

پاسخ تزریق یادآوری واکسن هپاتیت B کوبائی در کودکان بدون پاسخ و پاسخ ضعیف

دکتر حسین داهیفر*: متخصص بیماریهای کودکان، دانشیار دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

دکتر فریده موسوی؛ متخصص بیماریهای کودکان، استادیار دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

دکتر ابوالفضل قربانی؛ بیمارستان بوعلی، مریوان، ایران

خلاصه

هدف: این مطالعه، به منظور بررسی پاسخ ایمنی کودکان واکسینه شده نسبت به هپاتیت B که پاسخ ایمنی مناسب نداشتند به تزریق یادآور واکسن هپاتیت B کوبائی بود.

روش مطالعه: این مطالعه مداخله‌گر در کودکانی انجام شد که قبلًاً واکسن هپاتیت B کوبائی را سه نوبت دریافت کرده بودند و میزان آنتی‌بادی آن‌ها کمتر از ۱۰ (بدون پاسخ) و ۱۰ تا ۱۰۰ میلی واحد بین‌المللی در میلی‌لیتر (پاسخ ضعیف) بود یادآوری واکسن از همان نوع در عضله دلتوئید تزریق گردید.

یافته‌ها: پاسخ ۱۴۱ کودک با میانگین سنی ۱/۹ سال نسبت به تزریق یادآوری اول و دوم واکسن به ترتیب ۹۴/۳٪ و ۱۰۰٪ موارد بود. میزان میانگین آنتی‌بادی برعلیه آنتی‌زن سطحی هپاتیت B HBs-Ag در کودکان بدون پاسخ و پاسخ ضعیف به ترتیب ۴۶۸ میلی واحد بین‌المللی در میلی‌لیتر و ۷۸۳ میلی واحد بین‌المللی در میلی‌لیتر بود که اختلاف معنی‌داری بین دو گروه وجود داشت. **نتیجه‌گیری:** این مطالعه افزایش متوسط تولید آنتی‌بادی را با یک تزریق یادآوری در اکثر واکسینه شدگان ثابت می‌نماید.

*مسئول مقاله، آدرس:

تهران، میدان قدس، بیمارستان شهدای تجریش، بخش کودکان

E-mail: dr_dahifar@yahoo.com

دریافت: ۸۵/۲/۱۹

پذیرش: ۸۵/۶/۲۷

واژه‌های کلیدی: ویروس هپاتیت B، واکسیناسیون، آنتی‌بادی، پاسخ ضعیف،

مواد و روش‌ها

مقدمه

در یک مطالعه آینده‌نگر کودکان در دسترس که سه نوبت واکسن هپاتیت B کوبائی را در بدو تولد، ۱/۵ و ۹ ماهگی براساس برنامه واکسیناسیون کشوری دریافت کرده و میزان آنتی‌بادی آن‌ها بدون پاسخ (کمتر از ۱۰ mIU/ml) و پاسخ ضعیف (۱۰ تا ۱۰۰ mIU/ml) بودند وارد مطالعه شدند. افراد مورد مطالعه به طور تصادفی از بیماران سرپائی مرکز درمانی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی در فاصله سال‌های ۱۳۸۰ تا ۱۳۸۳ انتخاب شدند.

تمام کودکان در هر دو گروه یک تزریق یادآور (۱۰ میکروگرم در ۰/۵ میلی‌لیتر) واکسن هپاتیت B کوبائی در عضله دلتوئید دریافت کردند. واکسنی که بکار برده شد (Heber biovac HB, Heber Biotec, Yeast-drive Havana, Cuba) که ۲۰ میکروگرم آنتی‌زن HBs در هر میلی‌لیتر داشت. چهار تا شش هفت‌هه پس از تزریق یادآوری مجددًا از کودکان خون گرفته شد. اندازه‌گیری آنتی‌بادی HB_C و HB_S به روش الیزا با استفاده از کیت تجاری RADIM ساخت کشور ایتالیا صورت گرفت. میزان

