

اطلاعاتی درباره‌های ضدوباو اثرات آن

با آنکه در زیمه دوم قرن بیستم اکثر بیماری‌های واگیر به برگت مایه کویی‌های دسته‌جمعی و ارتقاء سطح بهداشت عمومی کمتر موجب تلفات می‌شوند و حتی در کشورهای توسعه یافته نام بسیاری از این بیماری‌ها از هرست بیماری‌های واگیر حذف شده است معهذا در زینه جلوگیری ازوبا بکمک مایه کویی هنوز بوقتی مسلم و قطعی مشهود نیست و نه تنها مادر ایران با قاطعیت نمیتوانیم اثرخناقلی مایه‌های وبا وجود را با اثر مایه‌های دیگر مقایسه کنیم در هیچ کشور دیگری نیز مایه صدرصد مؤثری تهیه نشده است.

این عدم پیشرفت شاید آن جهت باشد که بیماری وبا از دیرباز بوسی ناحیه محدودی از آسیا بوده و از این خانه آمیانی گاه و بیگانه سایر کشورها وقاره‌هارا آلوده ساخته است. عبارت دیگر چون بیماری وبا برای کشورهای باختربال امکانات پژوهشی پردازند آنها در زیمه اول سده حاضر سئله بهمی نبوده است، مطالعات آزمایشگاهی و صحرائی و سیعی هم در مورد این بیماری انجام نشده است. علت عدم کابیابی در تهیه مایه کاملاً سؤلنشاید در کیفیت ساختمانی پیکرخود و ببریون وبا نهفته باشد بهرحال آنچه مسلم است اینکه هنوز بطور یقین هیچیک از مایه‌های موجود ضدوبا را نمیتوان مایه ایده‌آل و وسیله نهانی سازه با این بیماری دانست و نه تنها نوع مایه ویکبار تزریق آن کافی برای حصول اینکی نیست بلکه تزریق مکرر هم بطور جدی نمیتواند موجب ایجاد اینکی صدرصد باشد و حتی چنانچه Morgan 1960 و همکاران مشاهده نموده‌اند بتلاشی دیده شده‌اند که در طی شش ماه ۸ مایه کویی شده معهذا آلوده گردیده‌اند.

ازطرف دیگر ابتلاء طبیعی بوبا نیز بخلاف بیشتر بیماری‌های واگیرایمنی برداش و طولانی بهمراه ندارد و فقط مقاومتی که از ششهاد تجاوز نمیکند در شخص مبتلا ایجاد می‌نماید تا آنچه که شنا یافتنگان ازوبا دریک دوره همه گیری گرچه استثنائی برای بار دوم در آن همه گیری آثار بیماری را نشان میدهد ولی در همه گیری‌های بعدی مانند اشخاص بدون سابقه بیماری شناس ابتلاء مجدد را دارند.

شرایط لازم برای واکسن و با

از آنجه ذکر شد باین نتیجه میرسیم که برای اینمنی شناس نه تنها تهیه مایه خد و بای کاملاً بتوئیهم است بلکه اندازه گیری پادتن ویژه خدودبا درین انسان نیز حائز کمال اهمیت است. در این قسمت نیز متأسفانه پادتنها ایکه بوسیله جمع کردن یا ترسیب و پریون قابل اندازه گیری هستند ارتباطی با متقرار اینمنی درین تدارند و چندساخین واکنشها اندکی پس از بهبودی بیماری منتهی شوند ولی مقاومت بد بیماری در اوج خود باقی بماند.

باذکر این مقدمه که گوشة از مشکلات ناشی از این سازی دسته جمعی خدودبا را روشن میسازد ببینیم درحال حاضر چه نوع مایه هائی برای مایه کولی خد و با وجود دارند. برای ذکر این مایه ها شاید مناسبتر باشد نخست حداقل شرایط لازم برای یک مایه خدودبا و اذکر نهائیم. بنظر میرسد مایه خدودبا باستی حائز شخصیت زیر باشد:

- ۱- حسن اثربطوریکه دست کم برای مدت یکسال اینمنی ایجاد کند.
- ۲- مایه خدودبا باید بیخبر و بدون واکنش شدید و ناراحت کننده موضعی و عمومی باشد.
- ۳- باستی بتوان این مایه را چند هفته درخارج از سردخانه و حتی در حرارت ۴ درجه سانتی گراد نگهداری نماید - این امر در موقع مایه کولی دسته جمعی درنواحی دورافتاده گرسیزی حائزهایت اهمیت است.
- ۴- تزریق یکبار مایه درسطح یک شهریا یک قصبه باستی اینمنی قابل توجهی ایجاد کند چه غالباً مردم موقع شیوع و با برای نخستین تزریق آماد گی نشان میدهند ولی در مرتبه دوم و سوم تعداد سراجین بمراکز تزریق کاهش زیادی خواهد داشت.
- ۵- بالاخره طرز تهیه مایه باید ساده و بدون اشکالات بزرگ فنی و ایجاد هزینه زیاد باشد تأمین سازنده درست کوتاهی بتوانند مقدار کافی مایه آماد و عرضه بدارند. البته این شرایط را فقط مایه های کشته میتوانند داشته باشند چه همانطور که سیدانیم روش تهیه مایه های زنده اکثرآ ساده نیست و همچنین مایه های زنده را درخارج از سردخانه ارای مدت های کوتاه هم نمیشود باطمینان نگهداری نمود و بفرض حسن اثربیغیری آنها نیز غالباً مورد تردید است.

ارزش یابی مایه خدودبا

با اینکه از تزریق نخستین مایه کشته خدودبا یعنی از هفتاد سال بیگذرد هنوز آزمایش علمی کاملاً جدی برای نشان دادن حسن اثر این مایه در انسان انجام نشده است چه نمیتوان شخص مایه کوئی شده را درعرض آلدگی باوپریون حاد و با قرارداد و به یقین

گفت که مقاومت او معلول مایه کوبی بیباشد. بنابراین حسن اثر مایه وبا باید از طرق اپلادیولوژیک و آباری معلوم گردد.

