

و با در بعضی مناطق مثل هند – پاکستان – هندوچین و برمه بصورت پراکنده وجود دارد و هر گاه مواد آلوده یا بیمارانی از این کشورها به نقاط دیگر جهان وارد شوند همه گیری صورت می‌پذیرد [۱] در این موقع تشخیص سریع اهمیت فراوان برای طرح مبارزه ضدوبائی دارد و بهمین جهت تابحال روش‌های مختلفی برپایه خصوصیات شکلی – رنگ آمیزی – کشت و خواص بیوشیمیائی ولیز اختصاصی در برآ بر فاصله بکار برده شده است که کم و بیش ارزش‌های دارد (Koch 1884, Ermolieva 1942, Kopookova 1959) ولی آگلوتیناسیون با سرهای اختصاصی ضد و با که از سال ۱۹۰۲ بوسیله کولوگوت شلیش (Koll et Gottschlich) [۵۶] معمول شده است از همه آساتر و نتیجه بخش‌تر بوده است بویژه که بكمک میکرسكپ کنتراست دوفاژ که بننسون [۳] و همکارانش در سال ۱۹۶۴ برای تشخیص و با بکار برده‌اند وارمولیو او گیون تال [۴] محققین انتیتومر کری پزشکی مسکو در سال ۱۹۶۶ مزیت آنرا بر میکرسكپ ذمینه سیاه نشان داده‌اند، آسان‌تر است. زیرا نه تنها آگلوتیناسیون بلکه بحرکت شدن (ایمو-بیلیز اسیون) و بیرونها را هم میتوان دید و امکانات فوق العاده زیادی برای تشخیص سریع و بیرون و با بوجود آورد.

از این روش برای مقایسه سرعت و تشخیص قطعی و با ما نیز استفاده کرده و نمونه‌هایی از سوهای بخش میکر بشناسی دانشکده پزشکی را مورد بررسی قرار داده و نتایج درخشنان بدست آورده‌ایم.

مواد و روش آزمایش
از بیماران مشکوک به وبا کشت مدفوع بمنظور تشخیص

تشخیص سریع و بیرون و با با میکرسكپ کنتراست دوفاژ

* دکتر حسین سعادتزاده*

قطعی عامل بیماری و سپس آزمایش‌های سرمی و شیمیائی مختلف برای تعیین تیپ و بیرونهای جدا شده انجام می‌گردید. اصولاً اطراف اجرای کار بدین قرار است که آزمدفوع بیماران قبل از تجویز آنتی بیوتیک یا هر داروی دیگر بمحض ورود نمونه برداری شده و در آب پیتونه کشت داده می‌شود و سپس در اتو و ۳۷ درجه سانتی گراد بمدت ۶ تا ۸ ساعت می‌ماند و از آب پیتونه روی محیط TCBS و مونسور (Monsour) برده می‌شود و ۱۸ ساعت در اتو و نگهداری می‌گردد. کلنی‌های و بیرون و با روی محیط TCBS زرد بلنمی و روی محیط مونسور خاکستری تیره بدست می‌آید که کاملاً با کلنی‌های آنتروکوک و پروتئوس‌ها و سایر آنتروباکتریاسهای فرق دارد. سپس از کلنی‌های مشکوک بعوباروی محیط گلیکلر برده و پس از مدتی از آن برداشت نموده آزمایش آگلوتیناسیون کلاسیک ابتدا با آنتی سرم پلی والان و سپس با سمهای اختصاصی اوگاوا و اینتا با انجام می‌شود. تمام ۱۷۴ سو ش که تحت بررسی قرار گرفت با آنتی سرم پلی والان و سرم ضداً یعنی مثبت ولی با سرم ضداً گاوا منفی بوده‌اند. ضمناً و بیرونها فوق محیط نیمه جامد مانند قبول را تخمیر مینمودند. اکسید از مثبت و آندول مثبت و تخمیر قندهای مانوزوسا کاروزمثبت و آرایینو منفی بوده‌اند گلبوی قرمز تازه و دودرد صد مرغ را آگلوتینه می‌کردد و تعدادی از آنها همولیز روی ژلر خون دار که با گلیویل قرمز گوسفند تهیه شده بود میدادند و برخی نیز ۷.۷٪ مثبت بودند که در نتیجه تشخیص و بیرون التور تیپ اینا با داده شده همان با این آزمایشها برای مقایسه و بررسی سریع آگلوتیناسیون و ایموبی لیز اسیون از روش بامیکر و سکپ کنتراست دوفاژ استفاده شد که بطور خلاصه در اینجا شرح داده می‌شود:

* دانشیاران گروه میکر بشناسی و ایمونولوژی دانشکده پزشکی دانشگاه تهران

کنتر است دوفاز نه تنها آگلوتیناها بلکه بی حرکت شدن میکروبهای ریز هم که در اثر سرمای اختصاصی خود آنها ایجاد میشود بهوضوح قابل روئیت و بررسی است و میتوان با محاسبه زمان لازم برای بی حرکت شدن ویبریون هاشدت و عیار آنتی سرمهای باقدرت آگلوتینه شدن ویبریون هاراتین نمود [۴] بخصوص که میکرو سکپ کنتر است دوفاز بر عکس زمینه سیاه اختیاجی بر غن گذاری در کندانساتور و یا تعویض و تنظیم مکرر عدسی های ابی کتیف (ابتدا کوچک و سپس بزرگ) ندارد و باعث اتلاف وقت و طولانی شدن کار نمیشود بهمین علل کنتر است دوفاز جانشین میکرو سکپ عادی و زمینه سیاه در این روش شده است.

ساختمان آنتی ژنی ویبریونها [۸۲] - ویبریون وبا چه نوع کلریک (Choleric) و چند نوع التور (Eltor) (دارای دو دسته آنتی ژنی های مشابه اند که یکی اختصاصی گرمی پایدار و سوماتیک (O) و دیگری مشترک گرمی ناپایدار و فلاژل (H) است، آنتی ژن (O) خود شامل سه گروه آنتی ژنی است که از همه مهمتر آنتی ژنی های پولیوژنیدیک است که اختصاصی بوده و درغشاء ویبریون زنده وجود دارد و انواع مختلف دارد که سه تای آنها یکی اصلی (A) و دوتای دیگر اشتراکی و فرعی (CwB) مورد قبول هم است و روی هم رفته سه تیپ ویبریون کلرآ والتور متمایز از هم بنام اینابا Hikojima و او گاوا (AB) Ogawa (AC) و هیکوجیما Inaba (ABC) بدست میدهد.

سایر آنتی ژنی های پولیوژنیدیک و نیز دو گروه دیگر آنتی ژنی های پروتیدی (O) که یکی هما آگلوتینوژن و دیگری پروتیدی سیتوپلاسمی میکروب است و همچنین آنتی ژنی های پروتیدی گرمی ناپایدار (H) تاثر کها غیر اختصاصی اند بهمین جهت در حال حاضر قاعده براین است که برای تشخیص و با سوپانسیونی از کشت ۱۸ تا ۲۴ ساعته ویبریون روحی ژلوز در آب نمک ۵٪ در هزار تهیه مینمایند که با یافحدها قبل بهمیزان نصف عیار نهائی سرمهای پولی - والان O Anti O که بر این سازمان بهداشت جهانی O.M.S. بر ضد اینابا و او گاوا تهیه شده است آگلوتیناسیون بدهد و برای تشخیص تیپ ویبریون آگلوتیناسیون آنرا با سرم منوالان ساتوره B برای او گاوا و سرم منوالان ساتوره C برای اینابا در نظر میگیرند که اگر بهمیزان یک صدم وبالاتر آگلوتیناسیون بدهد اختصاصی وقابل قبول است.

روش اجرای آزمایش

۱ - از کشت ۱۰ تا ۱۲ ساعته ویبریون روحی ژلوز تعلیقی استاندارد در آب پیتون دار یک درصد تهیه میکنیم که هر سانتی متر مکعب آن دارای یک تایک و نیم میلیارد میکروب

میکانیسم آزمایش - ویبریون وبا در آب پیتون دار بسرعت رشد کرده و پس از ۴ تا ۶ ساعت آنرا کدر نموده و پرده خیلی نازکی در سطح آن ایجاد میکند که میتوان در فواصل مختلف زمان از آن برداشت نموده روحی ژلوز کشت داد و در زیر میکروسکپ کنتر است دوفاز از تعلیق این کشت تازه ویبریون و یا مستقیماً از مواد طبیعی بیماران (مدفعه - استفراغ - محتویات روده) را قرار داد و بخوبی شکل و حرکت ویبریونها را مشاهده کرد و حتی با افزودن سرمهای آگلوتینان اختصاصی ورقیق شده آنها را بی حرکت و آگلوتینه نمود نوع ویبریون و عیار ایمو بیلیزان و آگلوتینان سرم را معین و مشخص کرد که بمراتب این روش آسانتر و دقیقتر از کار با میکرو سکپ زمینه سیاه است. و خیلی زود حتی چند دقیقه پس از رسیدن مواد و ترشحات بیماران به آزمایشگاه میتوان انجام داد و نتیجه در اعلام نمود.

