

آنتی‌بادی ضد CagA، روش جدید تشخیص بیماری زخم پیتیک از دیس‌پیسی بدون زخم: مطالعه مورد شاهدی

چکیده

دریافت: ۱۳۹۳/۰۷/۱۱ پذیرش: ۱۳۹۳/۰۹/۲۴ آنلاین: ۱۳۹۳/۱۱/۲۰

زمینه و هدف: سایوتوتوكسین وابسته به ژن A (Cytotoxin-associated gene A, cagA) مهمترین عامل ویروولانس هلیکوباتریپلوری محسوب می‌شود. با اندازه‌گیری آنتی‌بادی حاصل در سرم بیمار می‌توان گونه خاص هلیکوباتریپلوری مسئول ایجاد زخم پیتیک را تشخیص داد و از آندوسکوپی غیرضروری در بیماران جلوگیری کرد. هدف از انجام این مطالعه بررسی آنتی‌بادی ضد CagA در سرم مبتلایان به زخم پیتیک در مقایسه با بیماران مبتلا به دیس‌پیسی بدون زخم بود.

روش بررسی: این مطالعه به صورت مورد-شاهدی از مهر ۱۳۹۰ تا آبان ۱۳۹۱ در ۱۳۰ بیمار که بیشتر از شش ماه از دیس‌پیسی شکایت داشتند و به بخش گوارش و آندوسکوپی بیمارستان فیروزگر مراجعه کرده بودند انجام شد. با استفاده از روش الیزا مقدار آنتی‌بادی ضد CagA در نمونه سرم بیماران اندازه‌گیری شد. بیماران مبتلا به زخم پیتیک به عنوان گروه مورد و بیماران بدون زخم پیتیک به عنوان گروه شاهد در نظر گرفته شدند.

یافته‌ها: در این مطالعه ۶۵ بیمار در گروه مورد و ۶۵ بیمار در گروه شاهد شرکت داشتند. نفر از گروه مورد (%) ۹۰/۷۶ نفر از گروه شاهد (۵۶/۹۲) از نظر وجود آنتی‌بادی ضد CagA مثبت بودند ($P=0/003$). همچنین ۶۱/۴٪ از افراد دارای آنتی‌بادی ضد CagA و ۱۷/۶٪ افراد فاقد آنتی‌بادی ضد CagA دارای زخم پیتیک بودند ($P=0/003$).

نتیجه‌گیری: اندازه‌گیری آنتی‌بادی ضد پروتئین CagA در سرم بیماران مبتلا به دیس‌پیسی روش غیرتهاجمی و به نسبت ارزان برای افتراق بیماران مبتلا به زخم پیتیک از موارد بدون زخم است و با استفاده از استراتژی "آزمون و درمان" می‌توان موارد آندوسکوپی فوری و غیرضروری، برای تشخیص، زخم پیتیک را کاهش داد.

کلمات کلیدی: دیس‌پیسی، زخم پیتیک، آزمون سرولوژیک، آنتی‌بادی ضد CagA.

* هاشم فخر یاسری^۱
مهدي شکرabi^۲, حميدرضا برادران^۳
علی محمد فخر یاسری^۴
سید کامران سلطانی عربشاهی^۵
طیب رمیم^۶

- ۱- مرکز تحقیقات گوارش و کبد، بیمارستان فیروزگر، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
- ۲- مرکز تحقیقات ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
- ۳- مرکز ایمپلیکولری دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
- ۴- گروه جراحی کلیه و مجاري ادراري، دانشگاه علوم پزشکي تهران، تهران، ایران.
- ۵- گروه بیماری های داخلی، بیمارستان فیروزگر، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.
- ۶- مرکز تحقیقات ترموما و جراحی سینا، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، خیابان ولی‌الله،
پیمارستان فیروزگر تلفن: ۰۲۱-۲۲۶۰۹۷۷
E-mail: hfyaseri@yahoo.com