از جمیع گزارش‌های متعدد که در طی سالهای اخیر منتشر شده‌اند میتوان باین نتیجه رسید که درسوق بروز همه گیری و بامیزان ابتلا و تلفات در اشخاص مایه کوبی شده به راتب کمتر از اشخاصی است که مایه باشند تزریق نشده است - از طرف دیگر گرچه گزارش‌های آماری نیز مؤید اثربحافظی مایه‌ها هستند ولی چون این آمارها غالباً در موقع ظهور عمه گیری وبا در شرایط اقلیمی، اداری، فنی و اجتماعی خاصی تهیه می‌شوند و بخلاف نسبت‌بین افراد مایه کوبی شده و نشده نامتناسب است ارزش لازم را این آمارها نمیتوانند داشته باشند.

بهر حال عقیده عمومی آمارشناسان سازمان بهداشت جهانی برآن است که در حسن اثر مایه‌های خوب نباید تردید داشت و اینمی مایه غالباً تا ششماه دوام می‌باید، این اینمی پسرطی وورد اطمینان است که بطور دسته جمعی ایجاد و دست کم . ه تا . ۷۰ درصد جمعیت ناحیه مورد تهدید بیماری مایه کوبی شده باشند.

ارزش یابی اثرمایع در آزمایشگاه

عمولاً هر مایه که دریک مؤسسه علمی تهیه می‌شود قبل از هرچیز حسن اثرآن طالعه می‌شود. برای این منظور غالباً از حیوانات کوچک یا بزرگ حساس بدیماری استفاده نموده وبا تزریق مایه و پس از مدتی آلوه ساختن حیوانات مایه کوبی شده به عامل حاد بیماری میزان مقاومت آنها را با متابیسه با حیوانات شاهد که بدون مایه کوبی قبلی فقط آلوه شده‌اند حساب مینمایند. با استفاده از این روش هم اکنون میتوان ادعا نمود مایه هائی از قبل توکسیونید دیفتری، یا کزان اینمی در حدود . . درصد میدهند وبا مایه‌های زنده ضدهای عاج کود کان و سرخک و نظائر آنها بیش از . ۹ درصد کود کان مایه کوبی شده را حفظ مینمایند - مستسانه درمورد بیماری وبا در حیوانات آزمایشگاهی بجز نوزاد خرگوش بیماری وبا شبیه به بیماری انسان را نمیتوان ایجاد نمود و پادتن‌های آشکار که بوسیله جمع شدن و پیریون درخون ظاهر می‌شوند نیز ارتباطی بامیزان اینمی شخص مایه کوبی شده ندارند.

تنها روشی که برای کنترل حسن اثرمایه ضد وبا وجود دارد روش مایه کوبی موش سفید با مایه ضد وبا آلوه ساختن این حیوان دوهفته بعد، از راهیین صفاقی با ویریون حاد معلق در محلول موسمین میباشد اگر در این آزمایشها . ه درصد از مشاهد مایه کوبی شده بمتدار و پیریون تزریق شده مقاومت نمود و ه درصد از مشاهد بمیزند مقدار مایه تزریق شده را بعنوان واحد اینمی بخشند میتوان محسوب نمود این روش که ابتداء بوسیله گرفیت Sokhey (1944) - Griffits (1950) پیشنهاد شده بعدها بوسیله Habbu و همکاران و

و Habbu (1950) تکمیل و موردنیابی قسمت کنترل اداره بهداشت فدرال ایالات متحده آمریکا یعنی مؤسسه پتسلدا قرار گرفته است در مؤسسه مذکور گروههای یکنواخت موش سفید با مقادیر مختلف مایه خدودبا ازراه زیرپوشی مایه کوبی شده پس از ۱ روز بامقدار ثابتی از ویریون وبا همراه با محلول درصد مویین که بین یکصد تا ده هزار حداقل کشته دارد درصد موش سالم است این سوشهای و گروهی موش مایه کوبی نشده آلوهه میشوند - در این روش شاهدها باید همه بمیرند و درصد مقاومت ناشی از تزریق رقت های مختلف مایه را با توجه به میزان مقاومت گروههای مختلف موشهای محاسبه مینمایند.

أنواع مایه و با

مایه های موجود خدودبا را بر حسب روش تهیه میتوان به دو گروه تقسیم نمود:
گروه اول - این مایه ها از کشت ویریون وبا که روی ژلوز کشت شده و سپس بنحوی ویریون کشت شده است تهیه میشوند - نخستین مایه از این نوع را Kolle در سال ۱۸۹۶ تهیه و مورد استفاده قرار داده است.

گروه دوم - ویریون وبا در سبیط کشت مایع رشد نموده و سپس بوسائل فیزیکی یا شیمیائی کشته شده و بدل بما یه گردیده است - نخستین مایه از این نوع را Sokhey and در سال ۱۹۴۱ تهیه نموده اند.

در هر یک از این دو گروه مایه هایی با مختصات زیر عرضه شده اند:

الف - مایه های کشته که ویریونها بدون لهشدن تثیت شده و کاسلا شکل خود را در مایه حفظ مینمایند.

ب - مایه های کشته که در عین حال محتوی مقدار مشخص ویریون قابل شمارش و همچنین مقداری ویریون حل شده میباشند.

ج - مایه های کشته که در آنها ویریونها کلا حل شده و سپس برای تأخیر در جذب مقداری مواد غیراختصاصی آنها افزوده شده است.

