

بررسی سیکل اسپروگونی انگل پلاسمودیوم ویواکس در پشه‌های آنوفل استفنسی میزورنسیس به شکل تجربی و جنبه‌هایی از تأثیر کربوهیدراتهای بازدارنده در رشد انگل

چکیده

زمینه و هدف: با وجود این که پشه‌های آنوفل نقش اصلی را در انتقال انگل‌های بیماری مalaria دارند، اما نکات مهم زیادی درباره بیولوژی انگل در بدن ناقل و همین طور اثر تعاملی آنها وجود دارد. یکی از این عوامل که شاید به نوعی بتواند در مهار کردن سیکل انتقال تأثیرگذار باشد، وجود پروتئین‌های رسپتور می‌باشند که با اتصال به ملکولهای حاوی کربوهیدرات به عمل چسبیدن انگل به دیواره معده کمک خواهد کرد. هدف از این مطالعه پیگیری سیکل اسپروگونی در بدن پشه و تأثیر احتمالی برخی کربوهیدرات‌ها روی انگل و جلوگیری از اتصال آنها به دیواره معده و در نهایت انتقال توسط پشه‌ها می‌باشد.

روش بررسی: در این مطالعه با آلوده کردن تجربی پشه‌های *An. Stephensi mysorensis* با انگل *P.vivax* (خون بیمار حاوی گامتوسیت) و خوراندن قندهای N-استیل گلوکوز آمین، N-استیل گالاكتوزآمین، آرایینز، فیکوز، مانوز، لاکتوز و گالاكتوز، تأثیر آنها روی سیکل اسپروگونی و احتمالاً عمل بازدارنده آنها مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: در پنج دقیقه اول پس از آلوده شدن پشه‌ها پدیده اگزفلالزیشن (Exflagellation) مشاهده شد و پس از آن در زمانهای ۲۰ ساعت و ۸ تا ۱۲ روز پس از آلودگی به ترتیب اووکینت، اووسیست و در نهایت اسپروزوئیت در معده و غده برازی پشه‌های آلوده مشاهده شد این امر مؤید آن است که سوش مذکور توانایی بالایی در انتقال پلاسمودیوم ویواکس دارد، از طرفی در پشه‌هایی که با قندهای N-استیل گلوکوزآمین، آرایینز، فیکوز و گالاكتوز آلوده شده بودند، اسپروزوئیت مشاهده و در قندهای فروکتوز، لاکتوز، مانوز و N-استیل گالاكتوز آمین آلودگی اسپروزوئیت مشاهده نشد.

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد در قندهایی که آلودگی پشه‌ها در آن صفر بوده، احتمالاً می‌توانسته اثر مهارکنندگی روی رشد انگل در مرحله اسپروگونی داشته باشد. با این حال برای دستیابی به نتایجی بهتر و دقیق‌تر نیاز به تحقیقات بیشتر می‌باشد و مطالعه فرق اولین گامی است که در این زمینه برداشته شده است.

کلمات کلیدی: مalaria، سیکل اسپروگونی، آنوفل استفنسی، معده، کربوهیدرات، پلاسمودیوم ویواکس

صغری دوستی^۱

همیدرضا باصری^{۱*}

مهدی ناطق پور^۲

مهندس کامران اکبرزاده^۱

حسین لدنی^۱

مصطفی شایقی^۱

۱- گروه حشره‌شناسی پزشکی

۲- گروه انگل‌شناسی پزشکی

دانشگاه علوم پزشکی تهران

*نؤیسنده مسئول؛ نشانی: تهران- پرسپینا، دانشکده

بهداشت، گروه حشره‌شناسی پزشکی صندوق پستی:

۶۴۴۶-۱۴۱۵۵

تلفن: ۸۸۹۵۱۳۹۳

Email: basserih@sina.tums.ac.ir

مقدمه

پلاسمودیوم بازی می‌کنند اما متأسفانه شناخت ما درباره بیولوژی و

اثر تعاملی انگل - ناقل در بدن پشه، هنوز محدود و ناچیز می‌باشد.^۱

پس از خونخواری پشه‌ها با خون حاوی انگل، گامتوسیتهای

پلاسمودیوم در معده پشه تبدیل به گامت شده و پس از لفاح زیگوتها

بیماری Malaria هر ساله صدمات سنگینی را به سلامت انسانها در مناطق گرمسیری سراسر دنیا، به ویژه در افریقا وارد می‌نماید. پشه‌های آنوفلینه نقش اصلی و مهمی را در انتقال عامل بیماری

حالیکه Shahabuddin در سال ۱۹۹۸ مژوری اختصاصی بر رشد اووکینت‌ها در بدن *Ae. Aegypti* داشته است و اثر تعاملی اووکینت با سلولهای میدگات را از جهت تعیین فاکتورهای مؤثر در تولید واکسن مورد بررسی قرار داده است.^{۸۹}

