

نوروبروسلوزیس

بررسی علایم بالینی و آزمایشگاهی ۲۲ بیمار

دکتر مهرناز رسول‌زاده، گروه عفونی دانشگاه علوم پزشکی تهران

Neurobrucellosis: Clinical and Laboratory Findings in 22 Patients

ABSTRACT

Brucellosis is a multisystem disease with diverse clinical presentations and involvement of the nervous system is considered to 5 to be 10% in adult patients and 1% in children.

The presentations of neurobrucellosis includes meningoencephalitis, subarachnoid haemorrhage, myelitis, radiculoneuritis, intracerebral and epidural abscess, psychosis and vascular syndrome.

Twenty-two patients with neurobrucellosis are described. Ten patients had meningoencephalitis, seven patients had meningitis, three patients had polyradiculopathy and one patient presented with spinal epidural abscess and one patient had brain abscess.

Results of an agglutination test for Brucella in serum were positive for all patients ($> 1:160$); eight of 15 patients had positive agglutination test in CSF. Five patients had positive blood cultures, 3 patients had positive bone marrow cultures and 2 of 15 patients had positive CSF cultures. All of cultures were Brucella Mellitensis.

Antimicrobial treatment included concurrent administration of Doxycycline, Rifampin and Trimethoprim - Sulfametoxazole. Four patients received Dexamethason concurrently.

In conclusion, nervous system involvement is a serious manifestation of brucellosis. As brucellosis is an endemic disease in Iran we suggest that brucellosis be investigated with neurological symptoms and signs.

Key Words: Neurobrucellosis; Meningitis; Meningoencephalitis; Brain abscess; Radiculopathy; Brucella mellitensis

چکیده

تست آگلوتیناسیون سرم (رایت) در تمام بیماران با عیار بیشتر یا مساوی $1:160$ مثبت بود ولی در مایع نخاع هشت تا از ۱۵ بیماری که تست روی مایع نخاع انها بعمل آمده بود، مثبت بوده است. پنج بیمار کشت خون و ۳ بیمار هم کشت مغز استخوان مثبت داشتند، دو نفر از ۱۵ بیماری که نمونه مایع نخاع برای کشت بروسلولا بررسی شده بود مثبت بوده است.

در تمام کشت‌ها بروسلولا ملی تنیسیس رشد کرده است. درمان آنتی‌بیکریوپیال شامل ترکیب دکسی‌سیکلین، ریفارامپین و تری‌متورتیم سولفامتوکسازول بوده است. ۴ بیمار دگراماتازون

بروسلوزیس بیماری ارگانهای مختلف با تظاهرات متنوع است که سیستم عصبی را در $5-10$ درصد بالغین و ۱ درصد بچه‌ها درگیر می‌نماید.

تظاهرات نوروبروسلوزیس بصورت مننگوانتسفالیت، خونریزی زیر آرکنوئید، میلیت، رادیکولیت، آبسه داخل مغز و اپیدورال، پسیکوزیس و سندروم عروقی می‌باشد.

در این مقاله ۲۲ بیمار را با نوروبروسلوزیس شرح می‌دهیم، ۱۰ بیمار مننگوانتسفالیت، ۷ بیمار مننژیت، سه بیمار پلی رادیکولوپاتی و یک بیمار آبسه اپیدورال نخاع و یک بیمار هم آبسه مغز داشت.

همزمان هم دریافت کردند.

روش و مواد

پرونده ۲۲ بیمار را که با تشخیص نوروبروسلوزیس از فروردین ۱۳۷۰ تا اسفند ۱۳۷۷ در بیمارستانهای امام خمینی، دکتر شریعتی و سینا بستری بوده‌اند مورد ارزیابی قرار گرفتند. تشخیص نوروبروسلوزیس بیماران بر اساس یافته‌های زیر بوده است

- ۱- علائم و نشانه‌های نورولوژیک که دلیل قابل قبول دیگری نداشتند

۲- تیتر مثبت آگلوتیناسیون سرم < ۱۶۰ : ۱ و یا تیتر مثبت آگلوتیناسیون مایع نخاع

۳- کشت مثبت مایع نخاع، خون و یا مغز استخوان.

یافته اول می‌بایست با یکی از دو یافته بعد همراه باشد.

