

بررسی تأثیر رژیم درمانی دارای عسل در ریشه‌کنی هلیکوباترپیلوری در مرکز طبی کودکان، سال ۱۳۸۲-۸۳

چکیده

زمینه و هدف: میلیون‌ها نفر در سال دچار بیماری پیتیک می‌شوند. این بیماری گستره‌ای از ازوفاژیت، گاستریت، دئوندیت تا زخم معده و دوازده‌ه را در برمی‌گیرد. میکروب گرم منفی هلیکوباترپیلوری در سبب‌شناسی این بیماری به ویژه در زخم‌های دوازده‌ه و معده دخالت دارد. هدف درمان، ریشه‌کنی هلیکوباترپیلوری است که این هدف با به کار بردن رژیم درمانی چند دارویی به دست می‌آید. درمان چند دارویی موجب ایجاد عوارض، هزینه و مقاومت دارویی بالایی (به ویژه نسبت به مترونیدازول) می‌شود. پیشنهاد رژیم‌های درمانی که با حفظ کارآیی دارای عوارض، هزینه و مقاومت دارویی کمتری باشند، از اولویت‌های درمان این بیماری است. در این پژوهش عسل جایگزین مترونیدازول در درمان چهار دارویی شده است و میزان مؤثر بودن آن بررسی شده است.

روش بررسی: یک بررسی از نوع مطالعه‌های مداخله‌ای طراحی شد. این بررسی مرحله دوم از بررسی‌های مداخله‌ای بر روی انسان است که برای اندازه‌گیری میزان مؤثر بودن یا effectiveness یک مداخله به کار می‌رود. حجم نمونه شامل ۱۵ کودک مبتلا به عفونت هلیکوباترپیلوری بود که تشخیص آنها توسط بافت‌شناسی تأیید شده بود. رژیم درمانی شامل امپرازول، آموکسیسیلین، بیسموت و عسل بود. ۳-۴ هفته پس از درمان بیماران از نظر میزان ریشه‌کنی باکتری با انجام بیوپسی یا تست اوره‌آز تنفسی مورد ارزیابی قرار گرفتند.

یافته‌ها: بیماران شامل ۹ پسر و ۶ دختر بودند. میانگین سنی آنها $9/4$ سال بود. در ۱۲ بیمار از ۱۵ بیمار مورد بررسی (80%) ریشه‌کنی هلیکوباترپیلوری دیده شد و در ۳ بیمار (20%) شواهد ریشه‌کنی دیده نشد.

نتیجه‌گیری: رژیم درمانی دارای عسل از نظر میزان ریشه‌کنی میکروب هلیکوباترپیلوری شبیه رژیم‌های چهار دارویی متداول می‌باشد. در رژیم‌های متداول چهار دارویی پاسخ به درمان از ۷۰-۹۰ درصد متغیر است.

کلمات کلیدی: پیتیک اولسر، گاستریت، هلیکوباترپیلوری، رژیم چهار دارویی

دکتر احمد خداداد *

دکتر غلامرضا خاتمی ۱

دکتر زینت‌نادیا حتمی ۲

دکتر حسن کرمی ۱

۱- گروه کودکان، مرکز طبی کودکان،

دانشگاه علوم پزشکی تهران

۲- گروه پژوهشی اجتماعی، دانشکده

پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

۳- گروه کودکان، مرکز طبی کودکان،

دانشگاه علوم پزشکی تهران

۴- گروه پژوهشی اجتماعی، دانشکده

پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

* نشانی: تهران، بلوار کشاورز، مرکز طبی

کودکان، تلفن: ۸۸۰۳۱۶۲ پست الکترونیک:

khodadadmd@yahoo.com

مقدمه

شده‌اند در تمام عمر بالاتر از ۱۰ درصد است، که لزوم درمان را ایجاب می‌کند. شناس بدخیمی برای بالغین آلووده ۲/۳-۸/۷ می‌باشد. درصدی از بیماران آلووده با میکروب، سرطان معده می‌گیرند. ارتباط عفونت با این میکروب و لفقوم درجه پایین معده مطرح شده است [۲، ۴، ۵]. درمان بیماری و ریشه‌کنی میکروب مشکل است و موفقیت درمان مستلزم به کارگیری چند داروی ضد میکروب است. هیچ درمانی٪۱۰۰ هلیکوباتر را ریشه‌کن نمی‌کند. این میکروب به وانکومایسین و نالیدیکسیک اسید مقاوم است و می‌تواند نسبت به مترونیدازول و به احتمال کمتر به کلاریترومایسین هم مقاوم گردد [۲، ۴، ۷]. رژیم‌های دارویی متعدد در درمان بیماران به کار رفته است از جمله درمان چهارگانه که شامل مترونیدازول، تتراسایکلین، آموکسیسیلین، بیسموت به اضافه مهار کننده پمپ پروتون است و با این داروها میکروب در ۷۵ تا ۹۰ درصد موارد ریشه‌کن شده است [۲، ۴، ۸].

