

عفونت ویروس آنفلوآنزا C در انسان، اولین بررسی سروالپیدمیولوژیک در ایران

دکتر طلعت مختاری آزاد، مرکز ملی آنفلوآنزا، بخش ویروس شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران
حکیمه محمدی، مرکز ملی آنفلوآنزا، بخش ویروس شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر محمود محمودی، مرکز ملی آنفلوآنزا، بخش ویروس شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران
زهرا سعادتند، مرکز ملی آنفلوآنزا، بخش ویروس شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

اشرف السادات موسوی، مرکز ملی آنفلوآنزا، بخش ویروس شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر رسول هسکار، مرکز ملی آنفلوآنزا، بخش ویروس شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر رخشندۀ ناطق، مرکز ملی آنفلوآنزا، بخش ویروس شناسی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران

Seropidemiologic Survey of Influenza C Virus Infection ABSTRACT

This is a report of the first serological survey of influenza C virus in Iran, performed during a one year period (March 1997- May 1998). This study was accomplished in the National Influenza Centre - Division of Virology in Tehran University of Medical Sciences. 1080 samples of serum (689 samples from Tehran and 391 samples from other provinces) were assayed for the presence of antibodies against influenza C virus (C/Paris/1/67) by haemagglutination inhibition (HI) test. 43.7% of people tested in Tehran and 40.7% of people tested from other provinces had protective antibodies against influenza C virus. Distribution of seropositives in various age groups had a somewhat similar pattern as what has been reported from other countries.

The results of this study indicates that the lowest level of protective antibody titer is found at childhood and the level increases with age. The protective antibody titer level off for 20-30 years old age group and decreases in older age groups. These results indicates a primary contact in childhood, reinfection in adulthood. The influenza C virus is simultaneously circulating in Iran with other types of influenza viruses (types A and B).

Key Words: Influenza C virus; Infection; Seroepidemiology; National Influenza Centre

چکیده

ایمنی بخش نسبت به ویروس آنفلوآنزا C/Paris/1/67 می باشد. توزیع سنی شیوع آنتی بادی ایمنی بخش نسبت به ویروس آنفلوآنزا C، تقریباً مشابه سایر کشورهای جهان می باشد. بدین صورت که تیتر آنتی بادی از کودکی شروع به افزایش کرده در جوانی به بیشترین درصد می رسد و با افزایش سن، کاهش تدریجی دارد، که این روند را به عفونت اولیه در کودکی، عفونت مکرر در جوانی و کاهش میزان آنتی بادی قابل تشخیص با HI در پییری، می توان نسبت داد. این ویروس در سال ۱۳۷۶ در ایران همزمان با دو تیپ دیگر ویروس آنفلوآنزا یعنی تیپهای A و B در گردش بوده است.

بررسی سروالپیدمیک ویروس آنفلوآنزا C در ایران در سال ۱۳۷۶، نخستین بررسی ویروس آنفلوآنزا C در ایران است. این تحقیق در مرکز ملی آنفلوآنزا - بخش ویروس شناسی دانشکده بهداشت انجام گرفت. با انجام تست سروالپیدی HI (Hemagglutination Inhibition) بر روی ۶۸۹ نمونه سرم از تهران و ۳۹۱ نمونه از سایر استانها و محاسبه افراد دارای تیتر ایمنی بخش نسبت به این ویروس (دارای تیتر > 40)، مشخص شد که درصد افراد دارای تیتر ایمنی بخش در تهران و استانها تقریباً در یک محدوده قرار دارد و حدود ۴۰٪ افراد مورد بررسی، دارای تیتر

واژه‌های کلیدی : ویروس آنفلوانزای C؛ عفونت؛ سروایپدیولوژی؛ مرکز ملی آنفلوانزا

مقدمه

ولذا جداسازی ویروس نیز کمتر صورت می‌گیرد. این بیماری کمتر به صورت اپیدمی تظاهر می‌یابد. با اینکه ویروس C بیماری خفیفترا در قسمت فوقانی دستگاه تنفس ایجاد می‌کند، اما می‌تواند موجب ایجاد عفوت‌هایی نظیر برونشیت، پنومونی و فارنژیت نیز گردد(۴،۹،۱۲).

طبق مطالعات انجام شده، شیوع عفونت آنفلوانزای C با روش‌های سرولوژیک بسیار بالاتر از میزانی است که از گزارشات جداسازی ویروس بدست آمده است. در بررسی انجام شده در کشورهای مختلف جهان نظیر جامائیکا، آلمان، مصر، ایالات متحده آمریکا، ژاپن، انگلستان، فیلیپین و فرانسه اغلب بزرگسالان نسبت به این ویروس دارای آنتی‌بادی در سرم خود می‌باشند(۵،۸). مهمترین آنتی‌زن ویروسی که پاسخ آنتی‌بادی بر علیه آن شناخته می‌شود گلیکوپروتئین سطحی ویروس (HEF^(۱)) می‌باشد. احتمالاً مقاومت به بیماری با آنتی‌بادی موجود در سرم افراد در ارتباط می‌باشد(۸). بررسی سرولوژیک ویروس آنفلوانزای C در ایران در سال ۱۳۷۶ اولین مطالعه سروایپدیولوژیک این ویروس در ایران می‌باشد.

