

# بررسی میزان آنژیم آدنوزین دامیناز در انواع پلورال افیوژن لنفوسيتی در بیمارستان‌های فیروزگر و رسول اکرم(ص)

## چکیده

زمینه و هدف: آنژیم آدنوزین دامیناز در تشخیص پلورال افیوژن سلی به کار می‌رود. با توجه به این واقعیت که در کشورهایی که شیوع سل در آن‌ها زیاد است، تست ADA از حساسیت و ویژگی زیادی برخوردار بوده و به همین علت نقش مهمی در بررسی‌های تشخیصی پلورال افیوژن‌های لنفوسيتی اگزوداتیو دارد و در عین حال این تست ارزان و از نظر اقتصادی به صرفه است. در ایران در رابطه با استفاده از این تست در تشخیص انواع پلورال افیوژن‌های لنفوسيتی، هیچ گونه تحقیقی صورت نگفته است. در این مطالعه، به منظور تعیین ارزش تشخیصی آنژیم ADA در تشخیص انواع پلورال افیوژن‌های لنفوسيتی، میزان این آنژیم را در انواع نمونه‌های افیوژن مورد مقایسه قرار دادیم و همچنین نتایج را با کشت مایع پلور و بیوبسی نیز مقایسه کردیم.

روش بررسی: ۶۵ نمونه مایع پلورال لنفوسيتی (تعداد لنفوسيت‌ها بیش از ۵٪) بررسی شدند که شامل ۲۵ مورد افیوژن ناشی از سل، ۱۳ نفر مبتلا به ترومبوآمبولی ریوی، افیوژن‌های بدخیم ۱۷ مورد، افیوژن‌های ناشی از ۵ CHF مورد، افیوژن‌های مربوط به ۱۲ PTE نفر و ۲ مورد نمونه ناشی از CABG بودند. در همه بیماران میزان آنژیم ADA اندازه‌گیری شد و نتایج آن توسط تست Pearson Chi Square بررسی گردید.

یافته‌ها: مقدار ADA به سطح تشخیصی برای سل ( $45\text{ U/L}$ ) برای ۲۲ مورد بوده است. این نتایج در دو بیمار مبتلا به بدخیمی و دو بیمار مبتلا به پنومونی مشاهده گردید. در بقیه بیماران، میزان این آنژیم کمتر از  $45\text{ U/L}$  گزارش گردید. حساسیت و ویژگی تست ADA در تشخیص پلورال افیوژن سلی به ترتیب  $88\%$  درصد و  $90\%$  درصد محاسبه گردید. به منظور افتراق معنی‌دار در مثبت بودن تست ADA در پلورال افیوژن سلی و غیرسلی تست Pearson Chi square بـ کار رفت و  $P < 0.05$  گزارش گردید.

نتیجه‌گیری: سطح آنژیم ADA در پلورال افیوژن‌های لنفوسيتی غیرسلی به ندرت از میزان تشخیصی در نظر گرفته شده برای سل ( $45\text{ U/L}$ ) بالاتر می‌ورو، و با توجه به تست Pearson Chi Square ارتباط معنی‌داری بین سطح آنژیم ADA در پلورال افیوژن سلی با سایر پلورال افیوژن‌های لنفوسيتی ناشی از علل دیگر وجود دارد ( $P < 0.05$ ). بنابراین می‌توان از این تست به عنوان یک تست تشخیصی در پلورال افیوژن‌های لنفوسيتی ناشی از سل استفاده نمود.

کلیدواژه‌ها: ۱ - سل ۲ - پلورال افیوژن سلی ۳ - آنژیم آدنوزین دامیناز

\*دکتر مهشید طالبی‌طاهر I

دکتر سیدعلی جوادموسی II

دکتر پرویز حسینی III

دکتر برباره قزوینیان III

## مقدمه

زیاد است تست ADA از حساسیت و ویژگی بالای برخوردار است و از طرف دیگر این تست ارزان قیمت بوده و در بیمارانی که مشکل مالی دارند کمک کننده می‌باشد. با توجه به توضیحات فوق در این تحقیق بر آن شده‌ایم که با اندازه‌گیری میزان ADA در انواع مختلف پلورال افیوژن لغزشی و مقایسه آن با یکدیگر در صورت یافتن ارتباط معنی‌دار، از آن بتوان به عنوان یک تست تشخیصی در کشورمان استفاده نمود.

