

Serum procalcitonin level as a biomarker for the differential diagnosis between infectious and non-infectious systemic inflammatory response syndrome: a prospective case-control study

Afrasiabian Sh., MD¹, Nouri H., Medical Student², Hajibagheri K., MD³, Ghaderi E., PhD⁴, Abdollahi Sh., MSc⁵, Mohsenpour B., MD^{*6}

1. Associate Professor, Department of infectious disease, Faculty of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran.

2. Medical Student, Student Research Committee, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran

3. Assistant Professor, Department of infectious disease, Faculty of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran

4. Assistant Professor, Department of Epidemiology and Biostatistics, Faculty of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran

5. MSc Laboratory sciences, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran

6. Associate Professor, Department of infectious disease, Faculty of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Sanandaj, Iran, (Corresponding Author), Tel: +98-87-33664958, behzadmohsenpour@yahoo.com

ABSTRACT

Background and Aim: Considering the importance of sepsis and its complications in the mortality of the patients admitted to different parts of hospital and the importance of early diagnosis and timely and appropriate treatment in the patients' survival, we investigated the value of procalcitonin serum level for the differential diagnosis between infectious and non-infectious SIRS in the patients referring to Tohid Hospital in Sanandaj.

Material and Methods: In this descriptive analytical (case-control) study, we measured procalcitonin level in SIRS positive patients who had been referring to Tohid Hospital in Sanandaj.

After obtaining the results of the lab tests the patients were divided into two groups of infectious SIRS (case group) and non-infectious (control group) based on the final diagnosis made by our infectious diseases specialist. Patients with history of antibiotic intake within the last 48 hours, mechanical trauma, heat stroke, recent surgery, cancer and severe burn were excluded from the study. Each group consisted of 30 patients. Using SPSS software, data were analyzed by independent T-test to compare the quantitative data between the two groups. We also used Pearson correlation test to investigate the relationship between procalcitonin serum level and variables related to vital signs and blood markers. $P < 0.05$ was considered significant.

Results: Mean procalcitonin serum level in the case group was significantly higher than that in the control group, and the patients with higher respiratory rate and higher WBC counts had significant increase in procalcitonin serum level. Results of this study showed that the sensitivity, specificity and accuracy of procalcitonin test at the threshold of 0.52 ng/ml were 70%, 94% and 81.7%, respectively, and positive and negative predictive values were 75.7% and 91.3%, respectively.

Conclusion: According to the results, procalcitonin level had a significant sensitivity and specificity in the differential diagnosis between infectious and non-infectious SIRS and can be considered as a diagnostic test along with other clinical and paraclinical criteria in the early stages of these disorders. This can be helpful in making early diagnosis and timely administration of medications.

Keywords: Procalcitonin, Systemic inflammatory response syndrome, Sepsis.

Received: Feb 17, 2018 **Accepted:** May 22, 2018

بررسی سطح سرمی پروکلسی تونین به عنوان یک بیومارک در افتراق سندروم پاسخ التهابی سیستمیک عفونی و غیر عفونی

شهلا افراصیان^۱، حمید نوری^۲، کتایون حاجی باقری^۳، ابراهیم قادری^۴، شادیه عبدالله‌ی^۵، بهزاد محسن پور^{*}

۱. دانشیار، گروه بیماری های عفونی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران

۲. دانشجوی پزشکی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران

۳. استادیار، گروه بیماری های عفونی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران

۴. استادیار، گروه آمار و اپیدمیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران

۵. کارشناس ارشد علوم ازمایشگاهی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران

۶. دانشیار، گروه بیماری های عفونی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان، سنندج، ایران (مؤلف مسؤول)، تلفن ثابت: ۰۸۷-۳۳۶۶۴۶۵۸،

behzadmhosenpour@yahoo.com

چکیده

زمینه و هدف: با توجه به اهمیت سپسیس و عوارض آن در مرگ و میر بیماران بستری در بخش‌های مختلف، اهمیت بالای تشخیص زودرس و درمان به موقع و مناسب در بقای بیماران، در این مطالعه ارزش سطح سرمی پروکلسیتوني در افتراق سندرم پاسخ التهابی سیستمیک (SIRS) عفونی و غیر عفونی در بیماران مراجعه کننده به بیمارستان توحید سنندج مورد بررسی قرار گرفت.

