

ارتباط عفونت هلیکوباتر پیلوئی با نازایی در زنان مراجعه کننده به مرکز ناباروری یزد

چکیده

زمینه و هدف: نظریات معدودی اعلام داشته‌اند که هلیکوباترپیلوئی می‌تواند با مکانیسم‌های ناشناخته، موجب ناباروری شود. دخالت هلیکوباتر پیلوئی در زنان ممکن است نتیجه انتقال مستقیم باکتری به واژن یا واکنش آنتی‌بادی صادره با بافت‌های دستگاه تناسلی باشد.

روش بررسی: در مطالعه توصیفی حاضر تیتر آنتی‌بادی ضد هلیکوباتر از ۱۸۰ زن شامل ۹۰ زن ناز و ۹۰ زن بارور (شاهد) به روش الیزا اندازه‌گیری و ثبت گردید.

یافته‌ها: ۶۵٪ نمونه‌ها دارای تیتر مثبت IgG بودند که ۶۳/۳٪ مربوط به زنان بارور و ۶۶/۷٪ زنان نابارور بوده است. بیشترین تیتر آنتی‌بادی در محدوده سنی ۲۵-۳۴ سال و کمترین آن در ۳۵-۴۲ سال بوده است. بیشترین میزان شیوع عفونت هلیکوباتر با مدت زمان ازدواج در هر دو گروه بالای پنج سال مشاهده شد. بیشترین تیتر آنتی‌بادی در گروه نازا با فاکتور لوله فالوپ و کمترین تیتر، با علل نازایی پلی سیستیک تحملان بود.

نتیجه‌گیری: نتایج نشان می‌دهد که شیوع تیتر آنتی‌بادی ضد هلیکوباتر در افراد نازا بیشتر از افراد شاهد بوده اما این تفاوت معنی دار نبوده است ($P=0/06$). بنابراین می‌توان نتیجه‌گیری نمود که احتمالاً عفونت هلیکوباتر پیلوئی در نازایی آنها دخیل باشد. علاوه از آنجاکه میزان تیتر آنتی‌بادی در افراد نازا با فاکتور لوله‌ای بطور معنی دار بیشتر بوده است ($P=0/05$). پس احتمال دارد که هلیکوباتر پیلوئی موجب التهاب سیستم پلولیک شده و شاید در ناباروری زن نقش داشته است.

کلمات کلیدی: هلیکوباتر پیلوئی، ناباروری، سروپیدمیولوژی.

محمد باقر خلیلی^۱

محمد کاظم شریفی یزدی^{۲*}

مریم ساده^۳

۱. گروه پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

۲. گروه پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۳. دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی

نویسنده مسئول: دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم

پزشکی تهران. تلفن: ۸۸۹۶۴۰۹

email: mksharifi@tums.ac.ir

مقدمه

گزارشات از سال ۱۹۷۵ تا به حال بیانگر این است که عفونتهای دستگاه تناسلی همانند عفونتهای لگنی که معمولاً^۱ از بیماری مقابله‌ای (STD) سرچشمه می‌گیرد می‌تواند زن را دچار نازایی نماید.^۲ امروزه نقش چند باکتری از جمله کلامیدیا تراکوماتیس، نایسربا گنوره، اشرشیا کلی و احتمالاً^۳ اوروپلاسمما اوروولیتیکم در ایجاد اختلال در

گزارشات نشان می‌دهد که از هر پنج زوج یک زوج نابارور می‌باشند که یک سوم آن علت مردانه و یک سوم زنانه و بقیه دارای علت مشترک هستند.^۱ عوامل دخیل در ناباروری انسان عبارتند از عفونت میکروبی (۲۵٪)، عوامل هورمونی، ژنتیکی و محیطی (۵۰٪) و عوامل نامشخص (۲۵٪).^۲

و مشخصات دیگر (بیوگرافی) با گروه مورد همخوانی داشتند به عنوان شاهد انتخاب شدند. از کلیه افراد اعم از مورد و شاهد پنج میلی لیتر خون گرفته و سرم آنها جدا و در فریزر -۲۰ درجه سانتیگراد نگهداری شد. سپس در کلیه سرمها توسط تست الیزا طبق پروتوكل سازنده کیت (Trinity Biotech) تیتر آنتی بادی IgG اندازه گیری شد. پس از اتمام آزمایشات و ثبت تیتر آنتی بادی مربوط به هر فرد همراه با اطلاعات بیوگرافی آن با استفاده از نرم افزار SPSS ویراست یازده و نیم و آزمونهای آماری Chi-square و t-test نسبت به تجزیه و تحلیل داده‌ها اقدام گردید.

