

فلبیوتوموس (پارافلبوتوموس) الکساندری، ناقل احتمالی لیشمینیوز احشایی (کالا آزار) در

جنوب ایران

کوروش عزیزی: دانشجوی دوره دکترا، گروه حشره شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان
دکتر یاور راثی: دانشیار، گروه حشره شناسی پزشکی و مبارزه با ناقلین، دانشکده بهداشت و انسستیتو تحقیقات بهداشتی، دانشگاه
علوم پزشکی تهران - نویسنده رابط: rassiy@sina.tums.ac.ir

دکتر محمدحسین معتضدیان: دانشیار، گروه انگل و قارچ شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز
دکتر عزت الدین جوادیان: استاد، گروه حشره شناسی پزشکی و مبارزه با ناقلین، دانشکده بهداشت و انسستیتو تحقیقات بهداشتی،
دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر محمدرضا یعقوبی ارشادی: استاد، گروه حشره شناسی پزشکی و مبارزه با ناقلین، دانشکده بهداشت و انسستیتو تحقیقات
بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

مهندس سینا رفیع زاده: کارشناس ارشد، گروه ژنتیک انسانی، اداره ژنتیک، مرکز مدیریت بیماریها
دکتر مهدی محبعلی: استاد، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت و انسستیتو تحقیقات بهداشتی، دانشگاه علوم
پزشکی تهران

دکتر غلامرضا حاتم: دانشیار، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز
دریافت: ۱۳۸۴/۴/۳ پذیرش: ۱۳۸۵/۲/۴

چکیده:

زمینه و هدف: یکی از مهمترین بیماریهای انگلی که از نظر صدمات انسانی و پی آمدهای اقتصادی بسیار حائز اهمیت می باشد، لیشمینیوز است که طیف وسیعی از تظاهرات کلینیکی را از آسیبهای پوستی تا ناراحتی های احشایی منجر به مرگ ، در بر می گیرد. کالا آزار در ایران از نوع مدیترانه ای است که غالباً در کودکان زیر ۱۰ سال مشاهده می گردد. در حال حاضر شایعترین کانونهای بیماری در ایران در بخشهایی از استانهای اردبیل، فارس، آذربایجان شرقی، بوشهر و قم وجود دارد. این مطالعه بمنظور تعیین ناقلین بیماری کالا آزار در بخش ماهور میلاتی، شهرستان ممسنی واقع در استان با استفاده از دو روش میکروسکوپیک و Semi Nested-PCR فارس انجام شده است.

روش کار: این مطالعه جزء مطالعات علوم پایه و از نوع مطالعات بنیادی کاربردی می باشد که به روش مقطعی در طی سالهای ۱۳۸۳-۸۴ انجام شده است. نمونه گیری از پشه خاکیها بوسیله تله های چسبان، تله های نوری و آسپیراتور انجام شد. پشه خاکیها ماده پاروس و خالی از گونه های مشکوک به انتقال بیماری پس از تعیین هویت، در فرایند استخراج DNA و جستجو برای تشخیص انگل لیشمینیا در تکنیک Semi Nested-PCR با استفاده از پرایمرهای اختصاصی (LIN R4 - LIN17- LIN19) kDNA قرار گرفتند. تعدادی از نمونه ها نیز بمنظور مشاهده آلودگی لپتومونایی تشریح گردیدند.

نتایج: در مجموع ۱۲۶۸۸ پشه خاکی متشکل از ۲۵ گونه صید گردید که از این میان گونه فلبیوتوموس (پارافلبوتوموس) الکساندری با ۲۲۰ نمونه صید شده (۱۷٪/۳۴٪) دومن گونه غالب منطقه بود. تعداد ۱۲۰ نمونه ماده از این گونه، ۵۰ نمونه از هر یک از دو گونه فلبیوتوموس(ف)، پاپاناسی و ف. سریانی و نیز ۲۴ نمونه از گونه مازور مورد بررسی آلودگی به لیشمینیا با استفاده از روش Semi Nested-PCR قرار گرفت که تنها در ۵ مورد (۴٪/۱۷٪) از نمونه های ف. الکساندری آلودگی به گونه لیشمینیا اینفاتوم مشاهده گردید. از میان نمونه های تشریح شده نیز ۲ مورد آلودگی لپتومونایی در این گونه مشاهده گردید اندکس آنتروپووفیلیک این گونه با استفاده از روش ELISA ۳۲/۵ درصد تشخیص داده شد.

