

هیپاتیت B مخفی در بیماران همودیالیزی در قزوین

*دکتر سپیده حق ازلی: فوق تخصص بیماری‌های گوارش بالغین، بیمارستان بانک ملی، تهران، ایران (مؤلف مسئول). sephagh@ams.ac.ir
 دکتر معصومه اصلانی مهر: استادیار و متخصص ویروس شناسی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران. dr_aslanimehr@yahoo.com
 دکتر ملیحه چرخچیان: استادیار و فوق تخصص بیماری‌های کلیه، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران. dr_charkhchian@yahoo.com
 صفر علی علیزاده کوشکوهی: کارشناس ارشد میکروبیولوژی، آزمایشگاه مرکز تحقیقات سلولی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران. aliz@gmail.com
 فرهاد خباز: کارشناس آزمایشگاه مرکز تحقیقات سلولی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران. khabf@gmail.com
 زهرا رجب خانی: کارشناس آزمایشگاه مرکز تحقیقات سلولی مولکولی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران. rajabz@gmail.com
 پروین مهدی نژاد: کارشناس پرستاری، بخش دیالیز بیمارستان بوعلی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران. mehdi@gmail.com
 زهرا محمدی: کارشناس پرستاری، بخش دیالیز بیمارستان بوعلی، دانشگاه علوم پزشکی قزوین، قزوین، ایران. zmoh@gmail.com

تاریخ پذیرش: ۹۰/۴/۱۸

تاریخ دریافت: ۹۰/۲/۱۸

چکیده

زمینه و هدف: موارد مثبت Hbs-Ag در بیماران همودیالیزی بامیزان آندمیک این عفونت در آن جامعه متناسب است. بیماران Hbs-Ag منفی که HBV DNA در خون آنان دیده می‌شود مبتلا به هیپاتیت B مخفی می‌باشند. این عفونت مخفی که به آسانی نیز قابل بررسی نیست یکی از عوامل تداوم هیپاتیت B در بخش‌های دیالیز است. ما بر آن شدیم تا وجود این گروه را در بیماران همودیالیزی قزوین بررسی کنیم.

روش کار: با حمایت انجمن خیریه حمایت از بیماران کلیوی یک مطالعه مقطعی توصیفی طراحی شد. ما تمام ۱۳۴ بیمار همودیالیزی بیمارستان آموزشی دانشگاه علوم پزشکی قزوین (بوعلی) را در مقطع ۶ ماهه بررسی کردیم. بیماران موارد همودیالیز مزمن (بیش از ۳ ماه) بودند. Hbc-Ab، HCV-Ab، Hbs-Ag را با روش ELISA آزمایش کردیم. تست‌ها به صورت تکراری برای اطمینان انجام شدند. سپس نمونه‌های aliquot شده را از نظر HBV-DNA به روش PCR کیفی بررسی نمودیم. موارد مثبت PCR در یک مرکز معتبر کشوری مجدداً بررسی شدند.

یافته‌ها: از کل بیماران که ۱۳۴ نفر بودند، ۴۳٪ بیماران مؤث و ۵۷٪ مذكر بودند. ۵ مورد (۳/۷٪) Hbs-Ag مثبت یافت شد که یک مورد نتیجه PCR منفی داشت. ۵ مورد (۳/۷٪) مثبت HBV-DNA به روش PCR یافت شد که Hbs-Ag منفی و ۴ بیمار در این گروه Hbc-Ab نیز منفی بودند که موارد سرونکاتیو هیپاتیت B مخفی تلقی می‌شوند. ۷/۵٪ بیماران HCV-Ab مثبت داشتند. ارتباط معنی‌داری بین هیپاتیت B مخفی و جنس، مدت همودیالیز و تعداد ترانسفوزیون دریافتی، مثبت بودن هیپاتیت C و Hbc-Ab یافت نشد. اما موارد مخفی هیپاتیت B در افراد مسن‌تر بیشتر بود (p=۰/۰۲).

نتیجه‌گیری: بیش‌تر موارد بیماران هیپاتیت B مخفی، سرونکاتیو بودند. لذا متأسفانه آزمایش Hbc-Ab به تنهایی کمک کننده نیست. از آنجا که جداسازی بیماران مبتلا به هیپاتیت B در بخش‌های همودیالیز اجباری است باید با بررسی بیشتر، موارد هیپاتیت B مخفی را مورد توجه قرار داد و راهکاری برای این دسته جست. فعلاً بهترین روش شناخته شده تا به امروز تشویق و پیگیری واکسیناسیون بر علیه این ویروس برای جلوگیری از افزایش موارد هیپاتیت B در بخش‌های دیالیز است.

