

## مقایسه روش‌های جستجوی آنتی‌بادی در سرم و آنتی‌ژن در مدفعه در تشخیص هلیکوباترپیلوری

ژورنال انجیلیان<sup>۱</sup>، دکتر عبدالرحیم یکرانگیان<sup>۲\*</sup>، مهندس ناصر ولایی<sup>۲</sup>

- ۱- عضو هیات علمی، گروه علوم آزمایشگاهی دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه شهید بهشتی
- ۲- استادیار، گروه علوم آزمایشگاهی دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
- ۳- مربی، انتستیتو تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

### چکیده

**سابقه و هدف:** با توجه به شیوع و روند افزایش عفونت هلیکوباترپیلوری با افزایش سن و عوارض شناخته شده ابتلا به هلیکوباترپیلوری و اهمیت تشخیصی روش‌های غیرتهاجمی وجود گزارش‌هایی مبنی بر ارزش بیشتر جستجوی آنتی ژن هلیکوباترپیلوری در مدفعه و بنظر مقایسه روش‌های جستجوی آنتی بادی ضد هلیکوباترپیلوری در سرم و روش جستجوی آنتی ژن هلیکوباترپیلوری در مدفعه نسبت به روش استاندارد طلایی آنها این تحقیق در بخش ایمنی شناسی دانشکده پیراپزشکی در سال ۱۳۸۹ انجام گرفت.

**مواد و روشها:** تحقیق به روش کارآزمایی بالینی از نوع تشخیصی انجام گرفت. کلیه بیمارانی که بدلایل متعدد اندیکاسیون آندوسکوپی برای تشخیص قطعی هلیکوباترپیلوری داشتند و به بیمارستان طالقانی مراجعه نموده اند مورد بررسی قرار گرفتند. تشخیص هلیکوباترپیلوری با بررسی پاتولوژی و کشت میکروبی بیوپسی به عنوان آزمون استاندارد طلایی بود. از کلیه بیماران پنج میلی لیتر خون دریافت شد و با روش الیزا جستجوی آنتی بادی ضد هلیکوباترپیلوری در سرم صورت گرفت و نیز همزمان ۱۰ گرم مدفعه دریافت و بروش الیزا جستجوی آنتی ژن هلیکوباترپیلوری در مدفعه انجام شد. حساسیت و اختصاصیت و ارزش پیش‌بینی مثبت و ارزش پیش‌بینی منفی و کارایی هر یک از دو روش پیشنهادی نسبت به روش استاندارد طلایی تعیین و با آزمون نسبتها مورد قضاوت آماری قرار گرفت.

**یافته‌ها:** تحقیق روی تعداد ۱۹۲ نفر انجام گرفت در روش استاندارد ۹۶ مورد هلیکوباترپیلوری مثبت و ۹۶ نفر هلیکوباترپیلوری منفی و در روش جستجوی آنتی بادی میزان حساسیت ۹۱/۷ ویژگی ۸۵/۴ ارزش پیش‌بینی مثبت آنها ۸۸/۳ و ارزش پیش‌بینی منفی ۹۱/۱ درصد و در روش جستجوی آنتی ژن در مدفعه بترتیب ۹۶/۹ و ۹۷/۹ و ۹۶/۹ درصد بود و موارد تشخیص ناصحیح در روش جستجوی آنتی بادی ۱۱/۵ درصد و در روش جستجوی آنتی ژن ۲/۶ درصد بود ( $P < 0.001$ ).

**نتیجه‌گیری:** به نظر می‌آید روش جستجوی آنتی ژن در مدفعه برای تشخیص هلیکوباترپیلوری مناسب‌تر از روش جستجوی آنتی بادی در سرم بوده و بکارگیری این روش توصیه می‌گردد.

**وازگان کلیدی:** هلیکوباترپیلوری، الیزا، آنتی ژن هلیکوباترپیلوری در مدفعه، آنتی بادی هلیکوباترپیلوری در سرم.

لطفاً به این مقاله به صورت زیر استناد نمایید:

Anjelian J, Yekrangian A, Velaie N. Comparative Study of Helicobacter Pylori Ag-Ab in Stool and Serum by Enzyme-Linked Immunosorbent assay (ELISA). Pejouhandeh 2012;16(6):262-7.

