

سطح پوشش واکسن پنوموکوک در جهان و توزیع سروتاپهای استرپتوکوک پنومونیه پس از دریافت واکسن در کشورهای دریافت‌کننده واکسن: مرور ساختار یافته

سعیده رحمانی^۱، منوچهر کرمی^۲، پگاه آمری^۳، مریم آدابی^۴، امین دوستی ایرانی^۵

^۱دانشجوی کارشناسی ارشد اپیدمیولوژی، گروه اپیدمیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۲دانشیار، مرکز تحقیقات علوم بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۳کارشناس ارشد اپیدمیولوژی، گروه اپیدمیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۴استادیار، باکتری شناسی پزشکی، مرکز تحقیقات بروسلوز، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۵استادیار، مرکز تحقیقات مدل‌سازی بیماری‌های غیرواگیر، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

نویسنده را بط: امین دوستی ایرانی، نشانی: همدان، بلوار شهید فهمیده، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

پست الکترونیک: a.doosti@umsha.ac.ir

تاریخ دریافت: ۹۸/۰۲/۲۵؛ پذیرش: ۹۸/۰۶/۰۹

مقدمه و اهداف: پس از معرفی واکسن نوموکوک افزایش بیماری به علت سروتاپهای غیر اختصاصی واکسن در کشورهای دریافت‌کننده واکسن مشاهده شده است. هدف از این مطالعه تعیین توزیع مکانی پوشش واکسن سروتاپهای شایع استرپتوکوکوس پنومونیه پس از معرفی واکسن در کشورهای دریافت‌کننده واکسن بود.

روش کار: پایگاه‌های معتبر بین‌المللی شامل Scopus و Medline Web of science تا نوامبر سال ۲۰۱۸ جست‌وجو شد. مطالعه‌هایی که شیوع سروتاپهای استرپتوکوک پنومونیه در افراد حامل، بیمار، جایگزینی سروتاپهای و شیوع سروتاپهای شایع استرپتوکوکوس را بررسی کرده بودند؛ وارد مطالعه شدند. توزیع مکانی کشورهای دریافت‌کننده واکسن با استفاده از نرم‌افزار ArcGIS نسخه ۱۰.۶.۱ تعیین شد.

یافته‌ها: از مجموع ۶۹۸۹ مقاله در نهایت ۳۲۴ مقاله وارد مطالعه شدند. بیشترین سهم کشورهای دریافت‌کننده واکسن به ترتیب در مناطق آفریقا، اروپا و غرب اقیانوس آرام بود. پوشش واکسیناسیون در کشورهای دریافت‌کننده واکسن تا سال ۲۰۱۷ رو به افزایش بود. سروتاپهای شایع پس از معرفی واکسن شامل F, 8, 12, 14, 19F, 7F, 23F, 6B19 A, 5, 3 و سروتاپهای غیر اختصاصی واکسن 15A/B, 11A بودند.

نتیجه‌گیری: یافته‌های این مطالعه نشان داد که با وجود افزایش پوشش واکسیناسیون پنوموکوک در کشورهای دریافت‌کننده واکسن، در بسیاری از کشورهای جهان، واکسن پنوموکوک در برنامه ایمن‌سازی آن‌ها نیست. علاوه بر این پس از معرفی واکسن سروتاپهای A, 19, 14, 19F, 7F, 23F, 6B ۵، همچنان از سروتاپهای شایع در کشورهای دریافت‌کننده واکسن هستند. بنابراین سیاست‌گذاران سلامت در کشورهای مختلف باید بر اساس سروتاپهای شایع پنوموکوک برای ایمن‌سازی اقدام کنند.

وازگان کلیدی: استرپتوکوک پنومونیه، واکسن پنوموکوک، سروتاپ، مرور ساختار یافته

مقدمه

جهان محسوب می‌شود (۶). اکنون در بسیاری از کشورها واکسن‌های مؤثر علیه ۱۰ یا ۱۳ نوع سروتاپ از بیش از ۹۰ نوع سروتاپ پنوموکوک استفاده می‌شود که منجر به کاهش معنی‌داری در بیماری‌های مهاجم و حاملی سروتاپهای واکسن داشته است. با وجود این موفقیت، سروتاپهای غیر اختصاصی واکسن^۱، در میان حامل‌های سالم افزایش یافته و بهطور بالقوه می‌توانند از سبب‌های مهم بیماری‌های مهاجم شوند (۷).

استرپتوکوکوس‌ها، باکتری‌های گرم مثبت و گاهی ساکن طبیعی دستگاه تنفس هستند، اما تعدادی از آن‌ها مانند استرپتوکوکوس پنومونیه، می‌تواند باعث ایجاد بیماری‌های بالینی مانند عفونت گوش میانی، پنومونی و بیماری شدید پنوموکوکی شود (۱،۲). حداقل ۹۵ نوع سروتاپ استرپتوکوک وجود دارد، اما تنها تعداد کمی از آن‌ها موجب بیماری‌های شدید می‌شوند (۳-۵). استرپتوکوک پنومونیه شایع‌ترین علت بیماری‌های شدید مانند عفونت‌های پنومونی باکتریایی و سپتیسمی در میان کودکان

^۱Non-vaccine serotypes

روش کار

روش جستجو و معیارهای ورود به مطالعه

مطالعه‌های منتشر شده در سطح جهان تا تاریخ ۱۰/۱۱/۲۰۱۸ مورد بررسی قرار گرفت. برای دستیابی به مقاله‌های مناسبی که بتوان اطلاعات آنان را در راستای هدف‌های مطالعه استخراج کرد، Web of science، Scopus و Medline استفاده شد.

در این مطالعه از راه کار جستجوی ساختارمند با هدف یافتن مطالعه‌های مرتبط با موضوع پژوهش و منطبق با معیارهای ورود در پایگاه‌های داده‌های الکترونیک استفاده شد. راه کار جستجو و استفاده از ترکیب کلید واژه‌های زیر تهیه شد:

- ۱#Streptococcus pneumoniae [Mesh terms]
- ۲#Pneumococcal Infections [Mesh terms]
- ۳#Invasive pneumococcal diseases [tw]
- ۴#(۴#OR #2 OR #3)
- ۵#Heptavalent Pneumococcal Conjugate Vaccine [Mesh terms]
- ۶#PCV* [tw]
- ۷#PCV7 [tw]
- ۸#PCV10 [tw]
- ۹#PCV13 [tw]
- ۱۰#(۱۰#OR #6 OR #7 OR #8 OR #9)
- ۱۱#Serogroup [Mesh terms]
- ۱۲#Serotype [tw]
- ۱۳#(۱۳#OR #12)
- ۱۴#Prevalence [Mesh terms]
- ۱۵#Incidence [Mesh terms]
- ۱۶#(۱۶#OR #15)
- ۱۸#Animals [Mesh terms]
- ۱۹#(۱۹#AND #10 AND #13 AND #17 NOT #18)

معیارهای انتخاب مطالعه

مطالعه‌ایی که شیوع حالت حاملی، شیوع سروتاپهای پس از مطالعه شده باشد، در تمامی منطقه‌های سازمان جهانی بهداشت انتخاب کرده بودند، در تمامی منطقه‌های سازمان جهانی بهداشت انتخاب وارد مطالعه شدند. هیچ گونه محدودیتی از نظر زمان و زبان مقاله‌های منتشر شده وجود نداشت.

