

## دراسة دموية وكيموحيوية لتأثير بعض طفيليات الدم الشائعة في الماعز المحلي في منطقة الموصل

كمال الدين مهلهل السعد، قيس طالب العبيدي وسلام عبد اسماعيل

فرع الطب الباطني والوقائي، كلية الطب البيطري، جامعة الموصل، الموصل، العراق

### الخلاصة

اجريت الدراسة على ٩٧ حيواناً من الماعز المحلية والتي تراوحت اعمارها ما بين ٢ - ٤ سنوات ومن كلا الجنسين، تم فحص الحيوانات سريرياً واختير ١٥ حيواناً سرياً لاعتمادهم كمجموعة سيطرة، أما باقي الحيوانات فقسمت إلى ثلاثة مجاميع بعد تأكيد اصابتها الطبيعية بطفيليات الدم باستخدام الفحوصات الدموية والكيموحيوية، وكانت ٣٠ حيواناً كانت خمجة بطفيلي *Babesia motasi*، و ٢٤ منها خمجة بالريكتسيا (*Anaplasma ovis*)، و ٢٨ خمجة بطفيلي (*Theileria hirci*) (*Th. lestoquadi*). بینت نتائج الدراسة ان الخمج بطفيليات الدم كان له تأثير واضح على المعايير الدموية للماعز الخمج، حيث لوحظ تناقص معنوي في معدلات العد الكلي لكريات الدم الحمر وتركيز خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوصة، وزيادة معنوية في معدلات سرعة تنقل كريات الدم الحمر، مما سبب حدوث فقر الدم وتنوع مختلف وحسب نوع الخمج في المجاميع الخمجية، كما أشارت نتائج الدراسة إلى حدوث تغيرات معنوية في معايير قيم عوامل تخثر الدم حيث لوحظ تناقص معنوي في معدلات العد الكلي للصفائح الدموية وتزايد احجامها وانتشارها، كما سجل تناقص معنوي في معدلات منشى الليفين وزيادة معنوية في معدلات زمن تجلط الدم وזמן سابق الخثرين وזמן حراك الخثرين الجزيئي مع تناقص معنوي في معدلات البروتين الكلي وكالسيوم المصل وبخاصة في مجموعة الماعز الخمجية بطفيلي *Babesia motasi*. أستنتج من هذه الدراسة بأن خمج الماعز بطفيلي *B. motasi* كان له تأثير سلبي على قيم معايير عوامل تخثر الدم في الماعز الخمجية بالمقارنة مع الخمج بطفيليات الدم الأخرى.

## Hematological and biochemical study on the effect some common blood parasites in native goats in Mosul area

K. M. Alsaad, Q. T. Al-obaidi and S. A. Esmaeel

Department of Internal and Preventive Medicine, College of Veterinary Medicine, University of Mosul, Mosul, Iraq

### Abstract

The study was conducted on 97 native goats, 2-4 years old, from both sexes, animals were examined clinically and 15 clinically normal native goats served as control, the others 82 native goats naturally infective with blood parasites were divided into three groups according to hematological and biochemical tests, 30 were infected with *Babesia motasi*, 24 were infected with *Anaplasma ovis* and 28 infected with *Theileria hirci* (*Th. lestoquardi*). Results indicated that blood parasitic infection affected blood parameters as total red blood cells, haemoglobin concentration, packed cell volume significantly decreased, beside the significant increase in the erythrocytes sedimentation rate and anemia of different types were also recorded depending on the type of infection. Total platelets count significantly decreased, while there was significant increase in mean thrombocytes volume as well as significant decrease in fibrinogen, significant increase in clotting time, prothrombin time and activated partial thromboplastin time were also recorded. Biochemical changes showed significant decrease in serum total protein and serum calcium values specially in goats infected with *Babesia motasi*. Infection with *B. motasi* has an adverse effect on blood clotting indices in comparison with other blood parasitic infections.

