

پایش حساسیت پلاسمودیوم ویواکس و پلاسمودیوم فالسیپارم به داروی کلروکین در شهرستان بندرعباس، استان هرمزگان

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۷/۰۷/۱۳ تاریخ پذیرش: ۱۳۸۷/۱۲/۱۴

چکیده

زمینه و هدف: پلاسمودیوم ویواکس و پلاسمودیوم فالسیپارم از مهمترین انگل‌های منتقله توسط بند پایان هستند که دارای پراکنده‌گی جهانی بوده و از قدرت بیماری‌زایی قابل ملاحظه‌ای برخوردارند. گزارش‌های مبنی بر مقاومت پلاسمودیوم فالسیپارم به داروی کلروکین در سطح گسترده‌ای از جهان از آن جمله ایران و مقاومت پلاسمودیوم ویواکس به داروی مذکور در بعضی از کشورهای مalariaخیز، ایجاب می‌کرد که پایش حساسیت پلاسمودیوم‌های فالسیپارم و ویواکس به کلروکین در منطقه بندرعباس، یکی از مناطق مalaria خیز ایران نیز انجام پذیرد. روش بررسی: این مطالعه بهروش بررسی بیماران انجام پذیرفت. تعداد ۱۲۳ بیمار پس از دریافت درمان استاندارد با کلروکین از نظر تاثیر داروی مذکور به صورت بالینی و انگل‌شناسی مورد بررسی قرار گرفتند. نتایج در مalaria ای ویواکس به صورت متواتر زمان پاک شدن انگل (MPCT) و در مalaria ای فالسیپارم به صورت شکست سریع درمان (ETF)، شکست تاخیری درمان (LTf) و پاسخ کافی بالینی و انگل‌شناسی (ACPR) طبقه‌بندی و تفسیر شدند. یافته‌ها: زمان پاک شدن انگل پلاسمودیوم ویواکس از خون پس از تجویز اولین دوز درمانی با کلروکین بین ۲۱۶-۲۴۴ ساعت متغیر بود. متوسط زمان پاک شدن انگل (MPCT) در کل بیماران ($\pm ۲۷/۴۷$) $۶۱/۰۷$ ساعت مشاهده گردید. ۳۳٪ مبتلایان به پلاسمودیوم فالسیپارم پس از تکمیل دوره درمان استاندارد با کلروکین در گروه پاسخ کافی بالینی و انگل‌شناسی به درمان (ACPR) و $۶۶/۶۶$ در گروه شکست تاخیری درمان (LTf) طبقه‌بندی شدند. نتیجه‌گیری: نتایج حاصل از این مطالعه حاکی از تاثیر مطلوب کلروکین بر پلاسمودیوم ویواکس در نزد اکثر بیماران می‌باشد اما طولانی شدن زمان پاک شدن انگل در خون تعدادی از بیماران پس از تجویز کلروکین نشان‌دهنده عالائم اولیه کاهش حساسیت بعضی سویه‌های پلاسمودیوم ویواکس به داروی مذکور در منطقه تحت بررسی است. بررسی‌ها بر روی پلاسمودیوم فالسیپارم نشان داد، انگل مذکور به میزان قابل ملاحظه‌ای کماکان در برابر کلروکین مقاوم می‌باشد.

کلمات کلیدی: مalaria، پلاسمودیوم ویواکس، پلاسمودیوم فالسیپارم، پایش دارویی، کلروکین، ایران.

* مهدی ناطق پور^۱

غلامحسین ادریسیان^۱، الهام ترابی^۲

احمد رئیسی^۳، افسانه متولی حقی^۱

هدی عابد خجسته^۱، فقیسه قبائلو^۱

۱- گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲- مرکز آموزش و تحقیقات بهداشتی بنادر عباس، خیابان جمهوری اسلامی، جنب

بیمارستان شهید محمدی

۳- مرکز مدیریت بیماری‌ها، وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

* نویسنده مسئول: گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی پزشکی، دانشگاه بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، صندوق پستی ۶۴۴۶ - ۱۴۱۵۵ تهران

