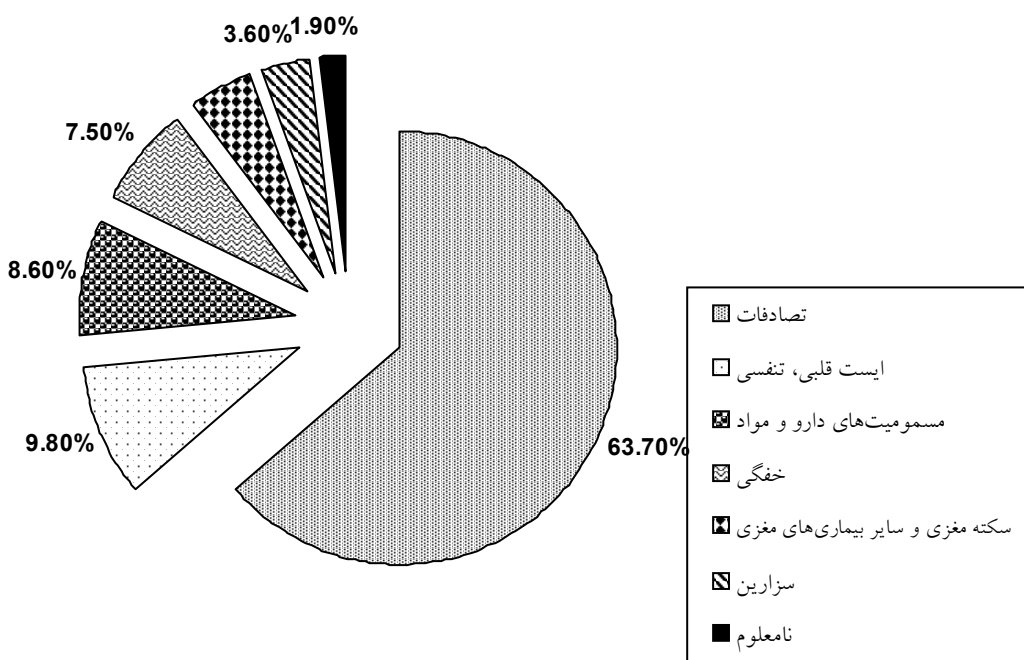
انجمانی بانک‌های نسج امریکا (AATB)، بررسی HTLV برای کلیه بانک‌های سلول و نسج پیوندی اجباری می‌باشد [۱]. در این مطالعه میزان شیوع HTLV در میان مردان بیش از زنان بود ($F/M\text{ Ratio} \sim 47\%$) و سن متوسط موارد مثبت HTLV در حدود $34/28$ سال بود و در میان اهداکنندگان با سن بالای 50 سال این میزان صفر بود. میزان شیوع HTLV در میان اهداکنندگان نسوج بانک فرآورده‌های پیوندی ایران از میزان شیوع ذکر شده در اکثر مطالعات بررسی شده با شیوع $0/60$ ٪ [۱۴]، $0/03$ ٪ [۱۵] و $1/16$ ٪ [۱۷] بیشتر بود و تنها در یکی از آنها میزان شیوع بالاتری از نتایج مطالعه ما در حدود $4/9$ ٪ گزارش شده بود که این مطالعه در یک بانک پوست و در میان اهداکنندگان پوست انجام شده بود [۱۰]. سن اکثر موارد مثبت HTLV در این بررسی بین 24 تا 49 سال بود. ویروس لنفوسیت T انسانی (HTLV) همانند ویروس‌های نقص ایمنی اکتسابی انسانی (HIV)، هپاتیت سی (HCV)، و هپاتیت بی (HBV) یک دوره زمانی تغییر سرمی (Seroconversion Window Period) در حدود 6 تا 87 روز دارد [۳]. انجام روش PCR به عنوان آزمایش تکمیلی در اهداکنندگان نسوج با نتایج سرولوژی منفی، میزان اطمینان و (Safety) بافت را به صورت تقویت شده‌ای افزایش می‌دهد [۳]. برخی از پژوهش‌های گذشته یک ارتباط معنی‌دار میان میزان‌های سرولوژی منفی و نوع کیت‌های مورد استفاده و یا زمان ایسکمی به طور مستند گزارش نموده‌اند [۱۱]. با توجه به پژوهش‌های انجام شده و مطالعه حاضر اضافه نمودن روش آزمایش نوکلئیک اسید (Nucleic Acid Amplification Testing) به سایر

مراجع

- 1- American Association of Tissue Banks. Standards for tissue Banking. 10th ed. Mclean,Va: AATB, 2002.
- 2- Lefor WM, Shires DL, McGonigle AF. Hemoconcentration Prior to Serology Testing in Hemodiluted Cadaver Bone and Tissue Donors. Clin Transplant 1995;9:297-300.
- 3- Pirnay JP. HIV Transmission by Transplantation of Allograft skin: A Review of the Literature. Burns 1997;23:2.
- 4- Heck EL, Baxter CR. Guidelines Preventing "Dilution False Negative" in Invivo Laboratory Testing of Donor Population. Cornea 1994;13:290-293.
- 5- Kealy PG. Disease Transmission by Means of Allograft. Journal of Burn & Rehabilitation 1997;18(suppl):S10.
- 6- Simonds RJ, Holmberg SD, Hurwits RL, et al. Transmission of Human Immunodeficiency Virus Type I from A Seronegative Organ and Tissue Donor. N England J Med 1992;236:726-732.
- 7- Hoft RH, Pfluger SC, Forster RK, et al. Clinical Evidence for HepatitisB Transmission Resulting from Corneal Transplantation. Cornea 1997;16:132-137.
- 8- Yoshida m. Human T Cell Leukemia Viruses: General Features. Encyclopedia of Virology 2008; 558-564.
- 9- Mahienx R, Gessain A. Human T Cell Leukemia Viruses: Human Disease. Encyclopedia of Virology 2008; 564-574.
- 10- Barnett JR, McCauley RL, Schutzler S, Sheridan K, Heggers JP. Cadaver Donor Discards Secondary to Serology. Journal of Burn care & Rehabilitation 2001;22(2):124-127.
- 11- Stanworth SJ, Warwick RM, Ferguson M, Barbara JA. A UK Survey of Virological Testing of Cadaver Tissue Donors. Vox Sanguinis 2000;79:227-230.
- 12- Pianigiani E, risulo M, Lerardi F, Sbano p, Andreassi L, Fimiani M, Caudai C, Valensin PE, Zazzi M. Prevalence of Skin Allograft Discards as A Result of Serological and Molecular Microbiological Screening in A Regional Skin Bank in Italy. Burns 2006;32:348-351 .
- 13- Stramer SL, Glynn SA, Kleinman SH, et al. Detection of HIV1 and HCV Infections Among Antibody-Negative Blood donors by Nucxleic Acid-Amplification Testing. N England J Med 2004;351:760-768.
- 14- Zou S, Dodd RY, Stramer SL, Strong M. Probability of Viremia With HBV, HCV, HIV and HTLV Among Tissue Donors in the United State. N England J Med 2004;351:751-759.
- 15- Zahariadis G, Plitt SS, O'Brien S, Yi QL, Fan W, Preiksaitis JK. Prevalence and Estimated Incidence of Blood-Born Viral Pathogen Infection in Organ and Tissue Donors from Northern Alberta. American Journal of Transplantation 2006;6:1-9.
- 17- Jaudas F, Teixeira L, Proenca A. Coimbra Yniversity Hospital's Bone and Tissue Bank: Twenty-Two Years of Experience. Transplantation Proceedings 2005;37:2799-2801.
- 17- Sani AT. Serologic Prevalence of HTLV Among Blood Donors in Mashhad (Northeastern Iran). Archives of Iranian Medicine 2001;4:25-26.



بررسی میزان شیوع HTLV ۱ و ۲ (ویروس لنفوسیت T انسانی) در ... ۲۰۱



شکل ۱: علت اهدا در اهداکنندگان بافت‌های پیوندی که با روش‌های سروولوژی در بانک فراورده‌های پیوندی ایران مورد بررسی قرار گرفته‌اند.

| جدول ۱: میزان شیوع ویروس لنفوسیت تی انسانی در میان اهداکنندگان بافت‌های پیوندی از سال ۱۳۸۰ تا سال ۱۳۸۵ در بانک فراورده‌های پیوندی ایران به تفکیک سن و جنس | | | | |
|---|-------------------------------|--------------------------------|----------------|-----------------|
| سن (سال) | تعداد اهداکننده در هر رده سنی | تعداد موارد مثبت در هر رده سنی | مثبت HTLV (زن) | مثبت HTLV (مرد) |
| ۲۵< | ۶۳۴ | ۶ (٪ ۰/۹۴) | ۳ | ۳ |
| ۴۹ - ۵۶ | ۸۴۷ | ۱۹ (٪ ۲/۲۴) | ۵ | ۱۴ |
| ۵۰> | ۶۷ | ۰ | ۰ | ۰ |
| کل | ۱۵۴۸ | ۲۵ (٪ ۱/۶۱) | ۸ | ۱۷ |

| جدول ۲: میزان شیوع ویروس لنفوسیت تی انسانی در میان اهداکنندگان بافت‌های پیوندی از سال ۱۳۸۰ تا سال ۱۳۸۵ در بانک فراورده‌های پیوندی ایران به تفکیک هر سال | | |
|---|----------|-------------------------|
| سال | تعداد کل | (درصد) تعداد موارد مثبت |
| ۱۳۸۱-۱۳۸۰ | ۳۰۵ | ۲ (٪ ۰/۶۶) |
| ۱۳۸۲-۱۳۸۱ | ۲۲۱ | ۶ (٪ ۲/۲۷) |
| ۱۳۸۳-۱۳۸۲ | ۲۷۹ | ۶ (٪ ۲/۲) |
| ۱۳۸۴-۱۳۸۳ | ۴۷۷ | ۴ (٪ ۰/۸) |
| ۱۳۸۵-۱۳۸۴ | ۲۶۶ | ۷ (٪ ۲/۶) |
| کل | ۱۵۴۸ | ۲۵ (٪ ۱/۶۱) |

● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۲۰

بررسی کارایی درمان کودکان مبتلا به عفونت حاد گوش میانی با استفاده از آزمون گسیل‌های صوتی گوشی

چکیده

زمینه: عفونت حاد گوش میانی^۱ (AOM) از شیوع بالایی در کودکان برخوردار است و عدم درمان به موقع آن به ویژه در اوایل کودکی ممکن است منجر به آسیب بلند مدت و برگشت ناپذیر سیستم شنوایی گردد. آزمون گسیل‌های صوتی گوش^۲ (OAE) از پتانسیل خوبی برای ارزیابی بالینی عملکرد سیستم انتقالی شنوایی کودکان برخوردار است. هدف از انجام این پژوهش بررسی قابلیت آزمون OAE در ارزیابی سیر درمان کودکان مبتلا به AOM بود.

روش کار: طی یک مطالعه مقطعی تحلیلی تعداد ۴۵ کودک مبتلا به AOM تحت ارزیابی های

ادیومتری اصوات خالص^۳ (PTA)، تمپانومتری و گسیل‌های صوتی اعوجاجی گوش^۴ (DPOAE) قرار گرفتند. آستانه های شنوایی و همچنین میزان دامنه و نسبت سیگنال به نویز DPOAE بیماران مبتلا به AOM قبل و بعد از دوره درمانی با یکدیگر مقایسه گردیدند. تجزیه و تحلیل اطلاعات از طریق آزمون تی زوج و با استفاده از نرم افزار SPSS 16 صورت گرفت.

یافته‌ها: میانگین آستانه های شنوایی کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی تقاضت معناداری را در وضعیت های قبل و بعد از درمان در هر دو گوش نشان داد ($p < 0.05$). میانگین شاخص های DPOAE در حالت های قبل و بعد از درمان از تفاوت آماری معنا داری در محدوده ۵۰۰۰-۵۰۰۰ هرتز برخوردار بود ($p < 0.05$). اگرچه پس از طی دوره درمان اولیه هیچ گونه فاصله هوا - استخوان^۵ در ۱۰ بیمار مشاهده نگردید، ولی پاسخ های DPOAE این بیماران به شدت متأثر شده بودند.

نتیجه‌گیری: عفونت حاد گوش میانی می‌تواند از طریق ارزیابی پاسخ های DPOAE در قبل و بعد از درمان مونیتور شود. این آزمون در مقایسه با PTA سریع تر و عینی تر بوده و قادر است تا اطلاعات معنبری را در خصوص وضعیت گوش میانی فراهم نماید.

واژگان کلیدی: گسیل‌های صوتی اعوجاجی گوش، کودکان، عفونت حاد گوش میانی، ادیومتری اصوات خالص



آرش بیات *

دکتر نادر صاکی ۲

دکتر سهیلا نیکاخلاق ۳

دکتر علی‌اصغر پیوندی ۴

رضا حسین‌آبادی ۵

کلشن میرمؤمنی ۶

۱. دانشجوی دکترا شنوایی شناسی

۲. دانشیار گروه گوش و حلق و بینی، دانشگاه علوم پزشکی اهواز

۳. استادیار گروه گوش و حلق و بینی، دانشگاه علوم پزشکی اهواز

۴. دانشیار گروه گوش و حلق و بینی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

۵. کارشناسی ارشد شنوایی شناسی

۶. کارشناسی ارشد آمار

* نشانی نویسنده مسؤول:

تهران، بلوار میرداماد، دانشکده علوم توانبخشی

تلفن: ۰۹۱۸۳۶۱۵۱۵۷

نشانی الکترونیکی:

arashbayat2004@yahoo.com

۱- Acute Otitis Media (AOM)

۲- Otoacoustic Emissions (OAEs)

۳- Pure Tone Audiometry (PTA)

۴- Distortion Product Otoacoustic Emissions (DPOAEs)

۵- Air Bone Gap (ABG)

مقدمه

آورد (۶). امروزه کاربرد بالینی OAE در افراد مبتلا به اوتیت میانی به اثبات رسیده است. در این بیماران دامنه امواج ممکن است تا حد قابل توجهی کاهش یابند و یا این که امواج اصلاح ثبت نگردند [۷]. آمدی^{۱۲} [۸] گزارش نمود که حدود ۵۰ درصد کودکان با اوتیت میانی مزمن فاقد پاسخ‌های OAE می‌باشند. همچنین در گروهی از مطالعات به نقش آزمون OAE در آگاهی از سیر درمان بیماران مبتلا به اوتیت میانی اشاره شده است به گونه‌ای که از آن به عنوان آزمونی مکمل در ارزیابی‌های روتین اتولوژیک یاد می‌کنند [۹-۱۲]. راکو^{۱۳} [۱۳] پس از ارزیابی کودک مبتلا به AOM عنوان نمود که AOM در دوران کودکی (حتی اگر به طور مکرر رخ دهد) به نظر نمی‌رسد تأثیر قابل توجهی بر شنوایی داشته باشد. با این حال، جاب^{۱۴} [۱۴] نشان داد که اختلالات عملکرد گوش میانی و حلزون می‌توانند در حضور آستانه‌های شنوایی طبیعی رخ دهند. با این حال در این دو مطالعه صرفاً از آزمون‌های رفتاری جهت بررسی تأثیر اوتیت میانی بهره گرفته شده بود و اشاره‌ای به نقش آزمون‌های الکتروفیزیولوژیک در مونیتورینگ بیماران نشده بود.

هدف از انجام این پژوهش ارزیابی تغییرات حادث شده در پاسخ‌های OAE کودکان مبتلا به AOM طی دوره درمانی آن‌ها بود تا از طریق مقایسه نتایج این آزمون با ادیومتری اصوات خالص بتوانیم ارزیابی دقیقی را از توانایی این آزمون به عنوان بخشی از روند درمانی این بیماران کسب نماییم.

مواد و روش‌ها

در این پژوهش مقطعی تحلیلی تعداد ۵۴ کودک مبتلا به AOM (۳۰ پسر و ۲۴ دختر) که به شیوه غیر احتمالی آسان انتخاب شده بودند مورد ارزیابی قرار گرفتند. کلیه این کودکان در محدوده سنی ۵-۱۲ سال قرار داشتند.

در این مطالعه کودکان با علائم مشکوک به AOM در ابتدا نوسط متخصص گوش و حلق و بینی مورد ارزیابی دقیق قرار گرفته و در صورت تأیید بیماری آن‌ها وارد مطالعه می‌شدند. در مرحله نخست و پیش از شروع دوره درمانی بیماران تحت ارزیابی‌های روتین ادیولوژیک مانند معاینات اتوسکوپی (دستگاه اتوسکوپ مدل ریشر)، ادیومتری اصوات خالص (دستگاه ادیومتر مدل MAICO)،

۱۲- Amedee

۱۳- Rahko

۱۴- Job

عفونت حاد گوش میانی^۶ (AOM) یکی از شایع‌ترین بیماری‌های دوران کودکی است که تقریباً ۹۰ درصد از کودکان پیش از ۴ سالگی دوره‌ای از این بیماری را تجربه می‌کنند [۱]. همچنین عنوان شده است که کلیه کودکان کمتر از ۱۱ سال حداقل یکبار به این بیماری مبتلا شده‌اند [۲]. عدم درمان به موقع اوتیت میانی به ویژه در سنین اوایل کودکی ممکن است منجر به آسیب بلندمدت و برگشت‌ناپذیر به گوش میانی و حلزون گردد که این موضوع می‌تواند بر رشد مهارت‌های زبانی و اجتماعی کودکان تأثیر گذاشته و پیشرفت تحصیلی آنها را متأثر نماید [۳].

به طور معمول جهت بررسی وجود اختلالات گوش میانی از آزمون‌های ادیومتری اصوات خالص^۷ و تمپانومتری^۸ استفاده می‌شود. طی پژوهش‌های انجام گرفته مشخص شده است که در برخی بیماران علیرغم وجود مشکل در فضای گوش میانی (نظیر اوتیت میانی)، نتایج این آزمون‌ها به صورت طبیعی بدست می‌آید که این موضوع روند پیگیری درمانی آنها را با مشکلات جدی مواجه می‌سازد [۴] طی سال‌های اخیر توجه محققین به سمت آزمون‌هایی با دقت و حساسیت بالا معطوف شده است تا بین وسیله از میزان پاسخ‌های کاذب به طور قابل توجهی کاسته شود. یکی از این آزمون‌ها، آزمون گسیل‌های صوتی گوش^۹ (OAE) می‌باشد.

گسیل‌های صوتی گوشی اصوات کم شدتی هستند که توسط سلول‌های مویی^{۱۰} حلزون و به عنوان بخشی از فرایند شنوایی طبیعی تولید می‌شوند. این گسیل‌ها می‌توانند به آسانی و به صورت غیر تهاجمی از طریق میکروفون‌های قرارداده شده در مجرای گوش خارجی ثبت گردد؛ از این رو تغییرات ایجاد شده در حلزون و سیستم انتقال گوش می‌توانند این گسیل‌ها را تحت تأثیر قرار دهند [۵].

آزمون OAE از جمله آزمون‌های عینی^{۱۱} (عدم نیاز به همکاری فرد جهت انجام آزمون) سیستم شنوایی محسوب می‌شود که ضمن برخورداری از حساسیت بالا، از توانایی خوبی در تشخیص افتراقی ضایعات شنوایی برخوردار است. انجام آزمون OAE می‌تواند اطلاعات مفیدی را در خصوص وضعیت گوش میانی برای ما فراهم

۶- Acute Otitis Media (AOM)

۷- Pure tone audiometry (PTA)

۸- Tympanometry

۹- Otoacoustic emissions (OAEs)

۱۰- Hair cells

۱۱- Objective

همچنین جهت افزایش دقت مطالعه (Reliability)، ارزیابی‌های صورت گرفته حداقل ۲ بار تکرار می‌شدند تا Intersession Bias به حداقل برسد.

آنالیز توصیفی اطلاعات از طریق محاسبه شاخص‌های مرکزی (میانگین) و پراکندگی (انحراف معیار) و ترسیم جداول توزیع فراوانی صورت گرفت. جهت آمار تحلیلی اطلاعات از آزمون کولموگراف-اسمیرنوف^{۱۷} برای بررسی توزیع طبیعی داده‌ها، آزمون لون^{۱۸} برای بررسی فرضیه برابری واریانس‌ها و آزمون تی^{۱۹} برای مقایسه میانگین‌ها استفاده گردید. تجزیه و تحلیل اطلاعات با استفاده از نرم‌افزار SPSS 16 صورت پذیرفت و مقدار ۰/۵ به عنوان سطح معناداری در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

جدول‌های ۱ و ۲ میانگین دامنه پاسخ‌های DPOAE را در کودکان مبتلا به AOM نمایش می‌دهند. نتایج این جدول‌ها حاکی از آن است که دامنه پاسخ‌های DPOAE در حالت بعد از درمان نسبت به قبل از درمان تفاوت آماری معناداری را در محدوده‌های فرکانسی ۱۰۰۰-۵۰۰۰ هرتز و ۳۰۰۰-۵۰۰۰ هرتز نشان می‌دهد. همچنین میانگین دامنه پاسخ (در فرکانس‌های مختلف) در موارد AOM در حالت قبل از درمان تفاوت آماری معناداری را با کودکان سالم در محدوده فرکانسی فوق نشان داد.

جدول‌های ۳ و ۴ میانگین نسبت سیگنال به نویز (SNR) پاسخ‌های DPOAE را در کودکان مبتلا به AOM نمایش می‌دهند. نتایج این جدول‌ها حاکی از آن است که SNR پاسخ‌های DPOAE در حالت بعد از درمان نسبت به قبل از درمان تفاوت آماری معناداری را در محدوده فرکانسی ۵۰۰-۵۰۰۰ هرتز نشان می‌دهند. همچنین میانگین SNR در کودکان AOM در حالت قبل از درمان تفاوت آماری معناداری را با افراد سالم در محدوده فرکانسی ۵۰۰-۵۰۰۰ هرتز نشان داد ($p < 0.05$) که این اختلاف در حالت بعد از درمان نسبت به گروه سالم معنادار نبود ($p > 0.05$).

جدول‌های ۵ و ۶ میانگین آستانه‌های شنوایی مبتلایان به AOM را در وضعیت‌های قبل و بعد از درمان در هر دو گوش نشان می‌دهد. نتایج این جداول حاکی از آن است که میانگین آستانه‌های شنوایی تفاوت آماری معناداری را در محدوده ۱۰۰۰-۲۵۰ هرتز (در هر دو

ادیومتری گفتاری و تمپانومتری (دستگاه تمپانومتر مدل 38 GSI) قرار می‌گرفتند. سپس آزمون گسیلهای صوتی گوش به شیوه Capella OAE مدل DPOAE^{۱۵} (دستگاه) انجام گردید. برای آنها انجام می‌پذیرفت. پس از طی دو هفته دارو درمانی (طی دوران درمانی، بیماران تحت نظارت دقیق پزشک متخصص قرار داشتند) ارزیابی‌های فوق تکرار شدند و با نتایج ارزیابی‌های پیش از درمان مقایسه گردیدند.

کلیه این بیماران برای نخستین بار بود که به عفونت گوش مبتلا شده بودند و فاقد ریسک فاکتورهای ایجاد کننده کاهش شنوایی (سابقه عفونت درون رحمی، هیپوکسی، بیلی روین بالا، سندروم‌های ایجاد کننده کم شنوایی، مصرف داروهای اتو توکسیک) بودند.

جهت آگاهی از محدوده طبیعی پاسخ‌های DPOAE در افراد مورد مطالعه تعداد ۵۴ کودک (۳۰ پسر و ۲۴ دختر) نیز تحت عنوان گروه کنترل در نظر گرفته شدند. گروه کنترل دارای ویژگی‌های Type An) و چون اتوسکوپی طبیعی، تمپانوگرام طبیعی آستانه‌های شنوایی طبیعی در محدوده ۲۵۰ تا ۸۰۰ هرتز بودند. این گروه همچنین از نظر ویژگی‌هایی چون جنس و سن با گروه مبتلا به AOM همسان^{۱۶} شده بودند. در این گروه نیز آزمون DPOAE برای کودکان انجام شد و شاخص‌های دامنه و SNR پاسخ در فرکانس‌های مختلف استخراج گردید. اعضای این گروه نیز فاقد سابقه عفونت گوشی و ریسک فاکتورهای ایجاد کننده کاهش شنوایی بودند.

آزمون DPOAE از طریق ارائه حرکات صوتی تونال F1 و F2 به ترتیب در سطح شدت dB SPL ۶۵ و ۵۵ dB SPL و کسب پاسخ‌های شنوایی در فرکانس‌های ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰، ۳۰۰۰، ۴۰۰۰ و ۵۰۰۰ هرتز انجام گرفت. پاسخ هنجار DPOAE، پاسخی در نظر گرفته می‌شد که دامنه آن در هر یک از فرکانس‌های مورد نظر حداقل ۳ دسیبل بالاتر از سطح نویز زمینه باشد.

آزمون ادیومتری از طریق ارائه حرکات تون خالص به شیوه راه هوایی و استخوانی و در محدوده فرکانسی ۲۵۰ تا ۸۰۰۰ هرتز صورت پذیرفت. پاسخ هنجار ادیومتری، پاسخی در نظر گرفته می‌شد که آستانه آن در فرکانس‌های مورد ارزیابی کمتر از ۱۰ HL باشد.

کلیه ارزیابی‌ها در شرایط آکوستیک صورت گرفت و پیش از انجام ارزیابی‌ها از کالیبره بودن دستگاه‌ها اطمینان حاصل می‌گردید.

۱۵- Distortion-Product Oto-acoustic Emission

۱۶- Match



ایجاد اختلال نموده و منجر به کاهش زمان انتقال عصبی می‌گردد [۲۰].

آزمون گسیل‌های صوتی گوشی (OAЕ) ارزیابی عینی، غیر تهاجمی و سریعی است که عمدها جهت ارزیابی حزلون مورد استفاده قرار می‌گیرد. از آن جا که در ثبت OAE مناطقی چون مجرای گوش خارجی، پرده تمپان، گوش میانی و حزلون می‌توانند نقش داشته باشند؛ لذا تغییرات حادث شده در سیستم انتقال گوش (مانند فضای گوش میانی) می‌توانند بر ویژگی‌های پاسخ تأثیرگذار باشد. محرك صوتی که باعث برانگیختن OAE می‌شود نیز بر اساس وضعیت گوش میانی تغییر می‌کند؛ بنابراین به راحتی می‌توانیم پیش‌بینی نماییم که اندازه‌گیری OAE در کودکان مبتلا به اوتیت میانی می‌تواند اطلاعات مفیدی را برای ما فراهم سازد.

تائیرات بیماری‌های پاتولوژیک گوش میانی بر OAEs می‌باشد. به طور کلی، این عوارض می‌توانند باعث کاهش دامنه پاسخ شده و در بعضی مواقع حتی سبب محو پاسخ گردند. از نقطه نظر بالینی، وجود فشار منفی و بروز عفونت در فضای گوش میانی را می‌توان به عنوان مهم‌ترین بیماری‌های پاتولوژیکی در نظر گرفت

که باعث کاهش انتقال صدا به گوش میانی می‌شوند. یو^{۲۲} و همکاران با استفاده از PTA و OAE به ارزیابی آسیب شنوایی انتقالی در بیماران با عفونت گوش میانی پرداختند. این محققین نتایج ارزیابی‌های DPOAE و TEOAE را به صورت وجود و عدم وجود پاسخ ثبت کردند و از I/O Function (به ویژه در محدوده ۳۰۰۰ و ۴۰۰۰ هرتز) به عنوان شاخص مناسبی برای

ردیابی افت شنوایی انتقالی متعاقب اوتیت میانی یاد نمودند [۱۱]. اونس^{۲۳} و همکارانش [۹] عنوان نمودند که به هنگام تفسیر پاسخ‌های OAE در کودکان آزمایشگر باید نسبت به وضعیت گوش میانی کودکان آگاهی داشته باشد. این محققین تأکید نمودند در مواقیعی که نمی‌توان پاسخ مشخصی را از کودکان ثبت نمود، باید آزمون تمپانومتری را انجام دهیم تا وجود فشار منفی یا عفونت در گوش میانی برای آنها را تأیید کنیم. ارزیابی تمپانومتری از حساسیت بالایی در ردیابی ضایعات سیستم انتقال صدا و بررسی سیر بهبود بیماران برخوردار است. همچنین تلفیق آن با آزمون رفلکس آکوستیک می‌تواند اطلاعات تشخیصی خوبی را از نظر تشخیص افتراقی ضایعات فراهم سازد. با این حال از جمله معایب این آزمون می‌توان به عدم توانایی آن در ثبت آستانه‌های شنوایی اشخاص اشاره نمود. همان‌طور که عنوان شد کلیه کودکان مبتلا به عفونت

گوش) نشان می‌دهد. همچنین اختلاف میانگین آستانه‌های شنوایی در محدوده ۴۰۰۰-۸۰۰۰ هرتز در گوش راست نیز معنادار بود. لازم به ذکر است که تفاوت میانگین آستانه‌های شنوایی دو گوش در

حالت بعد از درمان، در مقایسه با گروه کنترل معنادار نبودند. اکثریت بیماران مورد مطالعه (۸۵/۱۹ درصد)، دچار افت شنوایی دو طرفه شده بودند. همان‌طور که جدول‌های ۹ و ۱۰ نشان می‌دهند، کلیه کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی پیش از درمان فاقد تمپانوگرام طبیعی (Type C و Type B) بودند، در حالی که بعد از درمان این روند سیر بهبودی پیدا کرده بود و اکثر بیماران به طور معنا دارای تمپانوگرام طبیعی (Type An) شده بودند (۰/۰۵). امتیاز بازشناسی گفتار افراد مورد مطالعه در محدوده طبیعی قرار داشت و میانگین امتیازات کسب شده تفاوت آماری معناداری را بین

حالتهای قبل و بعد از درمان نشان نداد (۰/۱۲).

بحث

اویت میانی شایع‌ترین عفونت باکتریالی دوران کودکی می‌باشد و در کشورهای توسعه یافته پس از عفونت مسیر تنفسی فوقانی در رتبه بعدی شیوع قرار می‌گیرد. بروز این بیماری با توجه به جغرافیا، فصل و سن تغییر می‌نماید، ولی اکثر مطالعات شیوع بالایی را در آن گزارش کرده‌اند. مطالعات انجام گرفته در آمریکا حاکی از آن بوده‌اند که حدود ۹۰ درصد از کودکان طی ۴ سال نخست زندگی خود حداقل یک اپیزود این بیماری را تجربه می‌نمایند [۱۵].

وجود اویت میانی نه تنها می‌تواند گوش میانی را تحت تأثیر قرار دهد، بلکه قادر است تا فیزیولوژی ساقه مغز را نیز متأثر سازد [۱۶]. مطالعه و بستر حاکی از آن بوده است که بیماران با اویت میانی از تعداد و سایز نورونی کمتری نسبت افراد طبیعی برخوردار بوده‌اند. افزایش زمان نهفتگی مطلق امواج و افزایش زمان نهفتگی بین قله‌ای امواج را می‌توان از جمله اختلالات ثبت پاسخ شنوایی ساقه مغز^{۲۱} در این بیماران عنوان نمود [۱۷-۱۹]. ماروتی^{۲۱} در بررسی کودکای که به تزکی دچار عفونت گوش میانی شده بودند، آسیب پردازش شنوایی را در مناطق کورتیکال و ساقه مغز سیستم شنوایی گزارش نمود [۱۹]. تکامل طبیعی سیستم شنوایی نیازمند دریافت تحریکات مناسب صوتی از همان اوان کودکی می‌باشد. عدم دریافت این حرکات در تکامل سلول‌های عصبی در هسته‌های فوقانی و همچنین میلنیزاسیون رشته‌های عصبی در مسیر عصبی شنوایی

۲۰- Auditory Brainstem Response

۲۱- Maruthy

آزمون PTA به تنها یی نمی‌تواند به عنوان شاخص دقیقی جهت آگاهی از سیر بهبود این بیماران مورد توجه قرار گیرد. در پژوهشی هم که جاب و همکاران [۲۱] روی افراد بزرگسال ۲۰-۴۰ ساله با شنوایی طبیعی انجام دادند نیز به احتمال متاثر شدن پاسخ‌های DPOAE در افراد با ادیوگرام طبیعی اشاره کردند. عدم بهبود کامل عفونت گوش میانی در کودکان نه تنها آنها را مستعد ابتلاء به عفونت‌های گوشی مزمن می‌نماید، بلکه می‌تواند زمینه‌ساز اختلالات پردازش شنوایی [۱۹] و تعادلی [۲۲ و ۲۳] در نزد آنها گردد. از این رو، ثبت OAE طبیعی می‌تواند پزشک را نسبت به درمان کامل کودک مطمئن سازد.

به طور کلی با توجه به نتایج کسب شده در این مطالعه می‌توان چنین عنوان نمود که در بیماران دچار عفونت گوش میانی ثبت DPOAE از کارایی بالایی جهت آگاهی از وضعیت فضای گوش میانی- و بالتبع روند بهبود عارضه- برخوردار است. DPOAE یک آزمایش غیر تهاجمی می‌باشد که در مقایسه با تمپانومتری از اعتبار و حساسیت بالاتر و در مقایسه با PTA از سرعت و عینیت بیشتری برخوردار است. بنابراین گنجاندن آزمون DPOAE به عنوان یکی از مجموعه آزمون‌های ادیولوژیک^{۳۴} در بیماران مبتلا به عفونت گوش میانی توصیه می‌گردد. همچنین پیشنهاد می‌گردد که از DPOAE به عنوان آزمونی جهت غربالگری عفونت گوش میانی در جمعیت‌های در معرض خطر (مانند کودکان تا قبل از سنین مدرسه رو) مورد استفاده قرار گیرد.

گوش میانی پیش از درمان فاقد تمپانوگرام طبیعی بودند، در حالی که بعد از درمان این روند سیر بهبودی پیدا کرده و اکثر بیماران منحنی طبیعی داشتند که این امر بیانگر مؤثر بودن رویکردهای درمانی به کار گرفته شده در مورد این کودکان می‌باشد.

در این پژوهش عفونت گوش میانی باعث تغییر حساسیت شنوایی به ویژه در فرکانس‌های پایین تر از ۲۰۰۰ هرتز شده بود؛ به گونه‌ای که میانگین آستانه‌های شنوایی تفاوت آماری معناداری را در محدوده ۱۰۰۰-۲۵۰۰ هرتز (در هر دو گوش) نشان داد. همچنین اختلاف میانگین آستانه‌های شنوایی در محدوده ۴۰۰۰-۱۰۰۰ هرتز در گوش راست معنادار بود.

یافته‌های پژوهش حاکی از این بودند که دامنه پاسخ‌های DPOAE در حالت بعد از درمان نسبت به قبل از درمان تفاوت معناداری را در محدوده‌های ۱۰۰۰-۵۰۰۰ هرتز و ۳۰۰۰-۵۰۰۰ هرتز نشان داده است. همچنین دامنه پاسخ بیماران در حالت قبل از درمان تفاوت آماری معناداری را با کودکان سالم در محدوده فرکانسی فوق نشان می‌داد. از سویی دیگر، SNR پاسخ‌های DPOAE در حالت بعد از درمان نسبت به قبل از درمان تفاوت معناداری را در محدوده فرکانسی ۵۰۰-۵۰۰۰ هرتز نشان داده بود. همچنین میانگین SNR در کودکان دارای عفونت گوش میانی در حالت قبل از درمان تفاوت آماری معناداری را با کودکان سالم در محدوده فرکانسی ۵۰۰-۵۰۰۰ هرتز نشان داد.

بررسی مناطق آسیب دیده حین ارزیابی‌های ادیومتری تن خالص و DPOAE حاکی از آن است که:

- هر دو پاسخ متعاقب بروز عفونت گوش میانی تغییرات بارزی پیدا کرده بودند.

- حین ثبت OAE مناطق فرکانسی بیشتری متاثر گردیده‌اند.

- شاخص SNR در مقایسه با شاخص دامنه از کاهش بیشتری در محدوده‌های فرکانسی مورد ارزیابی برخوردار است.

نتایج ارزیابی‌های ادیومتری تن خالص کلیه بیماران پس از دوره درمان در محدوده طبیعی قرار داشتند، در حالی که این میزان حین ثبت DPOAE ۸۱/۵ درصد (۴۴ نفر) از بیماران را شامل می‌شد.