روش بررسی: در یک مطالعه (مورد-شاهد) در بیماران SIRS مثبت که با دستور بستری پزشکان عفونی از مطب به بیمارستان توحید سنندج ارجاع شده بودند سطح سرمی پروکلسی تونین اندازه گیری شد. بعد از مشخص شدن نتیجه‌ی آزمایشات و بر اساس تشخیص نهایی پزشک معالج، بیماران به دو گروه SIRS عفونی (گروه مورد) و غیر عفونی (گروه شاهد) تقسیم شدند. افراد با سابقه دریافت آنتی بیوتیک در ۴۸ ساعت قبل، ترومای مکانیکال، گرمایش گرمازدگی، عمل جراحی اخیر، ابتلا به کانسر و سوختگی شدید از مطالعه خارج شدند. حجم نمونه در هر گروه ۳۰ نفر محاسبه شد و داده‌ها از طریق نرم افزار SPSS و توسط تست تی مستقل برای مقایسه داده‌های کمی در دو گروه و آزمون همبستگی پیرسون جهت بررسی ارتباط سطح سرمی پروکلسی تونین با متغیرهای مربوط به علایم حیاتی و مارکرهای خونی استفاده شد. سطح معنی داری در این مطالعه کمتر از ۰/۰۵ در نظر گرفته شد. **یافته‌ها:** میانگین سطح سرمی پروکلسی تونین در گروه مورد به طور معنی داری از گروه شاهد بیشتر بود و نیز در بیمارانی که تعداد تنفس و میزان WBC بیشتری در خون داشتند سطح سرمی پروکلسی تونین افزایش معنی داری داشت. دیگر نتایج این مطالعه نشان داد حساسیت، ویژگی و دقت تست پروکلسی تونین برای حد آستانه ۰/۵۲ نانوگرم در میلی لیتر به ترتیب ۰/۹۴٪ و ۰/۷۸٪ و همچنین ارزش اخباری مثبت و منفی به ترتیب ۰/۷۵٪ و ۰/۹۱٪ براورد شد.

نتیجه گیری: با توجه به نتایج بدست آمده، پروکلسی تونین حساسیت و ویژگی قابل توجهی در افتراق SIRS عفونی و غیر عفونی دارد و میتواند به عنوان یک تست تشخیصی در کنار دیگر معیارهای بالینی و پاراکلینیکی در مراحل اولیه بیماری مورد نظر قرار گیرد که این خود میتواند به تشخیص و شروع زودتر درمان کمک کند.

واژگان کلیدی: پروکلسی تونین، سندرم پاسخ التهابی سیستمیک، سپسیس

وصول مقاله: ۹۷/۱۲/۱۲ اصلاحیه نهایی: ۹۷/۲/۸ پذیرش: ۹۷/۳/۱

مقدمه

هماتو انکولوژیک که با شیمی درمانی تهاجمی درمان شده اند بررسی کرده و نشان داده اند که غلظت پروکلسی تونین در عفونت باکتریایی و سایر عفونت ها به سرعت افزایش یافته و بطور موثری می توان از تعین سطح پروکلسی تونین برای مدیریت بیماران هماتو انکولوژیک که دوره های تب را تجربه می کنند استفاده کرد (۱۱). همچنین در مطالعات دیگری اهمیت پروکلسی تونین در تشخیص زودرس و افتراق SIRS، سپسیس، سپسیس شدید و شوک سپتیک نشان داده شده است (۱۲ و ۱۳).

با توجه به اهمیت سپسیس و عوارض آن در مرگ و میر بیماران بستری در ICU، اورژانس، بخش عفونی و اهمیت بالای تشخیص زودرس و درمان به موقع و مناسب در بقای بیماران، این مطالعه با هدف تعیین حساسیت و ویژگی سطح سرمی پروکلسی تونین در افتراق SIRS عفونی و غیرعفونی در بیماران بستری در بیمارستان توحید سنجاق انجام شد.