سیکل اسپروغونی انگل از مراحل مختلف تشکیل شده که عبور از یک مرحله به مرحله دیگر به بخش خاصی در بدن پشه محدود می‌گردد و شکست یا موتفقیت این سیکل نتیجه ایترکشن پیچیده‌ای است که بین انگل و فاکتورهای متنوع در بدن پشه ایجاد می‌گردد. بسیاری از این فاکتورها موقتی بوده و فضایی را در بدن پشه اشغال می‌نمایند که احتمالاً به شکل هماهنگ روی انگل عمل می‌نمایند. آنچه لازم است شناخته شود این است که چطور این فاکتورها با یکدیگر و با رشد انگل در بخش‌های مختلف بدن ناصل، واکنش متقابل می‌نمایند. شناخت این فاکتورها به طراحی استراتژی کترول و بلوک کردن منطقی مalaria کمک خواهد نمود.^{۱۰}

تلashهای اخیر برای کترول مalaria، بر روی شناسایی نکات حساس و آسیب‌پذیر در سیکل اسپروغونی تمرکز نموده است که این مسئله می‌تواند به عنوان یک هدف برای واکسن‌های بلوک‌کننده انتقال مد نظر باشد. علت این مسئله می‌تواند آسیب‌پذیر بودن اووکینت در مجرای معده پشه باشد.^۹ تحقیقات نشان می‌دهد که اووکینت‌ها این سلولهای معده بر اساس اثر تعاملی بین پروتئین‌های رسپتور در سطح انگل یا سلولهای اپی‌تیال معده صورت می‌گیرد. بطوریکه مطالعات در سال ۲۰۰۲ نشان می‌دهد که اوکینت‌های *P. Ross* در سال Shahabuddin به نوع خاصی از سلولهای معده بنام "gallinaceum" حمله می‌نمایند. این مطلب مؤید وجود لیگاند‌های خاص بر روی این سلولهای است که انگل با آن وارد واکنش می‌گردد. این سلول‌ها دارای سطح بالایی از V-ATPase بوده و دارای ساختار شیمیایی خاصی می‌باشند.^{۱۱} از آنجاییکه اتصال انگل به بافت میزبان اغلب برای حمله ضروری است، لذا اووکینت‌ها با ایترکشن ملکولهای دارای کربوهیدراتات با سلولهایی که قرار است به آنها حمله نمایند شناسایی می‌کنند. احتمالاً نخستین تشخیص و تماس برای یک نفوذ مؤثر به سلولهای اپی‌تیال معده، حیاتی خواهد بود.

در این مطالعه سعی شده تا در کنار دنبال کردن مراحل رشد انگل و سیکل اسپروغونی آن در بدن پشه، نقش برخی از کربوهیدراتاتها در

تبديل به اووکینت می‌گردد. در پی آن اووکینت‌ها رشد کرده و به سلولهای اپی‌تیال معده حمله می‌نمایند که پس از استقرار در غشاء پایه اووسیست را تشکیل می‌دهند. بعد از رسیدن اووسیستها و پاره‌شدن‌شان، اسپروزوئیتها در هموسل پشه رها شده و با جریان همولنف خود را به غدد بزاقی رسانده و در خونخواری بعدی بر روی میزبان جدید، آنها را به جریان خون تزریق می‌نمایند.^۱ تا کنون در حدود ۲۲ تا ۲۸ گونه آنوفل در ایران گزارش شده است که از بین آنها هشت گونه به عنوان ناقل معرفی گشته‌اند.^۲ در تمام مراحل رشد و تکامل، انگل با بافت‌های مختلف میزبان ایترکشن (Interaction) دارد که علی‌رغم مطالعات محدود هنوز نکات ناشناخته و مبهم زیادی وجود دارد.^۱ درباره ایترکشن انگل با سلولهای خونی (گلوبولهای قرمز) و سلولهای هپاتوسیت در بدن میزبان مطالعات وسیع و گسترده‌ای انجام شده است. تحقیقات نشان می‌دهد اتصال اسپروزوئیتها به هپاتوسیتها به واسطه یک رسپتور بنام Heparin Sulphate Proteoglycan صورت می‌گیرد.^۳ همینطور اتصال نخستین Major Surface Molecule of the Merozoite (MSP-1) که از ملکولهای سطحی مروزوزوئیتها به گلوبولهای قرمز از طریق یک میانجی بنام Zieler و همکارانش در سال ۱۹۹۹ نشان داد که بکار بردن برخی کربوهیدرات‌ها در غلطنت مشخص می‌تواند در اتصال انگل به دیواره معده مؤثر باشد.^۳ تا به حال مطالعات متعددی بر روی بررسی سیکل انگل مalaria انجام شده است بطوریکه Sinden در سالهای ۱۹۸۳ و ۱۹۸۵ زیر ساختار مراحل رشد انگل را در بدن پشه مورد بررسی قرار داده و بیولوژی سلولی مراحل غیرجنسي انگل و نحوه حمله انگل پلاسمودیوم را به سلولهای بدن میزبان تعیین نموده است.^۴ سایر مطالعات انجام شده نشان می‌دهد که Sinden و همکاران در سال ۱۹۹۶ و Sinden در سال ۱۹۹۹ با دقت بیشتری تغییر و تبدل انگل پلاسمودیوم را در پشه‌های ناقل مورد مطالعه قرار دادند تا جزئیات بیشتری از نحوه عبور انگل از بافت‌های میزبان بدست آورند.^۵ در

