



بررسی شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در بیماران مبتلا به اختلالات

قسمت های فوقانی مجرای گاسترواینتستینال در بندر بوشهر

جمال فلاحی^۱، عباس بهادر^۲، نیلوفر معتمد^۳، سید مسعود طیب^۵، سمیه غریبی^۶،
کتایون همایون^۵، سعید تاج بخش^{۱ و ۶*}

^۱ گروه میکروبی شناسی و انگل شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

^۲ گروه میکروبی شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران

^۳ مرکز تحقیقات پزشکی هسته‌ای خلیج فارس، پژوهشکده علوم زیست پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

^۴ گروه پزشکی اجتماعی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

^۵ بخش گوارش، گروه داخلی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

^۶ مرکز تحقیقات طب گرمسیری و عفونی خلیج فارس، پژوهشکده علوم زیست پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

(دریافت مقاله: ۹۳/۱۲/۲۴ - پذیرش مقاله: ۹۴/۲/۲۱)

چکیده

زمینه: هلیکوباکتر پیلوری یک باکتری گرم منفی می باشد که عفونت آن با اختلالات معدی- روده‌ای در ارتباط است. شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در کشورهای مختلف و حتی در نواحی گوناگون یک کشور می تواند متفاوت باشد. به منظور پایه گذاری یک سیاست صحیح برای پیشگیری و کنترل عفونت این باکتری و اصلاح عوامل خطر اصلاح پذیر، نیاز به انجام مطالعات اپیدمیولوژیک در نواحی مختلف می باشد. هدف از این مطالعه، تعیین شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در بیماران مبتلا به اختلالات قسمت های فوقانی مجرای گاسترواینتستینال با استفاده از روش هیبریدیزاسیون در موضع توسط پروب های فلوروسنت (FISH) و همچنین بررسی برخی عوامل مرتبط با آن در بندر بوشهر بود.

مواد و روش ها: نمونه بیوپسی معده از ۳۱۰ بیمار مبتلا به اختلالات بخش های فوقانی مجرای گاسترواینتستینال که برای انجام اندوسکوپی پذیرش شده بودند، گرفته شد. به منظور تشخیص هلیکوباکتر پیلوری در نمونه ها، از روش FISH استفاده شد. از محاسبه نسبت شانس (OR) با استفاده از آزمون رگرسیون لجستیک جهت بررسی رابطه عوامل مختلف با عفونت هلیکوباکتر پیلوری استفاده شد.

یافته ها: شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری ۴۳/۵ درصد به دست آمد. میانگین سن در دو گروه دارای عفونت (۴۶/۵۹±۱۷/۱۴) و فاقد عفونت هلیکوباکتر پیلوری (۴۲/۳۵±۱۷/۳) تفاوت معنی داری داشت (P=۰/۰۳۳). سن ۴۰ سال و بیشتر (P=۰/۰۳۶; OR=۱/۶۳)، شاغل بودن (P=۰/۰۴۷; OR=۱/۹۱)، استعمال دخانیات (P=۰/۰۰۸; OR=۲/۱۶)، داشتن حیوان خانگی (P=۰/۰۴۳; OR=۱/۷۴)، مصرف آب لوله (آب شیر) (P=۰/۰۲۵; OR=۱/۷۵) و گروه خونی O (P=۰/۰۰۰۱; OR=۳/۲۱) با عفونت هلیکوباکتر پیلوری رابطه معنی دار داشتند.

نتیجه گیری: با توجه به شیوع به دست آمده در این مطالعه، عفونت هلیکوباکتر پیلوری در منطقه ما نیز یک موضوع قابل توجه به شمار می آید. در ضمن، بعضی از عواملی که با عفونت هلیکوباکتر پیلوری رابطه معنی دار داشتند، اصلاح پذیر می باشند و اصلاح این عوامل ممکن است منجر به کاهش شیوع عفونت این میکروارگانیسم در جامعه شود.

واژگان کلیدی: هلیکوباکتر پیلوری، FISH، قسمت فوقانی دستگاه گوارش

* بوشهر، گروه میکروبی شناسی و انگل شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی بوشهر

مقدمه

روش هیبریدیزاسیون در موضع توسط پروب‌های فلوروسنت (FISH)^۱ و همچنین بررسی برخی عوامل مرتبط با آن در بندر بوشهر بود.

مواد و روش‌ها

جمع‌آوری و آماده‌سازی نمونه‌ها

این مطالعه در شورای اخلاق دانشگاه علوم پزشکی بوشهر تصویب گردید. از خرداد ۱۳۹۰ تا خرداد ۱۳۹۱ تعداد ۳۱۰ بیمار مبتلا به اختلالات بخش‌های فوقانی مجرای گاسترواینتستینال که دارای علائمی همچون معده درد، سوزش معده یا سوزش سردل، تهوع، استفراغ، بی‌اشتهایی، سیری زودرس، سسکسه و ترش کردن بودند و برای انجام اندوسکوپی در بیمارستان بنت‌الهدی شهر بوشهر پذیرش شده بودند، مورد مطالعه قرار گرفتند. بیمارانی که قبلاً برای ریشه‌کنی عفونت هلیکوباکتر پیلوری تحت درمان قرار گرفته بودند (۱۱)، همچنین بیمارانی که مبتلا به خونریزی در قسمت‌های فوقانی مجرای گاسترواینتستینال بودند (۱۲)، از مطالعه حذف شدند. برای هر بیمار پرسشنامه‌ای شامل بر اطلاعات دموگرافیک، علائم بیماری، شرایط اجتماعی، بهداشتی و تغذیه‌ای تکمیل شده و از آن‌ها رضایت‌نامه کتبی نیز جهت نمونه‌گیری و شرکت در مطالعه اخذ گردید.