### مقدمه

و بسیاری از بیماری‌های دیگر تشخیص سریع آنها به ابتلا هلیکوباترپیلوری است (۱). آنودگی به هلیکوباترپیلوری را در سنین مختلف و تا ۹۲ درصد گزارش شده است (۲ و ۳). اولین بار توسط Marshal - Warren در سال ۱۹۸۳ از مخاط معده انسان باکتری هلیکوباترپیلوری جداسازی و کشت شد (۴). فعلاً برای تشخیص هلیکوباترپیلوری آزمون

نگرانی‌ها و دغدغه‌ها در مبتلایان به ناراحتی معده و گاستریت

\*نویسنده مسؤول مکاتبات: تهران، میدان قدس، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی؛ تلفن: ۰۲۱-۲۲۴۳۹۷۵۰-۵؛ پست الکترونیک: george2angelian@yahoo.com

قبل از آندوسکوپی از هر فرد ۵ میلی لیتر خون دریافت شد و در آزمایشگاه ایمنولوژی دانشکده پیراپزشکی با روش الیزا و با کیت ساخت شرکت پیشتاز طب زمان و با دستگاه آورنس استاتس فاکس آزمون جستجوی آنتی بادی ضد هلیکوبکترپیلوری در سرم آنها انجام شد. از هر فردی ۱۰ گرم مدفعه اخذ و در محیط ترانسپورت به آزمایشگاه ایمنولوژی دانشکده پیراپزشکی انتقال و با روش الیزا با کیت ساخت شرکت آسترا و با دستگاه ذکر شده آزمون جستجوی آنتی زن در مدفوع انجام شد. بیماران توسط متخصصین داخلی و گوارش آندوسکوپی شده و نمونه بیوپسی از معده و روده بر حسب منطقه آسیب‌پذیر تهیه و با روش پاتولوژی ابتلا به هلیکوبکترپیلوری تشخیص داده شد که به عنوان استاندارد طلایی بکار گرفته شد (۱۱). خصوصیت سن و جنس بیماران بررسی و ثبت گردید میزان حساسیت اختصاصی (Sensitivity) Sp و مثبتی (Positive Predictive Value) PPV و مثبتی منفی (Negative Predictive Value) NPV ارزش پیش‌بینی منفی ارزش پیش‌بینی منفی (Predictive Value) هر کدام از این دو روش نسبت به روش استاندارد تعیین و نیز مقایسه صحت تشخیصی هر روش یعنی مثبت واقعی + منفی واقعی یا True Positive + (TP+TN) و نیز تشخیص ناصحیح یعنی منفی کاذب + False Positive + False Negative (FN) مثبت کاذب یا آنها با آزمون نسبتها مورد قضاوت آماری قرار گرفت.

### یافته‌ها

تحقیق روی تعداد ۱۹۲ نفر انجام گرفت. سن متوسط بیماران ۴۲ سال حداقل ۲ سال تا حداقل ۶۵ سال بود که تعداد ۸۹ نفر (۴۶ درصد) مرد و تعداد ۱۰۳ نفر (۵۴ درصد) زن بودند.

استاندارد طلایی بیوپسی و پاتولوژی و میکروبیولوژی بوده و روش‌های دیگر مانند تست تنفس نیز مطرح است (۵) در بعضی مواقع استفاده از روش‌های استاندارد با توجه به تهاجمی بودن منجر به مرگ بیمار گردیده است. و در روش‌های غیر تهاجمی نیز اگر ارزش پیش‌بینی مثبت (Positive PPV) و ارزش پیش‌بینی منفی (NPV) آنها کم باشد تبعات شناخته شده خود را به دنبال داشته است (۶). یکی از روش‌های پیشنهادی جستجوی آنتی زن در مدفوع می-باشد که اولین بار در کشور آمریکا گزارش شده و میزان ارزش پیش‌بینی منفی NPV این روش را از حداقل ۸۲/۷ درصد (۸) تا حداقل ۹۹ درصد گزارش کرده‌اند (۱۲) و شرح آنچه که در بحث مقاله خواهد آمد عموماً این تحقیقات کاستی‌هایی از موارد مثبت واقعی و موارد منفی واقعی داشتند لذا به منظور مقایسه روش‌های جستجوی آنتی بادی در سرم با جستجوی آنتی زن در مدفوع نسبت به آزمون استاندارد طلایی آنها این تحقیق روی مراجعین به بیمارستان طالقانی در سال ۱۳۸۹ انجام شد.

