



وزارة التعليم العالي والبحث العلمي
جامعة القادسية
كلية العلوم
قسم علوم الحياة

التغيرات الفسيولوجية لدى الأطفال المصابين ببعض الاضطرابات المعرفية في محافظة الديوانية

رسالة مقدمة إلى
مجلس كلية العلوم / جامعة القادسية
وهي جزء من متطلبات نيل درجة الماجستير علوم في علوم الحياة / علم الحيوان

من قبل
مصطفى هادي جواد البياتي
بكالوريوس علوم حياة / ٢٠٠٧
كلية العلوم - جامعة القادسية

تحت إشراف
الأستاذ المساعد الدكتور نجم عبد الواحد عبد الخضر الحساني

جمادى الأولى/ ١٤٣٤ هـ

نيسان/ ٢٠١٣ م

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

الرَّحْمَنَ رَأَى اللَّهُ أَنْزَلَ مِنَ السَّمَاوَاتِ مَا هُوَ فَاحْتَرَجْنَا بِهِ تَمَرَّاسٍ
مُخْتَلِفًا الْوَلَانُّا وَمِنَ الْجِبَالِ جُرَدٌ بِضَعْ وَحَمْرٌ مُخْتَلِفُ
الْوَلَانُّا وَغَرَابِسٌ سُودٌ ﴿٢٧﴾ وَمِنَ النَّاسِ وَالرَّوَابِسُ
وَالْأَنْعَامِ مُخْتَلِفٌ الْوَلَانُهُ نَزَّلَكُمْ إِنَّمَا يَخْسِي اللَّهَ مِنْ
عِبَادِهِ الْعُلَمَاءُ لِمَا لَمْ يَرَوْ ﴿٢٨﴾ اللَّهُ عَزِيزٌ سَخُورٌ

صدق الله العلي العظيم

سورة فاطر (الآية ٢٧-٢٨)

إِلَاهَ اء

إلى سيد الكائنات ومنقذ البشرية ومهبط وحي الرسالة نبينا الكريم محمد بن عبد الله (صلى الله عليه وآلـه وسلم).

إلى قسم الجنة والنار ووصي الرسول وزوج البطل أمينا علي بن أبي طالب وأل بيت النبوة
الطيبين الطاهرين (عليهم السلام).

إلى سبب وجودي ونبع الحنان السامي ومن علمني معنى الحياة أبي.

إلى أروع وأجمل وأنقى وأصفى وأثمن ما خلق الله في الوجود أمي.

إلى من منحتني حباً لم تعرفه البشرية وشجعتني وكان حبها مصدر قوتي زوجتي.

إلى فلذات كبدى وسر سعادتى وثمرة فؤادى (أحمد ومريم) أولادى.

إلى سندى في الحياة أخوتى

إلى من علمنى وأنار دربى وساعدنى على النجاح أساندتنى.

إلى أصدقائى وزملائى وكل من ساعدنى فى مسيرتى العلمية.

.... ((أهدي ثمرة جهدي المتواضع))

مصطفى

إقرار المشرف

أشهد أن رسالة الماجستير الموسومة بـ:(التغيرات الفسيولوجية لدى الأطفال المصابين ببعض الطفيليات المعوية في محافظة الديوانية) قد أعدها الطالب مصطفى هادي جواد البياتي بإشرافي في مختبرات دائرة صحة الديوانية - وزارة الصحة، وهي جزء من متطلبات نيل درجة الماجستير علوم في علوم الحياة / علم الحيوان.

التوقيع:

الاسم: د. نجم عبد الواحد عبد الخضر الحساني

اللقب العلمي: أستاذ مساعد

العنوان: كلية العلوم – جامعة القادسية

التاريخ: ٢٠١٣ / /

توصية رئيس قسم علوم الحياة

إشارةً إلى التوصية من قبل رئيس القسم أحيلت هذه الرسالة إلى لجنة المناقشة لدراستها

وبيان الرأي فيها.

التوقيع:

الإسم: د. علي عبد الحسين غزاي

اللقب العلمي: مدرس

العنوان: كلية العلوم – جامعة القادسية

التاريخ: ٢٠١٣ / /

إقرار المقوم اللغوي

أشهد أن الرسالة الموسومة بـ:(التغيرات الفسيولوجية لدى الأطفال المصابين ببعض

الطفيليات المعوية في محافظة الديوانية) تمت مراجعتها من الناحية اللغوية وتصحيح ما ورد فيها

من أخطاء لغوية وتعبيرية وبذلك أصبحت مؤهلة للمناقشة بقدر تعلق الأمر بسلامة الأسلوب
وصحة التعبير .

التوقيع:

الإسم: د. عبد الله حبيب كاظم

المرتبة العلمية: أستاذ مساعد

العنوان: جامعة القادسية / كلية التربية

التاريخ: ٢٠١٣ / /

إقرار لجنة المناقشة

نشهد نحن أعضاء لجنة المناقشة اطلعنا على الرسالة الموسومة بـ "التغيرات الفسيولوجية لدى الأطفال المصابين ببعض الطفيلييات المعوية في محافظة الديوانية" المقدمة من قبل الطالب مصطفى هادي جواد البياتي، وقد ناقشنا الطالب في محتوياتها وفي ما له علاقة بها ونقدر أنها جديرة بالقبول لنيل درجة الماجستير في علوم الحياة / علم الحيوان وذلك يوم الخميس الموافق ٢٠١٣/٦/٢٧ وبتقدير (جيد جداً).

عضوأ

التوقيع:

الإسم: أ. د. جاسم حميد رحمة

المرتبة: أستاذ

العنوان: كلية التربية للبنات / جامعة الكوفة

التاريخ: ٢٠١٣ / /

رئيساً

التوقيع:

الإسم: أ. د. فاضل عباس منشد

المرتبة: أستاذ

العنوان: كلية التربية / جامعة ذي قار

التاريخ: ٢٠١٣ / /

عضوأ ومسنداً

التوقيع:

الإسم: أ. م. د. نجم عبد الواحد الحساني

المرتبة: أستاذ مساعد

العنوان: كلية العلوم / جامعة القادسية

التاريخ: ٢٠١٣ / /

عضوأ

التوقيع:

الإسم: أ. م. د. غيداء عباس جاسم

المرتبة: أستاذ مساعد

العنوان: كلية الطب البيطري / جامعة القادسية

التاريخ: ٢٠١٣ / /

إقرار مجلس الكلية

المنعقدة في تاريخ ٢٠١٣ / / وقرر منه

اجتمع مجلس كلية العلوم بجلسته
شهادة الماجستير علوم في علوم الحياة / علم الطفليات .

التوقيع:

الإسم: أ. م. د. نجم عبد الواحد الحساني

المرتبة: أستاذ مساعد

العنوان: كلية العلوم / جامعة القادسية

التاريخ: ٢٠١٣ / /

وتقدير

الحمد لله الأول قبل الإنشاء والآخر بعد فناء الأشياء العليم الذي لا ينسى من ذكره وصلى الله على سيد الكونين وخاتم الأنبياء والمرسلين أبي القاسم محمد وعلى أهل بيته الطيبين الطاهرين

أولاًً وقبل كل شيءأشكر الله سبحانه وتعالى على توفيقه إياي لإنتهاء دراستي هذه، وأحمده وأثنى عليه ويسريني أن أتقدم بجزيل شكري وعظيم إمتناني إلى المشرف على الرسالة وعميد كلية العلوم الأستاذ المساعد الدكتور نجم عبد الواحد عبد الخضر الحسانى المحترم لاقتراحه موضوع البحث وتوجيهاته لي ودعمه العلمي والمعنوي طوال مدة الدراسة داعيا من الله له بالعمر المديد المقرن بالرقة والسداد

وأتقدم بالشكر والتقدير إلى عمادة كلية العلوم ... وإلى رئاسة قسم علوم الحياة الممثلة برئيسها السابق الأستاذ المساعد الدكتور عبد الأمير سمير سعدون ورئيسها الحالي المدرس الدكتور علي عبد الحسين لما قدماه لي من تسهيلات ومشورة لغرض انجاز البحث....

وأتقدم بخالص شكري وتقديري إلى جميع أساتذتي الأفضل الذين تتلمذت على أيديهم فجزاهم الله خير الجزاء

وأتقدم بالشكر الجزيل إلى مدير مختبر الفرقان الأهلي في قضاء الشامية السيد عباس حباوي كشكول لمساعدته لي في تهيئة إمكانيات المختبر لامكال الجانب العملي من الرسالة من خلال جمع وتحليل العينات واجراء الفحوصات اللازمة....

كما أتقدم بالشكر والعرفان إلى العاملين في مختبرات مستشفى النساء والأطفال التعليمي ومستشفى عفك العام ومستشفى الحمزة العام ومستشفى الشامية العام لما أبدوه من تسهيلات في جمع العينات طيلة مدة الدراسة فلهم الشكر والامتنان

ولا يفوتي أن أذكر كلمة شكر وتقدير لزملائي وزميلاتي من طلبة الدراسات العليا، وعذراً لمن فاتني ذكره....

الباحث

رقم الصفحة	الموضوع	ت
أ	الخلاصة العربية	١
ج	قائمة المحتويات	٢
و	قائمة الجداول	٣
و	قائمة الأشكال	٤
ز	قائمة المختصرات	٥
١	الفصل الأول: المقدمة	٦
٣	الفصل الثاني: أستعراض المراجع	٧
٣	نبذة تاريخية عن الطفيليات المعاوية	٨
٤	الوبائية	٩
٩	التغيرات التي تسببها الطفيليات المعاوية في مكونات الدم	١٠
١١	التغيرات الكيموحيوية التي تسببها الطفاليات المعاوية	١١
١٢	الطفيليات المعاوية الشائعة	١٢
١٢	الأوالي الطفيليية	١٣
١٢	الأمبيا الحالة للنسيج	١٤
١٦	الجيارديا لامبلية	١٥
١٨	البوغ الخبيء	١٦
٢١	الديدان الطفيلي	١٧
٢١	الدودة الدبوسية	١٨
٢٣	دودة الأسكارس	١٩
٢٥	دودة البقر الشرطي	٢٠
٢٦	الدودة الشرطية القرمزة	٢١
٢٨	العلاج والوقاية والسيطرة	٢٢
٣٢	الفصل الثالث: المواد وطرائق العمل	٢٣
٣٢	الأجهزة والعدد	٢٤
٣٣	المواد	٢٥
٣٣	الصبغات	٢٦
٣٤	طرائق العمل	٢٧
٣٤	جمع العينات	٢٨

٣٤	جمع عينات البراز	٢٩
٣٥	جمع عينات الدم	٣٠
٣٥	فحص العينات	٣١
٣٥	فحص عينات البراز	٣٢
٣٥	الفحص العياني	٣٣
٣٦	الفحص المجهرى	٣٤
٣٦	طريقة المسحة المباشرة	٣٥
٣٦	طائق التركيز	٣٦
٣٧	طائق التطويف	٣٧
٣٧	طريقة التطويف باستخدام الملح المشبع	٣٨
٣٧	طريقة التطويف باستخدام كبريتات الزنك المنبوز	٣٩
٣٨	طائق الترسيب	٤٠
٣٨	طريقة الترسيب البسيط	٤١
٣٨	طريقة الترسيب بالفورمالين-ايثر	٤٢
٣٩	طائق التصبيغ	٤٣
٣٩	طريقة أسد فاست المعدلة	٤٤
٤١	طريقة زيل نلسن	٤٥
٤٢	فحوصات الدم	٤٦
٤٢	تقدير مستوى خضاب الدم	٤٧
٤٣	حجم خلايا الدم المرصوص	٤٨
٤٣	العدد الكلى لخلايا الدم البيض	٤٩
٤٤	عدد خلايا الدم البيض التفرقي	٥٠
٤٤	الفحوصات الكيموح gio	٥١
٤٤	تقدير تركيز الكوليستيرول الكلى في مصل الدم	٥٢
٤٦	قياس تركيز الكلسيريدات الثلاثية	٥٣
٤٨	تقدير فعالية الأنزيمات الناقلة للأمين GOT و GPT	٥٤
٥٠	تقدير فعالية إنزيم الفوسفاتيز القاعدي	٥٥
٥٣	تقدير نسبة السكر في الدم	٥٦
٥٥	التحليل الإحصائي	٥٧
٥٦	الفصل الرابع: النتائج	٥٨

٥٦	الطفيليات المعاوية	٥٩
٥٩	المصابين حسب الجنس	٦٠
٦٠	المصابين حسب أشهر الدراسة	٦١
٦١	المصابين حسب الفئات العمرية	٦٢
٦٢	المصابين حسب منطقة السكن	٦٣
٦٣	نوع الإصابة بالطفيليات المعاوية	٦٤
٦٥	التغييرات الفسيولوجية التي تسببها الطفيلييات المعاوية	٦٥
٦٥	التغيرات الدموية	٦٦
٦٥	التغييرات الدموية حسب أشهر الدراسة	٦٧
٦٦	التغييرات الدموية حسب منطقة السكن	٦٨
٦٨	التغييرات الدموية حسب الجنس	٦٩
٦٩	التغييرات الدموية حسب الفئات العمرية	٧٠
٧٠	التغيرات الكيموحيوية	٧١
٧٠	التغييرات الكيموحيوية حسب أشهر الدراسة	٧٢
٧٢	التغييرات الكيموحيوية حسب منطقة السكن	٧٣
٧٣	التغييرات الكيموحيوية حسب الجنس	٧٤
٧٤	التغييرات الكيموحيوية حسب الفئات العمرية	٧٥
٧٦	الفصل الخامس: المناقشة	٧٦
٧٦	الطفيليات المعاوية	٧٧
٧٧	المصابين حسب الجنس	٧٨
٧٨	المصابين حسب أشهر الدراسة	٧٩
٧٩	المصابين حسب الفئات العمرية	٨٠
٨٠	المصابين حسب منطقة السكن	٨١
٨١	نوع الإصابة بالطفيليات المعاوية	٨٢
٨٢	التغييرات الفسيولوجية التي تسببها الطفيلييات المعاوية	٨٣
٨٢	التغيرات الدموية	٨٤
٨٤	التغيرات الكيموحيوية	٨٥
٨٦	الاستنتاجات والتوصيات	٨٦
٨٦	الاستنتاجات	٨٧
٨٧	التوصيات	٨٨

٨٨	المصادر	٨٩
٨٨	المصادر العربية	٩٠
٩٠	المصادر الأجنبية	٩١
a	الخلاصة الأجنبية	٩٢

قائمة الجداول

ن	الموضوع	الصفحة
١	أنواع وأعداد الطفيلييات المعوية ونسب الإصابة لكل طفيلي خلال مدة الدراسة	٥٧
٢	نسب الإصابة بالطفيلييات المعوية حسب الجنس	٦٠
٣	نسبة الإصابة بالطفيلييات المعوية حسب أشهر الدراسة	٦٠
٤	نسبة الإصابة بالطفيلييات المعوية حسب الفئات العمرية	٦١
٥	نسبة الإصابة بالطفيلييات المعوية حسب منطقة السكن	٦٢
٦	نوع الإصابة بالطفيلييات المعوية وعددها ونسبة المئوية للإصابة	٦٤
٧	نتائج الفحوصات الدموية للأطفال المصابين خلال أشهر الدراسة	٦٦
٨	نتائج الفحوصات الدموية للأطفال المصابين ضمن مناطق السكن	٦٧
٩	نتائج الفحوصات الدموية للأطفال المصابين حسب الجنس	٦٩
١٠	نتائج الفحوصات الدموية للأطفال المصابين حسب الفئات العمرية	٧٠
١١	نتائج الفحوصات الكيموحيوية للأطفال المصابين حسب أشهر الدراسة	٧١
١٢	نتائج الفحوصات الكيموحيوية للأطفال المصابين حسب منطقة السكن	٧٢
١٣	نتائج الفحوصات الكيموحيوية للأطفال المصابين حسب الجنس	٧٤

قائمة الأشكال

الصفحة	الموضوع	ت
58	بعض أطوار الطفيلييات التي تم تشخيصها	١

قائمة المختصارات

المختصر	القصيل
ALP	Alkaline Phosphatase
ATP	Adenosine Triphosphate
B	Basophil
BS	Blood Sugar
CDC	Centers for Disease Control and Prevention
CHO	Cholesterol
E	Eosinophil
EDTA	Ethylenediaminetetraacetic Acid
ELISA	Enzyme-Linked Immunosorbent Assay
GOT	Glutamic Oxaloacetic Transaminase
GPT	Glutamic Pyruvic Transaminase
HB	Hemoglobin
L	Lymphocyte
M	Monocyte
N	Neutrophil
PCR	Polymerase Chain Reaction
PCV	Packed Cell Volume
RBC	Red Blood Cells
TG	Triglycerides
WBC	White Blood Cells

شكراً

الخلاصة Summary

أجريت الدراسة الحالية خلال المدة من ٢٠١١/١١/١ لغاية ٢٠١٢/٨/٣١ لدراسة إنتشار الطفيلييات المعاوية لدى الأطفال في محافظة الديوانية ودراسة التغيرات الفسيولوجية التي تسببها الطفيلييات المعاوية على هؤلاء الأطفال.

تضمنت الدراسة جمع ١٠٥٧ عينة براز من الأطفال المراجعين والراقددين في مستشفيات محافظة الديوانية (مستشفى النسائية والأطفال في مركز المحافظة ومستشفى الشامية العام ومستشفى عفك العام ومستشفى الحمزة العام) وبعض المختبرات الأهلية، ممن تراوحت أعمارهم بين أقل من سنة وحتى أقل من ١٢ سنة وبواقع ٥٩١ من الذكور و٤٦٦ من الإناث، كما تم جمع ٥٤ عينة دم من المصايبين ومن الجنسين كليهما بالإضافة إلى ٣٢ عينة دم من أطفال سليمين كمجموعة سيطرة.

فحصت عينات البراز بإستخدام طرائق عدة تضمنت طريقة المسحة الرطبة المباشرة وطرائق الترسيب وطرائق التطويف وطرائق التصبغ بصبغة زيل نلسن الحامضية المعدلة. أما عينات الدم فقد قسمت على قسمين، القسم الأول لغرض إجراء المعايير الدموية التي تضمنت مستوى خضاب الدم Hb وحجم خلايا الدم المرصوص PCV وعدد خلايا الدم البيض WBC، والقسم الآخر استخلص منه المصل لإجراء المعايير الكيمويوية. تم إجراء قياس إنزيمات الكبد الثلاثة Glutamic oxaloacetic transaminase و Glutamic و Alkaline phosphatase و قياس الدهون و pyruvic transaminase الكوليستيرول Cholesterol والكليسيريدات الثلاثية Triglycerides، وقياس نسبة السكر Blood sugar في المصل من خلال إعداد إستمارة تضمنت المعلومات الخاصة بالمريض وكذلك نتائج المعايير التي تم إجراءها.

أظهرت نتائج الدراسة أن عدد الأطفال المصابين بالطفيليات المعوية بلغ ٢٢٣ طفلاً من مجموع ١٠٥٧ طفل تم فحص برازهم وبنسبة كلية بلغت حوالي (٢١,١%)، وكان عدد الذكور المصابين ١٢٦ بنسبة إصابة (١١,٩٢%) أعلى من عدد الإناث المصابة ٩٧ بنسبة (٩,١٨%).

شخصت ٧ أنواع من الطفاليات المعاوية التي قسمت على مجموعتين هما الأولى الطفيلي وشملت طفيلي الأميبا الحالة للنسيج *Entamoeba histolytica* الذي سجل أعلى نسبة إصابة بلغت (٦٦,٨%)، وطفيلي الجيارديا اللامبلية *Cryptosporidium parvum* وطفيلي الأبواغ الخبيثة *Giardia lamblia* وقد كانت نسبتهما (٣٦,٧) و (١٧,٩) على التوالي. ومجموعة الديدان الطفيلي التي شملت الدودة الشريطية القزمة *Ascaris* والدودة الدبوسية *Enterobius vermicularis* ودودة الأسكارس *Hymenolepis nana* ودودة البقر الشريطية *Taenia saginata* التي كانت نسبتها (٢,٧) و (١,٨) و (١,٨) و (٠,٤) على التوالي.

بيّنت النتائج أن شهر تموز سجل أعلى نسبة إصابة بالطفاليات المعاوية عن بقية الأشهر، حيث بلغت النسبة (٣١,١%)، وبينت النتائج أيضاً أن الفئة (٤-٥) سنوات هي أكثر الفئات إصابةً بالطفاليات المعاوية، إذ بلغت النسبة (٤٨,٨%). وكان قضاء عفاف الأكثر إصابةً وبنسبة (٣٠,٨%)، وكانت الإصابة بنوع واحد من الطفاليات أكثر شيوعاً من الإصابات الأخرى.

أظهرت المعايير الدموية وجود فروق معنوية مقارنة بنتائج مجموعة السيطرة، إذ حدث انخفاض في مستوى خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوص فكانت النتائج (١٠,٣ غم/ديسي لتر) و (٣٤%) على التوالي، وإرتفاع في عدد خلايا الدم البيض، إذ بلغت (٧٧٠٠ خلية/ملم^٣). أما بالنسبة لعدد خلايا الدم البيض التفرقي WBC Differential، فقد أظهرت الدراسة إنخفاضاً في عدد خلايا العدلات، حيث بلغت (٦٦,٢%). وأظهرت النتائج ارتفاعاً في عدد الخلايا اللمفية وخلايا الحمضات والقعدات، إذ بلغت نسبتها (٢٦,٣) و (٠,٧) و (٠,٣) و (٠,٠%) على التوالي، بينما لم تتأثر الخلايا الوحيدة بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة.

بيت نتائج المعايير الكيموحيوية وجود فروق معنوية في تراكيز إنزيمات الكبد، إذ ارتفعت تراكيز إنزيمات GOT و GPT و ALP بلغت (١٨,٣) و (٨٠,٨) و (١٩,٩) وحدة دولية/لتر. كما وجدت فروق في مستوى الدهون، فقد انخفض مستوى الكوليسترون والكليسيريدات الثلاثية، إذ بلغت (١٦٦,٧) و (١٢٢,٣) ملغم/ديسي لتر على التوالي مقارنة بالسيطرة في جميع الفئات ومن الجنسين كليهما. أما بالنسبة لنسبة السكر، فلم تظهر النتائج وجود تغييرات معنوية مقارنة مع السيطرة.

١-المقدمة Introduction

تعد الطفيليات المعاوية Intestinal parasites من المسببات المرضية الواسعة الإنتشار في جميع أنحاء العالم، إذ أن حوالي ٣,٥ بليون شخص يصابون بالطفيليات المعاوية غالبيتهم من الأطفال (WHO, 1998). تضم الطفيليات المعاوية مجموعتين هما الأولى الطفيلي Parasitic protozoa والتي تكون وحيدة الخلية أما المجموعة الثانية فهي الديدان الطفيلي Parasitic helminthes والتي تكون متعددة الخلايا ولها أجهزة جسمية ووسائل أخرى تمكنها من المعيشة الطف iliatic (Haque, 2007).

إن معدلات إنتشار الأصابات الطفيليية تكون واسعة في المناطق الإستوائية وشبه الإستوائية لما لها من ظروف مناخية ملائمة لديمومة وتطور المراحل التي تمر بها هذه الطفيليات خلال دورة حياتها درجات الحرارة والرطوبة وطبيعة التربة والعوامل البيئية الأخرى (Chin, 2000).

إن للظروف الاجتماعية والإقتصادية تأثيراً واضحاً على إنتشار الإصابة بالطفيليات المعاوية، فقد لوحظ أن الأشخاص المتواجدون في الأماكن المزدحمة مع وجود نظام صحي وبيئي غير مناسب هم أكثر عرضة للإصابة من غيرهم. كما أن عدم توفر الخدمات البلدية والتخلص من القمامه بطريقة غير صحية وعدم توفر المسالك المناسبة هي من أسباب إنتشار الإصابة بالطفاليات المعاوية أيضاً (Rhadi, 1994).

غالباً ما يكون الأطفال أكثر عرضةً للإصابة بالطفيليات بصورة عامة والطفيليات المعوية بصورة خاصة للعديد من الأسباب منها قلة الوعي الصحي وعدم الاهتمام بالنظافة العامة، فضلاً عن الإنخفاض في الإستجابة المناعية مقارنةً بالبالغين (Odebunmi, *et al.*, 2007).

تسبب الإصابات الطفيلية المعوية العديد من المشاكل الصحية مثل حالات فقر الدم (الأنيميا) الذي يعاني منه نسبة عالية من الأشخاص في جميع أنحاء العالم. إذ بلغت أعداد الذين يعانون من حالات فقر الدم حوالي ٢ بليون شخص، علماً أن حالات فقر الدم تنتج إما من نقص الحديد Iron deficiency أو نقص حامض الفوليك أو نقص فيتامين B_{12} الذي كثيراً ما تسببه الإصابات الطفيلية (Yip and Ramakrishnan, 1996).

كما يعد الإسهال Diarrhea من الحالات المرضية الخطيرة والذي ينبع عن الإصابات الطفيلية المعوية، ولوحظ أن أكثر من ٣,١ مليون حالة وفاة من الأطفال الذين تقل أعمارهم عن ١٥ سنة لاسيما في الدول النامية (Anonymous, 1996).

وقد أكد (Amebiasis Haque, *et al.*, 2003a) أن أحد أسباب حالات الإسهال هو داء الأمبيا Amebiasis الذي يعتبر من الأمراض المتقطعة في الدول النامية، كما ان داء الأمبيا يعتبر مشكلة في الدول المتقدمة وخصوصاً بين المسافرين والمهاجرين.

ونظراً لانتشار الإصابة بالطفيليات المعاوية بين الأطفال في العراق بصورة عامة وفي محافظة الديوانية بصورة خاصة وتفاقم هذه المشكلة وتأثيرها على نشاط وحيوية هؤلاء الأطفال مما يسهل إصابتهم ببعض الأمراض التي تصاحب الإصابات الطفيلية كحالات فقر الدم (الأنيميا) وإلتهاب الكبد وإلتهاب الزائدة الدودية والتغيرات الكيموحيوية في مكونات الدم جاءت فكرة الدراسة الحالية التي تستهدف ما يلي:

١- تشخيص الطفيليات المعاوية لدى الأطفال المراجعين لمستشفيات محافظة الديوانية (مستشفى النسائية

والأطفال ومستشفى الشامية العام ومستشفى الحمزة العام) والماركز الصحية

والمختبرات الأهلية.

٢- دراسة معايير الدم لدى هؤلاء الأطفال.

٣- دراسة المعايير الفسيولوجية وتشمل فعالية الكبد والدهون ونسبة السكر في الدم من خلال الإفرازات

الأنزيمية في دم هؤلاء الأطفال.

٤- المقدمة Introduction

تعد الطفيليات المعاوية Intestinal parasites من المسببات المرضية الواسعة الإنتشار في جميع أنحاء

العالم، إذ أن حوالي ٣,٥ بليون شخص يصابون بالطفيليات المعاوية غالبيتهم من الأطفال (WHO, 1998).

تضم الطفيليات المعاوية مجموعتين هما الأولى الطفيلي Parasitic protozoa والتي تكون وحيدة

الخلية أما المجموعة الثانية فهي الديدان الطفيلي Parasitic helminthes والتي تكون متعددة الخلايا ولها

أجهزة جسمية ووسائل أخرى تمكنها من المعيشة الطف iliya (Haque, 2007).

إن معدلات إنتشار الأصابات الطفيلي تكون واسعة في المناطق الإستوائية وشبه الإستوائية لما لها من

ظروف مناخية ملائمة لديمومة وتطور المراحل التي تمر بها هذه الطفيليات خلال دورة حياتها كدرجات الحرارة

والرطوبة وطبيعة التربة والعوامل البيئية الأخرى (Chin, 2000).

إن للظروف الاجتماعية والإقتصادية تأثيراً واضحاً على إنتشار الإصابة بالطفيليات المعاوية، فقد لوحظ

أن الأشخاص المتواجدون في الأماكن المزدحمة مع وجود نظام صحي وبيئي غير مناسب هم أكثر عرضة

لإصابة من غيرهم. كما أن عدم توفر الخدمات البلدية والتخلص من القمامات بطريقة غير صحية وعدم توفر المسالك المناسبة هي من أسباب إنتشار الإصابة بالطفيليات المعاوية أيضاً (Rhadi, 1994).

غالباً ما يكون الأطفال أكثر عرضةً للإصابة بالطفيليات بصورة عامة والطفيليات المعاوية بصورة خاصة للعديد من الأسباب منها قلة الوعي الصحي وعدم الاهتمام بالنظافة العامة، فضلاً عن الإنخفاض في الإستجابة المناعية مقارنةً بالبالغين (Odebunmi, *et al.*, 2007).

تسبب الإصابات الطفiliية المعاوية العديد من المشاكل الصحية مثل حالات فقر الدم (الأنيميا) الذي يعاني منه نسبة عالية من الأشخاص في جميع أنحاء العالم. إذ بلغت أعداد الذين يعانون من حالات فقر الدم حوالي ٢ بليون شخص، علماً أن حالات فقر الدم تنتج إما من نقص الحديد Iron deficiency أو نقص حامض الفوليك أو نقص فيتامين B_{12} الذي كثيراً ما تسببه الإصابات الطفiliية (Yip and Ramakrishnan, 2002).

كما يعد الإسهال Diarrhea من الحالات المرضية الخطيرة والذي ينبع عن الإصابات الطفiliية المعاوية، ولوحظ أن أكثر من ٣,١ مليون حالة وفاة من الأطفال الذين تقل أعمارهم عن ١٥ سنة لاسيما في الدول النامية (Anonymous, 1996).

وقد أكد Haque, *et al.*, (2003a) أن أحد أسباب حالات الإسهال هو داء الأمبیا Amebiasis الذي يعتبر من الأمراض المتقطعة في الدول النامية، كما أن داء الأمبیا يعتبر مشكلة في الدول المتقدمة وخصوصاً بين المسافرين والمهاجرين.

ونظراً لانتشار الإصابة بالطفيليات المعاوية بين الأطفال في العراق بصورة عامة وفي محافظة الديوانية بصورة خاصة وتفاقم هذه المشكلة وتأثيرها على نشاط وحيوية هؤلاء الأطفال مما يسهل إصابتهم ببعض

الأمراض التي تصاحب الإصابات الطفيلية كحالات فقر الدم (الأنيميا) وإلتهاب الكبد وإلتهاب الزائدة الدودية

وال滂غرات الکيموحيوية في مكونات الدم جاءت فكرة الدراسة الحالية التي إستهدفت ما يلى :

٤- تشخيص الطفيليات المعاوية لدى الأطفال المراجعين لمستشفيات محافظة الديوانية (مستشفى النسائية)

والأطفال ومستشفى عفك العام ومستشفى الشامية العام ومستشفى الحمزة العام) والمراكز الصحية

والمخبرات الأهلية .