## المقدمة

counter (شركة Beckman/USA) حسب معدلات سرعة تثقل كريات الدم الحمر (ESR) باستخدام طريقة وستركرين Westergren method (٨). كما وضع ٢,٥ ملتر من الدم في أنابيب تحتوي مانع تثثر نوع Trisodium citrate لغرض فصل بلازما الدم واستخدامها في قياس منشئ الليفين، وزمن سابق الخثرين/ثانية، وزمن حرك الخثرين الجزيئي/ ثانية، باستخدام محاليل قياسية جاهزة Kids (شركة Bio.TP/فرنسا) وبحسب تعليمات الشركة المصنعة.

اما الجزء المتبقى من الدم (٥) ملتر استخدم لغرض فصل مصل الدم واستخدامها لقياس معدلات البروتين الكلي والكالسيوم باستخدام محاليل قياسية جاهزة (شركة Bio.TP/فرنسا)، استخدمت طريقة المسحات الدموية المصبوغة بصبغة الكمزا تركيز ١٠% لحساب طفيليمية الدم (٨) تم قياس زمن تجلط الدم باستخدام أنابيب شعرية خاصة ذات خرزه ملئت بالدم بعد سحبه من الوريد الحافى الأذنى وتم حساب زمن تجلط الدم / دقيق، بعد توقف حركة الخرزة داخل الأنوب الشعري (٧). تم تحليل النتائج إحصائيا باستخدام اختبار ANOVA one-way (analysis) ضمن برنامج الإحصاء SPSS.version 11.5 للمقارنة بين نتائج مجاميع الدراسة (٩).

## النتائج

تبين من نتائج الدراسة إن الخمج بطفيليات الدم له تأثير واضح على المعايير الدموية والكيموحيوية للمعز الخمجة، حيث لوحظ تناقص معنوي في معدلات العد الكلي لكريات الدم الحمر وتركيز خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوصة والذي سبب حدوث فقر دم وبأتواع مختلفة وبحسب نوع الخمج (حيث سجل فقر الدم ذي الكريات كبيرة الحجم قليلة الصياغ عند الخمج بطفيلي البالبيزيا والثاييليريا، في حين سجل النوع ذي الكريات سوية الحجم والصياغ عند الخمج باللانابلازما)، كما لوحظ زيادة معدلات سرعة تثقل كريات الدم الحمر في المعز الخمجة، بالمقارنة مع حيوانات مجموعة السيطرة، واستخرجت معدلات طفيليème الدم وبحسب مجاميع الدراسة (الجدول ١).  
ولوحظت طفيلييات الدم وبشكلها المعروفة داخل كريات الدم الحمر، الصورة (١ و ٢ و ٣).

بعد الخمج بطفيلييات الدم *Anaplasma spp*, *Babesia spp*, *Theileria spp*، من الأمراض المهمة والمنتشرة في العالم لما لهذه الطفيلييات من أهمية كبيرة من حيث إحداث خسائر اقتصاديّه مباشره نتيجة فقدان أوزان الحيوانات المصابة وتناقص إنتاجها من الحليب فضلاً عن هلاك إعداد كبيره منها فضلاً عن تكاليف الأدوية المستخدمة لعلاجهما (٣-١)، أشارت دراسات عديدة إلى إن الخمج بطفيلييات الدم في المعز يؤدي إلى إحداث اختلافات واضحة في المعايير الدموية للحيوانات الخمجة بسبب إحداثها فقر الدم كنتيجة لتناقص العدد الكلي لكريات الدم الحمر وتركيز خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوصة والذي يتاسب عكسياً مع ارتفاع طفيليمية الدم (Parasitemia) (٤). كما لوحظت تغيرات واضحة ومتباينة في معايير قيم عوامل التثثر (Clotting factors indices) في الحيوانات الخمجة كتناقص إعداد الصفيحات الدموية وتباين أحجامها وانتشارها وتأثير زمن تجلط الدم وزمن سابق الخثرين وحرك الخثرين الجزيئي (٦،٥)، مما قد يساعد في اضطراب آلية تثثر الدم Hemostasis mechanism وبالتالي إحداث الخثر الوعائية المنتشرة والتي قد تكون السبب الرئيس أو أحد الأسباب المؤدية إلى هلاك الحيوان المصابة (٧)، لذا صممت هذه الدراسة لتوضيح ومقارنة التأثيرات المختلفة لطفيلييات الدم على المعايير الدموية والكيموحيوية وقيم عوامل تثثر الدم في المعز الخمجة.

