

ارزش تشخیصی سطوح ایترلوکین‌های ۱، ۶ و ۸ در مایع مغزی-نخاعی کودکان و نوجوانان مبتلا به منزیت

چکیده

آنلاین: ۱۳۹۳/۱۲/۰۵ دریافت: ۱۳۹۳/۰۹/۲۳ پذیرش: ۱۳۹۳/۱۱/۰۴

زمینه و هدف: به دلیل اهمیت تشخیص به موقع منزیت و طولانی بودن روند کشت مایع مغزی-نخاعی (CSF)، سایر روش‌های تشخیصی مورد توجه قرار گرفتند. این پژوهش با هدف تعیین ارزش تشخیصی سطوح ایترلوکین‌های ۱، ۶ و ۸ (IL-1, IL-6, IL-8) در CSF کودکان و نوجوانان مبتلا به منزیت اجرا گردید.

روش بررسی: در یک مطالعه مقطعی، ۵۱ بیمار مبتلا به منزیت یک ماهه تا ۱۸ ساله در طی دو سال (مهر ۱۳۹۱ تا مهر ۱۳۹۳) از بخش کودکان بیمارستان‌های رسول و علی اصغر تهران انتخاب شدند و تحت آسپیراسون CSF قرار گرفتند. آزمایشات معمول شامل کشت، رنگ‌آمیزی و بیوشیمیابی CSF و روش ELISA برای بررسی سطح ایترلوکین‌های ۱، ۶ و ۸ انجام شد.

یافته‌ها: ۴۹٪ نمونه‌ها منزیت باکتریال و ۶۴٪ نمونه‌ها پسر بود و جنسیت بین دو گروه باکتریال و آسپتیک تفاوتی نداشت ($P=0.7$). میانگین سنی مجموع نمونه‌ها 35.8 ± 8.5 سال و در منزیت باکتریال بالاتر بود ($P=0.47$). سطح IL-1 در باکتریال 10.87 ± 3.7 pg/ml از آسپتیک (9.05 ± 1.39 pg/ml) بالاتر بود ($P=0.03$). سطح IL-6 در باکتریال (36.5 ± 7.65 pg/ml) از آسپتیک (36.0 ± 7.65 pg/ml) بالاتر بود ($P=0.47$). سطح تشخیصی 8 باکتریال (36.5 ± 7.65 pg/ml) از آسپتیک (36.0 ± 7.65 pg/ml) بالاتر بود ($P=0.77$). سطح تشخیصی 1-IL در باکتریال (11.18) ایترلوکین ۶ (10.5) نسبت به IL-1 (0.05) تفاوتی نداشت ($P=0.349$). سطح تشخیصی 6-IL در باکتریال (0.53 ± 0.85) از آسپتیک (0.64 ± 0.00) تفاوتی نداشت ($P=0.572$). سطح تشخیصی 8-IL در باکتریال (0.80 ± 0.77) از آسپتیک (0.28 ± 0.00) تفاوتی نداشت ($P<0.001$). متغیرهای رنگ‌پذیری، شاخص گلوبول‌های سفید و قرمز، قند و پروتئین CSF تفاوتی بین دو گروه نداشتند.

نتیجه‌گیری: با وجود اهمیت ۶-IL و ۸-IL در تشخیص افتراقی منزیت، فقط ۸-IL دارای ارزش تشخیصی مناسب در افتراق دو نوع منزیت باکتریالی و آسپتیک است.

کلمات کلیدی: ایترلوکین، مایع مغزی نخاعی، منزیت باکتریال، منزیت آسپتیک، کودک، نوجوان.

بهنام ثبوتی، شیما جوادی‌نیا

شمیله نوربخش، رامین عسگریان
نسترن خسروی، آذردخت طباطبایی*

مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان
بیمارستان حضرت رسول اکرم (ص)، دانشگاه
علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران،
تهران، ایران.

*نویسنده مسئول: تهران، خیابان ستارخان، خیابان
نیایش، مجتمع آموخته و درمانی رسول اکرم (ص)،
دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران.

