



## تغییرات پروتئین فاز حاد C (CRP) با وسعت سکته مغزی\*

دکتر شهرام ابوطالبی<sup>۱\*</sup>، دکتر فهیمه احمدی<sup>۲</sup>، دکتر رها پازکی<sup>۳</sup>

<sup>۱</sup>استادیار مغز و اعصاب، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

<sup>۲</sup>دانش‌آموخته پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

<sup>۳</sup>پزشک عمومی، مرکز پژوهش‌های سلامت خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

### چکیده

**زمینه:** حضور پروتئین فاز حاد C (CRP) در مراحل مختلفی از وقوع سکته مغزی نشان داده شده است. هنوز مدارک قطعی در مورد ارتباط میان تغییر CRP و اندازه سکته وجود ندارد. ما در این مطالعه رابطه بین CRP پس از بروز سکته مغزی و تغییرات آن را با وسعت سکته مغزی بررسی نمودیم.

**مواد و روش‌ها:** تعداد ۹۰ بیمار مبتلا به سکته مغزی که به صورت سریال در بیمارستان دانشگاهی فاطمه زهرا (س) بوشهر بستری شده بودند مورد مطالعه قرار گرفتند. سطح سرمی CRP در بدو بستری و ۴۸ ساعت بعد اندازه‌گیری و نوع وسعت ضایعه بوسیله اسکن کامپیوتری CT تعیین شد. موارد شامل شواهد عفونت، سکته مغزی ساقه مغز، تأخیر ۲۴ ساعته از بروز سکته مغزی، هر گونه تغییر در تشخیص اولیه و موارد حمله گذرای ایسکمیک از مطالعه حذف شدند. اندازه‌گیری CRP به صورت کمی به روش الیزا انجام گرفت.

**یافته‌ها:** رابطه‌ای بین مقدار CRP اول با متغیرهای سن بیمار، اندازه سکته و نوع سکته مشاهده نشد. اندازه سکته با CRP دوم ( $r=0/41$  و  $p<0/001$ ) و نیز با تغییر CRP ( $r=0/45$  و  $p<0/001$ ) رابطه داشت. تغییر CRP، در انفارکت‌های ایسکمیک، در انفارکت‌های هموراژیک و در انفارکت‌های ناحیه‌ای معنی‌دار بود ( $p<0/01$ ). اما در انفارکت‌های لاکونار تفاوتی بین CRP اول و ۴۸ ساعت بعد دیده نشد.

**نتیجه‌گیری:** CRP اندازه‌گیری شده در ۲۴ ساعت ابتدایی سکته، ارتباطی با اندازه سکته ندارد اما مقدار افزایش CRP در ۴۸ ساعت پس از سکته مغزی - بدون تأثیر نوع انفارکت - به اندازه سکته مربوط می‌باشد. مطالعات بیشتر می‌تواند به شناسایی نوع رابطه علت و معلولی CRP و اندازه سکته کمک نماید.

واژگان کلیدی: سکته مغزی حاد، CRP، التهاب، انفارکت لاکونار

دریافت مقاله: ۸۴/۱۲/۵ - پذیرش مقاله: ۸۵/۴/۴

\* این پروژه از پروژه‌های مصوب مرکز پژوهش‌های سلامت خلیج فارس می‌باشد.

\* بوشهر، خیابان امام خمینی، مرکز پژوهش‌های سلامت خلیج فارس، تلفن: ۰۷۷۱-۲۵۴۱۸۲۸ Email: sh\_abootalebi@yahoo.com

