

شیوع HBV DNA در حاملین مزمن ویروس هپاتیت B (بابل، ۱۳۸۱)

دکتر محمدرضا حسنجانی روشن^{۱*}، دکتر محمد جعفر سلیمانی^۲، دکتر سید احمد اصغر زاده احمدی^۳

۱- دانشیار گروه عفونی دانشگاه علوم پزشکی بابل-۲- متخصص علوم آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی بابل-۳- عضو هیأت علمی دانشگاه علوم پزشکی بابل

سابقه و هدف: یکی از انواع موتاسیونها که در ویروس هپاتیت B ایجاد می شود پره کور موتانت است که در حاملین مزمن ویروس هپاتیت B AntiHBe⁺ ایجاد می شود. این بیماران مستعد ابتلا به ضایعات فعل کبدی هستند. این مطالعه بمنظور تعیین شیوع پره کور موتانت در حاملین مزمن ویروس هپاتیت B آنتی HBe⁺ طی سال ۱۳۸۱ در بابل انجام شده است.

مواد و روشها: این مطالعه بروش مقطعی در حاملین مزمن ویروس هپاتیت B آنتی HBe⁺ طی سال ۱۳۸۱ در بابل انجام شد. HBV DNA در این بیماران به روش PCR بررسی گردید. داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS تجزیه و تحلیل شدند. نسبت شیوع پره کور موتانت در بیماران مذکور و موئث و گروههای سنی مختلف با تست X^2 مقایسه گردید.

یافته ها: از ۲۵۷ بیمار آنتی HBe⁺ (میانگین سنی $۳۲\pm ۱۱/۲$ سال)، HBV DNA در ۲۲۲ نفر (۴/۸۶٪) مثبت بود HBV DNA در ۱۳۶ نفر (۲/۸۷٪) از ۱۵۶ بیمار مرد و در ۸۶ نفر (۱/۸۵٪) از ۱۰۱ بیمار زن مثبت بود. شیوع پره کور موتانت در گروههای سنی اختلاف معنی داری وجود نداشت.

نتیجه گیری: این مطالعه نشان داد که شیوع پره کور موتانت در حاملین مزمن ویروس هپاتیت B در منطقه ما بالا است. پیگیری این بیماران جهت جلوگیری از ضایعات کبدی ضروری است.

واژه های کلیدی: شیوع، پره کور موتانت، بیماران AntiHBe⁺، عفونت مزمن با ویروس هپاتیت B

مقدمه

HBVDNA در خون بسیار پایین و غیر قابل اندازه گیری است و ضایعات کبدی نیز خفیف است (۴۵٪). در بعضی از مناطق دنیا بعلت موتاسیونی که در زن Precore/core ویروس ایجاد می شود Anti HBeAg ساخته نمی شود. این بیماران علیرغم اینکه HBeAg هستند ولی تکثیر ویروس و تولید HBcAg همچنان ادامه می یابد. اینگونه از بیماری را Precore Mutant گویند. تکثیر ویروس در این بیماران که با مشخص نمودن DNA ویروس در خون مشخص می شود بوسیله PCR قابل تشخیص است (۶۷٪). افزایش سطح DNA هزینه انجام این پژوهش در قالب طرح تحقیقاتی شماره ۱۳۷۹۲۱ از اعتبارات معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی بابل تأمین شده است.

بیش از ۵٪ جمعیت جهانی آلوده به ویروس هپاتیت B می باشد که اکثرآ در کشورهای آسیایی و آفریقایی زندگی می کنند این افراد نه تنها به عنوان منبع آلودگی عمل می کنند بلکه خود نیز در معرض عوارض دیررس این ویروس به صورت سیروز و سرطان کبدی قرار دارند و سالانه نیز ۱/۵ میلیون نفر بعلت این عوارض جان خود را از دست می دهند (۱-۳). سیر آلودگی مزمن با ویروس هپاتیت B معمولاً دو مرحله ای است، در مرحله اول که فاز تکثیری ویروس است HBeAg و HBV DNA در خون وجود داشته و تخریب سلولهای کبدی نیز بالا است. در مرحله دوم که فاز بدون تکثیر ویروس است بیماران Anti HBe⁺ بوده و میزان

و با حدود اشتباه ۵٪، ۲۵۶ نفر تعیین گردید. برای تمام این بیماران آزمایشات Anti HBe, HBeAg, HBsAg با استفاده از کیت رادیم انگلستان انجام شد. برای بیمارانی که Anti HBe⁺ بودند PCR HBV DNA به روش PCR انجام شد. (PCR باستفاده از دستگاه Genius Techne) ساخت کشور انگلستان و با استفاده از کیتهای Roche diagnostic (Roche diagnostic) سوئیس انجام شد. بیمارانی که سابقه درمان با داروهای ضد ویروس بودند از مطالعه حذف شدند. داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS تجزیه و تحلیل شد و نسبت شیوع پره کورموتاننت در دو جنس و گروههای سنی مختلف با تست X^2 مقایسه گردید.

