

مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز
دوره ۲۸ شماره ۱ بهار ۱۳۸۵ صفحات ۳۱-۲۷

آنتی ژن های کلاس I لکوسیتی انسان در حاملین مزمن هپاتیت B

دکتر ابوالفضل پورحسن: استادیار بیماریهای عفونی دانشگاه علوم پزشکی تبریز، بیمارستان سینا: نویسنده رابط
E-mail: Ab_poorhasan@yahoo.com

دکتر بابک مجلسی: استادیار بیماریهای داخلی، بیمارستان گنجویان دزفول
دکتر جعفر مجیدی: استادیار ایمونولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز
دکتر بهروز نقیعی: استاد بیماریهای عفونی دانشگاه علوم پزشکی تبریز، بیمارستان سینا

دریافت: ۸۴/۲/۱۸، پذیرش: ۸۴/۱۰/۱۹

چکیده

زمینه و اهداف: عوامل ویروسی از شایعترین علل ایجاد هپاتیت بوده و ویروس هپاتیت B با توجه به تنوع راههای انتقال و سیر بیماری از مهمترین آنها است. میلیونها نفر در دنیا به فرم حامل مزمن هپاتیت B بوده و هنوز هم واکسیناسیون بر علیه این بیماری به طور کامل اجراء نشده است. در آن دسته از بیماران که سیستم ایمنی در پاکسازی ویروسی موفق نباشد ایجاد بیماری مزمن و التهاب مزمن کبدی می کند. آنتی ژنهای سازگاری نسجی اصلی (MHC) با بسیاری از بیماریهای عفونی و غیرعفونی در ارتباط بوده و نقش تعیین کننده ای در روند پاسخ ایمنی و در نتیجه پیشرفت یا پسرفت، پیش آگهی، پاسخ درمانی و استعداد یا محافظت در برابر بیماری دارند. در این بین نقش لئوسیت های T سیتوتوکسیک در کنترل بیماری هپاتیت B اساسی است. این لئوسیت ها آنتی ژنهای ویروسی را در کنار HLA کلاس I شناسائی کرده و در نابودی سلولهای آلوده کننده اقدام می نمایند. هدف از مطالعه فوق تعیین ارتباط مزمن شدن عفونت هپاتیت B با گونه HLA کلاس I می باشد.

روش بررسی: جهت کشف الگوئی خاص از HLA که سبب سازش ایمنی گشته و عاملی در مزمن شدن بیماری در افراد مبتلا به هپاتیت B باشد، مطالعه مورد - شاهدی بر روی ۵۰ بیمار با HbsAg مثبت و ۵۰ فرد سالم بعنوان گروه کنترل صورت پذیرفت. بیماران حامل مزمن ویروس هپاتیت B از میان مراجعه کنندگان به درمانگاه هپاتیت و کلینیک تخصصی دانشگاه علوم پزشکی تبریز انتخاب شدند. در بررسی سرولوژی این بیماران، هپاتیت B آنها ثابت شد و بیش از ۶ ماه HBSAg مثبت داشتند. سن افراد همگی بالای ۱۶ سال بود. جهت تعیین HLA کلاس I حدود ۱۰ سی سی از بیماران خونگیری به عمل آمده و پس از فیبرینوژن زدایی و ترکیب با محلول Hank's جهت انجام مراحل بعدی و تعیین آنتی ژن های مربوطه در آزمایشگاه ایمن شناسی بیمارستان امام خمینی مورد شناسایی قرار گرفته اند. سپس طرح HLA بیماران با گروه کنترل که افرادی سالم بودند، مقایسه گردید.

یافته ها: در مطالعه انجام شده، افزایش موارد HLA-B₃₈ ($P < ۰/۰۰۰۵$) و HLA-CW₇ ($P < ۰/۰۰۳$) و از سوئی کاهش موارد HLA-B₃₅ ($P < ۰/۰۰۴$) و HLA-CW₄ ($P < ۰/۰۱$) و HLA-BW₄ ($P < ۰/۰۰۴$) در بیماران HBSAg مثبت مشاهده شد. رابطه ای میان HLA - A₂ و HLA-A₃ با سیر مزمن شدن بیماری بدست نیامد.