تلفن: ۰۲۱-۶۶۵۱۶۰۴۹
E-mail: azar-dokht_tabatabaei@yahoo.com

مقدمه

بر اساس عوامل ایجادکننده به دو نوع سپتیک با علت باکتریالی و آسپتیک با سایر علل تقسیم می‌شود.^۱ منزیت باکتریالی از جمله بیماری‌های بسیار پر عارضه بوده و در ۲-۵٪ موارد منجر به مرگ می‌شود. برای جلوگیری از ایجاد عوارض و کاهش مرگ و میر در

منزیت نوعی عفونت وخیم دستگاه عصبی مرکزی است که همراه با عوارض شدید و پایدار و مرگ و میر بالا می‌باشد.^{۲-۳} منزیت

زیادی دارد.^۴ در پژوهش حاضر سطح IL-1, IL-6, IL-8 در CSF بیماران مبتلا به منژیت باکتریال با سطح این سایتوکین‌ها در CSF بیماران مبتلا به منژیت آسپتیک مقایسه گردید تا شاخص‌های تشخیصی مناسب برای افتراق این دو گروه تعیین شود.

روش بررسی

در این مطالعه تحلیلی- مقطعی از مهر ۱۳۹۱ تا مهر ۵۰، کودک و نوجوان یک ماهه تا ۱۸ ساله مراجعه کننده به بیمارستان‌های رسول اکرم (ص) و علی‌اصغر (ع) که دارای تشخیص بالینی و قطعی منژیت بودند، پس از دریافت رضایت‌آگاهانه از والدین به روش نمونه‌گیری غیراحتمالی ساده وارد مطالعه شدند. معیار ورود شامل سن یک ماه تا ۱۸ سال، عدم وجود کتراندیکاسیون جهت آزمایش CSF، عدم مصرف هر گونه آنتی‌بیوتیک طی یک هفته پیش از بررسی و فقدان سابقه بیماری‌های مغزی مادرزادی و یا ضایعه‌ی فضای‌گیر در تصویربرداری مغز بود.

معیار خروج شامل عدم امکان دسترسی به اطلاعات مورد نیاز بیماران به دلایل مختلف مانند نواقص پرونده بیمار بود. ابزار گردآوری اطلاعات شامل پرسشنامه پژوهشگر ساخته که روایی آن از طریق ارزیابی توسط تعدادی از متخصصان تایید شد، جهت جمع‌آوری داده‌ها به کار رفت.

اطلاعات دموگرافیک و نیز علایم بیماری و نوع منژیت با همکاری پژوهشکار متخصص و مراجعه به پرونده‌ها و دریافت شرح حال دقیق از والدین جمع‌آوری شد. سپس کلیه بیماران تحت آسپریason CSF قرار گرفتند و نمونه تحت آزمایشات بیوشیمیابی، کشت میکروبی و رنگ‌آمیزی قرار گرفت. همچنین غلظت IL-1, IL-6 و IL-8 به روش ایمونوآسی و Enzyme-linked immunosorbant assay (ELISA) در SPSS software version 20 تحلیل آماری قرار گرفت. (Receiver operating characteristic, ROC) جهت انجام آمار تحلیلی، منحنی مشخصه عملکرد سیستم سایتوکین‌های مورد مطالعه برای افتراق منژیت باکتریال از نوع آسپتیک رسم شد. شاخص‌های حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری

مبلایان به منژیت باکتریایی، درمان آنتی‌بیوتیکی فوری و مناسب ضرورت دارد.^{۵-۷} تشخیص به موقع منژیت می‌تواند موارد پرخطر و نیازمند مراقبت‌های حمایتی خاص را از انواع منژیت به نسبت کم عارضه تفکیک نماید و به محدود کردن استفاده از آنتی‌بیوتیک‌های غیرضروری و بستری شدن در بیمارستان کمک کند.^۴ افتراق بین این دو نوع منژیت به دلیل تشابه علایم بالینی و یافته‌های آزمایشگاهی و به ویژه تع gioz آنتی‌بیوتیک در زمان پذیرش بیماران و قبل از کشت مایع مغزی- نخاعی (CSF) مشکل است.^۳ کشت CSF به عنوان روش قطعی تشخیصی در مبتلایان به منژیت، مستلزم دسترسی به امکانات لازم و صرف زمان طولانی است.^{۶-۸}

