

مقایسه اثر داروهای کتوکونازول، کلوتریمازول و فلوكونازول علیه ایزوله‌های کاندیدآلبیکنس در **In vitro**

حسین زرین فر*^۱، محمد حسین یادگاری^۲، صمد اطمینان^۳، فرزاد کتیرابی^۴

(۱) گروه قارچ شناسی و انگل شناسی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

(۲) استادیار گروه قارچ شناسی پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس

(۳) عضو هیات علمی، دانشکده پهداشت، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

(۴) گروه قارچ شناسی، دانشگاه تهران

تاریخ پذیرش: ۸۶/۱/۵

تاریخ دریافت: ۸۵/۷/۵

چکیده:

مقدمه و هدف: ولوواژینیت کاندیدایی به عنوان یک بیماری مهم در زنان باردار، مبتلایان به دیابت، استفاده کنندگان از آنتی‌بیوتیک‌های وسیع‌الطیف و داروهای ضدبارداری بروز می‌کند و مقاومت نسبتاً بالایی به داروهای رایج از خود نشان می‌دهد. از طرفی واژینیت‌های عود کننده در بسیاری از بیماران پروسه درمانی را با شکست مواجه می‌سازد. هدف این مطالعه یافتن دارویی مناسب‌تر از بین داروهای کلوتریمازول، کتوکونازول و فلوكونازول با استفاده از تست تعیین حساسیت دارویی در شرایط آزمایشگاهی، قبل از درمان مجدد واژینیت‌های کاندیدایی عودکننده بوده است.

مواد و روش‌ها: به این منظور از ۱۰ ایزوله کاندیدآلبیکنس به دست آمده از ۳۱ بیمار مشکوک به ولوواژینیت کاندیدایی استفاده شد و با بکار بردن محیط RPMI 1640 و میکروپلیت‌های ۹۶ خانه‌ای و انجام روش میکرو دایلوش براث مقادیر MIC_{50} ، MIC_{90} و MFC این داروها در دمای ۳۵ درجه سانتیگراد و $pH = ۷/۲$ اندازه‌گیری شد.

نتایج: در این شرایط MIC_{50} و MIC_{90} داروی کتوکونازول به ترتیب 1×10^{-4} و 1×10^{-4} میکروگرم در میلی‌لیتر، داروی فلوكونازول به ترتیب 1×10^{-4} و 1×10^{-4} میکروگرم در میلی‌لیتر و داروی کلوتریمازول به ترتیب 1×10^{-4} و 1×10^{-4} میکروگرم در میلی‌لیتر بوده است.

بحث و نتیجه‌گیری: با توجه به نتایج حاضر داروی کلوتریمازول نسبت به دو داروی دیگر اثر بهتری را بر روی کاندیدآلبیکنس داشته است.

واژه‌های کلیدی: کاندیدآلبیکنس، کلوتریمازول، کتوکونازول، فلوكونازول، ولوواژینیت

مقدمه

ایجاد کلامیدوسپور در محیط کشت کورن میل آگار حاوی ۵٪ درصد توتین ۸۰ و جذب قندهای گلوکز، گالاکتوز، لاکتوز، مالتوز، رافینوز، ساکارز و سلوبیوز با کمک دیسک های قندی (روش اگزانوگرام)، بعنوان واژینیت کاندیدایی با عامل کاندیداآلبیکنس شناسایی شدند.

انجام تست حساسیت دارویی: برای انجام این تست مراحل زیر به دقت انجام شد:

(الف) تهیه سوسپانسیون قارچی: سوسپانسیونی از هر یک از کشت های تازه (۴۸ ساعته) کاندیداآلبیکنس توسط سرم فیزیولوژی استریل تهیه گردید و مخمرها پس از خوب بهم زدن لوله ها با استفاده از لام تنوبار در زیر میکروسکوپ شمارش گردید و غلظتی معادل 1×10^3 cfu/ml تنظیم گردید (۷) تا پس از اضافه کردن این غلظت به هر چاهک و رقیق شدن آن، تعداد مخمر مورد نظر (۵۰۰) مخمر در هر میلی لیتر برای هر چاهک بدست آید.