نتیجه گیری: در این مطالعه ما متوجه شدیم HLA نقشی اساسی در پاسخ ایمنی داشته و میتواند در مزمن شدن هپاتیت B مؤثر باشد.

کلید واژه ها: هپاتیت مزمن B، حامل مزمن هپاتیت B، آنتی ژنهای سازگاری نسجی کلاس I.

مقدمه

خود محدود شونده بوده و بهبودی یابد و یا برای سالها تداوم یافته و اکثراً برای تمام عمر شخص مبتلا می ماند. عفونت با HBV اغلب بدون علامت بوده ولی می تواند با علائم خفیف تا شدید و کشنده هپاتیت حاد همراه باشد (۱-۳).

ویروس هپاتیت B، ویروس کوچک، با تمایل به درگیری سلولهای کبدی (Hepatotropic) و حامل ژنوم DNA است که فقط انسان را آلوده می کند و افراد مبتلا تنها مخزن شناخته شده ویروس جهت ابتلای سایر افراد می باشند. این ویروس جزو خانواده هپادناویریده است که سایر ویروسهای این خانواده جانداران دیگر را مبتلا می سازند (۱ و ۲). عفونت اولیه آن می تواند

سن بالای ۱۶ سال داشته و هیچ گونه بیماری زمینه ای یا اختلال ایمنی نداشته اند. این افراد جهت بررسی آنتی ژن های لکوسیتی کلاس I (HLA typing) به آزمایشگاه ایمنی شناسی بیمارستان امام خمینی معرفی شدند. طول مدت مطالعه یکسال و از فروردین لغایت اسفند ۸۲ را شامل می شد.

برای انتخاب گروه شاهد از میان افراد سالم داوطلب اهدای عضو در بخش پیوند بیمارستان امام خمینی تبریز که بررسی HLA در آنها بصورت روتین انجام می شود تعداد مورد نظر را بصورت راندوم انتخاب کرده و در این زمینه با توجه به شیوع جنسی - سنی جور کردن (Matching) مناسب صورت گرفت. از افراد معرفی شده به آزمایشگاه جهت انجام شناسائی و تعیین HLA، ۱۰ خون اخذ شد. پس از آن نمونه خون گرفته شده فیبرینوژن زدائی گردید. حدود ۴^{cc} از این خون با ۴^{cc} محلول Hank's مخلوط و از این ترکیب به میزان ۵^{cc} به ۳^{cc} از محلول ficoll-hypaque با دانسیته ۱/۰۷۷/۱/۰۷۷ (D=۱/۰۷۷) به آرامی جهت جلوگیری از ترکیب آنها و تشکیل سطح جدا شونده میان آنها اضافه گردید. نمونه سانتریفوژ شده تا لئوسیت ها جدا گردد و سپس لئوسیت های جداسازی شده در سه نوبت با محلول Hank's و تکرار سانتریفوژ شستشو گردیدند. لئوسیت ها پس از شستشو به پلیت های تراساکی که از قبل در چاهک های آن آنتی بادی های ضد آنتی ژنهای HLA کلاس یک Coat شده اضافه گردید. پلیت ها روی Shaker (دستگاه لرزاننده) قرار گرفت و پس از نیم ساعت انکوباسیون، کمپلمان خرگوش اضافه شد و مجدداً روی Shaker قرار گرفته و پس از یک ساعت و نیم جهت رنگ آمیزی، ائوزین اضافه و سپس فرمالین جهت خشتی نمودن اثر اضافی ائوزین اضافه شد. ۲۴ ساعت بعد با میکروسکوپ معکوس مطالعه شد که با توجه به تخریب یا عدم تخریب لئوسیت ها به واسطه آنتی بادی و کمپلمان، آنتی ژنهای مربوطه شناسائی گردیدند. در این مطالعه تعداد ۵۰ مورد با ۵۰ شاهد سالم جهت مقایسه هر یک از آنتی ژنهای کلاس I در نظر گرفته شد. افراد کنترل تقریباً از نظر اجتماعی و فردی با گروه بیمار تطابق داده شد. با توجه به تنوع آنتی ژنی حدود ۳۳ آنتی ژن که در طی بررسی های معمول بعمل آمده توسط آزمایشگاه تعیین شده بودند، لحاظ گردید. جهت آنالیز نتایج از نرم افزار SPSS استفاده شد.