روش بررسی

در یک مطالعه (مورد-شاهد) بیماران SIRS مثبت (با داشتن حداقل دو مورد از معیارهای: درجه حرارت بدن کمتر از ۳۶ یا بیشتر از ۳۸ درجه سانتیگراد، میزان نبض < ۹۰ در دقیقه، میزان تنفس > ۳۰ در دقیقه یا $\text{PCO}_2 < 32$ mmHg و تعداد گلوبولهای سفید خون بیشتر از $12000 \mu\text{L}^{-1}$ یا کمتر از $4000 \mu\text{L}^{-1}$)، که با دستور بستری پزشکان متخصص عفونی از مطب به بیمارستان توحید سنجاق ارجاع شده بودند جهت بررسی انتخاب شدند.

در ابتدای ورود بیماران اطلاعات دموگرافیک، ابتلاء به بیماریهای زمینه ای، نتایج ازمایش CBC و عالیم حیاتی انها با استفاده از پرسشنامه توسط کادر درمان ثبت شد و مقدار ۲ سی سی نمونه خون قبل از دریافت هر گونه آنتی بیوتیک جهت سنجش سطح پروکلسی تونین از بیماران گرفته شد. پرتوکل اجرای این طرح با توصیه های ذکر شده در معاهده هلسینکی برای تحقیقات انسانی مطابقت داشته و

سندرم پاسخ التهابی سیستمیک (systemic inflammatory response syndrome) پاسخ سیستمیک بدن است که به صورت تب، تاکیکاردي و لکوسیتوز بروز کرده و به طور خلاصه به آن (SIRS) می گویند. وقتی SIRS در یک بیمار مشکوک به عفونت اتفاق می افتد، سپسیس نامیده می شود که یک علت مهم بستری در بیمارستانها و مرگ و میر است (۱). شروع به موقع درمان آنتی بیوتیکی در بیماران مبتلا به سپسیس در کاهش مرگ و میر و بهبود پایامد نهایی بیماران بسیار حیاتی است در نتیجه تشخیص سریع و افتراق آن از علل غیرعفونی که با علائم مشابه تظاهر میکنند، از اهمیت زیادی برخوردار است (۲ و ۳). میزان بروز سپسیس شدید و شوک سپتیک در طی ۳۰ سال گذشته رو به افزایش است و تعداد موارد آن در سال ۲۰۱۲ بیش از ۷۰۰۰۰۰ مورد تخمین زده شده است (۴). میزان مرگ و میر در ارتباط با سپسیس ۳۰-۲۵ درصد و سپتیک شوک ۳۰ تا ۷۰ درصد تخمین زده است (۵). در دهه اخیر مطالعات زیادی برای دسترسی به بیومارکرهایی که بتوان از آنها برای تشخیص زودرس سپسیس عفونی استفاده کرد صورت گرفته است از جمله، مطالعاتی در مورد سطح سرمی پروکلسی تونین انجام شده که نشان داده یک مارکر برای افتراق سپسیس از بیماریهای غیرعفونی است (۶ و ۷). پروکلسی تونین پیش ساز هورمون کلسی تونین است که در شرایط نرمال توسط سلولهای C غده تیروئید و به مقدار ناچیزتری توسط سلولهای نورواندوکرین ریه و روده کوچک تولید میشود (۸). در افراد سالم غلظت آن در سرم بسیار کم و قابل اندازه گیری نیست در حالیکه در فرایندهای التهابی به ویژه در عفونت های باکتریایی، تحت تاثیر سیتوکین های التهابی و اندوتوكسین باکتریها در تعدادی از بافت ها شامل ریه، کبد، کلیه، بافت چربی تولید میشود (۸-۱۰).