رژیم انتخابی درمان با توجه به مقاومت دارویی هلیکوباترپیلوری در مناطق مختلف، متفاوت است و لذا توصیه می‌گردد در هر منطقه با توجه به مطالعات مربوطه، رژیم انتخابی جهت درمان مشخص شود. در بعضی مطالعات استفاده از مهار کننده پمپ پروتونی، آموکسیسیلین و کلاریترومایسین برای مدت ۲ هفته توصیه می‌گردد [۳، ۵، ۶] در حالی که مطالعات دیگری مصرف ۱۰ روزه آنها را توصیه کنند. می‌توان مترونیدازول را جایگزین آموکسیسیلین کرد ولی در بیماران با حساسیت به پنیسیلین، مقاومت به مترونیدازول نیز شایع است [۲، ۴، ۵]. استفاده از درمان دوگانه مهار کننده پمپ پروتونی و یک آنتی‌بیوتیک مثل آموکسیسیلین یا کلاریترومایسین در مقالات ذکر شده است. با این حال این رژیم درمانی در درمان اولیه به کار نمی‌رود زیرا میزان ریشه‌کنی میکروب با آن کم است (۶۵-۸۵ درصد موارد) [۱۰]. شکست درمان در ریشه‌کنی میکروب در روش‌های مختلف، تقریباً ۵-۱۲ است [۲، ۴]. با توجه به هزینه بالای درمان، عوارض دارویی و عدم تحمل

بیماری‌های پیتیک دارای طیف وسیعی از تظاهرات مانند ازو فازیت، گاستریت، دئودنیت، زخم‌های معده، مری و روود هستند. عوارض این بیماری‌ها سبب مرگ و میر و ناتوانی در بزرگسالان و کودکان می‌شود. هر سال در آمریکا پانصد هزار مورد جدید و چهار میلیون مورد عود بیماری دیده می‌شود [۳-۱]. این بیماری از نظر سبب شناختی به دو دسته اولیه و ثانویه تقسیم می‌شود که نوع اولیه آن ناشی از عفونت هلیکوباترپیلوری است. شیوع آلوودگی با این میکرواگانیسم در کودکان کمتر از یک سال کشورهای در حال توسعه ۵۰-۹۰ درصد و در کشورهای توسعه نیافرته بر حسب شرایط اقتصادی بین ۱۰-۵۰ درصد متفاوت است [۲].

براساس مطالعه‌های مختلف، شیوع آلوودگی میکروبی در ایران ۳۰-۴۰ درصد و در کودکان مبتلا به درد مزمن شکم در زمینه بیماری‌های پیتیک حدود ۸۰ درصد است. شیوع عفونت با افزایش سن بالا می‌رود. در کل ۵۰ درصد افراد در جهان آلوودگی دارند [۳، ۴]. بررسی‌ها نشان می‌دهند که در زخم‌های اولیه اثنی عشر، در ۸۰-۱۰۰ درصد موارد می‌توان ردپای این میکروب را یافت و در گاستریت و زخم معده آلوودگی ۶۰-۷۰ درصد است. راه انتقال میکروب در درجه اول مدفعی - دهانی است که توجیه کننده شیوع خانوادگی آن است [۴-۶].

در مورد اولسر دئودنوم که در ۲۰-۲۵ درصد موارد سابقه خانوادگی وجود دارد، بخشی از آن ناشی از آلوودگی با هلیکوباترپیلوری است [۴، ۲]. بدون درمان، آلوودگی با میکروب تا آخر عمر باقی می‌ماند که علاوه بر بیماری‌های پیتیک اولیه، شناس سرطان معده را تا ۶ برابر افزایش می‌دهد. در حالیکه ریشه‌کنی میکروب باعث بهبود طولانی مدت زخم دئودنوم و معده و گاستریت کودکان و بالغین می‌شود و از پیدایش سرطان معده جلوگیری می‌کند [۲، ۴]. خطر ایجاد اولسر پیتیک در افرادی که دچار عفونت هلیکوباترپیلوری

تنفسی، سرماخوردگی، بیماری‌های چشمی و بیماری‌های گوارشی به کار رفته است. در یک مطالعه اثر مفید درمان عسل در بیماران مبتلا به گاستروآنتریت با افزودن ۵٪ عسل به محلول درمانی خوراکی (ORS) در کنترل عفونت‌های باکتریال سالمونلا، شیگلا و E-coli ثابت شده است. همچنین عسل در درمان سوء‌اضممه، زخم‌های معده و اثنی عشر استفاده شده است [۱۵، ۱۶].

نمونه‌هایی از اثر عسل در درمان بیماری‌های مختلف گوارشی که توسط محققین اثبات شده عبارتند از:

(الف) عسل در درمان بیماری‌های مختلف دستگاه گوارش به کار رفته است. در یک مطالعه در مورد اثرات مفید عسل در درمان گاستروآنتریت با افزودن ۵٪ عسل به ORS در کنترل عفونت‌های باکتریال سالمونلا، شیگلا و E-coli مشخص شده که زمان بهبودی (از زمان شروع درمان تا عبور مدفوع نرم طبیعی) به طور قابل توجهی با افزودن عسل کوتاه‌تر بوده است. ۵۸ ساعت در مقابل ۹۳ ساعت، $P < 0.05$ [۱۷، ۱۵].