## روش بررسی

کلیه بیماران مبتلا به پلورال افیوژن لغزشی که از تاریخ ۱۱/۰۴/۸۲ تا ۱۱/۰۸/۸۰ در بیمارستان فیروزگر و حضرت رسول (ص) بستره شدند وارد مطالعه گردیدند. تعداد نمونه ۶۵ نفر و روش نمونه‌گیری به طریق آسان (Convenience sampling) می‌باشد. معیار انتخاب بیماران به این صورت بوده که تنها بیماران مبتلا به پلورال افیوژن لغزشی می‌باشند. مورد بررسی قرار گرفتند. نوع پژوهش مشاهده‌ای - توصیفی می‌باشد.

بیماران تحت شرایط استریل توراکوستنتز شده و اقدامات تشخیصی (آنالیز مایع، بیوپسی پلور، اسپیر و کشت...) بر حسب مورد انجام شد و نمونه جهت بررسی میزان ADA به آزمایشگاه ارسال گردید. جهت آزمون ADA از کیت‌های تشخیصی Chem-enzyme استفاده شده است.

جهت کشت مایع پلور برای تشخیص میکوباکتری از محیط کشت زیست استفاده شد و گزارش‌ها بعد از ۸ هفت‌دریافت گردید. اطلاعات مربوط به بیماران در یک فرم پرسشنامه جمع‌آوری گردید و کلیه داده‌ها با برنامه آماری SPSS آنالیز گردید. جهت تشخیص گونه میکوباکتری از آزمون‌های تولید پیگمان و نیاسین و توانایی احیاء نیترات و تولید کاتالاز حساس به گرمای استفاده شد.

## یافته‌ها

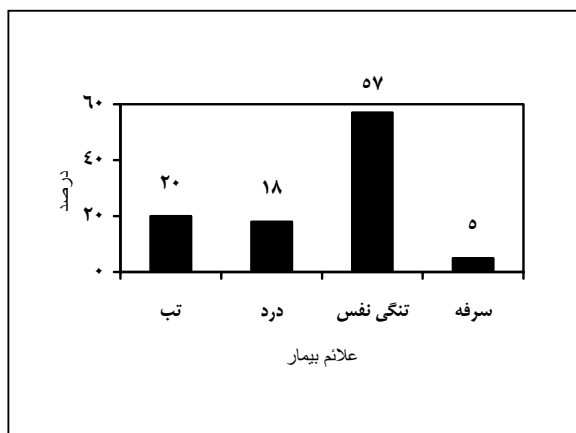
در بررسی انجام شده بر روی پرونده ۶۵ بیمار

پلورال افیوژن‌های لغزشی یافته‌های بالینی شایعی هستند که پزشکان در کلینیک با آن برخورد می‌نمایند. سل، بدخیمی‌ها، لنفو، بیماری‌های کلاژن و اسکولار، شیلوتوراکس و CABG جزء علل مهم افیوژن‌های لغزشی می‌باشند. در یکی از مطالعات انجام شده نشان داده‌اند که در حداقل ۵۰ درصد از بیماران مبتلا به سل، پلورال افیوژن به عنوان اوّلین علامت بیماری خود را نشان می‌دهند.

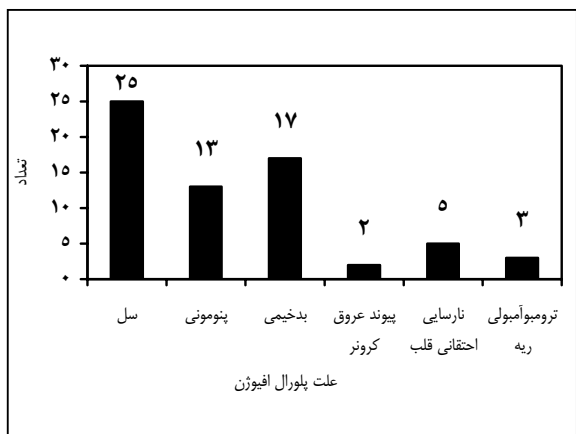
افیوژن معمولاً به دلیل حساسیت تأخیری به پرتوئین‌های مایکوباکتریوم ایجاد می‌شود و در اغلب موارد میزان باکتری‌های موجود در فضای پلورال کم می‌باشد و در نتیجه کشت باسیل اسید فاست در ۳۰-۸۰ درصد مایع پلور و ۵۰-۸۰ درصد بیوپسی پلور مثبت می‌باشد. همچنین حساسیت PCR تنها حدود ۸/۸ درصد می‌باشد.<sup>(۱،۲)</sup> آدنوزین دامیناز (ADA) آنزیمی است که در کاتابولیسم پورین دخالت دارد و به وفور در لغزشی‌ها یافت می‌شود، این آنزیم با مراحل تمايز و پرولیفراسیون لغزشی‌ها ارتباط دارد و میزان فعالیت آن در طی پاسخ آنتی‌ژنیک لغزشی‌ها افزایش می‌یابد.

