

## تأثیر Narrow Band-UVB بر روی فلور نرمال ضایعات پوستی پسوریاتیک و پوست سالم در بیماران مبتلا به پسوریازیس

زمینه و هدف: پسوریازیس یک بیماری مزمن و التهابی با شیوع ۴/۸-۶/۰ در جامعه است. هدف ما در این مطالعه، مقایسه‌ی تأثیر NB-UVB (به عنوان یکی از روش‌های درمانی شایع) بر روی فلور نرمال موجود بر پلاک‌های پسوریاتیک و پوست سالم بود.

روش اجرا: ۲۰ بیمار مبتلا به پسوریازیس که فاقد کنترالندیکاسیون‌های فتوترایی بودند، وارد مطالعه شدند. از پلاک‌های پسوریاتیک و پوست سالم ناجیه‌ی مجاور پلاک، قبل و بعد از فتوترایی با NB-UVB، نمونه‌برداری شد. بیماران، سه جلسه در هفته‌های تا پاکشدن کامل ضایعات، تحت فتوترایی قرار گرفتند. در نهایت، میزان کمی فلور نرمال پوست در نواحی سالم و در گیر، قبل و بعد از درمان، با هم مورد مقایسه قرار گرفت.

یافته‌ها: میانگین تعداد جلسات فتوترایی،  $26/35 \pm 4/95$  جلسه و میانگین دوز اشعه NB-UVB  $2/0.05 \pm 0.57$  J/cm<sup>2</sup> بود. میزان کمی استافیلوكوک اپیدرمیدیس، استافیلوكوک اورئوس و دیفتروئید بر روی پلاک‌های پوستی پسوریاتیک، بعد از فتوترایی، کاهش یافت.

نتیجه‌گیری: میزان کمی فلور نرمال پوست در نواحی سالم، کمتر از پلاک‌های پسوریاتیک است و این میزان بعد از فتوترایی، چه در نواحی سالم و چه در نواحی در گیر، کاهش می‌یابد.

**کلیدواژه‌ها:** پسوریازیس، NB-UVB، فلور نرمال پوست، استافیلوكوک اورئوس، استافیلوكوک اپیدرمیدیس

دریافت مقاله: ۹۱/۰۳/۱۰ پذیرش مقاله: ۹۱/۰۵/۱۰  
پوست و زیبایی؛ تابستان ۱۳۹۱، دوره‌ی ۳ (۲): ۸۳-۹۱

دکتر محمود فرشچیان<sup>۱</sup>

دکتر الهه سلطانیه<sup>۱</sup>

دکتر لیلا موسوی<sup>۱</sup>

دکتر حسین محجوب<sup>۱</sup>

دکتر عباس زمانیان<sup>۲</sup>

هاله ناظریان<sup>۱</sup>

۱. گروه پوست، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران.

۲. گروه پوست، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

نویسنده‌ی مسئول:

دکتر الهه سلطانیه

همدان، بیمارستان فرشچیان، بخش پوست، پست الکترونیک:

Dr.soltanie@pasteur.ac.ir

تعارض منافع: اعلام نشده است.

آن به عود، دو وجه غالب این بیماری هستند.<sup>۱</sup>

فاکتورهای مختلفی را در ایجاد یا تشدید ضایعات

پسوریاتیک مؤثر دانسته‌اند که در میان آن‌ها عفونت‌های سیستمیک یکی از علل مهم می‌باشد.<sup>۲</sup> هر چند پسوریازیس بیشتر یک بیماری خودادیمنی در نظر گرفته می‌شود، اما اخیراً شواهدی، از نقش مهم باکتری‌ها در شروع و پیشرفت بیماری حمایت می‌کند. پلاک‌های پوستی پسوریاتیک در مقایسه با برخی دیگر از بیماری‌های پوستی کمتر دچار عفونت ثانویه‌ی باکتریال می‌شوند. به‌طوری که عفونت ثانویه‌ی پلاک‌های پسوریاتیک عارضه‌ای نادر می‌باشد که ندرتاً پس از استعمال موضعی کورتیکواستروییدها گزارش شده است.<sup>۳</sup> در مطالعات صورت گرفته، روند بدترشدن

### مقدمه

پسوریازیس یک بیماری شایع، مزمن و عودکننده است که با پلاک‌های مدور، اریتماتو و پوسته‌دار مشخص می‌شود. این بیماری می‌تواند انواع مختلف بالینی از قبیل اشکال پلاکی، معکوس، پوسچولار، اریترودرمیک و همچنین در گیری اعصابی مانند سر، ناخن و مفاصل را ایجاد نماید. شیوع این بیماری در جمعیت عمومی حدود ۱-۳٪ گزارش شده است. محدوده‌ی سنی ابتلا به بیماری وسیع بوده و می‌تواند از اوایل نوزادی تا سن ۷۰ سالگی را در بر گیرد، با این حال این بیماری در بین جوانان و میان‌سالان از بیشترین شیوع برخوردار است. تداوم بیماری و تمایل