روش و مواد

ویروس : ویروس آنفلوانزای C/Paris/1/67 به درخواست مرکز ملی آنفلوانزا از طرف سازمان جهانی بهداشت (WHO) به این مرکز فرستاده شد. این ویروس در حفره آلتوتیک تخم مرغ جنین دار ۷ - ۸ روزه تلقيق گردید و پس از پنج روزه مایعات آلتوتیک و آمنیوتیک تخم مرغها که حاوی ویروس بودند، برداشت گردید و بعنوان آنتی‌زن در آزمایشات هماگلوتیناسیون و ممانعت از هماگلوتیناسیون استفاده شد.

نمونه‌های سرم : نمونه‌های سرم از افراد مختلف بدون توجه به سن، جنس یا وجود بیماری در آنها جمع‌آوری گردید و مشخصات آنها ثبت شد. سرمهای تا زمان استفاده در آزمایش سرولوژی در دمای ۲۰°C نگهداری گشت. نمونه‌های تهران از افرادی که بدلاً لیل مختلف طی سال ۱۳۷۶ به کلینیک ویژه داشکده بهداشت مراجعت کرده بودند، جمع‌آوری شد و ۶۸۹ نمونه سرم از تمام گروههای سنی بدست آمد، که در ۶ گروه سنی رده‌بندی شد. ۳۹۱ نمونه دیگر از نمونه‌های سرم ارسال شده از طرف مراکز

آنفلوانزا بیماری حاد و شایع دستگاه تنفسی است که ابتلا به آن به شکل عفونت بدون علامت بالینی مشخص تا طبقی از علائم ناشی از گرفتاری دستگاه تنفسی تظاهر می‌یابد. این بیماری تمامی گروههای سنی را در بر می‌گیرد، ولی در افراد پر مخاطره نظیر نوزادان زنان باردار، بیماران قلبی یا ریوی، سالمدان و ... موجب افزایش مرگ و میر می‌گردد.

این بیماری توسط ویروسهای آنفلوانزا ایجاد می‌شود که جزو خانواده ارتومیکسوویریده می‌باشند. این خانواده دارای سه تیپ آنتی‌زنیک A و B و C می‌باشد که در دو جنس طبقه‌بندی می‌شوند. جنس یک شامل دو تیپ A و B و جنس ۲ شامل تیپ C می‌گردد(۱،۲). بعلت وجود ژنوم قطعه قطعه، تنوع میزانی بویژه در تیپ A و داشتن آنزیم پلیمرازی با دقت عمل پائین، این ویروسها متحمل تغییرات آنتی‌زنیک می‌گردند. در تیپ A بطور مداوم و تیپ B به میزان کمتر این تغییرات صورت می‌گیرد و تیپ C تقریباً از نظر آنتی‌زنیک پایدار است. بعلت این تغییرات ویروسهای آنفلوانزا موجب ایجاد اپیدمی‌های با وسعت کم یا زیاد می‌گردند. تپهای ویروس آنفلوانزا از نظر خصوصیات مختلف نظیر تنوع میزانی، گلیکوپروتئینهای سطحی، نمای ظاهری، مکانیسم‌های سنتز پروتئین و تعداد قطعات ژنومی متفاوتند. جنس ۱ این ویروسها دارای ۸ قطعه ژنومی بوده و جنس دوم (آنفلوانزای C) تنها ۷ قطعه ژنومی دارد.

ویروس آنفلوانزای C دارای یک گلیکوپروتئین سطحی است، ولی دو تیپ A و B دارای دو گلیکوپروتئین می‌باشند. بطور طبیعی ویروس تیپ A، انسان و انواع مختلفی از حیوانات را آلوده می‌سازد، ولی تیپ B تنها به انسان محدود است و تیپ C در انسان، سگ و خوک ایجاد عفونت می‌کند(۱،۲،۱۱).

ویروس آنفلوانزای C بر خلاف دو تیپ A و B موجب بیماری خفیفترا در انسان می‌گردد که شبیه سرماخوردگی بوده، مشابه آنفلوانزا نیست. علائم آن زکام، گلودرد، تب، بیحالی و سردرد می‌باشد. دوره انکوباسیون بیماری نوبلتر از آنفلوانزا است و ریزش ویروس نیز مدت بیشتری طول می‌کشد. بیماری ملایم بوده و شدت آن به حدی نیست که سبب مراجعت فرد بیمار به پزشک گردد.