هنگام اندوسکوپی، نمونه‌های بیوپسی از آنتروم و کورپوس معده توسط پزشک فوق تخصص گوارش گرفته شده و به منظور فیکساسیون در فرمالین ۱۰ درصد قرار گرفتند. سپس نمونه‌ها در پارافین جاسازی شده و از آن‌ها برش‌های بافتی تهیه گردید که این برش‌ها روی لام قرار گرفتند. لام‌ها به مدت یک شب^۲ در دمای ۵۵ درجه سانتی‌گراد اینکوبه شدند تا برش‌ها اتصال بهتری را با لام

هلیکوباکتر پیلوری یک باکتری گرم منفی متحرک و خمیده یا مارپیچی شکل می‌باشد که در تمامی نقاط جهان از معده انسان جدا شده است. کلونیزاسیون توسط هلیکوباکتر پیلوری با بیماری‌های گوناگونی در قسمت‌های فوقانی مجرای گاسترواینتستینال همچون گاستریت، زخم‌های پپتیک، سرطان معده و لنفوم معده رابطه دارد. به نظر می‌رسد که مخزن اصلی این میکروارگانیسم انسان باشد (۱). اگر چه راه دقیق انتقال هلیکوباکتر پیلوری کماکان مورد بحث است، اما تصور می‌شود که این ارگانیسم از راه مدفوعی-دهانی، دهانی-دهانی و یا از راه مواد استفراغ شده از یک شخص به شخص دیگر انتقال می‌یابد (۱ و ۲).

عفونت هلیکوباکتر پیلوری در سرتاسر جهان وجود دارد، اما باید توجه داشت که شیوع این عفونت نه تنها در بین کشورهای مختلف دنیا متفاوت است، بلکه می‌تواند در نواحی گوناگون یک کشور نیز متفاوت باشد (۸-۳). عموماً شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در کشورهای در حال توسعه بیشتر از شیوع آن در کشورهای توسعه یافته است (۲، ۳، ۵ و ۹). به منظور بر پا نمودن یک سیاست صحیح و مناسب برای پیشگیری و کنترل عفونت این باکتری، انجام مطالعات اپیدمیولوژیک در جوامع گوناگون و نواحی جغرافیایی مختلف امری ضروری است. در واقع لازم است عوامل اپیدمیولوژیک که می‌تواند با عفونت هلیکوباکتر پیلوری ارتباط داشته باشند برای هر جمعیتی شناسایی شوند. به‌خصوص شناخت آن دسته از فاکتورهای خطر که قابل اصلاح هستند، می‌تواند منجر به انجام اقداماتی مفید و مؤثر گردد (۴ و ۱۰).

هدف از این پژوهش، تعیین شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در بیماران مبتلا به اختلالات قسمت‌های فوقانی مجرای گاسترواینتستینال با استفاده از

¹ Fluorescent in situ hybridization

² Overnight

شد. سپس لام‌ها در اتاقک مرطوب قرار داده شده و به مدت ۹۰ دقیقه در دمای ۴۶ درجه سانتی‌گراد اینکوبه شدند. متعاقباً، با استفاده از بافر شستشو، نمونه‌ها به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۴۸ درجه سانتی‌گراد شسته شدند (۱۴) و (۱۶). در مرحله بعد، DNA موجود در نمونه‌ها با 4° ، 6° - دی آمیدین-۲- فنیل ایندول دی هیدروکلرید (DAPI) (Roche، آلمان) رنگ‌آمیزی شد. در نهایت لام‌ها به وسیله یک میکروسکوپ اپی فلوئورسنس مدل 80i (Nikon، ژاپن) مشاهده و بررسی شدند.

با وجود آنکه در مطالعات قبلی پروب Hpy-1 با سویه‌های کنترل مورد آزمایش و ارزیابی قرار گرفته بود (۱۳ و ۱۵)، در طی این مطالعه نیز از هلیکوباکتر پیلوری (ایزوله‌های کلینیکی تأیید شده) به عنوان کنترل مثبت و همچنین از *اشریشیا کولی* (ATCC25922)^۳ و *سودوموناس آئروژینوزا* (ATCC27853) به عنوان سویه‌های کنترل منفی استفاده شد.

آنالیز آماری

جهت آنالیز داده‌ها، نرم‌افزار SPSS (USA, II,) (Chicago, SPSS Inc) ویرایش ۱۸ مورد استفاده قرار گرفت. داده‌ها با استفاده از آمار توصیفی شامل میانگین، انحراف معیار و فاصله اطمینان ۹۵ درصد برای داده‌های کمی مانند سن، و فراوانی و فراوانی نسبی برای داده‌های کیفی مانند تحصیلات و وضعیت استخدام تجزیه و تحلیل شدند. از محاسبه نسبت شانس (OR) (Odds ratio) با استفاده از آزمون رگرسیون لجستیک برای بررسی اثرات متغیرهای مستقل بر متغیر وابسته (نتیجه آزمایش FISH) استفاده شد. P-value کمتر از ۰/۰۵ از نظر آماری معنی‌دار در نظر گرفته شد.

برقرار نمایند. برای دپارافینه کردن برش‌ها، لام‌ها دو بار و هر بار به مدت ۳۰ دقیقه در هگزان (Merck، آلمان) غوطه‌ور شدند و به دنبال آن، دو بار و هر بار به مدت ۳۰ دقیقه در اتانل مطلق (Merck، آلمان) نیز غوطه‌ور گردیدند (۱۳). سپس لام‌ها خشک شدند تا در مرحله بعد برای تشخیص هلیکوباکتر پیلوری با روش FISH مورد آزمایش قرار گیرند.

تشخیص هلیکوباکتر پیلوری با روش FISH

برای تشخیص هلیکوباکتر پیلوری در نمونه‌های بیوپسی، از روش FISH استفاده شد. روش FISH یک تکنیک مولکولی است و با استفاده از پروب‌های نشان‌دار شده با رنگ فلوئورسنت که RNA ریبوزومی هلیکوباکتر پیلوری را هیبرید می‌نماید، این باکتری را به طور مستقیم در نمونه‌های بیوپسی شناسایی می‌نماید. این تکنیک از حساسیت و ویژگی بسیار بالایی برای تشخیص هلیکوباکتر پیلوری برخوردار است (۱۳، ۱۴ و ۱۵). پروب الیگونوکلوئیدی مورد استفاده در این مطالعه Hpy-1 نام داشت که توسط شرکت Metabion در آلمان سنتز شده و انتهای 5' آن با فلوئوروکروم Fluo (دارای سیگنال سبز) نشان‌دار شده بود. پروب Hpy-1 به طور اختصاصی ناحیه‌ای از 16S rRNA هلیکوباکتر پیلوری را هدف قرار داده و به آن متصل می‌گردد. توالی این پروب به صورت زیر می‌باشد (۱۵):

5'- CAC ACC TGA CTG ACT ATC CCG -3'

ترکیبات بافر هیبریدیزاسیون و بافر شستشو که در روش FISH مورد استفاده قرار گرفتند، قبلاً توسط تربسیوس (Trebesius) و همکاران ارائه گردیده است (۱۵). به منظور هیبریدیزاسیون نمونه‌ها، ۴۰ میکرولیتر بافر هیبریدیزاسیون حاوی پروب Hpy-1 به میزان ۵ نانوگرم در میکرولیتر روی هر لام حاوی برش‌های بیوپسی ریخته

³ American Type Culture Collection

یافته‌ها

شانس بیشتری برای ابتلا داشتند ($OR=1/63$; $P=0/036$) (جدول ۱).