شد و هدف از تهیه خون و انجام آزمایش بیان گردید سپس با موافقت آنها خون گیری انجام شد. عمل خون گیری تحت نظر پرشک مرکز بهداشتی و توسط تکنسین ها انجام گرفت. حدود ۵ml از خون بیمار حاوی گامتوست تهیه و درون ویالهای حاوی هپارین ریخته شد، سپس بیمار تحت درمان قرار می گرفت. خون های آلوده به گامتوستیت انگل *P.vivax* (که از بیمار داوطلب گرفته شده بود) ابتدا از نظر میزان گامتوست مورد بررسی قرار می گرفتند و در صورت داشتن تعداد کافی گامتوستیت (۶ در ۱۰۰۰۰ گلوبول قرمز) وارد مطالعه می شدند. خون های مناسب، تفکیک شده و به مقدار ۱ml در لوله های در پیچ دار استریل، ریخته شد. در مرحله بعد میزان هر قند (۰/۲ مول) را که به ازای ۱ml خون محسوسه شده بود، در لوله ها ریخته و به خوبی هم زده شد. روی هر لوله برچسب مشخص کننده نام بیمار، مقدار بدست آمده قند و نوع قد افزوده شده چسبانده شد. قندهای مورد مطالعه شامل فروکتوز، آرابینوز، N-استیل گلوکزآمین، N-استیل گالاكتوز آمین، لاکتوز، گالاكتوز، مانوز و فکوز بودند. لازم به ذکر است که در کثار هشت قند مورد مطالعه یک نمونه نیز به عنوان کنترل (فاقد قند) در نظر گرفته شد. محتویات هر لوله با سرنگ ۱ml کشیده شده و درون قیف دستگاه تغذیه مصنوعی که دهانه آن قبلًا با پارافیلم M پوشیده شده بود، ریخته شد. دستگاه مزبور که نمونه ساخته شده توسط اکبرزاده و همکاران (۱۳۷۷) بود،^{۱۲} دارای قیفی به ظرفیت حداقل ۲ml می باشد که پس از پوشاندن دهانه آن با پارافیلم M و ریختن خون آلوده به درون قیف و تنظیم دمای آن، بر روی قفس پشه ها قرار داده شد تا پشه ها خونخواری کنند. به منظور جلوگیری از فرار احتمالی پشه های آلوده، قفس حاوی پشه ها به قفسی بزرگتر (تو در تو) متقل شد پس از آن تمام مراحل کار اعم از خون دهی، تغذیه پشه ها با آب قند، صید پشه ها جهت تشریح و غیره در داخل قفس های مزبور صورت گرفت. شرایط انسکتاریوم برای نگهداری پشه ها به منظور سپری شدن سیکل اسپر و گونی، شامل رطوبت ۷۰ تا ۸۰٪ و دمای ۲۸±۲°C بود.

تشریح پشه ها و بررسی سیکل اسپر و گونی: جهت مشاهده پدیده اگرفلاژلیشن ابتدا معده تعداد پنج تا از پشه هایی که با خون بدون قند (تکرار شاهد) تغذیه شده بودند، در فواصل زمانی پنج دقیقه (۵، ۱۰، ۱۵، ۲۰، ۲۵ و ۳۰ دقیقه) پس از خونخواری، تشریح شد. برای این کار پس از جدا کردن معده، از محتویات خون درون آن بر

اتصال انگل و احتمالاً اثر مهارکنندگی آنها در اتصال با سلولهای اپیتیلیال معده مورد بررسی قرار گیرد. علی رغم مطالعات گسترده ای که بر روی فرم های شیزو گونی انگل در ایران انجام شده، هیچ گونه اطلاعی از اینترکشن بین فرم های اسپر و گونی *P.vivax* با ناقلین ایران و از جمله *An. stephensi* در دسترس نیست. بطوری که توانایی آلدگی آنوفلهای ناقل در ایران بر اساس مطالعات ایدمیولوژیک استوار بوده و در نتیجه نکات مبهم و ناشناخته بی شماری درباره آلدگی آنوفلهای ناقلی چون *An. stephensi* وجود دارد. لذا در این مطالعه نخست سعی شده که به احتمال انتقال *P.vivax* (مالاریای شایع در جنوب ایران) توسط یکی از ناقلین مهم جنوب ایران، *An. stephensi mysorensis* جواب داده شود و سپس با توجه به ناقل بودن آن، اقدامات کنترلی و سempاشی در این زمینه انجام شود.

