

## پیشگیری تب روماتیسمی

دکتر سید حسن عارفی \*

پیشگیری تب روماتیسمی در یک صورت امکان‌پذیر است و آن مطرح کردن سوالات زیر و پیدا کردن جواب مناسب است. و تنها با این روش می‌توان راه حلی در ارتباط با پیشگیری تب روماتیسمی ارائه نمود.

### تغییر در انسیدانس

چرا انسیدانس تب روماتیسمی در چند دهه گذشته در آمریکا و بلوک غرب کاهش پیدا کرده است؟ عواملی که در ایجاد تب روماتیسمی نقشی دارند و تغییر در این عوامل در کاهش انسیدانس تب روماتیسمی دخالت داشته‌اند عبارتند از (a) ۲:

- I- عوامل باکتریال،  
مثال: - نقش آنتی بیوتیک ها  
- ویروسی میکروبی  
- نقش کوفاکتورها

آیا علت کاهش، مصرف آنتی بیوتیک، در درمان عفونتهاست استرپتوكوکی (بخصوص در ارتش) است؟ (c) ۲ ولی باید تذکر داد که حتی قبل از کشف و بکارگیری آنتی بیوتیکها (a) ۲۲، انسیدانس و شیوع بیماری و مرگ و میر

تب روماتیسمی یکی از علیل کننده تب و خانمان‌سوز تریپه بیماری‌های کشورهای در حال توسعه محسوب می‌شود (b) ۱(a). تب روماتیسمی یک بیماری بافت همبند است و تغییرات اصلی و اساسی آنatomی آن عبارتند از (a) ۲: ۱- خرابی و صدمه به فیبریلهای کلاژن COLLAGEN FIBRILS

۲- خرابی و صدمه به ماده زمینه ای GROUND SUBSTANCE بافت همبند (بخصوص در قلب). آنجه از نظر کلینیکی اهمیت دارد گرفتاری قسمتهای مختلف زیراست:  
۱- میوکاردیت MYOCARDITIS و احتمال مرگ ناشی از آن در حمله حاد، ۲- فیبروز دریچه های قلب، شایعتر از میوکارد است و سبب اختلال مزمن در فونکسیون قلب می‌شود. ۳- از مشخصات منحصر بفرد این بیماری ظاهر شدن علائم و گرفتاری ارگانهای مختلف بدن بعداز یک دوران فارنژیت استرپتوكوکی است (متوسط ۱۸ روز). (n) ۱(b) ۲

پیشگیری تب روماتیسمی و عوارض آن مشابه هر بیماری دیگر احتیاج به معلومات عمیق و وسیع راجع به انتیلولزی، اپیدمیولولزی، شیوع، سن شیوع، راه انتقال، عوامل تشديدة کننده، عوامل تضعیف کننده، دوره بیماری، عود بیماری، تشخیص و درمان و پیش‌آگهی دارد. (a) 17

عکس العمل در مقابل عفونتها میکروبی موثر باشد .  
- عفونتها میکروبی سیستمیک و ریوی در این دمی انفلوانزا توسط میکروارگانیزمها زیر مشخص شده است :

۱- هموفیلوس آنفلوانزا

۲- استافیلوس کوکوس اورئوس

NEISSERIA MENINGITIDIS ۳- نی سریا

ESCHRICHI A COLI ۴- ای شریا سیا کولی

۵- استرپتوكوکوس پنومونیا

- عفونت ویروسی دستگاه تنفسی فوقانی نوزادان سبب افزایش احتمال عفونت های میکروبی زیرمی شود :

۱- استافیلوک

۲- استرپتوك

۳- هموفیلوس آنفلوانزا

در تجربیات آزمایشگاهی و طبیعی ، عفونتها ویروسی سبب افزایش توانایی چسبندگی باکتریهای اپی تلیوم انسانی میشوند .

عفونت ویروسی قبلی استعداد رشد عده زیادی از ارگانیزمها مثل گروه B استرپتوك در ریه را افزایش می دهد .  
عفونت های ویروسی مانع مقاومت ضد باکتریال طبیعی INHIBIT NORMAL ANTIBACTERIAL DEFENSES میشود .

در این رهگذر تمام فونکسیون های ماکروفازی تحت تأثیر قرار میگیرد . بنابراین آنچه از مطالب فوق استباط میشود این است که امکان آنکه ویروسها در بیماری ریزائی عفونت استرپتوك و تب روماتیسمی بعنوان کوفاکتور نقش داشته باشند غیر طبیعی نیست . (c) ۹

امکان آنکه کوفاکتورهای محیطی دیگری نیز در ایجاد عفونتها میکروبی موثر باشد ، وجود دارد . مثال : MUSHER و فین ستین FAINSTEIN در یافتن که قابلیت چسبندگی پنوموک به اپی تلیوم انسانی در معتادین به دخانیات بیشتر از غیر معتادین است . گرچه مطلب فوق در ارتباط با استرپتوك به ثبوت نرسیده است ولی احتمال آنکه عامل یا عوامل محیطی دیگر سبب تغییر در خاصیت چسبندگی باکتریها میشود ، وجود دارد .

بنابراین ، عقیده براین است که برای ایجاد تب روماتیسمی تنها یک فاکتور عفونت استرپتوكی عامل ایجاد کننده بیماری نیست بلکه علت تب روماتیسمی مولتی فاکتوریال

ناشی از آن کاسته شده بود ولی بعد از کشف پنی سیلین با سرعت بیشتری کاهش یافت . مطابق بعضی مدارک ، مصرف آنتی بیوتیک ها سبب کاهش عفونتها استرپتوكی گلو ( نوع روماتوزن ) ( انواع تیپ ۵ ، ۱۴ ، ۲۴ و در نهایت تب روماتیسمی شده است ) (d) ۲ .

HALL BREESE از نیویورک گزارش کرده اند که عفونتها استرپتوكی در سالهای اخیر نه تنها کاهش نشان نمیدهد بلکه افزایش نیز داشته اند :

آیا ویرولانس استرپتوك روماتوزنیک در سالهای اخیر تغییر نکرده است ؟ (b) ۹ (a) ۲۴ (b) ۲۵ ثابت شده است که ویرولانس استرپتوك های حساس به پنی سیلین کاهش یافته و برای روشن شدن موضوع ، توضیحات زیر ضروری است :

۱(m) . ۳(c) . ۳(a)

۱- ویرولانس عبارتست از توانایی و ظرفیت استرپتوك برای چسبیدن به اپی تلیوم انسانی است

۲- ویرولانس عبارتست از توانایی و قدرت استرپتوك در ایجاد عکس العمل و تولید آنتی بادی ضد استرپتوك .

۳- ویرولانس عبارتست از توانایی استرپتوك در ایجاد فارنزیت ( از نظر کلینیکی ) .

۴- ویرولانس عبارتست از توانایی استرپتوك در ایجاد تظاهرات و عوارض تب روماتیسمی است . ویرولانس استرپتوك ارتباط مستقیم با پروتئین ام سطح سلولی استرپتوك M.PROTEIN OF THE CELL SURFACE بیش از ه عنوای پروتئین در دیواره سلولی استرپتوك مشخص شده است . پروتئین M دارای خاصیت آنتی فاگوسیتیک استرپتوك ANTIPHAGOCYTIC PROPERTIES میباشد (c) ۹ .

پروتئین ام سبب تشدید چسبندگی استرپتوك به سلولهای اپی تلیال میشود . این چسبندگی بهمراه تشکیل کمیکسی با وجود اسید لیپوتیک کوئیک LIPOTEICNOIC ACID انجام میشود .