به علاوه، شاغل بودن ($OR=1/91$; $P=0/047$) (جدول ۱)، استعمال دخانیات ($OR=2/16$; $P=0/008$) (جدول ۱)، داشتن حیوان خانگی ($OR=1/74$; $P=0/043$) (جدول ۳)، مصرف آب لوله (آب شیر) ($P=0/025$) (جدول ۳)، گروه خونی O ($OR=1/75$) (جدول ۴) و $P=0/0001$ ؛ $OR=3/21$) با عفونت هلیکوباکتر پیلوری رابطه داشتند. داشتن منزل شخصی ($OR=1/72$; $P=0/048$) نیز در ابتدا رابطه معنی‌داری با عفونت هلیکوباکتر پیلوری نشان داد (جدول ۲)، اما در نهایت پس از کنترل اثر سن رابطه معنی‌داری بین منزل شخصی و عفونت هلیکوباکتر پیلوری وجود نداشت ($OR=1/59$; $P=0/09$).

از تعداد ۳۱۰ بیمار مراجعه کننده به بیمارستان بنت‌الهدی بوشهر که نمونه‌های بیوپسی آن‌ها با روش FISH مورد بررسی قرار گرفتند، تعداد ۱۳۵ نفر دارای عفونت هلیکوباکتر پیلوری بودند، بنابراین میزان شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری ۴۳/۵ درصد بود.

میانگین سنی ۴۴/۱۹ با انحراف معیار ۱۷/۳۳ (با حداقل ۱۵ و حداکثر ۸۷ سال) بود. از کل بیماران، ۱۳۹ نفر مرد (۴۴/۸ درصد) و ۱۷۱ نفر زن (۵۵/۲ درصد) بودند که ۱۸ نفر از بیماران (۵/۸ درصد) در مورد عامل عفونت آگاهی داشتند و تنها ۹ نفر (۲/۹ درصد) از نحوه پیشگیری عفونت ناشی از هلیکوباکتر پیلوری آگاه بودند. میانگین سن در دو گروه FISH مثبت ($46/59 \pm 17/14$) و FISH منفی ($42/35 \pm 17/3$) تفاوت معنی‌داری داشت ($P=0/033$)، به عبارت دیگر، گروه سنی ۴۰ سال و بیشتر

جدول ۱) توزیع فراوانی نتایج آزمایش FISH در بیماران مورد مطالعه و ارتباط متغیرهای

وضعیت دموگرافیک با آن - بوشهر ۹۱-۱۳۹۰

متغیر	نتایج		کل	نسبت شانس (OR)	فاصله اطمینان ۹۵٪	P-value (OR)
	FISH(+)	FISH(-)				
	(درصد) تعداد	(درصد) تعداد				
تحصیلات	بی سواد	۴۰ (۱۲.۹)	۸۷ (۱۰۰)	۱/۱۰	۰/۵۷-۲/۱۳	۰/۷۶۹
	ابتدایی و راهنمایی	۳۳ (۱۰.۳)	۷۸ (۱۰۰)	۰/۹۵	۰/۴۹-۱/۸۷	۰/۸۸۳
	دبیرستان و دیپلم	۳۵ (۱۰.۳)	۸۳ (۱۰۰)	۰/۹۵	۰/۴۹-۱/۸۴	۰/۸۶۸
	دانشگاه	۲۷ (۸.۳)	۶۲ (۱۰۰)	۱		
جنس	مرد	۶۲ (۴۴.۶)	۱۳۹ (۱۰۰)	۱/۰۸	۰/۶۹-۱/۷۰	۰/۷۳۵
	زن	۷۳ (۴۲.۷)	۱۷۱ (۱۰۰)	۱		
وضعیت ازدواج	مجرد	۲۳ (۳۷.۱)	۶۲ (۱۰۰)	۱/۷۷	۱/۷۴-۱۸/۰۲	۰/۶۳۰
	متاهل	۱۱۰ (۴۵.۵)	۲۴۲ (۱۰۰)	۲/۵۰	۰/۲۶-۲۴/۳۸	۰/۴۳۰
	طلاق	۱ (۱.۰)	۱ (۱.۰)	۴/۸۵	۰/۰۰۱	۱/۰۰۰
	بیوه	۱ (۲.۵)	۴ (۱.۰)	۱		
وضعیت استخدام	شاغل	۱۱۸ (۴۵.۹)	۲۵۷ (۱۰۰)	۱/۹۱	۱/۰۱-۳/۶۲	۰/۰۴۷
	بیکار	۱۶ (۳.۰۸)	۵۲ (۱۰۰)	۱		
سن	≥ 40	۸۱ (۴۹.۱)	۱۶۵ (۱۰۰)	۱/۶۳	۱/۰۳-۲/۵۶	۰/۰۳۶
	< 40	۵۴ (۳۷.۲)	۱۴۵ (۱۰۰)	۱		
BMI	< 20	۲۷ (۴۱.۵)	۶۵ (۱۰۰)	۱/۱۴	۰/۴۵-۲/۸۸	۰/۷۸۷
	۲۰-۲۴/۹	۶۲ (۴۶.۶)	۱۳۳ (۱۰۰)	۱/۴۰	۰/۵۹-۳/۳۰	۰/۴۴۶
	۲۵-۲۹/۹	۳۴ (۴۲.۵)	۸۰ (۱۰۰)	۱/۱۸	۰/۴۸-۲/۹۲	۰/۷۱۷
	≥ 30	۱۰ (۶.۱۵)	۲۶ (۱۰۰)	۱		

جدول ۲) توزیع فراوانی نتایج آزمایش FISH در بیماران مورد مطالعه و ارتباط متغیرهای منزل، خانواده و استعمال دخانیات با آن- بوشهر ۹۱-۱۳۹۰

