



بررسی پایلوت فراوانی کلامیدیا تراکوماتیس با روش PCR در زنان نابارور مراجعه کننده به مرکز تحقیقات ناباروری مشهد

لنا گشايشي^۱، فاطمه وحيد روتسري^۲، كيارش قزويني^۳، حسين نعماني^۳، سعيد عامل جامه دار^{*}

^۱ گروه ميكروب شناسی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران

^۲ مرکز تحقیقات زنان و زایمان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

^۳ مرکز تحقیقات مقاومت‌های میکروبی، پژوهشکده بوعلی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

(دریافت مقاله: ۹۰/۹/۵ - پذیرش مقاله: ۹۲/۸/۱۱)

چکیده

زمینه: کلامیدیا تراکوماتیس یکی از شایع‌ترین عوامل بیماری‌های انتقال یافته از راه جنسی در دنیاست. بر طبق آمار سازمان بهداشت جهانی، سالیانه حدود ۹۲ میلیون مورد عفونت کلامیدیایی جدید در دنیا رخ می‌دهد. این باکتری باعث بسته شدن لوله‌ها، حاملگی خارج رحمی و ناباروری در زنان می‌گردد. هدف این مطالعه بررسی فراوانی کلامیدیا تراکوماتیس به روش PCR در زنان نابارور مراجعه کننده به مرکز تحقیقات ناباروری بیمارستان مشهد می‌باشد.

مواد و روش‌ها: نمونه‌گیری با استفاده از سواب واژینال از ۱۰۰ زن نابارور و ۳۰ زن بارور به عنوان گروه شاهد که به مرکز تحقیقات ناباروری دانشگاه علوم پزشکی مشهد مراجعه کردند، انجام شد. جداسازی DNA کلامیدیا تراکوماتیس از نمونه بالینی با استفاده از کیت استخراج DNA انجام گرفت. در این بررسی علاوه بر واکنش PCR با استفاده از کیت تجاری، آزمایش PCR بروی قطعه ژنی CTCP انجام شد.

یافته‌ها: نتایج بدست آمده از انجام واکنش PCR با استفاده از کیت، با تست PCR همخوانی داشته و آنالیز آماری حاکی از آن بود که شیوع کلامیدیا تراکوماتیس در زنان نابارور ۲۱ درصد و در زنان باردار ۳/۳ درصد است، که از لحظه آماری معنی دار بود ($p=0.024$).

نتیجه‌گیری: با توجه به حساسیت بالای روش PCR برای تشخیص عفونت کلامیدیا تراکوماتیس این روش می‌تواند به عنوان غربالگری کارآمد برای تشخیص روتین این عفونت استفاده شود. با توجه به هزینه کمتر روش PCR راه اندازی شده در مقایسه با کیت تجاری، استفاده از آن‌ها به صورت روتین توصیه می‌شود.

واژگان کلیدی: کلامیدیا تراکوماتیس، ناباروری، PCR، فراوانی

* مشهد، مرکز تحقیقات مقاومت‌های میکروبی، پژوهشکده بوعلی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد

E-mail : ameljs@mums.ac.ir

مقدمه

دارد و آنژیم ایمونوواسی به دلیل آنتیزن‌های واکنش‌دهنده متقاطع فاقد ویژگی لازم باشد (۵). هدف ما از این مطالعه، استفاده از روش PCR به منظور شناسائی کلامیدیا تراکوماتیس است تا بتوان از این روش در شناسائی این باکتری در زنان نابارور مراجعه کننده به مرکز تحقیقات ناباروری مشهد استفاده کرده و از فواید تشخیصی آن بهره جست. در نهایت نتایج به دست آمده با نتایج حاصل از کیت تجاری مقایسه شد.

