

پی آمد های نامطلوب متعاقب اینسازی با واکسن سه گانه (DTP) و عوامل مؤثر بر آن در کودکان زیر ۷ سال شهرستان کرمانشاه: یک مطالعه هم گروهی

منوچهر کرمی^۱، کورش هلاکویی نائینی^۲، عباس رحیمی^۳، اکبر فتوحی^۳، حسن افتخار اردبیلی^۴

^۱دانشجوی دوره کارشناسی ارشد اپیدمیولوژی، دانشکده بهداشت و انسنتیتو تحقیقات بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران.

^۲استاد گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت و انسنتیتو تحقیقات بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران.

^۳استادیار گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت و انسنتیتو تحقیقات بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران.

^۴استاد گروه خدمات بهداشتی، دانشکده بهداشت و انسنتیتو تحقیقات بهداشتی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران.

نویسنده رابط: کورش هلاکویی نائینی، تهران، دانشگاه علوم پزشکی تهران، انسنتیتو تحقیقات بهداشتی. تلفن: ۰۲۱-۸۸۹۵۱۴۰۲، نمبر: ۰۲۱-۸۸۹۵۱۲۹۷، پست الکترونیک: holakoin@sina.tums.ac.ir

تاریخ دریافت: ۱۲/۲۳/۸۴؛ **پذیرش:** ۲۷/۱۵/۸۰

مقدمه و اهداف: از آنجا که در حال حاضر واکسن مصرفی در کشورمان، ساخت داخل (انسنتیتو رازی) است و تاکنون فقط چند پژوهش محدود دال بر تعیین میزان یا نسبت بروز عوارض واکسن ساخت کشور در خارج از محیط پژوهش بررسی حاضر انجام شده است؛ لذا این بررسی با هدف تعیین میزان بروز جمعی عوارض واکسن سه گانه و عوامل مؤثر بر آن انجام شده است.

روش کار: روش مطالعه در تحقیق مورد نظر مطالعه هم گروهی است. با توجه به اهداف اصلی مطالعه، کودک زیر ۷ سال به هم گروه های مختلف تقسیم و به مدت ۴۸ ساعت پیگیری شدند. در بررسی اخیر اطلاعات از طریق پرسشنامه و به صورت تلفنی یا مراجعت به درب منازل جمع آوری شده است. روش گونه گیری در این مطالعه «گونه گیری طبقه ای و یا تخصیص متناسب» است. واکسن مورد استفاده، واکسن سه گانه ساخت کشور ایران - انسنتیتو رازی - است. ابزار جمیع آوری اطلاعات پرسشنامه ای دو قسمتی است که قسمت اول آن حاوی سؤالاتی در زمینه مشخصات دموگرافیک فرد واکسینه شده و قسمت دوم پرسشنامه نیز شامل ۱۵ سؤال دو بخشی (بلی - خیر) در مورد عوارض واکسن در فاصله ی دو روز پس از دریافت واکسن است. پس از تکمیل پرسشنامه ها با استفاده از نرم افزار SPSS، نگارش ۱۱/۵ نتایج پژوهش را استخراج کردیم.

نتایج: میزان بروز جمعی پی آمد های نامطلوب متعاقب اینسازی در فاصله ی ۴۸ ساعت پس از دریافت واکسن سه گانه، برای عارضه تورم %۴۰/۶۶ و %۴۰/۴۲ (۴۲/۸۹)، عارضه قرمزی %۴۳/۰۸ و %۴۳/۰۸ (۴۵/۳۲ و ۴۰/۸۴)، عارضه درد %۶۷/۳۲ و %۶۷/۳۲ (۳۵/۴۸ و ۳۱/۲۱)، درجه سانتیگراد %۵۴/۱۴ و %۵۴/۲۰ (۵۱/۱۹ و ۵۶/۴۰)، عارضه تب مساوی یا بیشتر از ۳۸ درجه سانتیگراد %۱/۱۱ و %۱/۱۱ (۱/۵۹ و ۰/۶۴)، عارضه خوابآلودگی %۳۳/۳۵ و %۳۳/۳۵ (۴۰/۵ و ۴۰/۵)، درجه سانتیگراد %۱۳/۳۵ و %۱۳/۳۵ (۱۱/۸۱ و ۱۱/۸۱)، عارضه گریه طولانی مدت %۱۳/۳۵ و %۱۳/۳۵ (۳۵/۴۸ و ۳۱/۲۱) است. متعاقب واکسیناسیون با واکسن سه گانه، فقط یک مورد از افراد مورد پژوهش عارضه تشنج را از خود نشان داد.

نتیجه گیری: با توجه به بالا بودن میزان بروز جمعی عارضه درد و گریه طولانی مدت در این مطالعه نسبت به سایر مطالعات میتوان چنین قضاوت کرد که تفاوت مذکور به دلیل ساختار متفاوت واکسن ها یا ابزار اندازه گیری عوارض واکسن باشد. همچنین نظر به اهمیت عوارض عمومی نسبت به عوارض موضعی پیشنهاد می شود و واکسن سه گانه در عضله ران تزریق شود.

