

ارتباط میزان تروپونین I با LV Mass Index در بیماران همودیالیزی بیمارستان بوعلی اردبیل

دکتر بهمن بشر دوست^۱، دکتر حسین دوستگامی^۲، دکتر زبیا فعالپور^۳، دکتر خدیجه اسلام نژاد^۳، علی عابدی^۴

نویسنده مسئول: استاد بار بیماری های کلیه گروه داخلی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اردبیل E-mail: b.bashardoust@arums.ac.ir

استادیار بیماری های قلب عروق^۳ پزشک عمومی^۴ مریم فیزیولوژی دانشگاه علوم پزشکی اردبیل

چکیده

زمینه و هدف: مشکلات قلبی-عروقی در بیماران همودیالیزی یکی از علل عمدۀ مرگ و میر می باشد. بیو مارکرهای قلبی-مانند تروپونین ها در تشخیص آسیب های قلبی بسیار حساس می باشند. تروپونین I می تواند در تشخیص آسیب حاد قلبی-عروقی در بیماران همودیالیزی مورد استفاده قرار گیرد.

روش کار: این مطالعه به صورت توصیفی-تحلیلی در ۳۹ بیمار همو دیالیزی مرکز همودیالیز بیمارستان بوعلی اردبیل انجام گرفت. سطح تروپونین I با استفاده از روش الیزا و میزان Cr، BUN و Hb قبل دیالیز در این بیماران سنجیده شد. با استفاده از اکوکاردیوگرافی LVMI (Left Ventricular Hypertrophy) (Left Ventricular Mass Index) اندازه گیری گردید. در نهایت اطلاعات به دست آمده با استفاده از نرم افزار آماری SPSS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

یافته ها: میانگین سنی بیماران ۵۲/۹۲ سال بود. ۲۶ نفر مرد و ۱۳ نفر زن بودند. میانگین میزان تروپونین I .۰/۷۸ میکرو گرم در لیتر بود. بین سطح تروپونین I و LVMI سن و جنس ارتباط آماری معنی داری یافت نشد. ما بین سطح تروپونین I با (Ejection Fraction) EF و اختلال دیاستولیک ارتباط آماری معنی داری وجود داشت ($p=0.05$).

نتیجه گیری: سطح تروپونین I می تواند به عنوان معیاری از اختلال فانکشن دیاستولیک در بیماران دیالیزی باشد.

واژه های کلیدی: تروپونین I، همو دیالیز، اختلال دیاستولیک، LV Mass Index

دریافت: ۸۴/۰/۱۵ ۸۴/۷/۰ اصلاح نهایی: ۸۴/۱۱/۲۵ پذیرش: ۸۴/۱۱/۲۵

تحت کنترل نمی باشند روند بیماری قلبی تسریع می شود. سطح سرمی ایزو فرم های تروپونین T و I که در ساختمان اکتین و میوزین به کار رفته، در آسیب های قلبی افزایش می یابد [۱].

تشخیص ایسکمی میوکارد در بیماران با ESRD و نارسایی مزمن کلیوی بسیار مشکل می باشد که به دلیل نتایج مخدوش در ارزیابی بیومارکرهای قلبی و فقدان علایم بالینی در بسیاری از بیماران است. بیو مارکری که در آسیب حاد میوکارد مورد استفاده قرار می CK-MB^۲، زنجیره های حاوی CK-M (B) M گیرد، احتصاصی قلب می باشد. در ۳۰-۵۰ درصد موارد

مقدمه

بیماری های قلبی عامل اصلی مرگ و میر در بیماران ESRD^۱ می باشد. انفارکتوس میوکارد در ۳۰-۵۰ درصد موارد و سایر علل قلبی از قبیل پریکاردیت، آریتمی و نارسایی قلبی مزمن موجب مرگ می شود. هر چند عوامل خطری مانند دیابت، هیپر لیپیدمی، سیگار، جنس از علل خطری میتواند ایجاد کننده بیماری قلبی می باشند. عوامل خطر جدید با شروع نارسایی مزمن کلیوی ایجاد خواهد شد که شامل هموسیستئین بالا دیس لیپیدمی و کلسیفیکاسیون می باشد. در بیمارانی که از نظر فشار خون و کم خونی

^۱ Creatine Phospho Kinase

^۲ End Stage Renal Disease

LV Mass و LV Mass¹ در بیماران همودیالیزی انجام شد.