(ب) تهیه محیط کشت 1640 RPMI : پودر محیط RPMI 1640 را در آب خوب حل کرده و مقدار ۲ گرم بی کربنات سدیم را نیز به ازای هر لیتر محیط نیز به آن اضافه کردیم. سپس محیط کشت را نیز از RPMI ۰/۲ میکرون عبور دادیم و محیط فیلتر ۱۶۴۰ در لوله های دریچه دار استریل داخل یخچال ۴ درجه سانتیگراد نگهداری شد و در هنگام استفاده از این محیط، یک میلی لیتر گلوتامین به ازای ۱۰۰ میلی لیتر محیط 1640 RPMI نیز به این محیط اضافه شد.

(ج) تهیه محلول دارویی: برای تهیه استوک دارویی (بر اساس میزان حساسیت مخمرها به داروها) (۸) ۲۰۴۸ میکرو گرم از پودر کتوکونازول و کلوتریمازول، ۴۰۹۶ میکرو گرم از پودر فلوكونازول هر کدام بطور جداگانه در یک میلی لیتر حلال دی- متیل سولفوكساید (DMSO) تهیه و به مدت ۳۰ دقیقه در دمای آزمایشگاه نگهداری شد. قابل ذکر است برای حذف اثر کشنندگی حلال دی متیل سولفوكساید بر روی مخمرها این حلال را تا ۱/۳۲ رقیق کردیم. انجام مراحل آزمایش: در این تحقیق از روش میکرو دایلوشن براث استفاده شد (۸) که با استفاده از

عفونتهای قارچی واژن در ۹۵-۸۵ درصد موارد در اثر کاندیداآلبیکنس بوجود می آیند. کاندیداآلبیکنس را می توان از واژن ۲۰ درصد زنان بدون علامت جدا کرد (۱،۲). عواملی که با کاندیدیاز ارتباط دارند شامل تجویز آنتی بیوتیک های سیستمیک، حاملگی، دیابت قندی و مصرف مواد سرکوب کننده ایمنی هستند. واژینیت عود کننده (RCCV)^۱ در تعدادی از زنان که قبل از تحت درمان قرار گرفته اند دیده می شود به همین منظور اندازه گیری فعالیت ضد قارچی داروها در آزمایشگاه با استفاده از تست های حساسیت می تواند برای درمان ایده آل بیماران مبتلا به عفونت های مزمن و نیز سیستمیک ضروری باشد. برآورد شده که ۷۵ درصد از زنان حداقل یک بار در طول عمر خود دچار ولو واژینیت کاندیدایی می شوند (۳،۴) و ۵ درصد از زنان مبتلا به شکل مزمن یا عود کننده واژینیت می شوند. مشخص گردیده که گونه های غیر آلبیکنس عامل واژینیت مزمن و عود کننده رو به افزایش است، که علت آن را استفاده وسیع الطیف و طولانی مدت داروهای ضد قارچی و آزول ها می دانند (۵). عوامل بسیار متعددی نظیر میزان قارچ، کشت داده شده (میزان تلقیح)، نوع محیط کشت، درجه حرارت و مدت زمان انکوباسیون بر روی نتایج تست تعیین حساسیت دارویی موثر می باشد لذا برای به دست آوردن شرایط استاندارد و نتایج مناسب باستی همه شرایط یکسان باشند (۶). در این تحقیق نیز سعی شد بیشتر از شرایطی که توسط NCCLS (کمیته ملی استاندارد آزمایشگاه های بالینی) جهت انجام تست پیشنهاد شده استفاده شود.