واژگان کلیدی: واکسن سه گانه (DTP)، پی آمد نامطلوب متعاقب اینسازی، عوارض جانی، میزان بروز جمعی.

نوبتهاي اول، دوم، سوم، يادآوري و يادآور دوم و اکسن سهگانه کودکان خود، به تمامي مراکز بهداشت - درمان شهري تخت پوش مرکز بهداشت شهرستان کرمانشاه مراجعه کرده اند و بر اساس روش نمونهگيري اخاذ شده در اين مطالعه يعني «نمونهگيري طبقه اي و يا تخصيص مناسب» جزء واحدهای پژوهش قرار گرفته بودند، مصاحبه و قسمت اول پرسشنامه تكميل شد. همچنان ضمن تكميل قسمت اول پرسشنامه به اين افراد يك فرم اطلاعاتي داده شد که حاوي مندرجات قسمت دوم پرسشنامه بود، سپس از آنها خواسته شد تا در فاصله‌ي ۴۸ ساعت پس از انجام واکسیناسيون هرگونه عوارض مشاهده شده در کودکان خود را در فرم اطلاعاتي درج کنند.

پس از گذشت اين فاصله‌ي زمانی از انجام واکسیناسيون از طريق تلفن با والدين تماس گرفته شد و قسمت دوم پرسشنامه را که حاوي مندرجات فرم اطلاعاتي است، تكميل کردیم. در صورت عدم دسترسی به واحدهای مورد مطالعه از طريق تلفن، جمعآوري اطلاعات با مراجعه به درب منازل صورت ميگرفت. واکسن مورد استفاده در اين بررسی، واکسن سهگانه (توکسونید ديفتری، توکسونید کزار و باکتري کشته شده سیاه سرفه) ساخت کشور ايران - انستيتو رازی - است که به طور روتين در تمامي مراکز ارائه خدمات اين سازي استفاده ميگردد. ابزار جمعآوري اطلاعات پرسشنامه اي دو قسمتی است که قسمت اول آن حاوي سوالاتي در زمينه مشخصات دموغرافيک، نوبت واکسیناسيون، محلي تزرير و واکسن، سابقه تشنج، سابقه فاميلى تشنج و آدرس فرد واکسینه شده است. قسمت دوم پرسشنامه نيز شامل ۱۵ سؤال دو جشي (بلی - خير) در مورد عوارض واکسن در فاصله‌ي دو روز پس از دريافت واکسن است.

پس از تكميل پرسشنامه‌ها با استفاده از نرم افزار SPSS نگارش ۱۱/۵ نتایج پژوهش را استخراج کردیم. بدین ترتیب که به منظور دستیابي به اهداف تحليلى پژوهش و تعیین ارتباط بين متغیرهای مستقل و وابسته،

مقدمه

اهمیت اینسازی در پیشگیری از بیماری‌های عفونی بر همگان آشکار است و در این میان عوارض ناشی از واکسیناسيون به عنوان یکی از موائع اصلی تکین این روش از آغاز قابل توجه همگان بوده است. اگرچه تظاهرات جاني واکسن‌ها، عمدها در مورد دریافت واکسن سیاه سرفه است (۲۰۱؛^۱ ولي ميزان بروز عوارض جاني ناشی از واکسن‌های ساخت ايران به درستی تعیين نشده است. لذا بررسی حاضر، با هدف تعیين دقيق ميزان‌های بروز تجمعی عوارض جاني واکسن‌های خفيف و شديد مرتبط با دریافت واکسن سهگانه Diphteria and tetanus toxoids and pertussis (DTP) vaccine) ساخت ايران - انستيتو رازی - و همچنان عوامل مؤثر بر آن انجام شده است.

روش‌ها

روش مطالعه در تحقیق مورد نظر مطالعه‌ي همگروهي است. با توجه به اهداف اصلی مطالعه، واحدهای تخت پژوهش (۱۹۱۰ کودك زير ۷ سال) به همگروه‌های مختلفی از جمله همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ي ران، همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ي كپل، همگروه دریافتکنندگان اينسازی پایه (نوبتهاي اول، دوم و سوم واکسن سهگانه) و همگروه دریافتکنندگان اينسازی يادآور تقسيم شدند. پيآمد مورد نظر در همگروه‌های مواجهه عبارت است از کودك زير ۷ سالی که در يکي از همگروه‌ها عضويت دارد و يك يا چند عدد از پيآمدهای نامطلوب متعاقب اينسازی (AEFIs : Adverse Events Following Immunizations) از جمله عوارض موضوعي (تورم، درد و قرمزي در محل تزرير) و عوارض عمومي (تب، خواب آلودگي و غيره) را در فاصله‌ي ۴۸ ساعت پس از دریافت واکسن سهگانه از خود بروز داده باشد.

