

جداسازی و شناسایی کیست ژیارديا لامبليا از آب‌های سطحی شهر رشت

الهام سعیدی^۱، نعمت‌الله جنیدی جعفری^۲، علی صالح‌زاده^۳، رضا کاظمی درسنکی^۴

- ۱- گروه زیست شناسی، واحد رشت، دانشگاه آزاد اسلامی، رشت، ایران. ۲- مرکز تحقیقات سلامت، دانشگاه علوم پزشکی بقیه‌الله، تهران، ایران.
۳- گروه زیست شناسی، واحد رشت، دانشگاه آزاد اسلامی، رشت، ایران. نویسنده مسئول. ۴- باشگاه پژوهشگران و نخبگان جوان، واحد لاهیجان، دانشگاه آزاد اسلامی، لاهیجان، ایران.

اطلاعات مقاله	چکیده
نوع مقاله پژوهشی	مقدمه: ژیارديا لامبليا تک‌باخته بیماری‌زای انگلی با گسترش جهانی در جوامع انسانی می‌باشد. شناسایی، تشخیص و تعیین شیوع گونه عامل عفونی برای جوامع انسانی می‌تواند بسیار با ارزش باشد. هدف این مطالعه جداسازی و تشخیص کیست ژیارديا از آب‌های سطحی شهر رشت بر پایه روش میکروسکوپی و مولکولی است.
تاریخچه مقاله دریافت: ۹۶/۷/۱۰ پذیرش: ۹۶/۹/۲۲	روش کار: طی این مطالعه مقطعی بر روی ۴۵ نمونه آب سطحی جمع‌آوری شده از رودخانه‌ها و تالاب‌های اطراف شهر رشت، جداسازی و شناسایی کیست ژیارديا از روی رسوب تغییض شده به روش رنگ‌آمیزی با لوگل و تکثیر ژنوم توسط پرایمرهای اختصاصی از روی ژنوم استخراج شده، انجام گردید.
کلید واژگان ژیارديا لامبليا، کیست، PCR، رشت.	یافته‌ها: از ۴۵ نمونه آب سطحی، تعداد ۱۵ نمونه (۳۳٪) بر پایه روش تغییض و میکروسکوپی و تعداد ۱۸ نمونه (۴۰٪) با استفاده از روش واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) مثبت تشخیص داده شد. روش PCR در مقایسه با روش استاندارد رنگ‌آمیزی کیست و میکروسکوپی دارای حساسیت ۱۰۰٪ و اختصاصیت ۹۰٪ بود.
نویسنده مسئول Email: salehzadehmb@yahoo.com	نتیجه‌گیری: شناسایی کیست ژیارديا لامبليا با روش PCR حساس‌تر و اختصاصی‌تر از روش میکروسکوپی می‌باشد. با توجه به اینکه استفاده از منابع آبی برای صنعت کشاورزی امری رایج است، استفاده از روش‌های کنترل بهداشتی عوامل بیماری‌زای، از جمله جلوگیری از ورود هرگونه فاضلاب انسانی به داخل این منابع آبی پیشنهاد می‌گردد.

