

اهمیت آزمون های آگلوتیناسیون در مقایسه با الایزا در تشخیص بیماران مبتلا به بروسلوزیس

عبدالرضا اسماعیل زاده^۱، حمید باعچه سرابی^۲

۱- مریبی - عضو هیئت علمی ایمونولوژی دانشگاه علوم پزشکی زنجان
۲- استادیار - میکروبیولوژی دانشگاه علوم پزشکی زنجان

یافته / دوره هفتم / شماره ۱ / بهار ۸۱۰ / مسلسل ۱۱۰

چکیده

دریافت مقاله: ۸/۱۱/۱۳۰۸، پذیرش مقاله: ۸/۱۱/۱۳۰۸

* مقدمه: بروسلوزیس بیماری بومی ایران و مشترک بین انسان و دام است. از آنجایی که تشخیص سریع، درمان به موقع و پیگیری درمان اهمیت دارد، انتخاب و انجام آزمایش حساس و اختصاصی و تشخیص و درمان به موقع برای حل این مشکل اساسی ضروری است، هدف از انجام این مطالعه، مقایسه آزمون رایج سولوزیت موجود در آزمایشگاههای تشخیص طبی با آزمون استاندارد الایزا بود.

* مواد و روش ها: در این مطالعه مقایسه ای ۱۷۶ فرد مشکوک به بیماری بروسلوزیس پس از معاینه توسط پزشک متخصص به صورت مستمره آزمایشگاه ارجاع داده شدند. برای همه بیماران آزمایش های معمول تشخیص تب مالت شامل رایت سریع، رایت لوله ای استاندارد، کمبس رایت و آزمون انتخابی و استاندارد کمی الایزا انجام شد.

* یافته ها: از ۱۷۶ فرد مطالعه شده ۹۲ نفر (۵۲٪) مرد و ۸۴ نفر (۴۷٪) زن بودند. از ۱۷۶ نفر فوق با روش های رایت سریع، رایت لوله ای استاندارد، کمبس رایت، الایزا توtal به ترتیب ۴۵ نفر (۲۵٪)، ۴۹ نفر (۲۷٪)، ۵۸ نفر (۳۲٪)، ۷۲ نفر (۴۰٪)، مثبت نشان دادند. محدوده سنی افراد بین ۱۵ الی ۶۵ سال بود. از نظر توزیع محل جغرافیایی ۷۲٪ مراجعین روسنایی و ۶٪ را ساکنین شهری بودند. حساسیت و آزمون های فوق در مقایسه با الایزا توtal به ترتیب ۶۲٪، ۶۸٪ و ۸۰٪ درصد، و ویژگی همه ۱۰۰٪ بود.

* نتیجه گیری: آزمون الایزا در مقایسه با سایر آزمون های رایج بالاترین قدرت تشخیص را دارد. بعد از الایزا به ترتیب آزمون کمبس رایت، رایت لوله ای استاندارد و رایت سریع بیشترین قدرت تشخیصی را دارند. با استفاده از نتایج این طرح از بین روش های سرولوزیک آزمون الایزا به دلیل سنجش کمی و تعیین کلاس آنتی بادی و مرحله بیماری به عنوان آزمون استاندارد و انتخابی توصیه می شود.

واژه های کلیدی: بروسلوزیس، تشخیص سرولوزیک، الایزا، آگلوتیناسیون

مقدمه

می‌شود (۱۱،۱۰) از طرفی روش‌های باکتری شناسی با موارد منفی کاذب فراوان همراه است و تشخیص‌های مولکولی هنوز در همه جا قابلیت انجام ندارد و در مرحله تحقیقاتی و در آزمایشگاه‌های مرجع انجام پذیر است.