(ب) Somal et al نشان دادند که رشد هلیکوباتریپلوری مشتق از اولسر معده در محیط آزمایشگاه توسط عسل حتی در غلاظت ۵٪ مهار می‌شود در حالی که محلول قندی کنترل حاوی همان مقدار قند و گلوکونیک اسید که در عسل وجود دارد.

هیچ اثر مهاری برای هلیکوباتریپلوری نداشته است [۱۷، ۱۶].

(پ) Boren et al در سال ۱۹۹۳ نشان دادند که چسبیدن هلیکوباتریپلوری به دیواره معده بواسطه یک آنتیزن تراساکارید سیالولویس X است که فرم انتهایی چندین گلیکوپروتئین و گلیکولیپید مخاط معده است. در ادامه مطالعات در سال ۱۹۹۶ نشان داده شد که عسل مشابه گیرنده تراساکارید عمل می‌کند و به گیرنده‌های سطحی میکروارگانیسم متصل می‌شود لذا از چسبیدن باکتری به جدار معده جلوگیری می‌کند [۱۸، ۱۷].

(ت) Wahdan و همکاران نشان دادند که عسل ۲۱ تیپ از باکتری‌ها از جمله E-coli، استاف اورئوس، کلبسیلا پنومونیه،

دارو، در صورتی که بتوان جایگزین مناسب دارویی در رژیم درمانی پیدا کرد، کمک شایانی به بیماران شده است. در مورد سابقه مصرف عسل در درمان بیماری‌ها، قابل ذکر است که در مصر و یونان باستان از عسل به عنوان دارو در درمان زخم‌ها و بیماری‌های مختلف دستگاه گوارش استفاده می‌شده است. در سال‌های اخیر نیز توجه زیادی به غذاهای طبیعی از جمله عسل در درمان بیماری‌ها شده است [۱۱].

عسل محتوی ۸۰٪ کربوهیدرات (۳۵٪ گلوکوز، ۴۰٪ فروکتوز، ۵٪ سوکروز) و ۲۰٪ آب می‌باشد. مهم‌ترین اثر عسل در درمان‌های پزشکی مختلف، خاصیت ضدیکروبی آن است و ساز و کار اثر، وابسته به اسمولاریتی بالا، اسیدیتی و مهار کننده‌های موجود در عسل مثل پراکسید هیدروژن، اسیدهای فنولیک (اسید کافیک و اسید فرولیک) می‌باشد [۱۲]. علاوه بر این عسل حاوی ۲٪ مواد معدنی شامل آهن، منگنز، نقره، نیکل، سیلیس، کروم، آرسنیک، بیسموت، منیزیم، گوگرد، فسفر، پتاسیم، سدیم، آلومینیوم، مس و کلسیم است در عسل بیست نوع اسیدآمینه شامل آلانین، اسیداسپارتیک، اسیدگلوتامیک، لوسین، ایزولوسین، گلیسین، متیونین، پرولین، تیروزین، هیدروکسی پرولین و سیستین وجود دارد [۱۳، ۱۴].

عسل محتوی یازده ویتامین به مقادیر قابل توجه می‌باشد. ویتامین B1 (۱/۲ میلی گرم درصد)، ویتامین B2 (۵/۵ تا ۱۰ میلی گرم درصد)، ویتامین B3 (۶۰ تا ۱۵۰ میلی گرم درصد)، ویتامین B5 (۶۵ تا ۲۰۰ میلی گرم درصد)، ویتامین B7 (۸۰ تا ۱۵۰ میلی گرم درصد)، ویتامین B8 (۰/۹ تا ۳/۷ میلی گرم درصد)، ویتامین B9 (۰/۲ تا ۰/۵ میلی گرم درصد)، ویتامین B1۲ (۰/۱۵ میلی گرم درصد میلی گرم)، ویتامین C (۱۲ میلی گرم درصد)، ویتامین E (۰/۰۲ میلی گرم درصد) و ویتامین A (به مقدار بسیار کم) [۱۴-۱۵].

عسل محتوی اسیدهای چرب اشباع شده از جمله اسیداسپارتیک، ساندبویک، اسیدپانیک، اسیدفولیک نیز می‌باشد. عسل در درمان عفونت‌های پوستی، بیماری‌های

چرا که جذب سریع آن مانع تخمیر می‌گردد و اسیدهای آمینه آزاد آن به جذب چربی‌ها کمک می‌کند و همچنین باعث افزایش اشتها می‌گردد.

د) توسط Effem در سال ۱۹۸۸ عسل در درمان زخم‌های سطحی به کار رفت. در یک مطالعه اثر آن در بهبود زخم سطحی ناشی از سوختگی، با سیلورسولفادیازین مقایسه و نشان داده شد که گاز آغشته به عسل با بهبود سریع‌تر زخم‌ها ۷ روز در مقایسه با ۱۳ روز) همراه بوده است. این اثر ترمیمی به خاصیت اسموتیک عسل و نقش ضد باکتری پراکسیدهیدروژن نسبت داده شد. در مدل‌های تجربی حیوانات زخم‌هایی که با عسل خالص درمان شده‌اند بهبودی سریع‌تر داشته‌اند. در موش‌ها عسل باعث کاهش اندازه زخم و ضخامت گرانولاسیون شده است [۲۳].

