

ایجاد بانک ذخیره ایزوله های مختلف پلاسمودیوم های فالسیپاروم و ویواکس جمع آوری شده از بیماران مبتلا به مالاریا به منظور بررسی های ژنتیکی و زیستی

افسانه متولی حقی: استادیار، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

مهدی ناطق پور: استاد، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران - نویسنده رابط: nateghpourum@tums.ac.ir

مهدی محبعلی: استاد، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

حمید آذریان: دانشجوی دوره کارشناسی ارشد، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

یاور شریف زاده: دانشجوی دوره کارشناسی ارشد، حشره شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

لیلا فریبور: کارشناس، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

هما حجاران: داشتیار، گروه انگل شناسی و قارچ شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

موسی متولی حقی: دانشجوی دوره دکتری، گروه انگل شناسی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۶/۲۴

تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۸/۱۲

چکیده

زمینه و هدف: ایجاد یک مخزن برای ذخیره سازی و حفظ انگل های مالاریا در شرایط حاضر که کشور درگیر برنامه های ملی حذف مالاریا می باشد می تواند امکان دسترسی به یک منبع غنی را به منظور دستیابی و استفاده بالقوه از زن ها و پرورشی های متوجه از گونه های پلاسمودیوم های انسانی در اختیار پژوهشگران و محققان کشور قرار دهد. با توجه به کاهش روز افزون شمار مبتلایان به مالاریا در کشور لازم است هر چه سریعتر در گردآوری مجموعه پلاسمودیوم های موجود و يومی منطقه با شناسایی و ثبت زن های متعلقه اقدام کرده تا زمینه برای مطالعات تکمیلی و کاربردی برای جامعه علمی کشور هموار گردد.

روش کار: پس از بیماریابی از مناطق انديمك مالاریا، گسترش نازک و ضخیم تهیه ورنگ آمیزی گیمسا انجام گرفت. به منظور نگهداری طولانی مدت نمونه ها مونته و در آرشیو طبقه بندی شد. همچنین میزان ۲ میلی لیترخون از افراد آلوده جمع آوری و کرایوپرزویشن ایزوله ها انجام شد. بنا به اقتضا و در نظر گرفتن بودجه تعدادی از ایزوله ها جهت تعیین شاخص ژنتیکی MSP-1 با استفاده از روشهای ملکولی PCR و PCR-RFLP مورد بررسی قرار گرفتند. برای نمونه های پلاسمودیوم فالسیپاروم ذخیره شده تست حساسیت به دارو به طریقه درون تنی انجام و نتایج ثبت شد. جمع آوری و حفظ نمونه ها در شرایط انجامداد فعالیت مداوم بانک بوده و ادامه خواهد داشت.

نتایج: دست آوردهای حاصل از این طرح شامل ذخیره ۱۳۱ نمونه جمع آوری شده برای جامعه علمی کشوری باشد که شامل ۱۰۹ ایزوله پلاسمودیوم ویواکس، ۱۹ ایزوله از پلاسمودیوم فالسیپاروم، و سه نمونه میکس بوده است. هر ایزوله ای حفظ شده دارای شناسنامه اختصاصی از جمله تعیین گونه، شمارش انگلی، ملیت، محل ابتلا می باشد. در طبقه بندی زن ۱ MSP-1 برای نمونه های پلاسمودیوم ویواکس مجموع سه هاپلوتاپ مختلف شناسایی شد که بر اساس وزن باندهای ایجاد شده در اثر برش آنزیم PVU II به ترتیب شامل سه نوع هاپلوتاپ با فراوانی ۲۰/۶٪، ۴۱/۲٪ و بالآخره ۳۸/۲٪ بود. در مورد ایزوله های پلاسمودیوم فالسیپاروم حفظ شده تست درون تنی (in vivo) نسبت به داروی خط اول درمان در کشور (آرتسونات- فانسیدار)، حساسیت کلیه ایزوله ها را نشان داد.

نتیجه گیری: انجام این پژوهه استفاده از ذخایر حاضر را در قالب کار روتنین امکان پذیر ساخت که در صورت کلون سازی تا مدتیها قابل بهره برداری برای محققین علمی کشور می باشد.