یافته‌ها

از جمع نمونه‌ها ۱۱۷ نفر (۶۵٪) دارای تیتر مثبت آنتی بادی هلیکوباکتر پیلوئری و بقیه منفی بودند که از این تعداد ۶۳/۳ درصد از افراد بارور و ۶۷/۷ درصد از افراد نازا دارای تیتر مثبت آنتی بادی بودند که تفاوت با استفاده از آزمون آماری معنی‌داری نبوده است ($P=0/6$). زمانی که میزان تیتر مثبت آنتی بادی بر حسب سن افراد در هر دو گروه بارور و نابارور مقایسه شد (نمودار شماره ۱) نشان داد که بیشترین میزان در گروه بارور در سنین ۲۵-۳۴ سال (۶۲٪ افراد بارور) و کمترین در گروه سنی ۳۵-۴۲ سال (۶۰٪ افراد بارور) بود و در گروه نازا هم بیشترین و کمترین تیتر آنتی بادی مثبت در همین رده سنی بوده است.

آنالیز داده‌ها نشان داد که میزان تیتر مثبت آنتی بادی در گروه نابارور با پنج سال سابقه ازدواج از گروه شاهد به طور معنی‌داری بیشتر بوده است ($P=0/03$). جدول شماره ۱ توزیع فراوانی آنتی بادی هلیکوباکتر پیلوئری بر حسب علت نازایی در افراد نابارور را نشان می‌دهد که شیوع آلدگی هلیکوباکتر در افراد نازا با فاکتور نازایی لوله‌ای فاکتور تخدمان و فاکتورهای ناشناخته بیشترین موارد و در افراد با علت نازایی پلی سیستیک تخدمان کمترین بوده است. تست آماری نشان داد که این ارتباط با ($P=0/05$) معنی‌دار بوده است. در گروه نابارور تیتر آنتی بادی رده سنی بالای ۲۵ سال بطور معنی‌دار از دو گروه سنی دیگر بیشتر است. (آزمون $\chi^2 P=0/037$) ولی در گروه دیگر این ارتباط معنی‌دار نیست ($P=0/842$). تیتر آنتی بادی افراد نازا با فاکتورهای TF و OF بطور معنی‌داری از PCO بیشتر بوده است ($P=0/05$).

سیستم تناسلی و نهایتاً نازایی به اثبات رسیده است.^{۴-۷} محققان معدودی گزارش نموده‌اند که گونه هلیکوباکترپیلوئری ممکن است به دلیل وجه تشابه بین معده و واژن و همچنین سلولهای موجود در سیستم تناسلی زن لانه گزینی نموده و به مرور زمان این دستگاه را دچار عفونت بدون عالیم نماید^{۸-۹} Elsick و همکاران^{۱۰} توانستند ثابت کنند که انتقال باکتری مزبور از راه Oral-genital صورت می‌گیرد. همزمان مطالعاتی نتایج محقق مزبور را با ایزوله نمودن هلیکوباکترپیلوئری از دهان و واژن بیماران خود تایید نمودند^{۱۱-۱۴} هرچند محققان فوق‌الذکر سعی کردند که نازایی زنان مورد مطالعه خود را به التهاب دستگاه تناسلی آنها ارتباط دهنده اما Figura همکاران^۸ اعلام داشتند که علت نازایی ممکن است نتیجه بیماری اینمی باشد که بر اثر تولید کمپلکس Ag-Ab و یا همولوژی خطی بین پروتئین اصلی هلیکوباکترپیلوئری (Ag) با پروتئین‌های توبولین انسان می‌باشد. وی نظریه خود را بر روی ۱۶۷ زن نابارور با تعیین تیتر آنتی بادی ضد هلیکوباکترپیلوئری در مقابل گروه کنترل به اثبات رساند. چرا که تیتر آنتی بادی در بیماران به طور معنی‌دار بیشتر از شاهدان مشاهده گردید.

