

# بررسی رشد و توسعه لارو اکینوکوکوس گرانولوزوس در موش سوری و هامستر

غلامعلی سبزواری نژاد ♦ دکتر عبدالحسین دلیمی ♦

یافته / سال پنجم / شماره ۱۸

## چکیده

**مقدمه:** کیست هیداتید از بیماری های انگلی مشترک انسان، دام، گوشتخواران اهلی و وحشی می باشد. این بیماری در انسان موجب ضایعات و آسیبهای عضو شده و گاهی منجر به مرگ می شود. هدف از انجام این مطالعه بررسی رشد کیست هیداتید ثانویه در حیوانات آزمایشگاهی، تعیین حساسیت آنها، تهیه مقاطع بافتی و چگونگی رشد و تشکیل مراحل کیست هیداتید ثانویه بود.

**مواد و روشهای:** به منظور بررسی رشد کیست هیداتید ثانویه و تعیین حساسیت موش سوری و هامستر سفید، تعداد ۳۶ سر موش سوری و ۲۷ سر هامستر سفید، با ترزیق داخل صفاقی لارو اکینوکوکوس گرانولوزوس گوسفندي مورد ارزیابی قرار گرفتند؛ سپس به مدت ۹ ماه، ماهیانه تعداد معینی از حیوانات کالبدگشایی شده و محوطه صفاق، کبد، ریه، کلیه و طحال از نظر آلودگی به کیست، مورد بررسی قرار گرفتند.

**یافته ها:** در این بررسی کیست هیداتید ثانویه در موش سوری از ماه سوم تشکیل گردید و در ماههای بعد بخصوص ماه هشتم و نهم در کلیه موشها کیست هیداتید به تعداد زیاد رشد کرد؛ بطوری که در دو سر از موشها کیست ها در ماه نهم کالبدگشایی شدند، تعداد ۸ و ۱۴ کیست در محوطه صفاقی آنان مشاهده گردید.

**نتیجه گیری:** کلیه کیست ها غیر بارور و استریل بوده و با افرايش مدت آلودگی بر تعداد موش های مثبت و تعداد کیست ها افزوده گردید. بررسی مقاطع بافتی، دیواره کیست و واکنش سلولهای دفاعی را نشان داد. موش سوری حیوان مناسبی برای رشد کیست هیداتید ثانویه می باشد و از ماه سوم آلودگی کیستها قابل مشاهده است.

**واژه های کلیدی:** اکینوکوکوس گرانولوزوس، موش سوری، هامستر، رشد

♦ مربی - عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی لرستان

♦ دانشیار - عضو هیئت علمی دانشگاه تربیت مدرس تهران

## مقدمه

کبد و ریه گوسفند آلوده به کیست هیداتید را از کشتارگاه جمع آوری کرده و بعد از ضد عفونی با الکل یده به محیط استریل هود انتقال داده و در شرایط استریل کیست ها را از کبد و ریه جدا نموده، و در ظرف استریل قرار داده شد. زمانی که میزان پروتواسکولکس به حد مورد نظر رسید، سه تا پنج بار با محلول نرمال سالین<sup>۵</sup> استریل شستشو شدند؛ سپس محلول رویی را ریخته و روی آن محلول هانکس<sup>۶</sup> حاوی پیسین ۵mg/ml با PH=۲ ریخته و به مدت ۴۰ تا ۴۵ دقیقه در انکوباتور ۳۷ درجه سانتی گراد قرار داده تا پروتواسکولکس ها، از لایه ژرمینال<sup>۷</sup> و کیست های دختر جدا شوند و محلول خالص تری از پروتواسکولکس ایجاد شود؛ سپس سه تا پنج بار دیگر با محلول نرمال سالین استریل شستشو شدند.

با استفاده از ائوژین<sup>۸</sup> ۱٪ درصد و تریپان بلو<sup>۹</sup> ۰/۲۵ درصد، زنده بودن پروتواسکولکس ها را در زیر میکروسکوپ با بزرگ نمایی ۱۰ مشاهده و با شمارش درصد پروتواسکولکس بدست آمد. برای اطمینان بیشتر فعالیت سلولهای شعله ای پروتواسکولکس های رنگ نگرفته در زیر میکروسکوپ مشاهده شد. به میزان ۱/۰ میلی لیتر از محلول پروتواسکولکس در محلول هموژن در ظرف پتی خطر کشی و لام مکعبی ریخته شد و در زیر لوب تعداد پروتواسکولکس در حجم مورد نظر شمارش گردید سپس با مشخص بودن حجم محلول هموژن و تعداد پروتواسکولکس در ۰/۱ میلی لیتر میزان تقریبی، کل پروتواسکولکس در حجم محلول هموژن تعیین شده و با توجه به تعداد پروتواسکولکس تزریقی برای حیوانات حجم مشخصی از محلول به صورت داخلی صفاقی به حیوان تزریق شده و به سوسپانسیون، صد واحد پنی سیلین و ۲۰۰ میکروگرم استرپтомاسین در میلی لیتر اضافه شد (۶,۷).