بعضی از مطالعات ارزش تشخیص پروکلسی تونین را در افتراق بین تب عفونی و تب مرتبط با التهاب در بیماران

مثبت و منفی محاسبه گردید. سطح معنی داری در این مطالعه کمتر از ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

یافته ها

در مطالعه حاضر گروه مورد شامل ۱۵ نفر (۵۰٪ زن و ۱۵ نفر (۵۰٪) مرد با میانگین (انحراف معیار) سنی (21.8 ± 4) و گروه شاهد، ۱۲ نفر (۴۰٪) زن و ۱۸ نفر (۶۰٪) مرد با میانگین سنی (16.3 ± 6.2) بودند و از نظر میانگین سنی ($p=0.086$)، جنسیت ($p=0.436$) و همچنین وجود بیماری زمینه ای ($p=0.795$) بین دو گروه تفاوت آماری معنی داری مشاهده نشد. پنومونی (۳۳٪) شایعترین بیماری عفونی تشخیص داده شده در گروه SIRS عفونی بود.

در آنالیز داده ها توسط تست تی نشان داده شد سطح سرمی پروکلسی تونین در گروه بیماران مبتلا به SIRS عفونی افزایش معنی داری در مقایسه با گروه شاهد (SIRS عیرعفونی) دارد ($p=0.007$). همچنین در مقایسه بین دو گروه از نظر میانگین درجه حرارت، تعداد تنفس، میزان فشارخون سیستول و دیاستول، شمارش WBC، PMN، LYM در خون افراد با هم اختلاف معنی داری مشاهده شد ($P<0.05$) که در جدول ۱ نشان داده شده است.

بین میانگین سطح سرمی پروکلسی تونین با تعداد تنفس ($P=0.005$) و WBC خون ($p=0.008$) همبستگی معنی داری وجود دارد به طوریکه در بیمارانیکه تعداد تنفس و میزان WBC بیشتری در خون دارند سطح سرمی پروکلسی تونین بالاتر است (جدول ۲).

نتایج حاصل از بررسی منحنی راک (ROC Curve) برای تعیین حساسیت، ویژگی و دقت سطح سرمی پروکلسیتوبین در بیماران برای حد آستانه ۵۲٪، نانوگرم در میلی لیتر به ترتیب ۷۰٪، ۹۴٪ و ۸۱٪ براورد شد (نمودار ۱). ارزش اخباری مثبت و منفی (فاصله اطمینان) نیز به ترتیب ۸۸٪ و ۵۸٪ (۷۷٪ و ۹۱٪) بدست آمد.

مورد تایید کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی کردستان میباشد.

بعد از مشخص شدن نتیجه ای آزمایشات و بر اساس تشخیص نهایی پزشک معالج، بیماران به دو گروه عفونی (گروه مورد) و غیرعفونی (گروه شاهد) تقسیم شدند و براساس جنس و سن (زیر ۵۰ و بالای ۵۰ سال) همسان سازی گروهی صورت گرفت. معیارهای تشخیصی ارائه شده شامل ظن بالینی پزشک، آزمایشات انجام شده شامل کشت مثبت خون، ادرار یا سایر نمونه ها، یافته های گرافی قفسه سینه دال بر پنومونی، وجود شواهد به نفع عفونت پوست و بافت نرم بر اساس مشاهده اریتم، گرمی، تورم، تندرنس قابل ملاحظه، یافته های بالینی منطبق با منتشریت (تب و سردرد و سفتی گردن) همراه با آنالیز CSF بودند. افراد با سابقه دریافت آنتی بیوتیک در ۴۸ ساعت قبل، ترومای مکائیکال، گرمادگی، عمل جراحی اخیر، ابتلا به کانسر و سوختگی شدید از مطالعه خارج شدند. حجم نمونه با استفاده از فرمول تفاوت دو میانگین و بالحاظ $\alpha=0.10$ ، $\beta=0.10$ و میانگین پروکلسی تونین در گروه سپسیس عفونی برابر ($\pm 4/4$) ۱۲/۹ و در گروه دیگر ($\pm 3/9$) ۶/۹ برابر ۳۰ نفر در هر گروه محاسبه شد (۱۴).

