

## گزارش اولین مورد لیشمانياز احشایی در شهرستان کاشان

۱ محمدرضا شریف ، مسعود رنگرز<sup>\*</sup> ، علیرضا شریف

خلاصه:

سابقه و هدف: لیشمانياز گروهی از بیماری‌ها هستند که توسط تک یاخته‌های داخل سلولی لیشمانيا از طریق پشه‌های خاکی انتقال می‌یابند. لیشمانياز احشایی (کالا آزار) معمولاً توسط لیشمانيا اینفانتوم و لیشمانيا تروپیکا در کودکان کمتر از ۵ سال ساکن نواحی حوزه وسیع مدیترانه و از جمله ایران ایجاد می‌شود که همراه با مرگ و میر قابل توجهی است و در صورت عدم درمان ۹۰ تا ۸۵ درصد کشنده‌گی دارد.

معرفی بیمار: بیمار پسر ۱۸ ماهه از اهالی روستای نشلچ از توابع شهرستان کاشان می‌باشد که از حدود ۲ ماه قبل از پذیرش دچار تب‌های گهگاهی و با منشا ناشخص همراه رنگ پریدگی و کاوش اشتها بوده است. از یک هفته قبل از پذیرش دچار تب مداوم شده که در معاینه همراه اسپلنوگالی بود و در نهایت پس از بررسی‌های متعدد در ۲ نوبت بستری بیمارستانی با تشخیص لیشمانياز احشایی تحت درمان قرار گرفت و بیمار بهبود یافت.

نتیجه‌گیری: بیماری لیشمانياز جلدی [مالک] در شهرستان کاشان یک بیماری انديك محسوب می‌گردد، ولی تاکنون موردی از لیشمانياز احشایی در این شهرستان گزارش نشده بود. مورد گزارش شده اخیر اولین مورد بیماری در این منطقه است که با توجه به عوارض جدی در فرم احشایی بیماری، نیاز به پیشگیری دقیق و شناسایی منابع و اشخاص آلوده و درمان آنها می‌باشد.

واژگان کلیدی: لیشمانياز احشایی، کالا آزار، پشه خاکی

دو ماهنامه علمی- پژوهشی فیض، دوره هفدهم، شماره ۵، آذر و دی ۱۳۹۲، صفحات ۵۱۶-۵۱۲

پشه‌های خاکی عوامل مهم انتقال بیماری به انسان و حیوان می‌باشند [۱،۲]. بعد از تلخیق ارگانیسم به پوست توسط پشه خاکی، فرد می‌تواند کاملاً بدون علامت بوده یا دچار یک ناخوشی کم علامت شود که یا خود به خود بهبود می‌باید یا به کالا آزار فعال تبدیل می‌شود. کودکان دچار عفونت بدون علامت به صورت موقت سرم مثبت می‌شوند ولی نشانی از علایم بالینی بیماری نمی‌دهند. کودکان با علایم کم عموماً کسالت، اسهال گهگاه، بی‌حالی، تب منقطع و کبد بزرگ دارند. در اکثر این کودکان بیماری بدون درمان خوب می‌شود، ولی در حدود ۲۵ درصد آنها به شکل کالا آزار فعال بعد از ۲ تا ۸ ماه تبدیل می‌شود. درین اولین هفت‌ها یا ماه‌های بیماری وجود تب به صورت گهگاه است ولی ضعف و بی‌حالی وجود دارد و به علت درگیری سیستم ریکولواندوتیال طحال به تدریج بزرگ می‌شود. یافته‌های کلاسیک بیماری شامل تب بالا، اسپلنوگالی واضح، هپاتومگالی و لاغری شدید به طور معمول ۶ ماه بعد از آغاز بیماری روی می‌دهد، ولی سیر سریع بالینی طی یک ماه در حداقل ۲۰ درصد بیماران ذکر شده است [۳،۴،۵]. در مراحل پایانی کالا آزار هپاتوسپلنوگالی شدید و تحلیل بدئی وجود دارد. گاهی نیز زردی، ادم و آسیت بروز می‌کند و پان‌سیتوپنی شدید به علت درگیری مغز استخوان رخ می‌دهد و آنمی ممکن است آنقدر شدید باشد که منجر به نارسایی قلبی شود [۶،۷]. ترومبوسیتوپنی نیز می‌تواند منجر تظاهرات نادری مثل هماتوم شود [۸]. مرحله آخر بیماری با عفونت‌های ثانویه باکتریال