در این مایعات با آزمایش HA تعیین شد. تست HA در مورد ویروس آنفلوانزا بدلیل وجود آنتی‌زن هماگلوتینین در سطح ویروس، وجود رسپتور اختصاصی این آنتی‌زن بر روی گلبول قرمز است و در نتیجه ویروس آنفلوانزا قادر به آگلوتینه کردن گلبولهای قرمز مرغ و خوکچه هندی می‌باشد. پس از تعیین تیتر ویروسی با آزمایش HA، با استفاده از گلبول قرمز مرغ و محلول PES برای انجام آزمایش HI، رقت مناسب (۴ واحد هماگلوتینین) از آن تهیه می‌شود.(۳).

روش انجام آزمایش HI: در این آزمایش فعالیت آنتی‌زن هماگلوتینین در صورت حضور آنتی‌بادی برشد آن در سرم مهار می‌گردد. از این طریق می‌توان به وجود آنتی‌بادی بر علیه ویروس معین در سرم پی برد و نیز عیار آنتی‌بادی را تعیین نمود. در این آزمایش رقت‌های سریال دوتایی از رقت ۱:۱۰ سرم که قبلاً تیمار شده بود تهیه گردید و آزمایش HI طبق روش استاندارد انجام گرفت.(۳). در پایان آزمایش، رقت‌های بزرگتر یا مساوی ۱:۴۰ که موجب مهار هماگلوتینین شده بود، مثبت و رقت‌های پائیتر، منفی تلقی گردید.(۳).

یافته‌ها

نتایج آزمایش ۶۸۹ نمونه سرم تهران و ۳۹۱ نمونه استانهای دیگر غیر از تهران با ویروس C/Parsi/1/67 به ترتیب در جدول ۱ و ۲ نشان داده شده است.

بهداشت سایر استانها به بخش ویروس‌شناسی دانشکده بهداشت انتخاب شد که به سه گروه سنی دسته‌بندی گردید.

تیمار سرمهای با استفاده از پریدات پتاسیم و حرارت: برای انجام آزمایش HI صحیح، باید بازدارنده‌های غیر اختصاصی هماگلوتینین موجود در سرم را حذف نمود. این عمل با استفاده از پریدات پتاسیم و حرارت بدین ترتیب انجام گرفت که ۱/۰ میلی لیتر از سرمهای مورد بررسی در لوله‌های همولیز ریخته شد. لوله‌ها نیم ساعت در بین ماری ۵۶°C قرار گرفت تا کمپلمان غیر فعال شود. بعد از سرد شدن لوله‌ها در حرارت اتاق، ۰/۰ میلی لیتر پریدات پتاسیم ۲۲٪ به سرمهای اضافه گردید و به مدت ۱۵ دقیقه لوله‌ها در دمای اتاق قرار گرفت. سپس ۰/۶ میلی لیتر از گلیسیرون ۰/۶٪ به آنها اضافه شد و ۱۵ دقیقه در دمای اتاق قرار گرفتند. بدین ترتیب اولین رقت سرم ۱:۱۰ می‌باشد. طبق بررسی انجام شده، گفته می‌شود که در آنفلوانزا C بعلت عدم وجود N استیل نور آمینیک اسید (NANA) در رسپتور این ویروس بر روی گلوبولهای قرمز و عدم سور آمینیداز در این ویروس، استفاده از آنزیم دیگری بنام (Receptor Destroying Enzyme RDE) چندان مؤثر نیست. این آنزیم نیز جهت حذف بازدارنده‌های غیر اختصاصی هماگلوتینین به کار می‌رود که بنا به علت یاد شده در مورد ویروس آنفلوانزا تیپ C مورد استفاده قرار نگرفت.

روش انجام آزمایش HA: از ویروس زنده ضعیف شده C/Parsi/1/67 استفاده گردید. پس از بدست آوردن مقادیر کافی ویروس در حفره آلاتوتیک تخم مرغ جنین دار، تیتر ویروس موجود

جدول ۱- نتایج آزمایش ۶۸۹ نمونه سرمی به روش III با ویروس C/Paris/1/67 در گروههای سنی مختلف - تهران ۱۳۷۶

