

تحلیل زمان-مکان موارد سل ریوی در استان همدان با استفاده از خطر قابل انتساب جمعیت

میثم الفتی فر^۱، سید مهدی حسینی^۱، مسعود بهرامی^۱، منوچهر کرمی^۲، مسعود پروین^{۳*}

^۱ مرکز پژوهش دانشجویان، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۲ دانشیار اپیدمیولوژی، مرکز تحقیقات مدل‌سازی بیماری‌های غیر واگیر و گروه اپیدمیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

^۳ دانشجوی دندان‌پزشکی عمومی، مرکز پژوهش دانشجویان، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران

نويسنده رابط: منوچهر کرمی، نشانی: دانشگاه علوم پزشکی همدان، دانشکده بهداشت، گروه آمار زیستی و اپیدمیولوژی، کد پستی: ۴۶۵۱۷۸۳۸۷۳۶؛ شماره تماس: ۰۸۱۳۸۳۸۰۷۵۵.

پست الکترونیک: ma.karami@umsha.ac.ir

تاریخ دریافت: ۹۵/۰۵/۳۰؛ پذیرش: ۹۵/۰۱/۱۸

مقدمه و اهداف: یکی از موارد کاربرد درصد خطر قابل انتساب جمعیت برآورد بار بیماری جمعیت در مواجهه با چند عامل خطر است.

این مطالعه به منظور برآورد مقادیر درصد خطر قابل انتساب جمعیت (PAR٪) خوش‌های زمان مکان موارد سل ریوی در استان همدان اجرا شد.

روش کار: در این مطالعه اطلاعات موارد سل ریوی از معاونت بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی همدان اخذ شد و پس از کشف خوش‌های معنی‌دار با استفاده از آماره کاوشی زمان-مکان از PAR٪ به منظور تحلیل خوش‌های و برآورد دقیق‌تر مکان‌های کشف خوش‌های استفاده شد.

یافته‌ها: در مجموع ۴ خوش‌های زمان-مکان اولیه، ۳ خوش‌های ثانویه برای موارد سل ریوی و ۹۲ درصد مواردی که وضع مشخصی از نظر ابتلا به اج‌آی‌وی/ایدز نداشتند؛ در نواحی مطالعه کشف شد. با وجود تفاوت مکان‌های خوش‌های کشف شده و تفاوت مقادیر PAR٪ مناسب به آن‌ها، دومین خوش‌های اولیه موارد سل ریوی (مشکل از شهرستان‌های رزن، فامین و کبود‌آهنگ) بیشترین مقدار PAR٪ را داشت که نیازمند توجه بیشتری است.

نتیجه‌گیری: وجود خوش‌های زمانی-مکانی معنی‌دار در استان همدان لزوم استفاده از درصد قابل انتساب جمعیت را به منظور تمايز دقیق‌تر نواحی خوش‌های کشف شده برای اتخاذ معیارهای پیش‌گیری و کنترل از بیماری ضروری می‌سازد. با این حال مطالعه‌های تحلیلی بیشتری به منظور کشف عوامل مؤثر بر رخداد موارد سل ریوی نیاز است.

واژگان کلیدی: تحلیل مکانی، درصد قابل انتساب جمعیت، سل ریوی، خوش‌بندی، همدان

مقدمه

استفاده از سامانه اطلاعات جغرافیایی و روش‌های زمان-مکان ضروری است (۳)؛ چرا که دستیابی به اطلاعات خوش‌های زمان-مکان اطلاعات مهمی را در رابطه با توزیع بیماری، الگوهای انتقال، عوامل خطرساز بیماری و ارزیابی خدمات پیش‌گیری در اختیار می‌گذاردند (۴-۶). آماره کاوشی فضایی (تعییه شده در نرم‌افزار SaTScan) به طور روزافزونی به عنوان ابزاری مفید برای کاوش خوش‌های زمان-مکان و فرموله کردن فرضیه‌های سبب‌شناختی جدید استفاده شده است (۴). این روش برای هر خوش‌های نسبت درست‌نمایی را محاسبه و با مقدار محاسبه شده بر اساس شبیه‌سازی مونت‌کارلو (بر مبنای فرض صفر) آزمون می‌کند (۷).

