

گزارش ۸ مورد سل منتشر ناشی از تلقیح واکسن ب.ث.ژ در مرکز

طبی کودکان تهران طی سال‌های ۷۶-۸۰

عبدالله کریمی (M.D.) * ستاره میشهی (M.D.) ** علیرضا ناطقیان (M.D.) ***

چکیده

سابقه و هدف : سل منتشر ناشی از تلقیح واکسن ب.ث.ژ عارضه بسیار نادر و خطرناکی است که معمولاً در افراد دچار نقص اینمی رخ می‌دهد. هدف از این تحقیق، تعیین خصوصیات بالینی، رادیولوژیک، آزمایشگاهی؛ عوامل زمینه‌ساز، و عوامل مربوط به پیش‌آگهی این بیماران جهت تشخیص هر چه سریعتر و شروع درمان مناسب می‌باشد. معرفی بیماران : نوع مطالعه به دلیل نادر بودن بیماری، به صورت گذشته‌نگر و از طریق مرور پرونده بیماران بود. در فاصله سال‌های ۱۳۷۶ تا ۱۳۸۰ ۱۲ کلیه کودکانی که با تشخیص نهایی سل منتشر ناشی از تلقیح واکسن ب.ث.ژ ترخیص یا فوت شده بودند، مورد بررسی قرار گرفتند. از مجموع ۱۱ بیمار با تشخیص فوق، ۸ بیمار که دارای پرونده کامل بودند انتخاب و اطلاعات مربوطه به کمک پرسشنامه استخراج گردید.

یافته‌ها : ۵ پسر و ۳ دختر با محدوده سنی ۲/۵ تا ۳۲ ماه (با میانگین سنی ۱۱ ماه) مورد بررسی قرار گرفتند. تمام بیماران دچار لفادنیت موضعی و فیستول حاوی ترشحات چرکی در زمان مراجعه بوده و فاصله متوسط این عارضه از زمان تلقیح واکسن، حدود ۱۰ هفتگه بود. همه بیماران دچار تب خفیف بوده و سایر علایم شایع بالینی شامل سرفه، تنگی نفس، ضایعات جلدی منتشر، بزرگی کبد و طحال بود. آزمون جلدی با محلول توپرکولین (P.P.D) در تمام بیماران منفی بود. در رادیوگرافی ریه تمام بیماران، کدورت‌های رتیکولر به خصوص در نواحی اطراف مدیاستن قابل مشاهده بود. آسپراسیون مغز استخوان بیش از همه در تشخیص (کشت مثبت از نظر مایکوباکتریوم بوویس یا ضایعات گرانولوماتوز یا نکروز کازئوز)، مفید واقع شد. تمام بیماران، درجاتی از نقص اینمی داشتند که شایعترین آنها لنفوپنی و نقص سلول‌های T-helper و سپس کمبود «سلول‌های طبیعی کشنده» و بیماری گرانولوماتوز مزمن بود. علی‌رغم شروع درمان با چهار داروی تمام بیماران، سه بیمار حین بستری با انعقاد منتشر داخل عروقی فوت نمودند.

استنتاج : وجود تب خفیف، ارگانومگالی، ضایعات جلدی منتشر و کاهش وزن در کودکانی که با لفادنیت چرکی ناشی از واکسن ب.ث.ژ مراجعه می‌نمایند باید هشداری جدی جهت بستری و انجام بررسی‌های ایمونولوژیک و شروع سریع درمان باشد؛ مخصوصاً اگر واکنش جلدی به آزمون توپرکولین، منفی گزارش گردد. در دیگر فرزندان خانواده نیز باید بررسی‌های لازم را قبل از تزریق واکسن انجام داد.

واژه‌های کلیدی : سل، واکسن ب.ث.ژ

تهران-بلوار کشاورز-ساختمان شماره ۲ وزارت بهداشت و درمان آموزش پزشکی

* فوق تخصص بیماری‌های عفونی کودکان، دانشیار دانشگاه علوم پزشکی شیراز

** فوق تخصص بیماری‌های عفونی کودکان، استادیار دانشگاه علوم پزشکی ایران

*** فوق تخصص بیماری‌های عفونی کودکان، استادیار دانشگاه علوم پزشکی تهران

مقدمه

در سه مورد، سابقه فوت حداقل یک فرزند خانواده به دلیل نامشخص و با تابلوی تنگی نفس و بزرگی طحال و کبد وجود داشت که در یک مورد، سابقه لنفادنیت چرکی طولانی مدت نیز وجود داشته است.

