

بررسی ارتباط میان نسبت پلاکت به لنفوسیت خون محیطی با شدت درگیری عروق کرونر قلب در بیماران با سندرم کرونری حاد بستری در بیمارستان آیت الله طالقانی ارومیه

ونوس شهابی رابری^۱، رضا فرامرزاده^۱، یعقوب حاتمی^۱، رضا حاجی زاده^۱، بهزاد رحیمی*

(۱) گروه قلب و عروق، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ارومیه، ایران

تاریخ دریافت: ۱۳۹۹/۳/۱۰

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۹/۹/۱۵

چکیده

مقدمه: اخیراً نسبت پلاکت به لنفوسیت خون محیطی، به عنوان عامل تعیین کننده پیش آگهی در حوادث قلبی - عروقی منجر به مرگ و میر شناخته شده است. این مطالعه، نقش نسبت پلاکت به لنفوسیت خون محیطی در پیش بینی شدت درگیری عروق کرونر قلبی را در افرادی بررسی می کند که با سندرم کرونری حاد مراجعه می کنند.

مواد و روش ها: در این مطالعه مقطعی، ویژگی های اولیه ۵۲۰ بیماری جمع آوری شد که با سندرم کرونری حاد به بیمارستان طالقانی ارومیه مراجعه کرده و تحت آنژیوگرافی کرونر قرار گرفته اند. اطلاعات راجع به آنژیوگرافی کرونر بیماران بررسی شد و شدت و وسعت درگیری عروق کرونر بر اساس معیارهای GENSINI تعیین گردید و در نهایت، اطلاعات با نرم افزار آماری SPSS vol.21 تجزیه و تحلیل شد.

یافته های پژوهش: میان نسبت پلاکت به لنفوسیت خون محیطی (PLR) و درگیری عروق کرونر قلبی، بر اساس معیار GENSINI، ارتباط چشمگیری دیده شد ($P=0.05$) و بر اساس آنالیز خطی رگرسیون Multivariate، نسبت پلاکت به لنفوسیت خون محیطی (PLR) تعیین کننده نیرومندی در شدت و وسعت درگیری عروق کرونر بر اساس معیار GENSINI، در بیماران با سندرم کرونری حاد است ($P=0.049$).

بحث و نتیجه گیری: نسبت پلاکت به لنفوسیت خون محیطی (PLR)، معیار مهمی در تعیین شدت درگیری عروق کرونر در بیماران با سندرم کرونری حاد است.

واژه های کلیدی: لنفوسیت، پلاکت، بیماری کرونر، پیش آگهی

* نویسنده مسئول: گروه قلب و عروق، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، ارومیه، ایران

Email: Behzadrahimi57@yahoo.com

Copyright © 2019 Journal of Ilam University of Medical Science. This is an open-access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution international 4.0 International License (<https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/>) which permits copy and redistribute the material, in any medium or format, provided the original work is properly cited.

مقدمه

ترومبوز عروق کرونر قلب، به عنوان یکی از علل اصلی مرگ ناگهانی و سکتۀ حاد قلب و آنژین صدری ناپایدار شناخته شده است. التهاب، بخش اصلی ضایعات آترواسکلروز است. بر اساس نظریۀ پاسخ به آسیب در ایجاد آترواسکلروز، اختلال اندوتلیال اولین گام در ایجاد آتروم است که به دنبال اختلالات همودینامیک، آزاد شدن مواد منقبض کننده عروقی و مدیاتورهای متعدد به داخل خون رخ می دهد (۱). به دنبال تحریک، سلول های اندوتلیال، مدیاتورهای گوناگونی از جمله مولکول های چسبنده، سایتوکاین ها و فاکتورهای رشد ترشح می کنند. التهاب موضعی عروق اولین مشخصۀ پدیدۀ آترواسکلروز است؛ همچنین التهاب نقش کلیدی در پاتوژنز سندرم حاد کرونر دارد که به ناپایداری پلاک آترومی منجر می شود (۲). به نظر می رسد رابطۀ نزدیک میان شدت التهاب و پدیدۀ ترومبوز در ایجاد و شدت آترواسکلروز و ایجاد سندرم حاد کرونری وجود دارد. اخیراً به فاکتورهای التهابی و ترومبوتیک در ارزیابی شدت آترواسکلروز توجه شده است (۳).

