

# بررسی آنتی‌بادی ویروس اپشتاین-بار (EBV) در بیماری هوچکین کودکان در بیمارستان امام خمینی

دکتر زهرا عرفانی، استادیار بیمارستان امام خمینی

دکتر مهرناز ناهید، دکترای علوم آزمایشگاهی بالینی

## Epstein - Barr Virus (EBV) Antibody in Childhood Hodgkin's Disease (H.D) at Imam Khomeini Medical Complex

### ABSTRACT

Association of EBV with the tumor cells of HD has been proven by a variety of the methods, using serologic and immunohistochemical techniques and in the recent years with molecular biologic techniques which can detect EBV genome in tumor biopsies.

In this regard we prompted to perform a case control study on 25 childhood HD cases with respect to their antibodies against EBNA and EBV - IgM antibodies in Imam Khomeini Hospital in Tehran.

In our study the ratio of positive titers was significantly higher among HD patients compared with age-and sex - matched healthy controls.

**Key Words:** Hodgkin; Epstein-Barr Virus; Antibody

## چکیده

در آنها تا آخر عمر باقی خواهد ماند. در این افراد، ویروس به فرم خفته (Latent) در سلولهای اپسی تلیاں اورونزاوفارنکس و لنفوسيتهاي B باقیمانده ولی دائمًا در سلولهای اپسی تلیاں Reactivate شده و باعث دفع ویروس از دهان گشته و انتقال بوسيله تماس دهان به دهان صورت می‌گیرد.

بنظر مى رسد که سن و قدرت ايمى فرد در زمان عفونت با

EBV، علائم کلینیکی بیماری را مشخص می‌نماید(۱۹). عفونت اولیه با این ویروس در اوایل بچگی معمولاً بدون علامت بوده و یا بصورت یک بیماری خفیف با علائم غیراختصاصی تظاهر می‌نماید. در کسانی که تا زمان بلوغ با این ویروس آلوده می‌گردند، در اکثریت موارد عفونت اولیه بصورت یک سندروم کلینیکی بنام منونوکلوز تظاهر می‌کند که بسیار خوش خیم بوده و بنام (۱۹,۲) Infectious mononucleosis خوانده می‌شود. در افراد دچار نقص ایمنی که قادر به محدود نمودن

در این مطالعه ۲۴ بیمار مبتلا به بیماری هوچکین از نظر آنتی‌بادی ضدویروس EBV با بجهه‌های هم سن و هم جنس خود مقایسه شده و نتیجه مطالعه، تیتر بالای آنتی‌بادی EBV را در بیماران مبتلا به بیماری هوچکین نشان می‌دهد.  
اژه‌های کلیدی: هوچکین؛ ویروس اپشتاین-بار؛ آنتی‌بادی

## مقدمه

این ویروس اولین بار در سال ۱۹۶۴ توسط Epstein-A Barr Change از کشت لنفوسيتهاي بیماران مبتلا به لنفوم بورکیت بدست آمد. ویروس اپشتاین یک عامل عفونی از دسته هرپس ویروسهای انسانی می‌باشد که دارای انتشار گسترده‌ای در تمام دنیاست(۱۷,۵,۳). تمامی کسانی که یکبار به این ویروس آلوده می‌شوند، عفونت

در بررسی ما هدف، مطالعه سروایپدمیولوژیک مورد - شاهد بر روی کودکان مبتلا به بیماری هوچکین، که به بیمارستان امام خمینی (ره) مراجعه کرده بودند، از نظر آنتی بادی ضد EBV بوده است.

## روش و مواد

۲۵ کودک مبتلا به بیماری هوچکین از بین مراجعان به درمانگاه خون‌شناسی کودکان بیمارستان امام خمینی (ره) انتخاب شدند. کودکان، ۴-۱۲ ساله بوده و متوسط سنی آنها  $8/3$  سال بوده است. Mixed ۲۰ نفر از آنها پسر و ۵ نفر دختر بوده‌اند. ۱۵ نفر از آنها Nodular sclerosing type cellularity type Lymphocytic predominant بوده و در سه نفر از آنها سایر تایپ هوچکین مشخص نشده بود. بیماران در Stage I-III و Stage IIb-IVb قرار داشتند(۶).

رشد EBV-Infected B cell نیستند، عفونت اولیه با این ویروس کشنده بوده و Fatal infectious mononucleosis ایجاد و یا لنفوپرولیفراسیون پلیکلونال در آنها تبدیل به یک لنفوم مونوکلونال می‌گردد(۱۹،۱۴،۱۱،۷).