یافته ها

در بررسی مشخصات ۵۰ بیمار مورد مطالعه از نظر طرح HLA کلاس I نتایج اولیه زیر بدست آمد.

در شرایط تداوم عفونت و مزمن شدن امید به زندگی در بیماران کاهش می یابد، زیرا همراه با افزایش ریسک قابل توجهی از ابتلاء به سیروز یا کارسینوم هپاتوسلولر یا هر دو است (۵-۳). راههای مهم انتقال از طریق جلدی در اثر سوزنهای آلوده به خون یا سرم شخص بیمار و یا تزریق محصولات خونی آلوده و نیز تماس جنسی و از طریق مادر به جنین است (۸۰۶).

در اوایل و اواسط قرن ۲۰، هپاتیت سرمی پس از استفاده از سوزن و سرنگ های آلوده مشاهده شد گرچه تعدادی از این موارد در اثر ویروس هپاتیت C ولی اکثراً ناشی از ویروس هپاتیت B بوده است. در طی سالهای ۱۹۴۰ و ۱۹۵۰، تفاوت های آنتی ژنیک و بیولوژیک در هپاتیت های سرمی و هپاتیت عفونی مشخص شد و این دو از هم قابل افتراق گردید. و بلاخره در سال ۱۹۶۵ آقای Blumberg و همکاران آنتی ژن را در سرم فرد مبتلا یافتند که چند سال بعد بنام آنتی ژن سطحی یا پوششی (HBs Ag) شناخته شد. و مشخص گردید که هپاتیت B گسترش جهانی داشته و در برخی مناطق شیوع بالائی دارد (۴۰۳).

به دنبال آن بررسی های زیادی در جهت تعیین روند و سیر بیماری و نوع پاسخ ایمنی میزبان صورت گرفت. اساس پاتوژنز بیماری بر نحوه پاسخ ایمنی سلولی استوار است (۳ و ۷ و ۸). حداقل سه مکانیسم را در ایجاد صدمه سلولهای کبدی دخیل دانسته اند:

اولین مکانیسم، به عنوان اصلی ترین مکانیسم تلقی شود و یک پاسخ Cytotoxic T cell (CTL) وابسته به HLA کلاس I است که بر علیه HBcAg/HBe Ag روی هپاتوسیت های آلوده به ویروس عمل می کند (۹). دومین مکانیسم: اثرات مستقیم و زیان بار تکثیر HBcAg در سلولهای کبدی بوده و مکانیسم سوم، تخریب سلولهای کبدی در هپاتیت B، بعلت تولید بالای HBsAg در سلولهای کبدی با ترشح ناکافی آن است (۳). با توجه به اهمیت مکانیسم اول در روند پاسخ ایمنی سلولی بر علیه سلولهای آلوده، مطالعاتی در زمینه تعیین ارتباط میان HLA کلاس یک و مزمن شدن هپاتیت B صورت گرفته است. در این مطالعات در باره ارتباط آنتی ژنهای B₃₅, A₃, A₂ و A₆₈ با این بیماری بحث شده است (۹ و ۱۳).

مواد و روش ها

این مطالعه بصورت مطالعه مورد - شاهدی (Case-control) بوده و از بیماران مراجعه کننده به درمانگاه هپاتیت و کلینیک تخصصی که در بررسی سرولوژی هپاتیت B آنها ثابت شده و برای مدت بیش از ۶ ماه بدون تشکیل Anti-HBsAg تست HBs Ag مثبت داشته و نیز Ag HBe منفی بوده و آنزیمهای کبدی نرمال داشته اند بعنوان کاندیدای گروه مورد (case) انتخاب شدند. نحوه انجام سرولوژی هپاتیت B به روش الیزا بوده و همه افراد بیمار و کنترل در یک مرکز مورد آزمایش قرار گرفتند که برای آزمایش کیت ارگانوتکنیک مورد استفاده قرار گرفت. کلیه افراد مورد مطالعه