به عبارتی دیگر، با وجود نبود ABG در بیماران، پاسخ‌های DPOAE هنوز به محدوده طبیعی باز نگشته بودند. این امر بیانگر حساسیت بالاتر DPOAE در ردیابی آسیب‌های گوش میانی می‌باشد. ادامه روند درمانی در بیماران با DPOAE غیر طبیعی منجر به بازگشت دامنه پاسخ‌ها به محدوده طبیعی گردید.

یافته‌های پژوهش اخیر نشان داد که در موارد ابتلاء به AOM حتی با وجود ثبت آستانه‌های شنوایی طبیعی، بایستی احتمال وجود عفونت در فضای گوش میانی را مد نظر داشته باشیم؛ از این رو



مراجع

- 1- Akdogan O, Ozkan S. Otoacoustic emissions in children with otitis media with effusion. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2006; 8: 24-37.
- 2- Kouievunen P, Uhari M, Laitakart R. Otoacoustic emissions and tympanometry in children with otitis media. *Ear Hear* 2000; 21: 212-27.
- 3- Fritsch MH, Wynne MK, Diefendorf AO. Transient otoacoustic emissions from ears with tympanoplasty tubes. *Int J Otorhinolaryngol* 2002; 66: 29-36.
- 4- Moargolis RH. Influences of middle ear disease on otoacoustic emissions. In : Robinette MS, Glattke TJ, eds. Otoacoustic emissions. 2nd ed. NY: Thieme Publisher Inc; 2002 .p. 190-212.
- 5- Gelfand SA. Physiological methods in audiology. In: Essentials of audiology. NY: Thieme Publisher Inc; 2001 .p. 367-69.
- 6- Hall JW, Chanddler D. Otoacoustic emissions. In: Katz J, editor. Handbook of clinical audiology. 4th ed. Baltimore, MD: Wiliams & Wilkins; 2004.
- 7- Fritsch MH, Wynne MK, Diefendorf AO. Transient otoacoustic emissions from ears with tympanostomy tubes. *Int J Otorhinolaryngol* 2002; 66: 29-36.
- 8- Amedee RG. Effects of chronic otitis media with effusion TEOAEs. *Laryngoscope* 1995; 105: 580- 95.
- 9- Owens JJ, McCoy BL, Lonsbury-Martin GK. Otoacoustic emissions in children normal ears, middle ear dysfunction and ventilating tubes. *Am J Otol* 1993; 14: 34-40.
- 10- Dragicevic D, Vlaski L. Transient evoked otoacoustic emissions in young children with otitis media with effusion before and after surgery. *Auris Nasus Larynx* 2009, doi:10.1016/j.anl.2009 .09.004.
- 11- Yeo SW, Park SN, Park YS, Suh BD. Effect of middle ear effusion on otoacoustic emissions. *J Laryngol Otol* 2002;116: 794-99.
- 12- Tas A, Yagiz R, Uzun C, Adali MK, Koten M, Tas M. Effect of middle ear effusion on distortion product otoacoustic emission. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2004; 68: 437-40.
- 13- Rahko T, Laitila P, Sipila M, Manninen M, Karma P. Hearing and acute otitis media in 13-year-old children. *Acta Otolaryngol* 1995; 115: 190-92.
- 14- Job A, Nottet JB. DPOAEs in young normal-hearing subjects with histories of otitis media: evidence of sub-clinical impairments. *Hear Res* 2002; 167: 28-32.
- 15- Chonmaitree T, Revai K, Grady JJ. Viral upper respiratory tract infection and otitis media complication in young children. *Clin Infect Dis* 2008 ; 46(6):815-23.
- 16-Topolska MM, Hassman E, Baczek M. The effects of chronic otitis media with

- effusion on the measurement of distortion products of otoacoustic emissions: presurgical and postsurgical examination. *Clin Otolaryngol Allied Sci* 2000;25: 315-20.
- 17- Chambers RD, Rowan LE, Matthies ML, Novak MA. Auditory brainstem responses in children with previous otitis media. *Arch Otolaryngol Head Neck Surg* 1989; 115: 452-457.
- 18- Lenhardt ML, Shaia FT, Abedi E. Brainstem evoked response waveform variation associated with recurrent otitis media. *Arch Otolaryngol* 1985, 111:315-316.
- 19- Maruthy S, Mannarukrishnaiah J. Effect of early onset otitis media on brainstem and cortical auditory processing. *Beh Brain Functions* 2008; 4: 4-17.
- 20- Matschke RG, Stenzel C, Plath P, Zilles K. Maturational aspects of the human auditory pathway: anatomical and electrophysiological findings. *ORL J Otorhinolaryngol Relat Spec* 1994; 56: 68-72.
- 21- Job A, Raynal M, Kossowski M, Studler M, Ghernaouti C. Otoacoustic detection of risk of early hearing loss in ears with normal audiograms. *Hear Res* 2009; 251: 10-16.
- 22- Balatsouras DG, Kaberos A. Etiology of vertigo in children. *Int J Pediatr Otorhinolaryngol* 2007; 71, 487-94.
- 23- Riina N, Ilmari P, Kentala E. Vertigo and Imbalance in Children. *Arch Otolaryngol Head Neck Surg* 2005;131:996-1000.



جدول ۱: میانگین و انحراف معیار دامنه پاسخ‌های (dB SPL) DPOAE در کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گوش راست

| p-value | بعد از درمان | قبل از درمان | فرکانس F2 (هرتز) |
|-----------|--------------|--------------|------------------|
| p=0.019 | ۴/۴۷ ± ۲/۴۵ | ۱/۰۵ ± ۰/۵۴ | ۵۰۰ |
| p=0.022 | ۴/۸۴ ± ۲/۸۲ | ۱/۶۶ ± ۰/۷۵ | ۱۰۰۰ |
| p > 0.05 | ۳/۲۲ ± ۳/۶۵ | ۲/۷۵ ± ۲/۰۳ | ۲۰۰۰ |
| p > 0.05 | ۵/۸۱ ± ۳/۴۹ | ۴/۸۴ ± ۲/۳۶ | ۳۰۰۰ |
| p < 0.012 | ۷/۶۷ ± ۳/۴۳ | ۲/۷۷ ± ۱/۸۹ | ۴۰۰۰ |
| p < 0.001 | ۷/۱۴ ± ۴/۷۸ | ۳/۳۸ ± ۲/۶۱ | ۵۰۰۰ |

جدول ۲: میانگین و انحراف معیار دامنه پاسخ‌های (dB SPL) DPOAE در کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گوش چپ

| p-value | بعد از درمان | قبل از درمان | فرکانس F2 (هرتز) |
|-----------|--------------|--------------|------------------|
| p=0.021 | ۴/۱۹ ± ۲/۵۶ | ۰/۸۴ ± ۱/۳۴ | ۵۰۰ |
| p=0.011 | ۵/۳۸ ± ۴/۹۳ | ۱/۲۵ ± ۱/۶۸ | ۱۰۰۰ |
| p < 0.001 | ۷/۴۵ ± ۴/۸۴ | ۲/۹۲ ± ۱/۹۴ | ۲۰۰۰ |
| p < 0.001 | ۸/۵۶ ± ۴/۷۸ | ۲/۸۴ ± ۱/۵۵ | ۳۰۰۰ |
| p < 0.001 | ۱۰/۳۵ ± ۴/۹۷ | ۲/۷۷ ± ۱/۲۷ | ۴۰۰۰ |
| p = 0.007 | ۹/۴۵ ± ۵/۱۹ | ۴/۸۴ ± ۲/۸۳ | ۵۰۰۰ |

جدول ۳: میانگین و انحراف معیار نسبت سیگنال به نویز پاسخ‌های (dB SPL) DPOAE در کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گوش راست

| p-value | بعد از درمان | قبل از درمان | فرکانس F2 (هرتز) |
|-----------|--------------|--------------|------------------|
| p = 0.009 | ۹/۶۷ ± ۶/۳۰ | ۴/۸۵ ± ۳/۵۵ | ۵۰۰ |
| p < 0.001 | ۱۲/۸۴ ± ۵/۶۲ | ۶/۴۴ ± ۴/۶۱ | ۱۰۰۰ |
| p = 0.082 | ۱۴/۱۲ ± ۶/۵۵ | ۱۱/۹۲ ± ۵/۸۲ | ۲۰۰۰ |
| p < 0.001 | ۲۳/۴۴ ± ۷/۳۱ | ۱۲/۹۵ ± ۴/۷۳ | ۳۰۰۰ |
| p < 0.001 | ۲۴/۳۲ ± ۷/۲۸ | ۱۳/۷۷ ± ۵/۸۹ | ۴۰۰۰ |
| p < 0.001 | ۲۵/۳۳ ± ۶/۴۵ | ۱۴/۶۷ ± ۵/۶۲ | ۵۰۰۰ |

جدول ۴: میانگین و انحراف معیار نسبت سیگنال به نویز پاسخ‌های (dB SPL) DPOAE در کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گوش چپ

| p-value | بعد از درمان | قبل از درمان | فرکانس F2 (هرتز) |
|------------|------------------|------------------|------------------|
| $p < .001$ | $11/12 \pm 6/30$ | $4/93 \pm 3/57$ | ۵۰۰ |
| $p = .007$ | $13/54 \pm 5/62$ | $7/78 \pm 4/13$ | ۱۰۰۰ |
| $p < .001$ | $16/67 \pm 6/55$ | $10/32 \pm 5/45$ | ۲۰۰۰ |
| $p = .008$ | $18/39 \pm 5/22$ | $12/75 \pm 5/66$ | ۳۰۰۰ |
| $p < .001$ | $24/32 \pm 6/31$ | $12/43 \pm 4/79$ | ۴۰۰۰ |
| $p < .001$ | $26/77 \pm 7/65$ | $10/24 \pm 5/11$ | ۵۰۰۰ |

جدول ۵: میانگین و انحراف معیار آستانه‌های شنوایی (dB HL) کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گوش راست

| p-value | بعد از درمان | قبل از درمان | فرکانس (هرتز) |
|------------|-----------------|-------------------|---------------|
| $p < .001$ | $7/82 \pm 2/34$ | $22/12 \pm 10/61$ | ۲۵۰ |
| $p < .001$ | $7/91 \pm 3/25$ | $22/71 \pm 8/87$ | ۵۰۰ |
| $p < .001$ | $8/55 \pm 3/75$ | $21/11 \pm 6/41$ | ۱۰۰۰ |
| $p = .11$ | $9/83 \pm 4/66$ | $12/42 \pm 7/44$ | ۲۰۰۰ |
| $p = .14$ | $9/77 \pm 3/08$ | $12/17 \pm 6/38$ | ۳۰۰۰ |
| $p = .005$ | $8/45 \pm 3/13$ | $14/77 \pm 5/34$ | ۴۰۰۰ |
| $p < .01$ | $9/81 \pm 4/66$ | $15/76 \pm 6/81$ | ۶۰۰۰ |
| $p < .001$ | $7/16 \pm 4/61$ | $16/81 \pm 6/99$ | ۸۰۰۰ |

جدول ۶: میانگین و انحراف معیار آستانه‌های شنوایی (dB HL) کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گوش چپ

| p-value | بعد از درمان | قبل از درمان | فرکانس (هرتز) |
|------------|-----------------|------------------|---------------|
| $p < .001$ | $6/36 \pm 3/56$ | $27/12 \pm 7/38$ | ۲۵۰ |
| $p < .001$ | $7/71 \pm 2/69$ | $19/88 \pm 6/54$ | ۵۰۰ |
| $p < .01$ | $7/85 \pm 3/48$ | $16/11 \pm 7/38$ | ۱۰۰۰ |
| $p = .18$ | $9/21 \pm 4/85$ | $11/46 \pm 5/36$ | ۲۰۰۰ |
| $p = .11$ | $8/79 \pm 4/27$ | $11/35 \pm 4/25$ | ۳۰۰۰ |
| $p = .16$ | $8/92 \pm 4/34$ | $11/07 \pm 4/11$ | ۴۰۰۰ |
| $p = .08$ | $9/27 \pm 5/01$ | $12/76 \pm 4/77$ | ۶۰۰۰ |
| $p = .16$ | $8/75 \pm 4/38$ | $11/24 \pm 5/13$ | ۸۰۰۰ |



| جدول ۷: میانگین و انحراف معیار آستانه‌های شنوایی (dB HL) کودکان در گروه کنترل | | |
|---|-------------|---------------|
| گوش چپ | گوش راست | فرکانس (هرتز) |
| ۵/۵۶ ± ۴/۳۴ | ۵/۶۱ ± ۲/۳۴ | ۲۵۰ |
| ۶/۷۱ ± ۳/۳۱ | ۶/۲۲ ± ۳/۲۵ | ۵۰۰ |
| ۶/۵۲ ± ۳/۳۹ | ۶/۱۹ ± ۲/۸۶ | ۱۰۰۰ |
| ۷/۱۱ ± ۴/۸۵ | ۷/۷۲ ± ۴/۲۷ | ۲۰۰۰ |
| ۷/۱۴ ± ۳/۵۶ | ۶/۷۵ ± ۳/۴۱ | ۳۰۰۰ |
| ۶/۹۶ ± ۳/۲۲ | ۷/۳۶ ± ۳/۰۱ | ۴۰۰۰ |
| ۷/۷۷ ± ۴/۴۳ | ۷/۲۵ ± ۴/۲۳ | ۶۰۰۰ |
| ۶/۷۵ ± ۴/۸۶ | ۵/۳۶ ± ۳/۷۷ | ۸۰۰۰ |

| جدول ۸: میانگین و انحراف معیار نسبت سیگنال به نویز و دامنه پاسخ‌های (dB SPL) DPOAE در کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گروه کنترل | | | | |
|---|--------------|--------------|--------------|------------------|
| نسبت سیگنال به نویز | | دامنه | | فرکانس F2 (هرتز) |
| گوش چپ | گوش راست | گوش چپ | گوش راست | |
| ۱۱/۱۲ ± ۴/۲۵ | ۱۰/۶۴ ± ۳/۳۰ | ۵/۰۶ ± ۲/۳۳ | ۵/۴۷ ± ۱/۸۵ | ۵۰۰ |
| ۱۴/۰۹ ± ۵/۰۶ | ۱۳/۱۱ ± ۵/۳۹ | ۵/۱۳ ± ۳/۲۶ | ۵/۱۶ ± ۲/۲۵ | ۱۰۰۰ |
| ۱۷/۰۷ ± ۶/۶. | ۱۶/۳۵ ± ۴/۵۵ | ۷/۷۹ ± ۳/۳۹ | ۷/۶۲ ± ۲/۶۵ | ۲۰۰۰ |
| ۲۴/۱۰ ± ۶/۲۷ | ۲۳/۴۵ ± ۶/۱۳ | ۱۰/۵۶ ± ۴/۷۸ | ۱۰/۳۲ ± ۳/۴۹ | ۳۰۰۰ |
| ۲۹/۳۲ ± ۷/۳۱ | ۲۷/۱۴ ± ۵/۲۸ | ۱۲/۳۵ ± ۳/۶۱ | ۱۱/۵۴ ± ۴/۲۲ | ۴۰۰۰ |
| ۲۶/۷۷ ± ۷/۴۴ | ۲۶/۳۰ ± ۵/۱۹ | ۱۰/۰۴ ± ۴/۲۸ | ۹/۶۵ ± ۳/۵۵ | ۵۰۰۰ |

| جدول ۹: توزیع فراوانی تمپانوگرام‌های مشاهده شده در کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گوش چپ | | |
|--|--------------|----------------|
| بعد از درمان | قبل از درمان | نوع تمپانوگرام |
| ۴۲ | - | Type A |
| - | ۴۷ | Type B |
| ۷ | ۲ | Type C |

| جدول ۱۰: توزیع فراوانی تمپانوگرام‌های مشاهده شده در کودکان مبتلا به عفونت گوش میانی در گوش راست | | |
|---|--------------|----------------|
| بعد از درمان | قبل از درمان | نوع تمپانوگرام |
| ۴۱ | - | Type A |
| - | ۴۶ | Type B |
| ۹ | ۴ | Type C |

● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۲۱



بررسی تست سرطان‌زا (Ames assay) در آزمایشگاه‌های پزشکی قانونی تهران و مقایسه آن با آزمایشگاه‌های پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران

چکیده

زمینه: سرطان یکی از شایع‌ترین بیماری‌ها در دنیا بوده و یکی از اصلی‌ترین عوامل ایجاد سرطان مواد جهش‌زا می‌باشدند (حدود ۹۰٪ موتاژن‌ها سرطان‌زا هستند). بنابراین تکنسین‌های آزمایشگاهی که در طولانی مدت در تماس با آلاینده‌های جهش‌زا مانند بنزن، فرمالدئید و گزایلازین می‌باشند ممکن است در خطر ابتلاء به سرطان قرار داشته باشند. نتایج مطالعات قبلی آزمون جهش‌زا (Ames assay) نمونه تکنسین‌های آزمایشگاه‌های پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی حضور عوامل موتازنیک را مسجّل ساخت. و به این ترتیب ارزیابی میزان جهش‌زا بر روی نمونه‌های ادرار تکنسین‌های آزمایشگاه‌های پزشکی قانونی مد نظر قرار گرفت.

روش کار: جهت دسترسی به حداقل میزان آلاینده، نمونه ادرار کلیه پرسنل آزمایشگاه در پایان هفته کاری جمع‌آوری گردید. بعد از جمع‌آوری نمونه‌ها، توسط ستون‌های C18 عمل استخراج انجام گرفته و سپس با استفاده از دو مدل همراه و بدون سیستم فعال‌ساز متابولیسم و به وسیله سوش‌های TA100 و TA98 که جزء سوش‌های استاندارد در آزمون Ames می‌باشند مورد آزمایش قرار گرفتند.

یافته‌ها: در مطالعه فوق در مجموع نتایج مثبت سرطان‌زا (Ames assay) با استفاده از سوش‌های TA98 همراه با اکتیویتور در دو مورد با ضریب سمیت و سرطان‌زا نسبتاً بالا، متعلق به آزمایشگاه پاتولوژی بدست آمد.

نتیجه‌گیری: نتایج حاصل از آزمون سرطان‌زا (Ames assay) با استفاده از سوش TA98 همراه با فعال‌کننده متabolیسم مثبت بوده و به این ترتیب احتمال ریسک ابتلاء به سرطان در بخش پاتولوژی آزمایشگاه پزشکی قانونی همانند آزمایشگاه پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران وجود دارد. نتیجه مثبت کاذب با توجه به عدم استعمال دخانیات و نبودن عوامل مداخله‌گر در کیس‌های مطرحه به احتمال بسیار زیاد منتفی می‌باشد.

واژگان کلیدی: آزمون سرطان‌زا (Ames assay)، تست Ames، پزشکی قانونی، آزمایشگاه پاتولوژی

علیرضا پرتوآذر*

دکتر محمد حسن عابدی ۲

دکتر محمود قاضی خوانساری ۳

مجیدرضا بصیری ۴

مهند کاویانی ۵

۱. هیأت علمی گروه فارماکولوژی،

دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲. متخصص پزشکی قانونی

۳. استاد گروه فارماکولوژی، دانشگاه

علوم پزشکی تهران

۴. کارشناسی ارشد سمشناسی گروه

فارماکولوژی

۵. کارشناس زیست‌شناسی سازمان

پزشکی قانونی

* نشانی نویسنده مسؤول: تهران،

بلوار کشاورز، خیابان پورسینا،

دانشکده پزشکی دانشگاه علوم

پزشکی تهران (گروه

فارماکولوژی)

تلفن تماس:

۰۹۱۲۶۰۶۶۳۵۶ و ۰۶۶۴۰۲۵۶۹

نشانی الکترونیکی:

partoazar@yahoo.com

سپس در مرحله بعد از متد فعال‌سازی متابولیسم (سیستم اکتیویتور) بهره گرفته شد. در این آزمایشات از کنترل مثبت و منفی برای مقایسه و بررسی هر چه دقیق‌تر آزمایشات استفاده گردید. سدیم آزاد و آمینو انتراسن به عنوان کنترل مثبت و از DMSO به همراه نمونه‌های پرسنل غیر مرتبط با کار آزمایشگاه به عنوان کنترل منفی استفاده گردید.

از آنجایی که در طراحی آزمون Ames در ناحیه ژنوم تولید هیستیدین باکتریهای سالمونولا تغییراتی ایجاد نموده‌اند این سوش‌ها در محیط بدون هیستیدین قادر به رشد نمی‌باشند و در صورتی که ماده‌ایی جهش‌زا باشد باعث ترمیم نقص به وجود آمده در آن ژن خاص شده و در نتیجه به علت به دست آوردن توانایی تولید مجدد هیستیدین، سوش‌ها قادر به رشد و تکثیر می‌شوند. در این آزمون افزایش تعداد کلی‌ها در محیط کشت نسبت به نمونه کنترل منفی نشانه مثبت بودن تست خواهد بود [۱].

برای انجام آزمایش ابتدا سوش‌ها را در محیط کشت نوترینت براث اکساید غنی‌سازی نموده، سپس همراه نمونه در تاب آگارو محیط کشت حداقل گلوکز یا GM آگار در انکوباتور 37°C به مدت ۷۲-۴۸ ساعت قرار داده و پس از زمان یاد شده پلیت‌ها را برای شمارش کلی‌های برگشته بررسی می‌کنیم.

همچنین تمامی مراحل فوق برای انجام آزمایش سیستم اکتیویتور با اضافه کردن $0.5\text{ ml}/\text{liter}$ بافر S9 به مخلوط قبلی انجام می‌پذیرد. در این روش با استفاده از فنوباربیتال سیستم آنزیمی میکروزوomal موش را القا کرده و پس از یک هفتنه از طریق جراحی کبد حیوان را هموژنایز نموده و طی روند خاصی آنزیم‌های آن جدا سازی می‌گردد. در آزمون Ames نتایج از کسر تعداد کلی‌های برگشته نمونه به تعداد کلی‌های برگشته نمونه کنترل منفی به دست می‌آید Ratio (Ratio). در این تست نمونه‌ایی مثبت تلقی می‌گردد که آن بیشتر از ۲ fold باشد [۱ و ۳].

در اتمام کار نتایج حاصله با توجه به معیار و فرمول رایج آن به شرح زیر آنالیز شدند.

$$\text{Ratio} = \frac{\text{تعداد کلی‌های نمونه تست}}{\text{تعداد کلی‌های نمونه کنترل منفی}}$$

تست مثبت: $2 < \text{Ratio}$

تست منفی: $2 > \text{Ratio}$

مقدمه

ترکیبات فراوانی وجود دارند که می‌توانند روی DNA اثر کرده و منجر به تغییراتی در مولکول DNA شده و نهایتاً ایجاد جهش‌زا (حدود ۹۰٪ مواد جهش‌زا سرطان‌زا نیز هستند). این ترکیبات روزبه‌روز در حال افزایش بوده و در محیط زندگی و محل کار به شکل آلاینده‌های مختلفی مشاهده و ثبت می‌گرددند برخی از این ترکیبات پس از جذب در بدن تا حدودی قابل دفع بوده و برخی به متابولیت‌هایی در بدن تبدیل شده که می‌توانند به بازهای آلى ساختمان مولکول DNA سلول‌ها متصل و به اشکال مختلف ایجاد موتاسیون بنمایند [۲ و ۱].

آزمایش Ames اولین بار توسط پروفسور Ames B بر روی ژنوم باکتری سالمونلاتیفی موریوم در اواخر دهه شصت میلادی پایه‌گذاری شد و توسط آن ترکیبات شیمیایی جهش‌زا مورد تشخیص و غربالگری قرار گرفتند و از اوایل دهه هفتاد میلادی مورد قبول رسمی آذانس‌ها و سازمان‌های نظارتی امریکا جهت شناسایی Ames ترکیبات شیمیایی جهش‌زا واقع گردید [۱]. امروزه از تست به عنوان یک تست حساس (حساسیت حدود ۹۰٪) و قابل قبول برای تعیین سرطان‌زایی مواد شیمیایی، دارویی، صنعتی و غیره استفاده می‌گردد. طی مطالعه‌ایی از آزمون Ames در بررسی تست سرطان‌زایی نمونه‌های ادار تکنسین‌های آزمایشگاه‌های پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران مورد استفاده قرار گرفت که در آن مطالعه حدود ۸٪ جهش‌زایی مثبت گزارش گردید [۳].

مواد و روش‌ها

مطالعه به صورت case series در بررسی تست سرطان‌زایی بر روی ۵۷ نمونه ادار پرسنل (آزمایشگاهی و غیرآزمایشگاهی) آزمایشگاه‌های پزشکی قانونی تهران ارسالی به گروه فارماکولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران، در طی سال ۱۳۸۶ صورت پذیرفت. نمونه‌گیری در آخر هفتنه کاری جهت دسترسی به حداقل غلطت آلاینده در بدن انجام گردید. سپس با استفاده از ستون C18 شرکت واترز ساخت کشور آمریکا از نمونه‌ها عصاره‌گیری به عمل آمد در مرحله اول بدون به کارگیری سیستم اکتیویتور از دوسوش سالمونولا تایفی موریوم TA100 و TA98 که از سوش‌های روتین و مطرح در آزمون ایمز می‌باشد استفاده گردید.

گزایالازین، فرم آلدید، بنزن و دیگر ترکیبات سلطان زا به میزان قابل توجه مصرف می‌گردد.

در این بین با توجه به نتایج به دست آمده از آزمون تست سلطان زایی و میزان تماس افراد با ترکیبات سلطان زا، کارکنان بخش پاتولوژی آسیب‌پذیرتر و ریسک‌پذیرتر از بقیه گروهها به نظر می‌رسند مخصوصاً که به علت فرار بودن بعضی از این ترکیبات و در نتیجه استنشاق آنها ورود این مواد به بدن سهل‌تر خواهد بود.

در مطالعه‌ای که توسط بصیری و همکاران در سال ۱۳۸۴ در بررسی آزمون جهش‌زایی بر روی نمونه ادارا تکنسین‌های آزمایشگاه‌های پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران انجام گردید نتایج مثبت جهش‌زایی ثبت گردید [۳].

در هر دو مطالعه در مقایسه دو مدل همراه و بدون اکتیویتور از لحاظ نشان دادن میزان جهش‌زایی می‌توان گفت که استفاده از سیستم فعال‌کننده متاپولیسم برای شناسایی مواد جهش‌زا مفید مؤثر بوده و به این ترتیب این مواد در زمرة مواد پیش جهش‌زا قرار می‌گیرند. پیش جهش‌زاهای موادی هستند که فی نفسه موتاژن نیستند ولی توسط سیستم متاپولیسم انسانی جهش‌زا می‌گردند. از جمله این مواد می‌توان به گزیلول اشاره کرد که متاپولیت آن 2,6-xylidine به عنوان ماده کارسینوژن شناخته شده است [۷ و ۸]. طولانی بودن مدت زمان کار در این بخش‌ها و عدم استفاده از هود از عوامل مؤثر در بالا بودن ایندکس سلطان زایی محسوب می‌گردد.

لازم به ذکر است که استعمال دخانیات و یا حضور دیگر عوامل مداخله‌گر در تست‌های جهش‌زایی جهت جلوگیری از تست مثبت کاذب مد نظر قرارداده شد [۹].

نتیجه‌گیری

با توجه به نتایج حاصل از آزمون سلطان زایی و مشاهده جهش‌زایی، می‌توان گفت که ریسک ابتلاء به سلطان در بخش پاتولوژی پزشکی قانونی و بعضی از آزمایشگاه‌های پاتولوژی دانشگاه علوم

پزشکی تهران در طی مطالعات انجام گرفته وجود داشته است. عدم استفاده از هود با توجه به فرار بودن سموم موجود در این آزمایشگاه ممکن است یکی از عوامل اصلی حضور عوامل سلطان زا در این افراد باشد. همچنین با توجه به یک مورد نمونه مشکوک در بخش تشريح، استفاده از طریق متدهای تكمیلی در بررسی هر چه بیشتر این آزمون ممکن است مفید واقع گردد.

پیشنهادات:
۱- تمهیداتی از قبیل کم کردن ساعات کار در بخش‌های پر ریسک و دوره‌ای کردن بخش کاری پرسنل باید مد نظر قرار گیرد. همچنین

یافته‌ها

جمعیت مورد مطالعه در این سری از آزمایشات کارکنان بخش‌های مختلف آزمایشگاه پزشکی قانونی تهران بودند که طی هماهنگی قبلی نمونه ادارا آخر هفته آنها جمع‌آوری و همراه پرسش‌نامه مربوطه به مرکز تحقیقات دانشکده پزشکی تهران (گروه فارماکولوزی) ارسال گردید.

بحث

موتاسیون از ۲ جنبه در انسان مورد توجه می‌باشد. موتاسیون در جرم سل‌ها شامل Sperms، Precursors، Eggs و Sperms (سلول‌های پیش‌ساز و زایا) می‌باشند که هر نوع تغییر در ساختار کروموزومی آنها می‌تواند باعث افزایش شیوع بیماری ژنتیکی در نسل‌های بعدی شود همچنین موتاسیون در سلول‌های سوماتیک باعث بروز ناهنجاری‌هایی مثل سلطان می‌شود [۲].

بسیاری از جهش‌های ایجاد شده توسط مکانیسم‌های مختلف سلولی بر طرف می‌شوند از طرفی بسیاری از موتاسیون‌ها ممکن است در نقاطی از ژن رخ دهد که از لحاظ آسیب‌شناسی در بیان ژن جزو مناطق خنثی شناخته شده‌اند (ایترنون‌ها) و تأثیری در سلامت افراد نداشته باشند و یا اینکه ممکن است در ژن‌هایی موتاسیون رخ دهد که در آینده منجر به بروز ژن‌های سودمند شوند (پیسوژن‌ها) [۴]. بنابراین با داشتن ایندکس ضریب موتژن‌زایی زمان و میزان وقوع سلطان را نمی‌توان مشخص کرد. ولی در شرایطی ممکن است که میزان جهش‌زایی آنقدر باشد که سیستم ترمیمی از لحاظ عملکرد به اصطلاح اشیاع شده باشد و یا اینکه ژن سیستم ترمیمی خود دچار موتاسیون شده باشد در نتیجه در عملکرد آن اختلال ایجاد گردیده و در آنصورت ریسک ابتلاء به سلطان بالا خواهد رفت [۴ و ۲].

استفاده از آزمون سلطان زایی به عنوان یک سیستم بیومانیتورینگ در مناطق پر ریسک در شناسایی و پیشگیری از سلطان در جمعیت‌ها مفید می‌باشد. این امر در استفاده از نمونه ادارا در ارزیابی و پیشگویی سلامت محیط‌های کاری در تماس با مواد مضر قویاً توصیه شده است [۵]. این مواد عمدهاً شامل هیدروکربن‌های چند حلقه‌ای (Polycyclic Aromatic Hydrocarbon) PHA می‌باشند که به عنوان مواد آلوده کننده محیط زیست مطرح هستند گاهاً این مواد و یا متabolیت‌هایشان می‌توانند سلطان زا باشند. از جمله این مواد می‌توان به گزیلول، بنزن و پاروفین (بخارات آن) اشاره داشت [۶ و ۵]. در بررسی‌های به عمل آمده در این مطالعه مشخص گردید بعضی از آزمایشگاه‌های پزشکی قانونی موادی از جمله



۳- با توجه به حضور عوامل سرطان‌زا در این محیط‌ها و اهمیت در پیشگیری بیماری سرطان، استفاده از یک سیستم بیو مانیتورینگ برای غربالگری به شکل دوره‌ای ضروری به نظر می‌رسد.

استفاده از آنتی‌اکسیدان‌ها، شیر و مایعات به میزان زیاد در طول روز در جهت کم کردن میزان سمیت ترکیبات شیمیایی مفید خواهد بود.
۲- استفاده از سیستم‌های تهییه مناسب و وسایل حفاظتی مانند ماسک و دستکش در محیط‌های پر ریسک در به حداقل رسانیدن نفوذ این مواد به افراد مؤثر خواهد بود.