٥- دراسة معايير الدم لدى هؤلاء الأطفال .

٦- دراسة المعايير الفسيولوجية وتشمل فعالية الكبد والدهون ونسبة السكر في الدم من خلال الإفرازات

الأنزيمية في دم هؤلاء الأطفال .

٢- استعراض المراجع Literature's Review

١-٢ نبذة تاريخية عن الطفيليات المعاوية History of Intestinal parasites

تعود معرفة الطفيليات لاسيما الديدان إلى عصور ما قبل التاريخ وهناك العديد من الأدلة التي تشير إلى

ذلك. إذ عرفت ديدان الأسكارس منذ ٢٢٧٧ قبل الميلاد في بيرو، كما عرفت هذه الديدان في البرازيل في

المدة ما بين ١٤٣٠-١٦٦٠ ق.م، وسجلت في مصر خلال المدة ما بين ١٩٣٨-١٦٠٠ ق.م (Ferreira, et al., 1983; Patrucco, et al., 1983; Cockburn, et al., 1998

لقد ساهمت تجارة البشر في العالم على إنتشار العديد من المسببات المرضية ومنها الطفيليات وذلك

بسبب سوء أحوالهم المعيشية والصحية لاسيما بعد إكتشاف العالم الجديد وإزدهار عمليات التبادل التجاري

وسهولة الإنقال بين المناطق المختلفة في العالم وذلك في القرن السادس عشر الميلادي (Desportes, et al., 1985)

تعرف العالم Edward Tyson في عام ١٦٨٣ على الديدان الشريطية Cestodes وذكر أنها تعود على مجموعتين هما Taeniid وDiphyllobothriid وذلك في القرن السابع عشر الميلادي وإستطاع أن يميز الرئيس Scolex في هذه الديدان (Rajan, 2009).

إن المحاولات الحقيقة لدراسة الطفيليات وتشخيصها بدأت في القرن الثامن عشر، فقد تعرف العالم السويدي (Linnaeus 1758-1767) على العديد من الطفيليات المعاوية مثل دودة الأسكارس والدودة الدبوسية ولازالت المعلومات التي سجلت معروفة إلى يومنا هذا (Cox, 2002).

في منتصف القرن التاسع عشر في عام ١٨٥٧ إستطاع العالم Kuchenmeister أن يميز بين النوعين *Taenia solium* و *Taenia saginata* ويضع مجموعة من الفروقات إعتماداً على شكل وتركيب الرئيس في هذه الديدان (Cox, 2002).

في منتصف القرن التاسع عشر أيضاً لاحظ العالم Oliver أن دودة *Taenia saginata* تواجدت في الأشخاص الذين أكلوا لحوم الأبقار غير المطبوخة بطريقة جيدة (Cox, 2002).

أما الأولى الطفيلي Parastic Protozoa فقد بدأت معرفتها في نهاية القرن السابع عشر الميلادي بعد إكتشاف العدسات المكربة من قبل العالم Antonie van Leeuwenhoek في عام ١٦٨١، حيث تعرف هذا العالم على العديد من الأولى الطفيلي بعد قيامه بفحص عينات من المياه الآسنة وبراز الإنسان وبعض الحيوانات، فقد تعرف على أميبا الزحار وذكر أن مرض الزحار الدموي Bloody dysentery يسببه هذا

الطفيلي, كذلك تعرف على طفيلي الجيارديا لامبلية في برازه عندما أصيب بالإسهال (Gillen and Oliver, 2012).

وفي عام ١٩١٢ إستطاع عالم الطفيليات الأمريكي Tyzzer تسجيل الطفيلي المعيوي في الفناة الهضمية للفئران المختبرية, كما تم تسجيل إصابة أخرى لهذا الطفيلي في الإنسان (Nime, et al., 1976).

٢-٢ الوبائية Epidemiology

تعد الطفيليات المعاوية من أكثر الإصابات شيوعاً في الإنسان, إذ تنتشر في جميع أنحاء العالم لاسيما في الدول النامية (Ali, et al., 1999). وتسبب الطفاليات المعاوية الكثير من الأمراض للإنسان والحيوان, فبعضها يسبب الإسهال الذي قد يكون دموياً كما هو الحال مع طفيلي الأمباء الحالة للنسيج والذي يسمى الزحار الأمببي (Gillespie and Richard, 2001) Amoebic dysentery.

تنقل الطفاليات المعاوية بطريق عدّة إعتماداً على نوع الطفيلي, فمنها ما ينتقل عن طريق الفم بعد تناول الغذاء أو الشراب الملوثين أو تلوث الأيدي بالبيوض Ova والأطوار المكيسة Cyst stages أو الأطوار اليرقية Larval stages التي تمثل الطور المعدّي Infective stage لهذه الطفاليات في الفم, كما ينتقل البعض الآخر من الطفاليات من شخص لأخر عبر الممر البرازي الفموي Oral-fecal كما هو الحال في إنقال طفيلي الجيارديا وطفيلي الدودة الدبوسية (Petersen, et al., 1988).

إن طفيلي الجيارديا يقاوم المعقمات كالكلور ويعد هذا سبباً في إنقاله عن طريق مياه الشرب (Adrabbo, Harter, et al., 2002). والمصادر المائية الترفيهية كالمسابح تسهم في عملية إنقال الطفيلي (and Peuro, 2002).

ويمكن أن تنتقل الإصابة بين أفراد العائلة من لديهم أطفال مصابين (Wolfe, 1992, *et al.*, 1984). وممن مصادر إنتقال الإصابة أيضاً الباعة المتجولون عندما يكونون مصابين بها (Adam, 1991). كما يعد الذكور المثلثين Homosexual males أحد مصادر إنتقال الطفيلي .(Peters, *et al.*, 1986) إننا نختلف كثيراً عن طفيلي الأمبيا والجياردية، فهذا الطفيلي ينتقل عن طريق الغذاء والشراب الملوثين بالبراز الحاوي على الأطوار المعدية بالإضافة إلى المياه الترفيهية ، كذلك مقاومته للكلور تسهم في عملية إنتقاله (Keusch, *et al.*, 1995).

إن عملية إنتقال الأكياس المعدية من الحيوان إلى الإنسان واردة جداً رغم أنها نادرة فيعتبر بذلك الحيوان مصدراً للإصابة (Juranek, 1995). وعلى مستوى الديدان المغوية فتنتقل الإصابة عن طريق الطور المعني المتمثل بالبيوض كما هو الحال في الدودة الدبوسية حيث يحدث إنتقال من شخص لأخر بعد إبتلاع هذه البيوض (Berkhout and Cook, 2005).

كما أن أظافر الأصابع والأيدي الملابس وأغطية الفراش تعتبر مصادر لـإنتقال الإصابة (Cook and Zumla, 2009). الحيوانات الأليفة كالقطط مثلاً تحمل البيوض في فرائها وبذلك تسهم في إنتقال الطفيلي، وبما أن البيوض خفيفة جداً فمن الممكن أن يحملها الغبار وبالتالي يعتبر الغبار مصدراً للإصابة (Caldwell, 1982).

ينطبق الحال كذلك من ناحية أنماط إنتقال الإصابة على بقية الديدان المغوية الأخرى كدودة الأسكارس والدودة الشريطية البقرية والدودة الشريطية القزمة وغيرها.

لقد أجريت العديد من الدراسات لمعرفة إنتشار الإصابة بالطفيليات المغوية في جميع أنحاء العالم، وقد تطرق بعض هذه الدراسات إلى معرفة الإنتشار في فئة الأطفال.

على المستوى العالمي قام Adams and Perkin (1985) بدراسة إنتشار الإصابة بالطفيليات المغوية بين أطفال عمر ما قبل المدارس وعمر المدارس في فلوريدا الشمالية في الولايات المتحدة الأمريكية فوجداً أن نسبة الإصابة بالطفيليات المغوية كانت (٥٧٪)، حيث كانت أعلى نسبة إصابة في الفئة العمرية ١٠-٥ سنوات، وكان طفيلي دودة الأسكارس هو الأعلى نسبة حيث بلغت (٣٢٪) في حين كانت نسبة الإصابة بالجيارديا (٢٩٪).

أجرى (Enekwechi and Azubike, 1994) دراسة لمعرفة إنتشار الطفيليات المغوية بين أطفال المدارس الإبتدائية في مدينة أنميرا في نيجيريا، فكان عدد المصابين ٩٢٢ طفلاً مصاباً من مجموع ١٥٣٦ عينة براز تم فحصها أي بنسبة بلغت حوالي (٦٠٪)، وكان طفيلي دودة الأسكارس هو الأكثر إصابةً بنسبة بلغت أكثر من (٢٠٪).

قام (Mehraj, et al., 2008) بإجراء دراسة لتحديد نسبة إنتشار الطفاليات المغوية والعوامل المرتبطة بها لأطفال تراوحت أعمارهم بين ١-٥ سنة في الأحياء الفقيرة من مدينة كراتشي الباكستانية، حيث بلغت نسبة الإصابة حوالي (٥٢,٨٪) وكان طفيلي الجيارديا اللامبلية هو الأكثر إصابةً ثم تلاه طفيلي دودة الأسكارس.

على مستوى دول الجوار الإقليمي وفي تركيا فقد أجرى (Coşkun, 1991) دراسة لتحديد إنتشار الإصابة بالطفيليات المغوية بين طلاب المدارس الإبتدائية، فقد قام بفحص ٥٣١ عينة براز لأطفال تراوحت أعمارهم بين ١٣-٧ سنة حيث بلغت نسبة الإصابة حوالي (٣٧٪) وقد كان أكثر الطفاليات التي لاحظها هو طفيلي دودة الأسكارس وكانت نسبته (١٢٪).

أجرى Prakash and Rajiv, (2006) دراسة حول تحديد إنتشار الطفيلييات المعوية بين الأطفال في منطقة الظهيرية في سلطنة عمان وقد كانت نسبة الإصابة أكثر من (٣٨٪)، حيث ظهر أن طفيلي الأمبيا الحالة للنسيج هو الأعلى نسبة بلغت (٢٤٪) تقريباً كما كانت نسبة الجيارديا بحدود (١٠٪) بالإضافة إلى طفيلييات أخرى بنسب أقل.

في دراسة أخرى أجريت على الأطفال في محافظة خراسان في إيران، حيث بلغت نسبة الإصابة بالطفيلييات المعوية حوالي (٤٧,٧٪) بعد فحص ٢١٦٩ عينة براز لأطفال تراوحت أعمارهم بين ١١-٦ سنة، وقد كان أكثر الطفيلييات شيوعاً هو طفيلي الجيارديا اللامبلي بنسبة (٢٨,٧٪) (Taheri, *et al.*, 2011). في العراق أجريت العديد من الدراسات التي تناولت إنتشار الإصابة بالطفيلييات المعوية. وتمضي دراسة Kadhim, (1986) عن تسجيل نسبة إصابة كلية بلغت (٥٣٪) بين أطفال بعض المدارس الابتدائية في ثلاثة مناطق من محافظة بغداد (المنصور، والشعلة واليوسفية) وكانت أعلى نسبة للاصابة بالحيوانات الابتدائية هي لأمبيا القولون (٢٥٪) تلتها أمبيا الزحار (١١,١٪) ثم الجيارديا اللامبلية (١٥,٩٪).

وأشار جاسم وجماعته، (١٩٩٧) في دراسة أجريت حول مسببات الاسهال والعوامل المؤثرة فيه لدى ٢٠٠ طفلًا مصاباً بالاسهال دون سن الخامسة من العمر والمراجعين مع أمهاطهم لعدد من المراكز الصحية في منطقتي جلواء والسعدية في محافظة ديالى إلى وجود خمسة أنواع من الطفيلييات المعوية جاء في مقدمتها الجيارديا اللامبلية بنسبة (٢٣٪)، ثم أمبيا الزحار (١٢٪).

قام Al-Rubaee, (2008) بإجراء دراسة لمعرفة إنتشار الطفيلييات المعوية بين أطفال المدارس في محافظة ذي قار تضمنت ٢٥٢ عينة براز لأطفال تراوحت أعمارهم بين ٦-١١ سنة، حيث بلغت نسبة الإصابة

الكلية (٤٦,٤%), وكان طفيلي الجيارديا هو الأعلى إنتشاراً بنسبة بلغت (٢١,٢%) بينما بلغت نسبة الأمبيا الحالة للنسيج (٤١%), الدودة الدبوسية (١١%), والدودة الشريطية القزمية (٧%).

أما على مستوى محافظة الديوانية فلم تخلو من دراسات في هذا الجانب، فقد بين الجدوع، (١٩٩٨) في دراسته التي تضمنت مسحاً ميدانياً للإصابة بالطفيليات المعاوية بين تلاميذ المدارس الإبتدائية في مدينة الديوانية وبعد فحصه ٢٦٨ عينة برز أن طفيلي *G. lamblia* كان الأكثر شيوعاً بين الطفيليات التي تم تشخيصها وبنسبة (٢٣,٨%), أما بقية الطفاليات التي شخصها فهي: *Entamoeba coli*, *E. histolytica*, *H. nana*, *E. vermicularis*, *A. lumbricoides*, *Trichomonas hominis*, (١٤%)، وأما على التوالي.

بين العكيلي والخالدي، (٢٠٠٥) في دراسة وبائية لطفيليات المعاوية في مستشفى الديوانية التعليمي في محافظة الديوانية أن نسبة الإصابة بلغت (٧٥,٢%) وكانت فئة الأطفال التي تراوحت أعمارهم بين ١٠-١٣ سنوات هم الأكثر نسبة إصابة وقد سجلت ٦ أنواع من الطفاليات المعاوية تعود إلى ٣ مجتمعات طفالية هي الأمبيات المعاوية، والديدان المعاوية، والسوطيات المعاوية.

وقد أجرت الكعبي، (٢٠٠٦) دراسة وبائية لطفيلي الأبوااغ الخبيثة ومسبيات الإسهال الطفيلي والجرثومية والفتيرية في كل من الأبقار والأغنام وكذلك الأطفال الذين تراوحت أعمارهم بين أسبوع ولغاية خمس سنوات في محافظة الديوانية، حيث بينت أن نسب الإصابة بهذا الطفيلي في الأبقار والأغنام والأطفال كانت (١٦,٢%) و(٢٧,٥%) على التوالي. أما الأولى الأخرى التي شخصت في الأطفال، فكانت نسبة الإصابة بالأمبيات الحالة للنسيج (١٣,٧%) والجيارديا (٩%).

في دراسة أجريت من قبل المياحي، (٢٠٠٩) لمعرفة إنتشار الطفيليات المعاوية لدى الأطفال دون سن الثامنة من العمر وبعد جمع ١٠١٨ عينة براز من الأطفال المراجعين لبعض المراكز الصحية في بعض أحياء مدينة الديوانية، تبين أن عدد المصابين بلغ ٣٢٠ مصاباً، أي بنسبة بلغت (٣١,٤%) وكانت الفئة العمرية ٤ سنوات هي الأكثر نسبة إصابة، وقد كان طفيلي الأنميا الحالة النسيج الأعلى نسبة إصابة.

٣-٢ التغيرات التي تسببها الطفيليات المعاوية في مكونات الدم **Haematological changes caused by intestinal parasites**

تعد حالات فقر الدم من المشاكل الصحية التي تؤثر على الصحة العامة، إذ تبين أن حوالي (٥٠%) من الأطفال مصابون بفقر الدم لاسيما في الدول النامية (Tsuyuoka, et al., 1999).

أجريت العديد من الدراسات التي بينت تأثير الطفيليات المعاوية على مكونات الدم في جميع أنحاء العالم وفي العراق أيضاً. فقد أجرى Le, et al., (2007) دراسة لتحديد علاقة فقر الدم (الأنميا) بالطفيليات المعاوية عند أطفال المدارس في قرية فقيرة في فيتنام، فوجد أن نسبة الأنميا بين الأطفال المصابين بالطفيليات المعاوية بلغت (٢٥%) وقد شكل فقر الدم الذي سببه نقص الحديد نسبة (٢%), وكان من بين الطفيليات المعاوية التي تم ملاحظتها طفيلي دودة الأسكارس.

وفي دراسة أخرى أجريت في محافظة ميسان في جنوب العراق لمعرفة نسبة الإصابة بالدودة الدبوسية وتأثير هذا الطفيلي على المضيف، لوحظ إنخفاض معنوي في تركيز كل من خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوص عند الأطفال، كما لوحظ وجود زيادة معنوية في عدد خلايا الدم البيض، وزيادة عدد خلايا العدلات

والحمضات وإنخفاض في عدد الخلايا المتفاية، في حين لم يلاحظ أي تأثير على أعداد خلايا القدادات والخلايا الأحادية النواة (جبر، ٢٠٠٧).

أجرى (Al-Mosa and Al-Taie, 2007) دراسة لمعرفة تأثير الإصابة بالطفيليات المعاوية على صورة الدم في مركز مدينة الحلة في وسط العراق، فقد تم إجراء فحوصات لقياس مستوى خضاب الدم وعدد خلايا الدم البيض وحساب عدد خلايا الحمضات، ولوحظ وجود زيادة معنوية في معدل خلايا الدم البيض وخلايا الحمضات، في حين لم يلاحظ الباحث إنخفاضاً في معدل قيمة خضاب الدم.

قام (Adday, 2009) بإجراء دراسة وبائية لطفيليات المعاوية ومعرفة تأثيرها على معايير الدم في محافظة بابل في وسط العراق، فقد كانت نسبة الإنتشار (٥٥٪) وقد لاحظ إنخفاض عدد خلايا الدم الحمراء ومستوى خضاب الدم حيث بلغت حوالي ($3,95 \times 10^4$ خلية/ملم 3) و($8,6$ ملغم/ 100 مل) على التوالي، ولاحظ زيادة في عدد خلايا الدم البيض وخلايا الدم البيض التقريري.

كما بين عبد السادة، (٢٠١١) في دراسته للمتغيرات الدموية للمصابين بمرض الزحار الأمبي في محافظة واسط أن نسبة فقر الدم كانت عالية بلغت (٦٥٪) بين المصابين وقد كان معدل خضاب الدم وكذلك حجم خلايا الدم المرصوص أقل في الأطفال الذين نقل أعمارهم عن ١٠ سنوات مقارنة بالمجاميع العمرية الأخرى، كما لاحظ ارتفاعاً في عدد خلايا الدم البيض بشكل كبير بين الأشخاص الذين تراوحت أعمارهم بين ٣٠-١١ سنة.

٤- التغيرات الكيموحيوية التي تسببها الطفيلييات المعاوية

caused by intestinal parasites

لاحظ العديد من الباحثين حدوث تغيرات كيموحيوية بسبب الإصابة ببعض الديدان، حيث أكد Bansal, et al., (2005) أن الطفيليات تحت على حدوث تغيرات في قيم الدهون إلا أن الآليات المؤدية لحدوث هذه التغيرات غير مفهومة.

قام Al-Jebory, (2005) بإجراء دراسة لمعرفة تأثير الإصابة بطفيلي الجيارديا لامبلية على بعض المتغيرات الكيموحيوية في مصل الإنسان بين الأطفال في مستشفى المنصور التعليمي في العاصمة بغداد، وقد شملت المتغيرات إنزيمات الكبد الأساسية ونسبة البروتين الكلي للأطفال المصابين بالإسهال، حيث لحظ ارتفاع مستوى إنزيمات الكبد مقارنة بمجموعة السيطرة لجميع الفئات العمرية كما لحظ تغير في مستوى البروتين الكلي ولكن بصورة أقل.

تناول Yahya, et al., (2007) في دراسته التي أنجزها في محافظة كركوك في شمال العراق التأثيرات السلبية التي يسببها طفيلي الجيارديا على بعض المعايير الكيموحيوية لدى الأطفال ممن تراوحت أعمارهم بين ١٢ - ٩١ سنة، فقد بيّنت نتائج الدراسة وجود إنخفاض في معدل قيمة سكر الدم والتي بلغت (٣٠٠ ملغم/amil) وإنخفاض معدل الكوليسترون، إذ بلغ (٤٣١ ملغم/amil) وإنخفاض في البروتين الكلي، إذ بلغ (٤٣٦ ملغم/amil) وإنخفاض في الألبومين وبلغ (٥١٣ ملغم/amil) وكذلك إنخفاض في المغنيسيوم والذي بلغت قيمته (٥٥١ ملغم/amil).

كما قاما Kadir and Mohammad-Ali, (2011) بدراسة تأثير كل من طفيلي الجيارديا وطفيلي أميبا الزحار على بعض المعايير الكيموحيوية بين ٣٤٨ أطفال تراوحت أعمارهم بين ٢-١٣ سنة في مدينة كلار - محافظة السليمانية في شمال العراق، وقد تضمنت المعايير كل من البروتين الكلي والألبومين والكلوبيلين والزنك والكوبالت وال الحديد، فلُوحظ إنخفاض في قيم البروتين الكلي والألبومين في الأطفال المصابين بالأميبا

أكثر بقليل من المصابين بالجيارديا، كما لاحظ الباحثان ارتفاع في تركيز الكلوبيلين الكلي في الأطفال المصابين بالجيارديا، بينما كان أقل تركيزاً في الأطفال المصابين بالأمبيا، كما إنخفض تركيز كل من الزنك والحديد والكوبالت بشكل ملحوظ في الأطفال المصابين بالنوعين كلاهما.

لاحظ (Al-Yasari, *et al.*, 2012) إرتفاعاً في تركيز إنزيمات الكبد GOT و GPT في مصل الأشخاص المصابين بالأكياس العدриة في محافظة بابل في وسط العراق، إذ بلغ معدل تركيز إنزيم GOT بحدود (١٤,٩٣) مقارنة بمجموعة السيطرة التي بلغ التركيز فيها (١١,٨). أما إنزيم GPT فقد بلغ معدل تركيزه (١١,٢٦) في الأشخاص المصابين في حين كان معدل التركيز (٩,٤) في مجموعة السيطرة.

٥-٢ الطفيليات المعاوية الشائعة Common Intestinal Parasites

٥-١-٢ الأولي الطفيلي Parasitic protozoa

تصيب الأولي الطفيلي عدد كبير من المضائق ومنها الإنسان وتسبب أضراراً لتلك المضائق، ومن الأولي الأكثر شيوعاً هي:

(١) الأمبيا الحالة للنسيج *Entamoeba histolytica*

طفيلي الأمبيا الحالة للنسيج. وهو طفيلي يصيب الإنسان ويستقر في الطبقة المخاطية وتحت المخاطية للأمعاء الغليظة، بالإضافة إلى أنه قد يصيب القردة والقطط لكنها لا تنقله للإنسان (Arora and Arora, 2010).

يعود هذا الطفيلي إلى:

Kingdom: Protista
Subkingdom: Protozoa
Phylum: Sarcomastigophora
Subphylum: Sarcodina
Superclass: Rhizopoda
Class: Lobosea
Order: Euamoebida
Genus: *Entamoeba*
Species: *Entamoeba histolytica* (Arora and Arora, 2010).

يوجد هذا الطفيلي بطورين خلال دورة حياته هما الطور الناشط Trophozoite وهو الطور المسبب لظهور الأعراض والطور المتكيّس Cyst والذي قد يبقى حياً لفترات طويلة خارج المضيف ويمثل الطور المعدى. الطور الناشط يتراوح قطره بين ٦٠-١٠ ميكرومتر، حركته تكون سريعة تقدمية وباتجاه واحد بواسطة الأقدام الوهمية Pseudopods. النواة تحتوي على كروماتين مرتب على الغشاء النووي وكذلك تحتوي على جسيم نووي Karyosome صغير مركزي الموقع، كما ان السايتوبلازم حبيبي يحتوي على الفجوات المملوءة ببقايا الغذاء والبكتيريا، وفي حالة الإصابة بالزحار فإن كريات الدم الحمراء تصبح مرئية في السايتوبلازم .(Roberts and Janovy, 2009)

الطور المتكيّس يتراوح قطره بين ١٢-١٥ ميكرومتر، جداره مكون من الكايتين، نضوج الكيس يتضمن دورتين من التضاعف النووي بدون إقسام الخلية. ان الكيس عند وجوده في البراز يحتوي على ٤-١ أنوية، كما أن نواة هذا الطور مشابهة لنواة الطور الناشط إلا أنها تصبح أصغر مع كل إقسام. الأجسام الكروماتينية تختفي بنضوج الكيس، والأكياس تصبح معدية بمجرد خروجها مع البراز وتبقى حيوية لأسابيع أو حتى أشهر حسب الظروف البيئية .(Wiser, 2010)

إن دورة حياة هذا الطفيلي تبدأ عندما تخرج الأطوار الناشطة والمتكيسة مع البراز خارج جسم المضيف، وتحدث الإصابة بعد إبتلاع الأكياس الناضجة بوساطة الغذاء أو الماء أو الأيدي الملوثة، إذ تمر من خلال الوسط الحامضي للمعدة وتصبح نشطة بعد دخولها الوسط المتعادل أو القاعدي قليلاً ($\text{pH}=7-8$) للأمعاء الدقيقة (Tuli, 2009). يتكون داخل الكيس في الأمعاء الدقيقة أميبا رياضية النوى وتسمى هذه المرحلة Metacyst، ثم تمر كل نواة بإنقسام ثانوي فيصبح عدد الأنوية ثمانية، يليها إنقسام السايتوبلازم إلى أجزاء عدة وبالتالي فإن الكيس ينتج ثمانية أميبات صغيرة ثم يحدث تشقق لجدار الكيس وتخرج الأميبات وتسمى هذه العملية بالخروج من الكيس Excystation (Arora and Arora, 2010). تهاجم هذه الأميبات في معظم الإصابات الطبقية المخاطية للأمعاء الغليظة وتنتج إصابة محددة ذاتياً وبدون أعراض، وفي بعض الإصابات فإنها تلتتصق وتحلل النسيج الطلائي للقولون وبالتالي تهاجم القولون، وأن الأطوار الناشطة بمجرد مهاجمتها للنسيج الطلائي للأمعاء فإنها قد تصل إلى موقع خارج الأمعاء كالكبد (Haque, *et al.*, 2003b). تحيط الأميبا نفسها بجدار مكون من الكايتين يحميها من الظروف غير الملائمة للبيئة الخارجية وتسمى هذه المرحلة بالتكيس Encystation. تمر كلاً من الأطوار الناشطة والمتكيسة مع البراز لكن الناشطة تموت بعد فترة قليلة من تركها المضيف في حين الأكياس تبقى حية لفترات أطول (CDC, 2010).

يمكن أن يسبب هذا الطفيلي مرضًا معويًا أو خارج معوي، حيث أن المظاهر الأكثر تكراراً التي يسببها الطفيلي هي التهاب القولون Colitis وخرارات الكبد Liver abscesses (Van Hal, *et al.*, 2007). الطفيلي يسبب التهاب معوي في منطقة القولون Colon يسمى بالزحار الأميمي Amebic dysentery والذي يتميز بتكوين تقرحات في الأمعاء نتيجة إلتصاق الطفيلي بجدار الأمعاء، كما قد يسبب خراجات في الكبد Liver abscesses. هذا الطفيلي بطوره الناشط Trophozoite قد يبقى في تجويف الأمعاء متغذياً على

البكتيريا والمخلفات الخلوية، لكن في بعض الأحيان واعتتماداً على صفاته الإنزيمية المناعية والوراثية وكذلك قدرته على إنتاج إنزيمات محللة للبروتينات ومقاومته للتحلل بوساطة المتم Complement فإنه يصبح ضارياً Virulent ويببدأ بمحاربة الغشاء المخاطي للأمعاء وقد يستمر بإصابة موقع خارج الأمعاء مسبباً ما يعرف بداء المتحولات الخارج معوي (Ravdin, 1995) Extraintestinal amebiasis تشمل الأعراض التي يسببها الزحار الأميبي التقيؤ Vomiting والإسهال الشديد Severe diarrhea وفقدان السوائل المؤدي إلى الجفاف Dehydration وألم بطني Abdominal pain (Lerner and Lerner, 2003).

أن الأميبيا الحالة للنسيج قد تصيب الكبد بعد اختراقها لجدار الأمعاء حيث تعمل على تحطيم الخلايا الحشوية للكبد وتكون الخراجات وقد تؤثر على أجزاء كبيرة من الكبد، كما أن الأجزاء المتحولة تحتوي على سوائل بنية أو صفراء أو تشبه القيح ونتيجة لاستخدام المعقمات المضادة للجراثيم فإنها تصبح كتلة متخرمة. تنتقل الأميبيا أحياناً إلى الرئتين مسبباً خراجات رئوية Pulmonary amebiasis، وقد يؤدي إنتشار الطفيلي عبر الدم إلى مهاجمة الطحال والدماغ وأعضاء أخرى (Kayser, et al., 2005).

إن وجود الإسهال الدموي والألم البطيء الذي قد يستمر ٤-٥ أسابيع قد يدل على الإصابة بالطفيلي، كما أن الفحص المجهرى للمسحات البرازية المصبوغة والمثبتة بشكل كامل يسهم في تشخيص الطفيلي عندما تكون الإصابة معوية (Van Hal, et al., 2008). أما إذا كانت الإصابة بالطفيلي في موقع خارج الأمعاء فإن وجود الإسهال وفحص المسحات البرازية يكون غير مجيئاً للتشخيص، إذ يستدعي ذلك اللجوء إلى إستعمال الخزعة الجراحية أو إجراء الفحوصات المصلية مثل فحص التلازن الدموي غير المباشر، التألف المناعي غير المباشر، إنتشار الجل، الإنتشار خلال غشاء خلات السيليلوز و تلازن اللاتكس (Thammapalerd, 2001).

كما يمكن تشخيص الأمبيا النسيجية بإستخدام تقنية PCR التي تستهدف وحدات ثانوية صغيرة من DNA الرايبوسومي (Fotedar, et al., 2007).

(٢) *Giardia lamblia* لامبليا

يعد طفيلي الجيارديا من الأولى الشائعة التي تصيب الإنسان ولاسيما الأطفال وتسبب الإسهال الدهني، فهو طفيلي إبتدائي يعود إلى:

Kingdom: Protista
Subkingdom: Protozoa
Phylum: Sarcomastigophora
Subphylum: Mastigophora
Class: Zoomastigophora
Order: Diplomonadida
Family: Hexamitidae
Genus: *Giardia*
Species: *Giardia lamblia* (Keas, 1999).

يمتلك طفيلي الجيارديا طورين خلال دورة حياته، إذ يستقر هذا الطفيلي داخل الأمعاء الدقيقة العليا (الإثنى عشر) للمضيف مرتبطاً بالبطانة الظهارية لتجويف الأمعاء بطوره النشط المتغذى Trophozoite، أما خارج جسم المضيف فإنه يبقى حياً بطوره المتكيّس Cyst ذو الفعالية القليلة بالإضافة إلى وجود مراحل مؤقتة بين الطورين تسمى Encyzoite التي تسبق تكون الطور الناشط و Excyzoite التي تسبق تكون الطور المتكيّس (Ringqvist, et al., 2011).

