

## مقاله پژوهشی

## بررسی شیوع عفونت‌ها در بیماران مبتلا به لوپوس اریتماتوی سیستمیک

حبیبه سادات شاکری<sup>۱</sup>، محمدحسن جوکار<sup>۲</sup>، فاریا جعفرزاده<sup>۳</sup>، سجاد نور شفیعی<sup>۴\*</sup>، سعید اخلاقی<sup>۵</sup><sup>۱</sup>اندوکرینولوژیست، استادیار دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران<sup>۲</sup>روماتولوژیست، دانشیار، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران<sup>۳</sup>متخصص داخلی، استادیار دانشگاه علوم پزشکی بجنورد، بجنورد، ایران<sup>۴</sup>جراح عمومی، استادیار دانشگاه علوم پزشکی بجنورد، بجنورد، ایران<sup>۵</sup>امار گر، مربی امار، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران<sup>\*</sup>نویسنده مسئول: دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی، بجنورد، ایران

پست الکترونیک: Sadjad\_sn@yahoo.com

وصول: ۹۲/۲/۱۴ اصلاح: ۹۲/۶/۴ پذیرش: ۹۲/۸/۱۳

## چکیده

**زمینه و هدف:** بیماری لوپوس اریتماتوی سیستمیک یک بیماری مزمن است که تقریباً تمام ارگانهای بدن را درگیر می‌کند. کورتیکو استروئیدها و داروهای سرکوب ایمنی از درمانهای رایج است که همراه با عوارض فراوان بخصوص عفونت می‌باشد. در این مطالعه به بررسی شیوع و همچنین نوع عفونت با نوع درمان می‌پردازیم.

**مواد و روش کار:** در این مطالعه توصیفی - مقطعی ۹۴ بیمار مبتلا به لوپوس اریتماتوی سیستمیک مراجعه کننده به بیمارستان امام رضا در سال ۱۳۸۴ هجری شمسی به صورت تصادفی انتخاب و تحت نظر قرار گرفتند. این ۹۴ بیمار مراجعه کننده به بخش داخلی - روماتولوژی، به صورت تصادفی تحت معاینه و تستهای تشخیصی آزمایشگاهی قرار داده و مرحله فعالیت بیماری در آنها ارزیابی گردید. اطلاعات دارویی مرتبط با نوع و دوز مصرفی بیماران نیز ثبت گردید.

**یافته ها:** از این تعداد (۸۱ نفر) ۸۶/۲٪ زن و (۱۳ نفر) ۱۳/۸٪ مرد بودند. میانگین سنی در مجموع  $28/12 \pm 9/4$  سال بود. از بیماران مورد مطالعه در ۳۴٪ (۳۲ نفر) تشخیص عفونت وجود داشت.

**نتیجه گیری:** شیوع عفونت در بیماران لوپوسی و الگوی شیوع پاتوژن، نوع پاتوژن و محل درگیری در بیماران مطابق با دیگر نقاط دنیاست. افزایش دوز استروئید با افزایش شیوع عفونت همراه می‌باشد.

**واژه های کلیدی:** لوپوس اریتماتوی سیستمیک، داروهای سرکوب ایمنی، عفونت

## مقدمه

معمولاً در دهه دوم و یا سوم عمر بوده و متوسط سن شروع بیماری ۲۸ سالگی است. در بچه ها نسبت ابتلا مونث به مذکر ۳ به ۱ است. در سنین باروری این نسبت به حدود ۹ به ۱ می‌رسد و پس از یائسگی این نسبت همانند دوره قبل از بلوغ می‌گردد. بیشتر از ۸۰٪ موارد لوپوس در سن حاملگی گزارش شده است. میزان توزیع جنسی در دو گروه جنسی در سالهای کودکی و بعد از ۵۰ سالگی یکسان است. اگر چه مردها کمتر از زنان دچار لوپوس می‌شوند ولی بیماری در آنها خفیف تر نیست. اگر چه تمام نژادهای این بیماری حساس هستند ولی سیاهپوستان (۱ : ۲۵۰) شایعتر از سفیدپوستان (۱ :

لوپوس اریتماتوی سیستمیک یک علامت شاخص تنها ندارد، بلکه سندرم بالینی با علت ناشناخته است که جزو بیماریهای خود ایمنی محسوب گردیده و با التهاب و درگیری ارگانهای مختلف بدن، ناشی از آسیب آنتیبادیهایی که علیه هسته سلولها ایجاد شده، مشخص می‌گردد و عود و پیشرفتهای مکرر و سیستم عضلانی - اسکلتی، پوست، کلیه ها، قلب و ریه ها، سیستم عصبی مرکزی را به طور شایعی درگیر می‌نماید [۱،۲،۳،۴]

بروز لوپوس در زنان جوان شیوع بالاتری دارد. اگر چه لوپوس می‌تواند در هر سنی ایجاد شود، شروع بیماری

رضا (ع) زیر نظر دانشگاه علوم پزشکی مشهد صورت پذیرفت.