هیداتیدوزیس<sup>۱</sup> از بیماریهای انگلی مشترک انسان، دام، گوشتخواران اهلی و وحشی می باشد. بیماری در انسان موجب ضایعات و آسیب های عضو شده و گاهی منجر به مرگ می گردد. هیداتیدوزیس در حیوانات بخصوص دامها موجب زبانهای اقتصادی فراوان می شود (۱, ۲, ۳, ۴).

سگ میزبان اصلی بیماری، با دفع تخم انگل همراه با مدفوع در مزارع، سبب آلودگی آب، گیاهان و سبزیجات می شود. انسان در اثر تماس نزدیک با سگ و مصرف سبزیجات و نشخوارکنندگان با تغذیه از علوفه آلوده به تخم به بیماری مبتلا می گردد (۱, ۲, ۴).

چنین تخم در روده آزاد شده و پس از عبور از دیواره روده در اعضای مختلف بدن انسان (کبد، ریه، طحال، مغز و غیره) جایگزین شده و به تدریج تشکیل کسیت هیداتید می نماید. با توجه به مشکلات اقتصادی، اجتماعی و بهداشتی کیست هیداتید، لازم است تحقیقات وسیع در زمینه های مختلف بیماری صورت گیرد. اکثر این مطالعات نیاز به محیط های مناسب این ویترو<sup>۲</sup> و این ویو<sup>۳</sup> دارند که بتوان تحقیقات را ابتدا در محیط های آزمایشگاهی مناسب یا حیوان آزمایشگاهی انجام ونتایج آن را تعیین و گسترش داد (۴,۵).

اکثر محققان در مناطق مختلف جهان، مطالعات وسیع و گسترده ای در مورد رشد کیست هیداتید ثانویه انجام داده اند و نتایج متناقضی بدست آورده اند و تاکنون چنین مطالعه ای روی حیوانات آزمایشگاهی تولید کشور انجام نگرفته است. این مطالعه در پی آن است با تزریق پروتواسکولکس<sup>۴</sup> کیست هیداتید اولیه گوسفندی به موش سوری و هامستر سفید، حساسیت آنان را مورد بررسی قرار دهد (۶,۷,۸).

## مواد و روشها

در این مطالعه تجربی از موش سوری و هامستر سفید که سن آنان بین ۶ تا ۷ هفته و از جنس نر بودند، استفاده شده است.

- |                   |                  |                   |
|-------------------|------------------|-------------------|
| 1. Hyddatidosis   | 2. Invitro       | 3. Invivo         |
| 4. Protoscolex    | 5. Normal saline | 6. Hanks solution |
| 7. Germinal layer | 8. Eosin         | 9. Trypan blue    |

## ب - هامستر سفید :

در ماههای اول ، دوم و سوم کالبدگشاپی و بررسی محوطه صفاقی و اعضای شکمی ، نقاط فیبروزی و اجسام کپسول شده حاوی پروتواسکولکس مرده چسبیده به اعضاء مختلف بخصوص سطوح روده ها و چین های صفاقی ، وجود دانه هایی روی پرده دیافراگم، بزرگی طحال، تورم مجرأ و غدد لنفاوی مشاهده شده، که از ماه چهارم به بعد از شدت ضایعات کاسته شده؛ بطوريکه از ماه ششم محوطه صفاقی عاری از هر گونه ضایعه بود .

## ج - بررسی مقاطع بافتی

پس از تهیه مقاطع بافتی از بافت هایی که کیست هیداتید ثانویه تشکیل شده بود و رنگ آمیزی با هماتوکسیلین، ائوزین و پاس، بوسیله میکروسکوپ ساختمان کیست و واکنش دفاعی سلولی بافت آلدوه مورد بررسی قرار گرفت. بطوريکه در رنگ آمیزی با هماتوکسیلین و ائوزین واکنشهای سلولهای دفاعی، آمامی، ماقروفازها، سلولهای جیانت نعل اسپی<sup>۳</sup>، لایه فیبروز و دیواره کیست قابل تشخیص است. با رنگ آمیزی اختصاصی پاس حفره کیست، غشا کیست از بافت کبد قابل تشخیص بود (عکس های ۳-۳ تا ۴-۳).