مصنون سازی برعلیه عفونت ویروس هپاتیت B در بسیاری از کشورها انجام می‌شود. آکادمی کودکان آمریکا در سال ۱۹۹۲ مصنون سازی برعلیه این بیماری را بعد از تولد و شیرخواران توصیه کرد[۱]. در ایران نیز از سال ۱۳۷۳ تزریق واکسن هپاتیت B در برنامه واکسیناسیون کشوری کودکان در بدو تولد قرار گرفت. مطالعاتی که با واکسن هپاتیت B غیرکوبائی در افراد با ایمیونینی طبیعی انجام گرفته حاکی از آن است که ۵ تا ۱۰ درصد افراد سالم به تزریق سه نوبت واکسن پاسخ نمی‌دهند [۲-۵]. براساس طبقه‌بندی پیشنهادی گروه بین‌المللی [۶] و مطالعه داهیفر [۷] در کودکان ایرانی مشاهده شده که ۱۵/۶٪ و ۲۷/۷٪ کودکان به ترتیب بدون پاسخ و پاسخ ضعیف بوده‌اند، که دلایل متعدد مطرح ایست [۵-۲]. در عین حال پاسخ این کودکان به تجویز مجدد واکسن مورد سوال بوده است. این مطالعه با هدف بررسی پاسخ واکسیناسیون مجدد کودکانی که سه مرتبه واکسن هپاتیت B را قبلًاً دریافت کرده‌اند و میزان آنتی‌بادی آن‌ها بدون پاسخ و یا پاسخ ضعیف بوده است طراحی و انجام شد.

از افراد در مقابل تزریق واکسن هپاتیت B بدون پاسخ و یا پاسخ ضعیف هستند مشخص نمی‌باشد. دلایل ذکر شده عبارتند از نگهداری نامناسب، تزریق واکسن به نشیمنگاه، برنامه واکسیناسیون نادرست، نگهداری واکسن در درجه حرارت نامناسب، کاهش ایمن زائی در افراد مسن و چاق، نقش ژنتیک، فاکتورهای محیطی، تحمل ایمونولوژیکی، و انواع متعدد HLA در نژادهای مختلف [۱۲، ۱۳، ۵، ۲]. در یک مطالعه با تزریق نوبت چهارم واکسن هپاتیت B غیر کوبایی فقط در ۵/۲٪ پاسخ دیده شده که در مقایسه با مطالعه ما کمتر بود [۱۴]. میزان پاسخ به تزریق اولین یادآور در کودکان بدون پاسخ که قبل از نوبت واکسن دریافت کرده بودند در ۹/۰٪ تا ۵/۳٪ ذکر شده است. همچنین پاسخ به یادآور دوم در ۸/۷٪ تا ۱۰۰٪ و در یادآور شوم ۱۰۰٪ بوده است [۱۵، ۱۶]. B مطالعه شکری در افراد واکسینه با واکسن هپاتیت غیر کوبایی انجام شد و میانگین آنتی بادی HBs آنها در مقایسه با مطالعه ما بیشتر بود (۷۱۲۱ mIU/ml) [۱۵]. غلظت آنتی بادی HBs پس از تزریق یادآور سوم در مطالعه Chang در مقایسه با مطالعه ما پس از اولین تزریق یادآور تعداد آن کم و میزان بدون پاسخ زیاد بود [۱۶]. برخی محققین پیشنهاد نموده‌اند گروه بدون پاسخ یک دوره واکسن را تکرار نمایند و برای گروه پاسخ ضعیف یک تزریق یادآوری انجام گیرد و بقیه افراد نیز هر ۳ تا ۵ سال یادآور دریافت نمایند [۱۷]. Tilzey و همکارانش معتقدند که واکسینه شدگانی که میزان آنتی بادی آنها ۱۰ تا ۵۰۰ mIU/ml است باید فوراً یک تزریق یادآوری دریافت نمایند و آن‌هایی که میزان آنتی بادی HBs ۵۰۰ تا ۴۰۰۰ دارند بایستی پس از ۵ سال یادآوری دریافت نمایند و بقیه احتیاجی به یادآوری تزریق واکسن برای مدت حداقل ۱۰ سال ندارند [۱۸]. توصیه می‌شود برای انتخاب الگوی خاص کشورمان مطالعات بیشتر توسط سایر محققین در مناطق مختلف ایران انجام پذیرد.

عدم اخذ موافقت والدین برای تزریق یادآور بیشتر و نمونه‌گیری مجدد از محدودیت‌های این مطالعه بود بنابراین نتوانستیم میزان آنتی بادی HBs بیشتر از ۱۰۰۰ mIU/ml را پس از تجویز بیشتر واکسن ثابت نماییم.

نتیجه‌گیری

این مطالعه نشان داد که پس از تزریق اولین یادآور واکسن به کودکان بدون پاسخ و پاسخ ضعیف در واکسیناسیون اولیه ۹/۴٪ در گروه پاسخ خوب قرار می‌گیرند.