واژگان کلیدی: ذخیره، انگل های مالاریا، پلاسمودیوم فالسیپاروم، پلاسمودیوم ویواکس، ایران

و مراقبت را در مورد بیماری دو چندان می‌کند. در هر صورت با توجه به برنامه حذف مalariaia در کشور و کاهش مداوم شمار مبتلایان، تاسیس یک بانک برای حفظ و ذخیره سازی انگل‌های Malariaia و نتایج حاصل از بررسی‌های ملکولی و ثبت آن تحت عنوان ایزوله‌های موجود در کشور ضمن کمک به تکامل اطلاعات برای ساخت واکسن علیه انگل مذکور و ارتقاء روش‌های تشخیص سرولوژیک و بررسی‌های اپیدمیولوژیک در منطقه، می‌تواند کمک شایانی به ارزیابی Zakeri برنامه‌های حذف و کنترل انگل در منطقه بنماید (et al. 2006 a,b; Cui et al. 2003; Fenton et al. 1991; Giraldo et al. 2009; Santos-Ciminera et al. 2007).

با توجه به آنچه گذشت لازم است هر چه سریعتر در گردآوری مجموعه پلاسمودیوم‌های موجود در کشور با شناسایی و ثبت ژن‌های بومی منطقه اقدام کرده تا زمینه برای مطالعات تکمیلی و کاربردی برای جامعه علمی کشور هموار گردد. گردآوری ایزوله‌های مختلف در شرایطی که امکان حذف بیماری در منطقه می‌باشد امکان توسعه‌ی روش‌های دقیق را برای مطالعه سویه‌های متنوع فراهم می‌سازد. بدین ترتیب که مسئولین دست اندر کار با آگاهی از شاخصه‌های فنوتیپ و ژنوتیپ ایزوله‌های مختلف موجود در منطقه می‌توانند علل بروز مجدد، اپیدمی‌های احتمالی، عود بیماری و حضور انگل‌های بومی در ناقلين را شناسایی نمایند و آمادگی لازم را برای رویارویی با هر مشکل احتمالی در منطقه داشته باشند. هدف از این پژوهه ایجاد یک منبع ملی و مخزنی برای انگل‌های Malariaia و با تقسیم بندی ایزوله‌های حفظ شده پلاسمودیوم ویواکس بر اساس آلل‌های موجود از ژن MSP و تعیین حساسیت ایزوله‌های مختلف پلاسمودیوم فالسیپاروم، ارائه تکنیک‌های شناسایی به محققان و ذخیره مواد بیولوژیکی می‌باشد (Mehrizi et al. 2009; Trager and Jensen 1997; Parasite Biology 2007).

مقدمه

علی‌رغم کوشش‌های مداخله‌ای برای حذف Malariaia همچنان دو گونه انگل Malariaia انسانی پلاسمودیوم ویواکس و پلاسمودیوم فالسیپاروم از ایران گزارش می‌شود. بر اساس آخرین تخمین سازمان بهداشت جهانی سالانه ۲۰۷ میلیون نفر در جهان به این بیماری مبتلا شده که ۶۲۷۰۰۰ مرگ را سبب می‌شود، که عمدتاً کودکان و زنان باردار هستند. اهمیت مبارزه با Malariaia باعث شده تا کاهش پنجاه درصدی موارد بیماری تا سال ۲۰۱۵ بعنوان یکی از اهداف هزاره توسط سازمان ملل اعلام گردد (WHO 2014). طبق گزارش سازمان بهداشت جهانی در سال ۲۰۱۳ ایران در حال حاضر در مرحله حذف Malariaia قرار دارد.