از این‌رو برای کاهش عوارض ناشی از منژیت باکتریایی، تمام بیماران با تشخیص بالینی منژیت تحت درمان آنتی‌بیوتیکی در بدو تشخیص قرار می‌گیرند که این امر موجب ناراحتی بیمار، افزایش عوارض دارویی و صرف هزینه اضافه به سیستم درمانی جامعه می‌گردد.^۸

علاوه بر کشت عامل بیماری، امروزه روش‌های تشخیصی جدیدی تحت مطالعه قرار گرفته‌اند که اندازه‌گیری سطح پرخی سایتوکین‌ها (به عنوان واسطه برای پاسخ ایمنی)، از جمله این روش‌ها محسوب می‌شود. نقش سایتوکین در تشخیص انواع التهاب تایید شده است^۹ و غلظت آن در محل التهاب نسبت به سطوح سرمی شاخص بهتری از شدت بالینی بیماری محسوب می‌شود.^{۱۰}

CSF در منژیت باکتریایی و آسپتیک چهار تغییرات التهابی می‌شود و در نتیجه غلظت پرخی از انواع سایتوکین‌های ترشح شده دچار تغییر می‌شود.^{۱۱} در پژوهش‌های مختلف، نقش ایترلوکین‌های IL-1, IL-6, IL-8 (IL-1, IL-6, IL-8) موجود در CSF بیماران مبتلا به منژیت اثبات شده است.^{۱۰} در مراحل اولیه التهاب، سلول‌های التهابی را فعال و تولید سایر سایتوکین‌ها را تحریک می‌کند.^{۱۰}

IL-6 به همراه IL-1 در رشد لنفوسيت‌های B و همچنین ایجاد تب و القای واکنش فاز حاد نقش دارد^{۱۲-۱۵} و کلیه بیماری‌های التهابی منژیت همراه با افزایش غلظت IL-6 در CSF می‌باشد.^۹ IL-8 در مونوسيت‌ها و سلول‌های اندوتیال عروقی در پاسخ به تحریک باکتریایی یا لبیوپلی ساکاریدی تولید شده^{۱۶} و نوتروفیل‌ها را به محل التهاب می‌کشند.^{۱۲-۱۴} همچنین در انواع التهاب منژیت به ویژه منژیت باکتریایی حاد افزایش یافته و در افتراق بین انواع منژیت اهمیت

باکتریال $\text{mm}^2 \text{ per mm}^2 = 57 \pm 20.71 / 0.6$ و در گروه آسپتیک $13.58 \pm 9.2 \pm 36.71 / 0.53$ در بود و تفاوتی بین دو گروه وجود نداشت ($P=0.498$). غلظت قند نمونه CSF در گروه باکتریال $45 \pm 24 / 12$ mg/dl و در گروه آسپتیک $53 \pm 21 / 69$ mg/dl بود و تفاوتی بین دو گروه وجود نداشت ($P=0.313$).

غلظت پروتئین نمونه CSF در گروه باکتریال mg/dl $94.30 \pm 38 / 12$ و در گروه آسپتیک $43 \pm 73 / 16$ mg/dl بود و تفاوتی بین دو گروه وجود نداشت ($P=0.421$). با کاربرد منحنی ROC، ارزش تشخیصی یا نقطه برش (Cut-off level) هر ایترلوکین در افتراق بین منژیت باکتریال و منژیت آسپتیک محاسبه شد که به همراه شاخص‌های حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری مثبت، ارزش اخباری منفی، نسبت درست‌نمایی مثبت و نسبت درست‌نمایی منفی برای سطح IL-6، IL-8 و IL-1 جهت افتراق نوع منژیت ارایه شد (جدول ۳).

کلیه شاخص‌ها در IL-8 از دو ایترلوکین دیگر بیشتر بود. فراوانی نمونه‌های دارای سطوح تشخیصی (موارد بالای نقطه برش) در هر ایترلوکین بر اساس هر یک از انواع منژیت (جدول ۱)، آمده است نشان داد که سطوح تشخیصی IL-8 بین دو گروه باکتریال و آسپتیک تفاوت معنادار داشت، اما سطوح تشخیصی IL-6 و IL-1 بین دو گروه تفاوتی نداشت.

