

# بررسی پارازیتولوژیکی و مولکولی بازیا میکروتی در جوندگان شهرستان سراب (آذربایجان شرقی)

اسماعیل فلاح<sup>۱</sup>، ندا ابوالسلطانی<sup>۱</sup>، احمد بازمانی<sup>۱</sup>، مجید خانمحمدی<sup>۲</sup>، تیمور حضرتیان<sup>۱</sup>، عباس شهبازی<sup>۱\*</sup>

سبلان در شمال، دارای آب و هوایی سرد و کوهستانی است که در تابستان معتدل و در زمستان دارای آب و هوای سرد می‌باشد و یکی از نقاط سردسیر کشور به شمار می‌رود. علیرغم گسترش و فراوانی قابل توجه جوندگان در شرایط مختلف آب و هوایی و اهمیت فراوانی که این قبیل حیوانات از نظر بهداشتی دارند، در مقایسه با سایر پستانداران ایران کمتر مورد توجه قرار گرفته‌اند. تاکنون بررسی‌های نسبتاً وسیعی توسط محققین کشورمان بر روی انگل‌های چهارپایان اهلی (زوج سمان و فرد سمان) به عمل آمده است و در مورد آلوگی‌های انگلی گوشتخواران ایران نیز بایستی اشاره نمود که تا زمان حاضر بیش از ۴۰ برسی و مطالعه نسبتاً جامع در ایران انجام شده است (۵ و ۲، ۱). در حالیکه تعداد بررسی‌های مکتوب و منتشر شده پیرامون انگل‌های جوندگان ایران فقط ۱۲ مورد بوده است که البته اکثر آنها کاملاً اختصاصی بوده و تنها انگل خاص و یا جنبه‌های ویژه انگل شناسی را مور توجه قرار داده‌اند. مطالعات مختلف نشان می‌دهند بیش از ۱۲ بیماری باکتریایی، ۱۱ بیماری ویروسی و ۱۵ بیماری انگلی از جوندگان به انسان قابل انتقال می‌باشند (۶ و ۲، ۳)، که با شناخت زیست‌شناسی، بوم‌شناسی و رابطه این عوامل با میزان شان قادر به کنترل بهتر این قبیل بیماری‌ها در انسان خواهیم بود. لذا بررسی روی جوندگان از دیدگاه انگل‌شناسی به دلیل جمعیت فوق العاده بالای آنها، پراکنده‌گی وسیع آنها در اقلیم‌های مختلف آب و هوایی و ارتباط عمیق و نزدیک بسیاری از گونه‌ها با انسان و سایر حیوانات از اهمیت خاصی برخوردار است. گونه‌هایی که باعث ایجاد بیماری در جوندگان و انسان می‌شوند عبارتند از

**چکیده**  
عامل بیماری بازیوزیس یا پیروپلاسموزیس، تک یاخته‌ای کوچک به نام بازیا است. محلوده وسیعی از حیوانات از جمله آبیان، دوزستان، جوندگان، خزندگان، پرندگان، پستانداران و انسان به این انگل آلوه می‌شوند. پس یکی از مهمترین بیماری‌های عفونی انگلی مشترک بین انسان و حیوان محسوب می‌شود و به عنوان یک مشکل بهداشتی در برخی از کشورهای مناطق گرمسیر مطر می‌باشد و از نظر اقتصادی نیز حائز اهمیت می‌باشد. عامل بازیوزیس در ایران بازیا میکروتی می‌باشد و جوندگان نیز یکی از مخازن بیماری هستند. این تحقیق اولین مطالعه به روش مولکولی برای تعیین میزان مخزن بودن جوندگان برای بازیا میکروتی در شهرستان سراب و روستاهای اطراف می‌باشد. با استفاده از تله‌های زنده گیر، تعداد ۱۰۰ جوندگان از ۴ گونه مختلف شامل موس موس کولووس، مریونس پرسیکووس، کرستولووس میگرالوریوس و مزوکریستوس آوراتوس از روستاهای مختلف شهرستان سراب صید شدند. نمونه خون تمام جوندگان صید شده با تست‌های پارازیتولوژیکی (تیبه ایمپرسیون اسمیر از بافت طحال و تهیه گسترش نازک خون محیطی)، مورد آزمایش قرار گرفت. با تشریح و بررسی پارازیتولوژیکی تمام جوندگان صید شده از ۴ گونه مختلف، در بررسی اسپری فشاری از بافت طحال ۳ سر موس موس کولووس شیزونت بازیا مشاهده نگردید. ولی در لام گسترش نازک خون، انگل بازیا به صورت گالابی شکل درون گلبلوی‌های قرمز مشاهده گردید میزان آلوگی، ۳٪ بود. نهایتاً نتایج روش‌های پارازیتولوژیکی با استفاده از روش مولکولی PCR مورد تایید نهایی قرار گرفت و گونه ایزوله شده انگل، بازیا میکروتی (*Babesia microti*) تعیین گردید. در این مطالعه مشخص گردید که جوندگان به خصوص موس موس کولووس می‌توانند به عنوان میزان مخزن برای بازیوزیس در شهرستان سراب از استان آذربایجان شرقی باشند.