نمونه‌ای برای دسته اول، کودکان دریافت کننده پیوند عضو که سیکلوسپورین دریافت می‌کنند و در افراد مبتلا به AIDS و در مردان حامل ژن X-Linked lymphoproliferative syndrome می‌باشد. ثوپلاسمهای وابسته به EBV در بعضی جوامع شایع می‌باشد، مانند لنفوم بورکیت در مناطق تروپیکال آفریقا و یا نازوفارینژیال کارسینوما که بدون شک فاکتورهای محیطی و ژنتیکی قوی در بروز این بدخیمی‌ها در شخص انفکته مؤثّرند(۱۹،۱۳). از آنجا که بیماری هوچکین دارای مشخصات کلینیکی و اپیدمیولوژیکی خاصی می‌باشد، مطالعات زیادی در جهت ارتباط دادن این بیماری با EBV انجام شده است و بررسی‌های سروولوژیکی و ایمونوهیستوکمیتری و ملکولریولوژی مخصوصی انجام شده است(۱۸،۱۶،۱۲،۴).

جدول ۱- توزیع فراوانی گروه بیماران از نظر تیغ آنتی بادی ضد EBV

*Anti EBNA/IgG	F	subclasses(f)		staging** (f)	
Titer		HDNS	HDMC	I-III A	III B-IV
< 1: 21 (Neg)	5	0	5	0	1
1 : 21 (X1)	1	1	0	1	1
1 : 42 (X2)	2	0	1	2	0
1 : 84 (X4)	3	1	1	2	1
1 : 168 (X8)	4	0	3	1	2
1 : 336 (X16)	4	2	2	2	1
1 : 672 (X32)	5	1	3	3	1
1 : 1344 (X64)	1	1	0	1	0
Hodgkin's disease	25	6	15	12	7

\*\* نوع هیتوولوژیک HD در سه بیمار مشکوک بود \*\*\* ۶ نفر از نظر staging در پرونده مشخص نشده بودند

## نتایج و بحث

چنانچه جدول‌های ۱ و ۳ و نمودار ۱ نشان می‌دهند تیتر آنتی بادی EBNA در بیماران مبتلا به هوچکین ( $GMT = 1:114$ ) بسیار بالاتر از افراد گروه کنترل ( $GMT = 1 : 53$ ) (Geometric mean titre) بوده است و این اختلاف کاملاً معنی‌دار بوده است.

گروه کنترل، ۲۵ کودک سالم در طیف سنی ۴-۱۲ سال می‌باشند که از نظر جنس نیز مشابه افراد بیمار بوده‌اند و اکثر آنها علت شکایات غیراختصاصی به درمانگاه کودکان مراجعه نموده بودند. تکنیک اندازه‌گیری آنتی بادی ضد EBNA به روش ELISA و آنتی ژن مورد استفاده P72 بوده است. حداقل تیتر قابل قبول برای آنان  $1 : 21$  و تیترهای کمتر از آن منفی تلقی گردیده بودند(۵).

با توجه به جدول های ارائه شده، مشخص است که افراد گروه کنترل که از نظر سن و جنس و حتی وضعیت اجتماعی خود، مشابه افراد بیمار بوده اند، درصد بسیار پایینی از آنتی بادی را دارا هستند. الگوی افزایش آنتی بادی ضد EBV کاملاً مشابه حالتی است که در فردی که قبل از مبتلا به مونوکلوز بوده است دیده می شود(۶). ویروس EB را عنوان عامل اتیولوژیک مطرح نموده اند که انکوژنیستی آن، وابسته به فاکتورهای ایمونوژنتیکی خاص میزبان می باشد. شاید آنالیز سیستم ایمنی سلولی بر علیه EBV در بیماران مبتلا به هوچکین راه صحیح تری برای بررسی باشد.

جدول ۲- توزیع فراوانی گروه شاهد از نظر تیتر آنتی بادیهای ضد EBV

Anti EBNA- 1/IgG	f
< 1: 21 (Neg)	19
1 : 21 (X1)	1
1 : 42 (X2) 1	
1 : 84 (X4)	3
1 : 168 (X8)	1
> 1 : 168	0
Normal Control	25

جدول ۳- بررسی شاخصهای  $t$  در بین گروههای مختلف مبتلا به هوچکین و گروه کنترل

(الف)

Diagnosis	GMT	t	P	titer > 1:21	Z	P	titer > 1:168	Z	P
Hodgkin's patient	1 : 114	1.77	< 0.05	80%	3.96	< 0.001	56%	4	< 0.001
healthy control	1 : 53			24%			4%		

