

کرونا ویروس جدید - تصویری از دانش فعلی

حورا بحرالعلوم، ساقی نورایی و سعید امین زاده*

تهران، پژوهشگاه ملی مهندسی ژئوتکنیک و زیست فناوری، پژوهشکده زیست فناوری صنعت و محیط‌زیست، گروه مهندسی زیست فرایند

چکیده

انتقال کرونا ویروس از حیوان به انسان در دسامبر سال ۲۰۱۹ در بازار حیوانات زنده در شهر ووهان چین باعث ایجاد بیماری همه‌گیر در چین شد که در حال حاضر به قاره‌های مختلف رسیده است. در این مقاله مرواری کوتاه، تحقیقات مختلف در جنبه‌های ویروسی، بالینی و اپیدمیولوژیک این بیماری همه‌گیر که تا پایان فوریه ۲۰۲۰ منتشر شده است خلاصه شده است.

* مترجم مسئول، پست الکترونیکی: aminzade@nigeb.ac.ir

پیشگیری از بیماری‌های چین (CDC چین) هشت توالی ژنگان ویروسی کامل از ۹ بیمار را یا با جداسازی مستقیم RNA و تعیین توالی از نمونه مایع لاواز برونوکالوئولار (BALF) یا از طریق جداسازی ویروس به روش کلاسیک از سلول‌های اپیتلیال مجرای هوایی انسان به دست آوردند (Lu et al. 2002). هشت ژنگان، همسانی توالی ۹۹/۹۸٪ را نشان دادند؛ یعنی تنها چهار نوکلئوتید از ۳۰,۰۰۰ نوکلئوتید ژنگان RNA تک رشته متفاوت است. این سطح از همسانی ژنگان ویروسی جداسده از افراد مختلف برای یک ویروس RNA که مدت طولانی در جمعیت انسان گردش می‌کند غیرمعمول است. این مشاهدات حاکی از وقوع یک انتقال از یک منبع حیوانی به انسان است. متخصصان ژئوتکنیک تخمین زنده که این رویداد ممکن است در نوامبر ۲۰۱۹ رخداد باشد. نزدیکترین خویشاوندان ویروس جدید، کرونا ویروس جداسده از خفash‌ها در شرق چین است؛ اما آن‌ها تنها ۸۷/۶٪ همسانی توالی را با ویروس‌های جدید داشتند؛ بنابراین، ویروس شناسان، کرونا ویروس جدید را به عنوان گونه جدید ویروسی متعلق به شاخه ۲ از گروه Sarbecovirus، مخفف اختصاری SARS متشکل از بتاکرونا ویروس‌ها می‌دانند. ویروس‌های جداسده‌ی جدید حتی کمتر، یعنی ۷۹٪ همسانی توالی با ویروس SARS دارند. با این حال خفash‌ها هنوز هم محتمل ترین منبع برای این کرونا ویروس جدید به حساب می‌آیند. ولی خفash‌ها در زمان شروع این بیماری همه‌گیر در خواب زمستانی بودند و هیچ خفashی در بازار مواد غذایی Huanan در ووهان فروخته نشده بود. این موضوع یک میزان حیوانی حد واسط را که در آن توانایی انتقال به انسان داشته باشد؛ پیشنهاد می‌کند. جوجه‌تیغی زنده، گورکن، مارها و لاکپشت‌ها در بازار ووهان فروخته می‌شدند. ادعای اثبات نشده‌ای بیان می‌دارد که مارها یا مورچه‌خوارها میزان واسطه‌ای برای ایجاد کرونا ویروس توسط رویدادهای نوترکیب هستند. W Tan و همکارانش که اکنون تیم تحقیق و بررسی کرونا ویروس جدید را تشکیل می‌دهند؛ متعاقباً جداسازی کرونا

در اوخر دسامبر سال ۲۰۱۹، پزشکان چینی مجموعه‌ای از موارد پنومونی (عفونت ریه) را در ووهان "شهر بزرگی با جمعیت ۱۱ میلیون نفر و پرجمعیت‌ترین شهر در مرکز چین"، شناسایی کردند. این عفونتها از نظر اپیدمیولوژیکی به بازار "خیس" غذاهای دریایی در شهر مرتبط بودند. بازار "خیس" به معنای فروش حیوانات زنده و مرده است و این شک را مطرح کرد که این عفونت ویروسی مشترک بین انسان و دام که وارد جمعیت انسان‌ها شده است مشابه همه‌گیری سندرم حاد تنفسی (SARS) است که در سال ۲۰۰۲ از بازار حیوان زنده آغاز شده بود. در مورد سارس، منبع ویروسی به یک کرونا ویروس خفash به عنوان میزبان واسطه بالقوه ردیابی شد. ویروس ووهان جدید تحت نام‌های مختلفی عنوان می‌شود (2019-nCoV) برای کرونا ویروس جدید در ادبیات تحقیق، SARS-CoV-2 توسط کمیته بین‌المللی تاکسونومی ویروس‌ها، کووید-۱۹ به عنوان بیماری توسط سازمان جهانی بهداشت)، تمام اسامی نشان می‌دهد که عامل این بیماری یک کرونا ویروس است. ممکن است استدلال شود که آیا عنوان "New" به جای "Novel" کرونا ویروس اصطلاح بهتری نیست؟ اما این یک ویروس کاملاً جدید و متفاوت نیست و با کرونا ویروس SARS ارتباط دارد؛ در حالی که برخی دیگر معتقدند که SARS-CoV-2 روابط خیلی نزدیکی با ویروس SARS را پیشنهاد می‌کند که احتمالاً منجر به برخی از سردرگمی‌ها می‌شود (Jiang et al. 2020).

