

Molecular and Immunological study of Cutaneous Leishmania in Karbala city

دراسة جزيئية ومناعية لطفيلي الشمانيا الجلدية *Cutaneous Leishmania* في محافظة كربلاء

* م.م أزهار موسى جعفر * أ.د علي حسين الكبيسي * أ.د مهدي حسين العمار
 جامعة كربلاء - كلية التربية للعلوم الصرفة جامعة كربلاء - كلية طب الاسنان جامعة الكوفة - كلية العلوم
 * بحث مستنل من أطروحة الدكتوراه للباحث الأول

الخلاصة

أجريت الدراسة في محافظة كربلاء وللفترة من (2010-2011) يواقع 73 اصابة الى عام (2011-2012) 52 اصابة بنسبة 58.4 % و 41.6 % على التوالي ، توزعت على المناطق السكنية في المحافظة : قضاء عين التمر كانت 51 (40.8%) وهي الاكثر نسبة تلتها ناحية الحسينية 29 (23.2%) ثم ناحية الحر 17 (13.6%) والاحياء الجنوبية 16 (12.8%) ثم الاحياء الشمالية 7 (5.6%) واخيرا مركز المحافظة 5 (4%).

والتشخيص الجزيئي بتفاعل البلمرة المتسلسل لعينات المحافظة اظهر وجود اللشمانيا المدارية *L. tropica* وكانت بنسبة 31.2% وبروبيت 22 (6.6%) للذكور و 9 (7.2%) للإناث ، واللشمانيا الكبري *L. major* كانت الاصابة 94 (75.2%) والنسبة بين الجنسين 55 (44%) و 39 (31.2%) للذكور والإناث على التوالي .

وبلغت الدراسة المناعية لامصال المرضى باللشمانيا الكبرى *L. major* وبتقنية الـ ELISA ارتفاع معدلات قيم الكلوبيولينات المناعية IgG و IgM أثناء الحمّح بشكل ملحوظ مقارنة بمجموعة السيطرة ، ثم انخفضت تدريجياً بعد العلاج وكانت نسبة الجسم المضاد IgG (1811.1 ± 523.1 ملغم / دلتر) والجسم المضاد IgM (166.7 ± 23.6 ملغم / دلتر) وكذلك في المصابين باللشمانيا المدارية *L. tropica* كانت قيمة IgG (1722.1 ± 524.0 ملغم / دلتر) والجسم المضاد IgM (182.9 ± 25.3 ملغم / دلتر) مقارنة بعينات السيطرة ، ثم انخفضت النسب بعد جر عات العلاج بعقار البنتوستام . Pentostam

أظهرت قيم المحركات الخلوية زيادة معنوية حيث بلغ الانترفيرون كاما (γ -IFN) للمرضى المصابين باللشمانيا الجلدية الكبرى (113.2 ± 5.5 ملغم/دلتر) أما بعد العلاج فكان هناك انخفاضاً معنواً (6.05 ± 3.0) ملغم / دلتر ، وكذلك الحال في اللشمانيا المدارية حيث كانت النسبة (88.2 ± 6.5 ملغم / دلتر) ولم تشكل فرق معنوي بعد المعاملة مع السيطرة . وظهرت زيادة في معدلات المحرك الخلوي IL-10 حيث بلغت في الكبرى (215.0 ± 9.8 ملغم / دلتر) وبعد المعاملة كانت (9.02 ± 5.1 ملغم / دلتر) ، وفي عينات المدارية كانت النسبة (115.0 ± 8.8 ملغم/دلتر) ولم يظهر فرق معنوي بعد المعاملة مع عينات السيطرة .

Summary

This study was conducted to investigate the infections of Cutaneous Leishmania in Karbala city, (73) of infections were in (2010-2011) and (125) were in (2011-2012) with a ratio of 58.4% and 41.6% respectively. The infections were distributed according to the inhabited areas of Karbala Governorate as follows.

51 (%40.8) in EinAl-Tamir , 29 (%23.2) in Al-Husseinya , 17 (13.6%) in Al-Hur , 16 (%12.8) in the south quarters, 7 (5.6%) in the north quarters and 5 (4%) in the city center .

The immunological study for the patients serums with *L. major* by ELISA technique has shown significantly raised in values of IgG and IgM during infection in comparison with the control group , then it declined slowly after treatment in which IgG was in mean (1811.1 ± 523.1 mg/dl) , and IgM mean was (166.7 ± 23.6 mg/dl). Also, in *L. tropica* – IgG mean was (1722.1 ± 524.0 mg/dl) and IgM was in ratio (25.3 ± 182.9 mg/dl) in comparison with control specimens , and then the mean have declined after treatment dosages with Pentostam drug.

The cellular dynamics values have shown an significantly increase in which interferon-gamma (IFN- γ) in infected patients with cutaneous *L. major* were (113.2 ± 5.5 mg/dl) which

declined after treatment abstractly to (6.05 ± 3.0 mg/dl) as well as for *L. tropica* (88.2 ± 6.5 mg/dl)

which shows no significant abstract difference after treatment with control .

An increase appears in cytokine IL-10 that reached in *L.major* (215.0 ± 9.8 mg/dl) and after treatment was (9.02 ± 5.1 mg/dl) and in *L. tropica* was (115.0 ± 8.8 mg/dl) with no significant difference after treatment with control specimen .

المقدمة

تظهر سنويا حوالي 12 مليون حالة من حالات الاصابة بداء اللشمانيات تظهر سنويا ، منها 1.5-2 مليون حالة جديدة من داء اللشمانيات الجلدي و 500,000 حالة من داء اللشمانيات الاشتائي ، كما ان عدوى الاصابة بفيروس نقص المناعة البشرية HIV/AIDS يزيد من خطر الاصابة في النوع الحشوي (1) . وقد سجلت كل من اللشمانيا الجلدية والاشتائية Cutaneous Leishmania CL و VLVeseral Leishmania CL (حبة بغداد والحمى السوداء) في العراق بنوعيها والناجمة عن *L.tropica* و *L.major* و *L.donovani* (2) و (3) اذ لوحظ ارتفاع معدل الاصابة باللشمانيا الجلدية لعام 2010 وبلغ (0.96) عما كانت عليه في عام 2009 حيث سجلت (0.65) لكل 1000 من السكان وكانت محافظة ميسان قد سجلت اعلى المعدلات وبلغت (6.14) وادنى المحافظات كانت محافظة بغداد / الرصافة حيث كان معدل الاصابة فيها (0.05) لكل 1000 نسمة من السكان علما ان المحافظات الشمالية سجلت (13) حالة منها (12) حالة في محافظة السليمانية .