روش کار

۳۹ بیمار همودیالیزی مزمن (۲۶ مرد، ۱۳ زن) که فاقد علایم ایسکمی حاد میوکارد بودند (درد قفسه سینه، تنگی نفس، ارتوپنه، PND، نوار قلب غیر طبیعی) وارد مطالعه شدند. با استفاده از یک پرسشنامه سن، جنس، وزن و قد (جهت تعیین BSA² و LVMI) و مدت شروع دیالیز تعیین گردید. جهت تعیین LVM (توده بطن چپ) اکوکاردیو گرافی به عمل آمد و LVMI با استفاده از فرمول Penn-cube (که حاصل تقسیم مقدار LVMI به BSA می باشد) به دست آمد. LVMI > ۱۲۵ گرم بر متر مربع به عنوان هیپرتروفی بطن چپ در نظر گرفته شد. نمونه خون جهت سنجش سطح سرمه تروپونین I از محل وریدی فیستول شریانی وریدی قبل از دریافت هپارین گرفته شد. میزان تروپونین I با استفاده از آزمون ELISA مورد سنجش قرار گرفت و مقادیر بیشتر از ۰/۰۰۵ میکرو گرم بر لیتر غیر طبیعی در نظر گرفته شد. داده های به دست آمده با استفاده از نرم افزار آماری SPSS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. ارتباط بین متغیر ها با استفاده از آزمون اسپرمن به دست آمد و $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

یافته ها

میانگین غلظت تروپونین I، ۰/۷۸ میکرو گرم بر لیتر بود. ۲۲ نفر (۵۵/۶٪) تروپونین کمتر از ۰/۰۰۱۷ نفر (۴۳/۵٪) تروپونین بیشتر از ۰/۰۰۰۵ نفر. در این بیماران ۱۳ نفر زن (۳۳/۳٪) و ۲۶ نفر مرد (۶۶/۶٪) بودند. بین تروپونین I و جنسیت ارتباط آماری معنی دار وجود نداشت. میانگین سنی بیماران ۵۸/۵±۱۴/۱ سال بود (نمودار ۱). بین تروپونین I و سن ارتباط آماری معنی دار وجود نداشت.

CPK کاهش عملکرد کلیه ها با افزایش سطح سرمه، CK-MB همراه است (۵٪ نسبت به پایه) [۴]. در CK این رقم بالاتر است [۵]. علل دیگر افزایش ایزو آنزیم ها شامل ترومما و جراحی می باشد. در بیماران همودیالیزی لازم است از مانکرهایی استفاده شود که کمتر تحت تاثیر عملکرد کلیه قرار می گیرند. اخیرا به بیو مانکر هایی چون تروپونین ها توجه زیادی شده است. تروپونین ها می که در ساختمان میوزین و اکتین به کار رفته است در تداخل بین اکتین و میوزین با واسطه کلسیم عمل می کنند. تروپونین های قلبی (T-I) پروتئین های تنظیمی قلب هستند و در آسیب های میوکارد سطح سرمه آنها بالا می رود. ذخایر تروپونین شامل سیتوزول و اجزاء ساختمانی است که ابتدا از سیتوزول آزاد می شود و در صورت ادامه آسیب از ذخایر بخش ساختمانی رها می گردد. در اختلال عملکرد کلیه ها سطح سرمه تروپونین T افزایش نشان می دهد ولی برای تروپونین I به نظر می رسد این مشکل کمتر مطرح باشد [۶].