از سال ۱۹۷۸ میلادی، میزان ADA به عنوان یک تست تشخیصی برای پلورزی سلی اندازه‌گیری می‌گردد و این تست در کشورهایی که شیوع سل در آن‌ها بالاست به میزان بیشتری مورد استفاده قرار می‌گیرد. از مزایای این تست می‌توان به ارزان بودن و حساسیت تشخیصی بالای آن (۹۰-۱۰۰٪) اشاره نمود. در یکی از تحقیقات انجام گرفته در مورد مقایسه میزان ADA در انواع پلورال افیوژن‌های لغزشی نشان داده شد که ADA در سل در مقایسه با انواع دیگر، بالاترین میزان را داشته است و به ندرت سطح آن در انواع غیرسلی بیشتر از نوع سلی شده است.<sup>(۳)</sup>

در کتب مرجع اندازه‌گیری فعالیت ADA در پلورال افیوژن سلی را برای تشخیص به صورت ضد و نقیض مطرح کرده‌اند و در بسیاری از کشورهای دنیا از جمله آمریکا این تست به صورت روتین برای تشخیص به کار نمی‌رود.<sup>(۴)</sup> اما در کشورهایی مانند ایران که شیوع پلورال افیوژن سلی



نمودار شماره ۲- شکایت اصلی افراد مورد مطالعه در هنگام مراجعه



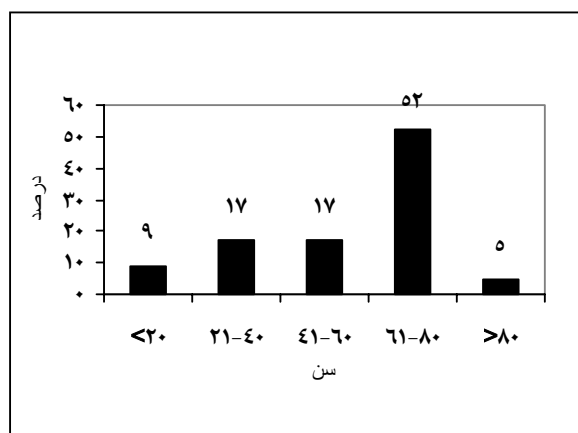
نمودار شماره ۳- اتیولوژی پلورال افیوژن

بیماران از نظر شکایت اصلی در هنگام مراجعه به بیمارستان، بر حسب علل پلورال افیوژن لنفوسیتی نیز مورد مطالعه قرار گرفتند. در ۲۵ بیمار مبتلا به سل، شایع‌ترین شکایت اصلی، درد قفسه سینه بود و پس از آن به ترتیب، تب، تنگی نفس و سرفه از جمله شکایت‌های مراجعه کنندگان بودند. در ۱۳ بیمار مبتلا به پنومونی، تب شایع‌ترین شکایت اصلی بود و پس از آن تنگی نفس و درد قفسه سینه شایع‌ترین شکایت اصلی در ۱۷ مبتلا به بدخیمی، ۱۵ بیمار دچار CHF و ۳ مورد مبتلا به ترومبوآمبولی و ۲ مورد به دنبال CABG بوده است.