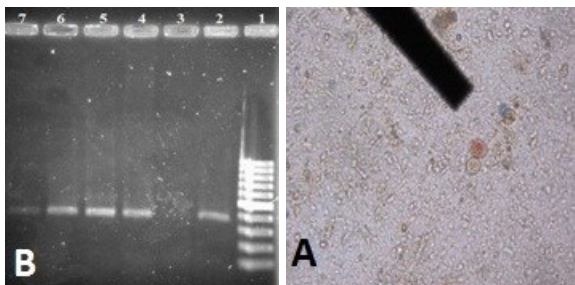
بادی سه گونه ژیارديا دئودناليس، ژیارديا مورييس و ژیارديا آرژيليس را از هم تفکیک کند. ولی با استفاده از روش‌های رنگ‌آمیزی کیست نمی‌توان گونه‌های ژیارديا را از هم تفکیک کرد.^(۵) در مطالعات مقایسه‌ای بر روی روش‌های رنگ‌آمیزی کیست ژیارديا، رنگ‌آمیزی تری کروم به عنوان حساس‌ترین و بهترین روش شناسایی کیست ژیارديا معروفی شده است.^(۶) در کشورهای در حال توسعه، انگل‌های بیماری‌زای دستگاه گوارش که از راه آب منتقل می‌شوند از جمله آنتاموبا هیستولیتیکا، ژیارديا لامبليا و کرپیتوسپوردیوم پاروم غالباً به عنوان حساس‌ترین و مرگ‌نمیر به ویژه در کودکان مطرح می‌باشند. این انگل‌ها شایع‌ترین عامل عفونت زایی در سراسر جهان هستند.^(۷) اگر چه آب محیط مناسبی برای رشد ژیارديا نیست، اما پتانسیل بالایی را برای انتقال این انگل دارد و با وجود کاهش تعداد کیست‌ها ورودی به منابع آبی به علت مرگ و ترقیق، این انگل‌های تک‌باخته‌ای می‌توانند در آب سرد برای مدت طولانی قابلیت حیات خود را حفظ کنند.^(۸) عوامل عفونی موجود در منابع آبی در صورت عدم کنترل به خصوص در موقع بروز بحران از قبیل سیل و زلزله می‌تواند بسیار خطرناک باشند. سالانه

مقدمه
تک‌باخته ژیارديا لامبليا یکی عوامل عفونی مهم از خانواده تازکدران روده‌ای با گسترش جهانی می‌باشد که منجر به معمول ترین عفونت انگلی انسان در جهان می‌شود.^(۱) تخمین زده می‌شود که حدود ۲۰۰ میلیون نفر در آسیا، آفریقا و آمریکای لاتین به ژیارديا لامبليا آلوده‌اند و سالیانه حدود ۵۰۰۰۰۰ مورد جدید بیماری در بچه‌ها گزارش می‌شود.^(۲) کیست‌های ژیارديا لامبليا به شدت برای انسان بیماری زا هستند. در یک مطالعه کلینیکی که بر روی افراد داوطلب انجام گرفت مشخص گردید که خودن کپسول‌های ژلاتینی حاوی ۱۰ عدد کیست ژیارديا می‌تواند منجر به ژیارديازیس گردد. علایم بیماری ژیارديازیس از یک اسهال مزمن، سوء تغذیه و کاهش وزن تا ابتلا به بیماری بدون هیچ علامتی متغیر می‌باشد.^(۳) تشخیص ژیارديازیس در کشور ما بر اساس جستجوی کیست‌های ژیارديا لامبليا در مدفع عفونی صورت می‌گیرد که این روش برای تشخیص انگل در سطوح پایین بیماری حساسیت کافی را دارا نمی‌باشد.^(۴) اولین بار فیلیس در سال ۱۹۵۲ توانست با اندازه‌گیری بعد ترقوئیت‌های ژیارديا و نوع مدین

نمونه‌های تکثیر شده پس از الکتروفورز در ژل آگارز 1.5% در زیر دستگاه ترانس لومیناتور صورت گرفت. کنترل مثبت و منفی: کیست ژیاردیا از نمونه استول بیماران Percoll/Sucrose مبتلا به ژیاردیوزیس به روش PCR جدا و پس از استخراج ژنوم و PCR از نمونه فوق به عنوان کنترل مثبت و از آب مقطر به عنوان کنترل منفی استفاده شد.

یافته‌ها

از ۴۵ نمونه آب سطحی، ۱۵ نمونه ($33/33\%$) از نظر وجود کیست ژیاردیا با استفاده از روش میکروسکوپی مثبت تشخیص داده شدند. جستجوی کیست با استفاده از لوگول رقیق شده انجام گردید، به طوری که بعد از ورود لوگول به داخل کیست، کیست‌ها رنگ قهوه‌ای به خود گرفتند. تعداد $18(40\%)$ نمونه نیز با استفاده از PCR مثبت گزارش شدند (شکل و جدول شماره ۱).



