

بررسی ارتباط پروتئین واکنشی (CRP) در مایع مغزی-نخاعی با منزیت نوزادی

چکیده

دریافت: ۱۳۹۲/۰۶/۰۹ پذیرش: ۱۳۹۲/۰۸/۲۵ آنلاین: ۱۳۹۲/۱۰/۱۱

زمینه و هدف: بهدلیل احتمال مرگ و میر بالای نوزادان مبتلا به منزیت نوزادی، تشخیص سریع این بیماری اهمیت بسیاری دارد. پروتئین واکنشی C (CRP) از پروتئین‌های فاز حاد است که در بسیاری از عفونت‌ها و بیماری‌های التهابی افزایش می‌یابد. هدف از این طرح بررسی ارتباط CRP در مایع مغزی-نخاعی در نوزاد مبتلا به منزیت نوزادی باکتریایی (چرکی) با منزیت آسپیتیک (غیرچرکی) و ارزش تشخیصی این تست در منزیت نوزادی بود.

روش بررسی: در این مطالعه تحلیلی و مقطعی، ۴۹ نوزاد مشکوک به منزیت و بستره در بیمارستان، به روش غیراحتمالی آسان وارد مطالعه شدند. داده‌های حاصل از معاینات بالینی و آزمایشگاهی نمونه‌ها در پرسشنامه وارد شد و کلیه نوزادان براساس داده‌های فوق در دو گروه منزیت باکتریایی و منزیت آسپیتیک قرار گرفتند. کلیه داده‌ها شامل سطح CRP مایع مغزی-نخاعی در نوزادان دو گروه مورد تحلیل آماری قرار گرفت.

یافته‌ها: میانگین و انحراف معیار سطح CRP در نوزادان مبتلا به منزیت چرکی 0.95 ± 0.68 میلی‌گرم در لیتر و در نوزادان مبتلا به منزیت غیرچرکی 0.16 ± 0.36 میلی‌گرم در لیتر بود. سطح CRP در نوزادان مبتلا به منزیت چرکی در مقایسه با منزیت غیرچرکی از لحاظ آماری تفاوت معناداری داشت ($P < 0.001$). نقطه برش (Cut off point) برای سطح CRP، 0.17 میلی‌گرم / لیتر محاسبه شد. حساسیت و ویژگی CRP مایع مغزی-نخاعی به عنوان تست تشخیصی به ترتیب 95% و 86% محاسبه شد.

نتیجه‌گیری: سطح CRP در نوزادان مبتلا به منزیت چرکی در مقایسه با منزیت غیرچرکی بالاتر بود و در نتیجه می‌توان گفت که CRP می‌تواند به عنوان یک واکنش دهنده حساس برای افتراق سریع منزیت باکتریایی از منزیت آسپیتیک مورد توجه قرار گیرد.

کلمات کلیدی: پروتئین واکنش دهنده C (CRP)، مایع مغزی-نخاعی، منزیت.

نسترن خسروی^۱، نسرین خالصی^۲
 ثمیله نوری‌پخش^۱، شیما جوادی‌نیا^۳
 رامین عسگریان^۴، آذر دخت طباطبایی^{۵*}

۱- گروه بیماری‌های عفونی کودکان، مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)

۲- گروه نوزادان، بیمارستان علی‌اصغر

۳- گروه داخلی، مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)

۴- گروه پژوهشکن اجتماعی، مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان

۵- مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)

۱ و ۵- دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، خیابان ستارخان، خیابان نیاپش، مجتمع آموزشی و درمانی حضرت رسول اکرم (ص)، مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان

تلفن: ۰۲۱-۶۶۵۱۶۰۴۹

E-mail: cpidir@gmail.com

مقدمه

هوشیاری است.^۳ شیوع منزیت باکتریال در کشورهای غربی سه نفر از ۱۰۰ هزار نفر است. براساس مطالعات جهانی شیوع منزیت ویروسی بیشتر است که حدود $10/9$ نفر در هر ۱۰۰ هزار نفر است.^۴

عوارض عصبی و بقای مبتلایان به منزیت بهمیزان زیادی تحت تاثیر درمان با داروهای آنتی‌باکتریال قرار دارد و شروع درمان مناسب و انجام اقدامات حمایتی از عوارض منزیت پیش‌گیری خواهد نمود.

