مطالعه سیستاتین C سرم و کراتینین سرم به عنوان شاخص مطمئن در تشخیص نارسایی کلیوی بیماران فشار خونی

دكتر هوشنگ اميررسولي*\، دكتر فرانك كازروني ، مريم عظيمي ت

تاریخ دریافت 1391/11/10 تاریخ پذیرش 1392/01/18

چكىدە

پیش زمینه و هدف: پیش از این کراتینین سرم به عنوان یکی از مارکرهای اختلال عملکرد کلیوی استفاده می شده ولی اخیراً برخی مطالعات، سیستاتین C سرمی را پیشنهاد کردهاند. از این رو در این مطالعه، ارزش تشخیصی سیستاتین C در مقایسه با کراتینین در ارزیابی عملکرد کلیوی در بیماران فشارخونی مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روشها: تحقیق به روش کار آزمایی بالینی روی بیماران فشارخونی که جهت بررسی عملکرد کلیه به بیمارستان مهراد در سالهای ۱۳۸۹-۱۳۸۸ مراجعه کردند انجام گرفت. کراتینین سرم با Cobasmira و سیستاتین C به روش Elisa اندازه گیری شد میزان فیلتراسیون گلومرولی با محاسبه کلیرانس کراتینین ادرار ۲۴ ساعته تعیین گردید. پیشگویی مثبت و منفی دو روش نسبت به روش استاندارد عملکرد کلیوی محاسبه گردید. موارد تشخیص صحیح و ناصحیح این روش به علاوه حساسیت و اختصاصیت سیستاتین C و کراتینین تعیین شد.

یافته ها: این مطالعه روی ۳۵ بیمار فشارخونی، ۲۰ مرد و ۱۵ زن میانگین سن ۱۴ $\pm 0 / 0 / 0$ انجام گرفت. این تحقیق نشان داد ارزش پیش بینی مثبت کراتینین 7 / 0 به ترتیب 7 / 0 درصد و ۱۴درصد و موارد مثبت و منفی کاذب روش کراتینین سرم 7 / 0 درصد و 7 / 0 درصد و ۲۸ درصد و در مورد سیستاتین 0 به ترتیب 0 / 0 درصد و 0 / 0 درصد و در مورد سیستاتین 0 / 0 به ترتیب 0 / 0 درصد بود.

نتیجه گیری: به نظر می_ارسد غلظت سیستاتین C میتواند در تشخیص مراحل ابتدایی کاهش عملکرد کلیه به کار گرفته شود و نسبت به کراتینین برای انجام این مهم ارجح تر است.

کلمات کلیدی: فشارخون، عملکرد کلیه، سیستاتین C، کراتینین

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و چهارم، شماره چهارم، ص ۲۵۶-۲۵۰، تیر ۱۳۹۲

آ**درس مکاتبه**: تهران، میدان قدس، دربند، دانشکده پیراپزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تلفن: ۲۲۷۱۷۵۰۳-۲۲۱-۲۲۰ Email: houshangan@sbmu.ac.ir

مقدمه

فشارخون بالا را میتوان هم به عنوان یکی از علل نارسایی مزمن کلیه و هم به عنوان یکی از نتایج بیماریهای پارانشیمال کلیه مورد بررسی قرار داد (۱٬۲). یکی از نگرانیهای ما در بیماران فشارخونی تشخیص زودرس اختلال عملکرد کلیوی میباشد. عملکرد کلیوی توسط میزان فیلتراسیون گلومرولی (GFR) سنجیده میشود با استفاده از موادی که تماماً از طریق گلومرول فیلترو از خون حذف میشوند (۳٬۴). در حال حاضر از کراتینین سرم برای تشخیص اختلال عملکرد کلیوی استفاده می گردد که متأسفانه قادر به تشخیص مراحل ابتدایی اختلال