در سورد مایه های گروه یک که بلا فاصله پس از تهیه ویریونها بکمک مواد شیمیائی کشته شده اند با توجه به نتایجی که از مایه های میکروبی مشابه بدهست آمده است بیلان گفت از نظر اینمی بخشی بسیار ضعیف و غیرقابل اعتماد میباشند - بر عکس در مایه های گروه یک که عمدها ویریونها را برای حل شدن سدت ۸ ساعت یا بیشتر پس از کشت زنده نگه میدارند بعلت حل شدن پیکر ویریون و آزاد شدن پاره های حامل پادگان اختصاصی و درنتیجه حضور توأم مقداری ویریون حل نشده و حل شده اینمی بخشی بهتری نشان داده اند در اینجا

پادآوری یک نکته ضروری است که روش کشتن ویبریون و با اهمیت بسزائی در نگهداری خاصیت اینمی پیشخواهی آن دارد چنانچه حرارت که تایکی دوسال پیش تنها وسیله تهیه شیرابه و با برای مایه کوبی بود پتوصیه کارشناسان سازمان بهداشت جهانی موقوف گردیده و بجای آن از محلول رقیق فل که طبق شرایط خاص و با نهایت احتیاط و دققت به شیرابه میکروبی افزوده میگردد استفاده میشود همچنین شیرابه های فرم الدهید دار اینمی زائی قابل توجهی در آزمایشها روی حیوانات نشان نداده اند بر عکس مرتیولات که بعنوان عامل مانع آلودگی به همه مایه ها افزوده میگردد تأثیر نامناسبی روی ویبریون و با ندارد.

در سورد گروه دوم یا مایه هائیکه در کشت مایع ویبریون تهیه شده اند بهترین مثال مایه (1950) Sokhey and Habbu است که در بالا بآن اشاره شد - این مایه با کشت ۳ روزه ویبریون و با درجیط مایع بدست آمده و سپس بكمک فرم الدهید و حرارت ۳۷ درجه بمدت ۳ روز ویبریونها کشته شده اند، این مایه در هرسانتیمرسکعب محتوی ۰.۳ میلیارد ویبریون است و سازندگان آن مدعی هستند که ارزش تجزیی آن ۶ تا ۹ مرتبه بیش از مایه تهیه شده روی ژلوز است.

مایه دیگری از این گروه که قابل توجه است مایه (1953) Ranta and Mc Creary است که درجیط مایع نیمه مصنوعی تهیه شده و مزیت آن درایست که مقدار ازت ناشی از رشد ویبریون را در مایه بادقت میتوان اندازه گرفت. مایه های دیگری درجیط مایع هم عرضه شده اند که برای احتراز از اطاله بحث از ذکر آنها خودداری میشود.

بطور کلی مایه های گروه دوم که درجیط مایع تهیه میشوند طرفداران زیادی ندارند و ارزش حفاظی آنها درموش سفید نیز بسته بروش تهیه وساد اضافی متغیر است - این مایه ها در همه گیری های اخیر (باالتور) کمتر مورد استفاده قرار گرفته اند و اداره کنترل فدرال بهداشت آمریکا نیز استعمال آنها برای مایه سازان آمریکائی عجالتاً منع نموده است.

بانچه در بالا درخصوص مایه های مختلف و باذکر شد باید نام مایه های توأم خدویا و حصبیه واشیاه حصبیه و کزار ویا مایه ها و بای تنهای مخلوط بالمالح آلبومین ویا مواد روغنی را که تأخیر در جذب اضافه مینمایند و بالاخره مایه زنده و بارا اضافه نمائیم.

نتیجه مایه کوبی با مایه ضدو با در آزمایشگاه

در اینجا بی مناسبت نیست بطور اختصار اشاره به نتایج حاصل از مایه کوبی ضدو با (یا خدیمه ماری التور) در سالهای اخیر بتمائیم - بیشتر ورا کشته ایکه در طی چند سال گذشته در کشورهای مختلف معرف شده اند در هرسانتیمرسکعب محتوی چهار میلیارد ویبریون کشته از نوع اگاو و چهار میلیارد ویبریون کشته از نوع اینبا بوده اند - برای کشتن ویبریونها

تامال ۹۶۴، از جرارت و پس از آن از محلول فتل استفاده شده است.

در سورد پادگنهای محلول که از له شدن و ببریونها تولید میشوند Aswani & Rao (1962) ثابت کردند که قسمت اعظم پادگن اینمی بخش در قسمت مایع مایه قرار دارد و این پادگن را میتوان بهمکن اتلیلن گلیکول مجزانمود. Pustulova (1963) همین نتیجه را با رسوب دادن پادگنها بوسیله سولفات آمونیوم بدست آورده است. Bhatia (1964) و همکاران سپس Watanabe (1965) و همکاران با استخراج یک لیپوپلیساکارید از ببریون وبا و ببریون التور و تصفیه آن نشان دادند که این لیپوپلیساکارید خاصیت اینمی بخش مسلمی درموش دارد.

در مورد مایه های توأم وبا همراه با مواد غیراختصاصی نیز نتایج جالبی عرضه شده است چنانکه Sodhi (1961) و همکاران با افزودن ماده غیراختصاصی فروندیه مایه و یاد رخر گوشها اینمی قابل توجهی ایجاد نمودند، همچنین Husain (1962) و ببریون وبا را در سیحیط غذائی محتوی کازئین و گلوکز کشت داده و بهمکن فتیل مرکوریک نیترات و ببریونها را کشتند و پس از دیالیز شیرابه را غلیظ نموده است، تزریق یک دزاین مایه درموش مقاویتی ایجاد نموده است که تا ۹ ماه دوام داشته است در سال ۹۶۴، ۰۰۰ و همکاران در هجرستان با افزودن مایه کشته حصبه و یادگن کزانز به مایه کشته وبا وبا با افزودن هیدرواکسید آلومنی باین مایه در اشخاص داوطلب واکنش ایمنی قابل توجهی یافته اند ولی افزودن پادگنهای مذکور موجب بروز عوارض موضعی و عمومی در اشخاص مایه کوبی شده است.

سیرشمسی و تسلیمی در مؤسسه رازی نیز اخیراً با کشنن و ببریون وبا وال التور بعیار هشت بیلیارد در هر سانتیمتر مکعب بطريق فیزیکی (انجماد و ذوب سکر) و افزودن مقدار کمی هیدرواکسید آلومنی و مرتیولات یک دردهزار مایه تهیه نمودند که تزریق زیر جلدی نیمسانتیمتر مکعب از محلول ایجاد کشته که درینجهzar آن موشهای مایه کوبی شده را درقبال یکهزار دز آلدود کنند و ببریون آلتور (اعم از نوع آگاوایا اینتابا) حفظ سینماید.

