

## شناسایی ناقلین بیماری لیشمانيوز جلدی در کانون شهرستان جاسک، استان هرمزگان با استفاده از تکنیک Nested-PCR

کوروش عزیزی<sup>۱</sup>، محسن کلاتری<sup>۲</sup>، سجاد فکری<sup>۳</sup>

<sup>۱</sup>دانشیار گروه حشره شناسی پژوهشکی و مبارزه با ناقلین، مرکز تحقیقات علوم بهداشت و تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی شیراز و مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی، دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان، ایران

<sup>۲</sup>اکارشناس ارشد گروه قارچ و انگل شناسی، دانشکده پژوهشکی، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، ایران

<sup>۳</sup>اکارشناس مبارزه با بیماری‌ها، مرکز بهداشت استان هرمزگان، دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان، ایران

نویسنده مسئول: کوروش عزیزی، نشانی: شیراز، کوی زهراء، دانشکده بهداشت و تغذیه، گروه حشره شناسی پژوهشکی، تلفن: ۰۷۱۱-۷۲۵۱۰۰۱-۴، پست الکترونیک: azizik@sums.ac.ir

تاریخ دریافت: ۰۹/۰۹/۲۹، پذیرش: ۰۲/۰۹/۲۹

**مقدمه و اهداف:** تکنیک‌های مولکولی مبتنی بر PCR با حساسیت و اختصاصیت بالا قادرند تعداد کم انگل در بدن ناقلین را نیز تشخیص دهند. شهرستان جاسک در جنوب شرقی کشور مهمنترین کانون بیماری سالک در استان هرمزگان بوده است. مطالعه حاضر بمنظور تعیین ناقلین بیماری در این کانون اجرا گردید.

**روش کار:** در مطالعه ای توصیفی مقطعی در سال‌های ۱۳۸۶-۱۳۸۷ پشه خاکی‌ها صید و با استفاده از کلیدهای تشخیصی مورد شناسایی قرار گرفتند. استخراج DNA بروش پروتئیناز K و فنل/اکلروفام/آیزوآمیل الک انجام و تکثیر بخش متغیر مینی سیرکل‌های کینتوپلاست انجل نیز با استفاده از دو تکنیک Nested-PCR و با سری پرایمرهای CSB2XF-CSB1XR-LiR-13Z و LIN R4-LIN17-LIN19 شورت CSB2XF-CSB1XR-LiR-13Z و LIN R4-LIN17-LIN19 پذیرفته و باندهای حاصله با مقایسه با نمونه‌های استاندارد شناسایی شدند.

**نتایج:** در مجموع ۸۱۲۳ عدد پشه خاکی از هشت گونه (سه گونه فلبوتوموس و پنج گونه سرژانتومیا) صید و تعیین هویت گردید. سه گونه فلبوتوموس پاپاتاسی، فلبوتوموس صالحی و سرژانتومیا تنودوری به ترتیب با ۵۹٪، ۱۷٪/۲۱ و ۷٪/۲۲ درصد صید گونه‌های غالب بودند. آلدگی لیشمانيابی در سه نمونه (۵٪) از گونه ف. پاپاتاسی و دو نمونه (۴٪) از گونه ف. صالحی مشاهده و گونه انگل Leishmania major تعیین گردید. ترجیح خونخواری این دو گونه از انسان بترتیب ۲۹٪ و ۱۸٪ درصد بود.

**نتیجه‌گیری:** مطالعه حاضر اولین مطالعه تعیین ناقلین بیماری لیشمانيوز پوستی به روش مولکولی در استان هرمزگان بود که نشان داد نوع بیماری در این کانون نوظهور از نوع روستابی یا مرتبط و با عامل لیشمانيا مأثر است. براین اساس دو گونه پشه خاکی ف. پاپاتاسی و ف. صالحی به عنوان ناقلین بیماری در این کانون معروفی می‌شوند.

**واژگان کلیدی:** لیشمانيوز پوستی، لیشمانيا مأثر، فلبوتوموس پاپاتاسی، فلبوتوموس صالحی، جاسک و ایران

### مقدمه

علیرغم سال‌ها تلاش پیگیر مسؤولین بهداشتی کشور جهت پیشگیری و کنترل بیماری لیشمانيوز جلدی (سالک)، متأسفانه این بیماری همواره در حال گسترش بوده و هر ساله کانون‌های جدیدی از بیماری در مناطقی که قبلًا بیماری در آن‌ها وجود نداشته گزارش می‌گردد بطوری که در حال حاضر در ۱۷ استان کشور این بیماری بصورت اندمیک وجود دارد (۱).