### مواد و روشها

تحقیق به روش کارآزمایی بالینی از نوع تشخیصی (Diagnostic Study) انجام گرفت کلیه افراد مشکوک به گزارش اندیکاسیون آندوسکوپی داشتند و در زمان بررسی به بیمارستان طالقانی مراجعه و موافقت آگاهانه خود را ارائه نموده بودند مورد بررسی قرار گرفتند. تعداد این افراد ۱۹۲ نفر بود که به صورت مستمر (Sequential) مراجعه نمودند این تعداد نمونه بر مبنی حداقل حجم نمونه مطالعات قبلی و تا اینکه حداقل ۴۰ نمونه مثبت واقعی و ۴۰ نمونه منفی واقعی انجام گرفت (۷).

جدول ۱: توزیع افراد مورد بررسی بر حسب تشخیص هلیکوبکترپیلوری به تفکیک روش‌های تشخیصی

جمع	منفی	مثبت	تشخیص هلیکوبکترپیلوری در روش استاندارد	
			+	-
۱۰۲	۱۴	۸۸		
۹۰	۸۲	۸		
۱۹۲	۹۶	۹۶	جمع	

## مقایسه روش‌های جستجوی آنتی‌بادی در سرم و آنتی‌ژن در مذکوع...

در گیری تنگی کاتال نخاعی با یک، دو، سه و چهار سطح در گیر به ترتیب  $10/7\%$ ،  $35/7\%$ ،  $34/5\%$  و  $19/05\%$  بود. توزیع افراد مورد بررسی بر حسب ابتلا به هلیکوباکترپیلوئی به تفکیک روش‌های جستجوی آنتی‌ژن در مذکوع و استاندارد طلایی در جدول شماره ۲ ارائه شده است و نشان می‌دهد که در روش جستجوی آنتی‌ژن در مذکوع ۹۵ نفر ( $49/5$  درصد) مثبت بوده و ۹۷ نفر ( $50/5$  درصد) منفی بود و میزان حساسیت  $96/9$  و اختصاصیت  $97/9$  و ارزش پیش‌بینی مثبت آن  $(96/9)$  و ارزش پیش‌بینی منفی آن ( $96/9$  درصد) و کارآیی  $97/4$  بود.

در بررسی پاتولوژی بیوپسی تعداد ۹۶ نفر از نظر هلیکوباکترپیلوئی مثبت و تعداد ۹۶ نفر منفی بودند. توزیع افراد مورد بررسی بر حسب وضعیت آنتی‌ژن هلیکوباکترپیلوئی و به تفکیک جستجوی آنتی‌بادی و استاندارد در جدول شماره یک گزارش شده است و نشان می‌دهد که در روش جستجوی آنتی‌بادی ضد هلیکوباکترپیلوئی در سرم  $102$  مورد ( $53/11$  درصد) مثبت و  $90$  مورد ( $46/9$  درصد) منفی گزارش شد و میزان حساسیت  $91/7$  و اختصاصیت  $85/4$  و ارزش پیش‌بینی مثبت برابر با  $86/3$  درصد و در ارزش پیش‌بینی منفی روش جستجوی آنتی‌بادی مساوی  $91/1$  درصد و کارآیی  $88/5$  بود.