سنجهش سطح سرمه تروپونین T قلبی یک روش حساس برای تشخیص آسیب های قلبی می باشد، اما غلظت سرمه تروپونین T در بیماران ESRD بدون ایسکمی میوکارد حاد افزایش می یابد. مکانیسم این افزایش معلوم نیست، شاید دلیل آن آزاد شدن از عضله، هیپرتروفی بطن چپ و کلیرانس کاهش یافته کلیوی باشد. تروپونین I به نظر می رسد کمتر تحت تاثیر نارسایی کلیه قرار داشته باشد [۶].

آنزیم های قلبی مانند CK-MB که به طور معمول مورد استفاده قرار می گیرد به صورت مثبت کاذب در بیماران همودیالیزی بالا می باشد، بنابراین در تشخیص انفارکتوس قلبی تداخل ایجاد می کند [۸/۷]. در بیماران با نارسایی مزمن کلیوی و دیالیزی به دلیل نوروپاتی (بیماری زمینه ای، اورمی) علایم قلبی غیر معمول می شود و تشخیص را دچار مشکل می سازد. این مطالعه به منظور بررسی ارتباط سطح سرمه تروپونین I با

¹ Left Ventricular Mass Index

² Body Surface Area

بحث

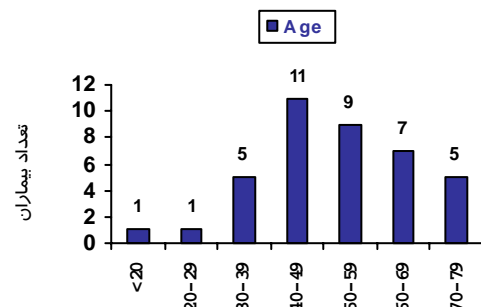
در این مطالعه ارتباط سطح سرمی تروپونین^۱ با LVMI و LHV در بیماران همودیالیزی مورد بررسی قرار گرفت.

مهمترین یافته‌ای که در این مطالعه به دست آمد این بود که ارتباط معنی داری مابین تروپونین I با LVMI و LHV در بیماران دیالیزی وجود نداشت. سطح سرمی اغلب ایزو و آنزیم‌های قلبی در بیماران همودیالیزی و نارسایی کلیوی مزمن افزایش می‌یابد. این ایزو و آنزیم‌ها یکی از پایه‌های تشخیصی حوادث حاد قلبی هستند. در تروپونین I به نظر می‌رسد این مشکل کمتر مطرح باشد [۶]. از دلایل افزایش تروپونین‌ها در اختلال عملکرد کلیه‌ها کاهش کلیرانس کلیوی و هیپرتروفی بطن چپ در این بیماران است. در این مطالعه هیپرتروفی بطن چپ باعث افزایش تروپونین I نشده بود. میزان هیپرتروفی بطن چپ در این مطالعه با مطالعه لوین^۲ و همکاران (۰.۸۰٪) همخوانی دارد [۹].

ورالست^۳ و همکاران در مطالعه‌ای افزایش سطح تروپونین I را در نارسایی انتهایی کلیوی بررسی کردند. افزایش مثبت کاذب تروپونین I مشاهده نشد، در صورتی که اگر میزان آن بیش از ۸٪ نانوگرم در دسی لیتر باشد نشانگر آسیب میوکارد است [۱۰].

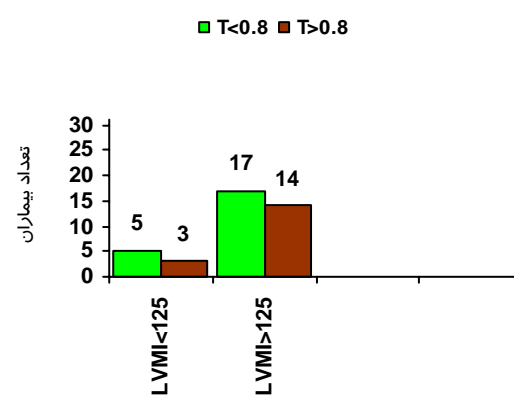
در مطالعه‌ای که توسط سوفر^۴ و همکاران برای مقایسه بین CTnI^۵ و CTnT^۶ انجام شد نشان داد که هر دو مارکر دارای اختصاصیت و حساسیت یکسان در بیماران با آنژین صدری ناپایدار هستند ولی در بیماران ESRD به علت اینکه احتمالاً کلیرانس کلیوی CTnT از CTnI است، افزایش آنزیم‌های اختصاصیت و حساسیت کمی دارد و وقتی این افزایش ارزشمند است که همراه باشد [۸].