کلیدواژه‌ها: هیپاتیت B مخفی، دیالیز کلیوی، هیپاتیت C، هیپاتیت B

مقدمه

به فرزند نیز منتقل می‌شود^(۲). عفونت مزمن هیپاتیت B تقریباً ۴۰۰ میلیون نفر را در سراسر دنیا تحت تاثیر قرار داده است و این امر در کشورهای سیروز، نارسایی کبدی و هیپاتو سلولر کارسینوما درحاملین هیپاتیت B بیشتر است. اگر چه بیشتر افراد حامل ویروس به عوارض ذکر شده مبتلا

ویروس هیپاتیت B (Hepatitis B virus = HBV) یک ویروس کوچک DNA و متعلق به خانواده هپادنا ویریده Hepadnavirida است. این ویروس از راه پوست و مخاطات و به وسیله تماس با مایعات آلوده بدن مانند خون به خوبی قابل انتقال است^(۱). HBV از راه پوست، جنسی و از طریق مادر

شده است، از جمله تکثیر کم ویروس در اثر پاسخ‌های ایمنی بیمار یا عفونت‌های دیگر هم‌زمان باعث این شرایط می‌شود. دیگر اینکه عفونت مخفی می‌تواند در نتیجه موتاسیون‌هایی باشد که ظهور آنتی ژن ویروس را تحت تاثیر قرار می‌دهد^(۱۱). عفونت مخفی هیپاتیت B از نظر بیولوژیک شرایط پیچیده‌ای به حساب می‌آید و از نظر بالینی ممکن است مورد توجه قرار گیرد. این شرایط می‌تواند حاصل تداوم حضور CCC DNA (covalently closed circular) در کبد و مهار ظهور آنتی ژن سطحی باشد^(۱۲). پژوهش‌های محدودی در مورد هیپاتیت B مخفی در بیماران همودیالیزی موجود است و بیشتر این مطالعات در بیماران مبتلا به هیپاتیت C انجام گرفته است^(۱۳).

هیپاتیت B مخفی در بیماران همودیالیزی مبتلا به عفونت هیپاتیت C، نسبت به افرادی که کلیه نرمال و عفونت هیپاتیت C داشته‌اند، شایع‌تر است. البته بار (load) HBV DNA در بیماران همودیالیزی کمتر از افرادی است که ایمنی نرمال و عفونت مزمن هیپاتیت B آشکار دارند^(۱۴).

آمار متفاوتی در مورد عفونت مخفی این ویروس در بخش‌های دیالیز در نقاط مختلف دنیا وجود دارد که از ۳/۸٪ در آمریکا تا ۱۵٪ در ترکیه و ۲۷٪ در ایتالیا گزارش شده است. به هر حال این مورد در آسیای تبارها و آمریکاییان آفریقایی تبار بیش از نژاد قفقازی دیده شده است^(۱۵). ما بر آن شدیم تا در یک مطالعه مقطعی و توصیفی میزان هیپاتیت B مخفی را در بیماران همودیالیزی در شهرستان قزوین بررسی کنیم.

روش کار

این مطالعه با کمک انجمن حمایت از بیماران کلیوی قزوین انجام گرفت. این مطالعه بر روی ۱۳۴ بیمار همودیالیزی که برای دیالیز به بخش دیالیز بیمارستان بوعلی وابسته به دانشگاه علوم پزشکی قزوین مراجعه می‌کردند و در طی ۶ ماه در سال ۸۶ انجام شد. معیار ورود به مطالعه همودیالیز به مدت بیش از ۳ ماه بود. معیارهای خروج از مطالعه، عدم رضایت بیمار برای نمونه‌گیری و بیماری بدخیم بود. از تمام بیماران رضایت کتبی اخذ شد.

نمی‌شوند. اما ۱۵ تا ۴۰ درصد آنان در طول زندگی با یکی از این بیماری‌های خطرناک مواجه می‌گردند^(۴).

حاملین هیپاتیت B در معرض خطر بوده و بر آورد شده است در سال ۲۰۰ هزار نفر به دلیل سیروز و ۳۰۰ هزار نفر به علت کارسینوم هپاتوسلولر (Hepatocellular carcinoma=HCC) جان خود را در دنیا از دست می‌دهند^(۳). در آمریکا عدد این مرگ و میر به ۴۰۰۰ تا ۵۰۰۰ نفر می‌رسد. اگر آمار مرگ ناشی از هیپاتیت B برق آسا (هیپاتیت فولمینانت) و نارسایی کبدی را نیز به آن بیافزاییم آمار جهانی بالغ بر ۱ میلیون نفر می‌شود^(۲).

به دلیل اثرات نارسایی کلیه بر روی سیستم ایمنی، عفونت هیپاتیت B در بیماران دیالیزی یک معضل مهم بالینی است^(۵). بررسی سیر هیپاتیت B در بیماران دیالیزی به صورت کافی انجام نشده است. مطالعات بافت شناسی کبد این بیماران، پیشروی به طرف سیروز را کم و بیش نشان داده است.

در مقایسه با بیماران بدون نارسایی پیشرفته کلیوی سیر بیماری هیپاتیت B در این افراد ممکن است بدتر باشد^(۶). البته سیروز در بیماران دیالیزی در کشور های صنعتی شایع نیست (۳٪) اما مرگ و میر به علت سیروز در دیالیزی‌ها، ۳۵٪ بیش از بیماران غیر سیروتیک است^(۷).