نتیجه گیری: با توجه به افزایش چشمگیر موارد بیماری در سالیان اخیر در ساکنین این بخش، آلودگی بسیار بالای سگها و روباه، مشاهده آلودگی لپتومونایی در نمونه های تشریح شده گونه فلبیوتوموس الکساندری، تعیین هویت گونه انگل جدا شده به عنوان ل. اینفاتوم با استفاده از روش مولکولی Semi Nested-PCR اختصاصی، این منطقه به عنوان یک کانون اندمیک جدید کالا آزار در جنوب کشور معرفی شده و به نظر می سد گونه ف. الکساندری بعنوان ناقل بیماری در این کانون و دومنین ناقل قطعی (Proven Vector) کالا آزار در ایران باشد.

واژگان کلیدی: لیشمینیوز احشایی، فلبیوتوموس الکساندری، لیشمینیا اینفاتوم، ناقل احتمالی، جنوب ایران

مقدمه:

وجود کالا آزار در ایران نخستین بار بوسیله پویا در سال ۱۳۲۸ از تنکابن گزارش گردید (پویا ۱۳۲۸). کالا آزار در ایران از نوع مدیرانه ای است که غالباً در کودکان زیر ۱۰ ساله و عمدتاً در سنین ۱-۲ سال مشاهده میگردد (Edrissian Gh. et al. 1999). در حال حاضر، شایعترین کانونهای بیماری در ایران، استانهای اردبیل (گرمی و مشکین شهر)، فارس (جهرم، فیروزآباد و قیروکارزین)، آذربایجان شرقی (اهر و کلیبر)، بوشهر (دشتی و دشتستان) و قم (دهستان قاهان) می باشند و موارد اسپورادیک بیماری نیز در اکثر استانهای کشور Edrissian Gh et al. 1993; Mohebali M. et al. 2001 گزارش می گردد (Kendrick R. 1987).

بر اساس شواهد اپیدمیولوژیک و مشاهده آلودگی لپتومنایی در نمونه های تشريح شده پشه خاکیها در مناطق اندمیک بیماری، سه گونه فلوبوتوموس مژور، ف. پرفیلیوی و ف. کشیشیانی بعنوان ناقلین احتمالی (Probable Vector) معرفی شده اند (Rassi Y. 1997; Sahabi Z. et al. 1992; Seyedifar M.A. et al. 1995). اخیراً گونه ف. Rashti M.A. et al. 1995 کاندلاکی به عنوان ناقل قطعی کالا آزار در کانون شمال غربی ایران و در جهان معرفی شده است (Rassi Y. et al 2005).

مخازن بیماری در ایران، در درجه اول سگ و سپس سگ سانان وحشی از قبیل روباه، شغال و گرگ می باشند (Mohebali M. et al. 2005)، هر چند که انگل عامل بیماری از جوندگان نیز جدا شده است (Mohebali M. et al. 1998).

روش مولکولی واکنش زنجیره ای پلیمراز (PCR) روشی بسیار حساس و دقیق برای شناسایی DNA انگل لیشمانا در بدن پشه خاکیهای آلوده است. این روش، تشريح پرزمت و زمان بر پشه خاکیها را که مستلزم وجود میکروسکپیستهای ماهر و باتجربه است، غیر ضروری می سازد و در مطالعات اپیدمیولوژیک که تعداد بسیار زیادی از پشه خاکیها باید بطور همزمان مورد

لیشمانيوز از جمله بیماریهای مشترک بین انسان و حیوان است (Zoonosis) که به چهار فرم اصلی جلدی (سالک)، جلدی مخاطی، جلدی متشر و احشایی (کالا آزار) دیده می شود (اردھالی و همکاران ۱۳۷۳). در میان بیماریهای منتقله بوسیله حشرات، لیشمانيوز پیچیده ترین و وسیعترین طیف را دارد چرا که مجموعه ای مشکل از بیش از ۲۰ گونه انگل لیشمانا، مخازن مختلف و ناقلین متعدد را شامل شده و در کانونهای توپوگرافیک Peters W. and Killick- (Kendrick R. 1987).