تلفن: ۸۹۸۹۱۳۰

email: nateghpourm@sina.tums.ac.ir

مقدمه

بهندرت در پلاسمودیوم ویواکس مشاهده می‌شود. با این حال عودهای مکرر و درگیری طولانی مدت بیمار با Malaria ویواکس و تولد کودکان کم وزن از مادران مبتلا به این بیماری می‌تواند بیماری را مشکل‌تر کند.^{۱,۲} کلروکین به عنوان یک داروی موثر و ممتاز در متوقف ساختن شیزوگونی خونی (Erythrocytic schizogony) برای درمان Malaria ویواکس به صورت گسترش و برای درمان Malaria فالسیپارم در سطح محدودتری در جهان مورد استفاده قرار می‌گیرد، اما در سال‌های اخیر گزارش‌هایی از بعضی مناطق Malaria خیز مبنی بر بروز مقاومت و یا کاهش حساسیت در پلاسمودیوم ویواکس و

پلاسمودیوم فالسیپارم (*P. falciparum*) و پلاسمودیوم ویواکس (*Plasmodium vivax*) از مهمترین انگل‌های تک‌یاخته‌ای منتقله توسط بند پایان هستند که دارای پراکنده‌گی جهانی بوده، از قدرت بیماری‌زایی برخوردارند. تخمین زده می‌شود هر ساله ۵۰۰-۳۰۰ میلیون نفر به بیماری Malaria مبتلا و ۷/۲-۱/۱ میلیون نفر جان خود را از دست می‌دهند.^۳ ناقل انگل پشه‌هایی از جنس آنوفل (*Anopheles*) می‌باشد. پلاسمودیوم فالسیپارم می‌تواند بیماری سخت و پیچیده ایجاد کند که منجر به مرگ بیمار شود ولی چنین حالتی

بررسی انتخاب شدند. از این تعداد، ۷۸ بیمار ایرانی و ۴۵ بیمار افغانی بودند. حجم نمونه برای پلاسمودیوم ویواکس با توجه به سطح اطمینان (Confidence interval) ۹۵٪، انحراف معیار (SD) ۲۲/۵ (با توجه به مطالعات قبلی در منطقه) برای متوسط زمان پاک شدن انگل از خون (MPCT)، دقت (d) ۳ و ده درصد ریزش (loss rate) به هنگام پیگیری، تعیین گردید. با توجه به کم بودن موارد ابتلاء به پلاسمودیوم فالسیپارم در منطقه تحت مطالعه کلیه بیمارانی که در مدت مذکور به مرکز آموزش و تحقیقات بهداشتی بندرعباس مراجعه و شرایط لازم را داشتند تحت بررسی قرار گرفتند. شرایط لازم برای انتخاب بیماران عبارت بودند از: بیماران با سن بالای شش ماه، تک آلودگی (monoinfection) به پلاسمودیوم ویواکس و یا پلاسمودیوم فالسیپارم با پارازیتمی ۰-۱۰۰٪ انگل در میکرولیتر خون، تب زیر بغل 37.5°C یا بیشتر و یا سابقه تب در ۲۴ ساعت گذشته، امکان حضور بیمار در مرکز در زمان‌های تعیین شده برای پیگیری. بیمارانی که یک و یا چند علامت از علائمی را که در پی خواهد آمد، داشتند برای بررسی انتخاب نمی‌شدند و یا اگر در حین بررسی علائم مورد نظر در آنان ظاهر می‌شد از مطالعه خارج می‌شدند، این علامت عبارت بودند از: عدم توانایی در خوردن و آشامیدن، استفراغ‌های مکرر، تشنج، خواب آلودگی و عدم هشیاری، سوء تغذیه شدید، وجود پیماری تب دار غیر از مalaria و بالاخره حاملگی. تعداد ۱۰۹ نفر از بیماران مرد و ۱۴ نفر زن بودند و محدوده سنی آنان ۵-۶۵ سال بود. به هنگام ثبت نام بیماران رضایت آنان و یا ولی آنان برای شرکت در مطالعه حاصل می‌شد. نتایج معاینات بالینی، تشخیص انگل و پارازیتمی آن به همراه اطلاعات شخصی ضروری بیماری از قبیل سن، جنسیت، شغل و غیره در فرم مخصوص ثبت می‌شد. روش تست *in vivo* طبق دستورالعمل سازمان جهانی بهداشت (WHO)^{۱۱} با اندکی تغییر برای تست پلاسمودیوم ویواکس مورد استفاده قرار گرفت.

