

**دراسة البيولوجيا الجزيئية للحجامة
في مرض الالتهاب الكبدي الفيروسي
"المزمن" "سي"**

د. سعد الصاعدي
د. محمود إسماعيل حسن

شكر وتقدير

الحمد لله رب العالمين القائل (وفوق كل ذى علم علیم) ، والصلة والسلام على سيدنا محمد النبي الأمين القائل « تركت فيكم ما إن تمكتم به لن تضلوا بعدى أبداً: كتاب الله وسنتي) . . . وبعد ،

نتقدم - نحن الباحثين في الدراسة الحالية - بالشكر والعرفان لجامعة الملك عبد العزيز الأم الحنون التي لم تدخل وسعاً في الأخذ بيد الجادين من أبناء هذه الأمة للوصول إلى المعرفة وفتح مجال البحث العلمي وتذليل العقبات أمام الباحثين لإكمال مسيرة العلم الشريف في شتى المجالات.

ونخص بالشكر والامتنان وكالة الجامعة للدراسات العليا والبحث العلمي، وكذلك إدارة البحث العلمي والبحوث المدعومة من الجامعة، ومعهد البحث والاستشارات، وندعو لهم بدوام التوفيق والسداد وذلك لما قدموه لنا من فرصة لإحياء السنة من خلال تنفيذ المشروع الحالي عن طريق المساهمة الكريمة في تدعيم الدراسة الحالية.

الباحثون

تقديم

تستخدم الحجامة منذ قديم الزمن كأحد تقنيات الطب البديل في التداوي من الكثير من الأمراض مثل الصداع وألام المفاصل وأمراض الجهاز الدوري والتفسي والهضمي والالتهاب الكبدي الفيروسي، وعلى الرغم من النتائج العلاجية الإيجابية للحجامة إلا أنه لا توجد حقائق معروفة حتى الآن عن ميكانيكة الحجامة في الدور الذي تلعبه على مستوى الخلية؛ مما يجعل هناك تضارياً في الآراء حول استخدامها في علاج هذه الأمراض.

ومن خلال ذلك تم تقديم الدراسة الحالية للمساهمة في الكشف عن الدور البيولوجي الذي تلعبه الحجامة على مستوى الخلية، وذلك عن طريق الكشف عن تأثيرها على الجهاز المناعي ومستويات العناصر الطيلية، وكذلك التحليل الكيموي لعناصر الدم، ودراسة وظائف الكبد والكلى في مرض الالتهاب الكبدي الفيروسي المزمن " سي " .

ولقد تم تقديم مشروع هذه الدراسة إلى وكالة الجامعة للدراسات العليا للبحوث المدعومة من الجامعة في / ١٤٢٥ هـ. وفي تاريخ / / تم توقيع العقد مع الجامعة حيث تم البدء في الدراسة المبدئية (التقرير الدوري) لتحديد تأثير الحجامة بالمقارنة بين دم الحجاجة وعينة الدم الوريدي المسحوبة (قبل الحجامة)؛ ثم تم في هذه المرحلة عمل المقارنة بين النتائج في المرات الأربع للحجاجة لتتبع سير المرض عندما يتداوى المرضى بالعلاج المتكرر بالحجامة دون استخدام أدوية أخرى. وإن الباحثين ليشكرون الجامعة على هذه المساهمة الكريمة في تدعيم الدراسة الحالية، وللجامعة حق ملكية ما توصلت إليه الدراسة الحالية من نتائج واستنتاجات.

المحتويات

ملخص التقرير النهائي (عربي)

لقد تم في التقرير الدورى الذى قدم للجامعة من هذا البحث عرض نتائج المقارنة بين دم الحجامة والدم الوريدي المسحوب قبل الحجامة من مرضى الالتهاب الكبدي الفيروسي المزمن "سي" لبيان تأثير الحجامة على كيميا الدم والجهاز المناعي وصورة الدم الكاملة، أما هذا الجزء من الدراسة فقد تم فيه تحقيق الأهداف المقترحة لخطة البحث حول دراسة تأثير التداوى بالحجامة مرات متعددة وذلك بمقارنة النتائج في مرات الحجامة الأربعه التي يفصل بين كل مرتين منها شهر من الزمن.

ولقد أظهرت نتائج تحليل كيميا الدم عدم حدوث تغير معنوي في وظائف الكلى، بينما كانت وظائف الكبد تتآرجح بين الزيادة والنقصان كمؤشر طبيعي لسير المرض، أما التحاليل الأنزيمية المناعية والهندسة الوراثية فقد أظهرت زيادة تدريجية لها دلالة معنوية بين مرات الحجامة الأربع في كل من α -TNF- β ; ونقصاً تدريجياً له دلالة معنوية في كل من IL-10, MDA, PCR. وبالنسبة لنتائج تحليل صورة الدم فلم يظهر تغير في نسبة الهيموجلوبين أو نسبة الخلايا الليمفاوية، ولكن حدثت زيادة معنوية في عدد كرات الدم البيضاء حتى المرة الثالثة للحجامة. بينما ظهر نقص تدريجي معنوي في نسبة تجمع الصفائح الدموية عند مقارنة عينات الدم في المرات الأربع للحجامة.

وتشير نتائج البحث بصفة عامة إلى زيادة استجابة ونشاط الجهاز المناعي وبالتالي نقص تكاثر الفيروس في دم هؤلاء المرضى عند العلاج المتكرر بالحجامة.

ملخص التقرير النهائي (إنجليزي)

Final Report Summary (English)

In the first part of this work, the results were compared between cupped blood and the venous blood samples (drawn before cupping) in patients having chronic hepatitis C, in order to show the effect of cupping on the blood chemistry, the immune response and the complete blood picture. However, in this part of the study the objectives have been achieved by studying the effect of repeated cupping by comparing the results of the first through fourth time of cupping, undertaken one month apart.

The results of blood chemistry showed no change in renal function, while liver function tests were fluctuating confirming the natural history of HCV disease.

Comparing the four times of cupping, the immunologic studies showed progressive significant increase in IL-1 β and TNF- α and progressive significant decrease in IL-10. MDA and HCV RNA concentration by PCR. The complete blood picture showed no change in hemoglobin or lymphocyte percentages but significant increase in WBCs count occurred till the third time. Regarding platelet function, there was a progressive significant reduction in the percentage of maximum aggregation across the four draws.

Taken together, the present results showed a significant increase in the immune response after repeated cupping and subsequently a significant reduction in virus replication in the blood samples taken from these patients.

قائمة الرموز والمصطلحات

List of Abbreviations

- HCV:	Hepatitis C virus
- IL-2:	Interleukin-2
- T _{H1} :	T-Helper 1
- T _{H2} :	T-Helper 2
- γ -IFN:	Gamma Interferon
- PBMC:	Peripheral blood mononuclear cells
- SNs:	Culture supernatants
- TNF- α :	Tumor Necrosis Factor-alpha
- IL-1 β :	Interleukin-1Beta
- IL-10:	Interleukin-10
- MDA:	Malondialdehyde
- PCR:	Polymerase Chain Reaction

مقدمة

تعتبر الحجامة من الطرق البديلة التي استخدمت بنجاح مذهل منذ قديم الزمن في التداوي من كثير من الأمراض. ولقد أوصى رسولنا الكريم محمد صلى الله عليه وسلم بالتداوي بالحجامة؛ كما أن هناك كثيراً من الأحاديث الشريفة التي تصف فوائد العلاج بهذا الإعجاز النبوي - ألا وهو الحجامة. وبالإضافة إلى ذلك فإن كثيراً من العلماء قد كتبوا عن الحجامة والاستشفاء بها.

وقد دخلت الحجامة في المجال الطبي وحققت الكثير من النجاحات ولم يسبق لعلاج طبي أو دواء مثل هذا النجاح، وكان هذا الفتح الطبي هو معجزة من معجزات رسول الله صلى الله عليه وسلم، فكم فتحت هذه الجراحات البسيطة على سطح الجسم آمالاً لكثير من مرضى هذا العصر.

وإن الحجامة في الطب النبوي (أي النهائي) صالحة إلى يوم الدين، وتوجد أبحاث شتى في الحجامة من بلاد مختلفة كألمانيا وإنجلترا والصين واليابان وأمريكا وكثير من بلاد العالم، وكذلك في الطب العربي القديم والطب الإسلامي. والذي يدرك على هذا كثير من الأحاديث الشريفة للرسول الكريم صلى الله عليه وسلم الذي بعثه خالق الداء والدواء رحمة للعالمين؛ فعن أبي هريرة رضي الله عنه عن النبي صلى الله عليه وسلم قال: «ما أُنْزِلَ اللَّهُ دَاءٌ إِلَّا أُنْزِلَ لَهُ شَاءٌ» (٥٦٧٨ صحيح البخاري)، وعن ابن عباس رضي الله عنهما قال: قال رسول الله صلى الله عليه وسلم: «الشفاء في ثلاثة: شربة عسل، وشرطة مجهم، وكية نار، وأنهى أمتي عن الكي» (٥٦٨٠ صحيح البخاري).

وعن أنس رضي الله عنه قال: قال رسول الله صلى الله عليه وسلم: «إن أمثل ما تداوitem به الحجامة» (٥٦٩٦ صحيح البخاري). وعن عبد الله بن عباس قال: قال رسول الله صلى الله عليه وسلم: «ما مررت ليلة أسرى بي بِمَلَأَ مِنَ الْمَلَائِكَةِ إِلَّا كُلُّهُمْ يَقُولُ لِي: عَلَيْكِ يَا مُحَمَّدَ بِالْحِجَامَةِ» (٥٦٧٢ صحيح الجامع). وعن ابن مسعود قال: قال رسول الله صلى الله عليه وسلم: «ما مررت ليلة أسرى بي بِمَلَأَ مِنَ الْمَلَائِكَةِ إِلَّا قَالُوا: يَا مُحَمَّدَ مِنْ أَمْتَكَ بِالْحِجَامَةِ» (٥٦٧١ صحيح الجامع).

