

بررسی تاثیر دریافت خون مکرر بر میزان ابتلاء به عفونت فعال (حضور آنتی بادی IgM) سیتوگالوویروس در بیماران تالاسمی مژور در سال ۱۳۸۵

^۱ دکتر حمید چوبینه^{*}، ^۲ شعبان علیزاده، ^۳ دکتر محمد کاظم شریفی یزدی، ^۴ دکتر فرهاد واعظ زاده، ^۵ دکتر حسین درگاهی، ^۶ دکتر علی اکبر پورفتح الله

^۱ مریبی گروه علوم آزمایشگاهی دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۲ کارشناسی ارشد هماتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۳ دانشیار میکروبیولوژی گروه علوم آزمایشگاهی دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۴ استادیار گروه آموزشی آیمونولوژی دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۵ استادیار بیولوژی و مدیریت خدمات بهداشتی درمانی دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۶ استاد ایمونوهماتولوژی گروه آیمونولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه تربیت مدرس

چکیده

زمینه و هدف: بیماری تالاسمی یکی از شایعترین بیماریهای ژنتیکی انسان است. ژن های تالاسمی در تمام نقاط دنیا، بخصوص در کشورهای روی کمر بند تالاسمی از جمله ایران شایع است. با توجه به شایع بودن این بیماری ژنتیکی در ایران و نیاز مبرم این بیماران جهت دریافت خون در نتیجه با هدف بررسی سروولوژیکی بیماران تالاسمی مژور با دریافت خون مکرر از لحاظ عفونت فعال سیتوگالوویروس این مطالعه انجام گرفت.

روش بررسی: در این مطالعه که به روش مقطعی انجام شد ۳۰۹ نفر از بیماران تالاسمی زیر ۱۵ سال که به صورت مکرر از مرکز درمانی مختلف خون دریافت می کردند انتخاب شد. برای تعیین عفونت فعال (حضور آنتی بادی IgM) سیتوگالوویروس از روش الایزا (ELISA) استفاده گردید. همچنین از تعداد ۲۷۵ نفر فرد غیر تالاسمی زیر ۱۵ سال به عنوان گروه شاهد مورد مطالعه قرار گرفتند و پس از انجام ازمایش و ثبت نتایج، از طریق آزمون ۲x2 با استفاده از نرم افزار SPSS نتایج مورد تحلیل قرار گرفت.

یافته ها: نتایج حاصل از آزمایشات و تحلیلهای آماری نشان داد که ۱۲/۹٪ بیماران تالاسمی مورد مطالعه از لحاظ عفونت فعال مثبت بوده و ۸۷/۱٪ موارد نیز منفی میباشد، در حالیکه در گروه کنترل تنها ۴/۴٪ موارد مثبت بوده و ۹۵/۱٪ موارد نیز منفی بودند. جداسازی بیماران بر اساس منطقه نشان داد که بیماران ساکن تهران آلدگی بیشتری به این ویروس نسبت به بیماران تالاسمی ساکن شهرستانها دارند.

نتیجه گیری: با توجه به اینکه دریافت خون آلدگی به ویروس و یا تضعیف سیستم ایمنی در این بیماران می تواند عامل ایجاد عفونت CMV باشد لذا مراقبت اینکی از این بیماران و دریافت خون با سروولوژی منفی از نظر سیتوگالوویروس و همچنین بحث والدین خونی می تواند با اهمیت باشد.

کلید واژه ها: سیتوگالوویروس-تالاسمی-آلودگی- عفونت فعال

وصول مقاله ۸۵/۷/۱۰ اصلاح نهایی ۱۵/۴/۸۶ پذیرش نهایی ۲۵/۶/۸۶

^{*}نویسنده مسئول: دانشگاه علوم پزشکی تهران دانشکده پیراپزشکی گروه علوم آزمایشگاهی- E-Mail: hchobineh@tums.ac.ir

معنی که به علت از بین رفتن زودرس گلبول ها، طحال و سایر بافتها کم خون می شوند که نشانه آنها در بیمار رنگ پریدگی، بی اشتہایی، بی حالی، بی قراری زیاد، عدم رشد

مقدمه
تالاسمی یک نوع کم خونی ارثی است که به علت اختلال در کارآیی گلبول های قرمز خون پدید میاید، بدین