مقدمه

لیشمانيازیز گروهی پراکنده از بیماری‌ها هستند که به واسطه تک یاخته‌های داخل سلولی لیشمانيا توسط پشه‌های خاکی انتقال می‌یابند. این بیماری جزو بیماری‌های مهم مشترک بین انسان و حیوان می‌باشد و از جمله مشکلات بهداشتی مناطق وسیعی از جهان در آسیا، آفریقا، اروپا و آمریکا می‌باشد [۱]: به طوری که عامل بیماری در حد اقل ۲ میلیون نفر در سال، در ۹۸ کشور جهان است و حدود ۳۵۰ میلیون نفر در این کشورها در معرض خطر بیماری قرار دارند [۲،۳]. لیشمانيازیز انواع جلدی موضعی، جلدی منشر، مخاطی و احشایی دارد. فرم احشایی این بیماری از مواردی است که پیشگیری، تشخیص و درمان آن بسیار مشکل است [۲]. لیشمانياز احشایی معمولاً توسط لیشمانيا اینفانتوم و تروپیکا در کودکان کمتر از ۵ سال ساکن آمریکا و نواحی مدیترانه ایجاد می‌شود ولی کودکان بزرگ‌تر و بزرگ‌سالان جوان در آفریقا و آسیا به لیشمانيا دونووانی دچار می‌شوند [۴،۵].

۱. دانشیار، گروه کودکان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان  
۲. دستیار بیماری‌های اطفال، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان  
۳. دانشیار، گروه عفونی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

\* نشان نویسنده مسئله؛  
کاشان، بلوار قطب راوندی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان کمیته تحقیقات دانشجویی  
دورنیویس؛ ۰۳۶۱۵۵۵۸۹۰۰؛ ۰۹۱۳۷۴۳۰۶۵۱

پست الکترونیک؛ masoudrangraz58@yahoo.com  
تاریخ پذیرش نهایی؛ ۹۲/۶/۱۸  
تاریخ دریافت؛ ۹۲/۵/۹

نداشت. معاینه قلب و سمع ریه‌ها طبیعی بود. شکم در لمس نرم بود و کبد لمس نشد، ولی طحال تا ۴ سانتی‌متر زیر لبه دنده لمس می‌شد. در سونوگرافی انجام شده کبد اکو و پارانشیم نرمال داشت ولی اسپن طحال ۱۴۳ میلی‌متر (اسپلنومگالی) گزارش شد. در آزمایش CRP: ۲+ ESR: ۷۴ از تست‌های عملکردی کبد نرمال گزارش شد. با توجه به تب و حال عمومی نامناسب آنتی-بیوتیک وسیع الطیف شروع شد. بررسی از نظر علل عفونی مثل مونونوکلوز عفونی، سایتومنگالوپریوس، هپاتیت‌های ویرال، تیفو-بید، بروسلوز و لیشمینیوز منفی گزارش شد. اکوی قلب از نظر احتمال اندوکاردیت انجام شد که نرمال بود. در بررسی لام خون محیطی آنمی هیپوکروم، میکروسیتر غیر پرولیفراتیو همراه آنژو-سیتوز و کاهش تعداد گلوبول‌های سفید و پلاکت‌ها گزارش شد. بالاخره بدعلت پان‌سیتوپنی تحت نمونه برداری از مغز استخوان قرار گرفت که بلاست دیده نشد و نکته‌ای به نفع بدخیمی نداشت و نمونه‌ی مغز استخوان طبیعی گزارش شد. در نهایت با کاهش تب و بهبود حال عمومی بدون دست‌یابی به دلت مشخص با توصیه به پیگیری سرپایی ترخیص شد. مجدداً یک‌ماه بعد بیمار با تب، ضعف، بی‌حالی و بی‌اشتهاای بستری گردید. در این بستری نیز بیمار رنگ پریده و ناخوش بود. معاینات گلو و گوش‌ها طبیعی بود و لنفادنوباتی نداشت. معاینه قلب و ریه‌ها طبیعی بود. طحال تا ۳ سانتی‌متر زیر لبه دنده ملموس بود، ولی کبد زیر لبه دنده لمس نشد. بیمار ایکتریک نبود. در آزمایش‌های انجام شده هنوز پان-WBC: 3100 Neu: 37% Hb: 8.9 سیتوپنی وجود داشت [۱]. CRP: 2+ [PLT: 83000] و ESR: 60. از IFAT>1/640 (IFAT>1/640) از نظر لیشمینیوز مثبت گزارش شد و بیمار با تشخیص لیشمینیاز احتشایی تحت درمان با گلوکاتئیم به مدت ۲۸ روز قرار گرفت که پاسخ بالینی بیمار به درمان بسیار مناسب بود و پس از طی دوره درمان و با حال عمومی مناسب مرخص گردید. در ضمن، در پیگیری‌های دوره‌ای شواهدی از بیماری در کودک وجود نداشت و بهبودی کامل حاصل شده بود. با در نظر گرفتن این نکته که بیمار مذکور اولین مورد گزارش شده در منطقه بود، کمیته‌ای در مرکز بهداشت شهرستان کشان تشکیل گردید که در نهایت پیگیری‌ها در روستای نشاج و مناطق اطراف منجر به پیدا شدن سگ ولگرد و بیماری شد که نمونه خون حیوان مذکور از