در بررسی اخير اطلاعات از طريق پرسشنامه و به صورت تلفني يا مراجعه به درب منازل جمعآوري شده است. بدین ترتیب، به طور همزمان با والدين کودکان زير ۷ سال که به منظور انجام

بوده است. ۱۲۹۵٪ (۶۸٪) افراد جامعه‌ی مورد پژوهش برای دریافت یکی از سه نوبت این‌سازی پایه و ۳۱٪ (۴۰ نفر) برای دریافت یکی از دو نوبت این‌سازی یادآور به مراکز بهداشتی - درمانی حیط ۷۸۲٪ (۴۱٪) پژوهش مراجعه کرده‌اند. (پرسشنامه) از جموعه‌ی پرسشنامه‌ها و فرم‌های اطلاعاتی به صورت مصاحبه‌ی تلفنی و ۵۹٪ دیگر نیز با مراجعه به درب منازل تکمیل شد.

نتایج حاصل از پژوهش حاضر بیانگر آن است که میزان بروز تجمعی پی‌آمد‌های نامطلوب متعاقب این‌سازی در فاصله‌ی ۴۸ ساعت پس از دریافت واکسن سه‌گانه، برای عارضه‌ی تورم درجه‌ی سانچگرای ۴۰٪ (۴۲/۸۹)، عارضه‌ی قرمیزی ۴۳٪ (۰/۸۴)، ۴۰٪ (۲۲/۴۵)، عارضه‌ی درد ۶۷٪ (۳۲/۶۵) و ۶۵٪ (۴/۶۹) عارضه‌ی تب مساوی یا بیشتر از ۳۸ درجه‌ی سانچگرای ۱۴٪ (۱/۵۴)، ۱۱٪ (۱۱/۵۱) و ۴۰٪ (۴/۵۶)، عارضه‌ی تب مساوی یا بیشتر از ۵/۴ درجه‌ی سانچگرای ۱۱٪ (۱/۱)، ۱۱٪ (۶۴/۰)، عارضه‌ی خواب آلودگی ۳۳٪ (۳۵/۴۸)، عارضه‌ی گریه طولانی مدت ۳۵٪ (۳/۱۳)، ۱۱٪ (۸/۱۴)، عوارض موضعی شامل تورم، درد یا قرمیزی ۷۵٪ (۷۹/۲۷)، ۷۳٪ (۸/۷۳) و برای عوارض عمومی شامل تب، خواب آلودگی یا غیره ۸۴٪ (۴/۶۹) است. متعاقب واکسیناسیون با واکسن سه‌گانه، هیچ کدام از افراد مورد پژوهش عارضه‌ی تشنج و کم شدن عکس‌العمل عضلانی و شل شدن آن را از خود نشان ندادند (جدول ۱).

در جدول شماره ۲ میزان بروز تجمعی عوارض جانبی و اکسن سهگانه به تفکیک نوبت و اکسیناسیون آورده شده است. همانطور که در جدول می‌بینید، این میزان در هر یک از نوبت‌های دریافت و اکسن نسبت به نوبت قبلی افزایش می‌یابد. معنیدار بودن این رابطه نیز با استفاده از جدول جذور کای 2×5 و گزارش مقادیر P-Value آزمون شده است. به طور کلی عوارض موضعی و اکسن سهگانه در همگرایی دریافتکنندگان اینسازی یادآور (نوبت‌های پادآور اول و دوم)

جدول ۱- توزیع فراوانی میزان بروز تجمعی پیآمدهای نامطلوب متعاقب این سازی با واکسن سهگانه در شهرستان کرمانشاه در سال ۱۳۸۳.

نوع عارضه (AEFIs)	تعداد پیگری شده	میزان بروز جمعی* (%)
عارضه تورم	۱۸۶۸	۴۰ / ۶۶
عارضه قرمزی	۱۸۷۹	- ۳۸ / ۴۳ (۴۲ / ۸۹)
عارضه درد	۱۸۷۹	۴۳ / ۰۸
عارضه تب	۱۸۷۹	- ۴۰ / ۸۴ (۴۵ / ۳۲)
درجہ ۳۸	۱۸۷۹	۹۷ / ۳۲
عارضه تب درجہ ۴۰ / ۵	۱۸۷۹	۴ - ۶۵ / ۲۰ (۶۹ / ۴)
عارضه خواب آلودگی	۱۸۷۹	۵۴ / ۱۴
عارضه گریه طولانی مدت	۱۸۷۹	- ۵۱ / ۸۹ (۵۶ / ۴)
عارضه تب درجہ ۴۰ / ۵	۱۸۷۹	۱ / ۱۱
عارضه خواب آلودگی	۱۸۷۹	- ۰ / ۶۴ (۱ / ۵۹)
عارضه خواب آلودگی	۱۸۷۹	۳۳ / ۳۵
عارضه گریه طولانی مدت	۱۸۷۹	- ۳۱ / ۲۱ (۳۵ / ۴۸)
عارضه موضعی	۱۸۷۹	۱۳ / ۳۵
عارضه عمومی	۱۸۷۹	- ۱۱ / ۸۱ (۱۴ / ۸۸)
عارضه موضعی	۱۸۷۹	۷۵ / ۷۹
عارضه عمومی	۱۸۷۹	- ۷۳ / ۸۶ (۷۷ / ۷۳)
عارضه عمومی	۱۸۷۹	۹۹ / ۸۴
عارضه عمومی	۱۸۷۹	- ۶۷ / ۷۶ (۷۱ / ۹۱)

