

پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع در شیرخواران مبتلا به عفونت ادراری با سن کمتر از ۳ ماه بستری در بخش کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) طی سال‌های

۱۳۷۱-۱۳۸۲

چکیده

هر شیرخوار تبدار در ۳ ماه اول زندگی باید از نظر رد یا وجود سپتیسمی بررسی گردد که این بررسی شامل رد عفونت مغزی(منژیت) و عفونت ادراری نیز می‌باشد. این تحقیق جهت ارزیابی هم‌زمان بودن پلئوسيتوزیس استریل مایع مغزی نخاعی با عفونت ادراری در این گروه سنی صورت گرفت. در این تحقیق گذشته‌نگر از ۲۶۹ شیرخوار بررسی شده با سن زیر ۳ ماه، ۷۵ شیرخوار کشت ادرار مثبت داشتند(٪۲۰) که از این تعداد برای ۴۴ نفر از آن‌ها جهت رد منژیت، پونکسیون مایع نخاعی صورت گرفته بود. شش نفر از شیرخواران(٪۱۰/۳) که ۳ نفر آن‌ها پسر و ۳ نفر دختر بودند، به طور هم زمان کشت مایع مغزی نخاعی و کشت ادراری مثبت داشتند و در تمام موارد اشرشیاکولی از مایع نخاع و ادرار جدا شده بود. بیست و هشت شیرخوار (۱۲ پسر و ۱۶ دختر) از ۴۴ شیرخوار از نظر پلئوسيتوزیس و کشت مایع نخاع منفی بودند(٪۶۲/۶). در نهایت ۱۰ شیرخوار(۷ پسر و ۳ دختر) کشت ادرار مثبت همراه با کشت منفی خون و پلئوسيتوزیس استریل مایع نخاع(گلبول سفید بالای ۳۵، ۲۱، ۱۵ عدد در هر میلی‌لیتر به ترتیب در سن ۱، ۲ و ۳ ماهگی) داشتند که ۱ شیرخوار قبل از بستری شدن آنتی‌بیوتیک دریافت کرده بود بنابراین از مطالعه حذف شد. در مجموع ۴/٪۲۰ از کل ۴۴ شیرخوار پلئوسيتوزیس استریل مایع نخاع همراه با عفونت ادراری داشتند. با توجه به نتایج به دست آمده می‌توان گفت که احتمال پلئوسيتوزیس استریل مایع نخاع در شیرخواران با سن زیر ۳ ماه و مبتلا به عفونت ادراری وجود دارد. در این شیرخواران دوره درمان را می‌توان براساس مدت درمان عفونت ادراری در نظر گرفت اما تا به دست آمدن اطلاعات و تجربیات بیشتر در این زمینه، این شیرخواران باید به طور دقیق تحت نظر قرار گیرند. اشرشیاکولی شایع‌ترین ارگانیسم ایجاد کننده عفونت ادراری همراه با منژیت آسپتیک در این شیرخواران بوده است.

کلیدواژه‌ها: ۱- پلئوسيتوزیس استریل مایع نخاع ۲- عفونت ادراری
۳- منژیت آسپتیک ۴- مایع مغزی نخاعی ۵- شیرخوار

*دکتر فهیمه احسانی‌پور I

دکتر کیانوش نوری سمیع II

دکتر آذر نیک‌آور III

این مقاله خلاصه‌ای است از پایان نامه دکتر کیانوش نوری سمیع جهت دریافت درجه دکترای عمومی به راهنمایی دکتر فهیمه احسانی‌پور و راهنمایی دکتر آذر نیک‌آور. سال ۱۳۸۲

I) استادیار و فوق‌تخصص بیماری‌های عفونی کودکان، بیمارستان ستارخان، نیایش، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران.(*)مؤلف مسئول)

II) پزشک عمومی

III) استادیار و فوق‌تخصص بیماری‌های کلیه کودکان، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران.

مقدمه

هدف از انجام دادن این تحقیق بررسی همراهی عفونت ادراری و پلاؤسیتوزیس استریل مایع نخاع در شیرخواران با سن کمتر از ۳ ماه بوده است تا در صورت وجود این همراهی، با آگاه کردن پزشک کودکان در مورد این ارتباط و تغییر در نگرش پزشک معالجه کننده و پیشگیری از اقدامات اضافی، دوره درمانی را کوتاه کرد و بار اقتصادی تحمیل شده بر والدین و اجتماع را کاهش داد.