با توجه به مطالعات ذکر شده اثر رژیم درمانی دارای عسل را در ریشه‌کنی هلیکوباترپیلوری مورد بررسی قرار دادیم.

روش بررسی

یک مطالعه کارآزمایی بالینی، مرحله دوم از مطالعه‌های مداخله‌ای در انسان برای سنجش میزان مؤثر بودن^۱ روش درمانی پیشنهادی در یک گروه طراحی گردید. حجم نمونه تعداد ۱۵ کودک ۲ تا ۱۴ سال مراجعه کننده به مرکز طبی کودکان بودند. این کودکان مبتلا به درد مزمن شکمی و عفونت هلیکوباترپیلوری بودند که تشخیص آلودگی به میکروب توسط نمونه بافت‌شناسی تأیید شده بود. ۱۵ بیمار فوق با روش نمونه‌گیری^۲ وارد مطالعه شدند.

پس از کسب رضایت از والدین کودکان، فرم‌های ویژه طرح که دارای مشخصات فردی، تظاهرات بیماری، سابقه خانوادگی و سابقه درمان قبلی بودند تکمیل و جمع‌آوری

پسودومونا آئروژینوزا و دو تیپ از قارچ‌ها را به صورت وابسته به دوز از بین می‌برد [۱۷، ۱۹].

ث) در سال ۱۹۹۵ Marcucci نشان داد که Propolis که یک ماده رزینی است و توسط زنبور عسل از صمغ چسبی درختان جمع‌آوری می‌شود، خاصیت آنتی باکتریال دارد و این اثر ناشی از چند ترکیب شامل بنزویک اسید، سینامیک اسید و فلاونوئید است [۲۰].

ج) در سال ۱۹۶۳ توسط Schepartz, Subebvs, White مقاله‌ای منتشر شد که در آن گفته شده که اثر عمدۀ آنتی میکروبیال عسل ناشی از پراکسید هیدروژن است که توسط گلوکزاکسیداز تولید می‌شود. اکسیداز توسط غده برازقی زنبور عسل تولید می‌شود و انتظار آن است که سطح این آنزیم در اغلب انواع عسل در سراسر دنیا مشابه باشد. در سال ۱۹۹۴ توسط Somal et al نشان داده شد که عسل روی هلیکوباترپیلوری جدا شده از اولسرپیتیک (اولسر معده) انسان در محیط آزمایشگاه اثر مهاری دارد [۲۱].

ج) در تحقیقات Coley و همکاران مواد ضدباکتری عسل با روش‌های میکروبیولوژی و شیمیایی مشخص شد و نتایج نشان داد که دو نوع مهار کننده در عسل وجود دارد. یکی همان خاصیت تولید H2O2 در عسل است که به نور و گرما حساس می‌باشد و دیگری ماده ضدباکتری است که در برابر نور و گرما پایدار است. این ماده فلاونونون فعالی به نام Pinocembrin است که از ۱۲ نمونه عسلی که روی آنها آزمایش شد در ۱۱ نمونه وجود داشت [۱۶].

ح) در مطالعه دیگری در زلاندنو ۱۹۹۰ توسط Russel et al, ابتدا به کمک کروماتوگرافی و سپس کروماتوگرافی گاز و اسپلکتوسکوپی ترکیباتی در عسل مشخص شد که فعالیت ضداستاف اورئوس داشتند [۲۲].

خ) دکتر لوتنجر متخصص اطفال آمریکا برای اسهال تابستانی کودکان مصرف یک قاشق مرباخوری عسل در یک‌چهارم لیتر عصاره جو را برای تغذیه کودکان توصیه کرد

1 - Effectiveness
2 - convenient sampling

یافته‌ها

تعداد ۱۵ بیمار به مدت ۱-۲ ماه تحت درمان با رژیم دارویی دارای عسل قرار گرفتند. ۴۰٪ بیماران (۶ بیمار) دختر و ۶۰٪ (۹ بیمار) پسر بودند. از ۱۲ بیماری که به درمان پاسخ داده بودند، ۷ نفر پسر و ۵ نفر دختر بودند. دو نفر از بیماران پاسخ به درمان نداشتند که ۵۰٪ پسر و ۵۰٪ آنها دختر بود. میانگین سن بیماران ۹/۴ سال ($\pm 2/9$) بود. به طور کلی در ۸۰ درصد بیماران (۱۲ بیمار از ۱۵ بیمار) ریشه‌کنی میکروب مشاهده شد (جدول ۱).