رونده‌ایتلا به Malariaia در ایران از سالها پیش همواره رو به کاهش بوده است. طبق گزارش دکتر ادريسیان پیرو برنامه‌های کنترل و حذف Malariaia شمار مبتلایان به Malariaia از ۹۶۳۴۰ مورد در سال ۱۹۹۱ به ۱۸۹۶۶ مورد در سال ۲۰۰۵ کاهش یافته است (Edrissian 2006). کاهش در شمار مبتلایان همچنان ادامه دارد تا سال‌های ۲۰۰۹ و ۲۰۱۰ که به ترتیب به ۶۱۲۲ و ۳۰۱۵ مورد بیماری و متعاقب آن در سال‌های ۲۰۱۲ و ۲۰۱۳ به ترتیب به ۱۶۰۰ و ۱۱۳۴ مورد رسیده است (CDC 2012). همچنین این موارد در سال ۲۰۱۴ تعداد ۱۲۵۷ مورد بوده که از این تعداد ۱۱۱۶ مورد ویواکس و ۱۱۷ مورد فالسیپاروم و ۲۳ مورد عفونت میکس گزارش شده است. از تعداد فوق ۶۴۳ نفر ایرانی و بقیه غیر ایرانی بوده اند. درصد انتقال محلی Malariaia نیز در سال مذکور ۲۰٪ بوده است (CDC 2014). گرچه اطلاعات فعلی در ایران حاکی از روند رو به کاهش تعداد مبتلایان به Malariaia می‌باشد، اما گزارش‌هایی مبنی بر بازگشت مجدد Malariaia در مناطقی از جهان که قبل از آن نقاط حذف شده بود وجود دارد (Krogstad 1996) که اهمیت توجه

شده در بانک با استفاده از PCR و PCR-RFLP انجام شد. پس از استخراج DNA انگل با استفاده از کیت Bioneer AccuPrep Genomic DNA Extraction Kit, Korea بر طبق پروتکل کارخانه سازنده و سپس انجام PCR، قطعه ژنی متعلق به ناحیه Protein-1 با وزن ملکولی ۶۸۰ و استفاده از پرایمرهای PvMSP-1-F: CCTACTACTTGATGGTCCTC و PvMSP-1-R: CTTCTGGTACAGCTCAATG تکثیر گردید (Nateghpour et al. 2010) و تست PCR-RFLP با استفاده از آنزیم برش دهنده-*Pvu* II برای تعیین هاپلوتاپ های مختلف ژن MSP-1 انجام (Raza et al.) (2013) و نتایج به تفکیک نمونه ها ثبت شد. ضمنا برای حفظ هر چه بیشتر ایزوله ها، استخراج شده DNA Banking card قرار داده شده و در بانک ذخیره شد. برای نمونه های پلاسمودیوم فالسیپاروم ذخیره شده تست حساسیت به دارو به طریقه درون تنی انجام و نتایج ثبت گردید.

نتایج

اجماعاً ۱۳۱ نمونه طی یکسال (از مرداد ۱۳۹۱ الی مرداد ۱۳۹۲) شامل ۱۰۹ نمونه مربوط به *P.vivax* ۱۹ نمونه *P.falciparum* و ۳ نمونه عفونت میکس در مجموعه مذکور گردآوری گردیدند. ۶۷ نمونه (۵۱٪) مربوط به اتباع ایرانی بود که از این تعداد پنج نفر افرادی بودند که به منظور تحصیل و یا کار به کشور هند مسافرت و سپس مراجعت کرده بودند. تعداد ۷ نمونه مربوط به ایرانیانی بود که به کشورهای آفریقایی مسافرت کرده بودند. بقیه نمونه ها از اتباع ایرانی بودند که ساکن مناطق اندمیک و یا سفر به آن مناطق داشته اند. ۶۰ نمونه (۴۶٪) مربوط به اتباع افغانی بود و بالاخره ۴ نفر (۳٪) از بیماران تبعه پاکستان بودند. هر نمونه با شناسنامه مخصوص به خود و تعیین هاپلوتاپ های ژن-1 MSP در بانک به ثبت رسید. طبق نتایج بدست آمده ژن-1 MSP در

روش کار

ایزوله های مختلف *Plasmodium vivax* و *P. falciparum* از مناطق مختلف کشور که بیماری در آنجا مشاهده می شد جمع آوری و با حفظ زنجیره سرما به تهران منتقل می شدند. نحوه جمع آوری بدین صورت بود که پس از رنگ آمیزی گسترش های خونی و تایید مجدد جنس و گونه عامل عفونت، نمونه ها به سه روش مختلف یعنی تهیه لام خونی به طریقه گسترش نازک و ضخیم، حفظ نمونه روی DNA Banking card (تهیه شده از شرکت زیست فناوری کوثر - ایران) بصورت پر شدن هر چهار حفره موجود در هر کارت برای یک بیمار و خشک نمودن آنها در محیط عاری از گرد و غبار یا حشرات و همچنین نگهداری خون حاوی ضد انعقاد EDTA به روش انجماد انجام شد. برای هر نمونه یک شناسنامه مطابق ذیل ایجاد گردید: پس از اختصاص دادن شماره و ثبت آن در دفاتر مخصوص، نام بیمار، سن و جنس بیمار، محل دقیق جداسازی، علائم بالینی، جنس و گونه انگل، شمارش انگلی، داروهای مورد استفاده، مقاومت به دارو بصورت پرسشنامه و یا تست انجام گرفته و در شناسنامه هر ایزوله بصورت مجزا گردآوری گردید.