اپیدمیولوژی بیماری شدید پنوموکوکی (IPD)^۱ به طور قابل توجهی تغییر کرده است (۴). سازمان جهانی بهداشت برآورد کرده است که حدود ۵۰-۶۰ درصد از ۱/۶ میلیون مرگ‌ومیر اتفاق افتاده در سال ۲۰۰۵ در کودکان کمتر از ۵ سال ناشی از عفونت پنوموکوکی بوده است (۸). با وجود اثربخشی بالا برای واکسن کونزوگه هفت ظرفیتی پنوموکوک (PCV7)^۲ در سراسر جهان، پوشش واکسن PCV7 در برخی از کشورها در مقایسه با ایالات متحده آمریکا پایین گزارش شده است (۹). واکسیناسیون PCV7 منجر به کاهش حالت حاملی نازوفارنکس (NP) به علت سروتاپهای نوع واکسن می‌شود، همچنین شیوع حالت حاملی به علت سروتاپهای غیر اختصاصی واکسن افزایش یافته و جایگزینی به علت تغییر سویه‌های دیگر سروتاپ رخ داده است (۱۰). معرفی واکسن کونزوگه هفت ظرفیتی پنوموکوک (PCV7) در برنامه ایمن‌سازی کودکان در نروز در سال ۲۰۰۶ میلادی به طور قابل ملاحظه‌ای شیوع پنوموکوک به علت سروتاپهای نوع واکسن^۳ را در همه گروه‌های سنی کاهش داد. علاوه بر این، افزایش کمی در بروز بیماری به علت سروتاپهای غیر اختصاصی واکسن (جایگزینی سروتاپ مشاهده شد (۱)). دو واکسن کونزوگه جدید، واکسن کونزوگه ۱۰ ظرفیتی پنوموکوک (PCV10)^۴ و واکسن کونزوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک (PCV13)^۵ هستند که شامل تعداد زیادی از سروتاپها است. واکسن PCV13 شامل سروتاپهای ۱، ۲، ۳، ۵، ۷F6، A، ۷F6، ۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۳، ۱۴، ۱۵، ۱۶، ۱۷، ۱۸، ۱۹ است که بیشتر این سروتاپها پس از اجرای واکسن کونزوگه ۷ ظرفیتی پنوموکوک (PCV7) در اروپا، آسیا و آفریقا پدید آمداند و شرط لازم تولید و ایجاد این دو واکسن هستند (۹). بر اساس اعلام سازمان جهانی بهداشت، یک تجزیه و تحلیل جامع برای ارزیابی شیوع سروتاپهای پنوموکوک پس از استفاده از واکسن کونزوگه ۷ ظرفیتی پنوموکوک (PCV7) به منظور انتقال تجربیات به کشورهای کم‌درآمد ضروری است (۱۱). با توجه به اهمیت شناسایی سروتاپهای شایع بیماری‌زا در تولید واکسن و تنوع جغرافیایی مناطق اندمیک این بیماری، هدف از این مطالعه تعیین توزیع مکانی واکسن پنوموکوک، پوشش واکسن در کشورهای دریافت‌کننده به تفکیک مناطق سازمان جهانی بهداشت و همچنین تعیین توزیع سروتاپهای شایع پنوموکوک در کشورهای دریافت‌کننده واکسن پس از معرفی واکسن بود.

^۱Invasive Pneumococcal Disease; IPD

^۲7-valent Pneumococcal Conjugate Vaccine; PCV7

^۳Vaccine serotypes

^۴10-valent Pneumococcal Conjugate Vaccine; PCV10

^۵13-valent Pneumococcal Conjugate Vaccine; PCV13

تعداد و سهم کشورهای دریافت‌کننده واکسن در مناطق آفریقا، آمریکا، مدیترانه شرقی، اروپا، جنوب شرقی آسیا و منطقه غرب اقیانوس آرام به ترتیب ۳۹ (۸۷ درصد)، ۲۶ (۷۴ درصد)، ۱۶ (۷۳ درصد)، ۴۲ (۸۲ درصد)، ۳ (۲۷ درصد) و ۲۱ (۷۸ درصد) بود.

پوشش واکسن پنوموکوک به تفکیک مناطق سازمان جهانی بهداشت در جدول شماره ۱ مشاهده می‌شود. به طور کلی پوشش واکسن پنوموکوک در سال ۲۰۱۷ نسبت به ۲۰۱۶ افزایش یافته و بیشترین افزایش پوشش مربوط به منطقه جنوب شرقی آسیا بود که از ۵۳ درصد در سال ۲۰۱۶، به ۸۹ درصد در سال ۲۰۱۷ رسیده است. سطح پوشش واکسن پنوموکوک به تفکیک کشورهای دریافت‌کننده واکسن در مناطق سازمان جهانی بهداشت بر حسب درصد برای سال‌های ۲۰۱۶ و ۲۰۱۷ در جدول شماره ۲ نشان داده شده است.

اطلاعات استخراج شده از مقاله‌های دارای شرایط

سروتاپهای شایع استرپتوكوک پنومونیه به ترتیب شیوع، در کشورهای دریافت‌کننده واکسن در جهان، پیش و پس از دریافت واکسن در جدول شماره ۳ درج شده است. با توجه به اطلاعات استخراج شده از مطالعه‌های شایع‌ترین سروتاپهای پس از معرفی واکسن هنوز سروتاپهای اختصاصی واکسن کونزوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک بوده و سروتاپهای غیر اختصاصی شایع پس از معرفی واکسن، سروتاپهای A/15A/22F/6C/A استند.

سروتاپهای شایع استرپتوكوک پنومونیه به تفکیک مناطق ۶ گانه سازمان جهانی بهداشت در کشورهای دریافت‌کننده واکسن پیش و پس از معرفی واکسن در جدول شماره ۴ گزارش شده است. یافته‌های مطالعه نشان داد که تنوع سروتاپهای شایع استرپتوكوک پنومونیه در مناطق مختلف بالا است، اما سروتاپهای اختصاصی واکسن کونزوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک جزء سروتاپهای شایع هستند همچنین ترتیب و شیوع سروتاپهای اختصاصی و غیر اختصاصی واکسن کونزوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک تغییر کرده و سروتاپهای شایع پیش از معرفی واکسن، تقریباً تمامی سروتاپهای اختصاصی واکسن

جمع‌آوری و تجزیه و تحلیل داده‌ها

دو پژوهش مسؤول غربال کردن عنوان‌ها و خلاصه‌های مطالعه‌ها بودند و در مرحله بعد، با توجه به معیارهای ورود متن كامل مطالعه‌ها انتخاب شده، بررسی شدند. هر اختلاف نظر بین دو نویسنده توسط راهنمایی نویسنده مسؤول تصمیم‌گیری شد. متغیرهایی که از مطالعه‌ها انتخاب شده استخراج شده‌اند به شرح زیر است: نویسنده نخست، سال انتشار، مطالعه در دوره پیشین یا پس از معرفی واکسن بوده، کشور، منطقه سازمان جهانی بهداشت، حجم نمونه، گروه هدف از نظر حامل یا بیمار بودن، گروه سنی، سال معرفی واکسن در کشور مربوط، نوع واکسن تزریقی، تعداد سروتاپهای استرپتوكوکوس شناسایی شده از گروه هدف با توجه به نوع روش تشخیصی و اگر گزارش سروتاپهای بهصورت نمودار یا درصد گزارش شده بود به تعداد تبدیل می‌شدند. سپس مجموع تعداد سروتاپهای شناسایی شده با حجم نمونه کنترل می‌شد، نوع آزمون تشخیصی و نوع مطالعه در یک صفحه گسترش‌الکترونیک که از پیش طراحی شده وارد شدند. هم‌چنین پوشش واکسیناسیون به تفکیک کشورهای دریافت‌کننده و مناطق ۶ گانه سازمان جهانی بهداشت از سایت گزارش‌های این سازمان (۱۲) و مقاله‌های دارای شرایط استخراج شد. بهمنظور تعیین توزیع مکانی واکسن پنوموکوک، نقشه مکانی کشورهای دریافت‌کننده واکسن از نرم‌افزار ArcGIS نسخه ۱۰.۶ استفاده شد.

یافته‌ها

ارزیابی مطالعه‌ها

از مجموع ۶۹۸۹ مقاله که از پایگاه‌های اطلاعاتی ذکر شده شناسایی شد، پس از فرایند غربالگری مطالعه‌ها بر اساس معیارهای ورود در نهایت ۳۲۴ مقاله وارد این مرور نظاممند شد (شکل شماره ۱). مشخصات مطالعه‌های وارد شده در ضمیمه شماره ۲ نشان داده شده است.