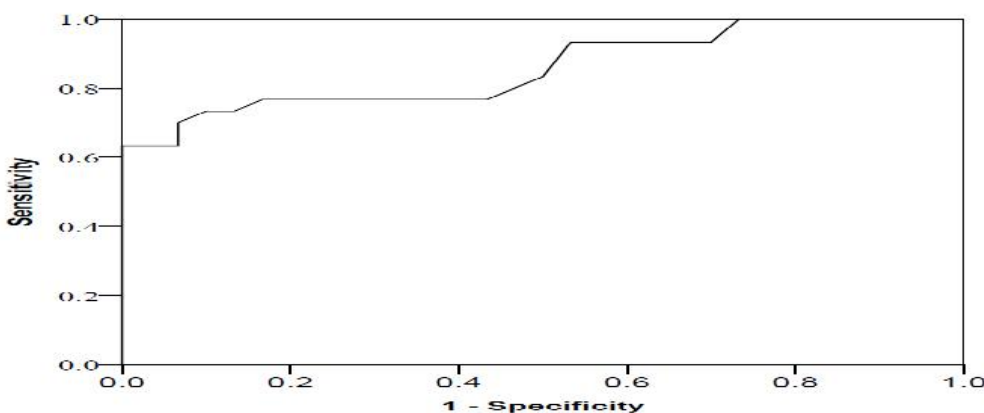
داده ها از طریق نرم افزار SPSS نسخه ۲۰ آنالیز شد. برای محاسبه متغیرها فراوانی، فراوانی نسبی و فاصله اطمینان و نسبت آنها محاسبه و سپس داده های کمی از نظر نرمال بودن توزیع با تست کولموگروف-اسمیرنوف تست گردید. برای مقایسه داده های کمی در دو گروه از تست تی مستقل استفاده شد. همچنین از آزمون همبستگی پیرسون جهت آزمون رابطه سطح سرمی پروکلسی تونین با متغیرهای مربوط به علایم حیاتی و مارکرهای خونی استفاده شد و برای تعیین نقطه برش پروکلسیتوبین از منحنی ROC استفاده و در نقطه برش حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری

جدول ۱: مقایسه دو گروه مورد و شاهد بر حسب متغیرهای مورد بررسی

Pvalue	گروه مورد (عفونی SIRS) میانگین (انحراف معیار)	گروه شاهد (غير عفونی SIRS) میانگین (انحراف معیار)	متغیر
.۰/۰۸۶	۶۲/۱ (۱۶/۳)	۵۳/۴ (۲۸/۸)	میانگین سنی
.۰/۰۰۶	۳۷/۹ (۰/۵۴)	۳۸/۱ (۰/۵۴)	درجه حرارت
.۰/۷۰۳	۱۰۱/۴ (۶/۸)	۱۰۲/۳ (۱۱/۴)	نبض
<.۰/۰۰۱	۲۲/۶ (۶/۱)	۲۷/۴ (۴/۳)	تنفس
<.۰/۰۰۱	۱۴۸/۶ (۲۳/۳)	۱۱۹/۶ (۲۱/۱)	فشار خون سیستولیک
<.۰/۰۰۱	۸۵/۶ (۱۲/۳)	۷۰/۵ (۱۵/۳)	فشار خون دیاستولیک
.۰/۰۰۳	۸۱۰۳ (۲۷۸۹)	۱۱۲۷۹ (۴۹۱۹)	گلوبول های سفید
<.۰/۰۰۱	۶۹/۴ (۱۱/۷)	۸۰/۴ (۸/۶)	گرانولوسیت ها
<.۰/۰۰۱	۲۹/۶ (۱۱/۵)	۱۹/۲ (۸/۶)	لنفوسيت ها
.۰/۰۰۷	۰/۲۴ (۰/۱۹)	۱۲/۶ (۲۴/۱)	پروکلسی تونین