* تمامی فوایل اطمینان ذکر شده در این مقاله با خطای ۵ درصد گزارش شده است.

داده های جمع آوری شده با استفاده از جداول **crosstab**، آزمون آماری کا اسکوئر و آزمون دقیق فیشر مورد تجزیه و تحلیل اولیه قرار گرفت. همچنین به منظور بیان اندازه هی رابطه، اقدام به محاسبه های خطر نسبی و برآورد اثر رابطه شد.

بافته‌ها

یافته های مربوط به ویژگی
دموگرافیک واحد های مورد پژوهش،
حاکی از آن است که تقریباً ۵۱٪ (۹۸۰ نفر)
دریافتکنندگان واکسن سه گانه
دختر هستند. محل تزریق واکسن سه گانه
در ۷٪ (۱۱۰۰ نفر) از افراد
جامعه مورد پژوهش عضله ران و در
۴٪ (۸۰۵ نفر) دیگر عضله کپل

سانتیگراد، خوابآلودگی و گریهی طولانی مدت از نظر آماری معنیدار نشده است، نظر می‌رسد نتایج به دست آمده از نظر بالینی دارای اهمیت باشند.

در مورد جنس نیز نتایج بررسی حاضر حاکی از رابطه بین جنس و میزان بروز تجمعی عوارض جانی واکسن سه‌گانه است. به‌طوری که عوارض موضعی واکسن سه‌گانه با جنس افراد مورد پژوهش رابطه‌ی معنیدار دارد؛ ولی از نظر عوارض عمومی متعاقب دریافت این واکسن نیز فقط عارضه‌ی تب مساوی یا بیشتر از ۳۸ درجه سانتیگراد با جنس افراد مورد پژوهش رابطه‌ی معنیدار آماری دارد. به‌طوری که احتمال بروز این عارضه در دختران ۱/۰۹ (۱/۰۱ و ۱/۱۹) برابر بیشتر از پسران است.

بحث

اظهار نظر جونز و مورتیمر درباره‌ی فراوانی واکنش‌ها و پی‌آمدهای نامطلوب متعاقب دریافت واکسن سه‌گانه حاکی از آن است که اکثر مطالعات انجام شده در این زمینه گذشته‌نگر بوده‌اند و در بهترین شرایط فقط برآوردهایی از میزان واکنش‌ها به دست آورده‌اند (۳). متغیر بودن میزان واکنش‌ها و عوارض جانی در مطالعات گوناگون احتمالاً بیانگر ترکیبات متفاوتی است که در ساخت واکسن به کار می‌رود. اولین کارآزمایی که ساسر درباره‌ی واکسن انجام داد، خستین اطلاعات را در مورد واکنش‌های خفیف و شایع مربوط به واکسن سیاه سرفه به دست آورد (۴). گزارش ساسر دال بر شایع بودن درد موضعی، قرمزی، تورم و افزایش خفیف درجه حرارت در فاصله‌ی چند روز اول پس از دریافت واکسن سه‌گانه بود. میزان این واکنش‌ها در گزارش‌های مختلف نیز تفاوت‌های قابل ملاحظه‌ای داشت که علت آن را به‌طور پیش‌فرض، متفاوت بودن ترکیب واکسن‌های مورد مطالعه و روش گردآوری داده‌ها عنوان می‌کردند.

نسبت به هم‌گروه دریافتکنندگان اینسازی پایه (نوبت اول، دوم و سوم) بیشتر دیده می‌شود. در مورد عوارض عمومی واکسن سه‌گانه به استثنای گریهی طولانی مدت نیز رابطه‌ی گفته شده مصدق دارد. جدول شماره ۳ بیانگر اثرات محل تزریق واکسن در میزان بروز عوارض جانی واکسن می‌بینید، بین میزان بروز تجمعی عوارض جانی واکسن سه‌گانه ساخت داخل و محل تزریق آن رابطه‌ی معنیداری وجود دارد، به‌طوری که میزان بروز تجمعی عارضه‌ی تورم، قرمزی و درد در محل تزریق واکسن سه‌گانه در هم‌گروه دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ی ران بیشتر از هم‌گروه دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ی کپل است. در مقابل میزان بروز تجمعی عوارض عمومی متعاقب دریافت واکسن سه‌گانه ساخت داخل به استثنای خوابآلودگی در هم‌گروه دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ی کپل بیشتر از هم‌گروه دیگر یعنی عضله‌ی ران است. لازم به ذکر است که رابطه‌ی بالا در مورد عارضه‌ی گریهی طولانی مدت از نظر آماری معنیدار نشده است.