جمع		۲۶۴۰		۳۲۰		۱۶۰		۸۰		۴۰		۲۰		۱۰		۵		نیزه	
گروه سنی	فراروانی	تعداد	درصد	تعداد	درصد														
۱۰۰	۳۳	-	-	-	-	۶/۱	۲	-	-	۹/۱	۳	۱۵/۲	۵	۱۸/۲	۶	۵۱/۵	۱۷	<۱۰	
۱۰۰	۹۲	۴/۳	۴	۴/۲	۲	۵/۴	۵	۲۰/۶	۱۹	۲۲/۹	۲۲	۲۱/۷	۲۰	۱۶/۳	۱۵	۵/۴	۵	۱۰-۱۹	
۱۰۰	۲۱۴	۰/۹	۲	۰/۱	۱۱	۹/۸	۲۱	۱۴	۳۰	۲۷/۱	۵۸	۲۲/۳	۵۲	۱۲/۶	۲۷	۶/۱	۱۳	۲۰-۲۹	
۱۰۰	۱۸۷	۱/۱	۲	۱/۱	۲	۴/۲	۸	۸/۲	۱۵	۲۰/۳	۳۷	۲۸/۶	۵۲	۲۳/۶	۲۳	۱۲/۶	۲۲	۳۰-۳۹	
۱۰۰	۹۷	-	-	۱/۰	۱	۷/۰	.۰	۰/۰	۴	۱۱/۹	۸	۲۰/۴	۱۷	۲۹/۸	۲۰	۱۷/۹	۱۲	۲۰-۲۹	
۱۰۰	۱۰۱	۰/۹	۱	۰/۹	۱	۰/۹	۶	۱۶/۸	۱۷	۱۲/۸	۱۰	۲۲/۸	۲۳	۲۷/۷	۲۸	۹/۹	۱۰	≥۵۰	
۱۰۰	۶۸۹	۱/۳	۹	۲/۰	۱۷	۹/۸	۲۷	۱۲/۳	۸۵	۲۰/۷	۱۴۳	۲۲/۰	۱۶۹	۲۰/۲	۳۹	۱۱/۰	۸۰	جمع کل	

$$\chi^2 = ۱۲۲/۹۳$$

$$df=۲۵$$

$$P\text{-value} = .00001$$

۲۰ > سال دیده می‌شود. درصد موارد مثبت یعنی افراد دارای تیتر بالای ۴۰ در نمودار ۱ نشان داده شده است، که این درصد در تهران و سایر استانها به ترتیب ۷/۴۳٪ و ۷/۴۰٪ می‌باشد. با بررسی موارد دارای تیتر ایمنی بخش (دارای تیتر بالای ۴۰) در دو جنس ملاحظه شد که بین درصد افراد ایمن و جنسیت ارتباط معنی دار وجود ندارد.

با انجام تست χ^2 مشخص گردید که بین فراوانی تیترهای مختلف آنتی‌بادی و گروههای سنی در تهران ارتباط معنی دار موجود است و بیشتر افراد دارای درصد تیتر بالا در گروه سنی ۲۹-۲۹ ساله دیده می‌شود. طبق جدول ۲ با انجام تست χ^2 ملاحظه شد که بین سن توزیع عیار آنتی‌بادی در استانهای کشور غیر از تهران ارتباط معنی دار وجود دارد و بیشترین درصد تیتر بالا در گروه سنی بالای ۴۰

جدول ۲- نتایج آزمایش ۳۹۱ نمونه سرمی به روش III C/Paris/1/67 با ویروس سق - استانهای کشور غیر از تهران

جمع		≥۶۴۰		۳۲۰		۱۶۰		۸۰		۴۰		۲۰		۱۰		-		نیز فراوانی گروه سق
درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	درصد	تعداد	درصد	درصد	تعداد	درصد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	
۱۰۰	۱۹۷	-	-	۰/۵	۱	۲	۴	۱/۵	۳	۸/۱	۱۶	۱۴/۲	۲۸	۱۷/۲	۳۲	۵۶/۳	۱۱۱	<۱۰
۱۰۰	۱۳۱	۱/۵	۲	۱/۵	۲	۱۰/۷	۱۴	۲۲/۹	۳۰	۲۶/۷	۳۵	۱۳/۷	۱۸	۱۱/۴	۱۵	۱۱/۴	۱۵	۱۰-۱۹
۱۰۰	۶۲	-	-	۱۲/۵	۸	۳۲/۸	۲۱	۱۷/۲	۱۱	۱۸/۷۵	۱۲	۹/۴	۶	۱/۶	۱	۶/۲۵	۴	≥۲۰
۱۰۰	۳۹۱	۰/۵	۲	۲/۸	.۱۱	۹/۹۷	۳۹	۱۱/۲	۴۴	۱۶/۱	۶۳	۱۳/۳	۵۲	۱۷/۸	۵۰	۳۲/۲	۱۳۰	کل

$$\chi^2 = ۲۰۳/۴۵ \quad df = ۱۴ \quad P-value = .۰/۰۰۰۱$$

بحث

بررسی ویروس آنفلوانزای C بدليل جداسازی مشکل آن اغلب از طریق روشهای سرولوژیک انجام می‌گیرد. نظیر تمام تیپهای آنفلوانزا احتمالاً تمام کودکان تازه متولد شده دارای آنتی‌بادی بر علیه این ویروس هستند، که از مادر کسب کرده‌اند و بر علیه سویهای که مادر را قبل اگوده کرده است ایمن می‌باشند. طبق مطالعات، عفونت اولیه با ویروس آنفلوانزای C در کودکان کمتر از ۷ سال رخ می‌دهد و کودکان، مکرراً با این ویروس برخورد می‌نمایند (۶,۷,۸,۹).

