

میزان آلودگی به Toxoplasma Gondii در ماکیان خانگی و پرورش صنعتی در شهر اصفهان در سال ۱۳۹۹

مهناز سامی^۱، حسین یوسفی دارانی^۲، حسینعلی یوسفی^۳، رضا کلانتری^۴، نادر پسته‌چیان^{۱*}

مقاله پژوهشی

چکیده

مقدمه: تک یاخته‌ی Toxoplasma gondii، انگلی بیماری‌زا و زئونوز است. میزان اصلی آن، گربه و میزان واسط آن مهره‌داران خون‌گرم می‌باشد. این تک یاخته، می‌تواند باعث عالیم شدید در انسان شود، اما در ماکیان، به طور معمول بدون علامت است. شیوع Toxoplasma در ماکیان به علت نحوه‌ی تقذیب، شاخص مهمی از میزان پراکندگی اووسمیت‌ها در محیط است. همچنین، مصرف گوشت ماکیان به صورت خام یا نیمپر، می‌تواند منجر به ایجاد عفونت در انسان و سایر حیوانات شود. بنابراین، در این تحقیق، آلودگی ماکیان اصفهان به انگل Toxoplasma gondii، مورد بررسی قرار گرفت.

روش‌ها: از سه گروه ماکیان پرورش خانگی، گوشتشی و تخم‌گذار صنعتی، هر کدام ۶۰ نمونه‌ی خون لخته جمع‌آوری شد. بر روی نمونه‌ی سرم جدا شده، آزمایش سرولوژی (MAT Microscopic agglutination test) انجام شد. آنتی‌بادی‌های اختصاصی Toxoplasma gondii با استفاده از این آزمایش سنجش شد. سپس، نتایج به دست آمده مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

یافته‌ها: با انجام آزمون سرولوژی MAT در پرورش خانگی یا بومی تعداد ۲۰ نمونه، در گوشتشی صنعتی ۱۵ نمونه، و در تخم‌گذار صنعتی ۳۰ نمونه مثبت گردید. بنابراین، فراوانی نسبی در پرورش خانگی ۳۳/۳ درصد، در گوشتشی صنعتی ۲۵/۰ درصد و در تخم‌گذار صنعتی ۵۰/۰ درصد به دست آمد که با انجام آزمون χ^2 و محاسبه‌ی $P < 0.05$ بین سه گروه از نظر سرولوژی تفاوت معنی‌داری وجود داشت.

نتیجه‌گیری: درصد قابل توجهی از ماکیان خانگی و صنعتی به Toxoplasma gondii آلوده بودند. بنابراین، لازم است اقدامات پیش‌گیرانه‌ای برای تهیه‌ی غذاهای بی‌خطر برای حیوانات مهره‌دار و انسان انجام شود.

واژگان کلیدی: Toxoplasma gondii؛ گلوتیناسیون؛ ماکیان؛ شیوع؛ سرولوژی

ارجاع: سامی مهناز، یوسفی دارانی حسین، یوسفی حسینعلی، کلانتری رضا، پسته‌چیان نادر. **میزان آلودگی به Toxoplasma Gondii در ماکیان خانگی و پرورش صنعتی در شهر اصفهان در سال ۱۳۹۹.** مجله دانشکده پزشکی اصفهان ۱۴۰۰؛ ۳۹؛ ۶۲۵-۶۳۰.

به عنوان یکی از عوامل بیماری‌زای زئونوز شایع در سراسر جهان شناخته می‌شود؛ به طوری که تا یک سوم از جمعیت انسانی در جهان به صورت مزمن آلوده به این انگل هستند (۱-۲). زئونوز بودن آن، پیش‌گیری از انتقال آن را پیچیده‌تر می‌کند (۳). انگل در سیر تکاملی خود به سه فرم اووسمیت، تاکی‌زوئیت و کیست نسجی دیده می‌شود. اووسمیت، تنها در بدن گربه، اما دو فرم بعدی، بیشتر در دیگر میزبانان واسط ایجاد می‌شود (۴). میزان نهایی بیماری، گربه‌ی

مقدمه
Toxoplasma gondii، یک انگل تک یاخته‌ای داخل سلولی اجباری و زئونوز می‌باشد. در چرخه‌ی زندگی آن، گربه و گربه‌سانان به عنوان میزبان نهایی و طیف وسیعی از مهره‌داران خون‌گرم از جمله انسان و پرندگان به عنوان میزبانان واسط در نظر گرفته می‌شود (۱). این تک یاخته، تنها گونه‌ی شناخته شده‌ی جنس توکسوبلاسما است و از نظر تعداد و تنوع گونه، میزان واسط و همچنین، درصد حیوانات آلوده،

- دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران
- استاد، گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده‌ی پزشکی و مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی و گرم‌سیری، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران
- مری، گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران
- دانشجوی دکتری، گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران
- دانشجوی مسؤول: نادر پسته‌چیان؛ استاد، گروه انگل‌شناسی و قارچ‌شناسی، دانشکده‌ی پزشکی و مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی و گرم‌سیری، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

Email: pestechian@med.mu.ac.ir



تفاوت قابل توجهی در سروایپیدیولوژی عفونت در انواع حیوانات و در فصول مختلف گزارش شده است که این موارد به عواملی که جمعیت را در معرض کیست‌های عفونت‌زا قرار می‌دهند، بستگی دارد (۱۰). سن، جنس، قومیت، شرایط بهداشتی، آب و هوا و شرایط جغرافیایی، تماس با گربه و خاک و الگوهای رفتاری و کاری، از جمله عوامل اصلی تعیین کننده‌ی این تفاوت‌ها هستند (۱۱). میزان شیوع سرمی توکسoplasmozis در انسان در ایران ۵۱/۸ درصد گزارش شده (۱۲) که میزان آن در قسمت‌های مختلف، متفاوت بوده است (۱۳).

وجود مناطق مرطوب یا نیمه خشک، جزء عوامل انتشار عفونت است و می‌تواند اسپورولاسیون اووسیت را ترویج کند و باعث بقای آن‌ها در محیط شود (۱۴-۱۵). در استان اصفهان که در منطقه‌ی خشک و نیمه خشک کشور ایران قرار گرفته است، این میزان ۴۱/۴ درصد گزارش شده است (۱۶).

با توجه به اهمیت طیور به ویژه مرغ و خروس به عنوان میزبان واسط و ذخیره در انتقال این تک یاخته در صنعت مواد غذایی و همچنین، تداوم بیشتر چرخه‌ی زندگی انگل در طبیعت و مصرف بیشتر گوشت این دسته از ماکیان به صورت کبابی و نیم‌پز، این مطالعه برای اولین بار با هدف تعیین فراوانی نسبی این انگل در مرغ و خروس پرورش یافته به روش صنعتی و خانگی در منطقه‌ی اصفهان با روش سرولوژی انجام شد تا بر اساس میزان فراوانی آنتی بادی ضد انگل در ماکیان، توصیه‌های بهداشتی جهت تدوین راهبردهای لازم در مورد پیش‌گیری و کنترل این انگل به منظور کاهش آلوودگی انسانی و سایر مهره داران و همچنین، اهمیت قطع چرخه‌ی انتقال این بیماری ارایه شود.

روش‌ها

(الف) جمع‌آوری نمونه‌ها: سه دسته مرغ و خروس‌های پرورش خانگی یا آزاد، گوشتی صنعتی و مرغ‌های تخم‌گذار صنعتی، پرورش یافته در شهر اصفهان، بدون در نظر گرفتن سن، مورد مطالعه قرار گرفتند ($n = 60$ در تمام گروه‌ها). نمونه‌ی خون لخته از رگ‌های سر آن‌ها هنگام ذبح به میزان ۵ سی‌سی جهت تهیه‌ی سرم و انجام آزمایش سرولوژی تهیه گردید. نمونه‌های پرورش خانگی از خانه‌ها و یا مزارع شهر اصفهان و نمونه‌های پرورش صنعتی (گوشتی و تخم‌گذار) از کشتارگاه‌های مختلف شهر اصفهان و با کسب اطلاع از پرورش دهنده در مورد سن، منطقه‌ی محل پرورش و غیره، تهیه گردید.

ب: آگلوتیناسیون اصلاح شده (MAT): نمونه‌های لخته بالا‌فصله پس از جمع‌آوری به آزمایشگاه منتقل شد و نمونه‌های سرمی آن جهت آزمایش جدا و سریع به فریزر ۲۰-۲۰ درجه‌ی سانتی‌گراد تا زمان انجام آزمایش منتقل گردید. برای تهیه‌ی آنتی‌ژن، به روش Desmonet-Remington تاکی‌زوئیت‌های فرمالیه‌ی سویه‌ی RH توکسoplasmoma استفاده گردید (۱۷).

آلود می‌باشد که گاهی با دفع روزانه میلیون‌ها اووسیت از طریق مدافعه، باعث آلوود شدن آب، سبزیجات، دیگر مواد غذایی و میزبانان واسط می‌شود. در بدن میزبانان واسط، چرخه‌ی تکثیر انگل منجر به تشکیل تعداد زیادی کیست نسجی در همه‌ی اعضا و احشا می‌گردد که در صورت وجود سیستم ایمنی کارآمد، رشد آن‌ها توسط سیستم ایمنی مهار می‌شود. با خورده شدن گوشت میزبانان واسط آلوود و یا اووسیت انگل توسط گربه، چرخه‌ی زندگی این انگل تداوم می‌یابد (۵).