میکروب‌شناسی دانشکده‌ی پزشکی ارسال کردیم. در آزمایشگاه، بعد از خالی کردن محتویات مایع تیوگلیکولات بر روی محیط آگار خونی و پخش کردن آن با سوآپ بر روی این محیط، سوآپ را بلا فاصله روی سطح یک محیط آگار خونی دیگر کشیده و از سیستم بی‌هوایی استفاده شد. پلیت اول آگار خونی را به صورت هوایی و پلیت دوم را به صورت بی‌هوایی، داخل انکوباتور ۳۵ درجه‌ی سانتی‌گراد قرار دادیم و پس از ۲۴ ساعت اقدام به تعیین جنس، گونه و شمارش باکتری‌ها نمودیم (لازم به ذکر است که تنها کلنی‌های رشد کرده در شرایط هوایی، شمارش شدند). تعیین جنس و گونه، با تست‌های اکسیداز، کاتالاز، رنگ‌آمیزی گرم و تست‌های بیوشیمیایی باکتری انجام شد. از آنجا که سطح فیلم ما ۹ سانتی‌متر مربع بود، شمارش کلنی را بر  $9^2$  تقسیم کردیم تا تعداد کلنی بر هر سانتی‌متر مربع به دست آید.

سپس اطلاعات بیماران از نظر سن، جنس، محل آناتومیک ضایعه، مدت زمان ابتلا، سابقه‌ی مصرف دارو و وجود بیماری‌های همراه، استخراج و در فرم اطلاعاتی مخصوص بیمار ثبت شد. بیماران، تحت درمان با NB-UVB، به میزان سه جلسه در هفته تا پاک شدن کامل ضایعات قرار گرفتند. پس از پاک شدن ضایعات، مجدداً نمونه باکتریولوژیک بعدی از محل ضایعه‌ی اولیه‌ی بیمار و نیز از محل پوست سالم برداشته شد و جهت انجام کشت و بررسی کمی ارسال گردید. اطلاعاتی مانند تعداد جلسات درمانی و دوز دریافتی NB-UVB بعد از اتمام دوره‌ی درمانی، به Data sheet مربوطه اضافه شد. در پایان، داده‌ها با استفاده از نسخه‌ی ۱۶ نرم‌افزار SPSS (SPSS Inc., Chicago, IL, USA) توصیفی، مرتب کای و دقیق فیشر، تجزیه و تحلیل شدند. مقدار  $P < 0.05$ ، به عنوان سطح معناداری اختلاف‌ها در نظر گرفته شد.

پسوردیازیس با تجمع پوست یا مخاط با استافیلوکوک اپیدرمی‌دیس، استریوتوكوک آلفاهمولیتیک، استافیلوکوک اورئوس و مخمرها در ارتباط بوده است.<sup>۳</sup> در این مطالعه، سعی بر آن شد تا ضمن تعیین میزان کمی فلور میکروبی موجود بر روی ضایعات پسوردیازیک و مقایسه‌ی آن با پوست سالم بیماران مبتلا به پسوردیازیس، به بررسی تأثیر NB-UVB بر میزان کمی فلور پوستی این نواحی نیز پرداخته شود.

## روش اجرا

این مطالعه به صورت تجربی و مقایسه‌ی قبل - بعد بر روی ۲۰ بیمار مبتلا به پسوردیازیس صورت گرفت. تشخیص بیماران با استفاده از معیارهای بالینی و پاتولوژیک قطعی گردید. تمامی بیمارانی که دارای این ضایعات و شرح حال منطبق بر بیماری بودند، به شرط نداشتن معیارهای خروج از مطالعه، از جمله انواع نقص ایمنی، سوابق مصرف اخیر آنتی‌بیوتیک‌های وسیع‌الطيف، استفاده‌ی هم‌زمان از داروهای موضعی و یا سیستمیک وارد مطالعه شدند. به بیماران راجع به طرح توضیح کافی داده شد و پس از اخذ رضایت‌نامه‌ی آگاهانه و آزادانه، در صورت داشتن اندیکاسیون درمان، وارد مطالعه شدند. روند این بررسی، به تصویب کمیته‌ی اخلاق دانشگاه علوم پزشکی همدان رسید.