کم وزن ایجاد نماید. (۸)، این ویروس به صورت نهفته در منوسيت ها، پیش سازهای ميلوثئي و جمعيit پیش ساز خون را آلوده کرده و با انتقال خون مكرر از حالت نهفتگی (Reactivation) بیرون آمده و اصطلاحاً "دوباره فعاـسازی (Reactivation) صورت می گيرد. (۱۰-۹)

Germenis و همکاران در سال ۱۹۸۹ طی مقاله ای اعلام کردند که بیماران تالاسمی که خون دریافت می کنند از نظر ابتلا به سیتومگالو ویروس در گروه پرخطر قرار دارند و در سال ۱۹۹۰ همین افراد تاثیر این آلودگی را بر میزان یمونوگلوبولین بررسی کردند. در همین سال Yadav و همکاران خطر آلودگی به همین عفونت را در بیماران دارای تالاسمی بعداز دریافت پیوند مغز استخوان مورد بررسی قرار دادند. (۱۱-۱۲)

Nigro و همکاران در سال ۱۹۹۲ با بررسی انتقال بیماریهای ویروسی طی دریافت خون مكرر در بیماران دارای تالاسمی دریافتند که این بیماران مستعد آلودگی به ویروس سیتومگال می باشند. در سال ۱۹۹۳ تاثیر عفونت با این ویروس در تغييرات لنفوسيتي که به صورت کاهش سیتومگالو ویروس انتقال یافته از انتقال خون (transfusion) T4/T8 و افزايش IgM و سلول B می باشد بررسی شده است (۶، ۱۳). مطالعات زيادي در سالهای اخير در مورد (transfusion transmitted CMV) انجام شده است. در سال ۲۰۰۶ Kothari و همکارانش خطر شيع بالاي سیتومگالو- ویروس ناشی از تعويض خون را بخصوص در کودکان کم وزن خاطر نشان کردند هرچند که این عفونت بلا فاصله علائم باليني از خود بروز نمی دهد در سال ۲۰۰۷ نيز Rodak و همکارانش طی مطالعه ای اعلام کردند که TTGCMV یکی از مشكلات شائع انتقال خون بوده و حتى ممکن است در کسانی که از لحاظ ايمني ناقص يا نابالغ باشند منجر به مرگ و مير شود. (۱۰، ۱۴)

با وجود همه اين مطالعات انجام شده هدف از اين مطالعه

و کاهش فعالitehای روزانه می باشد.

از طرفی برای جبران کم خونی، و از بين رفتن زودرس گلbul های قرمز، مغز استخوان در تمام بدن شدیداً فعال می گردد و اين پرکاري استخوانها سبب ضخيم شدن آنها بخصوص در سر و صورت می شود. بیماران تالاسمی به خون احتياج دارند. تزریق خون موجب میگردد جلوی کم خونی گرفته شود و عوارض بالا تا حدودی برطرف شود و کبد و طحال هم کوچک بمانند. تزریق خون بايستی حداقل يك بار در ماه به صورت دائمي و مدام العمر باشد. برای تزریق خون از گلbul های قرمز متراكم شده استفاده می شود. (۱)

بیمارانی که به طور مكرر خون دریافت می کنند به طور طبیعي رشد می کنند و در دهه های اول زندگی مشکل ندارند. از طرفی انتقال خون منظم در بیماران دارای تالاسمی اگر چه باعث بقای بیمار می شود اما با خطر انتقال برخی از ویروس ها از قبیل هپاتیت B، هپاتیت C، HIV و سیتومگالو ویروس همراه می باشد. (۲-۳) غربالگري خونهای اهدايی برای جلوگيری از انتقال برخی بیماریها به افراد گيرنده انجام می شود ولی امكان پايش همه بیماریها وجود ندارد. در اين ميان ویروس سیتومگال اهميت بالايی دارد اين ویروس از خانواده هرپس ویريديه ها است که دارای DNA دو رشته ای خطی میباشد. عفونت اوليه با اين ویروس سبب منونوكلئوز عفونی می شود. ارتباطی بين اين ویروس و بیماریهای قلبی، هپاتیت، لنفادنیت و عفونت دستگاه تنفس فوقانی گزارش شده است (۴-۷). سیتومگالو ویروس يك بتا هرپس ویروس است که يك عفونت نهفته در افراد با ايمني طبیعي ایجاد میکند ولی اين ویروس ممکن است خطرات تهدید کننده ای برای افراد CMV منفی که مشكلات ايمني دارند مانند گيرندهان پیوند مغز استخوان، پیوند استم سل های جمع آوري شده از خون محیطي (PBSCT)، گيرندهان پیوند عضو، کودکان