(ب)

Diagnosis	GMT	t	P	titer > 1:21	Z	P	titer > 1:168	Z	P
HDNS	1 : 88.6	0.77	> 0.05	100%	1.66	< 0.05	67%	0.55	> 0.05
HDMC	1 : 156.3			67%			53%		

(ج)

Diagnosis	GMT	t	P	titer > 1:21	Z	P	titer > 1:168	Z	P
stage I-IIIA	1: 88	0.18	> 0.05	100%	1.2	> 0.05	58%	0.5	> 0.05
stage III B-IV	1 : 92			92%			57%		

دوره ازدیاد ویروس است) و آنتی بادی در جواب EBNA، همراه با فرم LATENT ویروس است(۱۲).

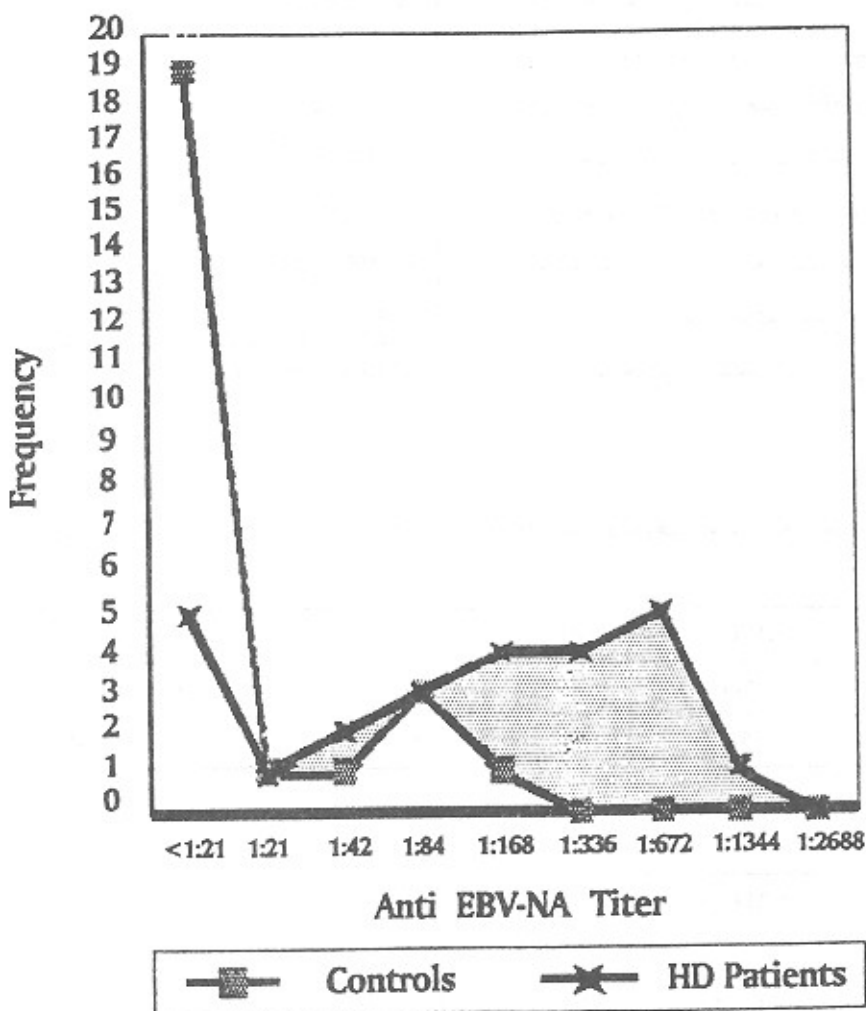
آنتی بادیهای بر علیه VCA که بعد از مرحله حد عفونت از بین می روند، می توانند با فعال شدن ویروس، مجدداً ظاهر شوند. فاکتورهایی، از جمله علائم بالینی بیماری هوچکین که اغلب با تب و آدنوباتی گردشی شروع می شود و سیمای هیستولوژیکی آن، که با وجود سلولهای اشترنبرگ مخلوط با افیلتراسیون سلولهای آماسی می باشد، احتمال درگیری عامل عفونی را در پاتوژن بیماری مطرح می نمایند(۸).

همراهی EBV با بعضی از نشوپلاسم ها، نظیر کارسینوم نازوفارنکس و لنفوما، بخصوص در مبتلایان به اختلالات ایمنی نشان داده شده است. موقعی که شخص طبیعی با این ویروس عفونی می شود پاسخهای ایمنی سلولی و آنتی بادیهای مربوطه می توانند بررسی و اندازه گیری شوند(۱۱،۱۴).