### روش کار

در این مطالعه توصیفی - مقطعی ۹۴ بیمار مبتلا به لوپوس اریتماتوتی سیستمیک مراجعه کننده به بیمارستان امام رضا در سال ۱۳۸۴ ه.ش به صورت تصادفی انتخاب و تحت بررسی قرار گرفتند.

۹۴ بیمار مراجعه کننده به بخش داخلی - روماتولوژی، به صورت تصادفی تحت معاینه و تستهای تشخیصی آزمایشگاهی مرسوم برای ارزیابی بیماران لوپوسی (که در مقدمه به آن اشاره شد) قرار داده و مرحله فعالیت بیماری در آنها ارزیابی گردید. اطلاعات دارویی مرتبط با نوع و دوز مصرفی بیماران نیز ثبت گردید و دوز استروئید نیز در سه گروه با دوز کم (کمتر از ۱۵ میلی گرم روزانه) متوسط (بین ۳۰ - ۱۵ میلی گرم روزانه) و زیاد (بالتر از ۳۰ میلی گرم روزانه) تقسیم بندی گردید.

در کلیه بیماران فعالیت بیماری با شاخص (SLE Disease Activity Index) و تمام معیارهای بیماری لوپوس مورد بررسی قرار گرفت و اطلاعات جمع آوری گردید.

در توصیف مشاهدات از درصد فراوانی و نمودارها و شاخص های تمایل مرکزی و پراکندگی داده ها استفاده گردید و در موارد تحلیلی از آزمونهای مقایسه ای، آزمون کی دو مورد استفاده گردید. جهت تجزیه و تحلیل داده ها از نرم افزار SPSS ۱۱/۵ استفاده شد.

### یافته ها

در مطالعه صورت گرفته ۹۴ بیمار تحت نظر گرفته شدند. از این تعداد (۸۱ نفر) ۸۶/۲٪ زن و (۱۳ نفر) ۱۳/۸٪ مرد بود. (نمودار ۴-۱) میانگین سنی ۹/۴ ± سال بود. کمترین سن ۱۴ سال و بیشترین ۵۱ ساله بود. تفاوت آماری در میانگین سنی در دو گروه جنسی وجود نداشت (P=۰/۲ و df=۹۲) و (t=۱/۲) از بیماران مورد مطالعه در ۳۴٪ (۳۲ نفر) تشخیص عفونت وجود داشت. از نظر نوع عفونت در بیماران ۷۵٪ (۲۴ نفر) ابتلا به عفونت باکتریایی و بترتیب ۶/۳٪ (۲ نفر) به عفونت ویروسی، ۶/۲٪ (۲ نفر) باکتریال و ویروسی و ۶/۳٪ (۲ نفر) به عفونت باکتری و قارچی به

(۱۰۰۰) درگیر می شوند. این بیماری احتمالا در مناطق شهری شایعتر از مناطق روستایی است [۵،۶]. آترواسکلروز یکی از علل مرگ دیر رس است. عفونت و نفريت از علل مهم مرگ و میر در همهٔ مراحل بیماری است [۵،۴]. ترومبوز ثانویه به سندرم فسفولیپید، کاردیت، پنومونی، پرفشاری عروق ریه، سکنه مغزی و قلبی و التهاب و عفونت مغز از موارد ابتلا شدید و مرگ هستند [۳].

