

شیوع آلودگی سارکوسیتیس در گاوهای کشتاری تبریز

علیرضا علی‌همتی^۱، عباس شهبازی^۲، اسماعیل فلاح^۳، مجید خانمحمدی^۴، شبنم اسفرم^{۵*}

چکیده

سارکوسیتیس یکی از شایعترین انگل‌ها در حیوانات اهلی است. این انگل از لحاظ اقتصادی و بیماری‌زایی در حیوانات اهلی مهم می‌باشد. در این مطالعه عضلات مری، دیافراگم و قلب ۳۰ رأس گاو کشتار شده در کشتارگاه تبریز جمع‌آوری شد. با بررسی لاشه‌ها و نمونه‌ها هیچ‌گونه کیست ماکروسکوپی مشاهده نگردید و وجود گونه‌های میکروسکوپی سارکوسیتیس به وسیله روش هیستوپاتولوژی و با روش رنگ‌آمیزی هماتوکسیلین اتوزین و مشاهده برادی‌زویته‌ها در زیر میکروسکوپ تشخیص داده شدند. میزان آلودگی در قلب (میانگین و انحراف معیار $0/52 \pm 0/71$) مری (میانگین و انحراف معیار $0/44 \pm 0/62$) و در دیافراگم (میانگین و انحراف معیار $0/35 \pm 0/12$) بود. قلب به عنوان آلوده‌ترین بافت مورد بررسی شناخته شد. تخلیص DNA با استفاده از کیت صورت گرفت. شرایط PCR برای تکثیر قطعه 18 s rRNA فراهم شد. کیست‌های میکروسکوپی در عضلات دیافراگم، مری و قلب مشاهده شد. ارزیابی PCR نشان داد که کیست‌های میکروسکوپی متعلق به سارکوسیتیس کروزی است.

واژگان کلیدی: سارکوسیتیس، هیستوپاتولوژی، PCR

تاریخ دریافت: ۹۲/۲/۱۸ تاریخ پذیرش: ۹۲/۴/۲۶

مقدمه

سارکوسیتیس از شایعترین انگل‌ها در حیوانات اهلی است که می‌تواند در انسان نیز آلوده کننده باشد. تا اوایل دهه ۱۹۷۰ تصور می‌شد سارکوسیتیس، تک‌یاخته‌ای غیر بیماری‌زا باشد ولی بعدها ثابت شد که برخی از گونه‌های سارکوسیتیس می‌تواند منجر به بیماری شدید و یا حتی کشنده در میزبان‌های واسط گردد. بیماری حاصل از این تک‌یاخته به دلیل معدوم کردن لاشه‌های آلوده به سارکوسیتیس، از نظر دامپزشکی، اقتصاد و بهداشت عمومی دارای اهمیت بوده و سالانه میلیون‌ها دلار خسارت به صنعت دامداری وارد می‌کند (۷). سه گونه سارکوسیتیس در گاو شناسایی شده که گونه *S. Bovifelis* یا *S. hirsuta* در

عضلات، کیست‌های ماکروسکوپی ایجاد کرده و میزبان نهایی آن گربه است و بیماری‌زایی خفیفی دارد. گونه *S. Bovicanis* یا *S. cruzi* ایجاد کیست‌های میکروسکوپی کرده و میزبان نهایی آن سگ‌سانان می‌باشد. این گونه، بیماری‌زاترین گونه سارکوسیتیس در گاو است و موجب آگروفتالمی، یرقان، خونریزی در میوکارد، ذات‌الریه، ریزش مو، تب، بی‌اشتهایی، کم‌خونی، کاهش وزن، کاهش تولید شیر، بی‌بوست، سقط جنین، اختلالات عصبی و مرگ می‌شود و عامل ایجاد بیماری دالمنی در گاوها می‌باشد. گونه *S. Hominis* یا *S. bovi hominis* در عضلات گاو ایجاد کیست‌های میکروسکوپی کرده و میزبان نهایی آن پریمات‌ها و انسان است و برای گاو غیر بیماری‌زا بوده ولی عامل سارکوسیتوزیس روده‌ای در انسان می‌باشد. آلودگی در انسان با مصرف گوشت خام حاوی کیست‌های عفونی صورت می‌گیرد و اسپوروسیست‌ها همراه مدفوع انسان دفع می‌شود (۱۰). در تحقیقات گذشته، میزان آلودگی دام‌ها به سارکوسیتیس در نواحی مختلف جهان در حدود ۱۰۰-۷۰٪ تخمین زده شده است. Gracy در سال ۱۹۹۲ میزان آلودگی گاوهای دنیا را ۹۰٪ گزارش کرد (۹). Lukesova و همکاران در سال ۱۹۸۶ توسط روش هضمی، میزان آلودگی گاوها را ۹۳-۷۵٪ گزارش کرد (۱۱). آلودگی توسط روش گسترش فشاری (*Impression smear*) در مطالعات محققین از جمله *Nevole* و همکاران گزارش شده است (۱۵).

