

سرواپیدمیولوژی سرخک، سرخجه و پاروویروس B19 در بیماران دارای بثورات پوستی در استان خوزستان، سال ۱۳۸۱-۱۳۸۰

میشار کلیشادی^{*}، دکتر علیرضا سمربافزاده^۱، دکتر منوچهر مکوندی^۱

۱- گروه ویروس‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز

دریافت: ۸۵/۸/۱۵ پذیرش: ۸۶/۸/۱۲

Title: Seroepidemiologic of measles, rubella, and parvovirus B19 in exanthematous patients in Khuzestan province in 2001-2002

Authors: Kelishadi M, (MSc); Samarbaf-Zadeh AR, (PhD); Makvandi M, (PhD).

Introduction: Agents of measles, rubella, and parvovirus B19 are among the etiologies of skin exanthematous diseases. Due to similarity in appearance of their skin rashes, clinical differential diagnosis is difficult.

Methods: The method of choice for diagnosis of active infection with all these three agents is detection of specific immunoglobulin M (IgM) against them by ELISA method. In this descriptive cross-sectional study, 424 sera samples taken from suspected measles cases in different cities of Khuzestan province were analyzed.

Results: In the meanwhile, among the measles-positive patients, 104 cases (24.5%) had been previously vaccinated against measles, 55 cases (12.9%) of which had been vaccinated twice, and 49 (11.5%) had been vaccinated three times.

Conclusion: Taking into consideration the relatively high frequency of measles among these patients, it seems that the vaccination program against measles has not been much successful in the Khuzestan province. Furthermore, since the majority of measles patients were young adults, it is proposed to revise the time interval between the two doses of the measles vaccine, and inject the first dose in 9-12 months of age and the second dose in pre-school age (4-6 years).

Keywords: Parvovirus B19, Measles, Rubella, ELISA, Khuzestan.

Hakim Research Journal 2007; 10(3): 17- 21.

* نویسنده مسؤول: اهواز، علوم پزشکی جندی شاپور، دانشکده پزشکی، بخش ویروس‌شناسی. تلفن: ۸۷۷۸۶۵۷۵
پست الکترونیک: kelishady@yahoo.com

چکیده

مقدمه: ویروس‌های سرخک، سرخجه و پارووویروس B19 از عوامل عفونی تولید‌کننده بشورات پوستی هستند. به علت شباهت بشورات در هر سه ویروس ذکر شده، تشخیص بالینی سرخک، سرخجه، پارووویروس B19 و غیره از همدیگر دشوار می‌باشد.

روش کار: روش انتخابی برای تشخیص عفونت فعال هر سه ویروس، تشخیص IgM اختصاصی بر علیه آنها به روش الیزاست. در این مطالعه توصیفی- مقطعي، ۲۶ نمونه سرمی ارسالی از افراد مشکوک به سرخک از شهرهای مختلف استان خوزستان مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته‌ها: از بین ۲۶ نمونه، تعداد ۲۴ نفر (۵۷/۶٪) سرخک مثبت، تعداد ۱۴ نفر (۳۳٪) سرخجه مثبت و تعداد ۱ نفر (۱/۸٪) پارووویروس B19 مثبت بودند. از طرفی در میان بیماران سرخک مثبت، تعداد ۱۰ نفر (۵/۲٪) واکسن‌زده بودند. از این تعداد ۵ نفر (۹/۱٪) دو بار واکسن و ۹ نفر (۵/۱٪) یکبار واکسن دریافت کرده بودند.

نتیجه گیری: با توجه به فراوانی نسبتاً بالا سرخک، در بین این بیماران به نظر می‌رسد برنامه واکسیناسیون سرخک در استان خوزستان چنان‌مان موقعيت آمیز بوده است. از طرفی با توجه به این که اکثر مبتلایان به بیماری سرخک را افراد جوان تشکیل می‌دادند؛ پيشنهاد می‌شود که در فاصله زمانی دو دوز واکسن سرخک تجدیدنظر شود و دوز اول در سنین ۹-۱۲ ماهگی و دوز دوم در سنین قبل از مدرسه (۶-۷ سالگی) تزریق شود.

گل واژگان: پارووویروس B19، سرخک، سرخجه، الیزا، خوزستان.