جدول ۲: همبستگی بین پروکلسیتونین با سایر متغیرهای مورد بررسی

P value	همبستگی	متغیر
.۰/۶۶۶	.۰/۰۵۷	سن
.۰/۴۲۷	.۰/۱۰۴	حرارت
.۰/۴۹۴	.۰/۰۹۰	نبض
.۰/۰۰۵	.۰/۳۵۴	تنفس
.۰/۲۵۳	-.۰/۱۵۰	فشارخون سیستول
.۰/۳۰۴	-.۰/۱۳۵	فشارخون دیاستول
.۰/۰۰۸	.۰/۳۴۰	گلوبول های سفید
.۰/۱۰۳	.۰/۲۱۷	گرانولوسیت ها
.۰/۱۲۰	.۰/۲۰۸	لنفوسيت ها
.۰/۷۴۵	.۰/۰۴۳	هموگلوبین
.۰/۱۹۱	-.۰/۱۷۱	پلاکت
.۰/۷۰۱	.۰/۱۰۰	ESR
.۰/۷۰۰	.۰/۱۰۸	CRP



نمودار ۱ : منحنی ارزش تشخیصی سطح سرمی پروکلستینین در افتراق سندروم پاسخ التهابی سیستمیک عفونی و غیر عفونی

(۱۵). در مطالعه Sandri و همکاران (۲۰۰۸) میزان

پروکلستی توینین تقریباً فقط در باکتریمی و سایر عفونتها افزایش یافت که حداکثر مقدار آن در روز اول بعد از شروع تب بوده است (۱۸). در مطالعاتی دیگر نشان داده شد که میزان پروکلستی توینین در SIRS عفونی به طور معنی داری در مقایسه با SIRS غیرعفونی افزایش پیدا میکند (۲۰ و ۲۱) که با مطالعه ما همخوانی دارد.

در مطالعات مختلفی به بررسی ارزش تشخیصی پروکلستی توینین در شرایط مختلف پرداخته شده است : Charles و همکاران (۲۰۰۷) نشان داد حساسیت و ویژگی تست پروکلستی توینین برای حد آستانه سرمی 0.44 ng/ml در میلی لیتر در بیمارستانی به ترتیب 94% و 81% بود (۲۱). در عفونت بیمارستانی به ترتیب 65% و 83% بود (۲۱). در مطالعه Aikawa و همکاران نیز حساسیت و ویژگی تست پروکلستی توینین برای حد آستانه 0.05 ng/ml در میلی لیتر به ترتیب 64% و 86% درصد برای افتراق عفونت های باکتریال و غیر باکتریال بدست آمد (۲۲) که این مقادیر از نتایج بدست امده در مطالعه حاضر کمتر میباشند. در مطالعاتی نیز این مقادیر بیشتر از نتایج مطالعه ما ذکر شده است از جمله مطالعه Ahmadinejad و همکاران که حساسیت تست پروکلستی توینین در افتراق سندروم پاسخ التهابی سیستمیک عفونی و غیرعفونی برای آستانه های 0.05 و 0.10 ng/ml در میلی لیتر به ترتیب 89% و 67% درصد و

بحث

در این مطالعه میانگین سطح سرمی پروکلستی توینین در گروه مورد به طور معنی داری از گروه شاهد بیشتر بود و نیز در بیمارانیکه تعداد تنفس و میزان WBC بیشتری در خون داشتند سطح سرمی پروکلستی توینین افزایش معنی داری داشت. دیگر نتایج این مطالعه نشان داد حساسیت ، ویژگی و دقیق تست پروکلستی توینین برای حد آستانه 0.052 ng/ml در میلی لیتر به ترتیب 94% و 81% همچنین ارزش اخباری مثبت و منفی به ترتیب 91% و 75% درصد برآورد شد. پروکلستی توینین در پاسخ به تهاجم باکتری های بیماری زا، قارچ ها، و برخی از انگل ها توسط تعداد زیادی از بافت ها و ارگان های بدن سنتز میشود و سطح سرمی ان در عفونتهای شدید باکتریایی نسبت به عفونتهای ویروسی و بیماریهای التهابی غیر اختصاصی افزایش نشان میدهد و میتواند در تصمیمات بالینی جهت شروع انتی بیوتیک تراپی ، مدت زمان درمان با آنتی بیوتیک و کنترل منبع عفونت راهنمای مفیدی واقع شود (۱۵-۱۷).

