

Seropidemiology of Epstein – Barr virus infection among asymptomatic students of Islamic Azad University of Kazeroon, Southwest of Iran

D. Tayyebi, MSc¹ M. Mokhtari, PhD² S. Salehi, MSc¹ B. Mohammadi, MD³ M.R. Ebrahimpour, MSc⁴

Instructor Department of Biology¹, Assistant Professor Department of Physiology², Assistant Professor Department of Pathology³, Instructor Department of Anatomy⁴, Kazeroon Islamic Azad University

ABSTRACT

Introduction: Epstein – Barr virus (EBV) is a herpesvirus which establishes a persistent life-long infection in over 95% of adults world wide. Infection is usually asymptomatic but the virus is associated with a variety of disease, including nasopharyngeal carcinoma (NPC), Burkitt's lymphoma (BL), Multiple sclerosis MS, EBV-associated B-cell lymphoproliferative disease (BLPD), Hodgkin and non-Hodgkin lymphoma in the immunocompromised host, particularly organ transplant recipients.

Our study focuses on seroepidemiology of EBV infection in asymptomatic healthy students of Islamic Azad University of Kazeroon.

Methods: In our descriptive study, the study group comprised 90 asymptomatic volunteer students. All of them were at the age of 20-25 and selected randomly. At the beginning, demographic data were recorded. For serological studies, 5ml of blood sample was collected and the sera were isolated by centrifugation. For heterophile antibody detection, monospot test was performed on the sera by hemagglutination. Likewise, ELISA was used to detect IgM and IgG antibodies titer to EBV capsid antigen (VCA) and IgG titer to the EB unclear antigen (EBNA) and early antigen (EA) ELISA results were recorded at 450mm optical density (OD). Finally the results were analysed by statistical methods.

Results: Overall, EBV antibody was positive in 80 person (88.9%) out of 90 subjects and they had a previous infection. VCA, EBNA and EA IgG antibodies were detected in 79 (87.8%), 80(88.9%) and in 2(2.2%) samples out of 90 subjects respectively. VCA IgG antibody was determined only in one (1.1%) sample and monospot test was positive in 4(4.4%) samples out of 90 sera. EBV antibody was not identified in 10 (11.1%) subjects. Also we didn't find any significant relationship between students with different sex, field of study, place of residence and viral infection rate.

Conclusion: The overall incidence of EBV infection in this study was 88.9% which is close to the observations in other studies on healthy individuals specially in underdeveloped countries.

Key words: Viruses – Enzyme – Linked Immunosorbent Assay Students – Herpesvirus 4 – Human

Correspondence:
D. Tayyebi, MSc..
Department of Biology.
Kazeroon Islamic Azad
University.
Kazeroon, Iran
Tel: +98 721 2230506
Email:
dtayyebi@yahoo.com

سرواپیدمیولوژی عفونت ویروس اپشتین بار در بین گروهی از دانشجویان بدون علامت دانشگاه آزاد اسلامی کازرون

داریوش طبی^۱ دکتر مختار مختاری^۲ سپهر صالحی^۲ دکتر بهزاد محمدی^۳ محمدرضا ابراهیمپور^۴

^۱ مربي گروه زیست‌شناسی، ^۲ استادیار گروه فیزیولوژی، ^۳ استادیار گروه آسیب شناسی بالینی و تشریحی، ^۴ مربي گروه آناتومی، دانشگاه آزاد اسلامی کازرون

مجله پزشکی هرمزگان سال دهم شماره دوم تابستان ۸۵ صفحات ۱۵۶-۱۶۲

چکیده

مقدمه: ویروس اپشتین بار (EBV) یک هرپس ویروس است که بیش از ۹۵٪ بالغین را در جهان آلوده کرده است. عفونت معمولاً بدون علامت می‌باشد. اما این ویروس با بیماری‌های مختلفی نظیر منونوکلئوز عفونی، کارسینوم فاز و فازنکس، انفوم بورکیت، مالتیل اسکلروزیس و بیماری‌های لقورپولیفاراتیو سلول و لقورومهای هوچکنی و غیرهوچکنی در افراد با سیستم ایمنی ضعیف شده، خصوصاً گیرندگان پیوند در ارتباط است. هدف از این مطالعه بررسی سرواپیدمیولوژیک عفونت EBV در گروهی از دانشجویان بدون علامت دانشگاه آزاد اسلامی کازرون بوده است.