Toxoplasmosis در افراد با ایمنی سالم، اغلب بدون علامت است، اما در اشخاص با ایمنی ناکارآمد نظیر افراد ایمنی آنان سرکوب شده است و همچنین، در زنان باردار در انتقال مادرزادی بیماری، احتمال مشاهده‌ی تظاهرات بیماری نظیر لغافدنوپاتی، آنسفالوپاتی، درگیری سیستم عصبی مرکزی، بیماری‌های چشمی و سایر علایم وجود دارد (۴).

عفونت‌های انسانی و حیوانی به طور معمول در اثر آلوودگی با اووسیت این تک یاخته از طریق آب، خاک و سبزیجات آلوود به مدافعه گربه و یا خوردن کیست‌های نسجی در گوشت‌های نیم‌پخته و نپخته‌ی سایر میزبانان واسط ایجاد می‌شود (۶-۸). انتقال و ادامه‌ی چرخه‌ی زندگی انگل به طور تقریبی بیشتر از طریق خوردن بافت‌های آلوودی حاصل از بلع اووسیت‌ها در میزبانان واسط به وقوع می‌یابند (۶).

در برخی از مطالعات سرولوژیک، گزارش شده است که استفاده‌ی ناصحیح از گوشت، بسیار بیشتر از نقش گربه به عنوان مخزن عفونت انسانی مطرح است (۳). غذای حیوانات مانند بز، گوسفند و طیور، می‌تواند با اووسیت Toxoplasma آلوود شود و این حیوانات نیز می‌توانند از طریق گوشت‌شان انسان را آلوود نمایند (۹).

در اپیدیولوژی Toxoplasmosis، پرندگان که از زمین دانه بر می‌چینند، اهمیت دارند و آلوودگی آن‌ها به عنوان شاخصی از آلوودگی خاک توسط اووسیت‌های دفع شده از گربه در نظر گرفته می‌شود (۳). Toxoplasmosis، به طور معمول در پرندگان فاقد علایم بالینی است. از این رو، تشخیص قطعی آن در پرندگان از طریق معاینات بالینی امکان پذیر نمی‌باشد. بنابراین، از آزمایش‌های سرمی به منظور ردیابی پادتن‌های اختصاصی ضد Toxoplasma می‌شود. در بین آزمایش‌های سرمی، آزمایش Microscopic agglutination test (MAT) یکی از کارآمدترین آزمایش‌های سرمی در تشخیص ایمونوگلوبولین‌های G اختصاصی ضد توکسoplasmoma در سرم حیوانات مشکوک است و نسبت به سایر روش‌های سرولوژی نظری Enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) و یا (IFA) Indirect fluorescent antibody به کوئنزوگه‌ی اختصاصی ندارد (۹).

Cut-off آزمایش ۱/۱۰ بود. بیشترین موارد مثبت در هر سه گروه مورد مطالعه، در رقت‌های ۱/۱۰-۱/۴۰ مشاهده شد. همچنین، در تهیه‌ی نمونه‌ها سعی شد تا از مرغداری‌های اطراف شهر اصفهان نمونه‌گیری انجام شود که پس از بررسی میزان شیوع، اختلاف معنی‌داری بین مرغداری‌های اطراف شهر اصفهان دیده نشد. نتایج ردیابی IgG ضد Toxoplasma در ماکیان مختلف در جدول ۱ ارایه شده است. مشاهده می‌شود که سطح معنی‌داری برابر ۰/۰۳۹ بود و در روش سروولوژی بین سه گروه تفاوت معنی‌داری وجود داشت.

بحث

Toxoplasma gondii در بسیاری از پرنده‌گان اهلی و وحشی گزارش شده است. شیوع Toxoplasma در مرغداری‌های صنعتی به ویژه مرغداری‌های پرورش جوجه‌ی گوشتی به شرط رعایت استانداردهای بهداشتی به طور معمول انک است، اما در مرغداری‌های بومی با پرورش آزاد، به طور معمول بیشتر است. با توجه به نحوه‌ی تغذیه‌ی ماکیان و برچیدن دانه از زمین و یا استفاده از دانه‌های ذخیره شده در انبار، شیوع Toxoplasma در ماکیان، شاخص مهمی از میزان پراکندگی اتوسیستهای Toxoplasma در محیط است (۱۸، ۲۰).