قابلیت انتقال HBV از طریق تماس با سطوح محیطی در بین بیماران و کارکنان بخش‌های دیالیز در مطالعات مختلف دیده شده است^(۸). یکی از عوامل احتمالی ادامه عفونت هیپاتیت B در بالغین همودیالیزی، وجود هیپاتیت B مخفی است^(۹). بیماران هیپاتیت B در بخش‌های دیالیز با ماشین‌های جداگانه و در بسیاری از مراکز در اتاق جداگانه دیالیز می‌شوند، لذا موارد آشکار از نظر انتقال عفونت به دیگر بیماران تحت مراقبت قرار دارند. هیپاتیت B مخفی با یافتن HBV-DNA در سرم یا کبد و بدون Hbs-Ag قابل شناسایی در سرم تعریف می‌گردد^(۱۰).

این تعریف صرف نظر از دیگر مارکرهای سرولوژیک مانند Hbs-Ab، Hbc-Ab مورد بحث قرار می‌گیرد. علل بسیاری برای این پدیده ذکر

جدول ۱- مشخصات کلی بیماران

| مشخصات کلی ۱۳۴ بیمار | |
|---------------------------|---------------|
| جنس (زن/ مرد) | ۴۳٪ / ۵۷٪ |
| میانگین سن | ۵۴/۴ سال |
| میانگین مدت دیالیز | ۲/۹ سال |
| Hbc-Ab (مثبت/منفی) | ۲۲/۴٪ / ۷۷/۶٪ |
| HCV-Ab | ۷/۵٪ |
| Hbs-Ag مثبت (موارد آشکار) | ۳/۷٪ |

سانتیگراد با استفاده از کیت استخراج نوکلئیک اسید (High Pure Viral Nucleic Acid - Roche) HBV-DNA بر اساس پروتوکل پیشنهادی کیت، استخراج گردید. غلظت و خلوص DNA نمونه های استخراج شده با استفاده از دستگاه Nano Drop (USA) اندازه گیری گردید.

ب: واکنش های زنجیره ای پلیمرز HBV (HBV PCR)

با استفاده از کیت (DNA Technology-Russia) و با استفاده از دستگاه ترموسایکلر (ABI) Applied Biosystem مدل veriti و بر اساس برنامه پیشنهادی کیت اجرا گردید. بعد مرحله دناتوراسیون اولیه (Predenaturation)، الکتروفوروزو تصویر برداری نمونه های Post PCR انجام شد. موارد مثبت و ۱ مورد مشکوک نیز در یک مرکز دیگر مورد تأیید قرار گرفت. آزمایش DNA-PCR HBV به روش کیفی و با حساسیت ۳۰۰-۵۰۰ کپی ویروس در هر میلی لیتر انجام شده است. در این کیتها ۱ IU/MI برابر با ۳ کپی در هر میلی لیتر است.

یافته‌ها

از کل بیماران که ۱۳۴ نفر بودند ۴۳٪ زن و ۵۷٪ مرد بودند. رده سنی بیماران بین ۹ تا ۸۴ سال و مدت دیالیز بین ۳ ماه تا ۱۵ سال بوده است. از کل بیماران بیش از یک پنجم Hbc-Ab مثبت داشتند و در ۷/۵٪ کل این بیماران HCV-Ab مثبت دیده شد (جدول شماره ۱).

در این بررسی ۵ مورد (۳/۷٪) Hbs-Ag مثبت داشتیم که هیچ کدام زن نبودند (موارد هپاتیت آشکار). ۴ نفر از این بیماران Hbc-Ab و HBV

اطلاعات اولیه از پرونده های بایگانی شده بیماران همودیالیزی و تکمیل حضوری پرسشنامه طرح تحقیقاتی شامل موارد سن، جنس، مدت دیالیز، داشتن سابقه دریافت خون، تعداد واحد های دریافتی خون اخذ شد. خون گیری بیماران دیالیزی، قبل از همودیالیز با استفاده از سیستم های خون گیری در خلاء (vacutainer) به منظور کاهش احتمال آلودگی صورت گرفت و پس از سانتریفیوژ، نمونه های پلاسما Aliquot شده و در دمای ۸۵- درجه سانتیگراد در آزمایشگاه مرکز توسعه تحقیقات علوم پایه پزشکی دانشگاه نگهداری شد. پس از آن آزمایشات ویروسی بیماران به شرح زیر انجام شد.

تست های سرولوژی: نمونه های جمع آوری شده بیماران، با استفاده از روش ELISA از نظر آنتی ژن سطحی هپاتیت B یعنی Hbs-Ag با (Hepanostica HBs-Ag Ultra-Biomerrieux) و Hbc-Ab با (Hepanostica Anti-HBc Uniform- Biomerrieux) بررسی شدند تا بتوانیم موارد سرونگاتیو یا سروپازیتیو را تشخیص دهیم.