نقش لنفوسیت ها و ارتباط میان لنفوسیت های متعدد T در اختلال عملکرد اندوتلیال، هم در بدن انسان و هم در آزمایشگاه اثبات شده است (۴). سلول های لنفوسیت T، به صورت سلول های کمک کننده ($CD4^+$) و انواع سلول های T کشنده و یا سرکوبگر، در پلاک آتروم کرونر انسان یافت می شوند و با فعالیت ایمونولوژیک بالایی همراه هستند (۴). وجود لنفوسیت T فعال در پلاک های آترومی، بیانگر یک پاسخ التهابی موضعی است و چنین پاسخی ممکن است در مقابل آنتی ژن های موضعی پلاک آترواسکلروز عمل کند (۶). سلول های T فعال سبب آزاد شدن فاکتورهای رشد و سایتوکاین می شوند که ممکن است سلول های دیگر را تحت تأثیر قرار دهند و سبب فرایند آترواسکلروز گردند (۵).

التهاب ممکن است به ترومبوز شدن و نازک گشتن کلاهیك فیبروزی پلاک های آترومی و یا به پارگی پلاک منجر شود و این تجمع پلاکتی سبب گسترش حاد ترومبوز می گردد، هرچند این نقش التهاب، هنوز در حال بررسی است. فعال کننده های پلاکت با افزایش فعالیت و

چسبندگی پلاکت، باعث بدتر شدن آترواسکلروز می شوند (۶).

به تازگی نسبت پلاکت به لنفوسیت (PLR)، به عنوان مارکر تعیین کننده در پیش آگهی بیماران بیان شده است و این نسبت بسیار مهم تر از هر کدام به تنهایی است. مطالعات متعددی این نسبت را در تعیین پیش آگهی در حوادث قلبی و عروقی ارزیابی کردند که منجر به مرگ و میر و ناتوانی می شود (۱۰، ۹)؛ همچنین نقش این نسبت (PLR) در تعیین خطر عوارض عروقی شدید مطالعه شده است (۷). سطح بالای نسبت پلاکت به لنفوسیت (PLR)، نقش مهمی در تعیین میزان زنده بودن بیماران مبتلا به سندرم حاد کرونری دارد (۸). سندرم کرونری حاد شامل آنژین صدری ناپایدار، سکتۀ قلب بدون بالا رفتن قطعۀ ST و سکتۀ قلب همراه با بالا رفتن قطعۀ ST است (۹). طبق یافته های بالا، در بیماران با سکتۀ حاد قلبی، افزایش نسبت پلاکت به لنفوسیت (PLR) با افزایش مرگ و میر بیماران ارتباط دارد (۱۰-۱۲).

در این پژوهش، شدت درگیری عروق کرونر بر اساس معیار GENSINI امتیازدهی می شود و ارتباط میان نسبت پلاکت به لنفوسیت خون محیطی (PLR) و شدت درگیری عروق کرونر بررسی می گردد. اخیراً یک مطالعه بر روی ۱۵۰ بیمار در دانشگاه علوم پزشکی ارومیه انجام شده است که ارتباط میان نوتروفیل به لنفوسیت با شدت عروق کرونر بررسی شده است؛ اما مطالعه ای درباره ثبت پلاکت به لنفوسیت در این منطقه انجام نشده است.

مواد و روش ها

در این مطالعه مقطعی، ابتدا پروندۀ بیمارانی مطالعه شد که با سندرم کرونری حاد در بیمارستان طالقانی ارومیه تحت آنژیوگرافی کرونر قرار گرفتند. اطلاعات بیماران از جمله اطلاعات دموگرافیک، وزن، قد، نمای تودۀ بدن (BMI)، ریسک فاکتورهای قلبی از جمله فشارخون بالا، هیپرلیپیدی، دیابت، مصرف سیگار، سابقۀ وجود بیماری قلبی عروقی در فامیل درجۀ اول، مصرف داروهای قلب، سابقۀ مداخلۀ پیشین قلبی، سابقۀ سکتۀ قلب قدیمی، نارسایی قلب و حوادث مغزی، بیماری

شد و از آنالیز Multivariate liner regression برای ارزیابی ریسک فاکتورهای مستقل استفاده گردید و نمودار ROC هم برای تعیین قدرت پیش‌بینی PLR بر شدت درگیری عروق کرونر انجام شد.