مواد و روش‌ها

نمونه‌گیری

در این تحقیق، زنان نابارور مراجعه کننده به مرکز ناباروری مشهد، که در سینین ۲۰ تا ۳۸ سال بوده و جهت ارزیابی ناباروری مراجعه نموده و دارای انسداد لوله بودند، مورد مطالعه قرار گرفتند. وجود یا عدم وجود انسداد لوله بیماران از روی عکس هیستروسالپنگرافی توسط پزشک متخصص زنان قبل از نمونه‌برداری مورد بررسی قرار گرفت. اهداف مطالعه به زبان ساده برای بیماران توضیح داده شد و رضایت آن‌ها جهت شرکت در مطالعه به صورت کتبی اخذ گردید. توسط پژوهشگر، با استفاده از سواب استریل از ترشحات واژن هر بیمار نمونه‌برداری شد. نمونه‌ها در یک میلی‌لیتر محیط ترانسپورت استریل (با فسفات) قرار گرفت و به سرعت به مرکز تحقیقات میکروب‌شناسی و ویروس‌شناسی در بیمارستان قائم (عج) منتقل شدند. در آزمایشگاه سواب‌های مربوط به ترشحات واژینال پس از هموژن‌سازی در محیط ترانسپورت در دمای ۲۰ - درجه سانتی‌گراد ذخیره شد.

کلامیدیا تراکوماتیس یک باکتری گرم منفی و داخل سلولی و یکی از شایع‌ترین پاتوژن‌های منتقله از راه تناسلی در انسان است. بر طبق آخرین گزارشات سازمان جهانی بهداشت در سال ۲۰۰۹، در هر سال حدود ۹۲ میلیون نفر عفونت جدید کلامیدیا تراکوماتیس در سرتاسر دنیا اتفاق می‌افتد. نتایج مطالعات انجام گرفته حاکی از آن است که به دنبال عفونت کلامیدیا تراکوماتیس، خطر ناباروری لوله‌ای یا حاملگی خارج رحمی به دو برابر افزایش می‌یابد (۱). روش‌های تشخیصی عفونت‌های کلامیدیائی همچنان در حال تحول و دگرگونی است و هر روز یافته‌های جدید، سهولت بیشتری را در امر تشخیص فراهم می‌نماید که در کنترل هرچه بیشتر عفونت، تأثیر بسزائی می‌تواند داشته باشد. به هرحال، تأمین حساسیت و ویژگی بالا، سهولت انجام آزمایش و کاهش هزینه تمام شده از عوامل اصلی در جهت‌دهی و هدایت این تحول بوده است (۲ و ۳).

تکنیک استانداردی که در حال حاضر به منظور تشخیص عفونت کلامیدیا تراکوماتیس استفاده می‌شود جداسازی این باکتری در کشت سلولی است. در هر حال، زندگی کلامیدیا تراکوماتیس در طول مراحل جمع‌آوری نمونه، انتقال و مراحل مختلف در روش کشت به خطر می‌افتد و لزوماً حساسیت روش کشت را تحت تأثیر قرار می‌دهد. بنابراین چندین روش جانشین، توسعه یافته است. روش‌های شناسائی آنتیزن از جمله ایمونوفلورسنت مستقیم و آنژیم ایمونوواسی گسترده‌ترین تست‌هایی هستند که استفاده می‌شوند و نیاز به رشد کلامیدیا تراکوماتیس ندارند (۴). با این وجود، ایمونوفلورسنت مستقیم یک تکنیک آزمایشگاهی است که هزینه زیادی لازم