مراجع

- 1- Mortelman K, Erol Z. The Ames Salmonella / microsome mutagenicity assay. USA mutation research 2000; 45:29-60.
- 2- Curtis D, Casarett and Doulls Toxicology, Toxicogenetic 2001; chapter 9,pp321.
- 3- M. Rezai-Basiri, M. Samini *, M. Ghazi- Khansari, M. Rezayat, M. Sahebgharani, A. Partoazar, Monitoring Ames assay on urine of clinical pathology laboratories technicians.J Pharmacology and Toxicology 2008;3:230-235.
- 4- A .Majd, M. Shariat zadeh. zistshenasi cellular and molecular. 8th edited. aij, Tehran, Iran. 1386;588-592. (Persian)
- 5- TON-Sleigh and R.Forster Sukumar, S., Notario, V., Martin Zanca, D. Drugs, poisons & controlled substances (INCL. CARCINOGENS and Barbacid Bacterial Mutation assays using Reverse mutation (Chapter 3) Nature 1983; 306, 658.
- 6- Erol Z, Beth Anderson, Steve H.Salmonella Mutagenicity test: IV. Results from the testing of 300 chemicals. enviromental and molecular mutagenesis 1988;vol11.12:1-158.
- 7- TON-Sleigh and R.Forster Sukumar, S., Notario, V., Martin Zanca, D. Drugs, poisons & controlled substances (INCL. CARCINOGENS and Barbacid Bacterial Mutation assays using Reverse mutation (Chapter 3) Nature 1983; 306, 658.
- 8- Bernard C. K. Choia, , John G. Connollyb and Rosa H. Zhoua, Application of urinary mutagen testing to detect workplace hazardous exposure and bladder cancer, Mutation Research/ Genetic Toxicology 1995 ; Volume 341, Issue 3, Pages 207-216, January.
- 9- Chamberlain .Brynes. The regulatory status of xylazine for use in food-producing animals in the United States .Journal of Veterinary Pharmacology and Therapeutics 1998; 21 (4), 322–329.
- 10- J. Doolittlec, C. A. Rahnc, G. T. Burgerc, R. Davisc, J. D. deBethizyc, G. Howarda, C. K. Leec, S. C. McKarnsc, E. Ricciob, J. Robinsonc, J. Reynoldsc and A. W. Hayes Human urine mutagenicity study comparing cigarettes which burn or only heat tobacco, Mutation Research/Genetic Toxicolog 1989; Volume 223, Issue 2, June, Pages 221-232.

| جدول شماره ۱: تابلوی مشاهدات مربوط به نمونه‌های مثبت | | | | | | |
|--|-----|---------|-----------------------|---------------------------------|----------------------------------|---------------------------|
| نمونه | جنس | شغل | آزمایشگاه مورد مطالعه | مواد جهش‌زای مصرفی در آزمایشگاه | میزان فعالیت و حضور در آزمایشگاه | عوامل تأثیرگذار در آزمایش |
| ۱ | مرد | خدمتکار | پاتولوژی | بنزن، فرمآلدید، گزایلازین | طول ساعت کار در تمام هفته | مشاهده نگردید |
| ۲ | زن | کارشناس | پاتولوژی | بنزن، فرمآلدید، گزایلازین | طول ساعت کار در تمام هفته | مشاهده نگردید |
| ۳ | مرد | تکنسین | تشريح | فرمآلدید | طول ساعت کار در ۲ روز هفته | مشاهده نگردید |

جدول شماره ۲: نتایج آزمون تست سرطانزایی نمونه‌های مثبت و مشکوک کارکنان آزمایشگاه پزشکی قانونی همراه و بدون استفاده از اکتیویتور (With and Without S9)

| نمونه | شمارش کلینیسوش TA98 | | Ratio Of TA98 | | |
|-------|---------------------|------------------------|--------------------|------------------------|------------------------|
| | بدون سیستم فعالساز | همراه با سیستم فعالساز | بدون سیستم فعالساز | همراه با سیستم فعالساز | همراه با سیستم فعالساز |
| ۱ | ۵۵ | ~ ۵۵۰ | ۲/۲ *** | ~ ۲۰ *** | |
| ۲ | ۳۰ | ۳۴۰ | ۱/۲ | ۱۵ *** | |
| ۳ | ۳۱ | ۴۱ | ۱/۲۴ | ۸/۱ * | |

میانگین شمارش کلی گروه کنترل (بدون سیستم فعالساز): ۲۵
 میانگین شمارش کلی گروه کنترل (همراه با سیستم فعالساز): ۲۲

*: نتیجه مشکوک
 **: نتیجه مثبت

جدول شماره ۳: نتایج آزمون تست جهش‌زایی نمونه‌های مثبت و مشکوک کارکنان آزمایشگاه پزشکی قانونی با سوش‌های TA100 همراه و بدون استفاده از سیستم فعال‌کننده متابولیسم رده سلولی S9 کبد موش (With and Without S9)

| نمونه | شمارش کلینیسوش TA100 | | Ratio Of TA100 | | |
|-------|------------------------|--------------------|------------------------|--------------------|------------------------|
| | همراه با سیستم فعالساز | بدون سیستم فعالساز | همراه با سیستم فعالساز | بدون سیستم فعالساز | همراه با سیستم فعالساز |
| ۱ * | ۹۵ | ۱ * | ۱/۲۶ | ۱ | |
| ۲ * | ۷۸ | ۲ * | ۱/۰۴ | ۱ | |
| ۳ * | ۷۴ | ۳ * | ۰/۸۹ | ۰/۸۹ | |

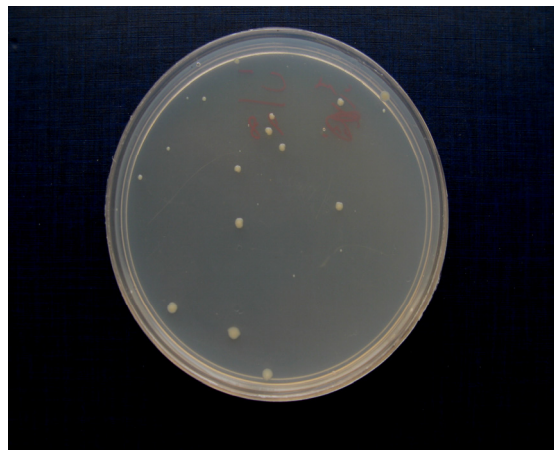
میانگین شمارش کلی گروه کنترل (بدون سیستم فعالساز): ۷۵
 میانگین شمارش کلی گروه کنترل (همراه با سیستم فعالساز): ۹۵

۱ و ۲: نمونه‌های مربوط به پرسنل بخش پاتولوژی
 ۳: نمونه مربوط به یکی از پرسنل بخش تشريح

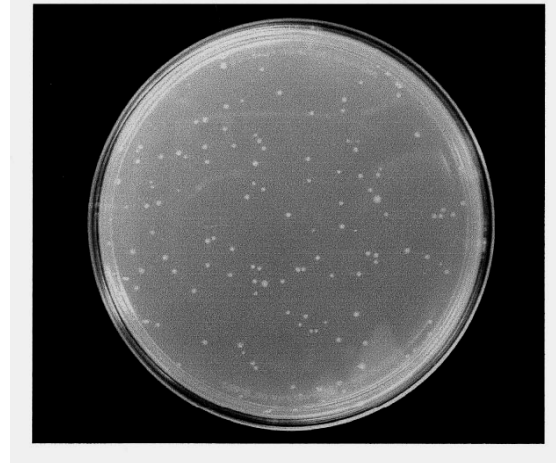


بررسی تست سرطان‌زایی (Ames assay) در آزمایشگاه‌های ... ۲۱۷

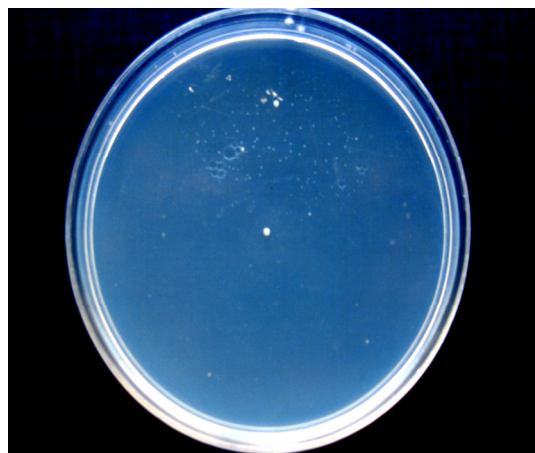
در مرحله اول آزمایشات موتازنیستی بدون استفاده از سیستم متابولیک اکتیویتور صورت گرفت. در این مرحله از آزمون تست AMES نمونه شماره ۱ در رقت‌های $1/1$ و $1/10$ توکسیک بوده و مانع از رشد سوش‌های میکروبی نمود. همین نمونه با سوش $TA100$ و در رقت $1/100$ و با سوش $TA98$ با همین رقت $2.5:1.26$ Ratio را نشان داد که با توجه به رقیق‌سازی نمونه، سمیت و جهش‌زایی نسبی نمونه فوق مشهود می‌باشد. همین نمونه در مرحله بعد با استفاده از سیستم اکتیویتور در رقت $1/100$ با >20 Ratio نشان‌دهنده جهش‌زایی و سمیت آن می‌باشد (جدول شماره ۲).



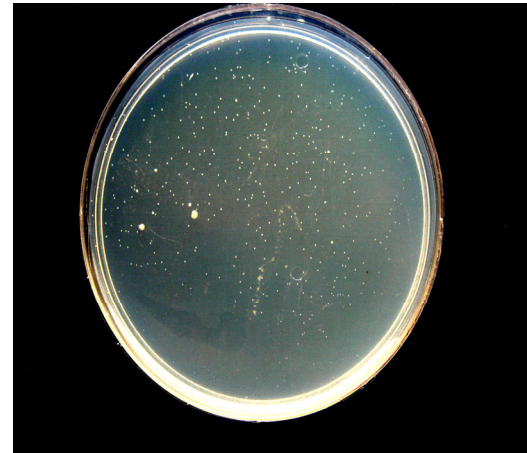
نمونه منفی تست با سوش **TA100**



نمونه منفی تست با سوش **TA98**



تست مثبت مربوط به نمونه شماره ۱ با شمارش سلولی بالای 500 کلنی در پلیت (رقت $1/100$)



تست مثبت مربوط به نمونه شماره ۲ با شمارش سلولی حدود 400 کلنی در پلیت (رقت $1/50$)

شکل شماره ۱: پلیت‌های نمونه‌های مثبت و کنترل‌های انکوبه شده در 37 درجه سانتیگراد طی 48 ساعت

در نمونه شماره ۲ نیز با استفاده از سوش $TA98$ و همراه با سیستم اکتیویتور در رقت $1/50$ با ~ 15 سمیت و جهش‌زایی مشاهده می‌گردد. این نمونه نیز متعلق به خدمتکار آن بخش می‌باشد که در طول هفته و به مدت طولانی در معرض مواد سرطان‌زا بوده است (جدول شماره ۱).

همچنین نمونه شماره ۳ متعلق به پرسنل بخش تشریح بوده که با توجه به میزان Ratio:1/85 با استفاده از سیستم اکتیویتور می‌توان به مشکوک بودن چهش زایی نمونه اشاره داشت (جدول شماره ۲). استفاده از فرمالدئید به میزان بالا در این بخش از لحاظ سرطان زایی حائز اهمیت می‌باشد. ضمن اینکه جهت جلوگیری از نتایج مثبت کاذب در این آزمون‌ها بیوگرافی افراد از نظر استعمال دخانیات و دیگر عوامل مداخله گر مشخص گردید (جدول شماره ۱).

* : نمونه‌های موتازن

نمودار شماره ۱: نتایج کلندی‌های برگشتی یکی از آزمایشگاه‌های پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران همراه با کنترل مثبت (NaN3 = سدیم آزاید و AA = آمینوآتراسن) و کنترل منفی (D.W = آب مقطر) مطالعات انجام شده در ۴ آزمایشگاه‌های پاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران که بر روی نمونه‌های تکنسین‌ها انجام گردید از لحاظ آماری نتایج معنی‌داری ارائه داد. در این سری از مطالعات حدود ۲۰ درصد از جمعیت ۴۰ نفری این آزمایشگاه‌ها در ریسک ابتلا به سرطان قرار داشتند. این نتایج با استفاده از روش ANOVA یک‌طرفه با $P < 0.001$ حاصل گردید نمودار شماره ۱ مربوط به نتایج حاصل از آزمون Ames در یکی از آزمایشگاه‌های فوق می‌باشد.



● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۲۲



بررسی روند بروز خودکشی و عوامل مؤثر بر آن در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه (طی سال‌های ۱۳۷۹-۱۳۸۵)

چکیده

زمینه: خودکشی یکی از معضلات مهم در بخش سلامت به شمار می‌آید. در این پژوهش تلاش شد تا روش‌های مورد استفاده در خودکشی و پیامد حاصله نیز مورد تحلیل قرار گیرد.
روش کار: این پژوهش با روش توصیفی مقطعی و به صورت گذشته‌نگر و در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه انجام شد و اطلاعات مورد نظر در طی ۷ سال (۱۳۷۹-۱۳۸۵) جمع‌آوری و مورد تحلیل قرار گرفت.

یافته‌ها: این مطالعه نشان داد که در ۷ سال مورد بررسی، تعداد موارد خودکشی ۲۳۹ مورد و میزان بروز به طور متوسط ۲۲ نفر به ازای هر صد هزار نفر بوده است. از این ۲۳۹ نفر ۶/۶۸٪ را زنان و ۴/۳۱٪ را مردان تشکیل می‌داده‌اند. بیشترین گروه شغله در زنان، خانم‌های خانه‌دار (۹۸/۲٪) و در مردان، شاغلین حرف کشاورزی و دامداری (۴۱/۳٪) بوده است. در هر دو جنس، گروه سنی ۲۰ تا ۲۹ سال (۴۵/۲٪) بیشترین رده سنی بود که اقدام به خودکشی نموده بودند. الگوی فصلی در خودکشی زنان و مردان از هم متفاوت بود به طوری که در زنان بیشترین موارد خودکشی در بهار (۳۳/۵٪) و در مردان در فصل پاییز (۳۳/۳٪) روی داده بود. از نظر روش مورد استفاده برای خودکشی در زنان روش غالب، خودسوزی (۶۵/۸٪) و در مردان مسمومیت و به دارآویختن خود (هر یک با ۲۹/۳٪) تعیین گردید. از نظر پیامد خودکشی ۸۹/۱٪ موارد منجر به مرگ، ۸/۸٪ موارد بهبود یافت، ۱/۲٪ موارد منجر به معلولیت شد. به این ترتیب ۸۷/۸٪ زنان و ۹۲/۵٪ مردان شناسایی شده خودکشی موفق داشته‌اند.

نتیجه‌گیری: بررسی روند خودکشی در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه نشان داده است که از سال ۷۹ تا سال ۸۵ یک سیر نزولی بر روند خودکشی حاکم بوده است که اجرای برنامه‌ها و مداخلات بهداشت روان توسط مرکز بهداشت شهرستان می‌تواند از عوامل دخیل در این امر باشد. بالا بودن میزان بروز خودکشی در روستاهای شهرستان کرمانشاه نسبت به نرخ کشوری خودکشی زنگ خطری برای مسؤولین محلي و کشوری است.

واژگان کلیدی: خودکشی، کرمانشاه، مناطق روستایی، عوامل مؤثر

نسرین برخوردار ۱

دکتر کتابیون جهانگیری ۲*

ناهید برخوردار ۳

۱. کارشناس بهداشت روان

۲. استادیار گروه مدیریت خدمات بهداشتی درمانی، پژوهشکده علوم بهداشتی جهاد دانشگاهی

۳. کارشناس طرح و گسترش مرکز بهداشت استان کرمانشاه

* نشانی نویسنده مسؤول:

تهران، خیابان انقلاب، خیابان فلسطین جنوبی، خیابان شهید نظری، پلاک ۵۱، پژوهشکده علوم بهداشتی جهاد دانشگاه صندوق پستی ۱۳۴۵-۱۷۵۶

تلفن: ۰۶۹۵۱۸۷۷-۸

نشانی الکترونیکی:

kjahangiri@ihsr.ac.ir

استان کرمانشاه در زمره استان‌هایی است که با سیر فراینده خودکشی مواجه بوده است. این استان در سال ۱۳۸۵، ۱۱٪ کل موارد خودکشی ثبت شده در کل کشور را به خود اختصاص داده است و پس از استان‌های تهران و اردبیل رتبه سوم خودکشی را به خود اختصاص داده است [۸]. بدین منظور پژوهش حاضر با هدف تعیین بروز خودکشی و عوامل مؤثر بر آن در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه و بر حسب متغیرهایی همچون جنس، گروه سنی، شغل، ارتباط خودکشی با فضول سال و روش مورد استفاده و پیامد خودکشی انجام شد تا توجه مسؤولین ملی و محلی به این امر معطوف شده و در نهایت به اخذ تصمیمات لازم برای انجام مداخلات ضروری برای رفع این مشکل در شهرستان کرمانشاه منجر گردد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به صورت توصیفی مقطعی cross-sectional و به صورت گذشته‌نگر انجام شده است. محیط پژوهش مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه می‌باشد که ۷۱۲ روستا را در بر می‌گیرد. این روستاهای در مجموع دارای ۱۶ مرکز بهداشتی درمانی روستایی است که تحت پوشش مرکز بهداشت شهرستان کرمانشاه فعالیت می‌کنند. در مطالعه حاضر که به منظور جمع‌آوری اطلاعات مربوط به کلیه موارد اقدام به خودکشی و موارد منجر به مرگ ناشی از آن طی سال‌های ۱۳۷۹ تا ۱۳۸۵ و تعیین عوامل مؤثر بر آن انجام شده تلاش بر آن بوده است که ضمن تعیین بروز سالانه خودکشی، روند (trend) رخداد خودکشی در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه مورد بررسی و تحلیل قرار گیرد.

ابزار جمع‌آوری داده‌ها فرمی بود که توسط محققین طراحی شد و در آن اطلاعات مربوط به موارد خودکشی به تفکیک گروه‌های سنی، جنسی، شغلی، فصل وقوع خودکشی، روش مورد استفاده و پیامد خودکشی ثبت می‌گردید. به منظور آموزش شیوه تکمیل فرم، کارگاه‌های آموزشی تعریف و برگزار شد. سپس این فرم‌ها در اختیار بهورزان، کارданان و کارشناسان پیشگیری و مبارزه با بیماری‌ها قرار گرفت تا کار جمع‌آوری اطلاعات از طریق خانه‌های بهداشت و مراکز بهداشتی درمانی روستایی شهرستان کرمانشاه انجام گیرد. به این ترتیب در پایان هر ماه، پس از انجام مورديابی فعال (active) فرم‌های تکمیل شده به مرکز بهداشت شهرستان ارسال می‌شد. به

مقدمه

خودکشی یکی از معضلات مهم بخش سلامت به شمار می‌آید. سازمان بهداشت جهانی خودکشی را اقدامی آگاهانه و ارادی تعریف کرده است که در طی آن فرد با انجام اقداماتی مرگبار به دست خویش زندگیش را پایان می‌بخشد [۱].

آمار منتشره از سوی این سازمان نشانگر آن است که شیوع خودکشی در جهان ۱۶ نفر به ازای هر صدهزار نفر است. سالانه حدود یک میلیون انسان دست به خودکشی می‌زند و به طور متوسط در هر ۴۰ ثانیه یک نفر اقدام به خودکشی می‌کند. پیش‌بینی می‌شود که در سال ۲۰۲۰ این تعداد به $1/5$ میلیون نفر در سال بررسد. پژوهش‌ها نشان داده است که اقدام به خودکشی طی ۵۰ سال گذشته به میزان ۶۰٪ افزایش داشته است که بیشترین آمار در مورد اقدام به

خودکشی به کشورهای ژاپن، آمریکا و شرق اروپا تعلق دارد [۲].

سازمان بهداشت جهانی تخمین زده است در هر سال بیش از یک میلیون نفر از افرادی که اقدام به خودکشی می‌کنند می‌میرند و این بدان معناست که به طور متوسط در هر دقیقه $4/1$ نفر در جهان بر اثر خودکشی از دنیا می‌روند. به دلیل سیر فراینده آمار خودکشی در سال‌های آغازین هزاره سوم، در سال ۲۰۰۳ به پیشنهاد سازمان بهداشت جهانی و انجمن بین‌المللی پیشگیری از خودکشی، روز ۱۰ سپتامبر، به عنوان «روز جهانی پیشگیری از خودکشی» نامگذاری شده است [۳].

نرخ رسمی خودکشی در بین کشورهای جهان به طور آشکاری متغیر است. این میزان از ۱ در صدهزار نفر تا ۴۵ درصد هزار نفر در نوسان بوده است [۴]. ایران پس از چین و هندوستان سومین کشور جهان است که در آن آمار خودکشی موفق زنان افزایش یافته و در حال

پیشی گرفتن از آمار خودکشی مردان است [۵].

آمار اقدام به خودکشی در ایران سالانه ۶ نفر به ازای هر صدهزار نفر می‌باشد. میزان بروز خودکشی منجر به مرگ در سال‌های ۱۳۷۹ و ۱۳۸۰ در کشور به ترتیب $6/2$ و $6/4$ در صد هزار نفر گزارش شده است. در سال ۱۳۸۰ میزان خودکشی منجر به مرگ در مردان $7/6$ و در زنان $5/1$ در صدهزار نفر بوده است ولی اقدام به خودکشی در زنان شایع‌تر از مردان گزارش شده است [۶].

بر اساس آخرین اطلاعات بدست آمده از نظام ثبت مرگ، در کشور روزانه ۱۱ نفر به علت خودکشی فوت می‌کنند که ۴ نفر از آن‌ها با روش خودسوزی به زندگی خود خاتمه می‌دهند [۷].



شهرستان در جدول ۴ نشان داده شده است. روند میزان بروز با آزمون آماری تحلیل کای دو روند مورد تحلیل قرار گرفت و نتیجه حاصله معنی دار بود ($P\text{-value} < 0.001$).

جدول ۵ نیز نشانگر میزان بروز به تفکیک جنس و سال می باشد. همان طور که در جدول نشان داده شده است در کلیه سال های مورد بررسی در گروه سنی زیر ۱۵ سال هیچ مورد خودکشی مشاهده نمی شود. در همه سال های مورد بررسی در هر دو جنس، گروه سنی ۲۰ تا ۲۹ سال بیشترین و گروه سنی بالای ۵۰ سال کمترین میزان بروز خودکشی را به خود اختصاص داده است. پس از انجام آزمون کای دو این روند برای زنان، معنی دار ($P\text{-value} < 0.001$) اما برای مردان معنی دار نبوده است ($P\text{-value} = 0.166$).

بحث

در پژوهش شیراز و قره داغی در خصوص بررسی روش ها و عمل خودکشی های منجر به فوت ارجاع شده به سازمان پزشکی قانونی کشور در شش ماهه اول ۱۳۸۳، شایع ترین سن اقدام به خودکشی دهه سوم عمر و شایع ترین روش خودکشی روش حلق آویز بوده است. در این پژوهش، تعداد موارد خودکشی منجر به فوت در مردان بیش از دو برابر زنان گزارش شده است [۹].

دکتر یاسمی و همکاران دو الگوی خودکشی را در ایران معرفی کرده اند. الگوی زمینه که میزان بروز پایین داشته و الگوی اپیدمیک که میزان بروز بالا دارد. در الگوی زمینه ای بیشتر مردان و در الگوی اپیدمیک بیشتر زنان و عمده از طریق خودسوزی خودکشی می کنند [۱۰]. الگوی مشابهی در کشور کانادا گزارش شده است. به این صورت که در جمعیت عمومی میزان بروز ۷۷ درصد هزار و لی در جمعیت بومی و گروه های خاص، بروز خودکشی ۲۴۱ تا ۲۶۷ در صد هزار بوده است [۱۱].

مطالعات انجام شده در سال ۱۳۷۶ توسط مهرابی زاده هنرمند و خدارحیمی که به منظور بررسی روند خودکشی در سال های ۱۳۷۲ تا ۱۳۷۶ در بیمارستان های شهر اهواز صورت گرفته است نیز این الگو را تأیید می کند [۱۲].

عارفی در پژوهشی که به منظور بررسی میزان خودکشی در سال های ۱۳۷۷ و ۱۳۷۸ در استان آذربایجان غربی انجام داد نشان داد که میزان بروز خودکشی در زنان این استان بیش از مردان است اما بیشترین روش انتشاری مورد استفاده مسمومیت و بیشترین گروه شغلی زنان خانه دار و دانش آموزان بوده اند [۱۳].

منظور تکمیل اطلاعات مورد نیاز، انجام مصاحبه و بررسی های محلی نیز بر حسب ضرورت به کار گرفته شد.

یافته ها

در این ۷ سال میزان کل موارد خودکشی ۲۳۹ نفر بود که ۱۶۴ نفر (۶۸٪) آن را زنان و ۷۵ نفر (۳۱٪) را مردان تشکیل می دانند. از نظر گروه شغلی ۱۶۱ نفر خانه دار، ۱۰ نفر دانش آموز، ۳۱ نفر کشاورز و دامدار، ۱۹ نفر بیکار، ۷ نفر کارگر، ۵ نفر راننده و بقیه در گروه سایر موارد (نظمی، آزاد) طبقه بندی شدند. در جدول شماره ۱ خصوصیات دموگرافیک گروه شناسایی شده نشان داده شده است.

از نظر الگوی فصلی ۷۲ نفر (۳۰٪) در فصل بهار، ۶۵ نفر (۲۷٪) در تابستان، ۵۴ نفر (۲۲٪) در فصل پاییز و ۴۸ نفر (۲۰٪) در فصل زمستان اقدام به خودکشی نموده بودند.

در کل روش مورد استفاده برای خودکشی، خودسوزی ۱۱۸ مورد (۴۹٪)، مسمومیت ۵۳ مورد (۲۲٪)، دارآویختگی ۴۰ مورد (۱۶٪)، استفاده از سلاح گرم ۲۶ مورد (۱۰٪) و سقوط از بلندی ۱ مورد (۰٪) و ۱ مورد نیز نامعلوم (۰٪) بود.

الگوی غالب مورد استفاده در زنان، خودسوزی با ۱۰۸ مورد (۶۵٪)، مسمومیت ۳۱ مورد (۱۸٪)، دارآویختگی ۱۸ مورد (۱۱٪)، مورد (۴٪) بقیه موارد بود. در مقابل الگوی غالب در مردان، مسمومیت و به دارآویختگی هر کدام با ۲۲ مورد (۲۹٪) برای هر کدام، استفاده از اسلحه گرم ۲۰ مورد (۲۶٪) و خودسوزی با ۱۰ مورد (۱۳٪) و سقوط از بلندی با ۱ مورد (۱٪) بوده است. جدول شماره ۲ توزیع فراوانی الگوی مورد استفاده برای خودکشی در مناطق روساتایی شهرستان کرمانشاه در طی سال های ۱۳۷۹ لغایت ۱۳۸۵ به تفکیک جنس و در کل نشان داده شده است.

از نظر پیامد خودکشی، ۲۱۳ مورد (۸۹٪) منجر به مرگ، ۳ مورد منجر به معلولیت (۱٪) و ۲۱ مورد (۸٪) بهبود یافتند. از سرنوشت ۲ مورد (۰٪) اطلاعی در دست نبود. بر این اساس خودکشی موفق در زنان ۸۷٪ (۱۴۴ مورد مرگ)، بهبود ۱۰٪ (۱۷ مورد) و معلولیت ۱٪ (۲ مورد) و خودکشی موفق در مردان ۶٪ (۶۹ مورد مرگ)، بهبود ۳٪ (۵ مورد) و معلولیت ۱٪ (۱ مورد) تعیین گردید.

در کل تعداد موارد خودکشی در سال ۱۳۷۹، ۴۴ مورد؛ در سال ۱۳۸۰، ۳۷ مورد؛ سال ۱۳۸۱، ۳۹ مورد؛ سال ۱۳۸۲، ۳۹ مورد؛ سال ۱۳۸۳، ۲۷ مورد؛ سال ۱۳۸۴، ۳۰ مورد و سال ۱۳۸۵، ۲۳ مورد بود که میزان بروز آن به ازای هر صدهزار نفر با توجه به جمعیت

بیشترین بار ناشی از رفتارهای خودکشی به گروه سنی ۲۰ تا ۲۹ سال تعلق دارد [۱۵].

در مطالعه ما نیز در هر دو جنس، گروه سنی ۲۰ تا ۲۹ سال بیشترین رده سنی (۴۵٪) بود که اقدام به خودکشی کرده بودند. برموسوی و همکاران در مطالعه‌ای که به مدت ۵ سال (۱۳۷۱-۷۵) بر روی جمعیت روستایی تحت پوشش خانه‌های بهداشت شهرستان‌های کرج و ساوجبلاغ انجام داده‌اند میزان بروز خودکشی در نواحی روستایی را ۱۵ درصد هزار تعیین کردند. در یافته‌های مطالعه آنان نیز خودکشی در زنان روستایی بیش از مردان بوده است. بیشترین روش مورد استفاده برای خودکشی در مردان حلق‌آویز کردن و در زنان خودسوزی بوده است و بیشتر خودکشی‌ها در فصل تابستان صورت گرفته است [۱۶].

در کل می‌توان چنین نتیجه گرفت که خودکشی در مناطق روستایی استان کرمانشاه یکی از اولویت‌های بهداشتی در حیطه سلامت روان محسوب می‌شود. با توجه به اجرای طرح سلامت روان در روستاهای شهرستان کرمانشاه و سیر کاهنده در میزان بروز خودکشی در این استان در طول ۶ سال مطالعه، پیشنهاد می‌شود برنامه پیشگیری از خودکشی در شهرستان‌ها و استان‌هایی که از میزان بروز بالایی برخوردار بوده است اجرا شود. نیز با ایجاد و توسعه مراکز مشاوره روانی، بررسی و آموزش پیشگیری از خودکشی و ادغام این برنامه در برنامه‌های جاری سلامت روان با این معضل مقابله شود.

در مطالعه حاضر، چنان که در بخش یافته‌ها نشان داده شد، بروز بالای خودکشی در نواحی روستایی شهرستان کرمانشاه با الگوی اپیدمیک خودکشی تطابق داشته است. یعنی میزان خودکشی در زنان روستایی بیشتر از مردان و بیشترین روش انتشاری مورد استفاده خودسوزی بوده است. از نظر گروه شغلی در معرض خطر، بیشترین موارد خودکشی در زنان خانه‌دار و مردان کشاورز و دامدار مشاهده شده است. با توجه به اینکه جامعه هدف مطالعه، مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه می‌باشد بالا بودن تعداد زنان خانه‌دار و مردان کشاورز و دامدار به عنوان گروه‌های شغلی در معرض خطر قابل توجیه است. اما روش غالب مورد استفاده در مردان برای خودکشی مسمومیت (با سموم و دارو) و به دارآویختن خود بوده است. مسمومیت با توجه به دسترسی آسان کشاورزان به سموم قابل توجیه است اما استفاده از روش به دارآویختن خود با توجه به مطالعات انجام شده در کشور با الگوی شایع روش خودکشی در مردان که حلق‌آویز کردن است تطابق دارد [۹].

از نظر سنین پرخطر برای اقدام به خودکشی، تحقیقات نشان داده است که سنین ۱۵ تا ۲۴ سال به عنوان دوره پرخطر محسوب می‌شوند [۱۴]. در مطالعه شیرزاد و همکاران شایع‌ترین سن خودکشی موفق در هر دو جنس ۲۰ تا ۳۰ سال گزارش شده است. مطالعه خورشیدی و همکاران در استان ایلام نیز نشان داد که



مراجع

- 1- WHO Guidelines for the primary prevention of mental, neurological and psychological disorders. World Health Organization: Geneva, 1993.
- 2- WHO Programmes and projects, Suicide prevention (SUPRE), World Health Organization: Geneva, 2008.
- 3- WHO Programmes and projects, Suicide prevention day, World Health Organization: Geneva, 2008.
- 4- Barraclough B, Bunch J, Nelson B, Hundred cases of suicide: clinical aspects. British journal of psychiatry 1974; 125: 355-73.
- 5- Ajdacic-Gross V, Weiss MG, Ring M, Hepp U, Bopp M, Gutzwiller F, Rössler W, Methods of suicide: international suicide patterns derived from the WHO mortality database, Bulletin of the World Health Organization 2008;86:726–732.
- 6- Naghavi M, Akbari M and etal, Epidemiology of injuries and accidents in Islamic Republic of Iran, Fekrat Publishing, Tehran, 1381 (in Persian).
- 7- Naghavi M. Mortality profile in 18 provinces of Iran (2001), Tehran: Iranian Ministry of Health and Medical Education, Deputy of Health; 2003. (in Persian).
- 8- Moghisi A, Afsari M., National report of registered injuries and accidents in 1385, the Ministry of Health and Medical Education, Center for Disease control, Office of Prevention of accidents, Tehran, 1387 (in Persian).
- 9- Shirzad J, Gharedaghi J, Study of methods and causes of Suicides resulting in death referred to Legal Medicine Organization of IRAN in first six month of 2004, forensic medicine, 2007, 3: 170-163(in Persian).
- 10- Yasami MT, sabahi A., Mirhashem SM, Seifi Sh, Azarkeivan P, Taheri MH, epidemiology of suicide through forensic medicine in Kerman province, Journal of Clinical Psychiatry and Psychology (thought and behavior) Spring 2002; 4 (28): 4-12 (in Persian).
- 11- Ross CA, Davis B. Suicide and parasuicide in a northern Canadian native community. Canadian journal of psychiatry 1986; 31:331-34.
- 12- Mehrabizadeh H, Khodarahimi M, Demographic Study of suicide cases registered from April 72 until 76 and Taleghani Razi Hospital, Ahwaz, Journal of Psychology and Educational Sciences 1987, 4 (4-3) :118-133 (in Persian).
- 13- Arefi M, prevalence of suicide and effective variables in West Azerbaijan province between the years 1988 and 1989, Journal of Psychology and Educational Sciences, 2002, 32 (1):162-141(in Persian).
- 14- Kaplan H Sadvk B, (2003), Synopsis of sychiatry, translated by Hassan Rafiee and Farzin rezaie, Volume III, 1st ed., Arjomand Publishing, Tehran, 2003 (in Persian).
- 15- Khorshidi A, Yasami MT, Asasi N, Zamani Gh, determination of burden of behaviors induced suicide in Ilam province, Payesh Journal, 2004,4:264-256 (in Persian).
- 16- Mousavi F., Shah Mohammadi D, Kafashi A, epidemiologic study of suicide in rural areas, Journal of Clinical Psychiatry and Psychology (thought and behavior), Spring 2000, 5: 10-4 (in Persian).

| جدول شماره ۱: ویژگی‌های دموگرافیک در افراد شناسایی شده (n=۲۳۹) | | |
|--|-------|----------------------|
| درصد | تعداد | |
| ۰/۸ | ۲ | زیر ۱۵ سال |
| ۲۲/۲ | ۵۳ | ۱۵-۱۹ |
| ۴۵/۲ | ۱۰۸ | ۲۰-۲۹ |
| ۲۱/۳ | ۵۱ | ۳۰-۴۹ |
| ۱۰/۵ | ۲۵ | ۵۰ سال به بالا |
| ۶۸/۶ | ۱۶۴ | زن |
| ۳۱/۴ | ۷۵ | مرد |
| ۷/۹ | ۱۹ | بیکار |
| ۶۷/۴ | ۱۶۱ | خانه دار |
| ۷/۵ | ۱۸ | کارگر، آزاد و دیگران |
| ۴/۲ | ۱۰ | دانشآموز |
| ۱۳/۰ | ۳۱ | کشاورز و دامدار |

گروه سنی

جنس

شغل

| جدول شماره ۲: توزیع فراوانی الگوی مورد استفاده برای خودکشی در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه در طی سال‌های ۱۳۷۹ تا ۱۳۸۵ به تفکیک جنس | | | | | | الگوی مورد استفاده برای خودکشی |
|--|-------|------|-------|-------|-------|--------------------------------|
| جمع کل | | زنان | | مردان | | الگوی مورد استفاده برای خودکشی |
| درصد | تعداد | درصد | تعداد | درصد | تعداد | |
| ۴۹/۴ | ۱۱۸ | ۶۵/۸ | ۱۰۸ | ۱۳/۳ | ۱۰ | خودسوزی |
| ۲۲/۲ | ۵۳ | ۱۸/۹ | ۳۱ | ۲۹/۳ | ۲۲ | مسومیت |
| ۱۶/۷ | ۴۰ | ۱۱ | ۱۸ | ۲۹/۳ | ۲۲ | دارآویختگی |
| ۱۰/۹ | ۲۶ | ۴/۳ | ۶ | ۲۶/۷ | ۲۰ | سلاح گرم |
| ۰/۴ | ۱ | - | - | ۱/۴ | ۱ | سقوط از بلندی |
| ۰/۴ | ۱ | ۱/۴ | ۱ | - | - | نامعلوم |

| جدول شماره ۳: توزیع فراوانی الگوی مورد استفاده برای خودکشی در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه در طی سال‌های ۱۳۷۹ تا ۱۳۸۵ به تفکیک جنس | | | | | | پیامد خودکشی |
|--|-------|------|-------|-------|-------|-----------------|
| جمع کل | | زنان | | مردان | | پیامد خودکشی |
| درصد | تعداد | درصد | تعداد | درصد | تعداد | |
| ۸۹/۱ | ۲۱۳ | ۸۷/۸ | ۱۴۴ | ۹۲/۵ | ۶۹ | منجر به مرگ |
| ۱/۳ | ۳ | ۱/۴ | ۲ | ۱/۲ | ۱ | منجر به معلولیت |
| ۸/۸ | ۲۱ | ۱۰/۴ | ۱۷ | ۶/۳ | ۵ | بهبود یافته |
| ۰/۸ | ۲ | ۰/۴ | ۱ | - | - | نامعلوم |



| جدول شماره ۴: میزان بروز خودکشی در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه در طی سال‌های ۱۳۷۹ - ۱۳۸۵ لغایت Chi-sq.= 43.90 , P- value< 0.001 | | |
|--|--------------------------------------|------|
| بروز خودکشی (در صدهزار) | جمعیت مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه | سال |
| ۲۹/۹ | ۱۴۷۳۵۸ | ۱۳۷۹ |
| ۲۴/۲ | ۱۵۲۸۹۰ | ۱۳۸۰ |
| ۲۵/۲ | ۱۵۴۹۳۱ | ۱۳۸۱ |
| ۲۵/۱ | ۱۵۵۱۱۰ | ۱۳۸۲ |
| ۱۷/۳ | ۱۵۶۰۱۵ | ۱۳۸۳ |
| ۱۸/۶ | ۱۶۱۶۶۲ | ۱۳۸۴ |
| ۱۴/۰ | ۱۶۴۶۵۹ | ۱۳۸۵ |

| جدول شماره ۵: میزان بروز خودکشی در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه به تفکیک جنس در طی سال‌های ۱۳۷۹ - ۱۳۸۵ لغایت Chi-sq.= 9.14 , P- value= 0.166 | | |
|--|----------------------|--------------------|
| Chi-sq.= 39.02 , P- value< 0.001 | | |
| زنان (در صدهزار) | مردان (در صدهزار) | بروز خودکشی سال |
| ۲۰/۴ | ۹/۵ | ۱۳۷۹ |
| ۲۰/۹ | ۳/۳ | ۱۳۸۰ |
| ۱۶/۸ | ۸/۴ | ۱۳۸۱ |
| ۱۷/۴ | ۷/۷ | ۱۳۸۲ |
| ۱۱/۵ | ۵/۸ | ۱۳۸۳ |
| ۱۱/۸ | ۶/۸ | ۱۳۸۴ |
| ۷/۳ | ۶/۷ | ۱۳۸۵ |

| جدول شماره ۶: میزان بروز خودکشی (در صدهزار) در مناطق روستایی شهرستان کرمانشاه به تفکیک جنس و گروه سنی در طی سال‌های ۱۳۷۹ - ۱۳۸۵ لغایت | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|-----|------|-----|------|-----|------|-----|------|-----|------|------|------|-----|----------------|------------|
| ۱۳۸۵ | | ۱۳۸۴ | | ۱۳۸۳ | | ۱۳۸۲ | | ۱۳۸۱ | | ۱۳۸۰ | | ۱۳۷۹ | | گروه سنی | |
| مرد | زن | مرد | زن | مرد | زن | مرد | زن | مرد | زن | مرد | زن | مرد | زن | مرد | |
| . | . | . | . | . | . | . | . | . | . | . | . | . | . | . | زیر ۱۵ سال |
| ۱/۲ | ۱/۲ | ۱/۲ | ۴/۳ | ۱/۳ | ۳/۸ | ۱/۳ | ۳/۲ | ۱/۳ | ۳/۲ | ۰/۶ | ۳/۹ | ۱/۴ | ۶/۱ | ۱۵-۱۹ | |
| ۳/۶ | ۴/۲ | ۲/۵ | ۳/۷ | ۱/۹ | ۳/۲ | ۵/۲ | ۹/۰ | ۴/۵ | ۷/۱ | ۱/۹ | ۱۰/۵ | ۴/۱ | ۸/۱ | ۲۰-۲۹ | |
| ۰/۶ | ۱/۲ | ۱/۲ | ۳/۱ | ۱/۹ | ۳/۸ | . | ۳/۹ | ۱/۹ | ۴/۵ | . | ۳/۹ | ۲/۷ | ۴/۱ | ۳۰-۴۹ | |
| ۱/۲ | . | . | ۰/۶ | ۰/۶ | ۰/۶ | ۱/۳ | ۱/۳ | . | ۱/۹ | ۰/۶ | ۲/۶ | ۱/۴ | ۲/۷ | ۵۰ سال به بالا | |

● مقاله مروری کد مقاله: ۰۴۳

- بعد از مطالعه این مقاله خوانندگان محترم قادر خواهند بود:
- با اجزاء و ساختار کبد زیست مصنوعی آشنا شوند.
 - نحوه عملکرد انواع سیستم‌های کبد زیست مصنوعی را درک نمایند.
 - اهمیت مطالعه و تحقیق در خصوص افزایش کارآبی کبد زیست مصنوعی را دریابند.
 - مشکلات و چالش‌های طراحی سیستم‌های کبد زیست مصنوعی را بشناسند.
 - تأثیر علوم مختلف و ارتباط آنها را بر پیشرفت سیستم‌های حمایتی کبد دریابند.