جدول: مقایسه گروه مشاهده و مورد از نظر آنتی ژنهای لکوسیتی کلاس I

P	CI, 95%	OR	مشاهده		مورد		آنتی ژن HLA ₁
			منفی	مثبت	منفی	مثبت	
< ۰/۰۰۰۵	۲/۶۷ - ۵۷/۱۳	۱۲/۳۶۴	۴۸	۲	۳۳	۱۷	آنتی ژن B ₃₈
< ۰/۰۰۳	۱/۶۱ - ۱۲/۵۴۵	۴/۴۹۵	۴۴	۶	۳۱	۱۹	آنتی ژن C _{w7}
< ۰/۰۰۴	۰/۰۱ - ۰/۶۶۵	۰/۰۸۲	۴۰	۱۰	۴۹	۱	آنتی ژن B ₃₅
< ۰/۰۰۴	۰/۱۲۹ - ۰/۶۹۵	۰/۲۹۹	۱۳	۳۷	۲۷	۲۳	آنتی ژن B _{w4}
< ۰/۰۱۶	۰/۱۶۶ - ۰/۸۳۹	۰/۳۷۳	۲۱	۲۹	۳۳	۱۷	آنتی ژن C _{w4}
P> ۰/۰۵	۰/۶۸۲ - ۴/۰۸۳	۱/۶۶۸	۳۹	۱۱	۳۴	۱۶	آنتی ژن A ₂
P> ۰/۰۵	۰/۲۸۸ - ۱/۶۱۴	۰/۶۸۲	۳۳	۱۷	۳۷	۱۳	آنتی ژن A ₃

OR (Odds Ratio): نسبت شانس
CI (Confidence interval): حدود اطمینان

آنتی ژن HLA - A₃ با OR = ۰/۶۸۲ (۱/۶۱۴ - ۰/۲۸۸) : ۹۵٪ CI است. اختلاف نسبت در دو جامعه را نپذیرفته و نقشی برای آن در مزمن شدن یا بهبودی از بیماری نمی توان قائل شد. سایر آنتی ژنهای HLA کلاس I نیز بررسی بعمل آمد ولی هیچ گونه ارتباط معنی دار با مزمن شدن هپاتیت B بدست نیامد.

بحث

بیماری هپاتیت ناشی از ویروس هپاتیت B از جمله علل مهم و شایع ایجاد هپاتیت ویروسی خصوصاً در کشور ما است. روند بیماری از زمان ورود تا بهبودی در بدن به ۴ فاز تقسیم می شود که مراحل اول و دوم را مراحل تکثیر ویروسی و مراحل سوم و چهارم را بنام مراحل قرار گرفتن ژنوم ویروس در کنار ژنوم سلول هپاتوسیت انسانی می دانند. از سوئی در طی مراحل سوم و چهارم پاکسازی ویروس و DNA ویروسی از خون انسان و تشکیل آنتی بادی صورت می گیرد. به دلایلی تعدادی از افراد مبتلا، در مراحل یک یا دو از سیر بیماری هپاتیت B باقی می مانند که به عنوان حاملین مزمن تلقی می شوند و عملاً به جز مشکلات و بیماریهای حاصل از این وضعیت بالینی، زمینه را جهت انتقال بیشتر به دیگران نیز مهیا می نمایند (۳ و ۱). نابودی سلول های کبدی حاوی ویروس در طی این مراحل و روند پاسخ ایمنی سلولی با HLA نوع یک مرتبط است. آنچه مسلم است و از تمامی مطالعات قبلی و نیز این مطالعه مشخص می شود HLA نقش مهمی در تنظیم رفتار ایمنی دارد (۳ و ۴). در این بین سلولهای CD8+ T نقش اساسی در پاکسازی ویروس و سلولهای آلوده ایفا میکنند (۵). با این وجود بهبودی از بیماری با حذف آنتی ژنهای ویروسی و تشکیل آنتی بادی همراه است. عدم بهبودی با تداوم وجود HBS Ag در بررسی سرولوژیک مشخص شده و با مزمن شدن بیماری احتمال کارسینوم سلولهای کبدی افزایش می یابد (۶ و ۷). در طی چند مطالعه قبلی گزارشات ضد و نقیضی در مورد نوع ارتباط HLA و مزمن شدن بیماری هپاتیت B از کشورهای مختلف و از افراد با بار ژنی متفاوت بیان شده است ولی هیچ یک به عدم وجود رابطه میان آنها اشاره نداشته و وجود این ارتباط را با دلایل آماری