روش بررسی

در این مطالعه مقطعی و گذشته‌نگر پرونده تمام شیرخواران با سن کمتر از ۳ ماه که با شکایت تب، منژیت، سپتیسمی و عفونت ادراری طی سال‌های ۱۳۷۱-۱۳۸۱ در بخش کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) بستری شده بودند، مورد بررسی قرار گرفت. ذکر این نکته لازم است که تمام این بیماران با تشخیص نهایی عفونت ادراری وارد مطالعه شده بودند.

در مرحله اول اطلاعات مربوط به شیرخواران با سن زیر ۳ ماه که ۲ کشت متوالی ادراری با تعداد کلی برابر یا بیش از ۱۰۰/۱۰۰ از یک میکروارگانیسم واحد را داشتند، استخراج گردید. در مرحله بعد پرونده شیرخوارانی که کشت ادراری مثبت و کشت خون منفی داشتند و دارای معیارهای پلاؤسیتوزیس استریل مایع نخاع بودند، جدا شد. معیارهای تشخیص پلاؤسیتوزیس استریل مایع نخاع براساس تعداد گلبول‌های سفید موجود در این مایع بود بدین ترتیب که تعداد بیش از ۳۵ عدد در هر میلی‌لیتر تا سن ۱ ماهگی، بیش از ۲۰ عدد در هر میلی‌لیتر تا سن ۲ ماهگی و بیش از ۱۵ عدد در هر میلی‌لیتر تا سن ۳ ماهگی همراه با کشت و اسپیر منفی مایع نخاعی و تعداد مطلق گلبول‌های سفید مایع نخاعی (تعداد کل گلبول‌های سفید مایع نخاع \times درصد نوتروفیل‌های موجود در مایع نخاع) که براساس سن به ترتیب بالاتر یا مساوی ۲، ۳ و ۵ در هر میلی‌لیتر در ماه اول، دوم و سوم زندگی بود^(۱) و نیز عدم سابقه تزریق واکسن ویروس زنده فلچ کودکان، آنتی‌بیوتیک خوراکی یا وریدی و عدم مصرف داروهای ضدالتهابی غیراستروئیدی و اینتوگلبولین وریدی ۱ هفتۀ قبل

هر شیرخوار تبدیل در ۳ ماه اول عمر باید از نظر سپتیسمی بررسی شود که شامل رد عفونت ادراری و مغزی نیز می‌باشد.^(۲)

با توجه به سن پایین شیرخوار و ضعف سیستم ایمنی، احتمال همراهی منژیت باکتریال و عفونت ادراری به طور همزمان نیز وجود دارد. در تحقیقاتی که اخیراً انجام شده است، ارتباط بین عفونت ادراری با پلاؤسیتوزیس استریل مایع نخاع مورد توجه قرار گرفته و ارتباطهایی بین عفونت ادراری و پلاؤسیتوزیس استریل مایع نخاع مشاهده شده است.^(۳-۴) این ارتباط از این نظر که در دوران شیرخواری، منژیت باکتریال همراه با عفونت ادراری به طور هم زمان ممکن است رخ دهد از اهمیت زیادی برخوردار می‌باشد. این موارد به عنوان عفونت منتشر و خطرناک در نظر گرفته می‌شود و مرگ و میر و عوارض بالایی نیز دارد. در این موارد مدت درمان با عفونت ادراری به تنها یا عفونت ادراری همراه با پلاؤسیتوزیس استریل مایع نخاع تفاوت دارد بنابراین اگر پزشک معالج شیرخوار از همراه بودن عفونت ادراری با پلاؤسیتوزیس استریل مایع نخاع آگاه نبوده و پلاؤسیتوزیس استریل مایع نخاع را به عنوان منژیت باکتریال در نظر بگیرد مشکلاتی را به دنبال خواهد داشت که عبارتند از: ۱- طولانی شدن دوره درمان (درمان منژیت باکتریال در ۳ ماه اول زندگی طولانی‌تر خواهد بود) که هزینه اقتصادی زیادی را به فرد و جامعه تحمیل خواهد کرد ۲- مصرف طولانی مدت و بدلیل آنتی‌بیوتیک شанс مقاومت آنتی‌بیوتیکی را نسبت به میکروارگانیسم‌ها افزایش می‌دهد ۳- در صورتی که تشخیص منژیت باکتریال برای شیرخوار تنها براساس وجود گلبول سفید در مایع نخاع داده شود، در سن بالای ۶ هفتۀ جهت کاهش آزادسازی سیتوکین‌ها و کاهش اثر ضدالتهابی ناشی از آن به خصوص کری، نیاز به تجویز کورتیکوستروئید در شروع درمان آنتی‌بیوتیکی می‌باشد. در پی‌گیری بیماران با تشخیص منژیت باکتریال همراه با عفونت ادراری، بررسی از نظر شناوری نیز برای شیرخوار ضروری است.^(۱)

ذکر این نکته لازم است که بیشترین تعداد گلبول سفید مایع نخاع در بین ۹ بیمار باقی مانده ۵۳۰ عدد بوده است.