همچنین بیماران از نظر آنتی بادی هپاتیت (CHCV-Ab) با استفاده از تست های ELISA نسل سوم Hepanostica HCV Ultra- Biomerrieux مورد بررسی قرار گرفتند تا بتوانیم موارد هپاتیت C را تشخیص دهیم. کلیه تست های ELISA جهت حصول اطمینان به صورت دوگانه (Duplicate) انجام گرفته است. جهت انجام آزمایشات DNA اقدامات زیر صورت گرفت.

الف: جداسازی DNA از نمونه ها (DNA Extraction) در مرحله بعدی، از نمونه های نگهداری شده بیماران در دمای ۸۵- درجه

جدول ۲- مشخصات بیماران هیپاتیت B مخفی

| بیماران هیپاتیت B مخفی | Hbc -Ab | سن (سال) | مدت دیالیز (سال) |
|------------------------|---------|----------|------------------|
| ۱- مؤنث | منفی | ۷۹ | ۶ |
| ۲- مؤنث | منفی | ۶۷ | ۲ |
| ۳- مذکر | منفی | ۴۱ | ۰/۲۵ |
| ۴- مذکر | منفی | ۷۶ | ۰/۷۵ |
| ۵- مذکر | مثبت | ۸۱ | ۲ |

B منفی می باشند و فقط ۴۰٪ آنتی بادی بالای ۱۰ واحد بین المللی داشتند در ۹٪ نیز هیچ اطلاعی از وضعیت واکسیناسیون موجود نبود. هیچ کدام از بیماران هیپاتیت B مخفی آنتی بادی کافی بر علیه هیپاتیت B نداشتند (کمتر از ۱۰ واحد بین المللی).

بحث و نتیجه گیری

عفونت هیپاتیت B یک معضل عمده بهداشتی در بیماران همودیالیزی محسوب می شود^(۶). هیپاتیت B مخفی در بیماران هیپاتیت مزمن C، کارسینوم هیپاتو سلولر (HCC)، بیماران همودیالیزی، بیماران کبدی مزمن با علت نامعلوم (کریپتو ژنیک)، افراد آلوده به ویروس HIV، معتادان تزریقی و افرادی که مکرر خون و فرآورده های خونی دریافت می کنند با شیوع بالایی گزارش شده است^(۱۶). گروهی از بیماران مبتلا به هیپاتیت B مخفی می باشند، در این بیماران HBV-DNA به روش PCR یافت می شود اما آزمایش HBs-Ag در آنان منفی است. آن دسته از بیمارانی که آزمایش anti-Hbc ویا anti-Hbs در آنان مثبت است به عنوان سرو پازیتو و در صورت منفی بودن به نام سرو نگاتیو خوانده می شوند^(۹).

بیشتر روش های ارزیابی HBV-DNA بر اساس PCR amplification است که می تواند ۵۰ الی ۲۰۰ واحد بین المللی یا ۲۵۰ الی ۱۰۰۰ copies/ml ویروس را تشخیص دهد^(۴). البته برای بررسی HBV-DNA می توان از طریق کمی یا کیفی بهره جست^(۱). چنان چه مشاهده شد بررسی روتین آزمایشگاهی در بیماران همودیالیزی نمی تواند ما را در مورد عفونت مخفی مطمئن سازد^(۱۷). PCR کیفی با حساسیت ۱۰۰۰ کپی در میلی لیتر با استفاده از ۲ پرایمر Pre-S و core

DNA مثبت بودند که این موضوع قابل انتظار بود. یک نفر از این بیماران HBV-DNA منفی داشت. این فرد مذکر با سابقه ۸ سال دیالیز و ۶۸ ساله بود. در بررسی پرونده بیمار میزان ترانس آمینازهای کبدی (با در نظر گرفتن میزان AST < 24 IU/ml, ALT < 17 IU/ml در بیماران نارسایبی مزمن کلیه) مکررا نرمال بود.

۵ بیمار نیز با مشخصات زیر به عنوان هیپاتیت B مخفی شناخته شدند (۳/۷٪). مشخصات بیماران هیپاتیت B مخفی در جدول شماره ۲ مشخص گردیده است.

هیچ کدام از بیماران هیپاتیت B (کل موارد آشکار و مخفی) از نظر هیپاتیت C مثبت نبودند. بر اساس آزمون دقیق فیشر (Fisher's exact test) ارتباط معنی داری بین هیپاتیت B مخفی و جنس، مدت همودیالیز، تعداد ترانسفوزیون دریافتی و مثبت بودن هیپاتیت C و Hbc-Ab یافت نشد (p=۰/۹۹).

میانگین سن ۵ بیمار هیپاتیت B مخفی ۱۶/۴ ± ۶۸/۸ سال و ۱۲۹ بیمار دیگر ۱۶/۲ ± ۵۱/۷ سال می باشد. بر اساس نتایج به دست آمده از آزمون آماری Mann-Whitney Test، اختلاف مشاهده شده بین میانگین سن دو گروه هیپاتیت B مخفی و باقی بیماران، از لحاظ آماری معنی دار است (p=۰/۰۲). لذا بیماران با سن بالاتر احتمال بیشتری برای کسب عفونت هیپاتیت B مخفی داشته اند.