زمان تزریق واکسن در تمام موارد در بدو تولد بود و فقط یک مورد از آنها در ۴۵ روزگی واکسن گرفته بود. محل تزریق واکسن در ۵ مورد در دلتویید راست و در سه مورد در سمت چپ بود خصوصیات محل تزریق، علایم و نشانه‌های بالینی و سیر آنها به ترتیب در جداول شماره ۱ و ۲ خلاصه شده‌اند.

خصوصیات آزمایشگاً هی شمارش گلبول‌های سفید در بدو مراجعته به نسبت سن بیماران در ۷ بیمار، حد طبیعی یا لوکوسیتوز مختصر و در یک بیمار (که نهایتاً فوت نمود)، لوکوپنی را نشان داد. در ۲ بیمار نیز که نهایتاً فوت نمودند تدریجاً تعداد کل گلبول‌های سفید کاهش یافت. درصد سلول‌های نوتروفیل و لنفوسيت در این بیماران کاملاً متغیر ولی در مجموع غلبه نسبی با نوتروفیل‌ها بود. در سه بیمار فوت شده، افزایش درصد سلول‌های «باند» مشاهده شد، ولی در افراد با پاسخ درمانی بهتر، افزایش درصد مونوسیت‌ها یا لنفوسيت‌ها جلب توجه می‌نمود. از نظر هموگلوبین، تمام بیماران کم خونی داشتند ولی کم خونی شدید (هموگلوبین کمتر از ۷ گرم در دسی‌لیتر) فقط در سه بیماری که با انعقاد منتشر داخل عروقی فوت نمودند مشاهده گردید که همراه با ترومبوسیتوپنی نیز بود. در بقیه موارد، شمارش پلاکت در حد طبیعی بود.

گرچه واکسن ب.ث.ژ جزو کم خطرترین واکسن‌های مصرفی می‌باشد ولی سل منتصر ناشی از تزریق ب.ث.ژ^۱ (B.d)^۱ به صورت بسیار نادر و با میزان وقوعی حدود یک مورد در یک میلیون دوز تلقیحی رخ می‌دهد^(۱). این عارضه، خطرناکترین عارضه واکسن است و مرگ و میر بالایی دارد^(۳،۱). با توجه به واکسیناسیون همگانی ب.ث.ژ از بدو تولد در کشور ما، آشنایی با علل زمینه‌ساز و خصوصیات بالینی این بیماران برای متخصصین کودکان از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است زیرا علاوه بر اقدامات تشخیصی و درمانی به موقع برای بیمار مبتلا به نقص اینمی اولیه، می‌توان جهت مشاوره ژنتیکی فرزندان بعدی اقدام به موقع به عمل آورد و حداقل از تزریق واکسن به فرزندان بعدی تعیین وضعیت اینمی آنها خودداری نمود.

شرح موارد

در طی یک دوره ۵ ساله (۱۳۷۶ تا ۱۳۸۰) پرونده ۱۱ کودک با تشخیص نهایی B.d در مرکز طبی کودکان تهران که مرکزی ارجاعی از سراسر کشور به حساب می‌آید مورد بررسی قرار گرفت که سه مورد آنها به دلیل ناقص بودن پرونده، کثار گذاشته شدند. اطلاعات ۸ مورد باقیمانده به شرح زیر بوده است:

محدوده سنی بیماران در زمان بسته از ۲/۵ تا ۳۲ ماه (با میانگین سنی ۱۱ ماه) بود از نظر جنسیت، سه مورد مؤنث و پنج مورد مذکور بودند. هر ۸ مورد، میلت ایرانی داشتند و سابقه تماس با سل نداشتند.

از نظر پیشینه بیماران، همگی سابقه زایمان و وزن هنگام تولد طبیعی داشتند و ۷ مورد حاصل ازدواج فامیلی بودند. زمان افتادن بندناو در همگی طبیعی بود.

