

خون

فصلنامه علمی پژوهشی
دوره ۴ شماره ۵ زمستان ۸۶ ویژه‌نامه (۳۱۳-۳۲۲)

شیوع هپاتیت B، C و HIV در بیماران تالاسمی و هموفیلی استان مرکزی در سال ۱۳۸۳

دکتر فاطمه سادات مهدویانی^۱، دکتر سعید صارمی^۲، دکتر محمد رفیعی^۳

چکیده سابقه و هدف

بیماران تالاسمی مژوزر و هموفیلی به دلیل دریافت طولانی مدت خون و فرآورده‌های خونی، در معرض خطر بیماری‌های عفونی نظیر هپاتیت و ایدز هستند. فراوانی بالایی از آلودگی‌های ویروسی در این بیماران در سراسر جهان گزارش شده است. در این مطالعه شیوع عفونت‌های هپاتیت B، C و HIV به همراه فاکتورهای خطر مرتبط در بیماران هموفیلی و تالاسمی استان مرکزی در سال ۱۳۸۳ بررسی شده است.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه توصیفی ۶۸ نفر از بیماران هموفیلی و ۹۷ نفر از بیماران تالاسمی سرشماری شدند. اطلاعات مورد نیاز به صورت پرسشنامه‌ای جمع‌آوری شد و نمونه‌ها از نظر وجود HCVAb، HBsAb، HBcAb و HIVAb به روش الیزا بررسی شدند. نتایج مثبت HCVAb به روش RIBA تایید شدند. سپس نمونه‌های به دست آمده به تفکیک عوامل خطرساز و خصوصیات دموگرافیک بررسی و نتایج حاصله بر اساس آزمون کای دو (Chi-square)، دقیق فیشر (Fisher exact test)، t test و رگرسیون لجستیک با استفاده از نرم‌افزار SPSS تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها

HIVAb و HBsAg در تمامی بیماران مطالعه منفی بود. شیوع HCVAb مثبت در بیماران تالاسمی ۷/۲٪ و در بیماران هموفیلی ۷/۳۶٪ با فاصله اطمینان ۹۵٪ بود. هیچ یک از بیماران تالاسمی و هموفیلی که بعد از انجام طرح غربالگری اهداکنندگان، خون و فرآورده دریافت کرده بودند به هپاتیت C مبتلا نبودند. در بیماران تالاسمی، مثبت شدن HCVAb با میانگین سن، میانگین مدت زمان تزریق خون و میانگین تعداد واحدهای خون دریافتی ارتباط معنی دار داشت. سن بیماران تالاسمی با HBcAb مثبت ارتباط معنی دار داشت. در بیماران هموفیلی، مثبت بودن نشانگرهای HBsAb و HBcAb به ترتیب با مدت زمان استفاده از فاکتورهای انعقادی و سن بیماران ارتباط معنی دار داشتند.

نتیجه‌گیری

در این مطالعه شیوع هپاتیت B و HIV صفر بود. هپاتیت C در این بیماران، به خصوص در بیماران هموفیلی شیوع بیشتری داشت و تمامی موارد مثبت آن مربوط به قبل از سال ۱۳۷۵ بود. استفاده از روش‌های نوین و حساس‌تر آزمایشگاهی و استفاده از فاکتورهای انعقادی ویروس‌زدایی شده راه حل کاهش آلودگی ویروسی در این بیماران می‌باشد.

کلمات کلیدی: شیوع، تالاسمی، هموفیلی، هپاتیت B، هپاتیت C، HIV

تاریخ دریافت: ۸۵/۸/۲۲

تاریخ پذیرش: ۸۷/۱/۱۷

-
- ۱- مؤلف مسؤول: پژوهشک عمومی - مرکز تحقیقات سازمان انتقال خون ایران و پایگاه منطقه‌ای اراک - صندوق پستی ۸۵۸
 - ۲- پژوهشک عمومی - مرکز تحقیقات سازمان انتقال خون ایران و پایگاه منطقه‌ای اراک
 - ۳- آمار حیاتی - استادیار دانشگاه علوم پزشکی اراک PhD

هپاتیت B، C و HIV در بیماران تالاسمی و هموفیلی مراجعه کننده به مراکز درمانی استان مرکزی در سال ۱۳۸۳ بررسی شده است.

مواد و روش ها

این مطالعه به صورت توصیفی بوده و جمعیت مورد مطالعه شامل تمامی بیماران تالاسمی و هموفیلی مراجعه کننده به مراکز درمانی استان مرکزی که در طرح فراخون شرکت کردند، بود. نحوه نمونه‌گیری به صورت سرشماری بود. اطلاعات دموگرافیک بیماران و هم‌چنین اطلاعاتی مربوط به زمان اولین دریافت خون و فرآورده و تعداد دفعات دریافت خون بر اساس پرسشنامه مخصوص تکمیل شد. نمونه خون بیماران جهت انجام آزمایش‌های آزمایشگاه سازمان انتقال خون ارakk ارجاع شد. برای تایید موارد مثبت تکرار پذیر، در مورد Anti-HCV و HBsAb لازم به روش RIBA نسل سوم انجام شد. نمونه‌ها از جهت HBcAb، HBsAg و HBsAb با کیت دیاسورین HCV-RIBA و طبق روش الایزا و جهت HCVAb، HIVAb و HBcAb به ترتیب توسط کیت‌های اوسینا و اینوژنتیک و HIVAb بیوتست آزمایش شدند. نهایتاً نتایجی مثبت در نظر گرفته شد که آزمایش تاییدی آن‌ها مثبت گزارش شد. نمونه‌های به دست آمده به تفکیک متغیرهای مورد مطالعه و عوامل خطرساز بررسی شدند و نتایج حاصله بر اساس آزمون‌های کای دو، دقیق فیشر، رگرسیون لجستیک و t test با استفاده از نرم‌افزار SPSS تجزیه و تحلیل شدند.