شکل - ۱: A: کیست ژیاردیا در نمونه آب تغییظ شده. شکل شماره B: نتایج تکثیر ژنوم بر روی نمونه‌های آب : چاهک شماره ۱ Ladder 100 bp. چاهک شماره ۲: کنترل مثبت، چاهک شماره ۳: کنترل منفی، چاهک‌های ۴،۵،۶،۷ نمونه‌های مثبت ژیاردیا در آب‌های سطحی

با توجه به اینکه روش طلایی استاندارد تشخیص ژیاردیا روش میکروسکوپی می‌باشد، محاسبه حساسیت و اختصاصیت آزمون نشان داد که روش تشخیصی PCR در مقایسه با روش میکروسکوپی دارای 100% حساسیت و 90% اختصاصیت می‌باشد.

بحث و نتیجه‌گیری

آب عمومی‌ترین ماده مصرفی انسان می‌باشد و کیفیت آب نقش مهمی در سلامت افراد جامعه دارد. امروزه بسیاری از مشکلات بهداشتی کشورهای در حال توسعه، عدم برخوردادی از آب آشامیدنی سالم است. یکی از مهمترین معضلات بهداشتی آب، وجود عوامل بیماری‌زا در آن است. شناسایی این عوامل بیولوژیک در راستای حذف و کنترل، از مسائل مهم بهداشتی آب به شمار می‌آیند^(۹). آلودگی آب

مطالعات بسیاری در سراسر جهان در راستای غربالگری عوامل بیماری‌زایی عفونی منتقل شونده از آب انجام می‌شود. اطلاعات حاصل از این مطالعات می‌تواند تأثیرات بهسازی در کنترل این عوامل عفونی ایفا کند. با توجه به جایگاه تشخیص مولکولی و اهمیت بیماری ژیاردیازیس به خصوص در بین کودکان مطالعه فوق در راستای شناسایی مولکولی انگل ژیاردیا لامبیا در نمونه آب‌های سطحی شهر رشت انجام می‌گیرد.

روش کار

جمع آوری نمونه: طی این مطالعه مقطعی 45 نمونه آب 1 لیتری از 12 رودخانه و 8 تالاب مختلف حومه رشت بین مهر و آبان 1391 جمع آوری گردید. نمونه‌ها از عمق 30 سانتی‌متری و فاصله 1 متری از کنار رودخانه برداشت شد و در هنگام نمونه‌گیری سعی شد حدالامکان از نواحی آلوده برداشت شود. همه نمونه‌ها در 4 درجه سانتی‌گراد نگهداری و طی 48 ساعت پس از نمونه‌گیری مورد پردازش قرار گرفتند.

پردازش نمونه‌ها و آماده‌سازی

نمونه‌های آب با فیلتر Wattman-scheicher and schuell با منافذ 0.2 میکرومتر فیلتر شد و بلا فاصله با استفاده از بافر PBS مورد شستشو قرار گرفت. جستجوی میکروسکوپی کیست‌های ژیاردیا در نمونه‌های فیلتر شده بعد از سانتریفیوژ در 10000 دور به مدت 15 دقیقه با استفاده از رنگ آمیزی لوگول انجام گردید.

استخراج ژنوم

به منظور شکستن دیواره کیست قبل از استخراج DNA، از روش Freeze-Thaw شامل 15 سیکل دمایی 3 دقیقه‌ای در دمای -81 و 100 درجه سانتی‌گراد استفاده شد. برای خالص‌سازی ژنوم نمونه‌های آب تغییظ شده از روش فنل-کلروفرم استفاده گردید.

واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز

در راستای تشخیص مولکولی ژیاردیا لامبیا پرایمرهای اختصاصی برای ژن heat shock protein به طول 350 باز و با توالی $5'-GCATGTCGTCAGTATAGGCG-3'$ و $3'-GCTTCACTGACTCGGCCTTA-5'$ طراحی گردید. PCR با استوک نهایی در 25 میکرولیتر تهییه و پروتکل دمایی با استفاده از ترموسایکلر اپندروف به ترتیب در 35 سیکل شامل: 4 دقیقه در دمای 94 درجه سانتی‌گراد به عنوان مرحله اولیه دناتوراسیون، شامل 30 ثانیه دمای 94 درجه سانتی‌گراد به عنوان مرحله ثانیه دناتوراسیون، 30 ثانیه در دمای 47 درجه سانتی‌گراد، 30 ثانیه در دمای 72 درجه سانتی‌گراد و یک مرحله دمای گسترش نهایی 72 درجه سانتی‌گراد برای مدت 5 دقیقه انجام گردید. مشاهده و تفسیر

جدول ۱- نمونه های آب تغییط شده مثبت بر اساس مکان نمونه گیری

شماره نمونه	مکان نمونه گیری	روش میکروسکوپی	واکنش زنجیره ای پلیمراز
۱	جاده پیر بازار-رودخانه طش(۱)	-	+
۲	رودخانه پل طالشان(۱)	+	+
۳	رودخانه باریند(۲)	+	+
۴	رودخانه خوبک(۲)	+	+
۵	خمام رود(۱)	-	+
۶	خمام رود(۳)	+	+
۷	رودخانه پسیخان(۲)	+	+
۸	رودخانه سیاه صوفیان(۲)	+	+
۹	جعفر آباد -رودخانه ۲ سیاه صوفیان(۱)	+	+
۱۰	جعفر آباد -رودخانه ۲ سیاه صوفیان(۲)	+	+
۱۱	رودخانه ۱ نیشاوندان-داروسازی(۲)	+	+
۱۲	رودخانه ۲ نیشاوندان-داروسازی(۱)	+	+
۱۳	تالاب عینک(۱)	+	+
۱۴	تالاب عینک(۲)	-	+
۱۵	احمد گوراب - رودخانه (۲)	+	+
۱۶	احمد گوراب - رودخانه (۱)	+	+
۱۷	اشکیک -اتوبان انزلی کیلومتر ۳ (۱)	+	+
۱۸	اشکیک -اتوبان انزلی کیلومتر ۳ (۳)	+	+

جدازایی کیست ژیاردها از آب شرب که تحت فرآیند تصفیه و کلرزنی قرار گرفته اند، اهمیت پیدا می کند(۱۳). انجام مطالعات اپیدمیولوژیکی بر روی منابع آبی در زمانی که ژیاردهای زیست به صورت همه گیری بروز کند، می تواند بسیار با ارزش باشد. در سال ۱۹۷۴ ریدیابی کیست ژیاردها به دنبال شیوع ژیاردهای زیست روی منابع آب در نیویورک انجام شد(۱۴). ریدیابی و تشخیص کیست های ژیاردها در نمونه های منابع آبی، مستلزم انجام سه مرحله تغییط، خالص سازی، بازیابی و شناسایی می باشد. امروزه در بیشتر مطالعات برای تغییط نمونه آب جمع آوری شده، از روش فیلتر کردن کردن نمونه ها استفاده می شود. در میان انواع فیلترهای کاربردی همچون (Slow Sand filtration) و (Precoat filtration)، میکروفیلترها به عنوان مناسب ترین روش مطرح می باشند که دارای منافذ با اندازه ۱/۰ میکرومتر یا

به وسیله کیست های ژیاردها رابطه مستقیمی با سطح بهداشت و وضعیت اقتصادی جامعه دارد، به خصوص در مواردی که دفع بهداشتی فاضلاب ها در محیط صورت گیرد. که به ویژه در فصل های بارندگی این روان آب ها موجب انتقال کیست ها به آب و آلوگی شدید آن می شود و در صورت عدم رسیدگی خطر انتقال بیماری به انسان نیز وجود دارد(۱۰). بسیاری از آب های سطحی پس از فرآیند تصفیه مورد مصرف خانگی قرار می گیرند. یکی از روش های مهم در تصفیه آب، کلرزنی است(۱۱). با توجه به مقاومت بالای پروتوزوآها از جمله کیست های ژیاردها نسبت به کلرزنی، اهمیت حذف انگلی به وسیله فیلتراسیون منابع آبی بیش از کلرزنی توصیه می گردد(۱۲). استفاده از صافی های شنی و یا دیاتومه ای می تواند بخش عمده تک یاختگان را از آب آلوده جدا کند. با این شرایط مطالعات