موضوع دیگری که اشاره بآن لازم است اینکه دراستفاده از مایه کلاسیک وبا برای جلوگیری از بیماری آلتور هنوز شک و تردید وجود دارد. Vella (1963) نشان داده است که در آزمایش اینمی موشهای مایه کوبی شده بضدوبا درقبال آلدود گی با و ببریون آلتور مقاومت مینمایند ولی مایه کوبی با آلتور بتنهای ایجاد اینمی ضدوبا کلاسیک نمینماید.

Pittman & Feeley (1963) ثابت نمودند که مایه کلاسیک وبا موش سفید را بضدوبا و ببریون حاد وبا و ببریون آلتور هردو اینم میسازد.

در اینجا بی مناسبت نیست از مایه های تجربی زنده نیز یادآوری نمائیم. Panse (1964) و همکاران مایه زنده را بخر گوش تزریق نموده و معتقدند این مایه بر مایه کشته با حرارت

یابا فرم الدهید از نظر حصول اینمی مزیت دارد. مایه خوراکی نیز که طرفداران و بخالغینی دارد در سالهای اخیر مورد توجه قرار گرفته است - دکتر موکرجی (Mukerjee 1964) طرفدار جدی مایه خوراکی با سویه های ضعیف و فاقد حدت است و بنظر وی وسیاری دیگر از محققان اگر سویه ضعیفی از ویریون و یا با مشخصات اینمی زائی عدم تمايل به کسب حدت یافت شود در راه ایجاد اینمی خدو با در انسان فصل تازه گشوده خواهد شد.

برهمنای همین فکر است که تجسس پادتن های مذکوعی (Coproantibody) اهمیت فراوانی یافته است - نخستین کسی که متوجه این پادتن ها شد (Burrows 1947) است که وجود پادتن های مذکوعی و نقش آنها در این تجربی درخواکجه هندی نشان داده است. 1963، 1965 Freter و همکاران ضمن تأیید اهمیت پادتهای مذکوعی با خواریدن روزانه مایه کشته بعد داوطلب برای مدت هفت روز مشاهده نموده اند که گرچه پادتن ضد وبا موجود درخون این اشخاص اندک است ولی هفت نفر از نه نفر مورد آزمایش دارای مقدار قابل توجهی پادتن خدو با در مذکوع میباشند و از اینجا اهمیت ترشح روده پادتن در وبا مشابه با ترشح پادتن ضد فالج کودکان در روده روشن میشود.

از آنچه عرض شده معلوم میشود هنوز محققان واينمی شناسان در انتخاب یک مایه ضد وبا که اثر مسلمی نشان داده باشد اتحاد نظر ندارند - البته کشت کشته با حرارت دونوع ویریون و با که روی ژلوز تهییه و بعیار هشت میلیارد در هر میلیتر مکعب یکبار تزریق شود نیمی از شیخاون مایه کوبی شده را برای سرت ۳ تا ۴ ماه اینمی میدهد ولی هنوز اثر تجدید مایه کوبی روشن نیست بلکه نسبت به اینمی بخشی خود این مایه چنانچه در جای دیگر ذکر خواهیم کرد وحدت نظر وجود ندارد. به حال برای مسافران و کسانی که از مناطق آلوده سفر میکنند ارائه گواهی دوتزریق مایه و با که بفاصله ۷ تا ۱ روز انجام شده باشد طبق مقررات بین المللی ضروری است - سازمان بهداشت جهانی نیز اثر حفاظی مایه و با در موش سفید را عجالتاً تنها وسیله ارزش یابی حسن اثرا این مایه اعلام نموده ولی شاید روزی آزمایش روی خرگوش نوزاد که با ویریون و با نوعی اسپاول و بائی مبتلا میشود جانشین آزمایش روی موش بشود.

از همه اینها گذشته از نظر اینمی شناسی و دوام گلوبولین پادتن در قبال تزریق مایه و تزریقهای یادآور در بدن انسان مجھولات عمده وجود دارند و با انتخاب مایه ایدال باید اثر تزریقهای یادآور و نقش آنها در ترشح کمی و کیفی پادتن خدو با مطالعه نمود. برای اینکه در این بحث از ساختمان شیمیائی پیکر ویریونهای و با نیز ذکر شده باشد یادآوری مینمائیم ترکیبات شیمیائی ویریونها از دیر باز مورد توجه بوده است چنانکه

Landsteiner & Levine (1927) نخستین کسانی هستند که ماده از جنس کربوهیدرات از ویریون وبا جدا کرده‌اند، مطالعه آنژیوها پروتئین‌ها و کربوهیدرات‌های ویریون وبا و ارتباط این سواد با خواص سرفراژی واپسی زائی ویریون بوسیله عده زیادی از داشمندان و از جمله Misra و Shrivastava (1960)، Linton (1964) و همکاران، (1965) Vatanabb Shrivastava و جمعی دیگر بعمل آمده است. در مطالعه فوق العاده غالب خود در روی پلی‌سآکاریدهای ویریون وبا اینطور نتیجه میگیرد: «سویه‌های اگاوا و اینابای وبا کلاسیک و همچنین سویه‌های Nag که ما کاروزوبانورا تخمیر می‌کنند همه دست کم هفت پادگن دارند که بنامهای آلفا، بتا، گاما، لاندا، اپسیلون و ... نامگذاری شده‌اند. از این پادگنها تنها آلفا که ساختمان لیپوبولی سآکاریدی دارد به حرارت مقاوم است و در جدار ویریون واقع شده و محتمل عامل شخصیت رویی ویریونها است، شش پادگن دیگر همه کم ویشن پجرارت حساس بوده و رسپتوپلاسم ویریون پراکنده شده‌اند». داشمندان از بسط اعلاء داشمند نامبرده همچنین مستفاد می‌شود که پادتن نوع اینابای ویریون وبا که از پادگن آلفا ترشح شده است میتواند به تنها ای هم‌سویه‌های اینابای وهم سویه‌های اگاوارا ترمیب دهد و شاید نظر جمعی از بحقان که فقط مایه کوئی با نوع اینابای ویریون وبا برای مایه کوئی ضد هردو نوع کافی است مبتنی بر همین پدیده باشد - بهره‌حال آنچه مسلم است اینکه در ساختمان انتروتوكسین ویریون وبا ترکیبی از پروتئین لیپوبولی سآکارید وجود دارد و در ضمن تهیه مایه از استعمال مواد شیعیانی و طرق فیزیکی که باعث تباہ و خرابی این ماده ایمنی زا می‌شوند باید خودداری نمود.