لیشمانيوز احشایی شدیدترین و خطرناکترین فرم بیماری است که بوسیله اعضاء کمپلکس لیشمانا دونورانی ایجاد شده و مهمترین عالم کلینیکی آن عبارتند از کم خونی، تب نامنظم و اسپلتوهپاتومگالی (WHO 1990). کالا آزار در ۴۷ کشور جهان شیوع دارد. میزان بروز سالیانه آن ۵۰۰ هزار و مرگ و میر سالیانه آن ۷۵۰۰۰ نفر است که عمدتاً در هند، سودان و برزیل اتفاق می افتد (WHO 2000).

عامل بیماری تک یاخته ای از تاژکداران خونی و نسجی از جنس *Leishmania* است که انواعی از آن برای انسان بیماریزاست. ناقلین بیماری پشه خاکیهای فلوبوتومینه از خانواده پسیکودیده هستند که از حدود ۷۰۰ گونه شناخته شده آنها، شواهد برای قطعی بودن ناقلیت ۱۹ گونه کافی است (۱۱ گونه فلوبوتوموس در دنیای قدیم و ۸ گونه لوتروومیا در دنیای جدید). معیار معرفی شده برای معرفی یک گونه پشه خاکی به عنوان ناقل، انساندوست بودن آن و آلودگی طبیعی به همان گونه ای از انگل است که در همان محل از بیماران جدا شده است. مشاهده آلودگیهای طبیعی پشه خاکیها که پس از هضم خون هم دیده شود بیشتر حائز اهمیت است تا آلودگی در حضور خون خورده شده باشد (Alexander B. 2000).

2002) با مختصی تغییرات انجام می شد. بطور خلاصه بدن هر پشه خاکی در یک میکروتیوب ۱/۵ میلی لیتری بوسیله پیست پاستور استریل کاملاً له میشد. سپس به این فراورده ۲۰۰ میکرولیتر بافر هضم کننده ۵۰ mM Tris-HCl (Ph,7.6) ; 1mM EDTA (V/V) ۱% Tween20 Proteinase K و ۱۲ میکرولیتر ۰°C اضافه نموده و مخلوط حاصل یک شب در انکوباتور قرار داده می شد. پس از اضافه نمودن ۳۰۰ میکرولیتر مخلوط فنل/کلروفرم/ایزوآمیل (۲۵:۲۴:۱ V/V/V) در دور ۱۰۰۰۰rpm (دور در دقیقه) به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ به عمل می آمد و محلول رویی حاوی DNA به کمک سمپلر به تیوب دیگری انتقال داده میشد. سپس ۴۰۰ مایکرولیتر اتانول خالص اضافه و مجدداً سانتریفیوژ می شد که باعث رسوب DNA میگردید. سپس DNA در انکوباتور خشک شده و نهایتاً با اضافه نمودن مقدار مناسب DDW تا زمان انجام PCR در یخچال نگهداری می گردید. تکثیر (Amplification) ناحیه متغیر (Variable area) مینی سیرکلهای کیتوپلاست لیشمانيا (kDNA) به روش توصیه شده توسط آرانسی و همکاران (۲۰۰۰) با مقداری اصلاحات انجام شد. در مطالعه حاضر از پرایمرهای زیر استفاده شد که از ناحیه محافظت شده از پرایمرهای (Conserved area) مینی سیرکلهای kDNA طراحی شده بودند (Aransay A.M. et al. 2000).

LIN R4: (Forward) 5'- GGG GTT GGT GTA AAA TAG GG-3'

LIN 17: (Reverse For 1st Round) 5' - TTT GAA CGG GAT TTC TG-3'

LIN 19: (Reverse for 2nd Round) 5' – CAG AAC GCC CCT ACC CG-3'

واکنش Semi Nested-PCR طی دو مرحله و با مشخصات زیر انجام گرفت:

PCR I:

- MgCl₂: 1 µl.
- dNTPs: 0.5 µl.
- PCR Buffer (1X): 2.5 µl.
- Primers (LIN R4 & LIN17): 2+2 µl.
- Taq DNA Polymerase: 0.2 µl.
- D.D.W. : 11.8 µl.

بررسی قرار گیرند، بسیار مفید و کاربردی است (Aransay A.M. et al. 2000). شهرستان نورآباد ممسمی در استان فارس در سالهای اخیر شاهد افزایش چشمگیر موارد کالا آزار بوده است که بیشتر موارد از بخش عشايرنشين ماهرمیلاتی بوده است، بطوریکه در سال ۱۳۸۱ تعداد موارد بیماری به ۸ نفر رسیده و بنظر میرسید کانون اندمیک جدیدی در این منطقه در حال شکل گیری است. لذا تحقیق حاضر بمنظور مطالعه و تعیین ناقلين و مخازن بیماری در این کانون نوظهور طراحی و طی سالهای ۱۳۸۳-۸۴ به انجام رسید که در این مقاله نتایج مربوط به ناقلين ارائه گردیده است.