وقد ذكر كثير من العلماء المصريين مثل د. على محمد مطاوع عميد كلية طب الأزهر وأستاذ الأشعة والأورام عن الحجامة أنها كانت مدونة ومنتشرة بمصر حتى عهد قريب، وأن لها أساسا علميا وهو أن الأحشاء الداخلية تشتراك مع أجزاء معينة في جلد الإنسان في مكان دخول الأعصاب المغذية لها في النخاع الشوكي، وبمقتضى هذا الاشتراك فإن أي تبليغ للجلد في منطقة ما من الجسم يؤثر على الأحشاء الداخلية المقابلة لهذا الجزء من الجلد، وهي نفس النظرية التي على أساسها تستخدم الإبر الصينية في علاج الأمراض. وبمعرفة خرائط توزيع الأعصاب على الجلد وعلى الأحشاء الداخلية يمكن معرفة أجزاء الجلد التي تعمل فيها الحجامة للحصول على الأثر الطبي المنشود "اللواء الإسلامي ٣ من شوال عام ١٤١٦ هـ".

وتقوم الحجامة بفتح مسام الجلد مما قد يؤدي إلى تخلص الجسم من المواد الضارة والمرضية من خلاله. كذلك تقوم الحجامة بتبييض جهاز المناعة بصورة قوية إلى الدرجة التي على ضوئها لا يتم استخدام مطهرات للجلد قبل الحجامة أو بعدها حتى في مرضى البول السكري.

ويعتمد تأثير الحجامة على التوزيع العصبي لأعضاء الجسم على سطح الجلد، كما تقوم الحجامة بتنظيم مسارات الطاقة الدموية بالجسم، وتساعد كذلك في التخلص من بعض المواد الضارة من خلال الجلد (Sun et al.. 2004).

ينقسم تأثير الحجامة إلى نوعين عام وخاص؛ التأثير العام يتلخص في تنقية الدم من الأ混沌 الضارة به وتنشيط الدورة الدموية وكذلك التحسن الملحوظ في أداء الجهاز العصبي لوظائفه. أما التأثير الخاص فيتضح في التخلص من الآلام مثل الصداع والألم المفاصل والعضلات، بالإضافة إلى تحسن وظائف الأعضاء التابعة لمكان عمل الحجامة مثل الجهاز الهضمي (القولون). ولهذا تستخدم الحجامة في علاج كثير من الأمراض مثل ارتفاع ضغط الدم وضعف عضلة القلب الانبساطي وقصور الدورة الدموية التاجية، وكذلك تليف الأنسجة بالرئة وحساسية الصدر، وكذلك التهاب الكبد الوبائي الفيروسي " بي " و " سي " وتليف الكبد وأمراض الدم مثل الهبوط الحاد في الصفائح الدموية، وكذلك الشلل النصفي والرعاش فقدان التوازن الحركي والعصبي وحساسية الجلد المزمنة والانزلاق الغضروفي وخشونة الركبة (Chirali. 1999).

وتهدف هذه الدراسة إلى التوصل إلى معرفة دور الحجامة في تقلين مستويات العناصر الطالية (مثل ثنائي الأدھید الماليونيل) والبروستاجلاندين هـ، والسيتوکالاینر وكيمياء الدم مثل وظائف الكبد والكلی وتأثيرها على أداء الجهاز المناعي بالجسم في مرضى الالتهاب الكبدي الفيروسي المزمن " سي ". كما تهدف إلى محاولة فهم الدور (الميكانيكي) الذي تلعبه الحجامة على مستوى الخلية للاستشفاء من مثل هذه الأمراض المعطلة.

طريقة البحث

أولاً: اختيار الحالات

تم اصطفاء الحالات محل الدراسة بإجراء تحليل الحامض النووي الريبيوري للفيروس " سي " (HCV RNA) لتشخيص إصابة المرض بالالتهاب الكبدي الفيروسي " سي " وذلك باستخدام تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل (PCR)؛ إضافة إلى الكشف الطبي على جميع المرضى للتأكد من خلوهم من أي أمراض أخرى وأنهم لا يعانون من علامات الفشل الكبدي المعروفة.

ثانياً: إجراء الحجامة وجمع العينات

أجريت الحجامة لكل مريض أربع مرات بين كل مرتين منها شهر واحد. وقد جمعت في كل مرة من كل مريض

عينات من الدم الوريدي (قبل الحجامة) ومن دم الحجامة ذاته، بحيث يعتبر كل مريض هو المجموعة الضابطة (control) والحالة المرضية (case) في الوقت نفسه.

سحب مقدار كاف من الدم الوريدي من المريض قبل إجراء الحجامة مباشرة، بحيث تم تقسيمه على أربع أنابيب اختبار على النحو التالي:

أ- أنبوبان بكل منهما (٢٠ سم^٣) سترات وضع في كل منها مقدار (١,٨ سم^٣) من الدم، وذلك لقياس وظائف الصفائح الدموية.

ب- أنبوبة بها إيثيلين ثائي أمين رباعي حامض الخليك (EDTA) وضع بها مقدار (١ سم^٣) من الدم، وذلك لعمل صورة الدم الكاملة.

ج- أنبوبة ليس بها مضاد للتجلط وضع بها (٥ سم^٣) من الدم لعمل سائر القياسات الأخرى.

أما الدم المستخلص من الحجامة فقد أخذ منه عينات قسمت على أنبوبتي اختبار على النحو التالي:

أ- أنبوبة بها إيثيلين ثائي أمين رباعي حامض الخليك (EDTA) وضع بها مقدار (١ سم^٣) من الدم، وذلك لعمل صورة الدم الكاملة.

ب- أنبوبة ليس بها مضاد للتجلط وضع بها (٥ سم^٣) من الدم لعمل سائر القياسات الأخرى.

ثالثاً: قياس المتغيرات في العينات التي تم جمعها

أجريت القياسات المعملية المختلفة على عينات الدم قبل الحجامة وفي دم الحجامة (في المرات الأربع) على النحو التالي:

١. قياس وظائف الكبد (ALT, AST, γ-GT)

وذلك باستخدام الطرق الكيميائية المعروفة.

٢. قياس الكرياتينين

يُقاس الكرياتينين باستخدام "Randox Creatinine Kit" ، وهي طريقة قياس لوني لتعيين مستوى الكرياتينين حيث يتفاعل في محلول القلوي مع حمض البكريك لتكوين مركب ملون يتاسب تركيزه مع تركيز الكرياتينين.

٣. قياس البولينا في الدم

تقاس البولينا بطريقة إنزيمية باستخدام "Randox Creatinine Kit" أيضا، وهي تعتمد على التحلل المائي للبولينا في وجود إنزيم "اليورياز" لتكوين الأمونيا وثاني أكسيد الكربون، ثم تتفاعل الساليسلات والهيبوكلورين في الكاشف مع أيونات الأمونيا لتكوين مركب أحمر حيث يتاسب هذا اللون مع تركيز البولينا.

٤. قياس كل من (IL-1 β , IL-10, TNF- α , γ -IFN)

وذلك باستخدام كواشف تعيين كمي، وهي تشمل اختبار "ELISA" حيث توجد أجسام مضادة خاصة لكل من هذه المواد على قطع عيارية دقيقة في أنابيب الاختبار، بحيث يوضع في هذه الأنابيب أجزاء من العينات العيارية والعينات المرجعية وعينات مصل المرضى موضوع الدراسة، ثم تضاف أجسام مضادة ثانية (secondary antibodies). وأثناء فترة الحضانة الأولى يتحدد الأنتител (antigen) مع الجسم المضاد المحضن من جهة والجسم المضاد الثاني من جهة أخرى، وبعد إزالة الزيادة من الأجسام المضادة الثانية يضاف إنزيم "streptavidin peroxidase" ثم تضاف مادة أساسية (substrate) حيث يتفاعل الإنزيم المتعدد لتكوين لون، بحيث يتاسب كثافة الناتج الملون طردياً مع تركيز (IL-1 β , IL-10, TNF- α , γ -IFN).

٥. صورة كاملة للدم

تم دراسة كرات الدم البيضاء والصفائح الدموية باستخدام عداد الخلايا الآلي.

٦. قياس تجمع الصفائح الدموية

وذلك باستخدام جهاز الكرنولوج الأمريكي من شركة كولتر-بكمان والذي يعتمد على استعمال عينات البلازما الغنية بالصفائح الدموية في وجود منشطات التجمع مثل ADP في مختلف المرضى موضوع الدراسة وذلك حسب طريقة ديفيد وهريون (David & Herriion 1972).

٧. قياس ثنائي الأدヒيد المأمونيل (MDA)

وذلك باختبار قياس لوني يعتمد على "ميثيل فينيل إندول" باستخدام كواشف "LLC kits".

الأجهزة المستخدمة في إجراء البحث محل الدراسة

١. أجريت تقنية تفاعل البولمرة المتسلسل (PCR) باستخدام جهاز (Amplicor system) من إنتاج الشركة الألمانية (Roche Diagnostics).

٢. القياسات الكيميائية لتعيين مستويات وظائف الكبد والكلى تمت باستخدام جهاز (Hitachi 912) من

- إنتاج الشركة الألمانية (Roche Diagnostics).
٢. القياسات الإنزيمية المناعية تمت باستخدام (TECAN ELISA Readers) من إنتاج كوريا.
٤. أجريت صورة الدم الكاملة باستخدام جهاز (Celldyne 1800) من إنتاج الشركة الأمريكية (Abbott).
٥. أجري قياس تجمع الصفائح الدموية بوساطة جهاز الكرنولوج الأمريكي من شركة كولتر-بكمان.

التحاليل الإحصائية Statistical Analyses

تم تنظيم النتائج المستخلصة من الدراسة وتحليلها وعرضها في صورة جداول ورسومات بيانية باستخدام البرامج الإحصائية التالية:

- ‘Prism’. version 4.0 (2005). GraphPad software Inc.. CA. USA.
- ‘Instat’. version 3.0 (2003). GraphPad software Inc.. CA. USA.
- ‘Statistix’. version 7.0 (2000). Analytical software. Mn. USA.
- ‘SPSS’. version 13.0 (2004). SPSS Inc.. Chicago. USA.