يعرف داء اللشمانيا الجلدي CL بالجنة الشرقية Oriental Sore وهو مرض خطير على الصحة العامة وله مجموعة واسعة من الأعراض السريرية كونه منتشر في أكثر 88 من البلدان ، بما في ذلك ايران وأصفهان اذ تعد واحدة من البؤر الموبوءة من CL (4) و (5) . يعيش طفيلي اللشمانيا داخل الخلايا البلعومية (Macrophage) للمضيق الفقري بالشكل الاسطواني (Amastigote) ، وفي معنى حشرة ذبابة الرمل *Phlebotomus sp.* (Sandfly) بالشكل أمامي السوط (Promastigote) (6) و(7) .

ينتقل داء اللشمانيا Leishmaniasis عن طريق لدغة انثى حشرة الحرم المصاب بطفيليات اللشمانيا، اذ يصاب نحو 30 نوعاً من حشرة الحرم عندها تأخذ وجبتها من الدم من المضائق المصابة بالطفيليات كالانسان او المضائق الخازنة مثل الحيوانات البرية مثل القرارض والحيوانات الاليفة مثل الكلاب والماعز والجمال والقطط ايضا (8) .

ان شكل اللشمانيا الجلدية يتدرج من شكل بسيط إلى معقد وان تحديد الموصفات له مهم جدا في تحديد استراتيجيات السيطرة والوقاية والعلاج. وتشابه اعراض مرض اللشمانيا الجلدي تلك التي تظهر في العديد من الامراض الجلدية الأخرى ، ومن ثم فإن تأكيد نوع الطفيلي يكون ضروري عند الاشتباه في التشخيص. (9) و(10) .

في العراق CL متواطن بشكل رئيس في جنوب البلاد و معظم الحالات تحدث في ديالى وكركوك و صلاح الدين وبغداد - الكرخ وواسط و ميسان بينما أظهرت المنطقة الشمالية أيضا عن الإبلاغ عن 2000 حالة سنويا على الرغم من أن الحالات في تزايد بسبب حركة الناس عبر الحدود المفتوحة و انخفاض في المراقبة (11) مع إصابة البلدان الأخرى التي تحيط في العراق مثل ايران والأردن وال سعودية و سوريا (12) . وهناك نوعان من اللشمانيا الموجودة في العراق *L. tropica* و أصل داء اللشمانيات الجلدي ACL (13) . و *L. major* التي هي مصدر اللشمانيات الجلدي حيواني المنشأ ZCL ومن ناحية أخرى تم الإبلاغ عن كل من ACL و ZCL كعوامل المسيبة لداء اللشمانيات في العراق ولكن تم العثور ACL بشكل رئيسي في مناطق الضواحي (13) . وكان الد CL معروفا في بغداد في هذه المدة حيث كان يعتقد ان بغداد منطقة مستوطنة و موبوءة لهذه الأمراض في العراق (14) و (11) .

هدف هذه الدراسة الى تحقيق المحاور التالية :

- 1- دراسة شاملة من تحديد وتصنيف الأنواع التي تسبب الداء الجلدي CL في محافظات الفرات الأوسط والجنوب والتي لديها أهمية هائلة في الوبائية . ويتم التعرف عليها من خلال الطرق الروتينية فضلا عن التشخيص الجزيئي بتقنية تفاعل البلمرة (PCR) بتحديد الجين المستخدم في تشخيص الطفيلي .
- 2- دراسة لبعض الوجه المناعية للمرضى المصابين في محافظة كربلاء .

المواد وطرق العمل

جرت دراسة 125 شخصا مصابا بداء اللشمانيا الجلدية Cutaneous Leishmaniasis بعد تشخيصها من قبل أطباء الاختصاص في الامراض الجلدية في مستشفيات محافظة كربلاء واستخدمت للتنمية الأوساط التالية :

- الوسط ثانوي الطور Biphasic Medium (15)
 - الوسط الزرعي الهمامي Semi-Solid Medium (16)
 - الوسط الزرعي RPM I -1640 (Roswell park medium institute)
- وأجريت دراسة جزيئية من خلال :
- استخلاص الدNA

- ترحيل الـ (17) Agarose Gel Electrophoresis DNA
 - تفاعل أنزيم البلمه المتسلسل (PCR) Polymerase Chain Reaction
 - تحميـل إـلـى DNA و التـرحـيلـ الكـهـربـائـي DNA loading & Electrophoresis
 - * الـ درـاسـةـ المنـاعـيـةـ لـالـمـرـضـيـ المـصـابـيـنـ فـيـ مـحـافـظـةـ كـرـبـلاءـ المـقـدـسـةـ
 - (جرـعةـ عـقـارـ الـبـنـتوـستـامـ كانـتـ 20ـ مـاـيكـورـغـرامـ لـكـلـ كـفـمـ)

تم تحليل البيانات التجريبية ، بواسطة (10.01 SPSS) لمعرفة الفروق المعنوية باستخدام ما يلى :

- اختبار مربع كاي Chi-square test : واعتبرت $P \leq 0.05$ ذات دلالة احصائية.
 - اختبار مربع كاي Chi-square test : واعتبرت $P \leq 0.01$ ذات دلالة احصائية.
 - تحليل التباين باستخدام اختبار ANOVA (ANOVA) : واعتبرت $P \leq 0.05$ ذات دلالة احصائية

Results النتائج

1-الشمانيا الجلدية في محافظة كربلاء المقدسة

Cutaneous leishmaniasis in Karbala province

جدول (1) توزيع المرضى المصابين بداء اللشمانيا الجلدية حسب مناطق السكن في محافظة كربلاء للعامين (2010-2011) و (2011-2012)

