

بررسی فراوانی دی‌انتامو با فراژیلیس در افراد مراجعه کننده به آزمایشگاه‌های تشخیص طبی تبریز

دکتر رسول جمالی^۱، شهرام خادم وطن^۲

چکیده

پیش زمینه و اهداف: با توجه به اینکه دی‌انتاموبافرازیلیس به عنوان یک ارگانسیم انگلی و بیماری را به شمار می‌آید تشخیص آن به وسیله آزمایشگاه‌ها اهمیت زیادی دارد. این تک‌یاخته فرم کیستی ندارد و معمولاً انتقال آن توسط تخم اکسیور انجام می‌گیرد. تعدادی از گزارش‌ها نشان می‌دهد که دی‌انتاموبافرازیلیس موجب ایجاد علائم بالینی در برخی افراد آلوده می‌شود و میزان شیوع عفونت علامتدار را از ۱۵ تا ۲۷ درصد تخمین می‌زنند. مشاهده این انگل با روش‌های رنگ آمیزی گسترش مدفوعی صورت می‌گیرد که متأسفانه در اکثر آزمایشگاه‌ها انجام نمی‌شود چه بسا افرادی به پزشک مراجعه کرده و علائمی مثل درد شکم، نفخ شکم، تهوع، اسهال، کم شدن وزن در آنها وجود داشته و پزشک نیز جهت تشخیص علت آنها را به آزمایشگاه معرفی کرد، ولی عامل بیماری به علت قابل رویت نبودن در آزمایش‌های مستقیم یا فرمل اثر تشخیص داده نشده است.

روش بررسی: تعداد ۷۹۰ نمونه مدفوعی در مدت ۶ ماه از آزمایشگاه‌های تشخیص طبی سطح شهر تبریز جمع‌آوری شد. نمونه‌ها به روش رنگ آمیزی هماتوکسیلین آهن کاینیون، مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته‌ها: از کل نمونه‌ها ۱۰۲ مورد آلودگی به این ارگانسیم تشخیص داده شد که متأسفانه حتی یک مورد هم توسط آزمایشگاه‌ها گزارش نشده بود. شیوع این تک‌یاخته ۱۳/۲٪ به دست آمد.

نتیجه‌گیری: با توجه به شیوع بالای این ارگانسیم و نقش آن در ایجاد اسهال با منشاء ناشناخته پیشنهاد می‌شود برای تشخیص موارد مشکوک در آزمایشگاه‌های تشخیص طبی روش رنگ آمیزی مدفوع با هماتوکسیلین انجام گیرد و توجه بیشتری در گزارش نمونه‌های مدفوعی انجام شود.

کل واژگان: دی‌انتاموبافرازیلیس، تشخیص، رنگ آمیزی، انگل، عفونت روده‌ای

مجله پزشکی ارومیه، سال پانزدهم، شماره دوم، ص ۱۲۷-۱۲۲، تابستان ۱۳۸۳

آدرس مکاتبه: تبریز - گروه انگل شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، دکتر رسول جمالی

۱- دانشیار گروه انگل شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

۲- دانشجوی کارشناسی ارشد انگل شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

مقدمه

دیانتاموبافرازیلیس^۱ در سال ۱۹۰۹ به عنوان گونه جدیدی اعلام شد و در سال ۱۹۱۸ توسط دبل و جیز^۲ توصیف شد. (۱) تا مدتها این انگل را یک آمیب تاژکدار می نامیدند با مطالعه جزئیات ساختمانی دیانتاموبافرازیلیس توسط میکروسکپ الکترونی وابستگی و شباهت این تک یاخته با تریکومونادها معلوم شد (۲).

روشن شده که دیانتاموبا در کریپت های مخاطی روده بزرگ زندگی می کند و به ندرت دیده شده که گلبول های قرمز را ببلعد. ظاهراً این تک یاخته هرگز بافت ها را مورد تهاجم قرار نمی دهد.

اندازه تروفوزوئیت از ۴ تا ۲۲ میکرون متغیر بوده و میانگین آن ۹ میکرون می باشد.