یافته ها

از ۹۷ نفر بیمار تالاسمی مأذور مورد مطالعه، ۵۰ نفر مرد(۵۱/۵٪) و ۴۷ نفر زن(۴۸/۵٪) بودند، میانگین سنی بیماران تالاسمی $۱۳/۱ \pm ۷/۳$ سال(محدوده ۳۸ و ۲ سال) و میانگین مدت زمان تزریق خون $۱۱/۳ \pm ۶/۶$ سال بود. میانگین تعداد واحدهای خون تزریقی در بیماران تالاسمی $۳/۷۶ \pm ۲/۹۵$ (در محدوده ۳۷۸ و ۱۲) بار بود. هیچ یک از بیماران تالاسمی مورد مطالعه مبتلا به هپاتیت B و HIV نبودند. HCVAb و HCV-RIBA به ترتیب در ۹/۲٪(۷ نفر) از بیماران تالاسمی مثبت بودند. سایر

نتایج
بیماران تالاسمی و هموفیلی به دلیل این که مکرراً خون و فرآورده‌های خونی دریافت می‌کنند، در معرض خطر ابتلا به بیماری‌های ویروسی متعلقه از راه خون به ویژه هپاتیت و HIV هستند. موضوع عفونت‌های پس از انتقال خون، علی‌رغم افزایش دانش بشری هنوز یکی از چالش‌های عمدۀ جوامع انسانی است. تحقیقات نشان داده است که شیوع این عفونت‌ها به تعداد دفعات و مدت زمان تزریق خون و تاریخ اولین دریافت خون و فرآورده‌های خونی وابسته است(۱،۲). در حال حاضر در کشور ما بیش از ۲۵۰۰۰ بیمار تالاسمی وجود دارد، تحقیقات شیوع هپاتیت C را در بیماران تالاسمی کشور ما $۳۰\%-۲۰\%$ و در بیماران هموفیلی $۷۶\%-۸۲\%$ گزارش کرده‌اند(۳-۵).

در حال حاضر انتقال هپاتیت B از راه تزریق خون به ندرت صورت می‌گیرد که به قدمت طولانی غربالگری خون‌های اهدایی بر علیه هپاتیت B برمی‌گردد(۶). بیماران تالاسمی به خاطر بالا بودن آهن کبد به خودی خود در معرض فیروز کبدی قرار دارند و کبد آن‌ها آسیب‌پذیرتر از بیماران غیر تالاسمیک می‌باشد. لذا ابتلا به هپاتیت‌های ویروسی، به خصوص هپاتیت C در این بیماران می‌تواند خطرناک‌تر از افراد غیر تالاسمیک بوده و خدمات جدی تر دهد(۲). به علاوه هپاتیت C در بیماران هموفیلی نیز یکی از شایع‌ترین بیماری‌های متعلقه از راه خون است(۷).

امروزه انجام آزمایش‌های غربالگری خون و استفاده از فاکتورهای انعقادی ویروس زدایی شده، شیوع این بیماری‌ها را در بیماران تالاسمی و هموفیلی کاهش داده است(۸-۱۰). طی سال‌های اخیر در استان مرکزی مطالعه‌ای مبنی بر شیوع نشانگرهای ویروسی در بیماران تالاسمی و هموفیلی صورت نگرفته است لذا انجام این تحقیق می‌تواند تاثیر عوامل مرتبط را در ابتلای بیماران تالاسمی و هموفیلی به هپاتیت و HIV مضافاً بر تعیین شیوع آن‌ها بررسی نماید. با شناسایی این عوامل می‌توانیم در تقویت هر چه بیشتر مراکز انتقال خون تلاش نموده و تلاش ویژه‌ای برای به حداقل رساندن عوارض مرتبط با خون و فرآورده‌های آن انجام دهیم. در این مطالعه شیوع

هستند.

جدول ۱: فراوانی درصد متغیرهای مطالعه در بیماران تالاسمی و هموفیلی استان مرکزی

بیماران هموفیلی تعداد(درصد)	بیماران تالاسمی تعداد(درصد)	مشخصات بیماران
۵۸(۸۵/۲)	۵۰(۵۱/۵)	مرد
۱۰(۱۴/۸)	۴۷(۴۸/۵)	زن
۲۲(۳۲/۳)	۰	متاهل
۴۶(۶۷/۷)	۹۷(۱۰۰)	مجرد
۲۰/۳ ± ۱۲/۳	۱۳/۱ ± ۷/۳	میانگین سن(سال) میانگین مدت زمان
۱۳/۲ ± ۸/۱	۱۱/۳ ± ۶/۶	تزریق خون یا فرآورده(سال)
-	۱۲۹/۵ ± ۷۶/۳	میانگین تعداد واحد خون دریافتی
۵۰(۷۳/۵)	۹۳(۹۵/۸)	سابقه واکسیناسیون
۱۶(۲۳/۵)	۲(۲/۱)	هپاتیت B
۲(۳)	۲(۲/۱)	نامعلوم

مشخصات بیماران تالاسمی در جداول ۱، ۲ و ۳ خلاصه شده است. در جداول شماره ۲ الی ۵ نتایجی مثبت در نظر گرفته شد که آزمایش تاییدی آن‌ها مثبت بود. بیماران مبتلا به هموفیلی ۶۸ نفر شامل ۴۴ نفر هموفیلی A، ۱۱ نفر هموفیلی B، ۷ نفر فون ویلبراند و ۶ نفر سایر اختلالات خونریزی دهنده بودند. میانگین سنی بیماران هموفیلی مورد بحث $۱۲/۳ \pm ۲۰/۳$ سال بود.