ناقلین لیشمانيوزها پشه خاکی‌های زیر خانواده فلبوتومینه (Diptera: Psychodidae) هستند و از بیش از ۷۰۰ گونه شناخته شده از این زیرخانواده حدود ده درصد آن‌ها در انتقال پاتوژن‌های مختلف و از جمله انگل تک یاخته و تاژکدار لیشمانيا

عرض شمالی و  $11^{\circ}$ ،  $15^{\circ}$  -  $57^{\circ}$  طول شرقی از نصف النهار گرینویچ) در همسایگی استان سیستان و بلوچستان در حال حاضر آلووده‌ترین شهرستان استان هرمزگان است بطوری که در سال‌های ۱۳۸۶ و  $87$  با  $245$  و  $195$  مورد بیماری سالک به ترتیب و  $42/7$  درصد کل موارد بیماری استان را بخود اختصاص داده است. از آنجا که تا کنون هیچ‌گونه مطالعه‌ای بر روی ناقلين بیماری در این منطقه از کشور انجام نشده بود، مطالعه حاضر به منظور تشخیص آلوودگی طبیعی پشه خاکی‌های این کانون نوظهور به انگل لیشمانیا و تعیین ناقلين بیماری با استفاده از روش‌های مولکولی انجام گردید.

### روش کار

در این مطالعه توصیفی (Descriptive) که به روش مقطعی (Cross-Sectional) در سال‌های  $1386-87$  انجام شد، پشه خاکی‌ها با استفاده از تله‌های چسبان (Sticky Papers) و تله‌های نوری مینیاتوری CDC از مناطق مختلف شهرستان و بخصوص از اماكن داخلی و خارجی روستاهای با آمار بالای آلوودگی صید گردید. از آنجا که در تکنیک‌های مبتنی بر PCR نیازی به نمونه زنده و تازه نیست، پشه خاکی‌ها تا زمان آماده سازی برای استخراج DNA و PCR در اتانول  $70\%$  نگهداری شدند (۲۲). در آزمایشگاه ابتدا نمونه‌ها بمدت  $5$  دقیقه در دترجنت  $1\%$  قرار داده شده و پس از پاکسازی و خشک شدن، بر روی لامی حاوی یک قطره محلول PBS سر و چند بند انتهایی شکم (حاوی اسپرماتکا) جدا و برای تعیین هویت پشه خاکی (۲۳) بر روی لام دیگری در یک قطره محیط پوری (۲۴) مونته شده و از بقیه بدن شامل سینه و بخش اصلی شکم (حاوی میدگات) برای استخراج DNA استفاده گردید. خون موجود در معده تعدادی از نمونه های ماده گونه‌های مشکوک به انتقال بیماری بر روی کاغذهای واتمن شماره گذاری شده منتقل و برای تعیین نوع خون با استفاده از روش سرولوژیک ELISA به آزمایشگاه انگل شناسی دانشکده بهداشت تهران ارسال گردید.

استخراج DNA به روش عزیزی و همکاران انجام شد. بطور خلاصه به این ترتیب که پس از همزنایی نمودن بدن پشه خاکی‌ها در میکروتیوب‌های  $0.5$  میلی لیتری، Lysis Buffer  $1200 \mu\text{l}$  و  $12 \mu\text{l}$  پروتئیناز K اضافه شده و سپس با اضافه نمودن  $300 \mu\text{l}$  محلول فل/اکلروفرم/ایزوآمیل الكل فرآیند استخراج DNA ادامه می‌یافت. استخراج شده در میزان مناسب بافر TE تا زمان PCR در یخچال  $4^{\circ}\text{C}$  نگهداری می‌گردید (۲۰، ۱۹، ۲۱).

همچون ترکمنستان، ازبکستان، عربستان سعودی، ایران، مراکش و تونس فلبوتوموس پاپاتاسی است (۴، ۵).

در کلیه مطالعات انجام شده بر روی ناقلين بیماری سالک مرطوب در ایران پشه خاکی (Proven Vector) و اصلی (Primary Vector) گزارش شده است (۱۱، ۱۰، ۷، ۸، ۹). بجز این گونه پشه خاکی‌های دیگری نیز به عنوان ناقل انگل در بین جوندگان در مناطق روسیایی کشور گزارش شده‌اند از جمله P.(Para) andrejevi, (Paraphlebotomus) alexandri و P.(Para) moghulensis, P.(Para) caucasicus, و P. (Synphlebotomus) ansarii (۶، ۷، ۱۲، ۱۳).

پشه خاکی salehi (P. Phlebotomus) نیز در چند نوبت به عنوان ناقل احتمالی لیشمانیا مازور گزارش شده است. اولین گزارش از منطقه چابهار استان سیستان و بلوچستان بود که بدون آنکه گونه انگل مشخص شود آلوودگی این گونه به لپتومناد مشاهده گردید (۱۴). اخیراً نیز نگارنده و همکاران (۱۳۸۷) در کانون شهرستان قیروکارزین در استان فارس و نیز قوامی و همکاران (۱۳۸۹) در کانون شهرستان جهرم همین استان با روش مولکولی آلوودگی طبیعی این گونه به Le. major را مشاهده نموده‌اند (اطلاعات منتشر نشده، در حال چاپ).