اثرات مایه کوئی ضدوبا در انسان

مطالعه اثر مایه کوئی بایه کشته وبا بوسیله حرارت در فاصله جنگک‌های اول و دوم جهانی بوسیله عده زیادی از پژوهندگان دنبال شده است. این مایه را مورتی در ژاپن و Zabolotny در روسیه و Savas در بالکان و جمعی دیگر از ساخته‌ان در هندوستان، چین، برمه و دیگر کشورهای جهان استعمال نموده و غالباً نتایج جالبی از آن بدست آورده‌اند - چنانکه در برمه بین گروه مایه کوئی شده و نشده پانزده مرتبه اختلاف حساسیت بوبا ذکر شده و حتی این اختلاف را در کشمیر تاچهل ویک مرتبه ثبت نموده‌اند. متأسفانه این نتایج غالباً بین عده بسیار محدودی از افراد مایه کوئی شده و جمع کثیری از افراد مایه کوئی نشده یا شاهد

بدست آمده وطبعاً ارزیابی حسن اثر مایه با توجه باین اختلاف وشرایط اجتماعی دیگر نمیتواند مورد اعتماد باشد. از طرف دیگر همینکه سعی شده است مطالعات صحرائی اثربایه وبا را بر پایه تساوی کمی وکیفی گروههای مایه کوبی شده ونشده استوارسازند واز مقایسه عده محدودی از بردم مرغه درطبقات بالاتر اجتماع با جمیع کثیری افراد مایه کوبی نشده و محروم صرفنظر شده ارزش حفاظی مایه ضدوبا نیز بمراتب کمترشده است.

مطالعه اثر اینمی بخشی دسته جمعی مایه ضدوبا درانسان از اواخر جنگ دوم جهانی در نشریات علمی بیشتر بچشم میخورد. یکی از برسیهای قابل توجه در کشور هندوستان بوسیله Kant درایالت بهار در سال ۹۴، انجام گرفته است. دانشمند نامبرده در گزارش خود متذکر میشود که هم اکنون مایه کوبی ضدوبا در همه جای هندوستان در طی بروزهای گیری وبا شایع است و بنابراین تحقیق این امر ضروری است که آیا تزریق یک سرتبه مایه ضدوبا در طی شیوع بیماری باشل وسیع تاچه میزان اینمی ایجاد میکند و این اینمی تاچه حد دوام خواهد داشت» برای این منظور ناحیه Darbhanga درایالت بهار را که در سال ۹۴، کاملاً آلوهه بوده است اختیار میکند، در این ناحیه ۹۴ دهکده با جمعیت ۲۸۰۶ نفر برسی میشوند تزریق مایه بهمیض ظهور اولین مورد وبا در هر دهکده آغاز وجمعاً ۳۰۶۸۳ نفر مایه کوبی گردیده اند، مقدار مایه یک سانتیمتر مکعب برای بالغین و به تناسب مقادیر کمتر برای کودکان است. هر سانتیمتر مکعب مایه محتوی هشت میلیارد ویبریون به تسبیت مساوی از دونوع اگاوا و اینبا باشد. ویبریون پس از کشت در ژلوز با حرارت کشته شده وبا آب فیزیولوژی محتوی ۵ در هزار فنل رقیق گردیده است وبا مایه فقط یکبار تزریق شده است.

از جمعیت مذکور ۱۷۱ نفر به وبا مبتلا و ۸۲ نفر از آنها تلف شده اند درین مبتلایان به ۲۵ نفر مایه ضدوبا یکبار تزریق شده و درین تلفات ۵۵ نفر از اشخاص مایه کوبی شده وجود داشته اند با این ترتیب و در شرایط خاص این آزمایش اشخاصیکه یکبار تلقیح مایه ضدوبا شده اند در جائیکه بیماری بشدت شایع است سه برابر نیم اشخاص تلقیح نشده قدرت مقاومت دارند. در این آزمایش جالب ۴ روز بعد از مایه کوبی اینمی مستقر شده است.

مهتمترین گزارشی که در سورد نتیجه مایه کوبی ضدوبا در مالهای اخیر منتشر شده است سریبوط به کشور فیلیپین میباشد، در این زیسته کمیته فنی مبارزه باوبا در فیلیپین گزارش مفصلی در بولتن سازمان جهانی بهداشت سال ۹۶۵، بچاپ رسانیده که با وجود ایرادها و انتقاداتی که بر نوع مایه مصرف شده وارد است بمناسب نیست خلاصه نتایج این مطالعه در اینجا منعکس شود. برنامه مایه کوبی و مطالعه اثرات مایه ضدوبا درین استانهای آلوهه فیلیپین با همکاری دو دولت فیلیپین و ژاپن و سازمان بهداشت جهانی انجام گرفته است، این کار در

ابتدای سال ۹۶ در تاریخه وسیعی از نیلپین که بیماری بوسعت ه نفر در هرده هزار نفر شایع بود آغاز گردیده است در این برنامه عنوان مایه بشرح زیر مصروف شده است:

مایه کشته ضدوبا یا آلتور با حرارت - شیرابه ویبریونها و با از دنوع اگاوای اینابا بمحض برداشت در حرارت ۶ درجه سانتیگراد کشته شده وسپس بعنوان جلوگیری از آسودگی محلول فلیه در هزار بدشیرابه میکری اخافه شده است - در هر سانتیمتر مکعب مایه ۴ میلیارد ویبریون و با از نوع اگاوای چهار میلیارد از نوع اینابا وجود داشته - بکود کان تا ۴ سال ربع سانتیمتر مکعب، ازه تا سال نهم سانتیمتر مکعب واژ و سال بیالا یک سانتیمتر مکعب فقط یکبار تزریق شده است - مایه ضدوبا و مایه ضدآلتور جداگانه ولی بنحو کاملا مشابهی تهیه وجود گانه تزریق شده است.