منیزیوم کلراید با غلظت $1/5$ میلی مولار، دو واحد از آنزیم Taq DNA Polymerase و $2/5$ میکرولیتر از بافر PCR و نهایتاً 5 میکرولیتر DNA باکتری به میکروتیوب اضافه شد و حجم نهائی واکنش با آب مقطر دیونیزه به 25 میکرولیتر رسید. نمونه‌ها در داخل دستگاه ترمال PCR سایکلر (Actec، راپن) قرار گرفت. پروفایل دمایی شامل دناتوراسیون اوایله در 94 درجه به مدت 5 دقیقه، سیکل اصلی با 40 بار تکرار شامل: دناتوراسیون در 94 درجه به مدت 1 دقیقه، اتصال پرایمر در 61 درجه به مدت 45 ثانیه و طویل‌سازی در 72 درجه به مدت 1 دقیقه و در نهایت مرحله طویل‌سازی نهائی به مدت 7 دقیقه انجام شد. محصول واکنش در ژل آگارز $1/5$ درصد الکتروفوروز گردید و پس از رنگ‌آمیزی با اتیدیوم بروماید، در دستگاه ژل داکیومنت بررسی گردید.

واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز با استفاده از کیت تجاری در این تحقیق به منظور بررسی آلودگی نمونه‌های بیماران با کلامیدیا تراکوماتیس از کیت تجاری Interlab (روسیه) و بر طبق دستورالعمل کیت استفاده شد. در نهایت نتایج حاصل از کیت تجاری با نتایج به دست آمده از پرایمرهای طراحی شده با هم مقایسه گردید.

یافته‌ها

نتیجه آزمایش PCR

واکنش PCR با استفاده از پرایمرهای طراحی شده بر روی DNA استخراجی از نمونه‌ها به طور انجام شد. همان‌طور که در شکل ۱ مشاهده می‌شود باند 266 جفت‌بازی ناشی از تکثیر قطعه ژنی بتا گلوبولین و باند 475 جفت‌بازی حاصل از تکثیر قطعه ژنی کلامیدیا قابل مشاهده است.

الیگونوکلئوتیدها

در این مطالعه با استفاده از نرم‌افزار Gene Runner پرایمرهای مناسب برای تکثیر منطقه حفاظت شده‌ای از پلاسمید CTCP کلامیدیا طراحی شد. پرایمر بالادست توالي ۳'-GGACAAATCGTATCTCGG-۵' و توالي پرایمر پائین دست ۳'-GAAACCAACTCTACGCTG-۵' در مرحله بعد، ویژگی این پرایمرها با استفاده از Blast بررسی شد و سرانجام این پرایمرها توسط شرکت Metabion (المان) سنتز گردید. این پرایمرها قابلیت تکثیر ناحیه اختصاصی به طول 470 جفت باز از پلاسمید باکتری کلامیدیا تراکوماتیس را داشت.

استخراج DNA

استخراج DNA باکتری با استفاده از کیت تجاری (پریم، آلمان) و بر طبق دستورالعمل مربوطه انجام شد. به طور خلاصه، 200 میکرولیتر از ترشحات واژینال و 400 میکرولیتر از محلول 1 را به ستون استخراج اضافه کرده و عمل سانتریفوژ به مدت 10 ثانیه در 10000g انجام شد. ستون را به میکروتیوب جدید منتقل کرده و عمل شستشو را دوباره با شرایط فوق‌الذکر تکرار و مرحله استخراج DNA از ستون با اضافه کردن 70 میکرولیتر از محلول استخراج به ستون و سانتریفوژ آن تکمیل شد.

واکنش زنجیره‌ای پلی‌مراز با استفاده از پرایمرهای طراحی شده

شرایط PCR در غلظت‌های مختلف پرایمر و یون منیزیوم کلراید و دماهای مختلف اتصال پرایمر بهینه‌سازی شد و بهترین شرایط واکنش به صورت زیر انجام شد. 10 پیکومول از هر پرایمر، dNTP با غلظت $0/2$ میلی مولار،

<http://bpums.ac.ir>

آماری معنی دار بود ($P=0.024$). همچنین شیوع عفونت در بین دو گروه زنان نابارور دارای انسداد لوله‌ای و زنان ناباروری که انسداد نداشته‌اند به ترتیب ۲۹ درصد و ۱۲/۶ درصد بود و تفاوت معنی دار در دو گروه وجود داشت ($P=0.045$).