لازم به ذکر که در این مطالعه، شکایت اصلی سرفه، تنها در بیماران مبتلا به پلورال افیوژن لنفوسیتی ناشی از سل

مبتلا به پلورال افیوژن لنفوسیتی، بسته‌ی در بیمارستان فیروزگر و حضرت رسول(ص) تاییج زیر به دست آمد: از میان ۶۵ بیمار مورد مطالعه ۳۸ نفر(٪۵۸/۵) جنس مذکور و ۲۷ نفر(٪۴۱/۵) موئث بودند که از لحاظ توزیع سنی، ٪۹ افراد در محدوده سنی زیر ۲۰ سال ٪۴/۵ مبتلا به پلورال افیوژن سلی و ٪۴/۵ مبتلا به پلورال افیوژن غیرسلی، ٪۱۷ از بیماران در محدوده سنی ۲۱ تا ۴۰ سال(حدود ٪۱۲/۳) مبتلا به پلورال افیوژن سلی و ٪۴/۷ مبتلا به پلورال افیوژن غیرسلی)، ٪۱۷ در محدوده سنی ۴۱ تا ۶۰ سال(حدود ٪۱۰/۷۶) مبتلا به سل، ٪۵ بالای سن ۸۰ سال(همگی مبتلا به پلورال افیوژن غیرسلی) و مابقی ٪۵۲ از بیماران(نیز در محدوده سنی ۶۱ تا ۸۰ سال قرار داشتند) ٪۴ پلورال افیوژن سلی و حدود ٪۱۲ پلورال افیوژن غیرسلی)(نمودار شماره ۱).

افراد مورد مطالعه با چهار شکایت اصلی تب(٪۲۰)، درد پلورتیک(٪۱۸)، تنگی نفس(٪۵۷) و سرفه(٪۵) به بیمارستان مراجعه نموده‌اند(نمودار شماره ۲). از لحاظ علل پلورال افیوژن لنفوسیتی در بیماران مورد مطالعه، ۲۵ نفر مبتلا به سل، ۱۳ نفر مبتلا به پنومونی، ۱۷ نفر مبتلا به بدخیمی، ۵ نفر مبتلا به نارسایی احتقانی قلب و ۳ نفر مبتلا به ترومبوآمبولی ریه(PTE) بودند. لازم به ذکر است که ۲ نفر به دلیل عمل CABG دچار پلورال افیوژن شده بودند(نمودار شماره ۳).



نمودار شماره ۱- توزیع سنی افراد مورد مطالعه

لازم به ذکر است که آزمون اندازه‌گیری سطح آنژیم ADA در مایع پلور بیمارانی که نتیجه تست PPD یا اسپیر خلط آنها منفی بود مثبت گزارش شد. در این مطالعه مقادیر مثبت حقیقی و کاذب و نیز منفی حقیقی و کاذب این آنژیم تعیین شد و حساسیت تست ۸۸درصد و ویژگی آن ۹۰درصد تعیین گردید. میانگین، حداقل و حداکثر مقادیر ADA در جدول شماره دو ذکر شده است.

به طور خلاصه علایم و یافته‌ها و میزان ADA برای هر یک از انواع پلورال افیوژن به شرح زیر می‌باشد. در بیماران مبتلا به سل شایع‌ترین شکایت، درد قفسه سینه، تب و سرفه بود. روش تشخیص با اسپیر و کشت مایع پلور و کشت خلط بوده و حداقل و حداکثر میزان ADA ۴۸-۶۵ گزارش شد.

در بیماران مبتلا به پنومونی شایع‌ترین شکایت تب، تشخیص به وسیله آسپیراسیون مایع پلور و میزان ADA ۱۰-۲۵ گزارش شد. در بیماران مبتلا به بدحیمی، تنگی نفس و درد قفسه سینه شایع‌ترین شکایت بوده و تشخیص با بیوپسی پلور و میزان ADA ۱۸-۳۰ گزارش شد. در بیماران مبتلا به CHF تنگی نفس شایع‌ترین شکایت و تشخیص با علایم بالینی و اکوکاردیوگرافی بود و ADA در تمامی ۵ بیمار منفی گزارش شد.

در بیماران مبتلا به CABG تشخیص براساس شرح حال عمل جراحی و ADA در هر دو مورد منفی گزارش شد. در بیماران مبتلا به PTE شایع‌ترین شکایت تنگی نفس بود و در هر سه مورد میزان ADA کمتر از ۵ گزارش شد. تشخیص براساس علایم بالینی و اسکن پر فیوژن بود.