۱- گروه بافت‌شناسی و جنین‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران

۲- مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی و گرمسیری تبریز، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران

۳- گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی و

گرمسیری تبریز، تبریز، ایران

۴- گروه علوم آزمایشگاهی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد مرند، مرند، ایران

۵- کمیته تحقیقات دانشجویی دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران (shabnamdew90@yahoo.com)

مواد و روش کار

در کل ۳۰ نمونه از عضلات مری، قلب و دیافراگم لاشه گاوهای کشتار شده در کشتارگاه شهرستان تبریز واقع در سعادت لو جمع‌آوری و به آزمایشگاه منتقل شدند و توسط روش هیستوپاتولوژیکی مورد آزمایش قرار گرفتند. جهت انجام آزمایشات پاتولوژیکی از روشی که Herenda در مطالعه خود به کار برده بود استفاده شد (۱۰). بر این اساس ابتدا بافت‌های عضلات دیافراگم، مری و قلب به ابعاد حجمی ۵ میلی‌متر با استفاده از تیغ بیستوری برش داده شدند و در محلول فرمالین ۱۰٪ جهت ثبوت ب مدت ۷۲ ساعت قرار گرفتند. مراحل پساژ

بافتی به صورت آبگیری، الکل‌گیری، شفاف‌سازی، آغشتگی و قالب‌گیری با پارافین انجام گرفت و نمونه‌ها با استفاده از دستگاه میکروتوم برش داده شدند و روی لام قرار گرفتند سپس با روش هماتوکسیلین اتوزین رنگ آمیزی مقاطع بافتی انجام شد. با استفاده از چسب انتیلن لام‌ها لامل‌گذاری شدند و برای بررسی توسط میکروسکوپ مجهز به دوربین آماده شدند. سپس لام‌های تهیه شده از مقاطع بافتی در بخش بافت‌شناسی دانشکده پزشکی تبریز بررسی و گزارش شدند. جهت مطالعه مولکولی توالی کامل ژن rRNA s ۱۸ سارکوسیتسهای گاوای پایگاه بین‌المللی ثبت اطلاعات ژنی انتخاب شد. استخراج DNA با استفاده از کیت BIONEER و دقیقاً طبق دستورالعمل شرکت سازنده انجام شد. اندازه‌گیری مقدار DNA با استفاده از دستگاه بیوفومتر صورت گرفت. پرایمر مورد استفاده برای تمام گونه‌ها عبارت بود از:

(Sar-F1): 5' GCA CTT GAT GAA TTC TGG CA 3'

(Sar-R1): 5' CAC CAC CCA TAG AAT CAA G 3'

در میکروتیوپ‌ها ۱۶ میکرولیتر مسترمیکس آماده، ۷ میکرولیتر از DNA استخراج شده و ۷ میکرولیتر آب و ۱ میکرولیتر از پرایمر ۱۰۰ پیکومول ریخته شد و در نهایت حجم واکنش ۳۱ میکرولیتر محاسبه گردید.

شرایط PCR

شرایط دمایی به صورت یک چرخه ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه، ۳۰ چرخه ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۵ ثانیه، ۳۵ چرخه ۵۷/۸ درجه سانتی‌گراد به مدت یک دقیقه، ۳۵ چرخه ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت یک دقیقه، یک چرخه ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۷ دقیقه بود و در ۴ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد. بعد از پایان مرحله PCR برای مشاهده باندهای احتمالی از روش الکتروفورز در ژل آگارز ۱/۵٪ استفاده گردید. بعد از انجام واکنش تکثیر (PCR) و مشاهده باند مطلوب، محصول DNA توسط شرکت Macrogen Korea تعیین توالی گردید.