این بیماران از نظر سن، جنس، شغل، سابقه مصرف لیبیات غیرپاستوریزه، مدت بیماری، علت مراجعه، علایم و نشانه‌های بالینی، سابقه قبلی ابتلا به بروسلوزیس سابقه مصرف داروهای مؤثر بر بروسلا، تست سرولوژی خون و مایع نخاع، آنالیز مایع نخاع، کشت خون، مایع نخاع و مغز استخوان؛ زمان شروع درمان تا بهبودی علائم، رژیم درمانی و مصرف کورتیکواستروئیدها مورد بررسی قرار گرفتند.

ارزیابی علائم و نشانه‌ها بر اساس مندرجات در پرونده بوده است. بر اساس یافته‌ها و نشانه‌های تشخیصی، درنهایت متگوانسفالیت، متئیت پلی‌رادیکولوپاتی، آبسمه مغز و آبسمه اپیدورال تشخیص نهایی این بیماران بوده است.

یافته‌ها

از ۲۲ بیمار با نوروبروسلوزیس ۱۵ نفر مذکور (۶۸/۲ درصد) و ۷ نفر مؤنث (۳۱/۸ درصد) بودند. سن بیماران بین ۱۰ سال تا ۷۲ سال (متوسط $۲۶/۵ \pm ۱۷/۲$ سال) بوده است.

شغل بیماران عبارت بوده است از: خانه‌دار ۵ نفر (۲۳ درصد)، محصل ۵ نفر (۲۳ درصد)، کشاورز ۴ نفر (۱۸ درصد)، دامدار ۲ نفر (۹ درصد)، شغل آزاد ۲ نفر (۹ درصد)، سر باز یک نفر (۴/۵ درصد)، کارمند ۱ نفر (۴/۵ درصد)، کارگر ۱ نفر (۴/۵ درصد) و بیکار ۱ نفر (۴/۵ درصد).

۱۷ بیمار سابقه مصرف شیر و لیبیات غیرپاستوریزه را ذکر می‌کردند، ۴ بیمار (۱۸ درصد) سابقه قبلی ابتلا به بروسلوزیس را ۱-۱۱ ماه قبل ذکر می‌کردند که سه بیمار، درمان آنتی‌میکروبیال را

درگیری سیستم عصبی در بروسلوزیس خطرناک است. از آنجایی که بروسلوزیس بیماری اندمیک کشور ماست، توصیه می‌شود، بیمارانی که علائم و نشانه‌های نورولوژیک دارند از نظر بروسلوزیس بررسی شوند

واژه‌های کلیدی: نوروبروسلوزیس؛ متئیت؛ متگوانسفالیت؛ رادیکولوپاتی؛ آبسمه مغز؛ بروسلامی تنفسیس

مقدمه

بروسلوزیس عفونتی است که عامل آن از دسته بروسلاهاست، درگیری سیستم عصبی در ۱۰-۵ درصد بیماران بالغ (۱-۲) و در کمتر از ۱ درصد بچه‌های (۳،۴) مبتلا به بروسلوزیس دیده می‌شود. تظاهرات نوروبروسلوزیس متنوع و متعدد است و ممکن است هر قسمی از دستگاه عصبی مرکزی و یا محیطی را درگیر نماید که شامل تظاهرات حاد توکسیک، متئیت حاد، مزمن و یا عودکننده، انسفالیت، اختلالات ععروقی، میلوپاتی، رادیکولوپاتی و پسیکوزیس می‌باشد (۱،۵،۶،۷)؛

تشخیص نوروبروسلوزیس معمولاً با نشانه‌های زیر است (۱،۵،۶،۷)؛

۱- مایع نخاع غیرطبیعی با پلئوسیتوز لنفوسيتی و افزایش پروتئین

۲- تست مثبت آگلوتیناسیون بروسلا (راست) با تیتر قابل توجه در خون و مایع نخاع

۳- کشت مثبت خون، مایع نخاع و مغز استخوان

۴- پاسخ مناسب به درمان

درمان نوروبروسلوزیس با ترکیب دو یا سه دارو که تفوذ کافی در سیستم عصبی مرکزی داشته باشند و برای مدت حداقل ۸ هفته تا ۶ ماه توصیه شده است (۱،۳،۶،۸).