مقدمه

تمام دوره زندگی خود بدون علامت هستند.^۰ میزان ویروولانس گونه‌های مختلف میکروارگانیسم، عوامل مساعد کننده ژنتیکی و عوامل محیطی اجزای تعیین‌کننده ظاهر بیماری‌های ناشی از هلیکوباتریپلوری محسوب می‌گردند.^۱ سایوتوتوكسین وابسته به ژن A (Cytotoxin-associated gene A, cagA) در جزایر پاتوژنیستی (Pathogenicity islands, PAIs) مهمترین عامل ویروولانس هلیکوباتریپلوری است.^۲ گونه‌هایی که ژن cagA دارند بیشتر از گونه‌های فاقد ژن سبب پیدایش بیماری زخم پیتیک می‌گردند.^{۳,۴}

کلونیزه شدن هلیکوباتریپلوری در معده انسان از زمان کودکی آغاز می‌شود ولی در فقدان درمان مؤثر برای مدت طولانی در معده باقی می‌ماند. اغلب بیماری‌های ناشی از هلیکوباتریپلوری در بالغین و در سنین بالاتر اتفاق می‌افتد.^{۵,۶} زخم پیتیک اثنی عشر و معده، آدنوکارسینوم آنترمعده و لنفوم اولیه معده مهمترین آنها هستند،^{۷,۸} ولی بیشتر افراد مبتلا به عفونت هلیکوباتریپلوری (بیش از ۸۰٪) در

فوکانی از مطالعه حذف شدند. زخم پیتیک معده و اثنی عشر، یا هر دو از موارد مورد مطالعه بودند. بیماران مبتلا به زخم‌های پیتیک معده و اثنی عشر در گروه مورد و مبتلایان به بیماری دیسپسی بدون زخم در گروه شاهد قرار گرفتند. برای مطالعه بافت‌شناسی و کشف هلیکوباترپیلوری در بافت چهار نمونه از ناحیه آنتر و بدن معده گرفته شد. تمام نمونه‌ها پس از تثبیت در فرمالین بافره شده هستند. وجود پنج باسیل در هر میدان میکروسکوپی از نظر هلیکوباترپیلوری مثبت تلقی گردید. همزمان ۵ ml برای اندازه‌گیری میزان آنتی‌بادی ضد CagA، از بیمار خون گرفته شد.

اندازه‌گیری آنتی‌بادی ضد CagA با روش Enzyme Linked Immunosorbent Assay (ELISA) انجام گرفت. آنتی‌بادی ضد CagA در سرم بر اساس CagA سنتز شده در میکروپیپت انجام پذیرفت و به وسیله آنتی‌سرم کونژوگه شده ۴RP تشخیص داده شده که با استفاده از فیلترهای ۴۵۰ و ۶۵۰ nm توسط آزمون الیزا، رنگ آن و سطح سرمی آنتی‌بادی با استفاده از منحنی کالیبره شده استاندارد تعیین گردید. این روش حساسیت و ویژگی تشخیصی بیش از ۹۸٪ دارد و میزان مساوی یا بیشتر از ۵ arb/ml به انتی‌بادی مثبت تلقی گردید.

تمام داده‌ها پس از کدگذاری هر بیمار به وسیله نرم‌افزار SPSS ویراست ۱۸ تجزیه و تحلیل گردید. به‌منظور توصیف و تحلیل داده‌ها از شاخص‌های مرکزی و پراکندگی و همچنین آزمون‌های آماری Chi-square test و Student's t-test استفاده شد. $P < 0.05$ به عنوان سطح معنادار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

۸۰۲ بیمار با شکایت دیسپسی وارد مطالعه شدند که در بررسی انجام شده ۵۲۲ نفر از نظر باکتری هلیکوباترپیلوری مثبت بودند. در نهایت با در نظر گرفتن معیارهای خروج ۱۳۰ بیمار در دو گروه (بیماران دارای زخم پیتیک و بیماران بدون زخم پیتیک) مورد بررسی قرار گرفتند. مشخصات دموگرافیک بیماران در دو گروه مورد مطالعه در جدول ۱ بیان گردیده است.