قبل از آغاز فتوترابی، در یک فیلم رادیولوژی که قبل‌اً توسط مواد آنتی‌سپتیک ضدغوفونی شده، حفره‌ای به ابعاد  $3\text{cm} \times 3\text{cm} = 9\text{cm}^2$  ایجاد کرده و آن را بر روی سطح ضایعه قرار دادیم. سپس سوآپ آغشته به محیط تیوگلیکولات (به حجم ۱ سی‌سی) را بعد از فشاردادن به لبه‌های داخلی لوله و گرفتن میزان اضافی تیوگلیکولات، بر روی سطح پلاک پسوردیازیک کشیدیم و بدین صورت نمونه‌برداری از ضایعه انجام شد. سوآپ مجدداً به محیط کشت مایع تیوگلیکولات انتقال داده شد. به همین ترتیب یک نمونه هم از پوست غیر‌گرفتار گرفته و هر دو لوله از بیمار را به آزمایشگاه

غیرگرفتار پوست، قبل و بعد از دریافت اشعه‌ی NB-UVB، از نظر آماری معنادار نبود. استافیلوکوک اورئوس و استرپتوکوک غیرهمولیتیک، در کشت میکروبی بعد از دریافت اشعه، مشاهده نشدند. این در حالی است که وجود مخمر و آسپرژیلوس، بعد از دریافت اشعه در نواحی سالم پوست، گزارش شد؛ این دو ارگانیسم قبل از دریافت اشعه وجود نداشتند. این افزایش نیز از نظر آماری معنادار نبود.

همچنین میزان کمی استافیلوکوک اپیدرمیدیس، استافیلوکوک اورئوس و دیفتروئید بر روی پلاک‌های پوستی پسوریاتیک، بعد از دریافت NB-UVB، با کاهش روبرو شده است. هرچند که میزان کمی تمامی ارگانیسم‌های مذکور بعد از دریافت اشعه، کمتر شده است اما تفاوت موجود بین استافیلوکوک اپیدرمیدیس یافت شده برروی پلاک‌های پوستی پسوریاتیک، قبل و بعد از دریافت اشعه‌ی NB-UVB از نظر آماری، معنادار نبود. استافیلوکوک اورئوس و دیفتروئید، در کشت میکروبی بعد از دریافت اشعه، مشاهده نشدند. این در حالی است که وجود استرپتوکوک آلفاهمولیتیک و آسپرژیلوس، بعد از دریافت اشعه بر روی ضایعات پسوریاتیک، گزارش شد؛ این دو ارگانیسم قبل از دریافت اشعه وجود نداشتند.

## یافته‌ها

در مطالعه‌ی حاضر، ۱۲ نفر (۶۰٪) از بیماران، مذکور و ۸ نفر (۴۰٪) مؤنث بودند و نسبت جنسی مرد به زن، در این مطالعه، ۱/۵ به دست آمد. میانگین سنی مردان  $44,17 \pm 12,6$  سال، زنان  $34 \pm 12,6$  سال و در مجموع بیماران شرکت کننده در مطالعه در میانگین  $40,1 \pm 13,14$  سال بود. میانگین طول دوره‌ی ابتلاء،  $82,8 \pm 77,52$  ماه بود. بیشترین محل آناتومیک ضایعات در بیماران، اندام فوقانی و بعد اندام تحتانی و تنه بود.

بیماران تحت فتوترابی با NB-UVB با میانگین دوز  $2,05 \pm 0,57$  J/cm<sup>2</sup> ( $0,99-3$  J/cm<sup>2</sup>) قرار گرفتند. تعداد جلسات فتوترابی، در بازه‌ی ۲۱ تا ۴۰ جلسه، و میانگین آن،  $26,35 \pm 4,95$  جلسه بود.

میزان کمی استافیلوکوک‌های اپیدرمیدیس و اورئوس و استرپتوکوک آلفاهمولیتیک و غیرهمولیتیک (جدول‌های ۱-۴)، بر روی نواحی غیرگرفتار پوست در بیماران مبتلا به پسوریازیس، بعد از دریافت NB-UVB، با کاهش روبرو شد. هرچند که میزان کمی تمامی ارگانیسم‌های مذکور بعد از دریافت اشعه، کمتر شد اما تفاوت موجود بین استافیلوکوک اپیدرمیدیس و استرپتوکوک آلفاهمولیتیک یافت شده بر روی نواحی

جدول ۱: میزان کمی فلور موجود بر روی پوست سالم بیماران مبتلا به پسوریازیس، قبل و بعد از دریافت اشعه NB-UVB

ارگانیسم	قبل از دریافت اشعه	بعد از دریافت اشعه	حداقل	حداکثر	میانگین	انحراف معیار
استافیلوکوک اپیدرمیدیس			۰	۱۰۰۰۰	۵۱۰۵/۰۵	۲۲۳۳۶/۹۵
استرپتوکوک آلفاهمولیتیک			۰	۱۰	۵۰	۲/۲۳
استافیلوکوک اورئوس			۰	۴۰۰	۲۰/۲۵	۸۹/۳۹
استرپتوکوک غیرهمولیتیک			۰	۲۵	۳۴۵	۷/۵۸
استافیلوکوک اپیدرمیدیس			۰	۸۰۰	۱۰۷/۵۵	۱۹۱/۳۱
استرپتوکوک آلفاهمولیتیک			۰	۵	۳۰	۱/۱۲
استافیلوکوک اورئوس			۰	۰	—	—
استرپتوکوک غیرهمولیتیک			۰	۰	—	—
مخمر			۰	۲۵	۱/۲۵	۵/۵۹
آسپرژیلوس			۰	۶	۳۰	۱/۳۴