بحث

براساس یافته‌های موجود ۴/۲۰٪ از شیرخواران با سن کمتر از ۲ ماه که با تشخیص عفونت ادراری در بخش کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) در طی سال‌های ۱۳۸۱-۱۳۷۲ بستری شده بودند به طور هم‌زمان عفونت ادراری و پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع داشتند که نسبت به مطالعه مشابه(۸/۱۲٪) رقم بالاتری می‌باشد.^(۳)

از آن جا که در این مطالعه معیارهای پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع، مانند تحقیقات مشابه، سن شیرخوار، تعداد گلبول‌های سفید و تعداد مطلق نوتروفیل‌های مایع نخاع بوده است^(۸-۱۴) و گلبول‌های سفید بیش از ۳۵، ۳۰ و ۱۵ عدد در هر میلی‌لیتر به ترتیب تا ۱ ماهگی، ۲ ماهگی و ۳ ماهگی غیرطبیعی در نظر گرفته شد^(۲)، ممکن است تعداد بیماران مبتلا به پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع همراه با عفونت ادراری بیش از این تعداد باشد. بدین معنا که شیرخوارانی که گلبول‌های سفید مایع نخاع آن‌ها کمتر از مقادیر ذکر شده بود اما در محدوده پلئوسيتوزيس استريل براساس معیارهای این مطالعه قرار نگرفته بودند وارد مطالعه نشدند. براساس مطالعات و آمارهای موجود در متابع دیگر، مقادیر کمتر از رسمهای ذکر شده نیز می‌توانستند وارد مطالعه حاضر شوند زیرا در برخی از مطالعات تعداد گلبول‌های سفید داخل مایع نخاع در نوزاد طبیعی، $14 \pm 7/3$ عدد در هر میلی‌لیتر بیان شده است. در ۹۵٪ موارد در ماه اول زندگی، تعداد طبیعی گلبول‌های سفید مایع نخاع $6/6-8$ در هر میلی‌لیتر^(۱۴) و در تحقیقات دیگر این تعداد در چند روز اول زندگی 30 ± 15 و به طور متوسط $12-18$ عدد در هر میلی‌لیتر در نوزادان سالم گزارش شده است. این تعداد در طی هفت‌هه اول زندگی در نوزاد ترم به کندی کاهش می‌یابد به طوری که در هفته ۲-۴ زندگی بین صفر تا ۱۰ عدد در هر میلی‌لیتر می‌باشد.^(۲) با توجه به این که در تحقیق حاضر کمترین تعداد گلبول سفید در داخل مایع نخاع که به عنوان پلئوسيتوزيس

از بستری در نظر گرفته شد.^(۷) در صورت عدم رعایت هر یک از موارد فوق شیرخوار از مطالعه خارج می‌شد.

نتایج

از تعداد ۲۴۹ شیرخوار بررسی شده با سن کمتر از ۲ ماه، ۷۵ شیرخوار مبتلا به عفونت ادراری وارد مرحله اول مطالعه شدند(۲۳ دختر، ۴۲ پسر). از این تعداد ۴۴ شیرخوار که کشت ادراری مثبت داشتند از نظر مایع نخاعی مورد بررسی قرار گرفتند. از این تعداد ۶ شیرخوار(۳ دختر، ۳ پسر) به طور هم‌زمان کشت ادراری و کشت مایع نخاعی مثبت داشتند که در تمام آن‌ها ارگانیسم موجود در کشت ادرار و کشت مایع نخاع مشابه و اشرشیاکولی بوده است. در ۲۸ شیرخوار(۱۲ پسر، ۱۶ دختر) کشت ادرار مثبت و بررسی مایع نخاع طبیعی و کشت آن منفی بود. ده شیرخوار(۷ پسر، ۳ دختر) کشت ادرار مثبت همراه با پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع داشتند که محدوده سنی آن‌ها ۵-۷۵ روز و تعداد گلبول‌های سفید مایع نخاع در آن‌ها ۷۸-۱۹۰۰ عدد بوده است. تمام این شیرخواران به طور اتفاقی ترم بودند(ممکن است به دلیل عدم وجود بخش مراقبت‌های ویژه و عدم سرویس‌دهی به نوزادان نارس در مدت زمان انجام دادن این تحقیق باشد). در تمام موارد سلول غالب در میان گلبول‌های سفید موجود در مایع نخاع، سلول‌های منونوکلئر بود و قند مایع نخاع در تمام موارد بالای ۴ میلی‌گرم در دسی‌لیتر بوده است.