آیا ایجاد بیماری ریزائی استرپتوك با خاصیت روماتوزنیک احتیاج به کوفاکتور COFACTOR دیگری دارد (c) ۹ (b) ۲۰ آیا علت کاهش انسیدانس تب روماتیسمی در سالهای اخیر تغییر در این کوفاکتورها بوده است برای روشن شدن نقش کوفاکتورها در بعضی عفونتها مثال های زیر قابل ذکر است (c) ۹ :

میدانیم ویروسها قادرند روی مقاومت بدن انسان و

خانواده در محیطی کوچک و محدود دارد. در حالی که اسکیزوفرنی چنین نیست و با شلوغی خانواده ارتباط ندارد.

مقالات (a) ۳ اخیر، تب روماتیسمی در

UTAH, SALT LAKE و NORTHEAST OHIO

فقر را عامل اصلی مبتلی شدن به تب روماتیسمی ندانسته و با این نتیجه رسیده‌اند که مبتلایان به تب روماتیسمی کودکانی از خانواده با درآمد خوب بوده‌اند (b) 22 و موثرترین عامل در مبتلا شدن به تب روماتیسمی زندگی و خوابیدن کودکان خانواده در یک اطاق بوده است (ROWDING). بنظر میرسد موضوع فقر مالی خانواده را از دو جنبه باید بررسی کرد: الف - نداشتن بودجه کافی خانواده برای تهیه غذا و لباس و ب - نداشتن بودجه کافی خانواده برای تهیه مسکن مناسب با اطاق‌های متعدد و فضای کافی.

مطالعات جنگ جهانی دوم نشان داده است که با وجود آنکه سربازان آمریکائی از غذای خوب و لباس مناسب استفاده میکردند مع الوصف بعلت آنکه مجبور به زندگی در آسایشگاه‌ها و سربازخانه‌های پر جمعیت بوده‌اند. مبتلایان به تب روماتیسمی فراوان بوده است. بنابراین بنظر میرسد عامل محیطی شلوغی مهمتر از فقر بلکه مهمترین عامل مبتلا شدن به تب روماتیسمی است.

- شلوغی (a) 25: (a) 26 مبتلی شدن به تب روماتیسمی ارتباط مستقیم با تعداد افرادی که در یک اطاق میخوابند دارد (a) 15 خانواده‌هایی که تعداد افراد آنها زیاد است احتمال آنکه مبتلی به عفونت استرپتوکوکی و در نهایت مبتلی به حمله تب روماتیسمی شوند بیش از خانواده‌هایی است که تعداد افراد خانواده آنها کم است. شاید مهمترین عامل در مبتلی شدن به عفونت استرپتوکوکی گلو با ویرولانس بالا و در نهایت تب روماتیسمی زندگی اعضای چند نفری خانواده در فضای کوچک و محدود منزل مختصر و بخصوص خوابیدن چند نفر در یک اطاق است.

پاساز PASSAGE در اصطلاح میکروب شناسی

عبارتست از انتقال یک میکروب از حیوانی به حیوان دیگر و انتقال مجدد آن نوع میکروب به حیوان سوم و چهارم و پنجم ... است. ثابت شده است که پاساز میکروبی سبب افزایش ویرولانس میکروب میشود.

بیشوت رسیده است که زندگی و سکونت و خوابیدن

در خانه محقر و بخصوص خوابیدن چند کودک یک خانواده

است، بعبارت دیگر بهمراه عفونت استرپتوکوکی کوفاکتورهای دیگری نیز دخالت دارند. (a) 15

### - عوامل محیطی:

تفییر در عوامل محیطی یکی از مهمترین عوامل تفییر در انسیدانس تب روماتیسمی در چند دهه اخیر است. (b) 20 این عوامل عبارتند از:

- فقر: یک علت مهم شیوع تب روماتیسمی در مالک در حال توسعه و کاهش انسیدانس تب روماتیسمی در آمریکا و مالک غربی درآمد خانواده است. فقر از طریق کافی نبودن مواد غذایی عدم امکان وسائل گرم کننده در محل زیست و رطوبت محیط زندگی و شلوغی میتواند سبب مبتلی شدن به تب روماتیسمی شود ولی مهمترین عامل شلوغی است. (a) 3 با علم آنکه  $\frac{3}{4}$  جمعیت کل کودکان جهان در خانواده‌های فقیر متولد میشوند و با فقر و تنگdestی زندگی میکنند، پی‌میریم که فقر در جهان تا چه اندازه از نظر بیماری‌های قلبی روماتیسمی فاجعه‌آفرین خواهد بود. (a) 14 فقر و نداشتن امکانات مالی با ایجاد سوء تغذیه و نبودن مواد غذایی لازم و ضروری میتواند سبب کاهش مقاومت بدن در مقابل عوامل بیماریزا شود. (c) 14

همیشه همراه فقر و تنگdestی کمبودهای وسائل بهداشتی و عدم امکان رعایت اصول بهداشتی وجود دارد که این خود سبب اشاعه عفونتها خواهد شد. وجود بعضی میکروبها و ویروسها و مبتلی شدن به آنها در ایجاد اینمی بدن موثرند، مبتلی شدن به بعضی میکروبها و ویروسها، بدن انسان را مستعد به تب روماتیسمی را نام برد (کوفاکتورها) و در بعضی موارد از اثر حفاظتی بدن در مقابل بعضی بیماریها میکاهد. برای مثال: بیماری هوچکین HODGKINS DISEASE در افراد خانواده‌های مرفه و آنهایی که وضع اقتصادی و اجتماعی خوبی دارند شایع تر است زیرا این افراد کمتر به ویروس EPSTEIN BAR VIRUS مبتلی میشوند و آنتی بادی لازم در بدن آنها بوجود نمی‌آید. در نتیجه مکانیسم حفاظتی در مقابل مبتلی شدن به هوچکین در آنها وجود ندارد. (b) 9 تب روماتیسمی مشابه اسکیزوفرنی در خانواده‌های فقیر و کم درآمد شایع است ولی تب روماتیسمی علاوه بر فقر مالی خانواده ارتباط مستقیم و دقیق با شلوغی و تعداد افراد

نتیجه گیری از مطالعات و آنامیکر شامل قسمتهای زیراست:  
۱- هرچه فاصله دو تخت سربازان از یکدیگر  
بیشتر باشد احتمال مبتلی شدن به عفونت استرپتوککی  
گلده کمت است. 14(c)

۲- علت کاهش عفونت استرپتوكی احتمالاً "ناشی از کاهش بیماریزایی ترشحات خارج شده از اوروفارنکس و خشک شدن نسبی این ترشحات در فضای میباشد. (c) 14

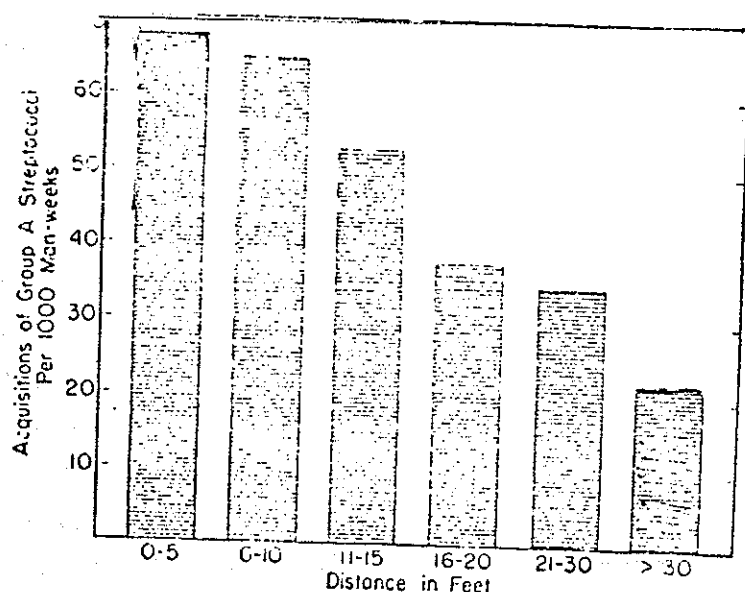
۳- اشیاء آلوده و لباسهای بیماران هیچ تائثیری دارد، انتشار، بیمار، نداشته است. (c) 14