بحث

کلامیدیا تراکوماتیس یکی از مهم‌ترین عوامل ایجادکننده بیماری‌های متنقل شده از راه جنسی در سرتاسر دنیا می‌باشد. یکی از مهم‌ترین اشکال بالینی عفونت کلامیدیایی در زنان، سرویسیت یا عفونت دهانه رحم می‌باشد که در ۷۰-۸۰ درصد موارد فاقد علائم بالینی می‌باشند. از طرف دیگر، حدود ۴۰ درصد سرویسیت‌ها در صورت عدم درمان منجر به عفونت‌های تناسلی بالا رونده و ایجاد بیماری التهابی لگن می‌شوند که می‌تواند لوله‌های فالوپ، آندومتر و یا حتی پریتوان را درگیر نماید و در نهایت منجر به ناباروری و حاملگی خارج رحمی شود (۶-۸).

بدیهی است عوارض حاصل از عفونت کلامیدیایی، علاوه‌بر نیاز به صرف هزینه‌های بالای درمانی، با توجه به ایجاد ناباروری، منجر به مشکلات اجتماعی در خانواده‌ها نیز می‌گردد.

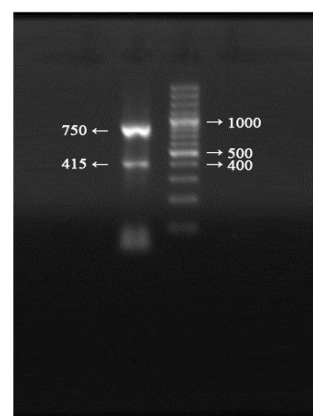
شیوع عفونت‌های بدون علامت کلامیدیائی ۱-۳۷ درصد گزارش شده است. این افراد به دلیل عدم درمان، مخزن دائمی برای عفونت ایجاد می‌کنند. نتایج مطالعات انجام گرفته حاکی از آن است که به دنبال عفونت کلامیدیا تراکوماتیس، خطر ناباروری لوله‌ای یا حاملگی خارج رحمی به دو برابر افزایش می‌باشد. لذا برای پیشگیری و کنترل عفونت لازم است زنجیره انتقال متوقف شود. در این راستا قدم مهم برای رسیدن به این هدف، شناسایی عفونت در افراد آلوده می‌باشد (۹).



شکل ۱) نتیجه آزمایش PCR با پرایمرهای اختصاصی CTCP و پرایمر بتاگلوبولین

نتیجه PCR با استفاده از کیت تجاری

پس از استخراج DNA از نمونه، طبق دستورالعمل کیت ۵ پریم، واکنش PCR انجام شد، همان‌طور که در شکل ۲ مشاهده می‌شود باند ۴۱۵ ۴۱۵ جفت بازی حاصل از تکثیر قطعه کلامیدیا تراکوماتیس و باند ۷۵۰ جفت بازی حاصل از تکثیر کنترل داخلی کیت قبل مشاهده است.



شکل ۲) نتیجه آزمایش PCR با استفاده از کیت تجاری باند کنترل داخلی به اندازه ۷۵۰ جفت بازی و باند مربوط به کلامیدیا به اندازه ۴۱۵ جفت بازی قابل مشاهده است.

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که زنان نابارور، ۲۱ درصد کلامیدیا تراکوماتیس مثبت داشته‌اند و در گروه شاهد تنها یک نفر (۳٪ درصد) به این کلامیدیا تراکوماتیس مثبت داشته است و این تفاوت از نظر

در مطالعه مروری بر روی ادرار حساسیت روش LCR، PCR، Gene probe، ETA به ترتیب ۹۶/۵، ۸۵/۶ و ۳۸ درصد بوده است و حساسیت سوپاپ‌های PCR، Gene probe، EIA سرویکال در روش‌های به ترتیب ۸۴، ۶۰ و ۶۵ درصد گزارش شده است. این مطالعه نشان داد که روش تکثیر DNA هم برای ادرار و هم برای سوپاپ سرویکال در جمعیت‌های با شیوع کم بهترین روش بوده است. همچنین در این مطالعه توصیه شده است که بر روی نمونه ادرار تکثیر اسیدنوکلئیک می‌تواند به خوبی کلامیدیای بدون علامت را شناسایی کند (۱۵).