پیشرفت‌ها در اجزاء کبد زیست مصنوعی: بیورآکتور، ماتریکس و منبع سلولی

* دکتر حبیب‌اله پیروی^۱
** سیدروح‌اله موسوی‌زاده^۲

چکیده

بعضی از بیماری‌ها و اختلالات کبدی در صورت عدم درمان منجر به مرگ می‌گردند و در حال حاضر به دلیل پیچیدگی‌های عملکرد کبد تنها راه درمان برای بسیاری از این بیماران پیوند کبد می‌باشد. استفاده از کبد زیست مصنوعی، به صورت یک روش جهت نگهداری بیماران مطرح است. مطالعات و تحقیقات گستردۀ‌ای در زمینه اجزاء مختلف BAL^۱ برای افزایش کارآمدی این سیستم‌ها صورت گرفته است. این مقاله به معرفی و بررسی پیشرفت‌ها در زمینه سه جزء اصلی BAL: یعنی بیورآکتور، ماتریکس و منبع سلولی می‌پردازد.

واژه‌گان کلیدی: کبد زیست مصنوعی، نقصان کبدی، بیورآکتور، ماتریکس خارج سلولی،

منبع سلولی

تلفن: ۰۲۶۳۹۸۴۸

فaks: ۰۲۶۳۹۸۴۷

نشانی الکترونیکی:

Dhpfurrgery@gmail.com

تاریخ دریافت مقاله: ۸۷/۵/۷

تاریخ اصلاح نهایی: ۸۷/۱۰/۲۹

تاریخ پذیرش مقاله: ۸۷/۶/۲

charcoal .whole liver perfusion adsorption plasmapheresis hem dialysis hem perfusion total body washout وغیره [۳].

اگر چه آزمایش‌های بالینی زیادی نشان داده است که این سیستم‌های سمزدایی می‌توانند باعث بهبود هشیاری در بعضی از بیماران گردد؛ ولی بعضی از این سیستم‌ها مثل plasmapheresis که شامل جدا کردن و جایگزین نمودن پلاسمای بیماران است؛ از لحاظ اقتصادی مقرر نبوده باشد. بسیاری از این سیستم‌ها به دلیل ناکارآمدی در بهبود بعضی از اختلالات متابولیکی و یا جلوگیری از عوارض ناشی از نقصان کبدی مثل عفونت یا فشار خون وریدی، کارآیی محدودی دارند و هیچکدام از این روش‌های درمانی نتوانسته است میزان بقا را در بیماران افزایش دهد؛ بنابراین از لحاظ بالینی قابل قبول نمی‌باشند [۳ و ۴ و ۵].

عملکردهای پیچیده کبد شامل سنتز، سمزدایی و تنظیم متابولیکی؛ تنها با استفاده از هپاتوسیت‌های زنده قابل جایگزین است [۷]. توسعه سیستم‌های حمایتی BAL که حاوی هپاتوسیت‌های زنده می‌باشد؛ یک پیشرفت مهم در زمینه درمان بیماران مبتلا به نقصان کبدی است؛ زیرا این سیستم‌ها دارای عملکردهای متابولیکی و سنتزی بالقوه کبد می‌باشند و همچنین می‌توانند مواد مغذی و فاکتورهای ضروری اختصاصی که برای بازسازی بافت کبد لازم است؛ فراهم نمایند [۳]. به طور کلی سیستم BAL از به هم آمیختن هپاتوسیت‌های ابتدایی یا سلول‌هایی با عملکرد هپاتوسیت‌ها در داخل یک بیورآکتور تشکیل شده است؛ به طوری که سلول‌ها در بیورآکتور ثبیت، کشت و القا شده تا عملکردهای کبدی را با فرآوری خون یا پلاسمای بیماران مبتلا به نقص کبدی انجام دهد [۷ و ۸]. توسعه BAL در دهه ۱۹۸۰ آغاز گردید و در حال حاضر این سیستم‌های حمایتی بیولوژیکی، بیشترین امید را برای پشتیبانی عملکرد کبد ایجاد نمودند [۹]. از زمان انتشار اولین نتیجه در سال ۱۹۸۷ تاکنون، طراحی و نتایج بیش از ۳۰ نوع سیستم BAL برای درمان بیماران مبتلا به نقصان کبدی گزارش گردیده است [۱۰]. کارآیی این سیستم‌ها بستگی به نوع و خصوصیات عملکردهای سلول‌های به کار رفته و اجزاء سلولی، طراحی بیورآکتور یا اتفاق کشت هپاتوسیت‌ها، ثبیت فوتیپ سلول‌ها و میزان توده زنده و کارآمدی آن دارد [۱۱ و ۱۲ و ۱۳]، در این مقاله به معرفی بیورآکتورها و تکامل آنها و بررسی ساختار ماتریکس نگهدارنده

مقدمه

بیماری‌ها و نتایج کبدی سالانه جان هزاران نفر را در سراسر دنیا می‌گیرد و بر اساس پیش‌بینی سازمان بهداشت جهانی^۱، سیروز کبدی تا سال ۲۰۱۵ نهمین عامل مرگ در جهان غرب خواهد بود. در حال حاضر مرگ‌ومیر ناشی از بیماری FHF^۲ بیش از ۹۰ درصد می‌باشد. همچنین مرگ‌ومیر بیماران مبتلا به ACLF^۳ بین ۵۰ تا ۹۰ درصد است و هر ساله در آمریکا، نتایج کبدی به تنهایی جان ۳۰۰۰ بیمار را می‌گیرد [۱ و ۲ و ۳].

کبد عضو اصلی کارکرد متابولیکی و سنتزی می‌باشد و بیش از ۵۰۰ عملکرد مختلف را بر عهده دارد؛ بطوریکه جایگزین نمودن این عملکردها با روش‌های مختلف درمانی مشکل می‌نماید؛ به همین دلیل در حال حاضر تنها راه درمان برای بسیاری از بیماری‌های کبدی که منجر به سیروز و فاز انتهایی نقص کبدی می‌گردد؛ پیوند کبد می‌باشد. در ایران اولین پیوند کبد در سال ۱۹۹۳ در بیمارستان نمازی شیراز توسط تیم جراحان ایرانی به صورت موفقیت‌آمیزی انجام گردید. ولی استفاده از این روش به دلیل کموددنه‌گان عضو و نیاز به استفاده طولانی مدت از داروهای جلوگیری از رد پیوند^۴ که با خطرات جانبی همراه است؛ محدود گردیده است [۴ و ۵]. بر اساس اطلاعات حاصل از پایگاه داده‌های UNOS^۵ در سال ۶۱۳۴، ۲۰۰۶ پیوند کبد انجام شده است؛ اما در مارس ۱۶۹۹۵، ۲۰۰۷ نفر کاندید در فهرست انتظار قرار داشتند و بسیاری از این بیماران آنقدر زنده نمی‌مانند تا برای آنها کبد مناسب جهت پیوند فراهم گردد. همچنین در مورد بیماران مبتلا به بیماری مزمن کبد، برای بازسازی بافت کبد و بهبود عملکرد آن لازم است تا مدت زمان کافی از کارکرد کبد حمایت شود [۵ و ۶]. به دلیل این محدودیت‌ها جستجو برای یافتن درمان‌های جایگزین پیوند کامل عضو، موضوع مهمی در زمینه تحقیقات پیوند می‌باشد [۵].

یک سیستم حمایتی ایده‌آل برای کبد باید بتواند عملکردهای عمده کبد از جمله سمزدایی، سنتز و تنظیم متابولیکی را پشتیبانی نماید [۶]. تاکنون سیستم‌های حمایتی گوناگونی برای کبد مورد تحقیق قرار گرفته‌اند؛ مانند: hem cross-circulation

۲- World Health Organization (WHO)

۳- Fulminate hepatic failure

۴- acute-on chronic liver failure

۵- Immunosuppressive Drug

۶- United Network for Organ Sharing

در این طرح اولیه، بیوراکتور شامل یک ستون است که واجد رشته‌های مویرگی توخالی می‌باشد و خون بیماران درون آن گردش می‌کند و هپاتوسيت‌ها در داخل یا خارج از مویرگ‌ها قرار دارد [۱۲ و ۱۹]. در حال حاضر نیز اکثر سیستم‌های BAL از تکنولوژی رشته‌های توخالی استفاده می‌نمایند؛ ولی ابداعات در زمینه‌های مهندسی و زیست مواد به توسعه بسیاری از سیستم‌های پرفیوژن کمک نموده است [۲۰]. بر اساس این پیشرفت‌ها انواع مختلفی از بیوراکتورها طراحی و ساخته شده‌اند. این بیوراکتورها بر اساس طراحی‌شان در چهار گروه طبقه‌بندی می‌گردند: رشته توخالی^۹، کشت تک لایه ورقه‌ای یکنواخت^{۱۰}، چمبر یا کپسول معلق^{۱۱}، داربست یا لایه پرفیوژن^{۱۲} (جدول ۱) و [۸ و ۲۱]. طراحی بیوراکتورها برای نگهداری هپاتوسيت‌ها، اکسیژن‌دهی خون و حذف توکسین‌ها متفاوت می‌باشد. اغلب آنها دارای یک سمت دیالیز و بعضی واجد ستون فیلتراسیون ذغال فعال^{۱۳} می‌باشند [۱۲].

جدول ۱: طبقه‌بندی بیوراکتورها بر اساس طراحی: طراحی کلی بیوراکتورها به چهار گروه طبقه‌بندی می‌گردد که بر این اساس سیستم‌های مختلفی ساخته شده که آرایش و پیکربندی این سیستم‌ها نمایش داده شده است.

ماتریکس خارج سلولی

در اغلب سیستم‌های BAL، هپاتوسيت‌ها به وسیله یک غشاء نیمه تراوا از پلاسمما جدا شده است. طراحی مناسب زیست مواد و غشاء‌ها به عنوان ماتریکس خارج سلولی در BAL، اثر قابل توجهی بر پایداری و میزان عملکرد هپاتوسيت‌ها، پایداری مکانیکی و توزیع مناسب تراکم هپاتوسيت‌ها دارد و پرفیوژن و گرادیان‌های انتشار را در درون بیوراکتور تسهیل می‌نماید [۹ و ۱۳ و ۲۲]. هپاتوسيت‌ها در محیط کشت معلق به مرور زمان عملکردهای متمایز خود را از دست داده و بیش از چند ساعت نمی‌توانند زنده بمانند؛ بنابراین حفظ عملکرد و افزایش کارآیی هپاتوسيت در بیوراکتور، نیازمند یک بستر مناسب می‌باشد [۱۳ و ۱۹]. همچنین نشان داده شده است که کشت هپاتوسيت‌ها در ماتریکس‌های سه بعدی نسبت به سوبسترها دو بعدی اثر بارزتری بر حفظ عملکرد متمایز هپاتوسيت‌ها و بقاء آنها

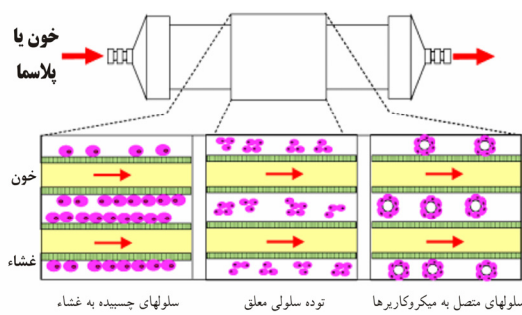
هپاتوسيت‌ها در داخل بیوراکتورها و همچنین توسعه انواع منابع سلولی برای استفاده در سیستم‌های BAL می‌پردازیم.

طراحی بیوراکتور

به طور کلی شاخص‌های اساسی برای طراحی بیوراکتورها عبارتند از: نسبت جریان خون بر روی توده سلولی به میزان فعالیت فیزیولوژیکی آن، روش اکسیژن‌دهی و انتقال مواد مغذی، انتقال دو طرفه مواد بین هپاتوسيت‌ها و پلاسمای خون بیمار، جدایی از سیستم ایمنی، نوع سلول استفاده شده و حداقل مقدار لازم زیست توده^۷ برای انجام وظایف کبد [۲ و ۹ و ۱۴ و ۱۵].

برای ساخت یک کبد زیست مصنوعی کارآمد از لحاظ بالینی، نیاز به طراحی مناسب قسمت اتاقک کشت سلولی با حداکثر تراکم سلولی می‌باشد و برای دستیابی به این منظور باید از حداقل تورش در توزیع اکسیژن و مواد مغذی در تمام فضای بیوراکتور اطمینان حاصل گردد [۱۶ و ۱۷]. دستیابی به کشت کافی سلول و فراهم نمودن مواد مغذی و اکسیژن برای سلول‌ها به راحتی امکان پذیر نیست و بستگی به پیکربندی و عملکرد بیوراکتور و چگونگی انتقال مواد به داخل و خارج داربست داخلی بیوراکتور دارد [۱۸].

در بیوراکتورهای اولیه، سلول‌های کبد به صورت غوطه‌ور و یا چسبیده به سطوح خارج غشاء‌های تجاري دیالیز، فیلتراسیون یا غشاء رشته‌های توخالی پلاسمافرزیز^۸ کشت داده می‌شوند (شکل ۱).



شکل ۱: شمای کلی بیوراکتورهای اولیه: سلول‌های کبدی بر روی سطح خارجی رشته‌های توخالی به صورت متصل به میکروکاربرها، یا توده‌های سلولی معلق و یا چسبیده به سطح غشاء (از راست به چپ) کشت داده می‌شوند و خون، پلاسمما یا محیط کشت در درون رشته‌ها جریان می‌یابد.

۹- Hollow fiber

۱۰- Flat plate monolayer culture

۱۱- Suspension encapsulation or chambers

۱۲- Perfusion beds/scaffold

۱۳- charcoal

۷- Biomass

۸- plasmapheresis



پایداری مکانیکی و توزیع مناسب تراکم هپاتوسیت‌ها گردید. همچنین کیا^{۳۳} و همکاران هپاتوسیت‌ها را از طریق لخته شدن یک ترپلیمری و کلاژن متیله شده، در یک غشاء دولایه پلیمری، کپسوله نمودند و پایداری مکانیکی میکروکپسول را با تقویت غشاء میکروکپسول، تا حدی بهبود دادند [۲۷].

کپسوله نمودن سلول، محیط سه بعدی مناسی را برای رشد هپاتوسیت‌ها فراهم می‌سازد. همچنین غنی‌سازی محیط کشت هپاتوسیت‌ها با پروتئین‌های ماتریکس خارج سلولی قبل از کپسول نمودن، و یا کشت همزمان با سلول‌های غیرپارانشیمی در داخل کپسول و نیز تثبیت سلول‌ها در ژل کلاژن، عملکرد و بقاء هپاتوسیت‌ها را بهبود می‌بخشد که احتمالاً به دلیل اثرات تحریکی فاکتورهای رشد مشتق از سلول‌های غیرپارانشیمی به صورت اوتوکرین و پاراکرین، و تأثیر ماتریکس خارج سلولی می‌باشد [۱۳] و [۱۹].

تاکنون از مواد مختلفی از جمله پلی استیرن، هیدروژل‌ها، فیبرین، رزین متخلخل پلی وینیل فرمال، پلیمرهای سنتزی محلول در آب و رشته‌های متخلخل پلی سلفون توخالی برای کشت هپاتوسیت‌ها استفاده شده که باعث افزایش عملکرد و بقاء هپاتوسیت‌ها گردیده است [۱۹] و [۲۴]. علی‌رغم این موفقیت‌های اولیه، بهینه‌سازی بیشتری از لحاظ مهندسی برای پایداری مکانیکی و توزیع مناسب تراکم میکروکپسول‌ها جهت پروفیوژن یکپارچه در بیورآکتورها لازم است.

روش‌های دیگری مثل استفاده از اسفلوئیدها، ارگانوئیدهای استوانه‌ای و کشت ساندویچی نیز برای افزایش عملکرد هپاتوسیت‌ها در بیورآکتورهایی از جمله PUF-BAL، FMB-BAL، LLS-BAL و AHS-BAL مورد استفاده قرار گرفته است [۸]. همچنین پیشرفت‌ها در زمینه تکنیک‌های ریزسازی^{۳۴} سبب ساخت موفقیت‌آمیز داربست‌های میکروکانال بوسیله پلیمرهای زیست سازگار و زیست تجزیه پذیر مثل^{۲۵} PLLA، PDMS^{۲۶} و^{۲۷} PCL گردیده که می‌تواند با سازماندهی مناسب مهاجرت، تکثیر و یا تمایز سلولی، منجر به تشکیل یک بافت سه بعدی متراکم شود و در نهایت می‌تواند سبب بهبود عملکرد سلول‌های کبدی گردد [۲۸].

۲۳- Chia

۲۴- microfabrication

۲۵- polydimethylsiloxane

۲۶- polylactic acid

۲۷- Polycaprolactone

دارد [۱۹ و ۲۳ و ۲۴]. در اواسط دهه ۱۹۹۰، توسعه دانش در زمینه بر همکنش ماتریکس با هپاتوسیت‌ها و پیشرفت در زمینه فن‌آوری زیست مواد منجر به پیدایش نسل جدیدی از بیورآکتورها گردید که در آن سلول‌های کبد در داربست‌های سه بعدی که جایگزین ECM^{۱۴} طبیعی بود؛ کشت داده شدند [۱۸]. در حقیقت اساس روش‌های جدیدی که برای حفظ بقاء و عملکرد متمایز هپاتوسیت‌ها توسعه یافتد؛ القاء قطبیت سلولی همانند شرایط موجود در کبد طبیعی در بدن موجود زنده می‌باشد [۱۳]. تاکنون برای بهینه‌سازی شرایط محیطی و ریزمحیط^{۱۵} هپاتوسیت‌ها و به وجود آوردن محیط سه بعدی برای هپاتوسیت‌ها، از روش‌ها و ساختارهای مختلفی استفاده شده است؛ از جمله میکروکاربریها، کپسول نمودن سلول^{۱۶}، گیرانداختن در ژل^{۱۷} در فضای داخلی و خارجی مویرگ‌ها، اشکال چند محوری^{۱۸}، رشته‌های به هم بافته شده چند قسمتی^{۱۹}، ویفرهای بوروسیلیکات با ریزآرایه‌های بیوشیمیابی، فوم‌های سه بعدی، داربست‌های متخلخل پلیمری زیست تجزیه پذیر سه بعدی و ... [۱۸ و ۱۹ و ۲۰].

ریزکپسول‌سازی^{۲۰} یکی از روش‌های مهم کابردی در زمینه زیست صنعتی و زیست پزشکی برای تثبیت محتويات فعلی زیستی می‌باشد. غشاء پلیمری نیمه تراوای میکروکپسول می‌تواند سلول‌های کپسول شده را از آسیب‌های ناشی از استرس برش^{۲۱} محافظت نماید و انتشار مولکول‌های کوچک و فاکتورهای رشد را ممکن سازد و از مهاجرت آنتی‌بادی‌ها و سلول‌ها از غشاء جلوگیری نماید. همچنین به دلیل افزایش نسبت سطح به حجم در غشاء کروی میکروکپسول در مقایسه با اشکال دیگر، عبور و مرور مواد غذایی و محصولات از میان غشاء نیمه تراوا افزایش می‌یابد. بنابراین این روش، به کارگیری مقداری بسیار زیاد هپاتوسیت‌ها را در یک بیورآکتور کوچک تسهیل می‌نماید. ملاحظات عمده در طراحی میکروکپسول‌ها، پایداری مکانیکی، کپسول شدن کامل، نفوذپذیری انتخابی و ایجاد ریز محیط مناسب سلولی می‌باشد [۲۵ و ۲۶]. سان^{۲۲} و همکاران از لخته فیبرینی و نانوذرات طلا در میکروکپسول استفاده نمودند که باعث

۱۴- Extra Cellular Matrix

۱۵- microenviroment

۱۶- Cell encapsulation

۱۷- Gel entrapment

۱۸- Multicoaxial configurations

۱۹- Multicompartment interwoven fibers

۲۰- Microcapsulation

۲۱- shear

۲۲- Sun

هنوز فراهم نمودن سریع هپاتوسیت‌ها با عملکرد بالا، به دلیل عدم وجود شرایط مناسب نگهداری میسر نگردیده است. اگر چه ساده‌ترین راه حل احتمالاً محافظت انجام‌دادی هپاتوسیت‌ها می‌باشد؛ ولی استفاده از این روش باعث ایجاد آپوپتوز در سلول‌ها می‌گردد و پیشرفت‌های بیشتری در این زمینه برای بهبود بقاء و عملکرد هپاتوسیت‌ها پس از این فرایند لازم است [۲۷ و ۲۹]. از جمله محدودیت‌ها و مشکلات عمدۀ برای استفاده از هپاتوسیت‌های ابتدایی انسان در سیستم‌های BAL عبارتنداز: کم بودن فعالیت زیستی اولیه، کاهش فعالیت و عملکرد سلول، مرگ سلولی، آپوپتوز و محدودیت تکثیر سلولی می‌باشد [۳۲]. کشت همزمان هپاتوسیت‌ها با انواع سلول‌های دیگر توانسته بعضی از این مشکلات را تا حدی مرتفع سازد و باعث افزایش عملکرد هپاتوسیت‌ها و طول عمر آنها در محیط کشت گردد [۳۳].

دودمان‌های سلولی به خصوص دودمان‌های سلولی کبد انسان، منبع بالقوه‌ای برای به کارگیری در سیستم‌های BAL می‌باشد و به عنوان یک منبع مناسب سلولی برای استفاده در درمان‌های حمایتی کبد بر پایه سلولی، مورد توجه قرار گرفته است [۹۷ و ۱۱]. اگر چه مشکلات اساسی از جمله پیامدهای ایمونولوژیکی، خطر متاستاز و تومورزایی و عدم کفایت عملکردهای اختصاصی کبد در مورد استفاده از دودمان‌های سلولی وجود دارد؛ ولی مزایای عمدۀ استفاده از این سلول‌ها؛ رشد نامحدود، امکان ذخیره‌سازی به صورت منجمد، حذف عوامل عفنی، مشکلات اخلاقی اندک جهت فراهم نمودن سلول‌ها و کنترل کیفی آسان این سلول‌ها می‌باشدند [۳ و ۱۱ و ۳۱ و ۳۳ و ۳۱].

سامسن^{۳۰} و کلی^{۳۱} توانستند یک سیستم بر اساس دودمان‌های سلولی هپاتوبلاستومای انسان ابداع نمایند که به مراحل اولیه بالینی رسیده است [۳]. دودمان‌های سلولی انسانی مثل دودمان سلولی C3A به دلیل فقدان عملکرد کافی نمی‌توانند جایگزین وظایف کبد گردد. به علاوه این سلول‌ها به علت تغییرات وسیع ژنتیکی قابلیت ایجاد تومور را دارند و تغییرات زیادی در شاخص‌های ژنتیکی متابولیکی و سنتزی نشان می‌دهند [۳ و ۹]. بنابراین برای توسعه دودمان‌های سلولی انسان جهت استفاده در BAL دو شاخص مهم باید مورد توجه قرار گیرد: ۱) عملکرد این سلول‌ها با هپاتوسیت ابتدایی انسان مقایسه گردد. ۲) این سلول‌ها باید ایمن و ترجیحاً غیرتومورزا باشند [۹]. دودمان‌های سلولی هپاتوبلاستومای انسانی به نام HepG2 که ژن tk HSV به آن منتقل شده بود؛ علاوه بر ایمن بودن، عملکرد بالایی دارند و منبع سلولی بالقوه‌ای برای

منبع سلولی

کارآیی سیستم‌های BAL بستگی به نوع و خصوصیات عملکردی سلول‌های به کار رفته دارد [۱۱]. یکی از بزرگ‌ترین چالش‌ها در ساخت سیستم‌های BAL، یافتن یک منبع سلولی مناسب می‌باشد. در حال حاضر بسیاری از انواع سلول‌های به کار رفته در سیستم‌های BAL، هر کدام با مزایا و معایب خاصی در دست مطالعات بالینی می‌باشند. مجموعه‌ای از شاخص‌های ایده‌آل به طور همزمان در یک منبع سلولی وجود ندارد؛ ویژگی‌هایی از جمله قابل دسترس بودن، کارآیی در انجام عملکردهای اختصاصی کبد و جنبه‌های ایمنی، مسائل در پیش رو می‌باشد. به همین دلیل هنوز انتخاب یک منبع سلولی مناسب برای استفاده در BAL محل مناقشه و چالش است [۷ و ۲۹ و ۲۳].

اغلب سلول‌ها و منابع سلولی که در سیستم‌های BAL مورد استفاده قرار گرفته‌اند؛ عبارتنداز: هپاتوسیت‌های ابتدایی از جنین انسان یا پستانداران دیگر؛ دودمان‌های سلولی مشتق از کارسینومای سلولی کبد انسان؛ سلول‌های نامیرا شده انسانی، سلول‌های کبدی موش صحرابی و خوک؛ سلول‌های بنیادین جنینی؛ سلول‌های اجدادی و سلول‌های دگر تمایز داده شده [۲ و ۳۰].

هپاتوسیت‌های ابتدایی بالغ زنوزنیک و آلوژنیک عملکرد فوق العاده‌ای دارند و در این میان هپاتوسیت‌های ابتدایی زنوزنیک می‌توانند به عنوان یک منبع قابل دسترس در BAL به کار رود؛ زیرا این هپاتوسیت‌ها تمام عملکردهای کبد را انجام می‌دهند و فراهم نمودن آن از لحاظ عملی و اخلاقی آسان‌تر از هپاتوسیت‌های ابتدایی انسان است [۳۱]. در اکثر سیستم‌های BAL از هپاتوسیت‌های ابتدایی خوک استفاده می‌شود. گروه Demetrios^{۳۲} توانستند یک سیستم BAL بر اساس هپاتوسیت‌های ابتدایی خوک ابداع کنند و این سیستم توانست به مراحل اولیه بالینی برسد. اگر چه هپاتوسیت‌های جدا شده از خوک در شرایط آزمایشگاهی تکثیر کمی دارند؛ ولی عملکرد طبیعی کبد را دارند و منع آنها تقریباً نامحدود است. [۳ و ۲۹] ولی استفاده از هپاتوسیت‌های حیوانات به دلیل خطرات مربوط به پیوند بین گونه‌ای^{۳۳} چندان مناسب به نظر نمی‌رسد و استفاده از آنها در بسیاری از کشورهای اروپایی بوسیله قوانین پیوند بین گونه‌ای و خطر زنوزنیس محدود گردیده است [۹ و ۲۹]. از طرفی دیگر، منابع هپاتوسیت‌های بالغ انسانی نیز کمیاب و محدود به دهندگان کبد و یا قسمت‌های کوچک به دست آمده از برش کبد می‌باشد. همچنین

۲۸- Demetrios

۲۹- xenotransplantation



همچنین تحقیق در مورد ساخت و طراحی بیورآکتورها می‌باشد. به علاوه پژوهش و جستجو چهت یافتن یک منبع سلولی با عملکرد هپاتوسمیتها تا دستیابی به یک منبع سلولی در دسترس با حداکثر عملکرد سلول‌های کبدی همچنان ادامه دارد تا مشکلات موجود در زمینه فراهم نمودن منبع سلولی مناسب با کارآیی بالا چهت استفاده در انواع سیستم‌های BAL مرتفع گردد.

استفاده در بیورآکتورهای BAL می‌باشد [۳۵]. سلول‌های بنیادین جنینی نیز به نظر می‌رسد منبع نوید بخشی برای سلول‌های کبدی باشند. این سلول‌ها قابلیت تمایز به انواع دودمان‌های سلولی را دارند. این سلول‌ها را می‌توان از بافت‌های مختلف جدا نمود؛ همچنین این سلول‌ها ظرفیت تکثیر بالایی دارند و در بعضی از جنبه‌ها در مقایسه با دودمان‌های سلولی، کارکردهای اختصاصی کبد در آنها بیشتر و بهتر است [۲۹ و ۳۶]. تاکنون برخی از محققین، تمایز سلول‌های بنیادین جنینی موش به هپاتوسمیتها از غالغ را نشان داده‌اند. ماتسوموتو^{۳۲} و همکاران، سلول‌های بنیادی جنین موش تشییت‌شده در فوم پلی اورتان (PFU) را در یک کبد مصنوعی مرکب، با استفاده از فاکتورهای رشد به هپاتوسمیتها واجد عملکرد تمایز دادند. این مدل به دلیل تراکم بالای سلولی و عملکرد بالای اختصاصی کبد می‌تواند جزء زیستی مناسبی برای استفاده در BAL باشد [۳۶]. سلول‌های بنیادی مزانشیمی مغز استخوان و چربی نیز پتانسیل خوبی برای تمایز به سلول‌های کبدی دارند [۳۷].

یکی دیگر از منابع سلولی برای استفاده در BAL، هپاتوسمیتها نامیرا شده انسان می‌باشد؛ که عملکردهای تمایز کبد را داراست و می‌تواند یک منبع بالقوه برای استفاده در BAL باشد. پیشرفت‌ها در این زمینه نویدیخش می‌باشد؛ اما هنوز تا استفاده به صورت بالینی فاصله دارد [۳۷ و ۳۸]. هپاتوسمیتها ابتدا انسان می‌توانند در شرایط آزمایشگاهی، بوسیله انتقال آنکوژن نامیرا کننده از طریق رتروویروس‌ها در روش نامیرا نمودن برگشت‌پذیر^{۳۳} گسترش و توسعه یابند [۳۹].

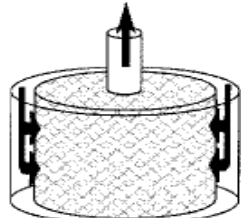
نتیجه‌گیری

توسعه یک سیستم کارآمد کبد زیست مصنوعی چهت انجام وظایف کبد در بیماران مبتلا به ناقصی حاد کبدی، نیازمند طراحی و ساخت یک بیورآکتور مناسب با کارآیی بالا در اکسیژن‌دهی و انتقال مواد مغذی در تمام فضای بیورآکتور، و حداقل استرس به سلول‌ها و ایجاد شرایط مناسب برای عملکرد هپاتوسمیتها می‌باشد. به علاوه توسعه و تولید یک ماتریکس مناسب و هماهنگ با طراحی بیورآکتور، و با ساختار و جنس مناسب نقش اساسی در افزایش عملکرد تمایز سلول‌های کبدی دارد. ایجاد چنین شرایطی نیازمند گسترش و توسعه دانش در زمینه زیست مواد و زیست شناسی سلولی و

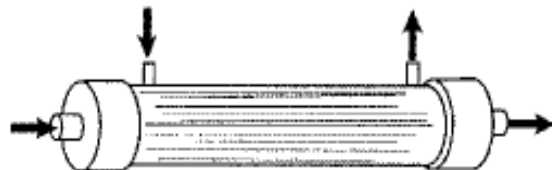
^{۳۲}- Matsumoto

^{۳۳}- Reversible immortalization

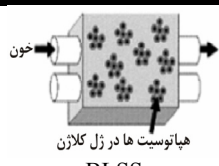
جدول ۱: طبقه‌بندی بیورآکتورها بر اساس طراحی: طراحی کلی بیورآکتورها به چهار گروه طبقه‌بندی می‌گردد که بر این اساس سیستم‌های مختلفی ساخته شده که آرایش و پیکربندی این سیستم‌ها نمایش داده شده است.