در بررسی پرونده بیماران همودیالیزی که هر ۶ ماه یکبار ترانس آمینازهای کبدی اندازه گیری می شود، یکی از موارد هیپاتیت B آشکار و یک مورد از بیماران هیپاتیت B مخفی، ترانس آمینازهای کبدی ۱/۵ تا ۲ برابر داشتند. هر دو بیمار مذکر بودند. بیماران این بخش بر طبق شواهد مندرج در پرونده ها در ۵۱٪ از نظر آنتی بادی بر علیه هیپاتیت

آنان نیز HBV-DNA مثبت داشته اند. البته در یک بررسی از شمال کشور نیز در ارتباط با ۱۶۰ بیمار همودیالیزی، هیچ موردی از هپاتیت B مخفی یافت نشده است^(۲۱،۲۲). در کرمان در ۹۰ بیمار همودیالیزی، حتی ۱ مورد نیز HBV-DNA و HbsAg مثبت در بیماران HCV-RNA مثبت و منفی یافت نشده است^(۲۳).

به طور کلی میزان عفونت های ویروسی در بیماران دیالیزی در ایران در سال های اخیر کمتر از گذشته است. در پژوهشی از خوزستان که ۲۱۴ بیمار دیالیزی بررسی شده اند ۷/۶٪ این بیماران HCV-Ab مثبت داشته و در ۵/۱٪ آنتی ژن هپاتیت B مثبت بوده است^(۲۴).

در مطالعه حاضر موارد سرانگاتیو و سروپازیتو بر مبنای anti-Hbc مشخص شد که در مطالعات قبلی بیماران همودیالیزی در منابع مختلف به آن اشاره نشده است.

بیماران هپاتیت B مخفی در ۴ مورد سرانگاتیو بوده (anti-Hbc منفی) و لذا به نظر می رسد آزمایش فوق در تشخیص اولیه موارد مخفی کمک کننده نیست و برای تشخیص باید آزمایش HBV-DNA انجام شود زیرا در صورت بالا بودن موارد سروپازیتو ممکن بود بتوان به عنوان جایگزین آزمایش HBV-DNA از آن بهره جست.

مطالعات مختلف در دنیا آمار کاملاً متفاوتی را ارائه می دهند که این نشان از موارد ناشناخته و روش های کار متفاوت در این زمینه دارد و مطالعات دقیق تر و روش های کار استاندارد را می طلبد. علاوه بر روش های اندازه گیری مسئله گذشت زمان نیز مهم است. شیوع عفونت هپاتیت B در بیمارانی که کمتر از ۵ سال همودیالیز شده اند کم است و پس از این مدت، احتمال آن هر سال بالاتر می رود^(۲۵). البته هیچ کدام از مطالعات ارتباطی بین عفونت مخفی هپاتیت B و میزان بالای آمینوترانسفراز در بیماران کبدی مزمن در زمینه هپاتیت C نشان نداده اند و اختلالات آنزیم های کبدی در بیماران مبتلا به عفونت مخفی هپاتیت B شایع نیست^(۲۶). چنان چه ذکر شد در این مطالعه نیز آنزیم های کبدی در بیشتر موارد نرمال بوده است و لذا برای تفکیک موارد مخفی از آشکار،

برای اندازه گیری HBV-DNA در سرم بیماران در مطالعات قبلی در ایران استفاده شده است^(۱۸). روش کار گروه ما با حساسیت بیشتر (۱۰۰ تا ۵۰۰ کپی) قبلاً ذکر شد. بر این اساس در مطالعه حاضر میزان هپاتیت B مخفی ۳/۷٪ است؛ لذا اگر این عده را به تعداد بیماران هپاتیت B مزمن و شناخته شده اضافه کنیم تعداد آن ها به حدود ۲ برابر می رسد. یک نفر از افراد به رغم انتظار ما Hbs-Ag مثبت و HBV-DNA منفی داشت. دیده شده میزان Hbs-Ag مثبت بدون HBV-DNA در سرم بیماران دیالیزی در شرایط متفاوت بین ۱۴ تا ۵۸٪ است. ولی سطح بالای ویروس بیش از ۱۰۰ هزار کپی در میلی لیتر فقط در ۶٪ بیماران دیده شده است.

علت پایین بودن تکثیر ویروس (replication) به رغم مهار ایمنی این بیماران، ناشناخته می باشد^(۷). البته مطالعات مختلفی در ایران و جهان برای بررسی هپاتیت B مخفی انجام شده است. عفونت هپاتیت مخفی در مرکز یونان توسط Mina و همکارانش در بیماران نارسایی کلیه پیشرفته، کم و ۰/۹٪ گزارش شده است^(۱۳).