تشدید می‌شود که معمولاً علت مرگ هستند [۲،۳،۱]: به طوری که در صورت عدم درمان ۸۵ تا ۹۰ درصد کشنده‌گی دارد [۲،۱]. تشخیص بیماری با توجه به علایم بالینی غیراختصاصی و تشخیص افتراقی‌های متعدد مشکل است. تشخیص افتراقی‌های بیماری شامل مالاریا، تب تیفوئید، سل ارزنه، شیستومیازیز، بروسلوزیس، آبسه آمیبی کبد، مونونوکلوز عفونی، لنفوما و لوسمی می‌باشد؛ بنابراین احتمال عدم تشخیص بیماری در مناطق غیر اندمیک بالا است [۱]. تست‌های سرولوژی با ایمونوآسی آنژیمی، بررسی فلورسانس غیرمستقیم یا آگلوتیناسیون مستقیم جهت تشخیص کالا آزار بسیار مفید می‌باشد، زیرا معمولاً میزان بالای آنتی‌بادی ضد لیشمینیا وجود دارد. در برخی موارد عامل بیماری از اندام‌های درگیر جدأ می‌شود، ولی گاهی علی‌رغم وجود بیماری حتی نمونه مغز استخوان منفی است [۱،۱۰،۱]. ترکیبات پتاوالان آنتیموان اساس شیمی درمانی لیشمینیاز در طی ۴۰ سال گذشته بوده است و در حال حاضر سدیم استیبوگلوكوتات در حد ۲۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن در هر روز به صورت وریدی یا عضلانی برای ۲۸ روز در درمان کالا آزار به کار می‌رود. پاسخ اولیه بالینی به درمان معمولاً در هفته‌های اول درمان روحی می‌دهد و بهبود کامل معمولاً هفته‌ها یا ماه‌ها بعد از پایان درمان رخ می‌دهد [۱]. فرمولاتیون‌های آمفوربرسین نیز در درمان لیشمینیاز احتشایی موثر بوده و در برخی نقاط جایگزین ترکیبات آنتیموان شده‌اند [۱۴-۱۲]. سایر ترکیبات به کار رفته شامل آمینوگلیکوزید پارمومايسن - بهخصوص در افراد دارای نقص اینمی - و اینترفرون گاما انسانی می‌باشند [۱۵]. داروی Miltefosine اخیراً به عنوان اولین درمان خوراکی برای لیشمینیوز احتشایی به کار رفته است [۱۶]. از موارد مهم در کنترل بیماری انجام اقدامات پیشگیری کننده است که شامل کنترل مخازن حیوانی بیماری، کنترل جمعیت پشه‌های ناقل بیماری و در نهایت کنترل مخازن انسانی بیماری می‌باشد [۱،۸،۱].

