

Detection of Human Herpes Virus Type 6 and Varicella Zoster Virus in the Urine of Patients with Multiple Sclerosis in Kerman Province, Iran

Kimia Esmaili, Kumarss Amini*

Department of Microbiology, School of Basic Sciences, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran

Received: 6 Jan 2017

Article Info:

Accepted: 3 Jul 2017

ABSTRACT

Introduction: Multiple sclerosis (MS) is a demyelinating disease of the CNS in which autoimmunity to myelin plays a role in pathogenesis. Infection with common viruses, particularly varicella zoster virus (VZV) and Human herpesvirus 6 (HHV-6) are postulated to contribute to the pathobiology of MS. The aim of this study was to detect of HHV-6 and VZV in the urine samples of patients with MS in the Kerman province, Iran. **Materials and Methods:** In this cross-sectional study, a total of 60 non-repetitive urine samples from patients with MS and 60 urine samples from healthy people without any neurological disease and urinary tract infection were collected. The infection with HHV-6 and VZV were investigated using multiplex PCR method. **Results:** Of the 60 urine samples obtained from MS patients, 23 (13.8%) and 7 (4.2%) were positive for HHV-6 and VZV, respectively. VZV and HHV-6 were not detected simultaneously in any of obtained samples. HHV-6 and VZV were not found in any samples obtained from healthy people. **Conclusion:** The prevalence of HHV-6 and VZV viruses in MS patients is high, which may suggest an association between MS and the presence of these viruses in this region.

Key words:

1. Multiple Sclerosis
2. Herpesvirus 6, Human
3. Multiplex Polymerase Chain Reaction
4. Autoimmunity

*Corresponding Author: Kumarss Amini

E-mail: dr_kumarss_amini@yahoo.com

شناسایی هرپس ویروس انسانی تیپ 6 و ویروس واریسلا-زوستر در ادرار بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروز در استان کرمان، ایران

کیمیا اسماعیلی، کیومرث امینی*

گروه میکروبیولوژی، دانشکده علوم پایه، واحد ساوه، دانشگاه آزاد اسلامی، ساوه، ایران

اطلاعات مقاله:

تاریخ پذیرش: ۱۲ تیر ۱۳۹۶

تاریخ دریافت: ۱۷ دی ۱۳۹۵

چکیده

مقدمه: مالتیپل اسکلروز بیماری دمیالینه کننده سیستم عصبی مرکزی است که خودایمنی علیه میلین در بیماریزایی آن نقش دارد. عفونت با ویروس‌های شایع خصوصاً ویروس واریسلا-زوستر و ویروس هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ در پاتوبیولوژی مالتیپل اسکلروز تأیید شده است. هدف از این مطالعه شناسایی ویروس هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ و ویروس واریسلا-زوستر در نمونه ادرار بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروز در استان کرمان، ایران بود. **مواد و روش‌ها:** در این مطالعه توصیفی-مقطعی تعداد ۶۰ نمونه ادرار غیرتکراری از بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروز و ۶۰ نمونه ادرار از افراد سالم فاقد هرگونه بیماری نورولوژیک و عفونت دستگاه ادراری جمع‌آوری گردید. آلودگی به ویروس هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ و ویروس واریسلا-زوستر با روش PCR چندگانه مورد بررسی قرار گرفت. **یافته‌ها:** از تعداد ۶۰ نمونه ادرار به دست آمده از بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروز، تعداد ۲۳ (۳۸٪) و ۷ (۱۲٪) به ترتیب برای ویروس هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ و ویروس واریسلا-زوستر مثبت بودند. ویروس واریسلا-زوستر و ویروس هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ به طور همزمان در هیچ یک از نمونه‌های به دست آمده شناسایی نشدند. ویروس هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ و ویروس واریسلا-زوستر در هیچ یک از نمونه‌های به دست آمده از افراد سالم یافت نشدند. **نتیجه‌گیری:** فراوانی ویروس هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ و ویروس واریسلا-زوستر در بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروز بالا است که ممکن است ارتباط بین مالتیپل اسکلروز و حضور این ویروس‌ها در این ناحیه را نشان دهد.