روش کار :

این مطالعه از نوع مطالعات بنیادی کاربردی بوده و به روش مقطعی طی سالهای ۱۳۸۳-۸۴ انجام گرفته است. بر اساس آمار مرکز بهداشت استان فارس و شهرستان ممسمی، روستاهای میشان، بابامنیر، نزاع و مالچه شیخ از بخش ماهرمیلاتی که سابقه گزارش موارد بیماری را داشتند انتخاب و صید پشه خاکیها با استفاده از تله های چسبان (Sticky traps)، تله های نوری مینیاتوری CDC و آسپیراتور انجام پذیرفت. نمونه ها پس از جداسازی از تله ها در لوله های حاوی اتانول ۷۰٪ به آزمایشگاه انتقال داده میشد. نمونه های ماده با استفاده از سوزنهاي ظريف حشره شناسی و در زير استریو میکروسکپ در یک قطره 1X PBS (Phosphate Buffered Saline) قطعات انتهایی شکم بر روی لامی حاوی یک قطره محیط پوری برای تعیین هویت بعدی منتقل و بقیه بدن نیز برای استخراج DNA مورد استفاده قرار میگرفت. تعیین هویت پشه خاکیها به روش ریخت شناسی (Morphology) و با استفاده از کلید پشه خاکیهای ایران انجام گرفت (Lewis D.J. 1982).

استخراج DNA به روش توصیه شده توسط Motazedian M.H. etal. (

تعدادی از نمونه ها نیز به منظور بررسی آلدگی پیتومونایی زیر استریو میکروسکپ تشریح و مجرای گوارشی آنها مورد بازبینی قرار میگرفت و در صورت مشاهده پروماستیگوت، از لام محتوى آنها استخراج DNA انجام می شد.

برای تعیین شاخص آنتروپوفیلیک، پشه خاکیهای ماده خون خورده را انتخاب و پس از جداسازی سر و قطعات انتهایی شکم برای تعیین هویت، خون معده آنها به آرامی بر روی کاغذهای واتمن شماره گذاری شده انتقال و برای تعیین منبع خون با استفاده از تست ELISA به آزمایشگاه گروه انگل شناسی دانشکده بهداشت و انسستیتو تحقیقات بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی تهران ارسال می گردید.

نتایج:

در این مطالعه مجموعاً ۱۲۶۸۸ عدد پشه خاکی از کل شهرستان صید گردید که از این تعداد ۵۶۴۸ عدد (۴۴/۵٪) ماده بودند. مجموعه ای متشكل از ۲۵ گونه پشه خاکی شامل ۱۴ گونه فلبوتوموس و ۱۱ گونه سرژانتومیا به عنوان فون پشه خاکیهای شهرستان مسمنی تعیین هویت گردید که از این میان گونه فلبوتوموس پایatasی با عدد ۳۰۸۴ (۲۲۴/۳٪) گونه غالب و گونه ف. الکساندری با ۲۲۰۰ نمونه (۱۷/۳٪) سومین گونه غالب منطقه بود. در گونه اخیر ۱۵۵۲ نمونه (۷۰/۵٪) نر و نمونه (۲۹/۵٪) ماده بودند (جدول ۱ و ۲).

به ترتیب تعداد ۱۲۰، ۵۰ و ۲۴ نمونه ماده از گونه های ف. الکساندری، ف. پایatasی، ف. سرژانتی و ف. مژور تحت مطالعه استخراج DNA و PCR قرار گرفتند که آلدگی به لیشمانیا اینفانتوم در ۵ نمونه از گونه ف. الکساندری مشاهده گردید (۴/۱٪) (جدول ۱). باندهای حاصله از الکتروفورز محصولات PCR این پنج نمونه با باندهای استرینهای مرجع L. اینفانتوم مشابه و معادل ۷۲۰ bp بود (تصویر ۱). باندهای مورد انتظار و مشاهده شده از نژاد های مرجع گونه های L. major،