ساده‌ترین و ارزان‌ترین راه‌های تشخیص تب مالت امروزه روش‌های مبتنی بر آزمایش‌های سرولوژیک هستند (۱۳،۱۲) (۱۴). آزمون‌های سرولوژیک رایج، هر یک دارای مزایا و معایبی هستند. در این تحقیق در نظر است تا آزمون‌های رایج سرولوژیک موجود در آزمایشگاه‌های تشخیص طبی و مراکز آموزشی و درمانی در مقایسه با آزمون استاندارد و انتخابی سرولوژیک الایزا (۱۵،۱۴) روی بیماران مراجعه کننده به آزمایشگاه‌های تشخیص طبی استان زنجان از نظر قدرت تشخیص بیماری در سال ۱۳۸۱ با هم مقایسه شوند. نتایج این تحقیق شاید بتواند راه گشای متخصصان و بیماران در تشخیص سریع و دقیق بیماری و درمان آن و پیگیری مناسب درمان با استفاده از روش‌های سرولوژیک باشد و از عوارض پیشرفت‌ههای بیماری که ناشی از فقدان تشخیص سریع است بکاهد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه از نوع کاربردی و مقایسه آزمون‌های است. در این تحقیق بیماران بعد از معاینه و شرح حال گیری توسط پزشک متخصص در صورت مشکوک بودن به تب مالت برای ارزیابی آزمایشگاهی به طریقه سرولوژیک به آزمایشگاه ارجاع داده شدند. از ۱۷۶ نفر از مراجعین به صورت مستمر ۵ سی‌سی خون اخذ و تا یک ساعت بعد از نمونه گیری، سرم از خون جدا و تا زمان انجام آزمایش در ۳ لوله مجزا برای انجام آزمایش‌های مورد نظر طرح فریز شد. آزمون معیار^۳ در این مطالعه آزمون الایزا بود. این آزمون از نوع واکنش‌های اولیه آنتی‌ژن و آنتی‌بادی است و در مقایسه با آزمون‌های رایج

بروسولوژیس (تب مالت) بیماری بومی کشور ماست و تظاهرات بالینی متنوعی دارد و ویژگی‌های خاص بالینی، تشخیصی و درمانی آن ممکن است مشکلاتی در اداره بیماران برای پزشکان ایجاد نماید. از طرف دیگر شرایط جغرافیایی کشور ما ومسئله نیاز به دامپروری و کشاورزی کنترل این بیماری در دام را با مشکل مواجه سازد. سالیانه ۵۰۰ هزار بیمار مبتلا به بروسولوز در دنیا گزارش می‌شود و عده‌ای از مؤلفین حدس می‌زنند که در ازای هر مورد ثابت شده بروسلا (عامل بیماری) ۲۶ مورد تشخیص داده نشده وجود دارد که گزارش نمی‌شوند (۲،۱) علیرغم بهبود وضعیت بهداشتی مواد غذایی هنوز این بیماری یکی از مشکلات اقتصادی بهداشتی مطرح در بسیاری از نقاط دنیا از جمله خاورمیانه، اسپانیا، یونان، ترکیه، مکزیک، هند، پرو و غیره است (۶،۵،۴،۳).

شرایط جغرافیایی ایران، وابستگی غذایی به مواد لبنی غیر پاستوریزه و ارتباط شغلی کارگران کشتارگاه‌ها، قصاب‌ها، دامپزشکان، کادر آزمایشگاه وغیره ... بروسولوزیس را به عنوان بیماری شغلی مطرح می‌سازد (۲). بر اساس آمار اداره مبارزه با بیماری‌های واگیردار کشور سالیانه حدود ۵۰ هزار مورد بروسولوز گزارش می‌شود و در اکثر استان‌های کشور آسودگی به درجات مختلف از ۳/۵ تا ۱۰/۵ در هزار متغیر است (۲).