مواد و روش ها

نمونه گیری: در این تحقیق از ۳۱ بیمار مشکوک به واژینیت که ۳ تا ۴ بار در سال به خاطر این بیماری مراجعه کرده بودند نمونه برداری با سوپ استریل انجام شد که تعداد ۱۰ بیمار پس از انجام بررسی مستقیم میکرو گوبی و تهیه کشت تازه سابورود کستروز آگار و تولید لوله زایا در سرم اسپ و

1. Recurrent Candica Vulvovaginitis

MIC₅₀ مقدار ۰/۲۵، ۰/۵ و ۱ میکروگرم در میلی لیتر به ترتیب برای ۵، ۲ و ۳ ایزوله بdst است آمد. مقدار MIC₉₀ دارای مقدار ۱، ۲ و ۴ میکروگرم در میلی لیتر برای ۳، ۴ و ۳ ایزوله بdst است آمد. مقدار MFC در میلی لیتر برای ۵۱۲، ۲۵۶ و بیشتر از ۵۱۲ میکروگرم در میلی لیتر برای ۳، ۱ و ۳ ایزوله تعیین گردید(جدول شماره ۱).

اثر غلظت‌های مختلف داروی فلوکونازول در محدوده ۰/۵-۰/۴۸ میکروگرم در میلی لیتر بر روی ایزوله‌های کاندیداآلبیکنس بدین قرار است:

MIC₅₀ مقدار ۰/۲۵، ۰/۵ و ۱ میکروگرم در میلی لیتر به ترتیب ۳، ۶ و ۱ ایزوله بdst آمد. میزان ۹۰ MIC برای این دارو ۱، ۲ و ۴ میکروگرم در میلی لیتر برای ۱، ۷ و ۲ ایزوله به ترتیب بdst آمد. میزان MFC برای این دارو ۲، ۲۵۶، ۵۱۲ و بیشتر از ۱۰۲۴ میکروگرم در میلی لیتر به ترتیب برای ۱، ۱ و ۱ ایزوله بdst آمد(جدول شماره ۲).

اثر غلظت‌های مختلف داروی کلوتریمازول در محدوده ۰/۲۵-۰/۵۱۲ میکروگرم در میلی لیتر بر روی ایزوله‌های کاندیداآلبیکنس بدین قرار است:

مقدار MIC₅₀ به ترتیب در غلظت‌های کمتر از ۰/۲۵، ۰/۰۵ و ۱ میکروگرم در میلی لیتر برای ۲، ۱ و ۱ ایزوله بdst آمد. مقدار MIC₉₀ در غلظت‌های ۱، ۲ و ۴ میکروگرم در میلی لیتر برای ۲، ۶ و ۲ ایزوله بdst آمد. مقدار MFC در غلظت‌های ۱۲۸، ۲۵۶ و ۵۱۲ میکروگرم در میلی لیتر برای ۱، ۱ و ۱ ایزوله بdst آمد(جدول شماره ۳).

بحث

از دلایل مهم ایجاد بیماری واژینیت کاندیدایی عودکننده، حذف ناقص کاندیدا از واژن پس از درمان ضدقارچی است، هر چند ممکن است عالیم بالینی والتهابات بیمار کم شود، اما ارگانیسم به تعداد کم در واژن می‌ماند و منجر به ناقل شدن بیمار می‌گردد(۹). هنگامی که شرایط هورمونی و فیزیولوژیک نرمال میزان تغییر یابد، کلینیزاسیون ارگانیسم افزایش پیدا کرده و باعث بروز عالیم بالینی جدید در فرد می‌گردد(۱۰).

سرم‌فیزیولوژی استریل رقت‌های متواالی دو برابر از استوک داروهای فوق در حجم یک میلی‌لیتر در یک سری ۱۲ لوله‌ای برای داروی کتوکونازول و کلوتریمازول (بالاترین غلظت دارو ۱۰۲۴ میکروگرم در میلی‌لیتر و پایین‌ترین غلظت دارو ۰/۵ میکروگرم در میلی‌لیتر) و ۱۳ لوله‌ای برای داروی فلوکونازول (بالاترین غلظت دارو ۲۰۴۸ میکروگرم در میلی‌لیتر و پایین‌ترین غلظت دارو ۰/۵ میکروگرم در میلی‌لیتر) تهیه گردید. در این روش از pH ۷/۲ برای محیط کشت RPMI 1640 استفاده شد که از این محیط مقدار ۱۰۰ میکرولیتر به میکرولیت‌های ۹۶ خانه‌ای اضافه شد. از طرفی سوسپانسیون مخمri را با توجه به تعداد 1×10^3 cfu/ml (برای هر چاهک) در یک لوله تهیه و با محاسبه مقدار لازم برای هر چاهک، به همراه ۱۰۰ میکرولیتر از رقت دارویی به میکرولیت‌ها اضافه گردید. از بیشترین غلظت دی-متیل‌سولفوکساید بدون حضور دارو نیز عنوان کنترل (شاهد) استفاده شد.