توزیع مکانی پوشش وضعیت دریافت واکسن در کشورهای جهان و همچنین پوشش واکسن پنوموکوک در کشورهای دریافت‌کننده واکسن در شکل شماره ۲ نشان داده شده است.

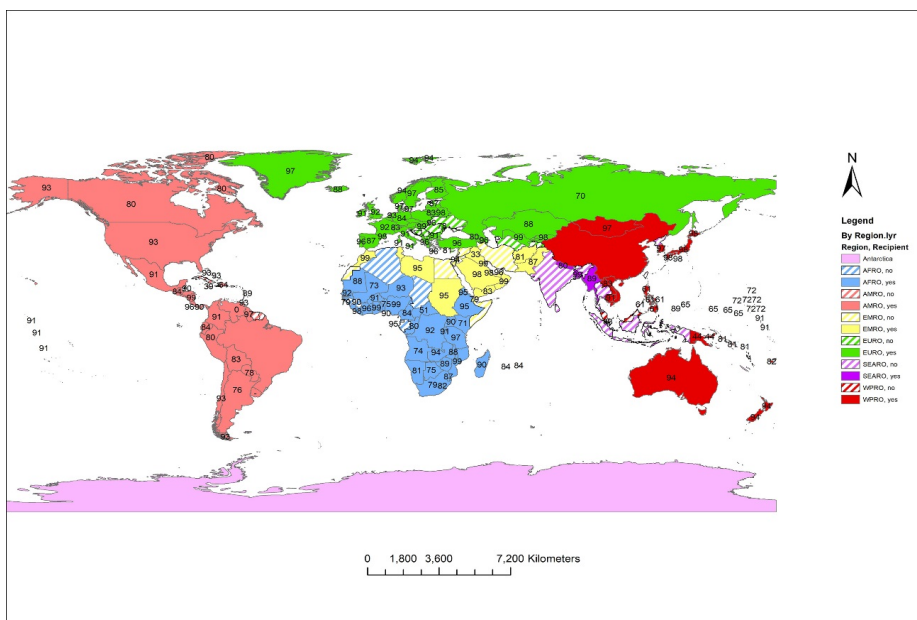
۶ گانه سازمان جهانی بهداشت و همچنین سال معرفی واکسن و نوع واکسن معرفی شده، در جدول شماره ۵ آورده شده است، همان‌گونه که مشاهده می‌شود نوع واکسن مصرفی در کشورهای مختلف متفاوت است و در برخی از کشورها به مرور زمان به دلیل پدیده جایگزینی سروتاپ‌ها، نوع واکسن مصرفی تغییر کرده است. سروتاپ‌های F,19A, 3,1,5,11A,15A/B^{۱۹} F۲۳ جزء سروتاپ‌های شایع شناسایی شده هستند.

کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک که شامل: ۶,4, B, 9V, 14, 18C, 19F, 23F, 1, 5, 7F, 3, 6A, 19A غیراختصاصی واکسن کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک شامل سروتاپ‌های F,15A/B,35B, 11A۸,۱۲ تقریباً در تمامی مناطق مشترک هستند. البته اختلافاتی از نظر شیوع سروتاپ هر منطقه با منطقه دیگر وجود دارد.

سروتاپ‌های شایع استرپتوکوک پنومونیه به ترتیب شیوع، در کشورهای دریافت‌کننده، پس از دریافت واکسن به تفکیک مناطق



شکل شماره ۱ - فلوچارت فرایند انتخاب مقاله‌ها در مرور ساختاریافته سطح پوشش واکسن پنوموکوک



شکل شماره ۲ - توزیع جغرافیایی پوشش واکسیناسیون پنوموکوک در سطح جهان در سال ۲۰۱۷

جدول شماره ۱ - سطح پوشش واکسن پنوموکوک در کشورهای دریافت‌کننده واکسن به تفکیک مناطق سازمان جهانی بهداشت در سال‌های ۲۰۱۶ و ۲۰۱۷

درصد پوشش واکسیناسیون PCV3 به تفکیک سال		منطقه
۲۰۱۷	۲۰۱۶	
۸۷/۴۳	۸۲/۶۶	AFRO
۸۱/۹۲	۸۱/۵۲	AMRO
۸۸/۰۶	۸۷/۲۳	EMRO
۸۶/۴۲	۸۶/۶۱	EURO
۸۹/۳۰	۵۳/۰۰	SEARO
۸۴/۴۴	۸۱/۰۶	WPRO

AFRO: آفریقا، AMRO: آمریکا، EMRO: مدیترانه شرقی، EURO: اروپا، SEARO: جنوب شرق آسیا، WPRO: غرب اقیانوسیه

جدول شماره ۲ - سطح پوشش واکسن پنوموکوک به تفکیک کشورهای مناطق ۶ گانه سازمان جهانی بهداشت

درصد پوشش واکسن PCV3		کشور	منطقه	درصد پوشش واکسن PCV3		کشور	منطقه
به تفکیک سال	۲۰۱۷			به تفکیک سال	۲۰۱۷		
۲۰۱۷	۲۰۱۶				۲۰۱۷	۲۰۱۶	
۹۰	۸۴	Sierra Leone		۷۴	۷۴	Angola	
۷۹	۸۷	South Africa		۷۵	۶۳	Benin	
۸۷	۹۰	Swaziland	AFRO	۷۵	۸۳	Botswana	AFRO
۹۰	۸۹	Togo		۹۱	۹۱	Burkina Faso	
۹۰	۹۳	Uganda		۹۱	۹۴	Burundi	

PCV3 درصد پوشش واکسن به تفکیک سال ۲۰۱۷			منطقه	PCV3 درصد پوشش واکسن به تفکیک سال ۲۰۱۷		
کشور	منطقه	۲۰۱۷	۲۰۱۶	کشور	منطقه	۲۰۱۷
Tanzania		۹۷	۹۶	Cameroon		۸۴
Zambia		۹۴	۹۸	Central African Republic		۵۱
Zimbabwe		۸۹	۹۰	Congo		۸۰
Senegal		۹۲	۹۳	Côte d'Ivoire		۹۶
Argentina		۷۶	۸۲	Democratic Republic of the Congo		۹۲
Bahamas		۹۳	۹۴	Eritrea		۹۵
Barbados		۸۹	۹۶	Ethiopia		۹۵
Bolivia		۸۳	۸۷	Gambia		۹۰
Brazil			۸۴	Ghana		۹۵
Canada		۸۰	۷۹	Guinea-Bissau		۷۹
Chile		۹۳		Kenya		۷۱
Colombia		۹۱	۸۹	Lesotho		۸۲
Costa Rica		۹۶	۹۴	Liberia		۹۸
Dominican Republic	AMRO	۶۴	۳۰	Madagascar		۹۰
Ecuador	AMRO	۸۴	۸۴	Malawi		۸۸
El Salvador		۸۷	۹۰	Mali		۷۳
Guatemala		۸۴	۸۱	Mauritania		۸۸
Guyana		۹۷	۹۲	Mauritius		۸۴
Honduras		۹۰	۹۹	Mozambique		۹۹
Jamaica		۳۹	۳۷	Namibia		۸۱
Mexico		۹۱	۹۲	Niger		۹۳
Nicaragua		۹۹	۹۹	Nigeria		۹۹
Panama		۹۰	۸۳	Rwanda		۹۹
Paraguay		۷۸	۸۵	Sao Tome and Principe		۹۵
Germany		۸۴	۸۶	Georgia		۸۰
Greece		۹۶	۹۶	Peru		۷۵
Hungary		۹۹	۹۸	USA	AMRO	۸۰
Iceland		۸۸	۹۰	Uruguay		۹۳
Trinidad and Tobago		۹۳	۹۱	Venezuela		۹۴
Ireland		۹۱				۷
Israel		۹۴	۹۳	Afghanistan		۸۱
Italy	EURO	۹۱		Bahrain		۷۷
Kazakhstan		۹۸	۹۷	Djibouti		۹۷
Kyrgyzstan		۸۸		Iraq		۶۸
Latvia		۸۷	۸۲	Kuwait	EMRO	۷۹
Lithuania		۸۳	۸۲	Lebanon		۹۹
Luxembourg		۹۵		Libya		۶۸
Netherlands		۹۳	۹۴	Morocco		۹۹
Norway		۹۴		Oman		۹۸
				Pakistan		۸۷
						۸۶