1. BCG dissemination

جدول شماره ۱: خصوصیات محل تزریق واکسن ب.ث.ز در زمان مراجعه بیماران مبتلا به BCG dissemination

بیماران	فاصله تلقیح (هفته) تا شروع عوارض موضعی	آدنوپاتی موضعی زیرینگلی و قسمت تزریق (راست)	آدنوپاتی درناحیه گردنی در همان سمت		محل تزریق	از محل لنفادنیت	فیستول و ترشح چرکی	استئومیلیت
			موضعی	زخم وسیع در				
-	+	+	+	+			(راست)	۱۲
-	+	-	-	+			(چپ)+	۶
-	+	-	-	+			(راست)+	۱۶
+	+	+	-	-			(چپ)+	۱۲
+	+	+	-	-			(راست)+	۱۶
-	+	-	-	+			(راست)+	۲
-	+	+	-	-			(راست)+	۱۲
+	+	-	-	-			(چپ)+	۳

* متوسط فاصله زمانی تا شروع عوارض موضعی حدود ۱۰ هفته بوده است.

** زخم محل تزریق، بسیار وسیع و بد (بیمار مبتلا به پیماری گرانولوماتوز مزمن بود).

*** ضایعات استخوانی در گرافی حجممه و سایر استخوانهای بلند نیز گزارش گردید.

جدول شماره ۲: خصوصیات بالینی بیماران مبتلا به BCG dissemination، مرکز طبی کودکان، ۱۳۷۶ الی ۱۳۸۰

* ت بیماران در تمام موارد در زمان م اجمعه کمتر از ۳۸/۵ درجه سانتگراد به ده است.

*^{**}لیه کید و طحال کمتر از ۴ سانتی متر زیر لبهای دنده / *^{**}لیه کید و طحال حدود ۴-۵ سانتی متر زیر لبهای دنده / **: لیه کید و طحال بیش از ۶ سانتی متر زیر لبهای دنده

*** مته سط زمان تا قطع تی، ۱۴۰۰ ز به ده است.

**** مصطفى نهاد غالباً ما يكتب بالفترة الحالية، مما يزيد من صعوبة تحديد تاريخ إنشاء المخطوطة.

**** انعقاد منتصر داخل عروقی

(CD19 ، CD21 ، CD16-56 ، CD45R0 و CD119

در حد طبیعی گزارش گردید.

آزمون نیتروبلوترازولیوم (N.B.T test) در یک مورد شدیداً مختلف بود و از آنجا که این نتیجه با روش Chemiluminescence نیز تأیید گردید، بیماری گرانولوماتوز مزمن تشخیص داده شد و بیمار نیز فوت گردید.

خصوصیات رادیولوژیک رادیوگرافی ریه در ۷ مورد، انفیلتراسیون‌های ناشی از درگیری پارانشیم ریه و حالت ریتیکولر، به خصوص در نواحی اطراف مدیاستن را نشان داد. سایر یافته‌های شامل کوچک بودن اندازه سایه تیموس (۳ مورد)، آدنوپاتی ناف ریه (۱ مورد)، وجود مایع جنبی (۱ مورد) بود. در موارد منجر به فوت، کدورت‌های آلتکتابیک نیز گزارش شد.

تغییرات استخوانی (واکنش پریوستی در استخوان بازو در ناحیه متافیز و دیافیز دال بر استئومیلیت) در دو مورد مشاهده گردید؛ همزمان ضایعات Lytic در یک مورد در استخوان‌های بلند و همچنین استخوان جمجمه نیز گزارش شد.

در سونوگرافی شکم که در ۵ مورد انجام شده بود، در ۴ مورد بزرگی کبد و طحال با اکتوژنیسته نسبتاً خشن گزارش شد. در دو مورد، لغافادنوپاتی متعدد پاراآئورتیک، مزانتریک، لگنی و خلف صفاتی مشاهده گردید.

مشخصات پاتولوژی و میکروبیولوژی در رنگ‌آمیزی گستره انجام شده از ترشحات فیستول محل مجاور واکسن، در ۷ مورد با سیل اسیدfast است (Acid fast bacillus) به کمک رنگ‌آمیزی ذیل نیلسون (Ziehl-Welson) دیده شد. ولی نمونه هشتم،

^۱ در تمام بیماران به درجاتی افزایش داشته و به طور متوسط در حدود ۳۵ میلی‌متر در ساعت اول، گزارش گردید. CRP^۲ نیز در موارد چک شده، مثبت بوده است.