عملکرد کلیوی نمیباشد (۵). تا زمانی که کلیرانس کراتینین به کمتر از 2 ۷۰ ml 2 min 2 اسد، میزان آن تغییر نمیکند. از طرفی تحت تأثیر عوامل مختلفی از جمله سن، جنس، میزان مصرف پروتئین، تـوده عضـلانی، التهـاب و برخـی داروهـا مثـل سایمیتیدین، تری متوپریم و ... میباشد (۶) یکـی از روشهـای مطرح شده جهت تشخیص زودرس اختلال عملکرد کلیوی سطح سرمی سیستاتین 2 میباشد (۷،۸) که با توجه بـه عـدم ترشـح کلیوی و عدم بازگشت به جریان خون بعد از فیلتراسیون کامـل گلومرولی به مارکر آندوژن ایدهال نزدیکـتر است و ضـمناً تحـت تأثیر فاکتورهای خارجی نمیباشد (۹،۱۰).

ا دانشیار گروه علوم ازمایشگاهی دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی (نویسنده مسئول)

^۲ استادیار گروه علوم ازمایشگاهی دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

^۳ دانشجوی کارشناسی ارشد ، گروه زیست شناسی ، دانشکده علوم پایه ، دانشگاه ازاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات تهران

مجله پزشکی ارومیه

در کشور ما این روش هنوز تجربه نشده و در دنیا هم در تعداد اندکی مقاله در بیماران فشارخونی ذکر شده است. با توجه به شیوع بیماری فشارخون و تأثیر آن بر عملکرد کلیه، این مطالعه با هدف تعیین قدرت سیستاتین C سرم و کراتینین سرم نسبت به عملکرد کلیوی استاندارد (کلیرانس کراتینین ادرار ۲۴ ساعته) در بیماران فشارخونی مراجعه کننده به بیمارستان مهراد انجام گردید.

مواد و روشها

تحقیق به روش کارآزمایی بالینی از نوع تشخیصی انجام گرفت. بیمارانی که فشارخون بالای ۱۴۰ mm Hg داشتند و جهت بررسی عملکرد کلیه به بیمارستان مهرداد در سال ۱۳۸۹-۱۳۸۸ مراجعه کردند. در صورتی که کراتینین و اوره نرمال داشته و بین سنین ۷۰-۴۰ سال بودند، انتخاب شده و بیمارانی که مبتلا به بیماریهای مزمن دیگر از جمله قلبی - عروقی، کبدی و ... و سن بالای ۷۰ سال داشتند حذف شدند. بعد از تکمیل فرم اطلاعاتی $\Delta \Lambda / \Delta \pm 1$ نفر از واجدین شرایط یعنی بیماران در سنین $\Delta \Lambda / \Delta \pm 1$ سال مبتلا به فشارخون انتخاب شدند و ۲۵ فرد با فشارخون نرمال و در سنین ۱۶ \pm ۵۷/۴ سال انتخاب شدند. بیمار صبح روز اول اولین ادرار خود را دور ریخته سپس ادرار ۲۴ ساعته را جمع آوری و در صبح روز دوم به صورت ناشتا حدود CC خون لخته جهت تعیین غلظت سرمی کراتینین و سیستاتین C گرفته شد. نمونه خون با شرایط استاندارد به آزمایشگاه ارسال گردید و میزان کراتینین سرم توسط کیت تشخیص کمی کراتینین و دستگاه Cobasmira و سیستاتین C توسط کیت سیستاتین C انسانی و روش الیزا اندازه گیری شد. سپس کلیـرانس کـراتینین ادرار ۲۴ ساعته با فرمول زیر اندازه گیری شده و تمام مقادیر تعیین شده در فرم اطلاعاتی ثبت گردید:

ادرار مینین ادرار mg/dl × ماعته Ml/min مراتینین ادرار mg/dl خلطت کراتینین سرم mg/dl خلطت کراتینین سرم mg/dl

از بین شاخصهای پنجگانه حساسیت، اختصاصیت، ارزش پیش بینی مثبت و ارزش پیش بینی منفی و کارایی هرکدام از دو روش سیستاتین C و کراتینین نسبت به روش استاندارد عملکرد کلیوی کلیرانس کراتینین ادرار (CrCl/urine) تعیین گردید. مقادیر سرمی کراتینین، سیستاتین C و CrCl/urine بیماران و گروه کنترل با آزمون t مورد قضاوت آماری قرار گرفت.