از ۱۰ شیرخواری که پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع داشتند، ۱ شیرخوار دختر ۱ هفته قبل از بستری آنتی‌بیوتیک دریافت کرده بود که از مطالعه حذف شد(تعداد ۱۹۰۰ سلول به این نوزاد اختصاص داشته است).

در نهایت ۹ شیرخوار (۷ پسر، ۲ دختر) علاوه بر عفونت ادراری، دارای پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع بودند که از نظر توزیع سنی ۳ پسر در محدوده سنی کمتر از ۱۴ روز و ۳ پسر در محدوده سنی ۱۴-۲۸ روز بودند و در کل ۶ پسر سن زیر ۱ ماه و ۱ پسر و ۱ دختر سن ۲-۳ ماه داشتند.

گفته می‌شود.^(۱۲) از آن جا که تمام شیرخواران meningitis این مطالعه توسط پزشک متخصص کودکان تحت معاینه فیزیکی قرار گرفته بودند، احتمال وجود این بیماری‌ها در بیماران این مطالعه مطرح نمی‌باشد. ۲- منژیت باکتریال هم زمان با عفونت ادراری رخ داده باشد که با توجه به کشت و اسمیر منفی مایع نخاع و کشت خون منفی در این شیرخواران، این احتمال نیز غیرمنطقی به نظر می‌رسد. عفونت باکتریال فضای ساب آرآکنوبیید با تعداد خیلی کم باکتری را نمی‌توان به طور کامل رد کرد اما احتمال آن بسیار کم است. ۳- تئوری قابل توجه جهت توجیه پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع در این گروه التهاب فضای ساب آرآکنوبیید توسط اندوتوكسین گرم منفی‌های ایجاد کننده عفونت ادراری یا مولکول‌های التهاب‌زاوی تولید شده از عوامل بیماری‌زاوی گرم مثبت می‌باشد که افتراق آن با آزمایش Limulus assay امکان‌پذیر بوده و اندوتوكسین ناشی از باکتری‌های گرم منفی در فضای ساب آرآکنوبیید نشان داده می‌شود.^{(۱۶) و (۱۷)} تحقیقات ثابت کردند که اندوتوكسین و لیپوساکارید موجب عرضه ژن کد کننده رسپتور Toll-like و CD4membrane در نتیجه فعال شدن پاسخ التهابی در مغز و فضای ساب آرآکنوبیید می‌گردد.^(۱۸) ۴- احتمال دیگری که کمتر مطرح می‌باشد وجود همزمان عفونت ادراری با منژیت ویروسی است که در این صورت این همزمانی اتفاقی به طور منطقی باید در تعداد کمی از شیرخواران رخ دهد که گزارش‌های مکرر در تحقیقات متعدد این احتمال را ضعیف می‌کنند. نتایج این تحقیق نشان داد که ۴/۲۰٪ شیرخواران با سن کمتر از ۳ ماه که با تشخیص عفونت ادراری در بخش کودکان بیمارستان رسول اکرم(ص) بستری بودند به طور هم زمان پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع داشتند. در این موارد می‌توان دوره درمان را براساس عفونت ادراری تنظیم کرد که به طور قابل ملاحظه‌ای کوتاه‌تر از دوره درمان منژیت باکتریال در این سنین می‌باشد. علاوه بر آن نیاز به اقدامات اضافی مانند تجویز دگزامتازون و بررسی شنوایی در این شیرخواران برطرف می‌گردد.

در نظر گرفته شد، ۷۸ سلول در هر میلی‌لیتر از مایع نخاع بوده است(در شیرخوار ۱۲ روزه) که به طور قابل ملاحظه‌ای از تعداد $14\pm 7/3$ و نیز ۵ سلول که سقف تعداد گلبول‌های سفید در چند روز اول زندگی در منبع شماره ۲ ذکر شده است، بیشتر می‌باشد بنابراین می‌توان گفت در مطالعه حاضر موارد مثبت کاذب(براساس تعداد سلول) به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافته است.