نظر به اهمیت این بیماری روش‌های مختلفی برای تشخیص، درمان و پیگیری درمان ابداع شده است که کشت میکروب راه اصلی و قطعی تشخیص بیماری است. (۷،۲) جدا سازی بروسلا از خون بسته به مرحله بیماری روش کشت به علت دیر رشد بودن و نیاز به محیط استاندارد کاستاندا از ۱۵ تا ۸۰ درصد گزارش شده است و نکته مهم این است که تکرار کشت و کشت مغز استخوان درصد موارد مثبت را افزایش می‌دهد (۹،۸) با گسترش روش‌های مولکولی مثل ^۱PCR به خصوص در درگیری منتشر و موارد پیچیده و مزمن بیماری که تعداد میکرو اورگانیسم کمتر است امکان تشخیص بیشتر

1. polymerase chain reaction 2. Sequential

3. $\frac{s \tan dard}{Gold} \Rightarrow Gold \quad s \tan dard$

جدول شماره ۱- تعیین ارزش تشخیصی تست رایت سریع در مقایسه با الایزا توتال در بیماری بروسلوز

توتال	-	+	الایزا توتال	ایت سریع
۴۵	-	۴۵		+
۱۳۱	۱۰۴	۲۷		-
۱۷۶	۱۰۴	۷۲	توتال	
^۱ Sens = ۶۲/۵		ppv = ۱۰۰		
^۲ Spec = ۱۰۰		npv = ۷۹/۳		

مطابق جدول شماره ۲ حساسیت، ویژگی، PPV و NPV رایت لوله‌ای در مقایسه با آزمون استاندارد توتال به ترتیب: $68/0$ ، ۱۰۰ ، ۱۰۰ ، $۸۱/۸$ درصد است. *Elisa*

جدول شماره ۲- تعیین ارزش تشخیصی تست رایت لوله‌ای در مقایسه با الایزا توتال در بیماری بروسلوز

توتال	-	+	الایزا توتال	رایت لوله‌ای
۴۹	-	۴۹		+
۱۲۷	۱۰۴	۲۳		-
۱۷۶	۱۰۴	۷۲	توتال	
<i>Sens</i> = ۶۸		ppv = ۱۰۰		
<i>Spec</i> = ۱۰۰		npv = ۸۱/۸		

مطابق جدول شماره ۳ حساسیت اختصاصی بودن، PPV و NPV تست کمبس رایت در مقایسه با آزمون استاندارد توتال الایزا به ترتیب $۸۰/۰$ ، ۱۰۰ ، ۱۰۰ ، $۸۸/۱۰۰$ درصد است.

سرولوژیک که از نوع واکنش‌های ثانویه آنتی ژن و آنتی بادی است، حساسیت و ویژگی بالایی دارد. نتایج آزمون‌های رایت سریع، رایت لوله‌ای استاندارد، کمبس رایت (با آنتی ژن آنتیتوپاستورایران) و الایزا IgG و IgM اختصاصی بروسلوز *Duplicate IBL* (از شرکت *W99*) به صورت برای افزایش صحت و دقت نتایج، انجام و از نظر قدرت تشخیصی باهم مقایسه گردید. هر یک از آزمایش‌ها به تنها یکی، به صورت یک سوکور و بدون اطلاع از نتایج آزمون‌های قبلی به روش استاندارد (*WHO*) آزمایش گردید. آزمایش‌های الایزا توسط دستگاه خوانش الایزا^۱ شرکت *Awareness* آمریکا بعد از راهاندازی و حصول اطمینان انجام شد. نتایج آزمون بعد از اتمام با هم مقایسه و تحلیل گردید.

یافته‌ها

از ۱۷۶ نفر مورد مطالعه شده ۹۲ نفر (۵۲/۲۷٪) مرد و ۸۴ نفر (۴۷/۷۳٪) زن بودند. از ۱۷۶ نفر فوق با روش‌های رایت سریع، رایت لوله‌ای استاندارد، کمبس رایت و الایزا توتال به ترتیب ۴۵ نفر (۲۵/۵۷٪)، ۴۹ نفر (۲۷/۸۴٪)، ۵۸ نفر (۳۲/۹۵٪) و ۷۲ نفر (۴۰/۹۱٪) مثبت نشان دادند. محدوده سنی افراد مورد مطالعه بین ۱۵ الی ۶۵ سال بود که بیشتر افراد در گروه سنی بین ۱۸ الی ۴۰ سال بودند. از نظر توزیع محل جغرافیایی ۷۲/۴ درصد مراجعین روستایی و ۲۷/۶ درصد موارد را ساکنین شهری بودند.