نتایج بررسی حاضر حاکی از آن است که میزان بروز تجمعی عوارض جانی واکسن سه‌گانه در کودکان بدون سابقه‌ی تشنج نسبت به کودکان بدون سابقه‌ی تشنج به استثنای عارضه‌ی تب و خوابآلودگی بیشتر است. اگر چه این رابطه در مورد هیچ کدام از پی‌آمدهای نامطلوب متعاقب اینسازی از نظر آماری معنیدار نشده است، به نظر می‌رسد نتایج به دست آمده از نظر بالینی دارای اهمیت باشد.

در مورد سابقه‌ی فامیلی تشنج نیز نتایج بررسی حاضر حاکی از رابطه بین میزان بروز تجمعی عوارض جانی واکسن سه‌گانه و سابقه‌ی فامیلی تشنج است. به‌طوری که این میزان در کودکان دارای سابقه‌ی فامیلی تشنج نسبت به کودکان بدون سابقه‌ی فامیلی تشنج است. استثنای گریهی طولانی مدت بیشتر است. هر چند این افزایش برای عارضه‌ی تب مساوی یا بیشتر از ۳۸ درجه

جدول ۲ - توزیع فراوانی میزان بروز تجمعی پیآمد های نامطلوب متعاقب اینسازی با واکسن سه گانه در شهرستان کرمانشاه به تفکیک نوبت واکسیناسیون.

P-Value	نوبت واکسیناسیون						حجم نمونه
	نوبت اول	نوبت دوم	نوبت سوم	نوبت اول	نوبت دوم	نوبت آور	
	نوبت اول	نوبت دوم	نوبت سوم	نوبت آور	نوبت دوم	نوبت اول	
۰.۰۰۴۶	۲۷.۷	۴۲.۷	۳۹.۵	۴۲	۴۲.۶	۳۶	عارضه تورم
۰.۰۵۸۳	۳۸.۴	۴۵.۸	۴۳.۴	۴۲	۴۱.۹	۴۱	عارضه قرمزی
۰.۰۰۳۸	۶۳.۴	۷۲.۹	۶۴.۲	۶۵.۹	۶۷.۳	۶۷	عارضه درد
۰.۰۰۰۰	۵۹.۸	۵۸.۲	۵۸.۹	۵۰	۴۴.۹	۳۸	عارضه تب
۰.۰۰۱۹	۳۲.۹	۳۲.۱	۳۰.۴	۳۱.۴	۴۰.۷	۴۰	خواب آلودگی
۰.۱۱۱	۱۰.۷	۱۲.۵	۱۰.۷	۱۶.۰	۱۲.۱	۱۲	گریه طولانی
۰.۷۲۲۶	۷۵	۷۷.۸	۷۴.۲	۷۴.۸	۷۹.۱	۷۹	عواطف موضعی
۰.۰۲۰۵	۷۵.۹	۶۹.۴	۷۲.۳	۶۸.۴	۶۹.۳	۶۹	عواطف عمومی

خواب آلودگی ۳۱/۵ درصد، عارضه ی گریه طولانی مدت (بیشتر از ۳ ساعت) ۳/۱ درصد و برای عارضه ی تشنج و کم شدن عکس العمل عضلانی و شل شدن آن ۰/۰۵۷ درصد بوده است. همچنین نتایج حاصل از مطالعه ای که در کاشان انجام شد (۱۲)، بیانگر آن است که میزان بروز درد در ناحیه تزریق ۴۴/۷ درصد، تورم ۳۱/۴ درصد، قرمزی ۲۷/۷ درصد، عارضه ی ۵۴/۵ درصد و خواب آلودگی ۴/۹ درصد است. درحالی که نتایج بررسی حاضر حاکی از آن است که میزان بروز تجمعی عارضه ی تورم در محل تزریق واکسن سه گانه ساخت داخل ۴۰/۶ درصد است و این میزان برای عارضه ی قرمزی ۴۳/۱ درصد، عارضه ی درد ۶۷/۴ درصد، عارضه ی تب ۵۴/۲ درصد، عارضه ی خواب آلودگی ۳۳/۴ درصد، عارضه ی گریه طولانی مدت ۱۳/۳ درصد و فقط یک مورد عارضه ی تشنج گزارش شده است. همان‌طور که گفته شد، میزان بروز تجمعی عارضه ی درد در محل تزریق واکسن سه گانه ساخت داخل بیشتر از این عارضه در سایر مطالعات است. همچنین میزان بروز تجمعی عارضه ی گریه طولانی مدت نیز بسیار بیشتر از سایر مطالعات است. لذا میتوان چنین قضاوت کرد که تفاوت مذکور به دلیل ساختار متفاوت واکسن‌ها یا اختلاف در مقیاس اندازه‌گیری مطالعات باشد.