تم في البداية إخضاع المجموعات كلها لاختبار (Kolmogorov-Smirnov Test) لمعرفة نوعية توزيع الحالات داخل كل مجموعة من المتغيرات وما إذا كانت تتبع التوزيع الجاوسي (Gaussian distribution) أم لا. كما تم عمل (Box and Whisker Plots) لكل مجموعة لاستكشاف الحالات المتطرفة (extremes and outliers)، علما بأنه قد تم إدراجها في التحليلات الإحصائية حيثما أمكن تفسير وجودها من الناحية العلمية وكان ذلك مقبولاً.

وقد استخدمت اختبارات الترتيب غير المتساوي (nonparametric tests) متمثلة في اختبار Wilcoxon (Wilcoxon matched pairs test) للمقارنة بين المجموعتين الخاضتين بكل متغير خضع للقياس. وقد اختير هذا الاختبار باعتبار أن الحالات في كل متغير متزاوجة (المتغير يقاس لنفس المريض في الدم الوريدي قبل الحجامة وفي دم الحجامة) من جهة، وباعتبار أن المجموعات غير خاضعة للتوزيع الجاوسي من جهة أخرى.

وقد استخدم اختبار Repeated measures two-way ANOVA (Repeated measures two-way ANOVA) حيثما كانت المقارنة بين أكثر من مجموعتين من القياسات، وذلك لاختبار تأثير كل من تعاقب مرات الحجامة من جهة ونوع العينة المسحوبة من جهة أخرى على الفروقات الملحوظة بين القياسات المختلفة. أما إذا كان العامل المؤثر محل البحث هو تعاقب مرات الحجامة فحسب (مثل قياس نسبة تجمع الصفائح) حيث لم تؤخذ عينات من دم الحجامة، فقد استخدم

اختبار (Repeated measures one-way ANOVA).

وهي جميع هذه الاختبارات تم اعتبار النتائج معنوية عند مستوى $p=0.05$.

النتائج

يتضمن هذا القسم عرضاً للنتائج التي تم التوصل إليها في الدراسة الحالية بعد التحليل الإحصائي في الجداول (١٦-١) والأشكال (١٦-١). ولقد ركزنا في الجزء الأول من هذه الدراسة (التقرير الدوري) على قياس الدلالات محل الدراسة في دم الحجامة ومقارنتها بمستوياتها في الدم الوريدي (المسحوب قبل الحجامة) وذلك في المرة الأولى للحجامة (Draw 1).

وباستكمال العمل في بقية المرات الأربعه والتحليل الإحصائي للنتائج في المرات الأربعه وجدنا نقصاً ذا دلالة إحصائية في بعض دلالات وظائف الكبد مثل GT-γ (جدول ٨، شكل ٨)، وكذلك في عدد الصفائح الدموية (جدول ١٤، شكل ١٤). بينما أظهرت النتائج وجود زيادة معنوية طفيفة في ثانئي أندھايد الماليونيل (جدول ٥، شكل ٥). أما باقي الدلالات المقاسة فلم تظهر النتائج وجود فروق معنوية عند مقارنتها في دم الحجامة بالدم الوريدي (المسحوب قبل الحجامة) في المرات الأربعه.

وفي هذا الجزء من البحث نركز على قياس الدلالات محل الدراسة في مرات الحجامة الأربعه لتبسيط سير المرض تحت تأثير التداوي المتكرر بالحجامة؛ وذلك بدراسة مستوى هذه الدلالات في الدم الوريدي (المسحوب قبل كل مرّة تجري فيها الحجامة) ومقارنة النتائج في المرات الأربعه وذلك على النحو التالي:

نتائج عوامل المناعة (IL-10, IL-1β, TNF-α, γ-IFN)

أظهرت النتائج حدوث زيادة تدريجية معنوية ($p=0.002$) من المرة الأولى للحجامة إلى المرة الرابعة في عامل المناعة IL-1β حيث تغيرت قيمته من (0.21 ± 0.3) pg/ml في المرة الأولى إلى (5.1 ± 28) pg/ml في المرة الرابعة (جدول ١، شكل ١).

كذلك أظهرت النتائج حدوث زيادة تدريجية معنوية ($p=0.001$) في عامل المناعة (TNF-α) حيث تغيرت قيمته من (17 ± 24) pg/ml في المرة الأولى إلى (21 ± 143) pg/ml في المرة الرابعة (جدول ٢، شكل ٢).

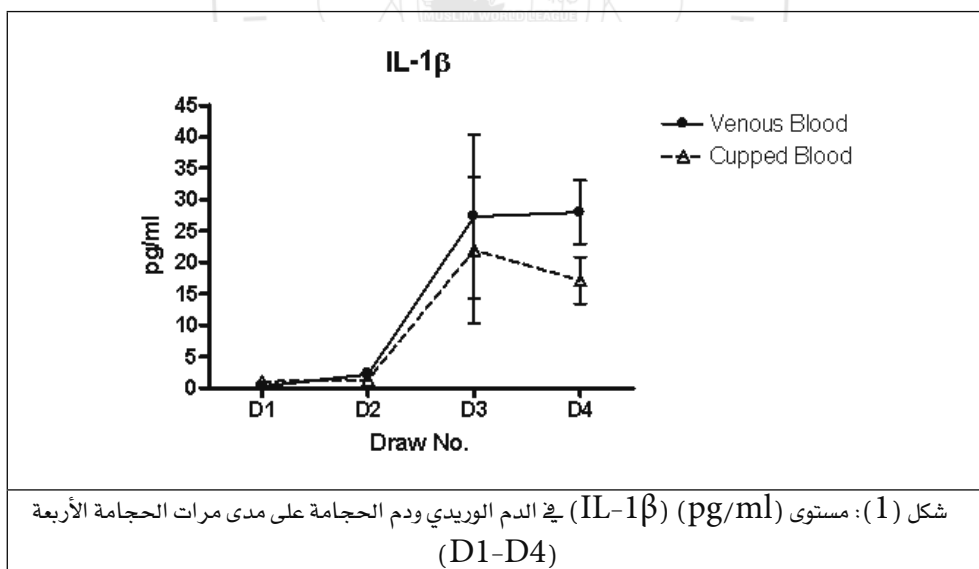
أما بالنسبة لعامل المناعة (γ-IFN) فقد أظهرت النتائج نفس السلوك بالزيادة التدريجية التي بدأت من المرة الثانية (1 ± 1.9) pg/ml إلى المرة الرابعة (3.2 ± 6.2) pg/ml (جدول ٢، شكل ٢). بينما حدث نقص من المرة الأولى إلى المرة الثانية ولم يكن لهذه الفروق دلالة معنوية ($p=0.6$).

أما جدول (٤) وشكل (٤) فيوضحان حدوث فرق معنوي ($p < 0.02$) في عامل المناعة (IL-10) حيث حدث

نقص تدريجي من (1.1 ± 4.1 pg/ml) في المرة الأولى إلى (2.1 ± 1.2 pg/ml) في المرة الرابعة.

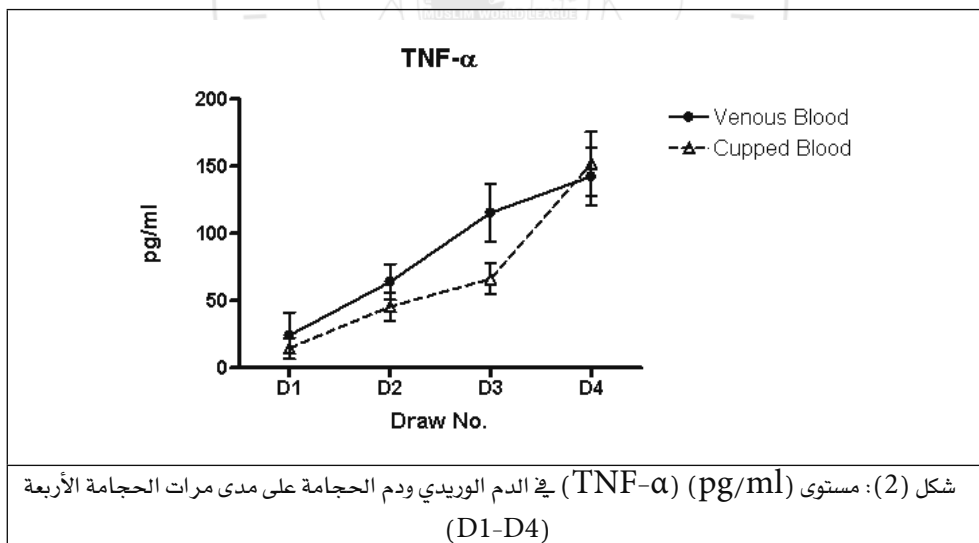
جدول (١) : مستوى (IL-1 β) (pg/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع.

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	
17 ± 3.7	28 ± 5.1	22 ± 12	27 ± 13	1.3 ± 0.41	2.2 ± 0.74	1.1 ± 0.62	0.3 ± 0.21	المتوسط ± الخطأ المعياري (SE)
$p = 0.002$								تعاقب مرات الحجامة
$p = 0.11$								نوع الدم (وريدي/ حجامة) Repeated Measures 2-way ANOVA



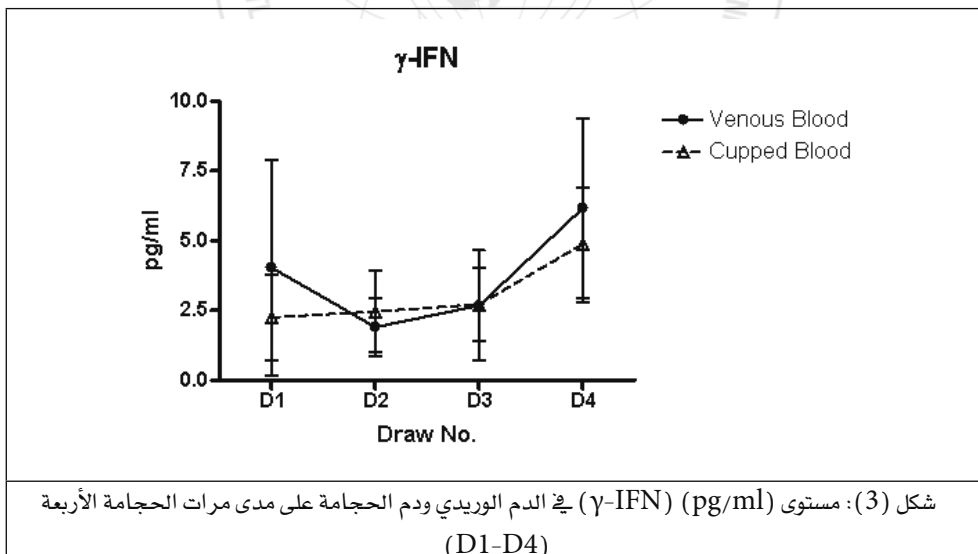
جدول (2): مستوى (TNF- α) (pg/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	
152 ± 24	143 ± 21	66 ± 11	116 ± 21	46 ± 11	64 ± 13	15 ± 7.8	24 ± 17	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
$p = 0.001$								تعاقب مرات الحجامة
$p = 0.09$								Nوع الدم (وريدي/ حجامة) Repeated Measures 2-way ANOVA