خصوصیات و موارد استفاده میکرو سکپ ها [۶] - اشه نورانی (طول موج بین مادون قرمز و ماقراء بنفس) را میتوان در میکروسکپ کلاسیک زمینه سیاه و کنتر است دوفاز بکار بردن جسمی که روی صفحه میکرو سکپ در مسیر این اشده قرار میگیرد این اشده را جذب کرده منعکس یا منکسر مینماید که مجموع اشده بازتاب ساختمان حقیقی جسم را نشان میدهد. در میکروسکپ معمولی برای بهتر دیدن اجسام نمیتوان تصویر آنها را بیش از حد درشت نمود زیرا سبب بهم خوردن وضوح و دیدن نقاط ظرفی جسم میشود و بهمین جهت از رنگ آمیزی استفاده میکنند تا با کنتر است مختلف رنگها تصویر واضح تر دیده شود. با بکار بردن میکروسکپ کنتر است دوفاز این اعمال بهتر صورت میگیرد و جسم واضح تر میشود بویژه اینکه اشیاء بیولوژیک را بدون رنگ آمیزی میتوان با تفاوت ضریب انکسار و یا اختلاف ضخامتی که دارند از هم متمایز نمود و ساختمان داخل سلول زنده را با کنتر استی که ایجاد میشود بهتر از موقع رنگ آمیزی دید و تشخیص داد و حتی مشاهده حرکت میکرو بها را که در میکروسکپ معمولی بعلت تجمع شدید انوار نورانی ممکن نیست فرامم ساخت.

در میکروسکپ زمینه سیاه اشده نورانی پس از برخورد باشیشی طوری منعکس یا منکسر میشوند که نتوانند از دهانه عدسی جسمی (ابی کتیف) داخل شوند. بنابراین در زمینه تاریک و سیاه تصویری از اشده ای که از کناره های جسم انکسار یافته اند تشکیل میشود که در وسط خالی یعنی داخل سلول سیاه میماند و برای دیدن میکر بھای ریز و جدا از هم مشکلی ایجاد میکند و فقط اجسامی را که در حد وضوح میکرو سکپ قرار دارند و یا آگلوتینای میکروبی را میتواند واضح نشان دهد در صورتیکه با میکروسکپ

بندرت میکرب تک و مجزا دیده میشود در میانه دود مر مت چند ثانیه حرکات مدور و نوسانهای میکر بها در این تودهها از بین رفته کاملاً بیحرکت میشوند. این آگلوتیناهای در میکروسکپ کنتراست دوفاز بصورت تکه های سیاه دیده میشود.

+++ آگلوتیناهای باختصار تاخیری یعنی بعد از ۲-۱ دقیقه مثل قبل تشکیل میشوند و بطور استثناء ممکن است حرکت میکرها ۳ تا پنج دقیقه باقی بماند و بعد بیحرکت شوند.

++ آگلوتیناهای بعد از ۴-۲ دقیقه بدون شک باستی تشکیل شوند ولی حرکات نوسانی و مدور میکرها این تودهها تا پنج دقیقه هم باقی میمانند و بعد کاملاً بیحرکت میشوند. ضمناً تمام میکرها کاملاً بهم نجسبیده تعدادی شان مجزا و بی حرکت میمانند ولی حرکت سریعشان کاهش یافته است و گاه تغییر شکل و اندازه یافته بعضی شان خیلی بزرگ میشوند.

+ توده شدن میکرها خیلی کند و بطئی و معمولاً بعد از ۴ تا ۵ دقیقه صورت میپذیرد ولی حرکت در این تودهها تغییر بسیاری از میکرها مجرا باقی میماند و نیز تعداد زیادی از میکرها متحرک کی که تغییر شکل و اندازه یافته اند دیده میشوند. در روش کیفی وقتی نتیجه را مثبت تلقی میکنیم که آگلوتیناسیون بدون شک و تردید بعد از ۴-۳ دقیقه (+) تشکیل شود. در اینصورت میتوان سرمهارا بطور کمی به نسبت منتصادی دقیق نموده و با هر یک از محلولهای سرم نظیر روش آزمایش بعمل آورد و دقیق ترین محلول سرم را که بتواند آزمایش مثبت ایجاد کند عیار نهایی آگلوتیناسیون منظور نمود.