هر چند روش Zymotaxonomy و بررسی ایزوآنزیم‌ها روش قاطع و Gold Standard برای شناسایی گونه‌ها و سویه‌های مختلف انگل لیشمانیاست (۱۵) و یعقوبی ارشادی و همکاران نیز از همین روش استفاده و (Zymodeme MON 26) Le. major را از دو گونه P. caucasicus و P. papatasi از منطقه برخوار اصفهان گزارش نموده اند (۱۲، ۱۳)، ولی این روش مشکلات خاص خود همچون هزینه بر و مشکل بودن در اجرا، نیاز به انگل زنده و کشت انبوه انگل و نیز در آلوودگی‌های مکرر (Mixed) معمولاً فقط استرینی را تشخیص میدهد که قادر به تطابق با شرایط آزمایشگاهی و محیط کشت بوده و سریع راشد نماید (۹).

روش‌های مولکولی مبتنی بر PCR سال‌هاست که با سهولت و بطور روتین در آزمایشگاه‌های معتبر دنیا و نیز بوسیله محققین داخلی برای شناسایی انگل در بدن ناقلين و مخازن بیماری لیشمانیوز با موفقیت استفاده می‌شوند (۹، ۱۱، ۱۶، ۱۷، ۱۸، ۱۹، ۲۰). این روش‌ها با حساسیت و اختصاصیت بالا قادر به تشخیص تعداد کم انگل بوده و از منابع مختلف DNA مثل هسته، کیتوپلاست، ریبوزوم و غیره استفاده می‌نمایند (۱۷، ۲۱).

شهرستان جاسک در جنوب شرقی کشور ( $26^{\circ}, 58' - 25^{\circ}, 24'$ )

شامل مواد زیر بود: (250  $\mu$ M dNTPs, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 1.0 U. Taq DNA polymerase, 50 mM Tris-HCl (pH 7.6), 1% Tween 20, 40 ng each of CSB1XF & CSB2XR Primers). مخلوط واکنشی مرحله دوم نیز دقیقاً مثل مرحله اول بود فقط پرایمرهای آن بوسیله پرایمرهای LiR و Z13 و با همان ترکیب جایگزین گردید. واکنش‌ها با استفاده از دستگاه ترمال سایکلر Techne Cambridge UK کارخانه Progene انجام شد. پروفایل حرارتی هر دو مرحله به این صورت بود که پس از یک حرارت اولیه ۹۴°C بدمت ۵ دقیقه (Initial Denaturation)، تکثیر ادامه می‌یافتد با ۱ دقیقه در ۹۴°C (Denaturation ۹۴°C)، ۱ دقیقه در ۵۴°C (Annealing ۵۴°C) و ۱ دقیقه در ۷۲°C (Extension ۷۲°C) و نهایتاً ۱۰ دقیقه حرارت (Final Extension ۷۲°C) (هر دو مرحله در ۲۵ سیکل تکرار می‌شد). محصول مرحله اول به نسبت ۱:۹ با آب دیونیزه رقیق و به عنوان Template DNA برای مرحله دوم استفاده می‌شد.

پس از تکثیر DNA مورد نظر، میزان ۵ مایکرولیتر از محصول تکنیک اول و ۳ مایکرولیتر از محصول تکنیک دوم پس از اختلاط با Loading Buffer بر روی ژل آگاروز ۱/۵ درصد حاوی اتیدیوم آشکارسازی در دستگاه Transilluminator UV با مقایسه باندهای حاصله از نمونه‌های مورد بررسی با باندهای حاصل از استرین‌های استاندارد مورد شناسایی قرار می‌گرفتند. از استرین‌های استاندارد Le. tropica: Le. infantum: MCAN/IR/96/Lon49 Le. major: MHOM/IR/54/LV39 MHOM/IR/89/ARD2 جهت مقایسه استفاده گردید. این استرین‌ها از گروه انگل و قارچ شناسی دانشکده پزشکی شیراز گرفته شده بود. برای کلیه واکنش‌ها بمنظور اطمینان از صحت عملکرد از کنترل منفی که نمونه جنس نر از گونه مورد بررسی بود استفاده می‌گردید.

## نتایج

در این مطالعه در مجموع ۸۱۲۳ عدد پشه خاکی صید گردید که ۴۶۷۲ نمونه (۵۷/۵۲٪) نر و ۳۴۵۱ نمونه (۴۲/۴۹٪) ماده بودند. از این تعداد ۳۱۷۴ نمونه (۳۹/۰۷٪) از اماکن داخلی و ۴۹۴۹ نمونه (۶۰/۹۳٪) از اماکن خارجی صید گردیده بودند. در مجموع هشت گونه پشه خاکی شناسایی گردید (سه گونه از جنس فلبوتوموس و پنج گونه از جنس سرژانتومیا). گونه‌های فلبوتوموس پاپاتاسی با ۴۸۶۷ نمونه (۵۹/۹۱٪)، فلبوتوموس صالحی با ۱۳۹۸ نمونه (۱۷/۲۱٪) و سرژانتومیا تیبریادیس با ۵۹۵ نمونه (۷/۳۲٪).