روش بررسی

مطالعه فوق از نوع بنیادی - کاربری بوده و تجزیه و تحلیل اطلاعات بر اساس میزان آلدگ شدن پشه به فرم جنسی و غیر جنسی پلاسمودیوم در بافت های مختلف از قبیل معده و غده برازی پشه بود. پشه هایی که در این مطالعه مورد استفاده قرار گرفتند *An. stephensi mysorensis* پرورش پشه ها در انسکتاریوم و در دمای ۲۸±۲°C و رطوبت ۷۰±۱۰٪ صورت گرفت (دما و رطوبت با دما سنج و رطوبت سنج سنجیده شد) و از پشه های ماده بالغ با سن ۳-۴ روزه و خون نخورده (تغذیه شده با آب قدر ۱/۵ در آزمایش ها استفاده شد. تعداد ۵۰ پشه ماده برای هر تکرار آزمایش در نظر گرفته شد. به منظور تسهیل در خونخواری، پشه های ماده قبل از خون دهی (خون آلدگ) به مدت ۱۲-۱۸ ساعت گرسنه نگه داشته شده و هیچ گونه آب قندی به آنها داده نشد).

خون آلدگ به گامتوستیت انگل *P. vivax* از بیماران داوطلب که به مراکز بهداشتی و درمانی شهرستان ایرانشهر و پیشین (از توابع شهرستان سرباز) مراجعه نموده بودند تهیه شد. قبل از هر اقدامی سابقه درمان در افراد آلدگ از آنها پرسیده شد و آن دسته از افراد که تا دو هفته قبل به دلیل خود درمانی یا درمان ناقص از داروهای ضد مالاریایی استفاده کرده بودند، از برنامه خون گیری حذف شدند. توضیحات لازم توسط پرسنل محلی و به گویش بومی به بیماران داده

است. شکل شماره ۱ عمل اگرفلالزیشن انگل *P.vivax* را در معده پشه‌های آنوفل استفنسی مایزورنسیس به روش *in vivo* نشان می‌دهد. شکل شماره ۲ اووکینت انگل مزبور را در معده پشه‌هایی که ۲۰ ساعت از آلودگی آنها می‌گذرد، نشان می‌دهد. چنانچه در شکل نیز قابل مشاهده است اووکینت با شکل خاص خود (بادامی شکل) کاملاً مشخص و قابل روئیت می‌باشد. در لامهای بررسی شده مربوط به اسپروزوئیت و اووسیست، در پشه‌هایی که شش تا هشت روز پس از آلودگی تشریح شده بودند نتایج زیر بدست آمد. در گروه کترول، با سه تکرار، از ۸۲ پشه آلوود شده ۹/۷۵٪ (هفت پشه) دارای اووسیست و ۶/۰۹٪ (تعداد پنج پشه) دارای اسپروزوئیت بودند. با احتمال <0.05 تفاوت معنی داری بین گروه‌های شاهد و تیمار از نظر میزان آلودگی مشاهده شد. تعداد و درصد آلودگی پشه با هریک از قندها در جدول شماره ۱ مشاهده می‌شود. شکلهای شماره ۳ و ۴ نشان دهنده اسپروزوئیت و اووسیست‌های مشاهده شده در پشه‌های آلوود می‌باشد. در پشه‌هایی که با قندهای N-استیل گلوكزآمین، آرایینوز، فیکوز و گالاکتوز آلوود شده بودند، اسپروزوئیت مشاهده و در قندهای لاکتوز، مانوز و N-استیل گالاکتوز آمین آلودگی اسپروزوئیتی مشاهده نشد (جدول شماره ۱)