سطح پوشش واکسن پنوموکوک در جهان و توزیع سروتاپهای استرپتوكوک پنومونیه پس از دریافت واکسن در کشورهای ۶۳/

درصد پوشش واکسن PCV3			درصد پوشش واکسن PCV3				
به تفکیک سال		کشور	منطقه	به تفکیک سال		کشور	منطقه
۲۰۱۷	۲۰۱۶			۲۰۱۷	۲۰۱۶		
۹۶	۷۳	Portugal		۹۸	۹۷	Qatar	
۷۸	۷۷	Moldova		۹۸	۹۸	Saudi Arabia	
۷۰	۳۵	Russian		۹۵	۹۳	Sudan (the)	
	۵۳	San Marino		۹۶	۹۹	United Arab Emirates (the)	
۹۶	۹۶	Slovakia		۸۳	۸۶	Yemen	
	۵۰	Slovenia		۹۹	۹۹	Albania	
۸۷	۸۶	Spain		۹۸	۹۲	Andorra	
۹۷	۹۷	Sweden		۹۴	۹۴	Armenia	
۸۳	۸۰	Switzerland		۹۶	۹۷	Azerbaijan	
۹۶	۹۸	Turkey		۹۸	۹۹	Belarus	
۹۲	۹۲	UK and Northern Ireland		۹۴	۹۴	Belgium	EURO
۹۹	.	Uzbekistan		۹۱	۹۰	Bulgaria	
۹۹	۹۹	Bangladesh		۸۱	۸۱	Cyprus	
۸۹	۱۴	Myanmar	SEARO	۹۷	۹۴	Denmark	
۸۰	۴۶	Nepal		۸۵	۸۷	Finland	
۹۴	۹۴	Australia	WPRO	۹۲	۹۲	France	
۹۹	۹۹	Niue		۸۲	۹۳	Fiji	
۸۹	۹۸	Palau		۹۸	۹۹	Japan	
۴۴	۲۰	Papua New Guinea		۹۱	۷۹	Kiribati	
۶۱	۵۷	Philippines		۸۳	۷۸	Lao People's Democratic Republic	WPRO
۹۷	۹۸	Republic of Korea		۷۲	۶۵	Marshall Islands	
۸۳	۷۸	Singapore		۶۵	۶۳	Micronesia	
۸۱	۸۷	Solomon Islands		۹۷	.	Mongolia	
۹۹	.	Tonga		۹۴	۹۳	New Zealand	
				۹۱	۹۶	Cambodia	

جدول شماره ۳ - سروتاپهای شایع استرپتوكوک پنومونیه در کشورهای دریافت‌کننده واکسن پیش و پس از دریافت واکسن

سروتاپهای شایع

14/6B/19F/19A/23F/6A/7B/3/9V/1/4/7F/18C/22F/8/11A/12F/18A/5	پیش از دریافت واکسن
19A/3/14/19F/7F/1/23F/6A/6B/11A/6C/4/22F/23A/8/35B/15A/9V/15B	پس از دریافت واکسن

جدول شماره ۴ - سروتاپ‌های شایع استرپتوكوک پنومونیه به تفکیک مناطق ۶ گانه سازمان جهانی بهداشت در کشورهای دریافت‌کننده واکسن پیش و پس از معرفی واکسن.

منطقه	سروتاپ‌های شایع پس از واکسن	سروتاپ‌های شایع پیش از واکسن
AFRO	1/19F/23F/6B/14/6A/5/3/19A/8/4/11A/9V/12F/15B/18C	1/19F/6A/14/23F/19A/6B/4/3/9V/5/13/18C/12F/8/15B/35B/10A/16F/34
AMRO	14/19A/3/7F/19F/22F/6C/11A/6A/35B/6B/23A/23B/23F/15A/12F/4/15B/16F/15C/9N/5/10A/8/9V/18C/33F/1	14/19F/6B/23F/19A/6A/3/18A/18C/9V/4/1/5/7F/35B/11A/22F/23A/12F
EMRO	14/19F/23F/1/3/6B/19A/5/6A/9V/4/18C/7F/8/6/15/11A/15A/12F	14/19F/23F/6B/19/6/9V/17/11/20/23/4/21/22/18C/5/33/1/15/16/10/19A/25/8
EURO	14/19A/3/7F/1/22F/19F/6A/4/11A/8/23F/6B/9V/23A/12F/10A/6C/23B/15B/9N/18C/35F/33F/15A/24F/35B	14/19F/23F/6B/9V/3/19A/1/6A/4/7F/8/18C/22F/12F/11A/9N
SEARO		6B/19F/14/23F/19A/1/2/5/18C/3/6A/4/7F/8/12A/9V
WPRO	19F/19A/23F/6B/3/14/6C/6A/23A/15A/11A/15B/35B/10A/15C/22F/16F/9V/34	19F/6B/23F/14/3/19A/6A/6C/9V/4/15B/23A/11A/15C/22F

جدول شماره ۵ - نوع واکسن و سال ادغام واکسن در برنامه ایمن‌سازی در کشورهای دریافت‌کننده و همچنین سروتاپ‌های شایع پس از معرفی واکسن به تفکیک مناطق WHO

منطقه	کشور	نوع واکسن	سال معرفی واکسن	سروتاپ‌های پس از واکسیناسیون
AFRO	Senegal	PCV7	2012	6B/23F/19F/1/14/6A/19A/11/15/10/2/3/5/20/18C/7
AFRO	Mozambique	PCV10	2013	1/5/14/23F/4/9V/6A/3
	Malawi	PCV13	2011	1/12F/23F/7F/19F/14/33F/5
	Ghana	PCV13	2012	19F/6B/6A/23F/11A/3/14/19A/15B/8
	Uruguay	PCV7/PCV13	2008 / 2010	1/3/7F/5/14/19F/19A/6B/6A/23F/4/9V/18C
	United States	PCV7/PCV13	2000/2010	6C/35B/7F/11A/23A/19F/23B/15A/6A/15B/16F/33F/15C/10A/9N/35F
	Peru	PCV7/PCV10	2009/2011	19F/11A/10A/6C/6B/19A/23B/23F/15C/13/15A/15B/35F/7C/14
	Mexico	PCV7/PCV13	2006/2012	19A/19F/23F/3/6A/6B/35A/14/9V
AMRO	Costa Rica	PCV7	2004	14/ 19F/3/ 23F/6B/11A/6A/18C/10A/15A/16F/35B/4/9V
AMRO	Colombia	PCV7	2009	14/3/1/18C/19A/6B/23F/15A/24F/9V/10A/15B
	Chile	PCV10	2011	14/19A/6B/3/6A/18C/7F/9V/1/5
	Canada	PCV7/PCV13	2001/2010	19A/7F/3/22F/14/19F/6B/6A/11A/4/5/23F/12F/9V/8/9N/18C/6C/23A
	Brazil	PCV10	2010	3/14/19A/12F/6B/6C/6A/23F/19F/4/8/7F/11A/5/9N/9V/18C/22F/20/10A/15C
	Argentina	PCV10/PCV13	2008/2010	14/1/19A/5/6B/18C/6A/7F/19F/3/23F/9V/4
	Tunisia	PCV7/PCV10/PCV13	2008/2012/2013	14/19F/1/3/23F/6B/19A/6A/4/18C/11A/19B/9/23/35B
	Saudi Arabia	PCV7/PCV13	2006/2010	23F/19F/6B/14/5/1/19A/9V/6A/7F/18C/4/15/3/11/23A/12F
EMRO	Qatar	PCV7/PCV13	2005/2010	3/14/1/19A/9V/23F/19F/12F/4/6B/35B/5/8/7C/18F/18/34
	Lebanon	PCV7/PCV10 .13	2006/2010	19F/6/3/14/1/19A/5/23F/4/18C/22F
	Kuwait	PCV7/PCV13	2006/2010	19F/23F/14/6A/6B/9V/19A/8/3/5/11A/1/20/15A/15B/4