یافته ها

۲۵۷ نفر از بیماران Anti HBe⁺، مورد بررسی قرار گرفتند که ۱۰۱ نفر (۳۹/۳٪) زن و ۱۵۶ نفر (۶۰/۷٪) مرد بودند. میانگین سنی بیماران مرد $۱۱/۹ \pm ۳/۲$ سال و میانگین سنی بیماران زن $۱۱/۲ \pm ۳/۱$ و میانگین سنی کل بیماران $۱۱/۲ \pm ۳/۲$ سال بود. HBV DNA در ۸۶ نفر (۸۵/۱٪) از بیماران زن و در ۱۳۶ نفر (۸۷/۲٪) از بیماران مرد مثبت بود. بین شیوع HBV DNA در جنس مرد و زن اختلاف معنی داری وجود نداشت(جدول ۱). شیوع پره کورموتاننت در گروههای سنی ۱۴-۵ سال، در ۲۴-۱۵ سال $۷۹/۳\%$ در ۳۴-۲۵ سال، $۹۳/۵\%$ بود. بین شیوع پره کورموتاننت بر حسب گروههای سنی مختلف اختلاف معنی داری وجود نداشت(جدول ۲).

ویروس در خون منجر به ایجاد التهاب شدید در سلولهای کبدی و فیروز می شود، ایجاد سیروز و هبایتیت برق آسا نیز در اینگونه از بیماران بیشتر از بیماران HBeAg⁺ دیده می شود(۱۱-۸). شیوع پره کورموتاننت در جوامع مختلف متفاوت است شیوع پره کورموتاننت در حاملین مزمن این ویروس در آلمان ۵۰٪، در تایوان ۶۷٪، در ایتالیا ۷۳/۵٪ و در منطقه مدیترانه ۹۸٪ گزارش شده است(۳-۱۴). اگر عفونت با این ویروس در زمان کودکی اتفاق بیفتد شانس ایجاد این موتاسیون در سینین بلوغ بیشتر خواهد بود(۱۰-۱۴). در کشور ما بیش از ۳٪ جمعیت عمومی جامعه حامل مزمن ویروس هپاتیت B می باشند که بیش از ۸۰٪ آنها نیر Anti HBe⁺ می باشند و اکنون نیز عفونت را در زمان کودکی کسب نموده اند(۱). چون بررسی جامعی از وضعیت پره کورموتاننت در بیماران مبتلا به هپاتیت B در کشور ما انجام نشده است. این مطالعه به منظور تعیین شیوع این موتاسیون در حاملین مزمن ویروس هپاتیت B که Anti HBe⁺ هستند، انجام شده است.

مواد و روشها

این مطالعه به روش مقطعی در حاملین مزمن ویروس هپاتیت B در بابل در سال ۱۳۸۱ انجام شد. حاملین مزمن ویروس هپاتیت B که از طریق انتقال خون شناسایی و جهت درمان و پیگیری به درمانگاه و بخش عفونی معرفی شدند و همچنین افراد آلوده خانواده این بیماران نیز وارد مطالعه شدند اندازه نمونه با ضرب اطمینان ۹۵٪

جدول ۱. موارد مثبت و منفی پره کورموتاننت در بیماران Anti HBe⁺ بر حسب جنس در سال ۱۳۸۱

جنس	موارد مثبت و منفی پره کورموتاننت	موارد مثبت PCR	موارد منفی PCR	جمع
	تعداد(٪)	تعداد(٪)	تعداد(٪)	تعداد(٪)
مرد	(۱۰۰)(۱۵۶)	(۱۲/۸)(۲۰)	(۸۷/۲)(۱۳۶)	
زن	(۱۰۰)(۱۰۱)	(۱۴/۹)(۱۵)	(۸۵/۱)(۸۶)	
جمع	(۱۰۰)(۲۵۷)	(۱۳/۶)(۳۵)	(۸۷/۴)(۲۲۲)	

جدول ۲. موارد مثبت و منفی پره کورموتانت بر حسب گروههای سنتی در بیماران تحت بررسی در سال ۱۳۸۱