مربوطه دریافت گردید. این نمونه تا رسیدن به حد کافی در فریزر بیست درجه سانتی گراد زیر صفر نگهداری میشود. در این مطالعه بیمارانی که محل تولد آنها شهرستانی به غیر از تهران بوده و انتقال خون آنها در شهرستان مذکور انجام میشود به عنوان بیماران شهرستانی طبقه بندی شدند. از طرفی برای گروه شاهد از سرم جدا شده ۲۷۵ نفر از افراد زیر ۱۵ سال مراجعه کننده که از لحاظ ظاهری و آزمایشات رایج طبیعی بودند و شرایط ورود به مطالعه را داشتند استفاده گردید جمعاً حدود چهل نمونه نیز از مطالعه خارج شدند. سرم های جدا شده از بیماران و افراد شاهد با روش الیزا و با استفاده از کیت Cytomegalovirus IgM RADIM استفاده از Italy cod.K3CM و طبق دستورالعمل کیت از لحاظ آلدگی به سیتوگالوویروس مورد بررسی قرار گرفت، لازم به ذکر است که حساسیت (Sensitivity) کیت مورد استفاده ۹۶٪، اختصاصی بودن (Specificity) آن ۹۶,۷٪ و درستی (Accuracy) کیت مربوطه ۹۷٪ میباشد.

پس از انجام ازمون و ثبت نتایج، از طریق آزمون SPSS و با استفاده از نرم افزار نتایج مورد تحلیل قرار گرفت.

یافته ها

بر اساس اطلاعات به دست آمده از پرسشنامه تنظیم شده برای این مطالعه از کل بیماران ۱۵۷ نفر مذکور و ۱۵۲ مورد مونث بودند. همچنین ۴۷٪ بیماران بین ۱۵-۱۱ سال، ۳۶٪ آنها بین ۱۰-۶ سال و ۱۹٪ دیگر کمتر از پنج سال بودند.

با انجام آزمایش الیزا بر روی نمونه های سرم جمع آوری شده از بیماران دارای تالاسمی زیر ۱۵ سال با دریافت خون مکرر و افراد شاهد مشخص شد که از جمع افراد دارای تالاسمی مژوز تراحت مطالعه ۱۲/۹٪ عفونت

نیز علاوه بررسی سرواپیدمیولوژیک عفونت حاد سیتو-مگالوویروس در بیماران تالاسمی مژوز، بررسی اهمیت و میزان نقش انتقال خون مکرر در ایتلای CMV و همچنین تاثیر عوامل مختلف بر آن می باشد.

روش بررسی

مطالعه حاضر از نوع بررسی مقطعی (Cross sectional) میباشد بدین منظور ۳۰۹ بیمار دارای تالاسمی مژوز زیر ۱۵ سال که به طور مکرر از مراکز درمانی مختلف خون دریافت می کردند در شش ماه اول ۱۳۸۵ جهت این مطالعه انتخاب شدند. تمام کودکان زیر ۱۵ سال دارای تالاسمی مژوز که برای دریافت خون به مراکز درمانی مورد مطالعه مراجعه می کردند شرایط ورود به مطالعه را داشتند، در صورتی که نمونه اخذ شده از کودکان فوق الذکر بیش از نیاز درمانی آنها آزمایش کراس ماج (Nug) نبود از مطالعه خارج می شدند. همچنین تعداد ۲۷۵ نفر از افراد سالم زیر ۱۵ سال نیز به عنوان شاهد (صرفاً) جهت تعیین میزان عفونت فعال سیتوگالوویروس در جمعیت غیر تالاسمی با شرایطی تقریباً مشابه در این مطالعه مورد بررسی قرار گرفتند. لازم به ذکر است که این افراد کودکانی بودن که به علت دیگری (غیر تالاسمی مژوز) غیر از دریافت خون در ان مقطع تحقیق به آزمایشگاه مراجعه داشتند و از آنها خونگیری به منظور انجام آزمایشات دیگر انجام میگردید. تمامی بیماران با تالاسمی مژوز یا غیر تالاسمی مژوز که جهت دریافت خون یا انجام آزمایشات دیگر به مراکز درمانی مراکز طبی کودکان تهران، کودکان شیخ مفید، کودکان بهرامی، کودکان علی اصغر و ولیعصر(عج) مراجعه می کردند پس از کسب رضایت آنها پرسشنامه مربوطه در مورد افراد تکمیل شده و مازاد سرم نمونه خون جمع آوری شده جهت آزمایش از مراکز درمانی

تالاسمی سرم مثبت نسبت به افراد طبیعی می باشد جدول شماره ۱ توزیع فراوانی مطلق و نسبی آلودگی با ویروس سیتومگال در کودکان تالاسمی مأذور با دریافت خون مکرر بر جسب جنس را در سال ۱۳۸۵ نشان می دهد.