جدول (3): مستوى (γ -IFN) (pg/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

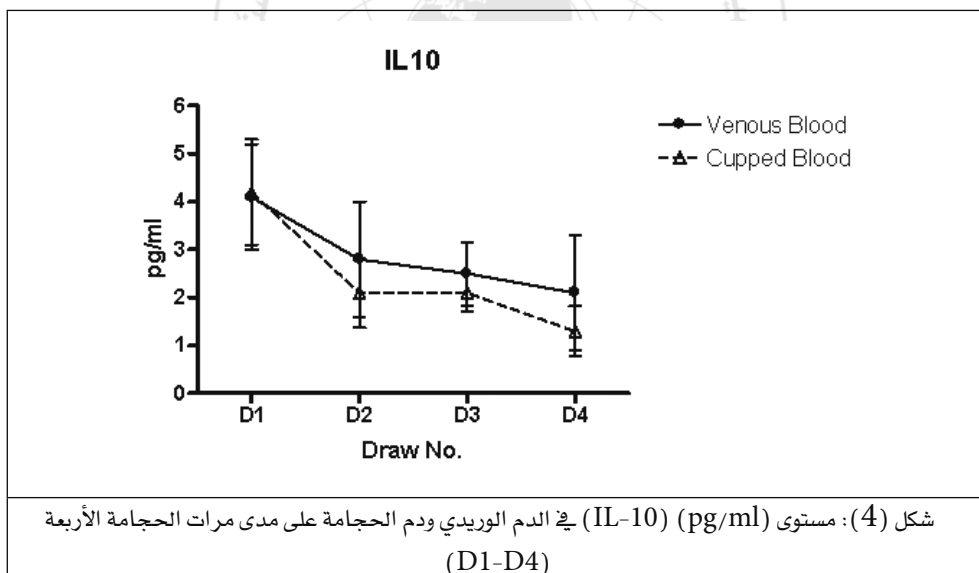
D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
4.9 ± 2.1	6.2 ± 3.2	2.7 ± 1.3	2.7 ± 2	2.5 ± 1.5	1.9 ± 1	2.3 ± 1.5	4 ± 3.8	
$p = 0.6$						تعاقب مرات الحجامة	Repeated Measures 2-way ANOVA	
$p = 0.4$						نوع الدم (وريدي/ حجامة)		



شكل (3): مستوى (γ -IFN) (pg/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع (D1-D4)

جدول (٤): مستوى (IL-10) (pg/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	
1.3 ± 0.52	2.1 ± 1.2	2.1 ± 0.38	2.5 ± 0.66	2.1 ± 0.73	2.8 ± 1.2	4.2 ± 1.1	4.1 ± 1.1	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
$p = 0.02$								تعاقب مرات الحجامة
$p = 0.57$								نوع الدم (وريدي/ حجامة) Repeated Measures 2-way ANOVA



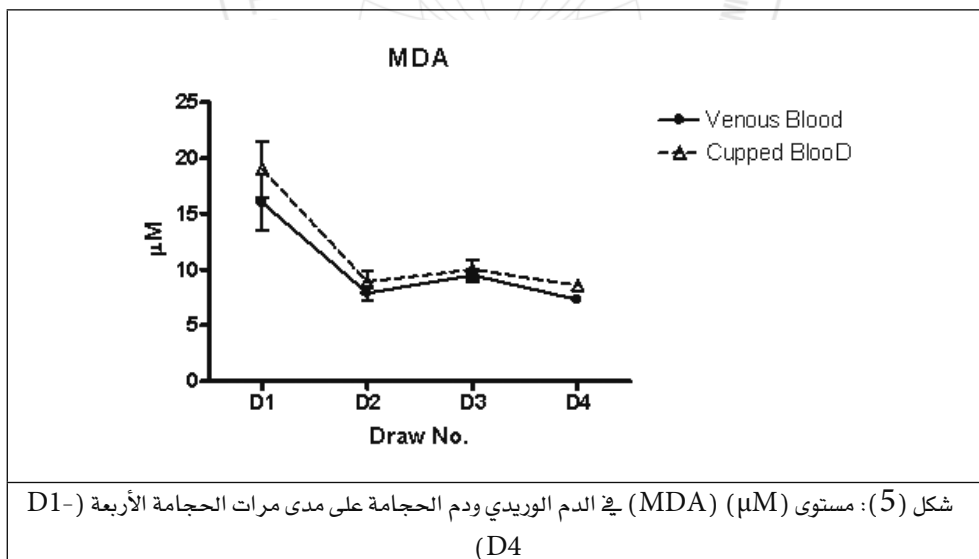
شكل (٤): مستوى (IL-10) (pg/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع (D1-D4)

نتائج العناصر الطليةة (ثنائي الدهيد المأمونيل (MDA)

يتضح من جدول (5) وشكل (5) ظهور نقص تدريجي في مستوى (MDA) من المرة الأولى للحجامة إلى المرة الرابعة وجود فرق معنوي عال (p=0.0001) حيث تغيرت قيمته من (2.5 ± 16 μM) في المرة الأولى إلى (0.29 ± 7.3 μM) في المرة الرابعة للحجامة.

جدول (5): مستوى (MDA) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	المتوسط ± الخطأ المعياري (SE)
8.6 ± 0.28	7.3 ± 0.29	10 ± 0.83	9.5 ± 0.54	8.9 ± 0.99	7.9 ± 0.63	19 ± 2.5	16 ± 2.5	
$p < 0.0001$								تعاقب مرات الحجامة
$p = 0.176$								نوع الدم (وريدي/ حجامة) Repeated Measures 2-way ANOVA

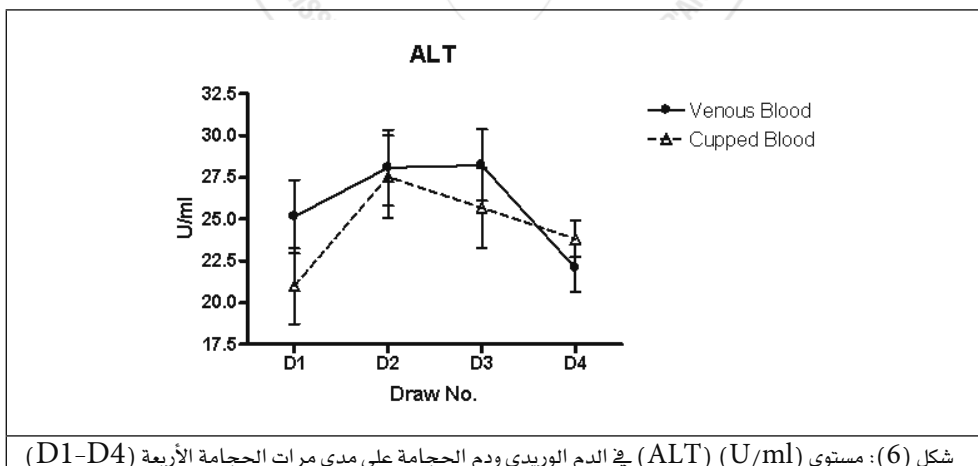


نتائج وظائف الكبد (ALT, AST, γ-GT)

يتضح من الجداول (6-8) والأشكال (6-8) أن قياسات دلائل وظائف الكبد تتراوح بالزيادة والنقصان في مرات الحجامة الأربعية مع وجود فروق معنوية في (AST) ($p=0.028$) الذي تغير قيمته من (2.7 ± 34) U/ml إلى (1.7 ± 37) U/ml. بينما كانت الفروق غير معنوية في كل من (ALT) ($p=0.11$) الذي تغير قيمته من (2.2 ± 25) U/ml إلى (1.4 ± 22) U/ml، و(γ -GT) ($p=0.68$) الذي تغير قيمته من (3.5 ± 34) U/ml إلى (4.2 ± 40) U/ml.