Corbett DNA در دستگاه ترموسایکلر (Research, CGI-96, Australia) انجام شد. ابتدا دناتوره شدن اولیه (Initial Denaturation) ۵ دقیقه طی حرارت ۹۴ درجه سانتیگراد انجام پذیرفت سپس فرایند ۳۰ چرخه متوالی ادامه یافت که هر چرخه شامل سه مرحله: ۹۴ درجه سانتیگراد بمدت ۳۰ ثانیه (Denaturation) و ۵۲ درجه سانتیگراد بمدت ۳۰ ثانیه (Annealing) و ۷۲ درجه سانتیگراد بمدت ۱ دقیقه (Extension) بوده است و نهایتاً با قرار گرفتن در ۷۲ درجه سانتیگراد برای ۱۰ دقیقه (Final Extension) تکثیر نهائی DNA انجام و تکمیل گردید. مقدار ۲ مایکرولیتر از محصول مرحله اول به عنوان Template برای مرحله دوم استفاده گردید. میزان مواد استفاده شده در این مرحله شبیه مرحله اول بود فقط پرایمر LIN19 جایگزین پرایمر 17

گردید. برنامه حرارتی مرحله دوم به صورت زیر بود:

- Denaturation: 94°C - 30S.
- Annealing: 58°C - 30s.
- Extension: 72°C - 1min.
- Final Extension: 72°C - 10 min.

چرخه حرارتی مرحله دوم ۳۳ بار تکرار گردید.

برای آشکار سازی محصولات PCR، مقدار ۵ مایکرولیتر از هر نمونه بر روی ژل آگاروز ۱/۵٪ که با اتیدیوم بروماید مخلوط شده بود در دستگاه الکتروفورز UV ران شده و پس از ۴۵ دقیقه، به دستگاه Transilluminator منتقل و نتیجه مورد بررسی و عکسبرداری قرار میگرفت. باندهای بدست آمده با مقایسه با باندهای استرینهای مرجع و نیز مارکر وزنی مولکولی تفسیر می گردید.

استرینهای مرجعی که در این مطالعه از آنها استفاده گردید عبارت بود از:

- Leishmania infantum: (MCAN/IR/ 96/Lon 49).
- L. major :(MHOM/IR/54/LV39).
- L. tropica:(MHOM/IR/89/ARD2).

گونه ف. الکساندری قبلاً بعنوان ناقل قطعی L. donovani از چین (Li Ren G. et al. 1986) و ناقل لیشمانیوز پوستی از کشورهای ایران، عراق، الجزایر، جیبوتی، یونان، مراکش، تونس و یمن گزارش شده است (WHO 1990).

کترل لیشمانیوز در مناطق اندمیک مستلزم شناخت دقیق اپیدمیولوژی بیماری و اکولوژی ناقلين و مخازن بیماری است. برای اپیدمیولوژیستها همواره شناسایی ناقلين و مخازن بیماری از مشکلات عمدی بوده است. یافتن پشه خاکیهای آلدگی طبیعی در تعیین گونه های ناقل قطعی و مطالعه نرخ آلدگی آنها بخصوص در نواحی اندمیک بسیار ضروری است (Aransay A.M. et al. 2000).

کاربرد kDNA در تشخیص لیشمانیا در پشه خاکیهای آلدگی قبلاً با استفاده از روشهای دیگری همچون هیبریداسیون DNA به اثبات رسیده است (P.D. et al. 1988; Rodriguez N. et al. 1999) تکنیک PCR نیز در مطالعات مختلفی برای تشخیص DNA لیشمانیا در گونه های پشه خاکی با موفقیت De Bruijn M.H. and Barker (D.C. 1992 ; Mukherjee S. et al. 1997) استفاده شده است.

Aransay و همکاران در سال ۲۰۰۰ با استفاده از پرایمرهای R4 ، LIN 17 ، LIN R4 و 19 که در مطالعه حاضر نیز از آنها استفاده شده است توانست آلدگی لیشمانیایی را در چهار گونه پشه خاکی از جمله گونه ف. الکساندری در یونان تشخیص دهد.