۴- آلدگی غذابخصوص شیرخوارکی میتواند ایجاد اپیدمی فارنژیت استرپتوکوکی نماید. شلوغی از طریق تماس های نزدیک و زیاد بین افراد ممکن است ایجاد اپیدمی عفونت استرپتوکوکی نماید، زیرا: (c) ۱۴

را در بین افراد زیاد میکند . (a) 25  
 ۲- تعاشهای نزدیک از طریق انتقال متواالی استرپتوک  
 از یک فرد بفرد دیگر سبب بوجود آمدن استرپتوک بـا  
 پروتئین مخصوص و افزایش ویروس لانس (در مقابل فاگوسیتوز  
 سیـا، مقام است ) مشود .

بر جمعیت در یک اطاق، پدیده پاساز میکروبی در کودکان و افراد ساکن در یک محیط محدود ایجاد میشود و با نقل و انتقال میکروب از کودکی به کودک دیگر سبب افزایش ویروس‌لائنس میکروب استرپتوک خواهد شد. 14(a) . 3(a) . 25(a)

با تصحیح این نقيصه در سیاه پوستان (از بین بردن عامل شلوغی) احتمال مبتلی شدن بین سیاه پوستان و سفید پوستان مساوی شد. جالب آنکه افزایش احتمال مبتلی شدن سیاه پوستان به تب روماتیسمی ارتباطی با وضع اقتصادی اجتماعی نداشته و فقط با فاکتور شلوغی ارتباط نزدیک و محکم داشته است. مبتلی شدن به تب روماتیسمی در سربازخانه‌ها نه تنها ارتباط مستقیم و دقیق با شلوغی آسایشگاهها دارد، بلکه مطابق مطالعات وانا میک Wannamaker و در ۱۹۷۲ در آکادمیک پرس نیویورک منتشر شد) ارتباط دقیق و نزدیک با فاصله تخت‌های سربازان از یکدیگر داشته است، مطابق



مهمترین عاملی که در ارتباط با مبتلی شدن به حمله تسبب روماتیسمی قابل ذکر است، عبارتند از: (E) 2

۱- عکس العمل ایمونولوژی بدن در مقابل استرپتوک

از نظر کمی.

۲- طول زمانی که شخص میکروب استرپتوک را در گلوی خود حمل میکرده است. در مواردی که عکس العمل ایمونولوژی فارنژیت استرپتوکی بصورت افزایش ضعیف آنتی استرپتوولیزین ۵ باشد، احتمال مبتلی شدن به حمله حاد تب روماتیسمی کمتر از یک درصد است. (E) 2

در صورتی که عکس العمل ایمونولوژی فارنژیت استرپتوکی شدید باشد، احتمال مبتلی شدن به حمله حاد تب روماتیسمی بیش از ۵ درصد خواهد بود. بر عکس آنچه در پرسنل ارتش بثبوت رسیده است، مطالعه روی مردم عادی اجتماع چنین نشان میدهد که تب روماتیسمی بدنیال عفونت های فارنژیت استرپتوکی بصورت آندامیک و اسپورادیک با احتمال کمتر سبب تب روماتیسمی میشود.

تنوع و اختلاف در عفونتهای گروه A استرپتوکی: (E) 2  
قدرت و توانایی بیماریزائی روماتیسمی انواع مختلف استرپتوک های گروه A متفاوت است. با مشخص کردن نوع استرپتوک (اثر آنتی سرم بر ضد پروتئین M سروتیپ معلوم شده است که:

۱- از شیوع انواع استرپتوکهایی که ایجاد تب روماتیسمی میکنند کاسته شده. (E) 2

۲- از شیوع عفونتهای استرپتوکی که در ایجاد تب روماتیسمی در اپیدمی هاشرکت میکنند مثل تیپ ۱۴، ۵، ۲۶ نیز کاسته شده است. (E) 2

مطالعه متوجه انواع استرپتوکهای تیپ جدید M شده که در گلو و پوست وجود دارند.

ثابت شده است که گروه استرپتوکی که روی پوست وجود دارد توانایی ایجاد گلومرولونفریت حاد را دارند، بهیچوجه سبب تب حاد روماتیسمی نخواهد شد. بهمین دلیل گفته میشود که استرپتوکهای پوستی ایجاد کنند تب روماتیسمی نیست. (E) 2

چون راهی که عفونت استرپتوکی میتواند ایجاد تب حاد روماتیسمی کد فقط گلو میباشد. (I) 1

مطابق مطالعات بری و بربرات هرچه تعداد افراد در هر اطاک بیشتر باشد احتمال مبتلی شدن به تب روماتیسمی بیشتر است.

وضع بهداشت محیط زیست 24(a)

مواردزیر در کاهش انسیدانس شیوع تب روماتیسمی و کاهش ویرولانس سر و تیپ گروه A استرپتوک موثراست:

۱- بهبودی وضع اجتماعی

۲- بهتر شدن وضع خانه و محل زندگی

۳- تمیزشدن محل عمور مردم و کوچه ها و خیابانها

۴- بهبودی وضع بهداشتی اجتماعی تاء شیر زیادی در کاهش انسیدانس و شیوع فارنژیت استرپتوکی و تب روماتیسمی دارد.

۵- ثابت شده است که از بین بردن نقاط کثیف و پر جمعیت شهرها سبب کاهش انسیدانس و شیوع فارنژیت استرپتوکی شده است. (E) 2

عواملی که در تعداد حمله های تب روماتیسمی موثرند عبارتند از:

عوامل کمی

- شدت فارنژیت استرپتوکی

ارتباط نزدیکی بین شدت فارنژیت استرپتوکی و ظاهر شدن علائم و نشانه های تب روماتیسمی (بعد از دوران تاء خیری) در مطالعات پرسنلی ارتش بثبوت رسیده است.

ظاهر شدن اکسودای مشخص در فارنژیت استرپتوکی (با استرپتوک ویرولانس گروه A) بعد از ۲-۳ هفته علائم تب روماتیسمی را (در حدود ۳ درصد) بدنیال خواهد داشت. (E) 2

تب روماتیسمی بدنیال فارنژیت استرپتوکی با اکسودای واضح ارتباطی با عوامل زیر ندارد. (E) 2

- سن بیمار

- نژاد

- چه سالی مطالعه شد

- چه فصلی مطالعه انجام شد

بعد از حمله اولیه تب روماتیسمی، احتمال حملات بعدی بیش از افرادی است که ابداء مبتلا نشده‌اند. (E) 2, 17(a)

احتمال مبتلی شدن به حمله‌های تب روماتیسمی بعد از حمله اول بازای تعداد عفونتهای استرپتوکوکی گلوه درصد بیشتر از افراد غیر مبتلی در سال اول و تا ۴-۵ سال بعد از حمله اول احتمال حمله‌های بعدی بتدریج کاهش پیدا می‌کند و این احتمال در سال‌های بعد حدود ۱۰ درصد میرسد و دراین حدود ثابت باقی می‌ماند. (E) 2, 27(A)

گرچه بالا بودن احتمال مجدد مبتلی شدن به تب روماتیسمی در افرادی که قبل از تب روماتیسمی مبتلی شده‌اند در نتیجه افزایش استعداد زننگی است ولی چون این احتمال بتدریج در سال‌های بعد کاهش می‌یابد، نشانه کاهش تدریجی حساسیت این افراد بصورت اکتسابی است. در مقایسه عبارت علمی تر، مبتلی شدن به تب روماتیسمی عبارتست از: عکس العمل ایمونولوژی اکتسابی در افرادی است که از نظر زننگ استعداد این ابتلاء را در طول عمر داشته است و شبیه ظاهر شدن علائم تب بونجه در شخصی که اتوپیک ATOPIC می‌باشد.