P-value (OR)	فاصله اطمینان %۹۵	نسبت شانس (OR)	کل	نتایج		متغیر
				FISH(-)	FISH(+)	
				(درصد) تعداد	(درصد) تعداد	
۰/۰۴۸	۱/۰۱-۲/۹۵	۱/۷۲	۲۳۱(۱۰۰)	۱۲۳(۵۳/۲)	۱۰۸(۴۶/۸)	منزل شخصی
		۱	۷۷(۱۰۰)	۵۱(۶۶/۲)	۲۶(۳۳/۸)	منزل اجاره
۰/۷۵۵	۰/۵۹-۱/۴۶	۰/۹۳	۱۶۷(۱۰۰)	۹۶(۵۷/۵)	۷۱(۴۲/۵)	≤۴
		۱	۱۴۰(۱۰۰)	۷۸(۵۵/۷)	۶۲(۴۴/۳)	>۵
۰/۹۹۹	۰/۸۹-۳/۹۷	۱/۸۸	۳۶(۱۰۰)	۲۵(۶۹/۴)	۱۱(۳۰/۶)	<۴
		۱	۲۷۲(۱۰۰)	۱۴۹(۵۴/۸)	۱۲۳(۴۵/۲)	≥۴
۰/۰۰۸	۱/۲۲-۳/۸۲	۲/۱۶	۶۱(۱۰۰)	۲۵(۴۱)	۳۶(۵۹)	بلی
		۱	۲۵۴(۱۰۰)	۱۴۷(۵۷)	۹۸(۴۰)	خیر

جدول ۳) توزیع فراوانی نتایج آزمایش FISH در بیماران مورد مطالعه و رابطه متغیرهای وضعیت بهداشتی با آن- بوشهر ۹۱-۱۳۹۰

P-value (OR)	فاصله اطمینان %۹۵	نسبت شانس (OR)	کل	نتایج		متغیر
				FISH(-)	FISH(+)	
				(درصد) تعداد	(درصد) تعداد	
۰/۵۴۸	۰/۵۳-۳/۲۷	۱/۳۲	۲۰(۱۰۰)	۱۰(۵۰)	۱۰(۵۰)	وجود فاضلاب در محل زندگی
		۱	۲۹۰(۱۰۰)	۱۶۵(۵۶/۹)	۱۲۵(۴۳/۱)	بلی
۰/۰۷۸	۰/۱۴-۱/۱۱	۰/۴۰	۲۹۱(۱۰۰)	۱۶۸(۵۷/۷)	۱۲۳(۴۲/۳)	نوع توالی
		۱	۱۷(۱۰۰)	۶(۳۵/۳)	۱۱(۶۴/۷)	سستی
۰/۹۳۵	۰/۶۷-۱/۵۶	۰/۹۸	۱۱۱(۱۰۰)	۶۳(۵۶/۸)	۴۸(۴۳/۲)	استفاده از لیوان مشترک
		۱	۱۹۹(۱۰۰)	۱۱۲(۵۶/۳)	۸۷(۴۳/۷)	خیر
۰/۴۲۸	۰/۲۶-۱/۷۶	۰/۶۸	۲۰(۱۰۰)	۱۳(۶۵)	۷(۳۵)	استفاده از قاشق و چنگال مشترک
		۱	۲۹۰(۱۰۰)	۱۶۲(۵۵/۹)	۱۲۸(۴۴/۱)	بلی
۰/۳۴۰	۰/۲۹-۱/۵۴	۰/۶۶	۲۶(۱۰۰)	۱۷(۶۵/۴)	۹(۳۴/۶)	استفاده از بشقاب مشترک
		۱	۲۸۴(۱۰۰)	۱۵۸(۵۵/۶)	۱۲۶(۴۴/۴)	خیر
۰/۴۲۱	۰/۶۱-۳/۳۲	۱/۴۲	۲۸۴(۱۰۰)	۱۵۸(۵۵/۶)	۱۲۶(۴۴/۴)	شستن دست قبل از غذا
		۱	۲۵(۱۰۰)	۱۶(۶۴)	۹(۳۶)	بلی
۰/۶۶۱	۰/۴۷-۱/۶۱	۰/۸۷	۵۱(۱۰۰)	۳۰(۵۸/۸)	۲۱(۴۱/۲)	نحوه شستن قبل از غذا
		۱	۲۳۸(۱۰۰)	۱۳۲(۵۵/۵)	۱۰۶(۴۴/۵)	اب و صابون
۰/۳۶۸	۰/۷۷-۲/۰۳	۱/۲۵	۹۵(۱۰۰)	۵۰(۵۲/۶)	۴۵(۴۷/۴)	داشتن رختخواب مشترک
		۱	۲۱۵(۱۰۰)	۱۲۵(۵۸/۱)	۹۰(۴۱/۹)	بلی
۰/۸۹۰	۰/۶۱-۱/۵۳	۰/۹۷	۱۸۱(۱۰۰)	۱۰۲(۵۶/۴)	۷۹(۴۳/۶)	مسواک زدن
		۱	۱۲۶(۱۰۰)	۷۰(۵۵/۶)	۵۶(۴۴/۴)	خیر
۰/۲۱۸	۰/۷۳-۴/۰۰	۱/۷۱	۱۶۱(۱۰۰)	۸۹(۵۵/۳)	۷۲(۴۴/۷)	دفعات مسواک زدن
۰/۲۳۱	۰/۷۱-۴/۰۶	۱/۷۰	۱۲۱(۱۰۰)	۶۷(۵۵/۴)	۵۴(۴۴/۶)	روزانه
		۱	۲۸(۱۰۰)	۱۹(۶۷/۹)	۹(۳۲/۱)	نامنظم
۰/۰۴۳	۱/۰۲-۲/۹۷	۱/۷۴	۷۰(۱۰۰)	۳۲(۴۵/۷)	۳۸(۵۴/۳)	داشتن حیوان خانگی
		۱	۲۳۹(۱۰۰)	۱۴۲(۵۹/۴)	۹۷(۴۰/۶)	بلی
۰/۲۶۶	۰/۰۷-۲/۱۰	۰/۳۸	۳۰۴(۱۰۰)	۱۷۳(۵۶/۹)	۱۳۱(۴۳/۱)	شستن دست بعد از توالی
		۱	۶(۱۰۰)	۲(۳۳/۳)	۴(۶۶/۷)	خیر
۰/۷۲۷	۰/۱۸-۳/۲۹	۰/۷۷	۸(۱۰۰)	۵(۶۲/۵)	۳(۳۷/۵)	نحوه شستن دست بعد از توالی
		۱	۳۰۲(۱۰۰)	۱۷۰(۵۶/۳)	۱۳۲(۴۳/۷)	اب و صابون