بیماری منزیت از جمله عفونت‌های جدی و خطرناک دوران شیرخوارگی و کودکی است.^۱ این عفونت با درصد بالایی از عوارض حاد و مزمن همراه بوده و میزان مرگ و میر این بیماری $1-8\%$ است.^۲ شیوع واقعی بیماری ناشناخته است، اما منزیت از جمله تشخیص‌های افتراقی مهم در هر شیرخوار با تب بالا و تعییر سطح

قابل اعتمادترین واکنش دهنده برای شناسایی و تشخیص منژیت باکتریال از منژیت آسپتیک است.^{۱۸و۱۹} در یک مطالعه نتیجه گیری شد که CRP می‌تواند به عنوان آزمون تشخیصی برای تفکیک منژیت باکتریال از منژیت آسپتیک باشد و این آزمایش قبل از درمان آنتی‌بیوتیکی، به میزان کافی حساسیت داشته و به آسانی انجام می‌شود.^{۲۰} پژوهشی در کودکان نتیجه گرفت که CRP سرم در منژیت سپتیک از آسپتیک بالاتر است و می‌تواند در تفکیک این دو نوع به کار رود.^{۱۹}

در یک مطالعه در کشورمان، ارتباط بین تیتر CRP سرم و مایع نخاع با نوع باکتریال و ویرال منژیت مورد بررسی قرار گرفت. نتایج بیان‌گر رابطه معنادار بین تیتر افزاینده CRP سرم در منژیت باکتریال در مقایسه با ویرال مشاهده شد، اما بین تیتر CRP و تب بیمار رابطه‌ای وجود نداشت.

در این تحقیق توصیه شد تا با توجه به اختصاصیت و حساسیت بالا، آسان، ارزان و در دسترس بودن کیت تشخیصی CRP، این آزمون در تشخیص انواع منژیت به کار رود.^{۲۰} در مجموع مطالعات، اندازه‌گیری سطح CRP می‌تواند در تشخیص بهموعه و درمان مناسب منژیت حداد باکتریال مفید واقع گردد. در نهایت تشخیص سریع بیماری موجب جلوگیری از مصرف بی‌رویه آنتی‌بیوتیکها و عوارض و مقاومت میکروبی و پیش‌گیری از پیامدهای کوتاه‌مدت و درازمدت بیماری می‌گردد. در این مطالعه سطح CRP در مایع مغزی- نخاعی نوزادان مشکوک به منژیت و ارتباط آن با نوع منژیت از لحاظ وجود عامل باکتریال و یا آسپتیک مورد ارزیابی قرار گرفت.

روش بررسی

این مطالعه تحلیلی و مقطعی، در نوزادان بستری در بخش فوق تخصصی بیماری‌های عفونی کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص) و بیمارستان بهرامی دانشگاه تهران در طی سال‌های ۱۳۹۰-۹۲ انجام شد. نوزادان بستری با شک اولیه به منژیت براساس شرح حال و معاینات بالینی به عنوان نمونه در نظر گرفته شدند. پس از کسب اجازه از مسئولین بیمارستان، توسط نمونه‌گیری به روش غیراحتمالی آسان، ۴۹ نفر از این نوزادان وارد مطالعه شدند و نمونه‌گیری تا زمان تکمیل حجم نمونه ادامه یافت.

بنابراین تشخیص بهموعه عامل بیماری دارای اهمیت بسیاری است و اگر تشخیص و درمان مناسب به تأخیر افتاد امکان عوارض جبران‌ناپذیری و حتی مرگ به دنبال دارد.^{۲۱}

مهم‌ترین اقدام تشخیصی در منژیت، آنالیز مایع مغزی- نخاعی از طریق پونکوکسیون کمری (Lumbar puncture) است.^۷ به طور معمول در تشخیص بین منژیت باکتریال و ویرال مشکلاتی وجود دارد. اکثر کودکانی که به بیمارستان‌ها معرفی می‌شوند اغلب قبل از مراجعه، دوزهای نامناسبی از آنتی‌بیوتیک‌ها را مصرف کرده‌اند و ویژگی‌های غیرطبیعی در بررسی مایع مغزی- نخاعی آن‌ها دیده می‌شود.^۱ هم‌چنان طولانی بودن زمان لازم جهت کشت و تایید تشخیص معضل دیگری محسوب می‌گردد. یافتن روش سریع و مطمئن که قبل از نتایج کشت عفونت باکتریال را از ویرال مشخص نماید، اهمیت حیاتی خواهد داشت.