الطور الناشط شكله شبه كمثري، يتراوح طوله بين (١٠-١٥ ميكرومتر) وعرضه حوالي (٥ ميكرومتر)، متوازن جانبياً (Adam, 2001). في الصور الممسوحة ألكترونياً تم ملاحظة الجوانب الظهرية والبطنية من الجسم وكذلك تم ملاحظة الأسواط والقرص اللاصق Adhesive disk، حيث يحتوي هذا الطور على أربعة أزواج من الأسواط والتي تسرع من حركة الناشطات السابقة (Elmendorf, *et al.*, 2003). كما يحتوي هذا الطور على نواتين بيضويتين غير متشابهتين في تكوينهما (Benchimol, 2005).

الطور المتكتيس يبلغ طوله حوالي (٧-١٠ ميكرومتر) وشكله بيضاوي، الكيس الناضج يحتوي على أربع أنوية، والأطوار المتكتيسة تكون مقاومة بيئياً وهي تمثل الطور المعدى Infective stage المسؤول عن إنتقال المرض (Wolfe, 1992). الأكياس قد تبقى حية لعدة أشهر في البراز وفي الظروف الرطبة كما يمكنها البقاء حية في التراكيز القياسية للكلور المستخدم في تعقيم الماء (Farthing, 1996).

تبدأ دورة الحياة بخروج الطور المتكتيس مع براز الشخص المصابة حيث تقاوم هذه الأكياس درجات الحرارة والبرودة والجفاف، وعند إبتلاع هذه الأكياس من قبل المضيف يحدث تشقق للكيس بعملية تسمى محرقة الأطوار المتغذية التي تلتتصق بالنسيج الطلائي للمضيف في الثلث العلوي للأمعاء Excystation الدقيقة حيث تمر بمرحلة التغذية (Campbell and Faubert, 1994). وبعد مرحلة التغذية تخضع الأطوار الناشطة إلى تضاعف لاجنسي بواسطة إنقسام طولي ثانوي، وبعد أيام من الإستعمار تنتشر إلى الأسفل ونتيجة جريان المواد في الأمعاء والإستبدال المستمر للخلايا البطانية التالفة من قبل المضيف تفصل الجيارديا ثم تسبح وبعدها تعيد إلتصاقها من أجل إستعمار الأمعاء من جديد (Campanati, *et al.*, 2002). يستهلك الطفيلي الأسواط والجزء الخلفي للجسم بحيث تصبح له القدرة على السباحة عكس التيار للبقاء داخل الموقع

المفضل، وعند مرور الأطوار الناشطة إلى القولون وكوسيلة للحماية فإنها تل JACK إلى التكيس ثم تمر بعد الأكياس وأحياناً الناشطات مع البراز إلى الخارج (Carvalho and Monteiro-Leal, 2004).

يعد طفيلي الجيارديا أحد العوامل الرئيسية المسببة للإسهال في الأطفال والبالغين والذي يطلق عليه داء الجيارديا Giardiasis (Dib, et al., 2008). فهو يسبب إسهالاً دهنياً حاداً لاسيما عند الأطفال حيث يؤدي إلى الجفاف وألم في البطن، غالباً ما يحصل ذلك عند الأطفال ممن تقل أعمارهم عن خمس سنوات إلى حين أن الإصابة المزمنة بالطفيلي قد تؤدي إلى فقدان في الوزن أو تخلف في النمو (Thompson, 2004). في حين إن أعراض الإصابة بالجيارديا تختلف في شدتها من فرد لأخر وتعتمد على فترة الإصابة، وبالإضافة إلى الأعراض السابقة تسبب الجيارديا الغثيان Nausea والتقيؤ وانتفاخ البطن .(Panaro, et al., 2007) Appetite loss Flatulence

يعتمد تشخيص الجيارديا على وجود الأكياس في براز الأشخاص المصابين، كما يمكن تشخيص الجيارديا بإستخدام طريقة Elisa حيث يتم تشخيص بروتين جدار الكيس من خلال استخدام أضداد وحيدة النسيلة متوفرة تجاريأ (Ratner, et al., 2008). التشخيص بإستخدام الطرائق الجزيئية يعد من أكثر الطرائق حساسية وخصوصية وسرعة من خلال PCR أو qRT-PCR التي تعتمد على جينات معينة في الطفيلي .(Bruijnestijn, et al., 2009)

(٣) البوغ الخبيء *Cryptosporidium parvum*

يعد من الأنواع الواسعة الإنتشار في أنحاء العالم ويصيب الإنسان والحيوان وهو النوع الوحيد الذي ينتمي إلى جنس *Cryptosporidium* الذي يصيب الإنسان فضلاً عن إصابته للحيوان لذا يعد من المسببات للأمراض المشتركة (Abhay, et al., 2009) Zonotic disease.

يعود هذا الطفيلي إلى:

Empire: Eukaryota
Kingdom: Protozoa
Phylum: Apicomplexa
Class: Coccidea
Order: Eucoccidiorida
Family: Cryptosporidiidae
Genus: *Cryptosporidium*
Species: *Cryptosporidium parvum* (Fayer and Xiao, 2007).

دورة حياة طفيلي البوغ الخبيء تكتمل داخل مضيف مفرد، وأن هذه الدورة تتضمن طورين هما الطور اللاجنسي والطور الجنسي، إذ تحدث العدوى بإبتلاع الأكياس البيضية Oocyst من قبل المضيف، بعدها تتحرر أربع بویغات عارية Sporozoites في القناة الهضمية وتصيب الخلايا الطلائية فيبدأ النمو اللاجنسي. تخضع هذه البویغات إلى جيلين متعاقبين من الإنقسام merogeny محررة ثمانية منقسمات في الجيل الأول وأربع منقسمات في الجيل الثاني، ثم تبدأ المنقسمات الأربع المتحركة من الإنقسام الثاني مراحل النمو الجنسي التي تشمل مولدات الأمشاج الكبيرة والصغيرة (Baker, et al., 1998). إن إتحاد الأمشاج الصغيرة مع الأمشاج الكبيرة يؤدي إلى تكون البيوض المخصبة Zygotes، حيث تتمو هذه البيوض المخصبة لتكون أكياس البيض (Chen, et al., 2003). أن (٢٠٪) من أكياس البيض تمتلك جدران رقيقة وبالتالي يمكن أن تعيد إصابة المضيف مرة أخرى من خلال تمزق الجدار وتحرر البویغات التي تعيد العملية

من جديد (Ryan and Ray, 2004). أما الأكياس البيضية ذات الجدران السميكة فإنها تطرح إلى البيئة، ويمكن أن تبقى الأكياس البيضية حية في البيئة لأشهر (Chen, *et al.*, 2003).

يعتبر طفيلي الأبواغ الخبيء من الطفيليات المعاوية الممرضة، فهو سبب رئيس لمرض الإسهال Davies and Chalmers, (Diarrhea 2009). وهو يصيب الأعمار جميعها ويكون أكثر شدةً بين المرضى المصابين بنقص المناعة كمرضى الأيدز (Fayer and Xiao, 2007). أما في الإنسان فإن الطفيلي في حالة وجوده بأعداد كثيرة فإنه يسبب إسهالاً مائياً Watery diarrhea مع تشنج Cramping وألم بطنية وغثيان وفقدان الشهية وإنفاس البطن والشعور بالضيق وقد يصاب البعض بالتقيؤ وفقدان الوزن وحمى أو ألم في العضلات وغيرها من الأعراض الأخرى (Juranek, 2002).

طفيلي البوغ الخبيء يتواجد في حدود الخلايا الطلائية للأمعاء الدقيقة، فعندما ترتبط البوغيات بغشاء الخلايا الطلائية فإنها تغلف نفسها (Ryan and Ray, 2004). وبالتالي فإن الطفيلي يمكن أن يسبب تحطم الزغيبات Microvilli في الأماكن التي يرتبط بها (Winn, *et al.*, 2006). ورغم أن المرض قد يستمر حوالي أسبوعين، فإنه يعتبر محدود ذاتياً self-limiting في الأشخاص الإعتياديين، بينما قد يكون مزمن Chronic في المرضى الذين يعانون من النقص المناعي كمرضى الأيدز (Hunter and Nichols, 2002).

ان تشخيص طفيلي البوغ الخبيء يكون من خلال فحص عينات البراز و توجد طرائق عدة لتشخيص الطفيلي، حيث يتم فحص العينات مجهرياً بإستخدام تقنيات مختلفة تتضمن التصبغ بصبغة Acid-fast، تقنية الجسم المضاد المتألق المباشر والطرائق المعاوية الأنزيمية لتشخيص مستضدات الطفيلي (CDC, 2011).

وأن تشخيص الطفيلي تجاريًّا يتم على أساس التشخيص المجهري لأكياس البيض المدورة ذات القطر ٤-٦ ميكرومتر، فيمكن تشخيص الطفيلي بإستخدام صبغة acid-fast المحورة والتي تظهر فيها الأكياس البيضية وردية أو حمراء اللون على خلفية زرقاء أو خضراء مزرقة وبالتالي يمكن تميزها عن الخمائير المشابهة لها مظاهريًّا (Abhay, et al., 2009). أن التقنيات المعتمدة على تشخيص المستضدات كتقنية الجسم المضاد المتألق المباشرة DFA، فحص التألاق المناعي غير المباشرة IIFA وغيرها يمكن أيضًا استخدامها في التشخيص (Murray, et al., 2005). أما التقنيات الجزيئية كتقنية PCR فيمكن استخدامها لتشخيص الطفيلي على مستوى النوع (CDC, 2011).

٢-٥-٢ الديدان الطفيلية **Parasitic helminthes**

تسبب الديدان الطفيلية أضرارًا مختلفة لمضافتها، فهي تصيب الإنسان في مختلف الأعمار لاسيما الأطفال ومن الديدان الشائعة هي:

(١) الدودة الدبوسية ***Enterobius vermicularis***

يعد طفيلي الدودة الدبوسية من الديدان الخيطية الأكثر توزيعًا في أنحاء العالم جميعها وممن أكثر الديدان الخيطية إنتشارًا في الولايات المتحدة الأمريكية ويعد الإنسان هو المضيف الوحيد لها، إذ يبلغ عدد المصايبين حوالي أكثر من ٢٠٠ مليون شخص وبلغت نسبة إصابة الأطفال حوالي (٣٠٪) (Mandell, 2000).

يعود هذا الطفيلي إلى:

Empire: Eukaryota

Kingdom: Animalia

Phylum: Nematoda

Class: Secernentea

Order: Rhabditida

Family: Oxyuridae

Genus: *Enterobius*

Species: *E. vermicularis* (Shiba, et al., 1996).

تكون الديدان البالغة صغيرة الحجم، حيث يبلغ طول الذكور ٥-٢ ملم في حين يبلغ طول الإناث ٨-

١٣ ملم (Gutiérrez, 2000). تعيش هذه الديدان في الأمعاء الغليظة في منطقة الأعور Cecum، تهاجر

الإناث ليلاً لتضع بيوضها حول منطقة المخرج Perianal area وأحياناً قد تهاجر إلى الجهاز التناسلي

للإناث (Cook, 1994). قد تحدث الإصابة المباشرة أو الذاتية لنفس المضيف أو قد تصيب مضيفاً آخر

(Burkhart and Burkhart, 2005).

تبدأ دورة حياة هذه الدودة عند إبتلاع البيوض، تفقس هذه البيوض في الأنثى عشري ثم تهاجر إلى

الأمعاء الغليظة حيث تصل إلى مرحلة البلوغ (Cook and Zumla, 2009).

الأنثى الحبل والتي تصبح مليئة بالبيوض فإنها تستقر في الأمعاء الغليظة كما تهاجر الأنثى من فتحة

المخرج وأثناء حركتها على الجلد قرب المخرج تطرح بيوضها أما بطريقه التقلص وقدف البيوض، طريقه الموت

والتحلل أو بطريقه تمزق الجسم نتيجة خدش الدودة من قبل الإنسان، وبعد طرحها كافة البيوض تصبح الأنثى

معتمة وتموت، تفقس معظم البيوض خلال ٧٢ ساعة وقد تستمر الإصابة لمدة ٤-٦ أسابيع (Garcia,

. 2009).

تصيب الدودة الإنسان لاسيما الأطفال مسببه داء Enterobiasis.

حيث أن الإصابة بهذه الدودة غالباً ما تكون بدون أعراض (Cook, 1994) Asymptomatic.

عارض تسببه هذه الدودة للشخص المصاب هي التهيج Irritation والحكة Itching في المنطقة الخلفية

وبالتحديد في منطقة حول المخرج Perianal area والتي قد تؤدي إلى إضطراب في النوم (Cook, 1994).

هذه الحكة تحدث نتيجة هجرة الإناث ليلاً لوضع البيوض خارج المضيف على المنطقة المذكورة فتسبب بذلك

تهيج للشخص، وباستمرار حك هذه المنطقة فإنها تسبب خدش منطقة حول المخرج مؤدية إلى تمزق الجلد

ومضاعفات أخرى متضمنة الإصابة بالبكتيريا كالتهاب الجلد البكتيري (Gutierrez, 2000). وقد تسبب

الإصابة بعض المضاعفات كفقدان الوزن Weight loss, التهاب المجاري البولية Urinary tract infection

أو التهاب الزائدة الدودية Appendicitis (Cook and Zumla, 2009).

تشخيص الإصابة بالدودة الدبوسية يتم من خلال وضع شريط السيلوفان (الأسكتلندي) Scotch tap

حول المخرج أثناء الليل ولاسيما عند الأطفال للتأكد من وجود بيوض الديدان، وقد يرى وجود البيوض مع براز

الأشخاص المصابين أحياناً، حيث أن حوالي ٥٥٪ من الأشخاص المصابين يمكن أن توجد البيوض في برازهم

.(Gutiérrez, 2000)

٢) دودة الأسكارس *Ascaris lumbricoides*

هي من الديدان الخيطية العملاقة التي تصيب الإنسان وتسبب داء الصفريات Ascariasis عند الإنسان

.(Swartzman, 2000)

تعود هذه الدودة إلى:

Empire: Eukaryota

Kingdom: Animalia

Phylum: Nematoda

Class: Secernentea

Order: Ascaridida

Family: Ascarididae

Genus: *Ascaris*

Species: *A. lumbricoides* (Natural History Museum, 2012).

الديدان البالغة تميز بحجمها الكبير، حيث يتراوح طول الذكر بين ٣٠-١٥ سم وقطره ٤-٢ ملم، أما الأناث فيتراوح طولها بين ٥٠-٢٠ سم وقطرها بحدود ٦-٣ ملم، ويتميز الذكر بنهايته الخلفية المنحنية نحو الجهة البطنية وتكون ذات شوكتين، الفتحة التناسلية الأنثوية *vulva* تقع في نهاية الثالث الأمامي، الرحم قد يحتوي ٢٧ مليون بيضة ويبلغ مقدار البيض الذي تضعه الأنثى بحدود ٢٠٠ ألف بيضة يومياً، أما النهاية الخلفية للأنثى فتكون مستقيمة ومخروطية الشكل، الفم الواقع في النهاية الأمامية في كلا الجنسين يحتوي على ثلاثة شفاه مسننة احدها ظهرى والأخرين بطني-جانبى (Abhay, et al., 2009).

تعيش الديدان البالغة في الأمعاء الدقيقة للمضيف حيث يكون لونها وردي شاحب عند وجودها في التجويف الأمعاء لكنه يتحول إلى اللون الأبيض خارج جسم المضيف (Seltzer, et al., 2006).

البيوض المخصبة بيضوية الشكل أو دائرية يبلغ طولها ٧٥-٤٥ ميكرومتر وعرضها ٣٥-٥٠ ميكرومتر وتكون ذات غلاف سميك، أما البيوض غير المخصبة تكون أكبر حجماً، تقاوم البيوض المطهرات ودرجات الحرارة المنخفضة ويمكن أن تبقى حية أشهر أو سنين في التربة (Bethony, et al., 2006).

تحدث الإصابة عند إبتلاع البيوض المخصبة الحاوية على الطور المعدى المتمثل باليرقة الراب蒂ة مع الشراب أو الغذاء الملوثين (Brooks, et al., 2010).

تبدأ دورة حياة هذه الدودة بإبتلاع البيوض المخصبة الحاوية على اليرقة المعدية، إذ تقاوم هذه البيوض العصارة المعدية لاحتواها على الغلاف السميك إلا أن العصارة الهضمية في الإثنى عشرى تعمل على إذابة

الغلاف حيث تتحرر اليرقة التي تخترق جدار الإثنى عشر وتنقل مع مجرى الدم لتصل إلى الكبد ثم إلى القلب وبعدها إلى الرئتين حيث تحطم الحويصلات الرئوية فتتمو وتطور، وبعد ثلاثة أسابيع تمر الدودة من الجهاز التنفسى عن طريق القصبة الهوائية عبر الحنجرة إلى الفم أثناء السعال حيث يتم إبتلاعها لتعود إلى الأمعاء وبعدها تصبح أناث أو ذكور بالغة، بعد ذلك يحدث الإخصاب Fertilization، ثم تمر البيوض المخصبة المعدية مع البراز (Crompton, 2001).

تسبب الديدان أثناء هجرتها إلى الرئتين الحمى والسعال والبلغم الدموي وزيادة الحمضات وزيادة مستوى الجلوبولين المناعي IgE في المصل، وتسبب البالغات سوء تغذية وإنسداد معوي خاصٌ عند الأطفال وقد تهاجر إلى القناة الصفراوية أو البنكرياسية أو الحنجرة أو الرغامي ويحدث الموت نتيجة الغزو الشديد للرئة أو نتيجة إنسداد قنوات بعض الأعضاء (بيك وديفينز، ٢٠٠٣).

التشخيص يتم من خلال فحص البراز ووجود البيوض فيه، وقد توجد اليرقات في إفرازات الجهاز التنفسى (Tietze and Tietze, 1991). ويمكن ملاحظة زيادة خلايا الحمضات Eosinophil في الدم المحيطي Weller, (1992) وخصوصاً أثناء هجرة اليرقات خلال الرئة، فضلاً عن طائق التشخيص المناعية والجزئية الأخرى.

(٣) دودة البقر الشريطية *Taenia saginata*

تعتبر دودة البقر الشريطية من الديدان الشريطية التي تصيب كلاً من الإنسان والماشية مسببة داء Beef tapworm أو دودة الماشية الشريطية Taeniasis عند الإنسان. تسمى هذه الدودة بدوءة البقر الشريطية (Garcia, 2003) Cattle tapeworm.

يُنتمي الطفيلي إلى:

Kingdom: Animalia
Subkingdom: Eumetazoa
Phylum: Platyhelminthes
Class: Cestoda
Subclass: Eucestoda
Order: Cyclophyllidea
Family: Taeniidae
Genus: *Taenia*
Species: *T. saginata* (Baron, 1996).

الإنسان هو المضيف النهائي لهذه الدودة، أما الأبقار فتمثل المضيف الوسطي الأكثر شيوعاً وقد توجد مضائق وسطية أخرى كالغنم والغزلان والحيوانات البرية وغيرها (Pawlowski and Schultz, 1972).

يتراوح طول دودة البقر الشريطية بين ٤-٨ أمتار وتحتوي على ١٠٠٠-٢٠٠٠ قطعة جسمية، يمتلك الرؤيس Scolex ؛ محاجم Suckers مع وجود إنخفاض في مقدمة الرؤيس ولا يمتلك خطم Rostellum ولا أشواك hooks. تحتوي القطع الحبلى Gravid على فتحة تناسلية، أما القطع الناضجة فإنها تحتوي على مبيضين مفصصين وعضلة عاصرة مهبلية، حيث تفصل هذه القطع مبتعدة عن الدودة بإتجاه فتحة المخرج .(Krauss, et al., 2003)

إن أكثر الأشخاص المصابين لا تظهر عليهم أعراض وأن المرض قد يطرحون القطع الناضجة مع برازهم بشكل تلقائي، وقد تتضمن الأعراض في حالة وجودها الغثيان، فقدان الشهية، ألم في المعدة، الصداع والدوخة، وأحياناً طفح جلدي مصحوب بحكة بالإضافة إلى الإسهال، وفقدان الوزن وغيرها (Garcia, 2003).

يمكن تشخيص هذا الطفيلي من خلال ملاحظة القطع الحبلى والبيوض أحياناً في البراز. كما يمكن تشخيص الطفيلي بإستخدام الحبر الهندي حيث يحقن الرحم بهذا الحبر لملاحظة التفرع وهناك طرائق أخرى Garcia, et (التشخيص تتم بإستخدام PCR, ويمكن أيضاً إستخدام Elisa لتحديد المستضدات في المصل 2007.).

(٤) الدودة الشريطية القزمة *Hymenolepsis nana*

وهي أصغر دودة شريطية تصيب الإنسان وتوجد في جميع أنحاء العالم في المناطق المدارية وشبه المدارية وخاصةً بين الأطفال (Bogitsh, et al., 2005).

وتعود هذه الدودة إلى:

Kingdom: Animalia
Subkingdom: Eumetazoa
Phylum: Platyhelminthes
Class: Cestoda
Subclass: Eucestoda
Order: Cyclophyllidea
Family: Hymenolepididae
Genus: *Hymenolepis*
Species: *H. nana* (NCBI Taxonomy, 2012).

يتراوح طول الدودة البالغة بين (٥٠-٧٠ ملم) وتحتوي على ٢٠٠ قطعة جسمية تقريباً، تكون عرض القطعة أكبر من طولها بأربع مرات. رئيس الدودة يشبه النتوء ويمتاز أربع محاجم وله خطم مزود بأشواك (Heelan, 2004).

البيوض تكون كروية أو بيضوية الشكل ولها غلاف رقيق غير ملون وبلغ قطرها (٣٠-٧١ ميكرومتر)، تحتوي على جنين سداسي الأشواك *Oncosphere* واقع في مركز البيضة مفصول عن الغلاف بفسحة، ويمتلك الجنين غشاء داخلي له تثنيين قطبيين ينبعق من كل منهما ٤-٨ خويطات تمتد داخل الفسحة (Ash and Orihel, 2003).

دورة حياة الطفيلي تبدأ بمرور البيوض المعدية مع البراز إلى البيئة الخارجية حيث يمكنها البقاء حية لأكثر من ١٠ أيام، وبعد إبتلاعها من قبل المضيف الوسطي المفصلي (الخناfers والبراغيث) تنمو إلى يرقة *Cysticercoid*, ثم يصاب الإنسان نتيجة إبتلاعه للمضيف الوسطي المصايب حيث تنمو اليرقة إلى الطور البالغ في أمعاء الإنسان (Ash and Orihel, 2003). أما في حالة تناول الإنسان للأغذية الملوثة بالبراز الحاوي على البيوض فإن الجنين يتحرر من البيضة ثم يخترق زغبيات الأمعاء وينمو إلى يرقة *Cysticercoid* (Bogitsh, et al., 2005). وعند تمزق الزغبيات تعود اليرقات إلى تجويف الأمعاء ويخرج رئيس اليرقة من إبعاجه ويلتصق بالغشاء المخاطي للأمعاء وينمو إلى الطور البالغ الذي يبقى في اللفافي منتجًا القطع الحبلى، ثم تمر البيوض مع البراز بعد إنفصال القطع (Heelan, 2004).

تكون الإصابة بالدودة الشريطية القزمة بدون أعراض أو قد ينتج عنها إسهال خفيف وفقدان الوزن وتشنجات بطنية وألم خفيف، لكن أحياناً ممكن أن تكون الإصابة أسوأ بمرور الوقت لأن البيوض قد ت نفس وتنمو بدون مغادرة المضيف النهائي (بيك وديفيز، ٢٠٠٣). بالإضافة إلى الكثير من الطفيليات المعوية التي لها أهمية من الناحية المرضية.

٦-٢ العلاج والوقاية والسيطرة

إن الوقاية والسيطرة وعلاج الإصابة بالطفيليات بصورة عامة والمعلوية بصورة خاصة يتطلب معرفة علاقة الطفيلي بالبيئة الخارجية ومضيقه فضلاً عن المعرفة التفصيلية بدورة حياة الطفيلي نفسه للتعرف على نقطة الضعف في دورة حياة ذلك الطفيلي والقضاء عليه. ويسمم غسل الخضروات والفواكه بالماء والصابون قبل أكلها والنظافة الجيدة كغسل الأيدي في منع الإصابة بنسبة ٤٢-٤٧% وقد تمنع إنتشار الإصابة إلى الأشخاص الآخرين (Acha and Szyfres, 2003; Curtis and Cairncross, 2003).

إن معالجة الطفيليات يتطلب استخدام الوسائل الطبية والكيميائية كاستخدام الأدوية أو الفيزيائية كاستخدام الأشعة فوق البنفسجية والأشعة السينية أو الباليولوجية كالقضاء على الحشرات والمضائق الوسطية للطفيلي.

تحدث الإصابة بالطفيليات المعلوية عن طريق دخول الأطوار المعدية المتمثلة بالبيوض أو الأطوار المكيسة من الفم مع الماء، الغذاء، أو الأيدي الملوثة إلى الجهاز الهضمي للمضيق لذا يمكن استخدام الوسائل الوقائية لمنع حدوث الإصابة. ومن الوسائل الهامة في الوقاية هي تحسين الوضع الصحي وال الغذائي والإهتمام بالنظافة العامة.

العلاج المستخدم للإصابات الشديدة يختلف عما هو مستخدم للإصابات الخفيفة، فالحالات التي لا تظهر فيها أعراض يجب استخدام العلاج فيها لكي لا تتطور الحالة إلى إصابة شديدة وبالأخص مرضى النقص المناعي (Heymann, 2004). استخدام الأدوية التي لا تمنص من قبل المضيق كأدوية طفيلي الأمبيا، أما في الحالات الشديدة فيتم استخدام أدوية Metronidazole أو nitroimidazole في طفيلي الأمبيا والجياردية (Blessmann and Tannich, 2002). وبعد Nitazoxanide هو العلاج

المفضل للأطفال ممن تتراوح أعمارهم بين ١٢-١ سنة كما يمكن استخدامه للبالغين (Rossignol, *et al.*, 2006).

في حالات الإسهال الشديدة أو الإصابات المقاومة للعلاجات كما في طفيلي الجيارديا فيتم استخدام .(Savioli, *et al.*, 2006) Thiazolides

في بعض الطفيلييات كطفيلي البوغ الخبيء يتم استخدام الأدوية المضادة لطفيلي مثل Nitazoxanide الذي يخفف الإسهال من خلال مهاجمة العمليات الأيضية لطفيلي وعلاج Azithromycin الذي يعطي للأشخاص الذين يكون جهازهم المناعي في خطر. قد تستخدم علاجات تبطئ حركات الأمعاء وتزيد من إمتصاص السوائل لتخفيف الإسهال ومن هذه العلاجات Loperamide ومشتقاته. وأحياناً يكون العلاج من خلال إستبدال السوائل والمعادن كالبوداسيوم والصوديوم عن طريق الفم أو الحقن بالوريد والتي فقدت نتيجة الإسهال المستمر لحفظ توازن السوائل في الجسم، لكن العلاج المفضل هو Nitazoxanide بالنسبة للأطفال ممن تتراوح أعمارهم بين ١١-١ سنة (Rosenthal, 2011).

في بعض الأحيان وفي حالات الألم البطني الحاد الناتج من التهاب القولون الأميبي يتم اللجوء إلى التدخل الجراحي (Wells and Arguedas, 2004).

يمكن منع الإصابة بأي نوع منها من خلال استخدام المياه المعقمة والمعاملة وتجنب شرب مياه الصنبور، مياه البحيرات، الأنهر وغيرها من مصادر المياه غير المعاملة أو المعقمة، حيث أن الطرائق المستخدمة في معاملة مياه الشرب تتضمن تسخين المياه الملوثة إلى درجة الغليان لمدة دقيقة على الأقل أو تصفية المياه بإستخدام مرشحات حجوم تفوقها لاتزيد عن ١ مايكرون، فقد كانت هناك تقشيرات سابقة لطفيلي الجيارديا من خلال هذه المياه (Keithly, *et al.*, 1997).

استخدام الكلور أو اليود قد يساهم في تحطيم الأكياس المعدية لكنها تعتبر قليلة الفعالية حيث أنها تعتمد على درجة حرارة، درجة الحامضية، وعكورة الماء (Gardner and Hill, 2001).

يجب على الأشخاص المصابين عدم السباحة في المسابح لمدة أسبوعين بعد إنتهاء الأعراض، كما يجب عليهم ترك الممارسات الجنسية الخاطئة التي تساهم بشكل كبير في إنتقال الأكياس المعدية (Aiello and Mays, 1998). وبسبب إمكانية إنتشار هذه الطفيليات بين أفراد العائلة لذا يجب على الأفراد جميعهم إجراء الفحوصات الازمة في حالة إصابة أحدهم بأي نوع منها (Haque, 2007).

بالنسبة للأطفال فإن حليب الأم له دوراً مهماً في حماية المضيف من الجيارديا وهناك عدد من الدراسات التي وضحت حماية الأطفال حديثي الولادة من الإصابة بالجيارديا (Hill, 2005). أما الديدان الطفيلية فقد يختلف علاجها عن الأولى الطفيلية لكن لا تختلف كثيراً من ناحية الوقاية، فالدواء الدبوسي يمكن علاجها بإستخدام pyrantel pamoate بجرعة واحدة وبواقع (١١ ملغم/كغم) من وزن الجسم، كما يمكن إستخدام علاج بديل وهو Mebendazole بجرعة واحدة وبواقع كبسولة وزنها ١٠٠ ملغم، وقد يتم إستخدام الجرعة الثانية ولكن في حالة إستمرار الإصابة (Medical Letter, 2010). الديدان الشريطية كالدواء الشريطية القزمية فيمكن علاجها بإستخدام Praziquantel أو Niclosamide (King, 2005) أو Nitazoxanide والمستخدم أيضاً في علاج الإصابات بالأولي الطفيلية لكنه بالأسكارس من خلال إستخدام Nitazoxanide وأثبت فعالية كبيرة في علاج الأسكارس في المكسيك (Galvan-Ramirez, et al., 2007).

أن الوقاية بالنسبة للديدان لاختلف عن الأولى فتكون عبر معالجة أفراد الأسرة جميعهم في حالة وجود إصابة والتتأكد من خلو الغذاء والماء من أي ملوثات برازية قد تكون مصابة بالبيوض.