سیتوپلاسم در نمونه های رنگ شده ظاهری رنگ پریده دارد و آلوتل های متعدد در سیتوپلاسم دارد که در آنها دانه های نشاسته و باکتری وجود دارد. (۳)

بیش از ۸۰٪ این تک یاخته در شکل دو هسته ای ظاهر می شوند ولی گاهی با اشکالی با ۳ یا ۴ هسته دیده می شوند. شکل دو هسته ای در حقیقت یک مرحله تلوفاز توقف یافته است.

این تک یاخته دارای پاهای کاذب در ظاهر شفاف، پهن و برگی شکل یا کناره های دندان دار هستند. ارگانسیم در مدفوع تازه کاملاً فعال است اما بدون رنگ آمیزی مشخص نمی شود. تشخیص قطعی انگل تنها با آزمایش چندین گسترش مدفوع که به روش رنگ آمیزی دائمی تهیه شده توسط افراد مجرب و کارآموزده امکان پذیر است. به دلیل نداشتن کیست، تشخیص انگل در نمونه مدفوع بیمار بستگی تام به نحوه انجام آزمایش دارد. در گسترش مستقیم و مرطوب بسیاری از موارد دیانتاموبا تشخیص داده نمی شود و یا با ارگانسیم های دیگر مثل بلاستوسیتیس هومی نیس و اندولیماکس نانا اشتباه می شود.

روش های تغلیظ مثل فلوتاسیون و فرمل اتر نیز موجب متلاشی شدن انگل می شوند.

نحوه انتقال انگل دقیقاً مشخص نشده و تمام کوششها برای انتقال این انگل از راه دهان به شکست منجر شده (۵) برخی معتقدند که تروفوزوئیت دیانتاموبا از طریق تخم اکسیور منتقل می شود. این روش انتقال در مورد هیستوموناس مله اکریدیس که انگل کبد و روده بوقلمون و طیور دیگر است اثبات شده است (۴، ۸) یانی و شلتون^۳ بیان کرده اند که فراوانی توام عفونت دیانتاموبا و انتریبیوس ورمیکولاریس بیش از حدی است که بتوان آنرا تصادفی به شمار آورد. (۴)

علائم بالینی به صورت اسهال، دل درد، خارش مقعد، مدفوع غیرطبیعی (خونی، بلغمی و شل) می باشد. ممکن است این تک یاخته ایجاد کولیت نماید. اسهال به شکل حاد یا به شکل عود شونده می باشد ولی در موارد مزمن نشانه اصلی دل درد می باشد (۵)

برای شناسایی و تشخیص دیانتاموبافرازیلیس دو روش تشخیص قطعی توسط رنگ آمیزی دائمی با همتاوکسیلین آهن کاینون و یا رنگ آمیزی تریکروم توصیه شده که مکان خصوصیات انگل به خوبی مشاهده می شود (۶، ۳).

کشف و شناسایی صحیح برخی تک یاخته های روده ای نظیر دیانتاموبافرازیلیس غالباً در گروه آزمایش گسترش رنگ-آزمیزی شده دائمی است. از سال ۱۹۷۷ انجمن انگل شناسی امریکا تاکید نموده است که بایستی هر آزمایشگاه تشخیص طبی برای رسیدن به نتایج بالینی صحیح به طور روزمره از نمونه های بیماران گسترش رنگ آمیزی شده دائمی تهیه نماید با وجود آنکه در پاره ای از موارد یک آزماینده ورزیده قادر است برخی از جانداران انگلی را در گسترش مرطوب شناسایی کند ولی غالب تشخیص ها تا زمانی که با گسترش رنگ آمیزی شده دائمی تأیید نگردند می باید تنها به عنوان یک تشخیص احتمالی در نظر گرفته شوند. بنابراین عفونت هایی مثل دیانتامو-بافرازیلیس و عفونت انتاموباهیسیتولیتیکا تنها زمانی بایستی گزارش شود که با یک گسترش رنگ آمیزی شده دائمی تأیید گردد. رنگ آمیزی های دائمی مفیدترین روش و دارای حساسیت زیاد برای ردیابی کیست و تروفوزوئیت تک یاخته های هستند حتی