گروههای سنتی							موارد مثبت PCR	جمع
تعداد(%)	تعداد(%)	تعداد(%)	تعداد(%)	تعداد(%)	تعداد(%)	تعداد(%)	موارد مثبت	موارد منفی
(۸۶/۴)۲۲۲	(۸۵/۳)۲۹	(۸۱/۸)۵۴	(۹۳/۵)۸۷	(۷۹/۳)۴۶	(۱۰۰)۶	(۱۰۰)	موارد مثبت	
(۱۳/۶)۳۵	(۱۴/۷)۵	(۱۸/۲)۱۲	(۶/۵)۶	(۲۰/۷)۱۲	(۰)۰	(۰)	موارد منفی	
(۱۰۰)۲۵۷	(۱۰۰)۳۴	(۱۰۰)۶۶	(۱۰۰)۹۳	(۱۰۰)۵۸	(۱۰۰)۶	(۱۰۰)	جمع	

بحث

بیماران طولانی تر گرددامکان ایجاد این موتاسیون بیشتر است (۱۰). افزایش غلظت ویروس در خون نیز رابطه مستقیم با شدت ضایعات کبدی و ایجاد فیروز دارد.

در یک مطالعه که بوسیله Lindh و همکارانش در سال ۲۰۰۰ انجام شد نشان دادند که غلظت بیش از ۲۰۰/۰۰۰ ویروس در هر میلی لیتر سرم همراه با افزایش التهاب سلولهای کبدی بوده است (۲۰). حتی Chan و همکارانش در سال ۲۰۰۲ در هنگ گنگ نشان داد که با ۵۰۰ عدد DNA ویروس در هر میلی لیتر سرم همراه با افزایش تخیب کبدی بود (۲۱).

در مطالعه ما از ۱۵۰ عدد به بالا کپی ویروس در هر میلی لیتر خون بوسیله PCR قابل شناسایی بود که یک آزمایش کیفی است. اندازه گیری کمی DNA ویروسی در خون نیز امکان پذیر است که باید در بیماران مبتلا به پره کورموتانت در جامعه ما انجام گیرد. نتیجه این مطالعه نشان داد که نوع پره کورموتانت در منطقه ما هیبرآندیمیک است و با توجه به عوارض زیاد ویروس در این گروه از بیماران، پیگیریهای لازم و اقدامات پیشگیری و یا درمانی مناسب ضروری است.

تقدیر و تشکر

از پرسنل بخش عفونی، آزمایشگاه رازی و از آقای دکتر حاجی احمدی به خاطر تجزیه و تحلیل آماری قدردانی می شود.

این مطالعه نشان داد که HBV DNA در ۸۶٪ از بیماران Anti HBe⁺ دیده شد. این افراد در خطر ایجاد التهاب شدید کبدی و سیروز هستند. شیوع پره کورموتانت در منطقه ما با گزارش شیوع آن در کشورهای منطقه مدیترانه ای تقریباً برابر است (۳). Lin و Theamboonlers همکارانش در سال ۲۰۰۲ در تایوان، Triki و همکارانش در سال ۲۰۰۰ در تونس شیوع پره کورموتانت را در بیماران Anti HBe⁺ به ترتیب ۶۷٪، ۶۹/۵٪ و ۸۶٪ گزارش نمودند (۱۶ و ۱۳ و ۱۵).

در حالی که Laras و همکارانش در سال ۱۹۹۸ در یوتان، Knoll و همکارانش در سال ۱۹۹۹ در آلمان، Santantonio و همکارانش در ایتالیا نیز شیوع پره کورموتانت را به ترتیب در ۲۲/۵٪، ۵۰٪، ۷۳/۵٪ از بیماران گزارش نمودند (۱۷ و ۱۴ و ۱۲). شیوع این موتاسیون در هندوستان نیز ۱۵/۵٪ و در کانادا ۶/۷٪ گزارش گردید (۱۹ و ۱۸). اختلاف شیوع پره کورموتانت در گزارشات مختلف شاید به علت زمان ابتلاء به ویروس هپاتیت B باشد. بنظر می رسد که شیوع این موتاسیون در مناطقی که انتقال ویروس در زمان کودکی اتفاق افتاده باشد، بیشتر است زیرا که در کشورهای اروپایی و آمریکایی انتقال ویروس در زمان بلوغ و از طریق فعالیت جنسی اتفاق می افتد در حالی که در کشورهای آسیایی و منطقه مدیترانه انتقال در زمان کودکی اتفاق افتاده است (۸). که در این مورد نیاز به بررسی بیشتر است، ثابت شده است که هر چه زمان آلدگی در