آزمون‌های عملکرد کبد، در نیمی از بیماران افزایش آنزیم‌های کبدی، اختلال PT^۳ و PTT^۴؛ کاهش پروتئین و آلبومین سرم و افزایش نسبت آلبومین و گلوبولین را نشان داد که از این چهار مورد، سه مورد منجر به فوت شد. نتایج کشت‌های ادرار و خون بیماران بر روی محیط معمولی، منفی بود. آزمون جلدی توپرکولین با روش استاندارد برای تمام بیماران انجام شد که در تمام موارد یا منفی (کمتر از ۱۰ میلی‌متر) بوده یا واکنش نشان نداد.

بررسی‌های ایمونولوژیک به جز در یک مورد که به دلیل فوت زود هنگام بیمار بررسی سیستم ایمنی امکان‌پذیر نشد، در ۷ مورد بررسی‌های ایمونولوژیک انجام گرفت که نتایج آن به شرح زیر بود.

سطح ایمونوگلوبولین‌ها و مقادیر اجزاء سیستم کمپلمان در تمام بیماران در حد طبیعی بود. در بررسی فلوسیتومتری شاخص‌های CD3، CD4 و CD8 و نسبت CD4/CD8 در پنج مورد از هفت مورد کاهش نشان داد که نشانه کاهش سلول‌های T-helper و کاهش کلی سلول‌های T می‌باشد. اما در یک مورد (که منجر به فوت نیز گردید) فقط کاهش CD8 دیده شد^۵. (N.K.C) سایر شاخص‌های بررسی شده (از جمله CD2،

-
1. Erythrocyte sedimentation rate
 2. C-reactive protein
 3. Prothrombin time
 4. Partial thromboplastin time
 5. Natural killer cell deficiency

بیماری (از جمله سل ارزنی و منتزیت سلی) حدود ۸۰ درصد مؤثر نشان داده است (۲،۵،۶).

واکسن ب.ث.ر. جزو واکسن‌های نسبتاً بی‌خطر به حساب می‌آید. اگر از زخم موضعی و بافت جوشگاهی باقیمانده در محل تزریق بگذردیم، شایعترین عارضه آن لنفادنیت موضعی در محل تزریق واکسن می‌باشد که غالباً گذرا بوده و بدون درمان خاصی بهبود می‌یابد (۷،۶،۲،۱).

در مورد بروز عوارض موضعی ناشی از واکسن، فاکتورهایی مانند دوز مصرفی، خاصیت تهاجمی (۷،۶،۸)؛ سوش مصرفی و روش تزریق (۲،۷) و سن دریافت کننده در زمان تزریق (۱۰) و همچنین فاکتورهای ایمونولژنیک و ژنتیکی مربوط به میزان (۱۱،۱۲) دخیل دانسته شده است.

اما بیماری منتشر ناشی از تزریق ب.پ.ر. (B.d) عارضه‌ای بسیار نادر است که وقوع آن را در حدود ۱ مورد در ۱ میلیون تزریق تخمین می‌زنند (۱،۲). طبق تعریف، به گسترش عفونت بالینی به حداقل ۲ ناحیه فراتر از منطقه تلخی، B.d گفته می‌شود (۱۴). این واقعه به طور معمول در افراد دچار نقص ایمنی گزارش شده است (۱،۲،۱۵). مثلاً در یک مطالعه که توسط Talbot و همکاران (۱۹۹۷) انجام شد، ۲۴ مورد از ۲۸ مورد گزارش شده در طی ۱۶ سال دوره بررسی دچار نقص ایمنی بوده‌اند (۳). البته گزارش‌های قدیمی از وقوع این عارضه در کودکان با اینمی طبیعی نیز خبر داده‌اند (۱۶) و حتی برخی مطالعات جدید تا نیمی از بیماران را قادر نقص ایمنی واضح مطرح نموده (۱۴،۱۷) و آنها را اشکال ایدیوپاتیک نامیده‌اند که البته برای آنها نیز نوعی زمینه همخونی یا ژنتیک بدون طرح و راشتی خاص مطرح گردیده است. در مطالعه ما نیز از ۸ بیمار، در ۷ مورد سابقه ازدواج فامیلی وجود داشته که می‌تواند مؤید نقش همخونی در بروز اثر عارضه بوده و نیاز به بررسی‌های بیشتر ژنتیکی را طلب می‌کند.