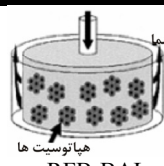
(۲) سیستم داربست یا لایه پرفیوژن



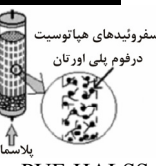
(۱) سیستم رشته توخالی



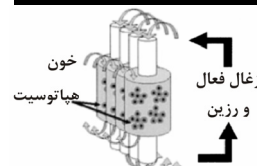
BLSS



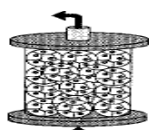
RFB-BAL



PUF-HALSS



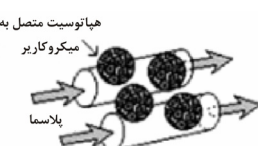
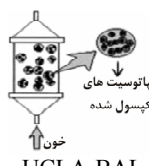
AMC-BAL

ELAD
(Amphioxus Cell Technologies)

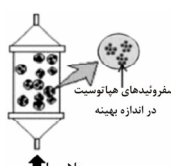
(۳) سیستم چمبر یا کپسول معلق



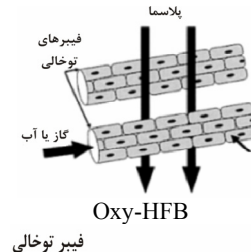
LIVERaid

Hepat Assist
(Circe Biomedical)

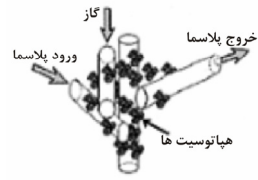
UCLA-BAL



AHS-BAL

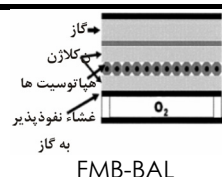


Oxy-HFB

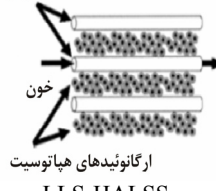


LSS (MELS)

(۴) سیستم تک لایه ای یکنواخت



FMB-BAL



LLS-HALSS



LIVERx2000

مراجع

- 1- Stadlbauer V, Davies N, Sen S, Jalan R; Artificial Liver Support Systems in the Management of Complications of Cirrhosis; SEMINARS IN LIVER DISEASE/VOLUME 28, NUMBER 1 2008
- 2- Allen J, Hassanein T, Bhatia S; Advances in Bioartificial Liver Devices; HEPATOLOGY; September 2001
- 3- Ying-Jie W, Meng-Dong L, Yu-Ming W, Qing-He N, Guo-Zheng C; Experimental study of bioartificial liver with cultured human liver cells; World Journal of Gastroenterology; 1999 April; 5(2):135-137
- 4- Naruse K, Tang W, Makuuchi M; Artificial and bioartificial liver support: A review of perfusion treatment for hepatic failure patients; World J Gastroenterol; 2007 March 14; 13(10): 1516-1521
- 5- Fiegel HC, Kaufmann PM, Bruns H, Kluth D, Horch RE, Vacanti JP, Kneser U; Hepatic tissue engineering: from transplantation to customized cell-based liver directed therapies from the laboratory; J Cell Mol Med. 2008 Jan-Feb;12(1):56-66
- 6- Ferenci P, Kramer L; MARS and the Failing Liver—Any Help from the Outer Space?; HEPATOLOGY, Vol. 46, No. 6, 2007
- 7- Wigg A.J, Padbury R.T, Liver support systems: Promise and reality, Journal of Gastroenterology and Hepatology (2005) 20, 1807–1816
- 8- Park J.K, Lee D.H; Bioartificial Liver Systems: Current Status and Future Perspective; Journal of Bioscience and Bioengineering; Vol. 99, No.4, 311-319; 2005
- 9- Chamuleau R, Poyck P, Kerkhove M, Bioartificial Liver: Its Pros and Cons, Therapeutic Apheresis and Dialysis, 10(2):168–174, 2006
- 10- Lee W, Squires R, Nyberg S, Doo E, Hoofnagle J; Acute Liver Failure: Summary of a Workshop; HEPATOLOGY, Month 2008
- 11- Poyck P et al; Evaluation of a new immortalized human fetal liver cell line (cBAL111) for application in bioartificial liver; Journal of Hepatology 48 (2008) 266–275
- 12- Singhal A, Neuberger J; Acute liver failure: Bridging to transplant or recovery—are we there yet?; Journal of Hepatology 46 (2007) 553–582
- 13- Mor E; Current Advances in Liver Support Systems; IMAJ 2001;3:41-43
- 14- Jauregui HO; The technology of biological extracorporeal liver assist devices: from infancy to adolescence; Artif Organs. 1997 Nov;21(11):1163-8.
- 15- Dixit V, Gitnick G; Artificial liver support: state of the art; Scand J Gastroenterol Suppl. 1996;220:101-14
- 16- Kanaie H. et al; Thoughts and Progress; Artificial Organs; Vol. 31, No. 2, 2007
- 17- Iwahori T et al; Radial Flow Bioreactor for the Creation of Bioartificial Liver and Kidney; Transplantation Proceedings, 37, 212–214 (2005)
- 18- Catapono J, Gerlach J.C; Bioreactors for Liver Tissue Engineering; Topics in Tissue Engineering, Vol. 3, 2007.
- 19- Riordan S, Williams R; Bioartificial liver support: developments in hepatocyte culture and bioreactor design; British Medical Bulletin 1997,53 (No 4)

- 20- Allen J, Bhatia S; Engineering Liver Therapies for the Future; TISSUE ENGINEERING; Volume 8, Number 5, 2002
- 21- Allen J, Bhatia S; Improving the next generation of bioartificial liver devices; CELL & DEVELOPMENTAL BIOLOGY, Vol. 13, 2002; pp. 447–454
- 22- Hochleitner B, Hengster P, Duo L, Bucher H, Klima G, Margreiter R; A novel bioartificial liver with culture of porcine hepatocyte aggregates under simulated microgravity; Artif Organs. 2005 Jan;29(1):58-66
- 23- Chen JP, Lin CT; Dynamic seeding and perfusion culture of hepatocytes with galactosylated vegetable sponge in packed-bed bioreactor; J Biosci Bioeng. 2006 Jul;102(1):41-5
- 24- Sefer S, Kes P; ARTIFICIAL LIVER: PRESENT OR FUTURE?; Acta clin Croat 2002; 41:245-254
- 25- Sun T, Chan M, QuekYu H; Improving mechanical stability and density distribution oh hepatocyte microcapsules by fibrin clot and gold nano-particles; Journal of Biotechnology 11 (2004) 169-177
- 26- Chia SM, Wan AC, Quek CH, Mao HQ, Xu X, Shen L, Ng ML, Leong KW, Yu H; Multi-layered microcapsules for cell encapsulation; Biomaterials; 2002 Feb;23(3):849-56
- 27- Chia SM, Leong KW, Li J, Xu X, Zeng K, Er PN, Gao S, Yu H; Hepatocyte encapsulation for enhanced cellular functions; Tissue Eng. 2000 Oct;6(5):481-95
- 28- Leclerc E et al; Selective control of liver and kidney cells migration during organotypic cocultures inside fibronectin-coated rectangular silicone microchannels; Biomaterials 28 (2007) 1820–1829
- 29- Poyck P et al; Functional and Morphological Comparison of Three Primary Liver Cell Types Cultured in the AMC Bioartificial Liver; LIVER TRANSPLANTATION 13:589-598, 2007
- 30- Kosuge M, Takizaw H, Maehash H, Matsuura T, Matsufuji S; A comprehensive gene expression analysis of human hepatocellular carcinoma cell lines as components of a bioartificial liver using a radial flowing bioreactor; Liver International (2007)
- 31- Enosawa S, Miyashita T, Saito T, Omasa T, Matsumura T; The significant improvement of survival times and pathological parameters by bioartificial liver with recombinant HepG2 in porcine liver failure model; Cell Transplant. 2006;15(10):873-80
- 32- Monga Sp et al; Mouse fetal liver cells in artificial capillary beds in three-dimensional four-compartment bioreactors; Am J Pathol. 2005 Nov;167(5):1279-92
- 33- Cho C.H et al; Oxygen Uptake Rates and Liver-Specific Functions of Hepatocyte and 3T3 Fibroblast Co-Cultures; Biotechnology and Bioengineering, Vol. 97, No. 1, May 1, 2007
- 34- Anil Kumar PR, Menon B, Anil Kumar TV, Kumari TV; Culture of neonatal rat liver cells: a preliminary observation; Trends of Biomaterials & Artificial Organs. 2002 Jul; 16(1): 34-7
- 35- Harimoto N et al, The newly established human hepatocyte cell line: application for the bioartificial liver; J Hepatol. 2005 Apr;42(4):557-64. Epub 2005 Jan 21
- 36- Matsumoto K, Mizumoto H, Nakazawa K, Jimma H, Funatsu K, Kajiwara T; Hepatic Differentiation of Mouse Embryonic Stem Cells in a Bioreactor Using Polyurethane/Spheroid Culture; Transplantation Proceedings, 40, 614–616 (2008)



- 37- Alison M, Choong S, Limc S; Application of liver stem cells for cell therapy; *Seminars in Cell & Developmental Biology* 18 (2007) 819–826
- 38- Lan-Juan L. et al; Evaluation of a bioartificial liver based on a nonwoven fabric bioreactor with porcine hepatocytes in pigs; *Journal of Hepatology* 44 (2006) 317–324
- 39- Tatsugaw T et al; Survival of liver failure pigs by transplantation of reversibly immortalized human hepatocytes with Tamoxifen-mediated self-recombination; *Journal of Hepatology* 47 (2007) 74–82

آزمون

۶- شاخص مهم در خصوص استفاده از دودمان‌های سلولی

انسان چه می‌باشد:

الف- مقایسه عملکرد این سلول‌ها با هپاتوسیت ابتدایی انسان

ب- اینمی استفاده از این سلول‌ها و غیر توموزرا بودن

ج- هر دو مورد

د- هیچکدام

۷- کدام یک از از ویژگی‌های زیر از شاخص‌های ایده‌آل برای

یک منبع سلولی نمی‌باشد:

الف- در دسترس بودن

ب- کارآبی در انجام عملکردهای اختصاصی کبد

ج- تکثیر بالا

د- عدم وجود مشکلات جنبه‌های اینمی

۸- اساس روش‌های جدید برای بهینه‌سازی ماتریکس سلولی

جهت حفظ بقا و عملکرد هپاتوسیت‌ها چه می‌باشد:

الف- ایجاد محیط سه بعدی برای سلول

ب- افزایش تراکم سلولی

ج- القاء قطبیت سلولی

د- افزایش دسترسی سلول به مواد مغذی و اکسیژن

۹- در کدام گروه از بیورآکتورها از روش کپسول کردن

هپاتوسیت‌ها استفاده شده است:

الف- سیستم رشته توخالی

ب- سیستم داربست یا لایه پرفیوژن

ج- سیستم چمبر

د- سیستم تک لایه ورقه‌ای یکنواخت

۱۰- ویژگی‌های یک سیستم حمایتی ایده‌آل برای کبد چه

می‌باشد:

ب- سنتز متابولیت‌ها

الف- سم زدایی

ج- تنظیم متابولیکی

۱- سیستم plasmapheresis بر چه اساسی عمل می‌کند:

الف- تصفیه و سم زدایی از خون

ب- تصفیه و سم زدایی از پلاسمما

ج- جایگزینی پلاسمما

د- جایگزینی خون

۲- کدام سیستم بر اساس ساختار سیستم رشته توخالی طراحی

شده است:

ب- Oxy-HFB

الف- RFB-BAL

د- AHS-BAL

ج- RFB-BAL

۳- در کدام سیستم از دودمان سلولی هپاتوسیت (C3A)

استفاده شده است:

الف- ELAD(Amphioxus Cell Technologies)

ب- FMB-BAL

ج- UCLA-BAL

د- PUF-HALSS

۴- مهم‌ترین دلیل به کارگیری ماتریکس خارج سلولی در

بیورآکتور سیستم‌های BAL چه می‌باشد:

الف- توزیع مناسب تراکم هپاتوسیت

ب- تسهیل پرفیوژن و گرادیان‌های انتشار در درون بیورآکتور

ج- پایداری مکانیکی تراکم هپاتوسیت‌ها

د- نیاز هپاتوسیت‌ها به یک بستر برای حفظ بقاء و عملکرد

۵- مشکل استفاده از هپاتوسیت‌های حیوانات در سیستم‌های

الف- BAL چه می‌باشد:

الف- رد توسط سیتم اینمی و ایجاد واکنش‌های التهابی

ب- خطر زنوزیس

ج- فقدان عملکرد مشابه با عملکرد هپاتوسیت‌های انسانی

د- تکثیر اندک



قابل توجه شرکت کنندگان در برنامه خودآموزی

شرکت کنندگان در برنامه خودآموزی لازم است فرم ثبت نام را به طور کامل تکمیل و به مهر نظام پزشکی خود ممهور نمایند و پس از مطالعه مقاله خودآموزی بعد از پاسخگویی به سوالات پرسشنامه و اعلام نظر خود در خصوص مقاله مطالعه شده در فرم نظرخواهی، نسبت به ارسال اصل هر سه فرم تکمیل شده حداقل تاریخ ۱۳۸۹/۲/۶ به آدرس: تهران، خیابان کارگر شمالی، خ فرش مقدم (شانزدهم)، روبروی دانشکده کارآفرینی، پلاک ۶ و ۸ صندوق پستی ۳۷۵۹۰، تلفن ۰۲۶۵-۱۱۳۶۵، اقدام نمایند تا در صورت پاسخگویی صحیح به حداقل ۷۰٪ از سوالات مقاله، گواهینامه شرکت در برنامه خودآموزی صادر و به آدرس مندرج در فرم ثبت نام ارسال گردد.

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی معاونت آموزشی – اداره کل آموزش مدام جامعه پزشکی

فرم ثبت نام در برنامه خودآموزی

| | |
|---|--|
| عنوان مقاله: پیشرفت‌ها در اجزاء کبد زیست مصنوعی | نام نشریه: مجله علمی سازمان نظام پزشکی |
| نام خانوادگی:نام:نام پدر: | |
| شماره شناسنامه:صادره از:تاریخ تولد: | |
| محل فعالیت: استان:شهرستان:بخش:روستا: | |
| نوع فعالیت: <input type="checkbox"/> هیأت علمی <input type="checkbox"/> آزاد <input type="checkbox"/> رسمی <input type="checkbox"/> پیمانی <input type="checkbox"/> قراردادی <input type="checkbox"/> طرح <input type="checkbox"/> سایر | |
| قطع آخرين مدرک تحصيلي و سال اخذ مدرک: | |
| رشته تحصيلي در مقاطع: لیسانس: فوق لیسانس: دکترا: | |
| تخصص: فوق تخصص: | |
| آدرس دقیق پستی:کد پستی: | |
| شماره تلفن: شماره نظام پزشکی: | |
| تاریخ تکمیل و ارسال فرم: | <u>امضاء، و مهر مقاضی:</u> |
| | |
| امضاء و مهر مسؤول ثبت نام | |

شماره: آ/۱۳۵۰۶۰

تاریخ: ۱۳۸۸/۴/۳

با اسمه تعالیٰ

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

معاونت آموزشی - اداره کل آموزش مداوم جامعه پزشکی

مجوز تخصیص امتیاز آموزش مداوم به شرکت‌کنندگان در برنامه‌های خودآموزی

سلام علیکم

احتراماً، بازگشت به نامه شماره ۷/۸۴۴۰/۱۶ مورخ ۱۳۸۸/۲/۱۶ در مورد تخصیص امتیاز به مقاله «پیشرفت‌ها در اجزاء کبد زیست مصنوعی: بیوآکتور، ماتریس و منبع سلولی» به استحضار می‌رساند که اعطای ۱ امتیاز آموزش مداوم به پزشکان عمومی و متخصصین داخلی، کودکان، جراحی عمومی و

بیهوشی به عنوان شرکت در برنامه خودآموزی (موضوع نوع پنجم بند ۵ ماده ۳ ضوابط نحوه اجرای برنامه‌ها) مورد تأیید می‌باشد.

این مجوز از زمان صدور به مدت یک سال اعتبار دارد

کد برنامه: ۵۱۰۰۴۴۶

کد سازمان برگزار کننده: ۱۱۶۲۰

خواهشمند است نظر خود را با گذاردن علامت (x) در زیر گزینه مربوطه اعلام نمایید.

| نظری ندرام | کاملاً مخالفم | ناحدی مخالفم | ناحدی موافقم | کاملاً موافقم |
|---------------|------------------|-----------------|-----------------|------------------|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

- ۱- محتوای مقاله براساس منابع جدید علمی ارائه شده است.
- ۲- محتوای مقاله با نیازهای حرفه‌ای من تناسب داشته است.
- ۳- محتوای مقاله در جهت تحقق اهداف آموزشی نوشته شده است.
- ۴- در محتوای مقاله شیوه‌ای و سهولت بیان در انتقال مفاهیم رعایت شده است.

سه عنوان پیشنهادی خود را برای ارائه مقالات خودآموزی ذکر نمایید.

.۱

.۲

.۳

همکار گرامی لطفاً با ارائه نظرات و پیشنهادات خود در جهت توسعه کیفی مقالات خودآموزی، برنامه‌ریزان و مجریان برنامه‌های آموزش مداوم را یاری فرمایید.

لطفاً با گذاردن علامت (x) در زیر گزینه صحیح به سوالات

پرسشنامه مقاله خودآموزی پاسخ دهید:

| الف | ب | ج | د | الف | ب | ج | د |
|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|-----|--------------------------|--------------------------|--------------------------|
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۱۶ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۱۷ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۱۸ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۱۹ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۰ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۱ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۲ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۳ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۴ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۵ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۶ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۷ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۸ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۹ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۳۰ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |



● مقاله مروری کد مقاله: ۰۴۶

بعد از مطالعه این مقاله خوانندگان محترم قادر خواهند بود:

- بیماری فاسیولیازیس را بشناسند
- اپیدمیولوژی آنرا دریابند
- به پاتوژن و پاتولوژی آن واقف گردند
- به علائم بالینی و تشخیص بیماری آگاهی پیدا کنند
- به نحوه درمان بیماری آگاهی یابند
- مراحل و نحوه پیشگیری از بیماری را بشناسند



دکتر سنبل طارمیان ۱
فرحناز جوکار*۲

فاسیولیازیس

چکیده

فاسیولیازیس یک بیماری انگلی کبدی صفوراوی است که در اثر تروماتوفاسیولا هپاتیکا یعنی شایع‌ترین نوع فاسیولا ایجاد می‌شود. این بیماری در همه گروه‌های سنی و نژادها و در تمام دنیا رخ می‌دهد و در ۲۰ سال گذشته شیوع آن افزایش یافته است. حدود ۱۸۰ میلیون نفر از مردم جهان در معرض خطر این بیماری بوده و ۲/۴ میلیون نفر نیز آلوده می‌باشند. شمال ایران هنوز هم جز مناطق با شیوع بالای این بیماری می‌باشد. به طوری که در سال ۱۳۶۸ در استان گیلان ۱۵۰۰۰-۱۰۰۰۰ و در موج دوم شیوع یعنی ۱۳۷۸، ۳۰۰۰ نفر آلوده شدند. در صورتی که بیماری مزمن فاسیولا در انسان درمان نشود، عوارض آن به صورت آنسی فقرآهن، انسداد صفوراوی و کلانژیت یا فیبروزپورتال بروز می‌کند همچنین تظاهر خارج کبدی ممکن است به صورت پلوروپریکاردیت، منتزیت یا لنفادنوپاتی رخ دهد.

۱. استادیار بیماری‌های عفونی
دانشگاه علوم پزشکی گیلان
۲. مرتبی کارشناس ارشد پرستاری

* نشانی نویسنده مسئول: رشت-
خیابان سردار جنگل- بیمارستان رازی- مرکز تحقیقات بیماری‌های گوارش و کبد گیلان

تلفن: ۰۱۳۱-۰۵۳۵۱۶
فاکس: ۰۱۳۱-۰۵۳۴۹۵۱

نشانی الکترونیکی:

farajov@gmail.com

آشکار، از سال ۱۹۸۰ افزایش پیدا کرده است. شیوع بیماری در مناطق به خصوصی از جهان مانند: بولیوی (۶۵-۹۲٪)، اکوادور (۵۳-۲۴٪)، مصر (۱۷٪) و پرو (۱۰٪) بالاست. در پرتغال، دلتای نیل، شمال ایران و قسمت‌هایی از چین میزان این عفونت آنقدر بالا بوده که آن را به یک مسئله مهم بهداشتی منطقه تبدیل کرده است [۸]. در ایران، در استان گیلان، شیوع فاسیولیازیس در حیوانات ۲۱/۵٪ و در استان مازندران، ۱۲٪ است [۹]. که وجود زمین‌های مسطح زیر سطح دریا، کانال‌های شستشوی فراوان و مملو از گیاهان آبزی (گیاهان آب شیرین)، وجود گاو به عنوان میزبان اصلی و حضور فاسیولا ژیگانتیکا به عنوان فاسیولید غالب و مصرف سبزی‌های معطر محلی، مجموعه آبهای را که فراوان، روش‌های بومی کشاورزی (اساساً کشت برنج) و درجه حرارت بالای ۲۰ درجه سانتی‌گراد و میزان بارندگی زیاد (بیش از ۱۳۰۰ تا ۱۸۰۰ میلی‌متر در سال)، رطوبت بالا و فصل خشک سال به مدت کوتاه، از علل عمدۀ به حساب می‌آیند [۱۰].

شیوع بیماری در استان گیلان در سال ۱۳۶۷، اتفاق افتاد که گسترده‌ترین مورد اپیدمی در جهان بود. بیماری در ماه دی این سال شروع شد و به مدت ۱۸ ماه به طول انجامید و حدود ۱۰۰۰۰ نفر را مبتلا کرد. آلوگی با افزایش مصرف سبزی‌های محلی آبزی در استان وابسته بود. با توجه به اینکه این بیماری انسانی تحت کنترل، ناگهان دچار طغیان شده است، می‌توان آن را نوعی باز پدیدی به حساب آورد. در این همه‌گیری آلوگی دام‌های کشتار گاهی در بندارانزلی ۶۰٪ بوده و به نظر همانجا هم نقطه آغاز انتشار بیماری و بروز اپیدمی بوده است [۹].

به نظر می‌رسد استان گیلان به یک منطقه اندمیک مهم برای فاسیولیازیس انسانی نیز تبدیل شده باشد. مهم‌ترین کانون‌های اندمیک بیماری در دوره اپیدمی و نیز در فاصله بین اپیدمی، *L. gedrosiana* بندارانزلی و رشت بودند. سه حمزه شامل *L. truncatula* و *L. palustris* از بندارانزلی گزارش شده‌اند.

شایع‌ترین میزان اصلی گاوها بودند که قادرًا در انتشار بیماری در این منطقه اندمیک تأثیر داشته‌اند [۱۰]. مطالعه‌های اخیر نشان داده که انسان - حدائق در مناطق هیپرآندمیک عفونت برای انسان - نقش قابل توجهی در انتقال فلوک‌های کبدی دارد. زیرا تمام شرایط لازم برای این کار وجود دارد: ثابت شده که تخم‌های دفع شده (انسانی) قابلیت حیات دارند. بنابراین برای اولین بار نشان داده شد که انسان نیز در چرخه انتقال بیماری - در جاهایی که دفع مدفوع به صورت باز انجام می‌شود - مشارکت دارد.

شرایط ایده‌آل برای ادامه چرخه زندگی انگل در محیط، وجود جوی‌های آب با سرعت حرکت کم و دارای حاشیه با تلاقی

مقدمه

فاسیولا هپاتیکا از راسته پلاتی هلمنت‌ها (flatworms)، Phylum Platy helminthes Digenea است که در حیوانات و انسان ایجاد عفونت می‌نماید. محل استقرار آن مجاری صفواییست، نه بافت کبد. ترماتود از کلمه‌ای یونانی به معنی سوراخ‌دار گرفته شده است. طول کرم بالغ فاسیولا هپاتیکا ۲۰ تا ۳۰ میلی‌متر و عرض آن ۸ تا ۱۵ میلی‌متر است. بر اساس نحوه تقسیم‌بندی ترماتودها (یعنی محل استقرار کرم بالغ)، فلوک کبدی محسوب می‌شود و از بزرگ‌ترین ترماتودها و فلوک‌های کبدی محسوب می‌شود. رنگ فاسیولا هپاتیکا، قهوه‌ای رنگ پریده یا قهوه‌ای خاکستری است. این کرم هاکوتیکول یاتکومتی از جنس گلیکوکالیکس دارند که بر روی قسمت قدامی آن خارهای ظرفی شیشه‌فلس دیده می‌شود. زیر تگument لایه‌ای از فیبرهای عضلانی قرار گرفته که انقباض آن باعث تغییر شکل انگل و یا حرکت آن به جلو می‌شود. یک بادکش قدامی یادهای قوی و یک بادکش شکمی دارد که عضلانیست و برای حرکت و اتصال کرم به بافت‌های بدن میزبان (مجراهای صفوایی) استفاده می‌شود [۲۱].

این انگل‌ها دستگاه گوارش ناقص داشته و فاقد آنوس هستند. هرما فرویدیت بوده، اما دستگاه تناسلی آنها کامل است. تخم‌های تولید شده، بیضوی و به ابعاد تقریبی ۷۵ در ۱۴۰ میکرومتر (۶۵-۹۰ mm × ۱۳۰-۱۵۰) و به رنگ زرد (طلائی) قهوه‌ای، است. طول عمر این انگل در بدن انسان بین ۹ تا ۱۳ سال است [۲۲ و ۲۳].

متابولیسم کرم‌های بالغ به طور غالب از نوع بی‌هواییست ولی، برای انجام برخی اعمال خود مانند تولید تخم نیاز به اکسیژن دارند [۲۴].

اپیدمیولوژی

تاکنون فاسیولا هپاتیکا فقط یک مشکل دامپزشکی محسوب می‌شد. زیرا باعث ضرر اقتصادی هنگفت در صنعت تولید دام بخصوص در گاو و گوسفند می‌شود و گستره متفاوتی از عالیم بالینی، از بسیار کشنده در گوسفندها تا عفونت بدون علامت در گاوها را در بر می‌گیرد. عموماً شدت تظاهرات پاتولوژیک به تعداد متасترکهای خورده شده در یک دوره زمانی و حساسیت نسبی حیوان میزبان بستگی پیدا می‌کند [۷].

در حدود ۲/۴ میلیون مورد فاسیولیازیس انسانی و ۱۸۰ میلیون فرد در معرض خطر ابتلا در جهان وجود دارند و انسیدانس آن به طور



فلوک‌ها بسیار بارور هستند، به عبارت دیگر یک فلوک قادر است تا به تهایی با آلوده کردن یک حیوان واحد در یک گله، آلودگی را در سطح وسیعی پراکنده کند. با ظهور دوره‌های خشکسالی در خاتمه فصول باران‌زای احتمال ابتلای گوسفندها به علت خوردن تعداد زیاد کیست بیشتر خواهد بود. زیرا در این شرایط با کم شدن چرا گاههای موجود، حیوانات مجبور به چرا در مناطق باتلاقی و جاهایی می‌شوند که آب‌ها پسرفت کرده‌اند (یعنی همان مناطقی دارای آلودگی شدید با متاسرکرها) [۱۸].

پاتوژن و پاتولوژی

پاتولوژی فاسیولیازیس در دو مرحله حاد و مزمن متفاوت است. به طور شایع نوع حاد آن در گوسفندها تظاهر می‌کند. فاسیولیازیس تحت حاد یا با خوردن تعداد کمتری از متاسرکرها، به شکل دوره‌ای از تب و ائزوینوفیلی به روز می‌کند و یا آنکه با خوردن تعداد زیادی از متاسرکرها در یک دوره زمانی طولانی‌تر ایجاد شده و با علاطم اصلی کاهش وزن و آنمی تظاهر می‌کند.

وقتی تعداد کمی متاسرکر در یک دوره طولانی خورده شوند، سندروم‌های حاد و تحت حاد ظاهر نخواهند شد (فرم مزمن). در این حال انگل‌های بالغ در مجاری صفوراوی، کلاتریت، انسداد صفوراوی، فیبروز و آنمی به وجود می‌آورند. کرم‌های بالغ از بافت تغذیه می‌کنند و احتمالاً با مکیدن خون باعث از دست رفتن پروتئین پلاسمای (به روده) می‌شوند. به روز آنمی ممکن است به چند علت شامل از دست رفتن خون به صورت مکانیکی، کاهش تولید اریتروسیت‌ها، و افزایش تخریب اریتروسیتی باشد. درجه آنمی به شدت خونریزی در مجاری صفوراوی بستگی ندارد، بلکه به ظرفیت اریتروبوئیتیک حیوان مربوط است که خود تحت تأثیر میزان پروتئین و آهن موجود در رژیم غذایی قرار می‌گیرد [۱۹].

فاسیولیازیس مزمن در تمام میزان‌های این انگل و به خصوص در انسان دیده می‌شود. در این حالت عفونت به ندرت کشنده است و معمولاً در گونه‌هایی بروز می‌کند که در برابر فلوک مقاومت تأخیری دارند [۲۰].

بخشی از پاتوژن فاسیولیازیس مربوط به مرحله تهاجمی آن در کبد و بخش دیگر مربوط به خونخواری انگل بالغ در داخل مجاری صفوراوی است. این پروسه در همه میزان‌ها شباهت زیادی به هم دارد، ولی شدت آن به طور قابل ملاحظه‌ای در میزان‌های مختلف متفاوت است. نحوه پاسخ ایمنی به حضور فلوک، مولتی فاکتوریال است و این پاسخ بسته به مرحله تکاملی انگل، مرحله و محل

کanal‌های آبیاری و دیگر مناطق مشابه است. تخم‌های انگل بالغ از راه مدفعه وارد این مناطق مرتبط شده و در حرارت بالای ۱۰ درجه سانتی‌گراد باز می‌شوند. معمولاً این شرایط از اواسط ماه‌های سپتامبر (شهریور) تا مه (اردیبهشت) فراهم است. وجود نور (آفتاب) برای امبریوناسیون و باز شدن تخم‌ها ضروریست و به همین دلیل این امر در حالتی که تخم‌ها هنوز داخل مدفعه هستند صورت نمی‌گیرد [۱۱].

دوره تکامل بسته به درجه حرارت محیط و رطوبت از ۱۰ روز تا چند ماه طول می‌کشد. لارو (میراسیدیا) با تهاجم به حلقون‌های مناسب- گونه‌های لیمنه- شروع به تکامل و تکثیر می‌کند. زیرا میراسیدیوم فقط در محیط مرتبط قادر به زندگی است [۱۲]. بیش از ۲۰ گونه حلقون لیمنه وجود دارد که بسیاری از آنها قادر به انتقال فاسیولا هپاتیکا و فاسیولا ژیگاتنیکا هستند. اثرات متقابل رطوبت و میزان تکثیر حلقون‌های واسط و نیز انگل‌ها را تعیین می‌کند. استخراهای کم عمق آفتاب‌گیر حاوی گیاهان آبریز و جلبک‌ها باشد (جهت تعذیب) زیستگاه انتخابی این حلقون‌ها به شمار می‌رود. هر حلقون بالغ در طول عمرش به راحتی قادر به تولید ۵۰۰۰ تخم است و در شرایط محیطی مساعد، در مدت نسبتاً کوتاهی تعداد زیادی حلقون جدید به وجود خواهد آمد [۱۳].

میراسیدیما با خورده شدن تخم توسط حلقون و باز شدن آن در داخل بدن و به دنبال آن خروج میراسیدیوم و ادامه تکامل در داخل بدن حلقون یا با نفوذ جلدی به داخل بدن یعنی حفره پولمونری حلقون سیر خود را طی می‌کند [۱۴] با وارد شدن فقط یک میراسیدیوم به داخل بدن حلقون ممکن است در نهایت، صدها سرکر ایجاد شود [۱۳].

در بدن حلقون، میراسیدیوم به اسپوروسیست و اسپوروسیست نیز به ۵ تا ۸ ردی و سرکر تبدیل خواهد شد. سرکرها، با خروج از بدن حلقون بر رشته‌های گیاهان غوطه‌ور در آب، چسبیده و دم خود را از دست می‌دهند و متاسرکرها ای با قابلیت عفونت‌زائی در میزان اصلی به وجود می‌آیند [۱۵ و ۱۶]. که در شرایط رطوبت و سرما تا حدود یک سال هم باقی می‌مانند [۱۷].

با ورود تخم‌ها به کیسه‌صفرا (از راه صفرا)، تا مدت‌های مديدة، کیسه‌صفرا قادر خواهد بود که به عنوان رزروار این انگل عمل کند. بنابراین با انقباض کیسه‌صفرا در هنگام اعمال گواراشی، هر بار تعداد زیادی از این تخم‌ها خارج شده و در مدفعه ظاهر می‌شوند. پس می‌توان گفت که تعداد تخم‌های موجود در مدفع نمی‌تواند به طور کامل نشانه تعداد انگل‌های کبدی و یا میزان آسیب کبدی ناشی از آنها باشد.

فلوک کلدوک را مسدود می‌کند. ممکن است حرکت فلوک‌ها به جلو و عقب، در پارانشیم کبد، به منظور تخم‌گذاری، منجر به خونریزی داخلی بشود. همراهی فاسیولیازیس با هیپرتانسیون پورت، اسپلنومگالی و آسیت اثبات نشده است [۲۲].

از اوخر سال ۱۳۶۷ بیمارانی با علائم بالینی متفاوت ولی با یک یافته آزمایشگاهی مشترک یعنی هیپرآوزینوفیلی به مراکز درمانی مختلف در استان گیلان مراجعه کردند. اکثر این بیماران ساکن بندرانزلی بوده و یا آنکه مسافتی به این بندر داشتند. در یک بررسی از مدفوع ۸۸۴ بیمار، در ۳۲۳ مورد (٪۳۶/۵) و از ۱۰۰ بیمار انتخابی در ۷۵ مورد (٪۷۵) تخم فاسیولا به دست آمد. ۹۱٪ بیماران از سبزی‌های محلی (خالی واش، بینه، چوچاق و شاهی) به شکل خام استفاده کرده بودند. در حدود ۲/۵ تا ۳ ماه پس از مصرف سبزی آلوده علائم بالینی عمدتاً غیر اختصاصی بودند. در بیش از ۶۰٪ بیماران تعداد گلبول‌های سفید خون از حداکثر مقدار طبیعی (۱۰۰۰۰ در میلی‌متر مکعب) بیشتر بود. در ۹۰٪ بیماران اوزینوفیل‌های خون محیطی بیش از ۳۰٪ گلبول‌های سفید را تشکیل می‌دادند و حتی مواردی از هیپرآوزینوفیلی (حدود ٪۹۰) مشاهده شد. شیوع علائم بالینی و یافته‌های فیزیکی به صورت زیر به دست آمد: تب (٪۷۷)، تعریق (٪۸۳)، کاهش وزن (٪۰.۸۸)، درد مفاصل (٪۰.۷۷)، درد عضلانی (٪۰.۷۸)، درد شانه راست (٪۰.۶۷)، درد گدن (٪۰.۶۹)، سُؤهاضمه (٪۰.۵۵)، بی‌اشتهائی (٪۰.۵۲)، استفراغ (٪۰.۳۶)، درد اپی‌گاستر (٪۰.۸۷)، درد RUQ (٪۰.۷۹)، سرفه (٪۰.۵۷)، خارش (٪۰.۵۰)، کهیر (٪۰.۳۲)، ضایعات جلدی (٪۰.۱۶). [۲۳]

تشخیص

برای یافتن تخم انگل در موارد آلودگی‌های خفیف انسانی بررسی نمونه‌های متعدد مدفووعی لازم است. روش کنسانترسیون رسوبی نیز روش آزمایشگاهی مناسبی است. تقواوت روزانه انگل‌های روده‌ای نمی‌تواند در تراکم تخم مدفووع قابل توجه باشد؛ چون کل برون ده تخم‌های روزانه کرم در روزهای متوالی در داخل کولون مخلوط می‌شوند. بنابراین در فاسیولیازیس انجام آزمایش بر سه اسپیرومتریک نمونه واحد، با دقیقت ۹۸٪ قابلیت تشخیص دهی دارد. تکنیک به کار رفته یعنی روش Kato-Katz روش معتری محسوب می‌شود [۲۴].

به کارگیری روش‌های تشخیصی سرولوژیک به خصوص در فاز حاد، انتخابی است، زیرا در ۲ تا ۳ ماه اول بعد از ابتلا که فلوک‌ها هنوز نابالغ هستند و در نتیجه تخم تولید نمی‌کنند، استفاده از آنتی‌ژن‌های

استقرار عفونت و فاکتورهای ژنتیکی میزان متفاوت خواهد بود. پیامد آن در بخشی مربوط به توانائی انگل به گریز از اثرات این پاسخ است. بدن انسان در برابر این انگل تا حدی مقاومت از خود نشان می‌دهد. اغلب فلوک‌های جوان در حین مهاجرت در پارانشیم کبد گیر افتاده و قبل از رسیدن به مجاری صفوایی از بین می‌روند. فقط در تعداد کمی از بیماران واکنش بافتی توانایی کافی برای از بین بردن تمامی فلوک‌های مهاجم را دارد یا به عبارتی باعث بمبودی خود به خود در آنها می‌شود. ولی مکانیسم آن کاملاً شناخته نشده است.

تگومنت فلوک جوان در گلیکوکالیکس مترشحه‌ای پیچیده شده که آنتی‌ژن‌های منحصر به فردی دارد. ولی به طور دائم و در طی مهاجرت از مسیر جدار روده به صفاق و به پارانشیم کبد تغییر می‌کند و در نهایت پس از ورود فلوک به مجاری صفوایی یعنی در محلی که غلظت ایمونوگلوبولین‌ها بسیار کمتر از سطح سرمی آنهاست خاتمه می‌یابد. بنابراین، ایجاد آنتی‌بادی‌های اختصاصی به همراه کمپلمن و یا اتصال اوزینوفیل‌ها با واسطه آنتی‌بادی، قادر به آسیب تگومنت فلوک‌ها نخواهد بود. به علاوه *in vitro* مواد دفعی و ترشحی فلوک بالغ برای سلول‌های لنفوئید سمی بوده و مانع اتصال سلول‌های پری تونهال به فلوک‌های جوان با واسطه آنتی‌بادی‌ها می‌شود. ممکن است همین عمل به طور *in vivo* هم فلوک را در

برابر هر واکنش ایمنی سلولی محافظت کند [۲۱].

آنتی‌بادی‌های با تمایل کم (برای آنتی‌ژن) در مراحل اولیه عفونت تولید می‌شوند. در عوض حضور آنتی‌بادی‌های با تمایل بالا (به آنتی‌ژن) نشانگر وجود ایمنی قبلی است. با این روش تشخیص مرحله حاد عفونت امکان‌پذیر می‌شود [۱۹].