نتایج

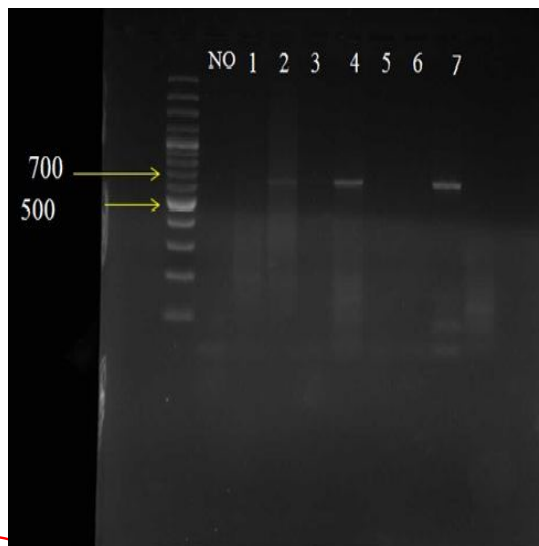
در این مطالعه با استفاده از روش‌های هیستوپاتولوژی و مولکولی کیست‌های سارکوسیتس بررسی شدند. با استفاده از روش هیستوپاتولوژی برادی‌ژوئیت‌های سارکوسیتس در عضلات مری، دیافراگم و قلب مشاهده شد. از میان نمونه‌هایی که از هر یک از عضلات گرفته شد، بیشترین میزان آلودگی برترتیب مربوط به عضلات قلب (میانگین و انحراف معیار ۱/۵۲ ± ۸/۱)، عضلات مری (میانگین و انحراف معیار ۱/۴۴ ± ۶/۲) و عضلات دیافراگم (میانگین و انحراف معیار ۱/۳۵ ± ۸/۲) بود.

نتایج روش مولکولی

در نتایج حاصل از محصول PCR از میان ۳ گونه سارکوسیتس در گاوها که شامل سارکوسیتس کروزری با طول باند ۶۹۹ bp و سارکوسیتس هیرسوتا با طول باند ۶۱۱ bp و گونه سارکوسیتس همونیس با طول باند ۶۳۳ bp می‌باشد فقط باندهای نزدیک به ۷۰۰ bp که مربوط به گونه سارکوسیتس کروزری است مشاهده گردید. سپس توالی نوکلئوتیدها پس از بررسی دقیق در پایگاه اطلاعاتی (Blast, Ncbi) با سارکوسیتس کروزری با شماره پذیرش (Accession number JX679468.1) کامل نشان داد (نگاره ۱).

آسیب‌شناسی و هضمی برای نشان دادن میزان آلودگی استفاده کرده‌اند. میزان آلودگی در کشور چک‌اسلواکی به روش هضمی ۹۳٪ (۱۴) در نیوزلند ۱۰۰٪ (۸) در ژاپن با روش آسیب‌شناسی ۵۱٪ (۱۶) در تایلند با روش هضمی ۹۹/۳۹٪ (۱۲) در کشور پرتغال با روش هضمی ۹۸٪ (۶) و در سومالی با روش هضمی و آسیب‌شناسی ۷۰-۸۰٪ (۵) بوده است. Singh و همکاران در سال ۲۰۰۳ گاوهای کشور هند را بررسی کردند که در ۶/۶۰٪ میکروکیست‌های انگل مشاهده گردید (۱۸). در تایلند در سال ۱۹۸۸ میزان آلودگی به کیست‌های ماکروسکوپی ۰/۶٪ گزارش شده است (۱۲). در استرالیا در سال ۱۹۷۴ بیش از ۹۰٪ گاوها

آلوده تشخیص داده شدند (۱۳). در مطالعه‌ای که Wong و همکاران در سال ۱۹۹۲ بر روی عضلات اسکلتی انسان انجام دادند، نشان داده شد که در ۲۱٪ افراد مورد مطالعه میکروکیست‌ها وجود دارد این موارد بدلیل استفاده از گوشت‌هایی که حرارت پخت آنها کافی نبوده، ایجاد شده بود (۱۹). با توجه به میزان آلودگی در کشورهای مختلف، بررسی شیوع سارکوسیتیس در مناطق مختلفی از ایران هم صورت گرفته است. مطالعه‌ای که رزمی و همکاران در سال ۱۳۷۹ در کشتارگاه‌های زیاران، تهران و گرگان انجام دادند میزان آلودگی به ماکروکیست انگل در گاوها صفر درصد و آلودگی به میکروکیست انگل ۷۳٪ گزارش گردید (۱). شکر فروش و همکاران در سال ۱۳۷۹ طی مطالعه‌ای که بر روی میزان آلودگی لاشه گاوهای کشتار شده در کشتارگاه اصفهان داشتند در هیچکدام از نمونه‌های مورد مطالعه آلودگی به کیست‌های ماکروسکوپی انگل مشاهده نشد و ۹۴/۸٪ گاوها به کیست‌های میکروسکوپی سارکوسیتیس آلوده بودند. با توزیع آلودگی در عضله قلب، مری، دیافراگم، زبان و ران به ترتیب ۸۴/۴، ۵۳/۶، ۳۷/۲، ۲۹/۶، ۲۶/۸٪ بود و نیز در سال ۱۳۸۰ در اصفهان یک مطالعه با استفاده از روش گسترش تماسی انجام گرفت که ۹۴/۸٪ گاوها آلوده گزارش شدند (۲). در مطالعه دیگری که این محقق در گاوهای کشتار شده در شیراز انجام داد، میزان