از جمله آزمون‌های تشخیصی در افراد مشکوک به منژیت، اندازه‌گیری مارکرهای التهابی، شمارش سلول‌های خونی و کشت خون است.^{۹و۱۰} چندین مارکر بیوشیمیایی در مایع مغزی- نخاعی برای بررسی حضور عفونت‌های باکتریایی وجود دارند که لاكتات، لاكتات دهیدروژنان، پروتین واکنشی C (C- reactive protein)، فربین و سایتونکین‌ها از جمله این نشان‌گرها محسوب می‌گردند.^{۱۱و۱۲} اکثر آزمون‌های تشخیصی نه حساسیت بالایی دارند و نه زیاد اختصاصی هستند.

پروتین واکنشی C (CRP) در مایع مغزی نخاعی یک واکنش‌گر حساس است که برای تشخیص عفونت استفاده می‌شود. در کودکان سالم سطح سرمی CRP بسیار پایین است در صورت ابتلا به عفونت، مقدار CRP در طی ۱۲-۲۴ به سرعت افزایش می‌یابد و پس از آن افزایش تدریجی دیده می‌شود.^{۱۳} روش متداول برای اندازه‌گیری CRP در سرم و مایع مغزی نخاعی، آزمایش لاتکس آگلوتیناسیون می‌باشد که به‌طور کیفی و یا نیمه‌کمی انجام می‌گیرد.^{۱۴}

در یک مطالعه که آگلوتیناسیون CSF-CRP مورد اندازه‌گیری قرار گرفت، ۸۴٪ موارد منژیت باکتریال دارای این ترکیب بود، اما کلیه موارد منژیت آسپتیک بدون این ترکیب بود.^{۱۵} در تحقیقی دیگر در بزرگ‌سالان مبتلا به منژیت، این‌گونه نتیجه گیری شد که CRP در ۶۰٪ موارد در تشخیص سریع بیماری موثر است.^{۱۶} در دو مطالعه دیگر ذکر شد که CRP مایع مغزی- نخاعی، مهم‌ترین و

معناداری مشاهده نشد. همچنین بین دو گروه از لحاظ سن تفاوت معناداری مشاهده نشد ($P=0.1$).

میزان CRP مایع غمزی نخاعی در نوزادان مبتلا به منژیت چرکی $0/68 \pm 0/95$ mg/L و در نوزادان مبتلا به منژیت غیر چرکی (**آسپیتیک**) $0/36 \pm 0/16$ mg/L اندازه گیری شد. تفاوت میزان CRP در منژیت چرکی در مقایسه با منژیت غیر چرکی معنادار بود ($P=0/000$).

دو گروه نوزادان مبتلا به منژیت چرکی و غیرچرکی از لحاظ جنسیت، سن و سطح CRP مایع مغزی-نخاعی مورد مقایسه قرار گرفتند (جدول ۱).

سطح CRP در مایع مغزی- نخاعی به عنوان مارکر تشخیصی با منحنی ROC نشان داده شد (نمودار ۱). سطح زیر منحنی راک ۰/۹۱۲ (۸۴٪-۱۰٪) محاسبه شد. بنابراین اندازه‌گیری CRP می‌تواند انواع مبتذلیت چرکی را از غیرچرکی افتراق دهد. براساس منحنی راک، سطح Cut off برای CRP $0/17 \text{ mg/L}$ بود که در این سطح براساس یافته‌های پژوهش، حساسیت ۹۵٪ و ویژگی ۸۶٪ مشخص گردید. ارتباط بین شاخص‌های آماری با سطح CRP بیان شد (جدول ۲).