با این حال این روش در تمایز کردن ناحیه‌های معنی‌دار آماری و بهداشت عمومی زمانی که چند خوش‌های کشف شود با مشکل

سل به عنوان یک تهدید بهداشت عمومی در سراسر دنیا شناخته شده است، که بیش‌تر کشورهای با درآمد کمتر را درگیر می‌کند (۱). از طرفی گزارش‌های سازمان جهانی بهداشت نشان از توزیع جغرافیایی متفاوت جغرافیایی سل در نقاط مختلف جهان دارد، که عفونت اج‌آی‌وی/ایدز (در سال ۲۰۱۵ میلادی از هر سه نفر مبتلا به اج‌آی‌وی/ایدز یک نفر به دلیل ابتلا به سل فوت شده است و افراد مبتلا به عفونت اج‌آی‌وی/ایدز ۲۰-۳۰ برابر بیش‌تر از افراد عادی به سل مبتلا می‌شوند) و مقاومت دارویی (در سال ۲۰۱۴ میلادی به طور برآورده در ۴۸۰۰۰ نفر مقاومت دارویی چندگانه (MDR)^۱ گسترش یافته است) به اهمیت آن افزوده است (۲).

بنابراین تشخیص ناحیه‌های جغرافیایی با انتقال مداوم با

^۱ Multi Drug Resistance; MDR

می‌دهد و بدنبات روی مختصات هر ناحیه قرار می‌گیرد، شعاع و ارتفاع آن نیز در هر نقطه از صفر تا حد بالای که بهوسیله پژوهشگر تعیین می‌شود؛ تغییر می‌کند. به طوری که استوانه‌های بی‌شماری که هر بار مجموعه‌های متفاوتی از داده‌ها را همسایه می‌گیرند؛ تولید می‌کند و برای هر پنجره نسبت درستنمایی را برای آزمون فرضیه‌ای که میزان‌های بروز بالا در داخل پنجره نسبت به بیرون آن وجود دارد را بر حسب برابری زیر محاسبه می‌کند:

$$I = \left(\frac{c}{EI(c)} \right)^c \left(\frac{C-c}{C-E(c)} \right)^{C-c}$$

که در این فرمول C تعداد کل موارد، C موارد مشاهده شده در داخل پنجره، $E(c)$ تعداد مورد انتظار داخل پنجره بر مبنای فرض صفر که برای متغیرهای کمکی^۱ تطبیق شده‌اند. توجه کنید از آنجایی که تحلیل و استهله به کل موارد مشاهده شده است $C - E[c]$ تعداد مورد انتظار بیرون پنجره‌ستند.تابع درستنمایی برای تمام زمان‌ها و مکان‌های پنجره جستجو ماکریم شده و یکی از پنجره‌ها با تابع درستنمایی ماکریم خوش اولیه^۲ را شکل می‌دهد، خوش‌های احتمال کمی دارد بر حسب شانس رخداده باشد. نرم‌افزار نسبت درستنمایی محاسبه شده در هر مورد را با مقدار محاسبه شده بر اساس شبیه‌سازی مونت‌کارلو (بر مبنای فرض صفر) آزمون می‌کند و مقدار P-value را با مقایسه رتبه بیشترین نسبت درستنمایی به داده‌ها با بیشترین نسبت درستنمایی ناشی از شبیه‌سازی بر اساس فرمول مربوطه^۳ که در آن R رتبه موردنظر و Simulation#+۱ مقدار به دست آمده از شبیه‌سازی است؛ محاسبه می‌کند و در صورت بزرگ‌تر بودن رتبه به دست آمده از داده‌های واقعی فرض صفر رد می‌شود.^(۷).

نرم‌افزار خوش‌های ثانویه را نیز به شیوه مشابه کشف می‌کند. و آن‌ها را بر اساس آزمون آماری نسبت درستنمایی آن‌ها دسته‌بندی می‌کند. تقریباً همیشه خوشه دومی وجود خواهد داشت که نسبتاً برابر خوش‌های اولیه‌اند و تقریباً مقدار درستنمایی بالا دارند، از آنجا که کاهش و افزایش حاشیه‌ای اندازه‌های خوش‌ها نسبت درستنمایی را خیلی تغییر نمی‌دهد. بیشتر خوش‌ها از این نوع اطلاعات کمی نشان می‌دهند، اما

مواجهه است، چراکه نمی‌تواند به خوبی میان خوش‌های اولیه و ثانویه تمایز قابل شود. راه حل مناسب تر، استفاده از خطر نسبی است که با وجود اهمیت این نسبت از دیدگاه اپیدمیولوژیک نواحی که خطر نسبی چندان بالای ندارد اما جمعیت در معرض خطر زیادی دارند، را در نظر نمی‌گیرد.^(۸)

بنابراین استفاده از درصد خطر قابل انتساب (PAR%) با در نظر گرفتن جمعیت در معرض خطر می‌تواند خوش‌ها را به خوبی بر مبنای جمعیت محلی تفسیر کند و در مداخله‌های بهداشت عمومی برای بار بیماری مفید باشد. در این مطالعه از یافته‌های ناشی از آماره کاوشی فضایی برای محاسبه درصد خطر قبل از انتساب جمعیت موارد سل ریوی و موارد با وضعیت نامشخص از نظر ابتلا به اجآی‌وی/ایدز استفاده شد، بنابراین یافته‌های این مطالعه می‌تواند در مشخص کردن ناحیه‌ها و جمعیت‌های در معرض خطر و اتخاذ معیارهای پیش‌گیری و کنترل از بیماری مفید واقع شود.