استان گیلان را تا ۳۷/۵٪ گزارش نمودند که نتایج فوق با نتایج این تحقیق هم خوانی دارد(۲۲). در مطالعه Fernandes و همکاران در کشور بزریل آلودگی آبهای سطحی، کشاورزی و فاضلاب به ژیارديا دئودناله با استفاده از روش PCR، ۴۱/۶٪ گزارش شد. با رعایت اصول بهداشتی در راستای جلوگیری از گزارش عوامل عفونی به منابع آبی آلودگی منابع فوق به صورت چشمگیری در منابع آبی کاهش پیدا میکند، به طوری که در کشورهای پیشرفته نظیر آلمان و فنلاند آلودگی به کیست ژیارديا در منابع آبی به ترتیب ۴/۲٪ و ۱۳/۷٪ گزارش شده است (۲۳-۲۴).

استان گیلان با داشتن زمینهای حاصل خیز سهم قابل توجهی را در صنعت کشاورزی ایران را دارا میباشد. سیستم آبیاری کشاورزی در این منطقه بیشتر بر پایه روش سنتی و استفاده از آبهای سطحی میباشد. استفاده از آبهای آلودگی در صنعت کشاورزی میتواند سبب آلودگی محصولات تولید شده و در نهایت منجر به بروز طیف وسیعی از بیماریهای عفونی در بین مصرف کنندگان گردد. چنین مطالعاتی به آلودگی با کیست ژیارديا در میوه و سبزیجاتی که با آبهای آلودگی آبیاری شدهاند، اهمیت پیدا میکند(۲۵). نتایج بدست آمده از این تحقیق نشان میدهد که حضور کیست ژیارديا در آبهای سطحی رشت قابل توجه میباشد. استفاده از روش PCR میتواند در کنار روش های روتین غربالگری دیگر آب بسیار با ارزش واقع گردد. با توجه به اهمیت سلامت این ماده حیاتی مهم ترین عملکرد بهداشتی یعنی دفع بهداشتی فاضلاب های انسانی پیشنهاد میگردد.

تشکر و قدردانی

نویسندهای این مقاله از کلیه همکاران دانشگاه آزاد اسلامی واحد رشت به دلیل همکاری صمیمانه در اجرای این پژوهش کمال تشکر را دارند.