سن بیماران بین ۱۶ تا ۶۶ سال متغیر و میانگین سنی آنها ۴۵ سال بود. حدود ۳۰٪ بیماران را زنان تشکیل می دادند (۱۵ نفر زن از مجموع ۵۰ نفر). بجز موارد نادر همگی بیماران با سواد بوده و حتی عده ای تحصیلات دانشگاهی داشتند. غالب بیماران اطلاعات قابل قبولی از هپاتیت B، روش های پیشگیری از ابتلا به بیماری، چگونگی انتقال و سرایت بیماری، روند و سیر هپاتیت B و عوارض ناشی از بیماری را نداشتند. با مشخص شدن طرح HLA کلاس I در بیماران به عنوان گروه مورد (case) و افراد سالم به عنوان گروه شاهد (Control) با انجام آزمون فرضیه و نیز تعیین OR با حدود اطمینان ۹۵٪ نتایج زیر همانگونه که در جدول نشان داده شده است.

از میان ۵۰ بیمار مطالعه شده ۱۷ نفر آنتی ژن B₃₈ را دارا بودند در حالیکه در گروه شاهد از میان ۵۰ نفر ۲ مورد آنتی ژن B₃₈ را داشتند. لذا با OR = ۱۲/۳۶۴ (۵۷/۱۳۹ - ۲/۶۷۵) : ۹۵٪ CI و P< ۰/۰۰۰۵ به نقش این آنتی ژن در مزمن شدن بیماری تمرکز بیشتری داریم. در خصوص آنتی ژن HLA-CW7 : با ۴/۴۹۵ = OR با (۱۲/۵۴۵ - ۱/۶۱) : ۹۵٪ CI و P< ۰/۰۰۳ به نقش آن در مزمن شدن بیماری تمرکز می نمایم.

در مورد آنتی ژن HLA - B₃₅ : در گروه بیماران تنها یک مورد و در گروه شاهد ۱۰ مورد آنتی ژن B₃₅ مثبت داشتند. پس با توجه به OR = ۰/۰۸۲ (۰/۰۱ - ۰/۶۶۵) : ۹۵٪ CI و P< ۰/۰۰۴، این احتمال مطرح می شود که فقدان آن در مزمن شدن بیماری مؤثر است.

همچنین در مورد آنتی ژن HLA - B_{w4} : با ۰/۲۹۹ = OR (۰/۱۲۹ - ۰/۶۹۵) : ۹۵٪ CI و P< ۰/۰۰۴ این احتمال مطرح می شود که فقدان آن در مزمن شدن بیماری نقش دارد.

همچنین در مورد آنتی ژن HLA - C_{w4} : با ۰/۳۷۳ = OR (۰/۱۶۶ - ۰/۸۳۹) : ۹۵٪ CI و P< ۰/۰۱۶ این احتمال مطرح می شود که فقدان آن در مزمن شدن بیماری نقش دارد.

آنتی ژن HLA - A₂ : با ۱/۶۶۸ = OR (۰/۶۸۲ - ۴/۰۸۳) : ۹۵٪ CI، وجود اختلاف معنی دار در دو گروه رد می شود و نقشی برای HLA-A₂ نمی توان قائل شد.

HLA-A₂ و HLA-A₃ را در روند پاکسازی ویروسی هپاتیت B نمی توان پذیرفت ولی آنتی ژنهای HLA-B₃₈ و HLA-CW₇ از گروه بیماران با شیب معنی داری بیشتر از گروه شاهد بوده و از سوئی آنتی ژنهای HLA-B₃₅ و HLA-CW₄ و HLA-Bw₄ با نسبت معنی داری در گروه شاهد بیشتر از گروه بیماران با هپاتیت مزمن B بوده اند. به نظر می رسد اختلافات نژادی و حتی سویه های مختلف ویروس در ایجاد این تناقض ممکن است نقشی داشته باشد.