روش کار

در این مطالعه اطلاعات ۱۰۵۷ بیمار مبتلا به سل شامل (سن، جنس، محل سکونت، تاریخ تشخیص، نوع بیماری و سایر)، از معاونت بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی همدان ثبت شده در سامانه‌ی مراقبت سل از تاریخ ۹۲/۱۲/۲۹ تا ۸۴/۰۱/۰۱ مأخذ شد. سپس با خارج کردن اطلاعات بیماران مبتلا به سل خارج ریوی، اطلاعات ۷۲۱ مورد مبتلا به سل ریوی تحلیل و فایل‌های موردنیاز نرم‌افزار SaTscan^۴ بر مبنای آن‌ها ایجاد شد.

به‌منظور کشف خوش‌های زمانی- مکانی موارد سل ریوی از توزیع پواسون گسسته تعییشده در نرم‌افزار ver9.۳ استفاده شد. این شیوه تحلیل نیاز به ۳ فایل مورد، جمعیت و مختصات دارد، برای ساخت فایل‌ها مورد و جمعیت از داده‌های بیماران مبتلا به سل ریوی و اطلاعات جمعیتی شهرستان‌های استان همدان استفاده شد. اطلاعات جمعیتی نیز از سایت مرکز آمار ایران برای ۲ سرشماری ۸۵ و ۹۰ استخراج شد. برای تعیین مختصات مرکز شهرستان‌ها موردنیاز برای ساخت فایل مختصات و رسم نقشه‌ها از سامانه اطلاعات جغرافیایی (GIS)^۵ استفاده شد. پس از وارد نمودن فایل‌های مورد نظر به نرم‌افزار SaTscan پنجره کاوشی (در این حالت استوانه‌ای که شعاع آن مکان و ارتفاع آن زمان) را به مرکزهای تعیین شده در کل ناحیه مطالعه اختصاص

^۱Covariate
^۲Most likely cluster or primary cluster

$P = \frac{R}{1 + \#simulation}$

^۳Geographic Information System; GIS

یافته‌ها

خوشه‌های زمانی- مکانی

تحلیل خوشه‌های زمانی مکانی موارد سل ریوی با توزیع پوآسون گستته ۲ خوشه اولیه و یک خوشه ثانویه کشف کرد. در جدول شماره ۱ تعداد شهرستان‌های تشکیل‌دهنده هر خوشه، دوره زمانی، شاعع (کیلومتر)، موارد مشاهده شده، مورد انتظار، خطر نسبی و نسبت درستنمایی نشان داده شده است. از ۲ خوشه اولیه، نخستین خوشه مشکل از شهرستان‌های اسدآباد، بهار تویسرکان، و نهاآوند بود. خوشه دوم نیز شامل شهرستان‌های رزن، فامنین و کبودرآهنگ بود. خوشه ثانویه نیز مشکل از ۳ شهرستان ملایر، تویسرکان و نهاآوند بود. در میان مبتلایان به سل ریوی ۶۶۶ مورد (۹۲ درصد) از کل ۷۲۱ مورد وضع نامشخصی از نظر ابتلا به اجآی‌وی/ایدز داشتند؛ در این حالت آنالیز زمانی- مکانی با توزیع پوآسون گستته نیز ۲ خوشه اولیه و دو خوشه ثانویه کشف کرد. نخستین خوشه اولیه مشکل از شهرستان‌های اسدآباد، بهار و تویسرکان بود و خوشه دوم مشکل از شهرستان‌های کبودرآهنگ، بهار و رزن بود. نخستین خوشه ثانویه نیز مشکل از دو شهرستان فامنین و رزن بود و خوشه دوم نیز از سه شهرستان ملایر، تویسرکان و نهاآوند تشکیل شده بود.