جدول ۴) توزیع فراوانی نتایج آزمایش FISH در بیماران مورد مطالعه و رابطه متغیرهای تغذیه‌ای با آن - بوشهر ۹۱-۱۳۹۰

P-value (OR)	فاصله اطمینان %۹۵	نسبت شانس (OR)	کل	نتایج		متغیر
				FISH(-) (درصد) تعداد	FISH(+) (درصد) تعداد	
۰/۴۲۸	۰/۵۱-۱/۳۲	۰/۸۳ ۱	۲۰۵(۱۰۰) ۱۰۵(۱۰۰)	۱۱۹(۵۸)	۸۶(۴۲)	بلی
				۵۶(۵۳/۳)	۴۹(۴۶/۷)	خیر
۰/۰۲۵	۱/۰۸-۲/۸۵	۱/۷۵ ۱	۹۴(۱۰۰) ۲۱۶(۱۰۰)	۴۴(۴۶/۸)	۵۰(۵۳/۲)	بلی
				۱۳۱(۶۰/۶)	۸۵(۳۹/۴)	خیر
۰/۴۷۶	۰/۳۳-۱/۶۹	۰/۷۴ ۱	۲۷(۱۰۰) ۲۸۳(۱۰۰)	۱۷(۶۳)	۱۰(۳۷)	بلی
				۱۵۸(۵۵/۸)	۱۲۵(۴۴/۲)	خیر
۰/۴۰۶	۰/۲۸-۱/۶۴	۰/۶۹ ۱	۱۴۰(۱۰۰) ۱۴۷(۱۰۰)	۸۰(۵۷/۱)	۶۰(۴۲/۹)	خیر یا بندرت
				۸۴(۵۷/۱)	۶۳(۴۲/۹)	۱-۲
۰/۴۰۴	۰/۲۹-۱/۶۶	۰/۶۹ ۱	۲۳(۱۰۰)	۱۱(۴۷/۸)	۱۲(۵۲/۲)	≥۳
۰/۲۹۷	۰/۴۸-۱/۲۵	۰/۷۷ ۱	۱۰۱(۱۰۰) ۲۰۷(۱۰۰)	۶۱(۶۰/۴)	۴۰(۳۹/۶)	خیر یا بندرت
				۱۱۲(۵۴/۱)	۹۵(۴۵/۹)	یکبار یا بیشتر از یکبار
۰/۶۷	۰/۵۶-۱/۴۵	۰/۹۰ ۱	۱۱۱(۱۰۰) ۱۷۵(۱۰۰)	۶۰(۵۴/۱)	۵۱(۴۵/۹)	آب
				۹۹(۵۶/۶)	۷۶(۴۳/۴)	آب-نمک یا مایع شستشو
۰/۳۳۱	۰/۶۲-۴/۰۶	۱/۵۹ ۱	۲۸۲(۱۰۰) ۲۱(۱۰۰)	۱۵۷(۵۵/۷)	۱۲۵(۴۴/۳)	بلی
				۱۴(۶۶/۷)	۷(۳۳/۳)	خیر
۰/۲۷۱	۰/۲۰-۱/۵۶	۰/۵۶ ۱	۲۰۵(۱۰۰) ۸۹(۱۰۰)	۱۱۹(۵۸)	۸۶(۴۲)	خیر
				۴۹(۵۵/۱)	۴۰(۴۴/۹)	بندرت
۰/۴۰۶	۰/۲۲-۱/۸۵	۰/۶۴ ۱	۱۶(۱۰۰)	۷(۴۳/۸)	۹(۵۶/۳)	روزانه
۰/۵۵۹	۰/۵۹-۲/۶۴	۱/۲۵ ۱	۳۴(۱۰۰) ۱۳۲(۱۰۰)	۱۷(۵۰)	۱۷(۵۰)	خیر
				۷۸(۵۹/۱)	۵۴(۴۰/۹)	بندرت
۰/۵۵۳	۰/۵۴-۱/۴۰	۰/۸۷ ۱	۱۴۴(۱۰۰)	۸۰(۵۵/۶)	۶۴(۴۴/۴)	روزانه

بحث

نیز نتایج به دست آمده از آن‌ها متفاوت می‌باشد. به منظور انجام اقدامات مؤثر برای پیشگیری و کنترل عفونت هلیکوباکتر پیلوری، لازم است شیوع عفونت این باکتری و عواملی که در آن نقش دارند در هر منطقه مورد مطالعه قرار گیرد (۴). در این مطالعه، از FISH به عنوان یک تکنیک نوین و دقیق جهت تعیین شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در بیماران مبتلا به

هلیکوباکتر پیلوری یکی از مهم‌ترین عوامل عفونی در انسان می‌باشد و شیوع آن در نواحی گوناگون متفاوت است. در مطالعات متعددی که در مناطق مختلف انجام شده، رابطه بین میزان شیوع عفونت این باکتری و عوامل مختلف مورد بررسی قرار گرفته است که نتایج این مطالعات گاهی تأیید کننده یکدیگر بوده، اما گاهی

(۲۰). در مطالعه‌ای دیگر، شیوع عفونت این باکتری در بیماران یونانی ۳۴ درصد بود (۲۱). همان‌طور که ملاحظه می‌گردد، میزان شیوع‌های گزارش شده، متفاوت می‌باشند که این می‌تواند به علت تفاوت در ازدحام جمعیت، شرایط محیطی، جغرافیایی، اجتماعی، اقتصادی، بهداشتی، قومی و نژادی جمعیت‌های مورد مطالعه باشد (۱۲).