به همراه تغییر نام ویروس ووهان ماهیت اپیدمی آن نیز تغییر کرد. این مرور کلی فقط می‌تواند تصویری از پژوهش‌های علمی در مورد این موضوع را تا زمان تنظیم این نوشه (۲۹ فوریه ۲۰۲۰) ارائه دهد.

جداسازی ویروس و تعیین توالی ژنگان

طی مدت زمان کمتر از یک ماه، کرونا ویروس جدید توسط سه گروه از دانشمندان چینی شناسایی، جدا و تعیین توالی شد. کنسرسیو بزرگی با همانگی W. Tan از مرکز کنترل و

سلول‌های HeLa نمی‌تواند به کرونا ویروس جدید آلوه شوند، این رده سلولی هنگام بیان پروتئین ACE2 از منشاً انسانی، خفاض و نوعی گربه (اما نه موش) حساس شد و این نشان می‌دهد که این کرونا ویروس جدید از این پروتئین به عنوان گیرنده سلول استفاده می‌کند؛ همان‌طور که کرونا ویروس SARS مسبب همه‌گیری سال ۲۰۰۲ استفاده می‌کرد.

Zhang et al. (2020a) ۲۷ ژنگان جدید کرونا ویروس جداشده از بیماران را در سه شهر چین (ووهان، ژیانگ و گوانگدونگ) و تایلند مقایسه کردند که همه آن‌ها با ووهان تماس داشتند. ژنگان‌ها بسیار مشابه بودند؛ اما هنوز هم می‌توان آن‌ها را در شش گروه ژنی طبقه‌بندی نمود. این نشان می‌دهد که جهش در بیماران در هنگام شیوع فعلی انباسته شده است. با کمال تعجب، اساسی‌ترین گروه‌های ژنی در ویروس‌های جداشده در ووهان مشاهده نشدند و در گوانگدونگ شناسایی شدند.

گروه دیگری با مقایسه دقیق ژنگان کرونا ویروس جدید با ویروس SARS ۳۸۰ اسیدآمینه متفاوت شناسایی کردند. (Wu,Peng et al. 2020b)

مشاهدات بالینی

مطالعه‌ای روی ۴۱ مورد بیمار تأییدشده عفونت کووید-۱۹ که قبل از ۲ ژانویه در ووهان بستری شده بودند، صورت پذیرفت (Huang et al. 2020). در مرحله اولیه شیوع، بیماران اکثراً مرد بودند (۷۳٪)، نیمی از آن‌ها دارای بیماری زمینه‌ای و از آن‌ها در معرض بازار غذاهای دریایی Huanan قرار داشتند. علاطم شایع این بیماری تب (٪۹۸)، سرفه (٪۷۶) و درد عضلانی یا خستگی (٪۴۴) بود. تنگی نفس (تنفس دشوار) در ۵۵٪ وجود داشت. سندرم دیسترس تنفسی حاد (ARDS) در ۲۹٪ مشاهده شد. ۳۲٪ از بیماران نیاز به انتقال به بخش مراقبت‌های ویژه (ICU) داشتند و ۱۵٪ درگذشتند. بیماران، لغوفونی (کاهش لغوفوستی‌های خون در گردهش) و علاطم طوفان سیتوکین (یک نوع پاسخ التهابی) را نشان دادند. مطالعه تکمیلی، ۹۹ بیمار را در بیمارستان جینی یستان در ووهان، بین اول ژانویه و ۲۰ ژانویه بررسی کرد. همه ۹۹ بیمار مبتلا PCR مثبت تأییدشده عفونت CoV-2019 را داشتند (Chen et al. 2020). در طی مرحله بعدی این بیماری همه‌گیر، کمتر بیماری در معرض بازار غذاهای دریایی (٪۴۹) Huanan قرار داشتند؛ اما هنوز هم مبتلایان غالباً مرد بودند (٪۶۷). میانگین سنی ۵۵ سال بود و دوباره نیمی از آن‌ها به بیماری‌های مزمن مبتلا بودند. تظاهرات بالینی غالب در این بیماران تب (٪۸۳)، سرفه (٪۸۲) و تنگی نفس (٪۳۱) بود. تکنیک‌های تصویربرداری در ۷۵٪ موارد پنومونی دوطرفه را نشان داد. ۱۷٪ ARDS را نشان دادند که در ۱۱٪ بدتر و منجر به مرگ در اثر نارسایی اندام‌های متعدد شد. مطالعه سوم روی

ویروس‌های بیشتر از سه بیمار در ووهان که برای ۱۸ ویروس و چهار باکتری بیماری‌زای تفسی تستشان مبنی بودن را انجام دادند. این ویروس‌ها با آن‌هایی که از ۹ بیمار اولیه جداشده بودند در ارتباط نزدیکی بودند. در سلول‌های اپیتلیال مجاری هوایی انسان، اثر تغییرات مورفو‌لوژی در سلول‌های آلوه به ویروس (اثر سیتوپاتی) به صورت عدم حرکات ضربانی مژه‌ها مشاهده می‌شود. (Zhu et al. 2020).

Zhang از گروه بیماری‌های مشترک بین انسان و دام CDC چین در پکن با تعیین توالی متاترانسکریپتومیک از مایع لاواز برونوکوآلتوئلار یک بیمار مشغول به کار در بازار غذاهای دریایی ووهان ژنگان یک کرونا ویروس بسیار مرتبط را تعیین کردند (Wu et al. 2020c). تجزیه و تحلیل گیرنده سلولی در تعامل با ژن S (Spike) ویروسی نشانه‌هایی از موقع نوترکیبی را نشان داد. مدل‌سازی پروتئین، پروتئین آنزیمی تبدیل‌کننده آنژیوتاسین انسانی ۲ (ACE2) را به عنوان گیرنده پیشنهاد کرد.