## المواد وطرق العمل

تضمنت هذه الدراسة فحص (٩٧) حيواناً من المعز المحلي والتي تراوحت أعمارها بين (٤-٢) سنوات ومن كلا الجنسين، تضمنت مجموعة السيطرة (١٥) معز سوية سريرياً، أما مجاميع المعز الخمجة طبيعياً بطفيليات الدم فشملت (٨٢) حيواناً قسمت إلى ثلاثة مجاميع (٣٠) معز كانت خمجة بطفيلي *Anaplasma ovis*، و (٢٤) معز كانت خمجة، *Babesia motasi* و (٢٨) معز كانت خمجة بطفيلي (*Th. lestoquardi*).

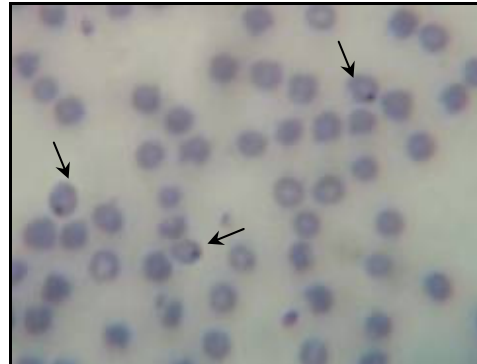
جمعت عينات دم من مجاميع حيوانات الدراسة من الوريد الو داجي بعد تعقيم المنطقة بالكحول الأثنيلي بتركيز (%)٧٠، حيث تم سحب (١٠) ملتر من الدم من كل حيوان قسمت إلى ثلاثة أقسام، (٢,٥) ملتر من الدم وضع في أنابيب تحتوي مانع تثثر نوع EDTA لغرض دراسة معايير الدم وهي العد الكلي لكريات الدم الحمر وتركيز خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوصة ومعدل الحجم الكروي ومعدل تركيز خضاب الدم الكروي والعدد الكلي للصفائح الدموية ومعدل أحجامها، وانتشارها باستخدام جهاز عد خلايا الدم الرقمي Coulter

الخجة بالريكتسيا *A.marginale* كما لوحظ زيادة معنوية في معدلات إحجام الصفيحات الدموية وانتشارها في مجموعة المعز الخجنة بطفيلي *B.motasi* بالمقارنة مع حيوانات مجموعة السيطرة ومجاميع الدراسة الأخرى، كما سجل تناقص معنوي في معدلات منشئ الليفين في مجاميع المعز الخجنة بطفيليات الدم بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، في حين لوحظ حدوث زيادة معنوية في زمن تجلط الدم وزمن سابق الخرين الجزيئي في مجموعة المعز الخجنة بطفيلي *B.motasi* بالمقارنة مع معز مجموعة السيطرة ومجاميع الدراسة الأخرى (الجدول ٢).  
كما أشارت الدراسة إلى وضوح تناقص معدلات البروتين الكلي وبشكل معنوي في مجاميع المعز الخجنة بطفيليات الدم بالمقارنة مع مجموعة السيطرة، في حين لوحظ تناقص معنوي في معدلات كالسيوم المصل في مجموعة المعز الخجنة بطفيلي *B.motasi* بالمقارنة مع معز مجموعة السيطرة ومجاميع الدراسة الأخرى (الجدول ٣).