میکرولیت‌ها را به مدت ۴۸ ساعت بطور جداگانه در ۳۵ درجه سانتیگراد در داخل شیکر انکوباتور با سرعت ۱۵۰ دور در دقیقه نگهداری شدند. پس از انکوباسیون ۴۸ ساعته، ۱۰ میکرولیتر از هر یک از محتویات چاهک‌ها به پلیت‌های حاوی محیط سابورودکستروزآگار حاوی کلرامفینیکل (SC) تلقیح و توسط لوپ پخش گردید و پلیت‌ها به مدت ۴۸ ساعت در دمای ۳۵ درجه سانتیگراد نگهداری شدند. بر اساس شمارش تعداد کلنی‌های رشد کرده از هر یک از رقت‌های دارویی نسبت به گروه کنترل، مقداری حداقل غلظت مهارکنندگی از رشد (MIC₅₀) و حداقل غلظت کشنندگی قارچ (MFC) داروهای کتوکونازول، کلوتریمازول و فلوکونازول محاسبه گردید.

نتایج

در دمای ۳۵°C و pH = ۷/۲ نتایج حاصل از بررسی اثر غلظت‌های مختلف داروی کتوکونازول در محدوده ۰/۲۵-۰/۵۱۲ میکروگرم در میلی‌لیتر بر روی ایزوله‌های کاندیداآلبیکنس بدین قرار است:

کردند (۱۶) و ملاحظه می شود که اثر داروی کلوتریمازول واژینال بر روی ولواژینیت کاندیدایی همانند این تحقیق بیشتر بوده است.

در بررسی MIC₅₀ ، MIC₉₀ و MFC ایزوله های استفاده شده در این تحقیق ملاحظه می شود که نتایج بدست آمده با نتایج سایر محققین، بخصوص در میزان دقیق حساسیت کاندیداها به داروها نسبتاً ناهمخوانی داشته، منتها در بین داروهای استفاده شده کلوتریمازول همانند برخی دیگر از تحقیقات انجام شده اثر مطلوب تری را داشته است. به نظر می رسد اختلافات موجود در نتایج بعضی محققین به واسطه محل ضایعه و مزمن بودن بیماری و درمانهای مکرر قبلی، تفاوت در سیستم ایمنی میزبانهای مختلف و روش انجام تست به روشهای مختلف و شرایط انجام تست باشد. در مجموع، نتایج بدست آمده مؤید این نکته است که در شرایط بکار رفته pH= ۷/۲ و دمای ۳۵ درجه سانتیگراد بر ایزوله های کاندیداآلبیکنس جدا شده از واژینیت های عودکننده همانند شرایط پیشنهاد شده توسط NCCLS و دیگر محققین برای دیگر ایزوله های کاندیداآلبیکنس دارای اثر بهتری می باشد و داروی کلوتریمازول می تواند اثر بهتری نسبت به داروهای کتوکونازول و فلوكونازول بر روی ایزوله های ولواژینیت کاندیدایی داشته باشد. البته برای مشخص شدن میزان تطابق آن با شرایط بدن باقیتی بررسی های بیشتری بر روی بیماران درمان شده با این داروها انجام شود.