فعال ویروس سیتومگال دارد (از نظر CMV-IgM مثبت هستند). و ۸۷/۱٪ بیماران نیز منفی هستند، در حالیکه در افراد سالم ۴/۹٪ افراد مثبت بوده و ۹۵/۱٪ آنها نیز سرم منفی هستند که نشان دهنده فراوانی بیشتر بیماران دارای

جدول ۱: توزیع فراوانی مطلق و نسبی آلودگی با ویروس سیتومگال در کودکان تالاسمی مأذور با دریافت خون مکرر بر جسب جنس-سال ۱۳۸۵

جنس	مرد	زن	مجموع
سیتومگالوویروس			
مثبت	۲۰(۱۲/۷٪)	۲۰(۱۳/۲٪)	۴۰(۱۲/۹٪)
منفی	۱۳۷(۸۷/۳٪)	۱۲۲(۸۶/۸٪)	۲۶۹(۸۷/۱٪)
مجموع	۱۵۷(۱۰۰٪)	۱۵۲(۱۰۰٪)	۳۰۹(۱۰۰٪)

لحاظ عقونت فعال سیتومگالوویروس مثبت بودند در حالیکه این درصد در بیماران ساکن شهرستان تنها ۲٪ بود، جدول شماره ۲ توزیع فراوانی مطلق و نسبی آلودگی با سیتومگالوویروس در کودکان تالاسمی مأذور با دریافت خون مکرر بر جسب منطقه سکونت را در سال ۱۳۸۵ نشان میدهد.

بر اساس تطابق اطلاعات به دست آمده از پرسشنامه و نتایج آزمایش الایزا و تحلیل آماری (آزمون مجذورکای) میتوان دریافت که میزان آلودگی در بیماران دارای تالاسمی ساکن تهران به طور معنی داری نسبت به بیماران دارای تالاسمی ساکن شهرستانهای مورد مطالعه بیشتر می باشد ($P=0.0005$). به طوری که در مجموع ۹/۱۷٪ از بیماران تالاسمی ساکن تهران از

جدول ۲: توزیع فراوانی مطلق و نسبی آلودگی با سیتومگالوویروس در کودکان تالاسمی مأذور با دریافت خون مکرر بر جسب منطقه سکونت-سال ۱۳۸۵

منطقه	تهران	شهرستان	مجموع
سیتومگالوویروس			
مثبت	۳۸(۱۷/۹٪)	۲(۲٪)	۴۰(۱۲/۹٪)
منفی	۱۷۴(۸۲/۱٪)	۹۷(۹۸٪)	۲۷۱(۸۷/۱٪)
مجموع	۲۱۲(۱۰۰٪)	۹۹(۱۰۰٪)	۳۰۹(۱۰۰٪)

(نسبت آلودگی در بیماران تالاسمی مأذور به سیتومگالوویروس در تهران به طور معنی داری بیشتر از سایر شهرستانهای مورد مطالعه می باشد) ($P=0.0005$).

توزیع فراوانی مطلق و نسبی آلوگی با سیتومگالوویروس در کودکان تالاسمی مژور با دریافت خون مکرر بر حسب گروههای سنی را در سال ۱۳۸۵ نشان می دهد.