در مطالعه حاضر، رابطه معنی‌داری بین بعضی از عوامل و شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری وجود داشت که یکی از این عوامل سن بیماران بود به طوری که در بیمارانی که سن ۴۰ سال و بیشتر داشتند، عفونت شایع‌تر بود. نتایج اغلب مطالعاتی که توسط سایر محققین انجام پذیرفته نیز بیانگر این است که با افزایش سن، میزان شیوع عفونت این باکتری بیشتر می‌شود (۸، ۱۱، ۱۸ و ۲۰). احتمالاً این حالت به این علت است که با افزایش سن، دفعات تماس با منابع عفونت بیشتر شده و شانس کسب عفونت افزایش می‌یابد. همچنین، در این پژوهش، شاغل بودن بیماران رابطه معنی‌داری با عفونت هلیکوباکتر پیلوری داشت که در این مورد نیز شاید علت این باشد که افراد شاغل به دلیل ارتباط بیشتر با جامعه، بیشتر در معرض ابتلا به عفونت این باکتری قرار داشته‌اند.

در مطالعه‌ی حاضر، اگر چه در ابتدا داشتن منزل شخصی با عفونت هلیکوباکتر پیلوری رابطه نشان داد، اما میانگین سنی افراد دارای منزل شخصی (۴۵/۸۲±۱۷/۷۲) به طور معنی‌داری بیشتر از افراد دارای منزل اجاره‌ای (۳۸/۹۰±۱۵/۰۶) بود (P=۰/۰۰۱). همچنین، نسبت افراد بالای ۴۰ سال دارای منزل شخصی به طور معنی‌داری در افراد مبتلا به عفونت هلیکوباکتر پیلوری بیشتر بود (P=۰/۰۰۱). لذا با توجه به اینکه پس از کنترل اثر سن رابطه

اختلالات قسمت‌های فوقانی مجرای گاسترواینتستینال در بندر بوشهر استفاده شد. FISH یک روش بسیار مطمئن برای تشخیص هلیکوباکتر پیلوری می‌باشد به طوری که حساسیت این روش برای تشخیص هلیکوباکتر پیلوری ۹۸ درصد و ویژگی آن ۱۰۰ درصد می‌باشد (۱۳ و ۱۴).

در مطالعه ما، میزان شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری ۴۳/۵ درصد به دست آمد. رستمی‌نژاد و همکاران طی یک مطالعه در تهران، هلیکوباکتر پیلوری را در نمونه‌های بیوپسی ۹۱/۳ درصد از افراد مورد مطالعه تشخیص دادند که حاکی از شیوع بالای این باکتری در تهران بود (۱۷). در شهر روتردام کشور هلند با آزمایش نمونه‌های بیوپسی بیمارانی که به منظور انجام اندوسکوپی روتین مراجعه نموده بودند، شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری معادل ۲۲ درصد به دست آمد (۵).

در مطالعه تانیه (Tanih) و همکاران که بر روی ۲۵۴ بیمار دیسپپتیک در استان کپ شرقی در آفریقای جنوبی انجام شد، شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری برابر با ۶۶/۱ درصد به دست آمد که البته شیوع عفونت در سیاه‌پوستان بالاتر از شیوع عفونت در سفید پوستان بود (۱۲). نگوین (Nguyen) و همکاران با آزمایش نمونه‌های بیوپسی معده ۲۷۰ بیمار اندوسکوپی شده در ویتنام، شیوع عفونت این باکتری را ۶۵/۶ درصد گزارش نمودند (۱۸). پژوهش دیگر مربوط به کشور ژاپن است که شیوع عفونت را ۴۴/۵ درصد برآورد نموده است (۱۱). در طی مطالعه‌ای دیگر در کشور اوروگوئه، شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در بیمارانی که اصلیت آفریقایی داشتند ۷۰ درصد گزارش شد (۱۹). ال عزمی (Alazmi) و همکاران مطالعه خود را در کشور کویت انجام دادند و شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری را ۴۹/۷ درصد گزارش کردند

مقایسه با سایر افراد جامعه بالاتر است و بنابراین چنین گزارش‌هایی بیانگر احتمال انتقال این باکتری از حیوانات به انسان می‌باشند. اخیراً مطالعه‌ای در ایران نشان داده که DNA هلیکوباکتر پیلوری جدا شده از گوسفند هومولوژی بسیار بالایی با DNA هلیکوباکتر پیلوری جدا شده از انسان دارد و بنابراین احتمال مخزن بودن گوسفند و انتقال باکتری از این حیوان به انسان در مطالعه مذکور پیشنهاد شده است (۲۶).

عامل مورد مطالعه دیگر، نوع آب آشامیدنی بیماران بود. موارد ابتلا به عفونت هلیکوباکتر پیلوری در افرادی که آب لوله (آب شیر) مصرف می‌نمودند به‌طور معنی‌داری بالاتر از کسانی بود که آب شیر را پس از تصفیه می‌نوشیدند و یا آب معدنی می‌نوشیدند. بنابراین، ممکن است آب لوله کشی مخزنی برای این باکتری باشد که البته تحقیقات بیشتری در این زمینه در منطقه ما مورد نیاز است. در تعدادی از مطالعات، آب آشامیدنی به عنوان یک منبع احتمالی برای انتقال هلیکوباکتر پیلوری مورد توجه قرار گرفته و شواهدی مبنی بر وجود این باکتری در آب وجود دارد. به عنوان مثال، در طی یک مطالعه در شهر کراچی کشور پاکستان، نمونه‌های آب شیر بعضی از نواحی شهر با روش PCR مورد آزمایش قرار گرفتند که دو نمونه آب در این شهر هلیکوباکتر پیلوری مثبت بودند (۲۷).

سال‌هاست که محققین ارتباط بین گروه‌های خونی و عفونت هلیکوباکتر پیلوری را بررسی نموده‌اند و گزارش‌های متفاوتی در این مورد ارائه شده است. به عنوان مثال، یوسل (Yücel) و همکاران ارتباطی بین گروه‌های خونی و افراد هلیکوباکتر پیلوری- مثبت به‌دست نیاوردند (۲)، در حالی که در مطالعه لین (Lin) و همکاران شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در بیماران دارای گروه خونی O به‌طور معنی‌داری

معنی‌دار نبود، به نظر می‌رسد بیشتر بودن شیوع عفونت در افراد دارای منزل شخصی به علت بالاتر بودن میانگین سنی آن‌ها بوده است و نوع منزل رابطه‌ای با عفونت نداشته است. در حالی که در مطالعه هستویک (Hestvik) و همکاران که بر روی بچه‌ها انجام پذیرفت، شیوع عفونت در بچه‌هایی که در خانه‌های دائمی زندگی می‌کردند به‌طور معنی‌داری کمتر بود (۲۲).