جدول ۱: نتایج رشد کیست هیداتید ثانویه در موش سوری با تزریق داخل

## صفاقی پروتواسکولکس اکینوکوکوس گرانولوزوس گوسفندی

نتیجه کالبدگشاپی	تعداد	مدت زمان	تعداد حیوان	میزان آلودگی	استرین حیوان
مشبت	منفی	(ماه)	آلوده	ترزیقی شده	(تعداد)
۴	-	۱	۴	۱۰۰۰	
۴	-	۲	۴		
۲	۲	۳	۴		موس
۲	۲	۴	۴		سوری
۲	۲	۵	۴		استرین
۲	۱	۶	۴		NMRI
-	۳	۷	۴		(۳۶)
-	۴	۸	۴		
-	۴	۹	۴		
(۴۷/۱)۱۶		(۵۲/۹)۱۸		جمع	

بعد از شمارش، به هر سر موش سوری استرین NMRI حدود ۱۰۰۰ پروتواسکولکس، به هر سر هامستر سفید حدود ۱۰۰۰ پروتواسکولکس به طریق داخل صفاقی تزریق گردید. هر ماه تعداد مشخص از موش سوری و هامستر سفید کالبدگشاپی و محوطه صفاقی، کبد ، طحال ، کلیه و ریه آنها را از لحاظ آلدگی به کیست هیداتید ثانویه مورد بررسی ماکروسکوپی ، میکروسکوپی قرار می گرفت و در صورت تشکیل کیست هیداتید ثانویه ، جهت تهیه مقاطع بافتی، آن را در محلول ثبوت نگاهداری نموده و از اعضایی که در آن کیست، تشکیل شده مقاطع بافتی تهیه شده ، و با هماتوکسیلین، ائوزین<sup>۱</sup> و پاس<sup>۲</sup> رنگ آمیزی گردید. داده ها با استفاده از آزمون مجدد کای مورد نجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

## یافته ها

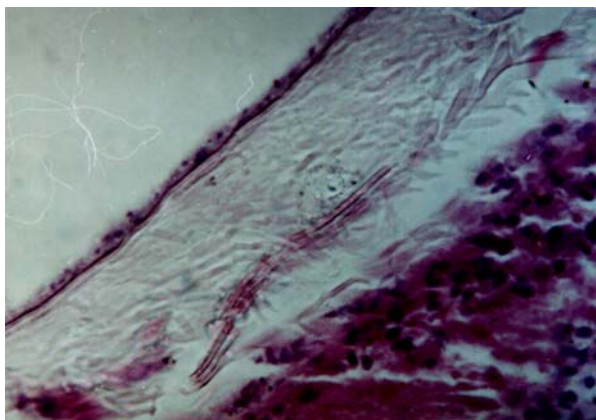
## الف - موش سوری

در ماههای اول و دوم کالبدگشاپی موش سوری و بررسی محوطه شکمی و احشاء ، نقاط فیبروزی در قسمتهای مختلف محوطه شکمی مشاهده شد. رشد کیست هیداتید ثانویه در موش سوری از ماه سوم آلدگی قابل رویت بود که در دو سر از موشهای کیست هیداتید ثانویه تشکیل گردید که قطر بزرگترین کیست ۴/۳۲×۴/۳۲ میلی متر بود. در ماه چهارم آلدگی دو سر از موشهای دارای چندین کیست چسبیده به پرده دیافراگم و آزاد در محوطه شکمی بودند که قطر بزرگترین کیست ۴/۳۸×۳/۸ میلی متر بود. به همین ترتیب ماههای بعدی در تعدادی از موشهای کیست هیداتید ثانویه رشد کرد؛ بطوريکه در محوطه شکمی دو سر از موشهایی که در ماه نهم آلدگی کالبدگشاپی شدند ، تعداد ۸ و ۱۴ کیست هیداتید ثانویه در محوطه شکمی آنان تشکیل شده بود. کلیه کیست های استریل و غیر بارور بودند ( جدول ۱ و عکس های ۱ تا ۲ ) .