مقدمه

عفونت سرخجه نیز، قادر به ایجاد آرتربیت به ویژه در بزرگسالان است و در دوره بارداری می‌تواند منجر به عفونت جنین و ناهنجاری‌های سندروم سرخجه مادرزادی شود (۱۱ و ۱۲). عفونت‌های حاد تبدیل همراه با دانه‌های بشوری می‌تواند ناشی از ابتلاء به عفونت‌های سرخک، پارووویروس B19، سرخجه، هرپس ویروس ۶ انسانی، منگوکوکسمی، هرپس ویروس ۷ انسانی، بیماری کاوازاسکی، تب دانگ و غیره باشد و به علت شباهت بشورات در این بیماری‌ها، تشخیص بالینی سرخک از آنها مشکل می‌باشد. لذا در این مطالعه، نمونه‌های سرم افراد مشکوک به سرخک را به دلیل محدودیت زمانی فقط از لحاظ ابتلاء به عفونت‌های سرخک، پارووویروس B19 و سرخجه بررسی می‌کنیم که در حال حاضر روش انتخابی و روتینی برای شناسایی هر سه ویروس، تشخیص IgM اختصاصی بر علیه آنها به روش الیزا است (۱).

روش کار

در این مطالعه توصیفی- مقطعي، تعداد ۴۲۴ نمونه سرم افراد مشکوک به سرخک مورد استفاده قرار گرفتند. این نمونه‌ها از اسفندماه ۱۳۸۰ لغاًیت آذرماه ۱۳۸۱ از شهرهای مختلف استان به شهرستان اهواز ارسال شدند و از آنجا به بخش

ویروس‌های سرخک، سرخجه و پارووویروس B19، عامل مستقيمه بیماری‌های عفونی تولید کننده بشورات پوستی هستند (۱ و ۲). عارضه جدی ناشی از عفونت سرخک، آنسفالیت حاد است که حدود یک مورد در هزار نفر رخ می‌دهد و حدود ۱۰٪ از بیماران مبتلا به آنسفالیت، جان خود را از دست می‌دهند و درصد قابل توجهی از بیماران زنده نیز، دچار عوارض دائمی از قبیل عقب‌ماندگی ذهنی یا صرع می‌شوند (۱ و ۳). بیماری‌های مفصلی، کاهش موقت ترومبوسیت‌ها و توانایی ویروس سرخک برای ایجاد عفونت‌های پایداری مثل پان آنسفالیت اسکلروزان تحت حاد (SSPE)، حالت مزمن و بسیار نادر آنسفالیت سرخکی (۱)، به ویژه در کودکانی که قبل از دو سالگی دچار سرخک شده‌اند، از عوارض دیگر ابتلاء به سرخک می‌باشند (۵-۳). ویروس دیگری که بشورات پوستی تولید می‌کند پارووویروس B19 است. هیدروپس فتالیس غیرایمیون در جنین، دردهای مفصلی، حمله آپلاستیک گذرا در افراد مبتلا به کم‌خونی (همولیتیک)، شایع‌ترین عوارض عفونت حاد پارووویروس B19 می‌باشد (۱ و ۷) و التهاب مفصلی طولانی‌مدت و کم‌خونی مزمن در مبتلایان به ضعف ایمنی (۱ و ۸)، مهم‌ترین مسائل بالینی شناخته شده عفونت پایدار ناشی از پاروویروس B19 هستند (۱ و ۹ و ۱۰).

جدول ۱- تعداد و درصد فراوانی افراد سرخک مثبت بر حسب سن و جنس

مجموع n(%)	نونت n(%)	ذکر n(%)	گروه سنی (به سال)	جنسیت	
				ذکر	نونت
۲۳(۹/۵)	۹(۱۰/۴)	۱۴(۹)	۰-۴		
۳۶(۱)	۲۰(۲۳/۲)	۱۶(۱۰/۳)	۵-۹		
۵۰(۲۰/۸)	۲۱(۱۹/۴)	۲۹(۱۸/۸)	۱۰-۱۴		
۴۶(۱۹/۱)	۱۷(۱۹/۷)	۲۹(۱۸/۸)	۱۵-۱۹		
۶۲(۲۵/۸)	۱۱(۱۲/۷)	۵۱(۳۳/۱)	۲۰-۲۴		
۱۱(۴/۵)	۴(۴/۶)	۷(۴/۵)	۲۵-۲۹		
۳(۱/۲)	-	۳(۱/۹)	۳۰		
۹(۳/۷)	۴(۴/۶)	۵(۳/۲)	نامشخص		
۲۴۰(۱۰۰)	۸۶(۱۰۰)	۱۵۴(۱۰۰)	مجموع		

