ار تباط بین سطح پلاسمائی فیبرینوژن با پیامد در بیماران با تشدید حاد بیماری انسدادی مزمن ریه

دکتر محمدحسین رحیمیراد ٰ، دکتر سپیدہ فتحی* ٰ، دکتر یوسف رسمی ٰ، دکتر رضا دین پرست ٔ

تاريخ دريافت: 1391/10/12، تاريخ پذيرش: 1391/12/22

چکيده

پیش زمینه و هدف: بیماری انسداد مزمن ریوی (COPD) به عنوان بیماری سیستمیک با التهاب مزمن در نظر گرفته می شود که حملات تشدید دارد. پیش بینی صحیحتر پیش آگهی می تواند به انتخاب بیماران و تداخلات درمانی لازم کمک کند. مواد و روشها: در این مطالعه است هدف این مطالعه ارزیابی ارزش فیبرینوژن برای پیشگویی پیامد در تشدید COPD است. مواد و روشها: در این مطالعه همگروهی بیمارانی که به علت تشدید حاد COPD در بخش ریه بستری شده بودند به دو گروه سطح فیبرینوژن پلاسما بالا (mg/dL۴۰۰)) و کمتر تقسیم شدند و از نظر طول مدت بستری و پیامد ثبت شد ناشی نیاز به انتقال به ICU نیاز به انتوباسیون و ونتیلاسیون مکانیکی و مرگ در بیمارستان به عنوان پیامدهای بد پیگیری شدند ارتباط سطح فیبرینوژن پلاسما با پیامد با استفاده از ICU سنجیده شد. یافتهها: از ۹۴ بیمار ۱۵ بیمار پیامد به ۳۳ بیمار پیامد خوب داشتند میانگین فیبرینوژن پلاسمادر بیماران با پیامد خوب ۱۵۵/۴۲ ± ۱۵۵/۶۷ و در ۲ بیماران با پیامد بد IT میمار پیامد به ۳۳ میمار پیامد خوب داشتند میانگین فیبرینوژن پلاسمادر بیماران با پیامد خوب ۲۵/۳۳ و ۱۵۵/۴۲ و در بیماران با پیامد بد IT میمار پیامد بد ۳۹ بیمار پیامد خوب داشتند میانگین فیبرینوژن پلاسمادر بیماران با پیامد خوب IT میمار و در بیماران با پیامد بد IT سیمار پیامد خوب دارت استری می ای ایماد بیماران با پیامد و و در بیماران با سطح فیبرینوژن کمتر از میانگین طول مدت بستری در بیمارستان در بیماران با سطح فیبرینوژن بالای mg/dL۴۰۰ برابر با ۲/۱۵ روز و در بیماران با سطح فیبرینوژن کمتر از میانگین طول مدت بستری در بیمارستان در بیماران با سطح فیبرینوژن بالای mg/dL۴۰۰ روز و و در بیماران با سطح فیبرینوژن کمتر از آگهی در بیماران با تشدید COPD به کار رود.

کلمات کلیدی: بیماری انسدادی مزمن ریه (COPD)، فیبرینوژن، پیامد، طول مدت بستری، مرگ و میر

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و چهارم، شماره دوم، ص ۱۰۳-۹۷، اردیبهشت ۱۳۹۲

آدرس مکاتبه: ارومیه بلوار ارشاد مرکز آموزشی درمانی امام خمینی ارومیه واحد برونکوسکوپی، تلفن: ۰۴۴۹-۰۴۴۱ Email: sepideh_fathibitaraf_md@yahoo.com

این مقاله از پایان نامه دوره دستیاری دکتر سپیده فتحی بیطرف استخراج شده است.