با توجه به اهمیت موضوع و محدودیت در تحقیقات انجام پذیرفته، مطالعه حاضر که همانا بررسی و تعیین تیتر آنتی بادی ضد هلیکوباکترپیلوئری در دو گروه مورد و شاهد انجام و ارتباط آن با مشکل نازایی تعیین شده است. بعلاوه این مطالعه سعی نموده است که میزان تیتر مثبت آنتی بادی را با مدت زمان ازدواج در زوج نابارور و عامل نازایی همچون فاکتورهای لوله‌ای و پلی سیستیک تخدمانی مورد بررسی قرار داده و ارتباط آن را بسنجد.

روش بررسی

در مطالعه حاضر ۹۰ زن نابارور که به مرکز تحقیقات ناباروری دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی مراجعه کرده بودند مورد بررسی قرار گرفتند. کلیه زنان طبق تشخیص پزشک متخصص زنان به یکی از فاکتورهای نازایی از قبیل: Ovarian Factor (OF), Tubal Factor (TF), Polycystic Factor (PF), Unknown Factor (UF) دچار بودند. همزمان کلیه مشخصات بیمار از قبیل سن، مدت زمان ازدواج و علت نازایی در یک فرم ویژه که از پیش تعیین شده بود ثبت گردید. متعاقب آن ۹۰ زن سالم که دارای فرزند یکساله بودند و از نظر سن

جدول-۱: توزیع فراوانی آنتی بادی هلیکوباتر پیلوئی بر حسب علت نازایی

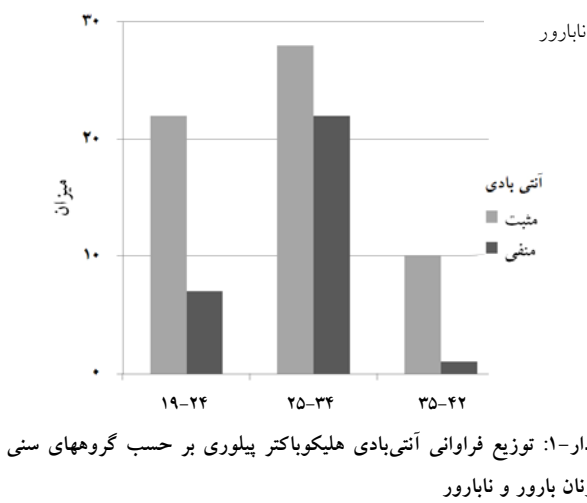
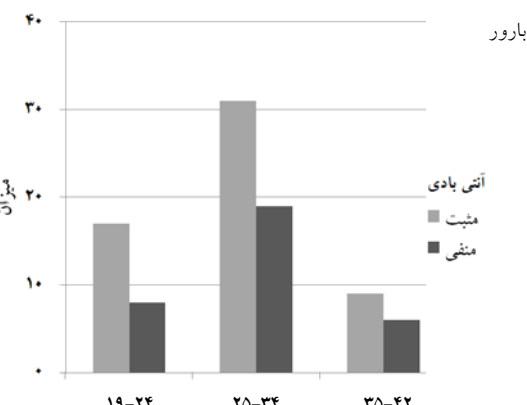
جمع	آنتی بادی			علت نازایی		
	منفی	مثبت	مشتبه	تعداد	TF	OF
۲۱	۵	۱۶		درصد		
%۱۰۰/۰	%۲۳/۸	%۷۶/۲				
۲۵	۷	۱۸		تعداد	TF	OF
%۱۰۰/۰	%۲۸/۰	%۷۲/۰		درصد		
۲۳	۱۳	۱۰		تعداد	PCO	
%۱۰۰/۰	%۵۶/۵	%۴۳/۵		درصد		
۲۱	۵	۱۶		تعداد	UN known	
%۱۰۰/۰	%۲۳/۸	%۷۶/۲		درصد		