روش کار: در این مطالعه توصیفی، ۹۰ نفر از دانشجویان داوطلب بدون علامت بودند که همگی آنها در سنین بین ۲۰ - ۲۵ سال بودند و به طور تصاریفی انتخاب شدند. ابتدا اطلاعات دموگرافیک جمع‌آوری شد. سپس از این افراد ۵ میلی‌لیتر خون گرفته شد و سرم آنها توسط سانتریفوژ جدا گردید. جهت تشخیص آنتی‌بادی‌های هترووفیل، بر روی سرم این افراد آزمایش Monospot test به روش هموگلوتیناسیون به وسیله کیت مربوطه انجام شد. همچنین برای تعیین آنتی‌بادی‌های IgG و IgM بر علیه کپسید ویروس (VCA) و IgG بر علیه آنتی‌ژنهای هسته‌ای (EBNA) و Early Antigen (EA) ها، آزمایش ELISA توسط کیت‌های مربوطه انجام گرفت و OD ها در ۳۵۰ mm ۴۵ قرائت گردید. در پایان نتایج مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت.

نتایج: نتایج بست آمده نشان می‌دهد، ۱۰ نفر (۱۱٪) از ۹۰ دانشجوی مورد مطالعه، دارای آنتی‌بادی بر علیه ویروس اپشتین بار بوده و آلوگی قبلی داشته‌اند. تست EA(IgG)، VCA(IgG) و EBNA(IgG) به ترتیب در ۷۹ نفر (۸۷٪)، ۱۰ نفر (۱۱٪) و ۲ نفر (۲٪) مثبت گردید. تست VCA(IgM) فقط نزد ۱ مورد (۱٪) و Monospot test در ۴ نفر (۴٪) مثبت بود. ۱۰ نفر (۱۱٪) نیز قادر به نوع آنتی‌بادی بر علیه EBV بودند. ضمناً تفاوت معنی‌داری بین دانشجویان مختلف از نظر جنسیت، رشته تحصیلی و محل سکونت و میزان آلوگی به ویروس مشاهده نشد.

نتیجه‌گیری: شیوع عفونت EBV در این پژوهش در دانشجویان مورد مطالعه، ۱۱٪ تعیین شد که به مقادیر بست آمده در سایر مطالعات انجام شده در ایران و دیگر نقاط دنیا خصوصاً کشورهای در حال توسعه نزدیک است.

کلیدواژه‌ها: ویروس - الیزا - دانشجویان - ویروس هرپس

نویسنده مسئول:
داریوش طبی
گروه زیست‌شناسی - دانشگاه
آزاد اسلامی کازرون
کازرون - ایران
تلفن: +۹۸ ۷۲۱ ۲۲۲-۰۵۶
پست الکترونیکی:
dtayyebi@yahoo.com

دربافت مقاله: ۸۴/۴/۲۶ اصلاح نهایی: ۸۴/۱۱/۱۶ پذیرش مقاله: ۸۵/۴/۱۴

مقدمه: تماس مستقیم دهانی و آلوگی از طریق بزاق مهمترین راههای انتقال EBV می‌باشد، گرچه آلوگی از طریق انتقال خون، پیوند اعضاء و از راه جفت نیز امکان پذیر است(۱). در جوامع غربی و در بالغین جوان ویروس غالباً از طریق بوسیدن منتقل می‌شود ولی در جوامع در حال توسعه انتقال EBV اغلب توسط انگشتان، اسباب بازی و سایر وسائل آلوده به بزاق انجام می‌پذیرد(۲).

ویروس اپشتین بار یا Epstein-Barrvirus (EBV) در سال ۱۹۶۴ توسط Epstein و Barr شناسایی شد(۱). EBV دارای یک DNA دو رشته‌ای خطی بوده و جزء خانواده Herpesviridae و زیر خانواده Gamma herpesvirinae (Subfamily) است که به آن Human herpes virus-4(HHV-4) نیز می‌گویند(۲).