۳۳/۳ درصد (۵ بیمار) دچار گاستریت، ۲۰ درصد (۳ بیمار) دچار گاسترودئودنیت، ۶/۷ درصد (۱ بیمار) دچار ازوفاگوگاسترودئودنیت و ۴۰ درصد (۶ بیمار) دچار ازوفاگوگاستریت بودند. بیماران مبتلا به گاسترودئودنیت و ازوفاگوگاستریت بودند. از سه بیماری که پاسخ به درمان در آنها مشاهده نشد، دو بیمار مبتلا به گاستریت و یک بیمار دارای ازوفاگوگاستریت بود.

در ۴۰٪ بیماران (۶ نفر) التهاب شدید، ۲۰ درصد (۳ بیمار) التهاب متوسط و ۴۰ درصد (۶ مورد) التهاب خفیف دیده شد. میزان ریشه‌کنی در تمام موارد التهاب شدید، در ۶۰ درصد (دو مورد از سه مورد) بیماران با التهاب متوسط و ۶۶ درصد (۴ مورد از ۶ مورد) بیمار با التهاب خفیف دیده شد (جدول ۲). ریشه‌کنی میکروب در ۱۰۰٪ بیماران با گاستریت خفیف، ۷۵٪ بیماران با گاستریت متوسط، ۶۰٪ بیماران با گاستریت شدید و در ۱۰۰٪ بیماران دارای گاستریت فولیکولار مشاهده شد.

در بین بیمارانی که دارای درد شکم بودند (۱۴ بیمار)، در ۱۱ بیمار (۷۹٪) ریشه‌کنی دیده شد و ۲۱٪ پاسخ به درمان نداشتند (جدول ۲).

در ۹۰٪ بیمارانی که دارای علامت استفراغ بودند (۱۱ بیمار)، ریشه‌کنی اتفاق افتاد و در ۵۰٪ بیماران قادر این علامت، ریشه‌کنی دیده شد (جدول ۲).

گردیدند. سپس بیماران تحت اندوسکوپی فوقانی قرار گرفتند. پس از بررسی وضع مری، معده و دئودنوم، بیوپسی آنتروم انجام شده و نمونه‌های بافتی از نظر التهاب مخاطی و وجود هلیکوباکترپیلوی برسی شدند. بیماران آلوده به میکروب تحت درمان برای ریشه‌کنی هلیکوباکترپیلوی قرار گرفتند. درمان ترکیبی شامل: امپرازول ($0/7-3/3$ mg/kg/day)، آموکسی‌سیلین ($30-50$ mg/kg/day) در ۲ یا ۳ دوز منقسم، بیسموت (480 mg/m²) یک یا دو قرص خوراکی هر ۱۲ ساعت و عسل (جدول ۱). مدت درمان با آنتی‌بیوتیک‌ها دو هفته، عسل یک ماه و مهار کننده پمپ پروتونی یا H2 بلورکرها بر حسب پاتولوژی و علایم بالینی بیمار تعیین می‌شد. در پایان هفته دوم، آنتی‌بیوتیک قطع و سایر درمان‌ها تداوم می‌یافت. در حین دریافت داروها، بیماران از نظر عوارض دارویی و مصرف منظم داروها پیگیری شدند. ۳-۴ هفته پس از خاتمه درمان، بیماران از نظر ریشه‌کنی هلیکوباکترپیلوی برسی شدند. بیمارانی که موردی برای انجام اندوسکوپی مجدد داشتند، مانند بیماران با زخم پیتیک تحت اندوسکوپی قرار گرفتند و با انجام بیوپسی، ریشه‌کنی میکروب در آنها بررسی شد و گروه دیگر بیماران که الزامی برای انجام اندوسکوپی مجدد در آنها نبود میزان ریشه‌کنی و پاسخ به درمان در آنها با انجام تست اوره‌آز تنفسی (UBT) بررسی شد. داده‌های بدست آمده با نرم افزار SPSS نسخه ۱۱ مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

ملاحظات اخلاقی

رضایت‌نامه از والدین بیماران گرفته شد. آزمایش اضافه‌ای برای هیچ یک از بیماران انجام نشد. هزینه‌های طرح و هزینه‌های اضافه بر بیماران تحمیل نگردید.

جدول ۱- توزیع میزان ریشه‌کنی هلیکوباترپیلوری در بیماران به طور کلی			
فرآوانی	تعداد	وضعیت ریشه‌کنی	جمع
	درصد	ریشه‌کنی مشاهده شد	ریشه‌کنی مشاهده نشد
		۱۲	۳
۷۰	۸۰		۲۰
		۱۵	۱۰۰

بحث

فعالیت ضد میکروبی عسل با ده محور تشريح می‌شود که عبارتند از: جزء پراکسید هیدروژنی [۲۱، ۲۴-۲۶]، اسمولاریتی آن propolis [۲۰، ۲۶، ۲۷]، اسیدیتی آن [۲۵، ۲۷]، مستقات [۲۰] و اجزای موم عسل [۲۰، ۲۶، ۲۷]، اجزای موجود در Nectar و شهد گل‌ها [۱۷]، تولید peroxyacid [۲۱، ۲۶، ۲۷] وجود هفت مشتق تتراسیکلین و اسیدهای چرب [۱۱، ۲۶-۲۸]، به عنوان گیرنده هلیکوباترپیلوری در دیواره معده [۱۷، ۱۸]، و عوامل ناشناخته که نیاز به بررسی بیشتری دارند.