کلید واژه‌ها:

۱. مالتیپل اسکلروز
۲. ویروس هرپس انسانی تیپ ۶
۳. واکنش زنجیره‌ای پلیمرز چندگانه
۴. خودایمنی

* نویسنده مسئول: کیومرث امینی

آدرس الکترونیکی: dr_kumarss_amini@yahoo.com

مقدمه

این ویروس در سرم افراد مبتلا به MS و ۳- ایجاد عفونت نهفته و پایدار در سیستم اعصاب مرکزی که حالت نهفتگی آن‌ها بر اثر عواملی همچون استرس و دیگر عوامل عفونی به صورت بارز در می‌آید (۱۱). واریسلا-زوسترا ویروس (VZV) به‌عنوان یک عضو از خانواده آلفا هرپس ویروس‌ها می‌باشد که بیماری‌های متفاوتی را ایجاد می‌کند. این ویروس توانایی ایجاد عفونت‌های نهفته^۸ همراه با رشد سریع و دوباره فعال شدن^۹ در سلول‌های عصبی را دارا می‌باشد (۱۲). این ویروس عامل ایجاد آبله مرغان مسری در میان کودکان است و فعال شدن مجدد آن در بزرگسالان زونا نام دارد. همچنین این ویروس عامل عفونت‌های تنفسی و عصبی در میان افراد با نقص سیستم ایمنی نیز می‌شود (۱۳). Khaki و همکاران نشان دادند که افزایش بروز این گونه بیماری‌های تنفسی و همچنین بالا رفتن تیترا آنتی‌بادی در این جمعیت خاص می‌تواند دلیلی بر دخالت ویروس‌های ذکر شده در پیدایش MS باشد (۹). لذا هدف از مطالعه پیش رو شناسایی HHV-6 و VZV در نمونه ادرار بیماران مبتلا به MS با استفاده از روش Multiplex PCR^{۱۰} در استان کرمان می‌باشد.

مواد و روش‌ها

نمونه‌گیری

در این مطالعه توصیفی-مقطعی^{۱۱} که در یک بازه زمانی ۱۰ ماهه (ابتدای فروردین لغایت انتهای اردیبهشت سال ۱۳۹۵) در استان کرمان انجام گردید، تعداد ۶۰ نمونه ادرار غیرتکراری به صورت تصادفی ساده^{۱۲} از بیماران مبتلا به MS جمع‌آوری شد و ۶۰ نمونه ادرار از افراد سالم جمع‌آوری شد. تمامی افراد سالم وارد شده به این مطالعه فاقد هرگونه عفونت ادراری و یا بیماری‌های نورولوژیک بوده و در یک ماه اخیر هیچ نوع آنتی‌بیوتیکی کسب نکرده بودند. بنابراین پس از اخذ رضایت‌نامه کتبی از تمامی افراد (بیمار و غیر بیمار)، نمونه‌ها در ظروف استریل درب پیچ‌دار مخصوص جمع‌آوری ادرار جمع‌آوری گردیدند. لازم به ذکر است که تشخیص بیماری MS با کمک پزشک متخصص مغز و اعصاب و تأیید تست MRI انجام شد و تمام بیماران در این مطالعه در مرحله عود بیماری مالتیپل اسکلروز (MSRR)^{۱۳} بودند. تمامی نمونه‌های جمع‌آوری شده در ۲۰°C- به مدت حداقل ۲۴ ساعت نگهداری شدند.