برای تکثیر ناحیه متغیر (Variable) مینی سیرکل‌های کینتوپلاست انگل لیشمانیا (minicircle kDNA) از تکنیک Nested-PCR و دو سری پرایمر استفاده گردید. در یکسری از آزمایشات از پرایمرهای LINR4 بعنوان فوروارد در هر دو مرحله، پرایمر LIN17 به عنوان Reverse مرحله اول و پرایمر LIN19 به عنوان پرایمر Reverse مرحله دوم استفاده گردید. توالی پرایمرها بصورت زیر بود.

- LIN R4: 5'- GGG GTT GGT GTA AAA TAG GG-3'.
- LIN 17: 5'- TTT GAA CGG GAT TTC TG-3'.
- LIN 19: 5'- CAG AAC GCC CCT ACC CG-3'.

این تکنیک توسط Aransay و همکاران در سال ۲۰۰۰ طراحی شده و بوسیله نگارنده و همکاران در مطالعات متعددی برای تشخیص انگل لیشمانیا در بدن ناقلین و مخازن لیشمانیوز مورد استفاده قرار گرفته بود (۱۱، ۱۷، ۲۰). حجم مواد مورد نیاز (در حجم نهایی ۲۵ مایکرولیتر) و پروفایل حرارتی دو مرحله بصورت زیر بود.

250  $\mu$ M of each dNTPs, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 1U Taq Polymerase (Cinagene, Tehran), 1  $\mu$ M primer LINR4, 1  $\mu$ M primer LIN 17, 5  $\mu$ l of DNA extract in 1X PCR buffer (Boehringer Mannheim, Mannheim, Germany).

این حجم مواد در هر دو مرحله یکسان بود فقط پرایمر در مرحله دوم تعویض شده و دو مایکرولیتر از محصول مرحله اول به عنوان Template DNA برای واکنش مرحله دوم استفاده می‌شد. در مرحله اول پس از یک حرارت اولیه ۹۴°C بدمت ۵ دقیقه (Initial Denaturation)، تکثیر ادامه می‌یافتد با ۱ دقیقه در ۹۴°C (Denaturation ۹۴°C)، ۱ دقیقه در ۵۴°C (Annealing ۵۴°C) و ۱ دقیقه در ۷۲°C (Extension ۷۲°C) و نهایتاً ۳۰ دقیقه حرارت (Final Extension) ۷۲°C (مرحله اول در ۳۰ سیکل تکرار می‌شد). پروفایل حرارتی مرحله دوم نیز شبیه مرحله اول بود البته بدون حرارت اولیه و نیز درجه حرارت مرحله آن ۳۳°C بود. مرحله دوم ۳۳ سیکل تکرار می‌شد.

در تکنیک دوم که بوسیله Noyes و همکاران در سال ۱۹۹۸ و سپس مؤمن بالله فرد و همکاران ۲۰۰۳ برای تشخیص انگل از بدن جوندگان استفاده شده بود از دو سری پرایمر برای دو مرحله استفاده گردید. پرایمرهای (Nested) CSB2XR و CSB1XF مرحله اول و پرایمرهای LiR و Z13 برای مرحله دوم. توالی این پرایمرها بصورت زیر بود (۱۶، ۱۸):

CSB1XR: 5'-CGA GTA GCA GAA ACT CCC GTT CA-3'

CSB2XF: 5'-ATT TTT CGC GAT TTT CGC AGA ACG-3'

LiR: 5'-TCG CAG AAC GCC CCT-3'

Z13: 5'-ACT GGG GGT TGG TGT AAA ATA-3'

مخلوط واکنش مرحله اول در حجم نهایی ۲۵ مایکرولیتر و

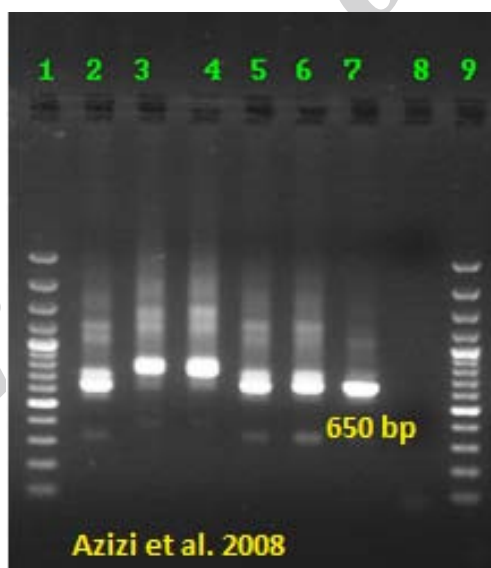
شناسی دانشکده بهداشت تهران) که به ترتیب ۲۹/۶ و ۱۸ درصد آنها از انسان خون خورده بودند (Anthropophilic Index). به ترتیب تعداد ۵۰ و ۴۰ نمونه ماده پاروس و خالی از خون از سه گونه ف. پاپاتاسی، ف. صالحی و س. تهدوری انتخاب و در پروسه استخراج DNA و PCR قرار گرفتند که نتایج این بررسی در جدول شماره ۱ نشان داده شده است. گونه انگل در تمام موارد آلوده Leishmania major تشخیص داده شد ( تصاویر شماره ۱ و ۲).