المنطقة	النسبة المئوية	العدد الكلي	الإناث	الذكور	النوع
قضاء عين التمر	%40.8	51	15	36	
ناحية الحسينية	%23.2	29	13	16	
ناحية الحر	%13.6	17	7	10	
الاحياء الجنوبية	%12.8	16	7	9	
الاحياء الشمالية	%5.6	7	2	5	
مركز المحافظة	%4	5	4	1	
المجموع	%100	125	48	77	
الفرق المعنوي بين مناطق السكن					χ ² 10.26 **

**=P<0.01

جدول (2) توزيع المرضى المصابين بداء الشهانيا الجلدية حسب مناطق السكن في محافظة كربلاء لعام (2010-2011)

المنطقة السكنية	الذكور	الإناث	العدد الكلي	النسبة المئوية
قضاء عين التمر	19	10	29	%39.7
ناحية الحسينية	12	9	21	%28.7
ناحية الحر	5	4	9	%12.3
الاحياء الجنوبية	5	3	8	%10.9
الاحياء الشمالية	3	1	4	%5.4
مركز المحافظة	1	1	2	%2.7
المجموع	45	28	(%58.4)73	%100

**= P< 0.01

جدول (3) توزيع اللشمانيا الجلدية في محافظة كربلاء استناداً إلى أشهر السنة لعام (2010-2011)

الشهر	الذكر	الإناث	العدد الكلي	النسبة المئوية
تشرين الأول 2010	8	4	12	%16.4
تشرين الثاني 2010	9	5	14	%19.1
كانون الاول 2010	8	5	13	%17.8
كانون الثاني 2011	7	3	10	%13.6
شباط 2011	7	2	9	%12.3
اذار 2011	5	3	8	%10.9
نيسان 2011	1	2	3	%4.1
مايس 2011	1	1	2	%2.7
حزيران 2011	0	1	1	%1.3
تموز 2011	0	0	0	0
آب 2011	1	0	1	%1.3
ايلول 2011	0	0	0	0
المجموع	47 (%64.4)	26 (%35.6)	73	%100

جدول (4) توزيع المرضى المصابين بداء اللشمانيا الجلدية حسب مناطق السكن في محافظة كربلاء لعام (2011-2012)

مناطق السكن	الذكور	الإناث	العدد الكلي	النسبة المئوية
قضاء عين التمر	12	10	22	%42.3
ناحية الحسينية	7	2	8	%15.3
ناحية الحر	3	5	8	%15.3
الاحياء الجنوبية	2	6	8	%15.3
الاحياء الشمالية	3	0	3	%5.7
مركز المحافظة	2	1	3	%5.7
المجموع	28	24	(%41.6)52	%100
χ 2	** 9.04 الفرق المعنوي بين مناطق السكن			

**= P< 0.01

جدول (5) توزيع اللشمانيا الجلدية في محافظة كربلاء استنادا الى اشهر السنة للعام (2011-2012)

الشهر	المجموع	الذكور	الإناث	العدد الكلي	النسبة المئوية
تشرين الاول 2011	24	5	3	8	%15.3
تشرين الثاني 2011	31	3	4	7	%13.4
كانون الاول 2011	22	7	4	11	%21
كانون الثاني 2012	28	5	4	9	%17.3
شباط 2012	25	5	3	8	%15.3
اذار 2012	2	2	0	2	%3.8
نيسان 2012	0	0	3	3	%5.7
مايس 2012	0	0	1	1	%1.9
حزيران 2012	1	1	0	1	%1.9
تموز 2012	0	0	2	2	%3.8
آب 2012	0	0	0	0	%0
ايلول 2012	0	0	0	0	%0
المجموع		(%53.8)28	(%46.1)24	52	%100

انواع الطفيليات المسببة للشمانيا الجلدية في محافظة كربلاء وفقا لتشخيص تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل PCR

-1

جدول (6) توزيع اللشمانيا الجلدية في محافظة كربلاء استنادا الى نوع الطفيلي المسبب والجنس

المنطقة السكنية	عدد الحالات	PCR			
		L-major		L-tropica	
		الإناث	الذكور	الإناث	الذكور
قضاء عين التمر	51	12	4	24	11
ناحية الحسينية	29	3	2	13	11
ناحية الحر	17	4	1	6	6
الاحياء الجنوبية	16	2	2	7	5
الاحياء الشمالية	7	1	0	4	2
مركز المحافظة	5	0	0	1	4
المجموع	125	(%17.6) 22	(%7.2) 9	(%44) 55	(%31.2) 39
%	%100	(%24.8) 31	(%75.2) 94		
χ^2		9.55 **			

**= P< 0.01

مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد الثالث عشر- العدد الثاني / علمي / 2015

3-الدراسة المناعية للمرضى المصابين بداء اللشمانيا الجلدية في محافظة كربلاء
 تم سحب عينات دم من المصابين في محافظة كربلاء – مستشفى الحسين العام بواقع 5 مل لكل مصاب وفصلت بالطرد المركزي للحصول على الامصال وحفظت في درجة حرارة (-20) لغرض اجراء الاختبارات المناعية لدى المريض وكالاتي :
 • مستويات الغلوبولينات المناعية الكلية IgG و IgM لدى المصابين بطفيلي اللشمانيا الجلدية الكبرى (*L. major*) بتقنية الاليزا (ELISA)

جدول (7) يوضح معدل التراكيز $\text{Mean} \pm \text{SE}$ (ملغم / دلتر) للاميونوكلوبولين IgG و IgM في امصال (94) مريض مصاب باللشمانيا الجلدية الكبرى (*L. major*) والاشخاص الاصحاء

P- value	المصابين	مجموعه السيطرة	الكلوبولين المناعي
< 0.05	1811.1 ± 523.1	775.0 ± 162.4	IgG
< 0.05	166.7 ± 23.6	119.0 ± 21.5	IgM

جدول (8) يوضح معدل التراكيز $\text{Mean} \pm \text{SE}$ (ملغم / دلتر) للاميونوكلوبولين IgG و IgM في امصال (94) مريض مصاب باللشمانيا الجلدية الكبرى (*L. major*) والاشخاص الاصحاء عند المعاملة بعقار البنتوستام وفي فترة العلاج