، Oral hairy leukoplakia (MS)،
بدخیمی سلولهای دندانیک فولیکولار یا Fdc ها (به علت داشتن CD21) و لنفومهای هوچکینی و غیر هوچکینی در ارتباط است (۱۷، ۸، ۹، ۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۳). همچنین EBV در X-linked lympho proliferative syndrome موارد نقص ایمنی و پیوند اعضاء مجددًا فعال شده و فعالیت خارج از کنترل آن مشکلات متعددی ایجاد می‌نماید (۱۴-۱۶).

برای تشخیص سروولوژیک عفونت EBV تست‌های متعددی وجود دارد که از آن جمله Monospot test و تست ELISA را می‌توان نام برد. در روش ELISA آنتی‌بادی‌های مختلف بر علیه کپسید ویروس (viral capsid antigen=VCA)، آنتی‌ژنهای اوایله (early antigen=EA) و آنتی‌ژنهای هسته‌ای (Epstein-Barr associated nuclear antigen=EBNA) مورد اندازه‌گیری قرار می‌گیرند (۱).

از زمان کشف EBV در سال ۱۹۶۴ تاکنون مطالعات سروایپیدیولوژیک فراوانی در نقاط مختلف دنیا انجام شده است ولی در کشور ما این مطالعات محدود بوده و کمتر مورد توجه قرار گرفته است (۴، ۱۷). سن وقوع و شیوع عفونت EBV با شرایط بهداشتی و اقتصادی ارتباط تنگاتنگی دارد و خطر بالقوه این عفونت ویروسی در ایجاد بدخیمی‌های لنفوپرولیفراتیسو در کودکان و جوانان انکارناپذیر است، بطوریکه در کشور در حال توسعه ای همچون چین شیوع کارسینوم نازوفارنکس در سنین ۴۰-۴۰ سالگی را به فعالیت EBV نسبت می‌دهند (۴).

لذا با توجه به اهمیت موضوع، ما نیز بر آن شدید تا میزان عفونت مزبور را در جمعیت جوان دانشجویی که از نقاط مختلف کشور می‌باشند، تعیین کنیم.

روش کار:

این مطالعه به صورت مقطعی انجام گرفت. جمعیت مورد مطالعه تعداد ۹۰ نفر از دانشجویان داوطلب بدون علامت دانشگاه آزاد اسلامی کارزون و از رشته‌های مختلف تحصیلی بودند که بطور تصادفی انتخاب شده بودند. در این مطالعه برای محاسبه حجم نمونه از فرمول $N = \frac{z^2 pq}{d^2}$ استفاده شد ($d = 0.05$, $p = 0.94$, $z = 1.96$) و برای آنالیز داده‌ها از نرم افزار SPSS استفاده گردید. ضمناً

EBV حدود ۱۸ ماه پس از منونوکلئوز عفونی در بzac وجود دارد و در تمام طول عمر نیز به صورت متناوب در بzac دیده می‌شود (۵). انسان تنها مخزن شناخته شده ویروس است و ۱۵-۲۰ درصد کسانی که قبلًا عفونت را کسب کرده‌اند ویروس را در بzac خود ترشح می‌کنند، ولی در بzac افراد مبتلا به ایدز و یا سایر تقایص‌های ایمنی ضرور ویروس دائمی می‌باشد (۶، ۵). ویروس پس از ورود ابتدا سلول‌های ناحیه اوروفارینکس (Oropharynx) را آلوده می‌کند. سپس سلولهای B زیر مخاطی (submucosal B.cells) آلووده می‌شوند. سلولهای B مذبور شروع به تکثیر کرده و آنتی‌بادی‌های مختلفی از جمله اتوآنتی‌بادیها (Rheumatoid factor, IgM Anti-i, Cold agglutinins, Antinuclear antibodies,...) آنتی‌بادی‌های هتروفیل (heterophil antibodies) را تولید می‌کنند (۱).