اگرچه عوامل محیطی که باعث تشدید و برانگیختگی لوپوس می شوند، برخی از آنها چون نور خورشید (اشعه ماوراء بنفش) و برخی مواد مثل یونجه، داروها و برخی مواد شیمیایی و ویروسها عوامل هورمونی ژنتیک خود ایمنی دخیلند

عفونی یکی از علل اصلی ابتلا و مرگ (موریبیدی و مورتالیتی) در بیماران مبتلا به لوپوس است. هر چند شایعترین عفونتها ناشی از ارگانیزم های تب زا مثل استافیلوکوک و اشیریشیا کولی و پاتوژنهای باکتریایی غیر شایع و فرصت طلب، قارچها، ویروسها و پروتوزا را به خوبی توضیح داده شده اند و عفونتها معمولا چند ارگان بدن را درگیر کرده و معمولا چند میکروارگانیزم با هم علت عفونت بوده اند. الگو و خصوصیت بیماری لوپوس باعث اختلال و نقص در سیستم ایمنی شده و از طرفی درمانهای کورتیکواستروئیدی و دیگر عوامل سرکوب کننده ایمنی زمینه اینگونه ابتلا به عفونت را فراهم می آورند. در برخی مواقع تمایز فعال شدن بیماری لوپوس از ابتلاء به عفونت که باعث تشدید بیماری می شود مشکل شده است [۷-۱۳].

هدف اصلی از انجام این تحقیق بررسی شیوع عفونت در بیماران مبتلا به بیماری لوپوس بوده است با این حال اهداف فرعی نیز گنجانده شده است. این اهداف عبارتند از تعیین توزیع فراوانی بیماران از نظر سن، جنس تعیین شیوع عفونت در بیماران لوپوسی، تعیین توزیع فراوانی بیماران بر حسب نوع عفونت، محل عفونت، داروی مصرفی، میزان مصرف استروئید، تعیین توزیع فراوانی پیامد عفونت و ارتباط آن با محل عفونت، نوع عفونت و دوز مصرفی استروئید در بیماران لوپوس اریتمای سیستمیک که در طی یکسال در بیمارستان آموزشی امام

## جدول ۱: معیارهای تشخیصی

راش گونه	اریتم ثابت، مسطح و یا برجسته بر روی گونه ها که معمولا شیارهای بینی - گونه را مبتلا نمی کند.
راش دیسکوئید	کلمه‌های ارتیماتر برجسته، پوسته‌های کراتوتیک و Follicules Plugging در ضایعات قدیمی اسکار آتروفیک ممکن است دیده شود.
حساسیت به نور	
زخمهای دهانی	زخمهای دهانی و نازوفارنکس که معمولا بدون درد بوده و به وسیله پزشک تشخیص داده می شود.
آرتريت	آرتريت غير مخرب که مفاصل محیطی را بیشتر درگیر کند و با تجمع مایع تورم یا حساسیت مشخص شود.
سروزیت	پلوریت، پرپکاردیت که به وسیله ECG یا فروتمان یا علائم افیوژن پرپکارد ثابت شده باشد.
عوارض کلیوی	پروتئینوری مداوم و بیش از ۰/۵ g/dl یا بیش از ۳+ در آزمایش ادرار یا سیلندرهای سلولی اعم از گلبولهای قرمز، میوگلوبین گرانولر توبرلر یا مخلوطی از آنها
عوارض عصبی	تشنج یا سایکوز بدون علت دیگر
عوارض خونی	آنمی همولیتیک یا لکوپنی (کمتر از ۴۰۰۰ ml) یا لنفوپنی (کمتر از ۱۵۰۰ ml) یا ترومبوسیتوپنی (کمتر از ۱۰۰۰۰۰ ml) بدون علت دارویی
اختلال ایمونولوژیک	سلول LE مثبت یا آنتی بادی ضد ds - DNA ، آنتی ژن اسمیت یا VDRL مثبت کاذب (آترکاردیولپین)
آنتی بادیهای ضد هسته	تیترا غیر طبیعی آنتی بادیهای ضد هسته با روش ایمونوفلورسان یا روشهای معادل آن در هر زمان به شرط آنکه داروهایی که می توانند سندرم شبه لوپوس دارویی ایجاد کننده مصرف نشده باشد.

جدول ۲: موارد ابتلا به عفونت و میزان روزانه مصرف استروئید طبق جدول زیر بود.