نگاره ۱- الکتروفورز محصول PCR ژن 18s rRNA که در آن حدوداً قطعه ۷۰۰ bp برای گونه *S. cruzi* تکثیر یافته (۲، ۴، ۷)، سایر مارکر NO، ۱۰۰bp (کنترل منفی)

بحث

اصول و پایه این مطالعه استفاده از روش‌های هیستوپاتولوژی و مولکولی می‌باشد. مزیت روش آسیب‌شناسی این است که می‌توان ویژگی‌های ریخت‌شناسی کیست‌ها، محل استقرار کیست‌ها و عوارض مختلف پاتولوژی بر روی اندام مورد نظر را بررسی کرد اما تعیین گونه‌های انگل توسط روش هیستوپاتولوژی امکانپذیر نبوده و استفاده از روش مولکولی PCR در آشکارسازی گونه‌های سارکوسیتیس حائز اهمیت است. در مطالعه حاضر که مشاهده مستقیم عضلات مری، قلب و دیافراگم در لاشه‌های گاوی صورت گرفت آلودگی به کیست‌های ماکروسکوپی در این عضلات مشاهده نشد. توسط روش هیستوپاتولوژیکی از میان ۱۰ عدد نمونه‌ای که از هر یک از عضلات دیافراگم، مری و قلب برداشته شد میزان آلودگی در عضله قلب (میانگین و انحراف معیار ۵۲ ± ۸۱)، عضلات مری (میانگین و انحراف معیار ۴۴ ± ۶۲) و عضلات دیافراگم (میانگین و انحراف معیار ۳۵ ± ۱۲) مشاهده شد. گزارشی از ابتلای گاوها در کشورهای مختلف وجود دارد که از دو روش

اهمیت بهداشتی آن ، مجله پژوهش و سازندگی، شماره ۶۴ ، ۱۰۲-۱۰۴.

۳- شکر فروش، س.، رضوی، س.، احمدی، ح.، صریحی، ک. (۱۳۸۴): بررسی فراوانی آلودگی سارکوسیست در گاوهای کشتاری شیراز با روش هضمی ، مجله دانشکده دامپزشکی دانشگاه تهران.

۴- درخشنده، ک.، قراگزلو، م. (۱۳۸۰): بررسی فراوانی کیست سارکوسیستیس در گاوهای کشتار شده در همدان با دو روش هضمی و آسیب شناسی، مجله دامپزشکی دانشگاه تهران، جلد ۵۶ شماره ۱: ۷۹-۷۵.

5-Abdirahman, OM., Scanziani,E., Sironi,G. (1991): Prevalence of sarcosporidiosis in cattle slaughtered at the public abattoir in Mogadishu, Somali, *Archivio Veterinario Italiano*. 42(2), P: 72-79.

6-Carvalho, S.P. (1993): Prevalence and identify of sarcocystis spp. Cysts in cattle slaughtered at Lisbon. *Revista de Ciencias Veterinarias*. 88(505), P: 36-41.

7- Dubey, J.P., Saville, WJ., Lindsay DS., Stich, RW., Stanek, J., Speert, C.A. (2000): Completion of the life cycle of *Sarcocystis neurona*. *Dec*; 86(6): 1276-80.

8-Dubey, J.P., Speer, C.A., Fayer, R. (1989): *Sarcocystosis of Animals and Man*; C.R.C. Press, P: 1-125.

9- Gracy, I.F. (1992): *Meat Hygiene*. 9 th ed. Bailliere Tindall, P: 60,433-435.

