

## شیوع عفونت ثانویه و عفونت توأم هپاتیت دلتا در بیماران HBsAg مثبت مراجعه کننده به آزمایشگاه تشخیص طبی سازمان انتقال خون ایران

دکتر صدیقه امینی کافی آباد<sup>\*</sup>، افسانه تقی نیا<sup>۲</sup>، فهیمه خان بابا<sup>۳</sup>، دکتر علی طالبیان<sup>۱</sup>

۱- حوزه مدیریت کنترل کیفی، سازمان انتقال خون ایران ۲- آزمایشگاه تشخیص طبی، سازمان انتقال خون ایران

دریافت: ۸۴/۱۰/۲۳ پذیرش: ۸۵/۱۰/۱۵

**Title:** Prevalence of Delta agent super-infection and co-infection among HBsAg-positive patients referring to reference IBTO Lab

**Authors:** Amini Kafî-abad S, (MD); Taghinia A, (BS); Khan Baba F, (BS); Talebian A, (MD).

**Introduction:** The hepatitis D virus (HDV) is a 36-nm virus, which needs hepatitis B virus for replication. Infection by the Delta agent can occur as a co-infection with hepatitis B, which usually causes acute hepatitis, or as a super-infection of hepatitis B infection. The present study was conducted to estimate the prevalence of super infection or co-infection in HBsAg positive patients.

**Methods:** Anti-HDV (IgM) and HDV Ag by EIA method were tested in 79 HBsAg-positive sera and the liver function tests including SGOT and SGPT were done. All anti-HDV IgM positive samples were tested for anti-HBc IgM by EIA method. The prevalence of super infection was determined.

**Results:** Delta Ag was not detected in any of the 79 sera. 7 out of 79 (8.8%) samples were positive for anti-HDV(IgM) but they were all negative for anti-HBc IgM. The liver enzyme function tests were elevated in 5 out of 6 samples.

**Conclusion:** 7 samples were positive for anti-HDV(IgM) and indicated recent infection with HDV in these patients, but anti-HBc (IgM) was not detected, so these serologic data suggest super-infection with Delta agent in HBV-infected patients. In HBsAg-positive patients with liver enzyme elevation, investigating possible HDV infection is strongly recommended.

**Keywords:** Delta hepatitis, hepatitis B, co-infection, super-infection.

Hakim Research Journal 2007; 9(4): 7- 11.

\* نویسنده مسؤول: تهران، تقاطع بزرگراه شیخ فضل... و بزرگراه همت، سازمان انتقال خون ایران، حوزه مدیریت کنترل کیفی. تلفن: ۰۱۵۵۹ ۸۶۰ نمایش: ۰۱۵۵۹ ۸۸۶ پست الکترونیک: dr.amini@gmail.com

## چکیده

مقدمه: عامل هپاتیت دلتا یک ویروس  $36\text{ nm}$  است که جهت تکثیر به ویروس هپاتیت «ب» احتیاج دارد. عفونت با عامل دلتا می‌تواند همزمان با عفونت ویروس هپاتیت «ب» رخ دهد در این صورت معمولاً سبب هپاتیت حاد می‌گردد و یا به شکل عفونت ثانویه در بیماران مبتلا به ویروس هپاتیت «ب» بروز می‌نماید. هدف از این مطالعه، تعیین شیوع عفونت ثانویه و یا عفونت همزمان در بیماران  $\text{HBsAg}$  مثبت است.

روش کار: در این تحقیق توصیفی بر روی سرم ۷۹ بیمار که  $\text{HBsAg}$  مثبت بودند،  $\text{Ag}$  و  $\text{Anti-HDV IgM}$  با روش آنژیم ایمونواسی بررسی گردید. آنژیم‌های کبدی،  $\text{SGPT}$  و  $\text{SGOT}$  اندازه‌گیری شدند. بر روی نمونه‌های  $\text{Anti-HDV IgM}$  مثبت  $\text{Anti-HBc IgM}$  انجام شد و شیوع عفونت ثانویه با  $\text{HDV}$  در مبتلایان به  $\text{HBV}$  با احتمال ۹۰٪ در جامعه برآورد گردید. یافته‌ها: آنتی‌ژن دلتا در هیچ یک از نمونه‌ها مشبت نبود. ۷ نمونه از ۷۹ نمونه (۱۰٪) برای تست  $\text{Anti-HDV IgM}$  مثبت بوده ولی هیچ یک در تست  $\text{Anti-HBc IgM}$  مثبت نبودند. آنژیم کبدی در ۵ بیمار از ۶ بیماری که مورد بررسی قرار گرفته، نسبت به محدوده مرجع افزایش یافته بودند.