مطالعات در امریکا نشان داده است که غربالگری زنان منجر به کاهش شیوع عفونت شده است. علاوه‌بر آن کشورهای دیگری مانند انگلیس، فرانسه، هلند و فنلاند نیز روش‌هایی جهت کنترل این عفونت به کار گرفته‌اند (۱۶).

در تحقیق حاضر، میزان شیوع عفونت کلامیدیا در زنان نابارور دارای علائم بالینی سرویسیت ۲۴ درصد گزارش شد که نسبت به مطالعه مذکور تفاوت چشمگیری داشته است. اگر چه در مطالعه نام برده ارتباط بین میزان شیوع عفونت کلامیدیا با علائم بالینی سرویسیت مورد بررسی قرار گرفته است اما نتایج ذکر شده در این مطالعه، مربوط به زنانی بود که از نظر بالینی تفکیک نشده بودند. در حالی که در مطالعه ما، نمونه‌های مورد بررسی مربوط به زنان نابارور با علائم بالینی سرویسیت بوده، بنابراین مقایسه نتایج حاصل از این مطالعه با یافته‌های ما چندان علمی و منطقی به نظر نمی‌رسد زیرا نمونه‌های مورد بررسی در هر کدام از این مطالعات، متفاوت بوده است (۱۶).

به هر حال، غربالگری برای کلامیدیا تراکوماتیس در دستگاه تناسلی می‌تواند به پیشگیری از بیماری التهابی

در بررسی حاضر، شیوع عفونت کلامیدیا تراکوماتیس در ۱۰۰ زن نابارور و در ۳۰ زن بارور که به عنوان گروه شاهد در نظر گرفته شده بودند ارزیابی شد. نتایج به دست آمده نشان داد که شیوع کلامیدیا تراکوماتیس در زنان نابارور ۲۱ درصد و در زنان بارور ۳/۳ درصد می‌باشد ($P=0.024$) که این یافته‌ها از لحاظ آماری معنی‌دار بوده و نشان‌دهنده اهمیت عفونت کلامیدیا در ناباروری می‌باشد.

در مطالعات مختلف، نتایج مختلفی گزارش شده است. در مطالعه مروری در سال ۲۰۱۱ در استرالیا شیوع کلامیدیا در زنان کمتر از ۲۰ سال ۵ درصد و مردان کمتر از ۳۰ سال ۳/۹ درصد بوده است (۱۰). همچنین در مطالعه‌ای که در کانادا انجام شد، شیوع این عفونت در زنان قادر علائم و دارای علائم به ترتیب ۱۶ و ۴۵/۲ درصد گزارش گردید (۱۱).

در مطالعات انجام شده در شهرهای مختلف ایران، با استفاده از روش‌های ایمونولوژی، شیوع عفونت از ۲/۷۵ درصد در زنان بارور تهرانی تا ۵۴ درصد در زنان زاهدانی مبتلا به عفونت تناسلی متفاوت بوده است (۱۲).

در دهه‌های اخیر تکنیک‌های هیبریدیزاسیون DNA از جمله تکنیک PCR، به منظور شناسائی عوامل مختلف عفونی معرفی شده‌اند. به واسطه حساسیت و ویژگی بالای این روش، نمونه‌های تناسلی، چشمی و نمونه‌های غیرتهاجمی نظیر ادرار می‌تواند به آسانی برای غربالگری گونه‌های کلامیدیا تراکوماتیس مورد استفاده قرار گیرند. این روش قادر است تعداد بسیار کم ارگانیسم را شناسایی نمایند. همچنین برخلاف تست‌های سرولوژی و کشت، این تکنیک برای آزمایش تعداد زیادی نمونه از نظر هزینه مناسب‌تر می‌باشد (۱۳ و ۱۴).