فعالیت ضد میکروبی عسل در بررسی‌های مختلف از جمله استفاده از عسل به عنوان درمان زخم‌های پوستی توسط Efitem در سال ۱۹۹۸ نشان داده شد [۲۳]. بررسی مشابهی در بیمارستان دکتر شریعتی و بقیه... بر روی مجرحین جنگی، در درمان گاستریت با افزودن ۵ درصد عسل به محلول خوراکی، در کترول عفونت‌های سالمونلایی، شیگلایی، و E-coli شد [۱۵، ۱۷]. نقش درمانی عسل در بهبود عفونت‌های قارچی [۲۸، ۲۹]، بیماری پریودنتال، عفونت‌های تنفسی و سرماخوردگی، درمان عفونت‌های استافیلیکوکی مقاوم به متی سیلین [۳۰] نیز بررسی شده است.

بیش از بررسی حاضر مطالعه جامعی به طور اختصاصی برای بررسی عملکرد ضد میکروبی عسل بر روی هلیکوباترپیلوری

در ۷۰ درصد بیمارانی که ندولاریتی واضح در اندوسکوپی آنها مشاهده شد (۱۰ بیمار)، ریشه‌کنی میکروب رخ داد و در تمامی ۵ بیماری که بدون ندولاریتی بودند، ریشه‌کنی باکتری دیده شد (جدول ۲).

در ۶۰٪ بیمارانی که دارای سابقه خانوادگی بیماری پپتیک بودند (۳ بیمار) ریشه‌کنی دیده شد ولی در ۸۳٪ کودکان بدون سابقه خانوادگی ریشه‌کنی مشاهده شد (جدول ۲). میزان ریشه کنی در کودکانی که سابقه کاهش وزن نداشتند، بالاتر از کودکانی بود که دارای کاهش وزن بودند (۸۳/۳٪ در مقابل ۷۸٪) (جدول ۲). در کلیه کودکانی که سابقه مصرف دارو به علت درد شکمی داشتند (شامل ضد اسپاسم‌ها و H2 بلاکر) (۲ بیمار)، ریشه‌کنی دیده شد؛ ولی در بیمارانی که سابقه مصرف دارو نداشتند، میزان ریشه‌کنی هلیکوباترپیلوری ۷۷٪ بود (جدول ۲). از نظر عالیم بالینی، تمام عالیم درد شکمی، تهوع و استفراغ بیماران پس از اتمام دوره درمان بهبود یافت. بی‌اشتهاای بیماران بهبود نسبی نشان داد. وزن‌گیری بیماران (در مواردی که کاهش وزن وجود داشت) نیازمند پیگیری بیشتری بود. میانگین دوز عسل ۲۰ گرم سه بار در روز و عوارض جانبی گزارش نشد.

جدول ۲- توزیع میزان ریشه کنی هلیکوباترپیلوری در زیر گروههای بیماران مورد بررسی

نوع درگیری گوارشی	تعداد بیمار در گروه	میزان ریشه کنی
گاستریت	۵	%۶۰
گاسترودئونیت	۳	%۱۰۰
ازوفاگوگاسترودیوئونیت	۱	%۱۰۰
ازوفاگوگاستریت	۶	%۸۳
شدت ضایعه النهایی		
شدید	۶	%۱۰۰
متوسط	۳	%۶۰
خفیف	۶	%۹۶
شدت گاستریت		
خفیف	۳	%۱۰۰
متوسط	۴	%۷۵
شدید	۵	%۶۰
گاستریت فولیکولار	۳	%۱۰۰
درد شکمی		
دارای درد شکمی	۱۴	%۷۹
بدون درد شکمی	۱	%۱۰۰
استفراغ		
دارد	۱۱	%۹۰
ندارد	۴	%۵۰
ندولاریتی		
دارای ندوالاریتی واضح	۱۰	%۷۰
بدون ندوالاریتی	۵	%۱۰۰
سابقه خانوادگی		
دارای سابقه بیماری پپتیک	۳	%۶۰
بدون سابقه بیماری پپتیک	۱۲	%۸۳
کاهش وزن		
سابقه افت وزن	۹	%۷۸
بدون کاهش وزن	۶	%۸۳/۳
سابقه دارو		
دارای سابقه مصرف دارو	۲	%۱۰۰
بدون سابقه مصرف دارو	۱۳	%۷۷

[۳۳]. Cucchiara در سال ۱۹۹۶ با رژیم آموکسی‌سیلین، تینیدازول به مدت یک هفته، ۸۵٪ ریشه‌کنی هلیکوباتر گزارش کرد [۳۴]. Huang در سال ۱۹۹۸ با رژیم آموکسی‌سیلین، مترونیدازول به مدت دو هفته ریشه‌کنی ۹۶٪ گزارش کرده است [۳۵]. Walch در سال ۱۹۹۷ با رژیم کلاریترومایسین، مترونیدازول به مدت یک هفته ریشه‌کنی ۹۵٪ گزارش کرده است [۳۶]. نتایج مطالعه حاضر با مطالعه Cucchiara، Pentson همخوانی دارد و نشان می‌دهد که عسل را می‌توان برای ریشه‌کنی میکروب به کار برد [۳۴، ۳۳].