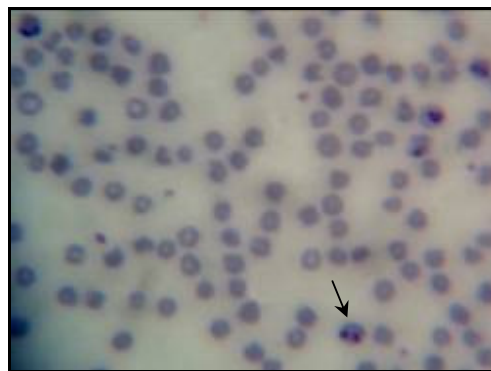
#### المناقشة

لوحظ من خلال نتائج الدراسة التأثير الواضح للخمج بطفيليات الدم على المعايير الدموية من خلال تناقص العدد الكلي لكريات الدم الحمر وتركيز خضاب الدم وحجم خلايا الدم المرصوصة، والذي يوضح حدوث فقر الدم في المعز الخجنة واتفقت هذه النتائج مع (٥ و ١٠)، حيث اختلف الباحثون في تحديد الأسباب الرئيسية لحدوث فقر الدم الناتج عن خمج طفيليات الدم، فقد ذكر (١١ و ١٢) إن سبب فقر الدم قد يعود إلى التحطم المباشر لكريات الدم الحمر بسبب تكاثر الطفيلي داخل الكريمة الحمراء مسبب النوع الانحالجي من فقر الدم (Hemolytic anemia)، في حين يرى آخرون (١٣ و ١٤ و ١٥) أن للمناعة الذاتية (Auto-immunity) دور مهم ورئيس في إحداث فقر الدم وما يؤكّد ذلك وجود الاصطدام لكريات الدم الحمر (Anti erythrocytes antibodies) والتي تتميز بالتلازن الدموي الذاتي (Autoagglutination) كما إن آلية المناعة الخلوية في بلعمة كريات الدم الحمر الخجنة وإزالتها بوساطة بلمعيات الجهاز الشباكي البطاني (Reticulo endothelial system) يساعد وبشكل واضح على تناقص العدد الكلي لهذه الكريات من مجرى الدم وإحداث فقر الدم، وأضاف Jones (١٦) إن طفيليات الدم لها دور هام في زيادة هشاشة Fragility مما يسهل تحطمها.

كما لوحظ من نتائج الدراسة ارتفاع معدلات سرعة تنقل كريات الدم الحمر واتفقت هذه النتائج مع (١١ و ١٣)، وبين Coles (٨) أن عدد كريات الدم لكل وحدة حجمية يؤثر على سرعة التنقل، لذا تزداد سرعة التنقل كلما كان عدد كريات الدم الحمر قليلاً.



الصورة (١): *Anaplasma ovis*



الصورة (٢): *Babesia motasi*



الصورة (٣): *Theileia hirci* (*Th. lestoquardi*)

سجل حدوث تباين في قيم عوامل تخثر الدم في مجاميع المعز الخجنة بطفيليات الدم، حيث لوحظ حدوث تناقص معنوي في معدلات العدد الكلي للصفائح الدموية في مجاميع المعز الخجنة بطفيلي *B. motasi* وطفيلي *B. hirci* (*Th. lestoquardi*) بالمقارنة مع حيوانات مجموعة السيطرة ومجموعة المعز

الجدول (١) : الاختلاف في معدلات المعايير الدموية (المعدل  $\pm$  الانحراف القياسي) في الماعز الخمجة بطفيليات الدم بالمقارنة مع معز مجموعة السيطرة.