#### عوامل ژنتیکی<sup>2(E)</sup> GENETIC FACTORS

مطالعات روی دو قلوها ارتباط بین تب روماتیسمی و ژننگ را بصورت ضعیف نشان میدهد (E) 28. و حتی این ارتباط ضعیف تراز آن چیزی است که در مبتلایان به سل و پولیومیلیت یافت می‌شود. ارتباط محکمی بین مبتلی شدن به تب روماتیسمی وجود ندارد (E) 2, 1(c), 1(g).

بعضی مطالعات روی ژانپنی‌ها، ارتباط ضعیفی بین تب روماتیسمی و HLA<sub>B7</sub> یافت شده است. (E) 11 در ۷۵٪ درصد بیماران مبتلی به تب روماتیسمی الوتی زن بی‌سل Alloantigen B.Cell است. در صورتیکه الوتی زن بی‌سل فقط در ۱۶/۵ درصد افراد سالم اجتماع یافت می‌شود. (E) 2

اخیراً نشان داده‌اند که افرادی که HLA مخصوصی بنام SPECIFIC HLA HAPLOTYPE ANTIGENS دارای می‌باشند احتمال مبتلی شدن به تب روماتیسمی در آنها ۴ تا ۵ برابر بیشتر از افرادی است که چنین زن اختلافی را ندارند. (E) 20 در آینده تعیین چنین زن می‌تواند ارزش زیادی در پیشگیری داشته باشد.

این سوال مطرح است که آیا استرپتوکوکهای پوستی اگر در گلو قرار گیرند قادر به ایجاد تب روماتیسمی می‌باشند یا نه. (E) 2

مطالعات در جنوب غربی آمریکا نشان داده است که از نظر ایمونولوژی، فصلی که اشخاص مبتلی به تب روماتیسمی می‌شوند با فصلی که مبتلی به گلومرولونفریت حاد می‌شوند متفاوت است. (E) 2

تب روماتیسمی در اوائل بهار و انتهای زمستان و پائیز شایع تر است. (E) 25(a), 28(a)

#### عوامل مربوط به میزبان HOST FACTORS

- سن: مشابه مبتلی شدن به عفونت استرپتوکوکی، تب حاد روماتیسمی اغلب در سنین پائین اتفاق می‌افتد و بندرت در ۲ سال اول زندگی اتفاق افتاده است. (E) 2

۵ درصد عفونتهای استرپتوکوکی در سنین ۶-۲ سالگی اتفاق می‌افتد.

در تب روماتیسمی دو عامل زیر موثرند:

۱- تکرار مبتلی شدن به عفونت‌های استرپتوکوکی  
۲- حساس شدن میزبان به عفونت و عکس‌عمل‌های ایمونولوژی آن.

- جنس: تفاوتی بین جنسهای مختلف و احتمال مبتلی شدن به تب روماتیسمی وجود ندارد.

- نژاد: احتمال مبتلی شدن به تب روماتیسمی در نژادهای مختلف متفاوت نبوده است.

- افزایش تعداد افراد در محیط زندگی (شلوغی)  
احتمال مبتلی شدن به تب روماتیسمی را افزایش میدهد.

استعداد اکتسابی مبتلی شدن به تب روماتیسمی حاد درصد مبتلی شدن به تب روماتیسمی بعد از مبتلی شدن به گلو درد استرپتوکوکی یا ویرولانس بسیار زیاد در اشخاص مختلف متفاوت است.

عبارت دیگر اگر صد نفر به عفونت استرپتوکوکی با ویرولانس زیاد مبتلی شوند تعداد کمی از آنها بعد از یک دوره نهفته مبتلی به تب روماتیسمی خواهند شد. (E) 2 بهمین دلیل این سوال مطرح است که آیا استعداد اشخاص در مقابل مبتلی شدن به تب روماتیسمی متفاوت است یا خیر؟

## پیشگیری

حمله تب روماتیسمی و ایجاد علائم وجود دارد عکس العمل آنتی بادی در مقابل استرپتوک و احتمال مبتلی شدن به حمله روماتیسمی وجود دارد.

بعد از مبتلی شدن به عفونت استرپتوکی بتدریج آنتی بادی در مقابل پروتئین استرپتوک افزایش پیدا میکند، ۹ روز بعد از مبتلی شدن به عفونت استرپتوکی گلوتیترآنتی بادی به اوج خود میرسد بنابراین در مبتلایان به گلو درد استرپتوکی گلو در نظر گرفتن نکات زیر سیار مهم است. (a) ۱۴ - عفونت استرپتوکی گلو هرچه زودتر با دوز کافی آنتی بیوتیک مناسب (پنی سیلین)، و در موارد حساسیت به پنی سیلین با اریترومایسین) بمدت کافی درمان شود تا مانع افزایش آنتی بادی ضد استرپتوکشود. (a) ۱

مدارکی در دست است که ۷۵ درصد مبتلایان به تب روماتیسمی که مبتلی به کاردیت شده‌اند با مصرف مناسب آنتی بیوتیک سوفل قلمی آنها ناپدید می‌شود. (H) 28

- عدم درمان بموقع با دوز کافی و بمدت لازم سبب باقی ماندن عفونت استرپتوک در گلو و این خود سبب ادامه عکس العمل آنتی زن و آنتی بادی در بدن بیمار و در نهایت ایجاد حمله تب روماتیسمی مینماید.

- مصرف آنتی بیوتیک در فاصله ۶ روز بعد از شروع گلودرد استرپتوکی تقریباً "در تمام موارد مانع ظاهر شدن حمله تب روماتیسمی میشود و مصرف آنتی بیوتیک تا روزنهم (دهم) بعد از شروع گلو درد استرپتوکی در پیشگیری از حمله تب روماتیسمی موثر است و بهتر است در هر زمان بعد از گلو درد استرپتوکی آنتی بیوتیک مصرف شود. (a) 16

- تجویز پنی سیلین به بیمارانی که مبتلی به مارنژیت استرپتوکی می‌باشند سبب می‌شود که بعد از ۲۴ ساعت اسپرپتوک گلوی آنها اثر واگیری نداشته باشد. (b) 17

۲- تب روماتیسمی در بعضی فامیلها شایع است و این نشانه افزایش استعداد مبتلی شدن به تب روماتیسمی در بعضی افراد می‌باشد. (b) 1(a) 25

۳- تب روماتیسمی در دوقلوهای شبیه در ۲۵ درصد موارد دیده شده و این رقم از ارقامی که راجع به سل و پیلومیلت ارائه شده است بالاتر نیست و این نشانه افزایش استعداد مختصر مبتلی شدن رئیتیکی به تب روماتیسمی است. (H) 1

با در نظر گرفتن مطالب فوق پیشگیری از تسب روماتیسمی بعلل زیر در بعضی موارد مشکل و احتیاج به برنامه ریزی دقیق دارد.