عفونت مکرر با ویروس به دو دلیل نبودن پاسخ ایمنی کافی و تنوع ویروس رخ می‌دهد. احتمالاً مقاومت، با آنتی‌بادی سرمی بر علیه گلیکوپروتئین سطحی ویروس (HEF) در ارتباط است. در ایجاد علائم بالینی بیماری انترفرون مؤثر است (۴,۹).

طبق مطالعات سرولوژیک در کشورهای مختلف جهان از جمله

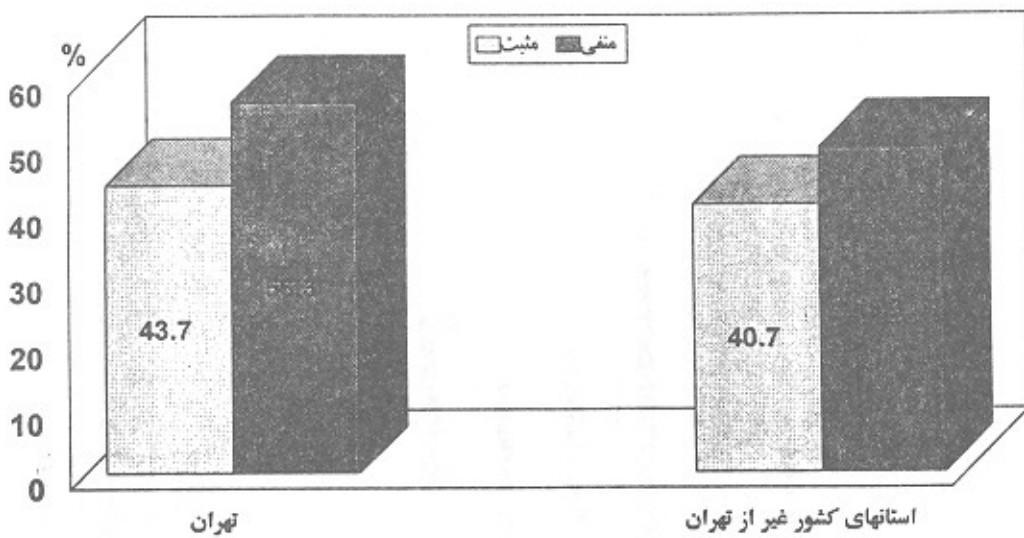
طبق نمودار ۲، توزیع سنی آنتی‌بادی بر علیه ویروس آنفلوانزای C/Parsi/1/67، مشاهده می‌شود که در تهران و سایر استانها توزیع آنتی‌بادی بر حسب سن، روند مشابهی دارد و در هر دو حالت بین سن و درصد افراد دارای تیتر ایمنی بخش نسبت به این ویروس ارتباط معنی دار وجود دارد. میزان درصد موارد مثبت در کودکی (کمتر از ۱۰ سال) کمترین میزان بوده با افزایش سن این درصد بالا می‌رود و در سن جوانی (۱۰-۲۹) به اوج خود می‌رسد و سپس با افزایش سن کاهش می‌یابد.

نمودار ۳ شیوع فصلی ویروس آنفلوانزای C را در ایران در سال ۱۳۷۶ نشان می‌دهد. با محاسبه درصد افراد دارای تیتر بزرگتر یا مساوی ۱۶۰ بعنوان جدید، ملاحظه می‌شود که در فصل چهارگانه توزیع این موارد متفاوت است. در تهران در سه فصل بهار، تابستان و زمستان تقریباً این میزان در یک محدوده قرار دارد و کمترین میزان در فصل پائیز بوده است. در سایر استانهای کشور نیز تقریباً همین روند ملاحظه می‌شود. نمودار ۴ درصد افراد دارای تیتر ایمنی بخش را در تمام استانهای کشور غیر از تهران نشان می‌دهد.

تقریباً مشابهی دارد. بدین ترتیب که درصد موارد از نوادگی افزایش یافته تا سن میانسالی بالا می‌رود و سپس با افزایش سن کاهش دارد(۸).

ایالات متحده (۱۹۸۰)، انگلستان (۱۹۵۵)، آلمان غربی (۱۹۷۵)، جامائیکا (۱۹۶۸)، ژاپن (۱۹۸۰، ۱۹۸۲)، فیلیپین (۱۹۸۷) و فرانسه (۱۹۹۲) اغلب بزرگسالان نسبت به آنفلوانزا C دارای آنتی‌بادی می‌باشند(۸،۱). توزیع سنی آنتی‌بادی در کشورهای یاد شده الگوی

نمودار ۱- وضعیت اینفی^{*} نسبت به ویروس آنفلوانزا C در ایران در سال ۱۳۷۶



* تیتر بالاتر با مساوی ۴۰ برابر اینمنی گرفته شده است.