علایم بالینی

اغلب افراد، دچار عفونت آسمپتوماتیک و اکثراً غیر اختصاصی هستند. هم چنین ابتلای به این بیماری در آنها مصنوبیت ایجاد نمی‌کند. سمپتوم‌های بیمار نشانگر فاز عفونت و نیز تعداد انگل‌های موجود در بدن است. ممکن است در فاز حاد، سمپتوم‌ها در طی چند هفتۀ تا چند ماه تظاهر کنند. دوره انکوباسیون در انسان به طور تخمین حدود ۴ ماه است. فاسیولیازیس انسانی معمولاً از نوع خفیف است، ولی به ندرت در موارد آلودگی‌های شدید به ندرت، ممکن است هیپرپلازی، نکروز، دیلاتاسیون کیستیک، افیلتراسیون لکوسیتیک مجاری صفوایی و هماتوم ساب کپسولار دیده شود. آسیه‌های اوزینوفیلیک با ایجاد ندول‌های متعدد باعث بزرگ شدن کبد می‌شود و ندرتاً یک



پیشگیری

برای کنترل فاسیولیازیس، پایش منطقه‌ای، شرایط آب و هوایی و عوامل اجتماعی-اقتصادی، نقش دارند.

نابود کردن فلوک در دام‌های مبتلا، کاهش جمعیت حلقون‌های میزبان واسط و جلوگیری از چرای دام‌ها در مناطق آلوده از راه‌های کنترل فاسیولیازیس به شمار می‌رود. ولی در عمل اغلب اوقات فقط گزینه اول انجام می‌شود. روش‌های کنترل پر هزینه بوده و با بروز مقاومت در برابر فلوكسیدها دشوارتر هم خواهد شد. کلید کنترل، ممانعت از راهیابی مدفوع حاوی تخم انگل به منابع آب و رعایت بهداشت است.

سبزی‌های آبی را باید با سرکه ۶٪ یا پرمونگنات پتاسیم به مدت ۵ تا ۱۰ دقیقه شست تا متاسرکرهای آنکیسته موجود در آن از بین بروند. که به هر حال روشی بهتر از منع کامل مصرف این سبزی‌هاست. پیش از مصرف این سبزی‌ها، پختن کامل آنها توصیه می‌شود. همچنان باید از آلوده شدن این مناطق با فاضلاب‌ها ممانعت کرد. اسناد از سیستم‌های اطلاعاتی جغرافیائی (GIS) Geographic information systems اسناد قدرمند Geospatial data sources جدیدی را برای بررسی‌های اپیدمیولوژیک از جمله بر روی بیماری‌های منتقل شونده توسط وکتورهایی با متغیرهای قوی محیطی فراهم ساخته‌اند [۳۲ و ۳۳].

استفاده از حلقون کش‌ها مانند افسانه سولفات مس آلودگی چراگاه‌ها را کاهش می‌دهد ولی به این علت که سایر ارگانیسم‌های آبی به غیر از حلقون‌های هدف نیز از بین می‌روند، مصرف آن مجاز نیست. از طرف دیگر، این ماده برای گوسفندها هم اثر سمی دارد [۳۴].

بررسی راه‌های ایمن‌سازی در برابر فاسیولا هپاتیکا

وجود آنزیمهای پروتئولیتیک مترسخه در اغلب انگل‌ها نشان‌دهنده آن است که حضور آنها برای انجام مکانیسم‌های مختلف در زندگی انگلی لازم است. پروتازهای مترسخه هدف اصلی برای یافتن روش‌هایی به منظور کنترل عفونت‌های انگلی و بررسی راه‌های ایمن‌سازی در برابر فاسیولا هپاتیکا هستند. نشان داده شده که پروتازهای با منشا سوماتیک و منشا دفعی می‌توانند در مقابل برخی از سوبستراهای طبیعی مانند ژلاتین، هموگلوبین، کلارن، ایمونوگلوبولین، گلوبین، آلبومین، لامینین، فیرونکتین و CD4 بر

دفعی/ترشحی با روش الایزا در مناطق انديك برای تشخيص اين بيماري موفقيت‌آمييز بوده است و تا سال‌ها بعد از ابتلا آزمایش‌های سرولوژي بيماران مثبت باقی می‌ماند.

FAST-ELISA، معمول‌ترین روش با حساسیت ۹۵٪ از راه یافتن آنتی‌بادی‌های خاص فاسیولا حتی در مدت ۲ هفته پس از ابتلا به عفونت است. پاسخ مثبت کاذب در آن شایع نیست. از این روش می‌توان برای تأیید تأثیر درمان استفاده کرد. زیرا ۶ تا ۱۲ ماه پس از خاتمه عفونت میزان آنتی‌بادی‌ها به حد طبیعی بر خواهد گشته [۲۵].

اغلب اثوزینوفیلی بالا تا حد ۶۸٪ در عفونت‌های شدید و در ۹۵٪ موارد در فاز حاد بروز می‌کند IgG avidity ELISA قادر به تأیید تشخيص مرحله حاد فاسیولیازیس است و می‌توان از آن به عنوان یک روش (تست) غربالگری استفاده کرد. به علاوه با افتراء مرحله حاد و مزمن قادر به تعیین زمان ایجاد عفونت است [۲۶].

در اوایل فاز هپاتیک یافته‌های اولتراسون می‌تواند به شکل ایزوکو و یا ندول‌های هیپوکو به قطر ۱-۳ سانتی‌متر ظاهر کند که به هم متصل شده ندول‌های بزرگتری ایجاد می‌کند. در این فاز، فاز وریدی پورتال در CT حساسیت بیشتری دارد، زیرا این ضایعات تشديد (enhance) نشده و با پارانشیم کبدی تشديد یافته احاطه می‌شوند [۲۷ و ۲۸].

درمان

صرف داروهایی که تاکنون برای درمان فاسیولیازیس به کار رفته‌اند Praziquantel، Dehydroemetine، Bithionol یا بروز عوارض جانبی Chloroquine و Mebendazole یا اینکه اصولاً تجویز آنها مؤثر نبوده است. مهمی همراه بوده و یا اینکه اصولاً تجویز آنها مؤثر نبوده است. فاسیولیزید انتخابی در دامپزشکی محسوب می‌شود که مصرف آن کاملاً ایمن (safe) است و در حال حاضر در تمام دنیا برای دام‌ها درمان انتخابی محسوب می‌شود. اولین بار در سال ۱۹۸۹ در ایران و در اپیدمی شمال کشور در مجاورت دریای خزر برای مصارف انسانی به کار برد شد. در مطالعه‌های مختلف میزان بهبودی بین ۷۹ تا ۱۰۰٪ گزارش شده است (برحسب دوز واحد یا منقسم در مجموع به مقدار ۱۰ تا ۲۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم از وزن بدن).

گزارش‌های موجود دلالت بر غیر تراویز و غیر موتاژن بودن این دارو دارد. تفاوت بین اثر دوز واحد و منقسم جزیی است ولی تحمل و تأثیر تجویز به شکل منقسم بهتر است [۳۱ و ۳۰].

داخل بدن میزبان پستاندار ترشح می‌شود و قادر به شکستن ایمونوگلوبولین‌های میزبان است و *in vitro* از اتصال ائوزینوفیل‌ها به فلوک‌های جوان اوایله (خارج شده از کیست) ممانعت می‌کند. امکان دارد که CL2 با شکستن فیبرینوژن و تولید لخته فیبرینی از بروز خونریزی زیاد در محل تقدیه انگل یعنی در داخل مجرای صفوای پیشگیری کند. هر دوی این سیستم‌های پروتئینیل قادر به تخریب ماتریکس اکسترالولار و مولکول‌های مامبران بازال مانند کلاژن‌های تیپ III، IV، I و فیبرونکتین و لامینین هستند. بنابراین به این آنزیم‌ها نقش در نفوذ بافتی و فرار از سیستم ایمنی نسبت داده شده است.

فرار از حملات دائم سیستم ایمنی بدن میزبان، در بسیاری موارد با ترشح آنزیم‌های تخریب‌کننده آنتی‌بادی و عوامل خصلت‌هایی به دست می‌آید. از جمله این مکانیسم‌ها، آزادی فاکتورهای ایمونوساپرسیو است که احتمالاً عبور انگل از میان بافت کبدی را تسهیل می‌کند. بنابراین القای پاسخ ایمنی میزبان برناوری انگل مؤثر است [۳۵].

سلول‌های T انسان و اووین عمل کنند که طیف متفاوتی از عملکرد بررسوستراها از تغذیه و تسهیل مهاجرت تا سرکوب ایمنی و فرار از آن را دربرمی‌گیرد از این‌رو کاندیدای مناسبی برای واکسن یا به عنوان هدفی برای دارو هستند زیرا ممکن است خشی‌سازی فعالیت آنها توانایی فلوک جوان را در ایجاد عفونت پیش از آسیب‌رساندن به کبد میزبان یعنی در جریان مهاجرت کاهش دهد.

همچنین پروتئیناز قادر است بر مکانیسم‌های دفاع ایمنی در برابر بافت‌های انگل مشارکت کند و مهاجرت انگل در داخل بافت‌های بدن میزبان و کسب غذا (از میزبان) را تسهیل کند. بر همین اساس معتقدند که پروتئیناز انگل، کاندیدایی مناسب برای تولید واکسنی است که این جنبه را مورد هدف قرار دهد. هم‌فلوک‌های بالغ و هم نابالغ اندوپروتئیناز ترشح می‌کنند که عمدتاً دو سیستم پروتئیناز است که توانسته‌اند آنها را خالص کنند که تحت عنوان کاتپسین ال پروتئیناز به نام‌های CL1 و CL2 شناخته می‌شود. این دو از لحاظ خواص فیزیوchemیائی متفاوتند ولی سوبستراهای واحد پیشیدی فلوروژنیک اختصاصی دارند. CL1 در تمام مراحل و سیر انگل در




مراجع

- 1- Fascioliasis. Available from: URL:
<http://stanford.edu/class/humbio103/ParaSites2001/fascioliasis/Fasciola.htm>
- 2- OLUWATOPE A et. al. BILIARY AND INTESTINAL TREMATODES. available from:
 URL:http://med-lib.ru/english/oxford/bil_int_trem.shtml
- 3- TREMATODES. available from:
<http://mywebpages.comcast.net/fredarfaa/livrtrmt.htm>
- 4- Fascioliasis. Available from:
<http://www.path.cam.ac.uk/~schisto/OtherFlukes/Fasciola.htm>.
- Copyright Dr. Y A Abu-Zeid, Dept. of Biology, F. of Sc., UAE University
- 5- Fascioliasis. available from:
<http://faculty.uaeu.ac.ae/~youssefa/homepage/fascioli.htm>
- 6- Tong-Soo Kim. Molecular Cloning and Expression of Cu/Zn-Containing Superoxide Dismutase from *Fasciola hepatica*. *Infection and Immunity*, July 2000, p. 3941-3948, Vol. 68, No. 7
- 7- Trematocidal Drugs. available from:
<http://parasitology.informatik.uni-wuerzburg.de/login/n/h/2508.html>
- 8- 12. Current Advisories & Health Risks. Available from:
<http://www.travmed.com/maps/country.epl?c=Cuba>
- 9- Hoda F. Farag. Human fascioliasis in some countries of the Eastern Mediterranean Region. Volume 4, Issue 1, 1998, Page 156.
- 10- Shalapour,A, Mortality and Economical burden of fascioliasis (experimental assessment). Seasonal (Faslnameh) Dampezeshki Journal, No.5, spring 1380, p:39. (Persian)
- 11- Heinonen, G. Rufe et al .The effect of antiparasitic treatment against *Fasciola* on cross-bred & zebu cows in Ethiopia short-available from:
www.fao.org/docrep/v4440t/v4440T0y.htm
- 12- AFIP Wednesday Slide Conference - No. 7, 25 October 1995.available from:
<http://www.afip.org/vetpath/WSC/WSC95/95wsc07.htm>
- 13- E.J. Richey and Charles Courtney III. Liver Fluke Control in Beef Cattle.
- 14- Van Saun. VSC/ENT 402 Biology of Animal Parasites. Available from:
<http://www.vetsci.psu.edu/coursedesc/vsc402/16flukes.htm>
- 15- Cam.University Schistosome Research Group. General Parasitology-The Digenean Flukes.available from:
www.path.cam.ac.uk/~schisto/OtherFlukes/Flukes_Gen/Fluke.html
- 16- Doug Carithers, DVM. The Liver Fluke (*Fasciola hepatica*): Life Cycle, Epidemiology, Pathology, Clinical Signs, Effect on Productivity, Treatment and Control.available from:
<http://www.vet.ksu.edu/cdroms/merial/training/00003.htm>
- 17- Liver Flukes,fasciola Hepatica.available from:
http://ivomec.us.merial.com/cowcalf/parasites/liver_flukes.asp
- 18- Liver Fluke-Fasciola Hepatica.available from:
http://www.petalia.com.au/Templates/StoryTemplate_Process.cfm?Story_No=1440&specie=9
- 19- Marques, S.T., Scroferneker, M.L., Edelweiss, M.I. KIDNEY PATHOLOGY IN CATTLE NATURALLY INFECTED BY FASCIOLA HEPATICA.Israel

Veterinary Medical Association. Vol. 60 (1) 2005.available from:
http://www.isrvma.org/article/60_1_3.htm

20- Fasciola Hepatica. Cam.University .Schistosome Research Group. Helminthology and General Parasitology Pages Other Digenean Fluke Infections. Available from:
<http://www.path.cam.ac.uk/~schisto/OtherFlukes/Fasciola.html>

21- Fascioliasis. available from:
<http://www.patient.co.uk/showdoc/40000488>

22- Epidemiology and Pathology. Tropical Medicine Central Resource. Available from:
<http://tmcr.usuhs.mil/tmcr/chapter21/otherfas2.htm>

23- Forghanparast, K. Yadgari, D. Asmar, M.Epidemiologic study of fascioliasis in Guilan province. Guilan University Medical Journal.No 6 and 7.1372.P:14. (Persian)

24- Morshedy H. El et al. Intra-specimen and day-to-day variations of Fasciola egg counts in human stools. Eastern Mediterranean Health Journal. Volume 8, No. 4&5, September 2002. available from:
http://www.emro.who.int/Publications/EMHJ/0804_5/Intra.htm

25- Fasciola Infection. Available from:
<http://www.pakwatan.com/main/medical/diseasedetail.php?id=111>

26- Fascioliasis. available from:
<http://www.emro.who.int/internet/Publications/EMHJ/0605/08.htm>

27- N Engl J Med 2002; 346:1232-1239, Apr 18, 2002. Case Records of the Massachusetts General Hospital.

- 28- Sonographic Findings Of Human Fascioliasis, Iranian Journal Of Radiology Autumn 2006; 4(1):11-15
- 29- Parasitic diseases Diseases caused by helminthes. available from:
<http://www.fao.org/docrep/003/t0756e/T0756E04.htm>
- 30- Roberto Cañete et al. Population dynamics of intermediate snail hosts of *Fasciola hepatica* and some environmental factors in San Juan y Martinez municipality, Cuba . Mem. Inst. Oswaldo Cruz vol.99 no.3 Rio de Janeiro May 2004.available from:
http://www.scielo.br/scielo.php?script=sci_arttext&pid=S0074-02762004000300003
- 31- Triclabendazole in the treatment of established human fascioliasis. Available from:
<http://www.emro.who.int/emhj/0402/07.htm>
- 32- E.J. Richey and Charles Courtney III. Liver Fluke Control in Beef Cattle.
- 33- OLUWATOPE A et. al. BILIARY AND INTESTINAL TREMATODES. available from:
URL:http://med-lib.ru/english/oxford/bil_int_trem.shtml
- 34- Fascioliasis. Available from:
<http://faculty.uaeu.ac.ae/~youssefa/homepage/fascioli.htm>
- 35- Van Saun. VSC/ENT 402 Biology of Animal Parasites. Available from:
<http://www.vetsci.psu.edu/coursedesc/vsc402/16flukes.htm>.



آزمون

۶- کدامیک از روش‌های تشخیصی زیر در فاسیولیازیس حاد انتخابی است:

- (الف) تست‌های سرولوژیک (جستجوی آنتی‌بادی)
- (ب) آزمایش مستقیم مادفیع
- (ج) انجام سونوگرافی
- (د) فرمول شمارش

۷- در حال حاضر درمان انتخابی فاسیولیازیس کدامیک از موارد زیر است:

- (الف) تری‌کلابندازول
- (ب) آبندازول
- (ج) پرازی‌کوانتل
- (د) بی‌تیونول

۸- بر حسب آمار ارائه شده در بررسی اپیدمی فاسیولیازیس استان گیلان در سال ۱۳۶۷ بیشترین علت مراجعه مبتلایان کدامیک از موارد زیر بوده است:

- (الف) تب
- (ب) درد شانه راست
- (ج) کاهش وزن
- (د) سوهاضمه

۹- کدامیک از موارد زیر در از بین بردن متاسرکرهای فاسیولای موجود بر سبزی‌های خام آلدود مؤثر است:

- (الف) پختن کامل
- (ب) شستن با سرکه ۶٪
- (ج) شستن با پرمنگنات پتاسیم
- (د) همه موارد

۱۰- معمولاً دوره کمون متوسط فاسیولیازیس در ابتلای موارد انسانی کدامیک از موارد زیر است:

- (الف) ۷ روز
- (ب) ۱۵ روز
- (ج) ۲ ماه
- (د) ۴ ماه

۱- در استان گیلان بیشترین گزارش آلدگی انگلی فاسیولیازیس انسانی عمدهاً مربوط به کدام مناطق بوده است:

- (الف) رشت و بندرانزلی
- (ب) آستارا و تالش
- (د) لاهیجان و لنگرود
- (ج) فومن و صومعه سرا

۲- اندازه کرم بالغ فاسیولا در چه حدی است:

- (الف) طول ۲۰ تا ۳۰ میلی‌متر و عرض آن ۸ تا ۱۵ میلی‌متر
- (ب) طول ۱۰ تا ۱۵ میلی‌متر و عرض آن ۳ تا ۱۵ میلی‌متر
- (ج) طول ۵۰ تا ۶۰ میلی‌متر و عرض آن ۸ تا ۱۵ میلی‌متر
- (د) طول ۲۰ تا ۳۰ میلی‌متر و عرض آن ۲۰ تا ۲۵ میلی‌متر

۳- در اپیدمی سال ۱۳۶۸ استان گیلان مصرف خوراکی کدامیک از مواد زیر مسئول شناخته شده است:

- (الف) خالی واش
- (ب) تره
- (د) همه موارد فوق
- (ج) جعفری

۴- وجود کدامیک شرایط محیطی زیر برای ادامه چرخه زندگی فاسیولیازیس مناسب محسوب می‌شود:

- (الف) جوی آب با سرعت حرکت کند
- (ب) درجه حرارت بالای ۱۰ درجه سانتی‌گراد
- (ج) نور آفتاب
- (د) همه موارد فوق

۵- نحوه پاسخ اینمی به حضور فلوک با کدامیک از موارد زیر ارتباط دارد:

- (الف) مرحله تکاملی انگل
- (ب) محل استقرار انگل
- (د) همه موارد
- (ج) فاکتورهای ژنتیکی میزبان

قابل توجه شرکت کنندگان در برنامه خودآموزی

شرکت کنندگان در برنامه خودآموزی لازم است فرم ثبت نام را به طور کامل تکمیل و به مهر نظام پزشکی خود ممهور نمایند و پس از مطالعه مقاله خودآموزی بعد از پاسخگویی به سوالات پرسشنامه و اعلام نظر خود در خصوص مقاله مطالعه شده در فرم نظرخواهی، نسبت به ارسال اصل هر سه فرم تکمیل شده حداقل تاریخ ۱۳۸۹/۵/۲۶ به آدرس: تهران، خیابان کارگر شمالی، خ فرش مقدم (شانزدهم)، روبروی داشکده کارآفرینی، پلاک ۱۱۹ صندوق پستی ۳۷۵۹-۱۱۳۶۵، تلفن ۰۸۴۱۳۰ اقدام نمایند تا در صورت پاسخگویی صحیح به حداقل ۷۰٪ از سوالات مقاله، گواهینامه شرکت در برنامه خودآموزی صادر و به آدرس مندرج در فرم ثبت نام ارسال گردد.



وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی معاونت آموزشی – اداره کل آموزش مدام جامعه پزشکی

فرم ثبت نام در برنامه خودآموزی

نام نشریه: مجله علمی سازمان نظام پزشکی

عنوان مقاله: فاسیولیازیس

| | |
|---|---------------------------------------|
| نام خانوادگی: | نام:نام پدر: |
| شماره شناسنامه: |صادره از:تاریخ تولد: |
| محل فعالیت: استان:.....شهرستان: | روستا:بخش: |
| نوع فعالیت: <input type="checkbox"/> هیأت علمی <input type="checkbox"/> آزاد <input type="checkbox"/> رسمی <input type="checkbox"/> پیمانی <input type="checkbox"/> قراردادی <input type="checkbox"/> طرح <input type="checkbox"/> سایر | |
| قطع آخرین مدرک تحصیلی و سال اخذ مدرک: | |
| رشته تحصیلی در مقاطع: لیسانس:دکترا:فوق لیسانس:دکترا:فوق تحصص:تفصیل: | |
| آدرس دقیق پستی:کدپستی:شماره تلفن:شماره نظام پزشکی: | |
| <u>تاریخ تکمیل و ارسال فرم:</u> <u>امضاء، و مهر مقاضی:</u> <div style="border: 1px solid black; width: 100%; height: 100px; margin-top: 10px;"></div> | |
| امضاء و مهر مسؤول ثبت نام | |



شماره: آ/۶/۹۱۵۰۶
تاریخ: ۱۳۸۸/۲/۶

با اسمه تعالیٰ
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
معاونت آموزشی - اداره کل آموزش مداوم جامعه پزشکی
مجوز تخصصی امتیاز آموزش مداوم به شرکت‌کنندگان در برنامه‌های خودآموزی

سلام علیکم

احتراماً، بازگشت به نامه شماره ۷۴۷۸/۷ مورخ ۱۳۸۸/۲/۱۳ در مورد تخصصی امتیاز به مقاله «فاسیولیازیس» به استحضار می‌رساند که اعطای ۱ امتیاز آموزش مداوم به پزشکان عمومی- متخصصین داخلی- بیماری‌های عقونی و گرمی‌بر و اطفال به عنوان شرکت در برنامه خودآموزی (موضوع نوع پنجم بند ۵ ماده ۳ ضوابط نحوه اجرای برنامه‌ها) مورد تأیید می‌باشد.

این مجوز از زمان صدور به مدت یک سال اعتبار دارد

کد برنامه: ۵۱۰۰۴۳۷

کد سازمان برگزار کننده: ۱۱۶۲۰

خواهشمند است نظر خود را با گذاردن علامت (x) در زیر گزینه مربوطه اعلام نمایید.

| نظری ندرام | کاملاً مخالفم | ناحدی مخالفم | ناحدی موافقم | کاملاً موافقم |
|---------------|------------------|-----------------|-----------------|------------------|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

۱- محتوای مقاله براساس منابع جدید علمی ارائه شده است.
 ۲- محتوای مقاله با نیازهای حرفه‌ای من تناسب داشته است.
 ۳- محتوای مقاله در جهت تحقق اهداف آموزشی نوشته شده است.
 ۴- در محتوای مقاله شیوه‌ای و سهولت بیان در انتقال مفاهیم رعایت شده است.

سه عنوان پیشنهادی خود را برای ارائه مقالات خودآموزی ذکر نمایید.

.۱

.۲

.۳

همکار گرامی لطفاً با ارائه نظرات و پیشنهادات خود در جهت توسعه کیفی مقالات خودآموزی، برنامه‌ریزان و مجریان برنامه‌های آموزش مداوم را یاری فرمایید.

لطفاً با گذاردن علامت (x) در زیر گزینه صحیح به سوالات پرسشنامه مقاله خودآموزی پاسخ دهید:

| الف | ب | ج | د | الف | ب | ج | د |
|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|-----|--------------------------|--------------------------|--------------------------|
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۱۶ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۱۷ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۱۸ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۱۹ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۰ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۱ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۲ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۳ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۴ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۵ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۶ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۷ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۸ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۲۹ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | ۳۰ | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

● نامه به سردبیر گد مقاله: ۰۲۵



عارضه یا خطأ

اقدامات پزشکی از تجویز انواع داروها و یک تزریق ساده گرفته تا اعمال جراحی کوچک و بزرگ؛ از یک آزمایش خون تا انواع تصویربرداری‌های گوناگون همیشه ممکن است عارضه یا عوارضی به دنبال داشته باشند بیماری ممکن است با وجود رعایت آزمایش حساسیت باز هم نسبت به داروی تزریق شده واکنش نشان دهد- تجویز یک قرص آسپرین حتی با پیش‌بینی‌های لازم و سوّالات متعدد از وضع گزارش بیمار ممکن است موجب خونریزی گردد- یک خونگیری ساده و با یک تزریق ماده حاجب در حین تصویربرداری امکان دارد که موجب عکس‌العمل‌های شدید شود- یک عمل جراحی روده احتمال دارد که با تمام دقت جراح ترمیم نشده و از کنار محل دوخت و دوز ترشحات روده‌ای وارد محوطه شکم شود- یک رگ پیوندی روی قلب ممکن است بعد از ترمیم خونریزی کند- یک عمل لوزبرداری با وجود وسوس در گرفتن عروق باز هم خونریزی نماید- یک شکستگی استخوان با تمام اقدامات انجام شده بارها اتفاق افتاده که جوش نخورد- تزریق یک آمپول بیوهوشی با وجود احتیاط‌های کافی ممکن است باز هم موجب مشکلات قلبی تنفسی گردد ... اینها و ددها مثال دیگر به عنوان عارضه Complication اطلاق می‌شود که لازم است آنرا از خطای پزشکی یا به اصطلاح Mal practice افتراق نمود.

متأسفانه بسیاری- و شاید تمامی- بیماران عارضه را نشانه عدم تبحر پزشک در تجویز دارو و یا عمل جراحی دانسته و آنها را روانه دادگاه‌های پزشکی می‌نماید و با تأسف بیشتر بعضی از پزشکان که از مشکلات اعمال جراحی اطلاع کافی ندارند هم بسیاری از عوارض را ناشی از اشتباہ جراح دانسته و چه بسا موجب گمراهی بیماران می‌شوند.

افتراق بین عارضه و خطای پزشکی گاهی آسان و زمانی بسیار مشکل است. مثلاً در مورد همین روده‌ای که دو سرش را جراح دوخته ولی از کنارش ترشحات روده‌ای خارج می‌شود؛ هم می‌تواند ناشی از یک عارضه باشد و هم می‌تواند به علت خطای دوخت و دوز باشد.

بدین خاطر وظیفه هر پزشکی است که در مورد عوارض داروها؛ اقدامات پاراکلینیکی؛ اعمال جراحی و هر اقدام دیگری که برای بیمار بخواهند انجام دهند با بیمار و اطرافیان صحبت کنند و توضیحات کافی برایشان بدهند و خصوصاً در مورد اعمال جراحی حتماً آنرا مكتوب نمایند که بعداً گفته نشود که به ما نگفتند!

دکتر عبدالحمید حسابی

استاد جراحی دانشگاه علوم

پزشکی تهران

ارتباط تلفن همراه و سرطان مغز

امروزه تلفن همراه جزئی مهم از زندگی روزمره به حساب می‌آید و حدوداً یک میلیارد نفر در سراسر جهان از آن استفاده می‌نمایند. با این حال هنوز تکنولوژی جدیدی محسوب می‌شود و اکنون احتمالاتی در خصوص تهدید سلامتی انسان (خصوصاً سرطان مغز) با این وسیله مطرح می‌باشد.

گزارشات جدید نشان می‌دهد که تلفن همراه مشخصاً خطر ابتلا به سرطان‌های مغزی را افزایش می‌دهد. اما مطالعات قبلی این مطلب را تأیید نمی‌نمود. به هر حال بعضی کشورهای اروپایی محاسبات دقیقی خصوصاً در مورد کودکان انجام داده‌اند.

در آمریکا، مطالعه اثر تلفن همراه روی سلامت شنوایی استفاده کنندگان نتیجه مشخصی در برنداشت. لذا انجام تحقیقات بیشتر و محاسبات دقیق‌تر از هم اکنون عاقلانه به نظر می‌رسد.

مؤسسه ملی سرطان نیز تحقیقات بیشتر و تکمیلی را ضروری می‌داند. در این زمینه Medscape onwlogy نظر متخصصین را در مورد هر دو سوی طیف این نظریه بررسی نموده است. گزارش جدیدی تحت عنوان «تلفن همراه و سرطان مغز» و در ماه اوت توسط FMF «مؤسسه الکتروماغنیتیک بین‌المللی» انتشار نمود. این مطالعه دو گروه را بررسی نموده، گروهی در انگلستان تحت مطالعه تشушعت بودند و گروهی در آمریکا توسط مؤسسه سلامت الکتروماغنیتیک بررسی شده بود.

گزارش بیش از ۴۰ دانشمند از ۱۴ کشور نتایج ذیل را نشان می‌دهد:

۱- خطر مشخص برای ابتلا به سرطان مغز در استفاده کنندگان از تلفن همراه وجود دارد.

۲- تلفن همراه به جز اثر بر شنوایی، هیچ اثر مضر دیگر بر بیولوژیکی ندارد.

۳- ریسک ابتلا به کانسر مغزی با کاهش سن استفاده از تلفن همراه بالا می‌رود. اما هیچ عکس‌العملی پس از نشر مقاله فوق از سوی مسؤولین بخش صنعت مشاهده نشده. مورگان که یکی از مهندسین بازنیسته الکتروتکنیک و یکی از اعضاء فعال سیاسی از مؤسسات علمی بین‌المللی است، معتقد است که کاری که این دانشمندان انجام می‌دهند هیچگونه تغییری در بخش صنعت ایجاد نمی‌نماید. این گزارش به اختلاف نظری که از ۲ دهه پیش آغاز و هنوز لایحل باقی‌مانده بود شدت بخشید. تقریباً ۳۰ مطالعه اپیدمیولوژیک جهت بررسی ارتباط استفاده از تلفن همراه و سرطان‌های مغز و غدد بزاقی انجام شد و همچنین تعدادی آزمایشات روی کشت سلول‌های حیوانات در این مورد انجام پذیرفت.

نتایج، یافته‌ای را با قاطعیت ثابت نمی‌کند. مورگان معتقد است که یک ارتباط معنی‌دار بین استفاده از تلفن همراه و خطر ابتلا به سرطان مغز، خصوصاً وقتی بیمار بیش از ۱۰ سال از تلفن همراه استفاده کرده است، وجود دارد.

دکتر محمد دائمی

بررسی سلامت استفاده از تلفن همراه از ۱۰ سال پیش در ۱۳ کشور اقتصادی دنیا آغاز شده است و نتایج این بررسی در سال ۲۰۰۴ تکمیل شد، ولی هنوز منتشر نشده است. پارلمان اروپا این تأثیر را اسفناک خواند. هر چند نتایج نهایی مطالعه منتشر نشده ولی ۱۴ مطالعه انجام شده در ۱۱ کشور به صورت مستقل و ۳ مطالعه به صورت مشترک که نتایج نسبی آن اعلام شده است.

البیابت پاریس معتقد است که این نتایج با ۴ سال تأخیر منتشر شده وی می‌گوید در سپتمبر منتظر این گزارش بودیم تا توجه جهانیان را به آن معطوف نماییم.

تهما با ۴ استثناء، مطالعه ایتروفون نشان داد، استفاده از تلفن همراه خطر سرطان مغز را بالا نمی‌برد. اما مطالعه‌ای که به صورت جداگانه در کشور سوئیس انجام شده بود افزایش مشخصی را نشان داد. تجزیه و تحلیل نتایج مطالعات ایتروفون نشان داده که استفاده از تلفن همراه فرد را از سرطان مغز محافظت نماید.

در حقیقت مورگان و همکارانش ۱۱ مورد ایراد و اشکال به مطالعات ایتروفون وارد دانستند. خطای انتخاب، وقت ناکافی، تعریف تلفن همراه منظم، حذف کردن جوانان و کودکان، عدم توجه به ریسک سرطان مغز در مناطق با خطر تشعشع، حذف بعضی انواع سرطان مغز و ...

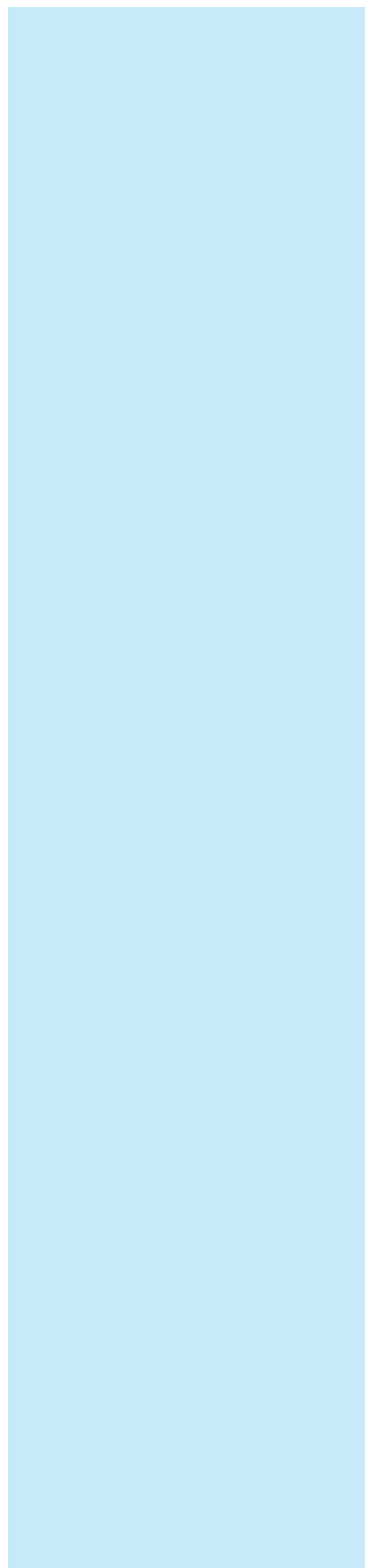
در حقیقت تمام این موارد باعث کمتر تخمین زده شدن خطر بود و به همین دلیل به این نتیجه رسیدند که استفاده کمتر از ده سال از تلفن همراه خطری را در بردارند.

مورگان معتقد است مؤسسه صنعتی ارتباطات تلفن همراه (CTIA) پاسخ مشخص به این مطالعات ندارد. آقای وال یکی از مسؤولین CTIA اظهار داشت که ما از مؤسسات علمی سلامت نیستم و باید توسط مؤسسات علمی سلامت راهنمایی شویم وی معتقد است تلفن‌های همراه سلامت عمومی را تهدید نمی‌نمایند و اکثر مؤسسات مربوط به تأمین سلامت جامعه نیز آن را به عنوان یک خطر عمومی محسوب نمایند.

نشانه‌های خطر:

در ایالات متحده ارتباط احتمالی سرطان‌ها و تلفن‌های همراه در سال ۱۹۹۳ زمانی مطرح شد که یکی از ساکنین فلوریدا در یک نمایش تلویزیونی علت مرگ همسرش به واسطه کانسر مغزی را استفاده از تلفن همراه بیان نمود وی یک دادخواست علیه تولیدکنندگان تلفن همراه ارائه نمود هر چند در فعالیت موفق نشد ولی خیلی از قربانیان را جهت ارائه دادخواست ترغیب نمود ولی نهایتاً راه به جایی نبردند اما مسأله به صورت باز مطرح شد. دانشمندان و متخصصین در خصوص عوارض آن مباحث اجتماعی را مطرح نمودند. گزارشات اجتماعی به کنگره‌های پزشکی کشید و این حقیقت را آشکار نمود که سلامت استفاده از این وسیله قبل از ورود آن به بازار تأیید نشده است. یکی از اساتید دانشگاه کلمبیا در یک مصاحبه رادیویی اظهار داشت که از آنجا که مسؤولین صنعت و دارو لزوم بررسی ابتدایی این وسیله را درخواست نکرده بودند کنگره جهت پاسخ به ابهامات از مسؤولین صنعتی کمک خواسته است.

در صنعت در خصوص بررسی خطر استفاده از تلفن همراه ۲۸/۵ میلیون دلار سرمایه‌گذاری نمود. دکتر کارلو که یکی از معتبرترین اساتید دانشگاه‌های علوم پزشکی آمریکا محسوب می‌شود. بزرگ‌ترین تحقیق در خصوص عوارض تلفن همراه را در سال‌های ۹۳ تا ۹۹ رهبری نمود.