در این تحقیق، از آزمایش MAT برای بررسی سروولوژی آلوودگی به توکسپلاسما استفاده شد. این آزمون دارای ویژگی ۹۲/۲۹ (درصد) و حساسیت ۸۲/۹ (درصد) بالایی است (۹). در مطالعه‌ی Dubey و همکاران، میزان شیوع سرمی Toxoplasma بر روی جوجه‌ها و با استفاده از آزمایش سروولوژی نتایج متفاوتی حتی در شهرهای مختلف یک کشور مشاهده شد (۲۱). در سایر مطالعات هم وضعیت همین طور است. به عنوان مثال، میزان فراوانی نسبی در مطالعات Feng و همکاران (۲۲) در چین با آزمایش بر روی ۷۰۰ جوجه، ۱۸/۹ درصد (۱۳۲) مورد مثبت، و همکاران Saichua (۲۳) در تایلند روی ۲۵۷ جوجه، ۱۰/۱ درصد (۲۶) مورد مثبت، Ying و همکاران (۲۴) در آمریکا روی ۱۱۸۵ جوجه، ۱۹/۴ درصد (۲۳۰) مورد مثبت، Vieira و همکاران (۲۵) Rodrigues در برزیل روی ۳۸۶ جوجه، ۱۶/۶ درصد (۶۴) مورد مثبت، و همکاران (۲۶) در پرتغال روی ۱۷۸ جوجه، ۵/۶ درصد (۱۰) مورد مثبت) و Sarr و همکاران نیز روی ۶۶۵ جوجه، ۷/۶ درصد (۵۱) مورد مثبت (محاسبه به دست آمده است (۲۷)).

تاکیزوئیت‌های استخراج شده از صفات موش بعد از چند بار شستشو با بافر phosphate buffered saline (PBS) pH: ۷/۲-۷/۴ درصد مخلوط و یک شباهنروز در دمای ۴ درجه‌ی سپس، با فرمالین ۶ درصد مخلوط و یک شباهنروز در دمای ۴ درجه‌ی سانتی‌گراد قرار داده شد تا ثبیت شود. تاکیزوئیت‌های ثبیت شده، چند بار با بافر PBS شستشو داده و به محلول بافر آalkaline بورات (pH: ۸/۷) همراه با آلبومین سرم گاوی ۴ درصد و سدیم آزاید ۲ درصد مستقل گردید. تعداد تاکیزوئیت‌ها در آنتی‌زن تهیه شده $10^7 \times 2 \times 10^7$ در میلی لیتر است (۱۸).

در آزمایش رقت‌های سریال سرم با استفاده از سرم فیزیولوژی استریل از ۱/۱۰، ۱/۲۰ و ... (رقت)، تا حداقل ۱/۶۴۰ در چاهک‌های U شکل پلیت ۹۶ خانه تهیه شد. سپس، آنتی‌زن تهیه و هم‌حجم سرم رقیق شد (۵۰ میکرولیتر) و در هر چاهک اضافه گردید. به همه‌ی چاهک‌ها، ۳۰ میکرولیتر از محلول 2ME Immunoglobulin M (IgM) (IgG) غیر فعال و G (IgG) بررسی گردد و به مدت ۴-۵ دقیقه با گذاشتن پلیت، روی روتاتور مخلوط شد. پلیت به مدت ۱۰-۱۲ ساعت در دمای ۳۷ درجه‌ی سانتی‌گراد قرار داده شد و پس از آن، ته چاهک‌ها مورد بررسی قرار گرفت. تیتر آنتی‌بادی در رقت $\leq 1/10$ به عنوان تیتر مثبت در نظر گرفته شد و معیار مثبت بودن مشاهده، تشکیل شبکه‌ی توری مانند در ته چاهک U شکل پلیت بود؛ به طوری که در نمونه‌های منفی، حالت دکمه‌ای در ته پلیت تشکیل می‌شود. آخرین چاهکی که آگلوتیناسیون را نشان داد، به عنوان عیار سرم مثبت در نظر گرفته شد. آب مقطر به عنوان شاهد منفی و سرم Toxoplasma مثبت به عنوان شاهد مثبت استفاده می‌شود (۱۹).

بررسی آماری داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه‌ی ۲۲ (version 22, IBM Corporation, Armonk, NY) انجام گرفت.