همانند سایر هرپس ویروس‌ها، EBV نیز می‌تواند به شکل نهفته (latent) باقی بماند و DNA خود را به صورت Episome در سلول B حفظ نماید. فعالیت مجدد (reactivity) بدون علامت شایع است که این مسئله می‌تواند منجر به انتقال ویروس به افراد سالم و آلوگی آنها گردد (۱). مطالعات سروایپیدیولوژیک در مقیاس جهانی حاکی از انتشار وسیع EBV در مناطق و جوامع مختلف دنیا است و نشان می‌دهد که در کشورهای در حال توسعه اکثر کودکان تا سن ۶ سالگی به این ویروس آلووده می‌شوند و دارای آنتی‌بادی بر علیه آن می‌باشند، در حالی که در جوامع صنعتی بیش از ۵۰ درصد افراد تا سن بلوغ نسبت به EBV حساس باقی می‌مانند. در کودکان عفونت اوایله EBV اغلب به شکل پنهان و بدون علایم بالینی است ولی در ۲۵ تا ۷۵ درصد نوجوانان و بالغین جوان این ویروس ایجاد منونوکلئوز عفونی می‌کند (۴).

تا سنین میانسالی حدود ۹۵ درصد جمعیت جهان بدون توجه به منطقه جغرافیایی محل زندگیشان به EBV آلووده می‌شوند (۷). سیر عفونت به سطح اقتصادی و اجتماعی، منطقه جغرافیایی، زمینه‌های ژنتیکی و سن بیمار در اولین مواجهه با ویروس بستگی دارد (۳). این ویروس با بیماریهایی همچون منونوکلئوز عفونی (IM)، لنفوم بورکیت، کارسینوم نازوفارنکس (NPC)،

لازم به ذکر است که در آزمایش VCA(IgM) تعداد ۵ نفر (۵/۶٪) در ناحیه gray zone قرار داشتند. ضمناً تعداد ۱۰ نفر (۱۱/۱٪) را نیز که فاقد هرگونه آنتی بادی بر علیه EBV بودند، می توان به عنوان افراد حساس (susceptible) به عفونت EBV در نظر گرفت.

جدول شماره ۱- پراکنده‌گی نتایج تست‌های آزمایشگاهی

درصد	موارد مثبت	تست
۴٪/۴	۴	Monospot
۱٪/۱	۱	VCA (IgM)
۸۷٪/۸	۷۹	VCA (IgG)
۸۸٪/۹	۸۰	EBNA (IgG)
۲٪/۲	۲	EA (IgG)

VCA: Viral caspid antigen

EBNA: Epstein-Barr associated unclear antigen

EA: early antigen

جدول شماره ۲- شیوع به تفکیک استان محل زندگی

اصفهان	بوشهر	تهران	خوزستان	فارس	استان	تعداد
						تعداد کل
۷	۸	۹	۹	۵۷		
۶	۷	۸	۸	۵۱	تعداد موارد مثبت (درصد)	(۸۶٪)

بحث و نتیجه‌گیری:

برای تشخیص سروولوژیک عفونت EBV آزمایشگاهی متعددی وجود دارد، از جمله :

Paul-Bunnelltest یا Heterophil Agglutination-۱ آگلوتیناسیون گلوبولهای قرمز گوسفند توسط سرم مبتلایان به EBV می باشد. آنتی بادی های هتروفیل در اوایل عفونت ظاهر می شوند و گاهی تا یک سال نیز باقی میمانند. بعدها Davidson در این تست تغییراتی داد و بر اختصاصیت (specificity) آن افزود (۱۰۲).

onospot test : شبیه تست paul-Bunnell است ولی از گلوبولهای قرمز اسب استفاده می شود. این تست به علت حساسیت مناسب امروزه نیز کاربرد دارد (۱). این آزمایش مورد استفاده ما نیز قرار گرفت ولی نتایج آن با نتایج تست ELISA همخوانی نداشت و به نظر می رسید که تست مذبور قادر حساسیت (sensitivity) و اختصاصیت (specificity) مناسب است.

chi-square جهت برقراری ارتباط بین متغیرها از آزمون بهره گیری شد.