آن‌بادی HBs به روش کمی و براساس توصیه کارخانه سازنده و گروه بین‌المللی [۶] با میلی واحد بین‌المللی در میلی لیتر نشان داده می‌شود. تعیین آنتی بادی HBs کیفی انجام گردید و به صورت مثبت و یا منفی گزارش شد. تفاوت متغیرها بوسیله آزمایش مجدد کاری و t-test برای میانگین میزان آنتی بادی HBs مشخص شد. این مطالعه توسط شورای پژوهشی و کمیته تحقیقاتی اخلاق در پژوهش دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی تصویب شد و رضایت والدین کودکان جهت تزریق یادآور واکسن و آزمایش مجدد تعیین آنتی بادی از فرزندانشان اخذ شد.

یافته‌ها

در مجموع ۱۴۱ کودک با میانگین سنی (۱/۹ \pm ۰/۳) سال وارد مطالعه شدند. از این تعداد ۶۰ نفر در گروه بدون پاسخ ۲۶ دختر و ۳۴ پسر) و ۸۱ نفر در گروه پاسخ ضعیف (۴۵ دختر و ۳۶ پسر) قرار گرفتند. میانگین و انحراف معیار فاصله زمانی بین تزریق یادآوری و آخرین نوبت واکسیناسیون اولیه (۶/۱۳ \pm ۰/۱۳) ماه بود. پاسخ مثبت به دنبال اولین تزریق یادآور در ۳/۵٪ کودکان (۱۳۳ نفر) مشاهده شد و ۸ کودک (۰/۵ \pm ۰/۳) نیاز به تزریق یادآور دوم پیدا نمودند که در هر گروه ۴ نفر و تمامی آنان پسر بودند. تمامی این تعداد به دومین تزریق یادآوری واکسن پاسخ دادند (پاسخ ۱۰۰٪). آنتی بادی HBs در همه کودکان منفی بود. پس از تزریق واکسن، میانگین و انحراف معیار آنتی بادی HBs در گروه بدون پاسخ و پاسخ ضعیف به ترتیب (۴۶۸ \pm ۳۸۳) (۱۲۵۰-۲۴۹) و (۷۸۳ \pm ۳۴۶) (۱۵۱۱-۱۸۳) میلی واحد بین‌المللی در میلی لیتر بود و اختلاف معنی‌داری در تولید آنتی بادی در میان گروه پاسخ ضعیف و بدون پاسخ وجود داشت ($P=0/00$).

بحث

در اکثر مطالعاتی که در گذشته انجام گرفته است در ۹۵ تا ۹۹ درصد شیرخواران، کودکان و بالغین جوان که سه نوبت واکسن هپاتیت B غیر کوبائی دریافت کرده بودند آنتی بادی HBs تولید شده است [۱۰-۸]. در مطالعه‌ای که با واکسینه هپاتیت B کوبائی در ۵۳۸ کودک ایرانی انجام گرفت ثابت شد که ۱۵/۶٪ آنها بدون پاسخ، ۷/۲٪ پاسخ ضعیف و ۷/۵۶٪ پاسخ خوب داشته‌اند [۱۷]. میزان عدم پاسخگوئی افراد واکسینه شده با نوع واکسن غیر کوبائی در گزارشات مختلف متفاوت می‌باشد [۱۱]. گروه بین‌المللی پیشنهاد می‌کند گروهی که بدون پاسخ می‌باشند فوراً باید یک تزریق یادآوری واکسن را دریافت نمایند و آن‌هایی که پاسخ ضعیف دارند باید یک سال بعد تزریق مجدد واکسن را انجام دهند [۶]. این که چرا بعضی

Response of booster dose of Cuban recombinant hepatitis B vaccine in non-responder and hypo-responder children

H Dahifar *; **MD**, Associate Professor of Pediatrics, Shaheed Beheshti University of Medical Sciences

F Mousavi; **MD**, Assistant professor of Pediatrics, Shaheed Beheshti University of Medical Sciences

A Ghorbani; **MD**, Boo-ali Hospital, Marivan, Iran

Abstract

Background: Acute hepatitis B infection can debilitate a patient for weeks and occasionally has a fatal outcome, while chronic infection is a major threat to the individual. To assess the response of nonresponder and hyporesponder children to the booster dose of Cuban recombinant hepatitis B vaccine is the background of this survey.