مایه کشته ضدوبا همراه با مواد غیر اختصاصی - این مایه منحصرآ با دنوع ویبریون اگاوای اینابای کلاسیک روی ژلوز تهیه گردیده است - ویبریونها بلا فاصله پس از برداشت با محلول فرم الدهید ۲ در هزار کشته شده اند و ۴ ساعت پس از افزودن فرم الدهید قسمت مایه شیرابه را (که حاوی قسمت مهمی از پادگن اختصاصی است) بکمک میان - گریز بدور ریخته و رسوب ویبریونها را در تامپون فسفات همراه با یک درده هزار سرتیولات متعلق نموده اند. مایه نهائی در هر سانتیمتر مکعب محتوی ۰ میلیارد ویبریون کشته با نوع اگاوای پنج میلیارد ویبریون کشته با نوع اینابا میباشد - ساده غیراختصاصی که به مایه اضافه شده مخلوطی از Mannide mono oleate و اترپترول خالص است - در عمل از ساده بنام Arlacel A که سازنده آن کمپانی اطلس آمریکا است توأم با اترپترول استفاده شده است مقدار مایه تزریق شده متناسب با سن اشیخاص بشرح معروض در بیالا است از این سایه هم فقط یکبار تزریق بعمل آمده است.

مایه شاهد : عده ای از سدم را در استانهای آسوده سورد آزمایش بعنوان شاهد بایه ضد حصبه سایه کوئی نموده اند قریب ششصد هزار نفر با این چهار مایه یکبار مایه کوئی شده و ابتداء مدت ۲ هفته این عده زیر کنترل بهداشتی و پزشکی بوده اند و هرسورد وبا که در این عده ظاهر شده از نظر باکتری شناسی نیز تأیید گردیده است. در این عده در مدت ۲ هفته اول جمعاً ۵۳ سورد وبا ظاهر شده که در جدول صفحه بعد موارد هر گروه خلاصه شده است.

از نظر آماری اختلاف فاحشی بین تعداد مبتلایان در بین خود سه مایه اصلی و بین هر سایه با گروه شاهد وجود دارد.

در نخستین نتیجه گیری معلوم شد تزریق یکبار مایه ضدوبا ۶٪ یکبار مایه ضدآلتور ۴۲٪ و یکبار مایه ضدوبا همراه با مواد غیراختصاصی ۵۶٪ اینمی درست ۴ ماه و نیم بعد از

سایه کوبی داده است - با ادامه این مطالعه در ۸ هفته دیگر یعنی تا ۹ ماه پس از مایه کوبی تغییر فاحشی در نتایج یاد شده بالا پدید آمد بدین معنی که در پایان ششماه اینمی ناشی از تزریق مایه کلاسیک ضدوباکتریال ازین رفته ولی اینمی بدست آمده از تزریق یکبار مایه ضد آلتور تا ۷/۶ با قیمانده برعکس در اشخاص مایه کوبی شده با مایه کلاسیک ضدوباکتریال با مواد غیر اختصاصی بیزان اینمی در پایان ششماه به ۷/۶ درصد بالا رفته است و بالاخره در پایان ۹ ماه

جدول ۱- موارد بروز بیماری آلتور درین اشخاص مایه کوبی شده تا ۷/۶ هفته پس از یک تزریق مایه

نوع واکسن	مایه کوبی شده	تعداد افراد	موارد تشخیص	میزان ابتلاء در هر یکصد هزار نفر
- مایه کلاسیک ضدوبا	۰۹/۶	۸۷	۴۶۰۰۰ نفر	۸۷
- مایه ضد آلتور	۴۶/۶	۶۸	۱۴۶۰۰۰	۲۱
- مایه کلاسیک ضدوبا + مواد غیر اختصاصی	۳۵/۶	۵۲	۱۴۶۰۰۰	۲۷
- مایه ضد حصبه (شاهد)	۸۰/۸	۱۱۸	۱۴۶۰۰۰	۳۷
جمع	۵۵/۷	۳۲۵	۵۸۴۰۰۰ نفر	۱۶۲

پس از مایه کوبی موقعیکه فرقی بین نتیجه تزریق مایه ضدوباکتریال کلاسیک یا ضدوباکتریال آلتور ویا مایه ضد حصبه در اشخاص مایه کوبی شده وجود ندارد هنوز بیش از ۵۰ درصد اینمی در اشخاصیکه یکبار با مایه ضدوباکتریال کلاسیک همراه با مواد غیر اختصاصی مایه کوبی شده اند وجود دارد. از آنجه گذشت ویرمیانی این آزمایش وسیع میتوان نتیجه گرفت که مایه ضدوباکتریال که برای این آزمایش تهیه شده اینمی ۵۰ درصد برای مدت ۳ ماه ایجاد میکند در صورتیکه مایه ضد آلتور اینمی مذکور را برای مدت طولانی تری تأمین سینماید - مایه ضدوباکتریال با مواد غیر اختصاصی (مایه روغنی) اینمی فوق العاده طولانی جالب توجهی بهمراه دارد چه حتی پس از ۹ ماه هنوز ۵۰ درصد اشخاص مایه کوبی شده اینمی هستند بتأثیر آنها و اکنون این مایه بعلت وجود مقدار زیادی روغن در آن در ۷/۶ درصد از اشخاصیکه مایه کوبی شده اند بسیار شدید و ناراحت کننده بوده است. این واکنش عبارت است از ورسی که غالباً ناسور شده و بد تأثیر انتقام پذیرفته است علاوه بر این اکثرآ تورم تومور مانندی که ماهدهار محل با قیمانده است بوجود می آید البته بیوپسی هیچگونه اثر بد خیمی در این تومورها نشان نداده است.