واکنش زنجیره‌ای پلیمرز چندگانه

به‌منظور تکثیر ژن‌های هدف، ابتدا DNA ژنومی سویه‌ها با استفاده از کیت QIAamp MinElute Virus

بیماری اسکلروز چندگانه (MS)^۱ یک بیماری خود ایمن است که با دمیلینه شدن و التهاب سیستم مرکزی همراه است. این بیماری سبب ایجاد اختلالات حسی، ضعف، گرفتگی عضلانی، اختلال بینایی، اختلال شناختی، خستگی، لرزش اندام‌ها، تاری دید، اختلال گفتاری در فرد بروز می‌کند (۱). بر اساس آمار، روند این بیماری تزايدی بوده و لذا پیش آن از نظر اتیولوژی می‌تواند نقطه عطفی در کنترل بیماری باشد. اتیولوژی بیماری مشخص نیست ولی فاکتورهای ژنتیکی و محیطی در مستعد کردن افراد به بیماری نقش دارند (۲). عوامل ویروسی و باکتریایی زیادی به‌عنوان عامل مسبب MS پیشنهاد شده‌اند، اما تاکنون هیچ عامل قطعی برای این بیماری مشخص نشده است. بیماری MS بر اساس سیر بیماری و بروز علائم به انواع عودکننده-بهبود یابنده (RRMS)^۲، پیش‌رونده اولیه (PPMS)^۳، پیش‌رونده ثانویه (SP)^۴ و پیش‌رونده-عودکننده (PRMS)^۵ تقسیم می‌گردند (۳). با توجه به اینکه در مراحل اولیه بیماری MS دوره‌های عود و بهبودی دیده می‌شود، از سویی فعال شدن دوره بیماری یک ویژگی برجسته هرپس ویروس‌ها است (۴). این موضوع می‌تواند توجیه کننده نقش احتمالی این ویروس‌ها در بیماری‌زایی MS باشد. با این وجود ویروس‌هایی که بتوانند عفونت پایدار یا نهفته در سیستم عصبی مرکزی یا سیستم ایمنی ایجاد کنند، می‌توانند به‌عنوان عامل احتمالی در ایجاد یک اختلال عصبی مزمن مانند بیماری MS مطرح شوند (۴، ۲).

Taherkhani و همکاران (۵)، Fujinami و همکاران (۶) و Hon و همکاران (۷) در مطالعات خود نشان دادند که عفونت اولیه EBV با تخریب میلین عصب همراه است، بنابراین ویروس EBV که عضوی از خانواده هرپس ویریده می‌باشد می‌تواند به‌عنوان عامل سببی MS پیشنهاد شود. برخی گزارشات نشان می‌دهد که بین سایر اعضای خانواده هرپس ویریده و ایجاد MS ارتباط وجود دارد (۸). Khaki و همکاران ارتباط بین عفونت حاد هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ و ایجاد مالتیپل اسکلروز را نشان دادند (۹). هرپس ویروس انسانی تیپ ۶ (HHV-6) برای اولین بار در سال ۱۹۱۶ از بیمارانی که به ایدز و شبه لنفوما مبتلا بودند و داروهای سرکوبگر سیستم ایمنی دریافت می‌کردند جداسازی شد (۱۰). دلایل اصلی ارتباط ویروس HHV-6 با MS عبارتند از: ۱- HHV-6 می‌تواند انواع مختلفی از سلول‌ها در سیستم اعصاب مرکزی اعم از لنفوسیت‌ها و سلول‌های گلیال را آلوده سازد ۲- حضور بالای تیترا

¹ Multiple sclerosis

² Relapsing remitting MS

³ Primary progressive MS

⁴ Secondary progressive MS

⁵ Progressive relapsing MS

⁶ Human herpesvirus 6

⁷ Varicella zoster virus

⁸ Latent infection

⁹ Reactivation

¹⁰ Multiplex-polymerase chain reaction

¹¹ Cross-sectional study

¹² Simple random sampling

¹³ Relapsing/remitting MS

در هیچکدام از نمونه‌ها هر دو ویروس به طور همزمان شناسایی نشدند. تمامی نمونه‌های ادرار جمع‌آوری شده از افراد سالم فاقد ویروس‌های VZV و HHV-6 بودند.