استفاده از کورتیکواستروئیدها همراه با درمان آنتی‌میکروبیال، بخصوص کمی قبل از شروع داروها، برای پیشگیری از اثرات خطرناک ناشی از آزاد شدن توکسین میکروارگانیسم توصیه شده است (۸،۹).

تست آگلوتیناسیون مایع نخاع در ۱۵ بیمار (۶۷/۵ درصد) انجام شد که در ۸ بیمار (۳۶ درصد)، مثبت (تیتر مساوی یا بالاتر از ۱۸۰) بود.

جدول ۲- فراوانی نشانه‌های بالینی بهارافی که با نوروبروسلوزیس از فروردین ۱۳۷۰ تا اسفند ۱۳۷۷ به بیمارستانهای امام، دکتر شریعتی و سینا مراجعه کرده‌اند

درصد	فراوانی	نشانه بالینی
۸۱/۸	۱۸	تب
۶۸/۱	۱۵	علایم تحریک متنز
۲۶/۳	۸	اسپلنومگالی
۴/۵	۱	پاراپلزی اسپاسنیک

کشت خون مثبت در ۵ بیمار (۲۲/۵ درصد) گزارش شده که متوسط زمان مثبت شدن آن ۵/۵ روز بوده است.

کشت مایع نخاع در ۱۵ بیمار از نظر بروسلولا درخواست و انجام شده بود که فقط در ۲ بیمار (۹ درصد) مثبت بوده است. کشت مغز استخوان در ۳ بیمار (۱۳/۵ درصد) مثبت بوده است. سوش بروسلولا در تمام کشت‌ها بروسلولا ملی تنفسیس بوده است.

بیمار سی تی اسکن مغز و یک بیمار MRI مغز و ستون فقرات شده بودند که در سی تی اسکن مغز، ۵ بیمار نرمال (۲۲/۵ درصد) و ۲ بیمار اتساع بطنها (۹ درصد) و یک بیمار آبسه مغز نزدیک بطنها (۴/۵ درصد) گزارش شده است. در یک بیمار که MRI ستون فقرات شده است، آبسه اپیدورال گزارش شده است. در درناژ آبسه‌ها و کشت نمونه بدست آمده، بروسلولا ملی تنفسیس رشد کرده است.

رژیمهای درمانی شامل کوتريموکسازول (۲ قرص - ۴۰۰ - ۱۶۰) دو یا سه بار در روز + دکسی سیکلین (یک کپسول ۱۰۰ میلی گرمی دو بار در روز) + ریفامپین (دو کپسول ۳۰۰ میلی گرمی صبح‌ها) در ۲۰ بیمار (۹۰ درصد) بوده است.

یک بیمار دکسی سیکلین و جنتامايسین دریافت کرده و یک بیمار هم دکسی سیکلین + استرپتومایسین + ریفامپین دریافت کرده است. متوسط زمان شروع درمان تا از بین رفتن علائم بالینی و نوروولوژیک ۴ ± ۱۲/۸ روز بوده است.

یک بیمار ۱۴ روز بعد ازسترنی شدن بدلیل نامعلومی فوت می‌کند. این بیمار با تابلوی متنزیت مزمن همراه با کاهش سطح هوشیاری (مننگوانتسفالیت) بستری شده بوده است. در ۴ بیمار (۱۸ درصد) دگزامتازان در شروع درمانهای آنتی میکروبیال تجویز شده است.

بین ۱/۵-۱ ماه دریافت کرده بودند ولی بیمار چهارم دارویی مصرف نکرده بود.

۱۷ بیمار سابقه مصرف داروهای مختلف را ذکر می‌کرند که ۱۰ نفر (۴۵ درصد)، در بین داروهای ایشان داروی مؤثر بر بروسلولا (کوتريموکسازول، ریفامپین) را مصرف کرده بودند. مدت زمان بین شروع علائم بالینی تا تشخیص نوروبروسلوزیس حداقل یک هفته و حداقل ۶ ماه بوده است (متوجه ۲۹/۱ ± ۴۱/۳ روز).

علائم و نشانه‌های بالینی در بدلو ورود بیماران بر ترتیب در جدول شماره ۱ و ۲ خلاصه شده است.