مشاهده گردید. در تمامی ۱۷ بیمار مبتلا به بدحیمی روش تشخیص بالینی و پاراکلینیکی (بیوپسی پلور) بود. میزان آنژیم آدنوزین دامیناز (ADA) موجود در مایع پلور این بیماران اندازه‌گیری شد که از دو مورد در بقیه موارد، میزان آن کمتر از عدد ۴۵ بود (در میان ۱۵ بیمار، بیشترین میزان ADA ۳۰ و کمترین میزان آن ۱۸ گزارش گردید). روش تشخیص پلورال افیوژن ناشی از پنومونی در ۱۳ بیمار مبتلا به آن از طریق یافته‌های بالینی و آسپیراسیون مایع پلور بود. در این بیماران تنها در دو مورد میزان آنژیم ADA بیش از ۴۵ گزارش شد (در هر مورد سطح این آنژیم برابر با ۶ بوده است) و در ۱۱ مورد باقی‌مانده، کمترین و بیشترین میزان آن، به ترتیب برابر با ۱۰ و ۲۵ گزارش شد. در سه بیمار مبتلا به ترومبوآمبولی میزان ADA کمتر از ۴۵ بود. در بیماران مبتلا به نارسایی احتقانی قلب و CABG آزمایش ADA منفی گزارش شد.

در بررسی تشخیصی ۲۵ بیمار مبتلا به سل، کشت مایع پلور در همه موارد مثبت بود. نتیجه اسپیر خلط در ۲۲ بیمار مثبت بود. تست PPD در ۸ بیمار مبتلا به سل، منفی گزارش شد. نتیجه تست آنژیم ADA در ۲۲ بیمار مثبت و در ۳ بیمار منفی بود. شایان توجه است که در ۲۲ موردی که تست ADA مثبت بود حداقل میزان این آنژیم برابر با ۴۸ و حداکثر آن ۶۵ گزارش شده است (جدول شماره ۱).

جدول شماره ۱- موارد مثبت و منفی روش‌های تشخیصی مختلف

روش تشخیص	TB	ابتلا به
کل	منفی	مثبت
کشت	۲۵	۲۵
اسپیر خلط	۲۵	۲۲
PPD	۲۵	۱۷
ADA	۲۵	۲۲

جدول شماره ۲- میانگین، حداقل و حداکثر و SD و SE و مقادیر ADA

Std Deviation	Mean	Maximum	Minimum	N	
۱۹/۰-۶۱	۲۲/۶۳۰-۸	۸۰/۰۰	۱۰/۰۰	۶۵	ADA
				۶۵	Valid N(listwise)

## بحث

افیوژن در چهار گروه ترانسودا، پاراپنومونیک، بدخیمی و سل در ترکیه نتیجه‌گیری به این صورت بوده است که بررسی ADA و ایزوآنزیم‌های آن می‌تواند در افتراق علی پلورال افیوژن کمکنده باشد. به ویژه افزایش میزان ADA2 یک علامت مهم در افیوژن سلی است و بر عکس افزایش میزان ADA1 به طور قابل توجه در افیوژن پاراپنومونیک دیده شد. حساسیت و ویژگی ADA برای پاراپنومونیک دیده شد. در مطالعه‌ای دیگر در ارمنستان به این نتیجه رسیدند که بررسی ADA2 ارجحیتی در تشخیص پلورزی سلی بر میزان کل ADA ندارد<sup>(۸)</sup>، همچنین در مطالعه انجام شده در روسیه نیز حساسیت و ویژگی ADA برای تشخیص پلورزی سلی به ترتیب ۹۱درصد و ۸۲درصد بوده است.<sup>(۷)</sup> در مطالعه‌ای دیگر در ارمنستان به این نتیجه رسیدند که بررسی ADA2 ارجحیتی در تشخیص پلورزی سلی بر میزان کل ADA ندارد<sup>(۸)</sup>، همچنین در مطالعه انجام شده در روسیه نیز حساسیت و ویژگی ADA برای تشخیص پلورزی سلی به ترتیب ۹۴درصد و ۹۳درصد بود و نشان دادند که بررسی Total ADA Activity کافی می‌باشد.<sup>(۹)</sup>

در مطالعه‌ای دیگر در اسپانیا حساسیت و ویژگی ADA برای تشخیص پلورزی سلی به ترتیب ۱۰۰-۸۷درصد و ۹۷-۸۱درصد بوده است و همچنین نشان دادند که در پلورال افیوژن بدخیم فعالیت ADA در مقایسه با پلورال افیوژن غیربدخیم کمتر می‌باشد و پلورال افیوژن خونی همراه با ADA پایین مطرح کننده بدخیمی است.<sup>(۱۰)</sup> در بعضی از مطالعات پیشنهاد کردند که برای تشخیص سل نباید به تنها از ADA و یا حتی PCR کمک گرفت و روش‌های تشخیصی معمول مانند کشت مایع پلور و بیوپسی ارجح می‌باشد و نتیجه گرفته‌اند که ترکیبی از PCR و بررسی میزان فعالیت ADA می‌تواند یک روش تشخیص مفید و سریع در سل پلور باشد.<sup>(۱۱)</sup>