به ترتیب گونه‌های غالب بودند. سایر گونه‌های تشخیص داده شده عبارت بودند از فلوبوتوموس مژور (۱/۳۹)، سرژانتومیا سینتونی (۰/۵/۳۷)، سرژانتومیا تهدوری (۰/۵/۷۷)، سرژانتومیا دنتاتا (۰/۱/۳۸) و سرژانتومیا کلیدئی با ۱/۶۴ درصد صید از کل نمونه‌های صید شده.

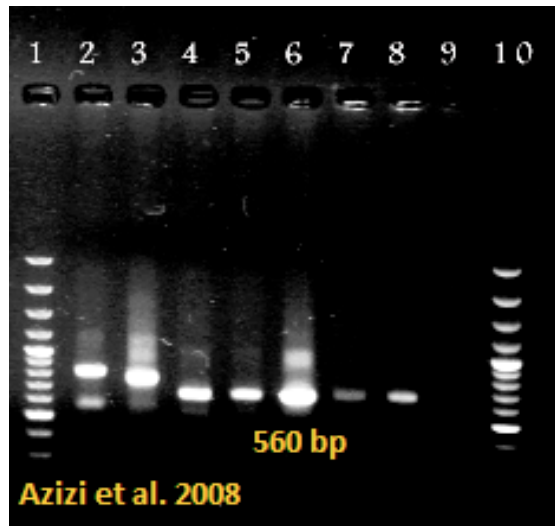
تعداد ۵۴ و ۵۰ نمونه ماده خونخورده از دو گونه ف. پاپاتاسی و ف. صالحی به منظور تعیین نوع خون خورده شده مورد بررسی با استفاده از آزمون سرولوژیک ELISA قرار گرفتند (آزمایشگاه انگل

جدول شماره ۱- نتایج بررسی میکروسکوپیک و مولکولی آلودگی لیشمینایی گونه‌های پشه خاکی شهرستان جاسک، استان هرمزگان با تکنیک‌های ۱۳۸۶-۸۷ Nested-PCR

گونه پشه خاکی	مطالعه	تعداد مورد	تعداد و (درصد) موارد مثبت	
		Nested-PCR با پرایمرهای CSB2XF و CSB1XR	Nested-PCR با پرایمرهای LINR4 و LIN17	Nested-PCR با پرایمرهای LIN19
فلوبوتوموس پاپاتاسی	۶۰	۳ (۰.۵)	۳ (۰.۵)	
فلوبوتوموس صالحی	۵۰	۲ (۰.۴)		۲ (۰.۴)
سرژانتومیا تهدوری	۴۰	۰ (۰.۰)		۰ (۰.۰)



تصویر شماره ۱- نتیجه الکتروفورز محصولات Nested-PCR نمونه‌های ماده پشه خاکی‌های فلوبوتوموس پاپاتاسی و ف. صالحی با پرایمرهای CSB1XF و CSB2XR، LiR و ۱۳Z در ژل آگاروز ۱٪. سایز مارکر (ستون‌های ۹ و ۱)، استرین استاندارد لیشمینایا مژور (۲)، استرین استاندارد لیشمینایا تروپیکا (۳)، استرین استاندارد لیشمینایا اینفانتوم (۴)، دو نمونه ف. پاپاتاسی (ستون‌های ۶ و ۵)، یک نمونه ف. صالحی (ستون ۷) و کنترل منفی (ستون ۸).



تصویر شماره ۲: نتیجه الکتروفورز محصولات Nested-PCR نمونه‌های ماده پشه خاکی‌های فلبوتوموس پاپاتاسی و ف. صالحی با پرایمرهای LIN17 و LIN19 در ژل آکاروز ۱/۵٪ سایز مارکر (ستون‌های ۱۰ و ۱)، استرین استاندارد لیشمانیا تروپیکا (۲)، استرین استاندارد لیشمانیا اینفانتوم (۳)، استرین استاندارد لیشمانیا مژور (۴)، دو نمونه ف. پاپاتاسی (ستون‌های ۵ و ۶)، دو نمونه ف. صالحی (ستون‌های ۷ و ۸) و کنترل منفی (ستون ۹).

تشخیصی میکروسکوپیک، مولکولی و ایزوآنزیمی همگی مؤید نقش اصلی این گونه در انتقال *Le. major* به انسان نه تنها در ایران که در سایر کشورهای حوزه مدیترانه، آسیای مرکزی و شمال آفریقا بوده است (۴). این مسئله احتمالاً با خاطر یک تکامل متقابل Co-(evolution) دراز مدت بین این گونه و انگل مربوطه می‌باشد بطوریکه فقط مولکول‌های میدگات این گونه قادر به ایجاد زنجیره ارتباطی با لیپوفسفوگلیکانهای (LPG) لیشمانیا مژور است (۲۵). در مطالعات محدودی که در استان هرمزگان انجام شده نیز سلیمانی احمدی (۱۳۷۶) و حنفی بجد (۱۳۸۲) هر چند آلدگی لپتومنوایی در نمونه‌های تشریح شده این گونه در شهرستان‌های بندرعباس (بخش کهورستان) و حاجی آباد پیدا نکردند ولی شواهد اپیدمیولوژیک آن‌ها را ناگزیر به معرفی این گونه به عنوان ناقل احتمالی (Probable Vector) بیماری نمود (۲۶، ۲۷).