بیشتر می باشند(۱۵). برای خالص سازی و بازیابی کیست های ژیارديا از نمونه های آب تغليظ شده از روش های شناورسازی با Percoll استفاده از محلول های سولفات روی، ساکارز، Sucrose و سیترات پتاسیم استفاده می شود. در این مطالعه ما برای بازیابی کیستها از روش Percoll/Sucrose استفاده شد(۱۶). تا قبل از دهه ۹۰ میلادی در بیشتر مطالعات انجام شده بیشترین کاربرد را روش های میکروسکوپی و ایمونوفلوروسنس(IF) برای شناسایی کیست ژیارديا در منابع آبی داشتند. در سال ۱۹۷۹ استفاده از روش IFA در شناسایی ژیارديا توسط Visvesvara و همکاران مطرح گردید. در مرحله تغليظ و شناسایی ژیارديا با استفاده از آنتی بادی های مونوکلونال فلورسنت انجام می گيرد(۱۷). در مطالعات کنونی از روش فوق کمتر استفاده می شود چرا که کار آبی بازیابی، تحت تاثیر کیفیت آب به ویژه کدورت قرار دارد. علاوه بر این روش IFA روشی وقت گیر، خسته کننده و پرهزینه بوده و نیاز به افراد بسیار ماهر و با تجربه دارد. واکنش زنجیره ای پلیمراز یک روش تشخیص با حساسیت و اختصاصیت بالا در شناسایی عوامل بیولوژیک میباشد که در سال ۱۹۸۷ توسط کری مولیس ابداع شد. اولین بار در سال ۱۹۹۶ عباس زادگان و همکارانش موفق به شناسایی و تشخیص ژیارديا در نمونه های آب شدند(۱۸). در مطالعات بعدی ریالی ژیارديا تا سطح حساسیت یک کیست بر پایه روش واکنش زنجیره ای پلیمراز عملی شد(۱۹). از مزایای روش PCR میتوان به تشخیص کیست های زنده از کیست مرده و تشخیص و افتراق گونه های ژیارديا را از هم اشاره کرد(۲۰-۲۱). در این مطالعه با طراحی پرایمرهای اختصاصی برای ژن heat shock protein ژیارديا لامبیا، آلودگی آب های سطحی رشت را به ژیارديا لامبیا ۴۰٪ گزارش گردید. محمودی و همکاران با استفاده روش های LAMP و IFA در شناسایی کیست ژیارديا، آلودگی دو رودخانه واکنش PCR را به ژیارديا لامبیا ۴۰٪ گزارش گردید.

References

- 1-Wolfe MS. Giardiasis. Clinical microbiology reviews. 1992;5(1):93-100.
- 2-Thompson R. The zoonotic significance and molecular epidemiology of Giardia and giardiasis. Veterinary parasitology. 2004;126(1):15-35.
- 3-Rendtorff RC. The Experimental Transmission Of Human Intestinal Protozoan Parasites II. Giardia Lamblia Cysts GWEN In Capsules. American Journal of Epidemiology. 1954;59(2):209-22.
- 4-Flanagan P. Giardia--diagnosis, clinical course and epidemiology. A review. Epidemiology and Infection. 1992;109(1):1.
- 5-Filice FP. Studies on the Eytology and Lige History of a Giardia from the Laboratory Rat: University of California Press; 1952.
- 6-Nieminski EC, Schaefer F, Ongerth JE. Comparison of two methods for detection of Giardia cysts and Cryptosporidium oocysts in water. Applied and Environmental Microbiology. 1995;61(5):1714-7
- 7-Cráun GF, Meyer E. Waterborne giardiasis. Giardiasis. 1990:267-93.
- 8-Rose JB, Haas CN, Regli S. Risk assessment and control of waterborne giardiasis. American journal of public health. 1991;81(6):709-13.
- 9-Gray NF. Water technology: an introduction for environmental scientists and engineers: IWA Publishing; 2010.
- 10-Staff WHO. Guidelines for drinking-water quality: Surveillance and control of community supplies: World Health Organization; 1997.
- 11-Serodes J, Rodriguez M. Method of predicting residual chlorine in water supply systems. Google Patents; 1997.
- 12-Betancourt WQ, Rose JB. Drinking water treatment processes for removal of Cryptosporidium and Giardia. Veterinary parasitology. 2004;126(1):219-34.
- 13-Wallis P, Erlandsen S, Isaac-Renton J, Olson M, Robertson W, Van Keulen H. Prevalence of Giardia cysts and Cryptosporidium oocysts and characterization of Giardia spp. isolated from drinking water in Canada. Applied and environmental microbiology. 1996;62(8):2789-97.
- 14-Rendtorff R. Giardia in water. Annals of Internal Medicine. 1975;82(2):280-1.
- 15-Jacangelo JG, Rhodes Trussell R, Watson M. Role of membrane technology in drinking water treatment in the United States. Desalination. 1997;113(2):119-27.
- 16-LeChevallier MW, Norton WD, Lee RG. Evaluation of a method to detect Giardia and Cryptosporidium in water. ASTM Special Technical Publication. 1991(1102):483-98.
- 17-Visvesvara G, Healy G, editors. The possible use of an indirect immunofluorescent test using axenically grown Giardia lamblia antigens in diagnosing giardiasis. Proceedings, symposium on waterborne transmission of giardiasis US Environmental Protection Agency, Cincinnati; 1979.
- 18-Abbaszadegan M, Gerba C, Rose J. Detection of Giardia cysts with a cDNA probe and applications to water samples. Applied and environmental microbiology. 1991;57(4):927-31.
- 19-Abbaszadegan M, Huber MS, Gerba CP, Pepper IL. Detection of viable Giardia cysts by amplification of heat shock-induced mRNA. Applied and environmental microbiology. 1997;63(1):324-8.
- 20-Mahbubani M, Bej A, Perlin M, Schaefer F, Jakubowski W, Atlas R. Detection of Giardia cysts by using the polymerase chain reaction and distinguishing live from dead cysts. Applied and environmental microbiology. 1991;57(12):3456-61.
- 21-Weiss JB, van Keulen H, Nash TE. Classification of subgroups of *Giardia lamblia* based upon ribosomal RNA gene sequence using the polymerase chain reaction. Molecular and biochemical parasitology. 1992;54(1):73-86.
- 22-Mahmoudi M-R, Kazemi B, Mohammadiha A, Mirzaei A, Karanis P. Detection of Cryptosporidium and Giardia (oo) cysts by IFA, PCR and LAMP in surface water from Rasht, Iran. Transactions of The Royal Society of Tropical Medicine and Hygiene. 2013.
- 23-Gallas-Lindemann C, Sotiriadou I, Plutzer J, Karanis P. Prevalence and distribution of Cryptosporidium and Giardia in wastewater and the surface, drinking and ground waters in the Lower Rhine, Germany. Epidemiology and infection. 2013;141:9-21.
- 24-Hörman A, Rimhanen-Finne R, Maunula L, von Bonsdorff C-H, Torvela N, Heikinheimo A, et al. Campylobacter spp., Giardia spp., Cryptosporidium spp., noroviruses, and indicator organisms in surface water in southwestern Finland, 2000-2001. Applied and environmental microbiology. 2004;70(1):87-95.
- 25-Robertson L, Gjerde B. Occurrence of parasites on fruits and vegetables in Norway. Journal of Food Protection. 2001;64(11):1793-8.