دحث

در این مطالعه سطح CRP مایع مغزی نخاعی در نوزادان مبتلا به منژیت چرکی نسبت به غیر چرکی بالاتر بود و نتیجه گیری شد که CRP در مایع مغزی نخاعی می تواند به عنوان مارکر تشخیصی برای افتراق نوع منژیت (چرکی یا غیر چرکی) به کار رود. یافته حاضر در بسیاری از مطالعات دیگر تأیید شده است. در مطالعه Bengershom بر روی کودکان مشکوک به انواع منژیت، Cut off برای سطح CRP حدود 0.4 mg/L حاصل شد و این آزمون دارای حساسیت ۱۰۰٪ و

ابزار جمع‌آوری داده‌ها، پرسش‌نامه‌ای شامل مشخصات دموگرافی و یافته‌های بالینی و آزمایشگاهی از جمله سطح CRP در مایع مغزی- نخاعی نمونه‌ها بود. این پرسش‌نامه محقق ساخته توسط دو متخصص نوزادان بررسی شد و اعتبار ظاهری و محتوای آن تایید شد.

علاوه بر آزمایشات معمول، سطح CRP مایع مغزی- نخاعی کلیه نوزادان با استفاده از روش توربیدومتری کمی اندازه‌گیری شد. سپس تکمیل پرسش‌نامه‌ها توسط همکار پژوهش و با مراجعه به اطلاعات موجود در پرونده کلیه نمونه‌های تحقیق انجام شد. کلیه نوزادان با توجه به اسمیر و کشت مایع مغزی- نخاعی، آزمایش لاتکس و آزمایش PCR در دو گروه منتشریت باکتریال و منتشریت آسپتیک قرار گرفتند.

پس از جمع آوری داده ها در پرسش نامه، کلیه اطلاعات جمع آوری شده توسط همکار پژوهش وارد کامپیوتر شد و توسط نرم افزار SPSS ویراست ۲۰ مورد تحلیل قرار گرفت. از جداول توزیع فراوانی برای آمار توصیفی و از آزمون T , χ^2 و U- Mann-Whitney test برای مقایسه و تحلیل متغیرها استفاده شد. $P < 0.05$ معنادار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

در مجموع داده‌های حاصل از ۴۹ نوزاد در این پژوهش مورد بررسی قرار گرفت. دامنه سنی کل نوزادان مورد مطالعه بین دو تا ۴۸ روز بود و میانگین سنی $22/6 \pm 11/88$ روز بود. نفر ۲۸ نفر (۵۷٪) از نوزادان پسر و ۲۱ نفر (۴۲٪) دختر بودند. ۲۰ مورد منزیت چرکی و ۲۹ مورد منزیت غیرچرکی تشخیص داده شد. بین دو گروه نوزادان مبتلا به منزیت چرکی و غیرچرکی از لحاظ جنسیت تفاوت

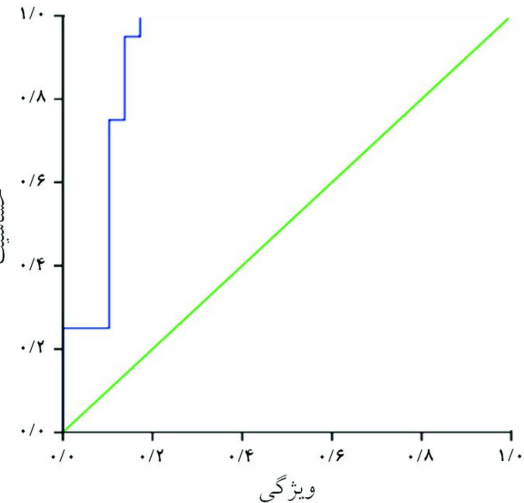
جدول ۱: فراوانی، حنستی، سین و میزان CRP در نوزادان مورد مطالعه

نوزادان مورد مطالعه	جنسيت	سن	ميانگين انحراف معiar								
منتشرت چرکي	ذكور	مونث	٪۵۷/۹	٪۴۲/۱	٪۴۴/۸	٪۱۳/۱۶	٪۴۴/۸	٪۱۱/۱۲	٪۹۵/۰	٪۶۸/۰	انحراف معيار
منتشرت غير چرکي	ذكور	مونث	٪۵۵/۲	٪۱۶/۱۳	٪۴۴/۸	٪۱۳/۱۶	٪۴۴/۸	٪۱۲/۱۷	٪۱۶/۰	٪۹۵/۰	انحراف معيار
P	٪۹۹/۰	٪۱/۰	٪۰۰/۰۰	*							