فلبوتوموس صالحی نیز تا کنون در سه کانون بعنوان ناقل احتمالی لیشمانیا مژور معرفی شده است. کثیری و همکاران (۱۳۷۶) با تشریح نمونه‌هایی از این گونه در شهرستان چابهار استان سیستان و بلوچستان واقع در همسایگی کانون مورد بررسی در مطالعه حاضر، دو مورد آلدگی لپتومنوایی گزارش نمودند (۱۴). نگارنده نیز در سال ۱۳۸۶ در مطالعه ناقلین بیماری کالا آزار در شهرستان قیروکارزین استان فارس که از نظر بیوجرافیایی شباهت زیادی به این کانون دارد، یک مورد آلدگی به ل. مژور را با تکنیک مولکولی Nested-PCR مشاهده نمود (عزیزی و همکاران، اطلاعات در حال چاپ). در مطالعه‌ای دیگر در شهرستان

## بحث

در این مطالعه توصیفی مقطعی آلدگی پشه خاکی‌های مناطق آلدگ شهربستان جاسک واقع در شرق استان هرمزگان به پرماستیگوتهای انگل لیشمانیا مورد بررسی قرار گرفت. افزایش تدریجی بروز موارد بیماری در چند ساله اخیر در این شهرستان بیانگر شکل‌گیری یک کانون اندمیک بود بطوری که در تقسیم API>1/1000 بندی اپیدمیولوژیکی بیماری، این شهرستان با جزء استراتوم یک قرار گرفته و مسؤولین بهداشتی استان را بر آن داشت تا در کنار اقدامات پیشگیرانه و کنترلی، مطالعاتی نیز به منظور شناسایی ناقلین و مخازن بیماری طرح‌بریزی و اجرا گردد. در این مطالعه سه گونه فلبوتوموس صید گردید. هر چند بنظر می‌رسد تنوع گونه‌ای این جنس در شهرستان کم باشد ولی وفور این گونه‌ها در منطقه بسیار بالا بود بطوریکه دو گونه فلبوتوموس پاپاتاسی و ف. صالحی که در منطقه آلدگ یافت شده و هر دو از ناقلین سالک مرتبط (ZCL) در مناطق مختلف کشور بوده‌اند، وفور بسیار بالایی داشته‌اند و هر دو نیز تمایلات‌اند و فیلیک و آنتروپوفیلیک نسبی داشته‌اند بطوری که ۴۱/۱۳ و ۳۷/۱۳ درصد صید این دو گونه از اماکن داخلی بوده و ۲۹/۶ و ۱۸ درصد آن‌ها نیز از انسان خون خورده بوده‌اند.

فلبوتوموس پاپاتاسی ناقل قطعی (Proven Vector) و اصلی (Primary Vector) سالک مرتبط در تمامی کانون‌های مطالعه شده در سراسر کشور بوده است (۱۱، ۱۰، ۱۱، ۱۰، ۱۱، ۱۰، ۱۱، ۱۰، ۱۱). روش‌های

پروماستیگوت انگل بوده و بطور قریب به یقین گونه آلوده مشاهده شده را می‌توان به عنوان ناقل بیماری معرفی نمود. لذا با توجه به یافته‌های این مطالعه از جمله مشاهده آلودگی لیشمانیایی در نمونه‌های دو گونه ف. پاپاتاسی و ف. صالحی، تعیین هویت این آلودگی به عنوان لیشمانیا مژوثر، صید نمونه‌های آلوده از منازل بیماران و یا مخازن بیماری، تمایلات اندوفیلیک و انتروبوفیلیک این گونه‌ها، دو گونه مزبور به عنوان ناقلين بیماری سالک نوع مطردوب در این کانون نوظهور معرفی می‌شوند. شایان ذکر است مطالعه حاضر اولین مطالعه با استفاده از روش مولکولی PCR برای شناسایی آلودگی لیشمانیایی در بدن پشه خاکی‌ها و شناسایی ناقلين بیماری سالک در استان هرمزگان بوده است.

### تشکر و قدردانی

این تحقیق بر اساس طرح تحقیقاتی مصوب معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان و با شماره ۱۵۰۴۷/پ/۲۴/۲۸۵/۱۲/۸ بوده و با حمایت مالی آن انجام شده است. نویسنده‌گان از همکاری‌های بی دریغ مسؤولین مرکز بهداشت استان هرمزگان و شهرستان جاسک و بهورزان منطقه بخصوص آقای عبدالله زرین زاده کمال تشکر را دارند. از مسؤولین آزمایشگاه انگل شناسی دانشکده بهداشت تهران بخصوص سرکار خانم دکتر حجاران بخاری بررسی خون معده پشه خاکی‌ها با روش الیزا سپاسگزاری می‌گردند. مطالعات مولکولی این تحقیق در گروه انگل و قارچ شناسی دانشکده پزشکی شیراز انجام شده است.