نتیجه‌گیری: با توجه به اینکه در ۷ نمونه‌ای که  $\text{Anti-HDV IgM}$  مثبت گزارش گردید و نشانه عفونت اخیر با ویروس هپاتیت دلتا محسوب می‌شد، آزمایش  $\text{Anti-HBc IgM}$  منفی بود؛ لذا یافته‌های سرولوژیک فوق نشانگر عفونت با عامل دلتا به شکل عفونت ثانویه در مبتلایان هپاتیت «ب» بود. در بیماران  $\text{Ag}$   $\text{HBsAg}$  مثبت با هرگونه افزایش در آنژیم‌های کبدی بررسی عفونت ثانویه با عامل هپاتیت دلتا توصیه می‌گردد.

## گل واژگان: هپاتیت دلتا، هپاتیت «ب»، عفونت ثانویه، عفونت توأم

### مقدمه

آنان از عفونت توأم<sup>۳</sup>  $\text{HBV}$  و  $\text{HDV}$  رنچ می‌برند (۸ و ۹). شیوع آن در سومالی، سنگال و کنیا ۴۰-۵۰٪ است و در ایران ۲-۲٪ بیماران  $\text{HBsAg}$  مثبت فاقد عالیم بالینی گزارش شده‌اند (۹ و ۱۲ و ۱۳). در بیماران همودیالیزی، مبتلایان به سیروز و هپاتیت مزمن فعال، بیماران با بدیخیمی سلول کبدی در ایران به ترتیب ۴۴/۵٪، ۴۹/۲٪ و ۶۳/۳٪ گزارش شده است (۱۲). عفونت با  $\text{HDV}$  می‌تواند همزمان با عفونت  $\text{HBV}$  رخداد و به عنوان عفونت توأم باشد، یا در بیماری رخ دهد که قبلًا مبتلا به هپاتیت مزمن «ب» بوده و به عنوان عفونت ثانویه<sup>۴</sup> شناخته شود که در این صورت با افزایش مجدد آنژیم‌های کبدی همراه است (۲ و ۷ و ۱۴ و ۱۵). شدت عالیم بالینی در این دو حالت متفاوت خواهد بود. در مطالعه‌های فوق شیوع عفونت توأم و عفونت ثانویه اعلام نشده است. آنتی‌ژن هپاتیت دلتا<sup>۵</sup> فقط زمان کوتاهی در ابتدای دوره بیماری تقریباً به مدت دو هفته قبل از پیدایش  $\text{Anti-HDV}$  قابل شناسایی است؛ بنابراین

ویروس هپاتیت «د» در سال ۱۹۷۷ توسط ریزوتو<sup>۱</sup> و همکارانش کشف شد (۱ و ۲). ثابت شده که در چرخه تقسیم و تکثیر ویروس وجود یک ویروس کمکی الزامی است. معمولاً این ویروس کمکی، ویروس هپاتیت «ب» است؛ بنابراین فقط در بیمارانی عفونت با عامل هپاتیت دلتا رخ می‌دهد که عفونت با ویروس هپاتیت «ب» وجود داشته باشد (۳-۶). ویروس هپاتیت دلتا یک ویروس  $36\text{ nm}$  با ساختمان شبیه ویروسی از جنس  $\text{RNA}$  با ۱۰۶ کیلو باز می‌باشد که با  $\text{Ag}$   $\text{HBsAg}$  پوشیده شده است (۴ و ۷-۹). آن یک رشته‌ای و حلقوی بوده و فاقد اشتراک با  $\text{DNA}$  ویروس هپاتیت «ب» است (۵ و ۱۰). ویروس دلتا شدیداً بیماری‌زا بوده و می‌تواند بیماری کبدی حاد یا مزمن ایجاد نماید (۱۰ و ۱۱).