نتیجه دیگری که از این آزمایشها گرفته‌اند اینکه بیزان حاملین جرم (Carriers) بخلاف اعتقاد سابق در اشخاص مایه کوپی شده به راتب کمتر از شاهده است.

آنچه در بالا معرفت شد خلاصه از گزارش کمیته فنی فیلیپین است که در بولتن سازمان بهداشت جهانی سال ۱۹۶۵، بچاپ رسیده است. بنظر نگارنده علاوه بر انقادتی که در نحوه اجرای برنامه محدود بودن تعداد افراد گروههای مایه کوپی شده تسبیت یوسعت گسترش بیماری در کشور فیلیپین که استنتاج آماری را کم ارزش میکند وجود دارد، ایراد اساسی بنوع مایه مصرف شده بیباشد.

همانطور که در ابتدای این مقال یادآور شدیم نحوه کشتن ویبریون وبا با آلتور در کیفیت ایجاد این قطعی دارد و بخصوص حرارت ممکن است پادگنهای اختصاصی را خراب (Dénaturé) کند - از طرف دیگر کشتن ویبریونها بلا فاصله پس از برداشت از کشت مانع حل شدن و آزاد شدن فراکسیون لیپوپولی ساکارید در مایع میشود و طبعاً چنین مایه اصولاً نیتواند این زای خوبی باشد - استعمال ماده غیراختصاصی Arlaccel و سواد روغنی که منجر به ایجاد واکنشهای بسیار شدید و تراحت کشته است بنوبه خود اثراجتماعی و روحی نامساعدی ایجاد میکند و این اثربعدار زیاد از میزان طولانی بودن این زای وبالبردن سطح آن میکاهد - عیب دیگر مایه روغنی که در فیلیپین مصرف شده اینست که قیمت مایع اولی مایه را که قاعدها محتوی مقدار زیادی پادتن اختصاصی محلول بوده است با میان گریز حذف نموده‌اند در صورتیکه اگر این مایع بنحوی در مایه روغنی وارد میشود محتملاً پایه این زای از آنچه مشابه شده بالاتر می‌بیند.

روش تهیه مایه وبا در ایران و ارزش آزمایشگاهی این مایه

در تابستان سال ۱۳۴۱ موقعيکه مقداری معتبربه مایه در زبان بسیار کوتاهی مورد نیاز کشور بود بر مبنای پاره از مطالعات و تجربیاتی که در این مجموعه از آنها یاد شد و در دسترس قراردادستند و پس از جلسات متعدد مشورتی که بین اولیاء مؤسسه رازی و بنگاه پاستور ایران واعضاء کمیته فنی مشورتی وزارت بهداشت بعمل آمد حداقل شرایط لازم و ضروری تهیه مایه وبا آلتور معلوم گردید - بر مبنای این حداقل در هرسانی مترسکعب مایه ضد وبا ساخت ایران هشت میلیارد ویبریون کشته وجود دارد که از دونوع ویبریون وبا کلاسیک و دونوع ویبریون آلتور هر کدام ۲ میلیارد مخلوط میشوند، برای کشتن ویبریونها حرارت بکار نمی‌رود بلکه از محلول فتل استفاده میشود چه همانطور که در بالا یادآور شدیم حرارت سوجب تباخی پاره از پادگنهای موجود در پیکر ویبریون میشود - بعلاوه فاصله زمانی بین

تهیه شیراید میکربی و افزودن محلول فنل بیست و چهار ساعت است تامقداری ازوبریونها حل شده و پادگنهای اختصاصی آنها آزاد شود ، برای کنترل بیضرری از خوکچه هندی ، موش و خرگوش استفاده میشود و حسن اثر مایه بروش مورد تأیید سازمان بهداشت جهانی واداره کنترل بهداشت فدوال ایالات متحده یعنی باسایه کوبی دسته های ۶ عددی موش با رفتهای مختلف مایه وآلوده ساختن این موشهای باوبریون حاد همراه با رسین انجام میشود، برطبق این مطالعات مایه هائی که در کشور تهیه شده اند همه اثرايمني بخشی کافی داشته اند.

برای مثال یکی از شماره های مایه مؤسسه رازی برای تعیین قدرت به آزمایشگاه کنترل فدرال ایالات متحده درابتدا نزد دکتر سارگارت پیتمان و دکتر فیلی که هردو از کارشناسان برجسته ایمنی شناسی و با هستند فرستادیم ، چدول های زیر که نتیجه کنترل نامبرد گان است نشان میدهد از نظر نوع اگوا مایه خدویای مؤسسه رازی دوباره وازنظر نوع اینا با این مایه بیش از چهار برابر مایه رفرانس آمریکائی ارزش دارد.

Table 1 - Results of potency tests on Razi Institute Cholera
Vaccine - Ogawa challenge (NIH 41)

Vaccine	Tests date				Geometric mean		
	2-4-66		2-18-66		ED 50 $\text{ml} \times 10^{-4}$	Rel. pot./ml	Rel. pot. per single human dose
	D 50 $\text{ml} \times 10^{-4}$	Rel. pot./ml	ED 50 $\text{ml} \times 10^{-4}$	Rel. pot./ml			
Razi Institute mixte Vaccine lot No. 4	O, 840	3. O2	1. 60	1. 40	1. 16	2, 05	2. 05
U.S. Ogawa Reference	2. 54 (70-144)	1. 0	2.24 (72-139)	1.0	2.38	1.0	

"() = limits for 1 S.D. expressed in percent

Table 2- Results of potency tests on Razi Institute cholera
Vaccine - Inaba challenge (NIH 35 A 3)

Vaccine	Test Date				Geometric mean						
	2-10-66		2-24-66		ED ₅₀ $\text{ml} \times 10^{-4}$	Rel. pot./ml	ED ₅₀ $\text{ml} \times 10^{-4}$	Rel. pot./ml	ED ₅₀ $\text{ml} \times 10^{-4}$	Rel. pot./ml	Re. pot. Per single human dose
	ED ₅₀ $\text{ml} \times 10^{-4}$	Rel. pot./ml	ED ₅₀ $\text{ml} \times 10^{-4}$	Rel. pot./ml							
Razi Insti- tute mixte vaccine lot No 64	0,616 (63-160)"	4,85	0,648 (70-144)	4,06	0,632	4,45					4,45
U.S. Inaba Reference	2.99 (63-160)	1.00	2.63 (77-131)	1.00	2.81	1.00					—

" () = limits for 1 S.D. expressed in percent.