المعايير	مجموعه حيوانات السيطرة	المجموعه الخمجة بالبابيزيوسز	المجموعه الخمجة بالأنابلازموسز	المجموعه الخمجة بالثايليريوسز
العدد الكلي لكريات الدم الحمر سم $\times 10^6$ مایکرولیتر	١,١٢١ $\pm$ ٧,١١٢	٠,٩٨١ $\pm$ ٤,٣٤٣	١,٢٥٣ $\pm$ ٥,٨٧٦	٠,٨٨٢ $\pm$ ٤,٧١١ b
تركيز خضاب الدم مليغرام / ١مليتر	١,٢٥٥ $\pm$ ١٢,٦٦٣	١,٣٣٢ $\pm$ ٥,٧٧١	١,٥٥٤ $\pm$ ٦,٢٥٣ b	١,٣٣٩ $\pm$ ٦,١١٣ b
حجم خلايا الدم المرصوصة %	٤,٦٦٥ $\pm$ ٣٥,٦٧٤	٤,٨٨١ $\pm$ ٢٤,٦٧٧	٣,٦٦٢ $\pm$ ٢٧,٩١١ b	٢,٨٩٧ $\pm$ ٢٦,٤٤٣ b
معدل حجم الكريدة فمتوليتير	٤,٦٦٨ $\pm$ ٥٣,٢٢١	٣,١٢٥ $\pm$ ٦١,٩٨١	٤,٧١٨ $\pm$ ٥٤,٦٧٥ a	٢,٦٦٩ $\pm$ ٥٨,٥٦٣ b
معدل ترکیز خضاب الكريه مليغرام / ١مليتر	٣,٥٤٨ $\pm$ ٣٣,٦٧٤	٢,٧٨٤ $\pm$ ٢٦,٤٥٣	٣,٧٧٨ $\pm$ ٣١,٩٨٣ a	٣,٥٥٤ $\pm$ ٢٨,٦٦٥ b
سرعة نقل كريات الدم الحمر / ٤ ساعه	٠,٢٢٤ $\pm$ ٠,٧٦	٢,٩٨١ $\pm$ ٥,٦٧٧	١,٩٨٦ $\pm$ ٤,٧٢١ b	٢,٤٣٢ $\pm$ ٥,٢٢١ b
طفيلية الدم %	٠	٢,٦٥١ $\pm$ ١٣,٥٥٦	٣,١١٨ $\pm$ ٨,٦٦٩ b	٢,٥٥٦ $\pm$ ١٢,٥٥٤ b

الاختلاف معنوي عن مجموعة السيطرة عند مستوى معنوية ( $P < 0.05$ ).  
المتوسطات التي بينها حرف مشترك (أفقياً) لاختلف معنويًا.

الجدول (٢) : الاختلاف في معدلات معايير قيم عوامل تخثر الدم (المعدل  $\pm$  الانحراف القياسي) في الماعز الخمجة بطفيليات الدم بالمقارنة مع معز مجموعة السيطرة.

المعايير	مجموعه حيوانات السيطرة	المجموعه الخمجة بالبابيزيوسز	المجموعه الخمجة بالأنابلازموسز	المجموعه الخمجة بالثايليريوسز
العدد الكلي للصفائح الدموية سم $\times 10^3$ مایکرولیتر	٥٠,٦٦٤ $\pm$ ٥٥٠,٦٥٥	٤٣,٨٨٤ $\pm$ ٢٦٦,٦٨٨	٤٠,٩٤٤ $\pm$ ٤٩٨,٩٩٥	٣٧,٧٨١ $\pm$ ٣٠٤,٦٦٥ b
معدل حجم الصفائح فمتوليتير	٢,١١٣ $\pm$ ٨,٨٣٨	٣,٧٧٤ $\pm$ ١٢,٥٣٨	٢,٣٣٢ $\pm$ ٨,٧٦٢ a	٢,١١١ $\pm$ ٨,٨١١ a
معدل انتشار الصفائح %	٣,٦٥١ $\pm$ ١٥,٦٤٣	٢,٦٨١ $\pm$ ٢٠,٧٣٥	٥,٧٣٣ $\pm$ ١٦,٧٧٥ a	٣,٩١٩ $\pm$ ١٥,٨٨٦ a
منشئ الليفين مليغرام / ١مليتر	٦٦,٣٢١ $\pm$ ٣٠٠,٣٢٤	٥٨,١٢٣ $\pm$ ٢٣٢,٧١٣	٧١,٦٥١ $\pm$ ٢٦٠,٢٢٨	٦٤,٦٦٤ $\pm$ ٢٥٤,٧٤٤ b
زمن تجلط الدم / دقيقة	٠,٤٢٢ $\pm$ ٣,٥٢٢	١,٢٢١ $\pm$ ٥,٤٥٢	١,٨٨٢ $\pm$ ٣,٣٣٤ a	١,٣٣٤ $\pm$ ٣,٨٢٣ a
زمن سابق الخثرين / ثانية	٣,٣٣٢ $\pm$ ١٠,٤٤٣	٤,٦٦٣ $\pm$ ٢٠,٣٥٣	٣,٦٤٤ $\pm$ ٩,٨٧٧ a	٤,٥٥٣ $\pm$ ١١,٢٢١ a
زمن حرك الخثرين الجزيئي / ثانية	٤,٤٤٩ $\pm$ ٤٨,٧٧٢	٦,٧٧٣ $\pm$ ٦٠,٥٥٨	٥,٣٣٢ $\pm$ ٥٠,٨٢١ a	٤,٩١٤ $\pm$ ٤٨,٦٦٩ a