Materials and Methods العمل وطرائق المواد

١-٣ الأجهزة والعدد

الدولة	الشركة المصنعة	الموديل	أسم الجهاز
الصين	Jiangsu Zhengji	80-2B	جهاز الطرد المركزي Centrifuge
المانيا	Hettich	MIKRO120	جهاز الطرد المركزي الدقيق Microcentrifuge
اليابان	Optima Inc.	SP-300	جهاز المطياف الضوئي Spectrophotometer
اليابان	Olympus	CHBS	مجهر ضوئي Light microscope
الصين	Shanghai All-Time	MFD 209	جهاز عد كريات الدم البيض التقريري
الصين	YANCHENG CORDIAL	7301-1	شريحة عد كريات الدم Neubauer improved
			شرائح زجاجية Slides
			أغطية شرائح Cover slides
			حاويات بلاستيكية نظيفة Clean plastic cups
			عيدان خشبية Wooden sticks
			أنابيب إختبار إعتيادية Test tubes
			أنابيب حاوية على مادة مانعة لتخثر الدم EDTA
			حامل أنابيب Rack
			أسطوانة مدرجة ١٠٠ مل Cylinder
			ماصة سالي Sahli's pipette
			ماصة حساب خلايا الدم البيض WBC pipette
			مسطرة عد حجم الكريات المرصوص Reader
			أنابيب شعرية حاوية على الهيبارين Red capillary tubes
			أنابيب شعرية غير حاوية على الهيبارين Blue capillary tubes

	أطراف ماصة صفراء اللون Yellow tips
	أطراف ماصة زرقاء اللون Blue tips
	قفازات جراحية

٢- الموارد

١- محلول الفورمالين Formalin 10% solution

حضر بإذابة (١٠ مل) من محلول الفورمالديهيد ذو التركيز ٣٧-٤٠٪ في (٩٠ مل) من الماء المقطر ويمزج جيداً .(Drury and Wallington, 1980)

٢- محلول الملح الفسلجي Normal saline 0.9% solution

حضر بإذابة (٩ غم) من ملح كلوريد الصوديوم في (١٠٠٠ مل) من الماء المقطر .(WHO, 1997)

٣- المذيب القاصر Decolorizing solvent

٤- الماء المقطر Distal water

٥- مادة كندة بلسم

٦- طين إصطناعي

٣-٣ الصبغات Stains

١- صبغة الأيدين Lugol's iodine stain

حضرت بتسخين (٥٥ غم) من بلورات اليود في (١٠٠ مل) من الماء المقطر ، ثم إضافة ١٠ غم من ملح يوديد البوتاسيوم حتى يذوب كاملاً .(WHO, 2003)

٢- صبغة اللشمانيا Leishman's Stain

حضرت عن طريق صب ١٠٠ مل من الميثانول النقي داخل قنينة معتمة ثم أضيف له ١٥،٠ غم من صبغة اللشمانيا. بعدها غلت القنينة وتركت الصبغة لتدوب فيه لمدة ٤٨ ساعة مع الرج المتكرر .(Ichhpujani and Bhatia, 2002)

٣- صبغة زيل نلسن الحامضية Acid-fast stain

الموصوفة من قبل الطبيبان الألمانيان Friedrich Neelsen و Franz Ziehl في القرن التاسع عشر و تتكون من صبغتين (Ridderhof and Smithwick, 2003) :

أ- صبغة الكاريول فوكسين Carbolfuchsin stain

حضرت بإذابة (٣،٠ غم) من الفوكسين القاعدي في (١٠ مل) من كحول الإيثانول بتركيز ٩٥%. ومن ثم إضافة (٥ مل) من بلورات الفينول الذائبة في الماء بالحرارة ، بعدها خلط محلول وترك ليستقر لعدة أيام ثم رشح قبل الإستعمال.

ب- الصبغة المخالفة Counter stain

حضرت بإذابة (٣،٠ غم) من صبغة كلوريد أزرق المثيلين في (١٠٠ مل) من الماء المقطر.

٤- طرائق العمل

٤-١ جمع العينات Collection of Samples

١- جمع عينات البراز Stool Collection

شملت الدراسة جمع ١٠٥٧ عينة براز بإستخدام حاويات بلاستيكية نظيفة ومحكمة بغطاء من الأطفال المصابين بالإسهال وبعض الإضطرابات المعاوية الأخرى الوافدين لمستشفى النساء والأطفال التعليمي

ومستشفى الشامية العام ومستشفى الحمزة العام وبعض المختبرات الأهلية في محافظة الديوانية ومن تراوحت أعمارهم بين (أقل من سنة - ٢١ سنة) خلال المدة بين بداية شهر تشرين الثاني ٢٠١١ ولغاية نهاية شهر آب ٢٠١٢ وقد تم تسجيل المعلومات الخاصة وفق إستماراة أعدت لهذا الغرض تضمنت الجنس والعمر وتاريخ المراجعة ومنطقة السكن والإصابة بالطفيليات المعاوية والأعراض المرضية وفحوصات الدم ونتائجها وملحوظات أخرى.

٤- جمع عينات الدم Blood Collection

تضمنت الدراسة جمع ٥٤ عينة دم من الأطفال المصابين بالطفيليات المعاوية بواقع ٣ مل من كل طفل لغرض دراسة التغيرات الفسيولوجية التي تسببها هذه الطفيلييات على المصابين، فقد تمأخذ ٢ مل منها ووضعها في أنبوبة انتيادية وتركت بوضع عمودي لمدة (٢٠-٣٠ دقيقة) من ثم نبذها في جهاز الطرد المركزي بسرعة ١٥٠٠ دورة / دقيقة ولمدة ١٠ دقائق، ثم أخذ الجزء العلوي الشفاف الذي يمثل المصل بدقة بإستخدام الماصة Pipette وهمل الراسب (وفي بعض الأحيان يحفظ المصل في المجمدة Freezer عند تأخر إجراء الفحوصات عليه) لغرض إجراء الفحوصات الكيمويولوجية المصلية المضمنة في هذه الدراسة. أما الباقي وهو ١ مل فوضع في أنابيب EDTA لإجراء الفحوصات الدموية. بالإضافة إلى مجموعة عينات السيطرة والبالغ عددها ٣٢ عينة سيطرة من الأطفال السليمين من كلا الجنسين لغرض مقارنة نتائج الفحوصات معها.

٣-٤-٢-٤ فحص العينات Samples Examination

٣-٤-٢-٤-١ فحص عينات البراز Stool Examination

١- الفحص العياني Macroscopic examination

فحصت عينات البراز في المختبر من خلال ملاحظة القوام Consistency واللون Color والرائحة Odour وملاحظة وجود المخاط Mucus أو الدم Blood في العينات. وفي حالة وجود أكثر من عينة مراد فحصها يتم فحص العينات الحاوية على المخاط أو الدم بعدها تفحص بقية العينات.

٢- الفحص المجهرى Microscopic examination

أ- طريقة المسحة المباشرة Direct wet smear method

فحصت جميع العينات بطريقة المسحة الرطبة المباشرة المستخدمة من قبل العديد من الباحثين من خلال إتباع الخطوات التالية (WHO, 2003):

١- وضعت قطرة من محلول الملح الفسلجي على منتصف شريحة زجاجية جافة ونظيفة ومعلم عليها رقم العينة.

٢- خلطة معها كمية صغيرة من البراز بإستخدام عيدان خشبية Wooden stick (في حالة كون البراز متصلب Formed تؤخذ الكمية من المركز وكذلك من سطح العينة للبحث عن البيوض، وفي حالة

كونه سائل أو يحوي مخاط فإنها تؤخذ من السطح أو من المخاط للبحث عن الأطوار المتحركة)

٣- كررت الخطوات ١ و ٢ ولكن بإستخدام محلول الأيوودين بدلاً من محلول الملح الفسلجي.

٤- تم التخلص من العود الخشبي.

٥- وضع غطاء الشريحة.

٦- فحصت الشريحة تحت المجهر بإستخدام القوى $\times 4$ ، $\times 10$ ثم $\times 40$.

٧- ثم أخيراً فحصت تحت القوة $\times 100$ مع استخدام قطرة من الزيت Oil.

ب- طرائق التركيز Concentration methods

فحصت عدد من عينات البراز بهذه الطريقة للتأكد من التشخيص وإكتشاف الطفيلييات، وهناك طريقتين شائعتين (Forbes, *et al.*, 2007).

١- طرائق التطويف

(١) طريقة التطويف باستخدام الملح المشبع Saturated salt floatation technique

- ١- وضع حوالي ١ غم من البراز في أنبوبة اختبار.
- ٢- أضيفت قطرات قليلة من محلول الملح المشبع (الوزن النوعي ١,٢٠).
- ٣- ثم حرك باستخدام عصا زجاجية حتى أصبح مستحلب.
- ٤- أضيفت كمية أخرى من محلول الملح المشبع حتى أمتلأت الأنبوبة مع الأستمرار بتحريك محلول.
- ٥- وضعت شريحة زجاجية بعناية على قمة الأنبوبة للأختبار مع الإنتظار مدة ٣٠-٢٠ دقيقة.
- ٦- رفعت الشريحة بسرعة ثم قلبت بشكل سلس.
- ٧- ثم أخيراً فحصت تحت المجهر (Forbes, *et al.*, 2007).

(٢) طريقة التطويف باستخدام كبريتات الزنك المنبوز Zinc sulphate centrifugal floatation technique

- ١- خلط ١ غم من البراز مع ١٠ مل من الماء المقطر الدافئ.
- ٢- صب المصفى (filtrate) في أنبوبة طرد مخروطية سعة ١٥ مل.
- ٣- نبذ بسرعة ٢٥٠٠ دورة / دقيقة لمدة دقيقة.
- ٤- تم التخلص من السائل الرائق (Supernatant) وأضيف الماء المقطر إلى الراسب.
- ٥- رج جيداً ونبذ وتكررت العملية ٣-٢ مرات حتى أصبح السائل الرائق صافي.
- ٦- تم التخلص من الرائق الصافي.
- ٧- أضيف ٤-٣ مل من كبريتات الزنك (الوزن النوعي ١١٨) بتركيز ٣٣ % إلى الراسب.
- ٨- ثم أضيف المزيد من محلول كبريتات الزنك لملئ الأنبوبة حتى القمة.
- ٩- نبذ مرة أخرى بسرعة ٢٥٠٠ دورة / دقيقة لمدة دقيقة.
- ١٠- أخذت عينة من السطح باستخدام عروة (loop) ووضعت على شريحة زجاجية نظيفة.
- ١١- وضع غطاء الشريحة.
- ١٢- فحصت الشريحة تحت المجهر (Forbes, *et al.*, 2007).

٢ - طرائق الترسيب

(١) طريقة الترسيب البسيط Simple sedimentation

- ١- خلطة ١ غم من البراز مع ٢٠-١٠ مرة بقدر حجمها من ماء الصنبور.
- ٢- تركت لتسقّر في دورق قمعي الشكل لمدة ساعة أو ساعتين.
- ٣- تم تكرار العملية بضعة مرات حتى أصبح الرائق صافياً.

- ٤- تم التخلص من الرائق الصافي.
- ٥- أما الراسب الموجود في القعر فتم فحصه تحت المجهر (Melvin and Brooke, 1985).

(٢) طريقة الترسيب بالفورمالين-ايشر **Formalin-ether sedimentation**

- ١- خلط ١ غم تقريباً من البراز مع ١٠ مل من الماء.
- ٢- صفيت باستخدام طبقتين من الشاش في قمع.
- ٣- نبذ المصفى (الراشح) بسرعة ٢٠٠٠ دورة / دقيقة لمدة دقيقتين.
- ٤- طرح الرائق ثم أعيد تعليق الراسب في ١٠ مل من محلول الملح الفسلجي.
- ٥- نبذه مرة أخرى وطرح الرائق.
- ٦- علق الراسب في ٧ مل من الفورمالين وترك ليستقر لمدة ١٠ دقائق من أجل التثبيت.
- ٧- أضيف ٣ مل من الإيثر.
- ٨- تم غلق الأنوبه بالسدادة ورجت للخلط.
- ٩- أزيلت بعدها السدادة ونبذت الأنبوية بسرعة ٢٠٠٠ دورة / دقيقة لمدة دقيقتين.
- ١٠- تركت الأنبوية لتسתר حيث تم بعدها ملاحظة تكون أربع طبقات، الطبقة العليا مكونة من الإيثر والطبقة الثانية هي عبارة عن بقايا الفضلات والثالثة عبارة عن طبقة صافية من محلول الفورمالين الملحي أما الرابعة فتمثل الراسب.
- ١١- بالنسبة لطبقة الفضلات تم التخلص منها باستخدام عصا زجاجية وكذلك التخلص من السائل مع الإبقاء على كمية قليلة من الفورمالين الملحي من أجل خلطه مع الراسب.

١٢ - بعدها تم صب كمية من الراسب على شريحة زجاجية نظيفة.

١٣ - غطيت بقطاء الشريحة.

١٤ - تم الفحص تحت المجهر ويمكن فحص الراسب أيضاً بخلطه مع كمية من الأيدين (Melvin

.(and Brooke, 1985

ج- طرائق التصبغ Staining methods

(١) طريقة (MODIFIED KINYOUN'S ACID-FAST STAIN (COLD)

الكاشف : وتشمل ما يلي:

١- كحول الميثانول المطلق.

٢- كحول الإيثانول بتركيز %٥٠

ويحضر بإضافة ٥٠ مل من الإيثانول المطلق إلى ٥٠ مل من الماء المقطر ويُخزن في درجة حرارة

الغرفة ويبقى لمدة سنة تقريباً.

٣- صبغة الكاريول فوكسين Kinyoun carbol fuchsin

٤- حامض الكبريتيك بتركيز %١

ويحضر بإضافة ١ مل من حامض الكبريتيك المركز إلى ٩٩ مل من الماء المقطر ويُخزن في درجة

حرارة الغرفة ويبقى لمدة سنة تقريباً.

٥- صبغة المثيلين بلو Methylene blue

طريقة العمل

- ١- وضعت قطرة من عينة البراز على شريحة زجاجية نظيفة ونشرت وتركت لتجف.
- ٢- ثبتت العينة بالميثانول المطلق لمدة دقيقة.
- ٣- تم تطويف الشريحة بصبغة Kinyoun's carbol fuchsin لمدة ٥ دقائق تقريباً.
- ٤- غسلت الشريحة لمدة ٣-٥ ثواني بالإيثانول ذو التركيز ٥٥٪.
- ٥- ثم غسلت بالماء.
- ٦- فصرت الصبغة بإستخدام حامض الكبريتيك ذو التركيز ١٪ لمدة دقيقتين أو لحين التخلص من بقايا اللون.
- ٧- غسلت الشريحة وتلاشى الماء.
- ٨- ثم وضعت الصبغة المخالفة صبغة methylene blue لمدة دقيقة.
- ٩- بعدها غسلت بالماء وجفت بالهواء.
- ١٠- ثم فحست تحت المجهر بالقوة ٤٠X ، وكذلك القوة ١٠٠X بإستخدام الزيت Oil Garcia,) .(2001

Ziehl–Neelsen stain (٢) طريقة

طريقة العمل

- ١- وضعت قطرة من البراز على شريحة نظيفة ونشرت بحيث أصبحت العينة شفافة وتركت في الهواء لتجف لمدة ١٠ دقائق تقريباً.
- ٢- تم تطويف الشريحة بصبغة الكاريول فوكسين Carbol Fuchsin وقد وضع لهب البيرنر Burner تحت الشريحة حتى بدأ يظهر بخار (بدون غليان) لمدة ٣-٥ دقائق تقريباً.

- ٣- تم غسلت الشريحة بماء الصنبور.
- ٤- تم تطويف الشريحة بالمادة الفااصرة وهي حامض الكبريتيك المخفف لمدة دقيقة تقريباً أو لحين إزالة اللون المتبقى.
- ٥- غسلت الشريحة بماء الصنبور.
- ٦- ثم طوفت بالصبغة المخالفة وهي صبغة أزرق المثيلين Methylene Blue لمدة دقيقة.
- ٧- غسلت الشريحة بماء الصنبور.
- ٨- جففت الشريحة وفحست تحت المجهر بإستخدام القوة 100X .(Morello, *et al.*, 2006)

٣-٤-٢- فحوصات الدم Blood examinations

١-تقدير مستوى خضاب الدم Hemoglobin Level Determination

حسب تركيز خضاب الدم باستخدام طريقة Cyanomethemoglobin الموصوفة من قبل (Coles, 1980) والتي يؤكد فيها الهيموكلوبين Hemoglobin إلى ميثيموكلوبين Methaemoglobin بوجود سيانيد البوتاسيوم الحديدكي القاعدي، ثم يتفاعل الميثيموكلوبين الناتج بعد ذلك مع سيانيد البوتاسيوم ليكون سيانوميثيموكلوبين Cyanomethaemoglobin الذي يمتص الضوء عند الطول الموجي ٥٤٠ نانومتر، إذ تتناسب شدة الامتصاصية مع تركيز خضاب الدم الكلي. تم في هذا الفحص استخدام نماذج الدم الحاوية على مانع التخثر. أضيف (٥ مل) من محلول درابكن Drabkin's Solution إلى أنبوبة اختبار معقمة وجافة ثم سحبت عينة من الدم إلى العلامة ٢٠ في ماصة سالي Sahli's pipette وافرغ الدم في أنبوبة الاختبار الحاوية على كاشف درابكن ليصبح معامل التخفيف ٢٥١ مرة، وبعد المزج الجيد باستخدام الماصة نفسها وبعد مرور (٥ دقائق) لغرض ضمان إتمام التفاعل تمت قراءة نتائج الكثافة الضوئية في جهاز المطياف الضوئي بموجب الخطوات الآتية :

- ١- صفر الجهاز بكاشف درابكن على طول موجي ٥٤٠ نانومتر.
- ٢- سجلت قراءة خضاب الدم القياسي المجهر من شركة Merck الألمانية.
- ٣- سجلت قراءة الرائق في النموذج المضاف إليه الكاشف، ثم طبقت المعادلة الآتية لغرض تحديد كمية خضاب الدم (Alan, 1988).

قراءة النموذج	تركيز الخضاب القياسي (ملغم)	تركيز الخضاب (ملغم/ديسي لتر) =
قراءة الخضاب القياسي	X ٢٥١ X	١٠٠٠

٢- حجم خلايا الدم المرصوص Packed Blood Cell Volume

قيس حجم الكريات المرصوص باستخدام طريقة الأنابيب الشعرية Capillary Method، فقد تم سحب نماذج الدم في أنابيب شعرية حاوية على مادة مانعة للتختثر EDTA، وبعد ملء ثلثي الأنابيب أغلقت إحدى نهاياتها بوساطة الطين الاصطناعي ووضعت في جهاز الطرد المركزي الدقيق Microhematocrite Centrifuge بحيث يكون الطرف المفتوح إلى الخارج لمدة ١٠ دقائق بسرعة (٥٠٠٠ دورة / دقيقة)، وبعد ذلك تم قياس نسبة حجم الكريات المرصوص بوساطة المسطرة الخاصة لهذا الغرض Hematocrit Reader (Hillman and Ault, 2002).

٣- العدد الكلي لخلايا الدم البيض Total Count of Leukocytes

حسب العدد الكلي لخلايا الدم البيض بحسب طريقة Lewis, et al., (2001) فقد تم سحب الدم إلى العلامة ٥، باستخدام الماصة الخاصة لخلايا الدم البيض وأكمل الحجم بحسب محلول المخفر (Thoma's Solution)، وبعد المزج الجيد تم وضع قطرة من الدم المخفر على الشريحة الخاصة لحساب خلايا الدم Hemocytometer، إذ تم حساب الخلايا البيض في المربعات الركينة الأربع من الشريحة. واستخدمت المعادلة الآتية في الحساب:

$$\frac{\text{عدد الخلايا المحسوبة}}{١٠ \times ٢٠ \times ٤} = \text{عدد الخلايا}(10^9/\text{لتر})$$

٤- عدد الخلايا البيض التفريقي Differential Count of Leukocytes

تم وضع قطرة الدم المسحوبة باستعمال ماصة خاصة لهذا الغرض على بعد ١ سم من حافة شريحة زجاجية نظيفة وسُحبَت القطرة بحافة شريحة زجاجية أخرى موضوعة بزاوية مقدارها ٤٥° باتجاه حافة الشريحة الأخرى حتى تكون مسحة دموية متجانسة السمك وبعدها تركت الشريحة الزجاجية حتى جفت وصبغت باستخدام صبغة اللشمانيا Leishman's Stain لمدة (٢-١ دقيقة) ثم خفت بالماء المقطر وتركَت لمندة (٨-١٠ دقيقة)، بعدها غسلت بالماء الجاري وجفت في الهواء لتكون جاهزة للفحص. تم فحص الشرائح باستعمال العدسة الزيتية Immersion Oil، وتم حساب النسبة المئوية لكل نوع من أنواع الخلايا البيض، ثم استخرجت النسبة المئوية لكل نوع من أنواع الخلايا البيض (Dacie and Lewis, 1984).

٣-٤-٣ الفحوصات الكيموه gioyia

١-تقدير الكوليسترول الكلي في المصل Determination of Serum Total Cholesterol

استخدمت الطريقة اللونية من قبل Richmond (1973) لتقدير تركيز الكوليسترول الكلي في مصل الدم واستخدمت عدة التشخيص Kits المجهزة من شركة Biomerieux الفرنسية.

المحاليل المستخدمة:

A- المحلول المنظم Buffer Solution

يتكون من محلول الفوسفات المنظم (١٠ مول/لتر)، فينول (١٥ ملي مول/لتر)، كلورات الصوديوم الصابونية (٣,٧٤ ملي مول/لتر).

بـ- المحلول الإنزيمي Enzyme Solution

يتكون من ٤-أمينو أنتي بايرين (٥،٥ ملي مول/لتر)، إنزيم البيروكسيديز (≥ 1000 وحدة/لتر)، إنزيم الكوليسترول أستريز (≥ 125 وحدة/لتر)، إنزيم أوكسيديز (≥ 200 وحدة/لتر).

جـ- المحلول القياسي Standard Solution

يتكون من ٢٠٠ مليغرام كوليسترول/١٠٠ ملليلتر إيثانول لا مائي (Ethanol Absolute).
حضر الكاشف المستخدم من إضافة المحلول الإنزيمي إلى المحلول المنظم ورجهما بشكل جيد وكان
هذا الكاشف مستقرًا لمدة ثلاثة أسابيع بدرجة ($20-25^{\circ}\text{م}$) أو لمدة ثلاثة أشهر بدرجة ($3-2^{\circ}\text{م}$).

طريقة العمل Procedure

أـ- محلول الاختبار Test Solution

وضع (١ ملليلتر) من محلول الكاشف المستخدم في إنبوبة اختبار، وأضيف إليها (١٠ مايكروليتر)
من مصل الدم مع المزج بشكل جيد.

بـ- المحلول القياسي The Standard Solution

وضع (١ ملليلتر) من محلول الكاشف في إنبوبة اختبار ثانية، وأضيف إليها (١٠ مايكروليتر) من
المحلول القياسي مع الـ.

جـ- محلول التصفير Blank Solution

وضع (١ ملليلتر) من المحلول الكاشف في إنبوة اختبار ثلاثة، ووضعت الأنابيب الثلاثة في حمام مائي بدرجة (٣٧) درجة مئوية لمدة خمس دقائق لإتمام التفاعل، ثم قيست شدة اللون عند طول موجي قدره (٥٠٠ نانوميتر) مقابل محلول التصفير (Blank Solution)، اذ بقي اللون ثابتاً لمدة (٣٠) دقيقة.

الحسابات Calculation

تم حساب تركيز الكوليستيرون في العينة وفق القانون الآتي:

$$\text{ تركيز الكوليستيرون (ملغم / ديسى لتر) } = \frac{\text{شدة امتصاصية محلول الاختبار (العينة)}}{\text{شدة امتصاصية محلول القياسي}} \times \text{ تركيز محلول القياسي (ملغم)}$$

٢- قياس تركيز الكليسيريدات الثلاثية Measurement of Triglyceride

Concentration

قيس تركيز الكليسيريدات الثلاثية TG في المصل باستعمال عدة الفحص الجاهزة والمنتجة من شركة Rondox الانكليزية، وحسب الطريقة المعتمدة (Allain, et al., 1974).

المحاليل المستخدمة:

وت تكون عدة الفحص من المحاليل الآتية:

أ- محلول المنظم Buffer Solution

ويتكون من Pipes buffer بتركيز (٤٠ ملي مول/لتر) ذو أُس هيدروجيني $\text{PH}=7.6$ وكذلك أيونات المغسيوم Magnesium-ions بتركيز (١٧,٥ ملي مول/لتر) و ٤-كلورو فينول بتركيز (٥,٥ ملي مول /لتر).

بـ- المحلول الكاشف الأنزيمي Enzyme Reagent Solution

يتكون من Aminophenolzone بتركيز (٠,٥ ملي مول/لتر), Lipoprotein lipase بتركيز (١٥٠ ملي مول/لتر), Glycerol-3-p-Oxidase بتركيز (١,٥ وحدة/مليتر), Peroxidase بتركيز (٠,٥ وحدة/مليتر), ATP بتركيز (١ ملي مول/لتر) و Glycerol Kinase بتركيز (٤,٠ وحدة/مليتر).

جـ- المحلول القياسي Standard Solution

ويحتوي على Glycerol بتركيز (٢٠٠ ملغرام/ديسي لتر).

طريقة العمل Procedure

١- إذيبت محتويات المحلول الكاشف الأنزيمي في محتويات المحلول المنظم وأطلق على المحلول الناتج

.Working Reagent (W.R) بمحلول العمل

٢- أخذت مجموعة أنابيب اختبار وعلمت إلى أنبوبة التصفيير blank وأنبوبة المحلول القياسي وأنابيب

عينات مصل الدم.

٣- وضع (١ ملليلتر) من محلول W.R إلى أنبوبة التصفيير (الباء) لتصفيير الجهاز.

٤- وضع (١ملتر) من محلول W.R الى أنبوبة المحلول القياسي ثم أضيف اليها (١٠ ميكرولتر) من المحلول القياسي.

٥- وضع (١ ملتر) من محلول W.R مع (١٠ ميكرولتر) من كل عينة من مصل الدم.

٦- رجت الأنابيب جميعها جيداً و تركت لمدة (١٠ دقائق) في الحاضنة Incubator بدرجة ٣٧ م°، بعد ذلك تمت قراءتها في جهاز المطياف الضوئي Spectrophotometer عند طول موجي ٥٢٠ نانومتر.

الحسابات Calculations

تم حساب تركيز الكليسيريدات الثلاثية TG حسب المعادلة الآتية:

$$\text{تركيز TG (ملغم/ديسي لتر)} = \frac{\text{شدة امتصاصية محلول الاختبار (العينة)}}{\text{شدة امتصاصية محلول القياسي}} \times \text{تركيز المحلول القياسي (ملغم)}$$

٣-تقدير فعالية الأنزيمات الناقلة للأمين GOT و GPT

اتبعت الطريقة اللونية من قبل Reitman and Frankel, (1957) لتقدير فعالية الأنزيمات الناقلة

للأمين GOT و GPT وأستخدمت عدة التحاليل Kit المجهزة من قبل شركة Giesecke الإيطالية.

الكاشف المستخدمة:

١- المحلول الداري Buffer solution

يحتوي هذا محلول على دارئ الفوسفات Phosphate Buffer بتركيز (١٠٠ ملي مول/لتر) و pH ٢، الأسبارتات L-aspartate بتركيز (١٠٠ ملي مول/لتر)، α -Ketoglutarate بتركيز (٢ ملي مول/لتر) والمحلول جاهز للاستخدام ويبقى مستقراً عند حفظه بدرجة ٨-٢ مئوية.

٢- محلول Dinitrophenyl hydrazine 2.4

بتركيز (٢ ملي مول/لتر)، يخفف محتوى علبة واحدة من الكاشف بـ(١ لتر) من الماء المقطر ويبقى محلول مستقراً عند حفظه بدرجة ٨-٢ مئوية.

٣- محلول القياسي Standard solution

أخذ (١ مل) من محلول البايروفيت وأضيف له (٤ مل) من محلول دارئ الفوسفات Phosphate Buffer، ذو أس هيدروجيني (٧,٤).

طريقة العمل Procedure

١- محلول التصفيير Blank Solution

وضع (٥,٠ مل) من محلول الداري في أنبوبة اختبار وأضيف إليه (١٠٠ مايكروليتر) من الماء المقطر مع الرج الجيد.

٢- محلول الاختبار Test solution

وضع (٥,٠ مل) من محلول الداري في أنبوبة اختبار ثانية وأضيف إليه (١٠٠ مايكروليتر) من مصل الدم مع الرج بشكل جيد.

٣- محلول السيطرة Control solution

وضع (٥,٠ مل) من المحلول الداري في أنبوبة اختبار ثلاثة.

٤- محلول القياسي Standard Solution

وضع (٥,٠ مل) من المحلول الداري في أنبوبة اختبار رابعة وأضيف (١٠٠ ميكروليتر) من المحلول

القياسي مع الرج بشكل جيد.

وضعت الأنابيب الأربع داخل حمام مائي Water Bath بدرجة حرارة ٣٧ مئوية لمدة ٦٠ دقيقة عند

قياس إنزيم GPT و ٣٠ دقيقة عند قياس إنزيم ALT. بعدئذ تمت اضافة (٤,٢ مولاري) من ثنائي فنيل هايدرازين

DNPH إلى الأنابيب الأربع ورحت المحاليل جيدا ثم أضيف (١,٠ مل) من مصل الدم إلى محلول السيطرة

وبعد مرور (٢٠ دقيقة) أضيف (٥ مل) من (٤,٠ مولاري) من هيدروكسيد الصوديوم إلى الأنابيب الأربع

وتركت في درجة حرارة الغرفة لمدة (١٠ دقائق). وقد تمت معايرة جهاز المطياف الضوئي بإستخدام الماء

المقطر أولاً ثم بالكافش ثانياً وبطول موجي ٥١٦ نانوميتر.

الحسابات Calculation

تمت قراءة امتصاصية جميع الأنابيب واستخدمت المعادلتين لحساب فعالية الإنزيمين:

الاختبار - السيطرة	$\frac{133 \times \text{GOT} \text{ في المصل (وحدة دولية)}}{\text{القياسي - البلانك}} =$
الاختبار - السيطرة	$\frac{67 \times \text{GPT} \text{ في المصل (وحدة دولية)}}{\text{القياسي - البلانك}} =$

٤-تقدير فعالية إنزيم الفوسفاتيز القاعدي Alkaline Phosphatase

قدرت فعالية إنزيم الفوسفاتيز القاعدي باستخدام الطريقة اللونية المتبعة من قبل Belfeld and Biomerieux (1971) وذلك من خلال استخدام عدة التحاليل الجاهزة من شركة Goldberg، الفرنسية.

الكواشف المستخدمة:

١-المحلول المنظم Buffer Solution

يحتوي هذا محلول على المركب Disodium Phenyl Phosphate بتركيز (٥ ملي مول/لتر) مع محلول Carbonate–Bicarbonate.

٢-المحلول القياسي Standard Solution

يتكون من الفينول Phenol المحضر بتركيز يكافئ (١٤٢ وحدة/لتر).