جدول ۲: میزان کمی فلور موجود بر روی ضایعات پوستی پسوریاتیک، قبل و بعد از دریافت اشعه NB-UVB

ارگانیسم	قبل از دریافت اشعه	بعد از دریافت اشعه	حذاقل	حداکثر	میانگین	انحراف معیار
استافیلوکوک اپیدرمیدیس			۰	۱۰۰۰۰	۸۱۱۸/۱۵	۲۵۴۲۶/۴۹
استافیلوکوک اورئوس			۰	۲۰۰۰	۱۶۰/۹	۵۰۸/۹۹
دیفتروئید			۰	۱۵	۰/۷۵	۳/۳۵
مخمر			۰	۴	۰/۲	۰/۸۹
استرپتوکوک غیرهمولیتیک			۰	۱۸	۱/۵	۴/۴۹
استافیلوکوک اپیدرمیدیس			۰	۹۰۰۰۰	۵۰۹۰/۳۵	۲۲۳۴۰/۵۱
استافیلوکوک اورئوس			۰	۰	—	—
دیفتروئید			۰	۰	—	—
مخمر			۰	۲۰	۱	۴/۴۷
استرپتوکوک غیرهمولیتیک			۰	۲۰۰	۱۰/۱	۴۴/۷
آسپرژیلوس			۰	۱۲	۰/۶	۲/۶۸
استرپتوکوک آلفاهمولیتیک			۰	۲۰	۱	۴/۴۷

دریافت اشعه، با افزایش روبه‌رو بودند. اما این افزایش از نظر آماری معنادار نبود.

نکته‌ی جالب توجه این است که مخمر و استرپتوکوک غیرهمولیتیک از نظر میزان کمی، بعد از

جدول ۳: میزان کمی فلور موجود بر روی پوست سالم و ضایعه قبل و بعد از اشعه با آزمون ویلکاکسون.

تعداد	میانگین	انحراف معیار	حداکثر	حداقل	انحراف معیار	میانگین	حداکثر	حداکثر
۲۰	۵۱۰/۰/۰	۲۲۳۳۶/۹۵۴	۰	۲۰۰۰۰	۲۵۴۲۶/۴۹	۰	۲۰۰۰	پوست سالم
۲۰	۱۰۷/۵۵	۱۹۱/۳۱۰	۰	۱۰۰۰	۰	۰	۰	استافیلوکوک اپیدرمیدیس
۲۰	۸۱۱۸/۱۵	۲۵۴۲۶/۴۹۸	۰	۱۰۰۰۰	۰	۰	۰	پوست ضایعه
۲۰	۵۰۹۰/۳۵	۲۲۳۴۰/۵۱۴	۰	۹۰۰۰۰	۰	۰	۰	استافیلوکوک اورئوس
۲۰	۲۰/۲۵	۸۹/۳۹۱	۰	۴۰۰	۰	۰	۰	پوست سالم
۲۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۰	۰	۰	۰	۰	استافیلوکوک اورئوس
۲۰	۱۶۰/۹۰	۵۰۸/۹۹۲	۰	۲۰۰۰	۰	۰	۰	پوست ضایعه
۲۰	۰/۵۰	۲/۱۳۶	۰	۱۰	۰	۰	۰	استرپتوکوک آلفاهمولیتیک
۲۰	۰/۳۰	۱/۱۲۹	۰	۵	۰	۰	۰	پوست سالم
۲۰	۳/۴۵	۷/۵۸۴	۰	۲۵	۰	۰	۰	پوست سالم
۲۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۰	۰	۰	۰	۰	استرپتوکوک غیرهمولیتیک
۲۰	۱/۵۰	۴/۴۹۰	۰	۱۸	۰	۰	۰	پوست ضایعه
۲۰	۱۰/۱۰	۴۴/۷۰۰	۰	۲۰۰	۰	۰	۰	شیبدیفتری
۲۰	۰/۷۵	۳/۳۵۴	۰	۱۵	۰	۰	۰	پوست ضایعه
۲۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۰	۰	۰	۰	۰	پوست ضایعه
۲۰	۱/۰۰	۴/۴۷۲	۰	۲۰	۰	۰	۰	خارج

جدول ۴: آزمون آماری تغییرات فلور پوست بیماران مبتلا به پسوریازیس بعد از درمان با NB-UVB