مثبت و منفی، نسبت درست‌نمایی مثبت و منفی و ارزش تشخیصی سایتوکین‌های مورد مطالعه برای افتراق منژیت باکتریال از آسپتیک محاسبه گردید و حد اطمینان با روش Wilson score تعیین شد.

یافته‌ها

در مجموع ۵۰ بیمار در این پژوهش، دو گروه ۲۵ نفره مبتلا به منژیت باکتریال و منژیت آسپتیک مشخص شد (یک نفر نامشخص). فراوانی جنس نمونه‌ها و مقادیر تشخیصی IL-6، IL-8 و IL-1 در دو گروه منژیت باکتریال و آسپتیک و فراوانی متغیرهای کمی شامل سن نمونه‌ها و غلظت IL-6، IL-8 و IL-1 بین دو گروه مقایسه شد (به ترتیب جداول ۱ و ۲).

در مجموع غلظت IL-1 بین دو گروه تفاوتی نداشت، اما غلظت IL-8 و IL-6 به نحو معناداری در گروه باکتریال از گروه آسپتیک بالاتر بود. شاخص نمره رنگ‌پذیری (Color) نمونه CSF در گروه باکتریال $2/11 \pm 0/60$ و در گروه آسپتیک $2/00 \pm 0/00$ بود و تفاوتی بین دو گروه وجود نداشت ($P=0.763$). شاخص گلبول سفید نمونه CSF در گروه باکتریال $547/58 \pm 1940/32$ per mm^2 و در گروه آسپتیک $87/93 \pm 183/04$ per mm^2 در بود و تفاوتی بین دو گروه وجود نداشت ($P=0.385$). شاخص گلبول قرمز نمونه CSF در گروه

جدول ۱: مقایسه جنس و مقادیر تشخیص ایترلوکین‌های ۱، ۶ و ۸ بین دو گروه منژیت باکتریال و آسپتیک

P*	منژیت آسپتیک	منژیت باکتریال				کل نمونه‌ها			متغیر کیفی
		فراوانی	فراوانی نسبی	فراوانی	فراوانی نسبی	فراوانی	فراوانی نسبی	فراوانی	
0/7	۶۴	۱۶	۶۸	۱۷	۶۴/۷	۳۳	مرد		جنسیت
	۳۶	۹	۳۲	۸	۳۳/۳	۱۷	زن		
۰/۳۴۹	۶۸	۱۷	۸۰/۸	۲۱	۷۴/۵	۳۸	بالاتر از $0/58$	۰/۵۸	مقادیر تشخیصی IL-1
	۳۲	۸	۱۹/۲	۵	۲۵/۵	۱۳	کمتر از $0/58$	*** (pg/ml)	
۰/۵۷۲	۶۴	۱۶	۵۴	۱۴	۵۸	۳۰	۱/۱۷۹	۱/۱۷۹	مقادیر تشخیصی IL-6
	۳۶	۹	۴۶	۱۲	۴۲	۲۱	کمتر از $1/179$	(pg/ml)	
<0/۰۰۱>	۲۸	۷	۸۰/۸	۲۱	۵۵	۲۸	۳۶/۸۲	۳۶/۸۲	مقادیر تشخیصی IL-8
	۷۲	۱۸	۱۹/۲	۵	۴۵	۲۳	کمتر از $36/82$	(pg/ml)	

* آزمون آماری: Chi-square test. ** P<0.05 معنادار در نظر گرفته شد. *** مساوی $0/58$.