اندازه گیری تیتر آنتی بادیهای سرم به آنتی ژنهای مختلف ویروس در ارزیابی بیماریهای لنفوپرولیفراتیو و نشوپلاسم ها، یک روش اپیدمیولوژیک به شمار می رود(۱۲).

اندازه گیری آنتی بادی برای سه آنتی ژن اساسی صورت می گیرد. آنتی بادیهای زودرس در جواب به VCA-EV (این آنتی ژن همراه با

## متحنی توزیع تیتر آنتی‌بادی‌های ضد-EBV در کودکان هوجکینی و مقایسه آن با گروه کنترل



هوچکین بالاست. از طرف دیگر در بیماری هوچکین تیتر بالایی از آنتی‌بادیها نسبت به آنتی‌ژنهای EBV موجود است و این شواهد مطرح کننده این است که بیماری هوچکین ممکن است عارضه نادر مونوتوکلئوز باشد. اخیراً تکنیک‌های بیولوژی مولکولی می‌توانند ژنوم EBV را در بیوپسی‌های تومورها نشان دهند(۸).

در کشورهای در حال توسعه که تماس با EBV در بچه‌ها بالاست، حداکثر شیوع سنی بیماری هوچکین نیز در این دوران (یعنی بچه‌ها) دیده می‌شود، ولی در کشورهای توسعه یافته، تماس با این ویروس در سنین بالاتر و حداکثر شیوع نیز در بالغین جوان عارض می‌گردد(۱۶,۶). در کسانی که سابقه ابتلاء به بیماری مونوتوکلئوز را دارند، شیوع

## منابع

- Card P. Current issues in Cancer: Hodgkin's disease. British Medical Journal, Vol. 305, July 1992: 99-102.
- Cheeseman S.H. Infectious mononucleosis. Seminars in Haematology. Vol. 25, No. 3, 1988: 261-268.
- Evans A.S. A case control study of Hodgkin's disease in Brazil. American Journal of Epidemiology, Vol. 113, No. 5, 1980: 609-617.
- Gledhill, S. et al. Viral involvement in Hodgkin's disease : Detection of clonal type A ABV genomes in tumor samples.
- Gorgievski M. et al. Serodiagnosis of infectious mono by using recombinant EBV antigens and ELISA technology. Journal of clinical microbiology, Vol. 28, No. 10, 1990: 2305-2311.
- Gutenson 2 cole, Environment & Hodgkin's disease, New England Journal of Medicine, Vol. 304, 1981: 138-140.
- Harris N.L. Epstein barr virus in lymphoma. American Journal of Clinical Pathology, Vol. 98, No. 3, 1992: 278-281.
- Jarret R.F. Hodgkin's disease & EBV pathogenicity. Baillir, s clinical hematology, Vol. 5, No. 1, 1992: 57-79.

- 9- Jawetz Ernest. Review of medical virology, herpes virus family.
- 10- Levine P.H. Elevated antibody titers to EBV in Hodgkin's disease, *Cancer*, Vol. 27 Feb 1971: 416-421.
- 11- Muller et al. Non Hodgkin's lymphoma & EBV. *International Journal of Cancer*, Vol. 49, 1991: 387-393.
- 12- Muller N. & Evans Se. D. Hodgkin's disease & EBV. Altered antibody pattern before diagnosis. *New England Journal of Medicine*, Vol. 320, No. 11, 1989: 689-95.
- 13- Purtilo D. J. Biology of disease Epstein - barr virus associated lymphoproliferative disorders. *Labiratop investigation*, Vol. 67, No. 1, 1992: 5-23.
- 14- Putrilo D.J. EBV infection in immunodeficient patients. *Cancer* research, Vol. 41, Nov. 1981: 4230-4234.
- 15- Rose: Manual of clinical laboratory immunology.
- 16- Shope J.C. Epstein - barr virus antibody in childhood's hodgking's disease, *American Journal of Disease of children*, Vol. 136, Aug. 1982: 701-703.
- 17- Sullivan J.L. Epstein barr virus & lymphoproliferative disorders. *seminars in hematolgy*, Vol. 25, No. 3, 1988: 269-279.
- 18- Summaya C. Valent. Endogenous reactivation of EBV infections. *Journal of infectious disease*, Vol. 135, No. 3. 1977: 374-378.
- 19- Thorely - Lawson D.A. Basic virological aspects of Epstein barr virus infections *seminars in hematolgy* Vol. 25, No. 3, 247-260.
- 20- Wintrobod clinical haematology (1993).