1. Hematoxylin and Eosin

2. Periodic Acid Shift (PAS)

3. Giant cell



عکس (۴) دیواره کیست هیداتید ثانویه (کهربایی) بافت کبد (قرمز) موش سوری، رنگ آمیزی (H&E)  $\times 400$

### بحث

اکثر محققان برای بررسی رشد کیست هیداتید در حیوانات آزمایشگاهی، از پروتواسکولکس که کم خطر می باشد، استفاده نمودند. د و<sup>۱</sup> (۱۹۳۵)، دکومان<sup>۲</sup> (۱۹۳۸)، کوت لن<sup>۳</sup>، لوکارت<sup>۴</sup> و کوچت<sup>۵</sup> (۱۹۳۵)، موش سفید را با پروتواسکولکس کیست هیداتید گوسفنده به طریق داخل صفاتی آلوده نمودند و اظهار داشتند که موش سفید حیوان واسط مناسبی برای ایجاد کیست هیداتید ثانویه است (۶، ۷، ۸، ۹، ۱۰، ۱۱).

اسکینازی<sup>۶</sup> و کلی چائن<sup>۷</sup> (۱۹۵۹)، شرح دادند: رشد کیست هیداتید ثانویه در موش سفید از ۳ تا ۱۴۰ روز پس از آلودگی ایجاد می شود که کیست ها کوچک و غیر بارو هستند (۸، ۹، ۱۰، ۱۲).

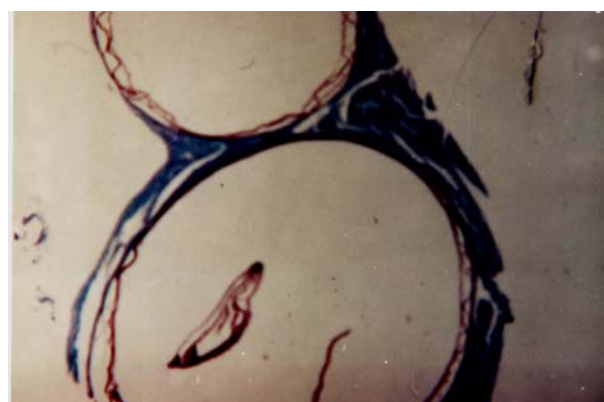
سینگ<sup>۸</sup> (۱۹۷۶)، از پروتواسکولکس گوسفنده و رائو<sup>۹</sup> (۱۹۸۵)، از پروتواسکولکس گاوی در موش تزریق کردند که نتیجه مشبت بود (۸، ۹). هیت<sup>۱۰</sup> (۱۹۷۰)، با استفاده از پروتواسکولکس کیست اولیه کبد و ریه گوسفنده استرالیایی و تزریق داخل صفاتی به استرین های مختلف موش سوری نتیجه می گیرد که موش سوری حیوان مناسبی برای ایجاد کیست هیداتید ثانویه می باشد (۶).



عکس (۱) کیست هیداتید ثانویه در بافت کبد موش سوری، ماه پنجم آلودگی.



عکس (۲) کیست هیداتید در محوطه شکمی موش سوری (کیست) ماه نهم آلودگی.



عکس (۳) دیوار کیست هیداتید ثانویه (قهوه ای)، بافت کبد موش سوری (آبی) رنگ آمیزی پاس،  $\times 12$

- |             |              |              |
|-------------|--------------|--------------|
| 1. Deve     | 2. De Cooman | 3. Coutelen  |
| 4. Locroart | 5. Cochet    | 6. Schinazzi |
| 7. Kieljian | 8. Singh     | 9. Rao       |
| 10. Heath   |              |              |