Odds در سال ۱۹۹۳ میلادی مشاهده کرد که ایزوله های کاندیداآلبیکنس در دمای ۲۵ درجه نسبت به ۳۷ درجه حساسیت کمتری را به داروی فلوسیتوزین نشان می دهند (۱۱). Hacek و همکاران در سال ۱۹۹۵ میلادی در بررسی دو دمای ۳۰ و ۳۵ درجه بر روی حساسیت مخمرهای مختلف نسبت به کتوکونازول، فلوكونازول، فلوسیتوزین و آمفوتیریسین B نشان دادند که در دمای ۳۰ درجه مخمرها مقاومت بیشتری از خود نشان می دهند (۱۲). Cook و همکاران نیز در سال ۱۹۹۰ میلادی پس از بررسی عوامل مختلف از جمله دمای انکوباسیون بر روی تستهای میکرو و ماکرودایلوشن انجام شده بر روی مخمرها مشاهده کردند که دمای انکوباسیون ۳۵ درجه نسبت به ۳۷ درجه و ۳۰ درجه بهتر است (۱۳) که به همین جهت در این تحقیق از دمای ۳۵ درجه سانتیگراد (از بین دماهای بالاتر از دمای آزمایشگاه) استفاده شد که در این دما نیز نسبت به دمای آزمایشگاه (۲۷ درجه) نتایج مطلوب تری به دست می آید.

رحیم زاده و رحیمی در سال ۱۳۸۴ در بررسی میزان حساسیت دارویی مبتلایان به واژینیت کاندیدایی مشاهده کردند که پاسخ به کلوتریمازول موضوعی ۸۴/۶ درصد، کتوکونازول خوارکی (۲۰۰ میلی گرم دو بار در روز) ۶۹/۲ درصد و فلوكونازول تک دوز خوارکی (۱۵۰ میلی گرم) ۴۶/۷ درصد بوده است (۱۴).

Sobel و همکاران در سال ۲۰۰۳ میلادی مشاهده کردند که در زنان مبتلا به واژینیت کاندیدایی پیچیده MIC داروی فلوكونازول به روش میکرودایلوشن در ۹۶ درصد موارد کمتر از ۸ µg/ml و در ۳/۶ درصد موارد بیشتر از ۶۴ µg/ml بوده است (۱۵).

شهبازیان و همکاران در سال ۱۳۸۵ در دانشگاه علوم پزشکی اهواز با بررسی ۱۹۲ بیمار مبتلا به ولواژینیت کاندیدایی و حساسیت آنها نسبت به درمان فلوكونازول خوارکی و کلوتریمازول واژینال، پاسخ ۹۷ درصدی به کلوتریمازول و پاسخ ۸۶ درصدی به فلوكونازول را پس از ۱ تا ۳ روز مشاهده

جدول ۱: اثر داروی کتونازول در $pH\ 7/2$ و دمای ۳۵ درجه سانتیگراد بر حسب میکروگرم بر میلی لیتر

ایزوله‌ها	MIC_{50}	MIC_{90}	MFC
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۱	۱	۴	۵۱۲
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۲	۰/۵	۲	>۵۱۲
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۳	۰/۲۵	۲	۶۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۴	۱	۴	>۵۱۲
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۵	۱	۴	>۵۱۲
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۶	۰/۵	۲	۵۱۲
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۷	۰/۲۵	۱	۵۱۲
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۸	۰/۲۵	۱	۲۵۶
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۹	۰/۲۵	۱	۶۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۱۰	۰/۲۵	۱	۶۴

جدول ۲: اثر داروی فلوکونازول در $pH\ 7/2$ و دمای ۳۵ درجه سانتیگراد بر حسب میکروگرم بر میلی لیتر

ایزوله‌ها	MIC_{50}	MIC_{90}	MFC
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۱	۰/۵	۲	۱۰۲۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۲	۰/۵	۲	۱۰۲۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۳	۰/۵	۴	۱۰۲۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۴	۰/۲۵	۲	۱۰۲۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۵	۰/۵	۲	۱۰۲۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۶	۰/۵	۲	۱۰۲۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۷	۰/۲۵	۱	۵۱۲
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۸	۰/۲۵	۲	۱۰۲۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۹	۱	۴	>۱۰۲۴
کاندیداآلبیکنس بیمار شماره ۱۰	۰/۵	۲	۲۵۶

جدول ۳: اثر داروی کلوتریمازول در pH ۷/۲ و دمای ۳۵ درجه سانتیگراد بر حسب میکرو گرم بر میلی لیتر