الاختلاف معنوي عن مجموعة السيطرة عند مستوى معنوية ( $P < 0.05$ ).  
المتوسطات التي بينها حرف مشترك (أفقياً) لاختلف معنويًا.

الجدول (٣): الاختلاف في بعض المعايير الكيمويوية (المعدل ± الانحراف القياسي) في المعز الخمجة بطفيليات الدم بالمقارنة مع معز مجموعة السيطرة.

المعايير	مجموعه حيوانات السيطرة	المجموعه الخمجة بالبابيز يوز	المجموعه الخمجة بالأنابلاز موسز	المجموعه الخمجة بالثايلير يوز
البروتين الكلي غرام/مليتر	١,١٤٤ ± ٦,٧١١	٠,٥٥٧ ± ٣,٩٧٣	١,٢٢٣ ± ٤,٦٦٩	١,٣٣١ ± ٤,٥٣٣
الكالسيوم مليغرام/مليلتر	a	b	b	b
المتوسطات التي بينها حرف مشترك (أفقيا) لاختلف معنويا.	١,٣٣٢ ± ١١,٢٢٣	١,٤٤٣ ± ٨,٤٥٥	١,٢٣٤ ± ١٠,٨٨٩	٢,٣٣٢ ± ١١,٤٥٥

الاختلاف معنوي عن مجموعة السيطرة عند مستوى معنوي ( $P < 0.05$ ).

a

تعمل بشكل رئيس لتحويل سابق الخثرين الى خثرين Thrombin وتحويل منشىء الليفين إلى ليفين (Fibrin) ومن نتائج هذا التحويل ترسب الخثر الليفيتين (Fibrin clots) داخل الأوعية الدموية، كما يلعب الكالسيوم دورا رئيسا في هذه المرحلة وبخاصة في عملية انكماش هذه الخثر. (٢٣ و ٢٢) وهذا ما قد يؤدي إلى تناقص مستوى في مصل الدم، وتتفق نتائج هذه الدراسة أيضا مع (١٥ و ٢١ و ٢٤) ولذين سجلوا الاختلافات الواضحة في معايير قيم عوامل تخثر الدم في أمراض متعددة ومنها الخمج بطفيليات الدم، حيث أشاروا إلى ان الزيادة في زمن تجلط الدم وزمن سابق الخثرين والذي يعرف بأنه مقياس المسار الخارجي (Extrinsic pathway) لعملية التخثر، كما قد يزداد هذا الزمن عند تناقص منشىء الليفين وضعف كفاءة الكبد في انتاجه. وأضاف آخرون (١٥ و ١٧ و ٢٥) إلى ان زيادة زمن حرك الخثرين الجزيئي والذي يعرف بمقاييس المسار الداخلي (Intrinsic pathway) لعملية التخثر تعني استهلاكه في آلية التخثر أو بسبب زيادة مستوى الأمينات ذات النشاط الوعائي الفاعل (Vasoactive amines) في بلازما الدم وهو غالبا مملا يلاحظ في خمجات طفيلي البابيزيا، أو ضعف إنتاجه بسبب أذى الكبد، أو عند حدوث نقص فيتامين ك. اتفق الباحثون (٢٦ و ٢٧ و ٢٨) إلى ان الاختلاف في معايير قيم عوامل التخثر وبخاصة في الحيوانات المصابة بطفيليات الدم قد يؤدي إلى خلل في آلية تخثر الدم داخل الأوعية الدموية للحيوانات المصابة منتجة النضج النزفي (Hemorrhagic diathesis) ومبوبة استهلاك كبير ومؤثر لقيم عوامل التخثر مكونة خثر ليفيتينية تترسب داخل الأوعية الدموية والتي قد تكون سببا لإحداث الخثر الوعائية المنتشرة والتي ينتج عنها ذوي موضععي (Ischemia) وبخاصة في أعضاء مهمة كالدماغ والرئة والتي تعد من الأسباب الرئيسية أو الثانوية لهلاك الحيوان المصابة.