بعضی از مولفین عقیده دارند که ارزش تشخیصی PCR ADA در پلورزی سلی نامعلوم است. به ویژه در ایالات متحده آمریکا که سل درصد کمی از موارد افیوژن اگزودایتو را در بر می‌گیرد<sup>(۱۲)</sup> و از تست ADA به طور معمول استفاده نمی‌شود.<sup>(۱۳)</sup> طی چند سال اخیر علاوه بر ADA از نشانگرهای دیگر نیز برای تشخیص سل پلورال کمک گرفته‌اند. در یک مطالعه در ایتالیا نشان دادند که حساسیت و

این مطالعه بر روی ۶۵ بیمار مبتلا به پلورال افیوژن لنفوسیتی بسته‌ی در بخش ریه و عفونی بیمارستان‌های فیروزگر، حضرت رسول(ص) از تاریخ ۸۰/۱/۱ لغایت ۸۲/۴ انجام شد که پس از بررسی‌های تشخیصی، ۲۵ بیمار مبتلا به سل و ۴ بیمار مبتلا به پلورال افیوژن لنفوسیتی با منشاء غیرسلی بودند. در مورد تمامی بیماران، آسپیراسیون مایع پلور صورت گرفت که براساس آن و همچنین شرح حال و معاینات بالینی و نیز بررسی‌های پاراکلینیکی بیشتر مانند PBD، اسمیر خلط، عکس، قفسه سینه، علت پلورال افیوژن مورد بررسی قرار گرفت که عبارت از سل، پنومونی، بدخیمی، نارسایی احتقانی قلب، ترومبوآمبولی ریه و CABG بود.

میزان آنزیم ADA در مایع پلورال همه این بیماران اندازه‌گیری شد و میزان افزایش سطح آن در پلورال افیوژن‌های لنفوسیتی با عل مورد بحث، مورد بررسی قرار گرفت که حساسیت و ویژگی این تست برای تشخیص پلورزی سلی به ترتیب ۸۸درصد و ۹۰درصد تعیین شد. نتایج به دست آمده در مطالعات انجام شده در دیگر کشورها به شرح زیر می‌باشد: در مطالعه‌ای در روسیه حساسیت و ویژگی تست ADA به ترتیب ۹۴درصد و ۹۳درصد جهت تشخیص پلورزی سلی گزارش شد.<sup>(۱۴)</sup>

در مطالعه‌ای در هند که بر روی ۷۵ بیمار مبتلا به پلورال افیوژن سلی انجام دادند ۴۸ نفر به سل ریه نیز مبتلا هستند و سطح ADA در گروه مبتلا به سل در مقایسه با گروه غیرسلی به طور قابل توجهی بالاتر بود. حتی سطح سرمی ADA در بیماران مسلول بالاتر بوده است و حساسیت و ویژگی این تست با در نظر گرفتن  $\text{cut off point}=25\text{IU/L}$  ترتیب ۸۳درصد و ۶۶درصد تعیین گردید. در صورت در نظر گرفتن  $\text{cut off point}=100\text{IU/L}$  حساسیت و ویژگی تست به ترتیب ۴۰درصد و ۱۰۰درصد بوده است و این دسته از بیماران نیازی به بیوپسی پلور برای تشخیص ندارند.<sup>(۱۵)</sup>

در بررسی انجام شده بر روی ۸۷ بیمار مبتلا به پلورال

مقدار  $p$  محاسبه شده کمتر از  $0.005$  است. با توجه به این که احتمال خطای نوع اول در این طرح  $X=0.05$  فرض شده است و مقدار  $p$  حساب شده از  $x=0.05$  کمتر است فرضیه صفر رد میگردد و بنابراین ارتباط آماری معنی داری بین سطح آنزیم ADA در پلورال افیوژن سلی با سایر پلورال افیوژن های لنفوسیتی وجود دارد. محدودیتها و اشکالات موجود در این پژوهش: یکی از اشکالات مهم، کم بودن تعداد افراد در برخی از بیماری های فوق الذکر میباشد. به طور مثال تعداد بیماران مبتلا به افیوژن لنفوسیتی ناشی از CABG که فقط ۲ نفر بوده اند و اشکال دیگر، پایین بودن میزان حساسیت تست ADA در تشخیص سل در مقایسه با تحقیقات قبلی است که علت آن پایین بودن حجم نمونه است.