هم چنین میانگین مدت زمان استفاده از خون و فرآورده‌های خونی و فاکتورهای کنسانتره انعقادی $\pm ۸/۱$ ± ۱۳/۲ سال بود. هیچ یک از بیماران هموفیلی مبتلا به هپاتیت B و HIV نبودند(۰/۳۸٪). ۲۶ نفر از بیماران HCVAb مثبت داشتند که در ۲۵ نفر(۰/۳۶٪) از آنان HCV ریبانیز مثبت بود. سایر مشخصات بیماران هموفیلی در جداول ۱، ۲ و ۳ خلاصه شده است.

همان گونه که مشاهده می‌شود تمامی مبتلایان به HCV در هر دو گروه بیماران، در گروه سنی بالای ۱۰ سال

جدول ۲: فراوانی درصد نشانگرهای عفونت‌های ویروسی در بیماران تالاسمی و هموفیلی استان مرکزی

بیماران هموفیلی تعداد(درصد)	بیماران تالاسمی تعداد(درصد)	نشانگر عفونی
منفی	منفی	
۰(۰)	۶۸(۱۰۰)	HBsAg
۴۸(۷۰/۵)	۲۰(۲۹/۵)	HBsAb
۲۹(۴۲/۶)	۳۹(۵۷/۴)	HBcAb
۲۵(۳۶/۷)	۴۳(۶۳/۳)	HCVAb
۰(۰)	۶۸(۱۰۰)	HIVAb

جدول ۳: مقایسه متغیر سن در دو گروه بیماران تالاسمی و هموفیلی با آزمایش HCV Ab مثبت و منفی

بیماران هموفیلی تعداد(درصد)	بیماران تالاسمی تعداد(درصد)	نشانگر عفونی	سن
منفی	منفی		
۰(۱۰۰)۴	۰(۱۰۰)۱۲	< ۵	
۰(۱۰۰)۳	۰(۱۰۰)۲۳	۵-۱۰	
(۲۸/۶)۶	(۷۱/۴)۱۵	۱۰-۱۵	
(۴۷/۵)۱۹	(۵۲/۵)۲۱	> ۱۵	
(۳۶/۷)۲۵	(۶۳/۳)۴۳	جمع	
	(۷/۲)۷		
	(۹۲/۸)۹۰		

تزریق خون قبل و بعد از سال ۱۳۷۵ می‌باشد که زمان شروع طرح غربالگری اهدافنده‌گان از نظر هپاتیت C است. در مجموع در این مطالعه طبق آنالیز رگرسیون لجستیک مثبت بودن نشانگرهای HBsAb، HBcAb با تعداد دفعات تزریق خون در بیماران تالاسمی ارتباط نداشت. سن بیماران تالاسمی با مثبت بودن HBCAb با فاصله اطمینان $p < 0.05$ (OR = ۰.۰۶) ارتباط معنی‌دار داشت ولی با مثبت شدن HBsAb ارتباط معنی‌دار نداشت. جدول شماره ۵ فاکتورهای خطر مثبت شدن HCVAAb را در بیماران هموفیلی نشان می‌دهد. با استفاده از آزمون‌های HCVAAb آماری، متغیر جنس و تأهل با مثبت شدن نشانگر HCVAAb ارتباط معنی‌دار ندارند ولی این نشانگر با زمان شروع ارتباط معنی‌دار وجود دارد ($p < 0.05$). معیار، زمان شروع ارتباط معنی‌دار وجود دارد.

در جدول شماره ۴ عوامل خطر ساز در بیماران تالاسمی HCVAAb مثبت و منفی مقایسه شده است. جهت ارزیابی فاکتورهای خطر آنوده شدن به ویروس هپاتیت C در بیماران تالاسمی برای متغیرهای میانگین سن، میانگین مدت زمان تزریق خون و میانگین تعداد واحدهای خون دریافتی از آزمون t استفاده شد.

با استفاده از این آزمون، تمام متغیرهای مذکور ارتباط معنی‌داری با مثبت شدن HCVAAb در بیماران تالاسمی داشتند ($p \leq 0.05$). هم چنین ارزیابی متغیرهای زمان شروع تزریق خون و جنس توسط آزمون دقیق فیشر نشان داد که بین نشانگر HCVAAb مثبت و زمان شروع تزریق خون آرتباط معنی‌دار وجود دارد ($p < 0.05$). معیار، زمان شروع ارتباط معنی‌دار وجود دارد.

جدول ۴: فراوانی درصد متغیرهای مطالعه در بیماران تالاسمی HCVAAb مثبت و منفی

HCVAAb مثبت تعداد(درصد)	HCVAAb منفی تعداد(درصد)	عوامل خطر ساز
۳(۶)	۴۷(۹۴)	مرد
۴(۸)	۴۳(۹۲)	زن
20 ± 8	12.6 ± 7.1	میانگین سن(سال)
۷(۱۱/۴)	۵۴(۸۸/۶)	قبل از پایان سال ۷۴
۰(۰)	۳۶(۱۰۰)	بعد از آغاز سال ۷۵
17.7 ± 5.4	10.8 ± 6.5	میانگین مدت زمان دریافت خون و فرآورده(سال)
212.5 ± 65.2	123 ± 73.6	میانگین تعداد واحد خون دریافتی

جدول ۵: مقایسه عوامل خطر ساز در بیماران هموفیلی HCVAAb مثبت و منفی

HCVAAb مثبت تعداد(درصد)	HCVAAb منفی تعداد(درصد)	عوامل خطر ساز
۲۳(۳۹/۷)	۳۵(۶۰/۳)	مرد
۲(۲۰)	۸(۸۰)	زن
۱۰(۴۵/۵)	۱۲(۵۴/۵)	متاهل
۱۵(۳۲/۶)	۳۱(۶۷/۴)	مجرد
۲۵(۵۱)	۲۴(۴۹)	زمان شروع تزریق
۰(۰)	۱۹(۱۰۰)	قبل از پایان سال ۷۴
$22/8 \pm 8/8$	$18/4 \pm 13/6$	بعد از آغاز سال ۷۵
$18/9 \pm 7/8$	$9/9 \pm 5/5$	میانگین سن(سال)
		میانگین مدت زمان دریافت خون و فرآورده

ناشی از شیوع متفاوت عفونت‌های مذکور در مناطق مورد مطالعه باشد.