دوزاژ	ابتلا به عفونت	عدم ابتلا به عفونت	کل
دوزاژ کم	۱۱ (۰/۲۳/۴)	۳۶ (۰/۷۶/۶)	۴۷ (۰/۱۰۰)
دوزاژ متوسط	۴ (۰/۳۳/۳)	۸ (۰/۶۶/۷)	۱۲ (۰/۱۰۰)
دوزاژ زیاد	۵ (۰/۵۵/۶)	۴ (۰/۴۴/۴)	۹ (۰/۱۰۰)

همزمان ۳/۱۲۵٪ (۱ نفر)، سیستم ادراری و پوست ۶/۲۵٪ (۲ نفر) و سیستم تنفسی تحتانی و ادراری ۳/۱۲۵٪ (۱ نفر)، عفونت قلب و عروق ۳/۱۲۵٪ (۱ نفر) و گوارش و تنفسی تحتانی ۳/۱۲۵٪ (۱ نفر)، دستگاه تنفسی فوقانی ۳/۱۲۵٪ (۱ نفر) سپسیس با درگیری دستگاه تنفسی تحتانی و ادراری به طور همزمان ۳/۱۲۵٪ (۱ نفر) وجود داشت. از ۲۱ نفر مبتلا به عفونت ادراری، در

طور همزمان مبتلا بودند. ابتلا به عفونت قارچی به تنهایی در ۳/۱٪ (۱ نفر) و عفونت قارچی و ویروسی همزمان نیز در ۳/۱٪ (۱ نفر) وجود داشت. بیشترین شیوع عفونت در سیستم ادراری با ۵۳/۱۲٪ (۱۷ نفر) و بقیه به ترتیب دستگاه تنفس تحتانی ۹/۳۷٪ (۳ نفر)، دستگاه گوارش ۶/۲۵٪ (۲ نفر)، پوست به تنهایی ۶/۲۵٪ (۲ نفر) گوارشی و پوست به طور

عفونت وجود نداشت  $pV = 0/52$  و  $df=8$  و  $X2 = 7/06$ .

#### بحث

در بیماران مراجعه کننده شیوع عفونت ۳۴٪ تعیین گردید در حالی که این میزان در سایر مطالعات قریب به ۶۰ - ۵۰٪ می باشد [۹، ۵، ۲، ۱۰]. در بیماران مورد بررسی، برتری جنسی در مبتلایان با خانمها بود و نسبت زن به مرد ۱:۶/۲ بود که مطابق با دیگر نقاط دنیاست و میانگین سنی در مبتلایان ۲۸ سال بود که این میانگین سنی در سایر مطالعات نیز بدست آمده بود [۵، ۲، ۱]. از نظر توزیع سنی نیز بیماران، نزدیک به ۴۰٪ بیماران در محدوده سنی ۲۱ تا ۳۰ سال قرار داشتند.

بیشترین نوع پاتوژن عفونت را در بیماران با ارگانسیم های پاتوژن باکتریایی بودند که این آمار دور از انتظار نبود [۵، ۲۰]. که در عفونتهای ادراری، ۷۶/۶٪ Ecoli و ۱۴/۲٪ استافیلوکوک اپیدرمیس جدا شد.

درگیری سیستم مجاری ادراری و عفونت این ناحیه آناتومیک از شایعترین نقاط درگیر در بیماران لوپوسی بود که در دیگر مطالعات نیز این یافته حاصل گردیده بود [۲، ۳، ۴، ۶]. نوروپاتی در بیماران لوپوسی و علائم نوروپاتی از جمله پروتئین اوری، کاست و هماچوری و حساسیت این ارگان بعد از ایجاد نوروپاتی در ابتلاء به عفونت از مهمترین دلایل این شیوع می باشد. اگر چه سیستم و مجاری تنفسی تحتانی نیز از دیگر موارد شایع عفونت در این بیماران بود و دیگر نقاط نیز به درجاتی درگیر بودند.

در مطالعه صورت گرفته بین میزان دوز مصرفی کورتون با عفونت رابطه وجود داشت نظیر سایر مطالعات در نقاط دیگر، افزایش دوز مصرفی کورتون با افزایش خطر عفونت همراه بوده است [۱۰، ۷، ۶، ۴]. در بیمارانی که مرگ اتفاق افتاده بود در ۳ مورد (از ۴ مورد) داروی بیماران قطع شده بود و هیچ دارویی از دو دسته دارویی ذکر شده (استروئید - سایتوتوکسیک) مصرف نمی کردند ولی ممکن بود داروی دیگری نظیر کلروکین مصرف میکردند که جزء هیچکدام از دو دسته داروی ثبت شده نبود) و در یک مورد دیگر استروئید با دوز بالا مصرف می کردند. به نظر می رسد عدم کنترل دارویی بیماری به همراه شعله ور