### نتیجه گیری

به این ترتیب استفاده از آنزیم ADA به عنوان یک تست تشخیصی در تشخیص پلورال افیوژن های سلی تأیید می شود و می توانیم از آن به عنوان یک تست تشخیصی با ارزش در کشورمان استفاده نماییم. همچنین از نظر هزینه اثربخشی بررسی ADA مقرن به صرفه تر از PCR می باشد.

### منابع

1- Mandell G, Dolin R, Bennett G. Principles and practice of infectious disease, 5 th ed, Newyork, churchill Livingstone; 2000. P: 2600.

2- Braunwald E, Fauci A, Kasper D. Harrison's principle of internal medicine, 15 th ed, USA, Macgrew-Hill; 2001. P: 1031.

3- Oiken Soy O, Namiduru M, Hocaoglu S, Ikidag B. Increased pleural fluid adenosine deaminase In brucellosis is difficult to differentiate from TB., Respiration; 2003. 69(6): 556-9.

4- Goldman L, Benett G. Cecit textbook of medicine, 21 ed, philadelphia, pennsylvania, W.P.Saunders CO; 2000. P. 459.

5- Titarenko OT, Diakova ME. Informative value of ADA and 2 deoxyadenosine deaminase in the diagnosis of TB pleurisy. Klin Lab Diag; 2002. (5): 11-14.

ویژگی ADA برای تشخیص سل  $93$  درصد و حساسیت و ویژگی IFN.gamma  $96$  درصد می باشد و در این مطالعه نشان دادند که این دو آزمون دقت قابل قبول در پلورازی سلی دارند.<sup>(۱۴)</sup>

در مطالعه ای دیگر در ترکیه ADA و TNF.α در مایع پلور مورد بررسی قرار گرفتند و ADA با مقدار cut off point= $4.0 \mu\text{L}$  حساسیت و ویژگی به ترتیب  $90/9$  درصد و  $89/5$  درصد داشته است و TNF.α با cut off point= $8\text{pg}/\text{ml}$  حساسیت و ویژگی به ترتیب  $87/5$  درصد و  $76/3$  درصد داشته است و نتیجه گرفتند که سطح TNF.α در مایع پلور بیش از دیگر موارد افیوژن آگزودایتو است. اما ارزش تشخیصی آن پایین تر از ADA می باشد.<sup>(۱۵)</sup>

در مطالعه ای در ژاپن سیتوکین های متفاوت (IFN.δ, TNF.X, IL.8) علاوه بر ADA در پلورال افیوژن مورد بررسی قرار گرفت و به این نتیجه رسیدند که هر چهار ماده ذکر شده در پلورال افیوژن سلی مقدار بیشتری به نسبت دیگر علل داشته اند و همچنین IFN.δ هیچ گونه مورد مثبت کاذب نداشته است.<sup>(۱۶)</sup> در مطالعه ای دیگر در کلمبیا نشان دادند که حساسیت و ویژگی ADA به ترتیب  $88$  درصد و  $85/7$  درصد و حساسیت و ویژگی IFN.δ برای پلورازی سلی به ترتیب  $7/1$  درصد می باشد و انجام هر سه آزمون PCR, ADA و IFN.δ را برای تشخیص سل پیشنهاد کردند.<sup>(۱۷)</sup> در مطالعه ای در کره زمین (Vascular endothelial growth factor)VEGF در پلورال افیوژن مورد بررسی قرار گرفت و نشان دادند که میزان این ماده در زمینه بد خیمی بالاتر از سل می باشد.<sup>(۱۸)</sup> در این مطالعه، ما برای اثبات معنی دار بودن تفاوت در مثبت بودن آنزیم ADA در پلورال افیوژن لنفوسیتی ناشی از سل در استفاده Pearson-Chi square نمودیم. براساس فرضیه  $H_0$  هیچ تفاوتی در مثبت بودن آنزیم ADA در پلورال افیوژن لنفوسیتی ناشی از سل در مقایسه با سایر بیماری ها وجود نداشت.  $P.value$  بیشتر احتمال رد فرضیه صفر را براساس نتایج طرح بیان می کند و