جدول ۲: مقایسه سن و مقادیر ایتلرولوکین‌های ۱، ۶ و ۸ بین دو گروه منزیت باکتریایی و آسپتیک

P*	منزیت آسپتیک***	منزیت باکتریال***	کل نمونهها***	افراد مورد مطالعه***
** ۰/۰۴۷	۱۴۷/۳±۱۳۱/۰۲	۴۹۳/۶±۸۱۴/۲۵	۳۵۸/۴۶±۸۵۸/۴۰	میانگین سنی (روز)
۰/۱۶	۰/۵۴±۱/۶۳	۱۰/۸۶±۳۷/۰۴۲	۵/۸۱±۲۶/۷۳	IL-1 (pg/ml)
** ۰/۰۳	۲۱/۳۶±۶۷/۸۴	۹۰/۵±۱۳۹/۹۲	۵۶/۶۱±۱۱۴/۹۷	IL-6 (pg/ml)
** ۰/۰۴	۵۰/۶۶±۵۹/۳۴	۳۶۵/۳۹±۷۶۵/۵۲	۲۱۱/۱۱±۵۶۵/۶۴	IL-8 (pg/ml)

* آزمون آماری: Independent t-test. ** P<۰/۰۵ معنادار در نظر گرفته شد. (Mean±SD) گزارش شد.

جدول ۳: نقطه برش، حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری مثبت و منفی، نسبت درستنمایی مثبت و منفی و سطح زیر منحنی برای سطوح ایتلرولوکین‌های ۱، ۶ و ۸ در افتراق منزیت باکتریایی از آسپتیک

ایتلرولوکین	متغیر	IL-1	IL-6	IL-8
نقطه برش منحنی (ng/L)				
درصد حساسیت		۰/۰۵۸	۱/۱۷۹	۳۶/۸۲
درصد ویژگی		٪۵۵	٪۴۶	٪۷۵
درصد ارزش اخباری مثبت		٪۶۱	٪۴۲	٪۷۸
درصد ارزش اخباری منفی		٪۸۰	٪۵۳	٪۸۰
نسبت درستنمایی مثبت		٪۳۲	٪۳۶	٪۷۲
نسبت درستنمایی منفی		۱/۴۲	۰/۷۹	۳/۴۰
سطح زیر منحنی		۱/۳۶	۰/۷۲	۳/۱۲
		۰/۶۶۷	۰/۵۰	۰/۷۳

منزیت باکتریایی نسبت به آسپتیک آشکارا بیشتر بود که این یافته برابر با نتایج پژوهش‌های مشابه است. که بر اساس آن، IL-8 و IL-6 در کلیه بیماری‌های التهابی منزیت افزایش می‌یابد.^۹ در مطالعه CSF در Vazquez Junior Pinto و همکارانشان، سطح IL-6 در مبتلایان به منزیت باکتریال از آسپتیک بالاتر بود.^{۱۵} در مطالعه Abdelmoez Pinto Junior در سطح IL-8 و همکارانشان سطح IL-8 در منزیت نوع باکتریایی از آسپتیک و افراد بدون منزیت بالاتر بود.^۹ Yilmaz^۹ غلظت IL-8 در منزیت باکتریایی و توبرکلوز را به طور قابل توجهی بالاتر از منزیت آسپتیک و گروه شاهد اعلام کرد.^۹ در مطالعه Ostergaard و همکارانش، غلظت IL-8 CSF در منزیت عفونی (از علل شناخته شده و ناشناخته) بالاتر از منزیت آسپتیک بود و در منزیت آسپتیک از افراد بدون منزیت به طور قابل توجهی بالاتر

بحث

در پژوهش کنونی مشخص شد، با وجود اینکه سطوح IL-6 و IL-8 در منزیت باکتریایی نسبت به آسپتیک آشکارا بیشتر است، اما تنها IL-8 دارای تفاوت بارز در سطوح تشخیصی (تفاوت موارد بالا و پایین نقطه برش) جهت افتراق منزیت باکتریایی از آسپتیک است. در مطالعه حاضر، جنس بین دو گروه باکتریایی و آسپتیک تفاوتی نداشت، همچنین اغلب موارد دو گروه یعنی ٪۶۸ موارد منزیت باکتریایی و ٪۶۴ موارد منزیت آسپتیک، پسر بودند. میانگین سنی مجموع بیماران حدود یکسال بود و سن مبتلایان به منزیت نوع باکتریال در این بالاتر بود. سطح IL-1 بین دو گروه منزیت باکتریایی و آسپتیک تفاوتی نداشت، در حالی که سطوح IL-6 و IL-8 در