## مقدمه

مدارکی که پاتوژن سکت‌های مغزی آرتروموتیک را به التهاب پیوند می‌دهد رو به افزایش است (۱). پروتئین فاز حاد C (CRP) یک مارکر محیطی التهاب است و بطور مداوم مشاهده شده که با خطر بیماری‌های عروقی قلب و مغز مرتبط است. در گردش خون بیماران دارای سکت‌های ایسکمیک حتی زمانی که عوامل مرتبط با افزایش CRP مانند تصلب شرایین و عفونت مورد محاسبه قرار گرفته‌اند CRP دارای مقادیر افزایش یافته بوده است (۲). این یافته‌ها در کنار اطلاعات آزمایشگاهی دیگر ثابت می‌کند که آرتروموتوز نماینده یک فرایند مزمن التهابی است (۳-۵). علاوه بر این فاکتورهای التهابی پس از وقوع سکت‌ها نیز به دلیل پاسخ التهابی در ناحیه انفارکت افزایش می‌یابد (۶) و افزایش CRP به عنوان یکی از نشانه‌های التهاب در سکت‌های مغزی ایسکمیک در نظر گرفته می‌شود (۷).

این که آیا آزاد شدن سیتوکین‌های التهابی پس از ایسکمی کانونی مغز، مرحله‌ای پاتوژنیک را نشان می‌دهد که منجر به نکروز بافتی می‌شود و یا به سادگی مقدار آسیب مغزی ایسکمیک را نشان می‌دهد مورد اختلاف نظر است (۸)، چرا که به عنوان مثال مقدار IL6 در بیماران با سکت‌های بزرگ بیشتر بوده است (۸ و ۹).

برخی مطالعات رابطه بین افزایش CRP یا سایر فاکتورهای التهابی پس از وقوع سکت‌های مغزی را با پیش‌آگهی دراز مدت و عواقب بد نشان داده‌اند (۱، ۷ و ۱۰-۱۵). در حالی که افزایش در حجم انفارکت به عنوان یک دلیل عمده برای تشدید مشکلات نورولوژیک مطرح است (۱۶)، در مورد همراهی CRP و اندازه سکت‌ها در مرحله حاد سکت‌های مغزی

ایسکمیک مطالعات زیادی صورت نگرفته است (۱۷) که در همان تعداد محدود نیز نتایج ضد و نقیضی بدست آمده است (۹، ۱۴ و ۱۷).

لیگون و باکیرسی در مطالعه شاهد‌داری نشان دادند که بیماران با انفارکت‌های بزرگتر در شریان مغزی میانی و قدامی، غلظت فیبرینوژن و CRP بیشتری نسبت به گروه شاهد داشتند (۱۸). مشابه آن، اسمیت و همکاران در مطالعه‌ای نشان دادند که پیک CRP قویاً با شدت سکت‌ها و حجم انفارکت مرتبط بود (۱۹).

اودبرت و همکاران در مطالعه‌ای برای بررسی اثر ترومبولیز موفق بر پاسخ التهابی ناشی از انفارکت، رابطه قوی بین حجم انفارکت و CRP یافتند (۱۷) و مارکواریت و همکاران در مطالعه‌ای برای بررسی پاسخ التهابی پس از مرحله حاد سکت‌ها نشان دادند که غلظت CRP در انفارکت‌های ناحیه‌ای نسبت به انفارکت لاکونار، به طور قابل ملاحظه‌ای بیشتر بود (۶).

در حالی که در مطالعه واژآندریاسن و همکاران نیز نشان داده شد که CRP هنگام پذیرش بیماران ارتباطی با حجم سکت‌ها نداشت ضمن آنکه تفاوتی بین گروه شاهد و بیماران دیده نشد (۹).

هدف ما در مطالعه حاضر آن بود که رابطه بین CRP پس از بروز سکت‌های مغزی و تغییرات آن را طی ۴۸ ساعت اول پس از سکت‌ها با وسعت سکت‌های مغزی بررسی نماییم و جستجو کنیم که آیا در بیماران با انفارکت بزرگتر سطح CRP افزایش بیشتری می‌یابد.