براساس منبع شماره ۲ ممکن است مواردی وارد مطالعه حاضر نشده باشند که در این صورت با توجه به این که در این تحقیق هدف، تنها اثبات همراهی پلئوسيتوزيس استريل مایع نخاع با عفونت ادراری بوده(نه ارائه درصد این همراهی)، این همراهی شایع‌تر دیده می‌شود بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که در تحقیق حاضر تعداد گلبول‌های سفید بیش از مقدار طبیعی تعیین شده برای سن بوده و غیرطبیعی می‌باشد. فراوانی عفونت ادراری در مطالعه حاضر در شیرخواران با سن کمتر از ۳ ماه 30% به دست آمد که $77/7\%$ موارد در پسران دیده شد. اشرشیاکولی مانند تحقیقات مشابه شایع‌ترین ارگانیسم ایجاد کننده عفونت ادراری بوده است.^(۱۹) مکانیسم التهاب منژیت همراه با عفونت ادراری در شیرخواران زیر ۳ ماه به طور دقیق شناخته شده نیست. در مطالعه‌ای مشابه، این فراوانی $12/8\%$ ذکر شده است. از آن جا که تعداد تحقیقات در این زمینه بسیار اندک می‌باشد باید منتظر گزارش‌های بعدی در این زمینه بود تا بتوان در رابطه با بالا بودن آمار به دست آمده در تحقیق حاضر نسبت به تحقیقات مشابه با قاطعیت بیشتری اظهار نظر کرد. از محدودیت‌های مطالعه حاضر عدم دسترسی به تست لاتکس آگلوتیناسیون و انجام دادن کشت به روش بک تست بود که در موارد کم بودن تعداد ارگانیسم در مایع نخاع قادر است نوع ارگانیسم را مشخص نماید و از آن جا که دسترسی به روش‌های ذکر شده امکان‌پذیر نبود آمار این مطالعه نسبت به تحقیقات مشابه بالاتر می‌باشد. علل احتمالی همراهی پلئوسيتوزيس مایع نخاع با عفونت ادراری عبارتند از: ۱- عفونت در محلی دور از مغز مانند اوتیت مدیابی حاد یا پنومونی باشد که به این موارد Sympathetic

8- Boandi WA. The cerebrospinal fluid: physiologic aspects and alteration associated with bacterial meningitis. *Pediatr Infect Dis J* 1992; 11: 423-32.

9- Boadio WA, Stanco L, Bruce R, Barry D, Smith D. Reference values of normal cerebro spinal fluid composition in infants age 0-8 weeks. *Pediatr Infect Dis J* 1992; 11: 589-91.

10- Sarff LD, Patt LH, McCracken GH Jr. Cerebrospinal fluid evaluation in neonates: Comparison of high risk infants with and without meningitis. *Pediatr J* 1976; 88: 473-7.

11- Portnog JM, Olson LC. Normal cerebrospinal fluid values in children: another look. *Pediatrics J* 1985; 75: 484-7.

12- Olson LC, Portnoy JM. Normal cerebrospinal values(letter) *Pediatrics J* 1985; 76: 1024.

13- Klein JO, Feigin RD, McCracken GH Jr. Report of the task force on diagnosis and management of meningitis. *Pediatrics J* 1986; 78(suppl): 959-82.

14- Ahmed A, Hickey SM, Ehretto S, Trujill M, Brito F, Goto C. Cerebrospinal fluid values in the term neonate. *Pediatr Infect Dis J* 1996 April; 15(4): 298-303.

15- Mandell, Douglas, Bennett S. Urinary tract infectious disease. 5 th ed. Philadelphia: Churchill Livingstone; 2000. P. 774.

16- Berman BW, King FH, Rubenstein DS, Long SS. *Bacteroides fragilis* meningitis in a neonate successfully treated with metronidazol. *Pediatr J* 1978; 93: 793-7.

17- Ross S, Rodriguez W, Conroni G, Koreagold G, Waston S, Khan W. Limulus lysate test gram negative bacterial meningitis: Bedside application. *JAMA J* 1975; 233: 1366-9.