طی مطالعات انجام شده شیوع HCVAb و HBsAg به ترتیب در بیماران تالاسمی شهرهای سمنان $24/4\%$ و صفر، قزوین $24/2\%$ و $1/1\%$ ، رشت $63/8\%$ (فقط $1/1\%$)، خرم‌آباد $8/14\%$ و $1/1\%$ ، تبریز $7/1\%$ و صفر و یزد $9/4\%$ و صفر گزارش شده است (۲۱-۲۶). طی تحقیقات انجام شده در شهرهای سمنان، قزوین، تبریز و یزد هیچ یک از بیماران تالاسمی HIVAb مثبت نداشتند (۲۱، ۲۰، ۱۷، ۱۶).

شیوع $7/2\%$ در صدی HCVAb مطالعه ما نسبت به مطالعات انجام شده (به استثنای تبریز) نشان‌دهنده شیوع پایین‌تر هپاتیت C در بیماران استان مرکزی است. همانند مطالعات انجام شده، هیچ یک از بیماران تالاسمی مورد بحث ما بعد از سال ۱۳۷۵ به هپاتیت C مبتلا نشده‌اند ($p < 0.05$). در واقع شیوع هپاتیت C در بیماران زیر ۱۰ سال صفر بود که بیانگر اثر چشمگیر طرح غربالگری اهداکنندگان خون کشور بر علیه هپاتیت C می‌باشد (۲۱، ۱۷، ۲۰، ۱۶).

میانگین سن بیماران مورد بحث با مثبت شدن HCVAb ارتباط معنی‌دار دارد، بدین ترتیب که هپاتیت C در بیماران مسن‌تر شیوع بیشتری دارد ($p = 0.01$). با توجه به این که تمامی بیماران آلوه مربوط به قبل از طرح غربالگری سال ۱۳۷۵ می‌باشند، این نتیجه قابل پیش‌بینی است زیرا مدت زمان بیشتری خون و فرآورده‌های خونی دریافت کرده‌اند و مواجهه بیشتری با خون‌های غربالگری نشده داشته‌اند. تحقیقات مشابه انجام شده نیز مؤید این مطلب است (۲۱، ۲۰، ۱۵). هم چنین میانگین مدت زمان تزریق خون و تعداد واحدهای خون دریافتی در بیماران تالاسمی این مطالعه در ۲ گروه بیماران HCVAb مثبت و منفی اختلاف معنی‌دار دارد که با نتایج تحقیقات انجام شده مطابقت دارد ($p < 0.05$).

خوبختانه هیچ یک از بیماران تالاسمی استان مرکزی HBSAb مثبت نداشته‌اند. HBsAg در $81/5\%$ بیماران مثبت بود که در مقایسه با بعضی مطالعات انجام شده بالاتر است (۱۷). نتایج یاد شده می‌تواند بیانگر غربالگری صحیح خون‌های اهدایی و تأثیر مثبت برنامه واکسیناسیون کشوری در کنترل گسترش عفونت هپاتیت B در این بیماران باشد.

تزریق خون اختلاف معنی‌دار داشت ($p < 0.0001$). به طوری که تمامی بیماران هموفیل مبتلا قبل از سال ۱۳۷۵ به هپاتیت C آلوه شده‌اند. در این مطالعه با استفاده از آنالیز رگرسیون لجستیک مثبت بودن نشانگر HCVAb با مدت زمان استفاده از فاکتورهای انعقادی ارتباط معنی‌دار داشت ($p < 0.05$) ولی با میزان سن بیماران ارتباط معنی‌داری نداشت. در این مطالعه مثبت بودن نشانگرهای HBsAb با مدت زمان استفاده از فاکتورهای کنسانتره انعقادی ($p < 0.05$) و HBcAb با میزان سن بیماران هموفیل ارتباط معنی‌دار داشت ($p < 0.005$).

بحث

شیوع عفونت‌های مورد بحث در بیماران تالاسمی در نقاط مختلف جهان و کشورمان طیف بسیار گسترده‌ای دارد که می‌تواند ناشی از اختلاف در شیوع کلی این عفونت‌ها در جمعیت عمومی جامعه باشد. مطالعات مختلف، فراوانی هپاتیت C در بیماران تالاسمی کشورهای مختلف جهان را از 30% تا 60% نشان داده است. در کشور ما نیز بررسی‌های انجام شده نشان داده است که بین 20% تا 30% از بیماران تالاسمی مازور آلوه به هپاتیت C می‌باشند که نسبت به شیوع $0/1\%$ هپاتیت C در جمعیت اهداکنندگان خون و شیوع کمتر از یک درصدی هپاتیت C در جمعیت کشورمان بسیار بالاست (۱۱، ۱۲). در مطالعه‌ای در ارakk که هم زمان با تحقیق حاضر انجام گرفت، شیوع هپاتیت C در اهداکنندگان خون $2/0\%$ گزارش شد که این نسبت نیز بسیار پایین‌تر از شیوع $7/2\%$ هپاتیت C در بیماران تالاسمی مورد مطالعه است (۱۳).