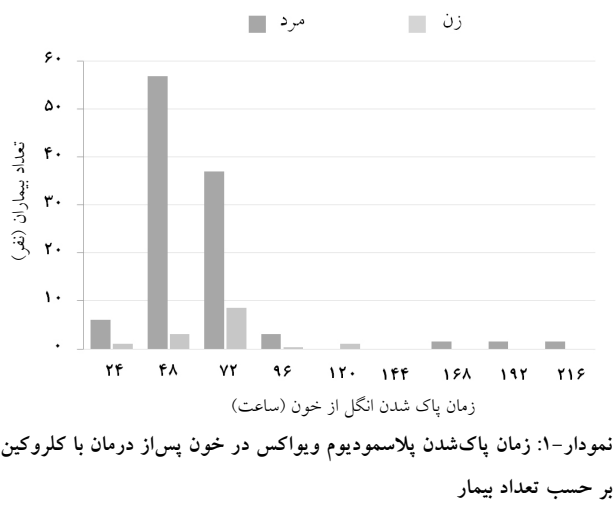
الف- تست *in vivo* برای سنجش حساسیت پلاسمودیوم ویواکس به داروی کلروکین: در این روش بیماران انتخاب شده تحت درمان استاندارد با کلروکین (شرکت پارس دارو، ایران) به مقدار روز اول و دوم هر کدام 10mg/kg و روز سوم 5mg/kg قرار گرفتند. به منظور دستیابی به درمان اساسی (Radical treatment) از روز سوم تجویز پریماکین (Primaquine) به مقدار 0.75mg/kg به صورت هر هفته یکبار به مدت هشت هفته انجام شد. زمان پاک شدن انگل از خون

مقاومت شدید پلاسمودیوم فالسیپارم در برابر داروی کلروکین متشر شده است.^{۷-۱۵} ایران یکی از مناطق مalaria خیز جهان است طبق گزارش مرکز مدیریت بیماری‌های وزارت بهداشت، درمان و آموزش پژوهشکی در سال ۱۳۸۵ تعداد ۱۵۸۶۹ مورد مalaria در کشور ثبت شده است که استان‌های سیستان و بلوچستان، هرمزگان و مناطق جنوبی استان کرمان بیشترین موارد malaria را به خود اختصاص داده‌اند. در میان پلاسمودیوم‌های منتقله در ایران پلاسمودیوم ویواکس عامل بیشترین موارد ابتلاء به مalaria می‌باشد. گرچه داروی کلروکین در درمان مalaria ویواکس داروی انتخابی و موثر در ایران می‌باشد، با توجه به گزارش ناطق پور^۸ در کاهش نسبی حساسیت پلاسمودیوم ویواکس به داروی یاد شده در منطقه بلوچستان (یک شهر) ایران و همچنین گسترده‌تر شدن مقاومت در بسیاری از ایزوله‌های پلاسمودیوم فالسیپاروم نسبت به داروی یاد شده در ایران^۹ پایش مداوم حساسیت پلاسمودیوم‌های ویواکس و فالسیپارم به کلروکین در مناطق مalaria خیز کشور ضروری بهنظر می‌رسد، در این مطالعه مبتلایان واحد شرایط به مalaria ویواکس و فالسیپارم مراجعت کننده به آزمایشگاه مalaria ایزوله مراحل تحقیقات بهداشتی بندر عباس از نظر حساسیت انگل‌های مذکور به کلروکین تحت بررسی قرار گرفتند.

روش بررسی

این مطالعه از آذرماه ۱۳۸۳ تا پایان آذرماه ۱۳۸۵ در شهرستان بندر عباس از استان هرمزگان و بهروش بررسی بیماران (Case series) انجام پذیرفت. شهرستان بندر عباس در سواحل شمالی خلیج فارس و تنگه هرمز قرار دارد. هوای بندر عباس گرم و مرطوب و در فصول انتقال انگل‌های Malaria حداکثر درجه حرارت به ترتیب 27.5°C و 33°C است. گونه پلاسمودیوم غالب در بندر عباس پلاسمودیوم ویواکس می‌باشد. آنوفل استنفنسی (Anopheles stephensi) و آنوفل فلوروپاتلیس (An. culicifacies) و آنوفل سالیانه Malaria (API) در سال ۱۳۸۵ در شهرستان بندر عباس 0.83% بوده است. پلاسمودیوم فالسیپارم از نظر آلودگی در منطقه در رتبه دوم قرار دارد که به میزان قابل ملاحظه‌ای به کلروکین مقاوم است.^{۱۰} از میان بیماران مبتلا به Malaria که به مرکز مذکور مراجعه کرده بودند ۱۲۳ بیمار که شرایط لازم را داشتند (و ذیلاً ذکر خواهد شد) برای