طبق نمودار ۳ ملاحظه می‌شود که در ایران این ویروس در سال ۱۳۷۶ در سه فصل بهار، تابستان و زمستان و از نظر ایجاد عفونتهای جدید تقریباً یکسان بوده و در فصل پائیز کمترین درصد موارد جدید بیماری را می‌توان ملاحظه کرد. همزمان بررسی سروپایدمیولوژیک ویروسهای آنفلوانزا A و B در سال ۱۳۷۶ در ایران، در مرکز ملی آنفلوانزا انجام شد که با محاسبه درصد موارد دارای تیتر بالاتر یا مساوی ۱۶۰، مشخص شد که ویروس آنفلوانزا C همراه با دو تیپ A و B در سال ۱۳۷۶ در ایران در گردش بوده است.

میانگین هندسی تیتر آنتی‌بادی در تهران بر علیه آنفلوانزا C ۴۰ و در استانهای کشور غیر از تهران، ۶۰ می‌باشد. با محاسبه میانگین هندسی تیتر آنتی‌بادی بر علیه ویروس آنفلوانزا C/Paris/1/67 در استانهای کشور غیر از تهران نتایجی بدست می‌آید که با نتیجه درصد موارد مثبت در این استانها که در نمودار ۴ نشان داده شده است، مطابقت دارد. استانهای چهارمحال و بختیاری، اردبیل، کرمان و گیلان دارای میانگین هندسی تیتر آنتی‌بادی کمتر از ۲۸ بودند که چارک اول میانگین هندسی تیتر آنتی‌بادی بر علیه

طبق مطالعات گردش آنفلوانزا C مداوم بوده و در میانسالی عفونت مجدد بطور مکرر رخ می‌دهد. عفونت مجدد و ریزش طولانی مدت ویروس از جمله دلیلی بر بقا ویروس آنفلوانزا C در انسان می‌باشد (۷،۶). جداسازی ویروس به دلیل نیازهای رشدی فراوان ویروس آنفلوانزا C در نقاط مختلف جهان ندرتاً انجام گرفته است، ولی در کشورهای نظیر ژاپن و بلغارستان از افراد مختلف جدا شده است (۶،۷،۱۰).

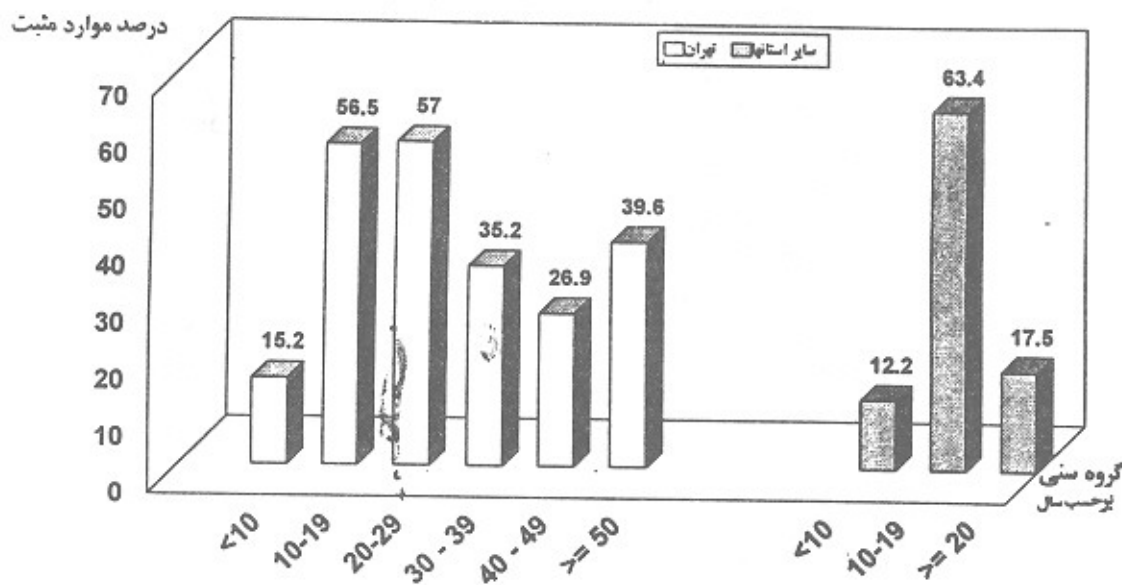
طبق بررسی های مختلف در سایر کشور ها این ویروس نظیر سایر عفونتهای تنفسی، بطور فصلی در گردش نیست، ولی مکرراً در زمانهای مختلف طی یک سال ظاهر می‌شود که این عمر، سطح بالای آنتی‌بادی در گروه سنی مختلف همراه است (۱).