یافته‌ها

نمونه‌های پرورش یافته به روش خانگی شامل ۲۳ خروس و ۳۷ مرغ بود که پس از آزمایش، ۷ خروس و ۱۳ مرغ مثبت شد. در نمونه‌های گوشتی صنعتی، ۲۷ خروس و ۳۳ مرغ بود که پس از آزمایش، ۷ خروس و ۸ مرغ مثبت شد و در ۶۰ نمونه مرغ تخم‌گذار، ۳۰ نمونه مثبت شد. میانگین سن در نمونه‌های خانگی 6 ± 12 و در نمونه‌های گوشتی 17 ± 2 و در مرغ تخم‌گذار 22 ± 2 ماه بود. در بررسی حاضر،

جدول ۱. نتایج آزمون بررسی آلوودگی به Toxoplasma gondii با روش سروولوژی در سه گروه

گروه‌ها	نمونه‌ی مثبت	نر		کل ماده	نر
		خانگی	صنعتی	گوشتی	تخم‌گذار
خانگی	۲۰	۱۳	۷	۷	۰/۰۳۹
صنعتی	۱۵	۸	۷	۸	۰/۲۵ (۲۵/۰)
گوشتی	۲۰	۳۰	۳۰	۳۰	۰/۵ (۵۰/۰)
تخم‌گذار	۲۰	۲۰	۲۰	۲۰	

دسترسی گردها به منابع آب و غذای این ماکیان مربوط می‌شود (۲۵). بالا بودن شیوع سرمی در مازندران و خوزستان نسبت به مطالعه‌ی حاضر را می‌توان به تفاوت در شرایط اقلیمی نسبت داد که مؤید نقش شرایط اقلیمی در استقرار چرخه‌ی انگل است. همچنین، تفاوت در سطح نقطه‌ی برش (Cut-off) توسط محققین مختلف داشت (۳۰).

مرغ‌های بومی به طور معمول در منزل و یا در مکان‌های فاقد نظارت سازمان دامپزشکی کشتار می‌شوند و بافت‌های غیر مصرفی مانند امعا و احشای و باقی مانده‌ی غذای طبخ شده از این پرنده‌گان در محیط، رها و یا به صورت غیر بهداشتی دفع می‌گردند. بنابراین، عدم اطلاع و آگاهی مردم و پرستی مرغداری‌ها و کشتارگاه‌ها و عدم نظارت سازمان دامپزشکی به خصوص روحی مرغداری‌های سنتی و در منازل و همچنین، تماس ماکیان با سایر پرنده‌گان در محیط باز و نقش فراوانی و سلامتی گردها و دسترسی راحت گردها و لگرد به بافت‌های آلوود و عدم رعایت بهداشت فردی و شیستشوی دست‌ها به دنبال ذبح و خرد کردن گوشت این پرنده‌گان، همگی در گسترش Toxoplasmosis نقش دارد (۳۰).

نتیجه‌گیری

نتایج این تحقیق نشان داد که درصد قابل توجهی از مرغ‌ها و خروس‌های Toxoplasma gondii خانگی و صنعتی، از نظر آنتی‌بادی‌های ضد Seropositive بوده‌اند. این نتایج، بیانگر این واقعیت است که مرغ‌ها با انگل مواجه شده‌اند و به احتمال بالا، گوشت آن‌ها حاوی کیست نسجی است. با توجه به این که کیست نسجی موجود در گوشت برای انسان آلوود کننده است، انجام اقدامات پیش‌گیرانه برای تهییه غذاهای بی‌خطر برای انسان، ضروری به نظر می‌رسد.

تشکر و قدردانی

این مقاله بر اساس شماره‌ی طرح IR.MUI.MED.REC.1398.429 مصوب دانشگاه علوم پزشکی اصفهان انجام شد. بدین وسیله از استادان محترم گروه انگل‌شناسی دانشکده‌ی پزشکی اصفهان، آقایان دکتر مسعود سامی دکتری تخصصی مواد غذایی، دکتر کشتکار، دکتر وحید خامسی‌پور، دکتر شمامی و دکتر مجلسی از اداره‌ی دامپزشکی استان اصفهان، از کارشناسان گروه انگل‌شناسی خانم‌ها مریم رحمانی و سمیه موسوی و خانم ساناز توکلی و خانم دکتر نامداری که با راهنمایی‌ها و کمک‌های بی‌دریغ خود ما را مورد لطف قرار دادند، سپاسگزاری می‌گردد.

در جووجه‌های اهلی پاکستان، شیوع در سن کمتر از ۲ سال، بالا بود و در پرورش خانگی نیز به دلیل رها بودن طیور در محیط، میزان شیوع بالاتر بود و از آن جایی که شیوع بالای Toxoplasma gondii (۲۵/۹۲ درصد) در مردم (زنان) پاکستان دیده می‌شود، چنین نتیجه‌گیری می‌شود که شیوع بالای Toxoplasma gondii در انسان ممکن است با انتقال آلوودگی انگل، از طریق گوشت مرغ آلوود نیز مرتبط باشد (۲۸-۲۹).