از نقطه نظر رعایت ملاحظات اخلاقی در این مطالعه تنها یکبار خون گیری از بیمار به عمل آمد که جهت تشخیص بیماری وی ضروری است سپس با اخذ رضایت کتبی و آگاهانه از بیمار جهت مشارکت در مطالعه ضمن محرومانه بودن اطلاعات هویتی بیمار، حفظ نمونه خونی در بانک صورت گرفت. پس از انجام آزمایش های انگل شناسی چنانچه فرد مبتلا به بیماری مalaria بود برای درمان به مسئولین درمانی منطقه معرفی می گردید.

بنابراین به اقتضا برای تعدادی از نمونه های *P.vivax* تعیین شاخص مارکر ژنتیکی به منظور طبقه بندی ایزوله جدا

سازمان‌های مختلف پایه ریزی شد دارای قابلیت کار بر روی جنبه‌های مختلف انگل‌های مalaria می‌باشد و مواد بیولوژیکی انسانی و غیر انسانی / Plasmodia در رابطه با انگل مalaria را حفظ و به عنوان بانک تحقیقاتی عرضه شده است (Parasite Biology 2007). در کشور ایران علی رغم اجرای برنامه حذف مalaria و دستیابی به آن در سال ۱۴۰۴ متسافانه هیچ گونه کوشش و فعالیتی جهت حفظ و نگهداری گونه‌های در حال انقراض پلاسمودیوم به منظور ثبت تاریخی واژ طرف دیگربرای نیل به اهداف پژوهشی و مطالعات زیر ساختی به لحاظ ممانعت از بازگشت دوباره بیماری به کشور انجام نشده است. این پژوهش با هدف ایجاد بانک ذخیره زیستی و ژنتیکی ایزوله‌های مختلف پلاسمودیوم‌های انسانی (وبواکس و فالسیپاروم) جمع آوری شده از نقاط آندمیک ایران به منظور حصول به اهداف و فعالیت‌های آموزشی و پژوهشی پیرامون این انگل‌ها برنامه‌ریزی گردید.

مشکلات و محدودیت‌های اجرایی که دست-

اندرکاران طرح با آن مواجه بودند شامل: محدودیت در یافتن بیماران مبتلا به مalaria بویژه *P.falciparum* بود که همواره سعی گردید با غربالگری تعداد بیشتری از افراد مشکوک، بر این مشکل غلبه شود. مشکل بعدی جمع آوری نمونه‌ها از مناطق آندمیک دور افتاده کشور بود که با هماهنگی با مرکز بهداشتی و درمانی در استان سیستان و بلوچستان این مشکل نیزتاً حدودی مرتفع گردید.

دستاوردهای حاصل از این پژوهش شامل: تامین و ذخیره مواد بیولوژیکی برای جامعه علمی کشور، جمع آوری و نگهداری ایزوله‌های گونه‌های انسانی موجود در کشور تحت شرایط انجامداد، راه اندازی روش‌های نوین آزمایشگاهی کشت *P.falciparum* و تشخیص گونه انگل‌های مرتبط بوده است. همچنین هر ایزوله حفظ شده دارای شناسنامه اختصاصی از جمله شمارش انگلی، تعیین شاخص‌های PCR- ژنتیکی با استفاده از روش‌های ملکولی PCR و