بسیاری از مطالعات گذشته‌نگر (۵-۱۰) فراوانی واکنش‌های خفیف را کم گزارش کرده‌اند. با این وجود در سال ۱۹۷۹ در یک مطالعه‌ی آینده‌نگر (۱۱) که ۱۲۳۲ کودک اینسازی شده با واکسن سه گانه را مورد بررسی قرار داد، میزان بروز واکنش‌های موضعی ۷۲ درصد گزارش شد. در این مطالعه علاوه بر فراوانی، شدت واکنش‌های موضعی متعاقب دریافت واکسن دوگانه نیز کمتر از واکسن سه گانه بود. این مطلب بیانگر آن است که جزء سیاه‌سرفه در واکسن سه گانه علت اصلی واکنش‌های موضعی متعاقب دریافت واکسن سه گانه است. بارگیری و هم‌کارش (۱۱) گزارش کردند که ۵۴ درصد افراد واکسینه، واکنش‌های مربوط به تب و ۸۰ درصد تغییرات رفتاری شامل تحریک‌پذیری، گریه و جیغ زدن مدام و داشتند. نتایج حاصل از مطالعه‌ای که سازمان جهانی بهداشت و مرکز کنترل و پیشگیری بیماری‌ها به آن استناد کرده‌اند، (۱۱) حاکی از آن است که میزان بروز تجمعی عارضه ی تورم در فاصله‌ی ۴۸ ساعت پس از دریافت واکسن سه گانه، ۴۰/۷ درصد است و این میزان برای عارضه ی قرمزی ۳۷/۴ درصد، عارضه ی درد ۵۰/۹ درصد، عارضه ی تب مساوی یا بیشتر از ۳۸ درجه‌ی سانتی‌گراد ۴۶/۵ درصد، عارضه ی

حجم نمونه‌ی بیشتری انجام گیرد. لازم به ذکر است که به دلیل برخی محدودیت‌های اجرایی در این مطالعه در محاسبه‌ی حجم نمونه میزان بروز تشنج در نظر گرفته نشده است و از این رو در این قسمت تنها به گزارش توصیفی نتایج پرداخته‌ایم و استنباط‌های آماری در مورد عوامل مؤثر بر میزان بروز تجمعی پی‌آمد‌های نامطلوب متعاقب اینسازی با واسن سه‌گانه به آن دسته از پی‌آمد‌هایی محدود شده است که مطالعه‌ی حاضر توان کافی برای بررسی آن را دارد.

در مورد تاثیر محل تزریق واسن در میزان بروز تجمعی عوارض جانبی واسن سه‌گانه و تایید این فرضیه که میزان بروز تجمعی عوارض جانبی واسن سه‌گانه در هم‌گروه دریافت‌کنندگان واسن در عضله‌ی ران کمتر از هم‌گروه جدول ۳- توزیع فراوانی میزان بروز تجمعی پی‌آمد‌های نامطلوب متعاقب اینسازی با واسن سه‌گانه در شهرستان کرمانشاه به تفکیک محل تزریق واسن.

هرنگات (۱۳) میزان بروز تشنج را یک مورد به ازای ۲۰۰ کودک اینسازی شده گزارش کرد. در سال ۱۹۵۶، شورای پژوهش پزشکی، این میزان را یک مورد به ازای ۱۱ هزار مورد اینسازی گزارش کرد. در سال ۱۹۶۷ استورم (۱۴) این میزان را یک مورد به ازای ۶۵۰۰ کودک واکسینه شده بیان کرد. در مطالعه‌ی Cody CL و همکاران (۱۵)، نه مورد تشنج متعاقب ۱۵۷۵۲ کودک اینسازی شده با واسن سه‌گانه یعنی یک مورد به ازای ۱۷۵۰ کودک واکسینه شده مشاهده شد. در حالی که نتایج بررسی حاضر، میزان بروز تشنج را فقط یک مورد گزارش کرده است. از این رو میتوان علت پایین بودن این میزان در مقایسه با نتایج سایر مطالعات را کم بودن حجم نمونه بیان کرد و پیشنهاد می‌شود این مطالعه با جدول ۳- توزیع فراوانی میزان بروز تجمعی پی‌آمد‌های نامطلوب متعاقب اینسازی با واسن سه‌گانه در شهرستان کرمانشاه به تفکیک محل تزریق واسن.