**واژگان کلیدی:** بازیا میکروتی، جوندگان، واکنش زنجیره‌ای پلی مراز، سراب، ایران

تاریخ دریافت: ۹۲/۲/۱۹ تاریخ پذیرش: ۹۲/۴/۱۳

## مقدمه

شهرستان سراب از شمال به شهرستان مشکین شهر و هریس و از شرق به استان اردبیل، از جنوب به شهرستان میانه و از غرب به شهرستان بستان آباد محدود است. شهرستان سراب به واسطه قرار گرفتن ما بین دو رشته کوه بزقوش در جنوب، و ارتفاعات

۱- مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی و گرمی‌بری تبریز، تبریز، ایران (Shahbazy42@yahoo.com)

۲- گروه علوم آزمایشگاهی، دانشگاه آزاد اسلامی مرند، مرند، ایران

با استفاده از تلههای زنده گیر، جوندگان صید شده (۴ گونه مختلف شامل موس موس کولوس، مریونس پرسیکوس، کریستولوس میگراتوریوس و مزوکریستوس آوراتوس) (جدول ۱) به آزمایشگاه انگل شناسی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز متصل و با کلروفرم بیهوش گردیدند. مشخصات ظاهری، طول لاله گوش، دم، پای عقب و سر و بدن بر حسب میلی متر ثبت گردید تا جوندگان صید شده با استفاده از کلید تشخیصی شناسایی گردند. آن گاه از خون قلب همه جوندگان صید شده گسترش نازک تهیه شد. گسترش نازک ابتدا با متابول فیکس و به وسیله گیمسا (به نسبت ۱ به ۱۰) رنگ آمیزی شد. از نمونه خون تمام، استخراج DNA به عمل آمد و عملیات PCR بر روی آن با استفاده از پرایمرهای اختصاصی بازیار میکروتی جهت تکثیر قطعه bp ۵۱۷ ژنی ۱۸tRNA انجام پذیرفت و به طور کلی سیستم واکشن PCR برای  $20\text{ }\mu\text{L}$  طراحی شد. اجزای واکنش PCR و حجم هر یک به این ترتیب بود:  $10\text{ }\mu\text{L}$  بافر (TBE) PCR و مقدار ۵ IU از آنزیم Taq Polymerase RLB-F، RLB-R و  $20\text{ }\mu\text{L}$  DNA dNTP mM ۲۵۰ و  $3\text{ mM MgCl}_2$  و  $100\text{ ngr}$  از DNA استخراج شد. پس از تهیه این مخلوط نمونه‌ها را در داخل دستگاه ترمال سایکلر گذاشته و جهت در ۳۵ سیکل و درجه حرارت لازم به شرح ذیل بهینه‌سازی گردید. به منظور ردیابی DNA بازیار آغازگرهای زیر مورد استفاده قرار گرفت (۹):

RLB-F:(5'-GAGGTAGTGACAAGAAATAACAAATA-3')

RLB-R:(5'-TCTTCGATCCCCCTAACTTTC- 3')

مرحله ۱: واسرشت اوليه در دماي ۹۵ درجه سانتي گراد به

مدت ۵ دققه

مرحله ۲: شروع اولین چرخه با واسرت در دمای ۹۴ درجه

سانتی گراد به مدت ۴ ثانیه

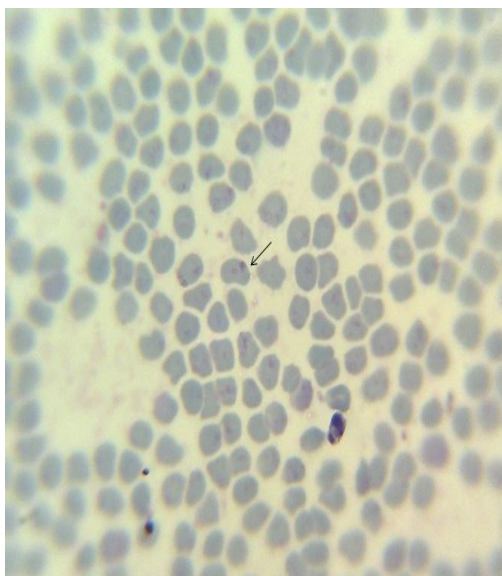
لـ**دكتور محمد عصام الدين** رئيس مجلس إدارة كلية التربية والعلوم الإنسانية بجامعة الملك عبد الله بن سلطان