پیشنهادات

با توجه به ماهیت بدون علامت عفونت کلامیدیا و PCR هزینه بالای عوارض آن، غربالگری به روش PCR، روش مناسبی جهت شناسایی و درمان موارد عفونت می‌باشد. استفاده از برنامه‌های غربالگری عفونت کلامیدیایی برای اولین بار در کشور سوئد انجام گرفت که سبب کاهش چشمگیری در شیوع عفونت‌های کلامیدیایی و کاهش موارد گزارش شده از حاملگی خارج رحمی بوده است. بنابراین می‌تواند در ایران هم باعث کاهش عفونت گردد. پیشنهاد می‌شود مطالعه با حجم نمونه بیشتر انجام شود.

لگن در زنان کمک کند. مطالعات نشان داده است که با توجه به شیوع عفونت بی‌علامت کلامیدیا در زنان زیر ۳۰ سال و عوارض جدی آن، غربالگری در جوامع با شیوع ۳ تا ۱۰ درصد، مقرر به صرفه بوده است (۱۷). PCR رانجام در مطالعه حاضر، قدرت شناسائی نتایج PCR در شناسائی کلامیدیا تراکوماتیس، با نتایج حاصل از کیت تجاری مقایسه شد. در هر دو روش نتایج یکسان بود و با توجه به هزینه کمتر روش PCR راهاندازی شده در مقایسه با کیت تجاری، استفاده از آن‌ها به صورت روشن توصیه می‌شود.

References:

- Svenstrup HF, Fedder J, Kristoffersen SE, et al. < i> Mycoplasma genitalium</i>, < i> Chlamydia trachomatis</i>, and tubal factor infertility—a prospective study. Fertil steril 2008; 90: 513-20.
- El Qouqa IA, Shubair ME, Al Jarousha AM, et al. Prevalence of < i> Chlamydia trachomatis</i> among women attending gynecology and infertility clinics in Gaza, Palestine. Int J Infect Dis 2009; 13: 334-41.
- Currie MJ, Bowden FJ. The importance of chlamydial infections in obstetrics and gynaecology: an update. Aust N Z J Obstet Gynaecol 2007; 47: 2-8.
- Golshani M, Eslami G, Mohammadzadeh Ghobadloo Sh, et al. Detection of Chlamydia trachomatis, mycoplasma hominis and Ureaplasma urealyticum by multiplex PCR in semen sample of infertile men. Iranian J Publ Health, 2007; 36: 50-57
- Van Bergen J, Götz H, Richardus J, et al. Prvalence of urogenital Chlamydia trachomatis increases significantly with level of urbanization and suggests targeted screening approaches: results from the frist national population based study in the Netherlands. Sex Transm Infect 2005; 81: 17-23.
- Bazala E, Renda J. Latent chlamydial infections: the probable cause of a wide spectrum of human disease. Med Hypotheses 2005; 65: 578-84.
- Golijow CD, Abba MC, Mourón SA, et al. < i> Chlamydia trachomatis</i> and Human papillomavirus infections in cervical disease in Argentine women. Gynecol Oncol. 2005; 96: 181-6.
- Jones S, Barker S, Athan E, et al. The tip of the iceberg: opportunistic screening for Chlamydia trachomatis in asymptomatic patients attending a young people's health clinic reveals a high prevalence—a pilot study. Sex Health 2004; 1: 115-9.
- Macmillan S, McKenzie H, Templeton A. Parallel observation of four methods for screening women under 25 years of age for genital infection with < i> Chlamydia trachomatis</i>. Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol 2003; 107: 68-73.
- Lewis D, Newton DC, Guy RJ, et al. The prevalence of Chlamydia trachomatis infection in Australia: a systematic review and meta-analysis. BMC Infect Dis 2012, 12: 113.
- Hook CE, Matyszak MK, Gaston JSH. Infection of epithelial and dendritic cells by Chlamydia trachomatis results in IL-18 and IL-12 production, leading to interferon-γ production by human natural killer cells. FEMS Immunol Med Microbiol 2005; 45: 113-20.
- Yazdi JZ, Khorramizadeh MR, Badami N, et al. Comparative assessment of chlamydia trachomatis infection in Iranian women with cervicitis: A cross-sectional study. Iran J Public Health 2006; 35: 69-75.