جهرم استان فارس نیز قوامی و همکاران آلودگی این گونه به ل. مژوثر را پیدا نموده‌اند (اطلاعات در حال چاپ).

در مطالعه حاضر با استفاده از دو تکنیک Nested-PCR آلودگی به انگل گونه Leishmania major در سه نمونه از گونه Leishmania major (P. 4 salehi) و دو مورد در گونه P. papatasi ثبت گردید. هر پنج نمونه آلوده از اماکن داخلی و یا لانه جوندگان مجاور منزل بیماران صید شده بودند. تکنیک‌های مولکولی استفاده شده در این تحقیق قبل از پرسیله محققین دیگر نگارندگان به دفعات برای تشخیص انگل لیشمانیا در بدن ناقلين و مخازن فرم‌های مختلف بیماری لیشمانیوز مورد استفاده قرار گرفته بود (۹، ۱۰، ۱۱، ۱۶، ۱۷، ۱۸، ۲۰).

از آنجا که تکنیک PCR قادر به تمایز میان آماتیگوتها و پروماستیگوتها انگل نیست (۱۷، ۲۸)، در این مطالعه جهت اطمینان از طی کامل و یا بخشی از چرخه زندگی انگل در بدن پشه خاکی‌های مورد بررسی، نمونه‌های پاروس و خالی از خون برای استخراج DNA مورد استفاده قرار گرفتند. استفاده از نمونه‌های پاروس به این دلیل بود که این نمونه‌ها طول عمر کافی برای طی حداقل بخشی از چرخه انگل و تبدیل فرم آماتیگوت (که همراه با خون میزبان آلوده بلعیده می‌شود) به فرم پروماستیگوت را داشته‌اند و استفاده از نمونه‌های خالی از خون نیز به این دلیل بود که در این نمونه‌ها خن بطور کامل هضم شده بود و چون آماتیگوتها موجود در خون خورده شده از میزبان آلوده در معده پشه خاکی طی ۲۴ ساعت و قبل از تکمیل هضم خون به فرم پروماستیگوت تبدیل می‌شوند (۲۹)، لذا مشاهده انگل لیشمانیا در چنین نمونه‌هایی بطور قطع مربوط به فرم

### منابع

- Yaghoobi-ershadi MR, Hakimiparizi M, Zahraei-Ramazani AR, Abdoli H, Akhavan AA, Aghasi M, Arandian MH, Ranjbar AA. Sand fly surveillance within an emerging epidemic focuses of cutaneous leishmaniasis in southeastern Iran. Iranian Journal of Arthropod-Borne Diseases. 2010; 4: 17-23.
- Sharma U, Singh S. Insect vector of Leishmania: distribution, physiology and their control. J. Vector Borne Dis. 2008; 45: 255-78.
- Singh S. New developments in diagnosis of leishmaniasis. Indian J. Med. Res. 2006; 123: 311-30.
- Killick-Kendrick R. Phlebotomine vectors of the leishmaniases: a review. Medical and Veterinary Entomology. 1990; 4: 1-24.
- Desjeux P. Leishmaniasis: public health aspects and control. Clinical Dermatology. 1996; 14, 417-23.
- Nadim A, Faghih M. The epidemiology of cutaneous leishmaniasis in the Isfahan province of Iran. I. The reservoir. II. The human dis. Trans. Roy. Soc. Trop. Med. Hyg. 1968; 62, 534-42.
- Javadian E, Nadim A, Tahvildari-Bidruni HG, Assefi V. Epidemiology of cutaneous leishmaniasis in Iran. B. Khorassan. Part V: Report on a focus of zoonotic cutaneous leishmaniasis in Isfarayen. Bull. Soc. Pathol. Exot. 1976; 69: 140-3.
- Yaghoobi-ershadi MR, Akhavan AA, Zahraei-Ramazani AR, Jalali-Zand AR, Piazak N. Bionomics of Phlebotomus papatasii (Diptera: Psychodidae) in an Endemic focus of zoonotic cutaneous leishmaniasis in central Iran. J. Vector Ecol. 2004; 30: 115-18.
- Parviz P, Mauricio L, Aransay AM, Miles MA, Ready PD. First detection of Leishmania major in peridomestic Phlebotomus papatasii from Isfahan province, Iran comparison of nested-PCR of nuclear ITS ribosomal DNA and semi-nested PCR of minicircle kinetoplast DNA. Acta Tropica. 2005; 93: 75-83.
- Rassi Y, Sofizadeh A, Abai MR, Oshaghi MA, Rafizadeh S, Mohebali M, Mohtarami F, Salahi R. Molecular detection of