مرحله ا: انصار در در دمای ۱۰/۱ درجه سلسی کراد به مدب

٤٠ ثانية

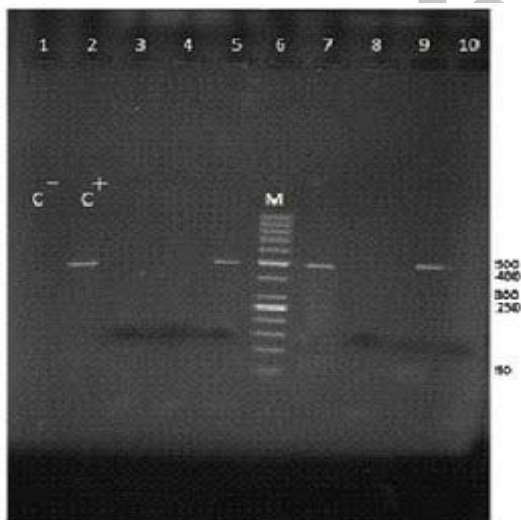
بازی میکروتی در جوندگان و انسان، و بازی رودینی در جوندگان (۴). بازی میکروتی یکی از تک یاخته‌هایی است که قادر است از طریق جوندگان به انسان متقل گردد (۲). بیشترین موارد گزارش شده این نوع بازی در انسان از کشورهای آمریکایی بوده است. تاکنون حدود ۱۲۰ مورد بازیزیس انسانی از ایالات مختلف آمریکا گزارش شده است، که به غیر از دو مورد بقیه آن‌ها مربوط به بازی میکروتی بوده است (۵). در اروپا نیز عفونت با بازی میکروتی رو به افزایش بوده و به عنوان یک معضل سلامتی محسوب می‌شود (۱۰-۱۲). حدود ۸۰ درصد موارد ابتلا در کسانی بوده است که دارای طحال سالم بوده اند. البته تظاهرات بالینی در افراد بدون طحال شدیدتر است. بعضی از این قبیل بیماران به مدت چندین هفته تا چند ماه ناقل انگل بوده اند که این وضعیت در چهار مورد منجر با ایجاد عفونت‌های ناشی از انتقال خون گردیده است (۴). بررسی‌های سرولوژیک نشان می‌دهند که اکثر بیماران مبتلا به بازی میکروتی، بدون علامت بالینی می‌باشند. بازی میکروتی در موش‌های صحرایی و موش‌های گوزنی (موش پا سفید) یافت شده است. ناقل این بازی کنه ایکسودس دامینی (*Ixodes dammini*) است. این کنه در انتقال بیماری لایم نقش اصلی را بر عهده دارد و طی مراحل لاروی، لفی و بلوغ، خونخواری می‌کند. جوندگان، میزان اصلی دو مرحله اول محسوب می‌شوند در حالیکه گوزن‌ها میزان کنه‌های بالغ هستند. فقط نمف‌ها که از اول ارديبهشت تا مهرماه خونخواری می‌کنند قادر به انتقال بازی میکروتی هستند. از آنجایی که نمف پس از خونخواری هنوز کوچک بوده و بیش از دو میلی‌متر قصر ندارد، لذا ممکن است فرد آلوده به این حشره از وجود آن بی‌خبر بماند. انتقال این انگل از طریق تخم ناقل انجام نمی‌گیرد (۵).

مواد و روش کار



نگاره ۱- بابزیا میکروتی داخل گلوبولهای قرمز، بزرگنمایی  $\times 100$

و نیز در بررسی های مولکولی سه جونده فوق، سه باند که مربوط به بابزیا میکروتی بود، ایجاد گردید که وزن محصول در حدود  $517 \text{ bp}$  بود (نگاره ۲).