نتیجه:

بمنظور تشخیص و با بکملک میکر سکپ کنتراست دوفاز جداول خلاصه ای از بررسی مقایسه نتایج واکنشهای آگلوتیناسیون کلاسیک و سریع را که با ۱۷۴ نمونه ویبریون التور تیپ اینابا انجام شده است و نتایجی که محققین انتیتویی مرکزی مسکوری ۳۰ نمونه ویبریون کل آ (۲۵ نمونه اوگاوا و پنج نمونه تیپ ویبریون ساپروفیت) که از ایستگاههای تحقیقاتی ازبکستان جمع آوری و مطالعه شده اند یادآور میشوند.

باشد. این تعلیق میکری را میتوان از مخلوط کردن چند کلنی که از روی بوآت آگار برداشته ایم در مقدار کمی آب پیتون دار نیز تهیه کرد و یا بجا کشت روی ژلوز از کشت ۴ ساعه ساعته ویبریون در آب پیتون دار (غیر از قسمت پرده نازک) و یا حتی بطور مستقیم از ماده های اولیه بیماران (استفراغ و مدفوع وغیره) استفاده نموده و آماده کرد.

-۱- از نمونه های سرهای آگلوتینان ضد وبا [۸۰] او گاوا- اینبا- پلی که بروش سازمان بهداشت جهانی [۷۲] توسط کارخانه دیفکو آمریکا ساخته شده است [۷۰] در آب پیتون دار یک درصد که $\text{pH} = ۷$ در ۴-۸ تا $\text{pH} = ۷$ در ۸-۱۴ دارمحلول یک پنجاهم و در صورت تهیین کمی عبارت محلولهای رقیق تر تهییه مینمائیم (بجای آب پیتون دار میتوان از سرم فیزیولوژیک $\text{pH} = ۷$ تا $\text{pH} = ۸$ هم استفاده کرد).

-۲- روی یک لام تمیز بدون چربی در یک سمت باید یک قطره آب پیتونه بعنوان شاهد و در سمت دیگر یک قطره از محلول یک پنجاهم آنتی سرم (در موارد کمی محلولهای رقیق تر) برای آزمایش قرار داد و در هر یک از این دو یک قطره تعلیق میکرب را که با حلقة سیم طلای سفید برداشته ایم مخلوط کرد و روی آن لام نهاده زیر میکروسکپ کنتراست دوفاز با ابزار کنیف ۴۰ نگاه کرد.

-۳- بازدید لام از چند ثانیه تا ۵ دقیقه طول میکشد و با حرکت میکر و متر بطور واضح در قطره شاهد حرکت ویبریونها مشاهده میشود ولی در قطره آزمایش در اثر آگلوتیناسیون و ایمو بیلیز اسیون ویبریونها میکرها توده و بی حرکت شده و مثل این است که بهلام و لامل چسبیده اند.

خواندن نتیجه آزمایش- آگلوتیناسیون و ایمو بیلیز- سیون ویبریون کلرا غالباً فوری است و پس از مخلوط کردن ویبریونها با آنتی سرم بوطه شان ایجاد میشود که بامیکر و سکپ کنتراست دوفاز باسانی قابل رویت است. نتیجه آگلوتیناسیون را باعلامت (+) نشان میدهد که نسبت بشدت مثبت شدن از یک تاچهار باضافه میگذارند بدین ترتیب که:

+++ شدیدترین واکنش را نشان میدهد. ویبریونها از همان ابتدا بصورت توده های آگلوتینای کوچک که در بینشان

جدول ۱ - مقایسه نتایج واکنش آگلوتیناسیون برای تشخیص سریع ویبریون و با با ۱۷۴ نمونه ویبریونهای التور تیپ اینا با (تحت بررسی بخش میکروب شناسی)