## مواد و روش کار

طی یک دوره ۱۰ ماهه از ابتدای شهریور ۱۳۸۳ تا پایان خرداد ۱۳۸۴ کلیه بیماران که به صورت سریال با تشخیص بالینی سکت‌های مغزی (کد I-64) در

اورژانس بیمارستان فاطمه زهرا (س) بوشهر بستری شده بودند مورد مطالعه قرار گرفتند. از کلیه بیماران شرح حال اخذ گردیده، اطلاعات دموگرافیک و داده‌های مربوط به عوامل خطر و بیماری زمینه‌ای در هر بیمار، نوع و وسعت سکنه مغزی و معاینات تخصصی مغز و اعصاب ثبت شد. معیارهای خروج شامل شواهد عفونت مانند عفونت ادراری بر اساس آنالیز ساده ادراری و شواهد پنومونی بر اساس رادیوگرافی ساده و معاینه ریه و تب (درجه حرارت بیشتر از ۳۷/۸) سکنه مغزی در ساقه مغز، گذشت بیش از ۲۴ ساعت از بروز سکنه مغزی، هر گونه تغییر در تشخیص اولیه طی سیر بیمارستانی و موارد حمله گذرای ایسکمیک (بهبود علائم در کمتر از ۲۴ ساعت) در نظر گرفته شد.

جهت تعیین نوع و وسعت سکنه از اسکن کامپیوتری مغزی با مارک TCT-500-توشیبا استفاده شده و نوع و اندازه بزرگترین قطر ضایعه ثبت گردید. ضمناً از بیمارانی که CT اسکن اولیه نرمال داشتند، بعد از ۷۲ ساعت CT اسکن مجدد بعمل آمد. انفارکت‌های با اندازه کمتر از ۱ سانتی‌متر به عنوان انفارکت لاکونار و بقیه انفارکت ناحیه‌ای منظور گردیدند.

در بدو بستری و ۴۸ ساعت پس از آن نمونه خون بیماران به میزان ۵ میلی‌لیتر جهت اندازه‌گیری CRP گرفته شده و بعد از سانتریفیوژ و جدا کردن سرم در ۲۰- درجه سانتی‌گراد فریز گردید. حداکثر زمان فریز ۴ ماه بود.

جهت اندازه‌گیری CRP به صورت کمی به روش الیزا با استفاده از کیت CRP ساخت شرکت ایمونودیآگنوستیک آلمان استفاده شد. سطوح نرمال CRP بر اساس مرجع آزمایشگاه ۰/۰۶۸ تا ۸/۲ میلی‌گرم در لیتر بود.

داده‌ها با استفاده از آمار توصیفی و استنباطی توسط نرم افزار SPSS نسخه ۱۰، مورد تحلیل آماری قرار گرفت (SPSS Inc., Chicago, IL, USA). مقادیر عددی به صورت میانگین و میانه داده شدند. از آنجا که CRP اول دارای چولگی مثبت بود از آزمون‌های ناپارامتری استفاده شد. آزمون اسپیرمن و آزمون پیرسون برای بررسی رابطه دو به دو بین متغیرهای کمی استفاده شد. آزمون تی مستقل و آزمون یو مان ویتنی برای مقایسه تفاوت دو گروه مستقل و آزمون ویلکاکسون برای مقایسه تفاوت CRP اول و دوم استفاده گردید. آزمون مربع کای برای ارزیابی ارتباط بین دو متغیر کیفی استفاده شد و مقادیر  $P < 0/05$  معنی‌دار تلقی شد.

## یافته‌ها

### خصوصیات بیماران

در این مطالعه ۹۰ بیمار سکنه مغزی (۴۲ مرد و ۴۸ زن) با میانگین سنی  $64/06 \pm 11/98$  مورد بررسی قرار گرفتند. در بدو ورود ۶۶ نفر (۷۳/۳ درصد) پری فشار خون، ۲۷ نفر (۳۰ درصد) دیابت، ۱۵ نفر (۱۶/۷ درصد) هیپرلیپیدمی، ۲۲ نفر (۲۴/۴ درصد) بیماری قلبی و ۲۷ نفر (۳۰ درصد) سابقه استعمال دخانیات داشتند. کمترین سن بروز سکنه ۳۰ سال بود. تفاوت معنی‌دار آماری در میانگین سن بروز در دو گروه انفارکت‌های ناحیه‌ای و لاکونار و نیز دو گروه انفارکت‌های ایسکمیک و هموراژیک مشاهده نشد.