این عدد شامل ۴۹ نفر مرد (۵۴/۴٪) و ۴۱ نفر زن (۴۵/۶٪) بودند که همگی آنها در سنین بین ۲۰-۲۵ سال (میانگین سنی ۲۲/۸ سال) قرار داشتند. ابتدا پرسشنامه‌هایی شامل اطلاعات دموگرافیک نظیر نام و نام خانوادگی، سن، محل تولد، محل زندگی و رشته تحصیلی در بین داوطلبان توزیع شد. جزئیات کار برای افراد مذکور توضیح داده شد و رضایت آنها برای انجام آزمایش جلب گردید. پس از اخذ رضایت نامه، از آنان ۵ میلی لیتر خون گرفته شد. پس از جداسازی سرم توسط سانتریفیوژ، بلافاصله روی سرم تازه آزمایش Monospot انجام گرفت (با استفاده از کیت شرکت Bionik، ایران) و باقی سرم ها تا زمان انجام آزمایش ELISA در ۲۰- درجه سانتی گراد فریز گردید.

پس از تکمیل نمونه گیری، آزمایش VCA(IgM) و EA(IgG) و EBNA(IgG) و VCA(IgG) و EA(IgG) به روش DIA.PRO (با استفاده از کیت DIA.PRO-ایتالیا) و دستگاه ELISA Reader Stat Fax 303 انجام گرفت.

در تست VCA(IgM) طبق دستور کیت cut-off محاسبه گردید. افرادی که OD آنها کمتر از cut-off بود، به عنوان منفی و کسانی که OD آنها بین cut-off و gray zone بود به عنوان cut off+20% cut off کسانی که OD آنها بالاتر از حد بالای gray zone بود به عنوان مثبت تلقی شدند.

در تست VCA(IgG) و EBNA(IgG) و EA(IgG) با استفاده از کالیبراتورهای کیت و رسم منحنی مربوطه، نتایج بررسی شدند.

نتایج:

نتایج آزمایشات مختلف سروولوژیک در جدول های ۱ و ۲ و نمودارها آمده است.

بر اساس جنسیت، میزان شیوع در مردان ۸۹/۸٪ (۴۴ مورد مثبت از ۴۹ مورد کل) و در زنان ۸۷/۸٪ (۳۶ مورد مثبت از ۴۱ مورد) تعیین شد. ضمناً تفاوت معنی داری بین دانشجویان از لحاظ رشته تحصیلی و محل سکونت با میزان آلدگی به EBV مشاهده نشد.

EBV در مردم عادی جوامع غربی تا ۳۰ سالگی به میزان ۵۰-۹۰ درصد گزارش شده است (۴).

در مطالعه مقایسه‌ای که در سال ۱۹۸۴ توسط آلبویه و همکاران بین کودکان ایرانی و آلمانی انجام شد، میزان موارد مثبت در کودکان ۱-۵ ساله ایرانی (به روش ایمونوفلورسنت) ۷۰٪ گزارش شده است (۱۷). همچنین در مطالعه دیگری که توسط مدرس و همکاران در سال ۱۳۷۷ در شهر تهران و با آزمایش VCA(IgG) به روش ELISA انجام شد، مشخص گردید که سن وقوع عفونت در کودکان تهرانی پایین است و ۷۰٪ می‌شوند. ایشان میزان عفونت را تا سن ۲۰ سالگی به EBV آلوده می‌شوند. ایشان میزان عفونت را تا سن ۴۰ سالگی بیش از ۹۰٪ گزارش کرده اند. در این مطالعه میزان شیوع آنتی بادی پس از سن ۱۵ سالگی در زنان و مردان تقریباً مشابه بوده است (۴).