1 - Dientamoeba fragilis

2 - Dobell & Jepps

نظر تکنیکی مشکل تر از رنگ آمیزی تریکروم است ولی نتایج به علت تشدید خصوصیت کلیدی هسته‌ای و سیتوبلاسمی بهتر از رنگ آمیزی تریکروم می باشد. بهترین نتایج با محلول ثابت کننده SAF حاصل می گردد گرچه با محلول شاولدین و PVA نیز نتیجه رضایت بخش است. گسترش ها در ۱۵ سید رنگ آمیزی به ترتیب زیر قرار داده شد:

سید ۱ الکل ۷۰°، ۵ دقیقه، سید شماره ۲ آب معمولی دقیقه، سید شماره ۳ محلول کاینون ۵ دقیقه، سید ۴ آب معمولی ۱ دقیقه، سید شماره ۵ محلول رنگ بر (اسید الکل) ۴ دقیقه، سید ۶ آب معمولی ۱ دقیقه، سید شماره ۷ محلول همتوکسیلین آهن مصرفی ۸ دقیقه، سید شماره ۸ آب مقطر ۱ دقیقه، سید شماره ۹ محلول اسید پیکریک ۵۰٪ اشباع ۳ تا ۱۰ دقیقه، سید شماره ۱۰ آب معمولی ۱ دقیقه، سید شماره ۱۱ محلول الکل آمونیاک ۳ دقیقه، سید ۱۲ الکل ۹۶ درجه ۵ دقیقه، سید ۱۳ الکل ۱۰۰ درجه ۵ دقیقه، سید ۱۴ محلول گزیلول ۱، ۵ دقیقه، سید ۱۵ محلول گزیلول ۲، ۵ دقیقه..

پس از اتمام زمان آخرین سید، گسترشها مונته شده و در گرمخانه ۳۷°C قرار گرفت - پس از خشک شدن لام ها با عدسی شی ۱۰۰ با روغن امرسیون بررسی گردید.

نتایج

همه نمونه هایی که به صورت تصادفی از آزمایشگاه های مختلف جمع آوری شده بود با روش رنگ آمیزی استاندارد همتو-کسیلین آهن کاینون مطالعه شدند که از تعداد ۷۹۰ نمونه مورد آزمایش تعداد ۱۰۲ نمونه به انگل دی انتاموبافرازیلیس آلوده بودند این در حالی است که در آزمایشگاه های تشخیص طبی سطح شهر تبریز که تنها از روش مستقیم (وت مانت)^۳ استفاده می کنند حتی یک مورد مثبت نیز گزارش نشده بود. (جدول ۱).

گاهی با وجود منفی بودن گسترش روشهای مستقیم و تغلیظی نتایج مثبتی به دست می دهند. با آزمایش مستقیم گسترش مرطوب تنها ۱۵ درصد تروفوزمیت ها شناسایی می گردند در حالی که با روش رنگ آمیزی دایمی ۶۰٪ آنها شناسایی می شوند و برای برخی کیست ها نظیر کیست آمیب هیستولیتیکا این روش تا ۸۵٪ نتایج مثبت به دست می دهد. همچنین استفاده از رنگ آمیزی های دایمی دو مزیت عمده به همراه دارد اول آنکه آزمایشگاه دارای یک بایگانی همیشگی از جانداران انگلی است که تشخیص داده شده اند و دوم آنکه هنگامی که اشکال غیرعادی یافت شوند می توان با استفاده از این گسترش ها با متخصصان امر به مشاور پرداخت. (۷)

هدف این مطالعه بررسی شیوع عفونت به تک یاخته دی انتاموبا در مراجعان به آزمایشگاه های تشخیص طبی سطح شهرستان تبریز با استفاده از روش های تشخیص اختصاصی بود. تمامی نمونه های آزمایش شده توسط آزمایشگاه های تشخیص طبی آزمایش شده و همگی آنها منفی گزارش شده بود.