پوست	قبل اشعه	استافیلوکوک اپیدرمیدیس	استافیلوکوک اورئوس	استرپتوكوک الfa	استرپتوكوک غیرهمولیتیک	شیده دیفتری	قارچ
۰/۰۶۸	۱/۰۰۰	۰/۱۸۰	۰/۴۰۹	*	۱/۰۶۸	*	
۰/۸۲۶	** ۰/۰۰۰	* ۱/۳۴۲	* ۰/۸۲۵				سالم
۰/۳۱۷	۰/۷۸۶	۰/۰۳۴	۰/۴۰۱				پوست
۰/۶۵۵	*	*** ۲/۱۱۴	* ۰/۸۴۰				ضایعه
*** ۰/۴۴۷	۱/۰۰۰						

\*: براساس رتبه‌ی مثبت (positive ranks)

\*\*: مجموع رتبه‌ی مثبت با مجموع رتبه‌ی منفی مساوی است.

\*\*\*: بر اساس رتبه‌ی منفی (negative ranks)

می‌رسد که سوپر آنتیژن‌ها از طریق آسیب فیزیکی مستقیم به سد حفاظتی پوست و تحریک مستقیم لنفوسيت‌های فعال شده‌ی ساکن پوست، می‌توانند سبب القای التهاب پوستی شوند. به هر حال در مطالعات اخیر، باکتری‌ها (فلور پوست و مهاجم) به عنوان یکی از عوامل مؤثر بر پیشرفت بیماری معرفی شده‌اند. در مورد نقش اتیولوژیک احتمالی برخی عفونت‌ها در پاتوژن بیماری پسوریازیس، مطالعات متعددی انجام شده است.<sup>۳-۵</sup>.

نتایج به دست آمده درباره‌ی نسبت جنسی و هم‌چنین میانگین سنی بیماران در مطالعه‌ی ما، مشابه مطالعات Aly، شهیدی دادرس و غنی‌نژاد بود.<sup>۶-۸</sup>

طول مدت ابتلا به بیماری، در بررسی ما، کمتر از مطالعه‌ی غنی‌نژاد<sup>۸</sup> است. این مسئله با فاصله‌ی زمانی شروع علایم تا زمان تشخیص بیماری، ارتباط دارد. هم‌چنین این مسئله را می‌توان به پاسخ مناسب نسبت به درمان صورت گرفته و مراجعه‌ی به موقع بیماران، نسبت داد.

تعداد جلسات فتوترایپی، با مطالعات Khurshid<sup>۹</sup>، Beani<sup>۱۰</sup> و هم‌چنین با منابع علمی معتبر موجود<sup>۱۱</sup> هم‌خوانی دارد.

میانگین دوز اشعه NB-UVB در مطالعه‌ی ما،  $۲/۰\text{۵}\pm۰\text{۵}۷ \text{J/cm}^2$  بود که این مسئله با دوز شروع درمان و چگونگی پاسخ به آن، در ارتباط است و

در بررسی صورت گرفته، بیشترین ارگانیسم موجود بر روی پوست، در نواحی سالم و در گیر از لحاظ وجود پلاک‌های پسوریاتیک، استافیلوکوک اپیدرمیدیس بود. مخمر در هر دو ناحیه، بعد از دریافت اشعه، یافت شد؛ در حالی که قبل از آن مشاهده نگردیده بود. میزان کمی استافیلوکوک اورئوس، در هر دو گروه تحت بررسی، بعد از دریافت اشعه، به صفر رسید. استرپتوكوک ال‌فا‌همولیتیک، در نواحی سالم و غیردرگیر پوست بیماران مبتلا به بیماری پسوریازیس، قبل از دریافت اشعه، مشاهده شد. این ارگانیسم در پلاک‌های پوستی پسوریاتیک، قبل از دریافت اشعه وجود نداشت اما بعد از دریافت اشعه با میانگین  $۴/۴۷\pm۱$  کلونی قابل دسترسی بود. هم‌چنین در نواحی در گیر، قبل از دریافت اشعه، وجود مخمر و دیفتروئید گزارش شد اما مخمر در نواحی سالم، تنها بعد از دریافت اشعه مشاهده گردید. قابل ذکر است که مخمر بعد از دریافت اشعه در نواحی در گیر، با افزایش روبه‌رو بوده است. دیفتروئید تنها در نواحی در گیر و آن‌هم قبل از دریافت اشعه، وجود داشت.

## بحث

باکتری‌ها در پوست، وضعیت‌های بالینی مشخصی را سبب می‌شوند که امروزه با درمان آنتی‌بیوتیکی مناسب، به سادگی قابل کنترل هستند. چنین به نظر

کردند اختلاف زیادی در تعداد کوکسی‌های هوایی و کورینه باکتریوم‌های بی‌هوایی بعد از درمان وجود نداشت ولی یک افزایش گذرا در میزان استافیلوکوک اورئوس ایجاد شد که به نظر بیشتر به علت استفاده از نرم‌کننده بود تا اثر PUVA<sup>۱۶</sup>.