خطر نسبی (فاصله اطمینان ۰/۹۵) اعضله کپل/اعضله ران	P-Value	حول تزریق واسن		حجم نمونه
		ران	کپل	
۰/۵۷ (۰/۶۴-۰/۵۰)	۰/۰۰۰	۴۹/۸	۲۸/۵	عارضه تورم
۰/۸۳ (۰/۹۳-۰/۷۵)	۰/۰۰۱	۴۶/۴	۳۸/۹	عارضه قرمزی
۰/۸۸ (۰/۹۴-۰/۸۳)	۰/۰۰۰	۷۰/۷	۶۲/۶	عارضه درد
۱/۱۹ (۱/۲۹-۱/۰۹)	۰/۰۰۰	۵۰/۳	۵۹/۸	عارضه تب ۳۸ درجه
۱/۷۹ (۴/۲۳-۰/۷۵)	۰/۱۷۸	۰/۸	۱/۵	عارضه تب ۴۰/۵ درجه
۰/۸۵ (۰/۹۷-۰/۷۵)	۰/۰۱۹	۳۵/۷	۳۰/۵	خواب آلودگی
۱/۰۱ (۱/۲۸ -۰/۸۰)	۰/۸۶۱	۱۳/۲	۱۳/۵	گریه طولانی
۰/۸۶ (۰/۹۱-۰/۸۱)	۰/۰۰۰	۸۰/۴	۶۹/۵	عارضه موضعی
۱/۰۶ (۱/۱۳-۱/۰۰)	۰/۰۲۶	۶۸	۷۲/۸	عارضه عمومی

دريافتکنندگان واکسن در عضلهي ران و عضلهي كپل، بررسي حاضر از توان كافي برای مشاهدهي روابط بالا برخوردار است.

نتایج حاصل از مطالعات متعددی بيانگر رابطه بين سابقهي تشنج افراد واکسینه شده و میزان بروز تجمعی عوارض جانبي واکسن سهگانه در آن هاست. در بررسی حاضر هیچ رابطه معنیداري بين سابقهي تشنج افراد مورد پژوهش و افزایش میزان عوارض جانبي واکسن سهگانه ساخت داخل در افراد دارای سابقهي تشنج نسبت به افراد بدون سابقه تشنج یافت نشد. اگر چه اين رابطه در مورد هیچ يك از پيآمداتي نامطلوب متعاقب اين سازي از نظر آماري معنيدار نشده است، به نظر ميرسد نتایج به دست آمده از نظر باليي داراي اهميت باشد. به بيان ديگر، اگرچه آزمون آماري کا اسکوئر و محاسبهي حدود اطمینان برای خطر نسي دلالت بر عدم معنيدار بودن اختلاف بروز تجمعی عارضه دارد، ولی به نظر ميرسد علت اين امر کم بودن تعداد افراد داراي سابقهي تشنج در اين مطالعه باشد.

در مورد سابقهي فاميلى تشنج نيز مطالعات متعددی بيانگر رابطه بين سابقهي فاميلى تشنج در افراد واکسینه شده و افزایش میزان بروز تجمعی AEFIs هستند. نتایج بررسی حاضر نيز حاکي از آن است که میزان بروز تجمعی عارضه تورم، قرمزى و درد در حل تزریق واکسن سهگانه و به طور کلي عوارض موضعی واکسن سهگانه ساخت داخل در افراد دارای سابقهي فاميلى تشنج به طور معنیداری بيشتر از افراد بدون سابقهي فاميلى است. در حالی که اين افزایش میزان بروز تجمعی در مورد عوارض عمومی واکسن سهگانه ساخت داخل از نظر آماري معنیدار نیست.

نتیجه‌گیری

به طور کلي میتوان نتیجه‌گیری کرد که:

- عوامل خطر مشترك بروز عوارض موضعی شامل تورم، درد و قرمزی محل تزریق واکسن سهگانه عبارتند از: محل

عضلهي كپل است، باید اظهار کرد که منابع مختلفی این فرضیه را تایید كرده اند (۱۵، ۱۵)؛ به طوری که نتایج حاصل از مطالعه دیگری (۱۵) حاکي از آن است که میزان بروز تجمعی عارضه‌ي درد و تورم در دریافتکنندگان واکسن در عضلهي كپل كمتر از عضلهي ران است و میزان بروز تجمعی عارضه‌ي قرمزی به طور معنیداري در عضله‌ي فوقانی -جانبي ران كمتر است. در مقابل، هیچ رابطه‌ي معنیداري بين میزان بروز تجمعی كمتر عوارض عمومی متعاقب دریافت واکسن سهگانه و محل تزریق واکسن مشاهده نشده است. بين میزان بروز تجمعی عوارض جانبي واکسن سهگانه ساخت داخل و محل تزریق آن رابطه‌ي معنیداري وجود دارد؛ به طوری که میزان بروز تجمعی عارضه‌ي تورم، قرمزی و درد در محل تزریق واکسن سهگانه در همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ي ران بيشتر از همگروه ديگر يعني دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ي كپل است. در مقابل، میزان بروز تجمعی عوارض عمومی متعاقب دریافت واکسن سهگانه ساخت داخل به استثنای خوابآلودگی در همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ي كپل بيشتر از همگروه ديگر يعني عضله‌ي ران است. ولی اين افزایش در مورد ۴۰/۵ درجه‌ي سانتيگراد و گريه‌ي طولاني مدت از نظر آماري معنیدار نیست. بنابراین میتوان چنین استنباط کرد که با توجه به پایین بودن میزان بروز تجمعی عوارض عمومی و خطرناک در همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ي ران و از طرفی بالابودن میزان بروز تجمعی عوارض خفيف و شایع واکسن در اين همگروه، بهتر است واکسن سهگانه در عضله‌ي ران تزریق شود. همچنان با توجه به نتایج مطالعات ديگر مبنی بر اختلاف بين میزان بروز تجمعی AEFIs در دریافتکنندگان واکسن در عضله‌ي فوقانی -جانبي ران و عضله‌ي ميانی -قدامی، پيشنهاد می‌شود در مطالعات آينده اين موضوع مورد پژوهش قرار گيرد. لازم به ذكر است که با توجه به حجم نمونه‌ي همگروه