مطالعات انجام شده بر روی بیماران تالاسمی در شیراز، شیوع HBsAg را $1/1\%$ ، $17/8\%$ HBcAb و $1/1\%$ HCVAb مثبت نداشتند (۱۴). در زاهدان نیز شیوع HIVAb مثبت نداشتند (۱۴). همان گونه که مشاهده می‌شود در این دو مطالعه به استثنای Ab HBCab مشبت $24/2\%$ گزارش شد (۱۵). همان گونه که در تحقیق ما ($29/8\%$) شیوع بیشتری داشت، سایر نشانگرهای شیوع کمتری در مطالعه ما داشتند. این اختلاف می‌تواند

گزارش شده است(۳۱، ۳۰، ۱۹). طبق نتایج مطالعات انجام شده در کشور ما، شیوع HCV در بیماران هموفیلی شیراز ۱۵٪، رشت ۷۱/۳٪، تهران ۶۰/۲٪، خرم‌آباد ۳۰٪، یزد ۴۸/۶٪ و در تبریز ۵۶٪ گزارش شده است(۳۳، ۳۰-۲۱). مقایسه نتایج حاصله، طیف گستردگی از شیوع این بیماری را در بیماران هموفیل مناطق مختلف کشورمان و سایر کشورها اثبات می‌کند. شیوع پایین‌تر هپاتیت C در بعضی از مناطق کشورمان نسبت به سایر کشورهای منطقه می‌تواند در اثر استفاده توأم کرایو پرسیپیت و فاکتورهای کنسانتره انعقادی در بیماران هموفیلی کشور باشد.

طی تحقیقی که در سال ۱۳۷۷ بر روی ۴۶ بیمار هموفیلی استان مرکزی انجام شد، شیوع HCV ۸۱٪ گزارش شد. هم چنین در تحقیق دیگری که در سال ۱۳۷۹ بر روی این بیماران انجام شد، بیماران هموفیل استان مرکزی، HCVAb مثبت داشتند(تحقیق منتشر نشده) که از نتایج تحقیق حاضر(۷/۲۶٪) بسیار بیشتر می‌باشد(۳۴). دلیل اختلاف می‌تواند این باشد که تعدادی از افرادی که از نتایج آزمایش خود مطلع بوده‌اند در طرح HCVAb شرکت نکرده‌اند. کاهش ۱۶ درصدی در شیوع HCVAb بیماران مطالعه سال ۱۳۷۹ نسبت به سال ۱۳۷۷ نیز می‌تواند به این دلیل باشد. ولی نکته قابل تأمل در این مقایسه این است که اولاً تمامی افرادی که در مطالعه ما به هپاتیت C مبتلا بوده‌اند مربوط به قبل از سال ۱۳۷۵ می‌باشند(۰/۰۰۰۱٪< p). به طوری که تمامی مبتلایان در گروه سنی بالای ۱۰ سال قرار داشتند. انجام تحقیق در سال ۱۳۷۷ و آلوه بودن تعداد زیادی از بیماران نیز در این مقطع زمانی مؤید این مطلب است و ثانیاً بر اساس مطالعه انجام شده در ارakk، شیوع HCV در اهداکنندگان خون ۰/۲٪ می‌باشد که بسیار کمتر از ارقام حاصله در بیماران هموفیلی است(۱۳). این نکته خود بیانگر آلوهگی بیماران هموفیلی استان مرکزی در اثر استفاده از فاکتورهای کنسانتره انعقادی می‌باشد. مثبت شدن شاخص HCVAb این مطالعه با مدت زمان استفاده از فاکتورهای کنسانتره انعقادی ارتباط معنی‌دار داشت که با نتایج مطالعات مشابه مطابقت دارد(۰/۰۰۰۵٪< p). در این مطالعه شیوع HBsAg و HIVAb صفر بود که

در این بیماران بررسی نشانگر HBcAb ۲۹/۸٪ گزارش شده و در آنالیز رگرسیون لجستیک با متغیر سن بیماران ارتباط معنی‌دار داشت ($OR = 1/06$ ، $p < ۰/۰۵$). بدین معنی که آلوهگی در بیماران کم سن که اخیراً خون دریافت کرده‌اند شیوع کمتری دارد. مثبت بودن این نشانگر می‌تواند بیانگر آلوهگی در گذشته باشد. به استثنای ۲ نفر، تمامی بیماران تالاسمی HBcAb مثبت، نشانگر HBsAb مثبت داشتند. در ۲ بیمار تالاسمی مذکور که HBcAb مثبت و HBsAb منفی بود، نشانگر HCVAb مثبت بود و به هپاتیت C مبتلا بودند. مطالعات انجام شده نیز نشان داده‌اند در افرادی که منحصراً دارای HBcAb مثبت هستند عفونت توام با هپاتیت C بیشتر دیده می‌شود(۲۴).

در ۶۸ نفر بیمار هموفیلی مورد بحث، مثبت شدن نشانگرهای HBsAb، HCVAb و HCV-RIBA با مدت زمان استفاده از فاکتور کنسانتره انعقادی ارتباط معنی‌دار داشت($0/05$ ٪< p). متغیر سن فقط با مثبت شدن HBcAb ارتباط معنی‌دار داشت($0/0005$ ٪< p). بیماران هموفیلی در رژیم درمانی خود نیازمند به تزریق خون و فرآورده‌های خونی می‌باشند. به همین دلیل در معرض خطر آلوهگی با ویروس‌های منتقله از راه خون قرار دارند. علت شیوع بالای عفونت‌ها به خصوص HCV در این بیماران استفاده از فرآورده‌های پلاسمایی می‌باشد که با مخلوط نمودن پلاسما از هزاران اهداکننده به دست می‌آید و نتیجتاً آلوهگی یک نمونه از پلاسما سبب ابتلای حجم بالایی از بیماران می‌شود. حداقل در ۲۰٪ بیماران هموفیلی، بیماری مزمن کبدی پیشرفت پیدا می‌کند(۲۵، ۲۶).