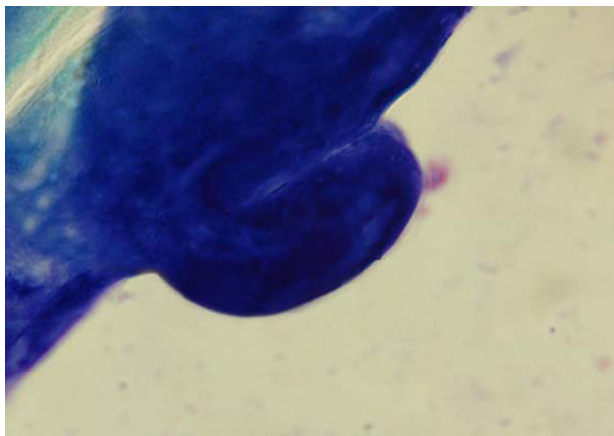
یک لام تمیز گسترش نازکی تهیه گردید. لامها پس از خشک شدن با متابول فیکس شده و سپس به روش گیمسا رنگ آمیزی شدند. پس از آن لامهای جهت مشاهده پدیده اگرفلالزیشن با لنز $\times 40$ میکروسکوپ نوری مورد بررسی قرار گرفتند. ۲۸ تا ۴۸ ساعت پس از خونخواری، معده چهار تا پنج پشه از گروه پشه‌های ماده تغذیه نشده با کربوهیدرات (گروه کترول) به منظور مشاهده اووکینت تشریح شد. روش تشریح معده مشابه آنچه که برای دیدن اگرفلالزیشن گفته شد، می‌باشد. از روز هشتم به بعد، عمل تشریح پشه‌ها (غده برازی و معده) جهت مشاهده اسپروزوئیت و اووسیست، انجام شد. تشریح شامل استخراج غده برازی و معده پشه‌های آلوود در بافر PBS و در زیر استریوسکوپ بود. پس از تشریح معده و غده برازی، هر یک بطور مجزا بر روی لام تمیزی قرار گرفته و پس از رنگ آمیزی به روش گیمسا، در زیر میکروسکوپ مورد مطالعه قرار گرفتند. در کنار هر لام بر چسب مشخصات لازم چسبانده شد. این عمل تا پایان کامل تشریح پشه‌ها ادامه یافت.

یافته‌ها

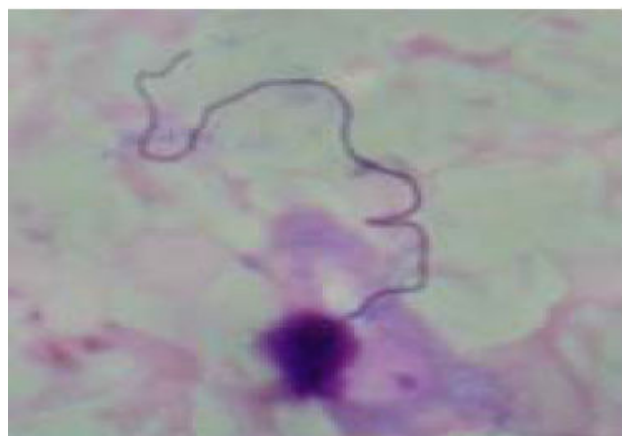
مشاهده و بررسی لامهای مربوط به پدیده اگرفلالزیشن نشان داد که این پدیده در طی پنج دقیقه اول پس از خونخواری اتفاق افتاده

جدول-۱: تعداد و درصد آلودگی به اووسیست و اسپروزوئیت در پشه‌های آنوفل استفنسی مایزورنسیس

نام قند	تعداد پشه	پشه‌های دارای اسپروزوئیت			
		درصد	تعداد(n)	درصد	تعداد(n)
کترول	۸۲	۹/۷۵	۸	۹/۷۵	۵
N- استیل گلوكز آمین	۷۲	۸/۰۶	۶	۸/۰۶	۴
N- استیل گالاکتوز آمین	۶۲	۸/۳	۵	۸/۳	۰
آرایینوز	۵۸	۵/۱۷	۳	۵/۱۷	۲
فکوز	۵۰	۶	۳	۶	۱
مانوز	۴۰	۵	۲	۵	۰
گالاکتوز	۳۳	۹/۰۹	۳	۹/۰۹	۵
لاکتوز	۵۰	۶	۳	۶	۰
تعداد کل	۴۴۷	۵۷/۳	۳۳	۵۷/۳	۱۷



شکل-۴: اووسیت مشاهده شده در معده پشه *An. stephensi mysorensis* ۸ روز پس از آلودگی)



شکل-۱: پدیده اکزفلاژیشن در خون خورده شده در معده پشه‌های *An. stephensi mysorensis* به روشنی (۲ دقیقه پس از آلودگی)