ايام العلاج				الكلوبولين المناعي
21	14	7	0	
899.1 ± 85.5	1140.4 ± 45.5	1550.3 ± 59.4	1790.5 ± 51.7	IgG
129.4 ± 18.1	139.6 ± 13.8	150.7 ± 18.1	156.8 ± 15.9	IgM

* لم يكن هناك فرق معنوي بين المعاملة الأخيرة ومجموعه السيطرة

مجلة جامعة كربلاء العلمية – المجلد الثالث عشر- العدد الثاني / علمي / 2015

- مستويات الغلوبولينات المناعية الكلية IgG و IgM لدى المصابين بطفيلي اللشمانيا الجلدية المدارية (*L.tropica*) بتقنية الاليزا (ELISA)

جدول (9) يوضح معدل التراكيز $\text{SE} \pm$ (ملغم / د.لترا) للاميونوكلوبولين IgG و IgM في امصال (31) مريض مصاب باللشمانيا الجلدية المدارية (*L.tropica*) والاشخاص الاصحاء

P- value	المصابين	مجموعة السيطرة	الكلوبولين المناعي
< 0.05	1722.1 ± 524.0	665.0 ± 142.3	IgG
< 0.05	182.9 ± 25.3	126.1 ± 28.0	IgM

جدول (10) يوضح معدل التراكيز $\text{SE} \pm$ (ملغم / د.لترا) للاميونوكلوبولين IgG و IgM في امصال (31) مريض مصاب باللشمانيا الجلدية المدارية (*L.tropica*) والاشخاص الاصحاء عند المعاملة بعقار البنتوستام وفي فترة العلاج

ايام العلاج				الكلوبولين المناعي
21	14	7	0	
1099.1 ± 45.3	1150.4 ± 35.9	1430.3 ± 49.1	1655.5 ± 41.2	IgG
± 17.2 130.0	137.7 ± 14.6	140.5 ± 15.6	166.2 ± 19.2	IgM

* لم يكن هناك فرق معنوي بين المعاملة الأخيرة ومجموعة السيطرة

- مستويات الحركيات الخلوية لدى المصابين بطفيلي اللشمانيا الجلدية الكبرى (*L. major*)

جدول (11) معدل تراكيز السايتوكينات $SE \pm$ لـ (94) مريض مصاب باللشمانيا الجلدية الكبرى (*L. major*) ومجموعة السيطرة الاصحاء

P- value	المصابين	مجموعة السيطرة	نوع السايتوكين
< 0.05	113.2 ± 5.5	6.55 ± 2.2	IFN- γ ملغم / دلتر
< 0.05	215.0 ± 9.8	6.92 ± 4.4	IL-10 ملغم / دلتر

جدول (12) يوضح مستويات المصل بالملغم / د. لتر لكل من γ - IFN و IL-10 لـ (94) مصاب باللشمانيا الجلدية الكبرى مقاس بتقنية الاليزا قبل وخالل وبعد العلاج

ايام العلاج				نوع السايتوكين
21	14	7	0	
6.05 ± 3.0	8.17 ± 3.9	19.21 ± 3.7	110.3 ± 5.3	IFN- γ
9.02 ± 5.1	18.99 ± 8.7	56.03 ± 9.1	202.3 ± 8.9	IL-10

* لم يكن هناك فرق معنوي بين المعاملة الأخيرة ومجموعة السيطرة

- مستويات الحركيات الخلوية لدى المصابين بطفيلي اللشمانيا الجلدية المدارية (*L.tropica*)

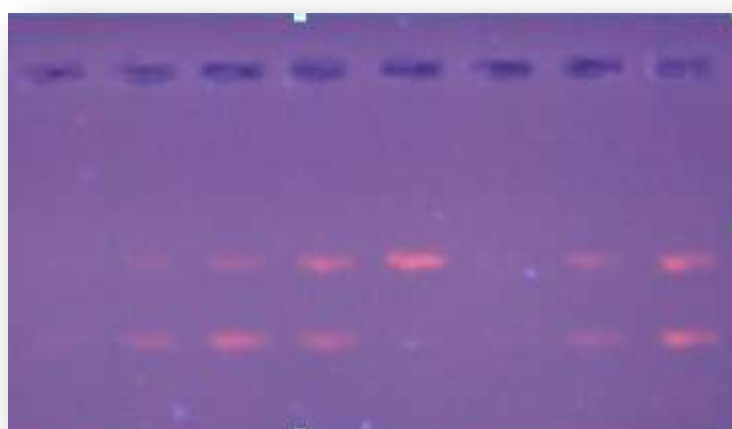
جدول (13) معدل تراكيز السايتوكينات SE ± لـ (31) مريض مصاب باللشمانيا الجلدية المدارية (*L. tropica*) ومجموعة الاصحاء السيطرة

P- value	المصابين	مجموعة السيطرة	نوع السايتوكين
< 0.05	88.2±6.5	7.33±2.5	IFN- γ ملغم / دلتر
< 0.05	115.0±8.8	11.52±5.4	IL-10 ملغم / دلتر

جدول (14) يوضح مستويات المصل بالملغم / د. لتر لكل من γ- IFN و IL-10 لـ (31) مصاب باللشمانيا الجلدية المدارية مقاس بتقنية الاليزا قبل وخلال وبعد العلاج

ايام العلاج				نوع السايتوكين
21	14	7	0	
7.05±3.1	11.17 ± 3.5	20.21 ± 2.7	77.3 ± 4.3	IFN- γ
11.02±5.1	20.99 ± 7.7	66.03 ± 8.8	101.3 ± 7.1	IL-10