Z.L.Shi از استیتوی ویروس‌شناسی ووهان و همکاران، توصیفی دقیق از ویروس‌های شناسایی شده در هفت بیمار مبتلا ساکن ووهان که از بیماری ذات‌الریه شدید رنج می‌برند؛ ارائه دادند. شش نفر از آن‌ها به صورت حرفاًی با بازار مواد غذایی محلی در ارتباط بودند (Zhou et al. 2020). متاثنگانیک مایع لاواز برونوکوآلتوئلار کرونا ویروس‌های را به همراه مواد غذایی ۹۹٪ همسانی توالی را بین بیماران و کرونا ویروس‌های جداشده‌ی دیگر از ووهان دارا بودند. این دانشمندان با استفاده از آغازگرهای مربوط به ناحیه‌ای در ژن S، تست PCR با حساسیت و اختصاصی اپیدمی را تهیه کردند که یک وسیله تشخیصی برای شناسایی ویروس در مایع لاواز برونوکوآلتوئلار یا دیگر نمونه‌های سواب‌های دهانی بیماران بود. محققان برای یک بیمار، IgM و به دنبال آن یک سروکانوژن IgG (در ایمونولوژی، سروکانوژن دوره زمانی است که در طی آن آنتی‌بادی اختصاصی ایجاد می‌شود و در خون قابل تشخیص می‌شود) را هنگام استفاده از تکنیک ELISA با نوکلئوپسید ویروسی به عنوان آنتی‌ژن هدف نشان دادند. سه بیمار پاسخ خاص IgM را نشان دادند که نشان‌دهنده عفونت حاد است. این شواهد سروکانوژنیکی از آنجایی اهمیت دارد که مجموعه فرضیه‌های ظهرور یک پاتوژن جدید را تکمیل می‌کند. پس از آن ویروسی از یک بیمار، جدا شد که باعث اثرات سیتوپاتیک در رده سلولی vero پس از ۳ روز نهفته‌گشته شده بود. سلول‌های آلوه به ویروس با آنتی‌بادی‌های اختصاصی رنگ‌آمیزی و توسط میکروسکوپ فلورسانس مشاهده شدند؛ این عمل امکان ایجاد آزمایش خشی‌سازی ویروس را فراهم می‌آورد. همه بیماران آنتی‌بادی‌های خنثی‌کننده سرم را ایجاد کردند. از آنجایی که

قبل از ورود اعضای خانواده از شیآن، تب، سرفه و تنگی نفس را نشان داده بود. چهار تن از بستگان دیگر علائم تنفسی داشتند که منجر به بستری شدن دو نفر از آنان شد. از شش ملاقات‌کننده خانواده شیآنی، چهار بزرگسال در طول ۵ روز بازگشت از ووهان علائم (تب، سرفه، ضعف و اسهال) را نشان دادند؛ درحالی‌که دو کودک‌علائمی نشان ندادند. نکته قابل توجه، یکی از اعضای خانواده که در شیآن مانده بود چهار روز پس از بازگشت ملاقات‌کنندگان از ووهان به شیآن، به این بیماری مبتلا شد. داده‌ها نشان‌دهنده انتقال ویروس از انسان به انسان می‌باشد. این ویروس در بیشتر نازوفارنکس و نیمی از سواب های گلو و نمونه سرم مشاهده شد؛ اما هیچ نمونه ادراری یا مدفوع از این موردمطالعه وجود ندارد. از نظر اهمیت برای نمونه‌گیری آسان و تشخیص ویروس، ۹۰٪ بیماران بستری از هنگ‌کنگ PCR تشخیصی ویروس در نمونه بزاق جمع‌آوری شده بودند (Te et al. 2020). میزان ویروس از 10^3 تا 10^8 نسخه ویروسی در میلی‌لیتر بزاق بود و در طول مدت بستری کاهش یافت؛ اما در یک بیمار، ۱۱ روز پس از بستری در بیمارستان هنوز قابل تشخیص بود. در مطالعه دیگری، تجزیه و تحلیل اپیدیمولوژیک ۸۸ بیمار آلوه که در خارج از ووهان زندگی می‌کردند اما سابقه سفر اخیر به ووهان داشتند صورت پذیرفت (Backer et al 2020). در این گروه تخمین زده می‌شود که امکان متوسط دوره نهفته‌گی به $6/4$ روز نیز وجود دارد. تخمین‌های بالاتر تا ۱۱ روز هم افزایش پیدا می‌کند که برای تعیین مدت مناسب قرنطینه مهم است.

شیوع

کرونا ویروس جدید به سرعت در حال پخش است. در ۱۹ ژانویه، اولین بیمار در ساحل غربی ایالات متحده گزارش شد. بیمار بعد از مراجعه از بازدید خانوادگی در ووهان علائم تنفسی را نشان داد (Holshou et al 2020). در طول بستری، بیمار دچار شد و در مدفوع این بیمار به میزان کمی ویروس یافت شد. این مشاهده حائز اهمیت است چراکه می‌تواند علاوه بر گرایش به ریه، گرایش به روده را نیز نشان دهد که برای کرونا ویروس غیرمعمول نیست؛ بنابراین ممکن است در بروز علائم بیماری در حال ظهور اپیدیمولوژی فعلی، روی یک علامت شناسی متغیر حساب شود و انجام اقدامات بهداشت عمومی در برابر انتقال مدفوع - دهان را ضروری کند (Danchin et al. 2020). این سناریو دور از انتظار نیست؛ زیرا گیرنده میزان ACE2 برای کرونا ویروس جدید روی انتروسیت های روده به مقدار زیادی بیان می‌شود (Liang et al. 2020). برخی تغییرات در علائم بیماری قبل از بیماران چنین در خارج از ووهان مشاهده شده بود. در میان اولین بیماران nCoV-2019 (Chan et al. 2020) Chang et al. () احتقان مجرای هوایی فوقانی مهم‌ترین نشانه بود