جدول (6): مستوى (ALT) (U/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربعية

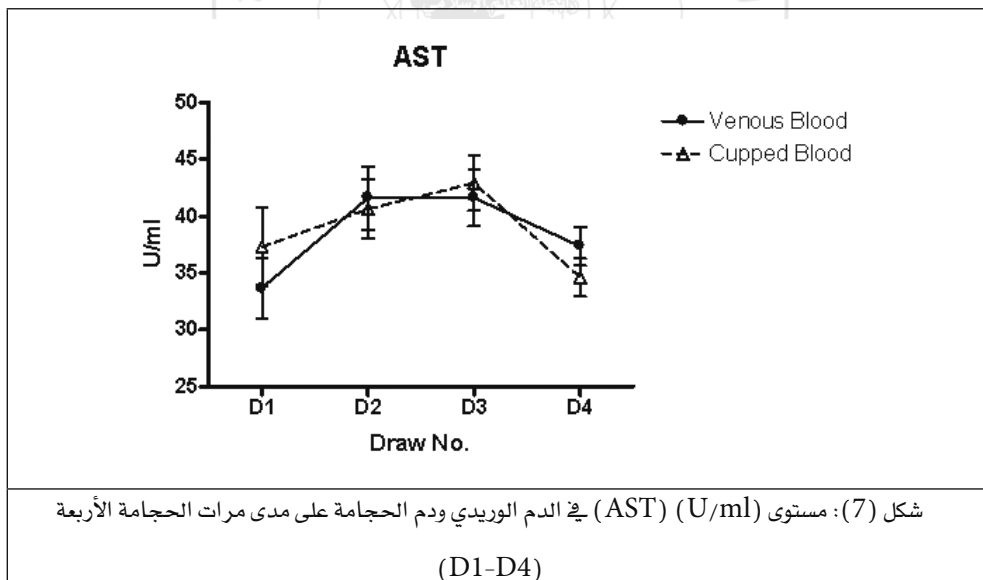
D4		D3		D2		D1			
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)	
24 ± 1.1	22 ± 1.4	26 ± 2.4	28 ± 2.1	28 ± 2.4	28 ± 2.3	21 ± 2.3	25 ± 2.2	$p = 0.11$	
$p = 0.39$								تعاقب مرات الحجامة	
								Repeated Measures 2-way ANOVA نوع الدم (وريدي) حجامة ()	



شكل (6): مستوى (ALT) (U/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربعية (D1-D4)

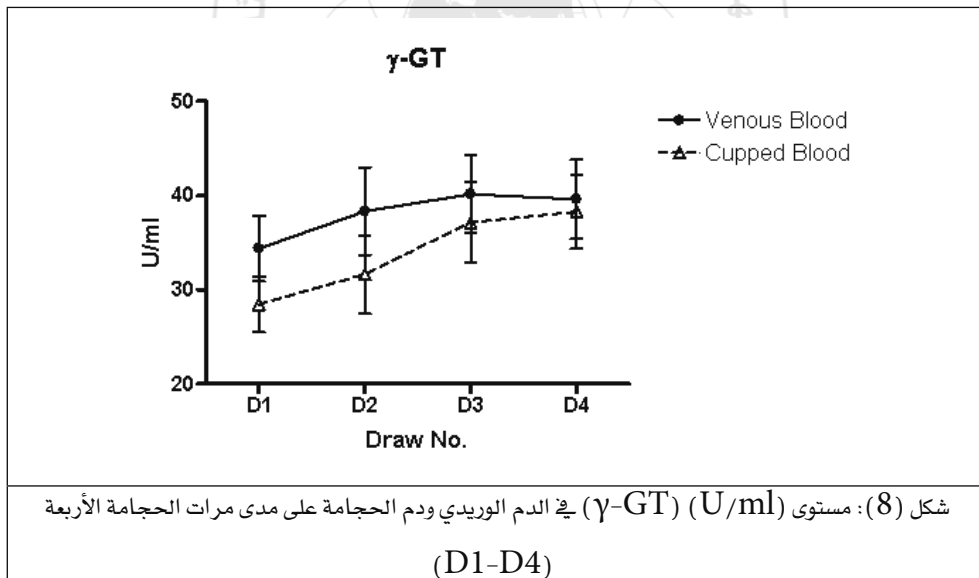
جدول (7): مستوى (AST) (U/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
35 ± 1.7	37 ± 1.7	43 ± 2.4	42 ± 2.5	41 ± 2.6	42 ± 2.8	37 ± 3.5	34 ± 2.7	
$p = 0.028$							تعاقب مرات الحجامة	Repeated Measures 2-way ANOVA
$p = 0.98$							نوع الدم (وريدي/ حجامة)	



جدول (8) : مستوى (γ -GT) (U/ml) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
38 ± 3.9	40 ± 4.2	37 ± 4.3	40 ± 4.1	32 ± 4.1	38 ± 4.6	28 ± 3	34 ± 3.5	
$p = 0.68$						تعاقب مرات الحجامة		Repeated Measures 2-way ANOVA
$p = 0.004$				نوع الدم (وريدي/ حجامة)				

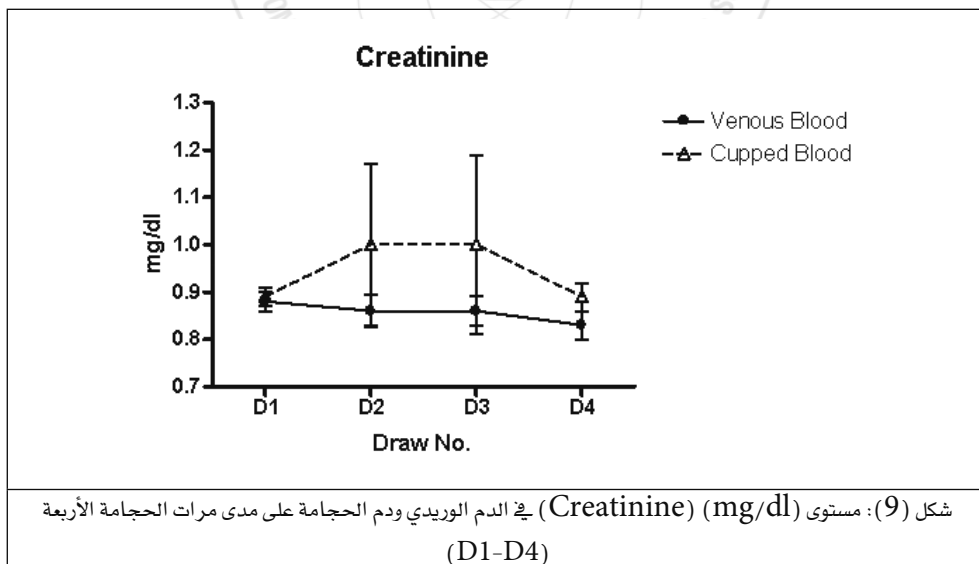


نتائج وظائف الكلى (Creatinine، Urea)

أظهرت نتائج تحليل وظائف الكلى عدم حدوث فروق معنوية في مستويات كل من الكرياتينين (جدول 9، شكل 9) والبوليينا (جدول 10، شكل 10) بين مرات الحجامة الأربع حيث تغيرت قيمة الكرياتينين من (0.02 ± 0.88 mg/dl إلى 1.1 ± 31 mg/dl (p=0.29) بينما تغيرت قيمة البوليينا من (0.03 ± 0.83 mg/dl إلى 1.5 ± 26 mg/dl (p=0.62).

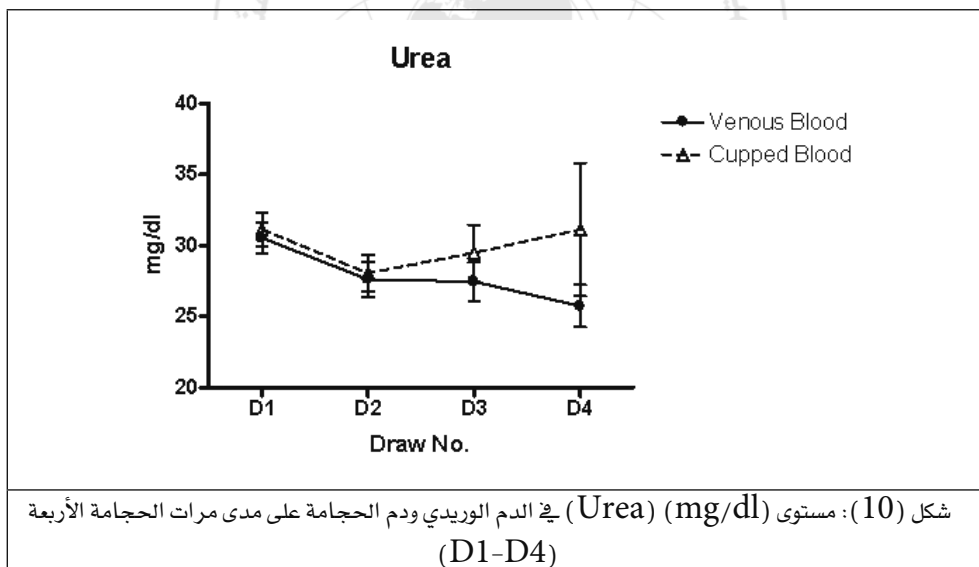
جدول (9): مستوى (Creatinine) (mg/dl) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	
0.89 ± 0.03	0.83 ± 0.03	1 ± 0.19	0.86 ± 0.03	1 ± 0.17	0.86 ± 0.034	0.89 ± 0.02	0.88 ± 0.02	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
$p = 0.29$								تعاقب مرات الحجامة
$p = 0.38$								Nوع الدم (وريدي / حجامة) Repeated Measures 2-way ANOVA



جدول (10): مستوى (Urea) (mg/dl) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
د م الحجامة	الد م الوريدي	د م الحجامة	الد م الوريدي	د م الحجامة	الد م الوريدي	د م الحجامة	الد م الوريدي	
31 ± 4.7	26 ± 1.5	30 ± 2	27 ± 1.4	28 ± 1.3	28 ± 1.3	31 ± 1.2	31 ± 1.1	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
$P = 0.62$								تعاقب مرات الحجامة
$P = 0.18$								نوع الدم (وريدي/ حجامة) Repeated Measures 2-way ANOVA



شكل (10) : مستوى (Urea) (mg/dl) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع (D1-D4)

نتائج تحليل الصورة الكاملة للدم

يتضح تأثير الحجامة على صورة الدم من الجداول (14-11) وكذا الاشكال (14-11) حيث لم تحدث فروق معنوية بين مرات الحجامة الأربع في نسبة الهايموجلوبين ($p=0.09$) أو نسبة الخلايا الليمفاوية ($p=0.78$).

أما عدد كرات الدم البيضاء فقد ظهر بها زيادة ذات دلالة معنوية ($p=0.008$) حلال مرات الحجامة الأربع من $(0.27 \pm 5.2) \times 10^3$ (ml) إلى $(0.21 \pm 7.5) \times 10^3$ (ml) (جدول 12، شكل 12).