در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۰۴ در برزیل روی ۲۸۳ نفر در سینی ۱-۲۱ سال انجام گرفت میزان موارد مثبت VCA(IgG) ۷۱٪ و EBNA(IgG) ۵۴٪ گزارش گردید. در این مطالعه مشخص شد که در خانواده‌هایی که از لحاظ درآمد اقتصادی و سطح تحصیلات مادران پایین هستند، میزان موارد مثبت VCA(IgG) بیشتر بوده و سن ابتلاء نیز پایین‌تر است (۱۸). در مطالعه دیگری که در جنوب هند انجام گرفت، میزان آنتی بادی از کلاس IgG بر علیه کپسید ویروس (VCA-IgG) تا سن ۴ سالگی بیش از ۹۰٪ گزارش گردید (۱۹). در مطالعه مقایسه‌ای دیگری که بین هنگ کک و انگلستان صورت گرفت، مشخص شد که در هنگ کک میزان شیوع عفونت EBV بیشتر و سن ابتلاء کمتر می‌باشد، بطوریکه بیش از ۹۰٪ بچه‌های هنگ کنگی تا سن ۸ سالگی به EBV آلوده می‌شوند (۲۰).

در تحقیق دیگری که در سال ۲۰۰۳ در ترکیه انجام گرفت، میزان آنتی بادی از کلاس IgG بر علیه کپسید ویروس (VCA-IgG) ۹۹٪/۴ گزارش گردید و مشخص شد که ارتباط معنی داری بین سطح VCA-IgG و سن، سطح درآمد و زندگی در خانوارهای پرجمعیت وجود دارد و لی با جنسیت ارتباط معنی داری مشاهده نگردید (۲۱). در تحقیق ما نیز میزان عفونت در سینی ۲۰-۲۵ سالگی (متوسط ۲۲/۸ سال) ۸۸/۹٪ گزارش شد و بین زنان و مردان و مناطق جغرافیایی مختلف محل زندگی آنها تفاوت معنی

۳- اندازه گیری آنتی بادی علیه آنتی ژنهای کپسید ویروس (VCA) :

الف) VCA(IgM) : معمولاً در عفونت اولیه یا حاد EBV دیده می‌شود. ۱-۶ هفته پس از ورود ویروس در سرم ظاهر می‌شود و در عرض ۱-۶ ماه ناپدید می‌گردد (۲). ما یک مورد مثبت در این آزمایش داشتیم (با cut off ۰/۸۴ OD در مقایسه با OD منفی ۰/۳۶ و gray zone بین ۰/۶۱-۰/۷۳) که معلوم شد شخص مذبور حدود یک سال قبل علایم شبیه منونوکلئوز عفونی داشته است که البته تشخیص داده نشده بود.

ب) CA(IgG) : وجود آن نشان دهنده عفونت قبلی با EBV است و تا سالها در بدن باقی می‌ماند (۲).

۴- اندازه گیری آنتی بادی علیه آنتی ژنهای اولیه (EA) وجود آنها معمولاً بیانگر عفونت جدید با EBV است (۲).

۵- اندازه گیری آنتی بادی علیه آنتی ژنهای هسته‌ای ویروس (EBNA) : آخرین آنتی بادی‌هایی هستند که ظاهر می‌شوند. معمولاً در فاز حاد وجود ندارند و در دوران نقاوت (پس از ۳-۱۲ ماه) ظاهر می‌شوند و تا سالها باقی می‌مانند (۱،۲).

گرچه عفونت EBV در تمام جوامع انسانی دیده می‌شود، ولی سن عفونت اولیه در جوامع فقیر و پر جمعیت کمتر می‌باشد. در آفریقا، آسیای جنوب شرقی و آمریکای لاتین معمولاً ابتلاء در اوایل کودکی (تا سن ۵ سالگی) رخ می‌دهد و بدون علامت است و منونوکلئوز عفونی بندرت دیده می‌شود ولی در کشورهای توسعه یافته سن عفونت اولیه بالاتر است و وقوع منونوکلئوز عفونی بیشتر می‌باشد (۱۸).

معمولًا عفونت پس از ۱۰ سالگی و در بالغین جوان با علایم کلینیکی منونوکلئوز عفونی همراه است. اوایل پاییز و بهار دوره های شیوع بیشتر منونوکلئوز در دانشجویان دانشگاهها می‌باشد. در جوامع فقیر بیش از ۸۰٪ کودکان ۵ ساله سروپازیتیو هستند در حالی که در جوامع پیشرفته این مقدار ۴۰-۵۰ درصد است (۱).