ىافتەھا

تحقیق بر روی تعداد ۳۵ بیمار فشارخونی که تعداد ۲۰ نفر $\Delta \Lambda/\Delta \pm 1$ و ۱۵ نفر زن (۴۳%) بودند با میانگین سن ۱۴ $\pm \Delta \Lambda/\Delta$ و ۲۵ نفر به عنوان کنترل شامل ۱۵ نفر مرد (۶۵%) و ۱۰ نفـر زن (۴۵%) با میانگین سن ۱۶ ± ۵۷/۴ انجام گرفت. از آن جایی که غلظت سرمی سیستاتین C و کراتینین رابطه معکوس با میزان GFR (CrCl) دارد بر اساس آن جهت بررسی قدرت تشخیصی هر یک از دو روش سیستاتین C و کراتینین سرم در تخمین اختلال زودرس عملکرد کلیوی، بیماران از نظر کلیرانس کراتینین ادرار ۲۴ ساعته به دو گروه با عملکرد کلیوی خـوب (CrCl>۷۸) و کـاهش عملکرد کلیوی (CrCl< ۷۸) تقسیم گشتند . حد مرزی (Cut off) mg/dl غلظت سرمی کراتینین و سیستاتین C به ترتیب به میزان ۱/۲۵ و ۱/۳۳ mg/l جهت پیش بینی ۲۸ /crCl مشخص گردید. توزیع بیماران مورد بررسی برحسب تشخیص سیستاتین C و روش استاندارد عملکرد کلیوی (کلیرانس کراتینین ادرار ۲۴ ساعته) در جدول ۱ ارائه شده است. که نشان می دهد ارزش پیش بینی مثبت (PPV) شاخص سیستاتین C برابر ۹۲/۳ درصد و ارزش پیش بینی (NPV) برابر ۴۴ درصد بود. هم چنین موارد مثبت کاذب ۵/۷ و منفی کاذب ۱۴/۲ بود شاخص حساسیت و اختصاصیت سیستاتین C جهت تشخیص ۷۸ ا CrCl به ترتیب برابر ۸۲درصد و۵۷درصد میباشد. کارایی کلی این روش ۸۰درصد میباشد(جدول ۳).

توزیع بیماران فشارخونی برحسب تشخیص با کراتینین سرم و روش استاندارد عملکرد کلیوی در جدول ۲ ارائه شده است و نشان می دهد که ارزش پیش بینی مثبت (PPV)برابـر بـا ۱۹۴۳درصـد و ارزش پیش بینی منفی (NPV) ۳۱درصـد مـوارد مثبـت کـاذب ۱۸۲درصد و منفی کاذب ۱۳۱۴درصـد و شـاخص حساسـیت برابـر ۶۵درصد و اختصاصیت برابر ۴۱درصد تعیـین شـد. کـارایی کلـی ۶۵۲درصد می باشد (جدول ۳).

توزیع افراد مورد بررسی برحسب صحت تشخیص به تفکیک روشهای سیستاتین C و کراتینین سرم در جدول ۳ ارائه شده است و نشان میدهد در روش کراتینین سرم تعداد ۱۲ مورد (۳۴/۳) تشخیص ناصحیح و در روش سیستاتین ۷ ک مورد (۲۰%) تشخیص ناصحیح داشتیم و آزمون کای دو نشان داد که موارد اختلاف ناصحیح بیشتر در روش کراتینین سرم به لحاظ آماری معنی دار است. اگر عملکرد کلیوی بیماران فشارخونی تحت مطالعه با روش کراتینین سرم پیش بینی شود موارد تشخیص ناصحیح نسبت به روش سیستاتین ۲/۷ برابر افزایش پیدا

بر اساس یافتههای این تحقیق (جدول ۴) سطح سرمی سیستاتین که در بیماران (۱/۶۵ $\pm \cdot 1/۶۵$) در مقایسه با گروه