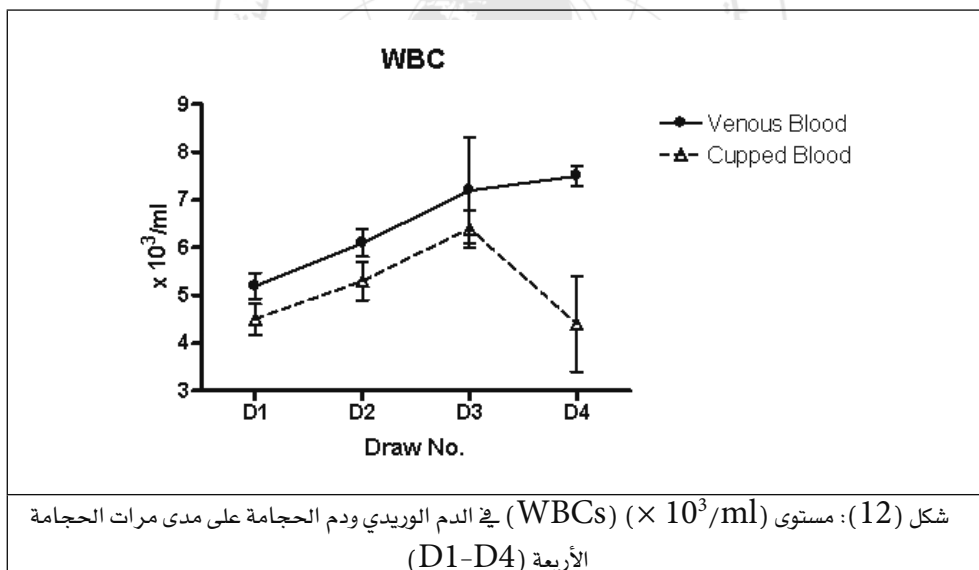
أما بالنسبة لعدد الصفائح الدموية فعلى الرغم من عدم حدوث فروق معنوية ($p=0.76$) عند مقارنة القيم في الدم الوريدي المسحوب قبل الحجامة في المرات الأربع إلا أن جدول (14) وشكل (14) يوضحان وجود نقص ذات دلالة معنوية عالية ($p < 0.0001$) في عدد الصفائح الدموية في دم الحجامة عند مقارنته بالدم الوريدي في كل مرة من مرات الحجامة على حدة.

جدول (11) : نسبة (g) (%) Hemoglobin في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	
14 ± 0.38	13 ± 0.3	14 ± 0.47	14 ± 0.34	13 ± 0.41	13 ± 0.27	12 ± 0.56	14 ± 0.33	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
								تعاقب مرات الحجامة
								Repeated Measures 2-way ANOVA
								نوع الدم (وريدي) /حجامة

جدول (12) : مستوى (WBCs) ($\times 10^3/\text{ml}$) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	
4.4 ± 1	7.5 ± 0.21	6.4 ± 0.39	7.2 ± 1.1	5.3 ± 0.4	6.1 ± 0.29	4.5 ± 0.33	5.2 ± 0.27	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
$p = 0.008$								تعاقب مرات الحجامة
$p = 0.74$								نوع الدم (وريدي/ حجامة) Repeated Measures 2-way ANOVA

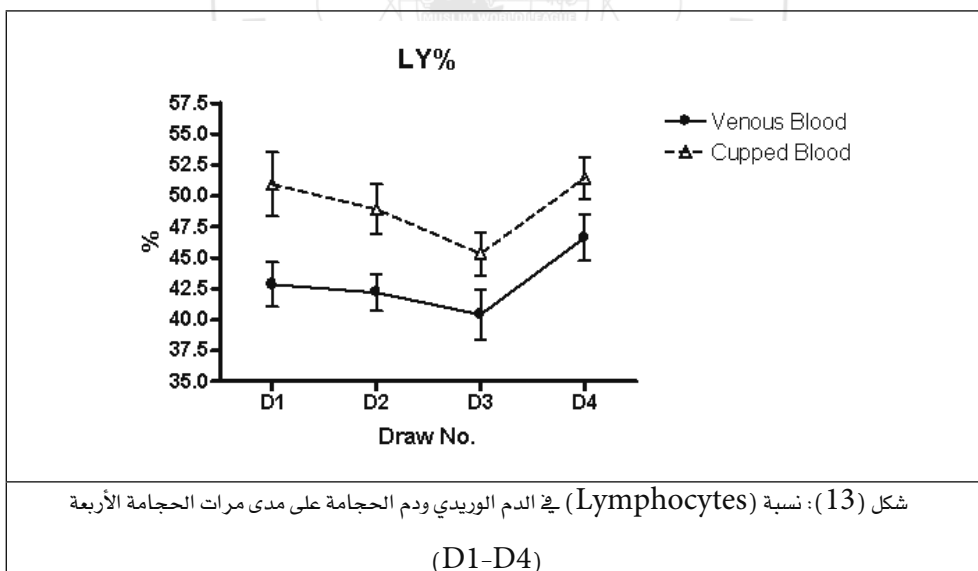


شكل (12) : مستوى (WBCs) ($\times 10^3/\text{ml}$) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع (D1-D4)

جدول (13): نسبة الخلايا اللمفاوية (Lymphocytes) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات

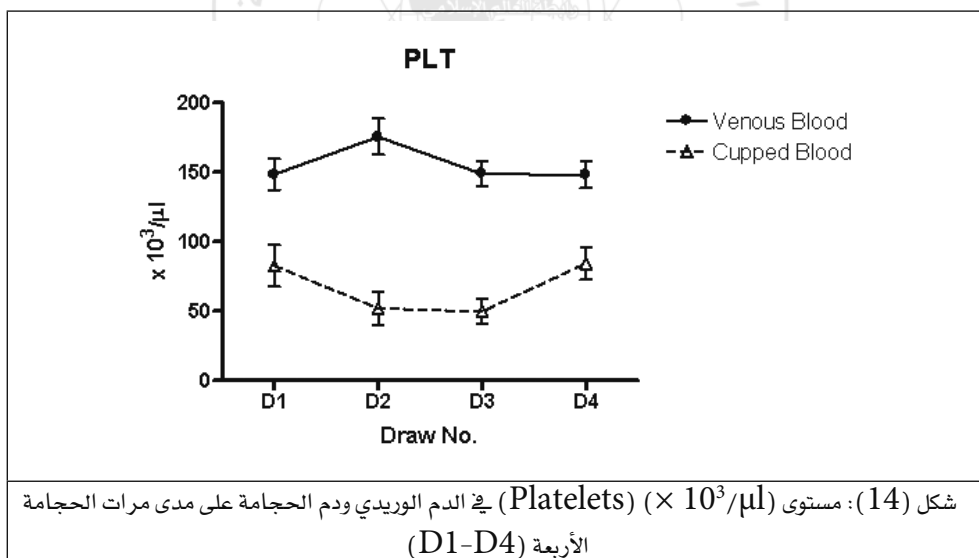
الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	
51 ±1.7	47 ±1.9	45 ±1.7	40 ±2	49 ±2	42 ±1.5	51 ±2.6	43 ±1.8	المتوسط ± الخطأ المعياري (SE)
$p = 0.78$							نهاية مرات الحجامة	Repeated Measures 2-way ANOVA
$p = 0.09$							نوع الدم (وريدي/ حجامة)	



جدول (14) : مستوى ($\times 10^3/\mu\text{l}$) (Platelets) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع

D4		D3		D2		D1		
دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	دم الحجامة	الدم الوريدي	
84 ± 12	148 ± 9.6	50 ± 9	149 ± 9.4	52 ± 12	176 ± 13	83 ± 15	149 ± 11	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
$p = 0.76$								تعاقب مرات الحجامة
$p < 0.0001$								نوع الدم (وريدي/ حجامة) Repeated Measures 2-way ANOVA

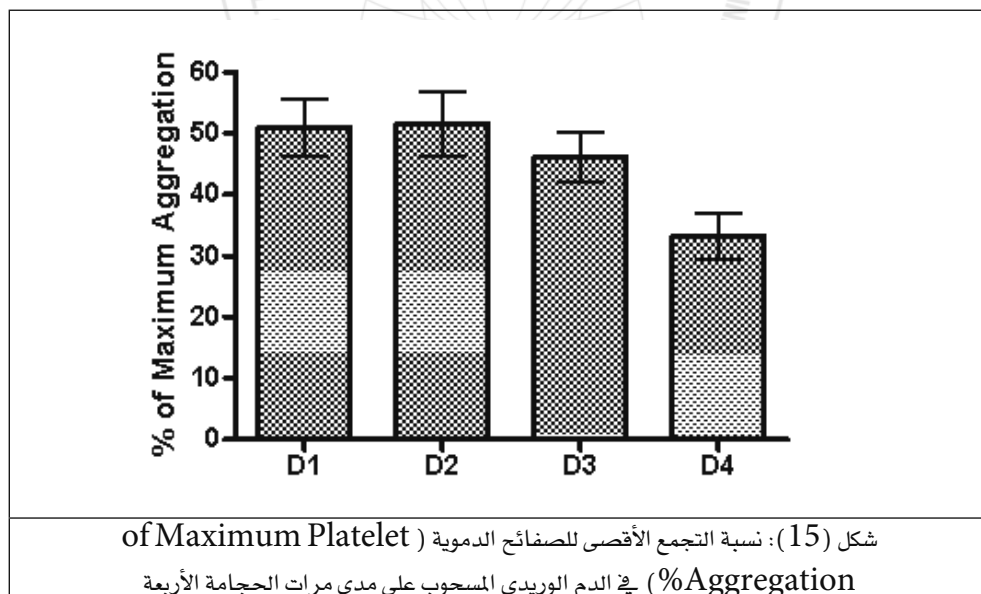
شكل (14) : مستوى ($\times 10^3/\mu\text{l}$) (Platelets) في الدم الوريدي ودم الحجامة على مدى مرات الحجامة الأربع (D1-D4)

نتائج قياس تجمع الصفائح الدموية

يوضح جدول (15) وشكل (15) حدوث نقص تدريجي ذي دلالة معنوية ($p=0.02$) في نسبة تجمع الصفائح الدموية (%) of Maximum Aggregation في مرات الحجامة الأربع حيث تغيرت هذه النسبة من (4.6±51) % في المرة الأولى إلى (3.7±33) % في المرة الرابعة.