Isolation and identification of Giardia lamblia cysts from surface waters of Rasht city

Saeedi. E (MSc), Joneidi Jafari. N (PhD), Saleh Zadeh. A (PhD)*, Kazemi. R (MSc)

Abstract

Introduction: Giardia Lamblia is a protozoan parasite with global spread in the human population. Identification, diagnosis and determination of the incidence of the infectious agent can be valuable to control the possible sources of spread of this infectious agent in human communities. Therefore, the aim of this study was isolation and diagnosis of Giardia cysts from surface waters of Rasht based on microscopic and molecular methods.

Methods: This Cross-sectional study was performed on 45 samples of surface water collected from rivers and wetlands in the vicinity of Rasht. The samples were concentrated using nitrocellulose membrane filters. Giardia cysts were sought in concentrated deposits using Lugol staining. Giardia lamblia genome amplification was done by specific primers on DNA extracted from sediment samples using phenol-chloroform method.

Results: From 45 surface water samples, 15 (33.33%) were positive based on concentration and microscopic observation and 18 (40%) were positive in PCR. PCR had 100% sensitivity and 90% specificity in comparison with the standard staining method.

Conclusion: In detection of Giardia lamblia cysts from concentrated water samples, PCR is more sensitive and specific than microscopy. Given the common use of water resources for agriculture, use of sanitary methods of pathogen control including preventing human sewage from entering into any water source is recommended.

Keywords: Giardia lamblia, cysts, PCR, Rasht

*Corresponding Author, Department of biology, Rasht Islamic Azad University, Rasht, Iran. Email: salehzadehmb@yahoo.com