طبق نمودار ۲ توزیع سنی آنتی‌بادی اینمنی بخش نسبت به آنفلوانزا C در سال ۱۳۷۶ در ایران مشابه سایر کشورها می‌باشد. یعنی در کودکی کمترین میزان را داشته با افزایش سن بالا می‌رود و بعد از میانسالی کاهش تدریجی دارد که این مسئله را به برخورد اولیه در کودکی، برخوردهای مکرر با افزایش سن در جوانی و کاهش تیتر آنتی‌بادی با افزایش بیشتر سن می‌توان نسبت داد.

استانها دارای میانگین هندسی تیتر آنتی بادی بر علیه ویروس C بین دو عدد ۲۸ و ۵۱ هستند که احتمالاً شیوع آنفلوآنزا در این استانها متوسط است، این استانها شامل آذربایجان غربی، بوشهر، لرستان، همدان، خوزستان، فارس، قزوین، کهگیلویه و بویراحمد، مرکزی، آذربایجان شرقی، اصفهان، ایلام، زنجان، سمنان، قم، کرمانشاهان، مازندران، هرمزگان و یزد می‌باشد.

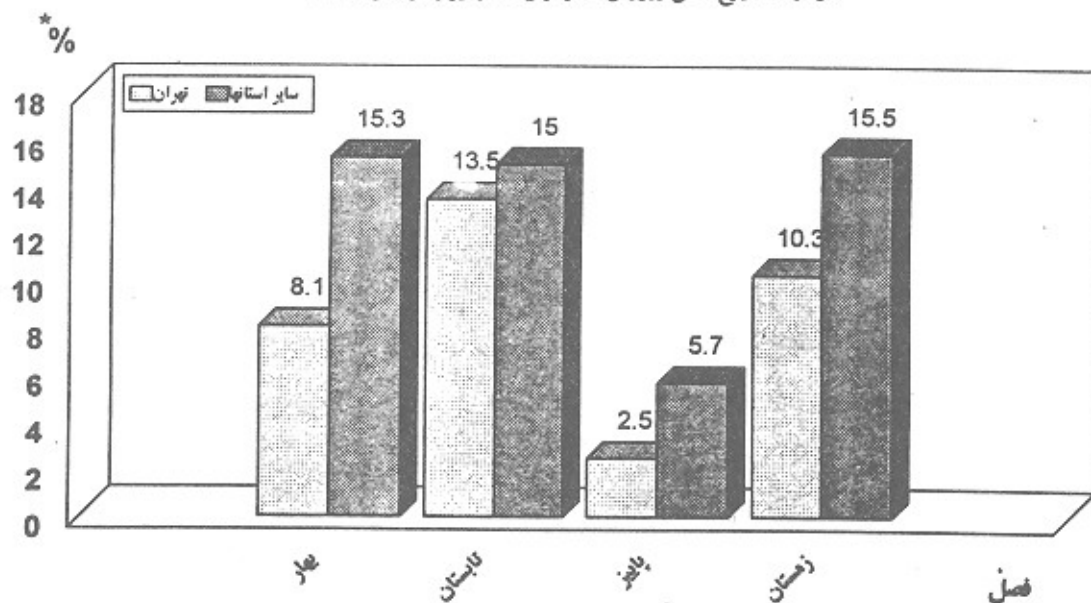
ویروس C در استانهای کشور غیر از تهران بود و این مسئله احتمالاً بیانگر شیوع کم این ویروس در مناطق ذکر شده می‌باشد. استانهای سیستان و بلوچستان، کردستان و خراسان دارای میانگین هندسی تیتر آنتی بادی = بیشتر از ۵۱ می‌باشند که این عدد، بیانگر چارک سوم میانگینهای هندسی تیتر آنتی بادی بر علیه ویروس آنفلوآنزا C می‌باشند و احتمالاً بیانگر شیوع بالا در این استانها است. بقیه

نمودار ۲- وضعیت اینفی^{*} نسبت به ویروس آنفلوآنزا C بر حسب سن در ایران در سال ۱۳۷۶