- 6- Sharma SK, Suresh V, Mohan A, Kaur P, Saha P. A prospective study of sensitivity and specificity of ADA estimation in the diagnosis of TB pleural effusion. Indian J. chest dis. Allied. Sci; 2001. 43(3): 149-55.
- 7- Gorguner M, Cevci M, Gorguner I. Determination of ADA activity and its isoenzymes for diagnosis of pleural effusions. Respirology; 2000. 5(4): 321-4.
- 8- Andreasyan NA, Hairapetian HL. Activity of adenosine deaminase and its isozymes in pleural fluid in TB pleuritis. Med sci Monit; 2002. 8(10): 708-12.
- 9- Mardanian SS, Sarkisova EG, Andeasian NA. Activity of pleural fluid ADA in TB pleurisy. Probl tuberk; 2002. (2): 37-9.
- 10- Porcel JM, Uines M. Etiology and pleural. Fluid characteristics of large and Massive effusions. Chest; 2003. 124(3): 978-83.
- 11- Perez-Rodriguez E, Jimenez Castro D. The use of ADA and ADA isoenzymes in the diagnosis of TB pleurisy. Current opin. Pulm. Med; 2000. 6(4): 259-66.
- 12- Lima DM, Colares JK, Da Fonseca B90, combined use of the PCR and detection of ADA activity on pleural fluid improves the rate of diagnosis of pleuropulmonary tuberculosis. Chest; 2003. 124(3): 909-14.
- 13- Betts R, Chapman S, Penn R. A practical approach to infectious diseases, 5 th ed. Philadelphia, Lippincott Williams & Wilkins; 2003. p. 347.
- 14- Greco S, Girardi E. ADA and interferon gamma measurements for the diagnosis of TB pleurisy. Int J. Tuberculosis dis; 2003. 7(8): 777-86.

## *The Survey of ADA Level in Different Lymphocytic Pleural Effusions in Firoozgar and Rasoul-e-Akram Hospitals*

*\*M. Talebi Taher, MD                                    S.A. Javad Mousavi, MD*  
*P. Hosseini, MD                                    B. Ghazvinian, MD*

## *Abstract*

**Background & Aim:** Adenosine deaminase(ADA) can be used in the diagnosis of tuberculous pleural effusions. In countries with high prevalence of tuberculous pleural effusions, specificity and sensitivity for ADA test is high, therefore it is an integral part of a diagnostic workup of lymphocyte-rich exudative body fluids, and it is a cheap and economically cost-effective test. No study has been done on utilizing ADA test in the diagnosis of different lymphocytic pleural effusions in Iran. The present study was undertaken to determine the diagnostic value of ADA enzyme in the diagnosis of different lymphocytic pleural effusions and compare the results with pleural culture and biopsy.

**Patients & Methods:** Sixty-five lymphocytic pleural fluid samples (lymphocyte count >50%) were analyzed which included 25 pleural effusions due to tuberculosis, 13 parapneumonic effusions, 17 malignant effusions, 5 CHF effusions, 13 effusions due to PTE and 2 post coronary artery bypass grafting (CABG) effusions. The results were analyzed by Pearson chi-square test.

**Results:** ADA level reached a diagnostic cut-off for tuberculosis(45 u/l) in 22 cases. Also, this result was observed in 2 patients with malignancy and 2 patients with pneumonia. In other patients, this level was below 45U/L. The sensitivity and specificity of this test in the diagnosis of tuberculous pleural effusions was 88% and 90% respectively. Pearson chi-square test was utilized to demonstrate the significant difference in ADA test positivity in the tuberculous and nontuberculous pleural effusions and  $P<0.005$  was obtained.

**Conclusions:** ADA levels in nontuberculous lymphocytic effusions seldom exceed the diagnostic cut-off for TB(45 U/L), and according to the Pearson chi-square test, the difference in the positiveness of ADA test in the tuberculous and nontuberculous pleural effusions is significant. Therefore, this test can be valuable in the diagnosis of tuberculous pleural effusions.

**Key Words:** 1) TB 2) Tuberculous Pleural Effusion 3) Adenosine Deminase (ADA)

**I**) Assistant Professor of Infectious Diseases. Firoozgar Health Center. Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.  
(\*Corresponding Author)

**II) Assistant Professor of Pulmonary Diseases. Hazrat Rasoul Hospital. Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.**

### **III) General Practitioner.**