ایزوله ها	MIC ₅₀	MIC ₉₀	MFC
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۱	۰/۵	۲	۲۵۶
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۲	۰/۵	۲	۲۵۶
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۳	۰/۵	۲	۲۵۶
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۴	< ۰/۲۵	۱	۲۵۶
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۵	۰/۵	۲	۵۱۲
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۶	۰/۵	۲	۲۵۶
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۷	۰/۲۵	۱	۲۵۶
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۸	< ۰/۲۵	۲	۲۵۶
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۹	۰/۵	۴	۱۲۸
کاندیدا آلبیکنس بیمار شماره ۱۰	۱	۴	۲۵۶

References:

- Nyiryesy P.S, Seeney M.H , Terry G , Card J , Helen R. Chronic fungal vaginitis: The value of cultures. *Am. J. obstet.gynecol.* 1995, 173: 820-823.
- Kinghorn. G.R. Vulvovaginal candidosis. *Journal of Antimicrobial Chemotherapy.* 1991. 928 supp. A 59-66.
- McCormack, W. M., Jr. S. H. Zinner , W. M. McCormack. The incidence of genitourinary infections in a cohort of healthy women. *Sex. Transm. Dis.* 1994, 21:63-64.
- Jonathan S Berek. Novak's Gynecology, 12th ed, Baltimor, Williams & Wilkins, 1996, PP 432-4.
- Saporiti AM, Gomez D, Levalle S , Galeano M , Vivit W , Rodero L. Vaginal Candidiasis: etiology and sensitivity profile to antifungal agent in clinical use. *Rev Argent Microbiol.* 2001; 33(4): 217-222.
- زینی، فریده؛ مهبد، امیر سید علی؛ امامی مسعود. قارچ شناسی پزشکی جامع. تهران، انتشارات دانشگاه تهران، ۱۳۸۳.
- Michelle A. Tornatore., Gary A. noskin. Effects of incubation time and buffer concentration on in vitro Activities of Antifungle Agents Against candida Albicans. *J. clin. Mic.*1997, 35: 1473-1476.
- National Committee for Clinical Laboratory Standards. Reference method for broth dilution antifungal susceptibility testing of yeast. Approved standard M27-A. Wayne, Pa: *National Committee for Clinical Laboratory Standards.* 1997.
- Sandra S. Richter, Rudolph P. Galask, Shawn A. Messer, Richard J. Hollis et al. Antifungal Susceptibilities of Candida Species Causing Vulvovaginitis and Epidemiology of Recurrent Cases. *J Clin Micr.* May 2005, p 2155-2162, Vol 43, No 5
- Anassie, E., Mc Ginnis, M.R. Pfaller, M.A. *Clinical Mycology.* 2003.

11. Frank C. Odds. Effects of temperature on anti candida activities of antifungal antibiotics. *Anti. Age.Che.*1993, 37: 685-691.
12. Donna M. Hacek, Gary A. Boskin. Initial use of a broth microdilution method suitable for in vitro testing of fungal isolates in a clinical microbiology laboratory. *J. clin. Micr.*1995, 33: 1884-1889.
13. Cook, R.A., K.A. McIntyre. Effects of incubation temperature, inoculum size, and medium on agreement of macro and microdilution broth susceptibility test results for yeasts. *Ant. Age. Che.*1990, 34: 1542-1545.
۱۴. رحیم زاده آ؛ رحیمی ع. مقایسه اثر درمان سیستمیک و موضعی واژینیت کاندیدایی. مجله پزشکی هرمزگان، سال نهم، شماره دوم، تابستان ۱۳۸۴، ۱۴۳-۱۴۸.
15. J.D. Sobel , M. Zerros. Fluconazole susceptibility of vaginal isolates obtained from women with complicated candida vaginitis: clinical implications. *Anti. Agen. Chem.* 2003, 47: 34-38.
۱۶. شهربازیان، ن؛ نجفیان م؛ رجب زاده ع. مقایسه اثر درمانی کلوتريمازول با فلوکوناژول در ولواژینیت کاندیدایی. مجله علمی پزشکی (علوم پزشکی اهواز)، دوره ۵، شماره ۲، تابستان ۱۳۸۵، ۵۲۲-۵۱۹.