وی اظهار می‌دارد در اواسط سال ۹۸، برخی مطالعات طولانی مدت تکمیل شد و برخی نتایج آشکار گردید که انتظار آنرا نداشتیم. تشушعت تلفن همراه موجب نشست سد خونی- مغزی شده موجب آسیب‌های ژنتیکی در ترمیم DNA شده در یک نوع خاصی از تومورهای نور و اپی‌تیال را دو برابر نموده و پس از شش سال تشعشعت مذکور افزایش قابل توجهی در نورومای آکوستیک ایجاد می‌نماید در حالی که این تحقیقات در حال انجام بود استفاده گسترده از تلفن همراه به سرعت توسعه پیدا کرد.

در سال ۱۹۹۳ در آمریکای شمالی تنها ۱۵ میلیون نفر تلفن همراه داشتند و در سال ۱۹۹۳ این تعداد به ۱۰۰ میلیون نفر رسید. دکتر کارلو اضافه می‌نماید، ما از مسؤولین صنعت خواستیم که ریسک آسیب را به مردم اطلاع دهند اما آنها قبول نکردند. از آنجا که در قبال مردم احساس مسؤولیت می‌نمودیم به صورت مستقل از بخش صنعت و حتی کمک دولت سعی کردیم اطلاع‌رسانی نماییم.

در سال ۲۰۰۱ دکتر کارلو در انتشار کتابی که نتایج محقق را بررسی می‌نمود مشارکت کرد. دکتر کارلو احساس می‌کرد بخشی از علل امتناع بخش صنعت جهت اطلاع‌رسانی به مردم آماده نبودن نتایج تحقیق بوده است. ولی می‌گوید من تصویر می‌کرم که آنها به خوبی خطری که مردم را تهدید می‌کند درک نکرده‌اند و وقتی نتایج ارائه شد آنها برای اینکار آماده‌اند اما آنها نمی‌خواستند مصالحه کنند.

با توجه به عدم فعالیت دولت و آژانس‌های مربوطه در آمریکا، کانادا، دکتر کارو معتقد است که دولت نیز هیچ بررسی ابتدایی برای عرضه تلفن همراه را لازم ندانسته است. تنها راهی که آنها در سال ۹۹ پیش رو داشتند قدغن کردن استفاده از تلفن همراه بود ولی از نظر سیاسی اینکار آسان نبود چرا که مطالعه ما تنها مطالعه انجام شده در این خصوص بود اینها همه علائم قرمز خطر بودند اما دلایل کافی برای اثبات اینکه خطر زیاد است در دست نبود در حال حاضر این خطر کاملاً روشن بوده است. در سال ۱۹۹۹ آژانس‌های مربوط شواهد علمی روشنی در دست نداشتند که بتوانند استفاده از تلفن همراه را ممنوع نمایند.

قسمتی از مشکل در خصوص برقراری ارتباط استفاده از تلفن همراه و سرطان مغز این است که زمان استفاده از آن در عموم جمعیت کم است و این بررسی را بیشتر محدود می‌نماید. ضمناً بسیاری تومورهای دیگر نیز با تأخیر زیاد بروز می‌کند.

در سال ۲۰۰۹ محققین مؤسسه کارولینا در سوئد نتایج بررسی کردن و اعلام نمودند بعد از ۱۰ سال نیز افزایش قابل توجهی در ایجاد خطر سرطان مغز مشاهده نمی‌شود. بنابراین ارتباط معنی‌دار بین سرطان‌هایی که سریع رشد می‌کنند با تلفن همراه وجود ندارد اما برای ارتباط سرطان‌هایی که کند رشد هستند- مثل متیویما و آکوستیک نوروما به دلیل کوتاه بودن زمان مطالعه مقدور نیست.

آخرین دستاوردها:

سومین سری بازنگری گزارشات توسط انجمن سلطنتی کانادا نتیجه گرفت هر چند شواهد آشکاری در خصوص عوارض تشعشعت طی سال‌های ۲۰۰۷-۲۰۰۴ به دست نیامده است. تحقیقات تکمیلی در این خصوص در مکان‌های خاص و در افراد خاصی (مثلًاً کودکان) ضروری به نظر می‌رسد.

مطالعات اینترفون تاکنون نتایج منفی در بر داشتند و ارتباطی بین تلفن همراه و سرطان مغز گزارش نکرده‌اند. یک مطالعه دیگر هم هیچگونه افزایش در خطر بروز تومورهای خوش‌خیم و بدخیم مغزی هنگام استفاده از تلفن همراه گزارش نکرده‌اند. نویسنده‌ان ہمچنان برای ادامه تحقیقات در زمان طولانی‌تر پاکشاری کرده‌اند. هر چند مطالعه‌ای که در اسرائیل انجام شد ارتباط مشتبی بین استفاده از تلفن همراه و کانسرهای پاروتید گزارش نمود.

حقیقین معتقدند این تنها یک مطالعه بوده و نمی‌تواند شواهد کافی برای نتیجه‌گیری در اختیار قرار دهد و برای اثبات نتایج، مطالعات طولانی‌تر بر روی افراد بیشتری مورد نیاز است.

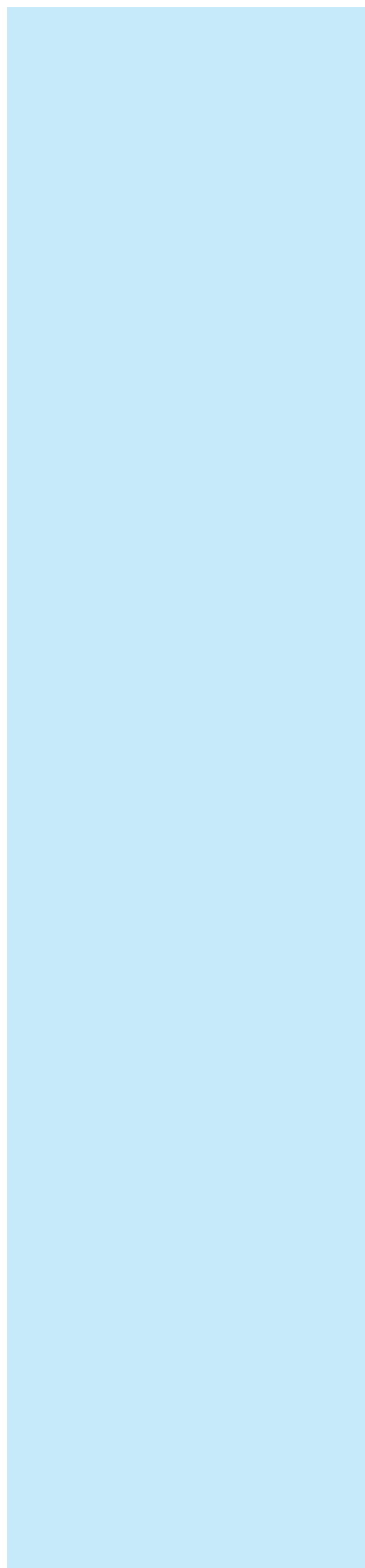
دانشمندان معتقدند تا به دست آوردن شواهد کافی باید مطالعات در این خصوص همچنان ادامه داشته است. بعضی شواهد قوی ارتباط بین سرطان مغز و استفاده از تلفن همراه را در مطالعاتی است که توسط دکتر هارول در سوئی انجام شده است مطرح می‌نماید. به طور کلی نویسنده‌ان دریافتند که خطر با افزایش استفاده از تلفن همراه و افزایش شدت تشبعات افزایش می‌باید همچنین جوان‌ترها در ریسک خطر بالاتری هستند. در حقیقت بیشترین خطر در میان افرادی بود که هنگام اوین‌بار استفاده از تلفن همراه جوان‌تر از ۲۰ سال داشتند.

آنالیز آماری نتایج ۱۱ مطالعه اپیدمیولوژیک نیز ارتباط بین سرطان مغز و استفاده از تلفن همراه را تأیید نمود. استفاده از تلفن همراه برای ۱۰ سال یا بیشتر مشخصاً با گسترش یک نوع تومور مغزی ipsilateral مرتبط بود و این خطر را دو برابری نمود.

نتیجه‌گیری:

بر اساس کتب موجود در بین پزشکان و دانشمندان در خصوص شدت ریسک وجود آن اتفاق نظر وجود ندارد. مؤسسه ملی سرطان در وب سایت کامپیوتري خود اعلام نموده است که هر چند ارتباط واضحی بین استفاده از تلفن همراه و کانسر مغزی نشان داده نشده است، ولی دانشمندان احساس می‌کنند که تحقیقات بیشتری قبل از نتیجه‌گیری نهایی باید انجام شوند. این جن سرطان آمریکا نیز معتقد است علیرغم عدم کشف ارتباط واضح در این خصوص مطالعات طولانی‌تر خصوصاً در بچه‌ها ضروری است. دکتر میل هام از اساتید دانشگاهی آمریکا که مطالعات گسترده‌ای در این خصوص داشته، معتقد است که یک خطر حقیقی استفاده‌کنندگان از تلفن همراه را تهدید می‌کند ولی می‌گوید در همه مطالعات، مغز به صورت جدی عیب‌دار هستند. این حقیقت که تومورهای همان طرف با تأخیر طولانی افزایش نشان می‌دهند یک گزارش است.

با همه احوال باز هم بسیاری دانشمندان ارتباط بین استفاده از تلفن همراه و کانسر مغز را رد می‌کنند. دکتر مولدر از اساتید دانگشا دیسکاسین می‌گوید هنوز ارتباط آشکار بین تلفن همراه و کانسر مغز وجود ندارد. اطلاعات منتشر شده شواهدی مبنی بر آسیب بر سلامت انسان نشان نمی‌دهد. نتیجه‌گیری اپیدمیولوژیک نیازمند پیگیری طولانی‌مدت در مواجهه شدید با عامل بیماری‌زا است و این تخمین در مورد تلفن همراه بسیار زیاد بوده است.



چون مطالعات در حافظه مردم که چگونه ظرف ده سال گذشته از موبایل استفاده کرده‌اند بستگی دارد. ولی همچنین اظهار می‌دارد که مطالعه در این خصوص که فرد با کدام گوش از تلفن همراه استفاده می‌کنند مقدور نیست چون معمولاً افراد از هر دو گوش استفاده می‌کنند تا زمانی که راهی برای ارزیابی مواجهه واقعی با تلفن همراه پیدا شود، هیچ یک از مطالعات اپی دیمولوژیک فایده‌ای ندارد. دکتر مولدر یکسری ایرادات را به مطالعه‌ی جدید وارد می‌دارد. به نظر می‌رسد نویسنده‌گان در کتب دنبال چیزهایی گشته‌اند که نظریاتشان را تأیید کند و هر چه که خلاف نظرشان بوده آشکار نموده‌اند. تحقیقین علمی خطر نیازمند در نظر گرفتن کلید شواهد است.

اگر چه گزارشات بیان می‌نماید که تششععات تلفن همراه موجب نشست سد خونی- مغزی می‌شوند، تنها یک گروه این اثر را اثبات کردند ولی سایر گروه‌ها این اثر را نشان ندادند. قسمتی از مشکل مطالعات این است که فاکتورهای دخیل در پیدایش کانسر متعدد بوده و ذکر بیان علت مستلزم بررسی و تحقیق بیشتر است.

مسیر پیش رو

در رأس گزارشات منتشر شده در مورد تلفن همراه گزارش مارکلین می‌باشد که پیام استخراج شده از آن این بود که مطالعات بیشتر و کامل تری لازم است که تعیین نماید خطری سلامت انسان را تهدید می‌نماید یا خیر و تقریباً تمام مطالعات انجام شده این پیام را می‌دهند.

Sen می‌گوید ما هنوز پاسخ خود را نمی‌دانیم، اطلاع‌رسانی به مردم شاید یک ایده خوب نباشد اما یک عقیده بد هم نیست و خطری که بچه‌ی کوچک را تهدید می‌نماید چیزی است که باید دقیق‌تر به آن توجه کرد.

کشورهای متعددی مثل اسرائیل، فرانسه، فنلاند، انگلستان و ... تصمیم گرفتند. برای اخذ اطلاعات بیشتر صبر نکنند و در مورد خطر آن به مردم هشدار دهند. به عنوان مثال در فرانسه تبلیغاتی در خصوص موبایلهای برای بچه‌های زیر ۱۲ سال انجام شد و برای کودکان زیر ۶ سال تلفن‌های خاصی طراحی شده است. به علاوه محدودیت‌های جدیدی برای کاهش تششععات تلفن همراه در نظر گرفته شده و قانونی وضع شده که تلفن همراه با گوشی سیم‌دار فروخته شود در حقیقت سخت است رفتار مردم را تغییر دهید چون تلفن همراه جزئی از زندگی روزمره‌ی مردم شده است. در بعضی نواحی دنیا استفاده از تلفن معمولی امکان‌پذیر نمی‌باشد و تلفن همراه تنها انتخاب ساکنین آن مناطق است.

تلفن‌های همراه می‌توانند به صورت کم ضررتر ساخته شوند و تکنولوژی آن در حال حاضر در دسترس است. به عنوان مثال مورگان می‌گوید: نگهداشت تلفن به فاصله ۶ اینچ از سر تششععات را ۱۰ هزار برابر کمتر می‌کند همچنین پله‌هایی برای کاهش خطرات تلفن همراه وجود دارد.

مثلاً استفاده از هدست سیم‌دار (نه نوع بدون سیم آن مثل بلوتوث)، استفاده از بلندگو و ارسال پیامک‌های کوتاه، دور نگه داشتن تلفن همراه وقتی از آن استفاده نمی‌کنیم، عدم استفاده از تلفن در ماشین در حال حرکت، قطار یا اتوبوس، یا در منطقه‌ای که نزدیک به ایستگاه تقویت‌کننده تلفن همراه است چون همه این حالات تششععات را افزایش می‌دهد. بهتر است وقتی از تلفن همراه استفاده نمی‌کنیم آنرا خاموش نگهداریم.

محققین توصیه می‌کنند در حد امکان به جای تلفن بی‌سیم از تلفن‌های زمینی استفاده کنیم و هنگامی که در خانه هستیم خصوصاً وقتی که اطراف ما اشیاء به فلزی وجود دارد از تلفن همراه اجتناب کنیم و چون کودکان در خطر بیشتری هستند اجازه ندهیم گوشی را کنار خود یا زیر بالش قرار دهن. در مجموع بهتر است کودکان زیر ۱۸ سال به جز در موارد اورژانس از تلفن همراه استفاده نکند.

خوانندگان محترم می‌توانند با مطالعه گزارش ذیل و ارسال پاسخ صحیح به دفتر مجله از شش ماه اشتراک مجله به صورت رایگان بهره‌مند گردند.

تشنج در مرد ۴۲ ساله به دنبال مصرف متادون

مرد ۴۲ ساله‌ای با حالت کوما به توسط آمبولانس به اورژانس بیمارستانی آوردہ می‌شود. اخیراً بیمار در مرکز دیگری به دنبال سیروز کبدی ناشی از HCV بستری و تحت درمان داروئی بوده است.

چند ساعت قبل از مراجعته به اورژانس ۲ حمله کاهش هوشیاری همراه با عدم کنترل ادرار و تکان‌های میوکلونیک را تجربه کرده است.

بیمار جهت HIV از داروهای Zidovudine و lamivudine و Abacavir روزانه استفاده می‌کند، او همچنین از Furosemide به میزان ۵۰ mg، کربنات پتاسیم (به عنوان آنتاگونیست آلدوسترون)، لورازپام و متادون mg ۹۰ (جهت پیگیری درمان هروئین) استفاده می‌کند.

در معاینه فیزیکی، بیمار لنژرژیک بوده GCS معادل ۶ (پاسخ چشمی ۱، پاسخ کلامی ۱، پاسخ حرکتی ۴) داشت. مردمک بیمار قرینه و در اندازه در حد نرمال بوده. دمای بدن 96.8°F (36.5°C)، فشار خون او $90/54$ (میلی متر جیوه) نبض او ۸۶ ضربان در دقیقه بوده. RR به میزان ۱۸ تنفس در دقیقه و اکسیژن ساقورشین ۹۸ درصد در هوای اتاق بود. در سمع ریه‌ها، قله‌ها پاک بود. صدای قلبی نرمال بوده. نبض‌های محیطی قابل لمس بوده. ادم گوده گذار در اندام‌های تحتانی قابل رویت بود. شکم متسع و دردناک و حاوی آسیت بوده همچنین اسکلر، ایکتریک بود. یافته‌های آزمایشگاهی به شرح ذیل:

Hb level: 11.1 g/dL (111 g/L)

Plat level: $24 \times 10^3/\text{ML}$ ($24 \times 10^9/\text{L}$)

Na level: 134 mEq/L (134 mmol/L)

K level: 3.2 mEq/L (3.2 mmol/L)

Creat level: 0.6 mg/dL (53.04 mmol/L)

BS level: 148 mg/dL (8.21 mmol/L)

Bil level: 4.7 mg/dL (80.37 $\mu\text{mol/L}$)

Mg level: 1.3 mg/dL (0.53 mmol/L; normal range 1.5-2.5 mg/dL)

Ammonium level: 153.3 mg/dL (90 μmol/L; normal range, 11-79 μg/dL)

Ionized ca level: 3.96 mg/dL (0.99 mmol/L; normal range 4.6-5.6 mg/dL)

troponin level: 0.07 ng/mL (0.07 μg/l: normal value is <0.12 ng/ml)

Serum Alcohol test is negative

Urin toxicology screen is negative for cannabinoids, cocaine, opiates.

لازم به ذکر است که مصرف متادون ممکن است تست را مثبت نکند.

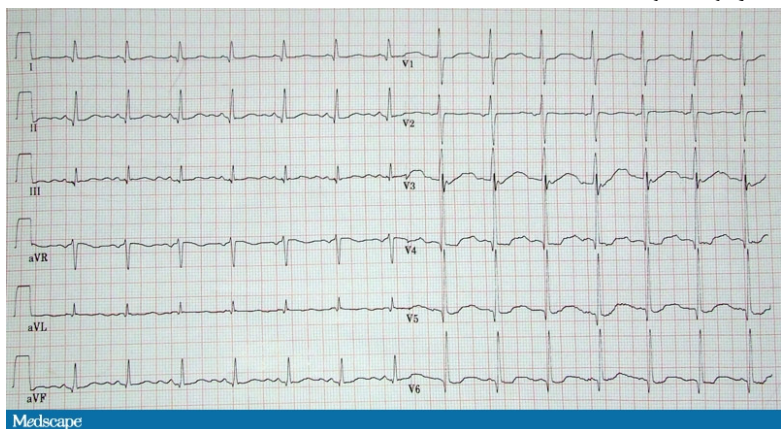
در CT انجام شده از مغز بیمار یافته غیر طبیعی مشاهده نشد.

ابتدا تصور شد که بیمار دچار تشنج شده لذا برای کنترل آن و جلوگیری از عود تشنج از بنزودیازپین‌ها استفاده شد.

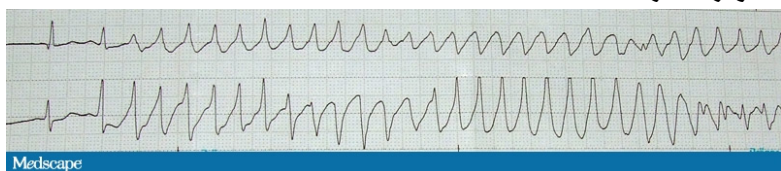
در الکتروکاردیوگرافی انجام شده (تصویر شماره ۱) و متعاقب آن اختلال مشاهده شده در مانیتورینگ قلبی (تصویر شماره ۲)، بیمار دچار آپنه و فقدان نیض و سیانوز شد.

و بالاصله CPR گردید:

تصویر شماره ۱:



تصویر شماره ۲:



تشخیص شما چیست؟

Supraventricular tachycardia (۱)

Torsade de pointes (۲)

Ventricular fibrillation (۳)

SVT with aberrancy (۴)

ایمونوپاتولوژی در عفونت‌های ویروسی

واکنش ایمنی بر علیه ویروس‌ها می‌تواند از طریق تشکیل کمپلکس ایمنی و یا تخریب سلول‌های آلووده سبب آسیب میزان شود. آلووده کردن نوزاد موش با ویروس کوریو منتریت لفوسیتر از طریق تولید کمپلکس‌های ایمنی موجب ایجاد گلومرولونفویت مزمن می‌شود.

واکنش شوارترمن Shwartzman Reaction

اگر میکروب‌های گرم منفی به داخل جلد خرگوش تزریق شوند و بعد از ۲۴ ساعت مجدداً مقداری از این میکروب‌ها به صورت داخل وریدی به خرگوش تزریق شود یک واکنش نکروز خونریزی دهنده در محل تزریق پوستی اولیه اتفاق می‌افتد. این واکنش پدیده شوارترمن نام دارد.

شوارترمن همچنین مشاهده کرد که دو تزریق داخل وریدی به فاصله ۲۴ ساعت سبب بروز واکنش سیستمیک می‌گردد که معمولاً موجب کولاس عروقی و نکروز دو طرفه قشر کلیه می‌شود. در این واکنش ممکن است نکروز پانکراس، هیپوفیز، آدرنال و روده‌ها همواره باشد. معمولاً ترومبوуз و انعقاد داخل عروقی منتشر رخ می‌دهد. بعداً مشخص شد که تعداد زیادی از ارگانیسم‌ها می‌توانند واکنش‌های مشابهی در پوست ایجاد کنند که از آن میان استرپتوکک‌ها و میکوباکتری‌ها و هموفیلوس و کورینه باکتری‌ها و ویروس واکسینا را می‌توان نام برد. ظاهرآً عامل اصلی که در تزریق وریدی این ارگانیسم‌ها سبب شروع واکنش می‌شود اندوتوكسین LPS (لیپوپلی ساکارید) می‌باشد. در بررسی‌های اولیه‌ای که در این زمینه صورت گرفت تغییرات اندوتلیوم، تجمع نوتروفیل‌ها و آزاد شدن گرانول‌های نوتروفیل‌ها را مسؤول این واکنش دانستند.

امروزه به نظر می‌رسد TNF و IL-1 واسطه‌های اصلی این واکنش‌ها می‌باشند. در حیواناتی که یک تزریق داخل جلدی باکتری‌های گرم منفی داشته‌اند تزریق T.N.F در محل اول سبب ایجاد واکنش نکروز خونریزی دهنده می‌شود و در تجربه کلاسیک واکنش سیستمیک شوارترمن نیز احتمالاً تجویز داخل وریدی اندوتوكسین سبب آزاد شدن TNF می‌شود و TNF از طریق جریان خون به محل تزریق اولیه می‌رسد.

ایمنی در مقابل قارچ‌ها: تصویر می‌شود ایمنی در مقابل قارچ‌ها اساساً مشابه ایمنی بر علیه باکتری‌ها می‌باشد. عفونت‌های قارچی انسان را به چهار دسته تقسیم می‌کنند.

۱- عفونت‌های قارچی سطحی در این دسته در ماتوفیت‌ها قرار دارند که تنها اجزاء کراتینی غیر زنده پوست و مو و ناخن‌ها را مبتلا می‌سازند.

۲- عفونت‌های قارچی زیر جلدی شامل قارچ‌های ساپروفیتی می‌شود که متعاقب ضربه، ایجاد ندول‌ها و زخم‌های مزمن زیر جلدی می‌کند (مانند کرومومایکوز، اسپوروتیریکوز و مایستوما)

۳- عفونت‌های قارچی تنفسی قارچ‌های ساپروفیت خاک می‌توانند عفونت‌های تحت بالینی و یا حاد ریوی ایجاد کنند. ندرتاً در بدن منتشر می‌شوند و ایجاد ضایعات گوانولوماتوز می‌کنند مانند هیستوپلاسموز و کوکسیدیومایکوز

* نکته‌ها و چیکده مقالاتی زیر نظر
استاد دکتر یلدا

۴- کاندیدا آلبیکنس در تمام نقاط بدن یافت می‌شود و قادر است عفونت‌های سطحی در پوست و سطوح مخاطی ایجاد کند. ندرتاً عفونت‌های سیستمیک تولید می‌کند. عفونت‌های جلدی ناشی از قارچ‌ها معمولاً خود به خود بهبود می‌یابد و افراد مبتلا پس از بهبود مقاومت اندکی در مقابل عفونت مجدد نشان می‌دهند. این مقاومت به صورت ایمنی با واسطه سلولی است. در این افراد واکنش افزایش حساسیت تأخیری در مقابل آنتی‌ژن‌های قارچی مثبت است. در حالی که این واکنش‌ها در افرادی که مبتلا به عفونت‌های مزمن قارچی می‌باشند منفی می‌باشد. در سایر عفونت‌های قارچی سلول‌های T نقش مهمی ایفا می‌کنند. تصور می‌شود سلول‌های T با آزاد کردن لنفوکین‌ها سبب فعال شدن ماکروفازها می‌شوند و ماکروفازها بند به خود سبب تخریب قارچ‌ها می‌گردند. هر گونه اختلالی که در فیزیولوژی سیستم ایمنی صورت گیرد (در اثر داروهای مهارکننده ایمنی و یا بر هم خوردن فلورمیکروبی نرمال توسط آنتی‌بیوتیک‌ها) می‌تواند زمینه را برای عفونت‌های کاندیدیایی مساعد سازد.

عواقب ایمونوپاتولوژیک عفونت‌های انگلی:

علاوه بر اثرات تخریبی که بعضی از انگل‌ها و محصولاتشان روی بافت‌های میزبان دارند، بسیاری از پاسخ‌های ایمنی که در طول عفونت انگلی به وجود می‌آیند نیز به میزبان آسیب می‌رسانند. پاره شدن کیست هیداتیک می‌تواند سبب واکنش آنالفیلاکسی شود. در عفونت توکسوکاریازیس در مرحله مهاجرت از ریه ممکن است واکنش‌های آسم مانند رخ دهد و همچنین است در فیلاریاها. در این عفونت‌ها به طور شایعی کمپلکس‌های ایمنی تشکیل می‌شوند. این کمپلکس‌ها ممکن است در کلیه رسوب کنند و سبب ایجاد سندروم نفروتیک شوند. مانند مالاریای مالاریه (مالاریای چهار- یک .(quratan malaria

اتوآنتی‌بادی‌ها احتمالاً سبب فال شدن پلی‌کلونال لنفوسيت‌های B به وجود می‌آیند. آنتی‌بادی‌های ضد سلول‌های خونی، ضد لنفوسيت‌ها و ضد DNA در جریان عفونت‌های مالاریائی و تریپانوزومیائی مشاهده می‌شوند. آنتی‌بادی‌هایی که ضد انگل‌ها تولید می‌شوند ممکن است با آنتی‌ژن‌های بافتی میزبان واکنش متقاطع داشته باشند. به عنوان مثال در جریان بیماری شاگاس، آنتی‌بادی‌ها و سلول‌های T سیتوکسیک که بر علیه تریپانوزوم کروزی بر انگیخته می‌شوند با سلول‌های گره‌های عصبی واکنش متقاطع دارند و این موضوع سبب بروز علائمی نظیر کاردیومیوپاتی، اتساع مری و اتساع روده بزرگ در این بیماری می‌گردد. بزرگی کبد و طحال که در جریان مالاریا و بیماری خواب و لیشما نیای احشائی مشاهده می‌شود به سبب افزایش در تعداد و فعالیت ماکروفازها و لنفوسيت‌ها در کبد و طحال می‌باشد. تولید مقادیر زیاد سیتوکین‌ها ممکن است در ایجاد بعضی از تظاهرات بیماری دخالت داشته باشد.

به عنوان مثال تب و آنمی و اسهال و تغییرات ریوی در مالاریا تا حدود زیادی مشابه علائم آندوتوكسیک می‌باشد احتمالاً این علائم توسط فاکتورنکروز توموری (T.N.F) ایجاد می‌شود. افزایش ابتلاء به لنفوم بورکیت در بیماران مبتلا به مالاریا را نیز به سبب مهار سیستم ایمنی می‌دانند.

* نکته‌ها و چیکده مقالاتی زیر نظر استاد دکتر یلدا

• معرفی مجله و کتاب

مرکز تحقیقات سرطان دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی از سال ۱۳۸۶ اقدام به انتشار مرتب مجله انگلیسی زبان Iranian Journal of Cancer Prevention به صورت فصلنامه نموده است این مجله منحصر به فردترین مجله تخصصی سرطان در ایران و منطقه می‌باشد این مجله پذیرای مقالاتی است که در ارتباط با ارتقاء سلامت، پیشگیری، تشخیص، درمان و توانبخشی سرطان بوده و مقالات از سراسر جهان پذیرفته می‌شود لاکن در هر شماره با تقسیم‌بندی مناسب مقالات بین المللی و ایرانی به چاپ می‌رسند.

ضمناً تمامی مراحل پذیرش مقاله، داوری، پاسخگویی و تأیید و یا رد آن به صورت الکترونیک و در قالب سایت اختصاصی مجله و به صورت on line می‌باشد که مقالات پس از تأیید محتوای آن از طرف Peer Review به صورت Editorial board مورد ارزشیابی قرار می‌گیرند. تمامی مقالات پس از تأیید محتوای علمی به یک نفر متخصص اپیدمیولوژی و آگاه در تدوین ساختار مقالات سپرده می‌شود و حتماً توسط نفر دیگری به عنوان Editor، مورد ویرایش نهایی به زبان انگلیسی قرار می‌گیرد.

سایت مجله: www.IJCP.ir

سایت مرکز تحقیقات سرطان: www.crc.ir

ایمیل: info@IJCP.ir

تلفکس: ۰۱۰-۴۷۷۲۲۰۰۰

مدیر مسؤول مجله (Editor in Chief): دکتر محمد اسماعیل اکبری
 فوق تخصص جراحی غدد و سرطان
 استاد دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
 رئیس مرکز تحقیقات سرطان

کمک مدیر مجله (Co_Editor): دکتر زهرا مجذوبی

استادیار ایمونوپاتولوژی دانشگاه علوم پزشکی ایران

مدیر اجرایی مجله (Executive Manager): دکتر عطیه اکبری

این مجله تاکنون در سایتها زیر ایندکس شده است:

Scopus, Chemical Abstracts Service (CAS), Elsevier (Embase)
Index Medicus for the WHO Eastern Mediterranean Region (IMEMR)

CABI (UK), Index Copernicus, SID and Iran Medex.

آدرس دفتر مجله: تهران - تجریش - مرکز پزشکی آوزشی درمانی شهدا تجریش - مرکز تحقیقات

سرطان دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

کد پستی ۱۹۸۹۹۳۴۱۴۸

ISSN: 2008-2398

Vol. 2, No. 3
Summer 2009

Iranian Journal of
C A N C E R
Prevention

Cancer Research Center
Shahid Beheshti Medical University
IR IRAN



• آزمون مجله

خوانندگان محترم مجله علمی می‌توانند پس از پاسخگوئی صحیح به سؤالات ذیل که از مقالات مندرج در این فصلنامه انتخاب گردیده است و ارسال پاسخنامه به دفتر مجله از یکسال دریافت مجله رایگان بهره‌مند گردند.

۱- کدامیک از جملات زیر در مورد ریفلاکس معدی مروی صحیح نمی‌باشد:

- (الف) ریفلاکس معدی مروی می‌تواند به دنبال عفونت‌های موضعی یا سیستمیک از جمله عفونت ادراری اتفاق افتد.
- (ب) سونوگرافی معده یک روش بی‌ضرر و نسبتاً قابل اعتمادی برای غربالگری شیرخواران دچار بیماری است.
- (ج) تشخیص بیماری با مشاهده علائم بالینی و روش‌های آزمایشگاهی شامل PH متری و رادیوگرافی با بلع باریوم است.
- (د) سونوگرافی معده نقشی در پیگیری بیماران و بررسی تأثیر درمان ندارد.

۲- در مورد آموزش حوادث غیر متربقه (بحران) کدام گزینه صحیح‌تر است؟

- (الف) باید پس از وقوع حادثه و به صورت دوره‌های فشرده برای پزشکان اعزام شونده انجام گیرد.
- (ب) باید در دوران دستیاری و برای رشته‌های تخصصی مورد نیاز موقع بحران ارائه گردد.
- (ج) باید به کوریکولوم آموزشی دوران پژوهشکی عمومی (Undergraduate) و دستیاری اضافه گردد.
- (د) باید به صورت اختیاری برای پزشکان علاقمند آموزش داده شود.

۳- کدامیک از موارد زیر جزء ویژگی‌های آزمون گسیلهای صوتی گوشی (OAЕ) محسوب نمی‌گردد؟

- (ب) تشخیص افتراقی ضایعات شنوایی
- (الف) حساسیت بالای آزمایش
- (ج) ارزیابی وضعیت گوش میانی
- (د) سابجکتیو بودن آزمایش

۴- مهم‌ترین امتیاز شرکت بیماران مبتلا به سرطان پستان در جلسات گروه درمانی چیست؟

- (الف) جهت جلوگیری از ایجاد مشکلات روانی بعدی
- (ب) ارتقای کیفیت زندگی این بیماران
- (ج) بیمار با قرار گرفتن در جمع افراد مشابه خود با مشکل ایجاد شده بهتر کنار می‌آید و از افت عملکرد او جلوگیری می‌شود
- (د) الف و ب صحیح است

۵- کدامیک جزو عوارض ویروس لنفوسیت T انسانی (HIV) می‌باشد؟

- (الف) لوکمی یا لنفوم سلول T بالغ انسانی (Adult T cell Lymphoma/Leukemia)
- (ب) پاراپارزی اسپاتیک گرمیسری (Tropical Spastic Paraparesis)
- (ج) یووئیت (Uveitis)
- (د) همه موارد

۶- کدامیک از گزینه‌های زیر صحیح نیست؟

- الف) شیوع خودکشی در جهان ۶ نفر به ازای هر صد هزار نفر است.
- ب) در جهان به طور متوسط در هر ۴۰ ثانیه یک نفر اقدام به خودکشی می‌کند.
- ج) پیش‌بینی می‌شود که در سال ۲۰۲۰ تعداد اقدام‌کنندگان به خودکشی به $1/5$ میلیون نفر در سال برسد.
- د) طی ۵۰ سال گذشته اقدام به خودکشی به میزان ۶۰ درصد افزایش داشته است که بیشترین آمار در مورد اقدام به خودکشی به کشورهای ژاپن، آمریکا و شرق اروپا تعلق دارد.

۷- بیمار ۶۷ ساله‌ای که به دلیل کانسر مری نیازمند به عمل جراحی است، تحت ژئنوتومی قرار گرفته است، آلبومین بیمار $2/5 \text{ mg/dL}$ می‌باشد. کدامیک از گزینه‌های زیر در مورد این بیمار صحیح می‌باشد؟

- الف) در این بیمار گاسترولوستومی به دلیل عوارض کمتر بر ژئنوتومی ترجیح دارد.
- ب) در این بیمار تغذیه وریدی به دلیل عوارض کمتر بر ژئنوتومی ترجیح دارد.
- ج) تغذیه از طریق ژئنوتومی را می‌توان بالا فاصله بعد از جراحی شروع نمود.
- د) اسهال در بیماران ژئنوتومی شده عارضه‌ای نادر است.

۸- جهت توسعه و گسترش پژوهش در دانشکده‌های پزشکی چه تمهیداتی لازم است؟**• پاسخنامه مجله****جواب سوال شماره ۸
تشریحی:**

فصلنامه
دوره ۲۶
شماره ۳ (اپریل)
(۱۳۸۷)

سالانه ۳۳۹۰ صفحه
شماره استادیاری اسلامی
۱۳۸۷





• REVIEW ARTICLE CODE:024

Fascioliasis

S. Taramian¹

F. Joukar^{2*}

1- Assistant professor of infectious diseases, (GL.U.M.S)

2- MSc in Nursing (GL.U.M.S)

***Correspondent's Address:**

Gastrointestinal and Liver Diseases Research Center (GLDRC), Guilan University of Medical Sciences. Rasht, Iran.

Tele:0131-5535116
Fax: 0131-5534951

E-mail: farajov@gmail.com

ABSTRACT

Fascioliasis is a parasitic Hepatobiliary disease caused by most prevalent *Fasciola Hepatica* Trematoda. This illness occurs worldwide in all age group and race.

Incidence of infection has increased over the past 20 years. An estimated 180 million cases have been at risk of infection and 2.4 million cases have infected, worldwide.

Northern of Guilan has been in the high prevalent region of this infection.

In Guilan province, 10000-15000 cases in 1368 and, 30000 cases in 1387; the second peak of infection prevalence, affected.