زنان و مردان تفاوتی در مقدار CRP اول، CRP دوم، مقدار افزایش آن و نیز تفاوتی در میانگین اندازه سکنه و میانگین سنی نداشتند.

بین نوع سکنه (ایسکمیک و هموراژیک) و عوامل خطر بدو ورود رابطه معنی‌داری دیده نشد.

## وسعت سگته

حداقل اندازه سگته در انفارکت‌های هموراژیک ۲ و حداکثر ۹ سانتی‌متر بود. با حذف انفارکت‌های لاکونار این میزان در انفارکت‌های ایسکمیک حداقل ۱/۶ و حداکثر ۱۱/۵ سانتی‌متر بود. طول بزرگترین قطر ۳۵ مورد (۳۸/۹ درصد) از انفارکت‌ها کمتر از ۲ سانتی‌متر، ۵۴ مورد (۶۰ درصد) بین ۲ تا ۹ سانتی‌متر و ۱ مورد (۱/۱ درصد) بیش از ۹ سانتی‌متر بود. ۵۷ نفر (۶۳/۳ درصد) از بیماران انفارکت ناحیه‌ای (در مقابل لاکونار) با میانگین اندازه سگته  $4/63 \pm 2/14$  سانتی‌متر و ۶۶ نفر (۷۳/۳ درصد) انفارکت ایسکمیک (در مقابل هموراژیک) با میانگین اندازه سگته  $4/23 \pm 1/70$  سانتی‌متر داشتند. از انفارکت‌های رخ داده ۲۲ مورد (۲۴/۴ درصد) هموراژیک و ناحیه‌ای، ۳۳ مورد (۳۶/۶ درصد) ایسکمیک و لاکونار و ۳۵ مورد (۳۸/۸ درصد) ایسکمیک و ناحیه‌ای بودند. میانگین اندازه سگته در افرادی که بیش از ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر افزایش در CRP نشان دادند  $2/27 \pm 1/55$  سانتی‌متر و در افراد بدون این افزایش  $2/72 \pm 4/08$  سانتی‌متر بود ( $p < 0/001$ ).

## اندازه‌گیری CRP

میان CRP اول  $1/85$  میلی‌گرم در لیتر و دامنه تغییرات  $17/65$  میلی‌گرم در لیتر بود. میانگین CRP دوم  $5/31 \pm 4/08$  میلی‌گرم در لیتر و میانگین تغییر CRP از بدو ورود تا ۴۸ ساعت بعد از آن  $1/78 \pm 3/68$  میلی‌گرم در لیتر بود.

رابطه‌ای بین مقدار CRP اول با متغیرهای سن بیمار، اندازه سگته و نوع سگته مشاهده نشد.

اولین CRP در دو گروه انفارکت‌های ناحیه‌ای و لاکونار و نیز دو گروه انفارکت‌های ایسکمیک و هموراژیک تفاوتی نداشت. میانگین CRP دوم در انفارکت‌های لاکونار  $3/25 \pm 3/46$  میلی‌گرم در لیتر و

در انفارکت‌های ناحیه‌ای  $6/51 \pm 3/95$  میلی‌گرم در لیتر بود ( $p < 0/01$ ). میانگین CRP دوم در انفارکت‌های ایسکمیک  $4/58 \pm 3/78$  میلی‌گرم در لیتر و در انفارکت‌های هموراژیک  $7/59 \pm 4/21$  میلی‌گرم در لیتر بود ( $p < 0/001$ ). اندازه سگته با CRP دوم ( $p < 0/001$ ) و نیز با تغییر CRP ( $r = 0/41$ ) و رابطه مستقیم معنی‌داری داشت. ( $r = 0/45$ )

میانگین تغییر CRP در انفارکت‌های ناحیه‌ای  $2/83 \pm 3/81$  میلی‌گرم در لیتر و در انفارکت‌های لاکونار  $0/02 \pm 2/68$  میلی‌گرم در لیتر بود ( $p < 0/01$ ).