مواد و روش

۷۹۰ نمونه مدفوع در مدت ۶ ماه از آزمایشگاههای سطح شهر جمع آوری و به نمونه ها نگهدارنده پلی وینیل الکل^۱ یا سدیم استات استیک اسید فرمالین^۲ اضافه شد. از آنجائی که این ارگانسیم در تماس با آب متلاشی می شود لذا نمونه های مشکوک به برخورد با آب از نمونه ها کنار گذاشته شد. از آنجا که روش های تغلیظ برای شناسایی انگل مفید نیست به ۳ سی سی از مخلوط مدفوع و SAF فیزیولوژی اضافه شد و با دور ۱۵۰۰g سانتریفوژ گردید (۸).

از رسوب ته لوله بر روی لام گسترش تهیه شد. اندازه گسترش تهیه شده کمی کوچکتر از لامل ۲۴ در ۵۰ میلی متر بود. گسترش ها در انکوباتور ۳۷° قرار داده شد تا کمی رنگ آنها کدر شود.

جهت رنگ آمیزی گسترش ها از روش رنگ آمیزی آهن کاینون استفاده شد رنگ آمیزی همتوکسیلین آهن کاینون از

1- PVA(Poly Vinil Alcohol)

2 - SAF(Sodium acetate - Aceticacid- Formalin)

جدول ۱ مقایسه نتایج دو روش رنگ آمیزی و اسمیر مستقیم موضوع

درصد آلودگی	موارد منفی	موارد مثبت	تعداد کل	
٪۱۳	۶۸۸	۱۰۲	۷۹۰	نمونه بررسی شده با روش رنگ آمیزی
۰	۷۹۰	۰	۷۹۰	نمونه بررسی شده با روش مستقیم

بود (جدول ۲). در ۳۸۴ نمونه باقی مانده انگل‌های متعددی مشاهده شد که این خود موید آلودگی توام نمونه های مثبت با یک یا چندین ارگانسیم انگلی است. بیشترین آلودگی همراه مربوط به انگل‌های یدامبا بوتجلی و زیاردیا وبلاستوسیستیس بود (جدول ۳).

با استفاده از روش استاندارد رنگ آمیزی پایدار ۳۸۴ مورد (٪۴۸/۶) از نمونه های مدفوع گرفته شده از آزمایشگاههای سطح شهر تبریز آلوده به ارگانسیم های مختلف انگلی و بخصوص تک یاخته ها بودند. بیشترین میزان آلودگی مربوط به یدامبا بوتجلی با شیوع ٪۲۴/۲، زیاریدیا لامبلیا با ٪۲۰/۱، وبلاستوسیستیس هومینیس ٪۲۱/۸ و دی انتاموبافراژیلیس با ٪۱۳/۲

جدول ۲: درصد فراوانی برخی انگلهای روده‌ای در نمونه های مدفوع اخذ شده از آزمایشگاه‌های

تشخیص طبی شهر تبریز بر اساس نتایج آزمایشگاه ها و روش استاندارد

شاخصهای تشخیصی	دی انتاموبافراژیلیس	بلاستوسیستیس	یدامبا بوتجلی	زیاریدیا لامبلیا	آسیب هیستولیتیکا
مثبت واقعی	٪۰	٪۱/۲	٪۰/۳	٪۶/۸	٪۰
منفی کاذب	٪۱۳/۲	٪۲۰/۶	٪۱۸/۶	٪۱۳/۳	٪۰/۸
شیوع	٪۱۳/۲	٪۲۱/۸	٪۲۴/۲	٪۲۰/۱	٪۰/۸

عوامل باکتریایی و انگلی بررسی شد که تنها ارگانسیم بیماری زای یافت شده دی انتاموبافراژیلیس بود.