18- Laflamme N, Rivest S. Toll-like receptor 4: the missing link of the cerebral innate immune response triggered by circulating gram-negative bacterial cell wall component. *FASEB J* 2001; 15: 155-63.

ذکر این نکته لازم است که تحت نظر گرفتن دقیق این شیرخواران تا جمع آوری بیشتر اطلاعات و تجربه در این زمینه ضروری می باشد. اشرشیاکولی شایع ترین عامل بیماری زای همراه با منژیت آسپتیک در این موارد بوده است. تحقیق موجود می توان سرآغاز تحقیقات دیگری باشد تا بدین ترتیب با تعیین سطح اندوتوكسین یا لیپوساکارید در این شیرخواران فرضیه ذکر شده به طور قطعی به اثبات رسانده شود.

منابع

1- Bachur BG, Harper MB. Predictive model for serious bacterial infections among infants younger than 3 month of age. *Pediatrics* 2001 Aug; 108(2): 311-6.

2- Xavier SL, George H, McCracken JR. Perinatal bacterial disease. Feigin textbook of pediatric infectious disease. 4 th ed. Philadelphia: Saunders; 1998. P. 892-13.

3- George A, Syroglanno polus MD, Ioanna N, Grivea MD, Evangelos D, Anastassious MD. Sterile cerebrospinal fluid pleocytosis in young infant with urinary tract infection. *Pediatr Infect Dis J* 2001; 20: 927-30.

4- Finkelstein Y, Mosseri R, Garty BZ. Concomitant aseptic meningitis and bacterial urinary tract infection in young febrile infant. *Pediatr Infect J* 2001 Jun; 20(6): 630-2.

5- Syrogianopoulos GA, Grivea IN, Anastassious ED, Triga MG, Dimitracopoulos GO, Beratis NG. Sterile cerebrospinal fluid pleocytosis in young infant with UTI. *Pediatr Infect Dis J* 2001 Oct; 20(10): 927-30.

6- Ralph D, Feigin MD, Eric pearlman. Bacterial meningitis beyond the neonatal period. Feigin Text book of pediatric infectious disease. 4th ed. Philadelphia: Saunders; 1998. P. 400-18.

7- James D, Cherry. Aseptic meningitis and viral meningitis. Feigin Textbook of pediatric infection disease. 4 th ed. Philadelphia: Saunders; 1998. P. 450-1.

*Sterile Cerebrospinal Fluid Pleocytosis in Infants Younger than 90 Days Old Hospitalized for UTI in Rasoul-e-Akram Hospital
(1992-2003)*

I
***F. Ehsanipour, MD** *II*
K. Noori Sami, MD *III*
A. Nikavar, MD

Abstract

During the first 3 months of life, febrile infants are subjected to sepsis workup which includes evaluation for Urinary Tract Infection(UTI) and meningitis. The present study was undertaken to investigate the existence of concomitant meningeal inflammation in infants younger than 90 days affected with UTI. In this retrospective study, 75 out of 249 infants younger than 90 days had positive urine culture(30%). A lumbar puncture was done in 44 infants. 6(10.3%) out of 44 infants with UTI had concomitant urinary and CSF positive culture and Ecoli was the most common urine and CSF pathogen. 28(63.6%)(M: 12, F: 16) out of 44 infants did not have any positive culture for urine and CSF. 10 infants (M: 7, F: 3) had concomitant positive urine culture and sterile pleocytosis in CSF($WBC >= 35$, $>= 21$, $>= 15\text{cc/mm}^3$) during the first, second and the third month of life with negative blood culture, respectively. An infant who received oral antibiotic before admission was excluded from the study. On the whole, 20.4% of total 44 infants had concomitant sterile pleocytosis with urinary tract infection. We concluded that sterile meningeal inflammation can follow UTI in neonates and infants at least up to the age of 3 months. Ecoli was the most common urine pathogen associated with aseptic meningitis. This finding suggests that treatment could be directed only to UTI although careful observation of such cases is required until adequate experience is accumulated.

Key Words: 1) CSF Sterile Pleocytosis 2) UTI 3) Aseptic Meningitis
4) CSF 5) Infant

This article is a summary of the thesis by K. Noori Sami, MD under supervision of F. Ehsanipour MD, and consultation with A. Nikavar, MD(2003).

I) Assistant Professor of Pediatric Infectious Diseases. Hazrat Rasoul-e-Akram Hospital, Sattarkhan Ave., Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran. (*Corresponding Author)

II) General Practitioner. Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.

III) Assistant Professor of Pediatric Nephrology. Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.