کراتینین بیماران با گروه کنترل تفاوت معنی داری را نشان نداد (p>٠/٠۵)

کنترل (۱/۰۴ ± ۰/۵۳) به طور معنی داری بیشتر می باشد (۱/۰۲ و کلیرانس (۱/۰۲ و کلیرانس

جدول شماره (۱): توزیع بیماران فشار خونی برحسب تشخیص سیستاتین c سرم و کلیرانس کراتینین ادرار ۲۴ ساعته

			Crcl/ urine 24hr
جمع	-	+	
تعداد (%)	تعداد(%)	تعداد(%)	Cysc
			Serum
TS (VF/T)	۲ (۵/۷)	TF (FN/F)	موارد+
			$cr cl < \forall \lambda$
			$cysc \ge 1/77$
9 (۲۵/۷)	4 (11/4)	۵ (۱۴/۲)	موارد-
			$cr\ cl \geq \forall \lambda$
			cysc < 1/44
۳۵ (۱۰۰)	8 (1Y/1)	۲۹ (۸۲/۹)	جمع

جدول شماره (۲): توزیع بیماران فشار خونی برحسب تشخیص با کراتینین سرم و کلیرانس کراتینین ادرار ۲۴ ساعته

			Crcl/ urine 24hr
جمع	-	+	ml/min/1/73m ²
تعداد(%)	تعداد (%)	تعداد (%)	Cr
			Serum
			mg/dl
19 (04/4)	1 (٢/٩)	11 (01/4)	cr~cl < ۷۸ موارد +
			$cr \geq 1/7\delta$
18 (40/4)	۵ (۱۴/۳)	11 (٣1/4)	موارد –
			$crcl \! \geq \! $ YA
			cr < 1/12
۳۵ (۱۰۰)	9 (1V/T)	۲۹ (۱۲/۸)	جمع

جدول شماره (٣): صحت تشخيص (Accuacy) دو روش كراتينين و سيستاتين c سرم جهت تشخيص crcl< 78 ml/min

جمع	خير	بلی	صحت تشخیص
تعداد(%)	تعداد (%)	تعداد(%)	روشهای تشخیص
۳۵ (۱۰۰)	17 (44/4)	TT (80/V)	Creatinin
۳۵ (۱۰۰)	٧ (٢٠)	۲۸ (۸۰)	Cystatin c

مجله پزشکی ارومیه

): مقایسه میانگین سیستاتین c و کراتینین و کلیرانس کراتینین در گروه بیمار و کنترل
--

P – Value	كنترل	بيمار	
_	n = 25	n = 35	_
./**	1/· 4 ± ·/68	1/89 ± .180	سیستاتین c
			mg/l
./.۶ү*	1/· y ± ·/ y	1/4· ± ·/10	كراتينين
			mg/dl
./14**	$_{ m VV}$ \pm $_{ m V/A}$	V1/4 ± 17/9	كليرانس كراتينين
			ml/min/1/73m ²

ىحث

روش روتین و رایج اندازه گیری GFR، غلظت سرمی کراتینین میباشد (۱۱-۱۲). اخیراً مطالعات متعددی سیستاتین C سرم را به عنوان تست تشخیصی بهتری نسبت به کراتینین سرمی در پیش گویی تغییرات عملکرد کلیوی مطرح نمودهاند به طور نمونه، Fliser و Ritza در سال ۲۰۰۱ غلظت سیستاتین C سـرم را بـه عنوان یک مارکر از کم کاری کلیه در افراد سالخورده بررسی كردند. اين مطالعه شامل افراد جوان با فشارخون نرمال و افراد مسن با پرفشاری خون بود. در افراد جوان GFR در سطح متوسط بود ولی در افراد مسن به طور قابل توجهی کمتر بود (P<٠/٠٠١)در شرایطی که غلظت کراتینین سرم در هر دو گـروه مساوی بود (P > ۱/۰۵) میانگین غلظت سیستاتین C سرم به طور قابل توجهی در افراد مسن در مقایسه با افراد جوان بزرگ تر بود. (P < ٠/٠٠١). هم چنين ارتباط بين غلظت سيسـتاتين C سـرم و کلیرانس اینولین (۲۰۱۰ ۱) P< ۱/۶۵ و ۱۹۲۵ - ۳= طور قابل ملاحظه بهتر از ارتباط بین غلظت کراتینین و کلیرانس اینولین (P<-/۰۲) و ۲۰/۳۰ - بود (۱۳). در مطالعه ما کلیـرانس کـراتینین و کراتینین گروه بیمار و گروه کنتـرل تفـاوت معنـی داری نداشـت (p > ٠/٠۵) اما میانگین غلظت سیستاتین C سرم بـه طـور قابـل توجهی در بیماران بزرگ تر از افراد کنترل بود. (p < ۰/۰۰۱) چون بیماران مطالعه ما در مراحل اولیه تخریب عملکرد کلیوی قرار داشتند با اینکه تغییر چندانی در کراتینین سرم آنها ایجاد نشده اما سیستاتین C سرمشان افزایش یافته است.