بحث و نتیجه‌گیری

دانشمندان معتقدند که برای بروز بیماری MS حداقل یک یا چند عامل محیطی لازم می‌باشد. شواهد موجود نشان می‌دهد که یکی از این عوامل محیطی، بعضی از انواع ویروس‌ها می‌باشد. ویروس‌هایی که بتوانند عفونت پایدار یا نهفته در سیستم عصبی مرکزی یا سیستم ایمنی ایجاد کنند، می‌توانند به‌عنوان عامل احتمالی در ایجاد یک اختلال عصبی مزمن مانند بیماری MS مطرح شوند (۴). برخی مطالعات نشان داده‌اند که ویروس‌های بسیاری از جمله EBV عامل بیماری مونونوکلئوز، VZV، HHV-6 و واکسن هپاتیت ممکن است علت بروز MS باشند (۶). در مطالعه پیش رو، از مجموع ۶۰ نمونه ادرار جمع‌آوری شده از افراد مبتلا به MS مورد بررسی تعداد ۲۳ نمونه برای حضور ژنوم ویروس HHV-6 مثبت بود. همچنین تمامی نمونه‌های کسب شده از افراد سالم فاقد هر دو نوع ویروس HHV-6 و VZV بودند. این نتایج با مطالعه Khaki و همکاران (۹) مغایرت دارد و علت آن می‌تواند در نوع روش به کار برده شده (PCR در مقایسه با روش الایزا و ایمونوفلورسانس) باشد. Khaki و همکاران نشان دادند که از ۳۱ بیمار مورد مطالعه تعداد ۷۴/۲ درصد دارای آنتی بادی M ضد ویروس هرپس انسانی تیپ-۶ بودند (۹). Soldan و همکاران اظهار داشته‌اند که حضور علیه این ویروس، با خطر عود عوارض M آنتی‌بادی مالتیپل اسکروز همراه است (۱۵). به صورت قابل توجهی نتایج مطالعه حاضر با نتایج مولکولی Soldan و همکاران (۱۵) همخوانی دارد. این محققین اظهار کردند که در ۳۰ درصد

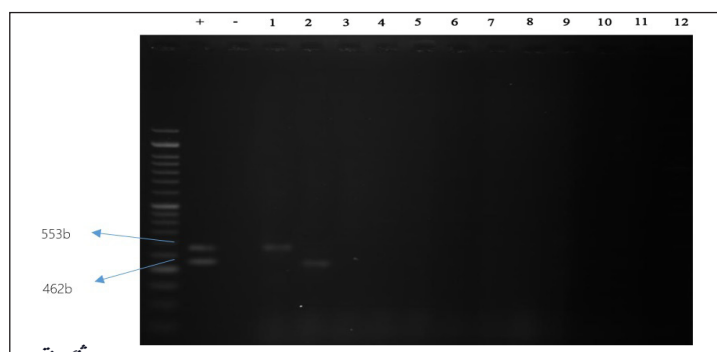
Spin Kit (کیاژن، ایران) استخراج گردید. جهت تأیید درجه خلوص DNA استخراج شده از دستگاه بیوفتومتر (Bio-Rad, USA) استفاده شد. توالی الیگونوکلئوتیدی از پرایمرهای استفاده شده در مطالعه حاضر در جدول ۱ نشان داده شده است (۱۴). پس از BLAST آغازگرهای انتخاب شده در سایت NCBI، واکنش Multiplex-PCR به حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر شامل ۵/۵ میکرولیتر PCR master mix 5X (سیناکلون، ایران) حاوی (۰/۰۵ U/μl)، Taq DNA polymerase (۳mM) MgCl₂ و (۰/۴ mM) dNTPs، ۱ میکرولیتر از هر یک از پرایمرها به غلظت ۰/۸ میکرومولار، ۱ میکرولیتر از DNA الگو (۱۰ نانوگرم) و ۱۰/۵ میکرولیتر آب دوبار تقطیر استریل با استفاده از گرادینت ترموسایکلر (اپندورف، آلمان) برای ۳۰ سیکل به صورت زیر انجام گرفت؛ با انتخاب برنامه مرتبط به صورت ذیل عمل گردید: گام اول واسرشت ثانویه ۹۴ درجه سانتی‌گراد ۵۰ ثانیه، گام دوم اتصال آغازگر ۵۶ درجه برای ۳۰ ثانیه، گام سوم بسط اولیه ۷۲ درجه سانتی‌گراد برای ۲ دقیقه و یک بسط نهایی ۷۲ درجه برای ۱۰ دقیقه در نظر گرفته شد. در پایان، محصولات واکنش M-PCR در ژل آگارز ۱٪ حاوی اتیدیوم بروماید (۰/۵ μg/ml) الکتروفورز گردید.