۱۰ نفر از افرادی که دارای نمونه مثبت دی انتاموبافراژیلیس بودند پی گیری شدند که حدود ۷ نفر از آنها دارای مدفوع اسهالی و شل بودند. مدفوع این افراد دوباره از نظر ابتلا به

جدول ۳: توزیع فراوانی آلودگی های توام با دی انتاموبافراژیلیس

نوع آلودگی	فراوانی	درصد
یدامبا بوتجلی	۳۴	۳۲/۱
زیاریدیا لامبلیا	۳۱	۳۰/۳
بلاستوسیستیس هومی نیس	۴۳	۴۲/۱
اندولیماکس نانا	۷	۶/۸
دی انتاموبافراژیلیس تنها	۵۹	۵۷/۸
جمع	۱۷۴	۱۷۰

بحث

با در نظر گرفتن اینکه دی‌ان‌تاموبافرازیلیس به عنوان یک ارگانسیم انگلی و بیماری زا به شمار می‌آید و دارای درصد شیوع بالایی است (۵ و ۵) تشخیص آن به وسیله آزمایشگاه‌ها اهمیت بیش از حدی را پیدا می‌کند.

چه بسا افرادی که به پزشک مراجعه و از علایمی نظیر درد شکم، نفخ، تهوع، استفراغ و اسهال شکایت داشتند و پزشک فرد را جهت تشخیص عامل بیماری زا به آزمایشگاه معرفی کرده ولی عامل بیماری به علت قابل رویت نبودن در روش آزمایش مستقیم و فرمل اثر تشخیص داده نشده است. همچنین تعداد دفعات نمونه‌گیری نیز یکی از عوامل بسیار مهم در تشخیص این ارگانسیم می‌باشد به طوری که با یک بار نمونه‌گیری شانس تشخیص فقط ۵۰٪ و با سه بار نمونه‌گیری ۸۰٪ و ۶ بار نمونه‌گیری ۹۰٪ می‌باشد (۸). در ۴۰۶ نمونه از ۷۹۰ نمونه این بررسی (۵۱/۴٪) با روش استاندارد هیچ‌گونه ارگانسیم انگلی مشاهده نشد و در ۳۸۴ نمونه باقی مانده انگل‌های متعددی مشاهده شد که این خود موید آلودگی توام نمونه‌های مثبت با یک یا چندین نوع ارگانسیم انگلی است.

همانگونه که گفته شد مشاهده و تشخیص قطعی این انگل با روش رنگ‌آمیزی دایمی گسترش‌های مدفوعی صورت می‌گیرد. چنانچه در این بررسی نیز مشخص گردید با یکبار آزمایش ۷۹۰ نمونه مدفوعی از نمونه‌های پذیرش شده جهت آزمایش حتی یک مورد دی‌ان‌تاموبافرازیلیس نیز تشخیص داده نشد و همگی جواب منفی بوده‌اند در حالی که ۱۳/۲ درصد نمونه‌ها آلوده بودند.

برخی تحقیقات میزان حاملان دی‌ان‌تاموبافرازیلیس را تا ۲۷٪ نیز ذکر کرده‌اند (۳)، حداکثر شیوع سنی در گروه سنی ۶ تا ۱۰ سال مشاهده می‌شود در برخی از گزارشها ارتباط بین آلودگی به اکسیور و ابتلا به دی‌ان‌تاموبافرازیلیس ذکر شده است (۴) میزان شیوع انگل در ایران در اکثر گزارش‌ها کمتر از ۱۰٪ بوده است که البته میزان واقعی بیش از این می‌باشد و دلیل گزارش به میزان پائین، عدم استفاده از روشهای دقیق تر نظیر رنگ‌آمیزی مدفوع می‌باشد.

حدود ۲۶ تا ۸۵٪ افراد آلوده ممکن است علایم بالینی توام با اختلالات گوارشی داشته باشند که مهمترین آنها به صورت اسهال ۴۳/۵٪، درد شکم ۴۶/۲٪ مدفوع شل و موکوس ۲۲/۶٪، نفخ شکم ۱۹/۹٪، کوفتگی خفیف ۱۳/۴٪ اسهال و یبوست متناوب ۱۳/۴٪، تهوع و استفراغ ۲۰/۴٪ می‌باشد (۹) و از آنجائی که اکثر مواقع این انگل گزارش نمی‌شود ممکن است یکی از دلایل اسهال‌های ایدیوباتیکی این تک باخته باشد (جدول ۴).