جدول ۲- توزیع گروههای سنی افراد سرخک مثبت واکسن‌زده

مجموع n(%)	۱ بار واکسن‌زده n(%)	۲ بار واکسن‌زده n(%)	گروه سنی افراد سرخک مثبت واکسن‌زده	جنسیت	
				ذکر	نونت
۶(۵/۷)	۲(۲/۶)	۴(۸/۱)	۰-۴		
۲۲(۲۱/۱)	۱۴(۲۵/۴)	۸(۱۶/۳)	۵-۹		
۳۳(۲۱/۷)	۲۳(۲۱/۸)	۱۰(۲۰/۴)	۱۰-۱۴		
۱۹(۱۸/۲)	۶(۱۰/۹)	۱۳(۲۶/۵)	۱۵-۱۹		
۱۶(۱۵/۳)	۷(۱۲/۷)	۹(۱۸/۳)	۲۰-۲۴		
۲(۱/۹)	-	۲(۴)	۲۵-۲۹		
۱(-۰/۹)	-	۱(۲)	۳۰		
۵(۴/۸)	۳(۵/۴)	۲(۴)	نامشخص		
۱۰۴(۱۰۰)	۵۵(۱۰۰)	۴۹(۱۰۰)	مجموع		

جدول ۳ تاریخ آخرین واکسیناسیون تا شروع بشورات پوستی ناشی از سرخک را نشان می‌دهد. چنانچه مشاهده می‌شود این فاصله زمانی از یک‌سال تا بالاتر از ده سال متغیر است ولی فاصله زمانی بیشتر از ۱۰ سال فراوان‌ترین موارد را تشکیل می‌دهند. ۱۳۳ مورد از میان نمونه‌های سرخک منفی مورد آزمایش ELISA IgM اختصاصی سرخجه قرار گرفتند که ۱۴ مورد (۱۰/۵٪) سرخجه مثبت و ۷۱ مورد (۵۳/۳٪) سرخجه منفی و ۴۸ مورد (۳۶٪) مشکوک بودند.

جدول ۴- توزیع تاریخ آخرین واکسیناسیون تا شروع بشورات پوستی ناشی از سرخک

تاریخ (به سال)	۱ بار واکسن‌زده (%)	۲ بار واکسن‌زده (%)	مجموع	نامشخص	
				ذکر	نونت
زیر ۱ سال	۲(۴)	-	۲(۱/۹)		
۱-۳ سال	۱(۲)	-	۱۰/۹		
۴ سال	-	۲(۳/۶)	۲(۱/۹)		
۵ سال	۲(۴)	۲(۳/۶)	۴(۳/۸)		
۶ سال	۱(۲)	۵(۹)	۶(۵/۷)		
۷ سال	۱(۲)	۴(۷/۲)	۵(۴/۸)		
۸ سال	-	۲(۳/۶)	۲(۱/۹)		
۹ سال	۳(۶/۱)	۴(۷/۲)	۷(۶/۷)		
۱۰ سال	۲۸(۵۷/۱)	۲۹(۵۷/۷)	۵۷(۵۴/۸)		
نامشخص	۱۱(۲۲/۴)	۷(۱۲/۷)	۱۸(۱۷/۳)		
مجموع	۴۹(۱۰۰)	۵(۱۰۰)	۱۰۴(۱۰۰)		

وپرس‌شناسی دانشگاه علوم پزشکی اهواز ارجاع گردیدند. بر روی ۴۲۴ نمونه سرم، تست الایزای IgM اختصاصی ضدپروتئین سرخک انجام شد و به دنبال آن تست الایزای IgM اختصاصی ضدپروتئین سرخجه بر روی نمونه‌های سرخک منفی انجام و در نهایت تست الایزای IgM اختصاصی ضدپاروروپروس B1۹ بر روی نمونه‌های سرخک منفی و سرخجه منفی انجام شد. برای انجام آزمایش الایزای IgM اختصاصی ضدپاروروپروس سرخک و سرخجه، از کیت‌های DADE BEHRING آلمان و برای انجام آزمایش الایزای IgM اختصاصی ضدپاروروپروس B1۹ از کیت IBL HAMBURG ساخت کشور آلمان استفاده شد، روش کار برای هر کدام، طبق دستور کارخانه سازنده کیت، انجام شد. ملاک توصیف داده شده از این کیت‌ها همیستگی یا توزیع بیماری بر حسب متغیرهای مریبوطه، استفاده شده است.