خطر قابل انتساب خوشه‌ها

هرچند که مقدارهای PAR% هر ۳ خوشه زمانی- مکانی اولیه و ثانویه کشف شده موارد سل ریوی بیشتر از ۲/۵ است. با این حال دومین خوشه اولیه (مشکل از ۳ شهرستان رزن، فامنین و کبودرآهنگ) با RR برابر با ۳/۰۸ بیشترین مقدار خطر قابل انتساب را در میان کل خوشه‌ها دارد PAR= ۱۴/۸۶٪ (جدول شماره ۱، شکل ۱ الف) که می‌تواند بیان‌گر تشابه نسبی عوامل مؤثر بر رخداد سل ریوی در این ناحیه‌ها و تفاوت با دیگر نواحی داشته باشد. همان‌طور که در جدول شماره ۱ و شکل ۱ پ نشان داده شده در میان کل خوشه‌های کشف شده در مبتلایان به سل ریوی با وضع نامشخص از نظر ابتلا به اجآی‌وی/ایدز نیز مقدار PAR% بیشتر از ۱/۵ است. با این حال، نخستین خوشه ثانویه RR نسبتاً بالاتر و متقابلاً PAR% بیشتری دارد و دومین خوشه ثانویه نیز کمترین مقدار PAR% را در میان تمام خوشه‌های کشف شده دارد (جدول شماره ۱ و شکل شماره ۱ ت).

وجود آن‌ها به این معنی است که هر چند مشخص کردن مکان کلی یک خوشه امکان‌پذیر است، اما حاشیه‌های دقیق آن می‌تواند مبهم باقی بماند (۷).

همان‌طور که بیان شد، در این مطالعه از توزیع پوآسون گستته برای کشف خوشه‌های زمان مکان موارد سل ریوی تطبیق شده بر حسب سن و جنس در استان همدان برای سال‌های ۱۳۸۴-۹۲ استفاده شد. هر چند که خوشه‌بندی زمانی- مکانی و صرفًا مکانی موارد سل ریوی برای سال‌های یاد شده در مقاله دیگری توسط پژوهشگر و همکاران (۹) مورد بررسی قرار گرفته است، در این مطالعه با امکان دسترسی به نقشه‌های جدیدتر موارد سل ریوی واقع در شهرستان فامنین (۱۲ مورد) نیز وارد مطالعه شدند. زیرا در مطالعه قبلی امکان دسترسی به نقشه مناسب وجود نداشت، علاوه بر این، خوشه‌های زمان مکان موارد سل ریوی که وضع مشخصی از نظر ابتلا به اجآی‌وی/ایدز نداشتند؛ بهطور جدایه مورد بررسی قرار گرفت. سپس بهمنظور درک کامل‌تر از الگوی جغرافیایی بیماری و ضرورت متمایز کردن نواحی کشف شده خوشه‌های اولیه و ثانویه از فرمول زیر برای محاسبه درصد خطر قابل انتساب استفاده شد (۱۰):

$$PAR \% = \frac{P_E (RR_E - 1)}{P_E (RR_E - 1) + 1} * 100$$

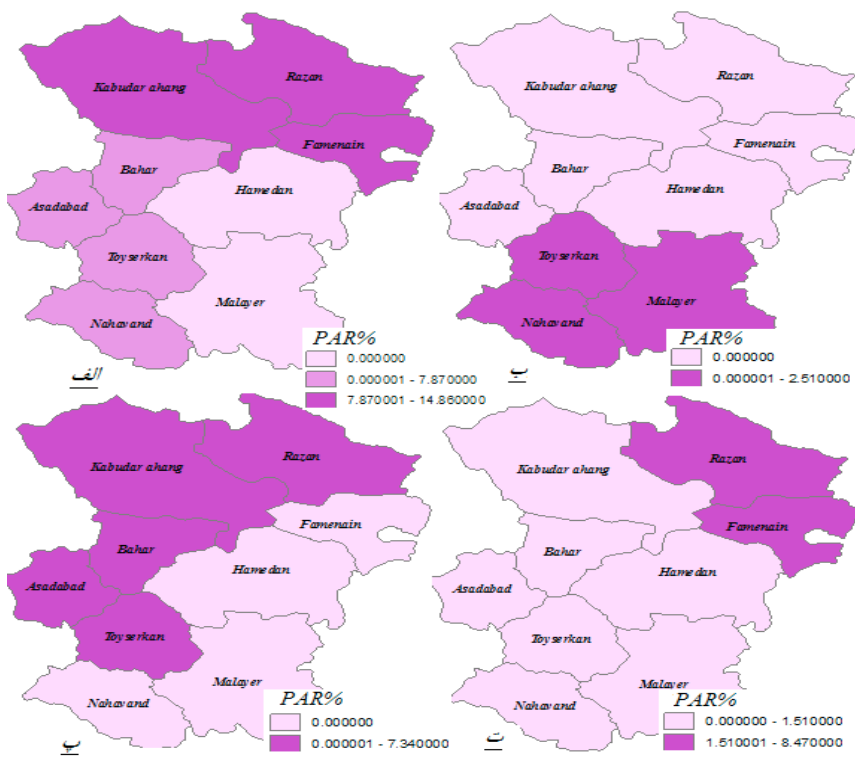
در این فرمول نسبت کل موارد مشاهده شده در هر خوشه بر جمعیت تقسیم نمودن موارد مشاهده شده در هر خوشه بر جمعیت مکان‌های کشف همان خوشه با توجه به بازه زمانی خوشه موردنظر محاسبه می‌شود و RR نسبت خطر بیماری مرتبط با مواجهه است که از یافته‌های نرم‌افزار SatScan با توزیع پوآسون گستته اخذ می‌شود. مقدار RR برای هر خوشه با توجه فرمول زیر از پارامترهای نسبت درستنمایی محاسبه می‌شود:

$$RR = \frac{C}{EI(C)} / \frac{C - c}{C - E(c)}$$

مقدارهای بزرگ‌تر از صفر برای نسبت PAR% به این معنی است که اگر ناحیه‌های کشف شده وضع مشابهی نسبت به سایر ناحیه‌ها داشتند؛ درصد مشخصی از بیماری قابل پیش‌گیری بود و مقدارهای منفی برای PAR% به معنی وجود عوامل محافظت‌کننده و نبود عوامل خطر است.

جدول شماره ۱- خوشهای زمان-مکان معنی دار اولیه و ثانویه کل موارد سل ریوی و مواردی که وضع مشخصی از نظر ابتلا به اج آی وی/ایدز ندارند با توزیع پوآسون گستته (تطبیق شده برای سن و جنس)

مشخصه خوشه	شهرستان	تعداد	شعاع (کیلومتر)	دوره زمانی مشاهده شده	مقدارهای موردن مشاهده شده	مقدارهای انتظار	خطر نسبی درصد خطر	نسبت درستنمایی قابل انتساب جمعیت	۷/۸۷
کل موارد سل خوشهای اولیه									
۱		۴	۶۴/۹۹	۱۳۸۶*۱۳۸۹	۱۱۳	۴۴/۸۷	۲/۸۰	۳۹/۷۹۱۳	۷/۸۷
خوشهای ثانویه									
۲		۳	۵۴/۱۹	۱۳۸۹*۱۳۹۲	۷۹	۲۷/۶۶	۳/۰۸	۳۳/۵۱۷۶	۱۴/۸۶
موارد سل با وضع نامشخص از نظر ابتلا به اج آی وی/ایدز خوشهای اولیه									
۱		۳	۳۸/۲۰	۱۳۸۶*۱۳۸۹	۷۵	۳۰/۴۶	۲/۶۵	۲۴/۶۳۸۹	۷/۳۴
۲		۳	۵۴/۱۹	۱۳۸۷*۱۳۹۰	۹۴	۴۵/۹۲	۲/۲۲	۲۱/۱۷۷۰	۶/۱
خوشهای ثانویه									
۱		۲	۴۲/۸۵	۱۳۸۶*۱۳۸۹	۳۴	۱۱/۸۴	۲/۹۷	۱۴/۹۱۹	۸/۴۷
۲		۳	۵۱/۸۰	۱۳۸۶*۱۳۸۹	۱۰۰	۷۲/۹۶	۱/۴۴	۵/۱۱۳۹	۱/۵۱



شکل شماره ۱- درصد خطر قابل انتساب جمعیت (PAR%) برای کل موارد سل ریوی (الف- دو خوشه اولیه، ب- خوشه ثانویه) و مواردی که وضع مشخصی از نظر ابتلا به اج آی وی/ایدز نداشتند (پ- دو خوشه اولیه، ت- دو خوشه ثانویه)

بحث

مقایسه با خطر نسبی و خطر مطلق در نظام سلامت کمتر مورد استفاده قرار گرفته است (۸).