بحث

از آنجاییکه مalariaی انسانی تنها از طریق گزش پشه آلوده امکان‌پذیر است، لذا بلوک کردن سیکل انتقال اقدام کنترل کننده مؤثری خواهد بود. با این حال هنوز یک مکانیسم صحیح از روش‌های بلوک کننده انتقال در دست نمی‌باشد و این مسأله بیشتر به خاطر ملکولهای هدف، که لازمه رشد انگل در بدن میزبان می‌باشد و هنوز به درستی شناخته نشده‌اند، می‌باشد هر چند که ممکن است فاکتورهای رفتاری و اکولوژیکی تا حدودی مسئول این موضوع باشند اما فاکتورهای ژنتیکی، بیوشیمیایی و فیزیکی نقش اصلی را در آلودگی‌های پائین بازی می‌نمایند.^۱ مطالعات آزمایشگاهی نشان می‌دهد پشه‌هایی که به عنوان ناقلین مهم مalaria مطرحدند مثل *An. gambiae* بشكل مؤثری بیش از ۹۹/۹٪ رشد انگلهای بلعیده شده را بلوک کرده، در حالیکه گونه‌های مقاوم قادرند این کار را تا ۱۰۰٪ انجام دهند.^{۱۳} این مطالعه نشان می‌دهد که *An. Stephensi mysorensis* در ایران قادر است ۹۳/۹۱٪ رشد انگلهای بلعیده شده را بلوک نماید.^{۱۴} بنابراین می‌توان با اطمینان اظهار کرد که پشه‌ها به شکل ژنتیکی نسبت به پلاسمودیوم مقاومند لذا این مسئله دال بر موانع رشد انگل در پشه هاست که در صورت شناخته شدن ما را در پیشرفت اقدامات مؤثر علیه Malaria و کنترل آن، رهنمون خواهد کرد. تا کنون سیکل اسپر و گونی انگل Malaria به شکل گسترده‌ای مورد مطالعه قرار گرفته و بسیاری از فاکتورهایی را که بر روی رشد انگل در معده پشه تأثیر می‌گذارند، شرح داده شده است.^{۹-۱۶} این سیکل در *An. stephensi* برای انگل *P.vivax* توسط Nanda^{۱۷} و همکاران در سال ۱۹۸۵ مورد مطالعه قرار گرفت.



شکل-۲: اووکینت موجود در خون خورده شده در معده پشه‌های *An. stephensi mysorensis* به روشنی (۲۰ ساعت پس از آلودگی)



شکل-۳: اسپروزوئیتها مشاهده شده در غدد برازی *An. stephensi mysorensis* ۸ روز پس از آلودگی)

سلولهای اپیتیلیال معده پشه‌های *Ae. aegypti* اتصال یافته و حمله می‌نماید. وی همینظر با بکاربردن برخی از کربوهیدرات‌ها مانند N-استیل نورامیک اسید (NANA)، N-استیل گلوکز آمین، N-گالاکتوز آمین، مانوز، فیکوز، گلوکز و سیانولاکتوز به بررسی اثر این قندها در اتصال اووکینت به سلولهای اپیتیلیال معده و احتمالاً اثر بازدارندگی و مهارکنندگی آنها پرداخته است. نتایج وی نشان داد که از بین قندهای مطالعه شده NANA تنها قدری بوده که توانست به میزان ۵۰٪ اتصال اووکینت را به سلولهای اپیتیلیال معده پشه‌های *Ae. aegypti* بلوک نماید و قندهای مانوز و N-استیل گلوکز آمین اثرات جزئی روی ممانعت از اتصال انگل داشته است اما این تأثیر از نظر آماری چندان معنی دار نبوده است. تمام این یافته‌ها نشان می‌دهند که لیگاندهای موجود بر روی معده برای اتصال اووکینت‌ها کربوهیدرات‌هایی هستند که درجهات مختلفی از حساسیت را در برابر اسید پریودیک دارند.^۳

نتایج مطالعات ما نیز نشان می‌دهد که از بین پشه‌هایی که با قندهای مختلف همراه با خون آلوده به انگل *P. vivax* آلوده شده بودند، در پشه‌های تعذیه شده با قندهای N-استیل گالاکتوز آمین، مانوز، لاکتوز و فروکتوز هیچ گونه آلودگی اسپرزوژوئیتی مشاهده نشد. بنابراین چنین استنتاج می‌گردد این قندها بر روی سیکل اسپروغونی تأثیر داشته و می‌توانسته اثر مهارکنندگی داشته باشد. در حالیکه سایر قندها (N-استیل گلوکوز آمین، آرابینوز، فکوز و گالاکتوز) در این زمینه بی‌تأثیر بوده‌اند. احتمالاً پروتئین‌های باند شونده به قندهای (N-استیل گالاکتوز آمین، مانوز، لاکتوز و فروکتوز) موجود بر روی سطح *An. stephensi* مده بشه یا پارازیت در ایترکشن *P. vivax* با معده نقس داشته و از حلقه‌های اصلی در رشد انگل در بدن پشه خواهد بود. به این ترتیب می‌توان با بررسی بیشتر تأثیر کربوهیدرات‌ها روی سیکل انگل در هر مرحله، در بدن پشه (معده و غدد برازی) به نکات مفیدی دست یافت که می‌تواند ما را در دستیابی به واکسن‌های بلوک کننده انتقال رهنمون نماید. **تشکر و قدردانی: نویسنده‌گان بر خود واجب می‌دانند تا از همکاران بخش‌های انگل شناسی آقایان سیدزاده، سطوط و سرکار خانم متولی حقی و حشره‌شناسی دانشکده بهداشت و ایستگاه تحقیقاتی ایرانشهر و مراکز بهداشتی و درمانی شهرستانهای ایرانشهر و پیشین که یاریگر ما در انجام این مطالعه بودند تشکر و قدردانی نمایند.**