از چهار پنجم موارد منژیت باکتریایی و حدود دو سوم موارد آسپتیک دارای مقادیر تشخیصی IL-1 بودند، اما این تفاوت واضح نبود. همچنین تفاوت آشکار در سطوح تشخیصی IL-6 نیز دیده نشد که نشان می‌دهد با وجود بالابودن سطح آن در انواع باکتریایی، این سایرکین ارزش تشخیصی مناسبی برای افتراق باکتریایی از آسپتیک ندارد. اما IL-8 دارای تفاوت آشکار در سطوح تشخیصی جهت افتراق منژیت باکتریایی از آسپتیک بود و این نتیجه‌گیری کاملاً در راستای نتایج سایر مطالعات مختلف و معتبر است که نقش مهم ایترلوكین ۸ را از بین سایر انواع ایترلوكین برای افتراق دو نوع منژیت باکتریایی و آسپتیک تایید کرده‌اند.^{۱۶, ۱۷}

به دلیل اهمیت نقش سایرکین‌ها در بیماری‌های عفونی، اجرای مطالعات مشابه در آینده برای یافتن معیار تشخیصی معتبر و دقیق به منظور افتراق انواع پرخطر منژیت از سایر انواع توصیه می‌شود. همچنین پیشنهاد می‌شود که بررسی‌های با تعداد نمونه بیشتری انجام شود تا نتایج با دقت بالاتر حاصل گردد. در مجموع نتیجه‌گیری نمود، با وجود اینکه غلظت IL-6 و IL-8 در منژیت باکتریایی نسبت به آسپتیک به طور آشکار بالاتر است، اما تنها IL-8 ارزش بالای تشخیصی در افتراق منژیت باکتریایی از آسپتیک است و برای تلفیک انواع منژیت مناسب به نظر می‌رسد.

سپاسکاری: از زحمات کارکنان مرکز تحقیقات بیماری‌های عفونی کودکان و حمایت معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران که در اجرای این پژوهش به مایاری نمودند، قدردانی می‌شود. این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی با عنوان "بررسی ارزش تشخیصی سطوح ایترلوكین‌های ۱، ۶ و ۸ در مایع مغزی نخاعی کودکان و نوجوانان مبتلا به منژیت طی سال ۱۳۹۱ تا ۱۳۹۳" به کد ۱۹۴۷۱ مصوب دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ایران در سال ۱۳۹۱ می‌باشد که با حمایت معاونت پژوهشی این دانشگاه اجرا گردید.

بود.^{۱۷} اما افزایش قابل توجه سطح IL-8 و IL-1 در مبتلایان به منژیت آسپتیک ناشی از اوربیون و اکو ویروس (EV30) نسبت به گروه بدون منژیت در مطالعه Sulik و افزایش سطح IL-1beta در منژیت تجربی خرگوش از حیوانات شاهد در پژوهش Handa به دلیل عدم وجود گروه بدون منژیت در مطالعه ما، امکان مقایسه با نتایج پژوهش حاضر را ندارند.^{۱۸}

نتایج آزمایشات شامل رنگ‌پذیری، شاخص گلبول‌های سفید و قرمز، قند و پروتئین CSF، تفاوت معناداری بین دو گروه منژیت باکتریایی و آسپتیک نشان نداد، هر چند افزایش میزان رنگ‌پذیری، شاخص گلبول‌های سفید و پروتئین CSF و کاهش شاخص گلبول‌های قرمز و قند CSF در نوع باکتریایی دیده شد که مشابه نتایج بیشتر مطالعات از جمله Ostergaard بود.^{۱۷}