۱۳۸ بیمار مبتلا به عفونت کرونا ویروس جدید تأیید شده بین ۱ تا ۲۸ ژانویه که در بیمارستان ژوئنzan ووهان، بستری شده بودند صورت پذیرفت (Wang et al. 2020c). این گزارش از لحاظ اهمیت با دو مورد قبلی تقاضت داشت. در این گروه، تنها ۹٪ از بیماران در معرض بازار غذاهای دریایی Huanan قرار گرفته‌اند و نسبت جنسیت به طور مشخص متمایل به یک جنسیت خاص نبود. علائم بروز دهنده تب (٪۹۹)، خستگی (٪۷۰) و سرفه خشک (٪۵۹) و به دنبال آن بی‌اشتهاای، درد عضلانی و تنگی نفس بود. با تکنیک‌های تصویربرداری، سایه‌های دوطرفه، یا کدورت ground glass، در ریه‌های تمامی بیماران آشکار شد. به طور کلی، ۲۶٪ از بیماران نیاز به انتقال به بخش مراقبت‌های ویژه داشتند و ۴٪ درگذشتند. نیمی از بیماران همبودی (فشارخون بالا، بیماری قلبی عروقی و دیابت) را نشان دادند. گزارش شده بود که همه آن‌ها دارای اعضای خانواده مبتلا بودند. همه نوزادان نوع خفیف بیماری را داشتند (Wei et al. 2020).

همه‌گیر شناسی

برای برنامه‌ریزی اقدامات بهداشت عمومی، داده‌های انتقال اولیه کرونا ویروس جدید ضروری است. ۴۲۵ مورد تأیید شده اولیه از ووهان داده‌هایی را برای اولین تجزیه و تحلیل اپیدیمولوژیک ارائه داده است (Li et al. 2020a)؛ اما باید در نظر داشت که ویروس ممکن است در طول اپیدمی تکامل یابد و خصوصیات آن (داده‌های اپیدیمولوژیک) تغییر کنند. در طی سه مرحله اولیه عفونت (قبل از اول ژانویه، ۱۱-۱۲ ژانویه، ۲۲-۲۳ ژانویه)، هیچ تغییری در میانگین سنی (۶۱-۵۶ سال) و هیچ موردی کمتر از ۱۵ سال مشاهده نشده است. غلبه میزان ابتلای مردان در بین بیماران ناپدید شد و میزان قرار گرفتن در معرض بازار «مرطب» در بیماران با گذشت زمان کاهش یافت. علاوه بر این، تماس بیمار با افرادی که علائم تنفسی داشتند در کمتر از ۳۰٪ موارد گزارش شده است. داشتماندان میانگین دوره نهفته‌گی بیماری را ۵/۲ روز محاسبه کردند. مقایسه موارد اولیه و ژانویه در ۵ خوشیه "فالصله‌ی سریالی" ۷ روز را نشان می‌دهد. از ابتدای بیماری تا ویزیت پزشکی و سپس بستری شدن در بیمارستان به ترتیب ۵ و ۱۲ روز سپری می‌شد. اپیدمی ووهان در مدت زمان ۷ روز دو برابر شد. از تجزیه و تحلیل خوشیه‌ای، تعداد تولید مجدد اولیه ۲/۲ مورد برآورد شد؛ یعنی هر مورد به طور متوسط منجر به ۲/۲ عفونت جدید می‌شود. گزارش دیگری یک خانواده از شیآن در ملاقات بستگانشان در ووهان را مورددیررسی قرارداد (Chan et al. 2020).

اطمینان از اقدامات مؤثر مهاری هستند؛ نگران‌کننده خواهد بود (Gilbert et al. 2020). با این حال، توسط برخی اپیدمیولوژیست‌ها کم ارزیابی شده است (Haider et al. 2020). در حال حاضر شخص نیست که آیا انتقال در مناطقی تراکم کمتر جمعیت قطع خواهد شد یا خیر.

درمان

تاکنون پزشکان چینی بر اساس تجربه خود با بیماران ووهان، یک روش درمانی تجربی و الگوریتم تریاژ ایجاد کرده اند که افرادی که تحت درمان خانگی قرار می‌گیرند و افرادی که تحت درمان‌های منظم پنومونی ایجاد شده قرار می‌گیرند؛ پیشنهاد می‌کنند. موارد مشکوک به پنومونی ویروسی برای مشاهده کرونا ویروس جدید تحت مشاهده جداگانه آزمایش می‌شوند. در صورت تنگی نفس و ایجاد هیپوکسی، منع اکسیژن اضافی داده می‌شود. بیماران پنومونی ویروسی تحت درمان با آریبدول قرار گرفته‌اند که در روسیه و چین برای معالجه آنفولانزا مورد تأیید قرار گرفته بود. هنگامی که تشخیص بیماری کرونا ویروس جدید تأیید شد؛ بیمار به بیمارستان ویژه اختصاص یافته منتقل می‌شود. با این حال، اثر آریبدول در برابر کرونا ویروس از نظر علمی و بالینی به خوبی ثابت شده است، شرایط اضطراری نیاز به سرعت در تولید دارو را دارد. یک روش امیدوارکننده، استفاده مجدد از داروهایی است که علیه کرونا ویروس‌ها که از اپیدمی‌های قبلی با بیماری کرونا ویروس SARS (SARS and De Li 2003) تنفسی خاورمیانه (MERS) آزمایش شده است (Clercq 2003). برخلاف SARS، یک بیماری مشترک بین انسان و دام کرونا ویروس با منشأ احتمالاً خفاش و شتر به عنوان میزبان واسطه‌ای که هنوز در گردش است می‌باشد. چهار پروتئین غیر ساختاری که از قبل به عنوان اهداف ضد ویروسی علیه کرونا ویروس SARS و MERS مورد کاوش قرار گرفته بودند، به طور منطقی در کرونا ویروس جدید به خوبی حفاظت شده هستند و امیدهایی برای این رویکرد ایجاد می‌کنند. با این حال، ثبت‌نام بیمار برای یک کار آزمایی جهت درمان MERS با لوپیناویر (یک مهارکننده پروتئیناز ضد ویروسی) / ریتوناویر (مهارکننده سیتوکروم P450 برای طولانی شدن نیمه عمر لوپیناویر) و ایترفرون b1b (MIRACLE) هنوز ادامه دارد. تعداد زیادی کار آزمایی بالینی در چین ثبت شده است تا ترکیبات مختلف یا مخلوط ترکیبات مختلف را در برابر عفونت کرونا ویروس جدید آزمایش کند. داروهای مورد آزمایش از محدوده آنالوگ‌های نوکلوتیدی ضد ویروسی نسبت به مهارکننده‌های پروتئاز ویروسی تا داروهای گیاهی سنتی چین است (برای مثال *Forsythia* مشتق شده از Lian qiao) (Maxmen 2020).