در مطالعه‌ی ما که در جداول ۱ و ۲ آمده، میزان کمی استافیلوکوک اپیدرمیدیس، استرپتوکوک آلفاهمولیتیک، استافیلوکوک اورئوس و استرپتوکوک غیرهمولیتیک، بر روی نواحی غیر گرفتار پوست در بیماران مبتلا به پسوریازیس، بعد از دریافت-NB-UVB، با کاهش روبه‌رو شده است. هرچند که میزان کمی تمامی ارگانیسم‌های مذکور بعد از دریافت اشعه، کمتر شده است اما تفاوت موجود بین استافیلوکوک اپیدرمیدیس و استرپتوکوک آلفاهمولیتیک یافت شده برروی نواحی غیر گرفتار پوست، قبل و بعد از دریافت اشعه‌ی NB-UVB از نظر آماری، معنادار نیست. استافیلوکوک اورئوس و استرپتوکوک غیرهمولیتیک، در کشت میکروبی بعد از دریافت اشعه، مشاهده نشدند. این در حالی است که وجود مخمر و آسپرژیلوس، بعد از دریافت اشعه در نواحی سالم پوست، گزارش شده است؛ این دو ارگانیسم قبل از دریافت اشعه وجود نداشته‌اند.

در مطالعه‌ی ما، هم‌چنان میزان کمی استافیلوکوک اپیدرمیدیس، استافیلوکوک اورئوس و دیفتروئید بر روی پلاک‌های پوستی پسوریاتیک، بعد از دریافت NB-UVB، با کاهش روبه‌رو شده است. هرچند که میزان کمی تمامی ارگانیسم‌های مذکور بعد از دریافت اشعه، کمتر شده است اما تفاوت موجود بین استافیلوکوک اپیدرمیدیس یافت شده برروی پلاک‌های پوستی پسوریاتیک، قبل و بعد از دریافت اشعه‌ی NB-UVB از نظر آماری، معنادار نیست.

استافیلوکوک اورئوس و دیفتروئید، در کشت میکروبی بعد از دریافت اشعه، مشاهده نشدند. این در حالی است که وجود استرپتوکوک آلفاهمولیتیک و

می‌تواند با توجه به تیپ پوستی در افراد متفاوت، مختلف باشد. در بررسی صورت‌گرفته، به‌طور کلی، طول مدت ابتلا، تعداد جلسات درمانی و دوز اشعه، در مردان مبتلا به بیماری پسوریازیس بیشتر از زنان مبتلا بوده است؛ اما این تفاوت‌ها از نظر آماری معنادار نیستند.

وجود فلور نرمال استافیلوکوک اورئوس به خصوص بر روی پلاک‌های پسوریاتیک در ۵۰٪ از مبتلایان گزارش شده است. به دلیل وجود اکسفولیاسیون بر روی ضایعات پسوریاتیک، احتمال ایجاد عفونت‌های منتشر در بیماران دیگر بستری در بخش‌های بیمارستانی در منابع مطرح شده است.<sup>۱۱</sup> در مطالعه‌ی Aly و همکاران، شیوع استافیلوکوک اورئوس در پلاک‌های پسوریاتیک ۳۰٪ و در پوست غیردرگیر ۱۳٪ گزارش شده است.<sup>۹</sup> در مطالعه‌ی دیگری که توسط Singh و Rao در سال ۱۹۷۸ انجام شد، فلور باکتری روی پلاک‌های پسوریاتیک در بررسی کیفی تفاوتی با پوست نرمال نداشت؛ درحالی که در بررسی کمی میزان کلی فلور باکتریال روی پلاک‌ها افزایش معناداری نسبت به پوست نرمال داشت.<sup>۱۲</sup> در مطالعه‌ای که توسط Baroni و همکاران در سال ۲۰۰۴ منتشر شد، نقش مالاسزیا در شعله‌ورشدن و تشدید ضایعات پسوریازیس مطرح و تأیید شد.<sup>۱۳</sup> در یک مطالعه که در سال ۲۰۰۸ توسط Gao و همکارانش انجام گرفت، بررسی‌های میکروبیولوژیک با استفاده از روش DNA-PCR، تفاوت‌های معناداری را در ترکیب و بیان میکروبی بین پوست سالم و پوست مبتلا به پسوریازیس مطرح کردند.<sup>۱۴</sup> در مطالعه‌ای که توسط Silvat و همکارانش در سال ۲۰۰۶ انجام شد، مشخص شد که در کودکان مبتلا به درماتیت آتوپیک، NB-UVB می‌تواند سبب کاهش فلور باکتریال که عمدی آن‌ها استافیلوکوک اورئوس است، شود.<sup>۱۵</sup> Weissmann و همکارانش که فلور باکتریال پلاک‌های پوستی پسوریازیس را بعد از PUVA تراپی بررسی

استرپتوكوک آلفا و غیرهمولیتیک بروی پوست سالم بیشتر بود.