مطابق جدول شماره ۱ حساسیت، ویژگی ارزش پیش بینی مثبت (PPV)^۲ و پیش بینی منفی (NPV)^۳ رایت سریع در مقایسه با آزمون استاندارد توتال (*Elisa*)^۴ به ترتیب عبارت است از: $۱۰۰/۵$ و $۷۹/۳$ درصد.

1. Elisa Reader
2. Positive predictive value
3. Negative predictive value
4. Enzyme linked Immuno sorbert Assay
5. Sensitivity
6. Specificity

ابدولا^۳ و دب دوب^۴ در سال (۱۶۲۰۰۰) کاملاً مطابقت دارد. طبق یافته‌های حاصل از این تحقیق قدرت تشخیص آزمون های الیزا، کمبس رایت، رایت استاندارد لوله‌ای و رایت سریع به ترتیب کم می‌شود و این نتایج مطابق با یافته‌های تحقیق ارج در سال (۱۹۹۹) است.

نتیجه گیری

همچنان که از یافته‌ها طرح مشهود است از آنجایی که روش کشت بروسلا دارای مشکلات فنی است و روش های مولکولی هنوز جایگاه خود را در تشخیص بالینی باز نکرده است ازین روش های سرولوژیک آزمون *Elisa* به دلیل سرعت، زمان کوتاه، سنجش کمی تیتر آنتی‌بادی، تعیین ایزوتیپ آنتی‌بادی و کمک در تشخیص مرحله حاد و مزمن بیماری، حساسیت و اختصاصیت بالا نسبت به سایر آزمایش های معمول ترجیح داده می‌شود و انجام آن را در مراکز تشخیصی و درمانی برای تشخیص بیماری و پیگیری موفقیت درمان به عنوان آزمون انتخابی توصیه می‌کنیم.

قدرتانی

از معاونت محترم پژوهشی و شورای پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی زنجان به خاطر تصویب طرح، جناب آقای دکتر نورالدین موسوی نسب مشاور محترم آمار، جناب آقای مصطفی شفقتیان کارشناس محترم آزمایشگاه و جناب آقای دکتر حمید رضا امیرمقدم به خاطر انجام بخشی از آزمایش ها تقدیر و تشکر می‌شود.

جدول شماره ۳- تعیین ارزش تشخیص آزمون کمبس در مقایسه با

الیزا در بیماری بروسلاز

کمبس رایت	توatal		$Sens = 80$	$ppv = 100$
	-	+		
۵۸	-	۵۸		+
۱۱۸	۱۰۴	۱۴		-
۱۷۶	۱۰۴	۷۲	توatal	
		$Spec = 100$		$npv = 81/8$

بحث

مطابق یافته‌های به دست آمده از این طرح، از بین روش‌های سرولوژیکی تشخیص بروسلازیس آزمون الیزا با ۷۲ مورد مثبت (۴۰/۹۱٪) در مقایسه با سایر آزمایش های رایج تشخیصی بالاترین قدرت تشخیص را دارا است و این نتیجه با یافته های حاصل از تحقیقات ارج^۱ و همکاران او در سال (۱۹۸۶)، گد^۲ و همکاران او در سال (۱۹۹۸) و ارج از دانشگاه آمریکایی بیروت در (۱۹۹۹) همخوانی دارد.

مطابق یافته های ما آزمون الیزا توانسته است ۷۲ مورد (۴۰/۹۱٪) و افراد مبتلا را تشخیص دهد در حالیکه آزمون کمبس رایت فقط ۵۸ نفر (۳۲/۹۵٪) افراد را شناسایی کرده است و این یافته با نتایج تحقیق ارج در سال (۱۹۹۹) که قدرت تشخیص الیزا را ۷ درصد بیشتر از کمبس رایت می داند مطابقت دارد.