مقدمه

بیماری انسدادی مزمن ریه (COPD)⁶ با ایجاد التهاب مداوم راههای هوایی منجر به محدودیت پیشرونده جریان هوا میشود که به طور کامل برگشت پذیر نیست. COPD چهارمین علت مرگ در جهان است.GOLD⁷ پیش بینی کرده است که تا سال میلادی ۲۰۲۰، COPD به سومین علت مرگ در جهان

تبدیل خواهد(۱) تشدید حاد COPD با افزایش التهاب ریوی همراه بوده و سبب کاهش کیفیت زندگی در این بیماران می شود(۲, ۳) (۴) عوارض سیستمیک در ارگان های دیگر به غیر از ریه

در COPD اتفاق می افتد (۴)، که این عوارض سیستمیک می تواند با افزایش مارکرهای التهابی سیستمیک همراه باشد (۵).

> ^۱ فوق تخصص ریه استاد بخش داخلی ریه دانشگاه علوم پزشکی ارومیه ^۲ رزیدنت داخلی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه (نویسنده مسئول) ^۳ دانشیار بیوشیمی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه ^۵ فوق تخصص ریه استادیار بخش ریه دانشگاه علوم پزشکی ارومیه ۵

Global initiative obstructive pulmonary disease⁹

اندوتلیوم عروق مکان اصلی برای تاثیرات التهابی سیستمیک بوده و میتواند منجر به بیماریهای ایسکمیک قلبی شود. بنابراین شیوع حملات قلبی در بیماران COPD افزایش مییابد (۶). فیبرینوژن یک پروتئین محلول در پلاسما است که به عنوان کوفاکتور در فعالیت پلاکتی نقش دارد و در فرآیند انعقاد به فیبرین تبدیل میشود. فیبرینوژن جزء عوامل اصلی ویسکوزیته پلاسما است و یکی از ریسک فاکتورهای مستقل بیماری قلبی- عروقی است. بسیاری از مطالعات نشان داده بین سطح فیبرینوژن پلاسما و حوادث آترواسکلروز قلبی و حملات و سکته قلبی همراهی وجود دارد. نهایتاً سطح بالای فیبرینوژن پیش گویی کننده خطر بالای حوادث قلبی عروقی است (۷, ۸).

هدف این مطالعه تعیین ارتباط سطح پلاسمایی فیبرینوژن با پیامد در بیماران با تشدید حاد COPD است.

روش کار

اطلاعات از ۵۴ بیمارانی که با تشدید حاد COPD در بخش ریه بیمارستان امام خمینی ارومیه بستری شدند، از آذر ۱۳۸۹ جمع آوری شد. تشخیص تشدید حاد COPD بر اساس تغییر شدید و حاد در تنگی نفس پایه، افزایش سرفه و یا میزان تولید خلط و یا چرکی شدن خلط بیمار تعریف شد به طوری که نیازمند مراقبت پزشکی در بیمارستان باشد.

معیارهای خروج: ۱ - بیماران مبتلا به آسم انعقاد عروقی منتشر – بیماران با کشت خون مثبت ۲ - انفیلتراسیون جدید در بستری بیمارستانی ۳ - تشخیص نارسایی قلبی یا آمبولی ریه براساس شرح ۳ - تشخیص نارسایی قلبی یا آمبولی ریه براساس شرح ۳ - تشخیص نارسایی قلبی یا آمبولی ریه براساس شرح ۴ - علائمی مبنی بر وجود بیماریهایی که سطح فیبرینوژن خون را تغییر دهد داشتند. ۵ - عدم همکاری در انجام اسپیرومتری صحیح *اروش جمع آوری دادهها:* ۱ - دموگرافیک: سن، جنس، سیگار کشیدن، استفاده از اکسیژن در منزل، بیماری همزمان شامل درگیری نئوپلاستیک،

۲- عملکردی: اندازه گیری FEV1 ^۱FEV1 و با اسپیرومتر (MIR- SPIROLAB II - ایتالیا) قبل و پس از استعمال دوپاف سالبوتامول در زمان ممکن، رادیوگرافی سینه برای رد ذات الریه، بیماری عروق مغزی، درگیری مزمن کلیه، کبد، قلب ۳-آزمایشگاهی: جهت تعیین میزان سطح فیبرینوژن پلاسما