٣-المحلول الملون Color Solution

يتكون من Potassium ferric cyanide بتركيز (١٥٠ ملي مول/لتر).

٤-المحلول المثبط Solution Inhibitor

يتكون من ارسينات الصوديوم Sodium Arsenate بتركيز (٧٥ غم/لتر) وأمينو انتي-بايرن -4 بتركيز (٦٠ ملي مول/لتر).

طريقة العمل Procedure

Blank Solution محلول التصفير

وضع (٢ ملليلتر) من المادة الاساس في انبوبة اختبار ثم وضعت في حمام مائي بدرجة حرارة (٣٧ درجة سлизية لمدة (٥ دقائق)، بعدها أضيف (٥٠ ملليلتر) من المحلول المثبط ورجت جيدا ثم أضيف (٥٠ ملليلتر) من المحلول الملون، وبعد مزجها جيدا أضيف (٥٠ مايكروليتر) من الماء المقطر.

Test Solution محلول الاختبار

وضع في انبوبة اختبار (٢ ملليلتر) من المادة الاساس ثم وضعت في حمام مائي بدرجة (٣٧) درجة سлизية لمدة (٥ دقائق)، ثم أضيف (٥٠ مايكروليتر) من مصل الدم، وتعاد الانبوبة الى الحمام المائي بدرجة الحرارة نفسها لمدة (١٥ دقيقة)، ثم أضيف اليها (٥٠ ملليلتر) من المحلول المثبط، ومزجت جيدا وأضيف بعدها (٥٠ ملليلتر) من المحلول الملون.

Control Solution محلول السيطرة

وضع في انبوبة اختبار (٢ ملليلتر) من المادة الاساس ثم وضعت في الحمام المائي بدرجة (٣٧) درجة سлизية لمدة (٥ دقائق) ثم أضيف (٥٠ مايكروليتر) من المحلول المثبط، بعد مزجهما جيداً أضيف اليها (٥٠ ملليلتر) من المحلول الملون ومزجت جيداً، ثم أضيف (٥٠ مايكروليتر) من مصل الدم.

Standard Solution محلول القياسي

وضع في انبوبة اختبار (٢ ملليلتر) من المادة الاساس ثم وضعت في حمام مائي بدرجة (٣٧) درجة سлизية لمدة (٥ دقائق)، ثم أضيف (٥٠ مايكروليتر) من المحلول القياسي وتعاد الانبوبة الى الحمام المائي

بدرجة الحرارة نفسها لمدة (١٥ دقيقة)، ثم أضيف اليها (٥،٠ ملليلتر) من المحلول المثبط ومزجت جيدا وأضيف بعدها (٥،٠ ملليلتر) من المحلول الملون.

الحسابات Calculation

امتصاصية محلول الاختبار -

امتصاصية محلول السيطرة

$$X = \frac{\text{تركيز محلول القياسي}}{\text{شدة امتصاصية محلول}} \quad \text{في المصل (وحدة دولية)} =$$

٥-تقدير نسبة السكر في الدم Determination of Blood Sugar

قدرت نسبة السكر في المصل باستخدام الطريقة اللونية المتبعة من قبل Trinder, (1969) وذلك من خلال استخدام عدة التحاليل المختبرية الجاهزة Kit المجهزة من شركة Biomerieux الفرنسية.

الكواشف المستخدمة:

١- المحلول المنظم Buffer Solution

يحتوي هذا المحلول على المركب Phosphate buffer بتركيز (١٥٠ ملي مول/لتر), إنزيم Glucose بتركيز (١٥٠ ملي مول/لتر)، إنزيم Peroxidase بتركيز (≤ 1000 وحدة دولية/لتر)، إنزيم oxidase بتركيز (≤ 20000 وحدة دولية/لتر)، ومركب 4-amino-antipyrine بتركيز (٨،٠ ملي مول/لتر).

٢- المحلول الكاشف Reagent Solution

يتكون من مركب Chloro-4-phenol بتركيز (٢ ملي مول/لتر).

٣- المحلول القياسي Standard Solution

يتكون من الكلوکوز بتركيز (١٠٠ ملغم/ديسي لتر).

طريقة العمل Procedure

محلول التصفير Blank Solution

وضع (١ مليلتر) من محلول الإنزيمي الكاشف في أنبوبة اختبار ثم توضع في حمام مائي بدرجة (٣٧) درجة سليزية لمدة (١٠ دقائق)، بعدها يضاف (١٠ مايكروليتر) من الماء المقطر وترج جيدا.

محلول الاختبار Test Solution

وضع في أنبوبة اختبار (١ مليلتر) من محلول الإنزيمي الكاشف ثم توضع في حمام مائي بدرجة (٣٧) درجة سليزية لمدة (١٠ دقائق)، ثم يضاف (١٠ مايكروليتر) من مصل الدم.

المحلول القياسي Standard Solution

وضع في أنبوبة اختبار (١ مليلتر) من محلول الإنزيمي الكاشف ثم توضع في حمام مائي بدرجة (٣٧) درجة مئوية لمدة (١٠ دقائق)، ثم يضاف (١٠ مايكروليتر) من محلول القياسي.

تم قراءة الإمتصاصية عند درجة (٥٠٠ نانومتر) ضد الكاشف والتصفير. حيث بقى اللون ثابتاً لمدة ٢٠ - ١٥ دقيقة بدرجة (٣٧) درجة مئوية ثم يقل تدريجياً.

الحسابات Calculation

$$\frac{\text{إمتصاصية محلول الاختبار}}{\text{إمتصاصية محلول القياسي}} = \frac{\text{ تركيز المصل (وحدة دولية)}}{\text{ تركيز محلول القياسي}}$$

٣-٤- التحليل الإحصائي Statistical analysis

يستخدم إختبار أقل فرق معنوي Least significant differences ومختصره LSD عن طريق استخدام البرنامج الإحصائي SPSS المنتج من قبل شركة IBM المختصة في تصنيع وتطوير الحواسيب والبرمجيات وكذلك النسبة المئوية في الدراسة الحالية لإختبار التغييرات الفسيولوجية (الدموية والكيموحيوية) التي تسببها الطفيليات المعاوية في الأطفال من خلال المقارنة مع مجموعة السيطرة وتحت مستوى احتمالية ٠,٠٥ (الراوي، ١٩٨٩).

٤ - النتائج Results

٤-١ الطفيليات المعاوية

بيّنت نتائج الدراسة الحالية التي أجريت في بعض مستشفيات مركز وأقضية محافظة الديوانية إصابة الأطفال بعدد من الطفال مصابين بسبعة أنواع من الطفال المعاوية، ثلث منها تعود إلى مجموعة الأولى الطفيلي وهي طفيلي الأمبيا الحالة للنسيج وطفيلي الجيارديا لامبليا وطفيلي الأبواغ الخبيثة، وكان طفيلي الأمبيا الحالة للنسيج هو الأكثر نسبة إصابة من بين الأولى الطفيلي، فقد كان عدد المصابين بهذا الطفيلي ١٤٩ وبنسبة إصابة بلغت (٦٦,٨٪)، بينما كانت نسب الإصابة لكل من الطفالين الجيارديا لامبليا والأبواغ الخبيثة هي (٣٦,٨٪) و(١٧,٩٪) على التوالي.

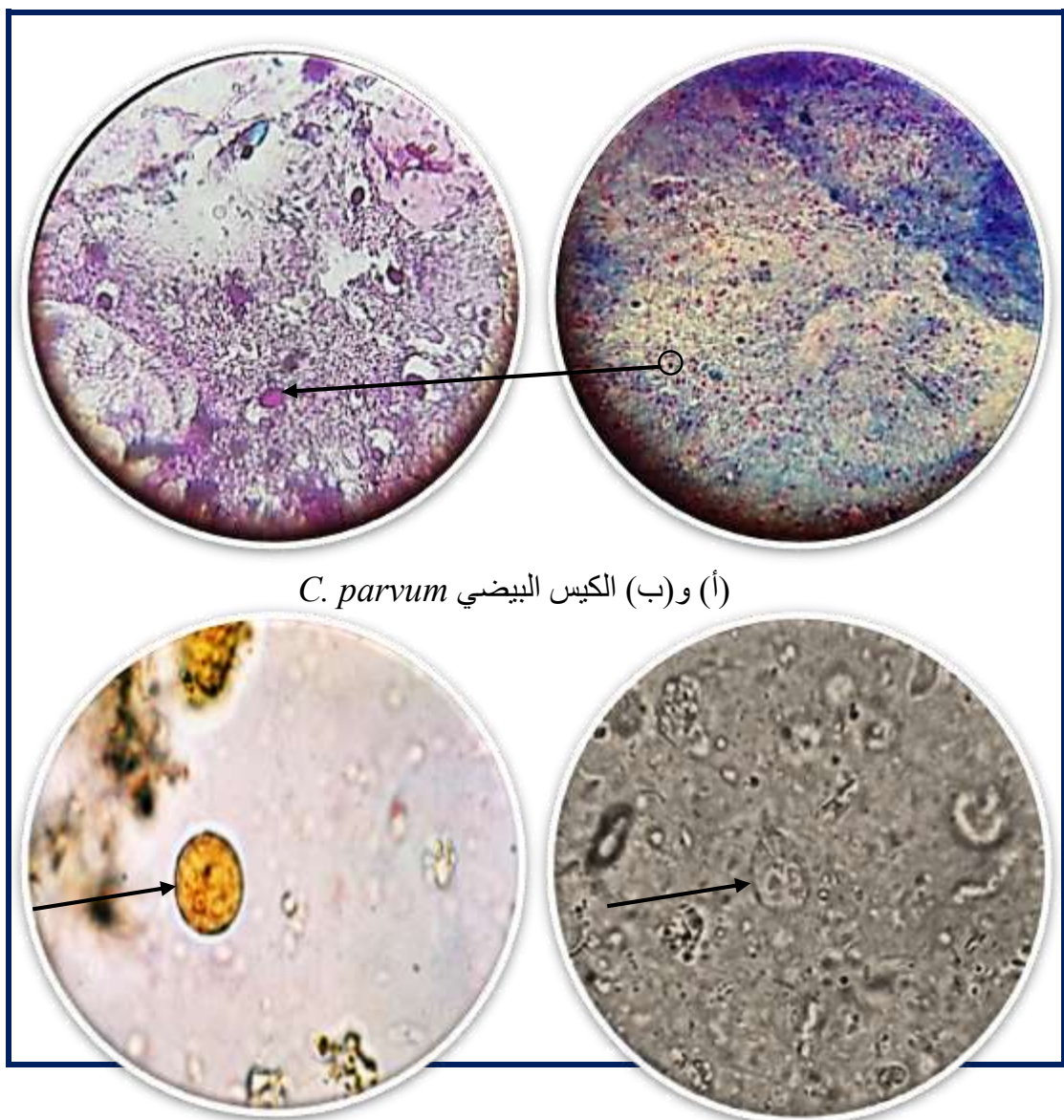
فضلاً عن الإصابة بالأولي الطفيلي، فقد بيّنت نتائج الدراسة الحالية إصابة الأطفال بأربعة أنواع من الديدان المعاوية وهي الدودة الدبوسية ودودة الأسكارس والدودة الشريطية القزمة والدودة الشريطية البقرية، حيث تبيّن أن الدودة الشريطية القزمة هي الأكثر إصابة بين الديدان الطفيلي، فقد كان عدد المصابين ٦ وبنسبة

إصابة بلغت (٢,٧%), أما الدودة الشريطية البقرية فقد كانت الأقل نسبة إصابة بلغت (٤%), حيث لم تظهر الإصابة بها سوى مرة واحدة، بينما بلغت نسبة الإصابة (١,٨%) لكلاً من الدودة الدبوسية ودودة الأسكارس كما مبين في الجدول رقم (١) وكذلك الشكل رقم (١) الذي يبين أهم أطوار الطفيلييات التي تم تشخيصها في هذه الدراسة.

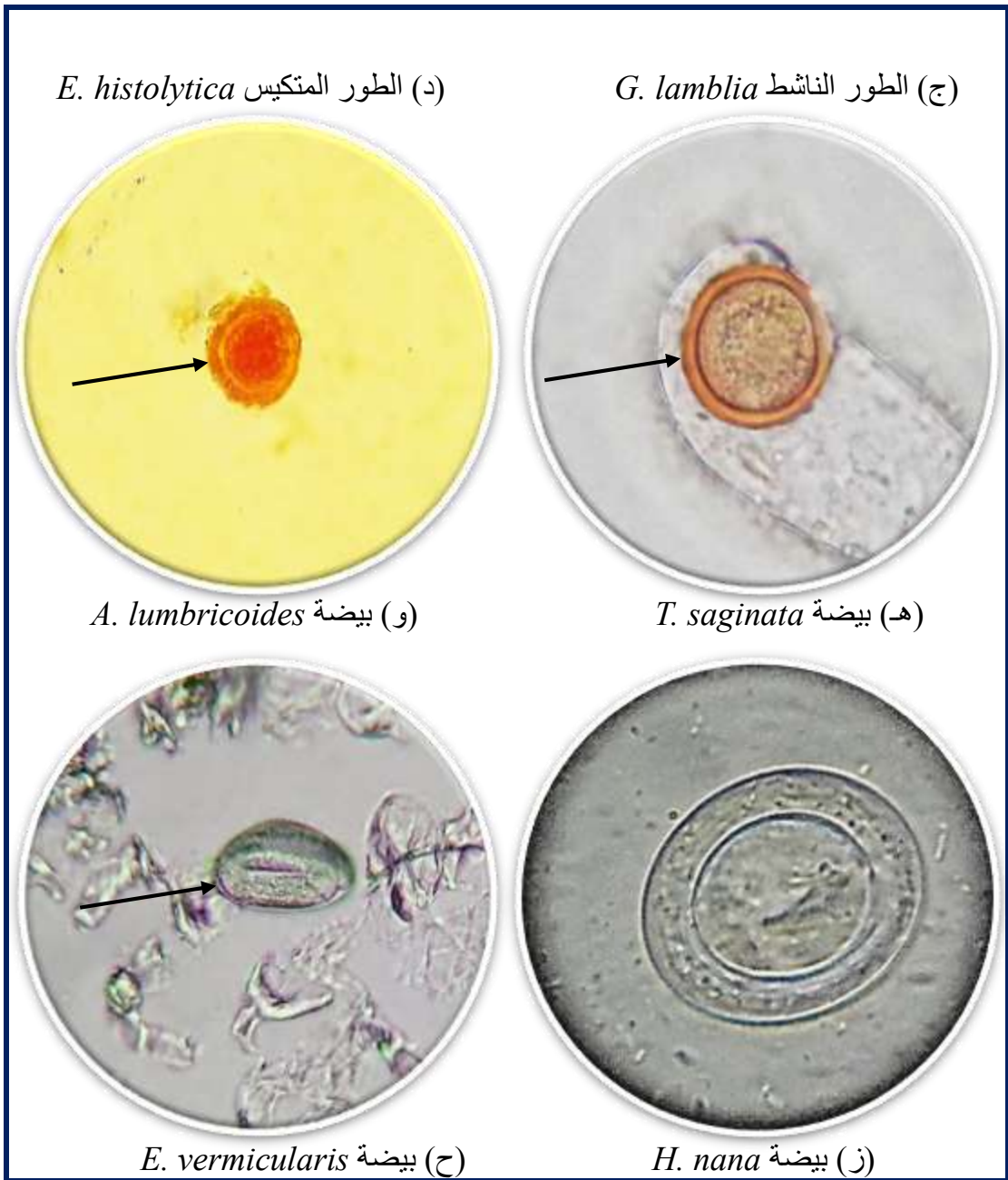
الجدول (١) أنواع وأعداد الطفيلييات المعاوية ونسب الإصابة لكل طفيلي خلال مدة الدراسة

الطفيلييات المعاوية	إسم الطفيلي	العدد	نسبة الإصابة (%)
الأولي الطفيليية Parasitic Protozoa	<i>Entamoeba histolytica</i>	١٤٩	٦٦,٨
	<i>Giardia lamblia</i>	٨٢	٣٦,٨
	<i>Cryptosporidium parvum</i>	٤٠	١٧,٩
الديدان الطفيليية Parasitic Helminthes	<i>Hymenolepis nana</i>	٦	٢,٧
	<i>Enterobius vermicularis</i>	٤	١,٨
	<i>Ascaris lumbricoides</i>	٤	١,٨
	<i>Taenia saginata</i>	١	٠,٤

ملاحظة: إن عدد الأطفال المصابين قد بلغ (٢٢٣) طفلاً. علمًاً أن هناك إصابات مشتركة لأكثر من طفل في المريض الواحد.



(أ) و(ب) الكيس البيضي *C. parvum*



الشكل (١) يوضح بعض أطوار الطفيلييات التي تم تشخيصها

(أ ، ب) الكيس البيضي لطفيلي البوغ الخبيء *C. parvum* (ج) الطور الناشط لطفيلي الجيارديا *G. lamblia*
بقوة 40X (د) الطور المتكيّس لطفيلي الأميبا الحالة للنسيج *E. histolytica* (ه) بيضة الدودة
الشريطية البقرية *T. saginata* (و) بيضة مخصبة لدودة الأскаرس *A. lumbricoides* (ز) بيضة *H. nana* بقوة 40X (ح)
الدودة الشريطية القرمية *E. vermicularis* (ب) بيضة الدودة الدبوسية *H. nana* بقوة 40X

بين الجدول (٢) عدد المصابين والنسب المئوية للإصابة بالطفيليات المعوية بين الأطفال في محافظة الديوانية، فقد كان عدد الأطفال المصابين بالطفيليات المعاوية ٢٢٣ مصاب من مجموع ١٠٥٧ طفل تم فحص برازهم، أي أن نسبة الإصابة الكلية بالطفيليات المعاوية بلغت حوالي (٢١,١٪)، كما تبين أن عدد الذكور المصابين بلغ ١٢٦ ذكراً مصاباً وبنسبة إصابة (١١,٩٪) وهو أعلى من عدد الإناث المصابات والبالغ إصابة والتي بلغت نسبتها (٩,١٪) من الإصابات الكلية وكما موضح في الجدول المذكور.

الجدول (٢) نسب الإصابة بالطفيليات المعاوية حسب الجنس

الجنس	عدد المفحوصين	عدد المصابين	نسبة الإصابة (%)
ذكر	٥٩١	١٢٦	١١,٩٪
أنثى	٤٦٦	٩٧	٩,١٪
المجموع	١٠٥٧	٢٢٣	٢١,١

٤- ٣ المصابين حسب أشهر الدراسة

بين الجدول (٣) عدد المفحوصين والمصابين ونسبة الإصابة بالطفيليات المعاوية بين الأطفال من كلا الجنسين في محافظة الديوانية خلال أشهر الدراسة، إذ تبين أن أعلى نسبة إصابة بالطفيليات المعاوية بين الأطفال كانت في شهر تموز ، فقد بلغت (٣١,١٪)، إذ كان عدد المصابين (٤٨) من مجموع (١٥٥)، بينما أقل نسبة إصابة كانت في كانون الثاني، إذ بلغت (١٢,٣٪).

الجدول (٣) نسبة الإصابة بالطفيليات المعوية حسب أشهر الدراسة

الشهر	عدد المفحوصين	عدد المصابين	نسبة المصابين (%)
تشرين الثاني / ٢٠١١	٥٧	٧	١٢,٤
كانون الأول / ٢٠١١	٥٤	٩	١٦,٨
كانون الثاني / ٢٠١٢	٤٩	٦	١٢,٣
شباط / ٢٠١٢	٤٧	١٠	٢١,٤
أذار / ٢٠١٢	٩٥	٢٠	٢١,٢
نيسان / ٢٠١٢	١١١	٢٢	١٩,٩
آيار / ٢٠١٢	١٩٠	٤٧	٢٤,٩
حزيران / ٢٠١٢	١٩١	٢٤	١٢,٧
تموز / ٢٠١٢	١٥٥	٤٨	٣١,١
آب / ٢٠١٢	١٠٨	٣٠	٢٨
المجموع	١٠٥٧	٢٢٣	٢١,١

٤- المصابين حسب الفئات العمرية

بين الجدول (٤) عدد المفحوصين والمصابين ونسب الإصابة بالطفيليات المعاوية بين الأطفال من كلا الجنسين في محافظة الديوانية حسب الفئات العمرية، إذ تبين أن أعلى نسبة إصابة كلية كانت ضمن الفئة العمرية (٤-٥) سنوات، حيث بلغت نسبة الإصابة (٤٨,٨%). أما أقل نسبة إصابة كلية فقد كانت ضمن الفئة العمرية الأولى (٢-٣) سنة، إذ بلغت (١٤,٢%). كما تبين أن أعلى نسبة إصابة بين الذكور كانت ضمن الفئة العمرية (١٠-١١) سنة، حيث بلغت (٥٠%). أما أقل نسبة إصابة فقد كانت ضمن الفئة (٢-٣) سنة، إذ بلغت (١٣,٦%). كما تبين إن أعلى نسبة إصابة بين الإناث كانت ضمن الفئة العمرية (٤-٥) سنة، إذ بلغت (٥٦,٧%). أما أقل نسبة فكانت ضمن الفئة العمرية (٢-٣) سنة وقد بلغت (١٥%).

الجدول (٤) نسبة الإصابة بالطفيليات المعاوية حسب الفئات العمرية

الفئة	عدد	الذكور	الإناث
-------	-----	--------	--------

العمرية (سنة)	عدد المفحوصين الكلى	المصابين الكلى	نسبة الإصابة الكلية %	العد الكلى	عدد المصابين	نسبة الإصابة %	العد الكلى	المصابين الكلى	نسبة الإصابة %	العمرية (سنة)
	الكلى	الكلى	الكلية	الكلى	الكلى	الإصابة	الكلى	الكلى	الإصابة	الإصابة
٢٤	٧١٦	١٠٢	١٤,٢	٣٩٦	٥٤	١٣,٦	٣٢٠	٤٨	١٥	
٣٢	١٧٤	٥٠	٢٨,٧	٩٥	٢٨	٢٩,٥	٧٩	٢٢	٢٧,٨	
٥٤	٨٤	٤١	٤٨,٨	٥٤	٢٤	٤٤,٤	٣٠	١٧	٥٦,٧	
٧٦	٣٥	١٧	٤٨,٦	٢٥	١٢	٤٨	١٠	٥	٥٠	
٩٨	١٩	٤	٢١,١	٩	٢	٢٢,٢	١٠	٢	٢٠	
١١-١٠	٢٩	٩	٣١	١٢	٦	٥٠	١٧	٣	١٧,٦	
المجموع	١٠٥٧	٢٢٣	٢١,١	٥٩١	١٢٦	٢١,٣	٤٦٦	٩٧	٢٠,٨	

٤- المصابين حسب منطقة السكن

بين الجدول (٥) عدد المفحوصين والمصابين والنسب المؤدية للإصابة بالطفيليات المعاوية بين الأطفال في محافظة الديوانية ومن كلا الجنسين حسب منطقة السكن (مركز المحافظة، قضاء الشامية، قضاء عفك، وقضاء الحمزة)، إذ تبين أن أعلى نسبة إصابة بالطفيليات المعاوية كانت في قضاء عفك وقد بلغت (٣٠,٨%)، بينما أقل نسبة إصابة كانت في المركز وبلغت (١٦,٤%)، في حين كانت نسبة الإصابة في قصائي الحمزة والشامية هي (٣٠,٥%) و(٢١,٤%) على التوالي. وتبين أيضاً أن أعلى نسبة إصابة بين الذكور كانت في قضاء الحمزة، إذ بلغت (٣٦,٧%)، أما أقل نسبة إصابة بين الذكور فكانت في مركز المحافظة وبلغت (٤٠,٨%). كما أن أعلى نسبة إصابة بين الإناث كانت في قضاء عفك وبلغت (٤٠,٨%)، بينما أقل نسبة إصابة بين الإناث كانت في المركز وبلغت (١٥,٨%).

الجدول (٥) نسبة الإصابة بالطفيليات المعوية حسب منطقة السكن في محافظة الديوانية

نسبة الإصابة %	الإناث			الذكور			نسبة الإصابة %	عدد المصابين	عدد المفحوصين	منطقة السكن (قضاء)
	عدد المصابين	العدد الكلي	نسبة الإصابة %	عدد المصابين	العدد الكلي					
١٥,٨	٤٣	٢٧٢	١٦,٨	٥٥	٣٢٧	١٦,٤	٩٨	٥٩٩		المركز
١٧,٥	١٤	٨٠	٢٥	٢٢	٨٨	٢١,٤	٣٦	١٦٨		الشامية
٤٠,٨	٣١	٧٦	٢٥	٣٣	١٣٢	٣٠,٨	٦٤	٢٠٨		عفك
٢٣,٩	٩	٣٨	٣٦,٧	١٦	٤٤	٣٠,٥	٢٥	٨٢		الحمرة
٢٠,٨	٩٧	٤٦٦	٢١,٣	١٢٦	٥٩١	٢١,١	٢٢٣	١٠٥٧		المجموع

٤- نوع الإصابة بالطفيليات المعاوية

بين الجدول (٦) نوع الإصابة بالطفيليات المعاوية وعددها والنسب المؤدية للإصابة بين الأطفال في محافظة الديوانية ومن كلا الجنسين. فقد تبين أن الإصابة المفردة (الإصابة بطفيلي واحد) هي الأكثر حدوثاً بين الأطفال، فقد حصلت ١٧٠ مرة، أذ بلغت نسبتها حوالي (٧٦,٢٪) من الإصابات الكلية، كما تبين أن الإصابة المفردة بطفيلي الأمبيا الحالة للنسيج هي الأعلى وبنسبة بلغت (٥٤,٧٪) من الإصابة الكلية، أما أقل نسبة إصابة مفردة فقد بلغت (٤,٤٪) وسجلها كلاً من قبل طفيلي الدودة الشريطية القزمة وطفيلي دودة الأسكارس حيث لم يسجل سوى إصابة مفردة واحدة، في حين لم يسجل كل من طفيلي الدودة الدبوسية وطفيلي الدودة الشريطية البقرية أية إصابة مفردة تذكر.

وبيّنت النتائج أن نوع الإصابة الثانية (الإصابة ب نوعين من الطفيليات) هي قليلة الحدوث بين الأطفال، فقد حدثت ٤٣ مرة من مجموع ٢٢٣ وبنسبة (١٩,٣٪) من نسبة الإصابة الكلية. وكانت نسبة تواجد الطفيليين الجيardiya lامبليا وطفيلي الأبواغ الخبيثة معاً هي الأعلى بين الإصابات الثانية، إذ بلغت (٦,٧٪) من الإصابة الكلية، أما أقل نسبة إصابة ثنائية فقد كانت بتواجد كل من طفيلي دودة الأسكارس والدودة الشريطية القرمة معاً وكذلك تواجد طفيلي الأمبيا الحالة للنسيج مع الدودة الشريطية القرمة، حيث تواجد كل منهما مرة واحدة فقط. كما تبيّن أيضاً أن نوع الإصابة الثالثة (الإصابة بثلاثة أنواع من الطفيليات) هي الأقل حدوثاً بين الأطفال، فقد حدثت ١٠ مرات، أي بنسبة بلغت (٤,٥٪) من الإصابة الكلية، وكانت أكثر الإصابات الثالثة تكراراً هي الإصابة بالطفيليات الجيardiya lامبليا والأبواغ الخبيثة والأمبيا الحالة للنسيج، إذ حدثت ٤ مرات وبنسبة (١٨,١٪) من الإصابة الكلية، أما أقل إصابة ثالثة فقد حدثت مرة واحدة وبنسبة بلغت (٤,٠٪) وقد حدثت بين طفيليات معوية مختلفة وكما مبين في الجدول.

الجدول (٦) نوع الإصابة بالطفيليات المغوية وعدها والنسبة المئوية للإصابة

نوع الإصابة	العدد	نوع الطفيلي	النسبة (%)	العدد	نوع الطفيلي	النسبة (%)	العدد	نوع الطفيلي	النسبة (%)
مفردة	١٢٢	<i>E. histolytica</i>	٥٤,٧	١٧٠	<i>G. lamblia</i>	١٩,٧	٧٦,٢	<i>C. parvum</i>	٠,٩
	٤٤	<i>G. lamblia</i>	١٩,٧		<i>A. lumbricoides</i>	٠,٤		<i>H. nana</i>	٠,٤
	٢	<i>C. parvum</i>	٠,٩		<i>E. vermicularis</i>	٠		<i>T. saginata</i>	٠
	١	<i>A. lumbricoides</i>	٠,٤		<i>G. lamblia</i>	٧,٦		<i>C. parvum</i>	٣
	١	<i>H. nana</i>	٠,٤		<i>E. histolytica</i>	٥,٨		<i>C. parvum</i>	١٣
	٠	<i>E. vermicularis</i>	٠		<i>E. histolytica</i>	٤		<i>G. lamblia</i>	٩
	٠	<i>T. saginata</i>	٠		<i>C. parvum</i>	٠		<i>H. nana</i>	١
ثنائية	٤٣		١٩,٣	٤٣			١٩,٣		
	١٧	<i>G. lamblia</i>	٧,٦		<i>E. histolytica</i>	٥,٨		<i>G. lamblia</i>	٢
		<i>C. parvum</i>			<i>C. parvum</i>			<i>G. lamblia</i>	٢
	١٣	<i>E. histolytica</i>	٥,٨		<i>E. histolytica</i>	٤		<i>H. nana</i>	١
		<i>C. parvum</i>			<i>C. parvum</i>			<i>A. lumbricoides</i>	١
	٩	<i>E. histolytica</i>	٤		<i>H. nana</i>	٠,٩		<i>G. lamblia</i>	٢
		<i>G. lamblia</i>			<i>H. nana</i>	٠,٩		<i>G. lamblia</i>	٢
ثلاثية	٤٣		١٩,٣	٤٣			٤٣		
	١	<i>H. nana</i>	٠,٤		<i>E. histolytica</i>	٠,٤		<i>E. histolytica</i>	١
		<i>A. lumbricoides</i>			<i>G. lamblia</i>	٠,٩		<i>G. lamblia</i>	٢
	١	<i>E. histolytica</i>	٠,٤		<i>C. parvum</i>	٠,٤		<i>C. parvum</i>	٢
		<i>G. lamblia</i>			<i>E. vermicularis</i>	١,٣		<i>E. vermicularis</i>	٣
	٤	<i>E. histolytica</i>	١,٨		<i>G. lamblia</i>	١,٣		<i>T. saginata</i>	١
		<i>G. lamblia</i>			<i>C. parvum</i>			<i>A. lumbricoides</i>	١
ثلاثية	٤٣		١٩,٣	٤٣			٤٣		
	١٠								
	١								

A. lumbricoides

٤-٧ التغيرات الفسيولوجية التي تسببها الطفيليات المعاوية

٤-٧-١ التغيرات الدموية

أ- التغيرات الدموية حسب أشهر الدراسة

بين الجدول (٧) نتائج المعايير الدموية للأطفال المصابين في محافظة الديوانية ومن كلا الجنسين خلال أشهر الدراسة. بينت النتائج وجود فروق معنوية في قيم حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم وعدد خلايا الدم البيض وخلايا الدم التقريري مقارنةً بنتائج مجموعة السيطرة من خلال التحليل الإحصائي لإختبار أقل فرق معنوي LSD وتحت مستوى معنوية ٥٪، بينت نتائج الدراسة وجود إنخفاض في حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم بين الأطفال المصابين بالمقارنة مع السيطرة، إذ بلغت (٣٤٪) و(٣٠٪) في الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم على التوالي، وكان أكبر إنخفاض بالنسبة لحجم خلايا الدم المرصوص في شهر آب، حيث بلغت (٨٪). بينما أكبر إنخفاض في قيمة خضاب الدم بلغ (٤,٩ غم/ديسي لتر) والذي سجل في كلاً من شهري تموز وأب. وبينت النتائج ارتفاع عدد خلايا الدم البيض، فقد بلغت (٧٧٠٠ خلية/ملم)، وكان أكبر ارتفاع لهذه الخلايا في شهر تموز، إذ بلغت (١١٠٠ خلية/ملم).