PAI دارای ۳۰ ژن است که بعضی از آنها سیستم ترشحی نوع چهار (Type IV Secretion System, T4SS) را رمزدهی می‌کنند، نوعی مولکول با زایده سورنگی شکل، پروتئین Caga ساخته شده در باکتری را به داخل سیتوزول سلول اپیتلیال میزبان وارد می‌کند. ژن cagA عامل ویروننس اکثر بیماری‌های خوش‌خیم و بدخیم لوله گوارش است. به عبارت دیگر نوعی نشانگر بیماری‌های ناشی از هلیکوباترپیلوری محسوب می‌شود.^۷ در مواردی که میکروارگانیسم ژن cagA را دارد ارتضاح سلول‌های التهابی و آسیب مخاطی در لوله گوارش بیشتر دیده می‌شود.^۸

شواهدی از ارتباط مستقیم آنتی‌بادی ضد CagA و گونه‌های دارای ژن cagA مشاهده گردیده است،^۹ همچنین نشان داده شده است که رابطه تنگاتنگی بین موارد مثبت هلیکوباترپیلوری و بیماری زخم پیتیک وجود دارد، به طوری که از بین بردن هلیکوباترپیلوری در بیمار، سیر طبیعی بیماری زخم پیتیک را به‌وضوح تغییر داده است.^۲

درمان با آنتی‌بیوتیک‌های مناسب عفونت هلیکوباترپیلوری موفقیت‌آمیز هستند. نرخ عود زخم پیتیک اثنی عشر و معده، پس از درمان عفونت هلیکوباترپیلوری به ترتیب ۸۰٪ و ۶۰٪ گزارش شده است و همچنین کاهش نرخ عود عفونت تا کمتر از ۵٪ پس از درمان هلیکوباترپیلوری، با چندین مطالعه، نشان داده شده است.^{۱۰} هدف این مطالعه بررسی موارد مثبت CagA هلیکوباترپیلوری با استفاده از روش‌های سرولوژی در جهت تعیین توانمندی این آزمون در افتراق بیماران مبتلا به زخم پیتیک از موارد دیسپسی بدون زخم بود.

روش بررسی

این مطالعه به صورت مورد-شاهدی از مهر ۱۳۹۰ تا آبان ۱۳۹۱ در ۱۳۰ بیمار که برای مدت بیشتر از شش ماه از دیسپسی شکایت داشتند و به بخش گوارش و آندوسکوپی بیمارستان فیروزگر مراجعه کرده بودند، انجام شد. ۸۰۲ بیمار پرسشنامه‌ای را که بر اساس معیارهای پیشنهاد شده لیدز^{۱۱} آماده شده بود، پس از تفہیم و پذیرش موارد مطالعه، تکمیل کردند. بیماران توسط آندوسکوپیست مجرب مورد معاینه کامل آندوسکوپی فوکانی قرار گرفتند. بیماران مبتلا به بدخیمی، مصرف سیگار، استفاده از داروهای ضد التهابی استروییدی یا آنتی‌بیوتیک (حداقل در دو ماه گذشته) و ازو فازیت در آندوسکوپی

جدول ۱: متغیرهای زمینه‌ای بر حسب گروههای مورد (متلايان به زخم پپتیک) و شاهد (بیماران متلايان به دیسپیسی بدون زخم پپتیک)

P	متلايان به دیسپیسی بدون زخم پپتیک	متلايان به زخم پپتیک	تعداد (درصد)	متغیرها
۰/۱۶	۳۶(۵۵/۳)		۳۷(۵۷)	مرد
	۲۹(۴۴/۷)		۲۸(۴۳)	زن
۰/۰۸۷	۳۶/۴±۱۰/۸		۴۱/۶±۱۶/۴	میانگین سن (سال)

از Chi-square test و Student's t-test برای آنالیز داده‌ها استفاده گردید. مقدار $P<0/05$ معنادار در نظر گرفته شد.