میانگین تغییر CRP در انفارکت‌های ۲ تا ۴ سانتی‌متر  $1/04 \pm 3/7$  میلی‌گرم در لیتر و در انفارکت‌های ۴ تا ۹ سانتی‌متر  $3/96 \pm 3/61$  میلی‌گرم در لیتر بود ( $p < 0/01$ ).

میانگین تغییر CRP در انفارکت‌های ایسکمیک  $1/11 \pm 3/19$  میلی‌گرم در لیتر و در انفارکت‌های هموراژیک  $3/93 \pm 4/34$  میلی‌گرم در لیتر

بود ( $p < 0/01$ ). تغییر CRP، به طور جداگانه در انفارکت‌های ایسکمیک ( $p < 0/01$  و  $Z = -3/09$ )، در انفارکت‌های هموراژیک ( $p < 0/01$  و  $Z = -3/47$ ) و

در انفارکت‌های ناحیه‌ای ( $p < 0/001$  و  $Z = -5/12$ ) معنی‌دار بود. اما در انفارکت‌های لاکونار تفاوتی بین CRP اول و ۴۸ ساعت بعد دیده نشد.

تغییر CRP با اندازه سگته در انفارکت‌های ناحیه‌ای رابطه‌ای مستقیم داشت ( $p < 0/01$  و  $r = 0/31$ ).

در این انفارکت‌ها، تغییر CRP با اندازه سگته‌های هموراژیک رابطه‌ای نداشت اما با اندازه سگته‌های ایسکمیک مرتبط بود ( $p < 0/01$  و  $r = 0/41$ ). برای

سگته‌های ناحیه‌ای تغییر CRP در میان انفارکت‌های ایسکمیک ( $p < 0/01$  و  $Z = -3/09$ ) و در میان انفارکت‌های هموراژیک ( $p < 0/01$  و  $Z = -3/47$ )

معنی‌دار بود. در بررسی انفارکت‌های ۲ تا ۹

میانگین اندازه سکنه در سکنه‌های ایسکمیک و هموراژیک تفاوتی با یکدیگر نداشت. جدول ۱ مقادیر CRP و اندازه انفارکت را بر حسب نوع انفارکت مقایسه می‌نماید.

سانتی‌متری، میانگین تغییر CRP در انفارکت‌های ایسکمیک و در انفارکت‌های هموراژیک تفاوتی با یکدیگر نداشت. در سکنه‌های ۲ تا ۹ سانتی‌متری دارای افزایش CRP بیش از ۰/۵ میلی‌گرم در لیتر نیز

جدول ۱- مقایسه مقادیر CRP در ساعات مختلف و اندازه انفارکت بر حسب نوع انفارکت

اندازه انفارکت (سانتی‌متر)	CRP (میلی‌گرم در لیتر)		
	۲۴ ساعت اول*	۴۸ ساعت بعداً	
۲/۵۱ (۲/۹۸)	۴/۵۸ (۳/۷۸)	۱/۸۰	ایسکمیک (۶۸)٪
۴/۲۲ (۱/۷۱)	۷/۵۹ (۴/۲۱)	۲/۳۰	هموراژیک (۲۲)
.	۳/۲۵ (۳/۴۶)	۱/۶۰	لاکونار (۳۳)
۴/۶۳±۲/۱۴	۶/۵۱ (۳/۹۵)	۲/۳۰	ناحیه‌ای (۵۷)
۴/۲۲ (۱/۷۱)	۷/۵۹ (۴/۲۱)	۲/۳۰	هموراژیک و ناحیه‌ای (۲۲)
۴/۸۸ (۲/۳۶)	۵/۸۳ (۳/۶۸)	۲/۳۰	ایسکمیک و ناحیه‌ای (۳۵)
.	۳/۵۴ (۳/۴۶)	۱/۶۰	ایسکمیک و لاکونار (۳۳)
۲/۹۳ (۲/۸۱)	۵/۳۱ (۴/۰۸)	۱/۸۵	کل (۹۰)

\* اعداد به صورت میانه هستند.