در کشور چین حدود ۱۰۰٪ کودکان با محدوده سنی ۱۵-۱۰ سال دارای آنتی بادی ضد EBV می‌باشند و احتمالاً شیوع کار سینوم نازوفارینکس در سینی ۲۰-۴۰ سالگی در مناطق وسیعی از این کشور نیز به همین علت می‌باشد. این در حالی است که شیوع آنتی بادی ضد

که دسترسی به بیمار و تصویر کلینیکی کامل او دارد، انجام گیرد. مثلاً در گروهی از افراد نرمال و بدون علامت، آنتی بادی علیه early antigen برای سالها بعد از عفونت اولیه مثبت باقی می‌ماند (۶).

سپاسگزاری:

بدین وسیله از حوزه محترم معاونت پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی کازرون به خاطر حمایت بی‌دریغشان و جناب آقای دکتر عباس بهزاد بهبهانی دانشیار ویروس شناسی دانشکده پیراپزشکی شیراز که در تهیه مقاله از راهنمایی‌های ارزشمندانه استفاده نمودیم تشکر و قدردانی می‌نماییم. همچنین از خانم زهرا جعفرپور و آقایان علی اندرزی و محمدرضا حاتمی (دانشجویان میکروبیولوژی) و تکنیسین محترم آزمایشگاه ایمونولوژی، آقای اسماعیل سهراهی که در این پژوهش یاریمان کردند، تشکر می‌نماییم. ضمناً از تمام دانشجویان عزیزی که داوطلبانه در این مطالعه شرکت نمودند، صمیمانه سپاسگزاریم.

داری مشاهده نگردید. بنابراین نتایج مذکور با نتایج حاصله در سایر کشورهای در حال توسعه همخوانی دارد.

بی‌شک برای پیشگیری و کاهش میزان بیماریهای مختلف در جامعه و ارتقای سطح بهداشت عمومی، شناخت عوامل ایجاد کننده بیماری‌ها و درک اهمیت هریک از آنها به عنوان نخستین گام عملی مطرح می‌باشد. در مورد EBV و بیماریهای متعددی که توسط این ویروس ایجاد می‌شود نیز این اصل کلی حاکم است. لذا انجام مطالعات اپیدمیولوژیک می‌تواند در برنامه‌ریزی‌ها و سیاستگزاری‌های بهداشتی جامعه مورد استفاده قرار گیرد و توجه دوباره و بیش از پیش کادر بهداشتی و درمانی را جلب نماید.

لازم به ذکر است که با توجه به احتمال زیاد فعالیت مجدد (reactivation) ویروس در افراد آلوده و حضور متناوب ویروس در بزاق، شناسن سرایت به افراد سرونوکاتئیو و ایجاد بیماری منونوکلئوز عفونی افزایش می‌یابد. این مسئله در مورد افراد مبتلا به ایدز و سایر نقایص ایمنی که حضور ویروس در بزاق آنها دایمی است، جدی‌تر می‌باشد. باید در نظر داشت که گاهی تفسیر نتایج آزمایشگاهی سخت و پیچیده است و بایستی توسط متخصصین آشنا با EBV و آزمایشات مربوطه

References

منابع

- Henry JB. Clinical diagnosis and management by laboratory methods. 20th ed. New York: W.B. Saunders Co; 2001.
- Wallach J. Interpretation of diagnostic tests. 7th ed. New York: Lippincott Williams & Wilkins; 2000.
- Talaro KP, Talaro A. Foundations in microbiology. 4th ed. New York: McGraw-Hill; 2002.
- مدرس، شهرزاد. مدرس، شهاب. عفونت ویروس اپشتین بار (EBV) در کودکان و بالغین در شهر تهران. مجله علمی نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران. ۱۳۷۷. شماره ۳. ص ۱۸۳ - ۱۷۹.
- Nester EW, Anderson DG, Roberts CE, Pearsall N, Nester MT. Microbiology: A human perspective, 3rd ed. New York: McGraw-Hill; 2001.
- Sairenji T, Reisert PS, Spiro RC, Humphreys RE. Decreased expression of early antigens in P3HR-1-EBV superinfected Raji cell cultured in EBV-seropositive human sera. *Yonag Acta Medica*. 1996;39:99-107.
- Morshed K, Polz-Dacewicz M, Szymanski M, Ziaja M, Golabek W. Epstein-Barr virus antibodies in blood serum of patients with laryngeal cancer. *Otolaryngol Pol*. 2002;56(1):45-48.
- Pickard A, Chen CJ, Diehl SR, Liu MY, Cheng YJ, Hsu WL, Sun B, et al. Epstein-Barr virus seroreactivity among unaffected individuals within high-risk nasopharyngeal carcinoma families in Taiwan. *Int J Cancer*. 2004;111(1):117-123.