جدول ۲: رابطه بین یافته‌های آندوسکوپی و نتایج سرولوژی هلیکوباترپیلوری

P	آنتی‌بادی ضد CagA	متلايان به دیسپیسی بدون زخم پپتیک	متلايان به زخم پپتیک	تعداد (درصد)	آنتی‌بادی ضد CagA
۰/۰۰۳	۵۹/۹۰/۷۶	۳۷(۵۶/۹۲)		۳۷/۶۵	مثبت
	۶(۸/۲۴)	۲۸(۴۳/۰۸)			منفی

از Chi-square test برای آنالیز داده‌ها استفاده گردید. مقدار $P<0/05$ معنادار در نظر گرفته شد.

در بدن می‌شود. هر چند اثر این آنتی‌بادی‌ها بر روی ساکن شدن (کلوزیراسیون) باکتری در معده هنوز مورد بحث است.^{۱۳}^{۱۴} پژوهش‌های گذشته ثابت کرده است که ارتباط مستقیمی بین میزان سرمی آنتی‌بادی ضد CagA با ابتلا به عفونت هلیکوباترپیلوری وجود دارد.^{۱۵} از این رو اندازه‌گیری آنتی‌بادی با دقت بیشتری می‌تواند موارد ابتلا به زخم را تشخیص دهد. ایمونوگلوبولین G بر علیه تمام فراورده‌های سلولی و همچنین بر ضد پروتئین سایتو توکسین (CagA) در سرم بیمار ترشح می‌شود.^{۱۶}

نشان داده شده است که پروتئین سایتو توکسین ترشح شده از باکتری محرك دستگاه ایمنی (ایمونوژنیک) بیمار است و به طور معمول پاسخ ایمنی را تحریک می‌کند، از این‌روی با روش‌های سرولوژی می‌توان آنرا یافت. آنتی‌بادی ضد CagA را می‌توان با روش‌های ELISA و Western blotting systems در آزمایشگاه اندازه‌گیری کرد.^{۱۷}

در حال حاضر برای تشخیص و درمان زخم پپتیک از آندوسکوپی و رادیولوژی با ماده حاجب استفاده می‌شود. اگر چه این روش‌های تشخیصی پرهزینه و وقت‌گیر هستند. رادیولوژی با استفاده از ماده حاجب قادر به نشان دادن هلیکوباترپیلوری نیست و

حدود ۷۱٪ (۵۹/۶۵) از بیماران متلايان به زخم پپتیک و ۵۷٪ (۳۷/۶۵) از گروه کنترل (دیسپیسی بدون زخم) آنتی‌بادی IgG ضد CagA در سرم با ($P=0/003$) Odds Ratio ۷/۴ (95%CI: ۲/۸-۱۹/۷). فراوانی نسبی وجود زخم پپتیک در بیماران دارای آنتی‌بادی IgG ضد CagA (۶۱/۴٪) و در بیماران فاقد آنتی‌بادی ضد IgG ضد CagA (۱۷/۶٪) بود ($P=0/003$). (جدول ۲).

بحث

مطالعه حاضر نشان داد که در ۸۵٪ بیماران متلايان به زخم پپتیک آنتی‌بادی ضد CagA در سرم دارند که بیشتر از موارد دیسپیسی بدون زخم (۷۷٪) است. هر چند بیماران سیگاری و بیمارانی که از داروهای مهارکننده اسید استفاده می‌کرندند از این مطالعه حذف شده‌اند. از این‌رو، اندازه‌گیری آنتی‌بادی ضد CagA در سرم، نظیر سایر مطالعات مشابه انجام شده^{۱۸} در افتراق زخم پپتیک از موارد بدون زخم بسیار کمک‌کننده است.