نمونهی خون حدود ۱۰سی سی از طریق وریدی در روز بستری از بیمار گرفته شد، نمونهها به لولههای آزمایش حاوی ۲/۶درصد ماده ضدانعقادی سیترات سدیم به مقدار نسبت ۱۱m به ۹ m ریخته شد و جهت سانتریفورژ به آزمایشگاه ارسال گردید تا پلاسمای آن جدا شود. در نهایت سطح فیرینوژن پلاسما را به روش شیمیایی از نمونههای پلاسما با استفاده از کیت فیبرینوژن (مهسا یاران– ایران) اندازه گیری نمودیم. فیبرینوژن بالای mg/dL۴۰۰ به عنوان سظح بالا در نظر گرفته شد.

اطلاعات مربوط به نتایج بیماران و عوارض بیماری در طی مدت بستری در بیمارستان جمع آوری شد. هر یک از موارد زیر به عنوان پیامد بد در نظر گرفته شد:

- I. مرگ در بیمارستان
- II. نياز به انتقال به ICU
- III. نیاز به انتوباسیون و ونتیلاسیون مکانیکی، روش تحلیل دادهها:

از نرم افزار SPSS (version 18.0)، جهت آنالیز دادهها استفاده شد. ۲۰۱۵ P value از نظر آماری، معنی دار در نظر گرفته شد. اطلاعات به صورت متوسط و انحراف معیار (SD) یا میانه و محدوده (range) به تناسب بیان شد. در آنالیز تک متغیره میانه و محدوده (range) به تناسب بیان شد. در آنالیز تک متغیره میانه و محدوده (SD) به تناسب بیان شد. در آنالیز حاد متغیرهای کیفی از کای - اسکوئر یا Fisher exact و در متغیرهای پیوسته از Student T test جهت آنالیز دادهها استفاده شد.

نتايج

در این مطالعه که بر روی ۶۰ بیمار با تشدید حاد COPD صورت گرفت. به علت اثبات ابتلا همزمان به نارسایی قلبی، و یا آمبولی ریه ۶ نمونه حذف شدند و۵۴ مورد ۳۸ مذکر و ۱۶ مونث مورد آنالیز قرار گرفت ۳۹ نفر (۲۲/۲%) سیگاری بودند و ۱۵ نفر (۲۷/۸%) غیر سیگاری بودند.

mg/dl. میانگین فیبرینوژن در بیماران با پیامد خوبmg/dl . ۹۶/۵۵ ± ۱۵۵/۶۷ بود در حالی که در بیماران با پیامد بداکه۲۳ ۲۵۶/۴۳ mg/dl میباشد که با آزمون آماری

ديابت ملينوس

¹ Forced Expiratory volume1 FEV1: حجمی است که در ثانیه اول بازدم با فشار به بیرون داده می شود

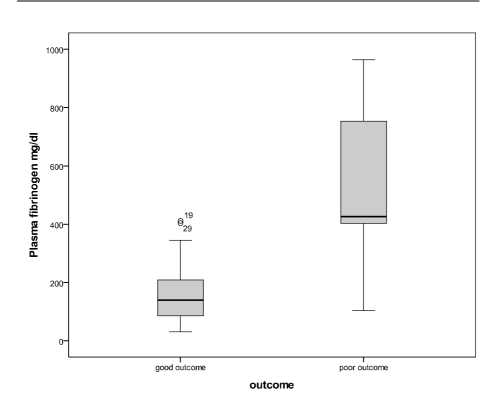
T- test با (۲۰۰۱، = P) ارتباط معنی داری بین سطح فیبرینوژن و پیامد بیماری وجود دارد. (نمودار ۱) ۲. تفاوت آماری معنی داری بین سطح فیبرینوژن با FEV1 و PCO2 وPH, وجود دارد ولی باPO2 و WBC FEV1 نواست (جدول) ۳. میانگین طول مدت بستری در بیمارستان در ۴۰ بیمار با سطح فیبرینوژن کمتر و مساوی ۴۰۰mg/dL