منطقه	کشور	نوع واکسن	سال معرفی واکسن	سروتاپهای پس از واکسیناسیون
	Turkey	PCV7/PCV13	2009/2011	19F/23F/3/5/14/1/19A/9V/8/6B/6A/12F/35F/7F/10A/15C
	Switzerland	PCV7/PCV13	2007/2011	3/7F/19A/14/4/22/8/23F/9V/1/6A/9/19F/6B/18C/11/15/23/10/6C
	Sweden	PCV10 OR 13	2008/2009	11A/3/19A/1 5B/23A/6C/23B/35F/22F/21/33F/15C/19F/35B/1 0A/6A
	Spain	PCV7/PCV10 /PCV13	2001/2009/2010	7F/14/19F/5/8/6A/45/12F/22F/11A/24F/6C/9V/4/23F/6B/16F/23B
	Russia	-----	-----	19F/6B/23F/14/6A/3/15B/11A/18C/19A/23A
	Portugal	PCV7/PCV10 /PCV13	2001/2009/2010	3/19A/1/7F/14/19F/6A/4/23F/6B/9V/23A/18C/23B/11A/5/8/21/16F/15A/22F/10A/35F/17F
	Poland	PCV7/PCV10 /PCV13	2005/2010/2011	3/14/1/23F/4/19F/9V/6B/19A/18C/12F/9N/7F/8/11A/22F/10A
	Norway	PCV7/PCV13	2006/2011	7F/22F/4/19A/1/3/14/23F/9V/6A/33F/6B/19F/8/9N/11A/6C/18C/35F/23A/10A/16F
	Netherlands	PCV7/PCV10	2006/2011	19A/14/7F/1/9V/8/4/6B/23F/3/11A/22F/10A/6A/18C
	Italy	PCV7/PCV13	2001/2010	19A/1/3/7F/14/35F/19F/24F/22F/23B/8/23A/5/12/15/6
	Ireland	PCV7/PCV13	2008/2010	6B/19A/11A/19F/6A/23A/23F/22F/35B/16F/3/18C
EURO	Iceland	PCV7/PCV10 /PCV13	2008/2009/2010	1/3/7F/19A/6/14/19F/12/6A/6B/23F/25A/33B/13
	Hungary	PCV13	2005	11A/19A/15B/35F/3/23A/6B/6A/23F/38/19F/34/10A/35B/31/14/18C
	Greece	PCV7/PCV10 /PCV13	2005/2009/2010	19F/6A/6B/19A/23F/14/9V/23B/23A/7F/22F/38/11A/3/21/16F/6C/15A
	Germany	PCV7/PCV13	2006/2009	3/7F/19A/1/22F/12F/8/14/10A/9N/4/11A/19F/6C/24F/6A/23B/23A/23F/9V/33F/18C/15A/15B
	Georgia	PCV13	2010	35C/19B/6A/11B/23C/6D/15B/23B/17A/35A/22/23A/41F/35/7F/10B
	France	PCV7/PCV13	2001/2010	19A/6A/19F/15A/35B/3/11A/23A/7F/15B/23B/21/1/6B/15C/24F/10A/22F/35F
	England	PCV7/PCV13	2006 / 2010	1/14/19A/3/7F/8/6B/19F/22F/4/23F/6A/9V/18C/6C/11A/12F
	Denmark	PCV7/PCV13	2007/2011	7F/1/3/19A/11A/8/9N/6C/14/6B/19F/22F/23A/35F/6A/12F/16F/18C/23B/33F/23F
	Czech Republic	PCV7	2001	
	Cyprus	PCV7/PCV10 /PCV13	2004/2009/2010	23A/15A/6C/23B/19A/11D/15B/35F/15C/6A/8/19C/22F/24F/39/3/31
	Bulgaria	PCV10	2010	3/19F/19A/6A/6C/7F/23A/11/9V/15A/18C/14/6B/15C/23F/9N/22
	Belgium	PCV7	2004	19A/1/7F/14/5/6B/6A/33F/3/18C/19F/23F/9V/4
	Vietnam	PCV7	2006	19F/23F/14/11/6B/15/9V/6A/20/6D/23A
	Taiwan	PCV7/PCV10 /PCV13	2005/2010/2011	14/19F/19A/6B/23F/3/6A/15B/23A/15A/9V/4
WPRO	Singapore	PCV7	2009	6B/14/19A/19F/23F/6A

سروتایپ‌های پس از واکسیناسیون	سال معرفی واکسن	نوع واکسن	کشور	منطقه
19F/19A/6A/23F/6B/3/11A/23A/14/9V/35B/6C/ 15/34/15A/10A/11	2003 / 2010	PCV7/(PCV10 /PCV13)	Republic of Korea	
19A/3/6C/6B/15A/19F/23A/23F/35B/15C/11A/1 0A/22F/6A/15B/14/24F	2010/2013	PCV7/PCV13	Japan	
	2012	PCV10	Fiji	
19F/23F/14/3/6B/6C/19A/6A/23A/4/15C	2005/2009/ 2010	PCV7/PCV10 /PCV13	China (Hong Kong)	
19F/19A/23F/14/6B/6A/3/15/15A/15B/9V/23A/ 511/20/11B/33/10	2008	PCV7	China	
6C/19F/6A/23B/15B/23F/10A/22F/35B/6B/15C/3 3F/34/23A/7C/17F/21/10F/3	2001/2011	PCV7/PCV13	Australia	
	2015	PCV10	Bangladesh	SEARO

پنوموکوکی را کاهش داده است، اما موارد بیماری ناشی از سروتایپ‌های غیر اختصاصی واکسن هنوز وجود دارد که نیاز به واکسن جدید با پوشش وسیع را نشان می‌دهد (۵). پس از معرفی واکسن پنوموکوک با ظرفیت بالاتر، سروتایپ‌های موجود در واکسن در مناطق مختلف به نسبت‌های متفاوت کاهش یافته است (۶). در اسپانیا واکسن‌های PCV7، PCV10 و PCV13 به ترتیب در سال‌های ۲۰۰۱، ۲۰۰۹ و ۲۰۱۰ معرفی و جایگزین شده‌اند. در این مطالعه بین سال‌های ۱۹۹۷-۹۹ (دوره‌ی پیش از معرفی واکسن) در اسپانیا سروتایپ‌های شایع B6 (درصد، ۱۴/۹۶)، A19 (درصد، ۱۶/۰۷)، 19F (درصد، ۱۵/۱۸)، 18C (درصد، ۷/۱۴) و ۶/۲۵ (درصد) بود که همه آن‌ها جزء سروتایپ‌های اختصاصی واکسن بودند. بین سال‌های ۲۰۰۵-۰۷ (دوره‌ی پس از معرفی واکسن) سروتایپ‌های شایع اختصاصی واکسن PCV7 (درصد، ۲۲/۰۸)، 14 (۱۴/۵۸)، 6A (۷/۰۸) و ۵ (درصد) سروتایپ‌های شایع غیر اختصاصی واکسن F7 (۵/۸۳) و ۵ (درصد) بود (۱۳)، که با یافته‌های این مطالعه در منطقه اروپای سازمان جهانی بهداشت در مورد سروتایپ‌های A19 و A6 در دوره پس از معرفی واکسن هم خوانی دارد. این در حالی است که این دو سروتایپ در منطقه اروپا پیش از معرفی واکسن هم جزء سروتایپ‌های شایع هستند. سروتایپ‌های F22 و F12 که در دوره پیش از معرفی واکسن در این منطقه جزء سروتایپ‌های شایع بودند، پس از معرفی واکسن مشاهده نمی‌شوند، اما سروتایپ‌های جدیدی مانند F35، 33F، 15A، 24F و B35 پس از معرفی واکسن در این منطقه گزارش شده است که نشان دهنده توجه به این سروتایپ‌ها در تولید واکسن‌های جدید است.