جدول ۲: توزیع افراد مورد بررسی بر حسب تشخیص هلیکوباکترپیلوئی به تفکیک روش‌های تشخیصی

		تشخیص هلیکوباکترپیلوئی در روش استاندارد		مثبت	منفی	مجموع
مجموع	منفی	مثبت	در روشن جستجوی آنتی‌ژن در مذکوع			
۹۵	۲	۹۳				
۹۷	۹۴	۳				
۱۹۲	۹۶	۹۶				

جستجوی آنتی‌بادی (FP+FN) (منفی کاذب + مثبت کاذب) در  $22$  مورد یا  $11/5$  درصد وجود داشت و در روش جستجوی آنتی‌ژن در مذکوع در  $5$  مورد یا  $2/6$  درصد بود و آزمون کای دو

در جدول شماره ۳ مقایسه روش‌های جستجوی آنتی‌بادی در سرم با جستجوی آنتی‌ژن در مذکوع نمونه‌های مورد بررسی ارائه شده است و نشان می‌دهد که تشخیص ناصحیح در روش

جدول ۳: توزیع نتیجه بررسی هلیکوباکترپیلوئی به تفکیک روش‌های تشخیص

		نتیجه تشخیص		روش‌های تشخیصی	جستجوی آنتی‌بادی در سرم	جستجوی آنتی‌ژن در مذکوع
مجموع	نااصحیح (FP+FN)	صحیح TP+TN				
۱۹۲	۲۲(۱۱/۵)	۱۷۰(۸۸/۵)				
۱۹۲	۵(۲/۶)	۱۸۷(۹۷/۴)				

Risk) خطر منتبه به بکارگیری روش آنتی‌بادی در سرم  $8/9$  درصد است.

## بحث

تحقیق نشان داد که آزمون جستجوی آنتی‌ژن در مذکوع برای تشخیص عفونت هلیکوباکترپیلوئی نسبت به آزمون

(Chi square) نشان داد که این اختلاف از لحاظ آماری معنی دارد و  $P < 0.005$  و  $RR = 4/4$  یعنی اگر از طریق بررسی میزان آنتی‌بادی در سرم به جستجوی عفونت هلیکوباکترپیلوئی باشیم میزان تشخیص ناصحیح  $4/4$  برابر بیشتر از تشخیص هلیکوباکترپیلوئی به روش جستجوی آنتی‌ژن در مذکوع خواهد بود. Attributable

۹۷، ارزش پیش بینی مثبت ۹۶ و ارزش پیش بینی منفی ۹۷ در صد گزارش داده است (۷). Lucio Heliocobacter pilori در مدفعه را به عنوان آزمون تأییدیه ریشه کنی بیماری بعد از درمان در سال ۲۰۰۷ بررسی کرده است و آن را روش مناسب برای تشخیص عفونت در مراحل اولیه بیماری و شناسایی عفونت قبل و بعد از درمان عنوان نمود و این روش به عنوان آزمون تشخیص و پیگیری درمان و تاییدیه ریشه کنی بیماری مورد قبول سازمان غذا و دارو در ایالت متحده می باشد (۸).

حقیقین دیگر نیز با بررسی های خود نتایج مغایری بدست آورده اند، نظری Mohamad Reza Naficy با بکارگیری آنتی-ژن های خاص و تغییر یافته هلیکوباتر پیلوری برای تشخیص آنتی بادی در سرم در سال ۲۰۰۵ میزان حساسیت ۹۳/۳ و اختصاصیت ۹۵/۱ در صد را بدست آورد که برای تشخیص عفونت مناسب می باشد (۹). Yelda Matallue انجام شده در مکزیک در سال ۲۰۰۴ بکار گیری آنتی-ژن های محلی جهت اندازه گیری میزان IgG ضد هلیکوباتر پیلوری در سرم را برای تشخیص عفونت مناسب دانسته ولی برای پیگیری درمان و تاییدیه ریشه کنی عفونت قابلیت پیگیری را نداشته و میزان حساسیت ۹۴ و اختصاصیت ۹۶/۴ در صد را گزارش داده است. Mohamadi M با استفاده از آنتی ژن های منطقه ای و محلی برای تشخیص آنتی بادی ضد هلیکوباتر پیلوری در سرم روی ۱۹۹ مورد در انستیتو پاستور ایران در سال ۲۰۰۸ کار کرد و حساسیت ۹۲/۲، اختصاصیت ۹۰/۴، ارزش پیش بین مثبت ۹۷ و ارزش پیش بینی منفی ۷۷/۵ در صد را بدست آورد و اعلام کرد که این آزمون برای بررسی اپید میولژیک مناسب می باشد (۱۰).