### معرفی بیمار

بیمار کودک پسر ۱۸ ماهه‌ای است که از خرداد ماه ۱۳۹۱ (حدود ۲ ماه قبل از پذیرش) دچار تب‌های متناوب و گهگاهی همراه با رنگ پریدگی، ضعف، بی‌حالی و کاهش اشتها شده بود. بیمار از یک‌هفته قبیل از بستری دچار تب مداوم شده بود که در مراجعه سرپایی به پزشک جهت وی CBC diff درخواست شده WBC: 3200 Neu: 33% Hb: 8.5 و بدعلت پان‌سیتوپنی [۱]. از مراجعه همچنانکه در زمان مراجعه درجه حرارت زیربغلی ۳۸ درجه سانتی‌گراد داشت. ظاهر بیمار رنگ پریده بود. در معاینه، گلو و گوش‌ها طبیعی بود و لنفادنوباتی

موارد مشت بودند [۲۱]. در مطالعه Jetley و همکاران در هندستان در یک مورد کالا آزار نمونه مربوط به طحال مشت گزارش شد، ولی نمونه مغز استخوان منفی بود [۱۱]. در مطالعه براتی و همکاران نیز نمونه مغز استخوان در ۵۸/۸ درصد مشت گزارش شده است [۲۰]. در مطالعه درست کار مقدم در مازندران ۶۹ درصد موارد کالا آزار نمونه مغز استخوان مشت داشتند [۲۲]. بمنظور می رسد در صورتی که در تست های سرولوژی سویه استفاده شده آنتی ژنی از مناطق اندمیک تهیه شده باشد، احتمالاً عدم تطابق بین سایت های آنتی ژن با این نمونه ها باعث واکنش های سرولوژیک ضعیف و کاهش تراز آنتی بادی اختصاصی می شود [۲۳]. در مورد بیمار ذکر شده عامل انتقال سگ بود. در تمام مطالعات ذکر شده در بالا نیز عامل انتقال عمدتاً سگ یا سگسانان بوده اند [۱۹-۲۱].

### نتیجه گیری

در مجموع بیماری کالا آزار از نظر سازمان جهانی بهداشت یکی از بیماری های فراموش شده محسوب می شود. این بیماری در کودکان و افراد نقص ایمنی مرگبار می باشد. از سوی دیگر عدم اطلاع پزشکان از وجود بیماری در منطقه و همچنین ناشایع بودن بیماری منجر به عدم تشخیص به موقع و صحیح بیماری و در برخی مواقع تشخیص نادرست خواهد شد، زیرا در بیماری موارد با سایر بیماری ها مثل لوکمی، لنفوم، آنمی، هموگلوبینوپاتی ها، اختلالات میل پرو لیفراتیو و سایر بیماری های عفونی اشتباه شده و درمان نامناسب انجام می شود. بنابراین، ضروری است اطلاع رسانی مناسب به مراکز درمانی و پزشکان صورت گیرد که در موارد بیماران با عالیم مشابه به فکر این بیماری نیز باشند. با توجه به این نکته که قبلاً لیشمانیاز احتشایی در شهرستان کاشان وجود نداشته است، ضروری است علاوه بر غربال گری کودکان و نوجوانان مناطق اطراف ناحیه در گیر از نظر بیماری، تشدید برنامه اتلاف سگ های ولگرد با همکاری سازمان حفاظت محیط زیست و اداره بهداشت محیط شهرستان کاشان انجام گردد و نمونه های آلوه شده انسانی هرچه سریع تر تحت درمان و پیگیری مناسب قرار گیرند.

### تشکر و قدردانی

بدین وسیله از کلیه همکارانی که در گزارش و ارائه اطلاعات لازم نهایت همکاری را داشتند، تشکر و قدردانی می نماییم.

نظر لیشمانیاز مشت گزارش شد که نشان دهنده وجود مخزن اصلی بیماری بود.