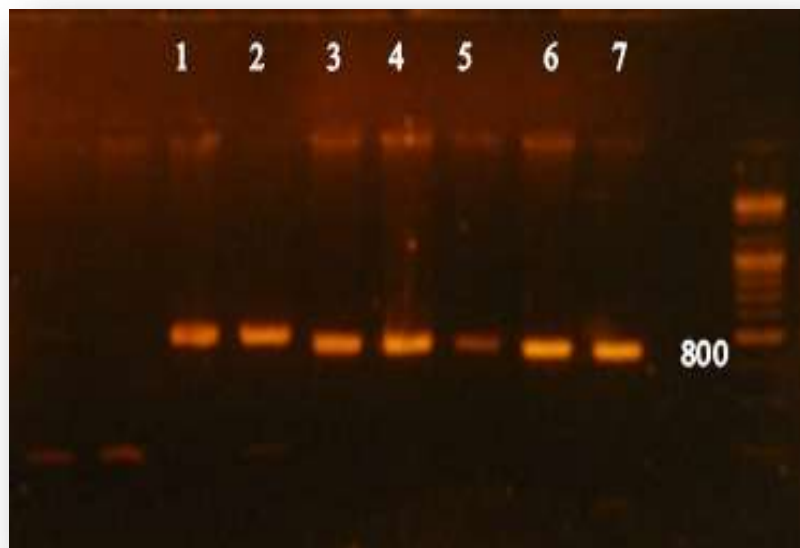
* لم يكن هناك فرق معنوي بين المعاملة الأخيرة ومجموعة السيطرة



صورة (1) توضح وجود الدنا DNA المستخلص من طفيلي اللشمانيا الجلدية من خلال ترحيله في الاكار



صورة (2) الترحيل الكهربائي لنتائج تمييز 6 عزلات من (Leismania major) PCR pb 600 بواسطة تقنية الـ



صورة (3) الترحيل الكهربائي لنتائج تمييز 7 عزلات من (Leismania tropica) PCR pb 800 بواسطة تقنية الـ

المناقشة Discussion

تظهر الحالة المرضية بداء اللشمانيا الجلدية مع بداية الخريف وفي أشهر الشتاء وهذه تتطابق مع ما حصل عليه (18) و (19) وربما ترجع هذه النتائج الى نشاط حشرة الحرس والظروف البيئية الملائمة لها ولا سيما ما يتعلق بدرجات حرارة المحيط (20). وكما اظهرت النتائج ان النوع الاكثر انتشارا في المحافظة من اجناس اللشمانيا هي اللشمانيا الكبري *L. major* اذ اعطت نسبة مئوية اعلى مما هي في اللشمانيا المدارية *L.tropica* مع تفوق الذكور على الاناث في كلا النوعين واتفقت هذه النتائج مع دراسة (21).

يتم اللجوء في الوقت الحاضر الى التشخيص بتقنية جديدة (22) ظهرت اساليب متنوعة يعتمد المبدأ الجوهرى فيها على اسس كيميائية حيوية وجزئية لتحديد انواع اللشمانيا بشكل اكثرا دقة والطريقة الاكثر شيوعا في الوقت الحاضر هي التقنيات المعتمدة على الحامض النووي وذلك باستخدام تقنية PCR.

تنصف تقنية PCR بدقتها العالية نظراً لنوعية القواعد المستخدمة في الفاعل والتي ترتبط في مكان محدد من DNA، كما تتميز هذه الطريقة بحساسيتها المرتفعة ، حيث تسمح بالكشف عن أعدادٍ قليلة جداً من الطفيلي ويمكن إنجازها ، كما هي الحال في هذه الدراسة ، على كمية قليلة جداً من DNA المستخلص (بحدود 50 ng). وقد اعتمدت بعض الدراسات على هذه التقنية للكشف عن داء اللشمانيات الحشوي، بتحليل عينات من الدم المحيطي رغم احتواها على عددٍ قليل من الطفيليات (23) و (24).

ويعد PCR تقليداً سريعاً للإنجاز في حال توفر المواد والأجهزة اللازمة. ومجمل هذه الصفات يجعل منه تقليداً يتفوق على كل الطرق التقليدية المستخدمة في تحديد نوع الطفيلي. إذ تعد التفاعلات المصطنعة أو المناعية ، وخاصة باستخدام الأضداد وحيدة

النليلة منخفضة النوعية نظراً للتشابه الكبير في الكثير من المستضدات العائدة للأنواع المختلفة للطيفي ، مما يؤدي إلى حدوث تفاعلات تصالبية تعطي نتائج تنبئ غير دقيقة. بينما يعد الرحان الكهربائي عيد المواقع أو ما يعرف بالرحان الكهربائي الآيزوإنزيمي أكثر دقة من الطرق المصلية والمناعية في تعين نوع الطيفي (25) .

نظرأً لوجود اختلافات في التعبير الجيني الكمي والنوعي وفي بنية المستضدات بين أنواع طفيلي الشماميا المختلفة، وبالتالي في نمط الاستجابة المناعية المحرضة تجاهها، يُعد تعين نوع الطيفي المسبب للإصابة ضرورياً في الدراسات البحثية والتطبيقية التي تهدف إلى تطوير استراتيجيات تلقحية ناجحة (26) و (27) . كما تجدر الإشارة إلى أن تعين نوع الطيفي خطوة أساسية قبل القيام بأي نوع من الدراسات الجزيئية والمناعية والكميائية الحيوية التي يمكن أن تجرى لاحقاً على هذه السلالات. كما أنه مهم في التشخيص السريري للمرض وذلك لاختيار أسلوب المعالجة الملائم والأكثر نوعية (28). واجرى العديد من الباحثين العراقيين تشخيص جزيئي باستخدام هذه PCR مؤكدين الحساسية العالمية في التشخيص بهذه التقنية (29) و (30) و (31) .

وباستخدام تقنية PCR أظهرت نتائجنا أن العزلات المدرسية تتسم ببعضها لنوع اللشمانيا المدارية *L.tropica*، والنوع الأكبر منها ينتمي إلى اللشمانيا الكبري *L. major* مما يشير إلى أن هذا النوع هو المسبب الرئيسي للإصابة بالداء الجلدي في منطقة الدراسة. تتوافق هذه النتائج مع ما توصلت إليه دراسة حديثة أشارت إلى الانشار الكبير للشمانيا الكبري بالنسبة للأنواع الأخرى من الليشمانيا (32) .

هناك العديد من التقنيات لتشخيص الامراض وترکیز الاجسام المضادة في امصال المصابين ، وكل تقنية سجلت عليها ملاحظات سلبية بداء بالعزل الجرثومي حيث أشار الباحث (33) الى عدم عزل الجرثومة في الحالات الحادة عند وسط فترة تجرثم الدم .