جدول ۲: ارتباط بین شاخص‌های آماری با سطح CRP در نوزادان مورد مطالعه

متغیر	CRP (mg/L)
نقطه حد نصاب (نقطه برش مناسب) (cut off point)	۰/۱۷ میلی گرم / لیتر
حساسیت آزمون	۹۵ درصد
ویژگی آزمون	۸۶ درصد
نسبت درست نمایی مشبت	۶/۷
نسبت درست نمایی منفی	۱۷/۲
سطح زیر منحنی راک	۰/۹۱۲

(۰/۹۵ CI ۰/۸۲۴-۱/۰۰۰, P=۰/۰۰۰)



نمودار ۱: منحنی Receiver-Operating Characteristic (ROC) برای تعیین Cut off level CRP در افتراق بین منژیت باکتریال و آسپتیک

منژیت باکتریال در مقایسه با ویرال مشاهده شد. همچنین CRP به عنوان آزمونی با اختصاصیت و حساسیت بالا معرفی گردید.^{۲۰}

گرچه نتایج مطالعات فوق با یافته‌های آزمون کمی CRP در مطالعه حاضر هم‌خوانی نزدیک را نشان می‌دهد، اما در مجموع، سودمندی آزمون CRP برای تشخیص سریع منژیت باکتریال مورد بحث است.^{۱۹} در تحقیقی که توسط Komorowski انجام گرفت، CRP مایع معزی نخاعی در بزرگ‌سالان مبتلا به منژیت در ۶۰٪ موارد در تشخیص سریع موثر بود.^{۱۹} در مجموع در این مطالعه، میزان مایع معزی نخاعی نوزادان، در منژیت باکتریال بالاتر از منژیت CRP آسپتیک گزارش گردید. بنابراین در شرایط فعلی علاوه بر کاربرد روش‌های تشخیصی معمولی (بیوشیمی، کشت و اسپیر) در مواردی که کشت باکتری در خون و مایع نخاع منفی است، می‌توان از پروتئین‌های فاز حاد به‌خصوص CRP که یک معیار التهابی قابل اندازه‌گیری حساس است، برای افتراق منژیت باکتریال از منژیت آسپتیک استفاده نمود. این مورد به پژوهشکاران در جهت تشخیص سریع تر و درمان مناسب کمک‌کننده است. پیشنهاد می‌شود تا در تحقیقات آینده، آزمون CRP نشان‌گرهای مشابه، در افتراق سایر انواع عفونت‌های مشابه مورد بررسی قرار گیرد.

سپاسگزاری: این مقاله با کد طرح ۱۳۱/۱۳۶۰۹ با استفاده از همکاری و بودجه مصوب مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان انجام شده است. بدین‌وسیله از کلیه همکاران این مرکز و همچنین پرستاران بخش کودکان و نوزادان بیمارستان رسول اکرم (ص) و بهرامی کمال تشکر را داریم.

ویژگی ۹۴٪ برای افتراق باکتریال از منژیت ویرال بود. در این تحقیق توصیه شد که علاوه بر سایر آزمایشات نظیر گلوكز مایع نخاع، WBC، اسپیر و کشت مایع نخاع، اندازه‌گیری CRP می‌تواند در تشخیص منژیت باکتریال و غیرباکتریال کمک‌کننده باشد.^{۲۱}

در مطالعه Corall، آزمون CRP با روش لاتکس آگلوتیناسیون در کلیه بیماران با منژیت باکتریال مثبت شد و در مقایسه با گروه کنترل، حساسیت تست ۱۰۰٪ و ویژگی آن ۹۴٪ بود.^۲ در مطالعه Singh، ۸۴٪ از منژیت‌های باکتریال CRP مثبت داشتند اما این آزمون در تمام موارد منژیت‌های غیرچرکی منفی بود. همچنین هیچ‌گونه همبستگی بین موارد مثبت CRP مایع معزی نخاعی با شمارش سلولی کلی و افتراقی در مایع معزی نخاعی موارد منژیت چرکی دیده نشد. در آن مطالعه حساسیت آزمون ۸۴٪ و ویژگی آن ۱۰۰٪ تعیین گردید.^{۱۵} در مطالعه دیگری که توسط Gray انجام شد، CRP بیشتر از ۱۰۰ ng/ml در ۹۵٪ موارد منژیت باکتریال را مشخص نمود.^{۲۲} در پژوهش Vaidya، نتیجه‌گیری شد که CRP مایع معزی نخاعی مهم‌ترین و قابل اعتمادترین معیار التهابی قابل اندازه‌گیری برای شناسایی و تشخیص منژیت باکتریال می‌باشد.^{۱۷}