### بحث

اولین مورد لیشمانیاز احتشایی در ایران در سال ۱۳۲۸ توسط پویا در مازندران گزارش شده است [۱۷]. لیشمانیاز احتشایی در ایران عموماً در مناطق اردبیل، فارس، آذربایجان شرقی و بوشهر به عنوان یک بیماری اندمیک مطرح می باشد و پشه ناقل آن عمدتاً فلیتوموس مازور می باشد. مخازن بیماری نیز عمدتاً سگ و سگ سانان - گرگ، روباء و شغال - هستند [۱۸]. در حالی که بیمار لیشمانیوز جلدی یا سالک در شهرستان کاشان به عنوان یک بیماری اندمیک شناخته شده است، ولی تاکنون در سطح این شهرستان موردي از بیماری لیشمانیاز احتشایی گزارش نشده بود. سن بیمار ما ۱۸ ماه بود. در مطالعه مولاوی و همکاران نیز ۷۶ درصد بیماران در محدوده سنی ۱-۴ سال بوده اند [۱۹]. به علاوه، در مطالعه براتی و همکاران نیز ۵۳ درصد موارد بیماری در محدوده ۱-۴ سال بوده است [۲۰]. و در مطالعه چوبینه و همکاران ۸۲/۵ درصد بیماران ۵ سال و کمتر سن داشته اند [۲۱]. به طور کلی فرم مدیرانه ای کالا آزار بیماری دوره کودکی است [۱]. در بیمار مذکور عده عالیم، تب متناوب، اسپلنتومگالی، پانسیتوپنی و ضعف بود، ولی کبد بزرگ نبود. در مطالعه مولاوی و همکاران تب، کم خونی و بزرگی کبد و طحال از عالیم مهم بوده اند [۱۹]. در مطالعه براتی و همکاران نیز اگرچه تب طولانی، بزرگی کبد و طحال از عالیم اصلی بوده اند، ولی ۳۵ درصد موارد بزرگی کبد نداشتند [۲۰]. در مطالعه چوبینه و همکاران نیز تب و بزرگی کبد و طحال از عالیم مهم بوده اند، ولی حدود ۳۰ درصد موارد بزرگی کبد نداشتند [۲۱]. در بیمار مورد مطالعه افزایش ESR وجود داشت که در مطالعه چوبینه و همکاران نیز ۱۰۰ درصد موارد همراه افزایش ESR بودند و میانگین ۹۰/۹ ESR گزارش شده است [۲۱]. در مطالعه براتی و همکاران نیز میانگین ۵۸ ESR ۲۰ ذکر شده است [۲۰]. در بیمار ما مدت زمان بین شروع عالیم و زمان مراجعته حدود ۲ ماه بود. در مطالعه چوبینه و همکاران میانگین زمان بین شروع عالیم تا مراجعته حدود ۳/۷ ماه بوده است [۲۱]. به طور کلی در ۲۵ درصد موارد بعد از حدود ۲ تا ۸ ماه از انتقال، کالا آزار فعلی بروز می کند [۱]. در بیمار مورد مطالعه در مراجعته اول تست سرولوژی و بررسی مغز استخوان منفی بود، ولی در بار دوم تست سرولوژی مشت گزارش شده است. در مطالعه چوبینه و همکاران نیز تست سرولوژی در ۸۶/۵ درصد و نمونه مغز استخوان در ۷۷/۳ درصد