استفاده‌ی گسترده از هر کدام از واکسن‌های پنوموکوک موجب کاهش چشم‌گیر بیماری شدید پنوموکوکی IPD به علت

بحث

یافته‌های این مطالعه نشان داد که در بیشتر کشورهای دریافت‌کننده واکسن، نوع واکسن مصرفی، واکسن کونژوگه ۱۰ ظرفیتی پنوموکوک و واکسن کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک هست. تعداد کشورهای دریافت‌کننده واکسن در مناطق مختلف سازمان جهانی بهداشت متفاوت است. بیشترین تعداد کشور دریافت‌کننده واکسن، کشورهای عضو منطقه آمریکا (AMRO) و کشورهای عضو منطقه اروپا (EURO) و کمترین تعداد کشور دریافت‌کننده واکسن کشورهای عضو منطقه آسیای جنوب شرقی (SEARO) است که این موضوع لزوم استفاده از واکسن پنوموکوک در برنامه ایمن‌سازی کشورهای این منطقه را نشان می‌دهد. با مقایسه سروتایپ‌ها پیش و پس از معرفی واکسن به خوبی مشخص شده است که ایمن‌سازی با واکسن پنوموکوک موجب تغییراتی در نوع سروتایپ‌ها شده است، اما با این حال برخی سروتایپ‌ها مثل A19، 19F، 23F، و B6 همچنان از سروتایپ‌های شایع در کشورهای دریافت‌کننده واکسن هستند.

یافته‌های این مطالعه اهمیت سروتایپ‌های شایع پس از معرفی و ایمن‌سازی گسترده واکسن پنوموکوک را ارائه می‌دهد و تفاوت منطقه‌ای را برجسته می‌کند. شیوع سروتایپ‌های غیر اختصاصی واکسن کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک به علت پدیده جایگزینی سروتایپ‌ها شروع به افزایش کرده که موجب بروز قابل توجهی از بیماری می‌شود که بر نیاز به واکسن‌های جدید با سروتایپ‌های اضافی برای کاهش بار بیماری تأکید می‌کند. این موضوع اهمیت بررسی و نظارت مستمر روی سروتایپ‌های شایع پنوموکوک را برجسته می‌کند.

اگرچه مصرف واکسن بروز و مرگ‌ومیر ناشی از عفونت‌های

سروتایپ‌های غیر اختصاصی واکسن کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک نسبت قابل توجهی از بیماری مهاجم پنوموکوکی را به خود اختصاص داده‌اند که این عامل نیاز به واکسن جدید با سروتایپ‌های غالب دیگر را برای کاهش بار بیماری مرتبط به استرپتوکوک پنومونی نشان می‌دهد. تنوع جغرافیایی سروتایپ‌ها و تغییر اپیدمیولوژی استرپتوکوک پنومونیه اهمیت نظارت مستمر روی سروتایپ‌های پنوموکوک برای راهنمایی و توصیه‌های واکسیناسیون را بر جسته می‌کند (۶).

به نظر می‌رسد پس از معرفی واکسن سروتاپهای A19، ۱۹F، ۲۳F و B6 همچنان از سروتاپهای شایع در کشورهای دریافت کننده واکسن هستند. یکی از سبب‌های شایع بودن چنین سروتاپهای ممکن است کارایی واکسن‌های تولید شده باشد که لازم است مطالعه‌هایی کارایی این واکسن‌ها را در کشورهای مختلف بررسی کنند. دلیل دیگر این موضوع ممکن است عدم ارائه واکسن در برخی از کشورهای مناطق ۶ گانه سازمان جهانی بهداشت باشد. برای مثال در مناطق آفریقا، آمریکا، مدیترانه شرقی، اروپا، آسیای جنوب‌شرقی و غرب اقیانوس آرام بهترتبی در ۱۳، ۲۶، ۲۷، ۸، ۷۳ و ۲۲ درصد کشورهای آن‌ها واکسن در ایمن‌سازی آن‌ها معرفی نشده است (۱۲). عدم دریافت واکسن در این کشورها ممکن است منجر به انتشار عامل بیماری به سایر کشورها و در نتیجه عدم کنترل موفق بیماری شود.

یافته‌های مطالعه‌های انجام شده به طور کلی نشان می‌دهد که دریافت واکسن، میزان بروز استرپتوکوک پنومونیه را در کشورهای دریافت‌کننده واکسن کاهش داده است (۲۵-۲۶). یافته‌های یک مطالعه در آمریکا در بازه زمانی ۱۹۹۹-۲۰۱۴ میلادی نشان داد که به طور معنی‌داری کاهش شدیدی در بروز بیماری مهاجم پنوموکوکی مربوط به سویه‌های PCV7 و PCV13 نسبت به پیش از زمان واکسیناسیون رخ داده است (۲۷). یافته‌های یک مطالعه در ۹۳ منطقه فرانسه که ارتباط بین پوشش واکسن میزان PCV با میزان بروز منژیت مننگوکوکی را در فاصله زمانی ۲۰۰۱-۱۶ بررسی کرده بود، نشان داد که میانگین پوشش واکسیناسیون PCV از ۱۳ درصد در سال ۲۰۰۴ به ۸۵ درصد در سال ۲۰۱۶ رسیده است. از سوی دیگر میانگین تعداد موارد سروتاپی PCV منژیت

سروتایپ‌های اختصاصی واکسن در کودکان خردسال در کشورهای با درآمد بالا در آمریکای شمالی، اروپا و غرب اقیانوس آرام شد (۱۴-۱۶). در چین در سال ۲۰۱۳ شایع‌ترین سروتایپ‌ها ۶A (درصد)، ۱۹A (۱۴/۱ درصد)، ۲۳F (۸/۸ درصد)، ۶B (۳۳/۵ درصد)، ۱۵B (۷/۷ درصد)، ۶C (۱۲/۰ درصد) و ۱۴ (۶/۷ درصد) بودند که ۸۸/۸ درصد از سروتایپ‌های شناسایی شده را تشکیل می‌دادند و سطح پوشش واکسن PCV7 (۵۸/۶ درصد)، PCV10 (۵۹/۴ درصد) و PCV13 (۸۵/۱ درصد) گزارش شده است (۱۷). در مطالعه انجام شده در تایلند بین سال‌های ۲۰۰۰ تا ۲۰۰۹ و ۲۰۱۲ سروتایپ A19 در بین کودکان کمتر از ۵ سال به طور معنی‌داری افزایش یافته (۵/۶ در برابر ۱۸/۳ درصد)، در سال ۲۰۱۲ میلادی، A19 عامل ۲۵ درصد از بیماری مهاجم پنوموکوکی در بین کودکان کمتر از ۵ سال بود و علاوه بر این سروتایپ‌های غیر اختصاصی واکسن نیز افزایش یافته (۱۴/۵ در برابر ۲۶/۸ درصد) و سروتایپ F23 کاهش یافته است (۱۸). در مطالعه انجام شده در استرالیا از ۴۸ سروتایپ شناسایی شده شایع‌ترین سروتایپ‌ها 11A، 19F، 19A، 15B، 16F، 6C، 15B، 19F، 19A، 15B، 6C بودند. پس از معرفی واکسن کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک، کاهش شدیدی در شیوع برخی از سروتایپ‌ها مانند F23 که جزء سروتایپ اختصاصی واکسن کونژوگه ۷ ظرفیتی پنوموکوک بوده و همچنین سروتایپ‌های A6 و A19 که سروتایپ‌های اختصاصی واکسن کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک هستند، دیده شد (۱۹). مقایسه تغییرات توزیع سروتایپ‌های پنوموکوک بین افراد حامل کمتر از ۵ سال کره جنوبی در سال ۲۰۱۰، بین دوره پیش و پس از معرفی واکسن کونژوگه ۷ ظرفیتی پنوموکوک (PCV7)، نشان می‌دهد که درصد سروتایپ‌های PCV7 پس از معرفی واکسن به طور قابل توجهی کاهش یافته است (از ۶۱/۹ درصد در دوره پیش به ۲۳/۸ درصد در دوره پس از معرفی واکسن) این کاهش بیش‌تر به دلیل سروتایپ‌های 14، 19F، 23F، 18C، 14 است، در حالی که سروتایپ‌های 6B/6C و ۹V هیچ تغییری نکرده‌اند (۲۰). پس از معرفی واکسن کونژوگه ۷ ظرفیتی پنوموکوک و در سال‌های اولیه پس از معرفی واکسن با ظرفیت بالاتر، شایع‌ترین سروتایپ شناسایی شده در مناطق مختلف جهان سروتایپ A19 بود.