- Leishmania major in the vectors and reservoir hosts of cutaneous leishmaniasis in Kalaleh district, Golestan province, Iran. Iranian J. Arthropod-Borne Dis. 2008; 2: 21-7.
11. Azizi K, Rassi Y, Momenbellah-Fard MD. PCR-based Detection of Leishmania major kDNA within naturally infected Phlebotomus papatasi (Diptera: Psychodidae); the vector of Cutaneous Leishmaniasis, Southern Iran. Transactions of the Royal Society of Tropical Medicine and Hygiene. 2010; 104: 440-2.
  12. Yaghoobi-Ershadi MR, Javadian E, Tahvildari-Bidruni GH. The isolation of Leishmania major from Phlebotomus (Paraphlebotomus) caucasicus, in Isfahan province, Islamic Republic of Iran. Trans. R. Soc. Trop. Med. Hyg. 1994; 88: 518-19.
  13. Yaghoobi-Ershadi MR, Javadian E, Tahvildari-Bidruni GH. Leishmania major MON-26 isolated from naturally infected Phlebotomus papatasi (Dipt: Psychodidae) in Isfahan province, Iran. Acta Trop. 1995; 59: 279-82.
  14. Kasiri H, Javadian E. The natural leptomonad infection of Phlebotomus papatasi and Phlebotomus salehi in endemic foci of cutaneous leishmaniasis in Sistan and Baluchestan province, south east of Iran. Iran J Public Health. 2000; 29:15-20.
  15. Rioux JA, Lanotte G, Serres E, Pratlong F, Bastien P, Perieres J. Taxonomy of Leishmania. Use of isoenzymes. Suggestions for a new classification. Ann. Parasitol. Hum. Comp. 1990; 65: 111-25.
  16. Noyes HA, Reyburn H, Baiely JW, Smith D. A nested-PCR-based schizodeme method for identifying Leishmania kinetoplast minicircle classes directly from clinical samples and its application to the study of the epidemiology of Leishmania tropica in Pakistan. Journal of Clinical Microbiology. 1998; 36: 2877-81.
  17. Aransay AM, Scoullica E, Tselenitis Y. Detection and identification of Leishmania DNA within naturally infected sandflies by seminested PCR on minicircle kinetoplasmic DNA. Applied Environmental Microbiology. 2000; 66, 1933-8.
  18. Momenbellah-Fard MD, Kalantari M, Rassi Y, Javadian E. The PCR-based detection of Leishmania major infections in *Meriones libycus* (Rodentia: Muridae) from southern Iran. Annals of Tropical Medicine & Parasitology. 2003; 97: 811-16.
  19. Azizi K, Rassi Y, Javadian E, Motazedian MH, Rafizadeh S, Yaghoobi-Ershadi MR, Mohebali M. Phlebotomus (Paraphlebotomus) alexandri: a probable vector of Leishmania infantum in Iran. Annals of Tropical Medicine and Parasitology. 2006; 100, 63-8.
  20. Azizi K, Rassi Y, Javadian E, Motazedian MH, Asgari Q, Yaghoobi-Ershadi MR. First detection of leishmania infantum in Phlebotomus (Larroussius) major from an endemic focus of visceral leishmaniasis in Fars province, south of Iran; Journal of Medical Entomology. 2008; 45: 726-31.
  21. Alvar J, Barker JR. Molecular tools for epidemiological studies and diagnosis of leishmaniasis and selected other parasitic diseases. Trans. R. Soc. Trop. Med. Hyg. 2002; 96: 243-50.
  22. Alexander B. sampling methods for Phlebotomine sand flies. Medical and Veterinary Entomology. 2000; 14, 109-122.
  23. Lewis DJ. A taxonomic review of the genus Phlebotomus (Diptera: Psychodidae). Bulletin of the British Museum (Natural History) (Entomology. 1982; 45: 121-209.
  24. Smart J. A handbook for the identification of insects of medical importance, 4th Edition. London: British Museum (Natural History). 1965.
  25. Pimenta PFP, Saraiva EMB, Rowton E, Modi GB., Garraway, LA, Beverley SM, Turco SJ, Sacks DL. Evidence that the vectorial competence of Phlebotomine sand flies for different species of Leishmania is controlled by structural polymorphisms in the surface lipophosphoglycan. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1994; 91: 9155-9.
  26. Hanafi-Bojd AA, Yaghoobi-Ershadi MR, Zamani Q, Barzehkar A, Jaafari R, Pourabazari GR. Epidemiological aspects of cutaneous leishmaniasis in Hajabad county, Hormozgan province, 2003. Hormozgan Medical Sciences Journal. 2006; 10: 63-70.
  27. Soleimani-Ahmadi M, Javadian E, Reisi A, Yaghoobi-Ershadi MR. Study on entomology fauna of Psychodidae in Kaharestan area, Bandar Abbas. Hormozgan Medical Sciences Journal. 1998; 2: 25-30.
  28. Kato H, Uezato H, Katakura K, Calvopina M, Marco JD, Barroso P, Gomez E, Mimori T, Korenaga M, Iwata H, Nonaka S, Hashiguchi Y. Detection and identification of leishmania species within naturally infected sandflies in the Andean areas of Ecuador by a polymerase chain reaction. American Journal of Tropical Medicine and Hygiene. 2005; 72, 87-93.
  29. Molyneux DH, Ashford R W. The biology of Trypanosoma and Leishmania, parasites of man and domestic animals. London: Taylor & Francis. 1983.