روش PCR قادر به تمایز میان آماتیگوت (مرحله ای از زندگی انگل در ماکروفازهای مهره داران) و پروماستیگوت (شکل تاژکدار انگل در بدن پشه خاکی) نمی باشد (Aransay A.M. et al. 2000). به همین دلیل برای اطمینان از توانایی انتقال انگل توسط گونه پشه خاکی مورد بررسی، در این مطالعه از ماده های پاروس و خالی استفاده گردید که خون موجود در معده آنها کاملاً هضم شده بود. از آنجا که مشخص شده است که

L. infantum L. L. tropica و L. tropica به ترتیب ۷۶۰ و ۵۶۰ ۷۲۰ جفت باز (Base Pair) بود. تعداد ۱۱۲، ۱۳۷ و ۵۹ نمونه از گونه های ف. پایاتاسی، ف. الکساندری و ف. سرژانتی نیز به منظور بررسی آلدگی لپتومونایی تشریح گردیدند که ۲ مورد آلدگی در همین گونه ملاحظه و ثبت گردید (تصویر ۲). از این دو نمونه نیز استخراج DNA و PCR به عمل آمد و به عنوان L. infantum تعیین هویت گردیدند تعداد ۱۲۰ نمونه ماده خون خورده ف. الکساندری نیز پس از انتقال خون معده، مورد بررسی اندکس آنتروپوفیلیک با استفاده از تست ELISA قرار گرفته که ۳۹ مورد آنها (۳۲/۵٪) از انسان و ۲۹ مورد (۲۴/۲٪) از سگ خونخواری کرده بودند.

فعالیت فصلی پشه خاکیها در این منطقه از نیمه اول اردیبهشت ماه شروع و تا پایان آبانماه آدامه داشت و اوج فعالیت آنها نیز نیمه مردادماه می باشد.

بحث :

در مطالعه حاضر از میان نمونه های پشه خاکی ماده گونه فلبتوتوموس الکساندری که مورد بررسی آلدگی به لیشمانیا با دو روش مشاهده مستقیم از طریق تشریح و مولکولی (PCR) اختصاصی تعیین گونه لیشمانیا قرار گرفتند دو مورد آلدگی لپتومونایی متعاقب تشریح و نیز پنج مورد آلدگی به لیشمانیا اینفانتوم با روش اختصاصی Semi Nested- PCR مشاهده و تأیید گردید . روش Semi استفاده در این مطالعه، تکنیک مولکولی Nested-PCR بود که برای اولین بار در کشور برای مطالعه آلدگی لیشمانیایی پشه خاکیهای آلدگی طبیعی در یک کانون اندمیک کالا آزار به کار گرفته شده است. باندهای بدست آمده از PCR این پنج نمونه با باندهای حاصل از نژاد مرجع L. اینفانتوم دقیقاً مشابه بود. از میان نمونه های مورد بررسی این گونه برای تعیین نوع خون خورده شده از طریق تست ELISA ، ۳۲/۵ درصد آنها از انسان و ۲۴/۲ از مهمترین مخزن بیماری یعنی سگ خونخواری نموده بودند.

زیرجنس لاروسیوس در این منطقه که قبلاً بعنوان ناقلین اصلی کالا آزار در ایران در نظر گرفته می‌شدند و همچنین اندکس آنتروپوفیلیک بالای گونه فوق الذکر (۳۲/۵٪) و خونخواری قابل توجه آن از سگها که مخازن اصلی بیماری می‌باشند (۲۴/۲٪)، به نظر می‌رسد این گونه بعنوان ناقل قطعی کالا آزار در این کانون نوظهور و دومین ناقل قطعی در ایران باشد. لازم به ذکر است که این دو میان گزارش از انتقال لیشمینیوز احشایی توسط این گونه در جهان و اولین گزارش جهانی از انتقال L. اینفانتوم توسط این گونه می‌باشد.

آماستیگوتاهای لیشمینیای موجود در خون خورده شده ظرف حدود ۲۴ ساعت و قبل از تکمیل هضم خون به فرم Molyneux D.H. (and Ashford R.W. 1983) پروماسیگوت تبدیل می‌شوند. بنابراین بطور قطع میتوان نتیجه گیری کرد که DNA تشخیص داده شده در این مطالعه مربوط به فرم پروماسیگوت انگل بوده که قسمت بیشتری از سیکل زندگی خود را در بدن پشه خاکیهای مورد بررسی طی نموده است. ضمناً DNA انگل در نمونه های پاروس تشخیص داده شد که فرصت کافی برای طی سیکل زندگی انگل و انتقال بیماری را داشته اند.