یافته‌های پژوهش

از ۵۲۰ بیمار وارد به مطالعه، ۲۵۲ نفر (۴۸/۵ درصد) مرد بودند. متوسط سن بیماران $59/22 \pm 12/46$ سال و طیف سنی بیماران از ۲۸ تا ۹۱ سال بود. متوسط BMI بیماران $28/94 \pm 4/3$ بود که ۱۸۴ نفر (۳۵/۴ درصد) چاق بودند ($BMI > 30 \text{ kg/m}^2$). ۳۰۸ (۵۹/۲ درصد) بیمار مبتلا به فشارخون، ۲۸ (۴/۲ درصد) بیمار دچار هیپرلیپیدمی، ۹۶ (۱۸/۵ درصد) بیمار مبتلا به دیابت، ۱۰۴ (۲۰ درصد) بیمار سیگاری بودند و ۲۴ (۴/۶ درصد) بیمار سابقه بیمار قلب در فامیل درجه اول، ۸۰ (۱۵/۴ درصد) بیمار سابقه سکته پشیمین قلبی و ۷ (۱/۵ درصد) بیمار سابقه سکته ایسکمیک مغزی داشتند (جدول شماره ۱).

درباره سابقه مصرف داروها هم ۱۲۸ (۲۴/۶ درصد) بیمار آسپرین، ۱۱۶ (۲۲/۳ درصد) بیمار استاتین، ۱۸۴ (۳۵/۴ درصد) بیمار بتابلاکر، ۴۴ (۵/۸ درصد) بیمار بلوک کننده کانال کلسیم، ۶۸ (۱۳/۱ درصد) بیمار بلوک کننده آنزیم آنژیوتانسینوزن (ACE) و ۴۸ (۹/۲ درصد) بیمار دیورتیک و ۸۸ (۱۶/۹ درصد) بیمار هم داروهای کاهنده قند خون و ۲۸ (۶/۲ درصد) بیمار هم داروی آنتی ترومبوتیک مصرف می‌کردند.

کلیوی، بیماری عروق محیطی و بیماری انسداد ریوی به‌دست آمد و در فرم‌های خاص ثبت شد؛ همچنین یافته‌های آنژیوگرافی کرونر بر اساس معیار GENSINI ثبت گردید. در بدو بستری، از بیماران ۵ cc خون گرفته شد و شمارش سلول‌های خونی و نسبت پلاکت به لنفوسیت (PLR) اندازه‌گیری گردید. معیار GENSINI بر اساس میزان تنگی رگ‌های کرونر فرد، به امتیازبندی شدت بیماری در عروق کرونری می‌پردازد؛ به‌طور مثال، تنگی کمتر از ۲۵ درصد، یک امتیاز و رگ کاملاً بسته، سی‌ودو امتیاز می‌گیرد؛ همچنین محل تنگی و نوع رگ درگیر، در این امتیازبندی نقش دارد؛ به‌طور مثال، اگر ضایعه در رگ Left main باشد، در عدد ۵ ضرب می‌شود؛ تنگی در بخش میانی رگ left anterior descending، در عدد ۱/۵ ضرب می‌گردد. درنهایت، امتیازها جمع می‌شود و امتیاز نهایی به دست می‌آید. معیارهای ورود به مطالعه: وجود معیارهای تشخیصی سندروم کرونری حاد شامل تظاهرات بالینی، تغییرات نوار قلب و افزایش آنزیم‌های قلب، معیار ورود به این پژوهش است.

معیارهای خروج از مطالعه: این معیارها عبارتند از: ۱. نمونه‌گیری ناکامل خون؛ ۲. بیمارانی که منعی برای انجام آنژیوگرافی داشتند؛ ۳. بیمارانی که دچار تب شدند؛ ۴. بیمارانی که داروهایی چون کورتیکو استروئید مصرف می‌کردند؛ ۵. بیمارانی که بیماری زمینه‌ای خون داشتند. آنالیز داده‌ها با نرم‌افزار آماری SPSS vol.21 انجام