طی مطالعات متعددی که در کشورهای مختلف انجام شده است، شیوع عفونت هپاتیت B، C و HIV در بیماران هموفیلی جوامع مختلف متفاوت است. با عنوان مثال شیوع عفونت HIV و HCV در بیماران هموفیلی سوئد به ترتیب ۷۷٪ و ۳۳/۳٪ بوده است(۲۵). در بیماران هموفیلی ایتالیا، آمریکا و انگلیس شیوع HCV به ترتیب ۹۲٪، ۶۰٪ الی ۹۰٪ و ۸۳٪ بوده است(۲۷-۲۹).

شیوع HIV نیز در بیماران هموفیلی کشورهای مختلف طیف گستردگی دارد از جمله در آمریکا ۵۳٪، فرانسه ۵۰٪، انگلیس ۳۲٪، ایتالیا ۳۷٪، دانمارک ۶۴٪ و کانادا ۵۵٪.

کشوری هپاتیت B، مصرف توام کرایو به همراه فاکتورهای کنسانتره انعقادی و شیوع پایین HIV در بین اهداکنندگان خون از علل شیوع پایین هپاتیت B و HIV در بیماران تالاسمی و هموفیلی مطالعه می‌باشد.

اجرای طرح غربالگری اهداکنندگان بر علیه هپاتیت C در کشور اثر چشمگیری داشته است به طوری که در تمامی مطالعات انجام شده در کشور، شیوع هپاتیت C در بیماران تالاسمی و هموفیلی بعد از اجرای طرح به شدت کاهش یافته و در بسیاری از موارد به صفر رسیده است. با توجه به این که هنوز واکسن مؤثری برای پیشگیری از هپاتیت C و ایدز در دسترس نیست، دقت و ممارست در انجام طرح‌های مختلف غربالگری اعم از مشاوره با اهداکنندگان، خود حذفی محترمانه و استفاده از روش‌های نوین آزمایشگاهی و روز آمد نگهداشت آن‌ها با استفاده از روش‌های نو و نسل‌های جدیدتر کیت‌های آزمایشگاهی با حساسیت بالاتر جهت کاهش دوره پنجره بیماری‌ها، استفاده از فاکتورهای انعقادی ویروس زدایی شده به همراه تشخیص و درمان به موقع بیماران آلوده تنها راه حل موجود جهت کاهش آلودگی ویروسی این بیماران می‌باشد. انجام این تحقیقات به منظور تضمین و تایید سلامت خون‌های تولیدی و به حداقل رساندن عوارض متعاقب تزریق خون، منجر به اجرای نظام مراقبت از خون می‌شود که می‌تواند به منظور ابزار کترول کیفی فرآورده‌های خونی استفاده شود.

تشکر و قدردانی

در خاتمه لازم می‌دانیم از کارکنان بیمارستان امیرکبیر اراک و کلیه همکارانی که ما را در اجرای این تحقیق یاری نمودند تشکر و قدردانی نماییم.

به ترتیب از نتایج به دست آمده در مطالعات رشت ۲۶/۷٪/(فقط HBsAg)، شیراز ۷/۰٪ و صفر، تبریز ۲/۳٪ و ۶٪، تهران ۲/۶٪/(فقط HBsAg) کمتر می‌باشد.

اختلاف در شیوع این ویروس‌ها می‌تواند بیانگر تفاوت شیوع این بیماری‌ها در مناطق مختلف و یا اختلاف در جمعیت سنی بیماران مورد مطالعه باشد. علت پایین بودن میزان آلودگی به ویروس HIV در مناطق مختلف کشورمان نسبت به سایر کشورها می‌تواند به دلیل مصرف توام کرایو به همراه فاکتورهای کنسانتره انعقادی باشد. هم چنین با توجه به شیوع کم HIV در بین اهداکنندگان خون کشور و در شهر اراک(طی مطالعات انجام شده) این نتیجه نیز قابل پیش‌بینی می‌باشد(۱۳).

نشانگر HBsAb در ۷۰/۵٪ بیماران مثبت بود که با توجه به پوشش ۷۳/۵ درصدی واکسیناسیون هپاتیت B بیماران هموفیلی قابل انتظار بود. این نتایج از نتایج مطالعات دیگر کمتر است(۲۱). نشانگر HBcAb با میزان (p<۰/۰۰۰۵) سن بیماران هموفیلی ارتباط معنی دار داشت(۲۱). بدین معنی که مثبت بودن این نشانگر که بیانگر عفونت هپاتیت B درگذشته است در بیماران مسن‌تر شیوع بیشتری داشت. به دلیل عدم اجرای روش‌های ویروس‌زدایی در فاکتورهای کنسانتره انعقادی که در گذشته تعیین شده‌اند، این نتیجه نیز قابل پیش‌بینی می‌باشد. هم چنین تاثیر مثبت واکسیناسیون کشوری هپاتیت B به خصوص در بیماران با میانگین سنی کم نیز این مورد را توجیه می‌کند.