TF = Tubal Factor

OF = Ovarian Factor

PCO = Poly Cystic Ovari

مطالعه دیگری^{۲۱} که در هند انجام گرفته تیتر آنتی بادی در ۵۳٪ از افراد مشتبه شده است. اما به نظر می‌رسد که این میزان مشتب آنتی بادی نسبت به کشورهای صنعتی پیشرفت‌های بیشتر است. در یک بررسی که بر روی ۵۵۴ مورد در آمریکا انجام گرفت نشان داد که میزان شیوع ۱۷/۳٪ بوده است.^{۲۰} موارد مشابه در اروپا بیانگر این واقعیت است که با توجه به بهداشت جامعه و فرد در این جوامع میزان شیوع عفونت پائین می‌باشد. در بررسی حاضر ۶۳/۳٪ از افراد بارور و ۶۶/۷٪ از ناباروران دارای آنتی بادی در مقابل هلیکوباتر بودند. هرچند این تفاوت معنی دار نبود ($P=0/6$) اما نشان‌دهنده آن است که افراد نازای دارای تیتر آنتی بادی بیشتر در مقایسه با افراد بارور بودند. در یک بررسی که توسط Figura^۸ در استرالیا انجام پذیرفته است از افراد نازای ۳۳/۵٪ از شاهدان دارای تیتر آنتی بادی مشتبه بودند. با توجه به معنی دار بودن نتایج، محقق نتیجه می‌گیرد که هلیکوباتر پیلوئی می‌تواند یکی از عوامل باکتریایی در ایجاد نازایی باشد. به نظر می‌رسد که تضاد در یافته‌های این بررسی با محقق مذکور در تعداد نمونه‌های مورد آزمایش باشد زیرا که وی از ۱۶۷ نمونه مورد و ۸۳۷ نمونه شاهد استفاده نموده است. در بررسی مشابه دیگری که توسط همین محقق انجام گرفت^۹ نشان داده شد که بیماران نازای آلووده به هلیکوباتر پیلوئی دارای آنتی بادی ضد این باکتری در سرم، اسپرم، ترشحات واژن و مایع فولیکولی بودند. وی اثبات می‌کند که نمونه‌های مایع فولیکولی دارای این آنتی بادی می‌توانند موجب اختلال در کیفیت



نمودار-۱: توزیع فراوانی آنتی بادی هلیکوباتر پیلوئی بر حسب گروههای سنی در زنان بارور و نابارور

بحث

اخیراً^{۱۹} گزارشات معدودی ارتباط عفونت هلیکوباتر پیلوئی با مشکل نازایی در هر دو جنس مرد و زن را بیان نموده اند.^{۱۸} در بررسی حاضر نقش این گونه که خود عامل مستقیم گاستریت و اولسر اثنی عشر می‌باشد در ناباروری مورد بررسی قرار گرفته است. در این مطالعه ۱۸۰ نمونه سرم که از ۹۰ زن نابارور و ۹۰ زن بارور تهیه شده بود مورد بررسی قرار گرفت. همانگونه که نتایج نشان می‌دهند از جمع ۱۸۰ نمونه ۱۱۷ نفر (۶۵٪) دارای تیتر آنتی بادی بودند که این میزان با بسیاری از نتایج دیگران که در ایران و دیگر کشورهای آسیایی انجام گرفته همخوانی دارد.^{۲۰-۲۴} در یک بررسی که در بیزند انجام گرفت^{۱۹} میزان شیوع عفونت در افراد بدون هیچ علائم بالینی ۵۹/۸٪ ذکر شد که این میزان با افزایش سن در افراد عادی رابطه مستقیم داشت.

مغایر با مطالعه‌ای است که در هندوستان انجام پذیرفته است.^{۲۶} نتایج تیتر آنتی‌بادی با مدت زمان ازدواج افراد نشان می‌دهد که هر چه مدت زمان ازدواج در افراد بالاتر رود شانس کسب عفونت نیز بیشتر می‌شود و بیانگر این است که زمان ارتباط بین زوجها می‌تواند در افزایش ریسک انتقال عفونت در افراد مؤثر باشد البته ارتباط فوق را می‌توان توسط تحقیقات دیگران نیز توجیه نمود.^{۲۷} در چندین بررسی نتیجه‌گیری شده است که عفونت هلیکوباتریپلوری می‌تواند در بین زوجها منتقل شود و طرق انتقال را از راههای مختلفی ذکر کرده‌اند و بیان می‌کنند که فرد آلوده به هلیکوباتریپلوری، می‌تواند این عفونت را به شریک جنسی خود منتقل کند.^{۲۸} در این مطالعه توزیع آنتی‌بادی هلیکوباتریپلوری بر حسب علت نازایی در افراد نازا نشان می‌دهد که بالاترین درصد تیتر مثبت آنتی‌بادی به ترتیب در افراد با علت نازایی PCO (جدول شماره ۱). همانطور که نتایج نشان می‌دهد به نظر می‌رسد که این باکتری دارای آنتی‌ژنهای قوی بوده، می‌تواند فاگوسیتوز را شدید نموده و موجب جذب فاگوسیتها به منطقه شود که نتیجه آن ایجاد التهاب شدید در سطح رحم یا لوله‌های فالوب و به دنبال آن بسته شدن لوله‌ها رخ می‌دهد.^{۲۹} نظریه دیگر واکنش متقابل آنتی‌بادی ضد هلیکوباتریپلوری با سلوهای موجود در پلولیک می‌باشد که منجر به بسته شدن لوله‌های فالوب خواهد شد.^{۳۰}