٪ اعداد به صورت میانگین (انحراف معیار) هستند.

٪ نوع انفارکت (تعداد)

## بحث

هدف مطالعه ما ارزیابی ارتباط بین تغییر اندازه CRP در اندازه‌گیری سریال و وسعت سکنه‌های مغزی بود. از آنجا که در این مطالعه بیماران دارای شواهد عفونت، سکنه مغزی در ساقه مغز و سکنه بیش از ۲۴ ساعت کنار گذاشته شدند، احتمال افزایش CRP به دلیل عفونت و نیز CRP افزایش یافته به واسطه فرایند تأخیری سکنه کنار گذاشته شد. از آنجا که در این مطالعه از گروه شاهد استفاده نگردیده است، نمی‌توان تخمین زد که آیا CRP در بیماران سکنه مغزی از افراد سالم بالاتر بوده یا خیر.

میان CRP اول در مطالعه ما بسیار کمتر از میان CRP روز اول (۰/۴۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) در مطالعه مارکواریت است (۶).

یک نقص مطالعه ما آن بود که در آن از گروه شاهد استفاده نشده بود. با توجه به آن که رابطه بین CRP و عوامل خطر بیماری‌های قلبی عروقی و حوادث عروقی مغز نشان داده شده است (۲۲-۲۰)، گروه شاهد می‌تواند نشان دهد که آیا مقدار CRP صرفاً در بیماران دچار سکنه افزایش نشان می‌دهد یا در افراد بدون سکنه مغزی سالم یا دارای عوامل خطر نیز دارای مقادیر افزایش یافته است. در مطالعه واژآندریاسن و همکاران CRP اول در بیماران تفاوتی با گروه شاهد نداشت، اما در مطالعه مارکواریت CRP بدو ورود نسبت به گروه شاهد سالم بالاتر بود حال آنکه تفاوتی با میزان CRP در گروه شاهد دارای عوامل خطر نداشت، لازم به ذکر است که در مطالعه مارکواریت برای آن که از تورش ناشی از عواملی که بر بیماران بستری

اثر می‌گذارند کاسته شود، گروه شاهد از افراد سالم غیر بستری انتخاب شده بود (۶).

یک مطالعه کوهورت با اندازه‌گیری سریال CRP در افراد دارای عامل خطر بیماری‌های قلبی عروقی و CRP طبیعی و گروه دارای عامل خطر بیماری‌های قلبی عروقی و CRP بالا در مقایسه با گروه شاهد سالم و بررسی میزان بروز حوادث عروقی در کنار تغییرات CRP پس از این حوادث می‌تواند در تعیین نحوه فعالیت CRP پیش و پس از بروز این حوادث کمک کننده باشد.

در مطالعه وینبک CRP در سه مرتبه متوالی اندازه‌گیری شد: CRP اول بلافاصله پس از بستری، CRP دوم در ۲۴ ساعت ابتدایی بستری و CRP سوم ۲۴ ساعت پس از دومین CRP. در مطالعه ما CRP اول مربوط به ۲۴ ساعت ابتدایی وقوع سکته است و معادل با CRP دوم در مطالعه وینبک است که در آن مطالعه نه CRP اول و نه CRP دوم هیچ یک با حجم سکته مرتبط نبودند. در مطالعه وینبک میانگین زمان سنجش CRP نسبت به اولین سنجش نیز محاسبه گردید (۱۴). در مطالعه ما نیز CRP بدو ورود ارتباطی با اندازه سکته نداشت که از این لحاظ مشابه مطالعه واژآندریاسن و وینبک است (۹ و ۱۴). در مطالعه واژآندریاسن و همکاران نشان داده شد که CRP هنگام پذیرش بیماران ارتباطی با حجم سکته نداشت ضمن آنکه تفاوتی نیز بین گروه شاهد و بیماران دیده نشد (۹). در مطالعه وینبک و همکاران ارتباطی میان CRP اندازه‌گیری شده در ابتدایی‌ترین ساعات وقوع سکته مغزی با حجم سکته و پیش‌آگهی دراز مدت مشاهده نگردیده است (۱۴).