با توجه به فرضیه های مطرح شده در ابتدای مطالعه به تأثیر آنتی ژنهای سازگاری نسجی بر عملکرد سیستم ایمنی باز هم مهر تأیید زده می شود و نیز به وجود اثرات آنتی ژنهای HLA-B₃₅، HLA-B₃₈، HLA-CW₄، HLA-BW₄ و HLA-CW₇ بر روند فعالیت ایمنی در سیر بیماری هپاتیت مزمن B اشاره می نمایم.

نتیجه گیری

با انجام مطالعه مورد - شاهدی بر روی ۵۰ بیمار مبتلا به هپاتیت مزمن B و مقایسه آنها با ۵۰ شاهد سالم از نظر طرح HLA کلاس یک مشخص شد که در گروه بیماران ($P < ۰/۰۰۰۵$) HLA-B₃₈ و ($P < ۰/۰۰۳$) HLA-CW₇ با نسبت معنی داری بیشتر از گروه شاهد بود لذا احتمال دارد که در مزمن شدن بیماری نقشی ایفا نماید. از طرفی آنتی ژنهای HLA-B₃₅ ($P < ۰/۰۰۴$) و HLA-B₃₈ ($P < ۰/۰۱$) و HLA-CW₄ ($P < ۰/۰۰۴$) و HLA-BW₄ با نسبت معنی داری در گروه شاهد بیشتر از گروه بیماران با هپاتیت مزمن B بود. لذا فقدان آنها احتمال مزمن شدن بیماری را می تواند بیشتر نماید. لذا با توجه به مطالعه انجام یافته می توان نتیجه گیری کرد که انجام HLA Typing در بیماران مبتلا به هپاتیت حاد ما را در پیشگویی فرایند بیمار از نظر درمان و بهبودی کمک خواهد کرد.

قابل قبول هر چند متفاوت تأیید کرده اند (۱۲ و ۹). مطالعات Hattum و همکاران وی در زمینه بررسی آنتی ژنهای HLA در بیماران با هپاتیت مزمن B در سال ۱۹۸۷ صورت گرفت. این بررسی بر روی ۱۹۶ بیمار با روندهای مختلف بیماری هپاتیت B انجام شد و آنتی ژن B35 ارتباط ضعیفی با توانایی حذف HBV داشت. در چهار مطالعه انجام شده دیگر این آنتی ژن در گروه HBsAg مثبت بیشتر مشاهده گردید در حالیکه در یک مطالعه در افراد حامل HBsAg این آنتی ژن کمتر از گروه سالم بوده است. در مورد HLA-A1 و B8 ارتباط منطقی نیز مشخص نشد (۹).

در سال ۱۹۹۷ آبرت و همکاران به افزایش وجود HLA-A₃ و HLA-B₃₅ ($P < ۰/۰۱$) در بیماران HBsAg مثبت و بیماری مزمن کبدی اشاره کرده است (۱۰).

Khakoo و همکاران در سال ۲۰۰۰ به ارتباط HLA-A_{68.1} با این روند اشاره کرده اند. در مطالعه آنها پنج نفر از اعضای خانواده ای انگلیسی با هپاتیت مزمن B مورد نظر بودند که در چهار مورد با Anti - HBe مثبت موتاسیون در HLA-A_{68.1} مرتبط با آنتی ژن C ویروس در CTL_s رخ داده بود ولی در تنها فرد حامل HBe Ag چنین موتاسیونی رخ نداده بود (۱۱). در سال ۲۰۰۱ نیز لدهام به ارتباط HLA-A₂ با هپاتیت B و نقش آن در پاسخ به درمان اشاره کرده است (۱۲). علاوه بر این در مورد اثر HLA کلاس دو بر روند پاسخ ایمنی در هپاتیت B مطالعاتی صورت گرفته است، از جمله مطرح شدن ارتباط HLA-DR با هپاتیت B، و نیز نقش محافظتی HLA-DRB1*1301-02 بر ضد روند مزمن شدن بیماری است (۱۳ و ۱۴). پلی مرفیسم بودن آلل های آنتی ژنی در سیستم همگونی نسجی که بیشترین تنوع آنتی ژنی را به خود اختصاص داده است می تواند موجبات تنوع و تکرر بروز آنتی ژنی را موجب شده و دلیلی برای مورد بالا باشد. از سوئی شناخت کافی از جوانب مختلف عملکرد آنتی ژنهای HLA وجود ندارد (۱۵ و ۱۶). با این وجود، با توجه به این مطالعه وجود تأثیر آنتی ژنی های