آینه‌گذاری در ۶۲ بیمار مورد تأیید آزمایشگاهی از استان ژژیانگ، بیماری خفیف تا متوسط را نشان داد. ۹٪ مبتلا به اسهال بودند و فقط یک بیمار به ICU نیاز داشت (Xu et al. 2020). هنگام تجزیه و تحلیل ۷۷۳۱۴ مورد، نرخ کلی مرگ‌ومیر ۲/۳٪ (CFR) محاسبه شد. با این حال، هنگامی که تجزیه و تحلیل به مواردی در خارج از استان هویتی (که ووهان در آن واقع شده است) محدود شده بود، نرخ کلی مرگ‌ومیر تنها ۰/۴٪ بود (Wu and McGoogan 2020)، که احتمالاً حاکی از تغییر اپیدمی به بیماری‌های خفیفتر با زنجیره‌های انتقال بیشتر است (Vetter et al. 2020).

در ۲۴ ژانویه، دو شهروند آلمانی بعد از ملاقات با شریک تجاری چینی، "فردی که در پرواز بازگشته به چین بیمار شد"؛ علائم بیماری را نشان دادند و تست nCoV-2019 آن‌ها مثبت شد. دو فرد دیگر علائمی را نشان دادند که خصوصاً قبل از بروز این علائم با یکی از آلمانی‌های آلوهه ارتباط برقرار کرده بودند. این گزارش حاکی از آن است که افراد آلوهه می‌توانند در طول دوره نهفته‌گشی فردی که با آن‌ها تماس داشته است را آلوهه کنند (Rothe et al. 2020).

Wu و Leung (2020a) انتشار ملی و جهانی کرونا ویروس جدید را بر اساس داده‌های حمل و نقل هوایی و قطار از ووهان با محاسبه اندازه‌گیری دقیق قرنطینه شهری گسترشده‌ای که در ۲۴ ژانویه به ووهان تحمیل شد با استفاده از یک مدل عفونت فرا جمعیتی تخمین زندند. بر اساس این محاسبه، تعداد کافی از افراد آلوهه قبل از شهرهای بزرگ چین (۹۰۰ فرد آلوهه به شهرهای دیگر) برای شروع همه‌گیری‌های محلی ثانویه سفرکرده بودند. اوج اپیدمی ووهان برای آوریل ۲۰۲۰ پیش‌بینی شده است و به همین دلیل پیک همه‌گیری محلی در شهرهای دیگر چین تا ۲-۱ هفت‌به‌تاریخ خواهد افتاد. اگر از طریق محدودیت تحرک افراد بتوان میزان انتقال را ۰/۲۵٪ کاهش داد؛ می‌توان بزرگی این همه‌گیری را تا ۰/۵۰٪ کاهش داد و اوج این بیماری همه‌گیری تا یک ماه عقب خواهد افتاد. یکی از مهم‌ترین عوامل ناشناخته این مدل، فصلی بودن عفونت کرونا ویروسی جدید است. عفونت‌های تنفسی عفونت‌های معمولی زمستانی هستند که با گرم شدن فصول کاهش می‌یابند. تحقیقات (Lai et al. 2020) تخمین زندند که بیش از ۸۰۰ فرد آلوهه از ووهان به مقصد بین‌المللی سفر کردن؛ تایلند و ژاپن در صدر این فهرست قرار دارند؛ بنابراین باید اقدامات بهداشتی در این کشورها نیز انجام شود تا شیوع بین‌المللی این بیماری همه‌گیر محدود شود. این بیماری همه‌گیر با تمرکز غیرقابل توضیح در شمال ایتالیا به اروپا نیز رسیده است. گسترش عفونت‌ها به ویژه به کشورهای آفریقایی که در آن مناطق بسیاری ارتباط اقتصادی نزدیکی با چین دارند اما دارای سیستم بهداشت و درمان ناکارآمدی برای