همچنین براساس اطلاعات گردآوری شده در این مطالعه میتوان نشان داد که نسبت آلوگی در گروههای سنی بر اساس آزمون χ^2 قادر اختلاف معنی دار می باشد، جدول ۲

جدول ۳: توزیع فراوانی مطلق و نسبی آلوگی با سیتومگالوویروس در کودکان تالاسمی مژور با دریافت خون مکرر بر جسب گروههای سنی

مجموع	۱۱-۱۵	۶-۱۰	<۵	گروه سنی	
				سیتومگالوویروس مثبت	منفی
۳۳(۱۷/۳%)	۱۵(۱۷/۶%)	۱۲(۱۹%)	۶(۱۷/۶%)		
۱۴۹(۸۲/۷%)	۷۰(۸۲/۴%)	۵۱(۸۱%)	۲۸(۸۲/۴%)		
۱۸۲(100%)	۸۵(100%)	۶۳(100%)	۲۴(100%)	مجموع	

ایران بیشتر از افراد سالم می باشد. شیوع عفونت به وضعیت اقتصادی، اجتماعی و اقدامات بهداشتی جامعه بستگی دارد میزان شیوع آنتی بادی در افراد بزرگسال در کشورهای توسعه یافته حدود ۴۰-٪/۸۰ و در کشورهای توسعه نیافته ٪/۹۰-۱۰۰ می باشد. به عنوان مثال آلوگی به این ویروس در کشورهای هند و مالزی به ترتیب برابر ٪/۸۱ و ٪/۹۱.۸ میباشد. حدود ٪/۶۰-۸٪ نوزادان در اولین ماه تولد اغلب در زایشگاه یا با خوردن شیر آلوهه مادر به سیتومگالوویروس مبتلا می شوند. انتقال این ویروس در بیماران تالاسمی که اسپلنکتومی شده باشند با شیوع بیشتری همراه خواهد بود. عفونت فعال (حضور آنتی بادی IgM) بر اساس مطالعات مختلف در کودکان بین ٪/۰-۵ و ٪/۲-۵ می باشد. (۱۷-۱۵، ۱۱-۴-۲)

Choudhury و همکاران بیماران مبتلا به تالاسمی مژور دریافت کننده خون را از نظر انتقال بیماریهای ویروسی ناشی از دریافت خون مورد بررسی قرار دادند که در مطالعات دوره ای آنها موارد مثبت به صورت ٪/۷۶.۹ و ٪/۸۲ و ٪/۷۴.۳ بود. اگرچه اغلب این بیماران علایم بالینی خاصی نداشتند. در همین سال Eleftheriou

بر اساس اطلاعات حاصل از پرسشنامه این مطالعه ۱۸/۷۵٪ از خانواده های مورد مطالعه که بیش از یک فرزند با تالاسمی مژور در خانواده داشتند که ٪/۸-٪/۷۵ این موارد بیش از دو نفر تالاسمی مژور علاوه بر فرد مورد مطالعه در خانواده داشتند. از بین افراد بیمار مورد مطالعه تنها ٪/۲/۵ آنها داروی ضد ویروسی استفاده می کردند، همچنین در ٪/۶ بیماران تالاسمی مژور مورد مطالعه انتخاب شده از تهران فاصله زمانی بین دفعات دریافت خون سه هفته و در ٪/۸۴ موارد بیماران تالاسمی مژور مورد مطالعه انتخاب شده از تهران فاصله زمانی بین دفعات دریافت خون چهار هفته بود در حالیکه در ٪/۴ بیماران تالاسمی مژور مورد مطالعه انتخاب شده از شهرستانها فاصله زمانی بین دفعات دریافت خون چهار هفته و در ٪/۹۶ بیماران تالاسمی مژور مورد مطالعه انتخاب شده از شهرستانها فاصله زمانی بین دفعات دریافت خون کمتر از سه هفته بود.

بحث

مهتمرين یافته این مطالعه این است که میزان عفونت فعال سیتومگالوویروس در بیماران تالاسمی مژور در