نتیجه‌گیری:

با توجه به بالا بودن میزان تیتر آنتی‌بادی در گروه نازا، هر چند غیر معنی‌دار و نتایج دیگران در حمایت از موضوع مذکور، ارتباط عفونت هلیکوباتریپلوری در ایجاد ناباروری پذیرفته و غیرقابل انکار است. بنابراین برای رسیدن به یک نتیجه قطعی لازم است ضمن افزایش تعداد مورد و شاهد از ترشحات سیستم تناسلی نمونه‌برداری و جهت تشخیص باکتری فرق با استفاده از تکنیک‌های مولکولی اقدام گردد.

سلوهای جنسی انسان شود. بنابراین از نتایج مختلف که توسط محقق فوق در دو بررسی جداگانه صورت پذیرفته می‌توان این فرضیه را بیان نمود که هلیکوباتریپلوری ممکن است عامل مستقیم یا غیرمستقیم در ایجاد نازایی در هر دو جنس مرد و زن باشد. هلیکوباتریپلوری گونه‌ای گرم منفی، متحرک و دارای آنزیم اوره آز است که جایگاه اصلی فعالیت این گونه همانا معده و اثنی عشر می‌باشد. این سوال مطرح است که چگونه گونه مزبور که فعالیت عده آن در دستگاه گوارشی بوده^{۳۱} و همچنین در براز نیز یافت می‌شود^{۳۲} می‌تواند اختلال در سیستم تناسلی را موجب شود. در پاسخ به این سوال Gay و همکاران^{۱۰} ثابت کردند که هلیکوباتریپلوری می‌تواند از راههای مختلفی مانند Oral-genital، Oral-oral و Oral-oral به افراد دیگر یا به شریک جنسی منتقل شود. محقق ذکر می‌کند که محیط واژن از نظر PH و شرایط اکولوژیکی بسیار شبیه به عده بوده و این باکتری می‌تواند در چنین شرایط میکروآئروفیلیک کلونیه شود. البته پژوهش‌های دیگر نیز همین نظریه را حمایت می‌کنند^{۳۳ و ۳۴} و چگونگی انتقال باکتری به دستگاه تناسلی را از طرق مختلف می‌دانند. بعضی پژوهشگران این انتقال را از طریق Oral-oral و Oral-genital می‌دانند و منع عفونت را دهان، پلاکهای دندانی و براز ذکر می‌کنند.^{۱۳-۱۵} همانطوری که نمودار شماره ۱ نمایش می‌دهد میزان تیتر آنتی‌بادی در سنین مختلف در هر دو گروه تا محدوده سنی ۲۵-۳۴ سال افزایش یافته اما رفته با افزایش سن یعنی محدوده ۳۵-۴۲ سال این تیتر کاهش می‌یابد. ارتباط سن با عفونت هلیکوباتر هنوز به روشنی بیان نشده است. بسیاری از محققان بر این باورند که با پیشرفت سن میزان تیتر آنتی‌بادی بالا می‌رود^{۱۹} در حالیکه بعضی دیگر این ارتباط را بی‌اساس اعلام داشته‌اند. در یک مطالعه که در زاپل انجام پذیرفت^{۲۵} ۲۴۰ نفر بطور تصادفی انتخاب و تیتر آنتی‌بادی آنها اندازه‌گیری شد ولی هیچ ارتباط معنی‌داری بین وجود آنتی‌بادی‌ها و سن افراد وجود نداشت اما این