از mg/dL۴۰۰ برابر ۵/۲۵ ±۱۳/۰۷ روز بود. با توجه به آزمون

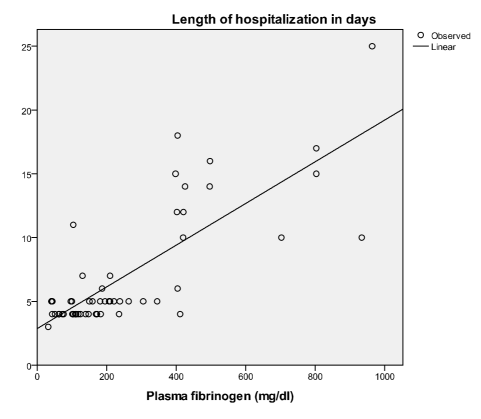
آماری t- test تفاوت آماری معنی داری بین سطح فیبرینوژن و طول مدت بستری در بیمارستان وجود دارد (P = ·/· · 1). نمودار ۲ نشان می دهد بین افزایش سطح فیبرینوژن پلاسما و طول مدت بستری بیماران COPD در بیمارستان یک ارتباط مثبت وجود دارد. ۴. بین سطح فیبرینوژن پلاسما و آزمایش عملکرد تنفسی IFEV1 در بیماران COPD یک ارتباط معکوس وجود دارد به طوری که با افزایش سطح فیبرینوژن پلاسما FEV1 کاهش می یابد (نمودار ۲).

| P.value | فيبرينوژن پلاسما بيشتر | فيبرينوژن پلاسما برابر يا كمتر | متغير |
|----------|----------------------------|--|------------------------------|
| (T-test) | از ۴۰۰ میلی گرم درذسی لیتر | از ۴۰۰ میلی گرم در دسی لیتر | |
| ۰/۰۳ | 221/20 ±10/98 | ۳۰/۲۸ ±۱۲/۱۰ | mean FEV1% predicted |
| ۰/۳ | ۷۰/۵۳ ± ۱۵/۷۴ | 88/10 ±20/4 | (mmHg) PO2 |
| ./. 4 | 54/95 ±77/77 | 41/21 ±1. | (mmHg) PCO2 |
| ۰/۰ ۱ | ۷/۳۷ ±۰/۱ | ۷/۴۳ ±۰/۰۵ | pH |
| ۰/۵ | 9850/V1 ±4044 /VX | 1940/70 ±7708/00 | (number/µl) WBC |
| ۰/۰۰۱ | ι ۳/ν±۵/۲ν | $\Delta / \cdot \tau_{\pm} \tau / \cdot ho$ | میانگین طول مدت بستری به روز |

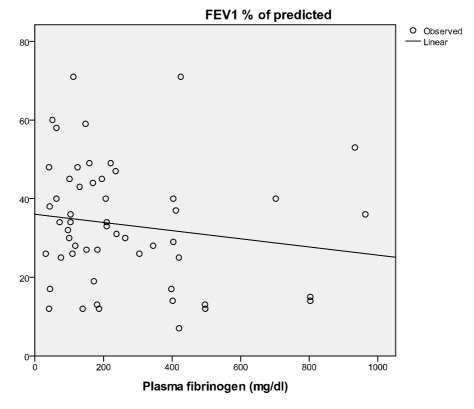
جدول شماره (۱): مقایسه بیماران با فیبرینوژن بالا و پایین *تر*



نمودار شماره (۱): مقایسه میانگین فیبرینوژن بین بیماران با پیامد خوب و بد



نمودار شماره (۲): ضریب همبستگی سطح فیبرینوژن با طول مدت بستری بیماران COPD در بیمارستان