جدول شماره ۱. فراوانی ریسک فاکتورها

متغیر	(درصد فراوانی) فراوانی
شاخص توده بدنی (BMI)	30 > شاخص توده بدنی ۱۸۴ (۳۵/۴)
	30 < شاخص توده بدنی ۳۳۶ (۶۴/۶)
فشارخون	140/90 > یا مصرف داروی فشارخون ۳۰۸ (۵۹/۲)
	140/90 < فشارخون بدون مصرف داروی فشارخون ۲۱۲ (۴۰/۸)
هیپرلیپیدی	150 > تری گلیسیرید ۲۸ (۴/۲)
	LDL > 100
	یا مصرف داروی کنترل چربی خون
	150 < تری گلیسیرید ۴۹۲ (۹۵/۸)
	LDL < 100
	و بدون مصرف داروی کنترل چربی خون
دیابت	قند خون ناشتا > ۱۲۶ ۹۶ (۱۸/۵)
	یا مصرف داروی کنترل قند
	قند خون ناشتا > ۱۲۶ ۴۳۴ (۸۱/۵)
	بدون مصرف داروی کنترل قند
مصرف سیگار	مصرف سیگار دارد ۱۰۴ (۲۰)
	مصرف سیگار ندارد ۴۱۶ (۸۰)
سابقه فامیلی درجه اول	دارد ۲۴ (۴/۶)
	ندارد ۴۹۶ (۹۵/۴)

در ارتباط با میانگین PLR، هیچ تفاوتی میان مرد و زن وجود نداشت ($104/07 \pm 35/25$ vs 64 PLR و سن بیماران دیده شد ($P=0.875$)؛ اما ارتباط خطی میان PLR و سن بیماران دیده شد ($P=0.003$)، هیچ ارتباط چشمگیری میان PLR و BMI دیده نشد ($P=0.479$)، ضریب همبستگی،
 درباره رابطه میان PLR با فاکتورهای خطر بیماری‌های قلبی، میانگین PLR در افراد مبتلا به فشارخون بالا، به‌طور چشمگیری بالاتر از افراد بدون فشارخون بوده است ($P=0.03$)، $38 \pm 99/77$ vs $107/57 \pm 22/28$ میان افراد مبتلا به هیپرلیپیدی و افراد بدون هیپرلیپیدی، تفاوت فراوانی در میانگین PLR دیده نشد ($P=0.48$)، $38 \pm 104/77$ vs $109/57 \pm 43/41$ ، همچنین در میانگین PLR افراد مبتلا به دیابت و افراد بدون دیابت، تفاوت چشمگیری دیده نشد ($P=0.902$)، $104/8 \pm 43/88$ vs $104/23 \pm 48/77$ و میانگین PLR در افراد سیگاری، کمتر از افراد غیرسیگاری بود ($P=0.01$)، $107/43 \pm 44$ vs $91/98 \pm 30/66$ ؛ همچنین تفاوت بسیاری در میانگین PLR در افراد با و یا بدون سابقه بیماری قلبی در افراد درجه اول فامیل دیده نشد ($P=0.07$)، $105/42 \pm 07/02$

درباره نتایج آنژیوگرافیک، یافته‌های زیر به دست آمد:
 ۹۲ (۱۷/۷ درصد) بیمار نرمال کرونر بودند؛ ۱۷۶ (۳۳/۸ درصد) بیمار درگیری یک رگ کرونر و ۱۲۸ (۲۸/۶ درصد) بیمار درگیری دو رگ کرونر و ۱۲۴ (۲۳/۸ درصد) بیمار درگیری سه رگ کرونر داشتند؛ همچنین میانگین GENSINI score $21/31 \pm 41/66$ بود.
 درباره یافته‌های آزمایشگاهی نیز، میانگین تعداد پلاکت 221484 ± 55381 در هر سانتی‌متر مکعب و میانگین لنفوسیت‌ها 2359 ± 887 در هر سانتی‌متر مکعب بود و میانگین نسبت پلاکت به لنفوسیت (PLR) $104/41 \pm 35/51$ تخمین زده شد.
 ارتباط مثبت و چشمگیری میان PLR و درگیری شدت عروق کرونر بر اساس GENSINI score یافت شد ($P=0.005$ و Coefficient ≈ 125)، میانگین PLR در بیماران با کرونر نرمال $95/95 \pm 17/25$ ، در بیماران با درگیری یک رگ کرونر $104/97 \pm 44/2$ ، در بیماران با درگیری دو رگ کرونر $95/7 \pm 29/76$ ، در بیماران با درگیری سه رگ کرونر $118/61 \pm 53/08$ بود. بر اساس آنالیز آماری، نسبت PLR در درگیری سه رگ کرونر، به‌طور چشمگیری بالاتر از بیماران با کرونر نرمال و بیماران درگیری یک رگ و دو رگ بود ($P=0.001$).