| نمونه ویبریون | آگلوتیناسیون کلاسیک | | | آگلوتیناسیون واکیمیلیز اسیون سریع با آنتی سرمهای | | |
|------------------|---------------------|---------|--------|--|---------|--------|
| | پولی | اینا با | اوگاوا | پولی | اینا با | اوگاوا |
| ۱-۶ | ++++ | ++++ | - | ۱۶۰۰++++ | ۴۰۰++++ | ۵۰- |
| ۷ | ++++ | ++++ | - | ۴۰۰++++ | ۴۰۰++++ | ۵۰- |
| ۸-۴۶ | ++++ | ++++ | - | ۱۶۰۰+++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۴۷ | ++++ | ++++ | - | ۸۰۰++++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۴۸-۵۱ | ++++ | ++++ | - | ۱۶۰۰+++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۵۹ | ++++ | ++++ | - | ۸۰۰+++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۶۰-۶۲ | ++++ | ++++ | - | ۱۶۰۰++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۶۳-۱۲۱ | ++++ | ++++ | - | ۱۶۰۰++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۱۲۲ | ++++ | ++++ | - | ۳۲۰۰++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۱۲۳-۱۵۲ | ++++ | ++++ | - | ۱۶۰۰++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۱۵۳ | ++++ | ++++ | - | ۳۲۰۰++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۱۵۴-۱۵۷ | ++++ | ++++ | - | ۱۶۰۰+++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |
| ۱۵۸-۱۷۴ | ++++ | ++++ | - | ۱۶۰۰++ | ۴۰۰+++ | ۵۰- |

تبصره - اعداد ستونها رقت سرمهای ضد وبا و عالمت + شدت واکنش را نشان میدهد.

جدول ۲ - تشخیص سریع ویبریون و با در ۳۰ نمونه جمع آوری شده در ازبکستان شوروی (۲۵ نمونه اوگاوا و ۵ نمونه ویبریون ساپروفیت)

| شماره ویبریون | خصوصیات کشت | آگلوتیناسیون کلاسیک با آنتی سرمهای | | | تشخیص نوع ویبریون | آگلوتیناسیون واکیمیلیز اسیون سریع با آنتی سرمهای | | | |
|-------------------|-----------------|------------------------------------|-------|--------|-------------------------|--|-------------|-----------------|------------------|
| | | OH | O | اوگاوا | | OH ۱/۶۴۰۰ | O ۱/۲۰۰۰ | اوگاوا ۱/۸۰۰ | اینا با ۱/۸۰۰ |
| ۱ | تی پیک | ++++ | ++++ | ++++ | و باعی ویبریون آسا | ۳۲۰۰+++ | ۲۰۰۰+++ | ۸۰۰+++ | ۱۰۰+ |
| ۲ | " | ۲۰۰ + | | | " | ۲۰ + | ۲۰ - | ۲۰ - | ۲۰ - |
| ۳ | " | ۲۰۰ + | ۲۰۰ + | | " | ۲۰ + | ۲۰ + | ۲۰ - | ۲۰ - |
| ۴ | " | ۱۰۰ + | ۱۰ + | ۱۰ + | " | ۲۰ - | ۲۰ - | ۲۰ - | ۲۰ - |
| ۵ | " | ۱۰ - | ۱۰ - | ۱۰ - | " | ۲۰ + | ۲۰ - | ۲۰ - | ۲۰ - |
| ۶ | کلني کدر شکل R | ۱۰۰ - | ۱۰۰ - | ۱۰۰ - | " | ۲۰ + | ۲۰ - | ۲۰ - | ۲۰ - |
| ۷ | تی پیک | ++++ | ++++ | ++++ | و باعی | ۳۲۰۰+++ | ۲۰۰۰+++ | ۸۰۰+++ | ۲۰ - |
| ۸-۱۹ | " | ++++ | ++++ | ++++ | " | ۲۰۰۰+++ | ۸۰۰+++ | ۸۰۰+++ | |
| ۲۰ | " | ++++ | ++++ | ++++ | " | ۲۰۰۰+++ | ۸۰۰+++ | ۸۰۰+++ | |
| ۲۱ | " | ++++ | ++++ | ++++ | " | ۴۰۰۰++ | ۸۰۰+++ | ۸۰۰+++ | |
| ۲۲ | " | ++++ | ++++ | ++++ | " | ۴۰۰۰++ | ۱۶۰۰+++ | ۱۶۰۰+++ | |
| ۲۳ | " | ++++ | ++++ | ++++ | " | ۶۴۰۰++ | ۴۰۰۰+++ | ۸۰۰+++ | |
| ۲۴ | " | ++++ | ++++ | ++++ | " | ۶۴۰۰++ | ۴۰۰۰++ | ۸۰۰+++ | |
| ۲۵ | " | ++++ | ++++ | ++++ | " | ۳۲۰۰+++ | ۲۰۰۰+++ | ۸۰۰+++ | |
| ۲۶ | کلني کدر شکل O | ++++ | ++++ | ++++ | " | | ۲۰۰۰+++ | ۸۰۰+++ | |
| ۲۷ | تی پیک | ++++ | ++++ | ++++ | " | | ۲۰۰۰+++ | ۸۰۰++ | |
| ۲۸ | کلني کدر شکل S | ++++ | ++++ | ++++ | " | | ۴۰۰۰++ | ۸۰۰++ | |
| ۲۹ | کلني شفاف شکل O | ++++ | ++++ | ++++ | " | | ۲۰۰۰++ | ۸۰۰+++ | ۲۰ - |
| ۳۰ | کلني کدر شکل R | ++++ | ++++ | ++++ | " | | ۲۰۰۰++ | ۸۰۰+++ | ۲۰ + |
| دیبریون محبتکن | تی پیک | ++++ | ++++ | ++++ | - | ۸۰+++ | ۲۰ - | ۲۰ - | ۲۰ - |