فروردین ۱۳۷۰ تا اسفند ۱۳۷۷ به بیمارستانهای امام، دکتر شریعتی و سینا مراجعه کرده‌اند

نشانه بالینی	درصد	فراوانی
سردرد	۱۰	۴۵
تلریز	۸	۴۰
کاهش سطح هوشیاری	۵	۲۲/۵
ضعف و خستگی	۵	۲۲/۵
استفراغ	۴	۱۸
سرگیجه	۲	۹
پاراپلزی	۲	۹
اختلال حافظه	۱	۴/۵
درد گردن	۱	۴/۵
هدیبان	۱	۴/۵
کفردرد	۱	۴/۵
اختلال بینایی	۱	۴/۵

تست آگلوتیناسیون سرم (تست رایت) در تمام بیماران انجام شده است که در همه بیماران با تیتر مساوی یا بالاتر از ۱۱۶۰ مثبت بوده است که در جدول شماره ۳ خلاصه شده است. پونکسیون لومبر در ۲۰ بیمار بعمل آمد (در بیماری که آبسه مغز و بیماری که آبسه اپیدورال نخاع داشتند پونکسیون لومبر نشاندند).

در مایع نخاع ۱۸ بیمار (۹۰/۴ درصد) پلاآسیتوزیس لنسوسیتر و در یک بیمار پلاآسیتوز پلی مرفونوکلئری مشاهده شد. در ۱۸ بیمار (۸۱ درصد) مقدار پروتئین مایع نخاع بالاتر از ۱۰۰ میلی گرم در دسی لیتر بود و در ۱۵ بیمار (۶۷/۵ درصد)، مقدار قند مایع نخاع کمتر از ۴۰ درصد قند خون همزمان بوده است.

بررسی از نظر بروسلا مثبت بوده است.

بحث

تظاهرات نورولوژیک بروسلوزیس یا نوروبروسلوزیس را می‌توان به سه دسته تقسیم کرد (۵-۱۰):

- ۱- تظاهرات حاد و توکسیک بیماری که در مرحله حاد بیماری دیده می‌شود
- ۲- تهاجم میکروب و لوکالیزاسیون آن در سیستم اعصاب مرکزی

۳- واکنشهای ایمنولوژیک و واسکولیت‌های ناشی از آن انسیدانس نوروبروسلوزیس در مناطق مختلف بین ۵ تا ۱۰ درصد در بالغین و حدود ۱ درصد در بچه‌های (۳، ۴، ۶، ۱۰) و در اکثر موارد در بروسلوزیس مزمن دیده می‌شود.

تظاهرات نوروبروسلوزیس بسیار متنوع است و بیاری از بیماریهای دیگر از جمله توبرکولوزیس، سیفیلیس، سندروم بهجت و علائم عصبی ناشی از قارچها را تقلید می‌نماید (۱۱، ۱۰، ۱۶). این تظاهرات شامل: تظاهرات حاد توکسیک، منژیت حاد، مزمن و عودکننده، انسفالیت، مننگوواسکولر، میلوپاتی، رادیکولوپاتی، نوریت، پسیکوزیس، نوریت رتروبولیر، افتالمولپلزی بعلت درگیری اعصاب (۱۱، ۱۰) و آبسه‌های مغزی و اپیدورال، دمیلنژیزاسیون نخاع و اعصاب محیطی، آنوریسم میکوتیک، آتاکسی مخچه‌ای، میلت عرضی، انفارکتوس مغز و نخاع می‌باشد (۱۲، ۱۱، ۵، ۸).

شایعترین تظاهر نوروبروسلوزیس، منژیت و یا مننگواسفالیت است که از ۲۲ بیمار ما، ۱۷ بیمار (۱۰ بیمار مننگواسفالیت و ۷ بیمار منژیت) داشتند. منژیت بروسلانی بصورت حاد، مزمن و یا عودکننده است.

منژیت بروسلانی با تب، سردرد و علائم تحریک منژ (سفته گردن، علامت کرنیک، علامت برووزنسکی) همراه است. بررسی مایع نخاع، پلئوسیتوز لتفوستیتر، افزایش پرتوشین و کاهش فنتن دارد (۸-۱۱). این تغییرات مایع نخاع در بیماران ما دیده شده و در یک بیمار، پلئوسیتوزیس همراه با افزایش پلیمروفونوکلرها بوده است. تعداد گلbulهای سفید در مایع نخاع بیماران ما، بین ۱۰۰-۴۵۰ در میلی متر مکعب بوده است.