References

1. Berger RE, Karp LE, Williamson RA, Koehler J, Moore DE, Holmes KK, et al. The relationship of pyospermia and seminal fluid bacteriology to sperm function as reflected in the sperm penetration assay. *Fertil Steril* 1982; 37: 557-64.
2. Khalili MA, Pourshafie MR, Saifi M, Khalili MB. Bacterial infection of the reproductive tract of infertile men in Iran. *Mid East Fertil soc J* 2000; 5: 126-31.
3. Baron EJ, Finegold SM. Bailey & Scott's diagnostic microbiology. 8th ed. St Louis MO: 1990.
4. WHO. Laboratory manual for the examination of human semen and cervical mucus interaction. Singapore: Press Concern: 1992.
5. Terry PM, Holland S, Olden D, O'Connell S. Diagnosing non-gonococcal urethritis: the gram-stained urethral smear in perspective. *Int J STD AIDS* 1991; 2: 272-5.
6. Luo M, Zhang L, Xiao Y. The prevalence of Chlamydia trachomatis and Ureaplasma urealyticum cervical infection in infertility women and the observation of therapeutic efficacy. *Hunan Yi Ke Da Xue Xue Bao* 1998; 23: 444-6.
7. Rezacova J, Masata J, Sodja I. Chlamydia trachomatis and its role in female infertility. *Ceska Gynekol* 1998; 63: 276-9.
8. Figura N, Piomboni P, Ponzetto A, Gambera L, Lenzi C, Vaira D, et al. Helicobacter pylori infection and infertility. *Eur J Gastroenterol Hepatol* 2002; 14: 663-9.
9. Figura N, Piomboni P, Ponzetto A, Gambera L, Lenzi C, Vaira D, et al. Presence of anti Helicobacter pylori antibodies in follicular liquid, sperm and vaginal mucus samples of infected patients with fertility disorders. Strasbourg Workshop 2001.
10. Eslick GD. Helicobacter pylori infection transmitted sexually via oral-genital contact: a hypothetical model. *Sex Transm Infect* 2000; 76: 489-92.
11. Martin-de-Argila C, Arata IG, Boixeda D. Helicobacter pylori at vaginal secretions. *Gasteroenterology* 1998; 114: 217.
12. Holst E, Skarin A, Mardh PA. Characteristics of anaerobic comma-shaped bacteria recovered from the female genital tract. *Eur J Clin Microbiol* 1982; 1: 310-6.
13. Cammarota G, Tursi A, Montalto M, Papa A, Veneto G, Bernardi S, et al. Role of dental plaque in the transmission of Helicobacter pylori infection. *J Clin Gastroenterol* 1996; 22: 174-7.
14. Jiang C, Li C, Ha T, Ferguson DA Jr, Chi DS, Laffan JJ, et al. Identification of H. pylori in saliva by a nested PCR assay derived from a newly cloned DNA probe. *Dig Dis Sci* 1998; 43: 1211-8.
15. Song Q, Haller B, Ulrich D, Wichelhaus A, Adler G, Bode G. Quantitation of Helicobacter pylori in dental plaque samples by competitive polymerase chain reaction. *J Clin Pathol* 2000; 53: 218-22.
16. Song Q, Lange T, Spahr A, Adler G, Bode G. Characteristic distribution pattern of Helicobacter pylori in dental plaque and saliva detected with nested PCR. *J Med Microbiol* 2000; 49: 349-53.
17. Dowsett SA, Kowolik MJ. Oral Helicobacter pylori: can we stomach it? *Crit Rev Oral Biol Med* 2003; 14: 226-33.
18. Ferguson DA Jr, Li C, Patel NR, Mayberry WR, Chi DS, Thomas E. Isolation of Helicobacter pylori from saliva. *J Clin Microbiol* 1993; 31: 2802-4.
۱۹. تردست محمد رضا و همکاران. تعیین تیتر آنتی بادی هلیکوباترپلوری در افراد بدون علامت شهر یزد. پایان نامه دکتری، یزد: دانشگاه علوم پزشکی یزد، ۱۳۷۷-۷۸.
20. Perez-Perez GI, Witkin SS, Decker MD, Blaser MJ. Seroprevalence of helicobacter pylori infection in couples. *J Clin Microbiol* 1991; 29: 642-4.
21. Chaudhury A, Rajasekhar D, Latheef SA, Subramanyam G. Seroprevalence of IgG antibodies to Chlamydia pneumoniae and Helicobacter pylori among coronary heart disease patients and normal individuals in South Indian population. *Indian J Pathol Microbiol* 2004; 47: 433-4.
22. Murry PR, Baron EJ, Pfaffer MA, Tenover FC, Yolken RH. Manual of Clinical Microbiology, 7th ed. Washington DC: American Society for Microbiology: 1999; p. 23-32.
23. Schutze K, Hentschel E, Dragosics B, Hirschl AM. Helicobacter pylori reinfection with identical organisms: transmission by the patients' spouses. *Gut* 1995; 36: 831-3.
24. Marshal BJ, Warren JR. Helicobacter pylori infection and gastroduodenal disease. *Med J Aust*; 1985; 142: 439-44.
25. Alkout AM, Blackwell CC, Weir DM. Increased inflammatory responses of persons of blood group O to Helicobacter pylori. *J Infect Dis* 2000; 181: 1364-9.
26. Jais M, Barua S. Seroprevalence of anti Helicobacter pylori IgG/IgA in asymptomatic population from Delhi. *J Commun Dis* 2004; 36: 132-5.
27. Singh V, Trikha B, Vaiphei K, Nain CK, Thennarasu K, Singh K. Helicobacter pylori: evidence for spouse-to-spouse transmission. *J Gastroenterol Hepatol* 1999; 14: 519-22.
28. Naessens A, Foulon W, Debrucker P, Devroey P, Lauwers S. Recovery of microorganisms in semen and relationship to semen evaluation. *Fertil Steril* 1986; 45: 101-5.
29. Murray PR, Rosenthal KS, Kobayashi GS, Pfaffer MA. Medical Microbiology. 4th ed. Toronto, Ontario: Mosby: 2002; p. 288-97.