در مطالعهای که توسط Randers و همکاران در سال ۲۰۰۰ در مطالعهای که توسط C به عنوان مارکر سرمی GFR در انجام شد کاربرد سیستاتین C به عنوان مارکر سرمی انواع بیماران کلیوی با رنج وسیعی از عملکرد و در بیماران دیالیزی مطالعه شد. این مطالعه ۷۶ بیمار با بیماریهای کلیوی متفاوت و ۱۶ بیمار دیالیزی را شامل می شد. در بیماران دیالیزی سیستاتین C افزایش چشمگیری نسبت به بیماران با بیماریهای متفاوت

داشت. در بیماران غیردیالیزی یک رابطه خطی بین کلیرانس DTPA و عكـس سيســتاتين P </٠٠١) C و عكـس سيســتاتين $(r = -l \wedge \Lambda)$ و $p < -l \cdot -1 \wedge 1$ و کلیرانس کراتینین و عکس کراتینین شناخته شد. سیستاتین C همبستگی بهتری با کلیرانس مواد خارجی در مقایسه با کراتینین و کلیرانس کراتینین نشان داد. از این مطالعه نتیجه گرفته شد که سیستاتین C یک مارکر بهتر از کراتینین سرم و کلیرانس کراتینین است و از جنس، سن و توده ماهیچـه مستقل اسـت (۱۴). در مطالعـه مـا کـه کـراتینین و سیستاتین C سرم با کلیرانس کراتینین در بیماران با مراحل اولیه تخریب عملکرد کلیوی مقایسه شد همبستگی معکوس معنی داری (r = - \cdot /۵۷ و p $< \cdot$ /۰۰۱) C بین کلیرانس کراتینین و سیستاتین و هم چنین بین کلیرانس کراتینین و کراتینین $p < \cdot / \cdot \cdot 1$ دیده شد. اگر چه همبستگی سیستانینC و کراتینین ($r = - \cdot /\Delta \Delta$ با کلیرانس کراتینین در مطالعه ما تفاوت چندانی با هم نداشتند.به نظر میرسد چنانچه به جای کراتینین از کلیـرانس مـواد خـارجی دیگر از جمله تکنسیومTC99 به عنوان روش استاندارد استفاده میشد با توجه به دقت بالا تر نتایج بهتری کسب میشد.

Coll و همکارانش در سال ۲۰۰۰، سیستاتین C را به عنوان مارکری برای تخریب اولیه کلیوی مطالعه کردند. در این مطالعه سیستاتین C سرم حساسیت بیشتری (۹۳/۴) نسبت به سطح کراتینین سرم (۸۶%) دارد و زمانی که GFR به ۲۱/۷۳ m² به سمال ۲۵ به ۲۵ به ۲۵ به ۲۵ سال ۲۵ سرم نسبت به مقدار نرمال ۲۵ سال ۲۵ می رسد سطح سیستاتین C سرم نسبت به مقدار نرمال افزایش می یابد در حالی که کراتینین سرم شروع به افزایش می کند (۱۵). در مطالعه ما نیز سیستاتین C حساسیت و اختصاصیت (به تر تیب ۲۸% و ۲۸%) بالاتری نسبت به کراتینین (به تر تیب ۶۲% و ۴۱%) نشان داد. ولی ارزش پیش بینی مثبت سیستاتین C سیستاتین C شروی ممکن است به علت تعداد کم نمونه و خطاهای موجود این تساوی ممکن است به علت تعداد کم نمونه و خطاهای موجود