Methods An interventional, descriptive study has been conducted on children who had been immunized with Cuban recombinant hepatitis B vaccine and if their antibody titers were ≤ 10 mIU/ml (non-responder) or 10-100 mIU/ml (hyporesponder) booster doses of the same vaccine were administered in their deltoid muscle.

Findings: The response of 141 children, with a mean age of 1.9 years, to the first and second booster dose of vaccine was 94.3% and 100% respectively. The anti-HBs titers in nonresponders and hyporesponders were 468 ± 383 and 783 ± 346 mIU/ml respectively with significant differences between the two groups ($P=0.001$).

Conclusions: This study demonstrates moderately increased antibody production in the majority of vaccinees with single booster dose of the vaccine.

*Correspondence author,
Address: Department of
Pediatrics, Shohada Tajrish
Hospital, Qods Square,
Tehran, IR Iran
E-mail: dr_dahifar@yahoo.com

Received: 9/5/85

Acceptance: 18/9/85

Key Words: Hepatitis B virus, Vaccination, Cuban vaccine,
Hyporesponder, Nonresponder

REFERENCES

- 1- Committee on Infectious Disease, American Academy of Pediatrics. Universal hepatitis B immunization. *Pediatrics*. 1992; 89(4 Pt 2): 795-800.
- 2- Mclean AA, Shaw R. Hepatitis B virus vaccine. *Ann Intern Med*. 1982; 97(3): 451-3.
- 3- McLean AA, Hilleman MR, Mcaleer WJ, et al. Summary of worldwide experience with HB-Vax (B, MSD). *J Infected*. 1983; 7 (supp. 1): 95-105.
- 4- Lindsay KL, Herbert DA, Gitnick GL. Hepatitis B vaccine: low post vaccination immunity in hospital personnel given gluteal injection. *Hepatol*. 1985; 5(6): 1088-90.
- 5- Weber DJ, Rutala WA, Sama GP, et al. Impaired immunogenicity of hepatitis B vaccine in obese persons. *N Engl J Med*. 1986; 314(21): 1393-97.
- 6- An international group. Immunization against hepatitis B. *Lancet*. 1988; 1(8590): 875-6.
- 7- Dahifar H. Immunogenicity of Cuban hepatitis B vaccine in Iranian children. *Arch Iranian Med*. 2004; 7(2): 89-92.
- 8- Hollinger FB, Adam E, Heiberg D, et al. Response to hepatitis B vaccine in a young adult population. In: Szmuness W, Alter HJ, Maynard JE. *Viral hepatitis 1982 international symposium*. Philadelphia, Franklin institute press. 1981 Pp:451-66.
- 9- Ricombivax HB. West point, Pa: Merck 1995 (package insert).

- 10- Engerix B. Philadelphia: Smithkline Beecham pharmaceuticals, 1995 (package insert).
- 11- Lee SS, Lo YC, Young BW, et al. A reduced dose approach to hepatitis B vaccination for low-risk newborns and preschool children. *Vaccine*. 1995; 13(4): 373-6.
- 12- Chisari FV, Ferrari C. Hepatitis B virus immunopathogenesis. *Ann Rev Immunol*. 1995; 13: 29-30.
- 13- Martinetti M, Cuccia M, Dalelli C, et al: Anti-HBV neonatal immunization with recombinant vaccine. Part II. Molecular basis of the impaired alloreactivity. *Vaccine*. 1995; 13(6): 555-60.
- 14- Strove J, Aronsson B, Freeing B, et al. Seroconversion after additional vaccine doses to non-responders to three doses of intradermally or intramuscularly administered Recombinant hepatitis B vaccine. *Scanned J Infect Dis*. 1994; 26(4): 468-70.
- 15- Shokri F, Amani A. High rate of seroconversion following administration of a single supplementary dose of recombinant hepatitis B vaccine in Iranian healthy non-responder neonates. *Med Microbiol Immunol*. 1997; 185(4): 231-35.
- 16- Cheng KF, Chang MH, Lee CY, et al. Response to supplementary vaccination with recombinant or plasma hepatitis B vaccine in healthy non-responding children. *Vaccine*. 1994; 12(10): 899-902.
- 17- Department of Health, Welsh office, Scottish Home and Health Department, DHSS (Northen Ireland). *Immunization infectious disease*. London: HM Stationary office 1992.
- 18- Tilzey AJ, Palmer SJ, Banetvala JE, et al. Hepatitis B vaccine boosting among young healthy adults. *Lancet*. 1994; 344(8934): 1438-9.