با توجه به نتایج فوق آزمون جستجوی آنتی ژن هلیکوباتر پیلوری در مدفعه نسبت به آزمون جستجوی آنتی بادی ضد هلیکوباتر پیلوری در سرم ارجحیت دارد.

### ضعف تحقیق

یکی از ضعف های تحقیق افت نمونه بوده و نقاط قوت آن در مورد انتخاب کیت سوگیری نداشتمیم و تعداد نمونه نسبتاً بالا بوده ۱۹۲ مورد که ۹۶ مورد مثبت و ۹۶ مورد منفی بررسی شده است که در تحقیقات کمتر انجام شده و کار در سکوت انجام شده و همکاران از نتیجه پاتولوژی و کشت باکتریایی بی خبر بودند.

در کار آماری حساسیت - اختصاصیت آزمون های جستجوی آنتی ژن هلیکوباتر پیلوری در مدفعه و جستجوی آنتی بادی ضد هلیکوباتر پیلوری در سرم نسبت به آزمون استاندارد طلایی سنجیده شده و در فاز بعد نتایج مثبت واقعی و مثبت

جستجوی آنتی بادی در سرم از قدرت تشخیصی بالاتری برخوردار می باشد. با توجه به نتایج بدست آمده از دو روش جستجوی آنتی بادی ضد هلیکوباتر پیلوری در سرم و جستجوی آنتی ژن هلیکوباتر پیلوری در مدفعه با روش الیزا، آزمون جستجوی آنتی ژن در مدفعه دارای حساسیت - اختصاصیت ارزش پیش بینی مثبت - ارزش پیش بینی منفی بترتیب ۹۶/۹ - ۹۷/۹ - ۹۷/۹ می باشد در حالی که آزمون جستجوی آنتی بادی ضد هلیکوباتر پیلوری در سرم حساسیت، اختصاصیت، ارزش پیش بینی مثبت و ارزش پیش - بینی منفی به ترتیب ۹۱/۷، ۸۵/۴، ۸۶/۳ و ۹۱/۱ می باشد. بالا بودن حساسیت و اختصاصیت آزمون جستجوی آنتی ژن در مدفعه نسبت به جستجوی آنتی بادی به ترتیب ۵/۸ و ۱۱/۶ نمایانگر اختصاصیت این آزمون بوده و می تواند بهتر عفونت هلیکوباتر پیلوری را شناسایی کند و همچنین بالا بودن ارزش پیش بینی مثبت و منفی در آزمون جستجوی آنتی ژن در مدفعه نسبت به سرولوژی نشانگر این است که موارد مثبت واقعی در این روش به واقعیت نزدیکتر است و موارد مثبت کاذب و منفی کاذب در آن از سطح پایین تری برخوردار می باشد. کارآیی روش جستجوی آنتی ژن در مدفعه ۹۷/۴ ولی کارآیی روش جستجوی آنتی بادی در سرم ۸۸/۵ می باشد.

حقیقین دیگر نیز نتایج مشابهی بدست آورده اند نظری Nimish vakil چگونگی بکار گیری آزمون های تشخیصی هلیکوباتر پیلوری در سال ۲۰۰۵ بر روی ۱۰۰ نمونه را بررسی کرد و با استفاده از آنتی بادی پلی کلونال، آنتی ژن های آزاد شده از باکتری در سیستم گوارشی را از هفته اول ابتلا به عفونت را بررسی کرد و حساسیت ۹۲/۸ و اختصاصیت ۹۳/۱ درصد را گزارش داد (۱۱).

از طرفی Koletzko با استفاده از آنتی بادی مونو کلونال برای تشخیص آنتی ژن هلیکوباتر پیلوری در مدفعه کودکان آلوده در سال ۲۰۰۳ بر روی ۹۲ بیمار در مونیخ آلمان کار کرد و میزان حساسیت و اختصاصیت بالاتری بدست آورد. حساسیت ۹۸، اختصاصیت ۹۹، ارزش پیش بینی مثبت ۹۸ و ارزش پیش بینی منفی ۹۹ در صد (۱۲).