کیفیت مناسبی نداشت. آسپیراسیون مغز استخوان در ۲ مورد گستره مثبت از نظر باسیل اسیدفاست، در یک مورد کشت مثبت مایکوباکتریوم بوویس، و در دو مورد ضایعات گرانولوماتوز با نکروز کازئوز را نشان داد. در موارد منجر به فوت، کاهش سلولاریته مغز استخوان مشهود بود. بررسی شیره معده، فقط در یک مورد باکتری اسیدفاست را نشان داد.

اتوپسی یانکروپسی انجام شده، در دو مورد از سه مورد فوت شده حاکی از ضایعات گرانولوماتوز منتشر در سیستم رتیکولو اندوتیال به همراه گستره مثبت از نظر باسیل اسیدفاست و نیز شواهد انعقاد منتشر داخل عروقی بوده است. ضمناً در یک مورد، هیپوپلازی بافت تیموس نیز گزارش گردید.

اقدامات درمانی انجام شده در کلیه موارد درمان با ۴ دارو (ایزونیازید، ریفارمپین، اتابوتوول، استرپتومایسین و/ یا پیرازینامید) آغاز گردید. در سه مورد، گاما انترفرون (gamma-interferon) نیز به درمان اضافه شد که فقط یکی از آنها مورد شناخته شده بیماری گرانولوماتوز مزمن بود و در بقیه موارد به صورت تجربی شروع شده بود. همچنین در یک مورد منجر به فوت که دچار N.K.C deficiency شده بود، درمان با گاماگلوبولین داخل وریدی و فاکتور رشد کولونی‌های گرانولوسیت- ماکروفاز^۱ نیز انجام گرفت که ظاهرآ مؤثر نبود.

بحث

واکسن ب.ث.ر. جزو قدیمی ترین واکسن‌هایی است که هنوز به طور وسیعی مصرف می‌شود. گرچه در مورد میزان تأثیر کلی آن اختلاف نظر وجود دارد (۱،۲،۱۶) ولی متأثر بررسی‌های موجود آن را در پیشگیری از درگیری ریوی حدود ۵۰ درصد و در فرم‌های خطرناک

1. GM-CSF

در بررسی Talbot و همکاران (۱۹۹۷) حدود ۷۰ درصد از بیماران کمتر از ۲ سال سن داشتند و در مطالعه حاضر نیز میانگین سنی بیماران ۱۱ ماه بود.^(۳) شایعترین علایم بالینی به ترتیب شیوع شامل تب و کاهش وزن، درگیری موضعی یا منتشر غدد لنفاوی و به خصوص طول کشیدن لنفادنیت چرکی به همراه فیستولیزاسیون طولانی، انواع تظاهرات جلدی و درگیری بافت نرم و بزرگی کبد و طحال می‌باشد. درگیری کبد به شکل هپاتیت گرانولوماتوز می‌باشد.^(۴) که در بیماران مورد بررسی ما نیز شایعترین علایم به همین ترتیب بوده است. سایر تظاهرات بیماری شامل درگیری ریوی و علایم شبیه سپتیسمی یا سل ارزنی است.^(۵) عفونت‌های فرصت طلب ثانویه (به خصوص با ارگانیسم‌های جنس سالمونلا) در نیمی از بیماران گزارش شده است.^(۶) هرچند در بیماران مورد مطالعه ما نیز آنتی‌بیوتیک بعد از بررسی از نظر عفونت خونی شروع شده است ولی در هیچ‌کدام از موارد، کشت خون مثبت نشد که شاید تکنیک نامناسب در مراحل مختلف کشت خون، عامل منفی شدن کاذب آن بوده باشد.

استئومیلیت می‌تواند به طور مجزا یا به عنوان جزیی از d.B رخ دهد.^(۲) فرم مجزا امروزه با مصرف سوش‌های جدیدتر به مراتب کمتر گزارش می‌شود. شایعترین محل آن در اپیفیز استخوان‌های بلند به خصوص در استخوان بازوی مجاور محل تلقیح می‌باشد. البته گزارشاتی از درگیری استخوان‌های دور دست از جمله استخوان ران، جناغ یا انتهای تibia و مفصل مج‌پا، متاکارپ‌ها و گاهی مهره‌ها به شکل ضایعات تخریبی (لیتیک) نیز وجود دارد.^(۲۵) در بیماران مورد مطالعه ما نیز در سه مورد، شواهد بالینی و/ یا رادیولوژیک استئومیلیت در استخوان‌های مجاور یا دوردست وجود داشت.