Correlation of *H. pylori* infection and infertility; a survey in Yazd infertility clinic

Khalili M B¹
Sharifi yazdi M K^{2*}
Sadeh M³

1- Research and clinical center
for infertility, Shahid Sadoughi
University of Medical Sciences
2- Paramedical school, Tehran
University of Medical Sciences
3- Department of Microbiology,
Azad University

Abstract

Background: Infertility is a worldwide problem. Many different factors may cause infertility. Among them, bacterial infection of the reproductive system is one of the main factors. Recently, some limited investigation has revealed that *H. pylori* is capable of causing genital inflammation that may lead to infertility. Although known to be a causative agent of gastritis and duodenal ulcers, this species may be transferred orally to the vagina and asymptomatic infection leads to inflammation of the system and finally manifestation of infertility. In addition, infertility may be due to antibodies synthesized against *H. pylori* cross-reacting with the genital tissue.

Methods: In the present study, 180 women consisting of 90 cases referred to IVF center of Yazd and 90 matched controls were enrolled. Serum was taken from all women for detection of IgG and IgM using the ELISA technique.

Results: A total of 117 (65%) serum samples were positive for Helicobacter, of which 63.3% were from fertile and 66.7% from infertile women. The serum positive population was found to be predominantly in the age range of 25-35, although some 35-42 year olds were also serum positive. When the prevalence of Helicobacter infection status was compared with marriage duration in both groups, it was found that antibody titer in subjects from marriages with durations of greater than five years was significantly higher than those of five-year marriages. In addition, higher antibody titers were found in infertile women with fallopian tube (FT) factor and lower titers in those with polycystic factors.

Conclusion: Although the results were not significant, they nevertheless indicate that the Helicobacter antibody titers in infertile women were higher than those of fertile women ($P = 0.6$). Therefore, further studies are necessary to determine the role that Helicobacter infection plays with regard to infertility among women. Since the antibody titer in infertile cases with FT factor was higher than others, it may indicate that inflammation caused by *H. pylori* plays an indirect role in the induction of infertility.

Keywords: *H. pylori*, infertility, sero-epidemiology.

* Corresponding author: Poursina St.,
Ghods Ave., Tehran
Tel: +98-21-8896409
email: mksharifi@tums.ac.ir