نتایج

از بین ۴۲۴ نفر افراد مشکوک به سرخک، تعداد ۲۸۰ نفر (۶۶٪) مذکر و ۱۴۴ نفر (۳۳٪) نونت بودند. ماههای اردیبهشت و خرداد سال ۱۳۸۱ به ترتیب با ۱۵۱ مورد (۳۵/۶٪) و ۹۱ مورد (۲۱/۴٪)، فراوان‌ترین ماههای موارد ارسالی و ماههای شهریور و آذر سال ۱۳۸۱ هر کدام با ۱۲ مورد (۲/۸٪)، کمترین موارد ارسالی مشکوک به سرخک را دارا بوده‌اند. در میان ۴۲۴ مورد آزمایش شده، ۲۴۰ مورد (۵۶/۶٪) سرخک مثبت و ۱۳۳ مورد (۳۱/۳٪) سرخک منفی و ۵۱ مورد (۱۲٪) مشکوک به سرخک بوده‌اند. از میان نمونه‌های سرخک مثبت، ۱۵۴ مورد (۶۴/۱٪) مرد و ۸۶ مورد (۳۵/۸٪)، زن بوده‌اند. با رده‌بندی پنج ساله در گروه سنی مشخص گردید که بالاترین موارد سرخک مثبت، در میان افراد ۲۰-۲۴ سال با ۶۲ مورد (۲۵/۸٪) دیده شده است (جدول ۱). فراوان‌ترین نمونه‌های سرخک مثبت از دزفول با ۲۵ مورد (۵/۸٪) و اهواز و مسجد سلیمان هر کدام با ۳۳ مورد (۵/۴٪) به دست آمد. جدول ۲ نشان می‌دهد که افرادی که سابقه واکسیناسیون داشته‌اند، چه یکبار واکسن دریافت کرده باشند و چه دو بار، نیز به سرخک مبتلا شده‌اند. از میان ۱۰۴ تعداد (۲۴/۵٪) نفر در بین ۲۴۰ نفر افراد سرخک مثبت را تشکیل می‌دهند. از میان دو بار واکسن زده‌ها، گروه سنی ۱۰-۱۴ سال با ۲۳ مورد (۴۱/۸٪) و از میان یکبار واکسن زده‌ها، گروه سنی ۱۴-۱۰ سال با ۱۳ مورد (۲۶/۵٪) فراوان‌ترین تعداد موارد را تشکیل می‌دهند.

- تشخیص اشتباه سرخک بر اساس زمینه‌های بالینی، اغلب گزارش می‌شود (۱۹). در این مطالعه ۲۴۰ مورد (۵۶/۶٪) از ۴۲۴ مورد مشکوک به سرخک، مثبت شده است. بنابراین حتی پژوهشکاران باتجربه، به خصوص در مواردی که سرخک به صورت خفیف و سرخجه با بثورات پوستی شدید بروز کند، با اشکال مواجه خواهند شد؛ بنابراین برای تشخیص صحیح بیماری سرخک و سرخجه و بیماری‌های مشابه باید از روش‌های آزمایشگاهی برای تأیید تشخیص بالینی آنها استفاده کرد. در اغلب موارد برای تشخیص از روش‌های سرولوژیک استفاده می‌شود. در حال حاضر، ELISA روش انتخابی برای تشخیص سرخک، سرخجه و پارووویروس B۱۹ می‌باشد. اگرچه این روش آسان و سریع است ولی معایی هم دارد و آن واکنش‌های مثبت کاذب ناشی از واکنش متقاطع است که نادر هم نیستند (۱) و از طرفی پاسخ سرولوژیکی در بیماران دارای نقص اینمی، ضعیف است و IgM اختصاصی اغلب در عفونت‌های مزمن فراوان است. اخیراً از تکنیک PCR برای تشخیص این ویروس‌ها استفاده می‌شود از جمله با استفاده از PCR توائسته‌اند دریک زمان وجود چندین ویروس multiplex را شناسایی کنند. این امر علاوه بر صرف زمان کمتر، دقت بیشتری را هم به همراه دارد و در ضمن روش PCR قادر به مثبت کاذب است (۱). در این مطالعه پنج نمونه از سرخک مثبت برای انجام تست IgM اختصاصی پارووویروس B۱۹ مثبت مشاهده شد انتخاب شدند که یک مورد پارووویروس B۱۹ مثبت مشاهده شد یعنی این نمونه از نظر هر دو ویروس پارووویروس B۱۹ و سرخک مثبت بود. در مورد علت این امر تاکنون نظریاتی چند مطرح شده است: یا بیمار هم زمان هر دو عفونت را داشته است و یا این که واکنش متقاطع IgM اختصاصی بین سرخک و پارووویروس B۱۹ وجود دارد. گزارش‌هایی از این قبیل در مقالات زیادی از نقاط مختلف دنیا ارایه شده است (۱۰).