vs $۸۹/۴۶ \pm ۲۳/۲۸$) میانگین PLR در افراد با سابقه پیشین سکته قلبی و بدون سابقه سکته قلبی، تفاوت فراوانی نداشت ($P=0.329$, $۱۰۵/۴۳ \pm ۱۱/۴۹$ vs $۱۰۰/۱۷ \pm ۲۹/۳۹$) در میان داروهای استفاده شده، افرادی که داروی مهارکننده آنزیم آنژیوتانسین (ACE) مصرف می کردند، میانگین PLR بالاتری نسبت به سایر بیماران داشتند ($P=0.01$, $۱۰۱/۳۷ \pm ۸۷/۸۵$ vs $۱۲۰/۷۸ \pm ۵۸/۹۷$)؛ همچنین بیمارانی که بلوک کننده کانال های کلسیم مصرف می کردند، میانگین PLR بالاتری نسبت به دیگر بیماران داشتند ($P=0.01$).

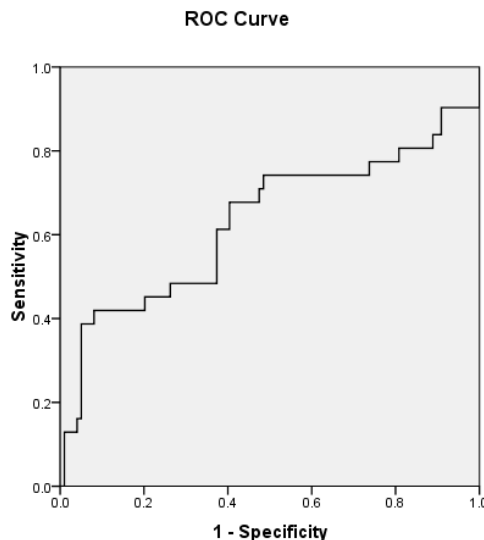
۱۰۲/۳۷ $\pm$ ۲ vs $۱۲۷/۴ \pm ۶۸$). بیمارانی که دیورتیک مصرف می کردند، میانگین PLR بالاتری نسبت به سایر بیماران داشتند ($P=0.01$, $۱۰۲/۳۹ \pm ۸۶/۷۷$ vs $۱۱۸/۹۸ \pm ۶۰/۳۸$). گفتنی است ارتباطی میان میانگین PLR با سایر داروهای مصرف شده از جمله آسپرین و استاتین و بتابلاکر دیده نشد. بر اساس الگوی آنالیز رگرسیون مولتی وریت خطی و با وجود ریسک فاکتورهای قلبی و عروقی، PLR با اسکور بالای GENSINI ارتباط دارد ($P=0.049$, β coefficient ≈ 0.064) (جدول شماره ۲).

جدول شماره ۲. آنالیز رگرسیون خطی برای پیش بینی شدت درگیری عروق کرونر بر اساس GENSINI score