طبق یافته های ما قدرت تشخیصی آزمون کمبس رایت بیشتر از آزمایش های آگلوتیناسیون رایت سریع و لوله ای است. این نتایج با یافته های کریمی نیا از انتستیتو پاستور ایران(۱۷) و

References

- ۱- عبدالرضا اسماعیل زاده، مهری قاسمی. دات - ایمونوبلاتینگ. روشی سریع و حساس برای تشخیص بروسلوزیس در مناطق محروم. خلاصه مقالات اولین کنگره بیولوژی سلولی-مولکولی ایران-اهواز ۸-۹ اسفند ۱۳۸۱ ص: ۱۸۱
- ۲- باغچه سرایی حمید، اسماعیل زاده عبدالرضا، بررسی مقایسه ای قدرت تشخیصی آزمون روزبنگال در بروسلوزیس حاد و مزمن، مجله علمی-پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی زنجان. بهار ۱۳۸۲ سال ۱۱ شماره: ۴۲ ص: ۲۹
3. Gad MO, Rad EL , Kambel AM. Evaluation of Brucella Enzyme Immunoassay test (Elisa) in comparison with Bacteriological culture and Agglutinatio.J Infec 1998; 36: 197-201
4. Hall WH. Modern chemotherapy for Brucellosis in Human. Rev of Infect Dis 1990; 12(6): 87-9
5. Sadler WW. Present evidence on the role of Meta in the epidemiology of Human brucellosis. Am J Public Health 1960; 50: 540-4
6. Hall WH. Brucellosis. In: Evans AS and feldman HA. Bacterial Infection of Human Epidemiology and Control . New York: Plenum, 1982: 156-9
7. Young EJ . Serologic Diagnosis of human brucellosis: Analysis of 214 cases by agglutination test and review of the Literature. Rev of Infect Dis 1991;13: 359 – 72
8. Gotuzzo E, Carrillo C, Guerra J, Liosa L. An evaluation of diagnostic methods for brucellosis: The value of bone marrow culture. J infect Dis 1986; 153: 122-5
9. Yaqupsky P, peled N, press J, Abramson O, Abu-Rashid M. Camparison of Bactec 9240 peds puls medium and isolator on 1.5 microbial tube for detection of *Brucella melitensis* from blood culture.J Clin Microbiol 1997; 35(6): 1382-4
10. Matar FM, Khreissir IA, Abdonnor AM. Rapid laboratory of a target sequence on the 31 kD *Brucella* antigen DNA. J Clin Microbiol 1996; 34: 477-8
11. Navarro EF. PCR assay for diagnosis of human brucellosis. J Clin Microbiol 1999; 35(5): 1654-5
12. Jawetz E, Melnick JL, Adelberg EA. Medical Microbiology. London, Appelton & Lange, 1991: 244-7
- 13-ادیبفر پرویز، میکروبشناسی پزشکی. تهران: ناشر مؤلف، چاپ بهمن ۱۳۶۸: ۴۱-۶۳
14. Araj GF. Human Brucellosis : a classical infectious Disease with persistent Diagnostic challenges. Clin Lab Sci 1999; 12(4): 207 – 12
15. Araj GF, Lulu AR, Mustafa My, khateeb MI. Evaluation of Elisa in the diagnosis of acute and chronic brucellosis in human beings. J HyG (lond) 1986; 97(3): 457-69
16. Dabdoob WA, Abdulla ZA. A panel of eight tests in the serodiagnosis and Immunological evaluation of acute brucellosis. Eastern mediterranean Health journal 2000; 6(2/3): 304-312
- 17-کریمی‌نیا، آمینا: «دات ایمونوبلاتینگ: امیدی تازه برای تشخیص تب مالت» مجله علمی پژوهشی تشخیص آزمایشگاهی ۱۳۷۷ سال اول، شماره ۳، صص ۳۱-۲۹.