در مجموع، چنین می‌توان گفت که میزان کمی مخمر و آسپرژیلوس، چه در نواحی سالم پوست و چه در پلاک‌های پسوریاتیک، بعد از دریافت اشعه NB-UVB، افزایش یافت و میزان کمی استافیلولوکوک اپیدرمیدیس و اورئوس نیز در هر دو ناحیه، بعد از دریافت اشعه، با کاهش روبه‌رو شد.

با توجه به این که توزیع داده‌ها قبل و بعد از مداخله طبیعی نمی‌باشد، جهت مقایسه شاخص‌ها در قبل و بعد از درمان از آزمون رتبه‌ای علامت‌دار ویلکاکسون نیز استفاده شده است که بعد از انجام تست ویلکاکسون، اختلاف بین میزان کمی استافیلولوکوک اپیدرمیدیس، قبل و بعد از استفاده از NB-UVB، از نظر آماری معنادار بوده است ( $P=0.34$ ) و این میزان در مورد استرپتوكوک غیرهمولیتیک، به سطح معناداری نزدیک بوده است ( $P=0.68$ ) (جداول ۴ و ۳).

در نتیجه استفاده از NB-UVB در کاهش فلور باکتریال موجود بر روی پوست بدن (نواحی سالم و پلاک‌های پسوریاتیک) مؤثر است و به نظر می‌رسد از طریق این مقایسیم و با توجه به نقش فلور پوستی بدن در ابتلا و پیشرفت بیماری پسوریازیس، می‌توان ضمن تسريع در روند درمان، از پیشرفت بیماری نیز جلوگیری کرد.

### تشکر و قدردانی

از زحمات سرکار خانم حیدربرقی، تکنیسین محترم آزمایشگاه میکروبیولوژی دانشگاه علوم پزشکی همدان و سرکار خانم ناظری، تکنیسین محترم آزمایشگاه بیمارستان فرشچیان تقدیر و تشکر می‌گردد.

آسپرژیلوس، بعد از دریافت اشعه در پلاک‌های پوستی پسوریاتیک، گزارش شده‌اند؛ این دو ارگانیسم قبل از دریافت اشعه وجود نداشته‌اند. نکته‌ی جالب توجه این است که مخمر و استرپتوكوک غیرهمولیتیک از نظر میزان کمی، بعد از دریافت اشعه، با افزایش روبه‌رو بوده‌اند. اما این افزایش در مخمر و استرپتوكوک غیرهمولیتیک از نظر آماری معنادار نیست.

در بررسی صورت‌گرفته، بیشترین ارگانیسم موجود بر روی پوست، در نواحی سالم و درگیر از لحاظ وجود پلاک‌های پسوریاتیک، استافیلولوکوک اپیدرمیدیس بود. مخمر در هر دو ناحیه، بعد از دریافت اشعه، یافت شده است و قبل از آن مشاهده نگردیده است.

میزان کمی استافیلولوکوک اورئوس، در هر دو گروه تحت بررسی، بعد از دریافت اشعه، به صفر رسیده است. در نواحی سالم و غیردرگیر پوست بیماران مبتلا به بیماری پسوریازیس، قبل از دریافت اشعه، استرپتوكوک آلفاهمولیتیک مشاهده شده است که این ارگانیسم در پلاک‌های پوستی پسوریاتیک، قبل از دریافت اشعه وجود نداشته است اما بعد از دریافت اشعه با میانگین  $4.47 \pm 1$  قابل دسترسی بوده است. هم‌چنین در نواحی درگیر، قبل از دریافت اشعه، وجود مخمر و دیفتروئید گزارش شده است اما مخمر در نواحی سالم، تنها بعد از دریافت اشعه مشاهده شده است. قابل ذکر است که مخمر بعد از دریافت اشعه در نواحی درگیر، با افزایش روبه‌رو بوده است. دیفتروئید تنها در نواحی درگیر و آن‌هم قبل از دریافت اشعه، وجود داشته است.