در این مطالعه نیز سعی شد تا برای اولین بار در ایران سیکل اسپروغونی انگل *P. vivax* در بدن پشه‌های *An.stephensi* به شکل تجربی و در شرایط *in vivo* مورد بررسی قرار گیرد. علی‌رغم مطالعات ایدمیولوزیک انجام شده در طی سالهای متمادی در کشور، هنوز توانایی انتقال این گونه (*An. stephensi mysorensis* و حتی دو سوش دیگر (Type form, Intermediate mysorensis) مشخص نشده است ولی گفته می‌شود یکی از عمدت‌ترین ناقل‌های منطقه جنوبی کشور از جمله ایرانشهر می‌باشد این در حالی است که گونه مذبور دارای سه سوش می‌باشد. اخیراً برخی مطالعات سیستماتیک انجام شده بر روی مشخصات تخم این گونه که در نواحی جنوبی کشور انجام شده پراکنده‌گی هر یک از این سیبلینگ‌ها را مورد بررسی قرار داده است و نتایج نشان می‌دهد که در شهرستان ایرانشهر از سه سوش مربوط به این گونه، سیبلینگ *An. Stephensi mysorensis* گونه فعال منطقه می‌باشد.^{۱۸۱۹} ولی ناقل بودن این سوش به شکل تجربی و در آزمایشگاه به اثبات نرسیده است. لذا مطالعه فوق اولین گام را برای اثبات این مسئله برداشته و دریافته است که سوش مذبور با توجه به وضعیت منطقه و مهاجر پذیر بودن آن و با توجه به بلوک کنندگی سیکل انگل *P. vivax* (۹۳/۹۱) ناقل توانایی در منطقه ایرانشهر خواهد بود و دارای قدرت انتقال می‌باشد، به گونه‌ای که آلودگی تجربی پشه‌ها با انگل *P. vivax* و فراهم آوردن شرایط اپتیمیم برای آنها نشان داد که سیکل اسپروغونی انگل در بدن سوش مذبور با موفقیت سپری شده و به مرحله آلودگی کنندگی یعنی مشاهده اسپرزوژوئیت در غدد برازی (۰/۶۰/۹) رسیده است. این مسئله یعنی نگهداری آلودگی به پلاسمودیوم تا آخر عمر و برقراری سیکل انتقال، عامل هشدار دهنده برای کترول این ناقل در کتاب آنوفل کولیسیفاسیس است. در این مطالعه، در حین پیگیری سیکل اسپروغونی در بدن پشه از هر مرحله از رشد انگل در معده، اسلامیدهای مطالعاتی مهمی اعم از پدیده اکرفلاتزیشن، اووکینت، اووسیست و اسپرزوژوئیت و زمانهای مشاهده آنها تهیه شد.

علاوه بر اثبات ناقل بودن گونه *An. stephensi mysorensis* به بررسی تأثیر احتمالی برخی از کربوهیدرات‌ها و قندها بر رشد انگل در بدن ناقل پرداخته شد. مشابه این مطالعه و با گونه‌ای دیگر توسط Zieler در سال ۱۹۹۹ انجام شده است.^۳ وی در مطالعاتش ثابت نمود که انگل *P. gallinaceum* به شکل اختصاصی به نوع خاصی از