عفونت با ویروس هپاتیت «د» عفونتی است که در سراسر دنیا دیده می‌شود ولی شیوع آن در نواحی مختلف جغرافیایی متفاوت است. از ۳۵۰ میلیون نفر مبتلا به  $\text{HBV}$  در سراسر جهان، ۵٪

<sup>3</sup> Co-infection

<sup>4</sup> Super infection

<sup>5</sup> HDAg

<sup>1</sup> HDV

<sup>2</sup> Rizetto

IgM HDAg (هلند) و آزمایش‌های Organon Teknika Anti-HDV با کیت‌های محصول شرکت Diasorin (ایتالیا) طبق دستورالعمل کیت در بیماران انجام شد. کلیه کیت‌های مصرفی بر مبنای روش آنزیم ایمونوواسی طراحی شده بودند. شیوع عفونت ثانویه با عامل هپاتیت دلتا در مبتلایان به هپاتیت «ب» تعیین و میزان آن با احتمال ۹۰٪ در جامعه برآورد گردید.

## نتایج

مطالعه بر روی ۷۹ نمونه از بیماران مبتلا به هپاتیت «ب»، HBsAg مثبت، در محدوده سنی ۹ تا ۲۲ سال و با میانگین سنی ۴۲/۴ سال انجام شد. کلیه نمونه‌ها جهت شاخص‌های HDAg، Anti-HD IgM و نمونه‌های مثبت در آزمایش Anti-HDV IgM مورد بررسی و آزمایش برای شاخص Anti-HDV IgM قرار گرفتند که هیچ یک برای شاخص Anti-HBc IgM مثبت گزارش نشد. نتایج سایر آزمایش‌ها در جدول ۲ ذکر شده است.

جدول ۲- نتایج آزمایش‌های Anti-HDV IgM، HDAg، HBsAg و Anti-HBc IgM در ۷۹ بیمار مورد مطالعه

آزمایش	HBsAg	HDAg	Anti-HDV IgM
تعداد موارد مثبت	۷۹	۰	(٪۸/۸) ۷
تعداد موارد منفی	۷۹	(٪۱۰۰) ۷۹	(٪۹۱/۲) ۷۳
جمع	۷۹	۷۹	۷۹

آنژیم‌های کبدی ۶ بیمار از ۷ بیمار فوق مورد بررسی قرار گرفت. آنزیم‌های کبدی یک بیمار در محدوده مرجع قرار داشت و ۵ بیمار دیگر دارای آنزیم بیش از حد مرجع بودند. آنزیم SGOT با محدوده مرجع U/I ۴۰-۵ افزایش ۵۵ تا ۱۴۵ (افزایش ۱/۳ تا ۳/۲۶ نسبت به محدوده مرجع) و SGPT با محدوده مرجع U/I ۴۰-۵، افزایش ۵۲ تا ۲۱۵ (افزایش ۳/۳ تا ۵/۳۳ نسبت به محدوده مرجع) را نشان داد. در جدول ۳ توزیع سنی، جنسی و سایر شاخص‌های ویروس هپاتیت «ب» در تعدادی از بیماران که مورد آزمایش قرار گرفتند، بیان شده است. نتایج آزمایش‌های فوق بیانگر ابتلای ۷ بیمار مبتلا به هپاتیت «ب» است که عفونت هپاتیت دلتا بر روی آن افزوده شده و شیوعی معادل ۸/۸٪ عفونت در بیماران HDAg مثبت دارد. با توجه به شیوع در نمونه‌های مورد بررسی، شیوع آن در جامعه بیماران مبتلا به هپاتیت «ب» با احتمال ۹۰٪ از حداقل ۲/۶٪ تا حداقل ۱۵٪ برآورد می‌گردد. در هیچ یک از بیماران

بهندرت در بیماران قابل شناسایی خواهد بود. مثبت شدن آن نشانه عفونت حاد است (۵ و ۷). وجود Anti-HDV معتبرترین و اختصاصی‌ترین شاخص تشخیصی برای HDV محسوب می‌شود. علایم بالینی و زردی قبل از پیدایش آنتی‌بادی پدیدار می‌شود.

Anti-HDV IgM ارتباط مستقیمی با تکثیر ویروس دارد. بنابراین در دوره حاد بیماری که تکثیر ویروس زیاد است تیتر آنتی‌بادی نیز بالا خواهد بود و با شروع ازمان بیماری کاهش خواهد یافت (۷ و ۱۶).