انواع مختلفی از ناقص ایمنی زمینه‌ساز d.B مطرح شده‌اند، از آن جمله بیماری گرانولوماتوز مزم (۱۸،۳)، نقص ایمنی توأم شدید و سندروم Hyper IgE (۱۹) و انواع مختلف ایمنی سلوی از جمله بیماری ایدز (۲۰،۲۱) یا نقایص ایمنی سلوی ثانویه مثلاً مصرف واکسن ب.ث.ژ برای درمان سرطان مثانه بزرگسالان (۲۱). بدین ترتیب این واکسن برای افراد دچار نقص ایمنی منع مصرف دارد.^(۲۱)

در مطالعه حاضر، شایعترین نقایص ایمنی شامل کمبود سلوول‌های T-helper و کمبود سلوول‌های N.K یعنی نقص ایمنی سلوی و در درجه بعد، بیماری گرانولوماتوز مزم (در یک مورد) بوده است. یعنی تمامی ۷ بیمار مورد بررسی، نوعی نقص ایمنی زمینه‌ای را نشان داده‌اند، اما سطح ایمونوگلوبولین‌ها و سیستم کمپلمن در حد طبیعی بوده است. لازم به یادآوری است که نارس بودن را نباید عامل خطرساز برای d.B مطرح نمود.^(۲۲)

از نظر جنسیت، این عارضه در جنس مذکور شایعتر می‌باشد.^(۳) که شاید به دلیل شیوع بیشتر برخی نقایص ایمنی مادرزادی در جنس مذکور باشد. این مسئله در بیماران مورد مطالعه ما نیز صادق بوده است گرچه برای تعیین دقیق نقش جنسیت، نیاز به مطالعات بیشتر برای انجام آزمون‌های آماری احساس می‌شود.

زمان بروز می‌تواند از چند هفته تا چندین سال پس از تزریق واکسن باشد.^(۱،۲) در این مطالعه متوسط مدت زمان تلقیح واکسن تا زمان بروز اولین عارضه، حدود ۱۰ هفته بود، البته عدم دسترسی به گزارشات مربوط به بزرگسالان اجزا تعیین دقیق سن بروز این عارضه را نمی‌دهد و مسایل زمینه‌ساز بسیار متنوعی که در ایجاد این عارضه دخالت دارند، احتمال وقوع این عارضه را حتی تا ۳۰ سال پس از تلقیح محتمل می‌نمایند.^(۱)

گرچه نتایج آزمون‌های آزمایشگاهی، یافته ویژه‌ای را در آزمایشات روتین نشان نمی‌دهد اما بروز پانسیتوپنی، افزایش سلول‌های باند، و اختلال آزمون‌های عملکرد کبدی را می‌توان فاکتورهایی نگران کننده از نظر پیش‌آگهی تلقی نمود.

در این مطالعه، آسپیراسیون مغز استخوان در تمام مواردی که انجام شده بود به تشخیص کمک شایان توجهی (هم از نظر گستره با رنگ آمیزی Ziehl-Neelson بررسی پاتولوژی) نمود. هرچند بیوپسی از غدد لنفاوی در گیر؛ بررسی آبشهای دوردست یا بیوپسی کبد نیز کمک کننده بود.

پاسخ درمانی در مجموع خوب نیست و مرگ و میر حدود ۵۰ تا ۷۰ درصد گزارش شده است^(۵). از نظر درمانی، رژیم دارویی ثبت شده‌ای وجود ندارد اما با توجه به خاصیت تهاجمی کم مایکوباکتریوم بروویس موجود در واکسن، مصرف حداقل دو داروی ایزوپیازید و ریفامپن برای مدت طولانی (حداقل یکسال) توصیه شده است^(۶). بدیهی است درمان‌های جانبی در جهت اصلاح نقص زمینه‌ای (از جمله مصرف گاما انترفرون برای کمک به عملکرد ماکروفائزها در بیماران مبتلا به بیماری گرانولوماتوز مزمن) نیز ممکن است کمک کننده باشند^(۱).

سپاسگزاری
از سرکار خانم دکتر نیکفر، آقای دکتر هاشمیان و سرکار خانم عمامه‌الاسلام که ما را در انجام این بررسی یاری دادند و نیز اعضای محترم هیأت علمی بخش عفونی مرکز طبی کودکان کمال تشکر و سپاسگزاری را داریم.