یافته‌ها

در این مطالعه تعداد ۶۰ نمونه ادرار از ۳۷ بیمار زن و ۲۳ بیمار مرد مبتلا به مالتیپل اسکروز که بیماری آن‌ها توسط پزشک متخصص مغز و اعصاب تأیید شده بود، جمع‌آوری گردید. میانگین سنی کل بیماران $49 \pm 1/34$ سال بود. میانگین سنی بیماران مرد $44 \pm 1/23$ و زن $41 \pm 1/93$ سال بود. دامنه رنج سنی بیماران ۶۲-۱۴ سال بود. از این تعداد ۲۳ نمونه (۱۳/۸ درصد) برای HHV-6 و ۷ نمونه (۴/۲ درصد) برای VZV مثبت بودند.

جدول ۱- توالی‌های نوکلئوتیدی استفاده شده در این تحقیق.

منبع	اندازه	پرایمرها	میکروارگانیزم
(۱۴)	۴۶۲	Forward: 5'-AAGCTTGACAAATGCCAAAAAACAG-3'	Human herpesvirus type 6
		Reverse: 5'-CTCAGATGCCGAGACCCCTAATC-3'	
۵۵۳	۵۵۳	Forward: 5'-ACGGGTCTGCCGAGCTGGT-3'	VZV
		Reverse: 5'-AATGCCGTGACCACCAAGTATAAT-3'	



تصویر ۱- تصویر ژل الکتروفورز محصول PCR با استفاده از آغازگر اختصاصی؛ کنترل منفی؛ نمونه ادرار اخذ شده از افراد سالم، کنترل مثبت؛ بیمار مبتلا به مالتیپل اسکروز. M: Marker 100bp

نمونه‌گیری از خون ۸۳ بیمار مبتلا به MS و ۱۰۰ فرد سالم از مناطق شمالی ایران جمع‌آوری شد. یافته‌های این مطالعه نشان داد که ۲۱ نفر (۲۵/۳ درصد) از بیماران مبتلا به MS و ۹ نفر (۹ درصد) از گروه شاهد به VZV آلوده هستند. بر خلاف نتایج پیش رو، در مطالعه Sunds و همکاران در سوئد هیچ‌گونه ارتباطی بین HSV، VZV و سرخک با MS وجود نداشت اما در بین افراد آلوده با EBV، HHV-6 و MS ارتباط معنی‌داری مشاهده شد (۲۲). عدم مغایرت نتایج این مطالعه با مطالعه پیش رو می‌تواند تفاوت در نوع نمونه (ادرار در مقایسه با خون و در نتیجه ریزش^{۱۴} ویروس از بدن) و فاصله جغرافیایی (شمال کشور در مقایسه با کرمان و در نتیجه شیوع و فراوانی عفونت‌های ویروسی در منطقه) می‌باشد.

نتایج نشان داد که فراوانی ویروس‌های خانواده هرپس ویریده از جمله HHV-6 و VZV در افراد مبتلا به MS بالا است که این می‌تواند نشان‌دهنده یک ارتباط مستقیم در بروز MS و حضور این ویروس‌ها باشد. همچنین مثبت بودن VZV و HSV می‌تواند یک عامل خطر برای بروز بیماری MS باشد، لذا توصیه می‌گردد که تمامی افراد در معرض خطر برای بروز بیماری MS از نظر حضور ویروس‌های خانواده هرپس ویریده به‌ویژه VZV و HHV-6 مورد بررسی قرار گیرند.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله نویسندگان مقاله از زحمات اعضای محترم گروه میکروبی‌شناسی دانشگاه آزاد اسلامی واحد ساوه و آزمایشگاه تحقیقاتی پاسارگاد که ما را در انجام این پژوهش یاری رساندند تقدیر و تشکر به عمل می‌آورند.