از ذخیره (Prestorage filtration) توسط موسسه غذا و دارو (FDA) و مجمع اروپا (CE) توصیه شده است، گفته می شود که با استفاده از این روش خونهای با گلbul سفید کاهش یافته (WBC reduced) به دست می آید که در حدود ۹۱٪ واحدهای خونی تعداد گلbul های سفید به کمتر از 6×10^6 میرسد و در این میان سلول های لنفوسيت و منوسیت کاهش بیشتری نشان می دهد به طوری که در برخی موارد از این واحدهای خونی جهت داوطلبان پیوند مغز استخوان با سرولوژی منفی سیتومگالوویروس استفاده می کنند. استفاده از این روش خطر واکنشهای تب زای تاخیری، آلوایمونیزاسیون HLA، انتقال CJD، انتقال سیتومگالوویروس، مرگ و میر و بی عملکردی اندامها در افراد با جراحی قلب و سایر بیماریها را به صورت بارزی کاهش میدهد ولی با این حال معایبی نیز دارد مانند شکست در ۱۰-۱۲٪ موارد، تجهیزات گران و نیازمندی به طراحی دقیق سیستم. (۲۲-۲۶) کاهش لکوسیت فرآورده های خونی قبل از ذخیره سازی آن (PSULR) با استفاده از فیلترهای کاهنده لکوسیت (LR) تمام خطرات فوق الذکر را برطرف مینماید و امروزه استفاده بالینی از این روش مورد توافق اکثر صاحب نظران این رشتہ می باشد. (۲۷)، کاهش لکوسیت یک روش جایگزین عالی برای غربالگری سرولوژیکی CMV است (دقت ۹۳,۱٪ برای روش غربالگری سرولوژیکی در مقابل ۹۲,۳٪ برای روش کاهش لکوسیتی) که در این صورت باید فرآورده های LR بر طبق معیارهای AABB ماهانه کنترل کیفی شوند. (۲۸-۲۹)

نگاهی به نتایج نشان میدهد که از لحاظ شیوع عفونت فعال در افراد تالاسمی تقاضی در جنس مشاهده نمیشود و به عبارتی عفونت به سیتومگالوویروس وابسته به جنس نمیباشد و هورمون های جنسی تاثیری در مقاومت یا

و همکاران ویروسهای منتقله از مادر به جنین را که ناشی از انتقال خون بود بررسی کردند که ویروس سیتومگال بخصوص با افزایش سن حاملگی میزان بالایی را نشان میداد. در ادامه Jamal T و همکاران خطر انتقال عفونتهای ویروسی و از جمله ویروس سیتومگال را در بیماران دارای تالاسمی تحت کنترل قرار دادند که در نتیجه موارد مثبت به میزان ۱۱,۴٪ گزارش شد. (۱۲,۱۱-۲) اگر چه ویروس سیتومگال در انتقال خون از طریق گلbul های سفید انتقال میابد ولی برخی تحقیقات نشان داده است که در بیماران تالاسمی دریافت کننده گلbul های قرمز شسته شده نیز خطر بالایی برای عفونت به CMV, HBV وجود دارد. (۱۵)، این امر از آنجا ناشی می شود که ویروس سیتومگال به صورتهای عاری از سلول (CFV)، ویروس در حال تکثیر وابسته به سلول (CAV) و ویروس های وابسته به سلول نهفته یا تاخیری (LV) در فرآورده های خونی وجود دارد که برای تشخیص کامل آنها باید علاوه بر آزمایشات سرولوژیک از روشهای اختصاصی تری همانند تکنیک کشت بافتی در ویال های ویژه، سانتریفیوژ و بررسی RNA یا DNA با روش PCR بهره برد. (۱۹-۱۸)

جهت حذف گلbul های سفید از روشهای مختلفی استفاده میشود که میتوان به شستشوی خون، Spin-Cool-Filter، سانتریفیوژ معکوس و استفاده از فیلترهای لوکوتراپ (Leukotrap filters) اشاره کرد که در این میان فیلترهای لوکوتراپ قدرت بیشتری دارند. (۲۰-۲۱) در بیمارستانها و مراکز درمانی تهران حدود هشت سال است که در حین تزریق از این فیلترها استفاده میشود ولی بنا به اظهارات کارشناسان بانک خون در بعضی از شهرستانها از این فیلترها استفاده نمی شود که باید برای جلوگیری از خطرات احتمالی یکپارچگی بیشتری در این زمینه صورت پذیرد. استفاده از روشهای فیلتراسیون قبل

میتوان از آنتی بادی IgG ضد سیتومگالوویروس قبل از پیوند برای پیشگیری از آلودگی کمک گرفت. (۱۸) یادآوری می شود که مواردی از قبیل عدم رضایت والدین بیمار برای شرکت در مطالعه، اظهارات ناقص و متناقض مراجعین برای پر کردن فرم، مراجعه نامنظم بیماران از محدودیت های این مطالعه بودند.

نتیجه گیری

بحث دیگری که لازم است در اینجا به آن پرداخته شود بحث والدین خونی است که در بیشتر کشورهای توسعه یافته دنیا اجرا می شود بر این اساس بیماران با شرایط خونی خاص والدین مجازی سازگار برای خویش، انتخاب می کنند به عنوان مثال یک بیمار تالاسمی که از لحاظ سیتومگالوویروس منفی است اهدا کنندگان سیتومگالوویروس منفی را به عنوان والدین خونی خود انتخاب کرده و فرآورده های حاصله از این اهدا کنندگان به این فرد بیمار تزریق خواهد شد.