۱- گرچه مطالعات ایمونولوژی و افزایش آنتی بادی نشانه عفونت استرپتوکی قبل از حمله تب روماتیسمی است ولی عدد زیادی از مبتلایان به حمله روماتیسمی ( $\frac{1}{3}$  بیماران) سابقه‌ای دال بر عفونت استرپتوکی گلو یا هرگونه بیماری دیگر را گزارش نمیدهد. (a) 2 (f) 8 (a) 2 (c) 1 (a) 22

۲- اگر تنها علامت تب روماتیسمی کاردیت باشد، چون کاردیت اغلب بتنهای علائمی ایجاد نمی‌کند. این بیماران در سنین بعد با علائم مشخص بیماری قلبی روماتیسمی مراجعه میکنند در حالیکه تاریخچه واضحی دال بر حمله تب روماتیسمی گزارش نمی‌کنند. (a) 2 (f) 1 (p) 2 (f)

کشت گلو در اکثر بیمارانی که مبتلا به حمله تسب روماتیسمی میشوند منفی و کشت خون همیشه منفی است. گروسمن GROSSMAN در مجله بیماری کودکان آمریکائی در ۱۹۶۰ و ساسلا BASILAW در مجله اطفال در ۱۹۶۴ وزاگالا ZAGALA در مجله جاما A.M.A 1962 عدم سابقه عفونت گلو یا هرگونه بیماری دیگر قبل از حمله تب روماتیسمی را بترتیب ۱۳ درصد و ۱۹ درصد و ۳۳ درصد گزارش کرده‌اند. (b) 14 (b)

گروس من در حمله بیماری کودکان آمریکائی چنین گزارش کرده است:

در ۱۵٪ موارد، قبل از حمله تب روماتیسمی علائم غیر تنفسی تظاهر کرده است. و در عده محدودی علائم دستگاه تنفسی فوقانی ولی بدون گلو درد بوده است. و تیز در حدود ۴۶-۴۵ درصد موارد گلو درد خفیف بوده و بیمار به طبیب مراجعه نکرده است. (D) 14

۳- در مواردی که علائم خارج قلبی تب روماتیسمی (مثل ارتیت، ندولهای زیر جلدی، اریتما مارژیناتوم، کره سیدنها) وجود نداشته است، تشخیص حمله کاردیت روماتیسمی از کاردیت ناشی از میوکاردیت مشکل و گاهی امکان پذیر نیست. (P) 1

نکات مهم در برنامه ریزی پیشگیری تب روماتیسمی مهمترین و شاید تنها عاملی که در مبتلی شدن به

بالا بر است.

بهمن دلیل تجویز آنتی بیوتیک پروفیلاکسی باید همه عمر (بخصوص در افرادی که شرایط زندگی ابتلای بیشتری دارند) ادامه باید. ۱(a)

۸- احتمال مبتلی شدن به تسب روماتیسمی در یک اجتماع ارتباط نزدیک با تعداد دفعاتی که شخص مبتلی به عفونت استرپتوکوکی گلو میشود، و شدت علائم عفونت استرپتوکوکی گلو دارد.

در این دمای فارنژیت‌های استرپتوکوکی اکسوداتیو شدید گلو، احتمال مبتلی شدن به تسب روماتیسمی در حدود ۳ درصد است (بدون درمان). ۲۵(a) ۱(c)

احتمال مبتلی شدن به تسب روماتیسمی در موارد زیر کمتر از ۳ درصد است:

۱- عفونت استرپتوکوکی گلو اسپورادیک

۲- عفونت استرپتوکوکی گلو خفیف

۳- عفونت استرپتوکوکی که پتانسیل کمتری در ایجاد

تسب روماتیسمی دارند.

ولی احتمال حمله تسب روماتیسمی در افرادی که مبتلا

به تسب روماتیسمی شده‌اند بعد از عفونت استرپتوکوکی ۵۰-۵ درصد افزایش می‌باید (E) ۱. تجویز آنتی بیوتیک‌ها در تمام موارد فوق سبب کاهش قابل ملاحظه حمله تسب روماتیسمی میشود.

بطورخلاصه تجویز آنتی بیوتیک‌ها در موارد زیر اثر پیشگیری دارد.

۱- تسب روماتیسمی که حمله آن اخیراً اتفاق افتاده.

۲- وجود بیماری قلبی و روماتیسمی خطر عود تسب روماتیسمی و شدت و خامت عود تسب روماتیسمی را زیاد میکند. ۱(F) ۱(c)

۳- حمله‌های مکرر تسب روماتیسمی

۴- افرادی که در محیطی هستند که احتمال مبتلی شدن به فارنژیت استرپتوکوکی زیاد است (مثل محلیین جوان در محیط‌های آمادگی، دبستان و دبیرستان یا پرستاران در بخش‌های اطفال و یا جوانان). ۱۷(c)

۵- قرارگرفتن در این دمای فارنژیت استرپتوکوکی و احتمال زیاد مبتلی شدن به گلو دردهای استرپتوکوکی و احتمال زیاد مبتلی شدن به گلو دردهای استرپتوکوکی.

۴- بیمارانی که مبتلی به کاردیت روماتیسمی شوند احتمال عود بیماری در آنها بسیار زیادتر از افرادی است که کاردیت نداشته‌اند.

۵- حمله تسب روماتیسمی در حدود ۹۰ درصد موارد در سنین ۱۴-۲۴ اتفاق می‌افتد. در سنین کمتر از ۲ سال بسیار نادر ولی در هرسنی ممکن است افراد مستعد را مبتلی کند. ۱(b) ۱7(a)

۶- فقر و زندگی چند نفر در یک اطاق و محیط محدود مهمترین عامل در مبتلی شدن به تسب روماتیسمی است، بنابراین در صورتی میتوان از مبتلی شدن به تسب روماتیسمی جلوگیری کرد که اصول زیر اجرا شود. ۲(a), ۲(b)

- درآمد خانواده بالا باشد.

- وضع بهداشتی خانواده بهبود یابد.

- محله‌ها، کوچه‌ها و خیابان‌های کیف از بین

برود.

مهمترین عاملی که در پیشگیری از مبتلی شدن به تسب روماتیسمی بثبوط رسیده است عبارتست از:

- نخوابیدن چند کودک در یک اطاق

- در صورت عدم اطاق‌های کافی هرچه فاصله دوکودک (یا دو فرد) در یک اطاق یا آسایشگاه از یکدیگر بیشتر باشد، احتمال مبتلی شدن به تسب روماتیسمی کمتر است.

- تسب روماتیسمی در افرادی که در محیط‌های زیر زندگی یا مشغول فعالیت میباشند، شایعتر است. بنابراین، توصیه‌های روش‌های پیشگیری در این افراد هرچه دقیق‌تر و جدی‌تر انجام شود.

۱- سربازخانه‌ها

۲- افرادی که بایچه‌های کوچک (۴-۱۵) تماس دارند مثل آمادگی، دبستانها و دبیرستانها.

۳- موسسات بهداشتی و درمان (درمانگاه‌ها، بیمارستانها).

۷- احتمال عود تسب روماتیسمی بعد از عفونت استرپتوکوکی گلو با گذشت زمان کاهش می‌باید ولی بعداز ۱۰ سال احتمال عود بیماری بیش از افراد اجتماعی است که هرگز مبتلی نشده‌اند و این احتمال در کسانی که مبتلی به کاردیت شده‌اند،

۱- مصرف عمومی آنتی بیوتیک جهت پروفیلاکسی (b) ۲

### MASS ANTIBIOTIC PROPHYLAXIS SCHOOL-BASED PROGRAMMES PROPHYLAXIS

هدف دراین روش استفاده از آنتی بیوتیکها در توده مردم قبیل از مبتلی شدن به عفونت استرپتوکوکی گلو در مناطق و محلاتی است که تب روماتیسمی شایع است.