پیشگیری و کنترل

واکسن‌های ضد MERS و SARS در حال حاضر در دسترس نیستند؛ مانند مورد بیماری همه‌گیر SARS، با بیماری همه‌گیر فعلی باید با اقدامات بهداشت عمومی مبارزه کرد. به عنوان اولین اقدام، مقامات چینی بازار مرطوب غذایی دریابانی را در ووهان بسته‌اند. به دلیل تماس نزدیک حیوانات زنده با انسان، این بازارها شرایط ایده آل برای انتقال عفونت‌های مشترک بین انسان و دام را فراهم می‌کنند. بعد از دو عفونت کرونا ویروس که از بازارهای مرطوب مواد غذایی چین ظاهر شده‌اند؛ اقدامات بهداشتی به صورت کاملاً واضح ضروری است. با این حال، مصرف گوشت و سایر محصولات حیوانات وحشی در چین یک سنت دیرینه دارد. در آنجا فلسفه‌ای وجود دارد که عنوان می‌دارد که هنگامی که گرسنه شدید غذا و هنگامی که مرض "eaten when hungry is food, eaten when hungry is medicine when ill" (medicine when ill is medicine when ill) به عنوان مثال برای کمک به درمان روماتیسم؛ بیماری‌های کبد؛ و برای بهبود بینایی شناخته شده است (Li and Li. 2020b). اخیراً، مصرف گوشت حیوانات وحشی به نشانه وضعیت اجتماعی بدل شده است. ریشه‌کن کردن این باورهای دروغین پژوهشکی آسان نخواهد بود. منوعیت ممکن است بازارهای سیاه ایجاد کند؛ بنابراین، برخی دانشمندان توصیه می‌کنند به جای منوعیت، این بازارها را بهشت کنترل کنند. محافظت از کارکنان بهداشت و درمان در برابر عفونت‌های بیمارستانی یکی دیگر از نیازهای فوری است؛ زیرا مراقبت از بیمار بار سنگینی برای سیستم بهداشت و درمان خواهد بود و هرگونه کاهش در پرسنل بهداشتی باعث ایجاد مشکلات بعدی می‌شود. ماسک‌های صورت برای حفاظت آنها ناکافی است؛ ماسک N95، عینک و لباس محافظت برای پرسنل پژوهشکی موردنیاز است (Chang et al.2020b). برای عموم مردم شستشوی مکرر دست، پوشاندن دهان و بینی هنگام سرفه و عطسه و استفاده از ماسک هنگام بازدید از اماكن عمومی توصیه می‌شود (Wang et al. 2020). با این حال، شواهد علمی فاقد اثربخشی پوشیدن ماسک توسط فرد آلوده برخلاف اثبات اثربخشی شستن دست در برابر عفونت‌های تنفسی است. اپیدمی SARS با استفاده از نظارت سندرومیک محدود نگاه داشته شد و جداسازی بیماران و قرنطینه افراد در تماس با بیماران صورت پذیرفت. این اقدامات همچنین در اپیدمی کنونی نقش مهمی ایفا می‌کند که با توجه به ابعاد گسترده آن، اقدامات شدیدتر مانند محدود کردن حرکت افراد به نقاط مهم عفونت یا از نقاط مهم عفونت را ضروری می‌کند که نتیجه آن منع آمد و شد در ووهان و شهرهای کوچک خاصی از ایتالیا و آلمان بود.

تا افراد قبل از توقف همه‌گیری ثبت‌نام کرده و آزمایش شوند. WHO یک پروتکل بالینی استاندارد مشترک را برای این کار آزمایی‌ها پیشنهاد می‌کند تا نتایج را قابل مقایسه کند.

محققان چینی با آزمایش خشی‌سازی ویروس در دسترس فعلی، آزمایشات اثربخشی آزمایشگاهی را در برابر کرونا ویروس جدید انجام داده‌اند (Wang et al. 2020a). بیش‌ترین تأثیرات با نوکلئوتید آنالوگ رمدمیویر و ترکیب ضد مالاریای کلروکین مشاهده شد. هر دو مهار کرونا ویروس جدید را در محدوده غلظت کم میکرومولار نشان دادند. داروی رمدمیویر بر روی رونویسی RNA ویروسی در سطح ورود پس از ورود ویروس عمل می‌کند؛ در حالی که کلروکین روی غشاها لیزوژومی ممکن است باشد. عملکرد کلروکین روی غشاها لیزوژومی ممکن است با وقایع ورود-فیوژن ویروسی تداخل داشته باشد. شایان ذکر است آنالوگ نوکلئوتیدی رمدمیویر فعالیت بهتری در برابر کرونا ویروس MERS نسبت به مهار کنند پروتاز لوپیناویر همراه با ریتونوویر هم در کشت سلولی و هم در عفونت‌های موش داشت. در مدل موشی عفونت MERS، داروی رمدمیویر بهبود عملکرد ریوی، کاهش بار ویروسی ریه و کاهش آسیب شدید ریه را نشان داد (Sheahan et al. 2020). علاوه بر این، رمدمیویر داده شده به عنوان پیشگیری‌کننده به میمون رزووس در رقابت با ویروس MERS به طور قابل توجهی تیترهای ویروسی در ریه‌ها را کاهش داده و از آسیب ریه جلوگیری می‌کند که با استفاده از بافت‌شناسی یا رادیوگرافی اشعه ایکس در مقایسه با حیوانات شاهد ارزیابی می‌شود (De Wit et al. 2020). درمان با رمدمیویر ۱۲ ساعت پس از رقابت ویروسی اثر محافظت‌کننده محلودتری در میمون‌های رزووس داشت. در اوایل ماه فوریه، دو کار آزمایی بالینی تصادفی، کنترل شده با دارو نما، اثربخشی درمانی رمدمیویر که در چین آغاز شده بود را آزمایش کردند. یک کار آزمایی، ۳۰۸ بیمار مبتلا به کرونا ویروس جدید خفیف یا متوسط (ClinicalTrials.gov: NCT04252664)؛ و دیگری یا متوسط (ClinicalTrials.gov: NCT04257656) ۴۵۳ بیمار که دارای بیماری شدید هستند را نامنوسی می‌کند. نامنوسی‌ها طوری برنامه‌ریزی شده است که به ترتیب در پایان ماه آوریل و ماه می سال ۲۰۲۰ به پایان رسیده باشد. اهمیت درمان‌های مبتلي بر شواهد اثبات شده در کار آزمایی‌های بالینی کنترل شده باید تأکید شود؛ از آنجایی که در همه‌گیری SARS درمان با داروهای آزمایش نشده صدمات بیشتری نسبت به زمانی که هیچ درمان A. Danchin، personal communication پاسخ‌های سیستم ایمنی میزان ممکن است با توجه به طوفان سیتوکین که در بعضی از موارد بیماران مبتلا به عفونت کرونا ویروس جدید دیده شده است دارای ارزش درمانی باشند.