نگاره ۲- نتایج به دست آمده از مرحله PCR جهت تشخیص بابزیا میکروتی، DNA Ladder M شماره ۱: کنترل منفی ، شماره ۲: کنترل مثبت، شماره های ۵ و ۷ و ۹: باند  $517 \text{ bp}$  نشان دهنده بابزیا میکروتی

مرحله ۴: پایان چرخه اول با تکثیر (extension) در دمای  $72^\circ\text{C}$  درجه سانتی گراد به مدت  $60$  ثانیه

مرحله ۵: تکرار چرخه (مراحل ۲ و ۳ و ۴) به تعداد  $35$  چرخه

مرحله ۶: تکثیر نهایی (extension) در دمای  $72^\circ\text{C}$  درجه سانتی گراد به مدت  $7$  دقیقه

سپس برای الکتروفورز نمونه های حاصل از PCR از ژل  $1.5\%$  استفاده شد. برای رنگ آمیزی، رنگ سیناژن آمیکرو در  $100$  میلی لیتر (Cinnagen safe stain) مورد استفاده قرار گرفت که مشکل کارسينوژن بودن ایدیوم بروماید را نیز رفع می نمود. محصولات نهایی PCR جهت تعیین مثبت یا منفی بودن از نظر بابزیا در داخل ژل، بارگذاری شد. بدین ترتیب که مقدار  $8\%$  میکرولیتر از محصول نهایی، در چاهک های ژل آکارز  $1.5\%$  بارگذاری شد و در ولتاژ  $100-105 \text{ Volt/cm}$  قرار گرفت و سپس ژل، در ژل داک قرار داده شد و در زیر اشعه UV با استفاده از دستگاه لومیناتور، از نظر وجود باندهایی با اندازه  $517 \text{ bp}$  بررسی گردید.

## نتایج

از  $100$  گسترش نازک خونی بررسی شده، در سه سر از موس موس کولووس ها که از رستاهای رازلیق، هریس و هولیق بودند، اشکال بابزیا به فرم گلابی شکل مشاهده گردید (نگاره ۱).

ماههای مارس تا نوامبر با استفاده از تهیه گسترش‌های خونی صورت گرفت، عفونت بازیا و پپرو پلاسما فقط در ۲ منطقه یافت شده و شدت عفونت بیشتر از ۰/۰٪ نبوده است. در ایرتوسیت‌های آلووده، انگل به صورت تکی و به اشکال حلقوی و گلابی شکل دیده شد و مروزه‌یت ها کوچکتر و نا منظم بودند و اشکال منظم چهار تایی برای گونه‌های کوچک بازیا که اصطلاحاً مالتس - کراس نامیده می‌شود، تشییت نشده بود(۱۱). در بررسی‌های سرولوژیک و مولکولی که در ترکیه *Spermophilus* (Xanthophrymnus) در قسمت‌های آناتولی انجام گرفته بود، وجود بازیا میکروتی به اثبات رسیده است و نیز در یک مطالعه انجام گرفته در ترکیه توسط Poyraz و همکاران در ماههای می تا زوئن ۲۰۰۶ - ۲۰۰۷، نمونه‌های خون ۲۳۳ نفر از مردم روستا نشین منطقه سینوب جمع آوری گردیده و آنتی بادی IgG ضد بازیا میکروتی با استفاده از روش سرولوژیک PCR آزمایش قرار گرفته بود که ۶/۲۳ از این نمونه‌ها از نظر وجود آنتی بادی در سرم مثبت بودند(۱۴). در طی مطالعه‌ای که در لهستان توسط Sinski و همکاران بطور همزمان بر روی کنه های ایکسوسدوس رسینیوس و جوندگان وحشی با استفاده از روش‌های تهیه گسترش خونی و رنگ آمیزی گیمسا و نیز روش‌های مولکولی (Nested-PCR) انجام گرفته بود، وجود بازیا میکروتی در هم کنه ها و هم جوندگان وحشی به اثبات رسیده است(۱۵). در ژاپن طی مطالعه انجام گرفته توسط Okabayashi و همکاران بر روی نمونه‌های خون ۹۷ موش به دام اندخته شده در هوکایدو ژاپن، با استفاده از کاغذهای جاذب (Filter Papers) خون و روش مولکولی – Nested PCR، وجود بازیا میکروتی به ثبت رسیده است(۱۶). همچنین در یک بررسی انجام شده در کروواسی توسط Beck و همکاران، جهت اثبات وجود بازیا میکروتی در جوندگان وحشی، ۱۲۰ جوندگان جمع آوری شده بود که با استفاده از تکنیک PCR ۲ گونه از جوندگان وحشی شامل *M. glareolus* و *M. flavigollis*، به بازیا میکروتی آلووده بودند در