فراوانی ۰/۸۱ درصد بوده است. در هیچ کدام از بیماران پس از زمان پاک شدن انگل از خون تا روز ۲۸ که بیماران تحت پی گیری بودند بازگشت انگل مشاهده نشد. متوسط زمان پاک شدن انگل (MPCT) در کل بیماران تحت مطالعه $(\pm 26/47)$ ۶۱/۰۷ ساعت مشاهده گردید. متوسط زمان پاک شدن انگل برای مردان $(\pm 27/05)$ ۶۰/۳۳ ساعت و برای زنان $(\pm 21/42)$ ۶۶/۸۵ ساعت محاسبه شد که حاکی از تفاوت قابل ملاحظه بین آنها می‌باشد همچنین متوسط زمان پاک شدن برای بیماران ایرانی $(\pm 17/52)$ ۵۸/۱۵ ساعت و برای بیماران افغانی $(\pm 36/95)$ ۶۶/۱۳ ساعت محاسبه گردید. نتایج بدست آمده به صورت مقایسه‌ای در نمودارهای ۱ و ۲ نشان داده شده است. ۸۸/۶۲ درصد بیماران را مردان و مابقی را زنان تشکیل می‌دادند. حداقل سن افراد تحت بررسی $5/5$ سال و حداکثر آن ۶۵ سال بود.



Parasite Clearance Time (PCT) به عنوان شاخص سنجش میزان تاثیر دارو بر انگل در نظر گرفته شد.^۲ زمان پاک شدن انگل از خون عبارت بود از زمان شروع درمان با دارو تا زمانی که در معاینه میکروسوکپی گسترش ضخیم (به روش استاندارد) انگل از خون پاک شده باشد. شمارش انگل در گسترش ضخیم که با گیمسا رنگ‌آمیزی شده بود به صورت تعداد انگل غیر جنسی در مقابل حداقل ۲۰۰ عدد گلوبول سفید شمارش شد و حاصل شمارش به تعداد انگل در میکروولیتر خون تبدیل گردید. انگل‌ها در روزهای صفر، ۱، ۲، ۳، ۴، ۵، ۶، ۷، ۸، ۹، ۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۳، ۱۴، ۱۵، ۱۶، ۱۷، ۱۸، ۱۹، ۲۰، ۲۱ و ۲۲ شمارش شدند. نتایج شمارش روزهای مذکور به صورت میانگین زمان پاک شدن از خون انگل (MPCT) درج گردید. ب- سنجش میزان تاثیر کلروکین به پلاسموویدوم فالسپیارم بهروش in vivo در این روش پس از تجویز کلروکین به مقداری که در درمان پلاسموویدوم ویواکس گذشت (به علت تشابه درمان استاندارد بین مalarیای ویواکس و فالسپیارم با کلروکین)، تاثیر دارو بر انگل با سه عنوان شکست سریع درمان (ETF)، Early Treatment Failure و پاسخ کافی شکست تاخیری درمان (LTTF)، Late Treatment Failure و بالینی و انگل‌شناسی Adequate Clinical and Parasitological Response (ACPR) طبقه‌بندی شدند. شکست سریع درمان با بروز یکی از علائم: وجود انگل و تب زیر بغل ۳۷/۵ یا بیشتر در روزهای یک و دو و سه، پارازیتمی بیشتر از روز صفر در روز سوم تعریف می‌شود. شکست تاخیری درمان با مشاهده یکی از علائم خطر یا مalarیای سخت بعد از روز سه در حضور پارازیتمی، وجود پارازیتمی و تب زیر بغل ۳۷/۵ یا بیشتر پس از روز سه، وجود پارازیتمی در روزهای هفت تا بیست و هشت مشخص می‌شود. اگر هیچ کدام از مراحل ETF، LTF در بیمار بروز نکند و پاک شدن انگل از خون در طول دوره پی‌گیری تائید شود پاسخ کافی بالینی و انگل‌شناسی بر اثر درمان در بیمار اتفاق افتاده است.