در مطالعه ای که توسط Brunkhorst و همکاران در کشور آلمان در سال ۲۰۰۰ انجام شد، سنجش پروکلستی توینین برای تشخیص زودرس و افتراق SIRS غیرعفونی، سپسیس، سپسیس شدید و شوک سپتیک انجام شده بود که نتایج حاصل از آنها نشان داد که مقدار پروکلستینین در بیماران مبتلا به شوک سپتیک بیشترین مقدار را داشته است

در گروه SIRS عفونی افزایش معنی داری نسبت به گروه SIRS غیرعفونی داشت ، میتواند بیانگر ارتباط افزایش سطح این بیومار کر با میزان و شدت عفونت باشد.

نتیجه گیری

با توجه به نتایج بدست آمده پروکلسی تونین حساسیت و ویژگی قابل توجهی در افتراق SIRS عفونی و غیر عفونی دارد و میتواند به عنوان یک تست تشخیصی در کنار دیگر معیارهای بالینی و پاراکلینیکی در مراحل اولیه بیماری مورد نظر قرار گیرد که این خود میتواند به تشخیص و شروع زودتر درمان کمک کند.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل پایان نامه مقطع دکترای حرفه ای پزشکی مصوب معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی کردستان میباشد.

ویژگی آن به ترتیب $96/2$ ، $82/9$ و 100 درصد بود. آنها در این مطالعه نشان دادند با در نظر گرفتن حد استانه های پایینتر میزان حساسیت تست بیشتر میشود (۱۹). در مطالعه Zhao و همکاران نیز حساسیت و ویژگی اندازه گیری سطح سرمی پروکلسی تونین جهت افتراق SIRS عفونی و غیر عفونی بعد از انجام جراحی قلب در بیماران برای حد استانه $fLg/L_0/47$ به ترتیب $91/5$ و $93/7$ درصد بود (۲۰). تفاوت در نتایج مختلف می تواند ناشی از در نظر گرفتن cut off point های مختلف و همچنین شرایط متفاوت بیماران باشد. با توجه به میزان حساسیت در این مطالعه (۷۰٪) مواردی از SIRS عفونی قابل افتراق نبوده و برای تشخیص باید همزمان از سایر معیارهای بالینی و پاراکلینیکی هم استفاده شود.

دیگر یافته های این مطالعه نشان داد از میان معیارهای تشخیصی SIRS ، میانگین تعداد تنفس و WBC خون همبستگی مستقیم معنی داری با سطح سرمی پروکلسی تونین دارند و با توجه به اینکه میانگین تعداد تنفس و WBC خون

References

- 1.Bone RC, Balk RA, Cerra FB, Dellinger RP, Fein AM, Knaus WA, et al. Definitions for sepsis and organ failure and guidelines for the use of innovative therapies in sepsis. Chest 1992; 101: 1644-55.
- 2.Gaieski DF, Edwards JM, Kallan MJ, Carr BG. Benchmarking the incidence and mortality of severe sepsis in the United States. Crit Care Med 2013; 41: 1167-74.
- 3.Brun-Buisson C, Meshaka P, Pinton P, Vallet B. EPISODES: a reappraisal of the epidemiology and outcome of severe sepsis in French intensive care units. Intensive Care Med 2004; 30: 580-8.
- 4.Munford RS. Severe sepsis and septic shock: the role of gram-negative bacteremia. Annu Rev Pathol Mech Dis 2006;1: 467-96.
5. Russell JA. Management of sepsis. N Engl J Med 2006; 355: 1699-713.
- 6.Giamarellos-Bourboulis EJ, Mega A, Grecka P, Scarpa N, Koratzanis G, Thomopoulos G, et al. Procalcitonin: a marker to clearly differentiate systemic inflammatory response syndrome and sepsis in the critically ill patient?. Intensive Care Med 2002; 28: 1351-6.
- 7.Harbarth S, Holeckova K, Froidevaux C, Pittet D, Ricou B, Grau GE, et al. Diagnostic value of procalcitonin, interleukin-6, and interleukin-8 in critically ill patients admitted with suspected sepsis. Am J Respir Crit CareMed 2001; 164: 396-402.
- 8.Agency for Healthcare Research and Quality. Effective Health Care Program. EPC Project. Project Title: Procalcitonin for diagnosis and Management of Sepsis. Research Protocol, 2011.
- 9.Suberviola B, Castellanos-Ortega A, Gonzalez-Castro A, Garcia-Astudillo LA, Fernandez-Miret B. Prognostic value of procalcitonin, C-reactive protein and leukocytes in septic shock. Med Intensiva 2012; 36: 177-84.