بیماران تحت پیوند کلیه مورد بررسی قرار گرفت و نشان داده شد که سیستاتین C سرم نسبت به کراتینین سرم برتری ندارد. در این مطالعه برای تخمین GFR کمتر از ۶۰، سیستاتین C سرم حساسیت کمتری دارد و میتوان گفت که در ۴۰ > GFR احتمالاً کراتینین پیش بینی کننده خوبی میباشد (۱۶). اما در مطالعه ما برای تخمین GFR <۷۸ سیستاتین C سرم حساسیت بیشتری نسبت به کراتینین دارد. بنابراین نسبت به کراتینین سرم برتری

نتىچە گىرى

به نظر میرسد که غلظت سرمی سیستاتین c می تواند در تشخیص مراحل ابتدائی کاهش عملکرد کلیوی به کار گرفته شود و نسبت به کراتینین برای انجام این مهم ارجح تر میباشد. با توجه به مشکل در جمع آوری ادرار ۲۴ ساعته، غلظت

سرمی سیستاتین c میتواند به منظور غربالگری کاهش عملکرد کلیوی در بیماران فشارخونی جایگزین کلیرانس کراتینین گردد. بنابراین به نظر می رسد در بیماران فشارخونی که غلظت سرمی سیستاتین c بیشتر از mg/l ۱/۳۳ دارند، نیازی به اندازه گیری کلیرانس کراتینین نداشته باشند.

References:

- Bidani AK, Griffin KA. Pathophysiology of hypertensive renal disease. Hypertension 2004; 44: 595-601.
- 2. Coresh J, Astor BC. Chronic kidney disease awareness, prevalence, and trends among U.S. adults. Am J Kidney Dis 2005; ;16(1): 180-8.
- 3. Keevil BG, Kilpatrick E S, Nichols S P. Biological variation of cystatin C implications for the assessment of glomerular filtration rate. Clin Chem 1998;44: 1535.
- 4. White C, Akbari A, Hussain N. Estimating glomerular filtration rate kidney transplantation: Acomparison between serum creatinine and cystatin C-base methods. J Am Soc Nephrol 2005; 16(2): 3763-70.
- 5. Zahran A, El-Husseini A, Shoker A. Can cystatin C replace creatinine to estimate

در آزمایش باشد. در مطالعه ما در آزمایش باشد. در مطالعه ما در آزمایش باشد. سیستاتین C بیماران افزایش یافته ولی تغییر چندانی در کراتینین سرم آنها ایجاد نشده است. طبق مطالعه MaCissac و همکاران در سال ۲۰۰۷ صحت سطح سرمی سیستاتین C کراتینین جهت تشخیص بیماری مزمن کلیوی خفیف و متوسط در ۲۵۱ بیمار دیابتی مورد بررسی قرار گرفت و نشان داده شد که در بيماري مزمن کليـوي خفيـف (CrCl < ٩٠) روش سيسـتاتين سرم صحت تشخیصی بالاتری نسبت به کراتینین دارد. در این مطالعه از کلیـرانس تکنسـیوم TC⁹⁹ بـه عنـوان روش اسـتاندارد استفاده گردید که دقت مطالعه را بالا می برد ولی هزینه مطالعه بسیار بالا بوده است (۱۱) در مطالعه ما نیز صحت تشخیصی سیستاتین C بالاتر از کراتینین است به این صورت که تشخیص صحیح سیستاتین ۸۰/۱ Cدرصد و کراتینین ۶۵/۸درصد است و تشخیص ناصحیح سیستاتین ۲۰ Cدرصد و در مورد کراتینین ۳۴/۳ در صد می باشد. در مطالعه ما با توجه به این که دامنه سنی بيماران نسبتاً وسيع مي باشد از دقت مطالعه مي كاهد و ضمناً از محدودیتهای مطالعه، هزینه بالای آزمایش سیستاتین C و حساسيت نسبتاً يايين الايزا و جامعه آماري كوچك مي باشد. طبق مطالعه Rich و همکاران در سال ۲۰۰۱، سیستاتین C