این نوع پروفیلاکسی در اجتماعاتی که عفونت فارنژیت استرپتوکوکی بصورت اپیدمی است، موثر است. این روش پروفیلاکسی در افراد غیر نظامی و آموزشگاهها که عفونتهای استرپتوکوکی بصورت اپیدمی است بخصوص در مواردی که چندین بیمار مبتلی به تب روماتیسمی در مدت چند هفته ظاهر می‌شوند، موثر می‌باشد.

این روش پروفیلاکسی در آسیشگاه‌های نظامی سبب کاهش مبتلی شدن به عفونتهای استرپتوکوکی گلو شده است. دراین روش در اجتماعاتی که تب روماتیسمی شایع است در فصول مشخص (SENSONAL PROPHYLAXIS) و یا در فصلی که کودکان به مدرسه می‌روند SCHOOLD-BASED PROGRAM به عموم افراد پنی سیلین <sup>MES</sup> تجویز می‌شود. این نوع پیشگیری سوردم موافقت همگان قرار نگرفته است.

تجویز عضلانی ۱/۲ میلیون واحد نیازاتین پنی - سیلین جی بفواصل هر ۲ هفته یکبار به تمام افرادی که در یک اجتماع در معرض خطر می‌باشند از جهت پیشگیری تب روماتیسمی بسیار موثر بوده است. ۸(a)

صرف پنی سیلین بخصوص امی سیلین سبب تضعیف آثر قرص‌های جلوگیری از حاملگی می‌شوند. بهمین دلیل خانمهایی که در خطر حاملگی می‌باشند باید علاوه بر مصرف پنی سیلین و یا امپی سیلین از دیگر روش‌های پیشگیری از حاملگی استفاده کنند. ۱۷(b)

**پروفیلاکسی اولیه** <sup>۱(y)</sup>  
PRIMARY PROPHILAXIS  
پروفیلاکسی اولیه شامل جلوگیری از اولین حمله تب روماتیسمی توسط درمان قبلي و بموقع و با دوز کافی آنتی بیوتیکی فارنژیت استرپتوکوکی است. ۱۷(c)

فارنژیت استرپتوکوکی شدید در آسیشگاه‌های ارتشی شایع است. مصرف پنی سیلین تعداد حمله‌های تب روماتیسمی

درمان بموقع بادوز کافی آنتی بیوتیک‌ها درصد عفونت‌های استرپتوکوکی گلو را درمان می‌کند و مانع حمله تب روماتیسمی می‌شود. علت عدم درمان عفونت استرپتوکوکی دره ۱ درصد بقیه ناشی از ریشه کن نشدن عفونت استرپتوکوکی گلو می‌باشد. ۱۴(a)

۶- بیمارانی که در حمله اول تب روماتیسمی مبتلی به کاردیت نشده‌اند اگر بوسیله آنتی بیوتیک تراپی از عود تب روماتیسمی جلوگیری شود بعد از ۱۰ سال هیچگونه علامت و نشانه‌ای دال بر بیماری قلبی و روماتیسمی نخواهد داشت. ۱(R)

۷- بیمارانی که در حمله اولیه تب روماتیسمی مبتلا به نارسائی میترال شده‌اند با ادامه پروفیلاکسی آنتی بیوتیکی ماهانه مستمر بعد از ۹ سال در ۲۰ درصد موارد نارسائی میترال آنها از بین رفته است. ۱۴(E)

۸- یکی از علل کاهش انسیدانس و شیوع تب روماتیسمی در چند دهه اخیر در آمریکا و اروپای غربی مصرف آنتی بیوتیکها بوده است. ۹(a), ۱(b)

۹- حملات اولیه و ثانویه تب روماتیسمی با تجویز آنتی بیوتیک‌ها قابل پیشگیری است. ۱- تجویز بموقع و صحیح آنتی بیوتیکها میتواند از تعداد مرگ و میرها و عوارض تب روماتیسمی بطور قابل ملاحظه‌ای بکاهد. ۳(a)

۱۱- مصرف دوز زیاد پنی سیلین هیچ تأثیری در خرابی ناشی از ضایعات قلبی و دوره حمله تب روماتیسمی ندارد. ۱(R)

### روش‌های مختلف پیشگیری

همانگونه که قبل از ذکر شد مبتلی شدن به حمله اولیه و عود تب روماتیسمی در  $\frac{1}{3}$  موارد هیچگونه سابقه واضحی از عفونت استرپتوکوکی را نشان نمیدهد، در یک مطالعه‌حتی  $\frac{76}{6}$  درصد مبتلایان تب روماتیسمی سابقه فارنژیت استرپتوکوکی نداشته‌اند. ۱۸(b) بنابراین پزشک نمیتواند تنها بر مبنای تشخیص و درمان فارنژیت استرپتوکوکی برنامه ریزی پیشگیری ارائه دهد. ۸(a)

بهمین دلیل برای پیشگیری از حمله اولیه یا عود حمله‌های تب روماتیسمی روش‌های زیر پیشنهاد شده است:

موثرترین روش پروفیلاکسی دائمی مصرف ماهانه یک تزریق عضلانی  $1/2$  میلیون واحد پنی سیلین بنزاتین جی BENZATIN PENICILIN G میباشد.

تزریق ماهانه بنزاتین پنی سیلین جی خطر عواقب روماتیسمی را به  $4/5$  درصد بیمارانی که تحت مراقبت بوده اند کاهش میدهد. 29 (D)

این سوال مطرح شده است که آیا تزریق ماهانه پنی سیلین برای پیشگیری از عود تب روماتیسمی کافی است؟ و آیا در شرایط مختلف احتیاج به کم کردن فاصله تزریقات هست یا خیر. 21 (Q)

برای جوابگوئی به سوالات فوق بحث زیر لازم است.

تزریق ماهانه داخل عضلانی بنزاتین پنی سیلین جی در ۱۹۵۲ توسط STOLLERMAN و ROSOFF پیشنهاد شد و موثر بودن این روش با مطالعات عدیده بعدی بثبوت AMERICAN HEART رسید. انجمن قلب امریکا

ASSOCIATION تزریق ماهانه (هر چهار هفته یک تزریق) بنزاتین پنی سیلین جی را بعنوان پیشگیری از عود بیماری تب روماتیسمی پیشنهاد کرده است ولی احتمال عود تب روماتیسمی با این روش در حدود  $1-3/5$  درصد بیمار در سال است و حتی در بعضی مناطق اندمیک که احتمال مبتلا شدن به تب روماتیسمی زیاد است درصد فوق بیشتر خواهد بود.

با این دلیل سازمان بهداشت جهانی WHD پیشنهاد میکند که کودکان هر ۴ هفته یکبار و بالغین هر ۳ هفته یکبار بنزاتین پنی سیلین تزریق کنند (A). 21 (H) 28 (C)

سیلین در بالغین سریعتر از کودکان پایین میاید (C). 25 تزریق بنزاتین پنی سیلین جی به فواصل هر چهار هفت ممکن است سطح خونی کافی برای جلوگیری از عود تب روماتیسمی در عفونتهای استرپتوکوکی گلو و یا در افراد بخصوصی را ایجاد نکند. 21 (a)

در یک مطالعه، بنزاتین پنی سیلین جی بفواصل سه هفته (در یک دوره) و ۴ هفته (در گروه دوم) مقایسه شده است به این نتیجه رسیده اند که احتمال عود تب روماتیسمی در فواصل ۵ الی ۲۹ روز بعد از تزریق، وجود دارد ولی در فاصله هفته سوم الی چهارم زیادتر است. 21 (b)

با وجود عدم توافق بین سازمان بهداشت جهانی و انجمن قلب امریکا در ارتباط با مصرف بنزاتین پنی سیلین

را از ۳ درصد به  $0/3$  درصد تقلیل میدهد. 2 (G)

کشت گلو باید انجام شود، زیرا منفی بودن کشت گلو وجود گلو درد استرپتوکوکی را رد میکند (b) ۱۷ و در صورت مشتبه بودن باید با تجویز داروهای زیر پاروشی که ذکر میشود، عفونت استرپتوکوکی گلو ریشه کن شود. (b) ۱۷ (D) ۱۸ (a) ۱۵-۱۰ درصد بچه های مدرسه ایجاد فارنزیت می شود. 28 (a)

تست تشخیص آنتی زن استرپتوک تستی است که در مدت چند دقیقه می توان عفونت استرپتوکوکی را تشخیص داد

الف - دوز خوراکی پنی سیلین پروفیلاکسی 2 (G) ۴۰۰،۰۰۰-۲۵۰،۰۰۰ واحد پنی سیلین جی ۴ بار در روز در موقعی که معده خالی است. 1 (V)

۱۲۵-۲۵۰ میلی گرم پنی سیلین وی ۳-۴ بار در روز پنی سیلین خوراکی باید ۱۰ روز ادامه یابد.