أما بالنسبة لعدد خلايا الدم البيض التقريري فقد إنخفض عدد العدلات بين الأطفال المصابين، إذ بلغت النسبة (٦٦,٢٪) بالمقارنة مع السيطرة، وكان أكثر إنخفاض في العدلات في شهر تموز، حيث بلغت (٣٠,٥٪). بينما إرتفعت قيم الخلايا اللمفية والحمضات والقعدات وبلغت (٣,٢٦) و(٣,٠٧٪) و(٣,٠٪) على التوالي بالمقارنة مع السيطرة. وكان شهر حزيران هو الأكثر إرتفاعاً في الخلايا اللمفية والقعدات، إذ بلغت

(٣٠,٥) و (٠,٥) على التوالي، أما أكثر ارتفاع في الحمضات كان في شهر تموز، إذ بلغ (١,٤)، بينما لم تتأثر الخلايا الوحيدة بالمقارنة مع مجموعة السيطرة.

الجدول (٧) نتائج المعايير الدموية للأطفال المصابين خلال أشهر الدراسة

المعايير الدموية									الشهر
% WBC Differential					WBC X ١٠٠ خلية/ملم ^³	HB غم/ديسي لتر	PCV %	عدد العينات	
B	E	M	L	N					
٠,١	١	٦.٧	١٧.٦	٧٤.٦	٦.٣	٩.٥	٣٥.٤	٦	تشرين / ٢٠١١
٠	١	٩	٢٨.٥	٦١.٥	٦.٩	١١	٣٤	٢	كانون / ١٢٠١١
٠	١	٤	٢٠	٧٥	٦	١٠	٣٤	١	كانون / ٢٠١٢
٠.٣	١	٦.٤	٢٥.٣	٦٧	٧.٣	١٢.٣	٣٧.٦	٣	شباط / ٢٠١٢
٠	٠	٠	٠	٠	٠	٠	٠	٠	آذار / ٢٠١٢
٠.٣	٠.٢	٥.٨	٢٧.٥	٦٦.٢	٧,٢	١٠.٥	٣٢.١	٦	نيسان / ٢٠١٢
٠.٤	٠.٣	٦.٣	٢٨.١	٦٤.٩	٨.٩	١٠.٦	٣١	١٣	أيار / ٢٠١٢
٠.٥	٠	٥.٧	٣٠.٥	٦٣.٣	٧.٣	١٠.٤	٤٠	٦	حزيران / ٢٠١٢
٠.٣	١.٤	٧.٧	٣٠.١	٦٠.٥	١١	٩.٤	٣١.٣	١٠	تموز / ٢٠١٢
٠.٤	١.١	٦.٧	٢٩.١	٦٢.٧	٨.٨	٩.٤	٣٠.٨	٧	آب / ٢٠١٢
٠.٣	٠.٧	٦.٥	٢٦.٣	٦٦.٢	٧.٧	١٠.٣	٣٤	٥٤	المعدل الكلي
٠.١	٠.٣	٥.٦	١٩.١	٧٤	٥.٤	١١.٦	٤١.٨	٣٢	معدل السيطرة
٠,٧٥-٠	٣-١	٧-٣	٣٣-٢٥	٦٢-٥٤	١١-٤,٥	١٧,٥-١٣,٥	٥٣-٤١	ذكور	القيم الطبيعية
						١٦-١٢	٤٦-٣٦	إناث	
٠,١	٠,٤	١	٣.٦	٤	١,٤	٠,٧	٢,٥		LSD

ب - التغيرات الدموية حسب منطقة السكن

بين الجدول (٨) نتائج المعايير الدموية للأطفال المصابين ضمن مناطق السكن التي شملت جميع أقضية المحافظة، فقد وجدت فروق معنوية في قيم حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم وعدد خلايا الدم البيض وخلايا الدم البيض التفريقي مقارنةً بنتائج مجموعة السيطرة من خلال التحليل الإحصائي لاختبار أقل فرق معنوي LSD تحت مستوى معنوية ٥%. بينت النتائج إنخفاض قيم كل من حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم، إذ بلغت (٤٪٣٤) و(٤٠ غم/ديسي لتر) على التوالي، وأن أكبر إنخفاض للقيمتين كان في قضاء الحمزة، إذ بلغت (٨٪٣٢) و(٤٩ غم/ديسي لتر) على التوالي.

وبينت النتائج ارتفاع عدد خلايا الدم البيض، فقد بلغ (٧٧٠٠ خلية/مل^٣)، وأن أكبر ارتفاع لعدد خلايا الدم البيض كان في قضاء عفك، حيث بلغ (٩٠٠٠ خلية/مل^٣). وبالنسبة لنتائج عدد خلايا الدم البيض التفريقي، فقد بينت النتائج إنخفاض في العدلات وبلغت (٥٦٦٪)، وكان أكبر إنخفاض في العدلات في قضاء الحمزة، حيث بلغت (٢٪٦٤)، وقد إرتفعت أعداد الخلايا اللمفية والحمضات والقعدات وبلغت (٤٪٢٦)، (٤٪٥٠) و(٢٪٠٠) على التوالي، وكان أكبر ارتفاع في الخلايا اللمفية والحمضات في قضاء عفك والتي بلغت (١٪٣٠) و(٨٪٠٠) على التوالي، أما أكبر ارتفاع في القعدات فقد كانت في قضاء الحمزة وبلغت (٥٪٠)، بينما لم تبين النتائج وجود تغييرات في عدد الخلايا الوحيدة بالمقارنة مع مجموعة السيطرة.

الجدول (٨) نتائج المعايير الدموية للأطفال المصابين ضمن مناطق السكن

المعايير الدموية					WBC X1000 خلية/مل ^٣	HB غم/ديسي لتر	PCV %	عدد العينات	منطقة السكن
% WBC Differential									
B	E	M	L	N					
0.2	0.2	6.6	24	69	٧,٦	10.6	33	٢٩	المركز

عفـك	٩	٣٤	٩.٩	٩	٦٥.١	٣١	٣	٠.٨	٠.١
الـحـمـزة	٦	٣٢.٨	٩.٤	٨.٣	٢٨.٤	٦٤.٢	٦.٣	٠.٦	٠.٥
الـشـامـيـة	١٠	٣٨	١٠	٥.٨	٦٧.٨	٢٢	٩.٥	٠.٦	٠.١
المـعـدـلـ الـكـلـيـ	٥٤	٣٤.٤	١٠	٧.٧	٦٦.٥	٢٦.٤	٦.٤	٠.٥	٠.٢
مـعـدـلـ السـيـطـرـة	٣٢	٤١.٨	١١.٦	٥.٤	٧٤	١٩.١	٥.٦	٠.٣	٠.١
الـقـيـمـ الطـبـيـعـيـة	ذـكـورـ	٥٣ـ٤ـ١	١٧ـ٥ـ١٣ـ٥	١١ـ٤ـ٥	٦٢ـ٥ـ٤	٣٣ـ٢ـ٥	٧ـ٣	٣ـ١	٠ـ٧ـ٥ـ٠
	أـنـاثـ	٤٦ـ٣ـ٦	١٦ـ١ـ٢						
LSD		٢ـ٤	٠ـ٨	١ـ٣	٤	٣ـ٥	١ـ٣	٠ـ٢	٠ـ١

ج- التغيرات الدموية حسب الجنس

بين الجدول (٩) نتائج المعايير الدموية للأطفال المصابين حسب الجنس، حيث تبين وجود فروق معنوية في قيم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم وعدد خلايا الدم البيض وخلايا الدم البيض التفرقي مقارنةً بنتائج مجموعة السيطرة من خلال التحليل الإحصائي لإختبار أقل فرق معنوي LSD تحت مستوى معنوية ٥٪، فقد بينت النتائج إنخفاض قيم كلاً من حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم، إذ بلغت (٣٣,٧٪) و(١٠,٢ غم/ديسي لتر) على التوالي، وكانت النتائج متقاربة بين الذكور والإناث بالرغم من ان الإناث أعلى من الذكور بفارق قليل جداً، فقد كانت النتائج في الإناث (٣٣,٤٪) و(١٠,١ غم/ديسي لتر) وفي الذكور (٣٤٪) و(١٠,٢ غم/ديسي لتر) على التوالي.

وبينت النتائج أيضاً وجود ارتفاع في عدد خلايا الدم البيض، إذ بلغت (٨٠٠٠ خلية/ملم^٣)، وكان الذكور أكثر إرتفاعاً في أعداد هذه الخلايا من الإناث، إذ بلغت في الذكور (٨٣٠٠ خلية/ملم^٣) وفي الإناث (٧٨٠٠ خلية/ملم^٣). أما بالنسبة لقيم خلايا الدم البيض التفرقي، فقد إنخفضت قيمة العدلات، إذ بلغت (٦٥,٤٪)، وكان إنخفاض العدلات في الذكور أكثر من الإناث حيث بلغت في الذكور (٦٤,٤٪) وفي الإناث (٦٦,٥٪). وإرتفعت قيم الخلايا المفاوية والحمضات والقواعد وبلغت (٢٧,٢٪) و(٤٪) على التوالي، وكانت

قيم الخلايا المفاوية والحمضات في الذكور أعلى من الإناث، في حين كانت قيمة القعدات أعلى في الإناث، فقد بلغت قيم الخلايا المفاوية والحمضات والقعدات في الذكور (٢٨,٥) و(٠,٦) % وفي الإناث (٢٦) و(٠,٣) % على التوالي. بينما لم تتأثر قيمة الخلايا الوحيدة بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة وكما هو موضح في الجدول.

الجدول (٩) نتائج المعايير الدموية للأطفال المصابين حسب الجنس

المعايير الدموية						عدد العينات	الجنس
% WBC Differential					WBC X1000 خلية/ملم³		
B	E	M	L	N			
٠,٣	٠.٦	٦,٢	٢٨.٥	٦٤,٤	٨,٣	١٠,٢	٣٤ ذكر
٠,٤	٠,٥	٦,٦	٢٦	٦٦,٥	٧,٨	١٠,١	٣٣,٤ أنثى
٠,٤	٠,٦	٦,٤	٢٧,٢	٦٥,٤	٨	١٠,٢	٣٣,٧ المعدل الكلي
0.1	0.3	5.6	19.1	74	5.4	11.6	41.8 معدل السيطرة
٠,٧٥-٠	٣-١	٧-٣	٣٣-٢٥	٦٢-٥٤	١١-٤,٥	١٧,٥-١٣,٥	٥٣-٤١ ذكور
						١٦-١٢	٤٦-٣٦ أنثاث
٠,٢	٠,٢	١	٣,٥	٣,٤	١,٤	٠,٧	٢,٣ LSD

د- التغيرات الدموية حسب الفئات العمرية

بين الجدول (١٠) نتائج المعايير الدموية للأطفال المصابين حسب الفئات العمرية، فقد وجدت فروق معنوية في قيم حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم وعدد خلايا الدم البيض وخلايا الدم البيض التفريقي مقارنةً بنتائج مجموعة السيطرة من خلال التحليل الإحصائي لإختبار أقل فرق معنوي LSD تحت مستوى معنوية ٥%. بينت النتائج وجود إنخفاض في قيم كلاً من حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم، فقد بلغت (٣٣,٨) % و(١٠,٤) غم/ديسي لتر) على التوالي، وكانت الفئة العمرية (٦-٧) سنوات هي الفئة

الأكثر إنخفاضاً في قيمتي حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم، إذ بلغت (٣٢%) و(٦,٩) غم/ديسي لتر على التوالي. وبينت النتائج إرتفاع عدد خلايا الدم البيض، إذ بلغت (٧٨٠٠ خلية/ملم^³)، وكان أكبر ارتفاع لها ضمن الفئة العمرية (٥-٤) سنوات، حيث بلغت (٩٦٠٠ خلية/ملم^³). وبالنسبة لخلايا الدم البيض التفريقي، فقد إنخفضت قيمة العدلات وبلغت (٦٦,٨%)، وكانت الفئة (٢-٣) سنوات الأكثر إنخفاضاً في قيمة العدلات، إذ بلغت (٢٦,٢%) و(٥,٠%). وإنارت الخلايا المفاوية والحمضات والقعدات وبلغت (٦٣,٧%)، وإنارت الخلايا المفاوية والحمضات والقعدات وبلغت (٢٦,٢%) و(٣,٠%) على التوالي، وكانت الفئة (٦-٧) سنوات الأكثر إرتفاعاً في قيمة الخلايا المفاوية والتي بلغت (٣٠%)، والفئة (٢-٣) سنوات الأكثر إرتفاعاً في خلايا الحمضات، ولم تحدث تغيرات معنوية في الخلايا الوحيدة بالمقارنة مع السيطرة.

الجدول (١٠) نتائج المعايير الدموية للأطفال المصابين حسب الفئات العمرية

المعايير الدموية					WBC X1000 خلية/ملم ^³	HB غم/ديسي لتر	PCV %	عدد العينات	الفئة (سن)
% WBC Differential									
B	E	M	L	N					
٠,٢	٠.٧	٦.٣	٢٧.٢	٦٥.٦	٦,٦	١٠,٣	٣٤,٥	٢٠	٢-
٠,٥	٠,٨	٦,٩	٢٨,١	٦٣,٧	٩,٤	٩,٨	٣٢,٨	١٤	٣-٢
٠.٦	٠.٢	٧.٦	٢٧	٦٤,٦	٩.٦	١٠.٤	٣٢.٧	٨	٥-٤
٠	٠.٧	٤	٣٠	٦٥.٣	٨.١	٩,٦	٣٢	٦	٧-٦
٠	٠,٧	٥	٢٦,٦	٦٧,٧	٦,١	١٠,٢	٣٥,٥	٣	٩-٨
٠.٣	٠	٧.٧	١٨	٧٤	٧,١	١٢	٣٥.٥	٣	١١-١٠
٠.٣	٠.٥	٦.٢	٢٦.٢	٦٦.٨	٧.٨	١٠.٤	٣٣.٨	٥٤	المعدل الكلي
٠.١	٠.٣	٥.٦	١٩.١	٧٤	٥.٤	١١.٦	٤١.٨	٣٢	معدل السيطرة
٠,٧٥-٠	٣-١	٧-٣	٣٣-٢٥	٦٢-٥٤	١١-٤,٥	١٧,٥-١٣,٥	٥٣-٤١	ذكور	القيم الطبيعية
						١٦-١٢	٤٦-٣٦	إناث	
٠,٢	٠,٢	١,١	٣,١	٢,٨	١,١	٠,٦	٢,٤		LSD

٤-٣-١ التغيرات الكيموحيوية

أ- التغيرات الكيموحيوية حسب أشهر الدراسة

بين الجدول (١١) نتائج المعايير الكيموحيوية للأطفال المصابين حسب أشهر الدراسة، فقد وجدت فروق معنوية في جميع المعايير الكيموحيوية المستخدمة بـإستثناء نسبة السكر الذي لم يظهر فرقاً واضحاً من خلال المقارنة بنتائج مجموعة السيطرة بـإستخدام التحليل الإحصائي لإختبار أقل فرق معنوي LSD تحت مستوى معنوية ٥%. بيّنت نتائج الدراسة وجود إرتفاع في تراكيز إنزيمات الكبد الثلاثة نواقل الأمين (GPT و GOT) والفوسفاتيز القاعدي وبلغت (١٨,٣) و (١٩,٩) و (٨٠,٨) وحدة دولية/لتر على التوالي، وكان أعلى ارتفاع لقيم إنزيمات الكبد الثلاثة في شهر آب، حيث بلغت النتائج (٢١) و (٢٤) و (٩١,٨) وحدة دولية/لتر على التوالي.

وبينت النتائج إنخفاض قيم الكولسترول والكليسيريدات الثلاثية بالمقارنة مع نتائج السيطرة، إذ بلغت (١٦٣,٧) و (١٢٢,٣) ملغم/ديسي لتر على التوالي، وكان أعلى إنخفاض في قيمة الكولسترول في شهر تموز، إذ بلغ (١٥٤) ملغم/ديسي لتر، بينما أعلى إنخفاض في قيمة الكليسيريدات الثلاثية كان في شهر آب، حيث بلغ (٩٣,٥) ملغم/ديسي لتر). ولم تظهر النتائج تغيرات معنوية مهمة في نسبة السكر في الدم بالمقارنة مع السيطرة.

الجدول (١١) نتائج الفحوصات الكيموحيوية للأطفال المصابين حسب أشهر الدراسة

المعايير الكيموحيوية							عدد العينات	الشهر
T.G. ملغم/ديسي لتر	CHO ملغم/ديسي لتر	ALP وحدة/لتر	GPT وحدة/لتر	GOT وحدة/لتر	BS ملغم/ديسي لتر			
151.3	165	72.1	17.5	16.6	88.8	٦	تشرين / ٢ ٢٠١١	

١٢٥	١٦٢	٨١,٦	١٩,١	١٨,١	٩٠	٢	كانون / ٢٠١١
١٢٢	١٦٠	٨١	١٨,٧	١٨	٨٨	١	كانون / ٢٠١٢
١٢٤,٦	١٦٨	٧٩,٣	١٩	١٨,٣	١٠٤,٦	٣	شباط / ٢٠١٢
٠	٠	٠	٠	٠	٠	٠	آذار / ٢٠١٢
١٢٧,١	١٦٧	٧٩,٦	١٩,٨	١٧,٨	٩٠,٨	٦	نيسان / ٢٠١٢
١٢٦,٥	١٦٩	٧٩,١	٢٢	١٧,٨	٩٨,١	١٣	آيار / ٢٠١٢
١٢٧,١	١٧١,٣	٧٧,١	١٩,٣	١٧,٥	٩٤,٣	٦	حزيران / ٢٠١٢
١٠٣,٣	١٥٤	٨٦	٢٠,٢	١٩,٧	٩٨,٩	١٠	تموز / ٢٠١٢
٩٣,٥	١٥٧	٩١,٨	٢٤	٢١	٩٤,١	٧	آب / ٢٠١٢
١٢٢,٣	١٦٣,٧	٨٠,٨	١٩,٩	١٨,٣	٩٤,٢	٥٤	المجموع
١٤٤,٣	١٧٠	٦١	١٧,٦	١٦,٨	٩٢,٢	٣٢	السيطرة
١٦٠-٣٥	٢٠٠>	١٤٧-٤٤	٣٥-١٠	٣٥>	١١٠-٧٠		القيم الطبيعية
١٠,٥	٤,٩	٣,٥	١,١	٠,٧	٣,٢		LSD

ب- التغيرات الكيموحيوية حسب منطقة السكن

بين الجدول (١٢) نتائج المعايير الكيموحيوية للأطفال المصابين حسب منطقة السكن، فقد وجدت فروق معنوية في المعايير الكيموحيوية المستخدمة جميعها بإستثناء نسبة السكر في الدم والذي لم يظهر فرقاً معنوياً من خلال المقارنة بنتائج مجموعة السيطرة باستخدام التحليل الإحصائي لاختبار أقل فرق معنوي LSD تحت مستوى معنوية ٥%. فقد بينت النتائج ارتفاع في إنزيمات الكبد الناقلة للأمين (GOT و GPT) والفوسفاتيز القاعدي ALP بالمقارنة مع السيطرة وكانت النتائج (١٨,٣) و (٨٠,٨) وحدة دولية/لتر على التوالي، وكان أعلى ارتفاع في قيم الإنزيمات الناقلة للأمين في قضاء عفك، إذ بلغ (١٩,٩) و (٢١) وحدة دولية/لتر على التوالي، أما أعلى ارتفاع في إنزيم الفوسفاتيز القاعدي فقد كان في قضاء الحمزة، إذ بلغ (٨٧,١) وحدة دولية/لتر. وبينت النتائج وجود إنخفاض معنوي في مستويات الكوليسترول والكليسيريدات الثلاثية مقارنةً مع

السيطرة، إذ بلغت (١٦٢) و(١١٨,١) ملغم/ديسي لتر على التوالي، وأعلى إنخفاض في القيمتين كان في قضاء الحمزة، إذ بلغ (١٥٦,٥) و(١٠٦,٥) ملغم/ديسي لتر على التوالي.

الجدول (١٢) نتائج المعايير الكيموهيوية للأطفال المصابين حسب منطقة السكن

المعايير الكيموهيوية						عدد العينات	منطقة السكن
T.G. ملغم/ديسي لتر	CHO ملغم/ديسي لتر	ALP وحدة/لتر	GPT وحدة/لتر	GOT وحدة/لتر	BS ملغم/ديسي لتر		
122.5	166.1	٧٨,٦	19.4	18	95.7	٢٩	المركز
114.3	159.3	81.2	21	19.3	93.7	٩	عفّا
106.5	156.5	87.1	19.8	١٨,٤	101.5	٦	الحمزة
129.3	١٦٦,١	76.6	19.4	17.8	92.2	١٠	الشامية
118.1	162	80.8	19.9	18.3	95.7	٥٤	المعدل الكلي
144.3	170	61	17.6	16.8	92.2	٣٢	معدل السيطرة
١٦٠-٣٥	٢٠٠>	١٤٧-٤٤	٣٥-١٠	٣٥>	١١٠-٧٠		القيم الطبيعية
٧,٨	٢,٥	٣,٣	٠,٦	٠,٥	٤		LSD

ج- التغيرات الكيموهيوية حسب الجنس

بين الجدول (١٣) نتائج المعايير الكيموهيوية للأطفال المصابين بالطفيليات المعوية حسب الجنس، حيث وجدت فروق معنوية في المعايير الكيموهيوية المستخدمة جميعها باستثناء نسبة السكر في الدم الذي لم يظهر فرقاً واضحاً من خلال المقارنة بنتائج مجموعة السيطرة باستخدام التحليل الإحصائي لإختبار أقل فرق معنوي تحت مستوى معنوية .%٥ LSD.

بينت النتائج إرتفاع قيم إنزيمات الكبد الثلاثة الناقلة للأمين (GPT و GOT) والfosfاتيز القاعدي ALP، إذ بلغت (١٨,٢) و (١٩,٣) و (٨٠,٦) وحدة دولية/لتر على التوالي، وكان الذكور أكثر إرتفاعاً في تراكيز إنزيمات الكبد الثلاثة (الناقلة للأمين والfosfاتيز القاعدي) من الإناث، حيث بلغت في الذكور (١٨,٤) و (١٩,٤) وحدة دولية/لتر على التوالي، وفي الإناث (١٨) و (١٩,٣) و (٧٨,٩) وحدة دولية/لتر على التوالي. و (٨٢,٣) وحدة دولية/لتر على التوالي.

بيت النتائج أيضاً وجود إنخفاض في مستوى الكوليسترول وفي مستوى الكليسيريدات الثلاثية وبلغت (٦٦٢,٦) و(١٢٠) ملغم/ديسي لتر على التوالي. وكان الإنخفاض في مستوى الكوليسترول والكليسيريدات الثلاثية في الذكور أعلى من الإناث، فقد بلغت في الذكور (١٥٧,٥) و(١١٨) ملغم/ديسي لتر وفي الإناث (١٦٧,٨) و(١٢٣,٢) ملغم/ديسي لتر على التوالي.

وبينت نتائج نسبة السكر في الدم عدم وجود فروق معنوية واضحة بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة وكما مبين في الجدول.

الجدول (١٣) نتائج المعايير الكيموحيوية للأطفال المصابين حسب الجنس

المعايير الكيموحيوية						عدد العينات	الجنس
T.G. ملغم/ديسي لتر	CHO ملغم/ديسي لتر	ALP وحدة/لتر	GPT وحدة/لتر	GOT وحدة/لتر	BS ملغم/ديسي لتر		
١١٨	١٥٧,٥	٨٢,٣	١٩,٤	١٨,٤	٩٣,٧	٢٧	ذكر
١٢٣,٢	١٦٧,٨	٧٨,٩	١٩,٣	١٨	٩٧	٢٧	أنثى
١٢٠,٦	١٦٢,٦	٨٠,٦	١٩,٣	١٨,٢	٩٥,٣	٥٤	المعدل الكلي
١٤٤,٣	١٧٠	٦١	١٧,٦	١٦,٨	٩٢,٢	٣٢	معدل السيطرة
١٦٠-٣٥	٢٠٠>	١٤٧-٤٤	٣٥-١٠	٣٥>	١١٠-٧٠		القيم الطبيعية
٤,٧	٤,٣	٢	٠,٧	٠,٧	٤,١		LSD

د- التغيرات الكيموحيوية حسب الفئات العمرية

بين الجدول (١٤) نتائج المعايير الكيموحيوية للأطفال المصابين حسب الفئات العمرية، فقد لحظنا وجود فروق معنوية في المعايير الكيموحيوية جميعها المستخدمة في الدراسة الحالية بإستثناء نسبة السكر الذي لم يظهر فرقاً معنوياً واضحأً من خلال المقارنة بنتائج مجموعة السيطرة بإستخدام التحليل الإحصائي لإختبار أقل فرق معنوي LSD تحت مستوى معنوية .%٥

بيّنت النتائج إرتفاع في إنزيمات الكبد الثلاثة الناقلة للأمين (GPT و GOT) والفوسفاتيز القاعدي ALP بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة، إذ بلغت (١٨,٦) و (١٩,٢) و (٨١,٤) وحدة دولية/لتر على التوالي، وكانت الفئة العمرية (٦-٧) سنوات سجلت أعلى ارتفاع في تراكيز الإنزيمات الثلاثة، حيث بلغت (٢٠)

و(٢٠,٣) و(٨٦,٥) وحدة دولية/لتر على التوالي، ثم تلتها الفئة العمرية (٤-٥) سنوات، والتي بلغت (١٩,٦) و(٢٠) و(٨٢,٣) وحدة/لتر على التوالي.

وبينت النتائج أيضاً إنخفاض في مستوى الكوليسترول والكليسيريدات الثلاثية بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة، إذ بلغت القيم (١٦٤,٦) و(١٢٢,٥) ملغم/ديسي لتر على التوالي، وكانت الفئة العمرية (٦-٧) سنوات الأكثر تأثراً (إنخفاضاً) في قيمة الكوليسترول، إذ بلغت (١٥٧,٦) ملغم/ديسي لتر)، بينما كانت الفئة (٤-٥) هي الأكبر إنخفاضاً في قيمة الكليسيريدات الثلاثية، حيث بلغت (١١٥,٧) ملغم/ديسي لتر).

وبينت نتائج نسبة السكر في الدم عدم وجود فروق معنوية واضحة بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة وكما مبين في الجدول.

الجدول (٤) نتائج المعايير الكيمويوية للأطفال المصابين حسب الفئات العمرية

المعايير الكيمويوية						عدد العينات	الفئة (سن)
T.G. ملغم/ديسي لتر	CHO ملغم/ديسي لتر	ALP وحدة/لتر	GPT وحدة/لتر	GOT وحدة/لتر	BS ملغم/ديسي لتر		
١٢٢,٤	١٦١,٦	٧٩,٤	١٩,٥	١٧,٣	٩٢,٥	٢٠	٢-
١١٩,٦	١٦١,٣	٧٩,٨	١٩,٣	١٨,٣	٩١	١٤	٣-٤
١١٥,٧	١٦٠	٨٢,٣	٢٠	١٩,٦	١٠١	٨	٥-٤
١١٨,١	١٥٧,٦	٨٦,٥	٢٠,٣	٢٠	٩٨,٤	٦	٧-٦
١٢٥,٦	١٦٥	٨١	١٧,٣	١٨,٦	٩٣	٣	٩-٨
١٣٣,٦	١٧٢,٣	٧٩,٦	١٩	١٨	١٠٢	٣	١١-١٠
١٢٢,٥	١٦٤,٦	٨١,٤	١٩,٢	١٨,٦	٩٦,٣	٥٤	المعدل الكلي
١٤٤,٣	١٧٠	٦١	١٧,٦	١٦,٨	٩٢,٢	٣٢	معدل السيطرة

١٦٠-٣٥	٢٠٠>	-٤٤ ١٤٧	٣٥-١٠	٣٥>	١١٠-٧٠		القيم الطبيعية
٤,٧	٤,٣	٢	٠,٧	٠,٧	٤,١		LSD

٥- المناقشة Discussion

١-٥ الطفيليات المعاوية

بيّنت نتائج الدراسة الحاليّة إصابة الأطفال بسبعة أنواع من الطفيليّات المعاوية وكان أكثرها إصابة هو طفيلي الأميّا الحالة للنسيج بنسبة بلغت (٦٦,٨%) ثم تلاه طفيلي الجيّارديا بنسبة (٣٦,٨%) وطفيلي الأبواغ الخبيثة بنسبة (١٧,٩%), وهذا يؤكّد ما ذهب إليه Hammadi, (2012) في دراسته على الأطفال في منطقة المحمودية التابعة لبغداد والتي بين فيها أن الأميّا الحالة للنسيج هو الأعلى إصابة بنسبة (٤١%) والجيّارديا لامبليّة بنسبة (٣٤%), وكذلك دراسة Al-Taie, (2009) التي أجرتها على المرضى المراجعين لمستشفى الكرامة في بغداد والتي بين فيها أن الأميّا الحالة للنسيج هو الأعلى إصابة بنسبة بلغت حوالي (٨٥%) والجيّارديا بنسبة (٢٣%), أما دراسة الجدوع والمياحي, (٢٠٠٧), فقد وجد أن طفيلي الجيّارديا لامبليّة قد سجل أعلى نسب بين المصابين في مدينة الديوانية وناحية غماس وكانت النسبة (٤٤) و(٧٧,٢٥)% على التوالي, في حين سجل طفيلي الأميّا الحالة للنسيج في كلا المنطقتين نسبة (٣٦,١٧) و(٤٧,٦١)% على التوالي. وكانت نسبة الإصابة بالأبواغ الخبيثة (١٧,٩%) المسجلة في الدراسة الحاليّة أعلى من نسبة الإصابة التي سجلتها الكعبي, (٢٠٠٦) في دراستها التي أجرتها في محافظة الديوانية والتي بلغت (٦,٦%) ويرجع ذلك إلى اختلاف مناطق أخذ العينات وعدد المصابين في الدراسة. ويرجع السبب في كثرة الإصابة ببعض الطفيليّات دون غيرها كما هو الحال مع طفيلي الأميّا الحالة للنسيج أو الجيّارديا لامبليّة إلى إنتقالها مباشرةً إلى الإنسان من خلال تناول الغذاء والشراب الملوثين بالأطوار المعدية ومساهمة الذباب الذي يعد ناقل vector.