References

1. McCutchan TF, Kissinger JC, Touray MG, Rogers MJ, Li J, Sullivan M. Comparison of circumsporozoite proteins from avian and mammalian malarias: biological and phylogenetic implications. *Proc Natl Acad Sci USA* 1996; 93: 11889-94.
2. Edrissian GH. Malaria history and status in Iran. *J School Pub Health Inst Pub Health Res* 2002; 1: 50-60.
3. Zieler H, Nawrocki JP, Shahabuddin M. Plasmodium gallinaceum ookinete adherence specifically to the midgut epithelium of *Aedes aegypti* by interaction with a carbohydrate ligand. *J Exp Biol* 1999; 202: 485-95.
4. Sinden RE. The cell biology of sexual development in plasmodium. *Parasitology* 1983; 86: 7-28.
5. Sinden RE. A cell biologist's view of host cell recognition and invasion by malarial parasites. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 1985; 79: 598-605.
6. Sinden RE, Butcher GA, Billker O, Fleck SL. Regulation of infectivity of Plasmodium to the mosquito vector. *Adv Parasitol* 1996; 38: 53-117.
7. Sinden RE. Plasmodium differentiation in the mosquito. *Parasitologia* 1999; 41: 139-48.
8. Shahabuddin M. Plasmodium ookinete development in the mosquito midgut: a case of reciprocal manipulation. *Parasitology* 1998; 116: 83-93.
9. Shahabuddin M, Cocianich S, Zieler H. The Search for Novel Malaria Transmission-blocking Targets in the Mosquito Midgut. *Parasitol Today* 1998; 14: 493-7.
10. Shahabuddin M, Costero A. Spatial distribution of factors that determine sporogonic development of malaria parasites in mosquitoes. *Insect Biochem Mol Biol* 2001; 31: 231-40.
11. Shahabuddin M. Do Plasmodium ookinete invade a specific cell type in the mosquito midgut? *Trends Parasitol* 2002; 18: 157-61.
12. اکبرزاده ک. بررسی تکنیک های مختلف تغذیه مصنوعی آنوفل استفسنی در مقایسه با روش تغذیه طبیعی و ارائه مناسبترین روش کاربردی در انسکتاریومها. پایان نامه کارشناسی ارشد رشته حشره شناسی پزشکی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ۱۳۷۷.
13. Vaughan JA, Noden BH, Beier JC. Population dynamics of *Plasmodium falciparum* sporogony in laboratory-infected *Anopheles gambiae*. *J Parasitol* 1992; 78: 716-24.
14. Billingsley PF. Approaches to vector control: new and trusted. 2. Molecular targets in the insect midgut. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 1994; 88: 136-40.
15. Simonetti AB. The biology of malarial parasite in the mosquito: a review. *Mem Inst Oswaldo Cruz* 1996; 91: 519-41.
16. Warburg A, Miller L.H. Critical stages in the development of Plasmodium in mosquitoes. *Parasitology Today* 1991; 7: 179-181.
17. Nanda N, Dass CM, Sharma VP. An ultrastructural study on the sporogony of *Plasmodium vivax* in *Anopheles stephensi*. *Indian J Malariol* 1985; 22: 1-15.
18. صفری ن. بررسی خاصیت هموآگلوتیناسیون میدگات فرمهای بیولوژیک و جمعیتهای جغرافیایی مختلف آنوفل استفسنی در جنوب ایران. پایان نامه کارشناسی ارشد رشته حشره شناسی پزشکی، تهران: دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ۱۳۸۲.
19. یعقوبی ف. بررسی تنوع مرفوولوژیک و ژنتیکی آنوفل استفسنی در استانهای بلوچستان و هرمزگان. پایان نامه کارشناسی ارشد رشته حشره شناسی پزشکی، تهران: دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ۱۳۸۳.

Sporogony cycle of plasmodium vivax in *anopheles stephensi mysorensis*: inhibitory effects of certain carbohydrates on parasitic development

Doosti S¹
 Basseri H.R^{1*}
 Nategh Pour M²
 Akbarzadeh K¹
 Ladoni H¹
 Shaeghi M¹

*1-Department of Medical Entomology and Vector Control
 2- Department of Medical Parasitology*

Tehran University of Medical Sciences,

Abstract

Background: Although there have been many studies on the role of mosquitoes in malarial transmission, the biology and interaction of plasmodium with its host is still not completely known. The aim of this study was primarily to follow the sporogony cycle of *Plasmodium vivax* in *Anopheles stephensi mysorensis* and then to explore the inhibitory effects of certain carbohydrates on parasitic development.

Methods: In a restricted insectary, An. stephensi were fed blood containing gametocytes from donor malaria patients. The development of plasmodium was followed by dissecting the infected mosquitoes and taking a smear at different time intervals. Other groups of Anopheles were fed infected blood plus one of the following carbohydrates: N-acetyl-glucosamine, N-acetyl-galactosamine, arabinose, fucose, manose, lactose or galactose.

Results: Exflagellation occurred at 5 minutes after the blood meal and then ookinet was observed at 20 hours, while oocysts and sporozoites appeared in days 8 to 12. The results indicate that An. stephensi strain mysorensis has can transfer P. vivax extremely well. Furthermore, the development of P. vivax was completed in the mosquitoes that had been fed with N-acetyl-glucosamine, arabinose, fucose and galactose. In contrast, lactose, mannose and N-acetyl-galactosamine interrupted the life cycle of the parasite.

Conclusion: The sugars lactose, mannose and N-acetyl-galactosamine have an inhibitory role in of oocyst and sporozoite development. Therefore, the results of this study can be used as basic information for inhibiting malarial transmission.

Keywords: Malaria, sporogony cycle, anopheles stephensi, midgut, carbohydrate, plasmodium vivax.

*Corresponding author, Depart.of Medical Entomology and Vector Control, School of Public Health and Institute of Public Health Research, PO Box 6446-14155, Tehran.
 Tel: +98-021-88951393
 E-mail: basserih@sina.tums.ac.ir