استعمال دخانیات رابطه معنی‌داری با عفونت هلیکوباکتر پیلوری نشان داد. نتایج مطالعات سایر محققین در این مورد متفاوت می‌باشد. به عنوان مثال، باستوس (Bastos) و همکاران نیز مشابه مطالعه‌ی ما، یک رابطه معنی‌دار بین استعمال دخانیات و عفونت با این باکتری گزارش نمودند (۲۳)، در حالی که در تعدادی از پژوهش‌های دیگر عدم ارتباط استعمال دخانیات با عفونت گزارش گردیده است (۲، ۳ و ۲۴). دلیل مغایر بودن گزارش‌ها در مورد ارتباط بین استعمال دخانیات و عفونت هلیکوباکتر پیلوری این است که اصولاً استعمال دخانیات خود می‌تواند با سایر فاکتورهای شیوه زندگی در ارتباط باشد (۲۳).

در این مطالعه بین عفونت هلیکوباکتر پیلوری و داشتن حیوانات خانگی نیز رابطه وجود داشت. بنابراین شاید در منطقه‌ی ما حیوانات خانگی منبعی برای عفونت باشند. البته ارتباط با تماس با حیوانات و مخزن بودن حیوانات موضوعی بحث‌انگیز بوده و نتایج مطالعات گوناگون با یکدیگر متفاوت می‌باشند. در مطالعاتی که در کشور چین (۲۴) و مکزیک (۲۵) انجام شد، ارتباطی بین شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری و تماس با حیوانات یافت نشد. اما بعضی گزارش‌ها حاکی از آن است که شیوع آنتی‌بادی ضد هلیکوباکتر پیلوری در دامپزشکان، کارکنان کشتارگاه‌ها و قصاب‌ها در

بین استعمال دخانیات، داشتن حیوان خانگی و مصرف آب لوله عواملی قابل اصلاح می‌باشند و اصلاح این عوامل ممکن است منجر به کاهش شیوع عفونت هلیکوباکتر پیلوری در منطقه ما شود.

سپاس و قدردانی

این مقاله منتج شده از پایان نامه کارشناسی ارشد آقای جمال فلاحی می‌باشد و با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی بوشهر صورت گرفته است. نویسندگان مقاله بر خود لازم می‌دانند از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی بوشهر که در تصویب و تأمین بودجه این مطالعه کمال همکاری را داشتند، قدردانی نمایند.

بالتر از شیوع عفونت در بیماران دارای سایر گروه‌های خونی بود (۲۸). در مطالعه ما نیز بین گروه خونی O و عفونت هلیکوباکتر پیلوری رابطه معنی‌دار وجود داشت. بورن (Borén) و همکاران پیشنهاد کردند که احتمالاً در افراد دارای گروه‌های خونی A و B در مقایسه با افراد دارای گروه خونی O، میزان دسترسی این باکتری به گیرنده‌ها کاهش می‌یابد (۲۹). در یک نتیجه‌گیری کلی می‌توان چنین بیان نمود که با توجه به شیوع به‌دست آمده در این مطالعه که ۴۳/۵ درصد بود، عفونت هلیکوباکتر پیلوری در منطقه ما نیز یک موضوع قابل توجه به شمار می‌آید. بین عفونت هلیکوباکتر پیلوری و بعضی از عوامل مورد بررسی در این پژوهش رابطه معنی‌دار وجود داشت که در این

References:

- Blaser MJ. *Helicobacter pylori* and other gastric *Helicobacter* species. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R, editors. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases. 7th ed. Philadelphia: Churchill Livingstone, 2010, 2803-13.
- Yücel T, Aygin D, Sen S, et al. The prevalence of *Helicobacter pylori* and related factors among university students in Turkey. *Jpn J Infect Dis* 2008; 61: 179-83.
- Porras C, Nodora J, Sexton R, et al. Epidemiology of *Helicobacter pylori* infection in six Latin American countries (SWOG Trial S0701). *Cancer Causes Control* 2013; 24: 209-15.
- Azevedo NF, Huntington J, Goodman KJ. The epidemiology of *Helicobacter pylori* and public health implications. *Helicobacter* 2009; 14: 1-7.
- den Hoed CM, van Eijck BC, Capelle LG, et al. The prevalence of premalignant gastric lesions in asymptomatic patients: predicting the future incidence of gastric cancer. *Eur J Cancer* 2011; 47: 1211-8.
- Suzuki RB, Cola RF, Cola LT, et al. Different risk factors influence peptic ulcer disease development in a Brazilian population. *World J Gastroenterol* 2012; 18: 5404-11.
- Malekzadeh R, Sotoudeh M, Derakhshan MH, et al. Prevalence of gastric precancerous lesions in Ardabil, a high incidence province for gastric adenocarcinoma in the northwest of Iran. *J Clin Pathol* 2004; 57: 37-42.
- Alizadeh AHM, Ansari S, Ranjbar M, et al. Seroprevalence of *Helicobacter pylori* in Nahavand: a population-based study. *East Mediterr Health J* 2009; 15: 129-35.
- Alborzi A, Soltani J, Pourabbas B, et al. Prevalence of *Helicobacter pylori* infection in children (south of Iran). *Diagn Microbiol Infect Dis* 2006; 54: 259-61.
- Etukudo OM, Ikpeme EE, Ekanem EE. Seroepidemiology of *Helicobacter pylori* infection among children seen in a tertiary hospital in Uyo, southern Nigeria. *Pan Afr Med J* 2012; 12: 39 Epub.
- Shiota S, Murakami K, Takayama A, et al. Evaluation of *Helicobacter pylori* status and endoscopic findings among new outpatients with dyspepsia in Japan. *J Gastroenterol* 2009; 44: 930-4.
- Tanih NF, Okeleye BI, Ndiip LM, et al. *Helicobacter pylori* prevalence in dyspeptic patients in the Eastern Cape province-race and disease status. *S Afr Med J* 2010; 100: 734-7.
- Samarbaf-Zadeh AR, Tajbakhsh S, Moosavian SM, et al. Application of fluorescent in situ hybridization (FISH) for the