یافته‌ها

الف- پلاسموویدوم ویواکس: زمان پاک شدن انگل از خون پس از تجویز اولین دوز درمانی بین ۲۴-۲۱۶ ساعت متغیر بود. بیشترین موارد زمان پاک شدن مربوط به ۴۸ ساعت با فراوانی ۵۰/۴۰ درصد و کمترین آن مربوط به ساعت‌های ۱۲۰، ۱۶۸، ۱۹۲ و ۲۱۶ ساعت با

استان سیستان و بلوچستان انجام پذیرفت متوسط پاک شدن انگل ۷۰/۹۲ ساعت محاسبه گردید که هشداری مشابه هشدار فوق الذکر را در پی داشت.^۸ اهمیت اهتمام ویژه به پایش منظم حساسیت پلاسمودیوم ویواکس به کلروکین زمانی افزایش می‌باید که بدانیم پلاسمودیوم ویواکس مقاوم به درمان با کلروکین از تعدادی از کشورهای مالاریا خیز جهان^{۱۴-۱۷} از آن جمله هندوستان که فقط با فاصله یک کشور از مرزهای شرقی ایران قرار دارد، گزارش شده است.^{۱۸} نتایج بدست آمده در این مطالعه در مورد تاثیر کلروکین بر پلاسمودیوم فالسیپارم نشان می‌دهد گرچه تعداد مبتلایان به مالاریای فالسیپارم تحت بررسی شش نفر بودند، از همین تعداد ۶۶/۶٪ به درمان با کلروکین پاسخ نداده و در طبقه شکست تاخیری درمان قرار گرفتند. این نتایج با نتایج مطالعات قبلی توسط ادريسیان و رئیسی، در منطقه مذکور هماهنگی دارد و حاکی از میزان بالای مقاومت پلاسمودیوم فالسیپارم به کلروکین در منطقه می‌باشد.^{۲۹} گرچه کلروکین به عنوان یک داروی استاندارد در درمان مالاریای ویواکس در ایران مورد استفاده قرار می‌گیرد و نتایج حاصل از این مطالعه نیز حاکی از تاثیر مطلوب کلروکین بر پلاسمودیوم ویواکس در نزد اکثر بیماران می‌باشد، طولانی شدن زمان پاک شدن انگل در خون تعدادی از بیماران پس از تجویز کلروکین نشان‌دهنده عالمی اولیه کاهش حساسیت بعضی سویه‌های پلاسمودیوم ویواکس به داروی مذکور در منطقه تحت بررسی است. بررسی‌ها بر روی پلاسمودیوم فالسیپارم نشان داد انگل مذکور به میزان قابل ملاحظه‌ای کماکان در برابر کلروکین مقاوم می‌باشد. سپاسگزاری: نویسنده‌گان مقاله وظیفه خود می‌دانند از همکاران مرکز آموزش و تحقیقات بهداشتی بندرعباس بهویژه آقای عباس پاکاری و آقایان: محمد تقی سطوط کارشناس آزمایشگاه تحقیقاتی مالاریای دانشکده بهداشت و غلام محسنی تکیبیین معاونت بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان به خاطر همکاری‌های ارزنده‌شان با این پژوهه تحقیقاتی قدردانی نمایند. این پژوهه با کمک‌های مالی انتیتو تحقیقات بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی تهران انجام پذیرفته است.

References

- Mendis K, Sina BJ, Marchesini P, Carter R. The neglected burden of Plasmodium vivax malaria. *Am J Trop Med Hyg* 2001; 64 (1-2 Suppl): 97-106.
- Edrissian Gh H, Nateghpour M, Afshar A, Mohsseni Gh. In vivo monitoring of the response of *falciparum* and *vivax* plasmodia to chloroquine in Bandar-Abbas and kahnouj, South-East Iran, 1997-1999. *Med J Iran Hosp* 2001; 3(2); 30-33.

ب- پلاسمودیوم فالسیپارم: با توجه به کاهش قابل توجه مبتلایان به پلاسمودیوم فالسیپارم در منطقه، فقط شش مورد از ۹ بیمار مبتلا به مالاریای فالسیپارم که به مرکز مراجعه کرده بودند توانستند بررسی را به پایان برسانند که از این تعداد دو مورد (۳۳/۳۳٪) در گروه پاسخ کافی بالینی و انگل‌شناصی به درمان (ACPR) و چهار مورد (۶۶/۶۶٪) نیز در گروه شکست تاخیری درمان (LTf) طبقه‌بندی شدند.