تشخیص قطعی با جداسازی مایکوباکتریوم بروویس در بیمار علامت‌دار امکان‌پذیر است، اما این کار وقت‌گیر می‌باشد. تلاش‌های زیادی در جهت مشخص کردن سریع ارگانیسم و افتراق آن از مایکوباکتریوم‌های دیگر انجام شده که از آن جمله استفاده از روش P.C.R^(۲) و همچنین استفاده از آنتی‌بادی مونوکلونال برای تشخیص یک پروتئین ۲۵ کیلو دالتونی (مختص M.Bovis) می‌باشد^(۲). اما یافتن گستره مثبت باسیل اسیدfast در حضور علایم بالینی فوق الذکر به خصوص^(۱) در گیری دو طرفه ریه به خصوص در اطراف ناف ریه،^(۲) ضایعات منتشر جلدی، و^(۳) آبشهای غیرمعمول خصوصاً شکمی، در کنار عوارض موضعی در محل تزریق واکسن، پزشک را باید به چنین عارضه‌ای هدایت نماید.

از آنجا که غالب بیماران دچار لتفاذنیت ساده ناشی از ب.ث.ژ با پاسخ جلدی قابل توجه در آزمون مانتو همراه هستند^(۷)، منفی بودن یا ضعیف بودن پاسخ جلدی نسبت به آزمون مانتور در بیماران دچار B.d نیز در تشخیص بیماری حائز اهمیت است.

گرچه در اشکال شدید سل منتشر ناشی از مایکوبکریوم سلی (یعنی سل ارزنی) نیز احتمال منفی شدن آزمون جلدی وجود دارد^(۱)، ولی فقدان تصویر سل ارزنی در گرافی ریه، فقدان سابقه تماس با مورد سل مسری و سابقه تزریق قبلی واکسن ب.ث.ژ، احتمال سل منتشر را برای تصویر بالینی فوق الذکر غیرمحتمل می‌سازد. با این وجود متأسفانه غالباً در ابتدای مراجعه، امکان افتراق قطعی این بیماران از سل ارزنی وجود ندارد و تا آماده شدن نتایج آزمون‌های میکروبیولوژیک یا روش‌های فوق الذکر، ناگزیر از شروع درمان با چهار دارو (و حتی استفاده از پیرازینامید که مایکوباکتریوم بروویس ذاتاً به آن مقاوم است)^(۱) می‌باشیم.

1. Multiplex polymerase chain reaction

فهرست منابع

- فوق تخصصی عفونی کودکان، شیراز: دانشگاه علوم پزشکی شیراز، ۱۳۸۰.
8. Alborzi A, banani S. Needle aspiration for suppurative post-BCG adenitis. *Arch Dis Child.* 1994; 71(5): 446-447.
 9. Levi DT, Aksanova VA, Zakirova NR, Aleksandrova NV. BCG vaccination: characteristics of drugs and causes of vaccinal complications. *Probl Tuberk.* 1999; (4): 4-7.
 10. Ildirim I, Sapan N, Cavusoglu B. Comparison of BCG vaccination at birth and at thid month of life. *Arch-Dis-Child.* 1992; 67(1): 80-82.
 11. Nateghian A, Alborzi A, Golchin A, et al. Polymorphism of TNF-alpha promoter region in Iranian vacciness with BCG adenitis. *Scandinavian Journal of Immunology.* 2001, 54 (supplment 1): 112.
 12. Seth V, Kabra SK. Tubercular lymphadenitis. *Indian Journal of Ped.* 1995; 62(5): 565-570.
 13. Kamali E, Nateghian AR, Gharesi-Fard B, et al. Polymorphism of TNF-alpha promoter region in Iranian vaccinees with BCG adenitis. *Iranian J Med Sci.* 2001, 26: 22-27.
 14. Casanova JL, Blanche S, Emile JF, Altrare F, Stephan J, Turck D, et al. Idiopathic disseminated bacillus Calmette-Guerin infection: a French national retrospective study. *Pediatrics.* 1996; 98(4): 774-8.
 1. Strake J, Smith M. Tuberculosis. In: Feigin & Cherry's textbook of pediatric infectious diseases. 4th ed. Saunedrs. Company; 1998. p. 1196-1239.
 2. Davidson P, Genshemier K, Melius J, et al. The role of BCG vaccine in the prevention and control of tunerculosis in the United States. *CDC weekly reports and recommendations.* 1996 April; 26(45): 1-18.
 3. Talbot EA, Perkins MD, Silva SF, Frothingham R. Disseminated bacille Calmette-Guerin disease after vaccination: case report and review. *Clin Infect Dis.* 1997; 24(6): 1139-46.
 4. Colditz GA, Brewer TF, Berkey CS, Wilson ME, Burdick E, Fineberg HV, et al. Efficacy of BCG vaccine in the prevention of tuberculosis. Meta-analysis of the published literature. *JAMA.* 1994; 271(9): 698-702.
 5. Thiliothammal N, Krishnamurthy PV, Runyan DK, Banu K. Does BCG vaccine prevent tuberculous meningitis? *Archives of Disease in Childhood.* 1996; 74(2): 144-147.
 6. Szczuka I. Adverse event after BCG vaccination in Poland in the years 1994-1997. *Pneumonol Alergol Pol.* 1999; 67(5-6): 208-16.
 ۷. ناطقیان ع. مقایسه شدت پاسخدهی واکنش ازدیاد حساسیت تأخیری با پلی مرفیسم ژنیکی قطعه پرومتوترزن TNF- α در بیماران مبتلا به آدیت ناشی از تزریق واکسن ب.ث.ژ پایان نامه دوره