اشار كل من (١٦ و ١٧) إن أي عملية نزف تحدث في الجسم بسبب انحلال كريات الدم الحمر ومعاملات الدم الأخرى داخل الأوعية الدموية تعقبها عملية تخثر، وهناك عوامل أساسية تلعب دورا هاما في هذه العملية وهي العوامل الوعائية (Vascular factors) (والتي تتصف باستجابة سريعة تتمثل بتضييق الوعاء الدموي وانكماسه مسببة تناقص الضغط الدموي) والتي تتعلق بشكل مباشر بسلامة الأوعية الدموية. كما إن لأعداد ونشاط الصفيحات الدموية دورا أساسيا وملحوظا في عملية التخثر والذي من خلاله تجتمع الصفيحات الدموية (Platelets aggregates) مع بعضها ثم تلتتصق بجدار الوعاء الدموي مكونة خثرة الصفيحات الدموية (Platelets thrombus) أو السدادة المؤقتة (Temporary plug) و يتم تقدير هذه المرحلة بحساب العدد الكلي للصفيحات الدموية وقياس أحجامها ومعدل انتشارها، إذ إن الزيادة في معدلات أحجام الصفيحات الدموية والزيادة في معدلات انتشارها يشير إلى تناقص اعدادها (١٨ و ١٩) وهذا ما يعزز نتائج الدراسة، ويضيف (Collatos ٢٠) إن التغير في أعداد الصفيحات الدموية قد يحدث أيضاً بسبب تناقص إنتاجها في نخاع العظم أو بسبب تضخم الطحال مع زيادة استهلاك هذا النوع من الخلايا بسبب تلف بطانة الأوعية الدموية مؤدية إلى شفتها أو ازالتها (Sequestration)، ويؤكد Pantanowitz (٢١) بأن إصابة حيوانات المزرعة بالأمراض التي تنتقل بواسطة القراد Tick born diseases يحدث هذا النوع من الأذى للصفيحات الدموية (من التناقص العددي وزيادة أحجامها واختلاف معدل انتشارها)، حيث يعتقد إن ملاحظة وجود الانزفة الحريرية (Petechial hemorrhages) على انسجة الحيوانات الخمجة (وبخاصة الأنسجة المخاطية المبطنة للعين) هو أحد أساليب تناقص أعداد الصفيحات الدموية.

تعد مرحلة التخثر (Coagulation mechanism) من المراحل النهائية لآلية التخثر (Clotting) والتي تتصف بتنشيط عوامل مثل (X I I) عامل هاكمان Hagman factor وعامل (I X) Plasma thromboplastin antecedent وعامل (I X) Cascades وشكل حزم (Thromboplastin component)

شكر وتقدير

تم دعم البحث من قبل كلية الطب البيطري، جامعة الموصل.