بحث

این مطالعه به منظور پایش تاثیر داروی کلروکین بر روی پلاسمودیوم ویواکس و پلاسمودیوم فالسیپارم در شهرستان بندرعباس طراحی گردید. کلروکین به عنوان داروی استاندارد درمان مالاریای ویواکس استفاده می‌شود. این دارو تا سال ۱۳۸۵ به عنوان درمان خط اول در مالاریای فالسیپارم هم استفاده می‌شد ولی به علت بروز مقاومت به کلروکین در پلاسمودیوم فالسیپارم از سال ۱۳۸۶ کلروکین از رژیم درمانی مالاریای فالسیپارم حذف و داروهای فنسیدار و آرتسونت جانشین آن شدند.^{۱۲} متوسط زمان پاک شدن پلاسمودیوم ویواکس در این مطالعه ۶۱/۰۷ ساعت تعیین گردید. در مطالعات ادريسیان در دو نوبت، حامدی و ناطق‌پور هر کدام یک نوبت که در منطقه مذکور انجام گردید، متوسط زمان پاک شدن انگل از خون بهترتب ۲/۸۱ و ۲/۹۱ روز (۶۷/۴۴ و ۶۹/۸۴ ساعت).^{۱۱} متوسط زمان پاک شدن انگل برای زنان در این مطالعه بیشتر از مردان بوده است که با برخی مطالعات قبلی هماهنگی دارد.^{۱۰} نتایج حاصل از بررسی‌های ادريسیان در این زمینه در بندرعباس حاکی از بالا بودن زمان متوسط پاک شدن انگل در مردان نسبت به زنان بوده است.^{۱۰} گرچه کلروکین توانست پلاسمودیوم ویواکس را تا روز پنجم از خون اکثر بیماران تحت بررسی پاک کند، در سه مورد از بیماران زمان پاک شدن انگل تا روزهای هفتم، هشتم و نهم امتداد یافت که می‌تواند هشداری برای احتمال کاهش حساسیت سویه‌هایی از پلاسمودیوم ویواکس به کلروکین در منطقه باشد. در بررسی دیگری که توسط ناطق‌پور در شهرستان نیکشهر از

3. Nosten F, Ter Kuile F, Maelankirri L, Decludt B, White NJ. Malaria during Pregnancy in an area of unstable endemicity. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 1991; 85: 424- 426.
4. Nosten F, Mc Gready R, Simpson J, Thwai KL, Balkan S, Chol, Hkirijsarean L, Looreeswan S, White NJ. Effect of plasmodium vivax malaria in pregnancy. *Lancet* 1999; 14: 546- 549.
5. Biard Jk, Basri H, Purnomo Bangs MJ, Subianto B, Patchen LC and Hoffman SL. Resistance to chloroquine by *Plasmodium vivax* in Irian Jaya, Indonesia. *Am.J. Trop. Med. Hyg* 1991; 44: 547-52.
6. Canessa A, Mazzarello G, Crucani M, Bassetti D. chloroquine-resistant *Plasmodium vivax* in Brazil. *Trans. R. Soc. Trop. Med. Hyg.* 1992; 86. 570- 1.
7. Malar T, Myat- Phone K, Aye- yu Soe, Khaing- Khaing- Gyi, Ma- Sabai, Myint-Oo. Development of resistance to chloroquine by *Plasmodium vivax* in Myanmar. *Trans. R. Soc. Trop. Med. Hyg.* 1995; 89. 307- 8.
8. Nateghpour M, Sayedzadeh SA, Edrissian Gh H, Raeisi A, Jahantighi A, Motevalli-Haghi A, Mohseni Gh, and Rahimi A, Evaluation of sensitivity of *Plasmodium vivax* to chloroquine . Iranian Journal of Public Health 2007; 36(3); 60- 63.
9. Raeisi A, Ringwald P, Safa O, Shahbazi A, Ranjbar M, Keshavarz H, Nateghpour M, and Faraj L. Monitoring of the therapeutic efficacy of chloroquine for the treatment of uncomplicated *Plasmodium falciparum* malaria in Iran. Annals of Tropical Medicine and parasitology 2006; 100(1): 11-16.
10. Edrissian Gh H, Nateghpour M, Afshar , Sayedzadeh A, Mohsseni Gh, Satvat MT, Emadi AM. Monitoring the response of *Plasmodium falciparum* and *P.vivax* to antimalarial drugs in the malarious area in South-East Iran. *Arch Iran Med* 1999; 2: 61-6.
11. World Health Organization. Assessment of therapeutic efficacy of antimalarial drugs for uncomplicated Falciparum Malaria. 2002, Version 5.
12. Saebi E, Ranjbar M, Nabavi M, Salehi M, Raesi A, Keshavarz H, et al. Malaria Treatment Guideline in I.R.Iran Ministry of Medical Education, 2007.
13. Hamed Y, Nateghpour M, Tan-ariya P, Tiensuwan M, Silachamroon U, Looareeswan S. Plasmodium vivax malaria in Southeast Iran in 1999-2001: establishing the response to chloroquine in vitro and in vivo. *Southeast Asian J Trop Med Public Health* 2002; 33: 512-8.
14. Collignon PJ. Chloroquine-resistant *Plasmodium vivax*: it may be a common problem. *Med J Aust* 1992; 157: 426.
15. Garavelli PL, Corti E. Chloroquine resistance in *Plasmodium vivax*: the first case in Brazil. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 1992; 86: 128.
16. Schuurkamp GJ, Spicer PE, Kereu RK, Bulungol PK, Rieckmann KH. Chloroquine-resistant *Plasmodium vivax* in Papua New Guinea. *Trans R Soc Trop Med Hyg* 1992; 86: 121-2.
17. Soto J, Toledo J, Gutierrez P, Luzz M, Llinas N, Cedeño N, et al. Plasmodium vivax clinically resistant to chloroquine in Colombia. *Am J Trop Med Hyg* 2001; 65: 90-3.
18. Singh RK. Emergence of chloroquine-resistant vivax malaria in south Bihar (India). *Trans R Soc Trop Med Hyg* 2000; 94: 327.