عفونت مزمن هلیکوباترپیلوری سبب پاسخ موضعی و عمومی (سیستمیک) دستگاه ایمنی در نتیجه تولید آنتی‌بادی‌های IgA و IgG

آنتی‌بیوتیکی ضد هلیکوباتریپلوری قرار می‌گیرند.^{۲۰}

هدف از این مطالعه اثبات این فرضیه بود که اندازه‌گیری آنتی‌بادی ضد پروتئین CagA هلیکوباتریپلوری در سرم بیماران دیس‌پیسی روشن مطلوب برای تشخیص افزایش خطر و افتراق زخم پیتیک از موارد بدون زخم بوده و بهخصوص در مراکز مراقبت‌های اولیه بالینی کمک‌کننده است. اندازه‌گیری آنتی‌بادی ضد CagA در سرم روشنی غیرتھاجمی برای تشخیص مبتلایان به زخم پیتیک است که به‌علت دیس‌پیسی مراجعه می‌کنند. از این روش در مبتلایان به دیس‌پیسی که فاقد عالیم هشداردهنده یا بیماری بدحیم هستند و از داروهای ضدالتهابی غیراستروییدی استفاده نمی‌کنند می‌توان در مراقبت‌های اولیه بالینی استفاده کرد.

اندازه‌گیری آنتی‌بادی ضد پروتئین CagA در سرم بیماران مبتلا به دیس‌پیسی روش غیرتھاجمی و بهنسبت ارزان برای افتراق بیماران مبتلا به زخم پیتیک از موارد بدون زخم است و با استفاده از استراتژی "آزمون و درمان" می‌توان موارد آندوسکوپی فوری و غیرضروری، برای تشخیص، زخم پیتیک را کاهش داد.

سپاسگزاری: این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی تحت عنوان "بررسی آنتی‌بادی ضد CagA در سرم مبتلایان به زخم پیتیک در مقایسه با بیماران مبتلا به دیس‌پیسی بدون زخم" مصوب دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران در سال ۱۳۹۱ به شماره ۱۵۶ می‌باشد که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران اجرا شده است.

آندوسکوپی نوعی روش تھاجمی محسوب می‌شود. روش‌های نمره‌دهی (Predictive scoring models)، با استفاده از سن، جنس و حالت‌های بالینی، نیز در درمان بیماران مطالعه شده است ولی قادر به افتراق و انتخاب مبتلایان به زخم پیتیک از بیماران مبتلا به دیس‌پیسی بدون زخم برای ضرورت انجام آندوسکوپی فوری نیست.^{۱۷} روش آزمون تنفسی اوره (Urea Breath Test, UBT) (روشی غیرتھاجمی و آسان ولی پرهزینه است. Sharma و همکاران وی در مطالعه خود نتوانستند ارتباط بین آزمون تنفسی اوره نشاندار (¹³C Urea) و انتخاب مبتلایان به زخم پیتیک برای آندوسکوپی فوری را اثبات کنند.^{۱۸}

استراتژی "آزمون و درمان" (Test and treat strategy) روش پیشنهادی جدیدی است که در سال‌های اخیر مطرح شده و به‌وسیله پزشکان مراقب‌های اولیه بالینی، در مراکز بهداشتی درمانی که فاقد تسهیلات روش‌های آندوسکوپی می‌باشند و در بیشتر مراکز بهداشتی جهان استفاده می‌شود.^{۱۹} Talley و همکارانش عقیده دارند، در جوامعی که در معرض خطر متوسط تا شدید (بیشتر از ۱۰٪) ابتلا به عفونت هلیکوباتریپلوری وجود دارد، استفاده از استراتژی "آزمون و درمان" مقرن به صرفه است.^{۱۹}

برای این منظور آنتی‌بادی ضد CagA برعلیه هلیکوباتریپلوری (برعلیه تمام سلول) در تمام بیمارانی که به‌علت دیس‌پیسی مراجعه کرده‌اند، ولی فاقد عالیم هشداردهنده هستند و به داروهای مهارکننده اسید پاسخ مطلوب نمی‌دهند اندازه‌گیری می‌گردد و سپس موارد مثبت تحت درمان با داروهای