تعد تقنية Enzyme linked Immuno-sorbent Assay (Elisa) من أكثر التقنيات المختبرية التشخيصية الواسعة الاستخدام في معظم مختبرات التحليلات المرضية و خاصة في تشخيص الفايروسات وذلك للأسباب التالية : تحليلاً عدد كبير من العينات ، تستغرق وقت قليل نسبياً و تعد من أكثر الفحوصات السيرولوجية حساسية لكشف الإصابة بالمرض (Sensitivity) حيث تبلغ حساسيتها 99%. حيث أشار العديد من الباحثين إلى أهمية فحص الاليزا لتشخيص الامراض إذ انه يحدد طور المرض سواء إن كان مزمن أو حاد ففي دراسة مقارنة أجراها الباحثون لاحظوا إن فحص الاليزا أكثر حساسية من فحص التلازم الأنبوبي حيث إن الأخير لا يميز بين الإصابات الحادة والمزمنة في حين إن فحص الاليزا مناسب لتشخيص حالة المرض من خلال تشخيص نوع الأميونوكلوبولين وهو فحص حساس لتحديد IgG أو IgM إذا استخدما معاً ، حيث اظهرت نتائج متواقة مع فحص التلازم الأنبوبي و فحص كامب و ممكن اعتماده لتشخيص المرض في الإنسان حتى وإن أظهرت نتائج الكامب سالبة لكونه فحص سهل و موثوق و يؤدي إلى أفضل النتائج ذات العلاقة بالعلامات السريرية .

اشارت النتائج إلى ارتفاع معدلات قيم الأميونوكلوبولين (IgG و IgM) في امصال المرضى المصابين باللشمانيا الجلدية بنوعيها (الكبري والمدارية) ، وقد يعود سبب هذا الارتفاع إلى تنشيط polyclonal B cells وهذا بسبب تحفيز مستضدات اللشمانيا التي تحفز نمو وتمايز T cells proliferation and differentiation خلايا B وتحولها إلى خلايا بلازمية plasma cells تفرز الاجسام المضادة ، ايضاً السايتوكينات المفرزة من الخلايا كخلية helper T - cells و المسؤولة عن تنظيم عوامل بدأ التنشيط لخلايا B ، الانترفيراون - كما Interferon γ يفرز اولاً من خلايا Th1 لتحفيز انتاج المتنم المثبت للجسام المضادة لخلايا B ، الـIFN - γ ، في حين ان سايتوكينات خلايا 2 Th2 هي 5 - IL - 4 and IL - 6 and IL - 10 ، ايضاً سايتوكينات خلايا B المساعدات لخلايا B المفاوية وتحفيز انتاج مستويات عالية من IgE و IgM و المتنم الغير مثبت للجسم المضاد البشري IgG4 (35) .

أدى العلاج في الحد من قيمة متوسط الكلوبولين المناعي IgM و IgG ، بينما كانت لا تزال قيمتها أعلى من مجموعة السيطرة ، وهذه النتيجة تتفق مع (36) الذي اشار الى أن زيادة مستويات الأجسام المضادة للشمانيا قد تكون موجودة لفترة طويلة بعد العلاج .

في معظم الامراض الطيفية تقدم الاستجابة المناعية الخلوية Humeral Cellular Response (Th1) او الخلطية Response (Th2) السطيرة الافضل على مسببات الامراض ، ان استجابة الخلية المساعدة ضروري في تحديد رد فعل المناعي الناجح ، وان خلية Th 1 وسائل مؤثرة في الحساسية المتأخرة DTH وافراز الانترليوكين-2 (IL-2) وانترفيراون- كما IFN-γ ، فهي مؤثرات رئيسية في المناعة التي تتوسطها الخلايا Th1 mediated immunity (37) .

وبالمقابل فان خلية Th 2 لا تقل لـ DTH لكنها تنتج 4 - IL، 5 - IL، 6 - IL و 10 - IL وتعاون مع خلية B لتوليد الكلوبولين المناعي، IgA، IgG و IgE كاستجابة (38) .

وادت نتائج 10 - IL التي حصل عليها (39) التي ذكر فيها ان المرضى المصابين باللشمانيا تصل الزيادة عندهم في افراز IL 10 - كاستراتيجية مهمة لتنشيط تنظيم استجابة خلايا T . ان الاصابة باللشمانيا الجلدية معروفة بحثها على الإفراز الداخلي للانترليوكين-10 كميائينية للتطفل وذلك لأن 10 - IL يبدو انه مسؤول عن تنشيط صناعة الانترفيراون - كما IFN-γ (40) .

السايتوكين الرئيسي المحفز للخلايا الملتئمة macrophage ويشترك في الدفاعات ضد اللشمانيا والذي يسهل بقاء الطيفي حيا داخل الخلايا وذلك من خلال تنشيط الاستجابة التأكسدية والالتهاوية (40).

تم الكشف عن مستويات عالية من الانترفيراون - كما IFN-γ في مصل المرضى المصابين باللشمانيا الجلدية CL مقارنة مع السيطرة . ان المستويات العالية من IFN-γ ضرورية للحفاظ على التوازن بين استجابة كل من Th1 و Th2 . هذه النتائج جاءت مطابقة لباحثين سابقين ، الذي وجد بان اختلاط الاستجابة Th1/Th2 للطيفيلات نوعي لخلية T لكلا الاصابة بالنسبة للشمانيا سواء كانت حالة حادة او مزمنة (41) .

لاحظ (42) بان الارتفاع الملحوظ لكل من IL و γ-IFN موجود في المصايبين باللشمانيا الجلدية . اشارت دراسات في امريكا على اللشمانيا الجلدية CL الى ان 2 - IL و γ- IFN تنتج عند غياب التحفيز بانثجينات اللشمانيا ، ايضا (43) لاحظ ان 10 - IL او قف تنشيط Th1 وبالنالي الاستجابة السمية من خلال تنشيط تنظيم انتاج IL-12 ، IL-10 ، IFN-γ ، ايضا يبليط تنشيط الخلايا الملتهمة Macrophage ويقلل من قابلية هذه الخلايا في قتل اللشمانيا .