۷۶/۶٪ (۱۴ مورد) نتیجه کشت ادراری به نفع Ecoli بود. ۱۴/۲٪ (۳ مورد) استافیلوکوک اپیدرمیس و در ۹/۵٪ (۲ مورد) براساس پاسخ درمانی و علائم بالینی بیماری، عفونت باکتریال شناخته شد. از ۶ نفر مبتلا به عفونت تنفس تحتانی یک نفر سل ریوی داشت. در تمام موارد عفونت دستگاه گوارش جرم پاتوژن کاندیدا (علائم برفک دهان) بودند. عامل عفونت پوست در ۴ مورد هرپس لبیال و در ۱ مورد زونای توراسیک بود. جرم جدا شده در عفونت قلب و عروق استافیلوکوک اورئوس بود فراوانی نوعی داروی مصرفی در بیماران ۴۰/۴٪ (۳۸ نفر) استروئید، ۱۸/۱٪ (۱۷ نفر) استروئید و متوترکسات در ۷/۴٪ (۷ نفر) استروئید و ایموران ۳/۴٪ (۴ نفر) استروئید و سیکلوفسفامید ۱/۲٪ (۲ نفر) سیکلوفسفامید به تنهایی و ۱/۱٪ (یک نفر) مورد متوترکسات به تنهایی در ۱/۱٪ (یک نفر) به ترتیب استروئید علاوه بر ایموران و سیکلوفسفامید و در ۱/۱٪ (یک نفر) استروئید علاوه بر سیکلوفسفامید متوترکسات مصرف می شد در ۲۰/۲٪ (۱۹ نفر) هیچکدام از دو گروه دارویی استروئید یا سایتوتوکسیک را مصرف نمی کردند و در ۳/۴٪ (۴ نفر) نام داروی مصرفی را نمی دانستند. در بیماران مبتلا به عفونت، نتیجه درمان در ۸۷/۵٪ (۲۸ نفر) بهبودی و در ۱۲/۵٪ (۴ نفر) مورتالیتی وجود داشت. (جدول ۲) رابطه ای بین دوز مصرفی استروئید و میزان عفونت وجود داشت به این معنا که با افزایش دوز مصرفی ابتلا به عفونت افزایش می یافت.  $pV = 0/02$  و  $df=2$  و  $X2 = 7/6$  و فراوانی بیشتر عفونت در بیماران مبتلا و تحت درمان با دوز بالای استروئید بود.

موارد مرگ و میر رخ داده در بیماران عفونتهای ادراری همراه با درگیری سیستم تنفسی تحتانی، پوست بود. یک مورد سپسیس (عفونت ادراری + تنفسی سیستم تحتانی) بود. در تمام موارد عامل عفونت باکتریایی بود. در یک مورد سل ریوی وجود داشت. در دو گروه مراجعه کننده با ابتلا به عفونت و عدم ابتلا به عفونت میانگین شاخص فعالیت بیماری لوپوس مقایسه گردید که تفاوت چشمگیر آماری وجود نداشت ( $PV=0/2$  و  $df=60/2$  و  $t=1/2$ ). هیچ رابطه ای بین دوز مصرفی استروئید و نوع

نقاط دنیاست. افزایش دوز استروئید با افزایش شیوع عفونت همراه می باشد.

### تشکر و قدردانی

نویسندگان از دانشگاه علوم پزشکی مشهد بابت حمایت مالی از طرح ۱۸۲۹-ت که منجر به این مقاله شده است تقدیر و تشکر می نماید.

شدن این بیماری هر دو علت مرگ و میر روی داده در بیماران بوده است.

### نتیجه گیری

شیوع عفونت در بیماران لوپوسی و الگوی شیوع پاتوژن، نوع پاتوژن و محل درگیری در بیماران مطابق با دیگر