بحث :

چنانکه از جداول فوق بر می‌آید:

نمیکشد و نیز برای بررسی و مطالعه و بیریون کلر آ به ۲ تا ۳
کلری که از روی کشت ژلوز یا آبگوشت ۶ ساعته جدا شده باشد
بیشتر احتیاج نیست و حتی در بعضی موارد میتوان بطور مستقیم
از مواد طبیعی بیمار که به آزمایشگاه رسیده است و یا بر بالین بیمار
برداشت نمائیم و مورد استفاده قراردهیم. همچنین چون آنی
سرمهای ضد وبا نسبتاً گران تهیه میشود روش سریع که احتیاج
به مقدار کم ورقت نهائی عیار سرم دارد مقرون بصرفه است.

خلاصه :

- ۱- تشخیص سریع و با بكمک میکروسکپ کنتراست دوفاز
و آگلوتیناسیون با سرمهای اختصاصی ضد وبا سریع و اختصاصی
و آسان است و مزیت بیشتر نسبت به میکروسکپ زمینه سیاه دارد.
- ۲- با همین روش ۱۷۴ نمونه و بیریون التوزن نوع این با (بخش
میکر بشناسی دانشکده پزشکی) و ۳۰ نمونه و بیریون و با را که
از ایستگاههای مختلف تحقیقاتی از بکستان شدروی جمع آوری
شده بودند (۲۵ نمونه نوع التورتیپ اوگاوا و پنج نمونه و بیریون
سپرروفیت) [۴] شناخته شده‌اند.

۱- تقریباً تمام سوشهای و بیریون و بای حقیقی بطور اختصاصی
بارقت نهائی عیار آنی سرمهای مر بوط بخود ایجاد آگلوتیناسیون
بشدت +++++ یا + + + + اگر چه بعضی از این
سوشهای قدرت آگلوتینه شدن کمتر یا بیشتری (نصف یا دو برابر
عيار نهائی سرم) نسبت به دیگر سوشهای نشان میدهدند با وجود این
چون در حد میزان قابل قبول برای تشخیص است اشکالی در
عمل ایجاد نخواهند کرد. (تفصیل سوشهای ۱۷۷ و ۲۵۹ و ۲۳۹ و ۲۴۰).

۲- سوشهای و بیریون سپرروفیت با آنکه در روش کلاسیک
آگلوتیناسیون مختصری به نسبت $\frac{1}{100}$ یا $\frac{1}{200}$ با سرمهای
وابائی دارند ولی در کنتراست دوفاز با این سرمهای آگلوتینه
نشده‌اند که خود دلیل بر اختصاصی بودن و حساسیت روش سریع
است. (تفصیل سوشهای ۲۱۶).

۳- انجام آزمایش سریع برخلاف روش کلاسیک که ۲ تا
۱۸ ساعت وقت برای تشخیص لازم دارد بیش از ۵ تا ۱۰ دقیقه طول

REFERENCES

1. Konrad, Diem: Documenta Geigy, Copyright. 656. Geigy. 1968
2. Gallut, H., Cour de Microbiologie de L' Institut Pasteur Paris, 417, 1969
3. Benenson, A. S., Bull. WHO., 30: 827, 1964.
4. Ermolieva, Z. V., Mikrobiol. Zh (Moskova), 44: 18, 1967.
5. Gallut, J., Bull. Inst. Pasteur., 66: 219, 1968.
6. Policart, E., Bessin, M., Traite de microscopie, 95, Masson et Cie, Paris. 1957.
7. Babis, J., Bull. WHO., 18: 275, 1958.
8. Mukherjee, B., J. Path. Bact., 91. 256, 1965.