نتیجه‌گیری

بین عفونت‌های منتقله از راه خون، هپاتیت C در بیماران تالاسمی و هموفیلی، بیشترین شیوع را داشت. انجام آزمایش HBsAg بر روی خون‌های اهدایی از بدو تأسیس سازمان انتقال خون و اجرای طرح واکسیناسیون

Reference:

- 1- Najmabadi H, Teimourian Sh, Khatibi T, Neishabury M, Pourfarzad F, Jalili Nejad S, et al. Amplification refractory mutation system (ARMS) and reverse hybridization in the detection of b-thalassemia mutation. *Arch of Iraninan Medicine* 2001;4(4):165-70.
- 2- Memon MI, Memon MA. Hepatitis C: an epidemiological review. *Viral Hepatitis* 2002;9(9):84-110.
- 3- Saber-firrozi M, Yazdankhah S, Karbasi HT. Anti HCV seropositivity among multiply transfused patients with B- thalassemia major in southern Iran. *Irn J Med Sci* 1996;21:56-9.
- 4- Ebrahim-Poor S, Yaghoobi M, Gharamaleki V, Khoshavar H, Sakini E, Madadi A. Seroepidemiological studies of hepatitis B and C in hemophiliacs in north-western Iran. *Irn J Med Sci* 1997;22(3-4):126.
- 5- لک نینیه. بررسی شیوع هپاتیت‌های C و عفونت HIV در بیماران هموفیلی، سمینار بیماری‌های خونریزی دهنده ارشی ، مجله پژوهشکی کوشش، ۱۳۸۱، شماره ۷، ۲۱۹-۲۷.
- 6- Telfer PT, Garson JA , Whitby B. Combination therapy with interferon alpha and ribavirin for chronic hepatitis C virus infection in thalassemic patients. *British Journal of Haematology* 1997(98):850-5.
- 7- Ghosh K, Jhoshi Sh, Shetty S, Pawar A, Chipkar S. Transfusion transmitted disease in hemophiliacs from western India. *Indian J Med Res* 2000;(112): 61-4.
- 8- Hill HA, Stein SF. Viral infections among patients with hemophilia in the state of Georgia. *Am J Hematology* 1998;59(1):36-41.
- 9- Covas DT, Botura Neto E, Zago MA. The frequency of blood-borne viral infections: a pop multitransfused brazilian patients. *Rev Inst Med Trop Sao Paulo* 1993;35.
- 10- Al-Sheyab M, Batieha A, EL-khateeb M. The prevalence of Hepatitis B, Hepatitis C and HIV markers in multi-transfused patients. *J Trop Pediatric* 2001;47(4):239-42.
- 11- میرمؤمن شهرام. هپاتیت C و تالاسمی، سمینار تازه‌های هپاتیت، تهران، ایران. ۱۳۸۳.
- 12- Alavian SM, Gholami B, Massarat S. Hepatitis C risk factors in iranian volunteer blood donors : a case-control study. *Gastroentrology and hepatology* 2002;17(10):1092-7.
- 13- مهدویانی فاطمه سادات، صارمی سعید، مقصودلو مهتاب، پورفتح‌الله علی‌اکبر. بررسی شیوع عفونت‌های ویروسی قابل انتقال از راه خون در اهدادکنندگان مستمر و غیر مستمر اراک در ۶ ماه اول سال ۱۳۸۴. فصلنامه علمی پژوهشی خون. دوره دوم ، شماره ۷، ۳۴۴-۳۵۳
- 14- Ghaderi A, Habib-Aghai M. High prevalence of anti - HCV and HILV1 antibodies in thalassemia major patients of southern Iran. *Irn J Med Sci* 1996;21(1,2):26.
- 15- صانعی مقدم اسماعیل، سوادکوهی سیما، رخشانی فیروزه. شیوع هپاتیت C در بیماران تالاسمی ماذور مراجعه کننده به بیمارستان
- علی اصغر (ع) زاهدان در سال ۱۳۸۱. فصلنامه پژوهشی خون. ۱۳۸۲، شماره ۱ دوره ۱، ۱۹-۲۵
- ۱۶- حسینی میرمحمدعلی، متظری محمدرضا، حجاری زاده بهزاد، علوفیان سید مؤید. بررسی شیوع هپاتیت C، B در بیماران تالاسمی ماذور در استان سمنان. نشریه خون. ۱۳۸۲، ۲۱۹-۲۷.
- ۱۷- علوفیان سید مؤید، کفایی جعفر، یکتاپرست بابک، حجاری زاده بهزاد. بررسی شیوع هپاتیت C در بیماران تالاسمی استان قزوین. مجله پژوهشکی کوشش، ۱۳۸۱، شماره ۷، ۳۱۹-۳۲۵.
- 18- Ansar MM, Kooloobandi A. Prevalenc of hepatitis C virus infection in thalassemia and hemodialysis patients in north Iran-Rasht. *Viral Hepatitis* 2002;9:390-2.
- ۱۹- محسن زاده اعظم، ورکوهی خشاپار. بررسی میزان شیوع هپاتیت C در بیماران تالاسمی ماذور و هموفیلی شهر خرم آباد در سال ۱۳۸۱. خلاصه مقالات دوازدهمین کنگره بیماری‌های عفونی و گرمسیری ایران، تهران. ۱۳۸۲، ۱، صفحه ۱۰۸.
- ۲۰- ترابی سید اسماعیل، عابد آشتیانی کیومرث، دهخدا رحیم، مقدم عبدالناصر، سرخابی روح انگیز، بهرام محمدخالد. بررسی شیوع هپاتیت C در بیماران تالاسمی ماذور استان آذربایجان شرقی در سال ۱۳۸۲، فصلنامه علمی پژوهشی خون، دوره دوم ، ۱۳۸۴، شماره ۴: ۱۱۵-۱۲۲.
- ۲۱- جوادزاده شهشهانی هایده، عطار مهدی، یاوری محمد طاهر، صوابیه شکوفه، بررسی شیوع هپاتیت C و عفونت HIV در بیماران تالاسمی و هموفیلی استان یزد در سال ۱۳۸۲. فصلنامه علمی پژوهشی خون. دوره ۲، شماره ۷، ۳۱۵-۳۲۲.
- 22- Fawaz I, Ramia S. Decline in hepatitis B infection in sickle cell anemia and beta thalassemia major. *Archives of Disease in Childhood* 1993;69:594-6.
- 23- Chung JL, Kao JH, Kong MS. Hepatitis C and G virus infection in polytransfused children. *Eur J pediatr* 1997;156 :546-9.
- 24- Wendemeyer H, Cornberg M, Tegmeyer B. Isolated anti-HBV core phenotype in anti-HCV positive patients is associated with hepatitis C virus replication. *Clin Microbial Infect* 2004;10:70-2.
- 25- Blanchette VS, Vorstman E, Shore A, Wang E, Petric M, Jett BW, et al. Hepatitis C infection in children with hemophilia A and B. *Blood* 1991;78(2):285-9.
- 26- ماری نلسون اینگا. هموفیلی. مؤسسه فرهنگی انتشارات زهد، ۱۳۸۰، صفحه ۳-۱۳
- 27- Geodret JJ, Elaine Eyster M, Lederman M, Mandalaki T, Moerloose P, White GC. End -stage liver disease in persons with hemophilia and transfusion-associated infections. *Blood* 2002;100:1584-8.
- 28- Markris M, Preston F, Resondal F, Underwood JCE, Rice H, Triger D. The natural history of chronic hepatitis C in haemophiliacs. *British J Hematology* 1996;94:746-52.