وجود تیتر بالای Anti-HBc IgM نشانه عفونت اخیر با HBV است. لذا در صورت مثبت بودن هم‌زمان با شاخص‌های HDV عفونت توأم خواهد بود (۵). با انجام آزمایش‌های Anti-HBc IgM و HBsAg، Anti-HDV IgM عفونت توأم HDV و HBV یا عفونت ثانویه HDV در مبتلایان به HBV مزمن مقدور است (جدول ۱).

جدول ۱- شاخص‌های عفونت با HDV در عفونت توأم هم‌زمان و عفونت ثانویه در مبتلایان به عفونت HBV (۴ و ۷ و ۹)

آزمایش	عفونت توأم هم‌زمان	عفونت ثانویه	هپاتیت حاد با عامل مبتلا
HBsAg	ممکن‌آمیخت	مثبت	HBsAg
HDAG	مثبت گذرا/اطولانی	مثبت گذرا	HDAg
Anti-HDV IgM	مثبت گذرا/تیتر پایین	افزایش تیتر	Anti-HDV IgM
Anti-HBc IgM	منفی	منفی	Anti-HBc IgM

در این مطالعه بیماران با HBsAg مثبت مورد مطالعه قرار گرفتند و از نظر آنتی‌زن ویروس دلتا، آنتی‌بادی IgM بر ضد ویروس دلتا، آنتی‌بادی IgM بر علیه HBcAg مورد آزمایش قرار گرفتند، تا از نظر عفونت توأم هم‌زمان و یا عفونت ثانویه در مبتلایان به عفونت HBV مزمن ارزیابی شوند.

## روش کار

در این مطالعه توصیفی، کلیه بیمارانی که از هفته چهارم فروردین تا هفته اول خردادماه ۷۹ به آزمایشگاه تشخیص طبی سازمان انتقال خون مراجعه نموده و HBsAg مثبت بودند، مورد بررسی قرار گرفتند. از تمامی بیماران مورد مطالعه، نمونه در لوله‌های لخته جمع‌آوری و در طی ۵ ساعت پس از نمونه‌برداری سرم جدا و در ۲۰-درجه سانتی‌گراد تا زمان انجام آزمایش‌ها HBeAg، Anti-HBe، HBsAg، Anti-HBc، BIO-RAD IgM با کیت‌های محصل شرکت (فرانسه) و آزمایش‌های Anti-HBc با کیت محصل شرکت

## شیوع عفونت ثانویه و عفونت توأم ...

(۱۷). در یک بررسی در اندونزی هپاتیت D در مبتلایان عفونت مزمن هپاتیت «ب» کمتر از  $0.5\%$  گزارش شده، در مطالعه مذکور بیماران و اهدا کنندگان خون مورد بررسی قرار گرفته‌اند (۱۸). در مطالعه‌های مذکور حضور آنتی‌بادی بر علیه ویروس دلتا موردنده قرار گرفته که از کلاس IgG و IgM توأم بوده است. عفونت با HDV از راه تماس با خون یا سایر مایعات بیولوژیک بدن مانند اگزودای زخم مبتلایان به عفونت رخ می‌دهد. شایع‌ترین راه انتقال بیماری از راه تزریق مواد مخدر با سوزن‌های چند بار مصرف است (۲ و ۸ و ۱۸ و ۲۷). از سایر راه‌های انتقال عفونت، تزریق خون، تماس جنسی (هم‌جنس‌باز یا غیرهم‌جنس‌باز) و عفونت‌های بیمارستانی مانند انتقال در واحد‌های همودیالیز، تزریقات و واکسیناسیون با سوزن آلوده است (۷). در این مطالعه به شیوع عفونت با عامل هپاتیت «د» پرداخت نشده است ولی با وجود بررسی در جهت افتراق عفونت ثانویه از عفونت توأم، افزایش اندک شیوع عفونت نسبت به تحقیق‌های قبلی که در ایران انجام شده مشاهده می‌گردد هر چند نسبت به بسیاری از کشورها کمتر است. این افزایش می‌تواند با توجه به راه‌های انتقال بیماری و افزایش حساسیت کیت‌های تولیدی در جهان باشد که مقداری کمتر آنتی‌بادی را شناسایی می‌کند. در مطالعه‌های قبلی آنتی‌بادی بر علیه ویروس دلتا بررسی شده که از هر دو کلاس IgG و IgM بوده است و حتی در صورت بهبودی از بیماری به علت وجود Anti-HDV IgG در خون می‌تواند مثبت باقی بماند (۷ و ۲۸ و ۳۹). ولی در این مطالعه برای افتراق عفونت ثانویه از عفونت توأم همزمان از Anti-HD IgM استفاده شده است که ارتباط مستقیمی با تکثیر ویروس دارد و در دوره حد بیماری تیتر آنتی‌بادی بالا بوده و با شروع ازمان بیماری کاهش خواهد یافت و منفی می‌شود (۹ و ۳۰). در کشور ما شایع‌ترین راه انتقال عفونت با HBV انتقال عمودی است (۳۱)، ولی در HDV انتقال مادر به فرزند راه شایعی نبوده (۳۲) و راه‌های دیگر انتقال مانند انتقال از راه تزریق با سوزن آلوده مطرح است. چنان‌که در این مطالعه نیز عفونت فقط در بزرگسالان گزارش شده است.