نمودار شماره (۳): ضریب همبستگی سطح فیبرینوژن با FEV1

بحث

مطالعه حاضر مشخص می کند که سطح فیبرینوژن پلاسما در زمان بستری با پیامد نامطلوب در بیماران با تشدید حاد COPD ارتباط دارد. در هر بیماری تعیین پیش آگهی مهم میباشد در مورد تعیین پیامد در بیماران با تشدید COPD در بررسیهایی که مک کوری و همکارانش(۹) انجام دادند ۱۱ مطالعه بدست آوردند که فقط هشت تای آنها تفسیرهای پیش آگهی را گزارش کرده بودند. از این گزارشها ۵ مطالعه فقط در مورد بیماران بستری در ICU بود و فقط سه مطالعه در مورد مرگ و میر بیمارانی غیر انتخابي COPD با تشديد حاد بود. مطالعات جديد شامل اطلاعات کمی هستند. در مطالعهای که توسط گروئن وگن و همکارانش(۱۰) انجام شد، به این نتیجه رسیدند که استفاده طولانی مدت از کورتیکواستروئید خوراکی و سطح PCO₂ بالاتر مرتبط با مرگ و میر است که همه این نتایج شامل بیماران بستری بیمارستانی و یک سال پس از ترخیص بود. آنها همچنین نشان دادند التهاب سیستمیک که به صورت افزایش فیبرینوژن باشد یک عامل خطر مستقل است

PO₂ در یک مطالعه، مرگ و میر بیمارستانی با سطح پائین تر PO₂ و سطح بالاتر PO₂ همچنین سطح اشباع اکسیژن پایین تر و بستری طولانی تر در بیمارستان ار تباط داشت (۱۱).

در مطالعه الکساندری و همکارانش(۱۲)، سطح PO₂ پائین سطح فیبرینوژن در بیماران با تشدید حاد COPD ارتباط معنیداری داشت، ولی بین سطح PCO₂ و سطح فیبرینوژن در این بیماران ارتباط معنیداری پیدا نکرده بود.

در مطالعهای که توسط ونک و همکارانش (۱۳) انجام شد سطح PO_2 و سطح Hp با سطح فیبرینوژن پلاسما در بیماران با تشدید حاد COPD ارتباط آماری معنیداری نداشت ولی بین سطح PCO_2 با فیبرینوژن پلاسما ارتباط آماری معنیداری وجود داشت. پولاتلی و همکارانش (۶) نشان دادند انجام شد بین سطح PCO_2 و Ho و PCO_3 با شدت بیماری ارتباط آماری معنیداری وجود نداشت ولی بین سطح PO_2 و هیپوکسمی با سطح فیبرینوژن ارتباط آماری معنیداری وجود داشت و میزان اشباع فیبرینوژن ارتباط آماری معنیداری نداشت.

در مطالعه حاضر سطح فیبرینوژن با2PCO ارتباط آماری معنی داری وجود داشت که در بعضی از مطالعات قبلی انجام شده نیز این ارتباط معنی دار بوده است.

بین PO₂ و سطح فیبرینوژن ارتباط آماری معنیداری وجود نداشت که در سه مطالعه از چهار مطالعه قبلی این ارتباط

معنی داری بوده است، که به نظر می رسد علت این پدیده بیشتر مرتبط با دریافت اکسیژن قبل از نمونه گیری باشد ما از نظر اخلاقی تتوانستیم بیماران از دریافت اکسیژن محروم کنیم. بنابراین عدم ارتباط، منطقی به نظر می رسد. در این مطالعه بین pH و سطح فیبرینوژن ارتباط آماری معنی داری وجود دارد که علت آن به نظر می رسد عدم تاثیر سریع دریافت اکسیژن روی سطح اسیدوز بیماران بوده است و وجود این ارتباط منطقی به نظر می رسد.