یافته مطالعه حاضر با نتیجه مطالعه Asadi در کشورمان هم‌خوانی دارد. در آن مطالعه رابطه معنادار بین تیتر افزاینده CRP سرم در

References

1. Swartz M. Acute bacterial meningitis. In: Gorbach SL, Barlette JG, Blacklow NR, editors. *Infectious Diseases*. 2nd ed. Philadelphia: WB Saunders; 1998. p. 1382-415.
2. Corrall CJ, Pepple JM, Moxon ER, Hughes WT. C-reactive protein in spinal fluid of children with meningitis. *J Pediatr* 1981;99(3):365-9.
3. Feigin RD. Textbook of Pediatric Infectious Diseases. 5th ed. Philadelphia: WB Saunders; 2005. p. 729-35.
4. Attia J, Hatala R, Cook DJ, Wong JG. The rational clinical examination. Does this adult patient have acute meningitis? *JAMA* 1999;282(2):175-81.
5. Logan SA, MacMahon E. Viral meningitis. *BMJ* 2008;336(7634):36-40.
6. Cho SH, Lee HB, Lee KS. Clinical study of cerebrospinal fluid lactate levels in children with meningitis. *J Korean Pediatr Soc* 2000; 43:1068-73.
7. Straus SE, Thorpe KE, Holroyd-Leduc J. How do I perform a lumbar puncture and analyze the results to diagnose bacterial meningitis? *JAMA* 2006;296(16):2012-22.
8. Tunkel AR, Hartman BJ, Kaplan SL, Kaufman BA, Roos KL, Scheld WM, et al. Practice guidelines for the management of bacterial meningitis. *Clin Infect Dis* 2004;39(9):1267-84.
9. Chaudhuri A, Martinez-Martin P, Kennedy PG, Andrew Seaton R, Portegies P, Bojar M, et al. EFNS guideline on the management of community-acquired bacterial meningitis: report of an EFNS Task Force on acute bacterial meningitis in older children and adults. *Eur J Neurol* 2008;15(7):649-59.
10. Takahashi S, Oki J, Miyamoto A, Moriyama T, Asano A, Inyaku F, et al. Beta-2-microglobulin and ferritin in cerebrospinal fluid for evaluation of patients with meningitis of different etiologies. *Brain Dev* 1999;21(3):192-9.
11. Ohga S, Aoki T, Okada K, Akeda H, Fujioka K, Ohshima A, et al. Cerebrospinal fluid concentrations of interleukin-1 beta, tumour necrosis factor-alpha, and interferon gamma in bacterial meningitis. *Arch Dis Child* 1994;70(2):123-5.
12. Bullen JJ, Rogers HJ, Griffiths E. Role of iron in bacterial infection. *Curr Top Microbiol Immunol* 1978;80:1-35.
13. Kawamura M, Nishida H. The usefulness of serial C-reactive protein measurement in managing neonatal infection. *Acta Paediatr* 1995;84(1):10-3.
14. Diculencu D, Miftode E, Turcu T, Buiuc D. The value of C-reactive protein for the differentiation of bacterial meningitis from viral meningitis. *Rev Med Chir Soc Med Nat Iasi* 1995;99(1-2):144-50.
15. Singh N, Arora S, Kahlon PS. Cerebrospinal fluid C-reactive protein in meningitis. *Indian Pediatr* 1995;32(6):687-8.
16. Komorowski RA, Farmer SG, Knox KK. Comparison of cerebrospinal fluid C-reactive protein and lactate for diagnosis of meningitis. *J Clin Microbiol* 1986;24(6):982-5.
17. Vaidya AK, Wagle NM, Merchant SM. Use of CSF C-reactive protein in differentiating bacterial and non-bacterial meningitis. *J Postgrad Med* 1987;33(2):58-60.
18. Shinro M. C-reactive protein, LDH in spinal fluid of infants with meningitis. Abstracts from Scientific presentation XVII-International Congress of Pediatrics, Honolulu Hawaii, US, 1986.
19. Sirijajchingkul S, Tiamkao S, Sawanyawisuth K, Chotmongkol V. C reactive protein for differentiating bacterial from aseptic meningitis in Thai patients. *J Med Assoc Thai* 2005;88(9):1251-6.
20. Asadi MH, Mehrmofkhem SH, Esmailzadeh AR. The relationship between CRP titers in CSF and serum with bacterial and viral meningitis of patients admitted to Loghman Hakim hospital and Mofid Children's Hospital (in Tehran) and Vali-e-Asr Hospital (in Zanjan). *Sci J Zanjan Univ Med Sci* 2001;9(35):14-21.
21. BenGershööm E, Briggeman-Mol GJ, de Zeher F. Cerebrospinal fluid C-reactive protein in meningitis: diagnostic value and pathophysiology. *Eur J Pediatr* 1986;145(4):246-9.
22. Gray BM, Simmons DR, Mason H, Barnum S, Volanakis JE. Quantitative levels of C-reactive protein in cerebrospinal fluid in patients with bacterial meningitis and other conditions. *J Pediatr* 1986;108(5 Pt 1):665-70.