المصادر

12. Al-Obaidi QT.Clinical and hematological studies of single infection with some blood protozoa ,endo and ecto-parasite in native goats in Mosul.Iraqi J Vet Sci. 2006;20: 283-289.
13. Alsaad KM, AL-Mola GM.Clinical and pathological study of equine Babesiosis in drought horses in Mosul. Iraq J Vet Sci. 2006;20:89-101.
14. Smith BP.Large animal internal medicine.2<sup>nd</sup> ed. Mosby 1994:P1214-1216.
15. Jones TC, Hunt RD, King NW.Veterinary pathology ,6<sup>th</sup> ed. Philadelphia: Lippincott Williams and Wilkins 1997:P 218-230.
16. Coffman J.Hemostasis and bleeding disorders. Vet Med Small Ani Clinc. 1980;15:1157-1164.
17. Boudreaux MK. Platelets:Past,Present and Future. Vet Clin Path. 2001;30: 103-105.
18. Rebar AH, Mas Williams PS, Feldman BF, Metzger FL, Pollock RV, Roch,J.Platelets:Overview ,Morphology,Quantity ,Platelets function disorders. Int Vet Inf 2005;21:805-825.
19. Collatos ,C.The Hemopoietic system.In: Current Therapy of Equine Medicine ,4<sup>th</sup> ed. Roinson, NE Saunders Com. 1997:P 273-294.
20. Pantanowitz L. Mechanism of thrombocytopenia in tick born diseases.
21. In J Inf Dis. 2003;2:1-7.
22. Kalafatis M, Egan, JO,Vantver C, Cawthern K M,Mann K G.The Regulation of Clotting Factors. Crit Rev Eukaryot Genc Expr. 1997; 7:241-248.
23. Marder V J.Hemostasis and Thrombosis ,Basic principles and Clinical Practice ,3<sup>rd</sup> ed. Lippincott,Williams and Wilkins 1994:P1023 -1063
24. Maxie MG, Dolan TT, Jura WGZ, Table H, Flowers M J. A comparative study of the diseases in cattle caused by *Theileria parva* or *Theileria lawrencei*.II:hematological,Clinical,Coagulation studies and complement. Vet Parasitol 1982; 10:1-19.
25. Allen PC, Frerichs WM, Holbrook AA. Experimental acute Babesia caballi infection.II.Response of platelets and fibrinogen. Exp parasitol. 1975; 37:373-379.
26. Bick R L.Disseminated Intravascular Coagulation: pathophysiology mechanism and manifestations.Semin. Thromb Hemost. 1998;24:3-18.
27. Bick R L. Disseminated intravascular coagulation: Current concepts of etiology, pathophysiology, diagnosis and treatment. Hematol Oncol Clin North Am. 2003;17:149.
28. Franchini M, Manzoato F.Update on the treatment of disseminated intravascular coagulation. Hematology.2004;9:81-85.
1. Al-Obaidi QT, Alsaad KM. A clinical ,hematological and pathological study of sheep naturally infected with *Theileria.hirci* Iraq. J Vet Sci 2004;18: 165-175.
2. Alsaad KM. Clinical, hematological and biochemical studies on anaplasmosis in local cattle breed. (masters thesis) ,College of Veterinary Medicine ,University of Mosul.1990.
3. Radostitis OM, Gay CC, Blood DC, Hinchcliff. Veterinary medicine, A text of the diseases of cattle, sheep, pigs, goats and horses. 9<sup>th</sup> ed. Philadelphia: WB Saunders Com. 2000:P 1289-1324.
4. Sulaiman EG, Arsalan SH, Al-Obiadi QT, Dham E.Clinical , hematological and biochemical studies of Babesiosis in native goats in Mosul.Accepted for publication, Iraqi J Vet Sci. 2009; Friedhoff KT.Tick born diseases of sheep and goats caused by Babesia ,Theileria or Anaplasma spp.Parasitologia 1997; 39: 99-109.
5. Hashemi-Fesharki R. Tick –born diseases of sheep and goats and their related vectors in Iran Parasito. 1997; 39:115-117.
6. Karges HE, Funk KA, Ronneberger H.Activity of coagulation and fibrinolysis parameters in animals.Drug Res. 1994;44:793-797.
7. Coles E H.Veterinary Clinical Pathology,4<sup>th</sup> ed.WB Saunders Company London 1986:P 25-29.
8. Statistical Package for the Social Science Advance StatisticTM Version 11.5 (2002).SPSS Inc.Chicago II.
9. El-Mtenawy E. Blood parasites of sheep and goats at Al-Qassim Region,Saudi Arabia. J Protozool Res. 1999;9:71-75.
10. Auerbach M, Haubenstok A, Soloman G.Systemic babesiosis : Another cause of the hemophagocytic Syndrom. Am J Med. 1986;80:301-303.
11. Alfonso J, Medine R, Fazzino F, Caballero H.Clinical and hematological changes in calves infected with Anaplasma marginale. Acta Cient Venez 1996;47:50-57.