جدول ۱- میزان آلوودگی به بازیا میکروتی و گونه‌های جوندگان صید شده در منطقه سراب

گونه‌های جوندگان	تعداد جوندگان	تعداد موارد
بررسی شده	مثبت (درصد)	
موس موس کولوس <i>Mus musculus</i> (موش خانگی)	۵۴	(۵/۵)(۳)
مریونس پرسیکوس <i>Meriones persicus</i> (زریبل ایرانی)	۳۸	-
کریستولوس میگراتوریوس <i>Cricetulus migratorius</i> (هامستر خاکستری)	۷	-
مزوكریستوس آنوراتوس <i>Mesocricetus auratus</i> (هامستر طلایی)	۱	-
جمع		۱۰۰
(۳/۳)		

## بحث

علیرغم گسترش و فراوانی قابل توجه جوندگان در اقلیم‌های مختلف آب و هوایی ایران و اهمیت فراوان این قبیل حیوانات از نظر بهداشتی در ایران، فقط یک مورد مطالعه آن هم صرفاً با روش پارازیتولوژیک پیرامون انگل بازیا میکروتی در جوندگان وجود دارد که توسط محبعلى و همکاران در شهرستان مشکین شهر از استان اردبیل انجام گرفته است(۵). همچنین در سایر کشورها نیز در این زمینه مطالعات اندکی وجود دارد. مواردی از بازیزیس انسانی با روش تهیه گسترش خونی در تایلند و ژاپن گزارش شده است. در تایلند، Dantrakool و همکاران پیروپلاسم‌ها را در موش‌های بندیکتا ایندیکا (*Bandicota indica*) و در سال ۱۹۶۴ در موش‌های خاردار راتوس کوکسینگا (*Rattus coxinga*) شناسایی نمودند و اولین بیمار تایلندی در سال ۱۹۹۷ گزارش شده بود(۸). در تحقیقاتی که بر روی موش‌های راه راه (*Apodemus agrarius*) از نظر وجود انگل‌های خونی و ویژگی‌های آنها در شرق اسلوواکی توسط Karbowiak و همکاران در طی سال‌های ۲۰۰۵ - ۱۹۹۸ در

پایان نامه مقطع کارشناسی ارشد خانم ندا ابوالسلطانی با شماره  
پایان نامه ۲/۲-۹۰/۲ می باشد».