Jarier P و همکاران با بررسی نتایج آزمون جستجوی آنتی ژن هلیکوباتر پیلوری در سال ۲۰۰۳ بر روی ۸۹ نمونه در مادرید اسپانیا کار کرد که نتایج این آزمون را در حد آزمون استاندارد طلایی بیوپسی و بررسی بافت شناسی و کشت باکتریایی دانسته و به عنوان آزمون جایگزین برای افرادی که تمایل به انجام آندوسکوپی ندارند بخصوص کودکان می باشد. با استفاده از آنتی بادی پلی کلونال حساسیت ۹۱، اختصاصیت ۹۳، ارزش پیش بینی مثبت ۹۲ و ارزش پیش بینی منفی ۸۷ در صد و با استفاده از آنتی بادی مونو کلونال حساسیت ۹۶، اختصاصیت

بعد از درمان کارآئی داشته و به عنوان آزمون تشخیصی و پی-گیری درمان و تأیید ریشه‌کنی عفونت، مورد قبول سازمان غذا و داروی ایالت متحده نیز می‌باشد (۱۳).

با توجه به اینکه تقریباً یک مورد از چهار مورد بیماران بعد از درمان مجدداً آلوده می‌شوند بنابر این کلیه بیماران باید بعد از درمان نیز آزمایش شوند و با توجه به موارد ذکر شده فوق آزمون سرولوژی برای این منظور کاربردی ندارد و باید آزمون اوره تنفسی یا آزمون جستجوی آنتی‌زن در مدفعو صورت پذیرد. از طرفی انجام آزمون سرولوژی توان تشخیص عفونت فعال از عفونت قبلی درمان شده را ندارد (۵) و نتایج مثبت کاذب در بیمارانی که درمان شده‌اند، منجر به صرف هزینه بیهوده برای تهیه دارو خواهد شد که این خود می‌تواند هزینه زیادی از بودجه سلامت جامعه را هدر دهد.

متعاقب این تحقیق پیشنهاد می‌گردد که شرکت‌های سازنده کیت‌های الیزا و شناسایی آنتی‌بادی هلیکوباترپیلوری در سرم چرخه تولید خود را وارد مسیر تهیه کیت جستجوی آنتی‌زن در مدفعو نموده که با تولید انبوه آن کارآئی بیشتری در تشخیص عفونت هلیکوباترپیلوری داشته و مانع از صرف هزینه بیهوده بودجه سلامت جامعه می‌شود. تحقیق نشان داد که روش جستجوی آنتی‌زن هلیکوباترپیلوری در مدفعو بهتر از روش جستجوی آنتی‌بادی در سرم می‌باشد.

### تقدیر و تشکر

این مقاله ناشی از اجرای طرح تحقیقاتی مصوب دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی می‌باشد و بدین وسیله از حمایت‌های مالی و کارشناسانه مسئولین دانشکده صمیمانه سپاسگزاری می‌گردد.

کاذب (TP- F P) گزارش شده است (۱۶) چند منتبه دیگر روش‌های انتخابی روا بودند و در پروسه کاری پایایی (Reliability) چک شده و عدد بالای ۰/۹ بدست آمد. اما چرا آزمون جستجوی آنتی‌زن هلیکوباترپیلوری نسبت به آزمون شناسایی آنتی‌بادی هلیکوباترپیلوری ارجحیت دارد. آزمون جستجوی آنتی‌بادی ضدهلیکوباترپیلوری در سرم حضور آنتی‌بادی نوع IgG یا IgA مخصوصی ضد هلیکوباترپیلوری که معمولاً ۲۱ روز بعد از ابتلا در سرم بوجود می‌آید، شناسایی می‌کند. این آنتی‌بادی حتی بعد از درمان کامل برای مدت طولانی در سرم این افراد باقی می‌ماند (۵). این روش سالها به عنوان آزمون اصلی و اولیه برای تشخیص عفونت هلیکوباترپیلوری بکار رفته است ولی بزرگ-ترین عیب آن عدم توانایی تفکیک عفونت فعلی کنونی از عفونت قبلی درمان شده می‌باشد (۵). آزمون سرولوژی جستجوی آنتی‌بادی نوع IgG در کودکان در هفت‌های اول تا چند ماه نتایج منفی کاذب می‌دهد که علت عدم پاسخ اینمی‌در این مدت است و به عنوان آزمون تشخیصی در مراحل ابتدایی بیماری مناسب نبوده (۱۷) و از طرفی به لحاظ داشتن واکنش متقطع با سایر باکتری‌های مشابه و نتایج مثبت کاذب به عنوان آزمون تشخیصی و پی‌گیری درمان عفونت هلیکوباترپیلوری کارایی ندارد (۱۱) و از حساسیت و اختصاصیت پایین‌تری نسبت به سایر آزمون‌های غیرتھاجمی برخوردار می‌باشد، حساسیت (۸۵) و اختصاصیت (۷۹) در صد. نتایج آزمون جستجوی آنتی‌زن هلیکوباترپیلوری در مدفعو در حد آزمون‌های تھاجمی آندوسکوپی و بافت‌شناسی بوده و به عنوان آزمون جایگزین برای افرادی که تمایل به انجام آندوسکوپی ندارند به خصوص برای کودکان مناسب است (۱۲). این روش در تشخیص مراحل ابتدایی بیماری و قبل و