- گروه سنی ۲۰-۲۴ سال با ۶۲ مورد (۲۵/۸٪)، از فراوان ترین موارد ابتلای به سرخک بوده‌اند (جدول ۲)، همچنان در این بررسی فقط تعداد ۱۸ نفر (۷/۵٪) از کودکان زیر ۱ سال به سرخک مبتلا شده‌اند و این حکایت از ایمن‌سازی خوب کودکان دارد (جدول ۴).

- مطالعه سابقه واکسیناسیون افراد تأیید شده از نظر بیماری سرخک نشان می‌دهد که تعداد ۱۰۴ مورد (۴۳/۳٪) این افراد واکسن دریافت کرده‌اند که از میان این افراد ۵۵ مورد (۵۲/۸٪)، دو بار واکسن و ۴۹ مورد (۴۷/۱٪)، یکبار واکسن دریافت کرده‌اند (جدول ۲). از طرفی طبق جدول ۳، بیشترین موارد بیماری سرخک در میان واکسن‌زده‌ها از تاریخ آخرین

در میان افراد سرخجه مثبت ۷ مورد (۵٪) پسر و ۷ مورد (۵٪) دختر بوده‌اند. گروه سنی ۱۰-۱۴ سال با ۶ مورد (۴۲/۸٪) فراوان‌ترین تعداد و گروه سنی بالاتر از ۳۰ سال با یک مورد (۷/۱٪) کمترین موارد سرخجه منفی را تشکیل داده‌اند. آزمایش الایز، اختصاصی پارووویروس B۱۹ برای ۷۱ مورد از میان سرم‌های سرخک منفی و سرخجه منفی انجام شد که تعداد IgM ۸ مورد (۱۱/۲٪) پارووویروس B۱۹ مثبت بودند.

جدول ۴- تعداد و درصد فراوانی موارد سرخکی تأیید شده

زیر یکسال

سن (به ماه)	سرخک مثبت	n(%)	سرخک منفی	n(%)	مجموع
		n(%)		n(%)	
۱	۳(۱۶/۷)	۳(۹/۷)	-	-	
۳	۱(۵/۶)	۱(۳/۲)	-	-	
۶/۵	-	۱(۷/۷)	۱(۳/۲)	۱(۷/۷)	
۷	۲(۱۱/۱)	۲(۱۲/۹)	۲(۱۵/۴)	۲(۱۵/۴)	
۸	۴(۲۲/۲)	۵(۱۶/۱)	۱(۷/۷)	۱(۷/۷)	
۹	۵(۳۷/۸)	۶(۱۹/۴)	۱(۷/۷)	۱(۷/۷)	
۱۰	۲(۱۱/۱)	۷(۲۲/۶)	۵(۳۸/۵)	۵(۳۸/۵)	
۱۲	۱(۵/۶)	۲(۹/۷)	۲(۱۵/۴)	۲(۱۵/۴)	
۱۴	-	۱(۳/۲)	۱(۷/۷)	۱(۷/۷)	
مجموع	۱۸(۱۰۰)	۱۳(۱۰۰)	۱۳(۱۰۰)	۱۳(۱۰۰)	