در مطالعه‌ی Dubey و همکاران، شیوع سرمی Toxoplasma در جووجه‌های (مرغ و خروس) ایران با آزمون MAT بین ۵۲-۲۴ درصد گزارش شده است (۲۱). حمیدی نجات و همکاران در مطالعه‌ی در اهواز، با انجام آزمون MAT بر روی ۱۰۶ گوشه‌جوجه، ۵۵ نمونه‌ی مثبت و درصد مثبت را ۵۱/۸ درصد گزارش نمود (۲۰). در مطالعه‌ی احمدی و همکاران در جووجه‌های بومی خرم‌آباد از ۹۷ پرنده‌ی مورد Toxoplasma مطالعه در ۲۱ مورد (۲۱/۶۴ درصد) پادتن‌های ضد Toxoplasma شناسایی گردید (۳۰). در مطالعه‌ی عسگری و همکاران فارس، با ارزیابی Toxoplasma بر روی حیوانات مزرعه، با روش MAT آنتی‌بادی ضد Toxoplasma را در ۹ بوقلمون (۱۱/۱ درصد)، گزارش Toxoplasma نمود (۳۱). در مطالعه‌ی عمومی و همکاران، با ارزیابی Toxoplasma در تعداد ۳۳۵ جووجه‌ی بومی در مازندران با آزمون MAT، شیوع سرمی ۵۱/۳ درصد گزارش گردید (۳۲).

در این مطالعه، فراوانی نسبی Toxoplasma در آزمون MAT جووجه‌های خانگی ۳۳/۳۳ درصد و در جووجه‌های گوشتی صنعتی ۲۵ درصد و در مرغ‌های تخم‌گذار ۵۰ درصد حاصل شد. در مطالعه‌ی حاضر، سن کشتار مرغ‌های گوشتی حدود ۲ ماه، مرغ‌های تخم‌گذار حدود ۲ سال و مرغ‌های بومی حدود ۱ سال بود. بنابراین، نتیجه می‌گیریم که میزان شیوع Toxoplasma در ماکیان (مرغ و خروس) به روش پرورش آن‌ها (آزاد یا محصور در قفس) و همچنین، سن آن‌ها بستگی دارد. هر چه سن بالاتر بود و یا به طور آزاد پرورش یابند، به دلیل مواجهه‌ی بیشتر با اووسمیت انگل حین تغذیه، میزان آلوودگی و شیوع سرمی نیز بالاتر می‌رود. پادتن IgG به طور معمول، ۱-۲ هفته بعد از کسب عفونت ظاهر می‌شود و در ۶-۸ هفته بعد از عفونت به حداکثر میزان خود می‌رسد (۴).

در این مطالعه، تفاوتی بین فراوانی آنتی‌بادی در جنس نر و ماده مشاهده نشد. تیتر بالای سرمی آنتی‌بادی ضد Toxoplasma در مرغ و خروس‌های پرورش آزاد، دلیل بر آلوودگی خاک با اووسمیت انگل و در پرورش صنعتی به مشکلات مدیریتی در مرغداری‌ها و

References

- Dubey JP. Toxoplasmosis of animals and humans. 1st ed. Boca Raton, FL: CRC Press; 2009.
- Saki J, Khademvatan S. Detection of Toxoplasma gondii by PCR and mouse bioassay in rodents of