میانگین CRP دوم نیز در مطالعه ما کمتر از مطالعه وینبک (۱/۷۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) است که در هر دو مورد می‌تواند به دلیل متدهای متفاوت آزمایشگاهی باشد. در مطالعه ما تغییر CRP و نیز دومین CRP با اندازه

سکته مرتبط بود. و از طرف دیگر این مقادیر در انفارکت‌های ناحیه‌ای بیش از انفارکت‌های لاکونار بود. این یافته‌ها مشابه مطالعات دیگران است (۱۴، ۱۷ و ۲۲) و این مسئله مؤید اثر التهابی بیشتر در منطقه انفارکت بزرگتر است. از سوی دیگر همانگونه که پیشتر ذکر گردید مطالعات مختلفی میان CRP ۱۲ تا ۲۴ ساعت ابتدایی و پیش‌آگهی دراز مدت بیماری رابطه دیده‌اند (۹، ۱۴ و ۱۵) که می‌تواند ناشی از اثر واسطه‌ای حجم انفارکت باشد. بدین معنا که انفارکت‌های با حجم وسیع‌تر از یک سو می‌توانند التهاب بافتی بیشتر و CRP بالاتری را سبب گردند و از سوی دیگر با افزایش عوارض نورولوژیک ناشی از بافت نکروز شده در پیش‌آگهی دراز مدت مؤثر باشند.

در مطالعه ما انفارکت‌های لاکونار هیچ افزایشی در مقدار CRP نشان نداد. در حالی که CRP در انفارکت‌های ناحیه‌ای چه به صورت ایسکمیک و چه هموراژیک افزایش نشان داد. این در حالی بود که میزان افزایش CRP در همه حال در انفارکت‌های هموراژیک بیش از انفارکت‌های ایسکمیک بود. از آنجا که هیچ یک از موارد انفارکت‌های هموراژیک در اندازه کمتر از ۲ سانتی‌متر مشاهده نشد و بیش از یک سوم انفارکت‌ها مربوط به انفارکت‌های ایسکمیک کمتر از ۲ سانتی‌متر بود، این فرض مطرح می‌شود که تفاوت CRP می‌تواند ناشی از تفاوت در پراکندگی اندازه انفارکت در بین سکته‌های ایسکمیک و هموراژیک باشد. یکسان بودن تغییر CRP در انفارکت‌های ایسکمیک و هموراژیک ۲ تا ۹ سانتی‌متری تأیید کننده این نظر است. بنابراین این گونه به نظر می‌رسد که در اندازه‌های یکسان انفارکت، سکته‌های ایسکمیک و هموراژیک در افزایش CRP مشابه عمل می‌کنند. در نهایت ما در این مطالعه مشاهده کردیم که CRP اندازه‌گیری شده در ۲۴ ساعت ابتدایی سکته ارتباطی با

رابطه علت و معلولی CRP و اندازه سکنه و نهایتاً تعیین عامل اولیه برای پیشگویی پیش‌آگهی دراز مدت سکنه‌های مغزی کمک نماید.

اندازه سکنه ندارد اما مقدار افزایش CRP، ۴۸ ساعت پس از سکنه مغزی بدون تأثیر نوع انفارکت به اندازه سکنه مربوط است. مطالعات بیشتر می‌تواند به شناسایی نوع