در مطالعه حاضر بین طول مدت بستری با سطح فیبرینوژن ارتباط وجود داشت در مطالعهای بین سطح فیبرینوژن بالا با خطر بستری بیمارستانی و کاهش عملکرد ریوی ارتباط آماری معنیداری داشته است سطح فاکتورهای دیگر مانند آلفا ۱-آنتی تریپسین، پروتئین فاز حاد و اینترلوکین ۱ نیز علاوه بر فیبرینوژن و ارتباط آنها با بستری بیمارستانی مورد بررسی قرار گرفته است که سطحmg/L S< پروتئین فاز حاد در بیمارانی که به مدت ۱۰ سال یا بیشتر تنباکو روزانه ۱۵ گرم مصرف کردهاند افزایش ۶۰درصد در ریسک بستری بیمارستانی همراه بوده است.مورتون دهل و همکارانش (۱۴).

در مطالعه حاضر، سطح FEV1 ارتباط معنی داری با پیامد بیماران بستری شده با تشدید حاد COPD دارد. ولی از آنجایی که انجام اسپیرومتری در همه بیماران خصوصاً بیماران بدحال امکان پذیر نیست. به نظر می رسد اندازه گیری سطح فیبرینوژن پلاسما که مرتبط به همکاری بیمار نیست و همچنین نیاز به انتقال بیمار از بخش یا ICU به داحد اسپیرومتری ندارد که خود می تواند سبب اختلال در اقدامات درمانی شود پیشگوکنندهای در دسترس تر و عملی تر از FEV1 است و می تواند مخصوصاً در بیماران بدحال ارزشمند باشد.

یافته ما با مطالعه Dal وهمکاران موافقت دارد وی نشان داد که افزایش سطح فیبرینوژن با کاهش عملکرد ریهها و ریسک COPD بدون ارتباط با وضعیت مصرف سیگار است.

در مطالعه حاضر بین سطح فیبرینوژن و پیامد بد بیماری (انتوباسیون، مرگ، بستری ICU) ارتباط آماری معنیداری وجود داشت.

نتيجه گيرى

سطح پلاسمایی فیبرینوژن میتواند به عنوان یک مارکر کمک کننده در تعیین پیامد بیماری در بیمارانی که با تشدید حاد COPD بستری میشوند، معرفی شود.

دکتر محمدحسین رحیمی اد و همکاران محمد STD

References:

- Global Initiative for Chronic Obstructive Lung Disease strategy for the diagnosis, management and prevention of chronic obstructive pulmonary disease: an Asia-Pacific perspective. Asia Pacific COPD Roundtable Group. Respirology 2005; 10(1):9-17.
- Duvoix A, Dickens J, Haq I, Mannino D, Miller B, Tal-Singer R, et al. Blood fibrinogen as a biomarker of chronic obstructive pulmonary disease. Thorax 2012.
- Vestbo J, Rennard S. Chronic obstructive pulmonary disease biomarker(s) for disease activity needed--urgently. Am J Respir Crit Care Med 2010; 182(7):863-4.
- van Eeden SF, Sin DD. Chronic obstructive pulmonary disease: a chronic systemic inflammatory disease. Respiration 2008; 75(2):224-38.
- Higashimoto Y, Iwata T, Okada M, Satoh H, Fukuda K, Tohda Y. Serum biomarkers as predictors of lung function decline in chronic obstructive pulmonary disease. Respir Med 2009;103(8): 1231-8.
- Polatli M, Cakir A, Cildag O, Bolaman AZ, Yenisey C, Yenicerioglu Y. Microalbuminuria, von Willebrand factor and fibrinogen levels as markers of the severity in COPD exacerbation. J Thromb Thrombolysis 2008; 26(2):97-102.
- Lind P, Hedblad B, Stavenow L, Janzon L, Eriksson KF, Lindgarde F. Influence of plasma fibrinogen levels on the incidence of myocardial

infarction and death is modified by other inflammation-sensitive proteins: a long-term cohort study. Arterioscler Thromb Vasc Biol 2001; 21(3):452-8.