با توجه به نتایج این تحقیق، ۷ نفر (۸٪) از بیماران با عفونت ثانویه با عامل دلتا هستند و هیچ یک از این گروه بیماران، عفونت همزمان HBV و HDV را نشان ندادند. این بیماران افزایش قابل توجه آنزیمهای کبدی را نسبت به میزان مرتع نشان دادند. از نظر گسترش جغرافیایی، مناطق جغرافیایی جهان را به سه گروه تقسیم نموده‌اند، نواحی با همه‌گیری بالا مانند نواحی آمازون در ونزوئلا و برخی از کشورهای آفریقایی؛ نواحی آندمیک مانند جنوب ایتالیا، یونان، کشورهای حوزه مدیترانه و بنگلادش و نواحی با شیوع کمتر مانند کشورهای صنعتی که بین افراد با عوامل خطرساز مانند معتادان به مواد مخدر تزریقی دیده می‌شود (۷ و ۱۷ و ۱۹ و ۹). شیوع آن در ناقلين و مبتلایان به عفونت مزمن HBV در سومالی، سنگال و کنیا ۵-۵٪ (۴۰)، جنوب ایتالیا ۲۳٪ (۷)، عربستان سعودی ۱۳٪ (۲۰)، هند ۱/۸٪ (۲۱)، چین ۷٪ (۲۲)، ژاپن ۸٪ (۲۳)، یمن ۲/۵٪ و ایران در بیماران HBsAg مثبت فاقد عالیم بالینی، همودیالیزی، مبتلایان به سیروز و هپاتیت مزمن فعال، بیماران با بدیخیمی سلول کبدی به ترتیب ۲/۵٪، ۴۴/۵٪ و ۶۳/۳٪ گزارش شده است (۹ و ۱۲ و ۱۳). در یک تحقیق در بنگلادش، با وجود شیوع متوسط عفونت با ویروس هپاتیت B، عفونت همزمان با عامل دلتا ۱/۸٪ تا ۲۱/۸٪ متناسب با سن بیماران برآورد شده است.

## تشکر و قدردانی

بدین‌وسیله از همکاری کلیه کارکنان بخش هپاتیت و ایدز آزمایشگاه تشخیص طبی و مرکز تحقیقات سازمان انتقال خون کمال تشکر و قدردانی به عمل می‌آید.

عفونت همزمان ویروس هپاتیت «ب» و عامل هپاتیت دلتا رخ نداده است. با توجه به سن مبتلایان عفونت اغلب در بزرگسالان رخ داده و همراه با افزایش آنزیمهای کبدی است.

**جدول ۳- توزیع فراوانی عفونت ثانویه HDV در بیماران HBsAg مثبت به تفکیک عوامل مرتبط**

عوامل مرتبط	متلاطیان به HBV مزمن	عدم ابتلاء HDV	جمع
جنس	۶	۴۸	۵۴
سن(سال)	۰-۱۵	۱	۲۴
۱۶-۳۰	۰	۳	۱۲
۳۱-۴۵	۳	۱۲	۳۰
۴۶-۶۰	۲	۲۱	۲۳
۶۱-۷۵	۲	۸	۱۰
*شахنامه	۳	۲۱	۲۴
Anti-HBe	۲	۲۱	۲۶
HBe Ag	۰	۲	۲۸

\* شاخنامه‌ای ویروسی در تعدادی از بیماران انجام شده است.