للطفيلي (Ziebig, 1997). وأن الإختلاف مع دراسة الجدوع والمياحي، (٢٠٠٧) في مدينة الديوانية وناحية غماس يعزى إلى توفر الظروف الملائمة لنمو طفيلي الجيارديا بشكل أكبر من الأمبيا الحالة للنسيج.

٤-٥ المصابين حسب الجنس

بيّنت نتائج الدراسة الحالية أن نسبة الإصابة بالطفيليات المعوية بلغت (١١,١٪)، وهي مطابقة لما توصل إليه حسين، (٢٠٠٩) في دراسته التي أجرتها في مستشفى الطفل المركزي ومستشفى اليرموك في محافظة بغداد، إذ بلغت (٦,٢١٪) ومطابقة أيضاً لدراسة Chandrashekhar, et al., (2005) في دراستهم التي أجروها على أطفال المدارس في غرب النيال، إذ بلغت (٣,٢١٪) ولكنها أقل بكثير مما سجله Hammadi, (2012) في دراسته على الأطفال في مستشفى المحمودية في بغداد والتي بلغت (٨,٥٧٪)، وكذلك دراسة Adday, (2009) التي أجرتها في محافظة بابل، حيث بيّنت أن نسبة الإصابة الكلية بالطفيليات المعاوية بلغت (٠,٥٪)، وبالتالي فإن نسبة الإصابة في دراستنا الحالية تعد منخفضة، وقد يعزى سبب الإختلاف إلى العديد من الأسباب أهمها ما يتعلق بالوضع الخدمي والبيئي والنظافة العامة وإختلاف المستوى المعاشي والإجتماعي والإختلاف أيضاً في طرق الفحص المتبعة.

وبيّنت الدراسة ان الذكور أكثر إصابةً بالطفيليات المعاوية من الإناث، فقد بلغت النسبة في الذكور (٢٠,٩٪) وفي الإناث (١٨,٩٪)، وهذا يتفق مع الحلي، (٢٠٠٨) في دراسته على الأطفال في قضاء طويريج في محافظة كربلاء، ويتفق أيضاً مع دراسة محمود، (٢٠٠٩) التي أجريت على المرضى المراجعين للمرأز الصحية في قضاء الدور التابع لمحافظة صلاح الدين، وكذلك دراسة فتوحي، وجماعته، (٢٠٠٨) في الدراسة التي أجريت على الأطفال المصابين بالإسهال الوافدين إلى مستشفى ابن الأثير في محافظة نينوى. ويعزى ذلك إلى أن الذكور أكثر نشاطاً وحركةً من الإناث، كما أن طريقة اللعب تجعلهم أكثر عرضة للإصابة

بالمسببات المرضية البايولوجية، في حين أن الإناث تتميز بالإهتمام بالنظافة أكثر من الذكور، فضلاً عن قلة الحركة ونوع الألعاب التي تمارسها الإناث تجعلها أقل عرضة للإصابة (Jassim, et al., 1982).

٣-٥ المصابين حسب أشهر الدراسة

بيّنت نتائج الدراسة الحالية أن أعلى نسبة إصابة بالطفيليات المعاوية كانت خلال شهر تموز/٢٠١٢، حيث بلغت (٣١,١%) يليها خلال شهر آب بنسبة (٢٨%), بينما كان شهري تشرين الثاني وكانون الثاني الأقل نسبة إصابة، إذ بلغت (١٢,٤%) و(١٢,٣%) على التوالي، وهذه النتائج كانت أقل مما توصل إليه Hammadi, (2012) في دراسته حول الطفيليّات المعاوية التي تصيب الأطفال في مدينة المحمودية التابعة للعاصمة بغداد والتي بين فيها أن أعلى نسبة إصابة كانت خلال شهر تموز، إذ بلغت (٤١%) وفي شهر آب بلغت (٣٨%)، ولكنها لا تتفق مع ماذهبت إليه المياحي، (٢٠٠٩) في الدراسة التي أجرتها على الأطفال دون سن الثامنة والمراجعين لبعض المراكز الصحية في بعض أحياء مدينة الديوانية، فقد بيّنت أن أعلى نسبة إصابة كانت خلال شهر آذار، إذ بلغت (٦٦,٣%)، بينما أقل نسبة إصابة كانت خلال شهر كانون الثاني وقد بلغت (١٨,٩%)، كما لا تتفق مع دراسة محمد، (٢٠١٠) التي أجرتها على الأشخاص المراجعين لمستشفى الحسين العام في مدينة الناصرية في محافظة ذي قار، إذ بيّنت أن شهر حزيران هو الأعلى إصابة، فقد بلغت النسبة (٩٦,٣%)، بينما كانت أقل نسبة في شهر آب، إذ بلغت (٤٨,١٩%). ولا تتفق مع دراسة الجدوع والمياحي، (٢٠٠٧)، التي أجريت في مدينة الديوانية وناحية غماس، فقد بينا أن أعلى إصابة كانت في شهر نيسان، إذ بلغت في كلا المنطقتين (٥١,٥%) و(٦٨,١٨%) على التوالي، بينما أقل إصابة كانت في شهر كانون الثاني، حيث بلغت (٢١,٨١%) و(٢١,٢٨%) على التوالي.

وقد يكون السبب هو ارتفاع درجات الحرارة خلال أشهر الصيف، حيث تتهيأ الظروف المناسبة لنمو الطفيليات وأطوارها المعدية، فضلاً عن تناول العصائر والمواد الغذائية الأخرى التي قد تكون ملوثة بالأطوار المعدية للطفيليات التي تنشط في فصل الصيف.

٤- المصابين حسب الفئات العمرية

بيّنت النتائج أن الفئة العمرية (٤-٥) سنوات هي الأكثر إصابةً بالطفيليات المعدية وقد بلغت نسبتها (٤٨,٨%)، بينما كانت الفئة العمرية (٢-٣) سنة هي الأقل نسبةً، حيث بلغت (١٤,٢%)، في حين بيّنت نتائج المياحي، (٢٠٠٩) من خلال دراستها التي أجرتها على الأطفال دون سن الثامنة في مدينة الديوانية أن الفئة العمرية (٤-٢) سنة هي الفئة الأعلى إصابةً، إذ بلغت نسبة الإصابة (٦١,٧%)، بينما سجلت الفئة (٢-٠) سنة أقل نسبة إصابة بلغت (١٧,٠%). كما بيّنت دراسة (Al-Taie, 2009) التي أجرتها على المرضى الوافدين والراقدین في مستشفى الكرامة في العاصمة بغداد أن الفئة العمرية (١١-٢٠) سنة هي الأكثر نسبة إصابة، إذ بلغت (٣٢%). وفي دراسة أخرى أجريت من قبل الركابي، وجماعته، (٢٠١٠) للتحري الوبائي عن مسببات الأمراض المعدية بين المراجعين والراقدین في مستشفى الحسين التعليمي في مدينة الناصرية، وجد أن الفئة العمرية (٤-١) سنوات هي الأعلى نسبة إصابة، حيث بلغت (٢١,٦%)، في حين كانت الفئة (أقل من سنها) هي الأقل عرضةً للإصابة بنسبة (٧,٠%). وبينت دراسة فتوحی، وجماعته، (٢٠٠٨) التي أجريت على الأطفال الوافدين إلى مستشفى ابن الأثير في محافظة نينوى أن الفئة العمرية (١-٢) سنة هي الأعلى إصابةً من بقية الفئات، إذ بلغت (٢٢,٦%)، بينما كانت الفئة (٤-٦) سنوات الأقل إصابة بنسبة (١٢,٥%).

وقد يعزى السبب في ذلك إلى قلة الوعي الصحي وعدم الاهتمام بالنظافة الشخصية للأطفال ضمن تلك الفئة العمرية، وأن اختلاف نسب الإصابة في الفئات العمرية يعود لاختلاف الظروف البيئية العامة في المناطق المختلفة، كما أن نوع الغذاء والمستوى المعاشي له دور في حدوث الإصابة وانتشارها.

٥- المصابين حسب منطقة السكن

بيّنت النتائج المتعلقة بمنطقة السكن أن قضائي عفك والحمزة الشرقي هما الأعلى نسبة إصابة، إذ بلغت (%) ٣٠,٥ على التوالي، في حين كانت نسبة الإصابة في مركز المحافظة هي الأقل، حيث بلغت (%) ١٦,٤، أي أن نسبة الإصابة في الأقضية أعلى من المركز، وهذه النتيجة تتفق مع النتائج التي توصل إليها العكيلي والخالدي، (٢٠٠٥) في دراستهما لوبائية الطفiliات المعوية بين المراجعين لمستشفى الديوانية التعليمي من المركز والأقضية في محافظة الديوانية، حيث كانت الإصابة في الأقضية والنواحي أعلى من المركز إلا أن النسب كانت مختلفة مع دراستنا، فقد بلغت في المركز (%) ٦٨,٨ وفي الأقضية والنواحي (%) ٨٠,٥، وتتفق الدراسة أيضاً مع الجدوع والمياحي، (٢٠٠٧) في دراسة مقارنة للإصابات الطفiliية بين سكان مدينة الديوانية وسكان ناحية غماس، حيث بينا أن نسبة الإصابة في ناحية غماس كانت أعلى بكثير من مركز المحافظة، فقد بلغت (%) ٣٦,١٧ على التوالي. وقد بيّنت محسن، (٢٠١٢) في دراسة وبائية أجرتها على المرضى الوافدين إلى مستشفى الصدر العام ومستشفى المناذرة العام في محافظة النجف أن نسبة المصابين بالطفiliات المعوية في المدينة كانت أقل من نسبة المصابين في الريف، فقد بلغت (%) ٢٧,٤ و(٤٦٠,٤) على التوالي. كما بين Al-Mosa, (2002) في دراسة على بعض المرضى الوافدين والراقدین

في مستشفيات محافظة بابل، حيث بين ارتفاع نسب الإصابة بالطفيليات المعوية ضمن مرضى المناطق الريفية مقارنة بمرضى المناطق الحضرية.

وربما يعود السبب إلى أن المناطق المتمثلة بالأقضية والنواحي تكون أكثر عرضة للإصابة بالطفيليات المعوية من المدن بسبب عدة عوامل وظروف منها قلة خدمات الصرف الصحي، قلة مياه الشرب الصالحة للإستهلاك البشري، قلة الوعي والنظافة بصورة عامة، والتماس المباشر بالحيوانات وغيرها من الملوثات الأخرى (Jassim, *et al.*, 1982).

٦-٥ نوع الإصابة بالطفيليات المعوية

أكّدت نتائج الدراسة الحالية أن الإصابة بنوع واحد من الطفيليّات (إصابة مفردة) هي أكثر تكراراً من الإصابات المشتركة (نوعين أو أكثر من الطفيليّات)، فقد كانت نسبتها (٧٦,٢٪)، بينما كانت نسب الإصابة الثانية والثلاثية هي (١٩,٣٪) و (٤,٥٪) على التوالي، وهذه النتائج تتفق مع نتائج الكثير من الباحثين كما هو الحال في دراسة الحلي، (٢٠٠٨) التي أجريت على الأطفال في قضاء طويريج في محافظة كربلاء وكانت نسب الإصابة المفردة، الثانية والثلاثية هي (٦٦,٧٪)، (٣٢,٧٪) و (٦٪) على التوالي. ودراسة Al-Moussaui, (2005) التي أجرتها على سكان قرية الدولاب في محافظة بابل، فقد كانت النسب (٢٥,٧٪)، (٢١٪) و (١٦٪) على التوالي. وكذلك الدراسة التي قام بها Yogyata and Binita, (2011) خلال خمس سنوات لمعرفة إنتشار الطفيليّات المعوية في مستشفيات مدينة أوجاين في الهند، حيث بينا أن الإصابة بطفيلي واحد أكثر شيوعاً من الإصابات المشتركة وأن الإصابة بنوعين هي أكثر عدداً من الإصابة الثلاثية. وقد يعزى السبب في ذلك إلى توفر الظروف الملائمة لنمو وتطور بعض الطفيليّات كطفيلي الأمبيا الحالة للنسيج أكثر من غيرها.

٥-٧ التغيرات الفسيولوجية التي تسببها الطفيليات المعاوية

٥-٧-١ التغيرات الدموية

بيّنت نتائج الدراسة الحالية حدوث تغيرات معنوية في نتائج المعايير الدموية بين الأطفال المصابين بالطفيليات المعاوية بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة، فقد إنخفض مستوى خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوص، بينما ارتفع عدد خلايا الدم البيض وبلغت (١٠,٣ غم/ديسي لتر) و(٣٤ %) و(٧٧٠٠ خلية/ملم^٣) على التوالي. هذه النتائج تتفق مع الكثير من الدراسات السابقة، فهي تتفق مثلاً مع دراسة جبر، (٢٠٠٧) التي أجرتها على أطفال ثلاث رياض في محافظة ميسان لمعرفة تأثير الإصابة بالدواء الدبوسية على بعض معايير الدم، حيث أن نتائج حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم لثلاث رياض كانت (٢٨ % و ٩ غم/ديسي لتر) و(٤٨٪ و ٤,٤٨ غم/ديسي لتر) على التوالي. ودراسة عبد السادة، (٢٠١١) التي أجريت لمعرفة العلاقة بين الإصابة الطفيلية وفقر الدم والصورة السريرية للدم في محافظة واسط. ودراسة Kadir and Amin, (2011) لمعرفة تأثير الإصابة بالدواء الدبوسية على الأطفال الذين تقل أعمارهم عن ١٢ سنة في مدينة كلار في محافظة السليمانية، الذين بينا أن قيم حجم خلايا الدم المرصوص ومستوى خضاب الدم كانت (٣٧,٢٨٪ و ١٢,٥١ غم/ديسي لتر) على التوالي. ودراسة منصور وجماعته، (٢٠٠٩) التي أجريت في قرية الدولاب في محافظة بابل لمعرفة تأثير الإصابة بالدواء الشخصية على نسبة خضاب الدم لبعض المرضى، حيث بينوا أن الدوادة سببت إنخفاضاً معنوياً في قيمة خضاب الدم. إن هذه الدراسات بيّنت وجود إنجذاب في مستوى خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوص وإنارتفاع في عدد خلايا الدم البيض.

كما بينت الدراسة الحالية وجود تغيرات في خلايا الدم البيض التفرقي بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة، حيث بينت النتائج ارتفاعاً في عدد الخلايا الممفية وخلايا الحمضات وخلايا القعديات وإنخفاضاً في خلايا العدلات، بينما لم تتأثر الخلايا الوحيدة وهذه النتائج لا تتفق مع Adday, (2009) في دراستها التي أجرتها في قضاء الهاشمية في محافظة بابل لمعرفة تأثير الإصابة بالطفيليات المعاوية على بعض معايير الدم الفسلجية، فقد بينت زيادة عدد الخلايا الممفية، والعدلات، والحمضات وإنخفاضاً في عدد الخلايا الوحيدة، بينما إن السبب في إنخفاض مستوى خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوص لم تتأثر القعديات.

قد يعود إلى سوء امتصاص السكريات والدهون والفيتامينات وحامض الفوليك والزنك والحديد الذي يسببه تواجد بعض الطفيلييات في أمعاء الإنسان، حيث أن نقص الحديد يسبب فقر الدم لأنه يدخل في تركيب خضاب الدم الذي يعتبر المكون الرئيسي لخلايا الدم الحمراء، كما أن تواجد الأطوار المتغذية والتي تلتصق بزغبيات الأمعاء وإمتصاصها لكميات من الدم وكذلك العوامل المحللة للدم المنتجة من قبل الطفيلييات وغيرها من العوامل تسهم جميعاً في حدوث حالات فقر الدم (Rey, 2001; Crua, *et al.*, 2003; Cantose, *et al.*, 2004).

أما ارتفاع خلايا الدم البيض وبعض خلايا الدم البيض التفرقي فقد يعود إلى إستجابة الجهاز المناعي القوية لمواجهة الطفيلييات والقضاء عليها، فالدور الذي تلعبه الحمضات في الإصابات الطفيلية يستند إلى مجموعة من الملاحظات التي يمكن رؤيتها حيث أن هذه الخلايا تتحرك بأعداد كبيرة من الدم وتتقدم نحو موقع الإصابات الطفيلية داخل الجسم ثم ترتبط هذه الخلايا بسطح الطفيلييات وتبدأ بإزالة حبيباتها ثم تهاجم الطفيلييات وفي النهاية تؤدي إلى قتلها .(Behm and Ovington, 2000)

بيّنت الدراسة الحالية وجود تغييرات في نتائج المعايير الكيموحيوية التي تمت دراستها بالمقارنة مع نتائج مجموعة السيطرة، فقد تمت دراسة التغييرات في إنزيمات الكبد الثلاثة GOT و GPT و ALP والتغييرات في مستوى الكوليسترول والكليسيريدات الثلاثية بالإضافة إلى التغييرات في نسبة السكر، فقد وجدت فروق في جميع المعايير باستثناء نسبة السكر الذي لم يظهر فرقاً معنوياً واضحاً. بيّنت النتائج وجود ارتفاع في تركيز إنزيمات الكبد الثلاثة GOT و GPT و ALP، إذ بلغت (١٨,٣) و (١٩,٩) و (٨٠,٨) وحدة دولية/لتر على التوالي، وهذه الدراسة تتفق مع (Al-jebory, 2005) في دراسته على الأطفال المصابين بالإسهال الوافدين لمستشفى المنصور التعليمي في العاصمة بغداد لمعرفة تأثير الجيارديا على بعض المعايير الكيموحيوية، حيث أكّد حدوث ارتفاع في قيم إنزيمات الكبد الثلاثة GOT و GPT و ALP، حيث بلغت (٢٥,٢) و (١٤,٤) و (٤١) وحدة دولية/لتر على التوالي.

وقد يعود السبب في ارتفاع إنزيمات GOT و GPT إلى أن بعض الطفيلييات كالجيارديا مثلاً تسبّب الإسهال المؤدي إلى سوء إمتصاص وهضم (Behrman, 1992). وأن الطاقة الموجودة في الغذاء لا يتم الإستفادة منها بالشكل الصحيح وبالتالي يتم اللجوء إلى الطاقة المخزونة في الكبد مما يسبب ارتفاعاً في مستوى هذه الإنزيمات لتعويضها (Behrman, 1987).

أما ارتفاع إنزيم ALP فيمكن أن يكون نتيجة الإسهال وسوء الإمتصاص والذي يؤدي بدوره إلى فقدان الكثير من المعادن والأملاح كالكالسيوم والصوديوم ولأن هذا الإنزيم له دور في نقل هذه المعادن وبالتالي يزداد إفرازه لتعويض النقص في تلك المعادن والأملاح (Lott and Wolf, 1986).

كما إنخفض مستوى الكوليسترول والكليسيريدات الثلاثية وبلغت (١٦٦,٧) و (١٢٢,٣) ملغم/ديسي لتر على التوالي، وهذه النتائج تتفق مع (Yahya, et al., 2007) في دراستهم لتأثير الإصابة بالجيارديا على

بعض المعايير الكيموحيوية في محافظة كركوك، حيث بينوا إنخفاض مستوى الكوليسترول الذي بلغ (٤٣ ملغم/ديسي لتر)، أن تأثير الطفيلييات بصورة عامة على الدهون وبالرغم من حدوث تغيرات في مستوى الدهون غير واضح تماماً فالآليات المؤدية لتلك التغيرات غير مفهومة وبسبب قلة الدراسات المتعلقة بذلك فمن الممكن أن يكون للطفيلييات دور في حد تلك التغيرات لاسيما في الإصابات الحادة بالطفيلييات. كما أن الكوليسترول له دور مهم في إمراضية الطفيلي حيث يبقى في الطور المتغذي وبالتالي فإن قلة الكوليسترول يجعل الطفيلي يدخل في طور التكيس الذي يسبب العدوى (Bansal, *et al.*, 2005).

كما بينت النتائج وجود ارتقاض غير معنوي في قيمة مستوى السكر في المصل، حيث بلغت (٩٤,٢ ملغم/ديسي لتر)، وهذه النتيجة لا تتفق مع Yahya, *et al.*, (2007) في دراستهم التي أجروها في محافظة كركوك، حيث بينوا فيها وجود إنخفاض معنوي في مستوى السكر.

الاستنتاجات والتوصيات

١ - الاستنتاجات Conclusions

١- أظهرت نتائج الدراسة الحالية أن تقريباً خمس أطفال محافظة الديوانية مصابين بالطفيلييات المعوية وبنسبة كلية (%)٢١,١ وكان الذكور المصابين بنسبة (%)١١,٩٢ أعلى من الإناث بنسبة (%)١٨,٩، كما بينت الدراسة إن شهر تموز هو الأعلى إصابة وأن الفئة العمرية (٤-٥) سنوات هي الأعلى نسبة إصابة.

٢- شخصت ٧ أنواع من الطفيلييات المعاوية ثلاثة أنواع منها تعود إلى الأولى الطفيلية هي طفيلي الأمبيا الحالة للنسيج الذي سجل أعلى نسبة إصابة وطفيلي الجيارديا اللامبلية وطفيلي البوغ الخبيء، وأربعة

أنواع تعود إلى الديدان الطفيلية هي الدودة الشريطية القرمة والدودة الدبوسية ودودة الأسكارس ودودة البقر الشريطية.

٣- بينت نتائج الدراسة وجود فروق معنوية بالنسبة للمعايير الدموية كمستوى خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوص والمعايير الكيموحيوية مثل إنزيمات الكبد ومستوى الدهون مقارنة بنتائج مجموعة السيطرة.

Recommendations ٢ - التوصيات

- ١- إجراء الفحوصات المختبرية للتحري عن الطفيليات المعاوية بإستخدام التقنيات الحديثة مثل تقنية PCR للوقوف على التشخيص الدقيق لأنواع الطفيليات المعاوية ونسبها لدى الأطفال المصابين.
- ٢- إجراء دراسة حول وجود العلاقة بين الطفيليات المعاوية وطريقة التغذية.
- ٣- إجراء دراسة حول بيئه الطفيليات المعاوية ودورات حياتها.
- ٤- إجراء دراسة وباينية حول الطفاليات المعاوية ورفع الوعي الصحي للمواطنين للحيلولة دون الإصابة بالطفيليات والبحث على استخدام العلاج الأمثل.

References:

Abhay, R. Satoskar; Gary, L. Simon; Peter, J. Hotez and Moriya, Tsuji (2009). Medical Parasitology. Landes Bioscience, Texas, USA. pp: 296.

Acha, P.N. and Szyfres, B. (2003). Taeniasis and Cysticercosis. In: Zoonoses and communicable diseases common to man and animals (3rd ed.). Parasitoses. Pan American Health Organization, Washington, D.C., U.S.A.

Adam, RD. (1991). The biology of *Giardia spp.* Microbiol Rev.; 55(4):706–32.

Adam, Rodney D. (2001). Biology of *Giardia lamblia*. Clin. Microbiol. vol. 14 no. 3:447–475.

Adams, RT. and Perkin, JE. (1985). The prevalence of intestinal parasites in children living in an unincorporated area in rural northern Florida. *J Sch Health.*; 55(2):76–8.

Adday, Lika' (2009). Hematological test in patients with intestinal parasites in Al-Hashimiah village. *Biology Journal of Al-Kufa University*, Kufa University, 1 (1):145–148.

Adrabbo, K. and Peura, D. (2002). Giardiasis: A Review. *Practical Gastroenterology.*; 15–29

Aiello, SE. and Mays, A. (1998). The Merck veterinary manual (8th ed.). Whitehouse Station, NJ: Merck and Co; Giardiasis; p:146–147.

Alan, H. Gowenlock (1988). Varley's Practical Clinical Biochemistry (6th ed.). Interscience Publishers, pp: 664.

Ali, I.; Mekete, G. and Wodajo, N. (1999). Intestinal parasitism and related risk factor among student of Asendabo elementary and Junior secondary school, *J. health Dev*, 13(2):0–00..south western Ethiopia. Ethoip

Al-Jebory, K. Abdul-Hussien (2005). Effect of *giardia* on some biochemical variables in human blood serum. *Al-Mustansiriyah Journal for Pharmaceutical Sciences*, Al-Mustansyriah University, 2 (1):29–35.

Al-Kazzaz, Fatin F.; Al-Mhana, Nadia M. and Mohamed, Nawar (2011). Toxoplasmosis disease and its association with hepatic enzymes. *journal of al-qadisiyah for pure science*, Al-Qadisiyah University, 16 (2):1–6.

Allain, C.C.; Poon, L.S.; Chan, C.S.G. and Richmond, W.F.C. (1974). The Merk manual of diagnostic and therapy. Merk Co. Clin. Chem, 20 (4):470–

Al-Mosa, A. Hadi (2002). Epidemiological study of the parasitic causes of some intestinal disorders of human in Al-Hilla city, M.SC.Thesis. College of Sciences, Babylon University, pp:91.

Al-Mosa, A. Hadi and Al-Taie, H. Hamza (2007). Effect of infection with intestinal parasites on blood picture. AL-TAQANI Journal, Foundation of technical education, 20 (1):1–7.

Al-Moussawi, Ahmad M. (2005). Prevalence of Intestinal Parasites among Rural Population in Babylon Province. Medical Journal of Babylon, College of Dentistry, Babylon University, 2 (4):491–498.

Al-Rubaee, R. Jameel (2008). Prevalence of parasitic infestation among primary school children in Thi-Qar governorate. Thi-Qar Medical Journal, Thi-Qar University, 2 (1):63–68.

Al-Taie, Lazem H. (2009). Prevalence of Intestinal Parasitic Infection in Baghdad City. Journal of the Faculty of Medicine, Baghdad University, 51 (2):187–191.

Al-Yasari, H. F.; Ali, K. and Al-Jaddoa, Najim A. (2012). A Study of Human Hydatidosis: Demographically and Clinically In Hilla City. Journal of Babylon University, University of Babylon, 22 (4).

Anonymous (1996). Ominous trends for infectious diseases (editorial).Science 272: 1269.

Arora, D.R. and Arora, Brij B. (2010). Medical parasitology (3rd ed.). CBS Publishers & Distributors Pvt. Ltd., Newdelhi, India. pp:271.

Ash, LR and Orihel, TC (2003). Intestinal Helminths. In PR Murray PR *et al.* (eds.) Manual of Clinical Microbiology (8th ed. Vol. 2). ASM Press, Washington, DC. pp: 2031–2046.

Baker, J.R.; Muller, R.; ROLLINSON, D. and Tzipori, S. (1998). Opportunistic Protozoa in Humans, Volume 40 (Advances in Parasitology). Academic Press, USA; P: 8–10.

Bansal, Devendra; Harinderpal, Singh Bhatti and Rakesh, Sehgal (2005). Role of cholesterol in parasitic infections. BioMed Central Ltd. Lipids in Health and Disease, 4:10.

Baron, Samuel (1996). Medical Microbiology (4th ed.). The University of Texas Medical Branch at Galveston, Galveston, Texas, USA.

Behm, CA. and Ovington, KS. (2000). The role of eosinophils in parasitic helminth infections: insights from genetically modified mice. Parasitol Today.;16 (5):202–9.

Behrman, RE (1992). Nellson textbook of pediatrics (14th ed.). Saunders, London, PP:449.

Behrman, RE (1987). Nellson textbook of pediatrics (13th ed.). Saunders, London, PP:767–768.

Belfeld, A. and Goldberg, D.M. (1971). Enzyme. Obeste. Gynecol., 12:561–562.

Benchimol, M. (2005). The nuclei of *Giardia lamblia*—new ultrastructural observations. Arch Microbiol.; 183(3):160–8.

Bethony, J.; Brooker, S.; Albonico, M.; Geiger, Stefan M.; Loukas, A.; Diement, D. and Hotez, PJ. (2006). Soil-transmitted helminth infections: ascariasis, trichuriasis, and hookworm. Lancet; 367:1521–32.

Blessmann, J. and Tannich, E. (2002). Treatment of asymptomatic intestinal .*Entamoeba histolytica* infection. N Engl J Med; 347:1384

Bogitsh, BJ; Carter, CE and Oeltman, TN (2005). Human Parasitology (3rd ed). Elsevier Academic Press, London. pp: 274–278.

Brooks, Geo. F.; Karen, C. Carroll; Janet, S. Butel and Stephen, A. Morse (2010). Jawetz, Melnick, & Adelberg's Medical Microbiology (25th ed.). USA:McGraw-Hill Companies, Inc.

Bruijnesteijn, van Coppenraet L. E.; Wallinga, J. A.; Ruijs, G. J.; Bruins, M. J. and Verweij, J. J. (2009). Parasitological diagnosis combining an internally controlled real-time PCR assay for the detection of four protozoa in stool samples with a testing algorithm for microscopy. *Clin Microbiol Infect* 15 (9):869–874.

Burkhart, CN. and Burkhart, CG. (2005). Assessment of frequency, transmission, and genitourinary complications of enterobiasis (pinworms).

International Journal of Dermatology; 44(10):837–40.

Caldwell, JP. (1982). Pinworms (*Enterobius Vermicularis*). Canadian Family Physician.; 28:306–9.

Campanati, L.; Holloschi, A.; Troster, H.; Spring, H.; de Souza, W. and Monteiro-Leal, L. H. (2002). Video-microscopy observations of fast dynamic processes in the protozoon *Giardia lamblia*. *Cell Motil. Cytoskeleton* 51:213–224.

Campbell, J.D. and Faubert, G. M. (1994). Comparative studies on *Giardia lamblia* encystation in vitro and in vivo. *J Parasitol* 80, 36–44.

CANTOS, GA; DUTRA, RL and KOERICH, JPK (2004). Ocorrência de Anemia Ferropriva em Pacientes com Enteroparasitoses. *Saúde em Revista* 10:43–

Carvalho, K. P. and Monteiro-Leal, L. H. (2004). The caudal complex of *Giardia lamblia* and its relation to motility. *Exp Parasitol* 108:154–162.

Centers for Disease Control and Prevention (CDC) (2011). Cryptosporidiosis.

Retrieved from <http://www.cdc.gov/parasites/crypto>

Centers for Disease Control and Prevention (CDC) (2010). Amebiasis.