- افرادی که به پنی سیلین حساسیت دارند باید از اریترومایسین ۲۵۰ میلی گرم ۴ بار در روز یا ۴۰ میلی گرم بازای کیلوگرم در روز (دریچه کوچک) استفاده شود. 2 (G) ۲ مصرف پنی سیلین خوراکی بعنوان پروفیلاکسی اولیه در اجتماعاتی که خطر مبتلی شدن به تب روماتیسمی کم است بر هر نوع تزریقی روحان دارد.

ب - دوز تزریقی پنی سیلین پروفیلاکسی تجویز داخل عضلانی یک عدد بنزاتین پنی سیلین جی (۶۰۰ هزار واحد در کودکان کمتر از ۲۷ کیلوگرم ( ۶۵ پوند) و  $1/2$  میلیون واحد در وزنهای بیش از ۲۷ کیلوگرم. تزریق پنی سیلین هائی که علاوه بر بنزاتین پنی سیلین حاوی پروکائین پنی سیلین می باشند کم تر در دنگ خواهند بود. 17 (b)

پروفیلاکسی ثانویه 8 (a) ۲ (b) SECONDARY PROPHYLAXIS منظور از پروفیلاکسی ثانویه جلوگیری از عود تب روماتیسمی بوسیله مصرف مداوم آنتی بیوتیکها 2 (b) CONTINUOUS CHEMOPROPHYLASIS

صرف خوراکی پنی سیلین ممکن سبب ظاهر شدن استرپتوكک الف STREPTOCOCCI در دهان شود . این میکروب در مبتلایان به ضایعات دریچه‌ای ، ممکن است خطربناک باشد . (C) 28

**صرف همگانی سولفامید پروفیلاکسی در ارتش MASS SULFONAMIDE PROPHYLAXIS**  
سبب بوجود آمدن استرپتوكکهای مقاوم به سولفامید شده است ولی در پروفیلاکسی ثانویه مبتلایان به تب روماتیسمی مسئله‌ای ایجاد نکرده است .  
عکس العمل در مقابل صرف دونوع آنتی‌بیوتیک‌های خوراکی که جهت پروفیلاکسی صرف می‌شوند نادر است (بخصوص بعد از ماه اول) .  
در مواردی که بیماران به سولفادیازین و پنی سیلین حساس می‌باشند ، میتوان از اریترومایسین خوراکی به مقدار ۲۵۰ میلی گرم دوبار در روز استفاده کرد .

زمان لازم برای پروفیلاکسی ۲۵(C) 26(A) 28(I) 28 عوامل زیر در عود تب روماتیسمی موثرند ، بهمین دلیل طول زمانی که باید آنتی‌بیوتیک‌ها صرف شوند در شرایط مختلف فرق خواهد کرد .  
۱- خطر عود تب روماتیسمی با افزایش سن کاهش می‌باید . (a) 8  
۲- هرچه فاصله عود تب روماتیسمی از آخرین حمله بیشتر باشد ، احتمال خطر عود کمتر است . ولی حتی بعداز ۱۰ سال این احتمال بیشتر از افرادی است که ابدا " مبتلی نشده‌اند . (H) 1  
۳- خطر عود تب روماتیسمی در ۱-۵ سال اول بعد از حمله اولیه تب روماتیسمی زیاد است .  
۴- مبتلایان به تب روماتیسمی در موارد زیر بیشتر

در خطر مبتلی شدن به عود بیماری خواهند بود :

17(C) 2(b) , 8(a)

الف - کارکردن در میان بچه مدرسه‌ای ها  
ب - کارکردن در آسایشگاهها و سرویس‌های ارتشی  
ج - کارکردن در سرویس‌های بهداشتی و درمانی  
د - زندگی در خانواده‌های پر جمعیت (C) 29  
مبتلایان فوق از نظر پروفیلاکسی در شرایط استثنایی

جی باید این نتیجه را گرفت که کلیه کتابهای کلاسیک معتقدند که مصرف ماهانه بنزاتین پنی سیلین جی میتواند اثربخشی‌گیری قوی در عود تب روماتیسمی داشته باشد . ولی در مناطقی که عفونت فارنزیت استرپتیوکلی شایع است ، پیشنهاد می‌شود که بنزاتین پنی سیلین جی بفواصل هر سه هفته تزریق شود . (C) 25 جالب آنکه در کتاب نازه چاپ و ارزشمند کار دیولوزی پارملی (b) 25 احتمال عود تب روماتیسمی بعد از تزریق ماهانه بنزاتین پنی سیلین جی را به کمتر از یک عود در هر ۲۵۰۰۰۰ بیمار در سال میداند .  
گرچه عکس العمل در مقابل انواع تزریقی پنی سیلین بیشتر از خوراکی است ولی عکس العمل بعد از ماه اول پروفیلاکسی بسیار نادر است . بدون شک تزریق ماهانه پروفیلاکسی ماهانه بنزاتین پنی سیلین جی در اجتماعاتی که تب روماتیسمی شایع یا رو با فزايش است بر عدم تزریق رنجان دارد . با وجود صرف بنزاتین پنی سیلین جی ماهانه ، در بعضی موارد عود تب روماتیسمی در فاصله ۳۰-۱۸ روز بعد از تزریق دیده شده است .

تزریق ماهانه بنزاتین پنی سیلین جی در کشورهایی که تب روماتیسمی نادر است ، با استثنای مواردی که عامل ایجاد کننده وجود دارد ، احتیاج ندارد .