References

1. Massarat Maraat S, Malekzadeh R, Rezvan H, et al. Hepatitis B in Iran. Arch In Iranian Med 2000; 3: 192-207.
2. Mahoney FJ. Update on diagnosis, management, and prevention of hepatitis B virus infection. Clin Microbiol Rev 1999; 12: 351-66.
3. Toukan AU. Hepatitis B in the Middle East: Aspects of epidemiology and liver disease after infection. Gut 1996; 36: 2-4.
4. Imperial JC. Natural history of chronic hepatitis B and C. J Gastroenterol Hepatol 1999; 14: 1-5.
5. Dienstag JL, Isselbacher KJ. Chronic hepatitis. In: Fauci AS, Harrison TR, eds. Harrison's principles of internal medicine, 14 th ed, Newyork: Mc Graw Hill 1998; PP: 1696-704.
6. Pramoolsinsup C. Management of viral hepatitis B. J Gasteroentrol Hepatol 2002; 17 suppl: S126-S146.
7. Akarca US, Greene S, Lok AS. Detection of precore hepatitis B virus mutants in asymptomatic HBsAg- Positive family members. Hepatology 1994; 19: 1366-70.
8. Shaw Stiffel TA. Chronic hepatitis in: Mandell, Douglas and Bennett's principles and practice of infectious diseases. Churchill Livingstone, NewYork 2000: 1297-307.
9. Chan HLU, Tsang SWC, Liew CT, et al. Viral genotype and hepatitis B virus DNA Levels are correlated with histological Liver damage in HBeAg-Negative chronic hepatitis B virus infection. Am J Gasteroenterol 2002; 97(2): 406-12.
10. Chan HLY, Hui Y, Leung NWY, et al. Risk factors for active liver diseases in HBeAg-Negative chronic hepatitis B virus-infected patients. Am J Gasteroenterol 2000; 95(12): 3547-51.
11. Fattovich G, Brollo L, Alberti A, et al. Chronic persistent hepatitis B can be a progressive disease when associated with sustained virus replication. J Hepatol 1990; 11(1): 29-33.
12. Knoll A, Rohrhofer A, Kochanowski B, et al. Prevalence of precore mutants in antiHBe positive hepatitis B Virus carriers in Germany. J Med Virol 1999; 59 (1): 14-8.
13. Theamboolers A, Tangkigvanich P, Jantaradsamee P, et al. Prevalence of core promotor and precore mutants of hepatitis B virus in Thailand by RFLP and sequencing. Southeast Asian J Trop Med Public Health 1999; 30(4): 750-5.
14. Santantonio T, Jung MC, Miska S, et al. High prevalence and heterogeneity of HBV Precore Mutants in anti HBe positive carriers with chronic liver disease in Southern Italy. J Hepatol 1997; 13 suppl 4: S78-81.
15. Lin CL, Liaol Y, Liu CJ, et al. Hepatitis B genotypes and precore/ basal core promoter mutants in HBeAg-negative chronic hepatitis B. J Gastroenterol 2002; 37(4): 318-20.
16. Triki H, Benslimane S, Ben Mami N, et al. High circulation of hepatitis B virus (HBV) precore mutants in Tunisia, North Africa. Epidemiol Infect 2000; 125(1): 169-74.

17. Laras A, Koskinas J, Avgidis K, et al. Incidence and clinical significance of hepatitis B virus precore gene translation initiation mutations in e – antigen- negative patients. *J Viral Hepat* 1998; 5(4): 241-8.
18. Guptan RC, Thakur V, Sarin SK, et al. Frequency and clinical profile of precore and surface hepatitis B mutants in Asian- Indian patients with chronic liver disease. *Am J Gastroenterol* 1996; 91(7): 1312-7.
19. Berris B, Sampliner RE, Sooknanan R, et al. Hepatitis B virus DNA in asymptomatic HBsAg carriers: Comparison with HBeAg/anti HBe status. *J Med Virol* 1987; 23(3): 233-9.
20. Lindh M, Horal P, Dhillon A, et al. Hepatitis B DNA Levels, precore mutations, genotypes and histological activity in chronic hepatitis B. *JV hepatitis* 2000; 7(4): 258-67.
21. Ter Borg F, Ten Kate FJW, Cuypers HTM, et al: Relation between laboratory test results and histological hepatitis activity in individuals positive for hepatitis B surface antigen and antibodies to hepatitis B e-antigen. *The Lancet* 1998; pp: 1914-18.