بحث و نتیجه‌گیری

از آنجایی که سرخک کماکان به عنوان یک مشکل جدی بهداشتی مطرح است، نیاز رو به افزایشی برای اهمیت دادن به پیشگیری از این بیماری وجود دارد که ممکن است به صورت یک برنامه ریشه‌کنی یا کنترل بیماری اجرا شود. با این که چند سال است که واکسیناسیون علیه سرخک در ایران اجرا شده است با این حال مواردی از بیماری و عوارض ناشی از آن هنوز مشاهده می‌شود که شاید در اثر استفاده نادرست از واکسن و یا عدم پاسخگویی اینمی برخی افراد نسبت به بیماری سرخک باشد. در ایران تحقیقاتی مشابه با این مطالعه در زمینه سروایپدیولوژی بیماری‌های سرخک، سرخجه و پارووویروس B۱۹، به صورت جداگانه انجام گرفته است که تعداد موارد بیماری سرخک در استان‌های یزد (۱۳)، تهران (۱۴) و میزان (۱۵)، ایمنی نسبت به بیماری سرخجه در استان‌های خوزستان (۱۵)، کرمانشاه (۱۶) و زاهدان (۱۷) و همچنین میزان ایمنی نسبت به بیماری پارووویروس B۱۹ در استان تهران گزارش شده است (۱۸). حال به بررسی و تحلیل جداول آماری موجود در این تحقیق می‌پردازیم:

- در این مطالعه، جنس مذکور مبتلا به سرخک با ۱۵۴ مورد (۶۴/۱۶٪) و جنس مؤنث مبتلا به سرخک با ۸۶ مورد (۳۵/۸۶٪) است (جدول ۱).

که علاوه بر تزریق در دوره ۹-۱۵ ماهگی، برنامه واکسیناسیون انتخابی دختران پایه اول دیبرستان نیز اجرا شود تا از بروز سندرم سرخجه مادرزادی جلوگیری شود.

در مواردی که فرد مبتلا به سرخجه است اما در تشخیص بالینی سرخک به نظر می‌رسد، در حقیقت بیماری سرخجه با عالیم شدید بروز کرده است به طوری که منجر به تشخیص اشتباه پزشک شده است در حالی که در اکثر موارد، بیماری سرخجه با عالیم خفیف بروز می‌کند و پزشک نیز به خوبی آن را تشخیص می‌دهد بنابراین تعداد موارد سرخجه مثبت در استان خوزستان خیلی بالاتر از تعداد موارد مشاهده شده در این جداول است. به عبارت دیگر این جداول شیوع اقعی سرخجه را نشان نمی‌دهند. این امر در مورد پارووویروس B19 نیز صادق است.

واکسیناسیون تا شروع ابتلا به سرخک به فاصله زمانی ۱۰ سال به بالا با ۵۷ مورد (۵۴/۸٪) دیده شده است که می‌تواند این تصور را به وجود بیاورد که شاید دوام اینمی پس از واکسیناسیون تقریباً ۱۰ سال باشد. با توجه به این که بیشترین موارد ابتلا به سرخک را افراد بزرگسال جوان تشکیل می‌دهند، کارآمد بودن برنامه واکسیناسیون دو دوزی در ایران یعنی دوز اول در ۹ ماهگی و دوز دوم در ۱۵ ماهگی برای ایجاد اینمی نسبت به سرخک مورد سؤال می‌باشد که نیاز به پیگیری دارد. شاید اگر طبق برنامه واکسیناسیون کشورهای دیگر مانند ایالات متحده آمریکا عمل گردد، یعنی دوز اول در سنین ۱۲-۹ ماهگی و دوز دوم در سنین مدرسه یعنی ۶-۴ سالگی تزریق شود، شاهد موارد سرخکی کمتری باشیم. در هر حال نیاز به یک برنامه کنترل سرخک در بزرگسالان جوان نیز احساس می‌شود.