Monitoring of *Plasmodium vivax* and *Plasmodium falciparum* response to chloroquine in Bandar-Abbas district, Hormozgan province, Iran

Nateghpour M.^{1*}

Edrissian Gh.¹

Torabi A.²

Raesi A.³

Motevali-Haghi A.¹

Abed-Khojasteh H.¹

Ghobakhlo N.¹

1- Department of Medical Parasitology and Mycology, School of Public Health & Institute of Public Health Research, Tehran University of Medical Sciences.
2- Bandar-Abbas Public Health Training and Research center, Jomhory Boulevard, Bandar-Abbas, Iran
3- National Malaria Control Programme, Disease Management center, Tehran, Iran

Abstract

Received: October 04, 2008 Accepted: March 04, 2009

Background: Malaria is an important parasitic vector-borne disease with considerable infectivity and world-wide distribution. Since prevalence of chloroquine resistance in *Plasmodium falciparum* at the malarious areas such as Iran and reliable reports from many countries indicating emergence of chloroquine- resistant strains of *P.vivax*, this study was conducted to monitor the current response of *vivax* and *falciparum plasmodia* to chloroquine in Bandar-Abbas district, a malarious area in Iran.

Methods: The study was conducted at the Bandar-Abbas district in Hormozgan province, Iran. 123 patients were enrolled and considered. The patients were treated with a standard 3-day regimen of chloroquine and were followed-up clinically and parasitologically. The results were interpreted as mean parasite clearance time (MPCT) in *P. vivax* and early treatment failure (ETF), late treatment failure (LTF) and adequate clinical and parasitological response (ACPR) in *P. falciparum*.

Results: The patients with vivax malaria were responded to the regimen of chloroquine within 24-216 hours. Most cases of the parasite clearance time occurred at 48 hours (50.40%), and less of them at 120, 168, 192 and 216 hours with 0.81% for each of them. MPCT in this study was calculated as 61.07 ($\pm 26/47$) hours for all of the patients. 33.33% and 66.66% of the patients with *falciparum* malaria were found at ACPR and LTF groups, respectively.

Conclusion: This study confirms the efficacy of chloroquine on *P.vivax*. The extended parasite clearance time in a number of patients may be an early sign for reduced susceptibility of *P.vivax* to chloroquine in the studied areas. Most of the patients with *falciparum* malaria (66.66%) considered in this study did not respond to the regimen of chloroquine because of chloroquine- resistance in *P.falciparum* at the area.

Keywords: Malaria, *Plasmodium vivax*, *Plasmodium falciparum*, drug, monitoring, chloroquine.

* Corresponding author: Dept. of Medical Parasitology and Mycology, Tehran University of Medical Sciences, P.O.BOX 14155-6446, Tehran, IRAN
Tel: +98-21-88989130
email: Nateghpourm@sina.tums.ac.ir