9. Myhr KM, Riise T, Barrett-Conor E, Myrmel H, Vedeler Gronning M, et al. Altered antibody pattern to Epstein-Barr virus but not to other herpes viruses in multiple sclerosis: A population based case-control study from Western Norway. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 1998;64:539-542.
10. Ascherio A, Munger KL, Lennette ET, Spiegelman D, Hernan MA, Olek MJ, et al. Epstein-Barr virus antibodies and risk of multiple sclerosis: A prospective study. *JAMA*. 2001;286:3083-3088.
11. Sandlund JT, Gorban ZI, Berard CW, Sixbey J, Razzouk B, Talalayev AG, et al. Large proportion of Epstein-Barr virus-associated small noncleaved cell lymphomas among children with Non-Hodgkin's lymphoma at a single institution in Moscow, Russia. *Am J Clin Oncol*. 1999;22(5):523-525.
12. Vasef MA, Ubaidaf MA, Khalidi HS, Almasri NM, Al-Abbad M, Annab HZ. Association between Epstein-Barr virus and classic Hodgkin lymphoma in Jordan: a comparative study with Epstein-Barr virus-associated Hodgkin lymphoma in North Amerian. *Sotuth Med J*. 2004;97(3):273-277.
13. Lindhout E, Lakeman A, Mevissen ML, deGroot C. Functionally avtive Epstein-Barr virus-transformed follicular dendritic cell-like cell lines. *J Exp Med*. 1994;179(4):1173-1184.
14. Okano M, Gross T. A review of Epstein-Barr virus infection in patients with immunodeficiency disorders. *Am J Med Sci*. 2000;319(6):392-396.
15. Holmes R. Epstein-Barr virus and posttransplant lymphoproliferative disease. *J Pediatr Gastroenterol Nutr*. 2001;33(4):442-444.
16. Shimasaki N, Mori T, Shimada H, Sugita M, Higuchi M, Mukai M, et al. Epstein-Barr virus-associated posttransplant lymphoproliferative disorder after a cord blood stem cell transplantation presenting with pulmonary nodules. *J Pediat Hematol Oncol*. 2004;26(2):124-127.
17. Alebouyeh M, Peller P, Goetz O, Ameri MA. Comparative study of the prevalence of Epstein-Barr virus infections in Iran and Germany. *Montasschr Kindereilkd*. 1984;132(11):850-851.
18. Figueira-Silva CM, Pereira FE. Prevalence of Epstein-Barr virus antibodies in healthy children and adolescents in Vitoria, state of Espírito Santo, Brazil. *Rev Soc Bras Med Trop*. 2004;37(5):409-412.
19. Venkitaraman AR, Seigneurin JM, Lenoir GM, John TJ. Infections due to the human herpesvirus in Southern India: a seroepidemiological survey. *Int J Epidemiol*. 1986;15(4):561-566.
20. Kangro HO, Osman HK, Lau YL, Healt RB, Yeung CY, Ng MH. Seroprevalence of antibodies to human herpesvirus in England and Hongking. *J Med Virol*. 1994;43(1):91-96.
21. Ozkan A, Kilic SS, Kalkan A, Ozden M, Demirdag K, Ozdarendeli A. Seropositivity of Epstein-Barr virus in Eastern Anatolian region of Turkey. *Asian Pac J Allergy Immunol*. 2003;21(1):49-53.