است این سؤال مطرح شود که آیا نباید همان هزینه‌های مربوط به بودجه دفاعی را برای بهداشت عمومی و تحقیقات پیشگیرانه هزینه کرد.

این مقاله ترجمه‌ای است از:

The Novel Coronavirus – A Snapshot of Current Knowledge, Harald Brussow, Microbial Biotechnology, 13, 607–612

سازمان جهانی بهداشت ایدمی کرونا ویروس جدید را یک اورژانس بهداشت عمومی اعلام کرده است. این ایدمی در حال گسترش آزمایش فشار بر سیستم‌های بهداشتی موجود، از جمله کشورهای صنعتی می‌تواند باشد. همچنین باید انگیزه دیگری برای تقویت تحقیقات بنیادی در مورد عفونت‌های ویروسی انتقال گونه‌ای و تأثیرات ابتلا به بیماری مشترک بین انسان و دام به ویژه در خفاس‌ها در شرایط متغیر محیطی باشد. از دیدگاه شهروندان، وقتی صحبت از حمایت از زندگی می‌شود، ممکن

منابع

- Backer, J.A., Klinkenberg, D. and Wallinga, J. (2020) Incubation period of 2019 novel coronavirus (2019-nCoV) infections among travellers from Wuhan, January 2020. *Euro Surveill* 25: 20–28.
- Chan, J.F., Yuan, S., Kok, K.H., To, K.K., Chu, H., Yang, J., et al. (2020) A familial cluster of pneumonia associated with the 2019 novel coronavirus indicating person-to-person transmission: a study of a family cluster. *Lancet* 395: 514–523.
- Chang, D., Lin, M., Wei, L., Xie, L., Zhu, G., Dela Cruz, C.S., and Sharma, L. (2020a) Epidemiologic and clinical characteristics of novel coronavirus infections involving 13 patients outside Wuhan, China. *JAMA* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1001/jama.2020.1623>
- Chang, D., Xu, H., Rebaza, A., Sharma, L., and Dela Cruz, C.S. (2020b) Protecting health-care workers from subclinical coronavirus infection. *Lancet Respir Med* [Epub ahead of print].
- Chen, N., Zhou, M., Dong, X., Qu, J., Gong, F., Han, Y., et al. (2020) Epidemiological and clinical characteristics of 99 cases of 2019 novel coronavirus pneumonia in Wuhan, China: a descriptive study. *Lancet* 395: 507–513.
- Danchin, A., Ng, P. T. W., and Turicini, G. (2020) A new transmission route for the propagation of the SARS-CoV2 coronavirus. *medRxiv* preprint. <https://doi.org/10.1101/2020.02.14.20022939>.
- Gilbert, M., Pullano, G., Pinotti, F., Valdano, E., Poletto, C., and Boëlle, P.Y., et al. (2020) Preparedness and vulnerability of African countries against importations of COVID19: a modelling study. *Lancet* [Epub ahead of print].
- Haider, N., Yavlinsky, A., Simons, D., Osman, A.Y., Ntoumi, F., Zumla, A., and Kock, R. (2020) Passengers' destinations from China: low risk of Novel Coronavirus (2019nCoV) transmission into Africa and South America. *Epidemiol Infect* 148: e41.
- Holshue, M.L., DeBolt, C., Lindquist, S., Lofy, K.H., Wiesman, J., and Bruce, H., et al. (2020) First Case of 2019 Novel Coronavirus in the United States. *N Engl J Med* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1056/NEJMoa2001191>
- Huang, C., Wang, Y., Li, X., Ren, L., Zhao, J., Hu, Y., et al. (2020) Clinical features of patients infected with 2019 novel coronavirus in Wuhan, China. *Lancet* 395: 497–506.
- Jiang, S., Shi, Z., Shu, Y., Song, J., Gao, G.F., Tan, W., and Guo, D. (2020) A distinct name is needed for the new coronavirus. *Lancet* [Epub ahead of print].
- Lai, S., Bogoch, I., Ruktanonchai, N., Watts, A., Li, Y., and Yu, J., et al. (2020) Assessing spread risk of Wuhan novel coronavirus within and beyond China, January–April 2020: a travel network-based modelling study. *medRxiv*. <https://doi.org/10.1101/2020.02.04.20020479>
- Li, G., and De Clercq, E. (2020) Therapeutic options for the 2019 novel coronavirus (2019-nCoV). *Nature Rev Drug Discov* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1038/d41573-020-00016-0>
- Li, Q., Guan, X., Wu, P., Wang, X., Zhou, L., and Tong, Y., et al. (2020a) Early transmission dynamics in Wuhan, China, of novel coronavirus-infected pneumonia. *N Engl J Med* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1056/NEJMoa2001316>
- Li, J., Li, J., Xie, X., Cai, X., Huang, J., Tian, X., and Zhu, H. (2020b) Game consumption and the 2019 novel coronavirus. *Lancet Infect Dis* [Epub 2020 Feb 7], pii: S1473–3099(20)30063–3
- Liang, W., Feng, Z., Rao, S., Xiao, C., Xue, X., Lin, Z., et al. (2020) Diarrhoea may be underestimated: a missing link in 2019 novel coronavirus. *Gut* [Epub ahead of print]. pii: gutjnl-2020-320832.
- Lu, R., Zhao, X., Li, J., Niu, P., Yang, B., Wu, H., et al. (2020) Genomic characterisation and epidemiology of 2019 novel coronavirus: implications for virus origins and receptor binding. *Lancet* 395: 565–574.
- Maxmen, A. (2020) More than 80 clinical trials launch to test coronavirus treatments. *Nature* 578: 347–348.