ایزوله‌های جمع آوری شده دارای سه هاپلوتایپ متفاوت بود که از نظر وزنی نیز با هم اختلاف داشتند. وزن ملکولی این هاپلوتایپ‌ها در مطالعه حاضر بین ۷۵۰-۷۸۰ bp بود. هاپلوتایپ I (Haplotype I) تحت اثر آنزیم برش دهنده PVU II شکستگی در طول ژن نشان نمی‌داد. نوع دوم (Haplotype II) تحت اثر آنزیم به دو قطعه ۲۰۰ bp و ۵۵۰ bp و بالاخره هاپلوتایپ نوع ۳ که تحت تاثیر آنزیم دو قطعه ۲۰۰ bp و ۴۸۰ bp بوجود می‌آورد. میزان فراوانی این هاپلوتایپ‌ها به ترتیب شامل ۲۰/۶٪ نمونه‌ها از نوع اول، ۴۱/۲٪ از نمونه‌ها نوع دوم و بالاخره ۳۸/۲٪ از نوع سوم بود (شکل ۱). تمامی ایزوله‌های جمع آوری شده پلاسمودیوم فالسیپاروم از نظر تست حساسیت به دارو که به روش درون تنی (in vivo) انجام گرفت نسبت به خط اول درمان کشوری که در حال حاضر آرتسونات- فانسیدار می‌باشد حسایت نشان داد.

بحث

سازمان بهداشت جهانی با انجاماد انگل‌های Malaria و یا کلوناسازی ژن‌های پلاسمودیوم‌ها، مبادرت به ایجاد یک بانک از انگل‌های Malaria نموده است که می‌تواند برای دانشمندان علاقه مند به تحقیق مشمر ثمر و ارزشمند باشد (WHO 1981). از سوی دیگر عدم دسترسی به مواد مرجع همواره یک مانع کلیدی در ارزیابی (RDTs) کیفیت آزمون‌های تشخیصی سریع Malaria شناخته شده است. هدف WHO از بانک نمونه، پیدا کردن یک مجموعه مرجع در سطح جهان است که با استفاده از خون افراد آلوده به Malaria دسترسی به منبعی برای ارزیابی تست‌های تشخیصی سریع Malaria داشته باشد (WHO 1981). در کشور هند در سال ۱۹۹۲ بانکی به منظور نگهداری انگل‌های Malaria برای مطالعات تخصصی تاسیس گردید که یک مخزن ملی از انواع انگل‌های Malaria به حساب می‌آید. این بانک که با حمایت تعداد زیادی از

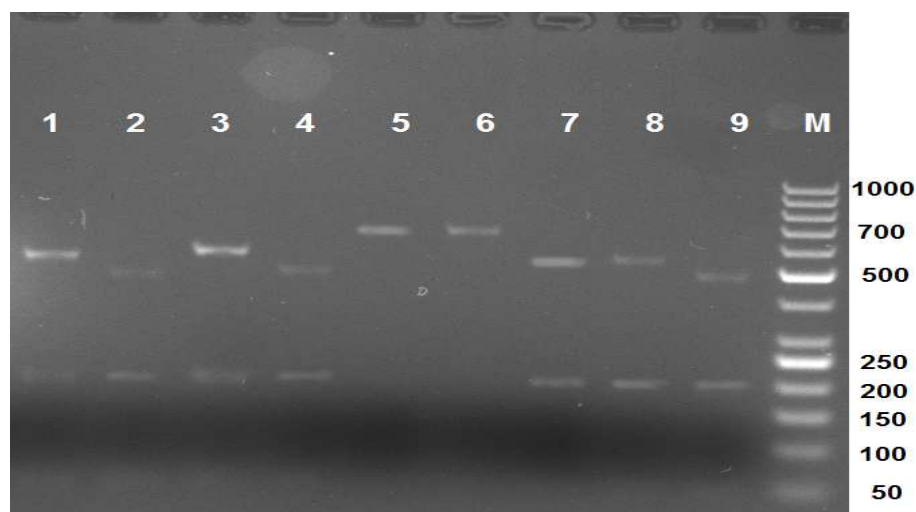
نتیجه گیری

تاسیس بانک ذخیره انگل های مalaria با تامین و ذخیره مواد بیولوژیکی می تواند امکان دسترسی به یک منبع غنی را به منظور دستیابی و استفاده بالقوه از ژن ها و پروتئین های متعدد از گونه های پلاسمودیوم های انسانی برای مدت های طولانی در اختیار پژوهشگران و محققان کشور قرار دهد.

تشکر و قدردانی

این مطالعه طی قرارداد شماره ۹۱۳۳۳/۲۴۱ م از حمایت های مالی موسسه ملی تحقیقات سلامت بهره مند شده است. بدینوسیله نویسندهای از مساعدت های آقایان آرش رشیدیان، کیومرث خمیس آبادی و خانم طاهره دیده بان کمال تشکر را دارند.