جدول ۴: فراوانی علایم گوارشی و علایم دیگر در بیمارانی که تنها دی‌ان‌تاموبافرازیلیس در آنها تشخیص داده شده

% بیماران		علایم بیماری
در مطوعات علمی	در آزمایشگاه مرکز بهداشت انتاریو	
۴۲/۵٪	۵۸/۴٪	اسهال
۴۶/۲٪	۵۳/۷٪	دل درد
۲/۷٪	۱۱٪	خارش مقعد
۲۲/۶٪	۹/۸٪	مدفوع غیرطبیعی (خونی، بلغمی و شل)
۰	۶/۷٪	کهمیر
۱۹/۹٪	۵/۹٪	نفخ
۱۳/۴٪	۵/۹٪	ضعف و خستگی
۴/۳٪	۵/۱٪	انوزینوفیلی
۱۳/۴٪	۳/۹٪	اسهال و یبوست متناوب
۲۰/۴٪	۳/۵٪	تهوع یا استفراغ
۱۰/۲٪	۳/۱٪	کاهش وزن
۶/۵٪	۲/۴٪	یبوست
۵/۴٪	۲٪	آروغ زدن
۵/۹٪	۱/۲٪	دل پیچه
۵/۴٪	۱/۲٪	بی‌اشتهایی
۱۸/۳٪	۲٪	علایم دیگر
۱۸۶	۲۵۵	تعداد بیماران بررسی شده

نتیجه گیری

با توجه به شیوع نسبتاً بالای این ارگانسیم و ایجاد علایم بالینی توصیه می شود در مواردی که اختلال گوارشی مبهم و مداوم یا متناوب وجود دارد و ظن بیماری انگلی می رود لکن در آزمایش مکرر مدفوع انگل یافت نمی شود به این تک یاخته مظنون شد و رنگ آمیزی مدفوع با روش های پایدار نظیر هماتوکسیلین آهن کاینون صورت گیرد.

تقدیر و تشکر

از مسئولان آزمایشگاههای شهر تبریز که در اجرای این طرح ما را یاری فرمودند صمیمانه تشکر می شود.

References

- 1-Schwartz MD, Nelson ME: Dientamoeba fragilis infection presenting to the emergency department as acute appendicitis. J Emergency Med, 2003, 25(1):17-21.
- 2-Silberman JD, Graham C, Mitchell L: Dientamoeba fragilis shares a recent common evolutionary history with the trichomonads. J Molec Biochem parasitol, 1996, 76: 311-314.
- 3-Markell EK, John DT, Krotoski WA: Medical parasitology. 8th ed, Philadelphia, WB Saunders company, 1999: 68-70.
- 4- فلاح محمد: گزارشی از دی انتامیازیس در یک خانواده و مروری بر خصوصیات بیماری زایی و اهمیت انگل در جامعه. مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی همدان، سال سوم، شماره ۱، ص ۵۱-۵۶.
- 5-Neva AF, Brown WH: Basic clinical parasitology. 4th ed, New York, WB Saunders company, 1995: 21.
- 6-Girginkard N, Coskun S, Cuneyt B, Ertan P, Ok UZ: Dientamoeba fragilis, a neglected cause of diarrhea, successfully treated with secnidazole. Clin Microbio inf, 2003, 9(2):110.
- 7- ورطیان سرگیز: کنترل کیفیت بخش انگل شناسی آزمایشگاههای تشخیص طبی شهر تبریز پایانامه دکتری علوم آزمایشگاهی از دانشکده پزشکی، دانشگاه علم پزشکی تبریز، شماره پایان نامه ۲۲۴، سال ۱۳۷۷.
- 8- Garcia LS, Brucher D A: Diagnostic medical parasitology. 2nd ed, Washington DC, 1993: 257-296.
- 9- Yang J, Schlten TH: Dientamoeba epidemiology, pathology. Am J Trop Hyg, 1977, 26(1):16-22.