- 29- Tradati G, Clobe M, Mannucci PM, Rami MG, De fazio C, Gamba G. A prospective multicenter study of hepatocellular. *Blood* 1998;91:1173-7.
- ۳۰- ترایی سید اسماعیل، عابد آشتیانی کیومرث، دهخدا رحیم، مقدم عبدالناصر، خالد بهرام محمد، دولت‌خواه رویا. بررسی میزان شیوع هپاتیت B ، C ، HIV. در بیماران هموفیلی استان آذربایجان شرقی در سال ۱۳۸۳. فصلنامه علمی پژوهشی خون. دوره ۲ ، شماره ۷ ، ۲۹۱-۳۰۱
- 31- Mansour-Ghanei F, Fallah MS, Shafaghi A, Yousefi-Mashhoor M, Ramezani N, Farzaneh F, et al. Prevalence of hepatitis B and C seromarkers and abnormal liver function tests among hemophiliacs in guilan (northern province of Iran). *Med Sci Monit* 2002;8(12):797-800.
- ۳۲- حجاری‌زاده بهزاد، علیوان سید مؤید، صابر محمد مهدی، حاجی‌بیگی بشیر. هپاتیت C در بیماران هموفیل. خلاصه مقالات یازدهمین کنگره بیماری‌های عفونی و گرمسیری ایران، تهران. اسفند ۸۱، صفحه ۹.
- 33- Karimi M , Yarmohammadi H, Ardeshiri R. Inherited coagulation disorders in southern Iran. *Hemophilia* 2002;8(6):740.
- 34- Ghamari M, Hashemieh M. Hepatitis C in hemophilia and thalassemia major in Markazi province. *Zendegi* 1998;3(9-10):63.

Prevalence of hepatitis B, C and HIV infection in thalassemic and hemophilic patients of Markazi province in 2004

Mahdaviani F.^{1,2}(MD), Saremi S.^{1,2}(MD), Rafiee M.³(PhD)

¹Iranian Blood Transfusion Organization –Research Center

²Arak Regional Blood Transfusion Center

³Arak University of Medical Sciences

Abstract

Background and Objectives

Major thalassemic and hemophilic patients in regular need of blood and blood products are prone to risk of acquiring infections such as hepatitis and AIDS. High prevalence of such viral factors has been reported all over the world. In this study, the prevalence rates of hepatitis B, C, HIV and relevant factors were evaluated among hemophilic and thalassemic patients in Markazi province in the year 2004.

Materials and Methods

In this descriptive study, 68 hemophilic and 97 thalassemic patients were selected. The necessary information through questionnaires was gathered and the subjects were tested for markers of HIVAb, HBsAg, HBsAb, HBCAb, and HCVAAb through the ELISA method. HCV positive cases were confirmed by RIBA method. The results were evaluated regarding risk factors and demographic characteristics. Results were analysed through chi-square, fisher exact, t-test and logistic regression in SPSS software .

Results

In all of the patients, HBsAg and HIVAb were negative. The prevalence rate of positive HCVAAb was 7.2% in the thalassemic and 36.7% in the hemophilic patients. None of the thalassemic and hemophilic patients who had received blood and blood products after implementation of the screening program showed hepatitis C. In thalassemic patients, positive HCVAAb showed significant correlation with the age, blood transfusion duration, and the number of administered blood units. In hemophilic patients, positive markers of HBsAb and HBCAb had significant correlation with consumption duration of coagulation factors and age average of patients.

Conclusions

In this study, prevalence rates of hepatitis B and HIV were zero. In these patients, the prevalence rate of hepatitis C was higher especially in hemophilic patients and all of the positive cases were attributed to the period before 1996. The use of advanced methods, more sensitive tests, and virally inactivated factor concentrates are the ways of viral infection reduction in these patients.

Key words: Prevalence, Thalassemia, Hemophilia, Hepatitis B, Hepatitis C, HIV
SJIBTO 2008; 4(5): 313-322

Received: 13 Nov 2006

Accepted: 5 Apr 2008

Correspondence: Mahdaviani F., MD. IBTO-Research Center. Arak Regional Blood Transfusion Center. P.O.Box: 858, Arak, Iran. Tel: (098861) 2229903; Fax : (098861) 2220015
E-mail: DR_Fmahdaviani@yahoo.com