تشکر و قدردانی:

مولفینین مقامه لازم میدانند از زحمات آقایان مجید جلالی، محسن کلاتری و مهدی کرمیان که در مراحل نمونه برداری و آزمایشات مولکولی همکاری داشته اند صمیمانه تشکر نمایند. این مطالعه با حمایت مالی انتستیتو تحقیقات بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی تهران در قالب طرح مصوب شماره ۲۴۰/۷۳۱۶ مورخ ۱۹/۱۲/۸۲ انجام شده است.

نتیجه گیری:

با توجه به یافته های این مطالعه شامل مشاهده آلدگی به پروماسیگوت لیشمینیا در نمونه های تشریح شده، تشخیص DNA انگل L. اینفانتوم در نمونه هایی از گونه F. الکساندری با یک روش اختصاصی برای تعیین گونه انگل لیشمینیا با نرخ بالای آلدگی (۴/۱۷٪) که اکثر این نمونه ها از منازل بیماران جمع آوری گردیده بودند، وفور بالای این گونه در منطقه (۳۴/۱۷٪ کل پشه خاکیهای صید شده)، عدم صید قابل توجه گونه های

جدول ۱- آمار صید، بررسی اندکس آنتروپوفیلیک و آلدگی لیشمینیایی (دو روش میکروسکوپیک و مولکولی) چهار گونه اصلی از پشه خاکیهای صید شده در شهرستان ممسنی، استان فارس، ۱۳۸۳-۸۴.

آلدگی	بررسی آلدگی لیشمینیایی		PCR	بررسی نوع خون با		آزمایش	تعداد صید شده	گونه				
	لپتومونایی از طریق	تشریح		با روش								
				تعداد	نمونه های							
آلدگی	تعداد	تعداد	آلدگی	آلدگی	آزمایش (%)	آزمایش (%)	کل	نام				
آلد	آلد	آلد	آلد	آلد	(%)	(%)						
۲	۱۱۲	۰	۵۰	۵۰	(۳۷/۳٪)	۱۳۴	۳۰۸۴	فلبیوتوموس پاپاتاسی				
۲	۱۳۷	۵ (۴/۲٪)	۱۲۰	۲۹ (۳۲/۵٪)		۱۲۰	۲۲۰۰	فلبیوتوموس الکساندری				
۰	۵۹	۰	۵۰	۲۸ (۲۶/۴٪)		۱۰۶	۷۳۲	فلبیوتوموس سرژنتی				
---	---	۰	۲۴	۵۰ (۳۷/۳٪)		---	۴۵	فلبیوتوموس ماژور				
						۱۲	۲۳					

جدول ۲- آمار کلی صید طی مطالعات اکولوژیک پشه خاکیها (تعیین فون و فعالیت فصلی)، شهرستان ممسنی، ۱۳۸۳.



تصویر ۱- نتایج الکتروفورز محصولات PCR استخراج شده از پشه خاکیها و استرینهای مرجع در ژل آگاروز ۱/۵٪ رنگ آمیزی شده با اتیدیوم بروماید. به ترتیب خطوط: ۱- مارکر مولکولی، ۲- استرین مرجع *L. tropica* . ۳- استرین مرجع *L. major* . ۴- استرین مرجع *P. alexandri* . ۵ و ۶- نمونه های مربوط به پشه خاکی (پشه خاکی نر).



تصویر ۲- پرماستیگوت لیشمانیا اینفانتوم جدا شده از یک نمونه فلیوتوموس الکساندری تشريح شده، شهرستان ممسنی، استان فارس، ۱۳۸۳.

منابع:

- Phlebotomus alexandri*, sinton 1928, in the transmission of Kala-azar. *Bulletin of WHO*. **64**: 107-112.
- Mohebali M., Hamzavi Y., Edrissian G.H. and Frouzani G.H. (2001) Seroepidemiological study of visceral leishmaniasis among humans and animal reservoirs in bushehr province, south of Iran. *Eastern Mediterranean Health Journal*. **7**: 912-17.
- Mohebali M., Poormohammadi B., Kanani A., Hajjaran H. and Edrissian G.H. (1998) Rodents: another group of animal hosts of visceral leishmaniasis in Meshkin-shahr district, Islamic Republic of Iran. *Iranian Journal of Public Health*. **4**(2): 376-78.
- Mohebali M., Hajjaran H., Hamzavi Y., Mobedi I., Arshi S., Zarei Z., Akhoundi B., Manouchehri K., Avizeh R. and Fakhar M. (2005) Epidemiological aspects of canine visceral leishmaniasis in the Islamic republic of Iran. *Veterinari Parastitology*. **129**: 242-51.
- Molyneux D.H. and Ashford R.W. (1983) The biology of trypanosome and leishmania parasites of human and domestic animals. London, Taylor & Francis.
- Motazedian M.H., Karamian M., Noyes H.A. and Ardehali S. (2002) DNA extraction and amplification of leishmania from archived, Giemsa stained slides, for the diagnosis of cutaneous leishmaniasis by PCR. *Annals of Tropical Medicine and Parasitology*. **96**: 31-34.
- Mukherjee S., Hassan M.Q. and Ghosh A. (1997) Short report: leishmania DNA in Phlebotomus and Sergentomyia species during a kala-azar epidemic. *American Journal of Tropical Medicine and Hygiene*. **57**: 423-425.
- Peters W. and Killick-Kendrick R. (1987) Leishmania in biology and medicine. Academic Press, New York . 550.
- Rassi Y., Javadian E., Nadim A., Zahraii A., Vatandoost H., Motazedian H., Azizi A., Sadr-din R., Hamzavi Y., Edrissian G.H. and Ardehali S. (2001) Seroepidemiological study of visceral leishmaniasis among humans and animal reservoirs in Bushehr province, south of Iran. *Eastern Mediterranean Health Journal*. **7**: 912-17.
- Ardehali S., Sadr-din R., Hamzavi Y., Edrissian G.H. and Ardehali S. (2001) Seroepidemiological study of visceral leishmaniasis among humans and animal reservoirs in Bushehr province, south of Iran. *Eastern Mediterranean Health Journal*. **7**: 912-17.
- Edrissian G.H., Ahanchian H. and Gharachahi A.R. (1993) Seroepidemiological studies of visceral leishmaniasis and search for animal reservoirs in fars province, southern Iran. *Iranian Journal of Medical Sciences*. **18**: 99-105.
- Edrissian G.H., Nadim A., Alborzi A.V. and Ardehali S. (1999) Visceral leishmaniasis: the Iranian experiences. *Archives of Iranian Medicine*. **1**: 22-26.
- Lewis D.J. (1982) A taxonomic review of the genus *Phlebotomus* (Diptera: Psychodidae). *Bulletin of British Museum Natural History (Entomol)*. **45**: 121-209.
- Li-Ren G., Yong-Xiang X., Bao-Shan L. and Jiang D. (1986) The role of

- of Royal Society Tropical Medicine Hygiene*. **93**: 47-49.
- Sahabi Z., Seyedi-Rashti M.A., Nadim A., Javadian E., Kazemeini M. and Abai M.R. (1992) A preliminary report on the natural leptomonad infection of *Phlebotomus major* in an endemic focus of VL in fars province, south of Iran. *Iranian Journal of Public Health*. **21**: 87-93.
- Seyedi-Rashti M.A., Sahabi Z. and Kanani Notash A. (1995) *Phlebotomus (Larroussius) keshishiani*, Shchurenkova 1936, another vector of visceral leishmaniasis in Iran. *Iranian Journal of Public Health*. **24**: 23-30.
- World Health Organization (1990) Control of Leishmaniases, Report of a WHO expert committee. Technical Report No. 793, Geneva. 159.
- World Health Organization (2000) Leishmaniasis and Leishmania/HIV co-infection, WHO/CDC/CSR/ISR. 1-2.
- K. and Mohebali M. (2005) *Phlebotomus (Larrossius) kandelakii*, the principal and proven vector of visceral leishmaniasis in north-west of Iran. *Pakistan Journal of Biological Sciences*. **8**(12): 1802-1806.
- Rassi Y., Javadian E. and Nadim A. (1997) Natural promastigote infection of sand flies and its first occurrence in *Sergentomyia dentate* in ardabil province, north west of Iran. *Iranian Journal of Public Health*. **26**: 7-12.
- Ready P.D., Smith D.F. and Killick-Kendrick R. (1988) DNA hybridization on squash-blotted sand flies to identify both *Phlebotomus papatasi* and infecting *Leishmania major*. *Medical and Veterinary Entomology*. **2**: 109-116.
- Rodriguez N., Aguilar C.M., Barrios M.A. and Barker D.C. (1999) Detection of *Leishmania braziliensis* in naturally infected individual sand flies by the polymerase chain reaction. *Transaction*