تشکر و قدردانی

باتشکر و سپاس از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تهران که این مقاله نتیجه طرح مصوب این دانشگاه بوده است، و با تشکر از خدمات اقای علی پناهی مسئول محترم آزمایشگاه بیمارستان ولی عصر(عج) و سرکار خانم مکی کارشناس محترم آزمایشگاه مرکز طبی کودکان تهران و سرکار خانم طاهره حیدری که ما را در انجام این مطالعه یاری کردند.

استعداد ابتلاء به این ویروس ندارند همچنین میزان عفونت در بیماران ساکن تهران به طور معنی داری بالاتر از بیماران ساکن شهرستان می باشد که ممکن است ناشی از مواجهه بیشتر بیماران ساکن تهران(به دلیل تراکم بیشتر جمعیت) با عوامل عفونی باشد. یا اینکه افراد اهدا کننده در مناطق لوکال آلودگی کمتری داشته اند، که این خود میتواند زمینه ای برای مطالعه بیشتر باشد. توجه به اهمیت آلودگی با سیتومگالوویروس در و ضعیتها نقص ایمنی و پیوندها ضرورت دریافت خون سالم در افراد سیتومگالوویروس منفی دارای HIV و گیرنده پیوند مغز استخوان آشکار است.

توصیه می شود از نتایج مطالعاتی که در کشورهای دیگر در زمینه راههای کاستن خطر TTcMV گرفته است استفاده گردد از جمله انتقال سلول های T اختصاصی ویروس از افراد سرم مثبت به گیرندهای پیوند که نه تنها باعث پاسخ ایمنی علیه سیتومگالوویروس میشود از بروز علیم مربوطه تا چندین سال جلوگیری می کند که شاید ناشی از عمر طولانی سلولهای خاطره ای باشد.(۳۰)، استفاده از فناوری غیر فعالسازی ویروس پاتوژن برای افزایش امنیت فرآورده های خونی همانند استفاده از روش ترکیبی بیمار با نور و موادشیمیایی (PCT) که از Psoralen amotosalen HCL و اشعه ماورای بیرون به صورت همزمان برای از بین بردن CMV استفاده می شود از طرفی چون در این روش اسید نوکلئیک ویروس مورد هدف قرار می گیرد میتواند در از بین بردن سایر باکتری ها، ویروس ها و تک یاخته های پاتوژن نیز مفید باشد. (۸)، همچنین در افراد کاندید پیوند مغز استخوان