- با توجه به این که موارد سرخجه مثبت بیشتر در سنین ۱۰-۱۴ سال دیده می‌شود (۴۲/۸٪)، توصیه می‌گردد

References

- Mosquera M.M, Ory F, Moreno M, et al. Simultaneous detection of measles virus, rubella virus and parvovirus B19 by using multiplex PCR. *J Clin Microbiol* 2002; 111-116.
- Rosenthal J, Raymond D, Morita J, et al. African –American children are at risk of a measles outbreak in an inner-city community of Chicago, 2000. *Am J Prev Med* 2002; 68(4): 611-4.
- Hilleman MR. Current overview of the pathogenesis and prophylaxis of measles with focus on practical implications. *Vaccine* 2001; 20(5-6):651-65.
- Marshall E, Bloom and Neal S, Young. Parvoviruses. In: Knipe M, Howley PM. *Fields virology*. 4th ed. Philadelphia ,USA: Lippincott Williams & Wilkins Press. 2001; 2361-2379.
- Edmunds WJ, Heijden OG, Eerola M, et al. Modeling rubella in Europe. *Epidemiol Infect* 2000; 125:617-634.
- Beverly B, Rogers MD, Yvonne M, et al. Parvovirus B19 infection in pediatric transplant patients. *Pediatric Pathology* 1993; 13:371-379.
- Mark JF, Yong LC, Robertson PW, et al. Difficulties in Clinical diagnosis of measles: Próposal for modified clinical case definition. *The Med J Austr* 1995; 163: 364-366.
- Gershon A. Measles. In: Fauci, Braunwald, Wilson, eds. *Harrison's principles of internal medicine*. 14th ed. USA: Mc Graw- Hill Companies Inc. 1998; 1123-1125.
- Martin RM, Huany AJ, Adel HN, et al. Rubella outbreak-Westchester county, New York, 1997-1998. *MMWR* 1999; 48: 560-563.
- Thomas HI, Barret E, Hesketh L. M, et al. Simultaneous IgM reactivity by EIA against more than one virus in measles, parvovirus B19 and rubella infection. *J Clin Virol* 1999; 14(2): 107-18.
- Sittana H, Mubarak EI, Marco WG, et al. Serological and virological characterization of clinically diagnosed case of measles in Suburban Khartoum. *J Clin Microbiol* 2000: 987-991.
- Dian E, G. Measles virus. In: Knipe DM, Howley PM. *Fields virology*. 4th ed. Philadelphia, USA: Lippincott. Williams & Wilkins press. 2001; 1401-1441.
- طباطبائی ف، بررسی اپیدمیولوژیک موارد گزارش شده سرخک از سال ۱۳۷۶ تا سال ۱۳۷۹ در استان یزد. پایان نامه دکترا. یزد، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد، ۱۳۷۹.
- محمدی م و همکاران. بررسی سروابیدمیولوژیک سرخک در عفونت‌های حاد تبدیل بهداشتی دانشگاه تهران، ۱۳۷۵.
- همراه با دانه‌های ببوری در ایران. طرح تحقیقاتی، دانشکده بهداشت و انسستیتو تحقیقات بهداشتی دانشگاه تهران، ۱۳۷۸.
- Shmsizade A, Makvandi M, Afshar M, et al. A survey of immunity against Rubella among pre- marriage females in Ahvaz city using ELISA method. *Sci Med J, Ahvaz University of Medical Sciences*. 2002; 32: 22-26.
- حاتمی ح. بررسی سروابیدمیولوژیک سرخجه در دختران کراماشانی در بدو ازدواج در سال ۱۳۷۸. مجله علمی پژوهشی بیماری‌های عفونی و گرمیسری. ۱۳۸۱؛ شماره ۱۶، سال هفتم.
- پهمردی ا. بررسی سروابیدمیولوژی و اینمی ضدسرخجه در دختران مقطع دیبرستان شهرستان زاهدان در سال ۱۳۷۹-۸۰. پایان نامه دکترا. زاهدان، دانشگاه علوم پزشکی زاهدان، ۱۳۸۰.
- مدرس ش. بررسی سروابیدمیولوژیک عفونت Parvovirus B19 در زنان سنین ۱۳۷۷-۱۳۷۸. نوجوانان و کودکان در شهر تهران. حکیم، مجله پژوهشی. ۱۳۷۷؛ دوره ۱، شماره ۱۶، سال ۱۳۷۸.
- Doyle S, Kerr S, O'Keeffe G, et al. Detection of parvovirus B19 IgM by antibody capture enzyme immunoassay: Receiver operating characteristic analysis. *J Virol Met* 2000; 90: 143-152.