## References:

- Rost NS, Wolf PA, Kase CS, et al. Plasma concentration of C-reactive protein and risk of ischemic stroke and transient ischemic attack: the Framingham study. *Stroke* 2001; 32:2575-9.
- Di Napoli M, Schwaninger M, Cappelli R, et al. Evaluation of C-Reactive Protein Measurement for Assessing the Risk and Prognosis in Ischemic Stroke: A Statement for Health Care Professionals From the CRP Pooling Project Members. *Stroke* 2005; 36:1316-29.
- Selhub J, D'Angelo A. Relationship between homocysteine and thrombotic disease. *Am J Med Sci* 1998; 316:129-41.
- Hankey GJ, Eikelboom JW. Homocysteine levels in patients with stroke: clinical relevance and therapeutic implications. *CNS Drugs* 2001; 15:437-43.
- Wilhelmsen L, Svardsudd K, Korsan-Bengtson K, et al. Fibrinogen as a risk factor for stroke and myocardial infarction. *N Engl J Med* 1984; 311:501-5.
- Marquardt L, Ruf A, Mansmann U, et al. Inflammatory response after acute ischemic stroke. *J Neurol Sci* 2005; 236:65-71.
- Di Napoli M, Papa F, Bocola V. Prognostic influence of increased C-reactive protein and fibrinogen levels in ischemic stroke. *Stroke* 2001; 32:133-8.
- Vila N, Castillo J, Davalos A, et al. Proinflammatory cytokines and early neurological worsening in ischemic stroke. *Stroke* 2000; 31:2325-9.
- Waje-Andreassen U, Krakenes J, Ulvestad E, et al. IL-6: an early marker for outcome in acute ischemic stroke. *Acta Neurol Scand* 2005; 111:360-5.
- Di Napoli M, Papa F, Bocola V. C-reactive protein in ischemic stroke: an independent prognostic factor. *Stroke* 2001; 32:917-24.
- Di Napoli M, Di Gianfilippo G, Sollecito A, et al. C-reactive protein and outcome after first-ever ischemic stroke. *Stroke* 2000; 31:238-9.
- Anuk T, Assayag EB, Rotstein R, et al. Prognostic implications of admission inflammatory profile in acute ischemic neurological events. *Acta Neurol Scand* 2002; 106:196-9.
- Arenillas JF, Alvarez-Sabin J, Molina CA, et al. C-reactive protein predicts further ischemic events in first-ever transient ischemic attack or stroke patients with intracranial large-artery occlusive disease. *Stroke* 2003; 34:2463-8.
- Winbeck K, Poppert H, Etgen T, et al. Prognostic relevance of early serial C-reactive protein measurements after first ischemic stroke. *Stroke* 2002; 33:2459-64.
- Muir KW, Weir CJ, Alwan W, et al. C-reactive protein and outcome after ischemic stroke. *Stroke* 1999; 30:981-5.
- Castellanos M, Castillo J, Garcia MM, et al. Inflammation-mediated damage in progressing lacunar infarctions: a potential therapeutic target. *Stroke* 2002; 33:982-7.
- Audebert HJ, Rott MM, Eck T, et al. Systemic inflammatory response depends on initial stroke severity but is attenuated by successful thrombolysis. *Stroke* 2004; 35:2128-33.
- Iyigun I, Bakirci Y. Plasma concentrations of C-reactive protein and fibrinogen in ischaemic stroke. *J Int Med Res* 2002; 30:591-6.
- Smith CJ, Emsley HC, Gavin CM, et al. Peak plasma interleukin-6 and other peripheral markers of inflammation in the first week of ischemic stroke correlate with brain infarct volume, stroke severity and long-term outcome. *BMC Neurol* 2004; 4:2.
- Ridker PM, Cushman M, Stampfer MJ, et al. Plasma concentration of C-reactive protein and risk of developing peripheral vascular disease. *Circulation* 1998; 97:425-8.
- Ridker PM, Buring JE, Cook NR, et al. C-reactive protein, the metabolic syndrome, and risk of incident cardiovascular events: an 8-year follow-up of 14 719 initially healthy American women. *Circulation* 2003; 107: 391-7.
- Intiso D, Zarrelli MM, Lagioia G, et al. Tumor necrosis factor alpha serum levels and inflammatory response in acute ischemic stroke patients. *Neurol Sci* 2004; 24:390-6.
- Elkind MS, Coates K, Tai W, et al. Levels of acute phase proteins remain stable after ischemic stroke. *BMC Neurol* 2006; 6:37.