- Rothe, C., Schunk, M., Sothmann, P., Bretzel, G., Froeschl, G., and Wallrauch, C., et al. (2020) Transmission of 2019-nCoV infection from an asymptomatic contact in Germany. *N Engl J Med* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1056/NEJMc2001468>
- Sheahan, T.P., Sims, A.C., Leist, S.R., Schäfer, A., Won, J., Brown, A.J., et al. (2020) Comparative therapeutic efficacy of remdesivir and combination lopinavir, ritonavir, and interferon beta against MERS-CoV. *Nat Commun* 11: 222.
- Te, K.K., Tsang, O.T., Yip, C.C.-Y., Chan, K.H., Wu, T.C., and Chan, J.M.C., et al. (2020) Consistent detection of 2019 novel coronavirus in saliva. *Clin Infect Dis* [Epub ahead of print]. pii: ciaa149.
- Vetter, P., Eckerle, I., and Kaiser, L. (2020) Covid-19: a puzzle with many missing pieces. *BMJ* 368: m627.
- Wang, M., Cao, R., Zhang, L., Yang, X., Liu, J., and Xu, M., et al. (2020a) Remdesivir and chloroquine effectively inhibit the recently emerged novel coronavirus (2019-nCoV) in vitro. *Cell Res* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1038/s41422-020-0282-0>
- Wang, C., Horby, P.W., Hayden, F.G., and Gao, G. F. (2020b) A novel coronavirus outbreak of global health concern. *Lancet* 395: 470–473.
- Wang, D., Hu, B., Hu, C., Zhu, F., Liu, X., and Zhang, J., et al. (2020c) Clinical characteristics of 138 hospitalized patients with 2019 novel coronavirus-infected pneumonia in Wuhan, China. *JAMA* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1001/jama.2020.1585>
- Wei, M., Yuan, J., Liu, Y., Fu, T., Yu, X., and Zhang, Z. J. (2020) Novel Coronavirus Infection in Hospitalized Infants Under 1 Year of Age in China. *JAMA* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1001/jama.2020.2131>
- de Wit, E., Feldmann, F., Cronin, J., Jordan, R., Okumura, A., and Thomas, T., et al. (2020) Prophylactic and therapeutic remdesivir (GS-5734) treatment in the rhesus macaque model of MERS-CoV infection. *Proc Natl Acad Sci USA* [Epub ahead of print]. pii: 201922083.
- Wu, Z., and McGroarty, J. M., (2020) Characteristics of and important lessons from the coronavirus disease 2019 (COVID-19) Outbreak in China: summary of a report of 72 314 cases from the Chinese Center for disease control and prevention. *JAMA* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1001/jama.2020.2648>
- Wu, J.T., Leung, K., and Leung, G.M. (2020a) Nowcasting and forecasting the potential domestic and international spread of the 2019-nCoV outbreak originating in Wuhan, China: a modelling study. *Lancet* 395: 689–697.
- Wu, A., Peng, Y., Huang, B., Ding, X., Wang, X., Niu, P., et al. (2020b) Genomic composition and divergence of the novel coronavirus (2019-nCoV) originating in China. *Cell Host Microbe* [Epub ahead of print]: 1931–3128.
- Wu, F., Zhao, S., Yu, B., Chen, Y. M., Wang, W., and Song, Z. G., et al. (2020c) A new coronavirus associated with human respiratory disease in China. *Nature* [Epub ahead of print]. <https://doi.org/10.1038/s41586020-2008-3>
- Xu, X.W., Wu, X.X., Jiang, X.G., Xu, K.J., Ying, L.J., and Ma, C.L., et al. (2020) Clinical findings in a group of patients infected with the 2019 novel coronavirus (SARSCoV-2) outside of Wuhan, China: retrospective case series. *BMJ* 368: m606.
- Zhang, L., Shen, F. M., Chen, F., and Lin, Z. (2020a) Origin and evolution of the 2019 novel coronavirus. *Clin Infect Dis* [Epub ahead of print]. pii: ciaa112.
- Zhang, J., Zhou, L., Yang, Y., Peng, W., Wang, W., and Chen, X. (2020b) Therapeutic and triage strategies for 2019 novel

coronavirus disease in fever clinics. Lancet Respir Med [Epub ahead of print].

Zhou, P., Yang, X.L., Wang, X.G., Hu, B., Zhang, L., and Zhang, W., et al. (2020) A pneumonia outbreak associated with a new

coronavirus of probable bat origin. Nature [Epub ahead of print].
<https://doi.org/10.1038/s41586-0202012-7>

Zhu, N., Zhang, D., Wang, W., Li, X., Yang, B., Song, J., et al. (2020) A novel coronavirus from patients with pneumonia in China, 2019. N Engl J Med 382: 727–733.

The Novel Coronavirus – A Snapshot of Current Knowledge

Translated by Translated by Bahrol Olom H., Norae S. and Aminzdeh S.

National Institute of Genetic Engineering, and Biotechnology, Tehran, I.R. of Iran

Abstract

Another animal to human transmission of a coronavirus occurred in December 2019 on a live animal market in the Chinese city of Wuhan causing an epidemic in China, reaching now different continents. This minireview summarizes the research literature on the virological, clinical and epidemiological aspects of this epidemic published until end of February 2020.