در مقایسه‌ی پوست سالم و ضایعه‌ی قبل از درمان نیز استافیلولوکوک اورئوس و استافیلولوکوک اپیدرمیدیس بر روی ضایعه بیشتر از پوست سالم بود ولی

## References

1. James W, Berger T, Elston D (editor). Andrew's diseases of the skin. Clinical dermatology. 10<sup>th</sup> ed. WB Saunders, 2008; p.193-9.
2. van de Kerkhof PCM, Schalkwijk J. Psoriasis. In:Bolognia JL, Jorizzo JL, Rapini RP (editors). "Dermatology". 2<sup>nd</sup> ed, Mosby; 2008; 117-35.
3. Fry L, Baker BS. Triggering psoriasis: the role of infections and medications. Clin Dermatol 2007; 25: 606-15.
4. Brook I. Secondary bacterial infections complicating skin lesions. J Med Microbiol 2002; 51: 808-12.
5. Thestrup-Pedersen K. Bacteria and the skin: clinical practice and therapy update. Br J Dermatol 1998; 139: 1-3.
6. Aly R, Maibach HE, Mandel A. bacterial flora in psoriasis. Br J Dermatol 1976; 95: 603-6.
7. Shahidi dadras M, Tousi P, Sarafirad N, et al. [Staphylococcus aureus carriage in patients with psoriasis]. Pejouhandeh 2009; 14: 89-92. [Persian]
8. Ghaninezhad H, Esmaeili Dehaghi N, Ghiasi M. [Evaluation of the therapeutic response to phototherapy at different body sites in chronic plaque-type psoriasis]. IranJ Dermatol 2007; 10: 105-10. [Persian]
9. Khurshid K, Ullah I, Rani Z, et al. Efficacy and safety of narrow band UVB in the treatment of chronic plaque psoriasis. Special Edition Annals 2010; 16: 31-3.
10. Beani JC, Jeanmougin M. Narrow-band UVB therapy in psoriasis vulgaris: good practice guideline and recommendations of the French Society of Photodermatology. Ann Dermatol Venereol 2010; 137: 21-31.
11. Griffiths CEM, Baker JNWN. Psoriasis. In: Burns T, Brithnach S, Cox N, Grifiths C (editors). "Rook's textbook of dermatology". 8<sup>th</sup> Ed. Oxford. Wiley-Blackwell; 2010:p. 20.1-20.60.
12. Singh G, Rao DJ. Bacteriology of psoriatic plaques. Dermatologica 1978; 157: 21-7.
13. Baroni A, Paolletti I, Ruccuo E, Agozzino M. Possible role of malassezia in psoriasis. J Cutan Pathol 2004; 31: 35-42.
14. Gao Z, Tseng CH, Storber BE, et al. Substantial alterations of the cutaneus bacterial biota in psoriatic lesions. PLoS One 2008; 3: 271-9.
15. Silvat SH, Gueset ACM, Gontijo B, et al. Influence of narrow band UVB phototherapy on cutaneous microbia of children with atopic dermatitis. J Eur Acad Dermato Venereo 2006; 20: 111-8.
16. Weissmann A. Photochemotherapy of psoriasis: effects on bacteria and surface lipids in uninvolved skin. Br J Dermatol 1980; 102: 185-93.

## Effect of Narrow Band UVB on normal flora of lesional and normal skin in psoriatic patients

Mahmood Farshchian, MD<sup>1</sup>  
Elaheh Soltanie, MD<sup>1</sup>  
Leila Moosavee, MD<sup>1</sup>  
Hossein Mahjoob, PhD<sup>1</sup>  
Abbas Zamanian, MD<sup>2</sup>  
Haleh Nazerian, MSc<sup>1</sup>

1. Department of Dermatology, Hamedan University of Medical Sciences, Hamedan, Iran.
2. Department of Dermatology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

**Background and Aim:** Psoriasis is a chronic inflammatory dermatosis that affects 0.6% to 4.8% of the general population. Our aim was to compare the effect of narrow band UVB (NB-UVB) on normal flora of cutaneous plaques and normal skin in psoriatic patients.

**Methods:** Twenty psoriatic patients without any contraindication of phototherapy were enrolled in this study. Samples from psoriatic lesions and adjacent normal skin, before and after phototherapy with NB-UVB were taken. Patients were treated with NB-UVB three times weekly until complete remission. Finally, quantity of normal cutaneous flora on normal and involved skin, before and after treatment was compared.

**Results:** The mean $\pm$ SD of the NB-UVB sessions and the mean cumulative dose were  $26.35\pm4.95$  and  $2.05\pm0.57$  J/cm<sup>2</sup>, respectively. The number of *Staphylococcus epidermidis*, *S. aureus* and diphtheroids on psoriatic plaques reduced after phototherapy.

**Conclusion:** The quantity of normal cutaneous flora on normal skin is less than psoriatic plaques, and it reduced on normal and involved skin after phototherapy.

**Keywords:** psoriasis, NB-UVB, normal cutaneous flora, *Staphylococcus aureus*, *S. epidermidis*

Received: May 30, 2012      Accepted: Jul 31, 2012

Dermatology and Cosmetic 2012; 3 (2): 83-91

### Corresponding Author:

Elaheh Soltanie, MD

Dermatology Ward, Farshchian Hospital,  
Hamedan, Iran.  
Email: Dr.soltanie@yahoo.com

**Conflict of interest:** None to declare