## References:

- [1] Melby P. Leishmaniasis [Leishmania]. In: Nelson Textbook of Pediatrics. 19<sup>th</sup> ed. Philadelphia, Elsevier Saunders; 2011. p. 1186-90.
- [2] Stockdale L, Newton R. A Review of Preventative Methods against Human Leishmaniasis Infection. *PLoS Negl Trop Dis* 2013; 7(6): e2278.
- [3] McGwire BS, Satoskar AR. Leishmaniasis: clinical syndromes and treatment. *QJM* 2013. [Epub ahead of print]
- [4] Mohebali M, Javadian E, Yaghoobi-Ershadi MR, Akhavan AA, Hajjaran H, Abaei MR. Characterization of leishmania infection in rodents from endemic areas of the Islamic Republic of Iran. *East Mediterr Health J* 2004; 10(4-5): 591-9.
- [5] Gomes YM, Paiva Cavalcanti M, Lira RA, Abath FG, Alves LC. Diagnosis of canine visceral leishmaniasis: Biotechnological advances. *Vet J* 2008; 175(1): 45-52.
- [6] Zahraei-Ramazani AR, Kumar D, Yaghoobi-Ershadi MR, Naghian A, Jafari R, Shirzadi MR, et al. Sand Flies of the Subgenus Adlerius (Diptera: Psychodidae) in an Endemic Focus of Visceral Leishmaniasis and Introduction of Phlebotomus [Adlerius] comatus as a New Record for Iran. *J Arthropod Borne Dis* 2013; 10; 7(1): 1-7.
- [7] Murray HW, Berman JD, Davies CR. Advances in leishmaniasis. *Lancet* 2005; 366(9496): 1561-77.
- [8] Chappuis F, Sundar S, Hailu A. Visceral leishmaniasis: what are the needs for diagnosis, treatment and control?. *Nat Rev Microbiol* 2007; 5(11): 873-82.
- [9] Keramati MR, Khooei A, Aelami MH. Visceral leishmaniasis with massive hematemesis and peripheral blood involvement. *Clin Lab* 2013; 59(3-4): 425-7.
- [10] da Silva DA, Madeira Mde F, Abrantes TR, Filho CJ, Figueiredo FB. Assessment of serological tests for the diagnosis of canine visceral leishmaniasis. *Vet J* 2013; 195(2): 252-3.
- [11] Jetley S, Rana S, Khan S, Zeeba J, Hassan M, Kapoor P. Bone marrow negative visceral leishmaniasis in an adolescent male. *Iran J Parasitol* 2013; 8(1): 182-5.
- [12] Bern C, Adler-Moore J, Berenguer J, Boelaert M, den Boer M, Davidson RN, et al. Liposomal amphotericin B for the treatment of visceral leishmaniasis. *Clin Infect Dis* 2006; 43(7): 917-24.
- [13] Sundar S, Cakravarty J, Agarwal D. Single-dose liposomal amphotericin B for visceral leishmaniasis in India. *N Engl J Med* 2010; 362(6): 504-12.
- [14] Mohamed-Ahmed AH, Seifert K, Yardley V, Burrell-Saward H, Brocchini S, Croft SL. Antileishmanial activity, uptake and biodistribution of an amphotericin B - poly[ $\alpha$ -glutamic acid] complex. *Antimicrob Agents Chemother* 2013; 57(10): 4608-14.
- [15] Wiwanitkit V. Interest in paromomycin for the treatment of visceral leishmaniasis (kala-azar). *Ther Clin Risk Manag* 2012; 8: 323-8.
- [16] Munoz C, Zoubi KA, Jacobi J, Abed M, Lang F. Effect of miltefosine on erythrocytes. *Toxicol In Vitro* 2013; 27(6): 1913-9.
- [17] Pouya Y. Studies on visceral leishmaniasis in the Caspian area. *J Med Fac Tehran* 1950; 7: 355.
- [18] Mohebali M, Hamzavi Y, Edrissian GH, forouzani A. Seroepidemiological study of visceral leishmaniasis among humans and animal reservoirs in Bushehr province, Islamic republic of Iran. *East Mediterr Health J* 2001; 7(6): 912-7.
- [19] Molaie S, Mohebali M, Gangi A, Pourfarzi F, Emdadi D, Modarres-sadrani N. Seroepidemiological Study of Visceral Leishmaniasis (Kala-azar) in Ardabil, Province Iran, 1986 – 2009. *Armaghane-danesh* 2009; 15(3): 262-72. [in Persian]
- [20] Barati M, Daie Parizi MH, Sharifi I. Epidemiological and Clinical Aspects of Kala-azar in Hospitalized Children of Kerman Province, during 1991-2006. *J Kerman Univ Med Sci* 2008; 15(2): 148-55. [in Persian]
- [21] Choobineh H, Mamishi S, Bahonar A, Safdari R, Rezaian M, Vaez Zadeh F. Clinical and epidemiological aspects of Kala-azar in hospitalized cases in Children's Medical Center. *Iran J Pediatr* 2005; 15(4): 327-32. [in Persian]
- [22] Dorostkar-Moghadam D, Hejazi H, Ghasemi M. Evaluation and comparison of indirect immunofluorescent antibody test (IFAT) and Direct agglutination test (DAT) using standardized antigen in diagnosis of visceral leishmaniasis. *J Mazandaran Univ Med Sci* 2005; 15(49): 1-8. [in Persian]
- [23] Kafetzis DA, Velissariou IM, Stabouli S. Treatment of Pediatric Visceral lishmaniasis Amphotericin B or parental Antimoan compounds? *Int J Anti Microb Agents* 2005; 25(1): 26-30.