یکی از مهم‌ترین محدودیت‌های این مطالعه، عدم استفاده از آماره کاوشی انعطاف‌پذیر است؛ چرا که روش مورد استفاده در نرم‌افزار SatScan از پنجره دایره‌ای برای کشف خوشه‌ها استفاده می‌کند؛ بنابراین بهخوبی قادر به کشف خوشه‌های غیر دایره‌ای نیست (۱۲). محدودیت دیگر این مطالعه عدم دسترسی به سایر عوامل تأثیرگذار بر خوشه‌های کشفشده با وجود تطبیق برای سن و جنس بود. بنابراین مطالعه‌های بیشتری بهمنظور کشف و بررسی عوامل زمینه‌ای تأثیرگذار بر مکان‌های کشف خوشه ضروری است. چرا که در مطالعه‌های مختلفی به توزیع جغرافیایی متفاوت سل با توجه به عوامل محیطی، عوامل اجتماعی-اقتصادی، عوامل میزبانی و میکروبی پرداخته شده که از این‌دست مطالعه‌ها در استان همدان می‌توان به مطالعه نجفی وثوق و همکاران (۱۳) اشاره نمود، که ارتباط آماری معنی‌داری را بین محل سکونت و سن مبتلایان با نوع سل نشان دادند. از مطالعه‌های انجام شده در سایر نقاط ایران نیز به عنوان نمونه می‌توان به ۲ مطالعه زیر اشاره نمود: رفیعی و همکاران (۱۴) در یک مطالعه مبتنی بر جمعیت در شمال ایران نشان دادند که فراوانی موارد سل ریوی اسمر منفی در مردان و فراوانی موارد سل خارج ریوی در زنان بیشتر بود. طاهر قاسمی و همکاران (۱۵) نشان دادند که خطر بالای عفونت سلی با عوامل مختلف میزبانی و محیطی (سن، جنس، محل سکونت، شرایط جغرافیایی، شلوغی خانوار و شرایط بهداشتی و مصالح ساختمانی خانه بیماران) مرتبط است. در سایر نقاط جهان نیز ارتباط سل با عوامل اثرگذار متعددی بررسی شده است (۱۶-۲۰). علاوه بر این، مطالعه دیگری در استان همدان با هدف تعیین دوره زمانی منفی شدن اسمر خلط بیماران و عوامل مؤثر بر آن طی سال‌های ۱۳۸۵-۹۰ انجام شده است (۲۱).

با وجود محدودیت‌های یادشده، بنا بر اطلاعات نویسنده‌گان این مطالعه یکی از محدود مطالعه‌های انجام شده در زمینه‌ی سل در ایران و سایر نقاط جهان است، که می‌تواند پایه طراحی مطالعه‌های سبب‌شناختی و تحلیلی بیشتر و ارزیابی اقدامات انجام شده بهداشت عمومی در مناطق کشف خوشه‌های با PAR٪ بالا باشد. چرا که درصد خطر قابل انتساب جمعیت در تمام زمینه‌های سلامت عمومی و پژوهشکی بالینی به‌ویژه در رابطه با سؤال مطرح در زمینه‌ی تأثیر بالقوه اجرای برنامه‌های پیش‌گیری

در این مطالعه ۳ شهرستان رزن، فامنین و کبودرآهنگ که تشکیل دهنده خوشه شماره ۲ در مبتلایان به سل ریوی هستند (جدول شماره ۱ و شکل ۱ الف) دارای بیشترین خطر قابل انتساب در میان تمام خوشه‌ها بودند، که باید مورد توجه بیشتری قرار گیرد. از طرفی خوشه یاد شده در فاصله سال‌های ۱۳۸۹-۹۲ واقع شده که خود می‌تواند به حساسیت توجه به ناحیه‌های یاد شده می‌افزاید؛ چرا که شهرستان فامنین در فاصله سال‌های ۱۳۸۸-۸۹ به عنوان شهرستان از استان همدان جدا شد و بازه زمانی سایر خوشه‌های کشف شده تقریباً طی سال‌های ۱۳۸۶-۸۹ است (جدول شماره ۱). دومین خوشه ثانویه در مبتلایان به سل ریوی با وضع نامشخص از نظر ابتلا به اچ آی وی/ایدز که از ۳ شهرستان ملایر، تویسرکان و نهانوند تشکیل شده است؛ در فاصله سال‌های ۱۳۸۶-۸۹ کمترین مقدار خطر قابل انتساب را در میان کل خوشه‌ها داشت (جدول شماره ۱ و شکل شماره ۱ ت). شاید بتوان این‌گونه فرض نمود که در هر خوشه عوامل زمینه‌ای و عوامل مؤثر مشترکی وجود دارد؛ به‌طوری که اگر بتوان میزان‌های بروز خوشه با بیشترین مقدار خطر قابل انتساب را به سمت مقدارهای متوسط (با استفاده از فعالیت‌های ارتقای سلامت و پیش‌گیری از بیماری) کاهش داد؛ کاهش چشمگیری در تعداد موارد رخ می‌دهد. از طرفی وضع ابتلا به اچ آی وی/ایدز در ۰/۹۲ درصد از مبتلایان به سل ریوی مشخص نیست، که می‌تواند نشان‌گر ضعف سامانه‌ی مراقبت در غربال کردن مبتلایان به سل از نظر ابتلا به اچ آی وی/ایدز یا عدم همکاری بیماران با مجریان سلامت به خاطر ترس و انگ اجتماعی اچ آی وی/ایدز است. با توجه به اپیدمی جدید سل/اچ آی وی نیاز به توجه ویژه دارد.