- 13.Ward B, Rodger AJ, Jacksona TJ. Modelling of opportunistic screening on the sequelae and public healthcare costs of infection with < i>Chlamydia trachomatis</i> in Australian woman. Public Health 2006; 120: 42-9.
- 14.Fredlund H, Falk L, Jurstrand M, et al. Molecular genetic methods for diagnosis and characterization of Chlamydia trachomatis and Neisseria gonorrhoeae: impact on epidemiological surveillance and interventions. APMIS 2004; 112: 771-84.
- 15.Watson EJ, Templeton A, Russell I, et al. The accuracy and efficacy of screening tests for Chlamydia trachomatis: a systematic review. J Med Microbiol 2002; 51:1021-31.
- 16.Adams EJ, Charlett A, Edmunds WJ, et al. Chlamydia trachomatis in the United Kingdom: a systematic review and analysis of prevalence studies. Sex Transm Infect 2004; 80:354-62.
- 17.Honey E, Augood C, Templeton A, et al. Cost effectiveness of screening for Chlamydia trachomatis: a review of published studies. Sex Transm Infect 2002; 78: 406-12.

Archive of SID

Original Article

Pilot prevalence evaluation of Chlamydia Trachomatis by PCR in female infertile referred to study center of infertility in Mashhad

**L. Goshayeshi¹, F. Vahid Roudsari², K. Ghazvini³, H. Nomani³,
S. Amel Jamehdar^{3*}**

¹ Department of Microbiology, Faculty of Basic Science, Islamic Azad University Tehran branched, Tehran, Iran

² Department of Obstetrics and Gynecology, School of Medicine, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

³ Antimicrobial Resistance Research Center, Avicenna Research Institute, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

(Received 26 Nov, 2011 Accepted 2 Nov, 2013)

Abstract

Background: Chlamydia trachomatis is one of the most common diseases as sexually transferred in world. According to the World Health Organization statistics, approximately 92 million new Chlamydia trachomatis infection occur in the world. Chlamydia trachomatis (CT) is the cause of tubal obstruction, ectopic pregnancy and infertility in women. The aim of this study is prevalence evaluation of Chlamydia Trachomatis by PCR in female infertile referred to Montasarieh study center of infertility in Mashhad.

Materials and Methods: The cervical swab specimens were collected from 100 infertile (as case) and 30 fertile (as control group) women attending to the infertility center of Mashhad Medical University. DNA extraction was performed from clinical specimens using DNA extraction kit. In this study, in addition to PCR reaction by commercial kit, PCR test was performed using specific primers and probe for CTCP gene.

Results: The results of PCR reaction using the kit was match with PCR test and showed that the prevalence of Chlamydia trachomatis is 21% in infertile women and 3.3% in normal fertile women that was statistically significant ($p=0.024$).

Conclusion: Considering the high sensitivity of PCR method for diagnosis of Chlamydia trachomatis infection, this method can be useful for routine screening.

Key words: Chlamydia trachomatis, infertility, PCR, prevalence

*Address for correspondence: Antimicrobial Resistance Research Center, Avicenna Research Institute, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, IRAN; E-mail: ameljs@mums.ac.ir