## References

- ۱- اسلامی، ع. کرم شناسی دامپزشکی ، جلد دوم ، تهران: موسسه انتشارات دانشگاه تهران، ۱۳۷۰
  - ۲- موبدی، اء دلیمی، ع.ا. اپیدمیولوژی کیست هیداتید در جهان و ایران، چاپ اول، تهران: انتشارات مقدم، ۱۳۷۳
  3. Marquardt WC. Parasitology vector Biology, 2th Ed, U.S.A, Academic Press, 2000
  4. Gillespie SH., Pearson RD. Clinical Parasitology. England, Gohn Wiley & Sons LTD, 2001
  5. Garsia LS. Diagnostic Medical Parasitology. Fourth Ed, Washington, DC. ASM Press, 2001
  6. Heath, D.D. "The development of *Echinococcus granulosus* larve in laboratory animals," Parasitology, 1970; Vol. 60, PP. 449-456
  7. Rycke D, Decooman P. "Experimental infection of mice With *Echinococcus Equinus* of British origin", Ann Trop med and parasitol, 1980; 74(1): 97-99
  8. Schwabe, CW and Schinazi LA, Araxie K. "Host Parasite relationships in Echinococcosis II Age resistance to secondary Echinococcosis in the white mouse," Am J Trop Med Hyg, 1959; Vol. 8, pp: 29-36
  9. Smyth J.D. "Studies on tape Worm physiology", parasitology 1962; Vol. 52, PP. 441-451
  10. Smyth, J.D. and M.M, Smyth. "natural and experimenteal of *Echinococcus granulosus* and E . Multilocularis With On the genetics of speciation in the genus *Echinococcus*". Parasitology . 1964; Vol. 54. PP. 493-544
- در بررسی حاضر در ماه سوم آلودگی ، کیست هیداتید ثانویه با خصوصیات کامل کیست هیداتید در حاشیه کبد تشکیل شده است و به همین صورت در ماههای بعدی بخصوص ماه نهم علاوه بر اینکه کلیه موشها کالبدگشایی در این ماه مثبت بودند در دو سر از آنان هشت و چهارده کیست در محوطه شکمی ، مشاهده گردید (عکس ۲ و جدول ۱).
- اکثر محققان با استفاده از پروتواسکولکس کیست اولیه حیوانات از جمله گوسفند، اسب، بوفالو و تزربیق پروتواسکولکس به روشهای مختلف در هامستر انجام داده اند، نتایج منفی بدست آورده اند. فون تانا<sup>۱</sup>، ساینز<sup>۲</sup> و اسکاجلیا<sup>۳</sup> (۱۹۶۳)، با استفاده از پروتواسکولکس کیست هیداتید اولیه قادر به ایجاد کیست هیداتید ثانویه در هامستر نشدند (۶، ۱۶).
- تامپسون<sup>۴</sup> و همکاران (۱۹۷۰)، در تحقیق خود با ترزیق ۸۰۰۰ پروتواسکولکس کیست اسی به روش داخل صفاقی به گونه های مختلف هامستر گزارش نمودند که کیست هیداتید ثانویه ایجاد نشد (۱۱).
- با توجه به نتایج این مطالعه می توان گفت :
- موش سوری حیوان مناسبی برای رشد کیست هیداتید ثانویه با استفاده از ترزیق داخل صفاتی لارو اکینوکوکوس گرانولوزوس گوسفند ایرانی می باشد؛
  - رشد کیست هیداتید ثانویه در موش سوری از ماه سوم قابل مشاهده بوده و ساختمنان کامل کیست هیداتید را دارا می باشند،
  - کلیه کیست های هیداتید ثانویه ایجاد شده غیر باور و فاقد پروتواسکولکس بودند؛
  - هامستر، حیوان مناسبی برای ایجاد کیست هیداتید ثانویه با ترزیق داخل صفاتی کیست هیداتید گوسفند ایرانی نمی باشد؛
  - برای ایجاد کیست هیداتید ثانویه در مدت زمان کوتاه، موش سوری حیوان مناسبی می باشد.

11. Thompson, R.C.A. "The Mongolian Gerbil (*Meriones unguiculatus*) as a laboratory host for the cystic stage of *Echinococcus granulosus* of British horse origin," *Int J parasitol*, 1976; Vol.6, PP.505-511 Vol. 13, No.5, PP 509-515
12. Schwabe, C.W. "Larval *Echinococcus* infection in laboratory animals", *Bull WHO*. 1968; Vol. 39.pp. 126-127
13. Kumaratilake. L.M. and R. C. A. Thompson. "A comparison of *Echinococcus granulosus* from different geographical areas of Australia using Secondary cyst development in mice", *Int J parasitol*, 1983; 14. Reddy, C.R.R.M. and G, Suvarnakumart. "Biology of *Echinococcus granulosus* as it occursin suth India". *Acta Trop Parasitology* , 1971; No. 28(4), PP. 311-322
15. Pauluzzi, S. "Serologic response of Mice and rats to secondary Experimental Hydatid Disease", *Am J Trop Med and Hyg.* 1968; Vol . 18 .No. 1,PP.7\_12
16. Yamashita, J. "Development of *Echinococcus* in laboratory animal," *Bull WHO*, 1968; Vol . 39 , PP. 127-129