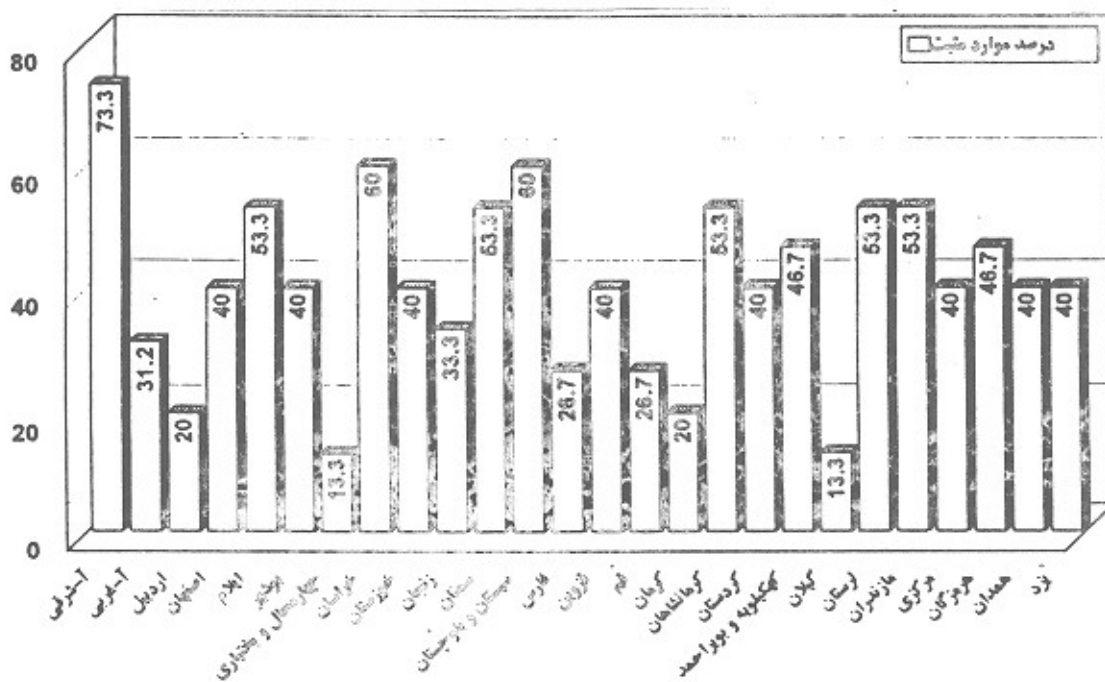


* تیتر بالاتر با مسافری ۴۰ برابر اینفی گرفته شده است.

نمودار ۳- شیوع فصلی ویروس آنفلوآنزا C در ایران در سال ۱۳۷۶



درصد افراد دارای تیتر آنتی بادی ۱۶۰ کم



سن، کاهش نشان می دهد. با توجه به تیتر بالای آنتی بادی (تیترهای بزرگتر یا مساوی ۱:۱۶۰) ملاحظه می شود که این ویروس در سال ۱۳۷۶ در ایران در حال چرخش بوده است.

مطالعه انجام شده نشان می دهد شیوع عفونت با ویروس آنفلوانزا C در ایران مشابه سایر کشورها است و با افزایش سن، درصد افراد دارای تیتر ایمنی بخش بالا می رود و با افزایش بیشتر

منابع

- Bernard N, Feilds DM, Knipe PM, Howley et al. Feilds virology, third Edition, lippincott-Raven. 1996, chapter 45-46 P: 1335-1445.
- White & Fenner. Medical Virology, Fourth Edition. 1994, Chapter 31, P: 489-499.
- Edwin H. Lennette, PhD. Influenza. Diagnostic Procedures for viral, Rickettsial & Chlamydial Infections, 7th Edition, American Public Health Association. 1995, chapter: 26, P: 433-446.
- A.C.C. Joosting et al, Production of Common Colds in Human Volunteers by Influenza C Virus. Brit Med J, 1968, 4: 153-154.
- R.J. O'Callaghan, R.S. Gohd & D.D. Labat. Human Antibody to Influenza C virus: Its Age Related Distribution & Distinction from Receptor Analogs. Infection and Immunity; 1980, 30: 500-505.
- Susumu Katagiri et al. An outbreak of type C influenza in a children's home. The J of Infectious Diseases; 1983, 148: 51-56.
- B. Tumova et al. Incidence of Influenza C virus In Czechoslovakia and German Democratic Republic. Acta Virol. 1983, 27:
- 502-510.
- Jean - Claude Manuguerra, Glaude Hannoun & Michele Aymard. Influenza C virus in France. Journal of Infection. 1992; 24: 91-99.
- Yoko Matsuzaki et al. Cocirculation of two Distinct Groups of Influenza C Virus in Yamagata City, Japan. Virology. 1994; 202: 796-802.
- Nikolova Z, Kotseva R. Interepidemic Influenza in Bulgaria based on Laboratory research data. Vopr-Virosl. 1991; 36(5): 392-4.
- Ionita E et al. Seroepidemiological study of circulation of Influenza C virus in man. Roum Arch Microbiol Immunol. 1992; 51(4): 263-296.
- Manuguerra. JC et al. Natural Infection of Dogs by Influenza C virus: a serological survey in Spain. Microbiologica. 1993; 16(4): 367-71.