2. Singh U.K et al. Infectious Disease and Immunization. 2nd edition, Jaypee Brothers, 2002.
3. Mortimer E.A. and Jones P.K. Pertussis vaccine in the United States: the benefit-risk ratio, in Manclark CR, Hill JC (eds): International symposium on pertussis, DHEW(NIH), 1979; 79-1830. US Government printing office.
4. Sauer L. Whooping cough: A study in immunization. JAMA, 1993; 269: 239.
5. Cooverji ND, DSa J.A. Reactions to adsorbed triple vaccine. Indian J Pediatr, 1976; 12: 875.
6. Agense P.A. Combined immunization against diphtheria, tetanus and pertussis in newborn infants. Pediatrics, 1949; 3: 20.
7. Sako W. et al. Early immunization against pertussis with alum-precipitated vaccine. JAMA, 1945; 127: 379.
8. McComb J.A. and Trafton M.A. Immune responses and reactions to diphtheria and tetanus toxoids, with pertussis vaccine, aluminum phosphate precipitated. N Engl J Med, 1950; 243: 442.
9. Hopkins R.S. Reactions to DTP vaccine, by lot and manufacturer: Results of a survey in Montana, in Manclark CR, Hill JC (eds): International symposium of pertussis, DHEW(NIH), 1979; 79-1830. US Government printing office.
10. Weihl C. et al. Extracted pertussis antigen. Am J Dis Child, 1963; 106: 210.
11. Barkin R.M. and Pichichero M.E. Diphtheria-Pertussis-Tetanus Vaccine: Reactogenicity of Commercial Products. Pediatrics, 1979; 63: 256.
12. تقوی اردکانی، عباس و طالبیان، احمد (۱۳۸۰). عوارض واکسن ثلاث در شهرستان کاشان طی سال ۱۳۷۸، فیض، (۱۷)، ۲۷-۳۳: (۱۷).
13. Ehrengut W. Über convulsive reaktionen nach pertussisschutzimpfung. Dtsch Med Wochenschr, 1979; 11: 2273.
14. Strom J. Future experience of reactions especially of a cerebral nature in conjunction with triple vaccination. Br Med J, 1967; 4: 320.
15. Baraff L.J., Cody C.L. and Cherry J.D. DTP-Associated Reactions: An Analysis by injection site, manufacturer, prior reactions, and dose. PEDIATRICS, 1984; 73: 31-36.

تزریق واکسن (عضله ران) و سابقه فامیلی تشنج.

- عوامل خطر مشترک بروز عوارض عمومی از جمله تب، خوابآلودگی و ... متعاقب دریافت واکسن سهگانه عبارتند از: محل تزریق واکسن (عضله کپل).

- احتمال بروز عوارض موضعی در همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله ران بیشتر از همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله کپل است. در حالی که احتمال بروز عوارض عمومی در همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله کپل بیشتر از همگروه دریافتکنندگان واکسن در عضله ران است.

از آنجا که رسیدن به پوشش مطلوب اینسازی، زمانی موقعيت حسوب میشود که عامه مردم آگاهانه عوارض واکسن را در مقایسه با فایده های آن ناچیز شمارند، بنابراین پیشنهاد میشود نظام مراقبت از پیآمدهای نامطلوب متعاقب اینسازی (AEFIs Surveillance) در تمام سطوح ارائه خدمات اینسازی به اجراء درآید و موارد AEFIs گزارش و پیگیری شوند.

تشکر و قدردانی

در پایان از زحمات تمامی عزیزانی که در اجرای تحقیق ما را یاری کرده اند، و همچنین معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تهران به خاطر تصویب و تأمین هزینه های این طرح کمال تشکر و قدردانی را به عمل آوریم.

منابع

1. Cody C.L. et al. The Nature and rate of adverse reaction associated with DTP and DT immunization. Pediatrics. 1981; 68: 650 - 60.