ان الكثير من البيانات دعمت بحقائق مثيرة للاهتمام حول الخل في التوازن بنسبة Th1:Th2 باتجاه سيادة استجابة Th2 في مجموعة المصايبين بـ CL ، واخذت بنظر الاعتبار مستويات 10 - IL و γ- IFN ، حيث لوحظت نسبة عالية من 10 - IL γ- IFN-IFN-IFN . ان انخفاض مستوى 10 - IL يتبع فترة العلاج واكتشاف γ- IFN في الحالات الحادة وعند المرضى المعالجين سجلت ايضا . وهكذا اقترح بان وجود 10 - IL أقل من غياب γ- IFN هو من صفات الاصابة باللشمانيا (44) .

واخيرا فان مفهوم Th1/Th2 لا يمكن حسابه بشكل تام وكامل بسبب التعقيد الحقيقي داخل الكائن الحي (in vivo) حيث ان بقاء الطفيلي حيا يعتمد على ميكانيكيات مختلفة بدلًا من الفكرة العامة لتجاهل نوع من انواع الاستجابة سواء Th1 او Th2 . وان القليل في السيطرة او ايجاد الحلول للامراض المعدية غالبا ما تكون نتائجه غير ملائمة والاهم من ذلك الاستجابة المناعية الكافية (45) .

المصادر

1. World Health Organization WHO. (2000). The leishmaniasis and Leishmania / HIV co-infection. Fact sheet No. 116. World Health Organization, Geneva, Switzerland.
2. Mohebali, M.; Motazedian, M.H.; Parsa, F.; Hajjaran, H.(2002). Identification of *Leishmania* species from different parts of Iran using a random amplified polymorphic DNA in human, animal reservoirs and vectors. Med J Islamic R Iran, 15(4):243-46.
3. Rasheed, Z.N. (2004). *Leishmaniasis* in Iraq. *Leishmania* and zoonotic disease section. Communicable Disease Control Center CDC/Baghdad/Iraq.
4. Mahmoodi, M.; Mohajery, M.; Afshari, J.; Shakeri, M. panah ,M. ;Berenji, F; and , A.(2010).Molecular identification of Leishmania species causing cutaneous *Leishmaniasis* in Mashhad, Iran. Jundishapur.J Microbiol. 3(4): 195-200.
5. Nadim, A. ; Azizi, F.(2000). Epidemiology and control of prevalent diseases in Iran. Iran, 2nd ed., Iran Publications of Payam Noor University, 524-32.
6. Lainson , R. and J. J. Shaw . (1987). Evaluation , Classification and Geographic distribution in Peters , W.Killick –Kendrick R. eds. The *Leishmaniasis* in Biology and Medicine (London; Academic Press) 1 – 120 .
7. Peters , W. and R. Killick – Kendrick . (1987) . The *Leishmaniasis* in Medicine, Academic Press : London.
8. Alexander B.; Mc .Usma ; H.Candena ; Bl. Quesada , Y. Solarte , W. Roa, Bl. Travi. (1995). Evaluation impregnated bendents and cutains against *Phlebotomine* Sand flies in Valle del Cauca .Colombia .Entomol;, pp. 279 -283.
9. Asgari, Q.; Motazedian, M.H. ; Mehrabani, D. ; Oryan, A.; Hatam, G.R.; Owji, S.M.; Paykari, H. (2007) . Zonotic cutaneous *Leishmaniasis* in Shiraz Iran: a molecular, isoenzyme and morphologic aproach. J Res Med Sci. 12: 7–15.
10. Azizi, K. ; Davari, B. ; Kalantari, M. ; Fekri, S. (2011). Gerbilid rodents fauna (Muridae: Gerbillinae) and detection of reservoir hosts(s) of zonotic cutaneous *Leishmaniasis* using a nested-PCR technique in Jask city in Hormozgan Province in 208. Sci J Kurdistan Univ Med Sci.16: 6–76.
11. AL- Aubaidi, I. Kasim. (2007). Effect of some plant extracts on growth and viability of cutaenous and visceral *Leishmania* parasites in vitro and in vivo. A thesis of Ph.D. degree Department of Parasitology, College of education Ibn Al-Haitham, University of Baghdad, Baghdad, Iraq.
12. World Health Organization WHO. (2008). Leishmaniasis: *cutaenous leishmaniasis* reports "consultative meeting on *cutaneouss Leishmaniasis*" WHO Headquarters, from 30 April to 2 May2007 WHO/HTM/NTD/IDM. Leishmaniasis Control Programme, Geneva.
13. World Health Organization WHO.(2009a). Leishmaniasis. Magnitude of the problem .
14. Khalaf, Chassan Jabar. (2010). Epidemiological and experimental study of *Visceral Leishmaniasis* in Wassit governorate. M.S.c thesis submitted to Collage of Veterinary Medicine, University of Al-Qadisiya . Qadisiya, Iraq.