**تجویز خوراکی پنی سیلین برای پروفیلاکسی ORAL PROPHYLAXIS**  
احتمال عود تب حاد روماتیسمی ۱۵ برابر بیشتر از مواردی است که نوع تزریقی پنی سیلین بکار رفته است . (H) 28 دومین داروی انتخابی برای جلوگیری از عود تب روماتیسمی سولفادیازین است . دوز خوراکی سولفادیازین پروفیلاکسی بترتیب زیر است :

۱- وزن کمتر از ۲۷ کیلوگرم (۶۰ پوند) نیم گرم روزانه  
۲- وزن بیش از ۲۷ کیلوگرم (۶۰ پوند) یک گرم روزانه

دوز خوراکی پنی سیلین پروفیلاکسی ۲۵۰،۰۰۰-۲۰۰،۰۰۰ واحد پنی سیلین جی دوبار در روز (معده خالی) ۱۲۵-۲۵۰ (V) ۱ (V) پنی سیلین وی دوبار در روز . (a) 24  
صرف دوبار در روز پنی سیلین خوراکی رنجانی بر یکبار در روز سولفادیازین ندارد . (C) 28

ولی بیمارانی که پنی سیلین پروفیلاکسی ماهانه دریافت نکرده‌اند بزرگی لوزه‌ها در عود تب روماتیسمی و پیشرفت بیماری تاء شیر داشته است. (B) 5

**CARRIERS** 17(C)  
ناقلین استرپتوك ۱۷(C)  
افرادی که بطور مزمن استرپتوك را در گلو حمل می‌کنند احتیاج به درمان با آنتی بیوتیک ندارند. خطر ناقلین استرپتوك برای خود میزبان و دیگران ناچیز است بهمین دلیل احتیاج به درمان ندارند. 17(C)

**اثر متقابل داروئی** 17(b)  
در گزارشات واصله این سوال مطرح شده است که:  
آیا پنی سیلین بخصوص امپی سیلین (داروی انتخابی برای درمان فارنژیت استرپتوكی باستثنای مواردی که بیمار به پنی سیلین حساسیت دارد پنی سیلین است و مصرف امپی سیلین، اموگاسیلین، سفالوگسی سن قادر به ریشه‌کردن استرپتوك گروه A می‌باشد ولی رجحانی بر پنی سیلین ندارد) اثر متقابل روی قرص ضد حاملگی دارد یا نه؟

و آیا مصرف پنی سیلین از اثر قرص‌های ضد حاملگی می‌کاهد یا خیر؟

بهمین دلیل توصیه می‌شود، خانمهایی که در سنین حاملگی می‌باشند، در موقع مصرف پنی سیلین علاوه بر قرص‌های ضد حاملگی از متدهای دیگر نیز برای جلوگیری از حاملگی استفاده کنند.

خواهند بود و تا زمانی که وضع استثنای آنها ادامه دارد مصرف پروفیلاکسی آنتی بیوتیک‌ها باید ادامه یابد.  
بعضی مولفین معتقدند مصرف بنزاتین پنی سیلین تزریقی ماهانه در بیماران مبتلی به تب روماتیسمی همه عمر باید ادامه یابد. 25(C), 8(a), 28(J), 1(b), 1(w)  
۵- مبتلایان به تب روماتیسمی با گرفتاری قلبی باید بیش از بیمارانی که مبتلا به کاردیت نشده‌اند مورد توجه پروفیلاکسی باشند، زیرا خطر عود و شدت بیماری در این بیماران زیادتر است. (j) 28(C), 1(b), 1(w)  
بیمارانی که سابقه عود مکرر تب روماتیسمی دارند و (شامل حمله کره نیز می‌شود) باید آنتی بیوتیک پروفیلاکسی بمدت طولانی تر مصرف کنند.

بطور خلاصه بیمارانی که مبتلا به تب روماتیسمی شده‌اند اگر در محیط‌های آلوده و پر جمعیت و مناطق کثیف و در خانواده‌های فقیر زندگی می‌کنند باید ماهانه بنزاتین پنی سیلین جی تا آخر عمر دریافت کنند. 25(C), 17(C), 28(J)  
بیماران مبتلی به ضایعات دریچه‌ای که دریچه‌های قلب آنها با جراحی ترهیم یا تعویض شده‌است نیز باید بعد از جراحی پنی سیلین دریافت کنند. زیرا در خطر مبتلی شدن به کاردیت می‌باشند. (j) 28(b), 2(b)

**ایمونیزاسیون با واکسن استرپتوك**  
**WITH STREPTOCAL VACCINES**  
بروتئین های استرپتوك از نظر ایمونولوژی و تصفیه،  
نویدهایی در ارتباط با ساختن واکسن بر ضد استرپتوك را داده  
است ولی هنوز واکسن به بازار عرضه نشده است. 28(C)

### تونسیلکتومی TONSILLECTOMY

بیمارانی که مبتلی به تب روماتیسمی شده‌اند در صورتی که ماهانه بطور منظم بنزاتین پنی سیلین دریافت کنند اندازه لوزه‌ها اثری در عود و پیشرفت بیماری روماتیسمی آنها ندارد.

## 1) THE HEART WILLIS HMRAT - 1986.

a- 1300	b- 1307	c- 1307	D- 1307	E- 1307	f- 1307
G- 1307	H- 1307	I- 1307	J- 1307	K- 1307	L- 1307
M- 1306	N- 1306	O- 1306	P- 1308	q- 1311	R- 1311
T- 1312	U- 1312	V- 1312	W- 1312	X- 1312	Y- 1312
					S- 1312

## 2) HEART DISEASE BRAWNWLAD 1988

a- 1706	b- 1706	C- 1706	D- 1707	E- 1707	F- 1708
G- 1717					

## 3) NEWENGLAND JOURNAL OF MEDICINE FEB 1987

a- 421

## 4) HEART DISEASE IN INFANCY AND CHILDREN KEITH ROWE AND VLAD 1978

a- 203	b- 221	c- 219
--------	--------	--------

## 5) ANNALS OF INTERNAL MEDICINE 1987

a- 292

## 6) ANNALS OF INTERNAL MEDICINE Dec. 1986

a- 892	b- 897
--------	--------

## 7) MEDICAL CLINICS OF NORTH AMERICA January 1983

a- 101	b-103
--------	-------

## 8) CIRCULATION December 1985

Volume 72/ Number 6

p: 1155

a- 1155	b- 1157	c- 1159
---------	---------	---------

## 9) AMERICAN HEART JOURNAL

Feb. 1986

a- 430
--------

## 10) AMERICAN HEART JOURNAL

Nonember 1983

a- 1164 - 1167
----------------

11) AMERICAN HEART JOURNAL

Jonuary 1983

a- 161

12) CIRCULATION

April 1988

a- 830

13) ARTHRITIS

DANIEL g. MCCARTY

a- 825      b- 829      c- 832      d- 841      E- 856

14) HARISSON,S PRINCIPLES OF INTERNAL MEDICINE

BRAWNWLAD

ISSELBACHER      1987

a- 951

15) OXFORD TEXTBOOK OF MEDICINE      1984

a- 13/148

16) CIRCULATION      OCTOBER 1988

a- 1082      b- 1083      c- 1084      P=1082-1086

(17) PEDIATRICS      SEPT 1987

a- 371      b- 373      Vol. 80 MUM-3 P 371-

18) PEDIATRICS      Vol. 73 No 4 APRIL 1984

P= 530-531

19) PEDIATRICS      Vol. 79 No.4 APRIL 1987

a- 549      b- 551

20) THE JOURNAL OF PEDIATRICS Vol 4 ME 108 FEB 1986

a - 149      b- 305

21) THE JOURNAL OF PEDIATRICS VOL 4 ME 107 DEC 1985

a- 867

22) THE JOURNAL OF PEDIATRICS VOL 4 ME III AUG. 1987

a- 176      b- 178

(23) PEDIATRICS BARAHAM M. RUDOLPH SEVEATEENTH EDITION

a- 560

- 24) CARDIOLOGY WILLIAM W. PARMLEY, M.D. KANU CUATTERSEE M.B. F.R  
S. B. LIPPINCOTT COMPANY CP PIILLADELPNIA 1987  
a- 48/1      b- 48/10      c- 148/11
- 25) THE BIOLOGIC BASIS OF PEDIATRIC PRACTICE EDITOR  
ROBERT E. COOKE, M.D. McGRIDN HILL BOOK COMP. 1968.
- 26) PEDIATRIC BARNETT EDITION ACC 1972  
a- 442      b- 443
- 27) RHENMATIC FERER AND RHEMATIC HEART DISEASE W.H.D.  
a- 7      b- 10      c- 13      d- 21      e- 21      764  
c- 22      g- 30      h- 23      j- 24      j- 25      GRNEVA 1988