- detection of *Helicobacter pylori*. Med Sci Monit 2006; 12: CR426-30.
14. Tajbakhsh S, Samarbaf-Zadeh AR, Moosavian M. Comparison of fluorescent in situ hybridization and histological method for the diagnosis of *Helicobacter pylori* in gastric biopsy samples. Med Sci Monit 2008; 14: BR183-7.
15. Trebesius K, Panthel K, Strobel S, et al. Rapid and specific detection of *Helicobacter pylori* macrolide resistance in gastric tissue by fluorescent in situ hybridisation. Gut 2000; 46: 608-14.
16. Rüssmann H, Kempf VAJ, Koletzko S, et al. Comparison of fluorescent in situ hybridization and conventional culturing for detection of *Helicobacter pylori* in gastric biopsy specimens. J Clin Microbiol 2001; 39: 304-8.
17. Rostami-Nejad M, Villanacci V, Mashayakhi R, et al. Celiac disease and *HP* infection association in Iran. Rev Esp Enferm Dig 2009; 101: 850-4.
18. Nguyen TL, Uchida T, Tsukamoto Y, et al. *Helicobacter pylori* infection and gastroduodenal diseases in Vietnam: a cross-sectional, hospital-based study. BMC Gastroenterol 2010; 10: 114.
19. González N, Fernández L, Pérez Pérez G, et al. *Helicobacter pylori* infection in Uruguayan patients of African origin: clinical, endoscopic and genetic characteristics. Acta Gastroenterol Latinoma 2010; 40: 206-10.
20. Alazmi WM, Siddique I, Alateeqi N, et al. Prevalence of *Helicobacter pylori* infection among new outpatients with dyspepsia in Kuwait. BMC Gastroenterol 2010; 10: 14.
21. Katsanos KH, Tatsioni A, Tsakiris V, et al. *Helicobacter pylori* is a major public health priority in western Balkans: an endoscopy referral center experience. Eur J Intern Med 2010; 21: 306-9.
22. Hestvik E, Tylleskar T, Kaddu-Mulindwa DH, et al. *Helicobacter pylori* in apparently healthy children aged 0-12 years in urban kampala, Uganda: a community-based cross sectional survey. BMC Gastroenterol 2010; 10: 62.
23. Bastos J, Peleterio B, Pinto H, et al. Prevalence, incidence and risk factors for *Helicobacter pylori* infection in a cohort of Portuguese adolescents (EpiTeen). Dig Liver Dis 2013; 45: 290-5.
24. Shi R, Xu S, Zhang H, et al. Prevalence and risk factors for *Helicobacter pylori* infection in Chinese populations. Helicobacter 2008; 13: 157-65.
25. Alvarado-Esquivel C. Seroepidemiology of *Helicobacter pylori* infection in a Mennonite community in Durango State, Mexico. Helicobacter 2013; 18: 215-21.
26. Momtaz H, Dabiri H, Souod N, et al. Study of *Helicobacter pylori* genotype status in cows, sheep, goats and human beings. BMC Gastroenterol 2014; 14: 61.
27. Khan A, Farooqui A, Kazmi SU. Presence of *Helicobacter pylori* in drinking water of Karachi, Pakistan. J Infect Dev Ctries 2012; 6: 251-5.
28. Lin CW, Chang YS, Wu SC, et al. *Helicobacter pylori* in gastric biopsies of Taiwanese patients with gastroduodenal diseases. Jpn J Med Sci Biol 1998; 51: 13-23.
29. Borén T, Falk P, Roth KA, et al. Attachment of *Helicobacter pylori* to human gastric epithelium mediated by blood group antigens. Science 1993; 262: 1892-5.

Original Article

Prevalence of *Helicobacter pylori* infection among patients with upper gastrointestinal symptoms in Bushehr, Iran

J. Falahi¹, A. Bahador², N. Motamed^{3,4}, SM. Tabib⁵, S. Gharibi⁶,
K. Homayoon⁵, S. Tajbakhsh^{1,6*}

¹ Department of Microbiology and Parasitology, Faculty of Medicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

² Department of Microbiology, School of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³ The Persian Gulf Nuclear Medicine Research Center, The Persian Gulf Biomedical Research Institute, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

⁴ Department of Community Medicine, Faculty of Medicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

⁵ Department of Internal Medicine, Faculty of Medicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

⁶ The Persian Gulf Tropical Medicine Research Center, The Persian Gulf Biomedical Research Institute, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran

(Received 15 Mar, 2015 Accepted 11 May, 2015)

Abstract

Background: *Helicobacter pylori* is a spiral Gram negative bacterium that has been found to be related to various gastroduodenal diseases. The prevalence of *H. pylori* infection may vary greatly in different regions. In order to establish a suitable policy for disease control and prevention, it is necessary to perform epidemiologic studies in different geographical regions. This investigation aims to determine the prevalence of *H. pylori* infection by fluorescent in situ hybridization (FISH) and to study of some related factors among patients with upper gastrointestinal symptoms in Bushehr, Iran.

Materials and Methods: Gastric biopsy samples were collected from 310 patients referred for endoscopy due to different upper gastrointestinal symptoms. FISH was used to detect *H. pylori* in the specimens. Logistic regression with calculation of odds ratio was used for statistical analysis.

Results: The prevalence of *H. pylori* infection was 43.5%. There was a significant difference between the mean age of *H. pylori* positive (46.59 ± 17.14) and *H. pylori* negative (42.35 ± 17.3) patients ($P = 0.033$). There was significant association between *H. pylori* infection and age of 40 years or more (OR=1.63; $P = 0.036$), employment (OR=1.91; $P = 0.047$), smoking (OR= 2.16; $P = 0.008$), keeping domestic animals (OR=1.74; $P = 0.043$), drinking tap water (OR=1.75; $P = 0.025$), and blood group O (OR=3.21; $P = 0.0001$).

Conclusion: The prevalence of *H. pylori* infection is considerable in Bushehr. The present study shows that several factors are significantly associated with *H. pylori* infection in Bushehr, of which some factors are modifiable. It is probable that modification of these factors can lead to decrease the prevalence of *H. pylori* infection in community.

Key words: *Helicobacter pylori*, FISH, upper gastrointestinal tract

*Address for correspondence: Saeed Tajbakhsh, Department of Microbiology and Parasitology, Faculty of Medicine, Bushehr University of Medical Sciences, Bushehr, Iran; E-mail: tajbakhshsaeed@yahoo.com

Website: <http://bpums.ac.ir>

Journal Address: <http://ismj.bpums.ac.ir>