در این پژوهش، مقادیر نقطه برش در IL-8 بسیار بالاتر از دو ایترلوكین دیگر بود و سایر شاخص‌ها (حساسیت، ویژگی) ارزش اخباری مثبت، ارزش اخباری منفی، مثبت و نسبت درست‌نمایی منفی و سطح زیر منحنی نیز در از دو ایترلوكین دیگر بیشتر بود که در مجموع با یافته‌های سایر مطالعات همخوانی داشت، هر چند مقادیر حساسیت و ویژگی تا حدودی از سایر مطالعات کمتر بود، به طوری که نقطه برش ml^{۳/۶} ng/ml حساسیت ۸۲/۵٪ و ویژگی ۸۵/۰٪ در پژوهش Abdelmoez و همکاران^۳، نقطه برش ml^{۳/۰} ng/ml حساسیت ۸۱٪، ویژگی ۹۲٪ و ارزش اخباری مثبت ۹۶٪ در مطالعه Ostergaard^۷ و نقطه برش ml^{۱/۶۸۵} ng/ml حساسیت ۱۰۰٪ و ویژگی ۹۴٪ در پژوهش Pinto Junior^۹ برای IL-8 به دست آمد. حساسیت و ویژگی در آزمون تشخیصی ایترلوكین ۱ نیز از یافته موجود در متانالیز Panato و همکاران کمتر بود، که در آن مطالعه IL-1beta دارای حساسیت ۸۶٪ و ویژگی ۹۲٪ برای افتراق بین منژیت باکتریایی و آسپتیک بود و به عنوان یک مارکر مفید در پیش‌آگهی منژیت باکتریایی معرفی شد.^۳ در پژوهش حاضر، با وجودی که بیش

References

1. Tsai ML, Chen WC, Wang YC, Hung KL. Cerebrospinal fluid interleukin-6, interleukin-8, and tumor necrosis factor-alpha in children with central nervous system infections. *Zhonghua Min Guo Xiao Er Ke Yi Xue Hui Za Zhi* 1996;37(1):16-21.
2. van Deuren M, van der Ven-Jongekrijg J, Bartelink AK, van Dalen R, Sauerwein RW, van der Meer JW. Correlation between proinflammatory cytokines and antiinflammatory mediators and the severity of disease in meningococcal infections. *J Infect Dis* 1995;172(2):433-9.

3. Panato AP, Tomasi LT, Simon CS, Madeira K, Simoes LR, Medeiros LR, et al. Meta-analysis identifies tumor necrosis factor-alpha and interleukin-1 beta as diagnostic biomarkers for bacterial and aseptic meningitis. *Curr Neurovasc Res* 2014;11(4):340-8.
4. Abdelmoez AT, Zaky DZ, Maher AM. Role of cerebrospinal fluid IL-8 as a marker for differentiation between acute bacterial and aseptic meningitis. *J Egypt Soc Parasitol* 2014;44(1):205-10.
5. Thompson EJ, Keir G. Laboratory investigation of cerebrospinal fluid proteins. *Ann Clin Biochem* 1990;27 (Pt 5):425-35.
6. Kanoh Y, Ohara T, Akahoshi T. Acute inflammatory biomarkers in cerebrospinal fluid as indicators of blood cerebrospinal fluid barrier damage in Japanese subjects with infectious meningitis. *Clin Lab* 2011;57(1-2):37-46.
7. Takahashi W, Nakada TA, Abe R, Tanaka K, Matsumura Y, Oda S. Usefulness of interleukin 6 levels in the cerebrospinal fluid for the diagnosis of bacterial meningitis. *J Crit Care* 2014;29(4):693.e1-6.
8. Kleine TO, Zwerenz P, Zöfel P, Shiratori K. New and old diagnostic markers of meningitis in cerebrospinal fluid (CSF). *Brain Res Bull* 2003;61(3):287-97.
9. Pinto Junior VL, Rebelo MC, Gomes RN, Assis EF, Castro-Faria-Neto HC, Bóia MN. IL-6 and IL-8 in cerebrospinal fluid from patients with aseptic meningitis and bacterial meningitis: their potential role as a marker for differential diagnosis. *Braz J Infect Dis* 2011;15(2):156-8.
10. Handa S. Concentrations of interleukin-1 beta, interleukin-6, interleukin-8 and TNF-alpha in cerebrospinal fluid from children with septic or aseptic meningitis. *Kurume Med J* 1992;39(4):257-65.
11. Sulik A, Kroten A, Wojtkowska M, Oldak E. Increased levels of cytokines in cerebrospinal fluid of children with aseptic meningitis caused by mumps virus and echovirus 30. *Scand J Immunol* 2014;79(1):68-72.
12. Oppenheim JJ, Kovacs EJ, Matsushima K, Durum SK. There is more than one interleukin 1. *Immunol Today* 1986;7(2):45-56.
13. Detmers PA, Lo SK, Olsen-Egbert E, Walz A, Baggolini M, Cohn ZA. Neutrophil-activating protein 1/interleukin 8 stimulates the binding activity of the leukocyte adhesion receptor CD11b/CD18 on human neutrophils. *J Exp Med* 1990;171(4):1155-62.
14. Dinarello CA. Biology of interleukin 1. *FASEB J* 1988;2(2):108-15.
15. Vazquez JA, Adducci Mdel C, Coll C, Godoy Monzón D, Iserson KV. Acute meningitis prognosis using cerebrospinal fluid interleukin-6 levels. *J Emerg Med* 2012;43(2):322-7.
16. Yilmaz E, Gургозе MK, İlhan N, Dogan Y, Aydinoglu H. Interleukin-8 levels in children with bacterial, tuberculous and aseptic meningitis. *Indian J Pediatr* 2002;69(3):219-21.
17. Ostergaard C, Benfield TL, Sellebjerg F, Kronborg G, Lohse N, Lundgren JD. Interleukin-8 in cerebrospinal fluid from patients with septic and aseptic meningitis. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 1996;15(2):166-9.