15. Kagan , I. G. & L .Norman . (1970) . Normal of Clinical Microbiology . Am. Soc. Microbial. Washington . p. 479 .
16. Adler , S. & O. Theodor .(1930) . Investigation on Mediterranean Kala –azar IX. Feeding experiments with *P. pernicious* and other species on animals infected with *L. infantum* Proc. Roy .Soc. London .B. 116: 505 -515 .
17. Sambrook,J. ; Fritsch,E.F.; and Maniatis,T. (1989). Molecular cloning: A laboratory manual . 2nd edition, Cold spring harbor laboratory press,cold spring Harbor, New York.
18. Rahim, G. and Tatar, I. (1966): Oriental sore in Iraq .IBID, 8-29.
19. Tayeh , A., L. Jalouk , and S. Cairncross . (1997) . Twenty years of *Cutaneous Leishmaniasis* in Aleppo. Syria. Trans. Roy. Soc. Trop. Med. Hyg. 9 (6): 657 – 659.
20. Talari, S.; Shajari, G. and Talaei, R. (2009). Clinical finding of cutaneous leishmaniasis as a new focus of Iran. Internet J. Inf. Dis. 5:1-5.
21. Giannini, M.S. H.(1996). Sex-influenced response in the pathogenesis of cutaneous leishmaniasis in mice. Parasite Immunol. (8): 31-7.
22. Deborggraeve, S.; Boelaert, M.; Rijal, S.; De Doncker, S.; Dujardin, J.C.; Herdewijn, P. and Buscher, P. (2008) .Diagnostic accuracy of a new *Leishmania* PCR for clinical *visceral Leishmaniasis* in Nepal and its role in diagnosis of disease. Trop Med Int Health 13, 1378-1383.
23. Da Silva, E.S; Gontijo C.M; Pacheco Rda, S. and Brazil, R.P (2004).Diagnosis of human visceral *Leishmaniasis* by PCR using blood samples spotted on filter paper. Genet Mol Res 3, 251-257.
24. De Lima, A.C; Zampieri R.A; Tomokane T.Y; Laurenti M.D; Silveira F.T; Corbett C.E; Floeter-Winter L.M. and Gomes C.M.(2010) *Leishmania* sp. identification by PCR associated with sequencing of target SSU rDNA in paraffin-embedded skin samples stored for more than 30 years .Parasitol Res.
25. Brobey R.K; Mei F.C ; Cheng X. and Soong L. Comparative two-dimensional gel electrophoresis maps for promastigotes of *Leishmania amazonensis* and *Leishmania major*. Braz J Infect Dis 10, 1-6, 2006.
26. Rohousova, I.; Ozensoy, S.; Ozbel, Y.; and Volf, P.(2005). Detection of species-specific antibody response of humans and mice bitten by sand flies. Parasitology 130, 493-499.
27. Navin, T.R; Arana, B.A; Arana, F.E.; Berman, J.D. and Chajon, J.F. (1992) .Placebo-controlled clinical trial of sodium stibogluconate (Pentostam) versus ketoconazole for treating cutaneous leishmaniasis in Guatemala. J Infect Dis; 165, 528-534.
28. Motazedian, M.H. Mehrabani, D. Oryan, A. Asgari, Q. Karamian, M. Kalantari, M. (2006) . Life cycle of *cutaneous leishmaniasis* in Larestan, southern Iran. Iran J Clin Infect Dis. 1: 137– 143.
29. Maraghi , S. ; Zadeh ,A.; Sarlak , A.; Ghasemian,M. and Vazirianzadeh,B.(2007). Identification of *Cutaneous Leishmaniasis* Agents by Nested Polymerase Chain Reaction (Nested-PCR) in Shush City, Khuzestan Province, Iran. Iranian J Parasitol.(2)3: 13-15.
30. Safaei, A.; Motazedian, M.H.; Vasei, M. (2002).Polymerase chain reaction for diagnosis of cutaneous leishmaniasis in histologically positive, suspicious and negative skin biopsies. Dermatology. 205(1): 18-24.
31. Baldwin, T. ; Henri, S. ; Curtis, J. ; O'Keeffe, M. ; Vremec, D. and Shortman K.(2004). Dendritic cell populations in *Leishmania major*-infected skin and draining lymph nodes. Infect Immun . Walter and Eliza Hall Institute of Medical Research, Melbourne, Victoria, Australia. 72(4):1991-2001.
32. Cassataro,J.;Estein,S.M.;Pasquevich,K.A.;Velikovsky,C.A.; Barrera,S.;Bowden,R.;Fassati,C.A. and Giambartolomei,G.H.(2005). Vaccination with the recombinant Brucella outer membrane protein 31 or a derived 27-amino-acid synthetic peptide elicits a CD4+ T helper 1 response that protects against *Brucella melitensis* infection .. Infect. Immun. 73(12):8079-8088.
33. Snapper , C.M. and Paul , W.E. (1987): Interferon gamma and B - cells stimulatory factor - 1 reciprocally regulate Ig. Isotype production , Science ; 236 : 944 - 947 .

34. Abbas , A. K., Murphy , K. M. and Sher , A. (1996) . Functional diversity of helper T - lymphocytes . Nature ; 383 : 787 – 793 .
35. Taher,J.H. (2006) . Some biochemical and Immunological aspects of patients infected with *visceral Leishmaniasis* . thesis , College of Science , University of Babylon .
36. Perez , V. L. ; Ledere , J. A. ; Lictitman , A. H. and Abbas , A. K. (1995) : Stability of Th 1 and Th 2 population . Int. Immunol. ; 7 : 869 – 875 .
37. Finkelman , F. D. ; Holmes , J. and Katona , I. M. (1990) : Lymphokine control of vivo immunoglobulin isotypes selection. Ann.Rev. Immunol. ; 8: 303-333.
38. Margaret , M. and David , M. (2001) : The role of IL - 10 in promoting disease progression in *Leishmaniasis* . J. Immunol. ; 166 : 1141 – 1147 .
39. Bhattachary , S. ; Ghosh , S. and Majumdar , S. (2001) : Immunodulatory role of interleukin - 10 in visceral *Leishmaniasis* : defective activation of protein kinase C - mediated signal transduction events . Infection and immunity ; 69 : 1499 - 1507 .
40. Murray , H. W. ; Lu , C. M. , Freemans, and Coffman , R. L. (2002) : Interleukin - 10 in experimental *visceral leishmaniasis* and interleukin - 10 receptors blockade as immunotherapy . Infect. Immun. ; 70 : 6284 - 6293 .
41. Gomes , N. A. and Dos , R. (1998) : Unresponsive CD4 T - lymphocyte from *Leishmania chagasi* infected mice increase cytokine production and mediate parasite killing after blockade of B7 - 1/CTL - A molecular pathway . J. Infect. Dis. ; 178 - 184 .
42. Kemp , K. and Theander , T. G. (1999) . *Leishmania* specific T - cell expressing IFN - γ and IL - 10 upon activation are expanded in individual cured of VL . Clinical and Experimental Immunology ; 116 : 500 - 504 .
43. Bogdan , C. and Rollinghoff , M. (1998) : The Immune response to *Leishmania* : Mechanisms of parasite control and evasion. Int.J. Parasitol.; 28: 121 -143.
44. Ghlib , H. W. ; Piuvezam , M. R. and Skeiky , Y. A. W. (1993) . Interleukin - 10 production correlates with pathology in human *Leishmania donovani* infections . J. Clin. Invest. ; 92 : 329 - 342 .
45. Powire , F. and Coffman , R. L. (1993) : Cytokine regulation of T-cell function: potential for therapeutic intervention .Immunol. Today ; 14 : 270 274.