### References

1. Isenberg DA, Tlorfall AC, Systemic Lupus Erythematosus In: Isenberg DA “et al”, editors, Oxford Text Book of Rheumatology, New York: Oxford University Press; 1993. pp.734-743.
2. Wallace DJ, Dubois EL, Definition, classification and epidemiology of Systemic lupus Erythematosus, In: Dubois EL, “et al”, editors, Dubois lupus erythematosus, Philadelphia: Lea & Febiger; 1995. pp.20-32.
3. Cotran RS, Kumar V, Rubbins SL, Disease of immunity, In: Kumar v, “et al”, editors, Rubbins Pathologic basis of disease, Philadelphia: W.B. saunders: 1999. pp.185-259.
4. Kim WU, Min JK, Lee SH, Park SH, Cho CS, Kim HY, Causes of death in Korean patients With systemic lupus erythematosus: a single Centre retrospective study, Clin Exp Rheumato 1999; 17(3):539-45.
5. Edworthy S.M, Clinical presentation of Systemic Lupus Erythematosus, In: Keley WN, “ Et al”, Editors. Text Book of Rheumatology, Philadelphia: W.B. Saunders; 2001. pp.1105-1143.
6. Uramoto KM, Michet CJ, Thumboo J, “et al”, Trends in the incidence and mortality of systemic lupus erythematosus, 1950-1992, Arthritis Rheum 1999 Jan; 42(1): 46-50
7. Hahn BH, Pathogenesis of Systemic Lupus Erythematosus, In: Keley WN, “et al”, editors, Text Book of Rheumatology, Philadelphia: W.B.Saunders; 2001. pp.1089-1104.
8. West SG, Emlen W, Wener MH, Kotzin BL, Lupus erythematosus: a 10-year prospective study on the value of diagnostic tests, Am J Med 1995 Aug; 99(2): 153-63
9. Bruyn GA, Controversies in lupus: nervous system involvement, Ann Rheum Dis 1995 Mar; 54(3): 159-67.
10. Calabrese LV, Stern TA, Neuropsychiatric manifestations of systemic lupus erythematosus, Psychosomatics 1995 Jul-Aug; 36(4): 344-59
11. Futrell N, Inflammatory vascular disorders: diagnosis and treatment in ischemic stroke, Curr Opin Neurol 1995 Feb; 8(1): 55-61.
12. Roldan CA, Shively BK, Crawford MH, An echocardiographic study of valvular heart disease associated with systemic lupus erythematosus, N Engl J Med 1996 Nov 7; 335(19): 1424-30
13. Clark RA, Kimbeall HR, Decker JL, Neutrophil chemotaxis in systemic lupus erythematosus, Ann Rheum Dis 1974; 33(1): 167-172

Original Article

## Evaluation the incidence of infections in patients with systemic lupus erythematosus

sadat shakeri H<sup>1</sup>, jokar MH<sup>2</sup>, jafarzade F<sup>3</sup>, noorshafiee S<sup>4\*</sup>, akhlaghi S<sup>5</sup>

<sup>1</sup>endocrinologist, assistant professor of internal medicine, North Khorasan university of medical sciences, bojnurd, Iran

<sup>2</sup> rheumatologist, associated professor of Mashhad university of medical sciences, Mashhad, Iran

<sup>3</sup>internist, Assistant professor , North Khorasan university of medical sciences, bojnurd, Iran

<sup>4</sup>assistant professor of general surgery, North Khorasan university of medical sciences, bojnurd, Iran

<sup>5</sup>epidemiologist, Mashhad University of medical sciences, Mashhad, Iran

**\*Corresponding Author:** ,  
North Khorasan university of  
medical sciences, bojnurd ,Iran  
Email: Sadjad\_sn@yahoo.com

---

### Abstract

**Background & Objectives:** systemic lupus erythematosus is a chronic disease that involves most body organs. Corticosteroids and other immunosuppressant drugs are used in treatment with wide range of adverse effect especially infections. In this study we aimed to assess the incidence and prevalence of infections and type of infections in these groups of patients.

**Material & Methods:** 98 patients enrolled in this cross-sectional descriptive study in 2007 that admitted in Imam Reza hospital, Mashhad University of Medical Sciences, Iran. They were selected randomly and supervised annually. They underwent clinical and Para clinical exams and stage of the disease were identified. Drugs information and their dose were recorded.

**Results:** 81 patients were female (86.2%) and 13 patients were male. Mean age was  $28.12 \pm 9.4$ .

32 patients had infections during surveillance.

**Conclusion:** The incidence of infections, its patterns and type of pathogens were the same as other areas worldwide. Increasing in immunosuppressant dosage would lead to higher rate on infections.

**Key words:** systemic lupus erythematosus, corticosteroids, infection

---

**Submitted:**4 May 2013

**Revised:**26 Aug 2013

**Accepted:**4 Nov 2013