در یک مطالعه چند مرکزی در اروپا حتی یک مورد هپاتیت B مخفی در بیماران دیالیزی مشاهده نشد. anti-Hbc بیش از گروه کنترل بوده و با anti-HCV به شدت در ارتباط بوده است که این نشانه ای از راه های مشترک انتقال است. البته در مطالعات مختلف دیگر عفونت هپاتیت B مخفی در بیماران دیالیزی بین صفر تا ۵۸٪ گزارش شده است^(۱۹). شیوع ویروسی هپاتیت B در بیماران بالغ همودیالیزی در آمریکای شمالی ۳/۸٪، یعنی ۴ تا ۵ برابر موارد مثبت این ویروس با آزمایشات استاندارد بر اساس آنتی بادی مونوکلونال برای Hbs-Ag بوده است. البته اکثر این بیماران نیز بار (load) کمی از ویروس دارند. با این که عدد ۳/۸ در مقام مقایسه با ۰/۸٪ رقم بالایی است اما به شدت کمتر از میزان موارد مثبت در برخی مطالعات محققین اسپانیایی یا سوئیسی است که تا ۵۸ و ۴۰ درصد گزارش می شود^(۲۰).

در یک مطالعه چند مرکزی در ایران ۶/۲٪ از بیماران همودیالیزی anti-Hbc مثبت و نیمی از

انتقال ویروس، واکسیناسیون بیماران دیالیزی در معرض خطر و کارکنان این بخش‌ها است.

به طور کلی در پژوهش‌ها ما از روش‌های مختلف بررسی هیپاتیت B استفاده می‌کنیم اما در شرایط بالینی و در برخورد با بیماران وقتی به دنبال ویرمی با مقادیر پایین هستیم باید محدودیت‌هایی مانند قیمت آزمایشات، محدودیت‌های تکنیکی و اینکه آیا در بالین می‌توان از آنها بهره جست یا خیر را مورد توجه قرار دهیم^(۹).

تا زمانی که انتقال هیپاتیت B مخفی در بخش‌های دیالیز به افراد مستعد یا کارکنان بهداشتی این بخش‌ها مسلم نگردیده است، بررسی با روش PCR یک اقدام مصلحت‌آمیز است^(۹).

با توجه به دو برابر شدن موارد هیپاتیت B در کل بیماران این مطالعه و هزینه این بررسی‌ها، مطالعات بیشتری برای لزوم انجام این آزمایشات، فواصل آن‌ها و تعیین راهبرد انتخابی در بیماران هیپاتیت B مخفی ضروری است. البته با توجه به تعداد محدود بیماران در این مطالعه، تفسیر آماری نیز باید با احتیاط صورت گیرد. لذا به نظر می‌رسد مطالعات چند مرکزی و نتیجه‌گیری صریح از این مورد نیز در کشور ما مورد نیاز است. در نهایت رعایت اصول اولیه بهداشتی و واکسیناسیون در تمام بیمارانی که با خون یا ترشحات مخاطی آنان سر و کار داریم، برای کلیه کارکنان بهداشتی امری ضروری است.

تقدیر و تشکر

در پایان لازم است از انجمن خیریه حمایت از بیماران کلیوی در قزوین و ریاست محترم آن سرکار خانم اشدری کمال سپاس را داشته باشیم.

منابع

1. Perrillo R, Nair S. Hepatitis B and D. In: Feldman M, Friedman LS, Brandt LJ, editors. Gastrointestinal and liver disease. 8th edition. Philadelphia: Elsevier Saunders; 2006. p.1647-69.
2. Dienstag, Jules L. Hepatitis B Virus Infection. N Engl J Med; 2008. 359:1486-500.
3. Fattovich G, Bortolotti F, Donato F. Natural history of chronic hepatitis B: Special emphasis on disease progression and prognostic factors. Journal of Hepatology; 2008. 48:335-52.

ترانس آمینازهای کبدی کمکی به ما نمی‌کنند. البته مثبت شدن HBV-DNA نیز همیشه معادل عفونی بودن فرد یا آزاد شدن ویروس از هیپاتوسیت‌ها نیست^(۱۵). نکته مهم این است که انتقال بیمارستانی یک روش شناخته شده در انتقال هیپاتیت B در بیماران همودیالیزی است. عوامل خطر شناخته شده ای برای این عفونت در بخش‌های دیالیز ذکر شده‌اند:

- وجود بیمار مبتلا به هیپاتیت B در بخش دیالیز
- عدم جدا سازی بیماران مبتلا به هیپاتیت B در بخش دیالیز وعدم انجام دیالیز با ماشین‌های جداگانه
- واکسیناسیون به میزان کمتر از ۵۰٪ در بیماران دیالیزی یک بخش^(۵).

عفونت هیپاتیت B مخفی در بیماران همودیالیزی که بر علیه ویروس هیپاتیت B واکسینه شده اند کم‌تر دیده می‌شود^(۱۴). اما پذیرش کم بیماران برای انجام واکسیناسیون و پاسخ نسبتاً کمتر بیماران دیالیزی در ادامه انتقال عفونت هیپاتیت B در بخش‌های دیالیز سهیم است اگرچه هیپاتیت B مخفی نیز در این میان نقش دارد.