در بررسی به عمل آمده میانگین LVMI 169 ± 147 گرم بر متر مربع بود. ۳۱ نفر (۷۹٪/۴۸) هیپرتروفی بطن چپ داشتند ($LVMI > 125$ گرم بر متر مربع).



نمودار ۱. فراوانی سنی بیماران مورد بررسی

ارتباط معنی داری بین غلظت سرمی تروپونین I و LVMI یافت نگردید. در بیمارانی که هیپرتروفی بطن چپ داشتند (۵۴٪/۸۱) تروپونین کمتر از ۰.۸٪/۴۵٪ داشتند. در بیمارانی که فاقد هیپرتروفی بطن چپ بودند (۴۶٪/۵۴٪) تروپونین کمتر از ۰.۸٪/۳۷٪ تروپونین بیشتر از ۰.۸٪ داشتند (نمودار ۲).



نمودار ۲. فراوانی تروپونین I به تفکیک هیپرتروفی بطن چپ

میانگین EF^۱ در بیماران مورد بررسی ۶۱٪/۵ بود ارتباط معنی داری بین تروپونین I و EF یافت شد ($p=0.05$).

² Levin

³ Ver Elst

⁴ Soffer

⁵ Cardiac Troponin I

⁶ Cardiac Troponin T

^۱ Ejection Fraction

در پیش آگهی انفارکتوس میوکارد و آنژین ناپایدار و تشخیص انفارکتوس حاد قلب در اختلال عملکرد کلیه ها و جراحی باز قلب و سایر مداخلات تهاجمی بر روی قلب دارد [۱۱-۱۴]. افزایش سریال در سطح سرمی تروپونین در بیماران نارسایی کلیوی نشانگر نتروز حاد در بافت قلب است [۱۵].

نتیجه گیری

در بیماران همودیالیزی سطح سرمی تروپونین I افزایش نمی یابد بنابراین افزایش آن نشان گر آسیب حاد قلبی است و همچنین هیپرورترفی قلبی سطح سرمی آن را تغییر نمی دهد.

تشکر و قدردانی

از دکتر محمود شکرآبادی و پرسنل محترم آزمایشگاه فارابی و مرکز همودیالیز بیمارستان بوعلی به خاطر کمک های فراوانی که انجام داده اند نهایت تشکر و قدردانی را داریم.

مطالعه دیگری در ۹۷ بیمار ESRD همودیالیز نشان داد که در بیماران با ESRD، میزان حملات قلبی در بیمارانی که هر دو نوع تروپونین بالا بوده به مرتبه بیشتر از حملات در بیماران فقط با CTnT بالا بود [۱۰]. در این صورت تروپونین I آزمون با ارزشی در تشخیص آسیب های حاد میوکارد خواهد بود. همچنین در این مطالعه ارتباط معنی داری در سطح سرمی تروپونین و اختلال دیاستولیک و سیستولیک وجود داشت ولی به نظر می رسد جهت اثبات آن نیاز به بررسی با حجم نمونه زیادتری باشد. تروپونین I در تشخیص در گیری میوکارد در بیماران با نارسایی مزمن کلیوی و بیماران دیالیزی بسیار مفید خواهد بود [۱]. در یک مطالعه انجام شده بر روی ۱۰۷ بیمار همودیالیزی بدون علامت میزان تروپونین T با آسیب های قلبی مرتبط بوده و افزایش تروپونین T هفت برابر میزان مرگ و میر را در بیماران همو دیالیزی در عرض دو سال نشان می دهد [۱۱]. در عین حال بالا بودن سطح سرمی تروپونین T در طولانی مدت در بیماران دیالیزی و نارسایی مزمن کلیوی با سرانجام بد توام بوده است. استفاده از تروپونین ها رویکرد خوبی