Retrieved from <http://www.cdc.gov/parasites/amebiasis>

Chandrashekhar, TS.; Joshi, HS.; Gurung, M.; Subba, SH.; Rana, MS. and Shivananda, PG. (2005). Prevalence and distribution of intestinal parasitic infestations among school children in Kashi District, Western Nepal. *J. Med. Biomed. Res.*, 4: 78–82.

Chen, W.; Harp, JA. and Harmsen, AG. (2003). *Cryptosporidium parvum* infection in gene-targeted B cell-deficient mice. *J. Parasitol.*, 89 (2):391–3.

Chin, J. (2000). Control of communicable diseases: Manual, 17th ed., Amer. Public Health Assoc., Washington: 624 pp.

Cockburn, A.; Cockburn, E. and Reyman, T. A. (1998). Mummies, disease and ancient cultures, 2nd ed. Cambridge University Press, Cambridge, United Kingdom.

Coles, E. H. (1980). Veterinary Clinical Pathology (3rd ed.). W. B. Sanders. Co. Philadelphia. pp: 190– 192.

Cook, GC. (1994). *Enterobius vermicularis* infection. *Gut* 35 (9):1159–1162.

Cook, Gordon C. and Zumla, Alimuddin I. (2009). Manson's tropical diseases (22nd ed.). Saunders Elsevier. pp. 1515–1519.

Coşkun, S. (1991). Intestinal parasites in primary school students. *Mikrobiyol Bul.*; 25(4):367–72.

Cox, F. E. G. (2002). History of Human Parasitology. *Clin. Microbiol. Rev.* 15(4):595.

Crompton, DW. (2001). *Ascaris* and ascariasis. *Adv Parasitol.*; 48:285–375.

Crua, AS. (2003). Parasitoses intestinais. in: Ferreira CT, Carvalho E, Silva LR.eds. *Gastroenterologia e Hepatologia em pediatria: diagnóstico e tratamento.* Rio de Janeiro: Medsi 185–97.

Curtis, V. and Cairncross, S. (2003). Effect of washing hands with soap on diarrhoea risk in the community: a systematic review. *Lancet Inf. Dis.*; 3:275–81.

Dacie, J. V. and Lewis, S.M. (1984). *Practical Haematology* (6th ed.). Edinburgh, Churchill, Livingstone. pp: 40–55.

Davies, AP. and Chalmers, RM. (2009). Cryptosporidiosis. *BMJ.* 19;339:b4168.

Desportes, I.; Charpentier, Y. Le; Galian, A.; Bernard, F.; Cochand-Priollet, B.; Lavergne, A.; Ravisse, P. and Modigliani, R. (1985). Occurrence of a new microsporidian: *Enterocytozoon bieneusi* n.g., n.sp. in the enterocytes of a human patient with AIDS. *J. Protozool.* 23:250–254.

Dib, HH.; Lu, SQ. and Wen, SF. (2008). Prevalence of *Giardia lamblia* with or without diarrhea in South East, South East Asia and the Far East. *Parasitol Res*; 103(2):239–251.

Drury, R.A. and Wallington, E.A. (1980). *Carleton's Histology Technique* (4th ed.). Oxford University Press, New York.

Elmendorf, H. G.; Dawson, S. C. and McCaffery, J. M. (2003). The cytoskeleton of *Giardia lamblia*. Int J Parasitol 33, 3–28.

Enekwechi, LC. and Azubike, CN. (1994). Survey of the prevalence of intestinal parasites in children of primary school age. West Afr J Med.; 13: 227–230.

Farthing, MJ. (1996). Giardiasis. Gastroenterol Clin North Am.; 25(3):493–515.

Fayer, Ronald and Xiao, Lihua (2007). *Cryptosporidium* and Cryptosporidiosis (2nd ed.). CRC Press, Taylor & Francis Group, LLC. pp: 560.

Ferreira, L. F.; Araujo, A. J. G. and Confaloneiri, U. E. C. (1983). The findings of helminth eggs in a Brazilian mummy. Trans. R. Soc. Trop. Med. Hyg. 77:65–67.

Forbes, Betty A.; Sahm, Daniel F. and Weissfeld, Alice S. (2007). Bailey & Scott's Diagnostic Microbiology (12th ed.). Mosby, Inc., an affiliate of Elsevier Inc. p: 1056.

Fotedar, R.; Stark, D.; Beebe, N.; Marriott, D.; Ellis, J. and Harkness, J. (2007). PCR detection of *Entamoeba histolytica*, *Entamoeba dispar*, and *Entamoeba moshkovskii* in stool samples from Sydney, Australia. J Clin Microbiol.; 45:1035–7.

Galvan-Ramirez, ML.; Rivera, N.; Loeza, ME.; Avila, X.; Acero, J.; Troyo, R. and Bernal, R. (2007). Nitazoxanide in the treatment of *Ascaris lumbricoides* in a rural zone of Colima, Mexico. J Helminthol.; 81(3):255–

Garcia, Lynne Shore (2009). Practical guide to diagnostic parasitology. American Society for Microbiology, pp. 246–247.

Garcia, HH.; Jimenez, JA. and Escalante, H. (2007). Manual of Clinical Microbiology. ASM Press; Washington DC: pp. 2166–2174.

Garcia, H.H.; Gilman, R.H.; Gonzalez, A.E.; Verastegui, M.; Rodriguez, S.; Gavidia, C.; Tsang, V.C.; Falcon, N.; Lescano, A.G.; Moulton, L.H.; Bernal, T. and Tovar, M. (2003). Cysticercosis Working Group in Peru. Hyperendemic human and porcine *Taenia solium* infection in Peru. Am J Trop Med Hyg 68, 268–275.

Garcia, L. S. (2001). Diagnostic Medical Parasitology (4th ed.). ASM Press, Washington, USA. D.C., p. 723.

Gardner, TB. and Hill, DR. (2001). Treatment of giardiasis. Clin Microbiol Rev.; 14:114–28.

Gillen, Alan L. and Oliver, Douglas J. (2012). Antony van Leeuwenhoek: Creation “Magnified” Through His Magnificent Microscopes.

Gillespie, Stephen H. and Richard, D. Pearson (2001). Principles and Practice of Clinical Parasitology. John Wiley & Sons Ltd,Batigns Lane, Chichester,West Sussex PO19 1UD, England.

Gutiérrez, Yezid (2000). Diagnostic pathology of parasitic infections with clinical correlations (2nd ed.). Oxford University Press. pp. 354–366.

Hammadi, Kareem A. (2012). Study for intestinal parasites among children in AL-mahmoudia area / Baghdad province. Biology Journal of Al-Kufa University, Kufa University, 4 (1):271–274.

Haque, Rashidul (2007). Human Intestinal Parasites. J Health Popul Nutr. 25(4): 387–391.

Haque, R.; Mondal, D.; Kirkpatrick, B. D.; Akther, S.; Farr, B. M.; Sack, R. B. and Petri, W. A. Jr (2003a). Epidemiologic and clinical characteristics of acute diarrhea with emphasis on *E. histolytica* infections in preschool children in urban slum of Dhaka, Bangladesh. Am. J. Trop. Med. Hyg. 69:398–405.

Haque, Rashidul; Christopher, D. Huston; Molly, Hughes; Eric, Houpt and William, A. Petri (2003b). Amebiasis. N Engl J Med; 348:1565–73.

Harter, L.; Frost, F.; Grunenfelder, G.; Perkins-Jones, K. and Libby, J. (1984). Giardiasis in an infant and toddler swim class. Am J Public Health.; 74(2):155–6.

Heelan, JS (2004). Cases in Human Parasitology. ASM Press, Washington, DC. pp: 165–166.

Heymann, DL. (2004). Amoebiasis: Control of communicable diseases. America Public Health Association,; 11–15.

Hill, DR. (2005). *Giardia lamblia*. pp. 3198–3205. In Mandell *et al.* (eds.) Principles and Practice of Infectious Diseases (6th ed. Vol 2). Elsevier, Churchill Livingstone, Philadelphia,Pa.

Hillman, R. S. and Ault, K. A. (2002). Haematology in Clinical Practice (3rd .sv1pp: ed.). McGraw–Hill Co, New York.

Hunter, PR. and Nichols, G. (2002). The epidemiology and clinical features of *cryptosporidium* infection in immune-compromised patients. Clin Microbiol Rev.; 15:145–54.

Ichhpujani, RL. and Bhatia, Rajesh (2002). Medical parasitology. Jaypee Brothers Medical Publishers, p: 309.

Jassim, R. A.; Al-Dujaily, A. A. and Salis, M. H. (1982). Prevalence of intestinal parasites in school children in Karkuk city, Iraq. J.SC. Rci. Res., 17(6):119–125.

Juranek, D.D. (1995). Cryptosporidiosis: sources of infection and guidelines for prevention. Clin Infect Dis.; 21 Suppl 1: S57–61.

Juranek, D. (2002). Cryptosporidiosis: Sources of Infection and Guidelines for Prevention. Centers for Disease Control and Prevention (CDC).

Kadhim, T.A. (1986). A study in the epidemiology of intestinal parasites in elementary school children in Baghdad governorate. M.SC.Thesis. Coll. Med. Univ.Baghdad .pp.11.

Kadir, Mohammed A. and Mohammad-Ali, Sirwan M. (2011). Nutritional status of children infected with *Giardia lamblia* and *Entamoeba histolytica* infections in Kalar town, Iraq. Tikrit Journal of Pharmaceutical Sciences, Tikrit University, 7 (2):162–170.

Kayser, Fritz H.; Bienz, Kurt A.; Eckert, Johannes and Zinkernagel, Rolf M. (2005). Medical Microbiology. Georg Thieme Verlag, Rudigerstraße 14, 70469 Stuttgart, Germany. pp: 698.

Keas, Brian E. (1999). Taxonomical Classification of *giardia lamblia*. Available from: <https://www.msu.edu/course/zol/316/glamtax.htm> Accessed date: 9 November 2012.

- Keithly, JS.; Zhu, G.; Upton, SJ.; Woods, KM.; Martinez, MP. and Yarlett, N. (1997).** Polyamine biosynthesis in *Cryptosporidium parvum* and its implications for chemotherapy. Mol Biochem Parasitol; 88:35–42.
- Keusch, G.T.; Hamer, D.; Joe, A.; Kelley, M.; Griffiths, J. and Ward, H. (1995).** "Cryptosporidia--who is at risk?". Schweiz Med Wochenschr.; 125 (18): 899–908.
- King, CH. (2005).** Cestodes (Tapeworms) pp. 3285–3293. In Mandell, GL; Bennett, JE and Dolin, R (eds.) Principles and Practice of Infectious Diseases (6th ed.). Elsevier Academic Press. London.
- Krauss, H.; Weber, A.; Appel, M.; Enders, B.; Isenberg, H.D.; Schiefer, H.G.; Slenczka, W.; von-Graevenitz, A. and Zahner, H. (2003).** Zoonoses; infectious diseases transmissible from animals to humans (3rd ed.). ASM Press, Washington.
- Le, Huong T.; Brouwer, Inge D.; Verhoef, Hans; Nguyen, Khan C. and Kok, Frans J. (2007).** Anemia and intestinal parasite infection in school children in rural Vietnam. Asia Pac J Clin Nutr; 16 (4):716–723.
- Lerner, K. Lee and Lerner, Brenda Wilmoth (2003).** World of Microbiology and Immunology. Gale Group, Inc., USA.
- Lewis, S.; Bain, j. and Bates, I. (2001).** Practical hematology (9th ed.). chap, 3:19–41.
- Lott, JA and Wolf, PL (1986).** Clinical enzymology (2nd ed.). Rich and Associated, New York, PP:361–369.
- Mandell, Douglas Bennett (2000).** Principles and practice of infectious diseases (5th ed.). Churchill Livingstone; 2939–40.

Medical Letter Organization (2010). Drugs for Parasitic Infections (2nd ed.). The Medical Letter, Inc.

Mehraj, Vikram; Juanita, Hatcher; Saeed, Akhtar; Ghazala, Rafique and Mohammad, Asim Beg (2008). Prevalence and Factors Associated with Intestinal Parasitic Infection among Children in an Urban Slum of Karachi. Colin J. Sutherland, London School of Hygiene & Tropical Medicine, United Kingdom.

Melvin, D. M. and Brooke, M. M. (1985). Laboratory Procedures for the Diagnosis of Intestinal Parasites, p:163–189. U.S. Department of Health, Education, and Welfare publication no. (CDC) 85-8282. U.S. Government Printing Office, Washington, D.C.

Morello, Josephine A.; Paul, A. Granato; Marion, E. Wilson and Verna, Morton (2006). Laboratory Manual and Workbook in Microbiology: Applications to Patient Care (10th ed.). Boston:McGraw-Hill Higher Education.

Murray, Patrick R.; Ken, S. Rosenthal and Michael, A. Pfaller (2005). Medical Microbiology (5th ed.). Elsevier Inc., USA, 855–856.

National Center for Biotechnology Information (NCBI) (2012). *Hymenolepis nana* Taxonomy. Available from: <<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/Taxonomy/Browser/wwwtax.cgi?id=102285>> Accessed Date: 5 November 2012.

National History Museum (2012). *Ascaris lumbricoides* Taxonomy. Available from: <<http://www.nhm.ac.uk/nature-online/species-of-the-day/scientific-advances/disease/ascaris-lumbricoides/index.html>> Accessed Date: 14 November 2012.

Nime, R. A.; Burek, J. D.; Page, D. L.; Holscher, M. A. and Yardley, J. H. (1976). Acute enterocolitis in a human being infected with the protozoan *Cryptosporidium*. *Gastroenterology* 70:592–598.

Odebunmi, JF; Adefioye, OA and Adeyeba, A (2007). Hookworm infection among school children in Vom, Plateau state Nigeria. *American Eurasian J Sci Research.*, 1:39–42.

Panaro, M. A.; Cianciulli, A.; Mitolo, V.; Mitolo, C. I.; Acquafrredda, A.; Brandonisio, O. and Cavallo, P. (2007). Caspase-dependent apoptosis of the HCT-8 epithelial cell line induced by the parasite *Giardia intestinalis*. *FEMS Immunol Med Microbiol.*

Patrucco, R.; Tello R. and Bonavia, D. (1983). Parasitological studies of coprolites of pre-Hispanic Peruvian populations. *Curr. Anthropol.* 24:393–394.

Pawlowski, Z. and Schultz, MG. (1972). Taeniasis and cysticercosis (*Taenia saginata*). *Adv Parasitol.*; 10:269–343.

Peters, CS.; Sable, R.; Janda, WM.; Chittom, AL. and Kocka, FE. (1986). Prevalence of enteric parasites in homosexual patients attending an outpatient clinic. *J Clin Microbiol.*; 24(4):684–5.

Petersen, LR.; Cartter, ML. and Hadler, JL. (1988). A food-borne outbreak of *Giardia lamblia*. *J Infect. Dis.*, 157:846–848.

Prakash, K. Patel and Rajiv, Khandekar (2006). Intestinal parasitic infections among school children of the Dhahira Region of Oman. *Saudi Med J*; 27 (5):627–632.

Rajan, T. V. (2009). Textbook of Medical Parasitology. BI Publications Pvt Ltd, New Delhi, Noida. 201–301.

Ratner, D. M.; Cui, J.; Steffen, M.; Moore, L. L.; Robbins, P. W. and Samuelson, J. (2008). Changes in the N-glycome, glycoproteins with Asn-linked glycans of *Giardia lamblia* with differentiation from trophozoites to cysts. *Eukaryot Cell* 7:1930–1940.

Ravdin, J. I. (1995). Amebiasis. *Clin Infect Dis*; 20:1453–8.

Reitman, S. and Frankel, S. (1957). A colorimetric method for the determination of serum glutamic oxaloacetic and glutamic pyruvic transaminase. *.Am.J.Clin.Path.* 28:56–63

Rey, L. (2001). Parasitologia: parasitos e doenças parasitárias do homem nas Américas e na África Rio de Janeiro; Guanabara Koogan; 856.

Rhadi, H. A. (1994). A survey of intestinal pathogenic parasites in Basrah city, Iraq. *Al-Tech. Res. J.* 20: 56–62.

Richmond, W. (1973). Preparation and properties of cholesterol oxidase from Nocard sp. and its application to the enzymatic assay of total cholesterol. *Clin. Chem.*, 19 :1350–1356.

Ridderhof, Angra P and Smithwick, R (2003). Comparison of two different strengths of carbol fuchsin in Ziehl–Neelsen staining for detecting acid-fast bacilli. *J. Clin. Microbiol.* 41 (7):3459.

Ringqvist, E.; Troell, K. and Svärd, S. (2011). Transcriptional changes in *Giardia* during host–parasite interactions. *Int J Parasitol.*; 41 (3–4):277–85.

Roberts, Larry S. and Janovy J. (2009). Foundations of parasitology (8th ed.). McGraw Hill, New York, USA.

Rosenthal, PJ. (2011). Protozoal and helminthic infections. In: McPhee SJ, et al. Current Medical Diagnosis and Treatment (50th ed.). New York; The McGraw–Hill Companies.

Rossignol, JF.; Kabil, SM.; El–Gohary, Y. and Younis, AM. (2006). Effect of nitazoxanide in diarrhea and enteritis caused by *Cryptosporidium* species. Clin Gastroenterol Hepatol; 4:320.

Ryan, Kenneth J. and Ray, C. George (2004). Sherris Medical Microbiology: An Introduction to Infectious Disease (4th ed.). New York:McGraw–Hill, 727–730.

Savioli, L.; Smith, H. and Thompson, A. (2006). *Giardia* and *Cryptosporidium* join the 'Neglected Diseases Initiative'. Trends Parasitol 22:203–208.

Seltzer, E.; Barry, M. and Crompton, DWT. (2006). Ascariasis. In: Tropical infectious diseases. Principles, pathogens & practice (2nd ed.). Philadelphia: Elsevier; p. 1257–1264.

Shiba, Kumar Rai; Shoji, Uga; Nobumasa, Kataoka and Takeo, Matsumura (1996). Atlas of Medical Parasitology (1st ed.). Kyokuseisya Co.,Ltd., Japan. pp: 77.

Swartzman, J. (2000). Ascariasis. In: Hunter's Tropical Medicine and Emerging Infectious Diseases. Strickland, G (Ed), Philadelphia: W.B. Saunders Company.

Taheri, Fatemeh; Kokab, Namakin; Asghar, Zarban and Gholamreza, Sharifzadeh (2011). Intestinal Parasitic Infection among School Children in South Khorasan Province, Iran. JRHS; 11(1):45–50.

Teixeira, J.; Heller, L. and Barreto, M. (2007). *Giardia duodenalis* infection: risk factors for children living in sub-standard settlements in Brazil. Cad Saúde Pública, 23(6):1489–1493.

Thammapalerd, Nitaya (2001). Diagnosis of Amebiasis Using Immunological and Molecular Biological Methods. J Trop Med Parasitol; 24:23–41.

Thompson, RC. (2004). The zoonotic significance and molecular epidemiology of *Giardia* and giardiasis. Vet Parasitol, 126:15–35.

Tietze, PE. and Tietze, PH. (1991). The roundworm, *Ascaris lumbricoides*. Prim Care; 18:25.

Trinder, P. (1969). Determination of Glucose in Blood Using Glucose Oxidase with an Alternative Oxygen Acceptor, Ann. Clin. Biochem. 6:24–25.

Tsuyuoka, Reiko; Bailey, J. Wendy; Guimarães, Alzira M. d'Avila Nery; Gurgel, Ricardo Q. and Cuevas, Luis E. (1999). Anemia and intestinal parasitic infections in primary school students in Aracaju, Sergipe, Brazil. Cad. Saúde Pública, Rio de Janeiro, 15(2):413–421.

Tuli, Dey (2009). Molecular characterization of *Entamoeba invadens* chitinases: An encystation specific protein. Ph. D. Thesis, Indian Institute of Technology Kharagpur, pp:176.

Van Hal, Sebastian J.; Stark, Damien; Matthews, Gail; Harkness, John and Marriott, Deborah (2008). Invasive Amebiasis in Men Who Have Sex with Men. Emerg Infect Dis.; 14(7): 1141–1143.

Van Hal, SJ.; Stark, DJ.; Fotedar, R.; Marriott, D.; Ellis, JT. and Harkness, JL. (2007). Amoebiasis: current status in Australia. Med J Aust.; 186:412–

Weller, PF. (1992). Eosinophilia in travelers. *Med Clin North Am*; 76:1413.

Wells, CD and Arguedas, M. (2004). Amebic liver abscess. *South Med J.*; 97:673–82.

WHO (2003). Manual of Basic Techniques For A Health Laboratory (2nd ed.). World Health Organization, Geneva, Switzerland.

WHO (1998). World health report conquering suffering enriching humanity. World Health Organization, Geneva, Switzerland.

WHO (1997). Basic laboratory methods in medical parasitology. World Health Organization, Geneva, Switzerland.

Winn, Jr. Washington; Stephen, Allen; William, Janda; Elmer, Koneman; Gary, Procop; Paul, Schreckenberger and Gail, Woods (2006). Koneman's Color Atlas and Textbook of Diagnostic Microbiology (6th ed.). Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins, 1267–1270.

Wiser, Mark F. (2010). Protozoa and Human Disease. Garland Science.

Wolfe, MS. (1992). Giardiasis. *Clin Microbiol Rev.* ;5(1):93–100.

Yahya, G. S.; Esraa, A. M. and Majida, N. I. (2007). Effect of *Giardia lamblia* on some biochemical changes of the human. *Tikrit Journal of Pure Science*, Tikrit University, 12 (1):29–32.

Yip, R and Ramakrishnan, R (2002). Experiences and Challenges in developing countries. *J. Nutri*, 4:129–132.

Yogyata, Marothi and Binita, Singh (2011). Prevalence of intestinal parasites at Ujjain, MadhyaPradesh, India: Five–year study. *African Journal of Microbiology Research*, 5 (18):2711–2714.

Ziebig, E. A. (1997). Clinical parasitology: A practical approach. W.B. Saunders Co., Philadilphia: 325pp.

المصادر العربية

الجدع، نجم عبد الواحد (١٩٩٨). مسح ميداني للإصابة بالطفيليات المعوية بين تلاميذ المدارس الإبتدائية في مدينة الديوانية. مجلة القادسية، كلية التربية-جامعة القادسية، ٣ (١): ٤٠-٤٣.

الجدع، نجم عبد الواحد والمياحي، عاصفة مطروح (٢٠٠٧). دراسة مقارنة للإصابات الطفيلية بين سكان مدينة الديوانية وسكان ناحية غamas. مجلة القادسية للعلوم الصرفية، جامعة القادسية، ١٢ (٤): ٩-١٢.

الحلي، لمى علي عبد الحسين (٢٠٠٨). انتشار الطفيلييات المعاوية في الأطفال بعمر ٦-٨ سنوات في قضاء الهندية (طويريج). مجلة التقني، هيئة التعليم التقني، ٢١ (٣): ٧١-٧٦.

الراوي، خاشع محمد (١٩٨٩). المدخل إلى الإحصاء. كلية الزراعة والغابات/ جامعة الموصل، مطبعة التعليم العالي في الموصل، ص ٤٦٩.

الركابي، رحمن لعيبي جلاب؛ عبود، ميثاق ستار وحميد، رواء غانم (٢٠١٠). التحري الوبائي عن مسببات الأمراض المعاوية في مدينة الناصرية. مجلة جامعة ذي قار العلمية، جامعة ذي قار، ٥ (خاص): ١-١٠.

العكيلي، خيري عبد الله والخالدي، خديجه عبيس حمود (٢٠٠٥). دراسة وبائية للطفيلييات المعاوية في مستشفى الديوانية التعليمي. مجلة القادسية للعلوم الصرفية، ١٠ (١): ١٤-١٠.

الكعبي، صفاء رسن عبد الله (٢٠٠٦). دراسة وبائية طفيلي البوغ الخبيء *Cryptosporidium parvum* ومسببات الإسهال في محافظة الديوانية. جامعة القادسية، كلية التربية-قسم علوم الحياة.

المياحي، عاصفة مطروح (٢٠٠٩). انتشار الطفيلييات المعاوية لدى الأطفال دون سن الثامنة من العمر في مدينة الديوانية. مجلة القادسية للعلوم الصرفية، ١٤ (٢): ٩-١٤.

بيك، والتر وديفينز، جون (٢٠٠٣). علم الطفيلييات الطبية. مركز تعریب العلوم الصحية والمكتب الإقليمي لشرق المتوسط، منظمة الصحة العالمية. عدد الصفحات: ٤٩٤.

جسم، برهان عبد اللطيف؛ مولود، نبيل عبد القادر ونصر الله، بشير عبد الله (١٩٩٧). دراسة مسببات الاسهال والعوامل المؤثرة عليه لدى الأطفال دون سن الخامسة من العمر لبعض مناطق محافظة ديالى/ العراق. مجلة علوم المستنصرية، ٨ (٣): ٢٤-١٨.

جبر، أسوان كاظم (٢٠٠٧). إنتشار الخمج بالدودة الدبوسية *Enterobius vermicularis* بين أطفال ثلاثة رياض في محافظة ميسان وتأثير الإصابة على بعض معايير الدم. مجلة أبحاث ميسان، ٣ (٦): ٢٨٦-٣٠١.

حسين، عبد الوهاب بدوي (٢٠٠٩). دراسة إنتشار الطفيليات المعاوية في المرضى المرادعين لبعض مستشفيات بغداد. مجلة جامعة الأنبار للعلوم الصرفية، ٣ (٢): ١١-١٥.

عبد السادة، عبد العباس راهي (٢٠١١). المتغيرات الدموية للمصابين بمرض الزحار الأمبي. مجلة واسط للعلوم والطب، جامعة واسط، ٤ (٢): ٧-١٤.

فتوصي، زهير إبراهيم؛ حسين، ساجدة شريف ومحفوظ، نجوى (٢٠٠٨). دراسة عن الطفيليات المعاوية المسببة للإسهال وبعض المؤثرات عليها لدى الأطفال في محافظة نينوى. مجلة علوم الرافدين، جامعة الموصل، ١٩ (١٢): ٣٧-٥٠.

محسن، سحر جابر (٢٠١٢). دراسة وبائية لبعض الطفاليات المعاوية التي تصيب الإنسان في محافظة النجف الأشرف. مجلة الكوفة لعلوم التمريض، جامعة الكوفة، ٢ (٢): ١-٧.

محمد، زينب عبد علي (٢٠١٠). دراسة وبائية لبعض الإصابات الطفiliية المعاوية لمرضى مستشفى الحسين التعليمي في مدينة الناصرية. مجلة كلية التربية/ذي قار، جامعة ذي قار، ١ (١): ١٤٦-١٥٣.

محمود، أشرف جمال (٢٠٠٩). إنتشار الطفاليات المعاوية بين السكان في قضاء الدور التابع لمحافظة صلاح الدين. مجلة تكريت للعلوم الصرفية، جامعة تكريت، ١٤ (١): ١٦٦-١٦٩.

منصور، محمد عماد؛ عبد العباس، سليم خضرير وحيدر، حارث رجب (٢٠٠٩). تأثير الإصابة بدواء Ancylostoma duodenale على نسبة خضاب الدم لبعض المرضى في قرية الدولاب / محافظة بابل. مجلة جامعة الكوفة لعلوم الحياة، جامعة الكوفة، ١ (٢): ١٨١-١٨٥.

The Summary

The current study was conducted during the period from 1/11/2011 until 8/31/2012 to study the prevalence of intestinal parasites in children in the province of Al-Diwaniya and study the physiological changes caused by intestinal parasites on these children.

The study involved collecting 1057 stool samples from outpatients and inpatients children in hospitals of Al-Diwaniya province (Women and Children hospital, Shamiya General Hospital, Afak General Hospital, and Hamzah General Hospital) and some private laboratories who ranged in age from less than a year and up to less than 12 years by 591 males and 466 females, We were also collected 54 blood samples from patients in addition to 32 blood samples from children unharmed as a control group.

Stool samples were examined using several methods included direct wet smear method, concentration methods, floatation methods, and staining methods with modified acid Ziel Nelson. The blood samples were divided into two sections, the first section for the purpose of conducting blood parameters which included the examination of the level of hemoglobin, packed blood cells volume, white blood cell count, and the other part from which the serum was extracted for conducting biochemical parameters which included measurement of liver enzymes (GOT, GPT, and ALP), measurement of fat (cholesterol and triglycerides), and measurement of serum blood sugar by preparing form included information about the patient and results of parameters have been made.

The results showed that the number of children infected with intestinal parasites was 223 from 1057 children their stools were examined and the overall infection was (21.1%), the number of infected males were 126 (11.92%) is higher than females were 97 (9.18%).

We diagnosed 7 types of intestinal parasites that were divided into two groups, parasitic protozoa included *E. histolytica* which scored the highest infection rate (66.8%), *G. lamblia*, *C. parvum*, there rates were (36.7%) and (17.9%) respectively. And a group of parasitic worms that included *H. nana*, *E. vermicularis*, *A. lumbricoides*, and *T. saginata*, which infection rates were (2.7%), (1.8%), (1.8%), and (0.4%), respectively.

The results showed that July month recorded the highest incidence of intestinal parasites from the rest of the months, where the rate was (31.1%), and the results also showed that the age group (4–5) years is the most categories infected with intestinal parasites. Afak town (rural) was the most affected, the rate was (30.8%), and the infection with one type of parasites was more common than other types of infections.

The blood parameters showed significant differences compared to the control group, as there was a reduction in the level of hemoglobin and packed blood cells volume results, which were (10.3 g / dl) and (34%) respectively, and an increase in the number of white blood cells, which was (7700 cells / mm³). As for the number of differential white blood cells, the study showed a decrease in the cells number of neutrophils, which was (66.2%). The results showed an increase in the number of lymphocytes, eosinophils, and basophils, which were (26.3%), (0.7%), and (0.3%) respectively, while Monocytes were not affected.

The results of the biochemical parameters showed significant differences in the values of liver enzymes, with increasing in values of enzymes of GOT, GPT, and ALP which were (18.3), (19.9) , and (80.8) IU / L respectively. It also found differences in the level of fat, it has been observed low level of cholesterol and triglycerides, which were (166.7) and (122.3) mg / dl respectively, compared to control in all age groups and both sexes. As for blood sugar parameter, the results did not show that there were significant changes compared with the control.



Ministry of Higher Education
and Scientific Research
AL-Qadisiya University
College of Science
Department of Biology

The Physiological Changes in Children Infected with Some Intestinal Parasites in AL-Diwaniya Province

A Thesis

**Submitted To The Council of the College of Science
University of AL-Qadisiya In Partial Fulfillment of the Requirements
For the Degree of Master of Science In Biology / Zoology**

By

Mustafa Hadi Jawad Al-Bayati

B.S.C. Biology / 2007

University of AL-Qadisiya / College of Science

Supervised by

Assistant Professor

Dr. Najim Abd Al-Wahid Abd Al-Khudor Al-Hassany

1434 *Jamada Aloula*

2013 *April*