مطالعه‌های مشابه که از ترکیب ۲ روش یاد شده بهمنظور کشف خوشه‌ها و عوامل تأثیرگذار بر نظام سلامت استفاده کرده‌اند؛ نیز بر استفاده از این روش تأکید داشتند؛ به‌طوری که در مطالعه‌ای که Yuhui و همکاران (۱۱) بهمنظور تحلیل زمان مکان موارد سرخ نوزادی انجام دادند، این روش را روشنی بسیار مناسب در تحلیل خوشه‌های چندگانه و ترکیب با روش‌های مرسوم کشف خوشه دانستند. در مطالعه‌ای که Yiannakoulias با استفاده از درصد خطر قابل انتساب جمعیت بهمنظور کشف خوشه‌های جغرافیایی انجام داد نیز بر کارایی و مزیت‌های ترکیب ۲ روش تأکید دارد و نتیجه گرفت که با وجود معروف بودن خطر قابل انتساب در

ناحیه‌های خوش‌های کشف شده برای برنامه‌ریزی اقدامات پیش‌گیری و کنترل از بیماری ضروری می‌سازد. با این وجود، مطالعه‌های تحلیلی بیشتری به منظور کشف عوامل مؤثر بر رخداد موارد سل ریوی نیاز است.

تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان از مرکز پژوهش دانشجویان دانشگاه علوم پزشکی همدان به خاطر حمایت مالی از این مطالعه تشکر و قدردانی به عمل می‌آورند.

دارای مفهومی بسیار مهم است (۲۲) و ترکیب آن با یافته‌های حاصل از آماره کاوشی زمان مکان در این مطالعه، می‌تواند به عنوان روشی بسیار مناسب در پایش نظام سلامت در دست‌یابی به اهداف از پیش تعیین شده کنترل و پیش‌گیری از بیماری و اولویت‌بندی اقداماتی آتی استفاده شود.

نتیجه‌گیری

وجود خوش‌های زمانی- مکانی معنی‌دار در استان همدان لزوم استفاده از درصد قابل انتساب جمعیت را به منظور تمایز دقیق‌تر

منابع

1. Sia IG, Wieland ML, editors. Current concepts in the management of tuberculosis. Mayo Clinic Proceedings; 2011: Elsevier.
2. Tuberculosis [updated March 2016; cited 2016 3 April]. Available from: <http://www.who.int/mediacentre/factsheets/fs104/en/>.
3. Nunes C. Tuberculosis incidence in Portugal: spatiotemporal clustering. International Journal of Health Geographics. 2007; 6: 23-30.
4. Gomez-Barroso D, Varela C, Ramis R, Del Barrio J, Simon F. Space-time pattern of hepatitis A in Spain, 1997–2007. Epidemiology and infection. 2012; 140: 407-16.
5. Randremana RV, Sabatier P, Rakotomanana F, Randriamanantena A, Richard V. Spatial clustering of pulmonary tuberculosis and impact of the care factors in Antananarivo City. Tropical Medicine & International Health. 2009; 14: 429-37.
6. Roza DLd, Caccia-Bava MdCG, Martinez EZ. Spatio-temporal patterns of tuberculosis incidence in Ribeirão Preto, State of São Paulo, southeast Brazil, and their relationship with social vulnerability: a Bayesian analysis. Revista da Sociedade Brasileira de Medicina Tropical. 2012; 45: 607-15.
7. Kulldorff M. SaTScanTM User Guide for version 9.3 2014. Available from: <http://www.satscan.org/>
8. Yiannakoulias N. Using population attributable risk to understand geographic disease clusters. Health & place. 2009; 15: 1142-8.
9. Olfatifar M, Karami M, Hosseini SM, Parvin M. Clustering of Pulmonary Tuberculosis in Hamadan Province, western Iran: A Population Based Cross Sectional Study (2005-2013). Journal of Research in Health Sciences. 2016; 16: 166-9.
10. Moyses S, F.Javier N. Measuring Associations Between Exposures. Epidemiology beyond the basic. London and Boston: Jones and Bartlett; 2007. 86-7.
11. Zhu Y, Xu Q, Lin H, Yue D, Song L, Wang C, et al. Spatiotemporal Analysis of Infant Measles Using Population Attributable Risk in Shandong Province, 1999–2008. PLoS one. 2013; 8: e79334.
12. Kunihiko T, Tetsuji Y, Toshiro T. FleXScan User Guide for version 3.1. Japan: National Institute of Public Health; 2010. Available from: http://www.niph.go.jp/soshiki/gijutsu/index_e.html.
13. Najafi Vosogh R, Roshanaei G, Khazaei S, Safari M, Zahiri A, Bothaei J. Study of Tuberculosis epidemiology and its affected factors in Hamadan province, during the years 2007-2013. Pajouhan Scientific Journal. 2015; 14: 64-71.
14. Rafiee S, Besharat S, Jabbari A, Golalipour F, Nasrmoaadeli A. Epidemiology of tuberculosis in northeast of Iran: a population-based study. Iranian Journal of Medical Sciences. 2015; 34: 193-7.
15. Taher-Ghasemi Y, Nikokar I, Yazdanbakhsh AR, Sedigh Ebrahim-Saraie H, Vakili Sadeghi R, Rajabi A. Associations Between Socio-Environmental Determinants and the Risk of Pulmonary Tuberculosis in Guilan, Iran. Arch Clin Infect Dis. 2016; 11: e30217.
16. Zhong-Wei J, Xiao-Wei J, Yun-Xi L, Christopher D, Feng C, Chang-Sheng C, et al. Spatial Analysis of Tuberculosis Cases in Migrants and Permanent Residents, Beijing, 2000–2006. Emerging Infectious Disease journal. 2008; 14: 1413-9.
17. Shetty N, Shemko M, Vaz M, D'Souza G. An epidemiological evaluation of risk factors for tuberculosis in South India: a matched case control study. The international journal of tuberculosis and lung disease : the official journal of the International Union against Tuberculosis and Lung Disease. 2006; 10: 80-6.
18. Maciel EL, Golub JE, Peres RL, Hadad DJ, Favero JL, Molino LP, et al. Delay in diagnosis of pulmonary tuberculosis at a primary health clinic in Vitoria, Brazil. The international journal of tuberculosis and lung disease: the official journal of the International Union against Tuberculosis and Lung Disease. 2010; 14: 1403-10.
19. Hill PC, Jackson-Sillah D, Donkor SA, Otu J, Adegbola RA, Lienhardt C. Risk factors for pulmonary tuberculosis: a clinic-based case control study in The Gambia. BMC public health. 2006; 6: 150-6.