برای استخراج داده‌ها پیدا نشد. این محدودیت‌ها به طور بالقوه می‌توانند در یافته‌های این مطالعه ایجاد سوگیرایی داشته باشند.

نتیجه‌گیری

یافته‌های این مطالعه بیان‌گر آن است که در بسیاری از کشورهای جهان واکسن پنوموکوک با وجود توصیه سازمان جهانی بهداشت در برنامه ایمن‌سازی اضافه نشده، از این رو با تعیین سروتاپهای شایع باکتری در مناطق جنوب‌شرق آسیا، آفریقا، جنوب‌شرق آسیا و برخی از کشورها در منطقه اروپایی سازمان جهانی بهداشت، می‌توان به سیاست‌گذاران سلامت در کشورهایی که هنوز این واکسن در آن‌ها معرفی نشده است، پیشنهاد ادغام واکسن مناسب شامل سروتاپهای باکتری در برنامه ملی ایمن‌سازی آن‌ها ارائه داد. با توجه به اطلاعات استخراج شده از مطالعه‌ها شایع‌ترین سروتاپها پس از معرفی واکسن هنوز سروتاپهای اختصاصی واکسن کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک هستند، اما شیوع سروتاپهای غیراختصاصی واکسن کونژوگه ۱۳ ظرفیتی پنوموکوک به علت جایگزینی سروتاپها شروع به افزایش کرده که موجب بروز قابل توجهی از بیماری می‌شود که بر نیاز به واکسن‌های جدید با سروتاپهای اضافی با توجه به سروتاپهای شایع برای کاهش بار بیماری تأکید می‌شود.

تشکر و قدردانی

این مطالعه برگرفته از پایان‌نامه کارشناسی ارشد اپیدمیولوژی است که مورد تأیید و حمایت معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی همدان قرار گرفته است. از تمامی کسانی که نویسنده‌گان را در انجام آن یاری نمودند، صمیمانه تشکر و قدردانی می‌شود.

پنوموکوکی در این مناطق از ۰/۲۳ به ازای هر ۱۰۰ هزار نفر در سال ۲۰۰۱ ۰/۰۴ به ازای هر ۱۰۰ هزار نفر در سال ۲۰۱۶ رسیده است و یک روند کاهشی از سال ۲۰۰۱ تا ۲۰۱۶ در مورد موارد سروتاپ PCV7 منتزیت مننگوکوکی مشاهده می‌شود، که نشان دهنده اثر واکسن روی کاهش موارد بیماری است، اما میزان بروز سروتاپهای غیر اختصاصی واکسن از سال ۲۰۰۱ تا ۲۰۱۶ رو به افزایش بوده و از ۰/۱۳ به ازای هر ۱۰۰ هزار نفر در سال ۲۰۰۱ به ۰/۵۰ به ازای هر ۱۰۰ هزار نفر در سال ۲۰۱۶ رسیده است (۲۳). بنابراین پایش منظم سروتاپهای غیر اختصاصی واکسن اهمیت زیادی در تولید واکسن‌های مناسب دارد.

یک مطالعه سری زمانی در بازه زمانی ۲۰۰۱-۱۴ در فرانسه نشان داد که موارد بیماری ناشی استرپتوکوک پنومونیه پس از معرفی واکسن‌های PCV7 و PCV13 به طور معنی‌داری کاهش یافته است، اما روند بروز سویه‌های غیر اختصاصی واکسن مثل F1۲، 24F، 6C، ۳ و F1۹ روند رو به افزایشی را نشان می‌دهد (۲۶).

در ایران تا کنون واکسن PCV معرفی نشده است، اما مطالعه‌های انجام شده در برخی از مناطق کشور شیوع سروتاپهای جدا شده را گزارش کرده‌اند (۲۷ و ۲۸). بنابراین به نظر می‌رسد سیاست‌گذاران سلامت در ایران باید در مورد معرفی واکسن PCV در برنامه کشوری واکسیناسیون، برنامه‌ریزی لازم را انجام دهند.

این مطالعه با محدودیت‌هایی مواجه بود. در برخی از مطالعه‌ها اطلاعات سروتاپ‌ها فقط در قالب گروه‌بندی (به عنوان مثال other یا گزارش گروهی سروتاپ‌های یک گروه سرمی، زیرا تمام سروتاپ‌ها قابل ارزیابی نبوده‌اند) گزارش شده بودند و همچنین دسترسی به متن کامل برخی از مقاله‌ها امکان‌پذیر نبود. محدودیت دیگر این‌که مطالعه‌ای در کشورهای عضو منطقه جنوب‌شرقی آسیا پس از معرفی واکسن مطابق اهداف این مطالعه

منابع

1. Steens A, Bergsaker MA, Aaberge IS, Ronning K, Vestreheim DF. Prompt effect of replacing the 7-valent pneumococcal conjugate vaccine with the 13-valent vaccine on the epidemiology of invasive pneumococcal disease in Norway. *Vaccine*. 2013; 31: 6232-8.
2. Hosseini SM, Poorolajal J, Karami M, Ameri P. Prevalence of nasopharyngeal carriage of *Streptococcus pneumoniae* in Iran: A meta-analysis. *Journal of Research in Health Sciences*. 2015; 15: 141-6.
3. Miernyk KM, Bulkow LR, Case SL, Zulz T, Bruce MG, Harker-Jones M, et al. Population structure of invasive *Streptococcus pneumoniae* isolates among Alaskan children in the conjugate vaccine era, 2001 to 2013. *Diagnostic Microbiology and Infectious Disease*. 2016; 86: 224-30.
4. Ampofo K, Pavía AT, Stockmann C, Hersh AL, Bender JM, Blaschke AJ, et al. The Changing Epidemiology of Invasive Pneumococcal Disease at a Tertiary Children's Hospital Through the 7-valent Pneumococcal Conjugate Vaccine Era A Case for Continuous Surveillance. *Pediatric Infectious Disease Journal*. 2012; 31: 228-34.
5. Choe YJ, Choi EH, Lee HJ. The changing epidemiology of childhood pneumococcal disease in Korea. *Infection & chemotherapy*. 2013; 45: 145-58.
6. Balsells E, Guillot L, Nair H, Kyaw MH. Serotype distribution