10- Herenda, D., Chambers, P.G., Ettriqui, A., Seneviratna, P. (1994): *Manual on meat inspection for developing countries*. Food and Agriculture Organization of the United Nations [FAO] Animal Production and Health Paper 119. FAO; *Specific diseases of sheep: Sarcocystosis in sheep*.

11- Lukesova, D., Nevole, M., Haidova, B. (1986): Prevalence of sarcocystis in cattle and pig herds. *J. Vet. Med*. 31:521-530.

12-Muanggai, M., Cholermchaiket, T. (1988): sarcocystosis in Thailand. The Incidence of sarcocystosis in cattle and buffaloes. *Thai J. Vet. Med*. 18(4) P: 319-326.

13-Munday, B.L. (1975): The prevalence of Sarcosporidiosis in Australian meat animals. *Aust. Vet. J.* 51(10): 478-80.

آلودگی به میکروکیست انگل را ۹۹٪ گزارش کرد (۳). شکر فروش و همکاران در سال ۲۰۰۵ در یک بررسی میزان شیوع آلودگی به کیست سارکوسیست در گاو راه با روش مشاهده مستقیم عضلات زبان، قلب، دیافراگم و مری، صفر و با روش گسترش بافتی ۹۹٪ و در روش هضم بافتی ۱۰۰٪ گزارش کردند (۱۷). در سال ۱۳۷۴ در همدان به دو روش هضم بافتی و آسیب‌شناسی مطالعه‌ای صورت گرفت که ۱۰۰٪ نمونه‌ها آلوده بوده‌اند (۴). تحقیقات صورت گرفته در این مطالعه بر روی سه گونه سارکوسیست در بافت‌های قلب، مری و دیافراگم تایید کننده وجود سارکوسیستیس کروزری بود. این اولین گزارش تشخیص مولکولی سارکوسیستیس کروزری در کشور است. از دلایل مهم و اصلی شیوع بالای انگل می‌توان به فراوانی سگ‌سانان در اطراف دام‌ها و مصرف باقیمانده گوشت و احشا دام توسط سگها و آلوده شدن آب و علوفه دام به فضولات آنها، کشتار غیر بهداشتی دام و چرای آزاد دام اشاره کرد. که با رعایت این موارد می‌توان آلودگی دام به سارکوسیست را تا میزان زیادی کاهش داد.

تشکر و سپاسگزاری

این پژوهش با حمایت مالی مرکز تحقیقات عفونی و گرمسیری تبریز انجام گرفت که بدین وسیله نویسندگان از این مرکز و آزمایشگاه انگل‌شناسی دانشکده پزشکی تبریز نهایت تشکر و قدردانی را دارند.

فهرست منابع

- ۱- رزمی، غ.، رهبری، ص. (۱۳۷۹): بررسی سارکوسیستیس نشخوارکنندگان اهلی در استان‌های تهران و گلستان، مجله دانشکده دامپزشکی دانشگاه شهید چمران اهواز ، سال سوم، شماره ۴۰: ۴۶-۳۹.
- ۲- شکر فروش، س.، احمدی، ب. (۱۳۸۳): میزان آلودگی لاشه گاوهای کشتار شده در کشتارگاه اصفهان به سارکوسیستیس و

- 14- Nevola, M. (1982): Prevalence of sarcocystosis infection in cattle in Czechoslovakia, *Veterinarstiv*, 32, P: 1-24.
- 15- Nevola, M., Lukesova, D. (1981): Method for direct detection of Sarcocystis and diagnostic reliability. *Veterinary Medicine*, 10: 581-584.
- 16- Omata, Yedal. (1994): Survey of sarcocystis infection in cattle in east Hokkaido. *Japanese Vet. Med. Sci.* 56(3), P: 55-57.
- 17- Shekarforoush, S.S., Razavi, S.M., Dehghan, S.A., Sarihi, K. (2005): Prevalence of sarcocystis species in slaughtered goats in Shiraz, Iran. *Vet Rec. Mar*; 156(13): 418-20.
- 18- Singh, B.B., Sharma, J. (2004): Public health and zoonotic significance of sarcocystis species in cattle. 23rd World Buiatrics Congress, Quebec City, Canada.
- 19- Wong, K.T. and Pathmanathan, R. (1992): High prevalence of human skeletal muscle sarcocystosis in south-east Asia. *Transactions of the Royal Society of Tropical Medicine and Hygiene*, Vol 86, 6, P: 631-632.

J C P

JCP