-
20. Chan-yeung M, Yeh AG, Tam CM, Kam KM, Leung CC, Yew WW, et al. Socio-demographic and geographic indicators and distribution of tuberculosis in Hong Kong: a spatial analysis. *The international journal of tuberculosis and lung disease : the official journal of the International Union against Tuberculosis and Lung Disease.* 2005; 9: 1320-6.
 21. Khazaei S, Kousehlo Z, Karami M, Zahiri A, Bathaei J. Time to Sputum Conversion among Patients with Smear-Positive Pulmonary Tuberculosis and its Determinants: A Retrospective Cohort Study in Hamadan Province, Iran. *Iranian Journal of Epidemiology.* 2013; 9: 32-40.
 22. Gordis L. More on risk: Estimating the Potential for Prevention. *Epidemiology.* Fifth Edition ed. Philadelphia: Saunders; 2014. 230-7.

Spatiotemporal Analysis of Pulmonary Tuberculosis in Hamadan Province Using Population Attributable Risk

Olfatifar M¹, Hosseini SM¹, Bahrami M¹, Karami M², Parvin M³

1- Student Research Committee, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

2- PhD, Modeling of Non-Communicable Diseases Research Center, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

3-DDS Student, Student Research Committee, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran

Corresponding author: Karami M, ma.karami@umsha.ac.ir

(Received 6 April 2016; Accepted 20 August 2016)

Background and Objectives: One of the applications of population attributable risk percent (PAR%) is to estimate the disease burden in a population exposed to several risk factors. Therefore, this study was conducted to estimates the PAR% of the space-time clusters of pulmonary tuberculosis.

Methods: In this study, the data of pulmonary TB cases were obtained from the health department of Hamadan University of Medical Sciences. After detecting significant clusters using the spatiotemporal scan statistic, PAR% was used to analyze the clusters and to detect the location of clusters more accurately.

Results: Four primary space-time clusters and three secondary spatiotemporal clusters were detected for patients with pulmonary tuberculosis and 92% of the patients who did not have a clear state in term of HIV infection. Despite differences in the location of clusters and PAR% attributed to them, the second primary cluster of pulmonary tuberculosis cases (consisting of the cities of Razan, Famenain and Kabudrahang) had the highest amount of PAR% that needs more attention.

Conclusion: The presence of significance spatiotemporal clusters in Hamadan highlights the necessity of the use of PAR% to distinguish cluster areas and to implement prevention and control policy. However, more analytical studies are needed to detect the determinants of the occurrence of pulmonary TB.

Keywords: Spatial analysis, Population attributable risk, Pulmonary tuberculosis, Clustering