- Ahvaz district, southwestern Iran. *Biomed Res Int* 2014; 2014: 383859.
3. Kalantari R. Genotyping of *Toxoplasma gondii* in crow and pigeon, using GRA6 gene by PCR-RFLP [MSc Thesis]. Tehran, Iran: Tarbiat Modares University; 2015. [In Persian].
 4. Gharavi MJ, Jalali S, Khademvatan S, Heydari S. Detection of IgM and IgG anti-*Toxoplasma* antibodies in renal transplant recipients using ELFA, ELISA and ISAGA methods: comparison of pre- and post-transplantation status. *Ann Trop Med Parasitol* 2011; 105(5): 367-71.
 5. Tenter AM, Heckeroth AR, Weiss LM. *Toxoplasma gondii*: From animals to humans. *Int J Parasitol* 2000; 30(12-13): 1217-58.
 6. Dubey JP, Jones JL. *Toxoplasma gondii* infection in humans and animals in the United States. *Int J Parasitol* 2008; 38(11): 1257-78.
 7. Elmore SA, Jones JL, Conrad PA, Patton S, Lindsay DS, Dubey JP. *Toxoplasma gondii*: epidemiology, feline clinical aspects, and prevention. *Trends Parasitol* 2010; 26(4): 190-6.
 8. Cenci-Goga BT, Rossitto PV, Sechi P, McCrindle CM, Cullor JS. *Toxoplasma* in animals, food, and humans: An old parasite of new concern. *Foodborne Pathog Dis* 2011; 8(7): 751-62.
 9. Dubey JP. A review of toxoplasmosis in wild birds. *Vet Parasitol* 2002; 106(2): 121-53.
 10. Jones JL, Dargelas V, Roberts J, Press C, Remington JS, Montoya JG. Risk factors for *Toxoplasma gondii* infection in the United States. *Clin Infect Dis* 2009; 49(6): 878-84.
 11. Sharifi -Mood B, Hashemi-Shahri M, Salehi M, Naderi M, Naserpoor T. Seroepidemiology of toxoplasma infection in the pregnant women in Zahedan, southeast of Iran. *J Res Health Sci* 2004; 4(2): 1-3.
 12. Assmar M, Amirkhani A, Piazak N, Hovanesian A, Kooloobandi A, Etessami R. Toxoplasmosis in Iran. Results of a seroepidemiological study. *Bull Soc Pathol Exot* 1997; 90(1): 19-21. [In French].
 13. Asgari Q, Moazzeni M, Akrami F, Kalantari M, M Z, Ghalebi S, et al. Seroprevalence of *Toxoplasma gondii* among caprines in Fars province, Southern Iran. *J Vet Parasitol* 2007; 21: 57.
 14. Heshmat F, Yousefi H, Tolouei S, Pestehchian N. Prevalence of coccidians and helminthes ova in soil samples from public places in Isfahan City, Iran, 2016. *Journal of Isfahan Medical School* 2017; 35(431): 577-82.
 15. Tahri S, Khouni F, Mokrani-Satour D, Abdeli A, Oudhia KA. First report on seroprevalence and risk factors of *Toxoplasma gondii* on some traditional poultry farms in north central Algeria. *Veterinaria* 2020; 69(1): 51-5.
 16. Mostafavi SN, Jalali Monfared L. Toxoplasmosis epidemiology in Iran: A systematic review. *J Isfahan Med Sch* 2012; 30(176): 74-88. [In Persian].
 17. Desmorts G, Remington JS. Direct agglutination test for diagnosis of *Toxoplasma* infection: Method for increasing sensitivity and specificity. *J Clin Microbiol* 1980; 11(6): 562-8.
 18. Dubey JP. Toxoplasmosis of animals and humans. 2nd ed. Boca Raton, FL: CRC Press; 2010.
 19. Khadem Erfan M, Shariati S, Faridi A, Ghaderi E, Javan K, Zamini G. Prevalence of *Toxoplasma gondii* antibody in livestock slaughtered in Sanandaj slaughterhouse with agglutination method in 2015. *J Vet Res* 2019; 74(1): 19-26.
 20. Hamidinejat H, Nabavi L, Mayahi M, Ghourbanpoor M, Pourmehdı BM, Norollahi FS, et al. Comparison of three diagnostic methods for the detection of *Toxoplasma gondii* in free range chickens. *Trop Biomed* 2014; 31(3): 507-13.
 21. Dubey JP, Pena HFJ, Cerqueira-Cezar CK, Murata FHA, Kwok OCH, Yang YR, et al. Epidemiologic significance of *Toxoplasma gondii* infections in chickens (*Gallus domesticus*): The past decade. *Parasitology* 2020; 147(12): 1263-89.
 22. Feng Y, Lu Y, Wang Y, Liu J, Zhang L, Yang Y. *Toxoplasma gondii* and *Neospora caninum* in free-range chickens in Henan Province of China. *Biomed Res Int* 2016; 2016: 8290536.
 23. Saichua P, Jumnainsong A, Tantrawatpan C, Kiatsopit N, Kopolrat K, Suwannatrat A, et al. Seroprevalence of *Toxoplasma gondii* in free range chickens (*Gallus domesticus*) in Khon Kaen province, Thailand. *Trop Biomed* 2017; 34(2): 419-24.
 24. Ying Y, Verma SK, Kwok OCH, Alibana F, Mcleod R, Su C, et al. Prevalence and genetic characterization of *Toxoplasma gondii* in free-range chickens from grocery stores and farms in Maryland, Ohio and Massachusetts, USA. *Parasitol Res* 2017; 116(5): 1591-5.
 25. Vieira FEG, Sasse JP, Minutti AF, Miura AC, de Barros LD, Cardim ST, et al. *Toxoplasma gondii*: prevalence and characterization of new genotypes in free-range chickens from south Brazil. *Parasitol Res* 2018; 117(3): 681-8.
 26. Rodrigues FT, Moreira FA, Coutinho T, Dubey JP, Cardoso L, Lopes AP. Antibodies to *Toxoplasma gondii* in slaughtered free-range and broiler chickens. *Vet Parasitol* 2019; 271: 51-3.
 27. Sarr A, Galal L, Boumediene F, Hamidovic A, Darde ML, Diallo M, et al. Seroprevalence and risk factors of *Toxoplasma gondii* Infection in free-range chickens in Senegal, West Africa. *Vector Borne Zoonotic Dis* 2020; 20(1): 15-21.
 28. Khan MB, Khan S, Rafiq K, Khan SN, Attaullah S, Ali I. Molecular identification of *Toxoplasma gondii* in domesticated and broiler chickens (*Gallus domesticus*) that possibly augment the pool of human toxoplasmosis. *PLoS One* 2020; 15(4): e0232026.
 29. Ullah N, Nawaz D, Shah M, Rasool A, Akbar F, Israr M. Prevalence of *Toxoplasma gondii* in women population in Swat, Pakistan. *Biomed J Sci Tech Res* 2020; 30: 23247-51.
 30. Ahmadi SF, Zarifi O, Shokrani H, Norouzian H. Seroprevalence and molecular study of toxoplasma infection in domestic chickens from Khorramabad, Iran. *J Vet Res* 2020; 75(2): 130-5.
 31. Asgari Q, Sarkari B, Amerinia M, Panahi S, Mohammadpour I, et al. *Toxoplasma* infection in farm animals: A seroepidemiological survey in Fars province, south of Iran. *Jundishapur J Microbiol* 2013; 6(3): 269-72.
 32. Amouei A, Sharif M, Hosseini SA, Sarvi S, Mizani A, Salehi S, et al. Prevalence of *Toxoplasma gondii* infection in domestic and migrating birds from Mazandaran Province, northern Iran. *Avian Biol Res* 2018; 11(1): 12-5.