## REFERENCES

- 1- Kivi M, Johason A, Reilly M, Tindberg Y. Helicobacter pylori status in family members as risk factor infection in children. *Epidemiol Infect* 2005;133:645-52.
- 2- Rowland M , Daly L, Vaughan M, Higgins A, Bourke B, Drumm B. Age – specific incident Helicobacter pylori. *Gastroentrol* 2006; 130:65-72.
- 3- Perez-Perez GI, Olivares A, Foofy Z, Foo S, Neasy AJ, Holzman R, et al. Seroprevalence of Helicobacter pylori in New York city populations originating in East Asia. *J Urban Healthy* 2005;82:510-6.
- 4- Marshal B. Unidentified curved bacilli on gastric epithelium in active chronic gastritis. *Lancet* 1983;1:1273-1275.
- 5- Nimish V, Mark F. How to test for Helicobacter pylori in 2005. *Clev Cln J Med* 2005. 72(2):6-12.
- 6- Brown K, Peura D. Diagnosis of Helicobacter Pylori infection. *Gastroenterol Clin North Am* 1993;22:105–115.
- 7- jarier P, Gisbert Z, Jose M. Diagnosis of Helicobacter pylori infection by stool antigen determination: a systemic review. *American J Gastroenterol* 2001;96(10):2829.

- 8- Jarier P, pajares G. Stool Antigen test for the Diagnosis of Helicobacter pylori infection: a systemic review. *Helicobacter* 2004;9(4):347-368.
- ۹- شبانی نیا احمد، ولایی ناصر، میرمحمد صادقی شاهین، عزیزی فریدون بررسی جهت متداول‌ترین بروزی در مقالات دندانپزشکی و پژوهش در پزشکی سال ۸۸ شماره بهار صفحه ۱۰-۵.
- 10- Mahir E, Aydin V, Tufan K. Helicobacter Pylori stool Antigen test. *Indian J Pediat* 2005; 72:5-11.
- 11- koletzko S, Konstantopoulos N, Bosman D. Evaluation of a novel monoclonal enzyme immunoassay for detection of Helicobacter pylori antigen in stool from children. *Gut* 2003;52(6):804-6.
- 12- Lucio T, Vivana C, Nadic F. Diagnostic accuracy of rapid fecal test to confirm Helicobacter pylori eradication after Therapy. Prospective comparison with a laboratory stool test. *World Gastroenterol* 2007;13(33):4484-86.
- 13- Naficy M, Zamanzad B, Shirzadeh H. Comparison of an (HM-CAPs) ELISA Test for detecting Helicobacter Pylori infection. *Kuwait Med J* 2005;37(2):94-105.
- 14- Mohammadi M, Talebkhan Y, Khalili G, Mahboudi F. Advantage of using a home-made Elisa Kit for detection of Helicobacter pylori infection over commercially imported kits. *Indian J Med Microbiol* 2008;26(2):127-31.
- ۱۵- عزیزی فریدون و همکاران. روش های تحقیق بالینی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی ۱۳۸۵:۷۴-۲۷۰.
- ۱۰- Fack KM. clinical update on Helicobacter pylori. *Ann Acad Med Singapore* 2001;30(4):440-2.