در جریان عفونت منژ، ترومبوزیس عروق و اسپاسم ثانویه به واسکولیت عقونی اتفاق می‌افتد که منجر به انفارکتوس مغز می‌گردد (۱۱، ۸، ۵).

جدول ۳- فراوانی تست آگلوتیناسیون سرم بیماران با نوروبروسلوزیس که از فروردین ۱۳۷۷ تا اسفند ۱۳۷۷ به بیمارستانهای امام، دکتر شریعی و سینا مراجعه کردند

تیتر نتست آگلوتیناسیون	فراوانی	درصد
۱:۱۶۰	۸	۲۶
۱:۳۲۰	۴	۱۸
۱:۶۴۰	۲	۱۲/۵
۱:۱۲۸۰	۵	۲۲/۵
۱:۲۵۶۰	۲	۹
جمع	۲۲	۱۰۰

تشخیص نهایی نوروبروسلوزیس بر اساس یافته‌های بالینی، یافته‌های مایع نخاع و تصویربرداریها شامل مننگواسفالیت، منژیت، پلیرادیکولوپاتی، آبسه مغز و آبسه اپیدورال نخاع بوده است که در جدول ۴ خلاصه شده است.

جدول ۴- فراوانی تظاهرات عصبی در بیماران با نوروبروسلوزیس بستره که از فروردین ۱۳۷۷ تا اسفند ۱۳۷۷ به بیمارستانهای امام، دکتر شریعی و سینا مراجعه کردند

تشخیص	فراوانی	درصد
مننگواسفالیت	۱۰	۴۵/۵
منژیت	۷	۲۱/۵
پلیرادیکولوپاتی	۲	۱۴
آبسه مغزی	۱	۴/۵
آبسه اپیدورال نخاع	۱	۴/۵
جمع	۲۲	۱۰۰

۲ بیمار از ۱۷ بیمار با تشخیص مننگواسفالیت و منژیت، منژیت مراجعه داشتند که در ابتدا با علائم تب و سردرد به مدت چند روز بستری و در معاینه علایم تحریک منژ داشتند. مایع نخاع آنها نشاندهنده منژیت آسپتیک بود که ۴۸-۲۴ ساعت بعد از پونکسیون لومبر، تب قطع و علایم تحریک منژ هم از بین رفت. حدود یک هفته بعد بیمار اول و ۱۲ روز بعد بیمار دوم با علایم تحریک منژ و تب مجدد بستری شدند که در این نوبت بستری، بررسی سرولوژی و کشت‌ها انجام شد که با مثبت شدن سروولوژی خون و مایع نخاع تشخیص منژیت بروسلانی گذاشته شد. سایر بیماران منژیتی با تابلوی منژیت مزمن مراجعه کردند که

نخاع بعمل آمد، در ۸ بیمار مثبت بود. منفی بودن سروولوژی مایع نخاع ردکننده بیماری نیست (۱۳).

افزایش آدنوزین دی‌آمیناز (ADA = Adenosin Diaminase) در مایع نخاع بیماران با بروسلوزیس دیده می‌شود اگرچه که در منتهیت توبرکولوزی، لنفوم، نوروسارکوئیدوزیس، منتهیت باکتریال فولمینانت و منتهیت کریپتوکوکی هم افزایش می‌یابد (۱۶). درمان آنتی‌میکروبیال شامل ۲ تا ۴ داروی مؤثر بر بروسلاست که شامل استرپتومایسین، تراسایکلین یا داکسی‌سیکلین، ریفارمپین و کوتیریموکسازول است (۶، ۸، ۱۱). دوره درمان بستگی به پاسخ درمانی دارد که بین ۸ هفته تا ۶ ماه متغیر گزارش شده است (۳، ۸، ۱۰، ۱۱، ۱۸).

۲۰ بیمار ما سه داروی کوتیریموکسازول + ریفارمپین + داکسی‌سیکلین دریافت کردند که هر سه دارو نفوذ خوبی در مایع نخاع دارد. یک بیمار داکسی‌سیکلین با جنتامایسین دریافت کرده و یک بیمار هم داکسی‌سیکلین، استرپتومایسین و ریفارمپین دریافت کرده است.