## فهرست منابع

- ۱- اسفندیاری، ع. (۱۳۶۴) تک یاخته های بیماری زای انسان و روش های تشخیص آزمایشگاهی انتشارات جهاد دانشگاهی تهران: ۱۱۵-۱۴۲
- ۲- توسلی، م. (۱۳۸۵): تک یاخته شناسی دام پزشکی، انتشارات جهاد دانشگاهی واحد استان آذربایجان غربی، ۴۹-۱۲۹
- ۳- راک، ه. (۱۳۵۲): بعضی از کرمها و بندهای انگلی موش خانگی، نامه دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران، دوره ۲۹، شماره ۲۰-۲۵: ۱۴
- ۴- مجعلی، م. (۱۳۷۵): بیماری های مشترک بین انسان و حیوان، نشر نادی: ۱۵۴-۱۶۰
- ۵- مجعلی، م. (۱۳۷۶): گزارش اولیه بازیا میکروتی *Babesia microti* در جوندگان صید شده از شهرستان مشکین شهر، استان اردبیل، ایران. مجله بهداشت ایران، سال بیست و ششم، شماره ۳-۴: ۲۴-۱۸
- ۶- ندیم، الف. (۱۳۴۴): جوندگان، روش های مطالعه بیماری های منتقله و طرق مبارزه، دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران، نشریه شماره ۱۵۴۳: ۱۰۵-۱۸
- 7- Beck, R., Vojta, L., Curkovic, S., Mrljak, V., Margaletic, J., Habrun, B. (2011): Molecular Survey of Babesia microti in Wild Rodents in Central Croatia: Vector – Borne and Zoonotic Diseases. 11( 1): 81-3.
- 8- Dantrakool, A., Somboon, P., hashimoto, T., Ito, A. (2004): Identification of a New Type of Babesia Species in Wild Rats (Bondicota indica) in Ching Mai Province, Thailand: Journal of Clinical Microbiology. 42(2):850-4.
- 9- Gubbles, J.M., Dee Vos, A.P., Van Der Weild , M., Viseras, J., Schouls, L.M., Vries, E.D., Jongejan, F. (1999): Simultaneous Detection of Bovine Theileria and Babesia Species by Reverse Line Blot Hybridization: Journal of Clinical Microbiology. 37(6):1782-9.
- 10- Hildebrandt, A., Hunfeld, K.P., Baier, M., Krumbholz, A., Sachse, S., Lorenzen, T., Kiehntopf, M., Fricke, H.J., Straube, E. (2007):
- حالیکه ۲ گونه دیگر، *Apodemus sylvaticus* و *Apodemus agararius* عاری از انگل بودند (۷). در طی مطالعه انجام گرفته توسط محبعلی و همکاران بر روی جوندگان شهرستان مشکین شهر در استان اردبیل، از شهریور ماه ۱۳۷۳ تا آبان ماه ۱۳۷۴، مجموعاً ۱۳۲ جوندگان از چهار جنس مختلف شامل مریونس پرسیکوس، کریستولوس میگراتوس، موس موس کولوس و آلاکتا گا الاتر، از مناطق مختلف این شهرستان بطور زنده صید و از نظر انگلهای داخل و خارج سلوی مورد مطالعه قرار گرفته بودند، که در گسترش نازک تهیه شده از خون قلب یکی از مریونس پرسیکوس های صید شده، انگل بازیا میکروتی به اشکال دوتایی با انتهای برآمدۀ به ابعاد ۱/۵×۲ میکرون، و اشکال رینگ فرم دیده شده بود (۵). اصول و پایه در این مطالعه به روش های ریخت شناسی و عمدها با استفاده از روش های مولکولی بوده است که نتایج حاصل از PCR، مشاهدات میکروسکوپی را تایید نمود، با توجه به نتایج حاصله و مقایسه آن با سایر مطالعات، آلدگی موس موس کولوس به بازیا میکروتی در این منطقه نیز محرز گردید و نقش جوندگان به عنوان یکی از مخازن بیماری در منطقه را خاطرنشان کرد. با توجه به اینکه این نوع بازیا به انسان قابل انتقال است و از نظر بهداشتی حائز اهمیت می باشد، می باشد، می باشد اقدامات کنترلی برای کاهش جمعیت جوندگان و مبارزه با کنه های ناقل صورت گیرد. پیشنهاد می شود که بررسی های جامع تر و کامل تری پیرامون میزان آلدگی جوندگان و سایر حیوانات در مناطق مختلف کشور از نظر نوع ناقلين و راه های انتقال انگل و جستجوی میزان آلدگی انسان صورت گیرد.

## تشکر و سپاسگزاری

این مطالعه با حمایت مرکز تحقیقات بیماری های عفونی و گرمسیری دانشگاه علوم پزشکی تبریز و بعنوان طرح شماره ۹۰-۱۰۴۹۵ آن مرکز اجرا گردیده است. «این مقاله منتج از

- First confirmed autochthonous case of human Babesia microti infection in Europe: European Journal of Clinical Microbiology & Infectious Diseases. 26(8):595-01.
- 11- Karbowiak, G., Stanko, M., Fricova,I., Wita, I., Hapunik, J., Petko, B. (2009): Blood Parasites of the Striped Field Mouse *Apodemus agrarius* and Their Morphological Characteristics: Biologia. 64(6): 1219-24.
- 12- Mitrović, S., Kranjcić - Zec, I., Arsić Arsenijević, V., Dzamić, A., Radonjić, I. (2004): Human babesiosis – recent discoveries: Med Pregl. 57: 349-53.
- 13- Okabayashi, T., Hagya, J., Tsuji, M., Ishihara, C., Toh, H.S., Morita, C. (2002): Detection of Babesia microti like parasite in Filter paper – Absorbed Blood of Wild Rodent. The Journal of Veterinary Medical Science. 64(2):145-7.
- 14- Poyraz, O., Gunes, T. (2010): yoresinde kırsal kesimde yaşayan insanlarda babesia microti seroprevalansı: Turkiye Parazitoloji Dergesi. 34 (2): 81-5.
- 15- Sinski, E., Banjer, A., Welc, R., Pawelczyk, A., Ogrzewalska, M., Behneke, J .M. (2006): Babesia microti: Prevalence in Wild Rodents and *Ixodes ricinus* Ticks from the Mazrany Lakes District of North – Eastern Poland.: International Journal of Medical Microbiology. 296: 137-43.