متغیر	ضریب غیراستاندارد		ضریب استاندارد	t	Sig.
	B	Std. Error	Beta		
(Constant)	۸۳/۶۱۱-	۵۴/۵۶۵		۱/۵۳۳-	۰/۱۳۶
PLR	۰/۰۶۴-	۰/۰۳۳	۰/۰۸۸-	۱/۹۷۵-	۰/۰۴۹
جنسیت	۲۸/۲۵۰-	۳/۱۲۸	۰/۴۶۳-	۹/۰۳۱-	۰/۰۰۰
سن	۰/۲۴۵	۰/۱۲۰	۰/۱۰۰	۲/۰۴۳	۰/۰۴۲
نمای توده بدنی	۰/۶۹۴	۰/۳۳۵	۰/۰۹۸	۲/۰۷۱	۰/۰۳۹
فشارخون	۲/۳۹۱-	۲/۹۱۰	۰/۰۳۷-	۰/۷۸۷-	۰/۴۳۲
هیپرلیپیدمی	۲/۷۱۰	۶/۱۵۰	۰/۰۲۲	۰/۴۴۱	۰/۶۶۰
دیابت ملیتوس	۱۰/۷۷۵-	۳/۴۲۲	۰/۱۳۹-	۳/۱۴۹-	۰/۰۰۲
مصرف سیگار	۱۰/۲۶۱	۳/۷۴۵	۰/۱۴۱	۲/۷۴۰	۰/۰۰۶
سابقه سکته قلبی	۱/۲۸۲	۳/۹۹۶	۰/۰۱۴	۰/۳۲۱	۰/۷۴۹
سابقه فامیلی قلبی	۱۲/۷۲۶	۶/۳۵۵	۰/۰۹۷	۲/۰۰۲	۰/۰۴۶
سکته مغزی	۱۵/۹۸۱	۱۴/۰۶۵	۰/۰۵۱	۱/۱۳۶	۰/۲۵۷
نارسایی قلبی	۱/۸۱۲	۱۶/۲۰۸	۰/۰۰۶	۰/۱۱۲	۰/۹۱۱
a. Dependent Variable: GENSINI					

ارزیابی از طریق اندازه گیری نمودار ROC نشان داد که اندازه گیری PLR، تقریباً شاخص مناسبی برای پیش بینی درگیری سه رگ عروق کرونر قلبی است (سطح زیر نمودار برابر با 0.629 و 95% confidence $\approx 0.564-0.694$, $P=0.001$). بر اساس

این، Cut point برابر با ۹۳/۳ برای PLR با حساسیت ۷۴/۲ درصد و اختصاصیت ۵۱/۵ درصد مناسب است و می تواند بیماران با درگیری سه رگ عروق کرونر را پیش بینی کند (نمودار شماره ۱).



نمودار شماره ۱. سطح زیر منحنی ROC برای پیش‌بینی شدت درگیری عروق کرونر

بحث و نتیجه‌گیری

این مطالعه، ارتباط نسبت پلاکت به لنفوسیت خون محیطی (PLR) و شدت وسعت درگیری عروق کرونر بر اساس معیار GENSINI را ارزیابی می‌کند. نتایج این پژوهش نشان داد که نسبت PLR می‌تواند تا حدودی درگیری سه رگ عروق کرونر و شدت درگیری را پیش‌بینی کند؛ همچنین میان نسبت PLR و بعضی از اطلاعات بیماران از جمله سن و برخی از ریسک فاکتورهای قلبی از جمله فشارخون بالا و هیپرلیپیدمی و مصرف بعضی از داروهای قلب از جمله مهارکننده‌های آنزیم آنژیوتانسینوزن، بلوک‌کننده کانال کلسیم و دیورتیک ارتباط معناداری دیده شد.

نتایج پژوهش ما تأییدکننده نتایج پژوهش‌های پیشین است. در مطالعه OZCEAN و همکاران، ارتباط مثبت میان نسبت PLR و مقدار آنزیم CK-Mb و GENSINI Score دیده شد (۱۱). در پژوهش SARI و همکاران نشان داده شد که نسبت PLR در افراد با درگیری عروق کرونر، بیشتر از افراد با عروق کرونر نرمال است و میان این نسبت و معیارهای GENSINI و SYNTAX ارتباط معناداری وجود دارد؛ اما بر اساس الگوی رگرسیون، نسبت PLR نمی‌توانست شدت درگیری عروق کرونر را با حساسیت و اختصاصیت پذیرفتنی پیش‌بینی کند (۱۳). در مطالعه‌ای که YAYLER و همکاران انجام دادند، نسبت PLR در بیماران با عروق کرونر درگیر، بالاتر از بیماران با عروق

درگیر بود و درواقع، این نسبت می‌توانست باز بودن عروق کرونر را با احتمال ۹۸ درصد پیش‌بینی کند (۱۴). در پژوهش YUKSEL و همکاران، نسبت PLR در بیماران با درگیری شدید عروق کرونر، به‌طور چشمگیری بالاتر از افراد با درگیری خفیف عروق کرونر و یا بدون درگیری بود و میان نسبت PLR و GENSINI score ارتباط فراوانی وجود داشت (۱۲).