## بحث و نتیجه‌گیری

با توجه به نتایج این تحقیق، ۷ نفر (۸٪) از بیماران مبتلا به عفونت ثانویه با عامل دلتا هستند و هیچ یک از این گروه بیماران، عفونت همزمان HBV و HDV را نشان ندادند. این بیماران افزایش قابل توجه آنزیمهای کبدی را نسبت به میزان مرتع نشان دادند. از نظر گسترش جغرافیایی، مناطق جغرافیایی جهان را به سه گروه تقسیم نموده‌اند، نواحی با همه‌گیری بالا مانند نواحی آمازون در ونزوئلا و برخی از کشورهای آفریقایی؛ نواحی آندمیک مانند جنوب ایتالیا، یونان، کشورهای حوزه مدیترانه و بنگلادش و نواحی با شیوع کمتر مانند کشورهای صنعتی که بین افراد با عوامل خطرساز مانند معتادان به مواد مخدر تزریقی دیده می‌شود (۷ و ۱۷ و ۱۹ و ۹). شیوع آن در ناقلين و مبتلایان به عفونت مزمن HBV در سومالی، سنگال و کنیا ۵-۵٪ (۴۰)، جنوب ایتالیا ۲۳٪ (۷)، عربستان سعودی ۱۳٪ (۲۰)، هند ۱/۸٪ (۲۱)، چین ۷٪ (۲۲)، ژاپن ۸٪ (۲۳)، یمن ۲/۵٪ و ایران در بیماران HBsAg مثبت فاقد عالیم بالینی، همودیالیزی، مبتلایان به سیروز و هپاتیت مزمن فعال، بیماران با بدیخیمی سلول کبدی به ترتیب ۲/۵٪، ۴۴/۵٪ و ۶۳/۳٪ گزارش شده است (۹ و ۱۲ و ۱۳). در یک تحقیق در بنگلادش، با وجود شیوع متوسط عفونت با ویروس هپاتیت B، عفونت همزمان با عامل دلتا ۱/۸٪ تا ۲۱/۸٪ متناسب با سن بیماران برآورد شده است.