جدول (15): نسبة التجمع الأقصى للصفائح الدموية (of Maximum Platelet Aggregation %) في الدم الوريدي المسحوب على مدى مرات الحجامة الأربع

D4	D3	D2	D1	
33 ±3.7	46 ±4.1	51 ±4.6	51 ±4.6	المتوسط ± الخطأ المعياري (SE)
$p = 0.02$				Repeated Measures One-way ANOVA

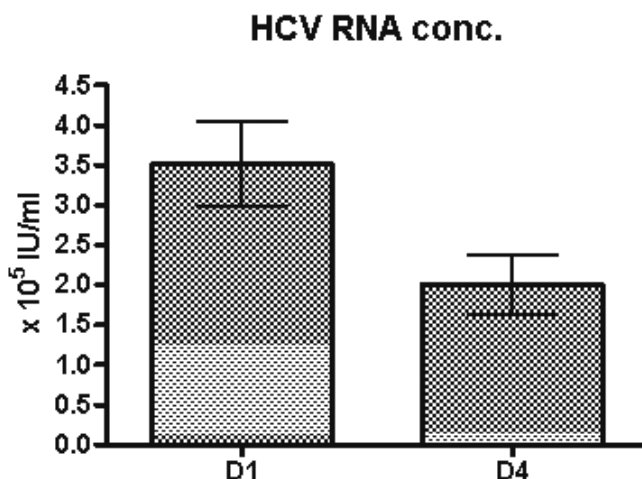


نتائج قياس تركيز الفيروس HCV RNA بتقنية تفاعل البالمرة المتسلسل PCR

يوضح جدول (16) حدوث نقص ذى دلالة معنوية عالية ($p=0.0001$) في قياس تركيز الحامض النووي الريبيوزي للفيروس (HCV RNA) باستخدام تقنية PCR حيث تغيرت قيمته من $(0.53 \pm 3.52) \times 10^5$ IU/ml في المرة الأولى إلى $(0.38 \pm 2) \times 10^5$ IU/ml في المرة الرابعة.

جدول (16): مستوى الحمض النووي الريبيوزي للفيروس ($\times 10^5$ IU/ml) في الدم الوريدي المسحوب عند إجراء الحجامة للمرتين الأولى (D1) والرابعة (D4) باستخدام (PCR)

D4	D1	
2 ± 0.38	3.52 ± 0.53	المتوسط \pm الخطأ المعياري (SE)
$p < 0.0001$		اختبار (Wilcoxon)



شكل (16): مستوى الحمض النووي الريبيوزي للفيروس ($\times 10^5$ IU/ml) في الدم الوريدي المسحوب عند إجراء الحجامة للمرتين الأولى (D1) والرابعة (D4) باستخدام (PCR)

المناقشة

يتضمن هذا القسم المناقشة العلمية للنتائج التي تم التوصل إليها في ضوء الأهداف المحددة بخطبة البحث ونتائج الدراسات السابقة في مجال البحث.

إن الإصابة بفيروس الالتهاب الكبدي "سي" هي سبب شائع من أسباب الالتهاب الكبدي المزمن الذي قد يؤدي في معظم الحالات إلى التليف الكبدي وسرطان الخلايا الكبدية (Alter et al.. 1992).

وفي حوالي ٨٠٪ من الحالات المزمنة تكون الإصابة بفيروس الالتهاب الكبدي "سي" مصحوبة بظهور تغيرات مختلفة في أنسجة الكبد، وتسمى الحالات المزمنة النشطة (CAH). وفي الحالات الطفيفة تكون هذه التغيرات قليلة جداً والتليف الكبدي يسيطر كذلك (Degos. 1996) وقد يحدث تليف الكبد في خلال ٦ شهور بعد الإصابة بالفيروس الكبدي "سي" (Oshita et al.. 1994).

ومن المعروف أن فيروس الالتهاب الكبدي "سي" يصيب الخلايا أحادية النواة في الدورة الدموية الطرفية ويتكاثر في هذه الخلايا مما يؤدي إلى تأثيرات بايثولوجية فيها (Iwata et al.. 1995; Koziel et al.. 1995). وقد تكون الاستجابات المناعية للعائين ليست بالقوة الكافية للتخلص من الفيروس من داخل الجسم مما يؤدي إلى حدوث الإصابة المزمنة بفيروس الالتهاب الكبدي "سي". ويعتبر تميز الخلايا المفاوية CD₄⁺ (T-lymphocytes) إلى نوعين هما الخلايا المساعدة-1 (T_{H1}) والخلايا المساعدة-2 (T_{H2}) هو الذي يلعب دوراً أساساً في تنظيم المناعة بعد الاستئثار بالأنتيجين (Swans et al.. 1990; Bradley et al.. 1995; Mossmann and Sad. 1996).

وتتميز الخلايا المساعدة-1 والخلايا المساعدة-2 بما تنتجه من سيتوكاينز حيث تنتج الخلايا المساعدة-1 كلًا من إنترلوكين-2 (IL-2) وإنترفيرون-جاما (IFN-γ) وإنترلوكين-1 (IL-1β) وبذلك (TNF-α) وإنترلوكين-4 (IL-4) وإنترلوكين-10 (IL-10) التي تنشط المناعة الخلوية، بينما تنتج الخلايا المساعدة-2 كلًا من إنترلوكين-4 (IL-4) وإنترلوكين-10 (IL-10) التي تثبط الجهاز المناعي (Ferrari et al.. 1994; Romagnani. 1994). وتقوم سيتوكاينز الخلايا المساعدة-2 بشبط الخلايا المساعدة-1 الذي يحدث بعد الإصابة الفiroسية الحادة مما يؤدي إلى استمرار الإصابة (Brown and Neuman. 2001).

ومن صفات الإصابة بفيروس الالتهاب الكبدي "سي" وجود استجابة مناعية بكل من المناعة الخلوية (cellular) ومناعة الأجسام المضادة (humoral). وبالرغم من النشاط المناعي فإن العائل لا يستطيع التخلص من الفيروس حيث تعتبر نسبة التخلص الذاتي من الفيروس ضئيلة ونادرة (٦٪ لكل عام). ومن المتوقع أن قدرة التغير الجينية العالمية لفيروس الالتهاب الكبدي "سي" تسمح للفيروس بالخلص من الجهاز المناعي بطريقة سلبية حيث تؤدي البروتينات المكونة بالجسم الجيني (genome) لفيروس الالتهاب الكبدي

"سي" إلى استمرار الإصابة وتغيير الاستجابة المناعية في المرض (Nitkiewic, 2004).

ومن الأمور الهامة أن فيروس الالتهاب الكبدي "سي" يستمر في غالبية الأشخاص المصابين بالملتص من الاستجابات المناعية لهؤلاء الأشخاص، ولكن ميكانيكية التملص غير واضحة.

ومن الأشياء الملحوظة وجود علاقة بين استمرار الإصابة بهذا الفيروس ونقص إنترلوكين-2 (IL-2) وإنترفيرون-جاما (γ-IFN) مع فقد نشاط خلايا (CD₄₊) (Semmo et al., 2005; Cox et al., 2005).

وقد ثبت أيضاً أن استمرار الإصابة بهذا الفيروس (HCV) يصبحه استمرار انطلاق الجسم الجيني (genome) لهذا الفيروس في الجزء السطحي من مزارع الخلايا أحاديث النواة في الدورة الدموية الطرفية، ونقص في عدد الخلايا المقاوية (Bare et al., 2005) (CD₄₊ T-cells).

ويلعب الجهاز المناعي دوراً هاماً في كل خطوة في الإصابة بفيروس الالتهاب الكبدي "سي". وتشمل الآليات الرئيسية للتخلص من الفيروس وإنهاء المرض استجابة كل من الخلايا المقاوية (CD₄ & CD₈ T-cells) كما يقوم أيضاً الإنترفيرون-جاما (γ-IFN) الكبدي دوراً هاماً في التأثير ضد هذا الفيروس (Cox et al., 2005).

اشتملت الدراسة الحالية على قياس الدلالات المناعية المختلفة ودلالات عمليات الأكسدة وكذلك التحليل الكيمويوني للدم مثل قياس وظائف الكبد والكلى. وبالإضافة إلى ذلك فقد تم تحليل الصورة الكاملة للدم وكذلك تركيز الفيروس HCV-RNA كمؤشر على تكاثر الفيروس.

ولقد أظهرت نتائج الدراسة الحالية تغيرات مختلفة بين مرات الحجامة الأربع التي تم إجراؤها للمرضى في هذا البحث. فبالنسبة لقياس IL-1β (الذى يفرز من خلايا Monocyte/Macrophages ممثلاً خط الدفاع الأول ضد الفيروسات التي تهاجم الجسم): فقد ظهرت زيادة تدريجية معنوية (p=0.002) من المرة الأولى إلى المرة الرابعة للحجامة، وكذلك وجدنا نفس النوع من الزيادة التدريجية في TNF-α (p=0.001) التي تعتبر عامل منشطة للجهاز المناعي، أما بالنسبة إلى γ-IFN فقد حدثت زيادة تدريجية لكنها غير معنوية (p=0.06).

وبالنسبة للعامل المثبط للجهاز المناعي IL-10 (والذى يفرز من خلايا T_{H2}) فقد حدث نقص معنوي (p=0.02) في تركيزه في الدم الوريدي المسحوب قبل الحجامة حتى المرة الثالثة، بينما حدثت زيادة في المرة الرابعة والتي يمكن أن تُعزى إلى زيادة لحظية في تكاثر الفيروس في هذا الوقت مما أدى إلى زيادة IL-10 وبالتالي تثبيط الجهاز المناعي.

ويمكننا القول أن هذه التغيرات تشير إلى حدوث تشويط وزيادة في استجابة الجهاز المناعي بالجسم عند التداوى المتكرر بالحجامة في مرض الالتهاب الكبدي الفيروسي المزمن "سي".

أما بالنسبة لدلائل عمليات الأكسدة فقد أظهرت النتائج الحالية نقصاً ذا دلالة معنوية ($p < 0.0001$) في توليد الشوارد الحرية متمثلة في قياس مستوى شαιي الدهيد الماليوني (MDA) وذلك عند مقارنة نتائج المرات الأربع للحجامة.