در مطالعه‌ای که BEKLER و همکاران انجام دادند، نسبت PLR در افراد با نارسایی قلب به‌طور چشمگیری بالا بود (۱۵). در پژوهش KURTUL و همکاران، ارتباط مستقیم میان PLR معیار SX دیده شد و نسبت PLR بالای ۱۱۶ با حساسیت ۷۱ درصد و اختصاصیت ۶۶ درصد، معیار بالای SX در بیماران با سندرم حاد کرونری را پیش‌بینی می‌کرد (۱۶).

درنهایت، در همه پژوهش‌ها، اندازه‌گیری PLR شدت درگیری عروق کرونر را پیش‌بینی می‌کند؛ اما یکی از نتایج به‌دست‌آمده از پژوهش‌های ما که با سایر پژوهش‌های پیشین متفاوت است، Cut off point لازم برای پیش‌بینی بهتر شدت درگیری عروق کرونر است و cut off point به‌دست‌آمده در مطالعه ما، نسبت به سایر پژوهش‌ها پایین‌تر است. درواقع، با کاهش میزان cut off point، قدرت و درستی تست افزایش می‌یابد که این یافته بزرگ‌ترین دستاورد پژوهش ما است. سرانجام، این مطالعه نتیجه‌گیری می‌کند که نسبت PLR شاخص مهمی در پیش‌بینی شدت درگیری عروق کرونر است

و بهترین cut off point برای این پیش‌بینی PLR با حساسیت ۷۴/۲ درصد و اختصاصیت ۵۱/۵ درصد، عدد ۹۳/۳ است که پایین‌تر از سایر پژوهش‌های مشابه است.

سپاس‌گزاری

این پژوهش در دانشگاه علوم پزشکی ارومیه، بر اساس پایان‌نامه دکتری عمومی آقای یعقوب حاتمی به شماره ثبت 93-04-32-1480 انجام شد.
کد/خلاق: IR.UMSU.REC.1393.275

References

1. Bergheanu SC, Bodde MC, Jukema JW. Pathophysiology and treatment of atherosclerosis current view and future perspective on lipoprotein modification treatment. *Neth Heart J* 2017;25:231-42. doi. 10.1007/s12471-017-0959-2
2. Back M, Yurdagul A, Tabas I, Oorni K, Kovanen PT. Inflammation and its resolution in atherosclerosis: mediators and therapeutic opportunities. *Nat Rev Cardiol* 2019;16:389-406. doi. 10.1038/s41569-019-0169-2
3. Tabor CM, Shaw CA, Robertson S, Miller MR, Duffin R, Donaldson K, et al. Platelet activation independent of pulmonary inflammation contributes to diesel exhaust particulate-induced promotion of arterial thrombosis. *Part Fibre Toxicol* 2016;13:6-. doi. 10.1186/s12989-016-0116-x
4. Stemme S, Rymo L, Hansson G. Polyclonal origin of T lymphocytes in human atherosclerotic plaques. *Lab Invest J Technical Meth Pathol* 1991;65:654.
5. Lievens D, Habets KL, Robertson AK, Laouar Y, Winkels H, Rademakers T, et al. Abrogated transforming growth factor beta receptor II signalling in dendritic cells promotes immune reactivity of T cells resulting in enhanced atherosclerosis. *European Heart J* 2013;34:3717-27. doi.10.1093/eurheartj/ehs106
6. Huo Y, Schober A, Forlow SB, Smith DF, Hyman MC, Jung S, et al. Circulating activated platelets exacerbate atherosclerosis in Mice deficient in apolipoprotein E. *Nature Med* 2003;9:61-7. doi.10.1038/nm810
7. Gary T, Pichler M, Belaj K, Hafner F, Gerger A, Froehlich H, et al. Platelet to lymphocyte ratio a novel marker for critical limb ischemia in peripheral arterial occlusive disease patients. *Plos One* 2013;8: 67688. doi.10.1371/journal.pone.0067688
8. Yildiz A, Yuksel M, Oylumlu M, Polat N, Akyuz A, Acet H, et al. The utility of the platelet lymphocyte ratio for predicting no reflow in patients with ST segment elevation myocardial infarction. *Clin Appl Throm Hem* 2015;21:223-8.
9. Oylumlu M, Yıldız A, Oylumlu M, Yuksel M, Polat N, Bilik MZ, et al. Platelet to lymphocyte ratio is a predictor of in hospital mortality patients with acute coronary syndrome. *Anatol J Cardiol* 2015;15:277. doi.10.5152/akd.2014.5366
10. Temiz A, Gazi E, Gungor O, Barutcu A, Altun B, Bekler A, et al. Platelet lymphocyte ratio and risk of in hospital mortality in patients with ST elevated myocardial infarction. *Int Med J Exp Clin Res* 2014;20:660.
11. ozcancetin EH, Cetin MS, Aras D, Topaloglu S, Temizhan A, Kisacik HL, et al. Platelet to lymphocyte ratio as a prognostic marker of in hospital and long term major adverse cardiovascular events in ST segment elevation myocardial infarction. *Angiology* 2016;67:336-45. doi. 10.1177/0003319715591751
12. Yuksel M, Yıldız A, Oylumlu M, Akyuz A, Aydın M, Kaya H, et al. The association between platelet/lymphocyte ratio and coronary artery disease severity. *Anatolian J Cardiol* 2016;15:640.
13. Sari I, Sunbul M, Mammadov C, Durmus E, Bozbay M, Kivrak T, et al. Relation of neutrophil to lymphocyte and platelet to lymphocyte ratio with coronary artery disease severity in patients undergoing coronary angiography. *Kardiolog Pol Heart J* 2015;73:1310-6.
14. Yayla C, Akboga MK, Canpolat U, Akyel A, Yayla KG, Dogan M, et al. Platelet to lymphocyte ratio can be a predictor of infarct related artery patency in patients with ST segment elevation myocardial infarction. *Angiology* 2015;66:831-6.
15. Bekler A, Gazi E, Yılmaz M, Temiz A, Altun B, Barutcu A, et al. Could elevated platelet lymphocyte ratio predict left ventricular systolic dysfunction in patients with non ST elevated acute coronary