The Prevalence Rate of Infection to Toxoplasma Gondii in Domestic and Industrial Breeding Poultry in Isfahan City, Iran, 2020

Mahnaz Sami¹, Hossain Yousofi-Darani², Hossein Ali Yousofi³, Reza Kalantari⁴,
Nader Pestehchian²

Original Article

Abstract

Background: Toxoplasma gondii (*T. gondii*) is a pathogenic and zoonotic parasite, which felines implicate as definitive hosts; intermediate hosts are warm-blooded vertebrates. The protozoa can cause serious symptoms in humans, while in poultry is usually asymptomatic. The prevalence of Toxoplasma gondii in poultry due to the way poultry are fed is an important indicator of the distribution of oocysts in the environment; in addition, consumption of raw or under cooked meat of chickens can cause infection in human and other animals. Therefore, in this study, the prevalence rate of infection to toxoplasma gondii in domestic and industrial breeding poultry in Isfahan City, Iran, was assessed.

Methods: From three groups of domestic breeding, broiler, and laying eggs poultry, 60 blood clot samples were collected. On collected serums, serological modified agglutination test (MAT) was performed. Toxoplasma gondii-specific antibodies were assayed by this test. Then, the obtained results were analyzed.

Findings: By performing the MAT serological test, 20, 15, and 30 samples were positive in domestic breeding, industrial broiler, and in laying eggs samples, respectively. Therefore, relative frequency was 33.3, 25.0, and 50.0 percent in domestic breeding, industrial broiler, and industrial laying eggs, respectively, which by performing chi-square test and calculating the $P < 0.050$ between the three groups, a significant difference was observed serologically.

Conclusion: A considerable percent of domestic and industrial poultry was infected with Toxoplasma gondii. Therefore, preventive measures should be conducted to provide safe foods for vertebrate animals and human.

Keywords: Agglutination; Poultry; Prevalence; Serology; Toxoplasma gondii

Citation: Sami M, Yousofi-Darani H, Yousofi HA, Kalantari R, Pestehchian N. The Prevalence Rate of Infection to Toxoplasma Gondii in Domestic and Industrial Breeding Poultry in Isfahan City, Iran, 2020. J Isfahan Med Sch 2021; 39(638): 625-30.

1- MSc Student, Department of Medical Parasitology and Mycology, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

2- Professor, Department of Medical Parasitology and Mycology, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

3- Instructor, Department of Medical Parasitology and Mycology, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

4-PhD Candidate, Department of Medical Parasitology and Mycology, School of Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

Corresponding Author: Nader Pestehchian, Professor, Department of Parasitology and Mycology, School of Medicine AND Infectious Diseases and Tropical Medicine Research Center, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran; Email: pestehchian@med.mu.ac.ir