- Liu Y, Berthier-Schaad Y, Fink NE, Fallin MD, Tracy RP, Klag MJ, et al. Beta-fibrinogen haplotypes and the risk for cardiovascular disease in a dialysis cohort. Am J Kidney Dis 2005; 46(1):78-85.
- McCrory DC, Brown C, Gelfand SE, Bach PB. Management of acute exacerbations of COPD: a summary and appraisal of published evidence. Chest 2001; 119(4):1190-209.
- Groenewegen KH, Schols AM, Wouters EF. Mortality and mortality-related factors after hospitalization for acute exacerbation of COPD. Chest 2003; 124(2):459-67.
- Gunen H, Hacievliyagil SS, Kosar F, Mutlu LC, Gulbas G, Pehlivan E, et al. Factors affecting survival of hospitalised patients with COPD. Eur Respir J 2005; 26(2):234-41.
- Alessandri C, Basili S, Violi F, Ferroni P, Gazzaniga PP, Cordova C, et al. Hypercoagulability state in patients with chronic obstructive pulmonary disease. Thromb Hemost 1994; 72(3): 343-6.
- Wang Z, Xie m. Prothrombotic state in patients with chronic obstructive disease and treatment with Heparin. J Exp Med 1998; 29(4): 411-14.
- Morten D, Borge N. Markers early Disease and prognosis in COPD. Clin Respir J 2009; 4: 157-67.

THE RELATION BETWEEN PLASMA FIBRINOGEN LEVEL AND DISEASE OUTCOME IN PATIENTS WITH ACUTE EXACERBATION OF CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE

Mohammad Hossein Rahimi-Rad¹, Sepideh Fathi-Bitaraf², Yosef Rasmi³, Reza Dinparast⁴

Received: 11 Dec, 2012; Accepted: 01 Feb, 2013

Abstract

Background & Aims: Chronic obstructive pulmonary disease (COPD) is considered as a systemic disease by chronic inflammation with exacerbation episodes. Fibrinogen is a marker of systemic inflammation. The aim of this study was to assess the relation between plasma of fibrinogen level with adverse outcome in COPD patients.

Materials & Methods: In this cohort study patients with acute exacerbation of COPD admitted to pulmonary ward were studied prospectively. They were divided into two cohort, patients with high plasma fibrinogen (>400 mg/dl) and less than 400 mg/dl on admission day venous blood. The patients were followed for duration of hospitalization and any adverse outcome (death in the hospital, transfer to ICU, intubation and mechanical ventilation). Relation of fibrinogen level with outcome evaluated.

Results : Among 54 patients, 15 had adverse outcome, and 39 good outcomes. Among these two groups, the mean plasma fibrinogen was 530 ± 256.43 mg/L and 155.67 ± 96.55 , respectively (p=0.001). In 14 patients plasma fibrinogen level was >400 mg/dl and in 40 patients ≤ 400 mg/dl

The rate of adverse outcome was 85.7% in 7.5% in those with higher and lower fibrinogen level (p value=0.001). The mean duration of hospitalization was 13.7 ± 5.27 vs. 5.02 ± 2.06 days in fibrinogen > 400 mg/dl and \leq 400 mg/dl group respectively (p value=0.001)

Conclusion: Plasma fibrinogen obtained at admission day may assist identification of high-risk patients with acute exacerbation of COPD.

Keywords: COPD, Fibrinogen, Outcome, Mortality, Duration of Hospitalization

Address: Department of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran *Email*: rahimirad@hotmail.com

SOURCE: URMIA MED J 2013: 24(2): 103 ISSN: 1027-3727

¹ professor of Medicine, Respoiratory medicine subspecialist, Department of medicine, Urmia University of medical sciences, Urmia, Iran

² Resuident of Internal Medicine, Urmia University of medical sciences, Urmia, Iran

³ PHD of biochemistry, Associate professor of biochemistry, department biochemistry, Urmia University of medical sciences, Urmia, Iran

⁴ Assistant professor of Medicine Respoiratory medicine subspecialist, Department of medicine, Urmia University of medical sciences, Urmia, Iran