در امریکا میزان anti-Hbs مثبت فقط در ۶۳٪ بیماران دیالیزی دیده شده است و این موید پاسخ ناکافی و پذیرش کم بیماران برای اقدام به واکسیناسیون است^(۲۰).

مطالعات محدودی در ایران برای آنتی بادی بر علیه هیپاتیت B در بیماران همودیالیزی انجام شده است. از آن جمله مطالعه ای در ارومیه است که نشان می‌دهد ۳۹/۷٪ غیر ایمن بوده، ۴۶٪ ایمنی متوسط (آنتی بادی بین ۱۰ تا ۱۰۰ واحد بین‌المللی) و فقط ۱۴/۸٪ آنتی بادی بیش از ۱۰۰ واحد بین‌المللی داشته‌اند^(۲۷).

بر مبنای مطالعه سازمان انتقال خون در ایران نیز، HCV شایع‌ترین عفونت در افرادی است که تزریق فرآورده مکرر دارند و موارد Hbs-Ag مثبت در این افراد بالا نیست که این خود موید نقش واکسیناسیون است^(۲۸).

در نهایت با توجه به عدم ایمنی کافی در بیماران هیپاتیت B مخفی در این مطالعه، مسئله ایمن‌سازی بسیار اهمیت می‌یابد و بهترین روش برای کاهش

- infection. *World J Gastroenterol*; 2006. 31: 5048-50.
19. Fabrizi F, Messa PG, Lunghi G, Aucella F, Bisegn S, Mangano S, et al. Occult hepatitis B virus infection in dialysis patients: a multicentre survey. *Aliment Pharmacol Ther*; 2005. 21: 1341-7.
 20. Minuk GY, Feng Sun D, Greenberg R, Zhang M, Hawkins K, Uhanova J, et al. Occult hepatitis B virus infection in a north american adult hemodialysis patient population. *Hepatology*; 2004. 40: 1072-7.
 21. Aghakhani A, Banifazl M, Kalantar E, Eslamifar A, Ahmadi F, Razeghi E, et al. Occult hepatitis B virus infection in hemodialysis patients With isolated hepatitis B core antibody: A multicenter study. *Ther Apher Dial*; 2010. 14: 349-53.
 22. Mansour-ghanaei F, Sadeghi A, Yousefimashhour M, Joukar F, Besharati S, Khoshsorur M. Occult hepatitis B infection in dialysis patients of Rasht. *Govaresh*; 2008. 13:12.
 23. Arababadi MK, Hassanshahi G, Yousefi H. HBV-DNA in hemodialysis patients infected by HCV. *Saudi J Kidney Dis Transpl*; 2009. 20: 398-401.
 24. Assarehzadegan MA, Shakerinejad G, Noroozkohnejad R, Amini A, Rahim Rezaee SA. Prevalence of hepatitis C and B infection and HCV genotypes among hemodialysis patients in Khuzestan province, Southwest Iran. *Saudi J Kidney Dis Transpl*; 2009. 20: 681-4.
 25. Burdick RA, Bragg-gresham JL, Woods JD, Hedderwick SA, Kurokawa K, Combe C, et al. Patterns of hepatitis B prevalence and seroconversion in hemodialysis units from three continents: The DOPPS. *Kidney International*; 2003. 63: 2222-9.
 26. Habibollahi P, Safari S, Daryani NE, Alavian SM. Occult hepatitis B infection and its possible impact on chronic hepatitis C virus infection. *Saudi J Gastroenterol*; 2009. 15:220-4.
 27. Khamene ZR, Sepehrvand N. The status of immunity against the hepatitis B virus among vaccinated hemodialysis patients: a single center report from Iran. *Saudi J Kidney Dis Transpl*; 2007. 18: 547-50.
 28. Rezvan H, Abolghassemi H, Kafiabad SA. Transfusion-transmitted infections among multi transfused patients in Iran: a review. *Transfus Med*; 2007. 1:425-33.
 4. Lok A.S.F, McMahon BJ. Chronic Hepatitis B, AASLD practice guidelines. *Hepatology*; 2007. 45: 507-39.
 5. Chan TM. Hepatitis B virus and dialysis patients. *UpToDate*; 2008. 16:2.
 6. Fabrizi F, Lunghi G, Martin P. Hepatitis B virus infection in hemodialysis: Recent discoveries. *J Nephrology*; 2002. 15: 463-8.
 7. Fabrizi F, Messa P, Martin P. Hepatitis B virus infection and the dialysis patient. *Semin Dial*; 2008. 21: 440-6.
 8. Weinbaum C, Lyster R, Margolis HS. Prevention and control of infections with hepatitis viruses in correctional settings. *CDC report. MMWR*; 2001. 52: 1-33
 9. Br'échot C, Thiers V, Kremsdorf D, Nalpas B, Pol S, Paterlini-Br'échot P. Persistent hepatitis B virus infection in subjects without hepatitis B surface antigen: Clinically significant or purely "occult"? *Hepatology*; 2001. 34:194-203.
 10. Franchis R, Hadengue A, Lau GKK, Lavanchy D, Lok AS, McIntyre N, et al. EASL international consensus conference on hepatitis B. *J Hepatol*; 2003. 38:533-40.
 11. Jorge S, Motta JS, Mello FC, Lago BV, Perez RM, Gomes SA, et al. Occult hepatitis B virus infection and lamivudine-resistant mutations in isolates from renal patients undergoing hemodialysis. *J Gastroenterol Hepatol*; 2010. 25: 101-6.
 12. Raimondo G, Pollicino T, Romanò L, Zanetti AR. A 2010 update on occult hepatitis B infection. *Pathologie Biologie*; 2010. 58: 254-57.
 13. Mina P, Georgiadou SP, Rizos C, Dalekos GN, Rigopoulou EI. Prevalence of occult hepatitis B virus infection in haemodialysis patients from central Greece. *World J Gastroenterol*; 2010. 16: 225-31.
 14. Siagris D, Christofidou M, Triga K, Pagoni N, Theocharis GJ, Goumenos D, et al. Occult hepatitis B virus infection in hemodialysis patients with chronic HCV infection. *J Nephrol*; 2006. 19: 327-33.
 15. Hollinger FB, Sood G. Occult hepatitis B virus infection: a covert operation. *J Viral Hepat*; 2010. 17: 1-15.
 16. Goral V, Ozkul H, Tekes S, Sit D, Kadiroglu AL. Prevalence of occult HBV infection in haemodialysis patients with chronic HCV. *World J Gastroenterol*; 2006. 12: 3420-4.
 17. Altindış M, Uslan I, Cetinkaya Z, Yüksel S, Ciftçi IH, Demirtürk N, et al. Investigation of hemodialysis patients in terms of the presence of occult hepatitis B. *Mikrobiyol Bul*; 2007. 2: 227-33.
 18. Kaviani MJ, Behbahani B, Mosallai MJ, Sari-Aslani F, Taghavi SA. Occult hepatitis B virus infection and cryptogenic chronic hepatitis in an area with intermediate prevalence of HBV