متوسط زمان شروع درمان تا بهبودی کلینیکی $4 \pm 12/8$ روز بوده است. کورتیکواستروئیدها در درمان نوروبروسلوزیس که افزایش فشار داخل جمجمه دارند و یا نوروپاتی اپیک دارند و یا مکانیسم‌های ایمونولوژیک در بروز علائم نقش دارد توصیه می‌شود (۴-۸). دگزامتازون و یا پردنیزولون همراه با شروع درمان آنتی‌بیوتیکی تجویز می‌گردد و به مدت ۴ هفته ادامه می‌یابد. کورتیکواستروئید از اثرات توکسین ارگانیسم روی دستگاه عصبی می‌کاهد و عوارض را کاهش می‌دهد (۸). بسیاری معتقدند که کورتیکواستروئیدها باید چند ساعت قبل از آنتی‌بیوتیکها برای کاهش اثرات توکسین ناشی از کشته شدن ارگانیسم تجویز گردد (۸، ۱۹).

نوروبروسلوزیس یک تظاهر جدی و شدید بروسلوزیس است که هرچه اقدام درمانی در آن زودتر شروع گردد، نتیجه بهتری دارد و در شرایطی مثل کشور ما که بیماری اندمیک است در تظاهرات مختلف نوروولوژی، باید بفکر نوروبروسلوزیس باشیم.

سپاسگزاری:

از سرکار خانم دکتر الهام لوطی‌شاهرخ که در جمع آوری اطلاعات این مقاله کمک کرده بسیار سپاسگزارم.

تهاجم مستقیم ارگانیسم علاوه بر منتهیت، انسفالیت و میلیت می‌دهد، در حالی که مکانیسم‌های ایمنولوژیک، منجر به دمیلینیزاسیون در قسمت سفید مغز و تخاخ و اعصاب محیطی شده که تظاهر بالینی آن، بصورت میلوپاتی محیطی، رادیکولوپاتی و پسندیکولوپاتی است که در پاها درگیری بیشتر از دستهای است (۱۳، ۸، ۳).

در سه بیمار که با پارزی انداز تحتانی مراجعه کرده بودند، در مایع نخاع آنها افزایش پروتئین و پلثوسیتوز لنفوسیتر دیده شده که با سروولوژی مثبت خون محیطی، تشخیص نوروبروسلوزیس مطرح و با درمان مناسب علائم برطرف شده است. در یکی از بیماران ۲ هفته بعد از شروع درمان علائم کاملاً برطرف شده است. فشار روی ریشه اعصاب لومبر ساکرال بعلت اسپوندیلیت و عفونت دیسک دیده می‌شود (۵-۱۳). از تظاهرات نادر نوروبروسلوزیس آبsea اپیدورال در مغز و یا نخاع است (۵، ۶، ۱۱). دو بیمار ما آبsea داشتند، یکی در نخاع در حدود ستون فقرات پشتی کمری (D12 → L2) که در ابتدا مشکوک به توبرکولوزیس بود، ستون فقرات در معاینه و در رادیوگرافی ساده ستون فقرات طبیعی بود. با توجه به MRI انجام شده از مغز و نخاع، آبsea اپیدورال مشخص گردید و درناز صورت گرفته و در کشت آن بروسلا ملی تنفسی رشد کرد. با درمان آنتی‌بیوتیکی بیمار بهبود یافت.

آتاکسی مخجه‌ای (۱۴)، آمپیم ساپیدورال (۱۵)، آنوریسم میکوتیک (۱۱)، پسیکوزیس (۶) و سندروم گلین‌باره (۱۱) از تظاهرات نادر نوروبروسلوزیس هستند. تشخیص نوروبروسلوزیس با علائم نوروولوژیک و مایع نخاع غیرطبیعی با افزایش پروتئین، کاهش قند و پلثوسیتوز لنفوسیتر، تست آگلوتیناسیون مثبت سرم و مایع نخاع، کشت مثبت خون، مایع نخاع و مغز استخوان است و بالاخره، پاسخ مناسب به درمان آنتی‌بیوتیکها به تشخیص کمک می‌کند (۶، ۸، ۱۰، ۱۳).