RFLP جهت مارکر ژنتیکی MSP-1 می باشد. جمع آوری و کرایو فعالیت مداوم بانک بوده و می باشد. طی یکسال گذشته پس از راه اندازی بانک مذکور برای حفظ و فرآوری بهینه ذخایر بانک و جمع آوری گونه های در حال انقراض پلاسمودیوم در کشور ضمن ارتباط با سایر مراکز بهداشتی در اقصی نقاط کشور از جمله مراکز بهداشتی در چابهار و سرباز کلیه نمونه های بومی درکشور و واردہ از کشور های همسایه گردآوری و پس از بررسی حفظ و نگهداری شدند. همچنین با استفاده از نتایج حاصل از این طرح تعدادی دانشجویان فعال برای شناسایی هر چه بیشتر ژن های بومی نمونه های حفظ شده جذب گردید و استفاده از بانک ژنی را در قالب کار روتین امکان پذیر ساخت. در حال حاضر گونه های ضبط شده از لحاظ ژن های Apical Duffy binding protein membrane antigen-1 Lactate dehydrogenase و موردنبررسی قرار گرفته اند.



شکل ۱- الکتروفورز هضم آنزیمی محصول PCR به طول تقریبی ۷۵۰-۶۸۰ bp ژن PvMSP-1 ایزوله های ایرانی پلاسمودیوم ویواکس با آنزیم محدود کننده Pvu-II ستون M: سایز مارکر ۱۰۰ bp شرکت سیناکلون، نمونه های ستون ۵ و ۶ هاپلوتاپ شماره I (680 bp)، نمونه های ستونهای ۱ و ۳ و ۷ و ۸ هاپلوتاپ شماره II (باندهای ۵۵۰ و ۴۰۰ bp) و نمونه های ستونهای ۲ و ۴ و ۹ هاپلوتاپ شماره III (باندهای ۴۸۰ و ۲۰۰ bp).

References

- Abouie Mehrizi, A., Zakeri, S., Salmanian, A., Sanati, M. and Dinparast Djadid, N., 2009. IgG subclasses pattern and high-avidity antibody to the C-terminal region of merozoite surface protein 1 of *Plasmodium vivax* in an unstable hypoendemic region in Iran. *Acta Tropica* 112, pp. 1-7.
- CDC., 2012. Malaria report in 2011. Ministry of Health and Medical Education.
- CDC., 2015. Malaria report in 2014. Ministry of Health and Medical Education.
- Cui, L., Scalante, A. and Snounou, G., 2003. The genetic diversity of *Plasmodium vivax* populations. *Trends Parasitol.*, 19, pp. 220-226.
- Edrissian, Gh.H., 2006. Malaria in Iran: past and Present Situation. *Iranian J Parasitol*, 1(1), pp.1-14.
- Fenton, B., Clark, J.T., Kan, C.M., Robinson, J.V., Walliker, D., Ridley, R., Scaife J.G. and McBride, J.S., 1991. Structural and antigenic polymorphism of the 35 to 48 Kilodalton merozoite surface antigen (MSA-2) of the malaria parasite *Plasmodium falciparum*. *Mol Cell Biol*, 11, pp. 963-971.
- Giraldo, M.A., Arevalo-Pinzon, G., Rojas-Caraballo, J., Mongui A., Rodriguez, R. and Patarroyo, M.A., 2009. Vaccination with recombinant *Plasmodium vivax* MSP-10 formulated in different adjuvants induces strong immunogenicity but no protection. *Vaccine*, 28(1), pp. 7-13.
- Krogstad, DJ., 1996. Malaria as a Reemerging Disease. *Epidemiologic Reviews*. 18, 1.
- Nateghpour M., Ayazian Mavi S., Keshavarz H., Rezaei R., Abedi F., Edrissian GH. and Raeisi A., 2010. Molecular monitoring of *Plasmodium vivax* infection after radical treatment in southeastern Iran. *Iranian J Arthropod-Born Dis*, 4(1), pp. 24-30.
- Parasite Biology, Malaria Parasite Bank., 2007. National Institute of Malaria Research. Available from: http://www.mrcindia.org/MRC_profile/profile2/Malaria%20Parasite%20Bank.pdf
- Santos-Ciminera, P.D., Alecrim, M.G., Roberts, D.R. and Quinnan, G.V.Jr., 2007. Molecular epidemiology of *Plasmodium vivax* in the state of Amazonas, Brazil/*Acta tropical*. 102, pp. 38-46.
- Raza, A., Ghanchi, N., Thaver, A., Jafri, S. and Beg, M., 2013. Genetic diversity of *Plasmodium vivax* clinical isolates from southern Pakistan using pvcsp and pvmsp1 genetic markers. *Malar J*. 12, 16. doi: 10.1186/1475-2875-12-16.
- Trager, W. and Jensen, J.B. 1997. Continuous culture of *Plasmodium falciparum*: its impact on malaria research. *Int. J. Parasitol.* 27, pp. 989-1006.
- WHO., 2014. http://www.who.int/malaria/publications/world_malaria_report_2014/report/en/
- WHO., 1981. Malaria parasite strain characterization, cryopreservation, and banking of isolates: a WHO Memorandum PMCID: PMC2396097; 59(4), pp. 537-548.
- Zakeri S., Barjesteh H. and Djadid N., 2006a. Merozoite surface protein-3 α is a reliable marker for population genetic analysis of *Plasmodium vivax*. *Malaria Journal* 5, 53 doi:10.1186/1475-2875-5-53
- Zakeri, S., Abouie Mehrizi, A., Mamaghani, Sh., Noorizadeh, A., Georges Snounou S. and Dinparast Djadid N., 2006b. Population structure analysis of *Plasmodium vivax* in areas of Iran with different malaria endemicity. *Am. J. Trop. Med. Hyg.*, 74(3), pp. 394-400.