Occult HBV infection in hemodialysis patients in Qazvin

*Sepideh Haghazali, MD. Gastroenterologist, Melli Bank Hospital, Tehran, Iran (*Corresponding author). sephagh@ams.ac.ir

Masoomeh AslaniMeh, PhD. Assistant Professor of Virology, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran. dr_aslanimehr@yahoo.com

Maliheh Charkhchian, MD. Assistant Professor of Nephrology, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran. dr_charkhchian@yahoo.com

Safarali Alizadeh-Kavashkoochi, MSc. Microbiologist, Laboratory of Cellular and Molecular Research Center, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran. aliz@gmail.com

Farhad Khabaz, MSc. Laboratory Specialist, Laboratory of Cellular and Molecular Research Center, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran. khabf@gmail.com

Zahra Rajabkhani, MSc. Laboratory Specialist, Laboratory of Cellular and Molecular Research Center, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran. rajabz@gmail.com

Parvin Mehdinejad, BS. Nurse, Dialysis Part, Buali Hospital, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran. mehdip@gmail.com

Zahra Mohammadi, BS. Nurse, Dialysis Part, Buali Hospital, Qazvin University of Medical Sciences, Qazvin, Iran. zmoh@gmail.com

Abstract

Background: Hbs-Ag positivity rates in dialysis patients correlate with endemicity in the general population. There is a subset of patients with occult HBV infection that defined as the presence of detectable HBV-DNA by PCR in patients who are negative for Hbs-Ag. We decided to detect the occult HBV cases in our hemodialysis patients.

Methods: With support of charity society of renal patients of Qazvin, a cross sectional study was scheduled. We tested all the 134 hemodialysis patients in Buali Hospital of Qazvin university of medical sciences for viral hepatitis B in 1 year period. All the patients were chronic hemodialysis patients. Then Hbc-Ab and Hbs-Ag were detected by ELISA tests. Duplication is considered to have true test results. After completion of this stage, the aliquoted samples were tested for qualitative HBV-DNA (PCR). The positive cases for HBV-DNA were tested again in a referral center to ensure of test results.

Results: 43% were female and 57% were male cases. We had 5 positive cases for hepatitis B by ELISA tests (3.7%) that 4 of them were Hbc-Ab and HBV-DNA positive also as expected, although 1 of them had negative test result by PCR test unusually. We detected 4 (3%) another positive PCR test results for HBV that had negative tests for Hbs-Ag, called occult HBV cases. 3 (75%) of these occult cases were Hbc-Ab negative and known as seronegative occult cases. No significant association was found with the duration of hemodialysis, age or sex and HCV positivity in these cases. Age of occult HBV cases was significantly more ($p=0.02$).

Conclusion: As mentioned most of our occult HBV cases were seronegative. It seems that Hbc-Ab detection is not sensitive test in these cases. Segregation of positive HBV cases in hemodialysis units is mandatory and new protocols may be considered to detect the cases for segregation in the future.

Keywords: Occult hepatitis B, Renal dialysis, Hepatitis C, Hepatitis B