syndrome? Anatol J Cardiol2015;15:385.
doi.10.5152/akd.2014.5434

16.Kurtul A, Yarlioglues M, Murat SN,
Ergun G, Duran M, Kasapkara HA, et al.
Usefulness of the platelet to lymphocyte
ratio in predicting angiographic reflow after

primary percutaneous coronary intervention
in patients with acute ST segment elevation
myocardial infarction. Am J
Cardiol2014;114:342-7.
doi.10.1016/j.amjcard.2014.04.045



Relationship of Peripheral Blood Platelet to Lymphocyte Ratio with the Severity of Coronary Disease in Patients with Acute Coronary Syndrome in Taleghani Hospital, Urmia, Iran

Shahabirabari V¹, Faramarzadeh R¹, Hajizadeh R¹, Hatami Y¹, Rahimi B^{*1}

(Received: May 30, 2020

Accepted: December 5, 2020)

Abstract

Introduction: Peripheral Blood Platelet to Lymphocyte Ratio (PLR) has been recently suggested as a prognostic determinant in cardiac ischemic events, followed by mortality. The present study aimed to evaluate the predictive power of PLR in predicting the severity of coronary artery involvement in patients presented with the acute coronary syndrome.

Materials & Methods: This cross-sectional study included 520 patients who were referred to Taleghani Hospital, Urmia, Iran, with the acute coronary syndrome and underwent coronary angiography. The information of patients' coronary angiography was investigated; moreover, the severity and extent of coronary artery involvement were determined based on GENSINI criteria. Finally, the data were analyzed in SPSS software (version 21).

Ethics code: IR.UMSU.REC.1393.275

Findings: There was a significant and positive correlation between PLR and coronary artery involvement based on the GENSINI criteria ($P=0.005$). Furthermore, according to the multivariate linear regression model, PLR was an independent predictor of the severity and coronary artery involvement according to GENSINI criteria among the patients with the acute coronary syndrome ($P=0.049$).

Discussions & Conclusions: The PLR seems to be an independent predictor of the severity of coronary artery involvement in patients admitted with acute coronary artery disease.

Keywords: Coronary disease, Lymphocytes, Platelets, Prognosis

1. Dept of Cardiology, Faculty of Medicine, Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

*Corresponding author Email: Behzadrahimi57@yahoo.com