پیشنهاد می‌شود که مطالعه‌های وسیع‌تر در مراکز مختلف و نیز مطالعه‌های با گروه شاهد و سه سوکور جهت بررسی دقیق میزان کارایی رژیم پیشنهادی در این مطالعه طراحی و اجرا شود.

همچنین پیشنهاد می‌شود که ترکیبات عسل‌های موجود در کشور ارزیابی شده و بهترین ترکیب جهت مصرف‌های درمانی معرفی شود.

انجام نشده بود. با استناد به مطالعه‌هایی که در مورد نقش گیرندگی هلیکوباترپیلوری توسط عسل انجام می‌شود و از این طریق حفاظت از جدار معده (توسط بعضی مشتقات جدا شده از عسل همچون Glycones) صورت می‌پذیرد، به طراحی این مطالعه مبادرت شد و عسل به عنوان جایگزین مترونیدازول در نظر گرفته شد.

رژیم‌های درمانی متعددی در کودکان و بزرگسالان برای ریشه‌کنی هلیکوباتر به کار می‌رود که میزان اثربخشی آنها از ۶۰-۹۰ درصد متفاوت است. در مطالعه حاضر رژیم دارای عسل در ۸۰٪ موارد منجر به ریشه‌کنی میکروب شد که این میزان اثرگذاری، قابل پذیرش می‌باشد. در مطالعه Tireno (۱۹۹۹) که رژیم درمانی امپرازول، آموکسی‌سیلین و کلاریترومایسین به مدت ۲ هفته به کار رفت، ریشه‌کنی هلیکوباتر در ۷۵٪ موارد دیده شد [۳۱]. در مطالعه مشابهی در سال ۱۹۹۹ توسط Behrens با رژیم امپرازول، آموکسی‌سیلین، کلاریترومایسین به مدت ۲ هفته، ریشه‌کنی هلیکوباتر در ۸۳٪ موارد دیده شد [۳۲].

Pentson در سال ۱۹۹۵ با رژیم بیسموت، آموکسی‌سیلین و مترونیدازول به مدت دو هفته، ۷۶٪ ریشه‌کنی گزارش کرد

Effectiveness of combination therapy with honey in H.Pylori eradication in Pediatrics Medical Centre

ABSTRACT

A. Khodadad *¹

Gh.R. Khatami ¹

Z.N. Hatmi ²

H. Karami ¹

1- Department Pediatrics, Pediatrics Medical Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

2- Department of Public Medicine, School Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Background: There are several million new cases of peptic disease annually. The disease has a various range of presentations. Gram negative helicobacter pylori bacilli is considered as an etiologic factor in this disease. Goal of treatment in peptic disease is eradication of the helicobacter pylori (HP).

Combination therapy has been implemented in the treatment of this disease. Different modalities have been recommended up to now. In order to lower adverse effects, cost and drug resistance, researchers have introduced a new combination therapy in which honey is substituted for metronidazole.

Methods: A step II of clinical trial was designed. The sample size was 15 children. Diagnosis of HP infection was confirmed with histopathology. Treatment regimen consisted of omeprazole, amoxicillin, bismuth and honey. After a 3-4 week follow- up, eradication was evaluated.

Results: 15 children completed the follow- up period. Mean age of patients was 9.4 years. Treatment effectiveness was 80 percent.

Conclusion: Combination therapy with 3 drugs along with honey has significant effectiveness on HP eradication.

Keywords: Helicobacter pylori, peptic disease, clinical trial

* Pediatrics Medical Center, Keshavarz Blv., Tehran, Iran, Tel: +98(21)88031162, E-mail: khodadad@yahoo.com