The relationship between cerebrospinal fluid C-reactive protein and neonatal meningitis

Nastaran Khosravi M.D.¹
 Nasrin Khalesi M.D.²
 Samileh Noorbakhsh M.D.¹
 Shima Javadinia M.D.³
 Ramin Asgarian M.D.⁴
 Azardokht Tabatabai M.Sc.^{5*}

1- Department of Pediatric Infectious Diseases, Research Center of Pediatric Infectious Diseases, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2- Department of Neonatal Diseases, Ali Asghar Hospital, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3- Department of Internal Medicine, Research Center of Pediatric Infectious Diseases, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

4- Department of Community Medicine, Research Center of Pediatric Infectious Diseases, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

5- Faculty Member, Research Center of Pediatric Infectious Diseases, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Abstract

Received: 31 Aug. 2013 Accepted: 16 Nov. 2013 Available online: 01 Jan. 2014

Background: Meningitis is one of the serious and dangerous infections in the infancy and childhood and rapid diagnosis of meningococcal disease is important, especially in infants. C-reactive protein (CRP) is a protein found in blood and is an acute phase protein. CRP sensitive reactive that used for diagnosis of infection. This study conducted to assessment of the relationship between cerebrospinal fluid C-reactive protein, and neonatal meningitis, as well as diagnostic value of test.

Methods: Forty nine hospitalized infant that suspected to meningitis were enrolled in this analytic cross sectional research via non probable accessible sampling. 28 patients (52.7%) of all the patients were male and 21 patients (42.8%) were female. The average age of the patients was 22.6 ± 11.88 days. Data from clinical examinations and laboratory tests entered in a questionnaire and all of samples divided in two bacterial (septic) and non-bactria (aseptic) meningitis group. All data including cerebrospinal fluid CRP of newborns were statistically analyzed.

Results: In total, the mean and standard deviation of age was 22.6 ± 11.88 days. 57.2% of infants were male and 42.8% were female. In total, 40.82% of infants were diagnosed with septic meningitis. There was no significant difference between septic and aseptic groups in terms of sex ($P= 1.00$) also in terms of age ($P= 0.1$). The mean and standard deviation of CRP level in septic meningitis group was 0.95 ± 0.68 mg/L and in aseptic group was 0.16 ± 0.36 mg/L. The CRP level difference in septic meningitis group compare with aseptic group was statistically significant ($P<0.000$). The finding showed that cut off point for CRP level as a diagnostic test was 0.17 mg/L, sensitivity was 95% and specificity was 86%.

Conclusion: In the present study, newborns with septic meningitis had higher cerebrospinal fluid CRP level than newborns with aseptic meningitis, and CSF-CRP can be used in rapid diagnosis of septic and aseptic meningitis. Although this result has been seen in many studies, but more research is needed.

Keywords: C-reactive protein, cerebrospinal fluid, meningitis.

* Corresponding author: Research Center for Pediatric Infectious Diseases, Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Niayesh St., Sattarkhan Ave., Tehran, Iran.
 Tel: +98-21-66504994
 E-mail: cpidir@gmail.com