References

- Ganem D, Alfred.M Prince: Hepatitis B virus infection Natural History and Clinical consequences. N Engl J Med, 2004; **350**: 1118-28.
- Koff RS: Hepatitis B virus and Hepatitis D virus in: Gorbach SL, Bartlett JG, Blacklow NR: Infectious Disease 3rd ed. Lippincott Williams & Wilkins, 2004: 1974-9
- Shaw - Stiffel TA: Chronic hepatitis. In: Principles and practice of infectious Diseases, Mandell G, Bennett J, Dolin R, 5th ed. Churchill Livingstone, Philadelphia, 2000; 1297-1322.
- Tibbs CJ, Smith HM: Clinicians' Guide to Viral Hepatitis, 1st edition. ARNOLD, 2001: 57-9.
- Gorbach SL, Bartlett JG, Blacklow NR: Infectious Disease. 3rd ed. Lippincott, Williams & Wilkins, Philadelphia. 2004: 767
- Zakim D, Boyer TD: Hepatology a textbook of liver Sanders Company disease. 3t ed.. 1996
- krugman S, Overby LR, Mushahwar IK: Viral hepatitis type B. NEngl J Med, 1979; **300**: 101.
- Robinson WS: Hepatitis B virus and Hepatitis D virus. In: Principles and practice of infectious Diseases, Mandell G, Bennett J, Dolin R, 5th ed. Churchill Livingstone, Philadelphia, 2000; 1652-85.
- Hattum VJ, Schreuder GM, Schalm SW: HLA antigen in patients with various courses after hepatitis B virus infection. J.Hepatology, 1987; **7**: 11-14.
- Thio CL, Thomas DL, Karacki P, Gao X, Kaslow D, Goedert JJ, et al: Comprehensive Analysis of Class I and Class II HLA Antigens and Chronic Hepatitis. J virology, 2003, **77**(22): 12083-12087.

11. Khakoo SI, Ling R, Scott I, Dodi AI, Harrison TJ, Dusheiko GM, Madrigal JA: Cytotoxic T lymphocyte responses and CTL epitope escape mutation in HBs Ag, anti-HBe positive individuals. *GUT*, 2000; **47**(1): 137-43.
12. Webster GJM, Reignat S, Brown D, Jones GS, Seneviratne SL, Williams R, et al: Longitudinal Analysis of CD8⁺ T Cells Specific for Structural Nonstructural Hepatitis B Virus Proteins in Patients with Ch B, *J Virol*. 2004; **78**(11): 5707-5719
13. Park MH, Song EY, Ahn C, Oh KH, Yang J, Kang SJ, et al: Two subtypes of hepatitis B virus-associated glomerulonephritis are associated with different HLA-DR2 alleles in Koreans. *Tissue Antigens* 2003; **62**: 505-511
14. Ahn SH, Han KH, Park JY, Lee CK, Kang SW, Chon CY, et al: Association between hepatitis B virus infection and HLA-DR Type in Korea, *J Hepatology*, 2000; **31**(6): 1371-3.
15. Sullivan K, Kipps T: Human leukocyte & platelet antigen. In: Beutler A, Lichtman M, Coller BS, Kipps TJ: *Williams Hematology*, 6th ed. Mc Graw-Hill, New York, 2001; 1859-67.
16. Troup G: HLA system. In: Rossi EC, Simon TL, Moss GS, Gould SA, *Principles of transfusion medicine* 3th ed. Lippincott William & Wilkins, Baltimore, 2002; 888-96.
۱۷. محمد ک، ملک افصلی ح: نه‌پیتیان و: روشهای آماری و شاخص های بهداشتی، چاپ دهم، سلمان، تهران، صص ۱۹۵-۹، ۱۳۷۸