وعند تتبع وظائف الكبد بقياس GT- γ , ALT, AST، أظهرت النتائج زيادة ونقصاً في مرات الحجامة الأربع بشكل يؤكد التاريخ الطبيعي لمرض الالتهاب الكبدي الفيروسي. أما وظائف الكلي فلم تظهر تغيراً واضحاً بين مرات الحجامة الأربع عند قياس مستوى الكرياتينين والبوليينا بالدم. وربما تعزى النتائج إلى سلامه الكلي عند هؤلاء المرضى.

وبتحليل صورة الدم الكاملة لكل المرضى قبل الحجامة وبعدها لم يظهر تغير واضح في نسبة الهيموجلوبين، وكذلك لم تُظهر النتائج تغيراً معنوياً في نسبة الخلايا الليمفاوية والتي كانت تتراجع في المدى الطبيعي في مرات الحجامة الأربع، إلا أنه قد ظهر زيادة معنوية ($p = 0.008$) في عدد كرات الدم البيضاء حتى المرة الثالثة للحجامة، مما يدل على تحسن استجابة الجهاز المناعي عند التداوى المتكرر بالحجامة. وقد لوحظ نقص في كرات الدم البيضاء في المرة الرابعة، وهذا يتفق مع احتمال حدوث الزيادة اللحظية في تكاثر الفيروس والتي أدت إلى زيادة (IL-10) وبالتالي تثبيط الجهاز المناعي.

ومن النتائج الهامة لصورة الدم الكاملة في المرضى وجود نقص معنوي ($p < 0.0001$) في عدد الصفائح الدموية في دم الحجامة عند مقارنته بالدم الوريدي المسحوب قبل الحجامة في كل مرة على حدة، مما يشير إلى أن الحجامة ربما تعمل كمصفاة للمحافظة على الصفائح الدموية داخل الجسم كعامل هام لتعويض نقص الصفائح الدموية داخل الجسم الذي غالباً ما يحدث في هؤلاء المرضى.

بالإضافة إلى ما سبق فقد حدث نقص تدرجي معنوي ($p = 0.004$) في نسبة تجمع الصفائح الدموية عند تتبع ذلك في المرات الأربع للحجامة، وهذا ربما يرجع إلى زيادة تركيز البروستاجلاندين هـ في دم هؤلاء المرضى؛ حيث أن البروستاجلاندين هـ له تأثير تثبيطي على الصفائح الدموية ويؤدي إلى نقص شديد في تجمع الصفائح الدموية المستحثة بـADP، وربما يكون هذا التأثير نتيجة زيادة تركيز cAMP.

أما بالنسبة لنتائج الحامض النووي الريبوذى للفيروس (HCV RNA) والذي تم قياسه بتقنيات PCR فقد حدث نقص ذو دلالة معنوية عالية (حوالى ٥٠٪ في ad. Virus load) عند مقارنة نتائج التحليل في المرة الرابعة بالمرة الأولى للحجامة ($p < 0.0001$)؛ مما يدل على زيادة نشاط الجهاز المناعي وبالتالي نقص تكاثر الفيروس في هؤلاء المرضى عند التداوى المتكرر بالحجامة. كما حدث تحول في نتائج PCR من الحالة الموجبة إلى الحالة السلبية (Seroconversion) في حوالي ١٠٪ من المرضى محل الدراسة بعد التداوى بالحجامة للمرة الرابعة. وعند مقارنة ذلك بما هو ثابت طبياً عن استخدام الأدوية نجد أن هذا التحول يحدث في حوالي ٨٪ بعد فترات طويلة من العلاج المستمر بكل من IFN-2α (انترفيرون-٢ ألفا) والحبة الصفراء (Dimethyl

(Diphenyl Bicarboxylate; DDB)

ويمكن القول إجمالاً أن هذه النتائج التي تم التوصل إليها في هذه المرحلة من الدراسة الحالية توجهنا لتتبع الجهاز المناعي والتأثيرات التي تحدث فيه بسبب الحجامة، وأمكانية وجود علاقة بين هذا التأثير وبين التخلص من الإصابة بفيروس الالتهاب الكبدي "سي" (Sun et al.. 2004).

ومن المعروف أن الآلية الأساسية للتخلص من الإصابة بفيروس الالتهاب الكبدي "سي" ما زالت معقدة وغير محددة وغير مفهومة حتى الآن. ولا شك أن النقص الشديد في نشاط الاستجابة المناعية ضد تكاثر الفيروس في الإصابة بالالتهاب الكبدي الفيروسي المزمن "سي" ربما يعكس النتيجة الخطيرة التي يمكن أن يتوصل إليها الاتزان الحيوي عندما يتقابل الفيروس مع الجهاز المناعي لفترة من الوقت (Grakoui. 2004).

الوصيات

من نتائج هذه المرحلة من البحث يمكننا وضع التوصيات التالية:

- ١- يجب أن يتم عمل هذه الدراسة (المتعددة الجوانب) مع تخفيض عدد الدلالات الحيوية إلى المتغيرات ذات العلاقة مثل المنشط المناعي إنترلوكين ١-بيتا، بروستاجلاندين هـ، وثباتي ألدهييد المالونيل، وذلك لتقدير الاستجابة المناعية مع تحقيق Cost-effectiveness في نفس الوقت.
- ٢- دراسة عدد الصفائح الدموية وتجمعها لها أهمية حيوية في متابعة هؤلاء المرضى.
- ٣- قياس تركيز الحامض النووي الربيوزي للفيروس HCV RNA باستخدام تقنية PCR يمثل دالة هامة في اختبار تأثير الحجامة على تقليل تكاثر الفيروس كما ظهر من نتائج البحث الحالي؛ وقد حدث في بعض المرضى تحول للفيروس من حالة النشاط إلى حالة الكمون (Seroconversion).
- ٤- لا بد من إجراء هذه الدراسة على مدى واسع من مرضى الالتهاب الكبدي الفيروسي المزمن "سي" الذين يتداوون بالحجامة.
- ٥- نوصي بالتداوي بالحجامة لكل مرضى الالتهاب الكبدي الفيروسي المزمن "سي"؛ فهي طريقة آمنة ورخيصة وسهلة ولا توجد لها أعراض جانبية، إلى جانب التحسن في وظائف الجهاز المناعي الذي يحدث تدريجياً بمرور الوقت؛ هذا كله فضلاً عن اتباع السنة النبوية التي فيها الخير كله.

References

- 1.Alter MJ. Margolis HS. Kraweznski K. Judson FN. Marws A. Alexander WJ. Hu P-Y Miller JK. Gerber MA. Sampliner RT. Meeks EL. Beach MJ (1992): The natural history of community-acquired C in the United States. *N Engl J Med*; 327:1899905-.
- 2.Bare P. Massud I. Parodi C. Belmonte L. Garcia G. Nebel MC. Corrti M. Pinto MT. Bianco RP. Bracco MM. Campos R. Ares BR (2005): Continuous release of hepatitis C virus (HCV) by peripheral blood mononuclear cells and B-lymphoblastoid cell-line cultures derived from HCV-infected patients. *J Gen Viral*; 86 (Pt 6): 171727-.
- 3.Bradley LM. Yoshimoto K. Swain SL (1995): The cytokines IL-4, IFN- γ , and IL-12 regulate the development of subsets of memory effector helper T cells in vitro. *J Immunol*; 155:171324-.
- 4.Brown PMJ. Neuman MG (2001): Immunopathogenesis of hepatitis C viral infection: T_{H1}/T_{H2} responses and the role of cytokines. *Clinical Biochemistry*; 34:16771-.
- 5.Chirali IZ (1999): Traditional Chinese medicine cupping therapy. Churrrhill livingstone. Edinburgh.
- 6.Cox Al. Mosbruger T. Lauer GM. Pardoll D. Thomas DL. Ray SC (2005): Comprehensive analyses of CD8+ T cell responses during longitudinal study of acute human hepatitis C. *Hepatology*; 42 (1): 10412-.
- 7.David JL. Herrion F (1972): Assay of platelet ADP and ATP by the Luciferase method. *Adv Exp Med Biol*; 34:341.
- 8.Degos F (1996): Natural history of hepatitis C virus infection. *Nephrol Dial Transplant*; 11(4):168-.
- 9.Ferrari C. Valli A. Galati L. Penna A. Scacchia P. Giuberti T. Schianchi C. Missale G. Marin MG. and Fiaccadori F (1994): T Cells response to structural and non-structural hepatitis C virus antigens in persistent and self-limited hepatitis C virus infections. *Hepatology*; 19:28695-.
- 10.Grakoui A (2004): HCV infection. How does the host respond? *Minerva Gastroenterol Dietol*; 50(1):218-.
- 11.Iwata K. Wakita T. Okumura A. Yoshioka K. Takayanagi M. Wands IR. and Kakumu S (1995): Interferon- γ production by peripheral blood lymphocytes to heptitis C virus core protein in chronic hepatitis C infection. *Hepatology*; 22:105764-.
- 12.Koziel MJ. Dudley D. Afdhal N. Grakoui A. Rice CM. Choo QL. Houghton M. and Walker BD (1995): HLA class I-restricted cytotoxic T lymphocytes specific for hepatitis C virus. *J Clin Invest*; 96:231121-.
- 13.Mossmann TR and Sad S (1996):

The expanding universe of T-cell subset T_{H1} , T_{H2} and more. Immuno Today; 17:13846-.

14.Nitkiewicz J (2004): Chronic Hepatitis C infection mechanism of virus immune escape. Prezgel Epidemiol; 58(3):42333-.

15.Oshita M. Hayashi N. Kasahara H (1994): Increased Serum hepatitis C Vireus RNA levels among alcoholic patients with chronic??? Hepatitic Hepatol; 20:111520-.

16.Romagnan S(1994): Lymphokine production by human T cells in disease states. Annu Rev Immunol; 12:22757-.

17.Semmo N. Day CL. Ward SM. Lucas M. Hancurt G. Loughry A. Klenerman P (2005): Preferential loss of IL-2 secreting CD4+ T helper cells in chronic HCV infection. Hepatology; 41(5):101928-.

18.Sun J. Lik. Shata MT. Chan TS (2004): The immunologic basis for hepatitis C infection. Curr Opin Gastroenteral; 20(6):598602-.

19.Swans S. Weinberg AD. English M. and Huston G (1990): IL-4 directs the development of T_H -likehelper effectors. J Immunol; 145:379680-.