در خاتمه متذکر می‌شویم اکنون که با جوش سریع و کم سابقه بیماری و با آلتور از یک کشور به کشور دیگر در حرکت است مازمان بهداشت جهانی و کشورهای بزرگ و کوچک کمال توجه و اعتمام را در مبارزه با این بیماری میدارند و از طرف دیگر روشاهای مطالعاتی چه آزمایشگاهی برای شناختن پادگنجهای مؤثر درایمنی و تهیه مایع خوب و چه صحرائی در طرح برآندهای اینمی دسته جمعی و استنتاج آساری بمبانی صحیح در دسترس هستند امید تهیه مایه که بتواند خصوصیات حداقل شرایط لازم برای یک مایه خوب را داشته باشد کاملاً وجود دارد. بعقیده نگارنده در پرتو مطالعاتیکه تا حال انجام شده است و مایه‌های کشته با فنل از نوعی که در ایران تهیه می‌شوند جزو مایه‌های مؤثر خدودبا هستند با این مایه‌ها در آتیه باید اندکی مواد غیراختصاصی از نوع آلومین ها که هم موجب تأخیر در جذب می‌شوند و هم بخلاف ارلاسل و بواد روغنی ایجاد تورم شدید و ناسور نمی‌کنند اضافه شود و این مایه‌ها در گروه‌های کاملاً مشابه از نظر کمی و کیفی در بحبوحه درگیری بیماری و با برپایه روشاهای مطالعات

صحرائی جدید ارزش یابی شوند ، همچنین مطالعات اینمنی شناسی بمنظور تعیین مقدار لازم مایه و تعداد تزریق واثر تزریقهای یادآور باید در این گروهها روش شوند - چنین مطالعه که زیرنظر سازمان بهداشت جهانی و با همکاری کشورهای مختلف انجام خواهد گرفت قطعاً به انتخاب مایه که در مایه کوبیهای دسته جمعی خذلوبنا نتیجه رضایت پخش بدهد منتهی خواهد گردید.

REFERENCES

- 1) Aswami, S. N. & Rao, S. S. (1962) - Indian J. Microbiol., 2, 51, 55.
- 2) Bhatia, A.L. & al. (1964) - Indian J. Med. Res. 52, 831.
- 3) Burrows, W. & al. (1947) - J. Infect. Dis., 81, 157.
- 4) Cvjetanovic, B. (1965) - proc. of cholera Res. Symposium Honolulu.
- 5) Delpy, L.P. (1963) - Bull. Org. Mond, Santé, 28, 369.
- 6) Freter, R. & Gangarosa, E.J. (1963) - J. Immunol., 91, 724.
- 7) Freter, R., Mondal, A., Srivastava, O.L. & Sunderman, F.W. (1965) Am. J. Trop. Med., 14, 83.
- 8) Felsenfeld (1966) - Bull. Org. Mon. Santé, 34, 161.
- 9) Gallut, J. (1960) - Ann. Inst. Pasteur, 99, 28.
- 10) Gosh, S.N. & Mukherjee, S. (1960) - Ann. Biochem. Exp. Med., 20, 31.
- 11) Griffitts, J.J. (1942) - Publ. Helth. Rep. (Wash.), 57, 707.
- 12) Griffitts, J. J. (1944)-Publ. Helth. Rep. (Wash.), 59, 1374.
- 13) Husain, M.M.S. (1962) - J. Pak. Med. Ass., 12, 543.
- 14) Joo, I. & al. (1964) - Z. Immun. Allergie forschr, 127, 230.
- 15) Kant, L. (1951) - J. Trop. Med., 54, 223.
- 16) Landsteiner, K. & Levine, P. (1927) - J. Exp. Med., 46, 213.
- 17) Linton, R.W., Mitra, B.N. & Shrinastana, D.L.(1933) - Ind. J.Med Res. 21, Pages 749, 91, 379, 385.
- 18) Linton, R.W. & Mitra, B.N. (1934) - Ind. J. Med. Res., 22, 295.

- ۱۹) Mirchamsy, H. & Tashimi, H. (1966) - Unpublished data.
- ۲۰) Misra, S.B. & Shrivastava, D.L. (1960) - Ind. J. Med. Res., 48, 683.
- ۲۱) Morgan, F.H. & al. (1960) - Am. J. Hyg., 70, 250.
- ۲۲) Mukerjee, S. (1964) - Brit. Med. J., 2, 546.
- ۲۳) Pittman, M. & Feeley, J.C. (1963) - Bull. Org. Mond. Santé, 28, 379.
- ۲۴) Pustulova, M.L. (1963) - Z. Mikrobiol. (Mosk.), 40, 136 cited by Felsenfeld (Bull. WHO, 1966).
- ۲۵) Ranta, L.E. & Mc Creery, P. M. (1953) - Canad. J. Med. Sci., 31, 339.
- ۲۶) Shrivastava, D.L. (1964) - Ind. J. Med. Res., 52, 817.
- ۲۷) Sodhi, K. & al. (1961) - Indian J. Med. Res., 49, 388.
- ۲۸) Sokhey, S.S. & Habbu, M.K. (1950) - Bull. Org. Mond. Santé, 3, 33, 43, 47
- ۲۹) Vella, E.E. (1963) - Brit. Med. J., 1, 1203
- ۳۰) Watanabbe, Y. & Verwey, W.F. (1966) - Bull. Org. Mond. Santé, 32, 809.