## References

- 1- Taylor JM. Replication of hepatitis D virus. In: Harrison TJ, Zuckerman AJ. *The molecular medicine of viral hepatitis*. Chichester: John Wiley and Sons; 1997: 133-141.
- 2- Hadler SC, Monzon MD, Ponzetto A, et al. Delta virus infection and severe hepatitis. *Annals Internal Med* 1984; 100: 339-344.
- 3- Robinson SW. Hepatitis B virus and hepatitis D virus. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. *Principle and practice of infection disease*. New York :Churchill Living Stone; 2000: 1406-1439.
- 4- Sherlock Sh, Dodey J. *Disease of the liver and biliary system*. Malden: Blackwell Science; 1997: 265-302.
- 5- Bendinelli M, Pistello M, Freer G, et al. Viral hepatitis. In: Rose NR, Hamilton RG, Detrick B. *Manual of clinical laboratory immunology*. Washington D.C: ASM Press; 2002: 696-717.
- 6- Rizetto M. The delta agent. *Hepatology* 1983; 3: 729-737.
- 7- Zuckerman AJ, Thomas HC. *Viral Hepatitis*. London: Churchill Livingstone; 1998: 359-395.
- 8- Adhami T, Levinthal G. Disease management project: hepatitis D. 2002. is Available at: [www.clevelandicmeded.com/diseasemanagement/gastro/hepatitis\\_d](http://www.clevelandicmeded.com/diseasemanagement/gastro/hepatitis_d)
- 9- Fagan EA, Harrison TJ. *Viral hepatitis*. Oxford: Bios; 2000: 89-130.
- 10- Smedile A, Verme G, Cargnel A, et.al. Influence of Delta infection on severity of hepatitis B. *Lancet* 1982; 945-947.
- 11- Wu JC, Huang IA, Huang YH, et al. Mixed genotypes infection with hepatitis D virus. *J Med Viral* 1999; 57(1): 64-67.
- 12- Rezvan H, Forouzandeh B, Tarayan S, et al. A study on delta virus infection and its clinical impact in Iran. *Infection* 1990; 18(1): 26-8.
- 13- Amini S, Mahmoodi MF, Andalibi S, et al. Seroepidemiology of hepatitis B, delta and human immunodeficiency virus infections in Hamadan province, Iran: a population based study. *J Trop Med Hyg* 1993; 96(5): 227-287.
- 14- Ryder SD. Viral hepatitis. In: Cohen J, Powderly GW. *Infectious disease*. Londen: Mosby; 2004: 529-545.
- 15- Caredda F, Rossi E, Monforte AA, et al. Hepatitis B virus-associated coinfection and superinfection with delta agent: indistinguishable disease with different outcome. *J Infet Dis* 1985; 151(5): 925-928.
- 16- Dianstag JL, Isselbacher KJ. Acute viral hepatitis. In: Braunwald E, Hauser SL, Fauci AS, et al. *Principles of internal medicine*. New York: McGraw Hill; 2001: 1721-1737.
- 17- Zaki H, Darmstadt GL, Baten A, et al. Seroepidemiology of hepatitis B and delta virus infections in Bangladesh. *J Trop Pediatr* 2003; 49(6): 371-374.
- 18- Lusida MI, Surayah, Sakugawa H, et al. Genotype and subtype analysis of hepatitis B virus (HBV) and possible co-infection of HBV and hepatitis C virus (HCV) or hepatitis D virus (HDV) in blood donors, patients with chronic liver disease and patients on hemodialysis in Surabaya, Indonesia. *Microbiol Immunol* 2003; 47(12): 969-972.
- 19- Bader FT. Viral hepatitis. In: Storch GA. *Essentials of diagnostic virology*. New York: Churchill Living Stone; 2000: 115-128.
- 20- Njoh J, Zimmo S. Prevalence of antibody to hepatitis D virus among HBsAg- positive drug dependent patients in Jeddah, Saudi Arabia. *East Afr Med J* 1998; 75(6):327-8.
- 21- Bhattacharya S, Dalal BS, Lahiri A. Hepatitis D infectivity profile among hepatitis B infected hospitalized patients in Calcutta. *Indian J Public Health* 1998; 42(4): 108-12.
- 22- Chen X, Xuan-M, Yin Y. Study of HDV infection in Shandong province. *Chung Hua liu* 1998;19(3):138-140.
- 23- Arakawa A, Moriyama M, Yaira M, et.al. Molecular analysis of hepatitis D virus infection in Miyako Island, a small Japanese island. *J Viral Hepatitis* 2000; 7: 375-381.
- 24- Manock SR, Kelley PM, Hyams KC, et al. An Outbreak of fulminant hepatitis delta in the Waorani, an indigenous people of the Amazon basin of Ecuador. *Am J Med Hyg* 2000; 63(3,4): 209-213.
- 25- Rizetto M, Purcell RH, Gerin JL. Epidemiology of HBV-associated delta agent: geographical distribution of anti-delta and prevalence in polytransfused HBsAg carriers. *Lancet* 1980; 7: 1215- 1218.
- 26- Roumeliotou-Krayannis A, Tassopoulos N, Karpodini E, et al. Prevalence of HBV, HDV and HIV infections among intravenous drug addicts in Greece. *Eur J Epidemiol* 1987; 3(2): 143-146.
- 27- Theamboonlers A, Hansurabhanon T, Verechai V, et al. Hepatitis B virus infection in Thailand: HDV genotyping by RT PCR, RFLP and direct sequencing. *Infection* 2002; 30(3): 140-144.
- 28- Shattock AG, Morris MC. Evaluation of commercial enzyme immunoassays for detection of hepatitis delta antigen and anti-hepatitis delta virus (HDV) and immunoglobulin M and anti-HDV antibodies. *J Clinic Microbiol* 1991; 29(9): 1873-1876.
- 29- Jardi R, Buti M, Cortina M, et al. Determination of hepatitis delta virus RNA by polymerase chain reaction in acute and chronic delta infection. *Hepatology* 1995; 21(1): 25-29.
- 30- Horvat RT, Tegtmeier GE. Hepatitis B and D viruses. In: Murray PR, Baron EJ, Jorgensen JH, et al. *Manual of clinical microbiology*. Washington D.C: ASM Press; 2003: 1464-1479.
- 31- Winbaum C, Lyerla R, Margolis HS. Prevention and control of infections with hepatitis viruses in correctional settings. 2003; [1-33]. is available at: <http://www.cdc.gov/ncidod/diseases/hepatitis>.
- 32- Smedile A, Dentico P, Zanetti A, et al. Infection with the delta agent in chronic HBsAg carriers. *Gastroentrol* 1981; 81: 992-997.