References

- .۱. قرآن کریم، سوره نحل، آیه ۶۹ و ۶۸.
2. Durie W., Walder H., Wathirvs S.H., Pediatric Gastrointestinal Disease. Pathophysiology diagnosis and management, in: marion-Rolano. Editors, Helicobacter Pylori and dpeptic Disease 4th edition, 2006; P:500-512.
 3. Wylie/ Hyms. Pediatric Gastrointestinal Disease Second Edition, Decker, New York 1999; P: 312-321.
 4. Behrman Kligman Jensen. Nelson Textbook of pediatric. 16th edition NewYork, Saunders, 2004.
 5. Valle J, et al. Long term course and con sequences of Helicobacter pylory gastritis. Results of a 32 yearfollow up study. *Scand J Gastroenterol* 1996; 31: 546-50.
 6. Drumm B, et al. Peptic ulcer disease in children: etiology, clinical findings and clinical course. *Pediatrics* 1988; 82: 410-414.
 7. Peterson WL. Helicobacter pylori and pediatric patient. *Gasteroentrol Clin North Am* 1993; 22: 169-182.
 8. Kuipers EJ, et al. Sero conversion for HP. *Lancet* 1993; 342: 328-331.
 9. Webb PM, et al. Relation between infection with HP and living conditions in childhood evidence for person to person to person transmission in early life. *BMJ* 1994; 308: 750-753.
 10. guidelines for clinical trials in Helicobacter pylori. Working party of thes European Helicobacter. *pylori Gut* 1997; 41 (Suppl) 551-553.
 11. The antibacterial effects of honey: Medical fact or fiction. *Amer 13ee J* 135(5): 341-342.
 12. Somal N, Coley KE, Molan PC, Hancock BKM. Susceptibility of Helicobacter pylori to the anti bacterial activity of manuka honey. *J R Soc Med* 1994; 87: 9-12.
 13. Composition and physical properties of Honey . In: E Crane, ed, Honey Review, Heineman, London 1975; p. 157-239.
 ۱۴. عقیلی خراسانی مخزنالادویسه؛ انتشارات و آموزش انقلاب اسلامی؛ ۱۳۷۱؛ صفحه ۳۰۶.
 ۱۵. مکارم شیرازی، تفسیر نمونه، چاپ ۱۳۷۲؛ جلد ۱۱ صفحه ۲۹۵-۳۰۸.
 16. Somal N, Coley K, Emolan PC, Hancock BM. Susceptibility of helicobacter to the antibacterial activity of munuka honey. *J of Royal Society of Med* 1994; 86: 9-11.
 17. Ares J, Outt PE, Randall JL, Johnston JN, Murray PD, Obriien LM, Weisshaar PS, EMS BL. Synthesis and biologic evaluation of havonoids and related compounds qs gasteroprotective agent. *bioorganic and Medical Chemistry Letters* 1996; 6: 995-998.
 18. Boren T, Falk P, Roth KA, Larson G, Normark S. Attachment of helicobacter pylori to human gastric epithelium mediated by blood group antigens, *Science* 1993 17; 262: 1892-1895.
 19. Nzeako BC, Hamadi J. antimicrobial potential of honey on some microbial isolates. *Med Scie*. 2000; 2: 75-79.
 20. Marcucci MC. Propolis: chemical composition biological properties and therapeutic activity. *Aoudikigue* 1995; 26: 89-99.
 21. White JW, SUBERS MH, Schepartz AI. The identification of inhibite. The antibacterial factor in honey, as hydrogen peroxide and its origin in a honey glucose oxidase system. *Biochim Biophys Acta* 1963; 73: 57-70.
 22. Swallow KW, Russell . and low: VID analysis and quantization of carbohydrate in honey using high performance liquid chromatography. *J of Agricu and Food Chem* 1990; 38: 1828-1832.
 23. Efem Sites Clinical observation of the wound healing properties of honey. *Br J Surgery* 1988; 75: 679-681.
 24. Doner LW. The sugars of Honey:- A review. *J of Scie and Agricul* 1977; 75: 679-681.
 25. White JW JR Honey. In: grou RA ed. The hive and the honey bee, P, 491, 530. Dadant and Sons. Inc Hamolton I, 1975 Lanlan livg charcil.
 26. Composition and physical properties of honey. In :E Crane ed. Honey review. Heinemann London 1975; p. 157-239.
 27. Townsend GF. Preparation of Honey for market. 24 P. Ontario Department of Agriculture publications 1961: 544.
 28. Molan PC. Potential of honey in the treatment of wound and burns. *AMJ Clin Dermatol* 2001; 2: 13-19.
 29. Allen KL,Molan PG PC, Reid GM. A survey of the antibacterial activity of some New Zealand honeys. *J Pharm Pharmacol* 1991; 43: 817-822.
 30. Willix DJ, Molan PC, Harfoot CG. A comparison of the sensitivity of wound infection species of bacteria to the antibacterial activity of manuka honey and other honey. *J Appl Bacterial* 1992; 73: 388-394.
 31. Tiren U, Sandstedt B, Finkel Y. Hlicobacter pylori gastritis in children: efficacy of 2 weeks of treatment with clarithromycin, amoxicillin and Omeprazol. *Acta Paediatr* 1999; 88: 166-168.
 32. Behrens R, et al. Dual versus triple therapy of Helicobacter pylori infection: results of a multicenter trial. *Arch Dis Child* 1999; 81: 68-70.
 33. Penston JG. Review article: Helicobacter pylori eradication- understandatandable caution but no excuse for inertia. *Aliment Pharmacol Ther* 1994; 8: 369-389.
 34. S. Cucchiara, G. Salvia, N. Az-zeqe, Helicobacter Pylori gasteritis and non-ulcer dyspepsia in childhood, efficacy of one-week triple antimicrobial therapy in eradicating the organism. *Ital J Gastroenterol* 1996; 28 (8): 439-5.
 35. Huang JQ, Sridhar S, Chen Y, Hunt RH. Meta-analysis of the relationship between Helicobacter pylori seropositivity and gastric cancer, *Gastroenterology* 1998; 114: 1169-1179.
 36. Walsh D,Gogggin N,Roland M,Durrin M,Moriarty S,Drumm B one week treatment of Helicobacter pylori infection. *Arch Dis Child* 1997; 79: 352-355.