- of *Streptococcus pneumoniae* causing invasive disease in children in the post-PCV era: A systematic review and meta-analysis. *PLoS One.* 2017; 12: e0177113.
7. Menezes AP, Azevedo J, Leite MC, Campos LC, Cunha M, Carvalho Mda G, et al. Nasopharyngeal carriage of *Streptococcus pneumoniae* among children in an urban setting in Brazil prior to PCV10 introduction. *Vaccine.* 2016; 34: 791-7.
 8. Richter SS, Heilmann KP, Dohrn CL, Riahi F, Diekema DJ, Doern GV. Pneumococcal serotypes before and after introduction of conjugate vaccines, United States, 1999-2011. *Emerging Infectious Diseases.* 2013; 19: 1074-83.
 9. del Amo E, Esteva C, Hernandez-Bou S, Galles C, Navarro M, Sauca G, et al. Serotypes and Clonal Diversity of *Streptococcus pneumoniae* Causing Invasive Disease in the Era of PCV13 in Catalonia, Spain. *PLoS One.* 2016; 11: e0151125.
 10. Dagan R. Serotype replacement in perspective. *Vaccine.* 2009; 27: C22-4.
 11. Feikin DR, Kagucia EW, Loo JD, Link-Gelles R, Puhan MA, Cherian T, et al. Serotype-specific changes in invasive pneumococcal disease after pneumococcal conjugate vaccine introduction: a pooled analysis of multiple surveillance sites. *PLoS medicine.* 2013; 10: e1001517.
 12. World Health Organization. Immunization, Vaccines and Biologicals [updated 15 July 2019; cited 10 April 2019]. Available at: http://www.who.int/immunization/monitoring_surveillance/data/en/.
 13. Salleras L, Dominguez A, Ciruela P, Izquierdo C, Navas E, Torner N, et al. Changes in serotypes causing invasive pneumococcal disease (2005-2007 vs. 1997-1999) in children under 2 years of age in a population with intermediate coverage of the 7-valent pneumococcal conjugated vaccine. *Clinical microbiology and infection : the official publication of the European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases.* 2009; 15: 997-1001.
 14. Feikin DR, Kagucia EW, Loo JD, Link-Gelles R, Puhan MA, Cherian T, et al. Serotype-Specific Changes in Invasive Pneumococcal Disease after Pneumococcal Conjugate Vaccine Introduction: A Pooled Analysis of Multiple Surveillance Sites. *PLoS Medicine.* 2013; 10: e1001517.
 15. Navarro Torne A, Dias JG, Quinten C, Hruba F, Busana MC, Lopalco PL, et al. European enhanced surveillance of invasive pneumococcal disease in 2010: data from 26 European countries in the post-heptavalent conjugate vaccine era. *Vaccine.* 2014;32(29):3644-50.
 16. Moore MR, Link-Gelles R, Schaffner W, Lynfield R, Lexau C, Bennett NM, et al. Effect of use of 13-valent pneumococcal conjugate vaccine in children on invasive pneumococcal disease in children and adults in the USA: analysis of multisite, population-based surveillance. *The Lancet Infectious Diseases.* 2015; 15: 301-9.
 17. Pan F, Han LZ, Huang WC, Tang J, Xiao SZ, Wang C, et al. Serotype Distribution, Antimicrobial Susceptibility, and Molecular Epidemiology of *Streptococcus pneumoniae* Isolated from Children in Shanghai, China. *PLoS One.* 2015; 10: e0142892.
 18. Phongsamart W, Srifeungfung S, Chatsawan T, Nunthapisud P, Treerauthaweeraphong V, Rungnabhakun P, et al. Changing trends in serotype distribution and antimicrobial susceptibility of *Streptococcus pneumoniae* causing invasive diseases in Central Thailand, 2009-2012. *Human Vaccines & Immunotherapeutics.* 2014; 10: 1866-73.
 19. Collins DA, Hoskins A, Snelling T, Senasinghe K, Bowman J, Stemberger NA, et al. Predictors of pneumococcal carriage and the effect of the 13-valent pneumococcal conjugate vaccination in the Western Australian Aboriginal population. *Pneumonia.* 2017; 9: 14.
 20. Cho EY, Kang HM, Lee J, Kang JH, Choi EH, Lee HJ. Changes in serotype distribution and antibiotic resistance of nasopharyngeal isolates of *Streptococcus pneumoniae* from children in Korea, after optional use of the 7-valent conjugate vaccine. *Journal of Korean Medical Science.* 2012; 27: 716-22.
 21. Troeger C, Blacker B, Khalil IA, Rao PC, Cao J, Zimsen SRM, et al. Estimates of the global, regional, and national morbidity, mortality, and aetiologies of lower respiratory infections in 195 countries, 1990-2013;2016: a systematic analysis for the Global Burden of Disease Study 2016. *The Lancet Infectious Diseases.* 2018; 18: 1191-210.
 22. Kleynhans J, Cohen C, McMorrow M, Tempia S, Crowther-Gibson P, Quan V, et al. Can pneumococcal meningitis surveillance be used to assess the impact of pneumococcal conjugate vaccine on total invasive pneumococcal disease? A case-study from South Africa, 2005-2016. *Vaccine.* 2019; 37: 5724-5730.
 23. Alari A, Cheysson F, Le Fouler L, Lanotte P, Varon E, Opatowski L, et al. Association of Pneumococcal Conjugate Vaccine Coverage With Pneumococcal Meningitis: An Analysis of French Administrative Areas, 2001-2016. *American journal of epidemiology.* 2019; 1; 188: 1466-1474.
 24. Gaviria-Agudelo CL, Jordan-Villegas A, Garcia C, McCracken GH, Jr. The Effect of 13-Valent Pneumococcal Conjugate Vaccine on the Serotype Distribution and Antibiotic Resistance Profiles in Children With Invasive Pneumococcal Disease. *Journal of the Pediatric Infectious Diseases Society.* 2017; 6: 253-9.
 25. Weil-Olivier C, van der Linden M, de Schutter I, Dagan R, Mantovani L. Prevention of pneumococcal diseases in the post-seven valent vaccine era: a European perspective. *BMC Infectious Diseases.* 2012; 7; 12:207.
 26. Alari A, Chaussade H, Domenech De Celles M, Le Fouler L, Varon E, Opatowski L, et al. Impact of pneumococcal conjugate vaccines on pneumococcal meningitis cases in France between 2001 and 2014: a time series analysis. *BMC Medicine.* 2016; 14: 211.
 27. Karimi M, Hosseini SM, Hashemi SH, Ghiasvand S, Zarei O, Safari N, et al. Prevalence of nasopharyngeal carriage of *Streptococcus pneumoniae* in children 7 to 14 years in 2016: A survey before pneumococcal conjugate vaccine introduction in Iran. *Human Vaccines & Immunotherapeutics.* 2019; 1-5.

Global Coverage of Pneumococcal Conjugate Vaccine (PCV) and Serotype Distribution after Receiving Vaccine among Targeted PCV Vaccine Countries: A Systematic Review

Rahmani S¹, Karami M², Ameri P³, Adabi M⁴, Doosti Irani A⁵

1- MSc Student, Department of Epidemiology, School of Public Health, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

2- Associate Professor, Research Center for Health Sciences, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

3- MSc of Epidemiology, Department of Epidemiology, School of Public Health, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

4- Assistant Professor, Brucellosis Research Center, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

5- Assistant Professor, Modeling of Noncommunicable Diseases Research Center, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

Corresponding author: Dppsti-Irani, A, a.doosti@umsha.ac.ir

(Received 25 February 2019; Accepted 27 July 2019)

Background and Objectives: After the introduction of the pneumococcal vaccine, an increase has been observed in the disease due to nonspecific stereotypes of the vaccine. This study was conducted to determine the spatial distribution of pneumococcal vaccine coverage and common stereotypes of streptococcus pneumonia after vaccine introduction in the vaccine recipient countries.

Methods: The Web of Sciences, Medline, and Scopus were searched using a designed search strategy. Studies that reported the prevalence of the stereotypes of streptococcus pneumonia and replacement of the stereotypes were included. In addition, the coverage of pneumococcal vaccination in the countries was extracted from the reports of the World Health Organization. The spatial distribution of vaccine recipient countries and vaccination coverage were determined using the ArcGIS 10.6.1.

Results: Of 6989 retrieved references, 325 studies were included. The highest proportion of vaccine recipient countries were in the African, European and Western Pacific regions. The vaccination coverage increased up to 2017 in the vaccine recipient countries. The common specific vaccine serotypes after the introduction of vaccine were 19A, 5, 3, 14, 19F, 7F, 23F, 6B. In addition, common nonspecific vaccine serotypes were 11A, 15A/B, 8, and 12F.

Conclusion: The results indicated pneumococcal vaccination is not included in the immunization program in many countries. In addition, common serotypes after vaccine introduction of include 19A, 5, 3, 14, 19F, 7F, 23F, 6B. Therefore, it is recommended the health policymakers have a plan for pneumococcal vaccine introduction based on the pattern of the commonly detected stereotypes.

Keywords: Streptococcus pneumonia, Pneumococcal vaccine, Serotype, Systematic review