10. Chan T, Gu F. Early Diagnosis of Sepsis Using Serum Biomarkers. *Expert Rev Mol Diagn* 2011; 11: 487-96.
11. Sandri MT, Passerini R, Leon ME, Peccatori FA, Zorzino L, Salvatici M, et al. Procalcitonin as a useful marker of infection in hemato-oncological patients with fever. *Anticancer Res* 2008; 28: 3061-5.
12. Uzzan B, Cohen R, Nicolas P, Cucherat M, Perret GY. Procalcitonin as a diagnostic test for sepsis in critically ill adults and after surgery or trauma: a systematic review and meta-analysis. *Crit Care Med* 2006; 34: 1996-2003.
13. Wacker C, Prkno A, Brunkhorst FM, Schlattmann P. Procalcitonin as a diagnostic marker for sepsis: a systematic review and meta-analysis. *Lancet Infect Dis* 2013; 13: 426-35.
14. Brunkhorst FM, Wegscheider K, Forycki ZF, Brunkhorst R. Procalcitonin for early diagnosis and differentiation of SIRS, sepsis, severe sepsis, and septic shock. *Intensive Care Med* 2000; 26: S148-S52.
15. Schuetz P, Albrich W, Mueller B. Procalcitonin for diagnosis of infection and guide to antibiotic decisions: past, present and future. *BMC Med* 2011; 9: 107.
16. Schuetz P, Briel M, Christ-Crain M, Stolz D, Bouadma L, Wolff M, et al. Procalcitonin to guide initiation and duration of antibiotic treatment in acute respiratory infections: an individual patient data meta-analysis. *Clin Infect Dis* 2012; 55: 651-62.
17. Matthaiou DK, Ntani G, Kontogiorgi M, Poulikakou G, Armaganidis A, Dimopoulos G. An ESICM systematic review and meta-analysis of procalcitonin-guided antibiotic therapy algorithms in adult critically ill patients. *Intensive Care Med* 2012; 38: 940-9.
18. Sandri MT, Passerini R, Leon ME, Peccatori FA, Zorzino L, Salvatici M, et al. Procalcitonin as a useful marker of infection in hemato-oncological patients with fever. *Anticancer Res* 2008; 28: 3061-5.
19. Ahmadinejad Z, Soudbakhsh A, Tayebi A. Serum procalcitonin level in infectious and non-infectious systemic inflammatory response syndrome: a three-year study. *Tehran Uni Med J* 2010; 67: 724-30. [In Persian]
20. Zhao D, Zhou J, Haraguchi G, Arai H, Mitaka C. Procalcitonin for the differential diagnosis of infectious and non-infectious systemic inflammatory response syndrome after cardiac surgery. *J Intensive Care* 2014; 3; 2: 35.
21. Charles PE, Kus E, Serge AHO, Prin SB, Doise J-M, Olsson N-O, et al. Serum procalcitonin for the early recognition of nosocomial infection in the critically ill patients: a preliminary report. *BMC Infect Dis* 2009; 9: 1.
22. Aikawa N, Fujishima S, Endo S, Sekine I, Kogawa K, Yamamoto Y, et al. Multicenter prospective study of procalcitonin as an indicator of sepsis. *J Infect Chemother* 2005; 11: 152-9.