References

- Rieder G, Fischer W, Haas R. Interaction of Helicobacter pylori with host cells: function of secreted and translocated molecules. *Curr Opin Microbiol* 2005;8(1):67-73.
- Nakajima S, Nishiyama Y, Yamaoka M, Yasuoka T, Cho E. Changes in the prevalence of Helicobacter pylori infection and gastrointestinal diseases in the past 17 years. *J Gastroenterol Hepatol* 2010;25 Suppl 1:S99-S110.
- Ahmad MM, Rahman M, Rumi AK, Islam S, Huq F, Chowdhury MF, et al. Prevalence of Helicobacter pylori in asymptomatic population: a pilot serological study in Bangladesh. *J Epidemiol* 1997;7(4):251-4.
- Patra R, Chattopadhyay S, De R, Datta S, Chowdhury A, Ramamurthy T, et al. Intact cag pathogenicity island of Helicobacter pylori without disease association in Kolkata, India. *Int J Med Microbiol* 2011;301(4):293-302.
- Nomura AM, Pérez-Pérez GI, Lee J, Stemmermann G, Blaser MJ. Relation between Helicobacter pylori cagA status and risk of peptic ulcer disease. *Am J Epidemiol* 2002;155(11):1054-9.
- Basso D, Plebani M, Kusters JG. Pathogenesis of Helicobacter pylori infection. *Helicobacter* 2010;15 Suppl 1:14-20.
- Schöttker B, Adamu MA, Weck MN, Brenner H. Helicobacter pylori infection is strongly associated with gastric and duodenal ulcers in a large prospective study. *Clin Gastroenterol Hepatol* 2012;10(5):487-93.e1.
- Covacci A, Rappuoli R. Tyrosine-phosphorylated bacterial proteins: Trojan horses for the host cell. *J Exp Med* 2000;191(4):587-92.
- Cover TL, Glupczynski Y, Lage AP, Burette A, Tummuru MK, Perez-Perez GI, et al. Serologic detection of infection with cagA+ Helicobacter pylori strains. *J Clin Microbiol* 1995;33(6):1496-500.
- Nervi G, Liatopoulou S, Cavallaro LG, Gnocchi A, Dal-Bo N, Rugge M, et al. Does Helicobacter pylori infection eradication modify peptic ulcer prevalence? A 10 years' endoscopic survey. *World J Gastroenterol* 2006;12(15):2398-401.
- Moayyedi P, Duffett S, Brauholtz D, Mason S, Richards ID, Dowell AC, et al. The Leeds Dyspepsia Questionnaire: a valid tool

- for measuring the presence and severity of dyspepsia. *Aliment Pharmacol Ther* 1998;12(12):1257-62.
- 12.Orsini B, Ciancio G, Surrenti E, Macrì G, Biagini MR, Milani S, et al. Serologic detection of CagA positive Helicobacter pylori infection in a northern Italian population: its association with peptic ulcer disease. *Helicobacter* 1998;3(1):15-20.
- 13.Nedrud JG. Helicobacter pylori vaccines: lessons from small animal models. *Scand J Immunol* 2001;53(5):429-36.
- 14.Bhat N, Gaensbauer J, Peek RM, Bloch K, Tham KT, Blaser MJ, et al. Local and systemic immune and inflammatory responses to Helicobacter pylori strains. *Clin Diagn Lab Immunol* 2005;12(12):1393-400.
- 15.Lepper PM, Mörck A, Vogt K, Bode G, Trautmann M. Comparison of different criteria for interpretation of immunoglobulin G immunoblotting results for diagnosis of Helicobacter pylori infection. *Clin Diagn Lab Immunol* 2004;11(3):569-76.
- 16.Cutler AF, Havstad S, Ma CK, Blaser MJ, Perez-Perez GI, Schubert TT. Accuracy of invasive and noninvasive tests to diagnose Helicobacter pylori infection. *Gastroenterology* 1995;109(1):136-41.
- 17.Bytzer P, Schaffalitzky de Muckadell OB. Prediction of major pathologic conditions in dyspeptic patients referred for endoscopy. A prospective validation study of a scoring system. *Scand J Gastroenterol* 1992;27(11):987-92.
- 18.Sharma TK, Prasad VM, Cutler AF. Quantitative noninvasive testing for Helicobacter pylori does not predict gastroduodenal ulcer disease. *Gastrointest Endosc* 1996;44(6):679-82.
- 19.Talley NJ, Vakil N; Practice Parameters Committee of the American College of Gastroenterology. Guidelines for the management of dyspepsia. *Am J Gastroenterol* 2005;100(10):2324-37.
- 20.Lassen AT, Pedersen FM, Bytzer P, Schaffalitzky de Muckadell OB. Helicobacter pylori test-and-eradicate versus prompt endoscopy for management of dyspeptic patients: a randomised trial. *Lancet* 2000;356(9228):455-60.