کشت مایع نخاع در کمتر از ۵۰ درصد بیماران مثبت است (۶). تست آگلوتیناسیون سرم (رایت) با تیتر بالا (بیشتر یا مساوی ۱:۱۶۰) و یا افزایش چهار برابر ارزش دارد (۷-۱۰). تست آگلوتیناسیون مایع نخاع را با عیار بیشتر یا مساوی ۱:۱۶۰ (۱:۱۰)، بیشتر یا مساوی ۱:۲۸۰ (۴-۸)، بیشتر یا مساوی ۱:۱۲۸ (۱:۱۱) با ارزش می‌دانند، اگرچه که فقط مثبت شدن را هم کافی می‌دانند (۸). تمام بیماران ما تست سروولوژی مثبت خون با عیار بیشتر یا مساوی ۱:۱۶۰ داشتند و از ۱۵ بیماری که نتست آگلوتیناسیون مایع

منابع

- 1- Al Deeb SM, Yaqub BA, Sharif HS. Neurobrucellosis clinical characteristics, diagnosis and outcome. *Neurology* 1989; 39: 498-501.
- 2- Bouza E, Garcia de la Torre M; et al. Brucella Meningitis. *Rev Inf Dis* 1987, 810-22.
- 3- Omar FZ, Zuberi S, Minns RA; Neurobrucellosis in childhood. *Dev-Med-Child-Neurol*. 1997 Nov; 39(11). 762-5.
- 4- Al-Eissa-YA. Clinical and therapeutic feature of childhood neurobrucellosis. *Scand-J-Infect-Dis*; 1995; 27(4): 339-43.
- 5- M. Wood, M Anderson, Chronic Meningitis (Brucellosis). *Neurological infection*, 1988. 1st edition 196-204.
- 6- Edward J. Yound. Brucella species. In Mandell, Douglas, Bennett's principles and practice of Infectious Disease. 1995. 4th edition, 2053-57.
- 7- Sanches - Sousa A, Torres C, Campello MG et al. Serologic diagnosis of neurobrucellosis. *J Clin Pathol*, 1990; 43; 79-81.
- 8- Mclean DR, Russell N, Yousefkhani M. Neurobrucellosis: Clinical and Therapeutic Features. *CID*, 1992; 15: 582-90.
- 9- Tunkel AR, Wispelwey B, Scheld WM. Bacterial Meningitis. *Ann Intern Med*, 1990; 112; 610-23.
- 10- Akdeniz Hrmak H, Anlar O, Demiroz P. Central nervos system Brucellosis, Presentation, Diagnosis and Treatment. *J of infection*. 1998 (36) 297-301.
- 11- Monir Madkour M. Brucellosis. *Harrison's principles of Internal Medicine*. 1998, 14th ed, 969-71.
- 12- Dias MS, Morganho A, Passao V, Aguiar T, Pedrosa R. Neurobrucellosis. *Acta-Med-Port*. 1995, Dec 8(12): 671-5.
- 13- Oliveri RL, Matera G, Foca A. Polyradiculopathy with CSF: Albuminocytological Dissociation Due to Neurobrucellosis. *CID*, Oct 1996, 23(4), 833-4.
- 14- Al-Fissa YA. Clinical and therapeutic feature of childhood neurobrucellosis. *Scan-J-Infect Dis*. 1995 27(4), 339-43.
- 15- Shoshan Y, Maayan S, Gomori MJ. Chronic subdural empyema. *CID*, 1996 Aug 23(2): 400-1.
- 16- Egido JA, Gonzales JL, Cubo E. False positive of ADA determination in CSF. *Acta Neurol Napoli*. 1994 Dec; 16(5-6): 288-90.
- 17- Araj GF, Lulu AR, Khateeb M, et al. Elisa versus routine test in the diagnosis of patients with systemic and neurobrucellosis. *Acta Pathol Biol Immunol Scand*. 1988; 96, 171-6.
- 18- Marzo Sola MF, Calderon Giron C. Neurobrucellosis. *Neurologia* 1995 - Nov. 10(9), 375-9.
- 19- Tunkel AR, Wispelwey B, Scheld WM. Bacterial meningitis: recent advances in pathophysiology and treatment. *Ann Intern Med*, 1990; 112: 610-23.