Creating a reserve bank of *Plasmodium falciparum* and *Plasmodium vivax* isolates collected from malaria patients for use in studies on the genetic and biological features

Motevalli Haghi, A., Ph.D. Assistant professor, Department of Medical Parasitology and Mycology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Nateghpour M., Ph.D. Professor, Department of Medical Parasitology and Mycology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran- Corresponding author: nateghpourum@tums.ac.ir

Mohebali M., Ph.D. Professor, Department of Medical Parasitology and Mycology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Azarian H., MSc. Student, Department of Medical Parasitology and Mycology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Sharifzadeh Y., MSc. student, Department of Medical Entomology and vector Control, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Farivar L., MSc. Department of Medical Parasitology and Mycology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Hajjaran H., Ph.D. Associate Professor, Department of Medical Parasitology and Mycology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Motevalli Haghi, M., Ph.D. student, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

Received: Nov 3, 2014

Accepted: Sep 15, 2015

ABSTRACT

Background and Aim: Considering the ongoing national malaria elimination program in Iran, establishing a bank of human *Plasmodium* genes and proteins can be very useful for research purposes. This study was conducted to collect some of the native isolates of human *Plasmodia* from endemic areas in the country.

Materials and Methods: A 2ml vein-punctured blood sample was prepared from each confirmed malaria case. The samples were dispensed in EDTA pre-dosed tubes and cryopreserved for further tests. Moreover, relevant Giemsa-stained thick and thin blood smears were kept in a safe place. Tests for genetic indicators of MSP-1 was performed for each of the *P. vivax* samples with the RFLP-PCR techniques. In addition, an in vivo drug sensitivity test was performed for each *P. falciparum* case. Collecting and cryopreserving samples will continue.

Results: A total of 131 samples, including 109, 19 and 3 *P. vivax*, *P. falciparum* and mixed samples, respectively, were preserved with relevant data such as species, parasitaemia and nationality of the donor. MSP-1 gene classification resulted in three different haplotypes including Hap.1, Hap.2 and Hap.3 with frequencies of 20.6%, 41.2% and 38.2%, respectively. The *In vivo* drug sensitivity tests on *P. falciparum* isolates showed that all of the isolates were sensitive to the current drug of choice, namely, a combination of artesunate and fansidar.

Conclusion: This study resulted in the preservation of considerable amounts of *P. vivax* and *P. falciparum* samples for further relevant studies and research purposes.

Keywords: Preservation, Malaria parasites, *Plasmodium falciparum*, *Plasmodium vivax*, Iran