Anti-CagA antibodies, a new diagnostic tool in peptic ulcer and non-ulcer dyspepsia: a case control study

Hashem FakhreYaseri M.D.^{1*}
Mehdi Shakaraby Ph.D.²
Hamid Reza Bradaran Ph.D.³
Ali Mohammad FakhreYaseri M.D.⁴
Seyed Kamran Soltani Arabshahi M.D.⁵
Tayeb Ramim M.D.⁶

1- Research Center for Gastroenterology and Liver Disease,
Department of Internal Medicine and Gastroenterology, Firoozgar Hospital, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2- Department and Research Center of Immunology, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3- Department of Epidemiology, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

4- School of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

5- Department of Internal Medicine, Firoozgar Hospital, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

6- Sina Trauma and Surgery Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Abstract

Received: 02 Sep. 2014 Accepted: 15 Dec. 2014 Available online: 09 Feb. 2015

Background: Helicobacter pylori is a gram negative microaerophilic spiral bacilli, which causes duodenal and gastric ulceration. Also this organism cause distal gastric adenocarcinoma and primary gastric lymphoma. The most important Helicobacter pylorus virulence factor is cytotoxin associated gene A (cagA) Pathogenicity Island that cause secretion of antibody by stimulation of immune system. Measurement of the serum antibody can be used to diagnosis strain of Helicobacter pylorus that causes peptic ulcer disease (PUD). Serological discrimination between strain types would reduce the need to emergent endoscopic studies. The aim of this study was comparison of serum anti-CagA antibodies of patients with peptic ulcer disease and patients with Non-ulcer dyspepsia.

Methods: This case-control study was carried out from october 2011 to october 2012, in 130 patients who complained of dyspepsia more than six months and referred to gastroenterology and endoscopic ward of Firoozgar Hospital, Iran University of Medical Sciences, Tehran. Serum sample obtained from all patients. Anti-CagA antibodies levels were measured in serum samples using ELISA technique. Patients with peptic ulcers as cases and patients without peptic ulcer in endoscopy study were considered as controls.

Results: One hundred thirty patients were enrolled in the study and equally two groups (65 patients in case group and 65 patients in control group). Fifty nine subjects of case group (90.76%) and 37 subjects of control group (56.92%) had positive serum anti-CagA antibody ($P= 0.003$). Sixty one percent of anti-CagA antibodies positive patients and 17.6% of anti-CagA antibodies negative patients had peptic ulcer ($P= 0.003$). (Odds ratio= 7.4; 95%CI: 2.8-19.7; $P= 0.003$).

Conclusion: The detection of CagA antibodies as an additional and noninvasive test in association with determination of serum anti-CagA antibodies, could help better detection of risk factors of peptic ulcer disease. Also it can reduce the emergency endoscopy process. We can use this technique in patients with dyspepsia who had no warning signs or malignant disease and not taking a nonsteroidal anti-inflammatory drugs in primary care of clinical practices.

* Corresponding author: Firoozgar Hospital, Valadi St., Vali Asr St., Tehran, Iran.
Tel: +98-21-22260927
E-mail: hfyaseri@yahoo.com

Keywords: CagA protein, dyspepsia, endoscopy, enzyme-linked immunosorbent assay, helicobacter pylori, peptic ulcer, stomach.