1. Paroni M, Maltese V, De Simone M, Ranzani V, Larghi P, Fenoglio C, et al. Recognition of viral and self-antigens by T H 1 and T H 1/T H 17 central memory cells in patients with multiple sclerosis reveals distinct roles in immune surveillance and relapses. *J Allergy Clin Immunol*. 2017; 140(3): 797-808.

2. Martin R, Sospedra M, Rosito M, Engelhardt B. Current multiple sclerosis treatments have improved our understanding of MS autoimmune pathogenesis. *Eur J Immunol*. 2016; 46(9): 2078-90.

3. Cheng Y, Sun L, Xie Z, Fan X, Cao Q, Han J, et al. Diversity of immune cell types in multiple sclerosis and its animal model: Pathological and therapeutic implications. *J Neurosci Res*. 2017; 95(10): 1973-83.

4. Mentis A-FA, Dardiotis E, Grigoriadis N, Petinaki E, Hadjigeorgiou GM. Viruses and multiple sclerosis: from mechanisms and pathways to translational research

¹⁴ Shedding

از بیماران واکنش PCR برای ژنوم HHV-6 مثبت است. در مطالعه Berti و همکاران نشان داده شد که تشدید علائم در بیماری MS، همخوانی قابل توجهی با حضور DNA ویروس مذکور در خون بیماران دارد (۱۶). این نتیجه‌گیری در مطالعه Akhyani و همکاران (۱۷) نیز اعلان شده است. Pawate و همکاران در هند نشان دادند که عفونت با HHV-6 و EBV در پیشرفت بیماری MS نقش دارند (۱۸). در مطالعه Ben Fredj و همکارانش در تونس مشخص شد که HSV-1 و HHV-8، CMV و HHV-6، اما VZV، HHV-6، HHV-7 و EBV در هر دو گروه بیماران MS و آن‌ها در گروه بیماران MS بالاتر بوده و از این میان EBV و HHV-7 درصد بالاتری را به خود اختصاص داده‌اند. این محققین نتیجه گرفتند که فراوانی ویروس‌های EBV، HHV-7، HHV-6 و VZV به ترتیب برابر ۳۱/۳ درصد، ۳۳/۳ درصد، ۵/۸ درصد و ۷/۸ درصد بود. برخی از محققین از قبیل Enbom و همکاران (۲۰) نقش ویروس HHV-6 را در بروز MS تأیید نکردند. در تضاد با داده‌های پژوهش فعلی، Enbom و همکاران اظهار داشتند که احتمالاً این عفونت‌ها می‌تواند یک عامل زیر ساختی و محرک در ایجاد بیماری MS باشد و بهره‌گیری از آزمون‌های مکمل نظیر PCR را جهت ارزیابی حضور عفونت توصیه نمودند (۲۰). علت مغایرت نتایج در مطالعات مختلف می‌تواند به دلیل تفاوت در شرایط جغرافیایی و نوع بیماران از نظر طول مدت بیماری باشد. در مطالعه فعلی ۱۱/۶ درصد نمونه‌ها برای حضور VZV مثبت بودند که با مطالعه Najafi و همکاران (۲۱) همخوانی دارد. Najafi و همکاران (۲۱) در سال ۲۰۱۵ به تشخیص VZV در بیماران MS و مقایسه آن با گروه کنترل توسط PCR پرداختند.

منابع

- opportunities. *Mol Neurobiol*. 2017; 5(54): 3911-23.
5. Taherkhani R, Farshadpour F, Mirjalili A, Amirinejad R. Determination of the association between Epstein-Barr virus (EBV) infection and Multiple sclerosis (MS) disease. *Iranian South Medical Journal*. 2014; 17(4): 666-75.
6. Fujinami RS, von Herrath MG, Christen U, Whitton JL. Molecular mimicry, bystander activation, or viral persistence: infections and autoimmune disease. *Clin Microbiol Rev*. 2006; 19(1): 80-94.
7. Hon GM, Hassan MS, van Rensburg SJ, Erasmus RT, Matsha TE. Assessment of Epstein-Barr virus in blood from patients with multiple sclerosis. *Metab Brain Dis*. 2012; 27(3): 311-8.
8. Pormohammad A, Azimi T, Falah F, Faghiloo E. Relationship of human herpes virus 6 and multiple

sclerosis: a systematic review and meta-analysis. *J Cell Physiol.* 2017. doi: 10.1002/jcp.26000.