- effectiveness of BCG vaccination in preterm babies. *Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed.* 1999 July; 81(1): F64-6.
23. Kumar PV, Banani SA. Fine needle aspiration findings in generalized post-Calmette-Guerin bacillus lymphadenitis presenting as an abdominal mass. *Acta Cytol.* 1994; 38(2): 165-8.
24. Heydolph F, Merkel S, Brock C, Arnat R. BCG osteomyelitis and arthritis. *Z Erkr Atmungsorgane.* 1990; 175(2): 90-4.
25. Bottiger M, Romanus V, de Verdier C, Boman G. Osteitis and other complications caused by generalized BCG-itis. Experiences in Sweden. *Acta Paediatr Scand.* 1982; 71(3): 471-8.
26. Magdalena J, Supply P, Locht C. Specific differentiation between mycobacterium bovis BCG and virulent strains of the mycobacterium tuberculosis complex. *J Clin Microb.* 1998; 36(9): 2471-2476.
27. Kumar D, Srivastava BS, Singh NB. Identification of a 25-KD protein of mycobacterium bovis BCG to distinguish BCG strains from mycobacterium tuberculosis. *J Clin Microb.* 1996; 34(1): 224-226.
28. Aljada I, Crane J, Corriere N, et al. Mycobacterium bovis BCG causing vertebral osteomyelitis (Pott's disease) following intravesical BCG therapy. *J Clin Microbiol.* 1999; 37(6): 2106-2108.
15. Torriani R, Zimmermann A, Morell A. BCG sepsis as a fatal complication of BCG vaccination. *Schweiz Med Wochenschr.* 1979; 109(19):708-15.
16. Katzir Z, Okon E, Ludmirski A, Sherman Y, Haae H. Generalized lymphadenitis following B.C.G. vaccination in an immunocompetent 12-year-old boy. *Eur J Pediatr.* 1984; 141(3): 165-7.
17. Banac S, Franulovic J. Familial liability to complications after BCG vaccination. *Acta Paediatr.* 1997; 86(8): 899-902.
18. Kobayashi Y, Komazawa Y, Kobayashi M, Matsumoto T, Sakura N, Ishikama K, et al. Presumed BCG infection in a boy with chronic granulomatous disease. A report of a case and a review of the literature. *Clin Pediatr.* 1984; 23(10): 586-9.
19. Pasic S, Lilic D, Pejnovic N, Simic R, Abinum M, Vojvodic D, et al. Disseminated Bacillus Calmette-Guerin infection in a girl with hyperimmunoglobulin E syndrome. *Acta Paediatr.* 1998; 87(6): 702-4.
20. Ninane J, Grymonpre A, Burtonboy G, Francois A, Cornu G. Disseminated BCG in HIV infection. *Arch of Dis Child.* 1988; 63(10): 1268-1269.
21. Foster DR. Miliary tuberculosis: a complication of intravesical BCG treatment. *Australas Radiol.* 1998; 42(2): 167-8.
22. Thayyil-Sudhan S, Kumar A, Singh M, Paul VK, Deorari AK. Safety and