References

- 1- Diris JH, Hackeng CM, Kooman JP, Pinto YM. Impaired renal clearance explains elevated troponin T fragments in hemodialysis patients. Circul. 2004 Jan; 109 (1): 23-5.
- 2- Apple FS, Sharkey SW, Hoeft P, Skearte R, Voss E, Dahlmeri BA. Prognostic value of serum cardiac troponin I and T in chronic dialysis patients: a 1-yaer outcome analysis. Am J Kidney Dis. 1997 Mar; 29(3):399-403.
- 3- Adams JE, Bodor GS, Davila-Roman VG, Delmez JA, Apple FS, Ladenson JH. Cardiac troponin I: a marker with high specificity for cardiac injury. Circul. 1993Jul; 88(1):101-6.
- 4- McLaurin MD, Apple FS, Voss EM, Herzog CA, Sharkey SW. Cardiac troponin I, cardiac troponin T, and creatine kinase MB in dialysis patients without ischemic heart disease: evidence of cardiac troponin T expression in skeletal muscle. Clin Chem. 1997Jun; 43(6 pt 1): 976-82.
- 5- Green TR, Golper TA, Swenson RD, Pulliam JP, Morris CD. Diagnostic value of creatine kinase MB isoenzyme in chronic hemodialysis patients: a longitudinal study. Clin Nephrol. 1986 Jan; 25(1): 22-7.
- 6- Freda BJ, Tang WH, Van Lente F, Peacock WF, Francis GS. Cardiac troponins in renal insufficiency: review and clinical implications. J Am Coll Cardiol. 2002 Dec; 40 (12): 2065-71.
- 7- Bohmer T, Bergrem H, Eiklid K. Carnitine deficiency induced during intermittent hemodialysis for renal failure. Lancet. 1978 Jan; 1(8056): 126-8.

- 8- Soffer O, Fellner SK, Rush RL. Creatine phosphokinase in long-term dialysis patients. *Arch Intern Med.* 1981 Feb; 141(2):181-8.
- 9- Levin A, Thompson CR, Etheir I, Carlisle EJ, Tobe S, Mondelsohn D, et al. Left Ventricular mass index increase in early renal disease: impact of decline in hemoglobin. *Am J Kidney Dis.* 1999 Jul; 34(1): 125-34.
- 10- Ver Elst KM, Spanen HD, Nguyen DN. Cardiac troponins I and T are biological markers of left ventricular dysfunction in septic shock. *Clin Chem.* 2000; 46(5):560-7.
- 11- Dierkes J, Domrose U, Westphal S, Ambrosch A, Bosselmann HP, Neumann KH. Cardiac troponin T predicts mortality in patients with end-stage renal disease. *Circulation* 2000 Oct 17; 102 (16): 1964-9.
- 12- Deegan PB, Lafferty ME, Blumsohn A, Henderson IS, Mc Gregor E. Prognostic value of troponin T in hemodialysis patients is independent of comorbidity. *Kidney Int.* 2001 Dec; 60(6): 2399-405.
- 13- deFilippi C, Wasserman S, Rosanio S, Tiblier E, Sperger H, Tocchi M. Cardiac troponin T and C-reactive protein for predicting prognosis, coronary atherosclerosis, and cardiomyopathy in patients undergoing long-term hemodialysis. *JAMA.* 2003 Jul; 290(3): 353-9.
- 14- Wood GN, Keevil B, Gupta J, Foley R, Bubtana A, Mc Dowell G. Serum troponin T measurement in patients with chronic renal impairment predicts survival and vascular disease: a 2 year prospective study. *Nephrol Dial Transplant.* 2003 Aug; 18(8):1610-5.
- 15- Ilion C, Christen Fumeron. Features associated with increased serum levels of cardiac troponins T, I in chronic haodialysis and new cardiac markers evaluation. 2001, 16.1452- 1458.