9. Khaki M, Ghazaavi A, Ghasami K, Rafiei M, Payani M, Mosayebi G. Anti-human herpes virus-6 antibodies titer in patients with multiple sclerosis in Markazy Province. *Arak Medical University Journal.* 2009; 12(2): 45-50.

10. Levy JA. Three new human herpesviruses (HHV6, 7, and 8). *Lancet.* 1997; 349(9051): 558-63.

11. Ablashi D, Eastman H, Owen C, Roman M, Friedman J, Zabriskie J, et al. Frequent HHV-6 reactivation in multiple sclerosis (MS) and chronic fatigue syndrome (CFS) patients. *J Clin Virol.* 2000; 16(3): 179-91.

12. Mehta SK, Nelman-Gonzalez M, Tying SK, Tong Y, Beitman A, Crucian BE, et al. Localization of VZV in saliva of zoster patients. *J Med Virol.* 2017; 89(9): 1686-9.

13. Karampoor S, Zahednasab H, Ramagopalan S, Mehrpour M, Etemadifar M, Alsahebhosoul F, et al. Cytomegalovirus and varicella zoster virus seropositivity of Iranian patients with multiple sclerosis: a population-based study. *J Neuroimmunol.* 2017; 309: 4-6.

14. Gordon L, McQuaid S, Cosby S. Detection of herpes simplex virus (types 1 and 2) and human herpesvirus 6 DNA in human brain tissue by polymerase chain reaction. *Clin Diagn Virol.* 1996; 6(1): 33-40.

15. Soldan SS, Fogdell-Hahn A, Brennan MB, Mittleman BB, Ballerini C, Massacesi L, et al. Elevated serum and cerebrospinal fluid levels of soluble human herpesvirus type 6 cellular receptor, membrane cofactor protein in patients with multiple sclerosis. *Ann Neurol.* 2001; 50(4): 486-93.

16. Berti R, Brennan MB, Soldan SS, Ohayon JM, Casareto L, McFarland HF, et al. Increased detection of serum HHV-6 DNA sequences during Multiple Sclerosis (MS) exacerbations and correlation with parameters of MS disease progression. *J Neurovirol.* 2002; 8(3): 250-6.

17. Akhyani N, Berti R, Brennan MB, Soldan SS, Eaton JM, McFarland HF, et al. Tissue distribution and variant characterization of human herpesvirus (HHV)-6: increased prevalence of HHV-6A in patients with multiple sclerosis. *J Infect Dis.* 2000; 182(5): 1321-5.

18. Pawate S, Sriram S. The role of infections in the pathogenesis and course of multiple sclerosis. *Ann Indian Acad Neurol.* 2010; 13(2): 80-6.

19. Ben Fredj N, Rotola A, Nefzi F, Chebel S, Rizzo R, Caselli E, et al. Identification of human herpesviruses 1 to 8 in Tunisian multiple sclerosis patients and healthy blood donors. *J Neurovirol.* 2012; 18(1): 12-9.

20. Enbom M, Wang FZ, Fredrikson S, Martin C, Dahl H, Linde A. Similar humoral and cellular immunological reactivities to human herpesvirus 6 in patients with multiple sclerosis and controls. *Clin Diagn Lab Immunol.* 1999; 6(4): 545-9.

21. Najafi S, Ghane M, Yousefzadeh-Chabok S, Amiri M. The high prevalence of the varicella zoster virus in patients with relapsing-remitting multiple sclerosis: a case-control study in the north of Iran. *Jundishapur J Microbiol.* 2016; 9(3). doi: 10.5812/jjm. 34158.

22. Sundström P, Juto P, Wadell G, Hallmans G, Svenningsson A, Nyström L, et al. An altered immune response to epstein-barr virus in multiple sclerosis a prospective study. *Neurology.* 2004; 62(12): 2277-82.