Diagnostic value of the level of interleukins in cerebrospinal fluid in children meningitis

Abstract

Received: 14 Dec. 2014 Accepted: 24 Jan. 2015 Available online: 24 Feb. 2015

Behnam Soboti M.D.
Shima Javadinia M.D.
Samileh Noorbaksh M.D.
Ramin Asgarian M.D.
Nastaran Khosravi M.D.
Azardokht Tabatabaei M.Sc.*

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

Background: Cerebrospinal Fluid (CSF) culture for distinction between aseptic and bacterial meningitis can be difficult and long-term, and other diagnostic methods are under studying. This study aimed to assess the diagnostic value for the levels of Interleukin 1 (IL-1), IL-6 and IL-8 of CSF in the children and adolescent with meningitis.

Methods: Fifty-one patient with meningitis between one month and 18 year included in a Cross-Sectional Studies in the Rasul Hospital, Tehran, from 2012 to 2014. All of samples underwent aspiration of CSF. The routine tests performed that include culture; coloring and biochemical of CSF. The concentrations of IL-1, IL-6 and IL-8 were determined by Enzyme-linked immunosorbant assay (ELISA) method and all of data were analyzed.

Results: Frequency of bacterial and aseptic meningitis was equal (49%). 64.7% of samples were boys and gender had not different between two bacterial and aseptic group ($P=0.7$). Mean ($\pm SD$) of the age in total was 358.46 ± 858.40 , and bacterial group had a higher mean of age than aseptic group ($P=0.047$). The level of IL-1 was 10.87 ± 37.04 pg/ml in bacterial and 0.55 ± 1.64 pg/ml in aseptic group, that had not different ($P=0.168$). The level of IL-6 was 90.51 ± 139.3 pg/ml in bacterial and 21.36 ± 67.84 pg/ml in aseptic group, that had significant different ($P=0.030$). The level of IL-8 was 365.40 ± 765.52 pg/ml in bacterial and 50.66 ± 59.34 pg/ml in aseptic group, that had significant different ($P=0.047$). Diagnostic value of IL-1 was noted in the 80.77% of bacterial and 68.00% of aseptic group that had not different ($P=0.349$). Diagnostic value of IL-6 was noted in the 53.85% of bacterial and 64.00% of aseptic group that had not different ($P=0.572$). Diagnostic value of IL-8 was noted in the 80.77% of bacterial and 28.00% of aseptic group that had significant different ($P=0.000$). There was not different between two group of CSF variables include coloring degree, WBC and RBC index, glucose and protein.

Conclusion: Although the concentration of IL-6 and IL-8 was higher in bacterial meningitis than in aseptic patients, only IL-8 had suitable diagnostic value for distinction between different types of meningitis.

Keywords: adolescent, aseptic, bacterial meningitis, cerebrospinal fluid, child, cross-sectional studies, diagnostic value, interleukins, meningitis.

* Corresponding author: Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Iran University of Medical Sciences, Niayesh St., Sattarkhan Ave., Tehran, Iran.
Tel: +98- 21- 66516049
E-mail: azardokht_tabatabaei@yahoo.com