References

1. Hoffbrand A.V., Pettit J.E., Moss P.A.H. Essential Haematology, 4, UK, Blackwell science, 2001, 76-82.

2. Jamal,R. Seroprevalence of hepatitis B,hepatitis C, CMV and HIV in multiply transfused thalassemia patients . *Southeast Asian J Trop Med Publ Health*, 1998 Dec;29(4):792-4.
۳. نوروزی جمیله ، میکروب شناسی جاوتز، ۱، تهران، موسسه انتشاراتی حیان-ابوالصالح، ۱۳۸۱، ۸۲-۸۹.
4. ولی زاده سعید، بررسی عفونت سیتوگالوویروس در بیماران دریافت کننده پیوند کلیه، مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی سمنان، ۱۳۷۱، سال اول، شماره اول، جلد شماره ۱۵:۱-۹.
5. Nigro G,Lioneth P,Digilo G, et al. viral infections transfusion-dependent patients with beta-thalassemia major:the predominant role of cytomegalovirus. *Transfusion* .1990;30(9):808-13.
6. Germenis ,A .Latent cytomegalovirus infections affect immunoglobulin levels of patients with thlassemia major. *haematologica*1990;75(1):42-5.
7. Germenis ,A. politis C . Thalassemic patients are at high risk for transfusion transmitted cytomegalovirus infections. *Acta haematologica*, 1989;82(2), 57-60.
8. Roback JD, Conlan M, Drew WL, et al. The role of photochemical treatment with amotosalen and UV-A light in the prevention of transfusion-transmitted cytomegalovirus infections. *Transfus Med Rev* 2006; 20(1):45-56.
9. Pignatelli S, Dal Monte P,Rossini G. latency-assosiated human cytomegalovirus glycoprotein N genotypes in monocytes from healthy blood donors. *Transfusions* 2006 ; 46(10):1754-62.
10. Roback JD, Su L,Zimring JC,et al. Transfusion-transmitted cytomegalovirus :lessons from murine model. *Transfusion Med Rev* 2007 ; 21(1):26-36.
11. Baronciani , Angelucci E, LU Carelli,G.et al. cytomegalovirus infections in thalassemic patients after bone marrow transplantation. *Bone marrow transplantation* 1990; 5(3):167-72.
12. Yadav S . Role of transfusion-mediated viral infections on the lymphocyte subset profile in multi-transfused children . *J Trop peditor* 1993;39(4):243-50.
13. Choudhury N ,Saraswat S, Naveed M .Serological monitoring of thalassemia majorpatients for transfusion-associated viral infections. *Indian j Med Res*1998;107:263-8.
14. Kothari A, Ramachandran VG, Gupta P. Cytomegalovirus infection in neonates following exchange transfusion. *Indian J Pediatr.* 2006;73(6):519-21.
15. Eleftheriou A . Transfusion-transmitted viruses in pregnancy. *J Pediatert Endocrinol Metab*, 1998;11 (3) 901-14.
16. Hwang Kc, Hsieh KH, Chen BW, et al. Immunologic and virologic status of multitransfused thalassemic patients . *Zonghua Min Guo Wei Sheng Wu Ji Mian yi Xue Za Zhi*, 1990; 23(1):19-26.
17. Genesis team,Cytomegalovirus IgM . 2005; Available from <http://www.elisa.co.uk/Scripts/prodView.asp?idProduct=106,2005>
18. Jayarama V,Marcello J, Ohagen A, et al. Development of models and detection methods for different forms of cytomegalovirus for the evaluation of viral inactivation agents. *Transfusion*. 2006;46(9):1580-8.
19. Jon isevert . Pediatric cytomegalovirus infections. *Clinical & Applied immunology reviews* November 2002.3-47-59
20. گل افشار حبیب الله، قهرمانی محمد حسین، شریف زاده صدیقه. اصول و روش‌های آزمایشگاهی در بانک خون. دانشگاه علوم پزشکی شیراز، انتشارات دانشگاه، چاپ سوم، ۶، ۱۳۸۰-۱۶۵.

21. Sally V. Rudamann. textbook of blood banking and transfusion medicine Elsevier;2005; 215,435.
22. Norfolk DR, Williamson LM. Leucodepletion of blood products by filtration . Blood Rev 1995;9(1):7-14.
23. Roback JD, Bray RA, Hillyer CD. Longitudinal monitoring of WBC subsets in packed RBC units after filtration: implications for transfusion transmission of infections.Transfusion . 2000;40(5):500-6.
24. Yomtovian R, Gernsheimer T, Assmann SF, et al. WBC reduction in RBC concentrates by prestorage filtration: multicenter experience. Transfusion .2001;41(8):1030-6.
25. Ljungman P, Larsson K, Kumlien G, et al. Leukocyte depleted, unscreened blood products give a low risk for CMV infection and disease in CMV seronegative allogeneic stem cell transplant recipients with seronegative stem cell donors. Scand J Infect Dis. 2002;34(5):347-50.
26. Blajchman MA. The clinical benefits of the leukoreduction of blood products. J Trauma. 2006;60(6): 83-90.
27. Fisk JM, Snyder EL. Universal pre-storage leukoreduction--A defensible use of hospital resources: the Yale-New Haven Hospital experience. Dev Biol (Basel). 2005;120: 39-44.
28. Vamvakas EC. Is white blood cell reduction equivalent to antibody screening in preventing transmission of cytomegalovirus by transfusion? A review of the literature and meta-analysis. Transfuse Med Rev.2005;19(3):181-99.
29. Narvios AB, de Lima M, Shah H, et al. Transfusion of leukoreduced cellular blood components from cytomegalovirus-unscreened donors in allogeneic hematopoietic transplant recipients: analysis of 72 recipients. *Bone Marrow Transplantation* 2005;36(6):499-501.
30. Chalandon Y, Degermann S, Villard J, et al. Pretransplantation CMV-specific T cells protect recipients of T-cell-depleted grafts against CMV-related complications. Blood. 2006 1;107(1):389-96