In chronic Fascioliasis infection that doesn't treat in human, complication of disease manifests with iron deficiency anemia, biliary obstruction and collangitis or portal fibrosis. Extra Hepatic manifestation among them, pleura Pericarditis, meningitis, Lymphadenopathy.





• REVIEW ARTICLE CODE:023

New Approaches in Bio-Artificial Liver Components: Bioreactor, Matrix and cell Source

H. Peyravi ^{1*}
S.R.Mousavizadeh ²

1- Professor of Surgery, (S.B.M.S)
2- MSC in biology, Nanotechnology center

***Correspondent's Address:**

Taleghani Hospital, Nanotechnology center,
Velenjac, Tehran, Iran.

Tele: 02122439847
Fax: 02122439848

E-mail: Dhpurgery@gmail.com

ABSTRACT

Some of liver diseases and failures can cause death. Currently liver transplantation is the only treatment for these patients. Bioartificial liver (BAL) system is an attractive maintenance modality for the treatment of hepatic patients complications. Extensive studies have been performed for increasing BAL efficacy. This article will review the recent progress in developing three major components of BAL systems: Bioreactor, matrix, and cell source.

Key words: Bioartificial liver, liver failure, bioreactor, extra cellular matrix, cell source



• ORIGINAL ARTICLE CODE:022

Trend and factors influencing suicides in rural areas of Kermanshah during 7 years (2000-2006)

ABSTRACT

Background: suicide is a serious public health problem in many regions of Iran such as Kermanshah province.

Objective(s): to determine the incidence of suicide & its trend among Kermanshah rural population and factors affecting it.

Methods: In this descriptive cross-sectional study, we investigated all cases of attempted completed suicide cases over a period of 7 years (2000-2006). There were a total 239 cases. We recorded data on age, job groups, sex, season, applied methods for suicide and its consequences.

Results: The findings showed that the incidence rate of suicide was 22 per 100000. 68.8% of cases were females. The most job group in female house wives were amage the job groups with (98.2%) and in males were those whose jobs were related to agriculture and animal husbandry with (31.4%). In both genders, the 20-29y age group accounted for most cases (45.2%). The seasonal patterns of suicides were different for males and females, in women the most cases were occurred in spring (33.5%) and in men in autumn (33.3%). The study indicates that the main suicide method in women was self-burning (65.8%) and for men were poisoning and hanging (29.3% for each of them). The Suicide consequences were as followed: 89.1 percent were died, 8.8 percent were recovered and 1.3 percent were disabled. 87.8 percent of women and 92 percent of men, who were studied had killed themselves successfully.

Conclusion: Suicide study in rural aveas of kermanshah shows that suicide attempts have had a declining trend with in the years of 79-85 which is due to the implimentation of the health programs and interventions by the PHC system of the city. High rate of svicide attempts in taval aveas of kermanshah compared to national sucicde rate should be a warning to the rational and local authorities. It should are quite diffevent form that of the country. This study also revealed that the percentage of the successful suicide ottempts amony the ruval women and men in different seasons are quite different from the mothads adapted in the world.

Key words: suicide, Kermanshah, rural areas, effective factors

Nasrin Barkhordar¹
Katayoun Jahangiri^{2*}
Nahid Barkhordar³

1- B.S. in psychology, (K.U.M.S)
2- MPH, PhD, Assistant professor ,Health Care Management Department, Iranian Institute for Health Sciences Research (K.U.M.S)
3- MS in clinical Psychology, Islami Azad U.M.S Saveh Branch

***Correspondent's Address:**

Author: P.O. Box: 13145-1756
Address: Tehran-Iran
Tel: 66951877
Fax: 66480805

E-mail: Kjahangiri@insra.ac.ir





• ORIGINAL ARTICLE CODE:021

The study of carcinogenicity test (Ames test) in forensic medicine laboratories of Tehran and comparison with Tehran university medical sciences laboratories

ABSTRACT

Background: cancer is one of the most frequent disease in the world and mutation has an important role in etiology of cancer (approximately 90%of mutagens are carcinogen). Therefore Lab assistances that are working with mutagenic agents such as: Benzene , Xylazine and Formaldehyde for long period of time may be exposed to overload of these carcinogens. In Previous study, Muatgenicity test on urine sample of laboratory pathology technician of Tehran university medical sciences determined mutagenic agents activity. In regards to results, Mutagenicity assay was considered on forensic medicine laboratory of Tehran.

Methods: Urine samples were collected at the end of the work shift and then were extracted by c18 column for the maximum concentration of pollutants . Then extracts were tested by TA100 and TA98 standard strains as well both with and without metabolic activator.

Results: Levels of toxicity and mutagenicity were detected by TA98 strain with activator in two personnel of pathology lab .

Conclusion: Our results shows that forensic medicane pathology lab. worker have the same risk of cancer as the TUMS pathology lab. personals. I loecause smoking and other confounding factoris not recorder false positive resulte is probelby disregarded in this study.

Key words: Ames test,Carcinogenicity, Forensic medicine, Pathology laboratory

Alireza Partoazar^{1*}
Mohammad hasan Abedi²
Mahmod Ghazi Khansari³
Majidreza Basiri⁴
Mahdi Kaviani⁵

1- Ph.D student of Nanomedicine
 2- MD, Forensic medicine specialist
 3- Ph.D, Professor of Toxicology
 4- MSC in toxicology
 5- Bachelor of Biology

***Correspondent's Address:**

Pharmacology dept., School of medicine,
 (T.U.M.S) Porsiona Street, Keshavarz Avenue,
 Tehran, Iran.
 Telfax: 66402569 ,09126066356

E-mail: pardoazar@yahoo.com



• ORIGINAL ARTICLE CODE:020

Treatment efficacy of children with acute otitis media by otoacoustic emissions

ABSTRACT

Arash Bayat^{1*}
Nader Saki²
Soheila Nikakhlagh³
Ali Asghar Peyvandi⁴
Reza Hosseiniabadi⁵
Golshan Mirmomeni⁶

1- Ph.D student, Audiology Department
(AH. U.M.S)
2- Associate Professor, Otolaringology (AH.
U.M.S)
3- Assistant Professor, Otolaringology
4- Associate Professor, Otolaringology
(S.B.U.M.S)
5- MSc in Audiology
6- MSc in Statistics

***Correspondent's Address:**

Audiology Dep. Iran University of Medical
Sciences, Mirdamad BLV. Tehran, Iran.
Tel: 09183615157

E-mail: arashbayat2004@yahoo.com

Background: It is well documented that children exhibit a high prevalence and incidence of otitis media. Otoacoustic emissions (OAEs) offer great potential for clinical testing of cochlear function in children. The aim of the present study was to determine the applicability of OAEs to assess hearing acuity in children with acute otitis media who were scheduled for middle ear treatment.

Methods: In a analytic cross-sectional design, 54 children with acute otitis media were evaluated by pure tone audiometry (PTA), tympanometry and distortion-product otoacoustic emissions (DPOAEs). PTA thresholds and, DPOAE amplitudes and signal to noise ratios were compared before and after treatment course. The data were analyzed by SPSS 16 software.

Results: Air conduction thresholds were significantly different from post-treatment thresholds ($p<0.05$). We found significant differences between pre treatment and post- treatment DPOAE amplitude and signal to noise ratios at 500 Hz - 5000 Hz ($p<0.05$). Although we found any air-bone gap in 10 patients after treatment course, but DPOAEs were seriously affected in these patients.

Conclusion: Acute otitis media can be monitored by DPOAE measurement pre- and post-treatment. In addition, DPOAE is more sensitive than pure tone audiometry for assessment of these subjects.

Key words: Distortion product otoacoustic emissions, Pure tone audiometry , Children, Acute otitis media





• ORIGINAL ARTICLE CODE:019

Prevalence of Human T Lymphotropic Virus (HTLV)1,2 Among Tissue Donors in Iranian Tissue Bank

Babak Arjmand^{1*}
 Seyed Hamidreza Aghayan¹
 Alireza Shabanzadeh²
 Parisa Goodarzi³
 Mohammad Farzanehkhan⁴
 Seyed kazem Hosseini⁵
 Elham Ravanasa⁴
 Hamideh Gholami³
 Leyla Khatibshad⁶
 Soheyla Jebelly Far⁷

1- General Practitioner, Iranian Tissue Bank
 2- Associate Prof. of Physiology, (T.U.M.S)
 3- Bachelor of Sciences, Iranian Tissue Bank (T.U.M.S)
 4- Bachelor of Microbiology, Iranian Tissue Bank (T.U.M.S)
 5- Master of Sciences, Iranian Tissue Bank (T.U.M.S)
 6- Bachelor of Chemistry (T.U.M.S)
 7- Master of Science

***Correspondent's Address:**

Endocrinology and Metabolism Research Center,
 Tehran University of Medical Sciences, Imam
 Hospital, Tehran, Iran.
 Tel: 66428288
 Fax: 66931818

E-mail: arjmand_itb@yahoo.com

ABSTRACT

Background: Iranian Tissue Bank prepares a wide range of human tissue homografts such as; Heart valve, Bone, Skin, Amniotic membrane and other tissues for different clinical applications. The purpose of this study was to determine the prevalence of HTLV in tissue donors from 2001 to 2006 in Iranian Tissue Bank/ Tehran University of Medical Sciences.

Methods: 1548 tissue donors were studied during a 5-year period by ELISA assays. HTLV1,2 – antibodies were tested on all donors along with other tests upon American Association of Tissue Banks (AATB) standards.

Results: 25 (1.61%) out of 1548 tissue donors were HTLV positive. 17 donors were male and 8 donors were female. Female to male ratio was approximately 47%.

Conclusion: Regarding the prevalence of HTLV among tissue donors and importance of cell and tissue safety and quality assurance, we recommend that all cell and tissue banks should be involved with serological and other complementary tests such as PCR (Polymerase Chain Reaction) for HTLV.

Key words: Graft , HTLV



• ORIGINAL ARTICLE CODE:018

Coexistence of Vesicoureteral reflux and Gastroesophageal reflux in infants with urinary tract infection

ABSTRACT

Background: vesicoureteral reflux (VUR) is a fairly common disorder in infants. Children with VUR frequently demonstrate various gastrointestinal symptoms such as nausea, vomiting, loss of appetite and weight loss. These symptoms similarly may present in gastrointestinal diseases like gastroesophageal reflux (GER). It is thought that some children are prone to have both conditions. This study was done to investigate the coexistence of VUR and GER in infants with urinary tract infection.

Methods: This cross sectional study was performed on all infants under 12 months old with urinary tract infection who were admitted to Tehran Mofid hospital during one year (Nov 2007-Nov 2008). In all of these infants, we performed voiding cystoureterography (VCUG) to investigate VUR and gastric sonography to assess GER. We used questionnaires to assess our variables. Collected data were analyzed by SPSS ver 13 software and frequency tables and independent T test and Chi-square.

Results: Among 43 infants with urinary tract infection who performed VCUG and gastric sonography, the prevalence of VUR was 55.8% and the prevalence of GER was 48.8%. The coexistence of both conditions was found in 39.5%. No significant difference was found between coexistence of these disorders with presenting symptoms, sex, weight, type of microorganisms, type of feeding and grade of reflux.

Conclusion: The coexistence of VUR and GER is common. Therefore in an infant with VUR who remains symptomatic in spite of treatment, the possibility of GER should be considered and evaluation for diagnosis and treatment of GER might be done.

Key words: Vesicoureteral reflux, Gastroesophageal reflux, Urinary tract infection , infant

M. Hematyar¹ *

R. Dalirani²

S. Sharzeie³

1- Associate Professor of Pediatric (AZ.U.M.S)

2- Assistant Professor of Pediatric nephrology (S.B.U.M.S)

3- General Practitioner, Researcher

***Correspondent's Address:**

khaghani st. shariati st. Javaheri Hospital, Tehran, Iran.

Fax: 02122008052

E-mail: F_hemat@yahoo.com





• ORIGINAL ARTICLE CODE:017

Assessment of physician's knowledge about disaster

ABSTRACT

Background: Physicians have an important role addressing the disasters and most of the times they are the first to attend triage scene and emergency departments. Since Iran is one of the countries in which natural disasters are common self reliance and confidence in disaster management are of special importance.

Methods: In this descriptive cross-sectional study 100 General physicians and 100 residents working in hospitals in some specialized fields related to Emergency conditions were enrolled randomly. They completed checklists about their disaster management knowledge and confidence building level. Data were analyzed via SPSS11.

Results: Knowledge of General physicians and residents was as follows, about disaster (29%), scene triage (21%), hospital disaster teams (12%) and tasks (11%) the enrolled physicians didn't show sufficient abilities in addressing the disasters and their activities were limited to; study (27%), participation in seminars and congresses (4%), and confidence abilities (6%) in disaster conditions. The majority of them (88%) knew that basic and advanced disaster educational courses are necessary for physicians.

Conclusion: Disaster training for physicians in under and post-graduate levels are not enough. Therefore considering the low knowledge and abilities of physicians in Iran it's seems that holding advanced disaster courses should be included in physicians training programs.

Key words: Disaster, Knowledge, Physician

Nahid Kianmehr¹
Mani Mofidi^{2*}
Amir Nejati³

1- Assistant professor and fellowship of Emergency Medicine, (IUMS)
2- Assistant professor of Emergency Medicine, (IUMS)
3- Assistant professor of Emergency Medicine, (TUMS)

***Correspondent's Address:**

Emergency ward, Rasool Hospital, Niayesh st.
Sattarkhan Ave. Tehran Iran.

Tel: 66525327

E-mail: mmofidi@iums.ac.ir



• ORIGINAL ARTICLE CODE:016

**The evaluation of the relationship between
the initiation times of feeding through
Jejunostomy and procedure complications
after upper gastrointestinal
(hypopharynx-esophagus) malignancy**

ABSTRACT

Background: Jejunostomy is a common route for enteral nutrition in patients with upper gastrointestinal (hypopharynx-esophagus) surgery. The aim of this study was to assess the relationship between the starting time of feeding through jejunostomy with this resulting complications and suggesting a new guideline to reduce complications of the procedure.

Methods: In a clinical trial study in Amir-Alam hospital patients with upper gastrointestinal malignancy underwent jejunostomy in a 3 year- period. The patients divided in two groups and complication rates compared feeding through jejunostomy group(A) 6 hours after the main surgery and group(B) 3 days after the main procedure. Ninety patients (41 male, mean age: 55 yr of age ranging 20-90yr) with upper gastrointestinal malignancy were recruited.

Results: In each group twenty seven (30%) of the patients did not complain of any side effect during enteral nutrition .The complications of jejunostomy procedure in group(A) 6 hours and in group(B) 3 days after the main surgery was seen in 12/37 (32%) and 13/53(24%) of the patients respectively. Significantly higher incidence of abdominal distention and fever was observed in group(A) patients who underwent enteral nutrition through jejunostomy 6 hours after the main surgery, compared to group(B) ($P=0.001$) and ($P=0.001$), respectively. No significant differences in other complications were observed between the two groups.

Conclusion: Feeding through jejunostomy 3 days after the main surgical procedure shows lower adverse effect and because of its well toleration in upper gastrointestinal tract and hypopharyngeal cancer, this method is recommended for enteral nutrition in these patients.

Key words: Jejunostomy, surgery, complication, enteral nutrition

Rezaii Jalal¹
Khorsandi ashtiani Mohammad
Taghi^{2*}
Tavakoli Hasan¹
Esfandiari Khalil³
Heidarali Mona⁴
Mokhtari Zahra⁵
Basiri Atefeh⁶

1- Associated professor, department of
Surgery, (T.U.M.S)
2- Associate professor of
Otorhinolaryngology Research Centre,
(T.U.M.S)
3- Assistant Professor, department of
Surgery, (T.U.M.S)
4- G.P, Otorhinolaryngology Research
Centre, (T.U.M.S)
5-MSc, Otorhinolaryngology Research
Centre, (T.U.M.S)
6- BSc in Nursing

***Correspondent's Address:**

North Saadi Ave, Otorhinolaryngology Research
Centre, Amir-Alam hospital, Tehran, Iran

Tel: +98-21-66760269

Email: khorsani@sina.tums.ac.ir





• ORIGINAL ARTICLE CODE:015

Research Problems from Educational boards' view of Iran University of medical Sciences

ABSTRACT

Background: One of the most important criteria to be rated as excellent universities is the number of the researches done. So researches and studies are vital for improvement.

Methods: This is a descriptive study that was done in 1386. The sample of study was 132 Educational boards of Iran university that were selected at random (stratified method). The tool of study was a questionnaire in two sections. the validity and reliability of questionnaire was examined. The findings analyzed by SPSS software.

Results: the findings showed that important problems primarily was inadequacy of budget, and secondly insufficient knowledge of managers about research problems, and in tertiary step insufficient shortage of equipments were verified.

Conclusion: the findings showed that manager should pay attention specially to research and its problems in universities and encourage personnel to research and study.

Key words: research, research problem, university.

Z. Sohrabi^{1*}
M. Farajollahi²

1- Assistant prof of management, ministry of Health, medical Education.

2- MSc in midwifery, Ministry of Health, Medical Education.

***Correspondent's Address:**

Development and Assessment office. 8th. Floor, Ministry of Health and Medical Education, Tehran, Iran.

Tele: 021-88364224
Fax: 021-88364116

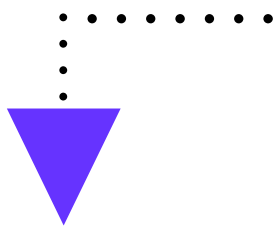
E-mail: Zo_sohrabi@yahoo.com

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ
الْكَافِرُونَ
إِنَّمَا يُنَاهَا عَنِ الْمُحَاجَةِ
أَن يَقُولُوا إِنَّمَا نَوَّجْنَاكُمْ
أَوْ أَن يَقُولُوا إِنَّمَا نَوَّجْنَاكُمْ
لِنَجْعَلَنَا مُؤْمِنِينَ
أَوْ أَن يَقُولُوا إِنَّمَا نَوَّجْنَاكُمْ
لِنَجْعَلَنَا مُؤْمِنِينَ
أَوْ أَن يَقُولُوا إِنَّمَا نَوَّجْنَاكُمْ
لِنَجْعَلَنَا مُؤْمِنِينَ
أَوْ أَن يَقُولُوا إِنَّمَا نَوَّجْنَاكُمْ
لِنَجْعَلَنَا مُؤْمِنِينَ

سَلَامٌ عَلَى الْمُرْسَلِينَ
وَالْحَمْدُ لِلّٰهِ رَبِّ الْعٰالَمِينَ
وَاللّٰهُمَّ إِنِّي أَنْتَ مَوْلٰى
أَنَا وَلِيٌّ مَنْ يَرْجُوا
أَنْتَ مَوْلٰى الْمُؤْمِنِينَ
أَنْتَ مَوْلٰى الْمُجَاهِدِينَ
أَنْتَ مَوْلٰى الْمُنْذِرِينَ
أَنْتَ مَوْلٰى الْمُنْذِرِينَ
أَنْتَ مَوْلٰى الْمُنْذِرِينَ
أَنْتَ مَوْلٰى الْمُنْذِرِينَ



برای درج آگهی خود با شماره های ۸۴۱۳۸۳۱۳
و ۸۴۱۳۸۳۱۵ تماس حاصل فرمائید.



پذیرش آگهی تبلیغاتی

مجله علمی پژوهشی سازمان نظام پزشکی با تیراز تقریبی ۱۰/۰۰۰ جلد و با انتشار فصلی همچنین ارائه مقالات بازآموزی اقدام به پذیرش و درج آگهی تبلیغاتی به تعداد محدود نموده است. از آنجائی که گروه هدف این مجله جامعه پزشکی و همچنین کلیه مراکز علمی تحقیقاتی و دانشگاههای علوم پزشکی در سراسر کشور می باشد.

لذا راهکاری مناسب جهت ارائه بروشورها و تبلیغات داروئی و تجهیزات پزشکی محسوب می گردد.

از متقارضیان تقاضا می شود جهت اطلاع بیشتر ، از تعریف و درج آگهی با شماره تلفن های ۸۴۱۳۸۳۱۵-۸۴۱۳۸۳۱۳ تماس حاصل فرمائید.

مدیر اجرایی مجله علمی



سازمان نظام پژوهشی جمهوری اسلامی ایران

تعرفه درج آگهی در هر مجله از فصلنامه های علمی پژوهشی سازمان نظام پژوهشی

| | |
|----------------|-----------------------|
| ۶۰۰ هزار تومان | پشت جلد اول |
| ۴۵۰ هزار تومان | پشت جلد آخر |
| ۳۰۰ هزار تومان | روی صفحه وسط |
| ۲۵۰ هزار تومان | پشت صفحه آخر |
| ۱۵۰ هزار تومان | نیم صفحه روی صفحه وسط |
| ۱۳۰ هزار تومان | نیم صفحه پشت صفحه وسط |
| ۱۰۰۰۰ جلد | تیراز مجله |

بسمه تعالی

از آنجائی که ارزشیابی هر مجله از دیدگاه خوانندگان آن در شناخت مسائل و کم و کاستی های آن اهمیت بسزایی دارد و شناخت انتقادات و پیشنهادات اولین گام در ارتقاء سطح علمی آن محسوب می گردد، لذا خواهشمند است با دقت نظر و بذل توجه به سوالات ذیل ، پاسخ داده و ما را از نظرات و پیشنهادات خود مطلع فرمائید. مدیریت مجله علمی به بهترین پیشنهاد سازنده، هدیه ای شایسته تقدیم می نماید.

مدیر اجرائی مجله

| مشخصات پاسخگو: | | | | | |
|---|--|-------|------|------------|---|
| محل فارغ التحصیلی: _____ | | | | | |
| رشته تخصصی: _____ | | | | | |
| سال ساقمه کار: _____ سال سال سن: _____ مرد <input type="checkbox"/> زن <input type="checkbox"/> | | | | | |
| بسیار کم | کم | متوسط | زیاد | بسیار زیاد | خواهشمند است نظرات خود را با گذاشتن علامت (*) در محل مربوطه بیان فرمائید. |
| ۱- موقیت مجله از نظر تحریک اطلاعات صحیح قبلی شما | | | | | |
| ۲- موقیت مجله از نظر ارائه مطالب جدید علمی | | | | | |
| ۳- مناسب بودن محتوای مجله با نیازهای شغلی شما | | | | | |
| ۴- توانایی مجله در ایجاد علاقه به مطالعه تخصصی در شما | | | | | |
| ۵- مفید بودن تبلیغات در مجله | | | | | |
| ۶- میزان امتیاز تعلق یافته در مقالات دارای امتیاز بازآموزی | | | | | |
| ۷- مهمترین انگیزه های شما در استفاده از مجله کدامند؟ (لطفاً با عدد مشخص کنید) (۱ = ضعیفترین، ۴ = مهمترین) | | | | | |
| <input type="checkbox"/> | الف) - تجدید کردن اطلاعات <input type="checkbox"/> | | | | |
| <input type="checkbox"/> | ب) - مبادله اطلاعات و تجربیات با دیگر همکاران <input type="checkbox"/> | | | | |
| <input type="checkbox"/> | ج) - چاره جوئی در حل مشکلات حرفه ای <input type="checkbox"/> | | | | |
| د) - کسب امتیاز <input type="checkbox"/> | | | | | |
| _____ سایر موارد | | | | | |
| ۸- مهمترین نکات مثبت و منفی مجله را ذکر فرمائید. | | | | | |
| نکات مثبت: | | | | | |
| نکات منفی: | | | | | |
| ۹- چه موضوعاتی را برای مجلات آینده پیشنهاد می کنید؟ (با ذکر عنوان و اولویت مطالب) | | | | | |

فرم اشتراک

مجله علمی

سازمان نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران

عالقمدنان می توانند جهت اشتراک فصلنامه مجله علمی سازمان نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران هزینه اشتراک (چهار شماره ۸۰/۰۰۰ ریال) را به حساب ۱۴۰۱۴۰۱۴/۸۵ بانک ملت شعبه دانشگاه در وجه سازمان نظام پزشکی واریز نموده به همراه مشخصات فردی و نشانی دقیق پستی خود به آدرس دفتر مجله ارسال نمایند و یا از طریق ثبت نام در سایت www.magiran.com پس از پرداخت هزینه اشتراک سال ۱۳۸۸ نسبت به دریافت این فصلنامه اقدام نمایند.

آدرس دفتر مجله علمی: تهران، کارگر شمالی، بالاتر از جلال آل احمد، خیابان فرشی مقدم (شانزدهم)، پلاک ۶-۸ کدپستی: ۱۴۳۹۸۳۷۹۵۳ صندوق پستی: ۳۷۵۹ - ۱۱۳۶۵ تلفن: ۸۴۱۳۸۳۱۵ ، فکس: ۸۸۳۳۱۰۸۲ پست الکترونیک: jmciri@irimec.org

لازم به ذکر است قیمت تک شماره این مجله در سال ۱۳۸۸ ، ۲۰/۰۰۰ ریال می باشد.

..... نام و نام خانوادگی / نام مؤسسه:

..... مدرک تحصیلی: شماره نظام پزشکی:

..... شغل:

..... شماره فیش بانکی:

..... نشانی:

..... کدپستی:

..... تلفن:

..... نمابر:

..... پست الکترونیک:

..... تاریخ شروع اشتراک:

..... تاریخ و امضا:/...../..... ۱۳

معرفی سایت مجله علمی سازمان نظام پزشکی

برای نخستین بار در تاریخ ۴۰ ساله چاپ و نشر بدون وقفه مجله علمی سازمان نظام پزشکی، به یاری ایزد یکتا، جهت سهولت دسترسی و تسريع در امر رسیدگی به مقالات نویسنده‌گان محترم، سایت ویژه مجله علمی سازمان نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران به دو زبان فارسی و انگلیسی با قابلیت ارسال الکترونیک مقالات (Online Submission)، فراهم بودن امکان ارسال Online پاسخ مقالات بازآموزی و ارسال اتوماتیک Email یا SMS پس از تصحیح پاسخنامه‌ها برای شرکت‌کنندگان (JMCIRI Learning)، امکان جستجوی مطالب، تهیه خروجی اتوماتیک مورد نیاز جهت استفاده بانک‌های اطلاعاتی نظری ISI، Medline و ...، امکان دسترسی به متن کامل مقالات در قالب PDF، ارسال SMS و Email جهت آگاه‌سازی نویسنده‌گان محترم از وضعیت داوری مقاله خود، امکان ارسال اتوماتیک و Online جدیدترین نسخه چاپی مجله برای مشترکین سایت، درج خبرهای ویژه سازمان نظام پزشکی و مجله علمی و ... به آدرس اینترنتی www.jmciri.ir راهاندازی شد.

با راهاندازی این سایت سرانجام آرشیو ۴۰ ساله این مجله، در دسترس کلیه علاقمندان به پژوهش و اساتید محترم قرار خواهد گرفت.

لازم به ذکر است اکنون بخش ارسال الکترونیکی مقالات به بهره‌برداری رسیده است و مراحل آزمایشی خود جهت رفع نقايس احتمالي را پشت سرمي گذارد. سایر بخش‌های سایت که هنوز به طور کامل راهاندازی نشده‌اند نيز به زودی و با تلاش و پيگيري‌های مستمر در حال تکوين و تكميل می‌باشد.

بدین‌وسیله مشتاقانه از کلیه اساتید، صاحب‌نظران و پژوهشگران دعوت می‌نماییم که نظرات خود را از طریق بخش نظرسنجی سایت مجله یا از طریق jmciri@irimc.org Email یا با شماره مستقیم دفتر مجله (۰۲۱-۸۴۱۳۸۳۱۵) و هماهنگی با مدیریت سایت، جهت ارتقاء هر چه بیشتر سیستم فوق، به ما ارائه دهند تا با یاری و پشتوانه شما اساتید گرامی، بتوانیم گامی بزرگ در راستای اعتلای علم و پژوهش در سطح جهانی برداریم. منتظر رهنمودها و انتقادهای سازنده شما هستیم.

موفق و مؤید باشید

مدیر اجرایی و مدیر سایت مجله

فرم تحویل مقالات به مجله علمی سازمان نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران

عنوان فارسی مقاله :

۱-
ذیان
مقاله

عنوان انگلیسی مقاله:

* لطفاً نام نویسنده پاسخ گو با علامت ستاره مشخص گردد.

۲-مشخصات نویسنندگان مقاله (به ترتیب درج در مقاله)

| ردیف | نام فارسی | نام خانوادگی | تخصص | رتبه علمی | محل فعالیت |
|------|-----------|--------------|------|-----------|---------------|
| ۱ | انگلیسی | | | | |
| ۲ | فارسی | | | | |
| ۳ | انگلیسی | | | | |
| ۴ | فارسی | | | | |
| ۵ | انگلیسی | | | | |
| ۶ | فارسی | | | | |
| | E-mail | | | | آدرس فارسی: |
| | تلفن | | | | فکس |
| | موبایل | | | | آدرس انگلیسی: |

۳-مشخصات نویسنده پیشنهادی

۴-مشخصات مقاله

* لطفاً مدارک تحویلی منطبق بر الگوی راهنمای نویسنندگان مربوط به مقاله را با علامت / مشخص نمایید.

| | | | |
|------------------------------|--------------------------------|---------------------------------|--------------------------------|
| عنوان فارسی | عنوان انگلیسی | چکیده و واژگان کلیدی انگلیسی | چکیده و واژگان کلیدی فارسی |
| <input type="checkbox"/> بحث | <input type="checkbox"/> نتایج | <input type="checkbox"/> روش ها | <input type="checkbox"/> مقدمه |
| تعداد نمودارها | تعداد تصاویر | تعداد جداول | <input type="checkbox"/> مراجع |

اینجانب..... به عنوان نویسنده مسئول مقاله فوق الذکر تعهد می نمایم که از طرف سایر نویسنندگان مقاله، صحت مندرجات فوق را تأیید اعلام می کنم که تمام نویسنندگان مقاله، نمونه نهایی آن را مطالعه و تأیید نموده اند. همچنین تعهد می نمایم که قبل از تعیین نتیجه بررسی توسط هیأت تحریریه مجله علمی سازمان نظام پزشکی، این مقاله برای چاپ در نشریه دیگری در داخل ارسال نخواهد شد.

امضا و مهر نویسنده پاسخ گو

نویسنده‌گان محترم در صورت تمایل به ارسال مقاله می‌توانند این فرم را جدا، تکمیل، مهر و امضاء نموده و سپس به انصمام سه نسخه از مقاله و یک CD محتوی فایل Office 2003 مقاله خود، آن را برای دفتر مجله ارسال نمایند.

CONTENTS

ORIGINAL ARTICLES

- 175 • Research Problems from Educational boards' view of Iran University of medical Sciences
Z. Sohrabi (PhD) , M. Farajollahi (MSC)
- 179 • The evaluation of the relationship between the initiation times of feeding through Jejunostomy and procedure complications after upper gastrointestinal (hypopharynx-esophagus) malignancy
J. Rezaii (MD) , M. Khorsandi ashtiani (MD) , H. Tavakoli (MD) , KH. Esfandiari (MD) , M. Heidarali (MD) , Z. Mokhtari (MS) , A. Basiri (BSc)
- 184 • Assessment of physician's knowledge about disaster
N. Kianmehr (MD) , M. Mofidi (MD) , A. Nejati (MD)
- 190 • Coexistence of Vesicoureteral reflux and Gasteroesophageal reflux in infants with urinary tract infection
M. Hematyar (MD) , R. Dalirani (MD) , S. Sharzeie (MD)
- 196 • Prevalence of Human T Lymphotropic Virus (HTLV)1,2 Among Tissue Donors in Iranian Tissue Bank
B. Arjmand (MD) , S.H. Aghayan (MD) , A. Shabanzadeh (PhD) , P. Goodarzi (BSc) , M. Farzanehkhan (BSc) , S.k Hosseini (MSc) , E. Ravanasa (BSc) , H. Gholami (BSc) , L. Khatibshad (BSc) , S. Jebelly Far (MSc)
- 202 • Treatment efficacy of children with acute otitis media by otoacoustic emissions
A. Bayat , N. Saki (MD) , S. Nikakhlagh (MD) , A.A. Peyvandi (MD) , R. Hosseinabadi (MSc) , G. Mirmomeni (MSc)
- 212 • The study of carcinogenicity test (Ames test) in forensic medicine laboratories of Tehran and comparison with Tehran university medical sciences laboratories
A. Partoazar , M. Hasan Abedi (MD) , M. Ghazi Khansari (PhD) , M.M. Kaviani (BSc) , M. Basiri (MSc)
- 219 • Trend and factors influencing suicides in rural areas of Kermanshah during 7 years (2000-2006)
N. Barkhordar (BSc) , K. Jahangiri (MD) , N. Barkhordar (MSc)

REVIEW ARTICLE

- 226 • New Approaches in Bio-Artificial Liver Components: Bioreactor, Matrix and cell Source
H. Peyravi (MD) , S.R. Mousavizadeh (MSc)
- 239 • Fascioliasis
S. Taramian () , F. Joukar ()
- 250 TO THE EDITOR
- 251 NEW ABSTRACTS
M. Daemi (MD)
- 260 ABOUT JOURNALS AND BOOKS
- 264 ABSTRACTS (IN ENGLISH)

JOURNAL OF

MEDICAL COUNCIL OF ISLAMIC REPUBLIC OF IRAN

Quarterly, VOL. 27: NO. 2, 1388 (2009); Summer

OWNER: MEDICAL COUNCIL OF I.R.I.

CHAIRMAN: Seyed Shahabedin Sadr (MD, PhD)

EDITOR IN CHIEF: Ali Asghar Peyvandi (MD)

EXECUTIVE MANAGER: M.Daemi (MD)

EDITORIAL BOARD (Alphabetically):

Y. Aghighi (MD), M. Bahadori (MD), A. Fazel (DDs), A.H. Hesabi (MD),
A.R.Jamshidi(MD) TS.A.Marandi (MD), K. Mohammad , (PhD), M.R.Nowroozi(MD),
A.A. Peyvandi (MD), A. Pousti, (MD, PhD), S.Sh. Sadr (MD,PhD), P. Tousi (MD),
A.R. Yalda (MD), M.R. Zahedpour Anaraki (MD), A.R. Zali (MD), M.R. Zali (MD)

CONSULTANTS For This Issue (Alphabetically):

S.A.A.Abhari(MD), Akhoondzadeh(MD), M.M.Etemadi(MD), Barzgar(MD), M.Bahadori(MD),
J.Bolhari(MD), A.Pazooki(MD), P.Packzad(MD), A.R.Jamshidi(MD), Javadi(MD), M.Hajiabdolbaqi(MD),
A.hesabi(MD), S.Khoushsirat(MD), H.Davidian(MD), Soleimani(MD), A.Soudbakshsh(MD), H.Souri(PhD),
A.Shakour(MD), H.Shams(MD), Shahidi(MD), S.Tarighi(MD), P.tousi(MD), M.H.Abedi(MD),
Y.Aghighi(MD), Alamdari(MD), B. Golestan(PhD), A.Lacrani(MD), M.Gilani(MD), S.M.M.Mosavat(MD),
A.Maleck hosseini(MD), A.Nourbala(MD), E.yazdi(MD), A.Yalda(MD)

Automation Manager: M.Memari

CO-WORKERS:

EDITOR: R.A.Marandi, R_ahmadimarandi@yahoo.com

STATISTIC CONSULTANT: B.Golestan (PhD), bgolestans@tums.ac.ir

ABSTRACTS EDITOR: S.Shokrollahi, Shokrollahi49@yahoo.com

Graphist&page setup: S.Imani

Print by: Shadrang

Price= 20000 R

-
- **JMC is indexed in: CINAHL, IMEMR, CAB Abstracts, Global Health, Magiran, SID**
 - **Medical Council of I.R.I will financially Supported the publication of this journal.**
 - **No part of this publication may be printed without being referenced properly.**

Address: # 8 &6, Over Against Faculty of Entrepreneurship, Farsh Moghaddam st.
(16th.st.)North Kargar Ave.
Tehran, Iran

Code Post:1439837953 P.O. Box: 11365 – 3759 / Tel: (+9821) 84138315
(Secretary Supervisor: Nasrin DehghanPor) E.mail: jmciri@irimc.org, Web Site: www.jmciri.hbi.ir
Web Site Manager: M.Daemi (MD)