سرم به عنوان مارکری جهت تخمین دقیق عملکرد کلیوی در

- glomerular filtration rate? A literature review. Am J Nephrol 2007;27(2): 197-205.
- 6. Laterza OF, Price CP, Scott MG, Cystatin C. An improved estimator of glomeruler filtration rate. Clin Chem 2002;48: 699-707.
- 7. Lee BW, Ihm SH, Choi MG, Yoo HJ. The comparison of cystatin C and creatinine as an accurate serum marker in the prediction of type 2 diabetic nephropathy. Diabetes Res Clin Pract 2007;78(3):428-34.
- 8. Zahran A, Qureshi M, Shoker A. Comparison between creatinine and cystatin C-based GFR equation in renal transplantation. Nephrol Dial Transplant 2007; 22(9): 2659-68.
- Christensson A, Ekberg J, Grubb A, Ekberg H, Lindstrom V, Lilja H. Serum cystatin C is a more sensitive and more accurate marker of glomerular rate than creatinine in renal transplantation. Nephrol Physiol 2003;94: 19-27.

مجله پزشکی ارومیه

 Christensson AG, Nilsson JA, Norrgren K, Sterner G. Serum cystatin C advantageous compared with serum creatinine in the detection of mild but not severe diabetic nephropathy. Nephrol Physiol 2004; 256: 510-8.

- 11. Macisaac RJ, Thomas MC, Smith TJ. The accuracy of cystatin C and commonly used creatinine-based methods for detecting moderate and mild chronic kidney disease in diabetes. Diabet Med 2007;24: 443-8.
- Branten AJW, Vervoort G, Wetzels GFM. Serum creatinine is a poor marker of GFR in nephritic syndrome. Nephrol Dial Transplant 2005; 20: 707-11.

- Fliser D, Ritz E. Serum cystatin C concentration as a marker of renal dysfunction in the elderly. Am J Kidney Dis 2001;37: 79-83.
- Randers E, Erlandsen EJ. Serum cystatin C as endogenous marker of the renal function. Clin Chem 2000;37: 389-95.
- 15. Coll E, Botey A, Alvarez L. Serum cystatin C as a new marker for noninvasive estimation of glomerular filtration rate and as a marker for early renal impairment. Am J Kidney Dis. 2000; 36: 29-34.
- Risch L, Blumberg A, Huber AR. Assessment of renal function in renal transplant patients using cystatin C, a comparison to other renal function markers and estimate. Ren Fail 2001; 23: 439-48

STUDY OF SERUM CYSTATIN C & CREATININE AS A RELIABLE MARKER FOR DIAGNOSIS OF IMPAIRED RENAL FUNCTION IN HYPERTENSIVE PATIENTS

Houshang Amirrasouli 1*, Faranak Kazerouni 2, Maryam Azimi3

Received: 29 Jan, 2013; Accepted: 7 Apr, 2013

Abstract

Background & Aims: In the past serum creatinine concentration was used as one of the important markers for early detection of kidney disorders, however recent studies suggest serum cystatin C to be a better marker. Therefore in this study we compared the diagnostic value of cystatin C with serum creatinine to evaluate kidney function in patients with high blood pressure.

Materials & Methods: This clinical trial study was conducted on high blood pressure patients referring to Mehrad hospital during 1387-1389 for checking their kidney function. Cobasmira automated analyzer was used to determine serum creatinine. The serum cystatin C was measured using ELISA method. The glomerular filtration rate was determined by measuring 24hr creatinine clearance. Positive and negative predictive value, sensitivity and specificity of cystatin C and creatinine were determined.

Results: We studied 35 patients with high blood pressure (20 men and 15 women mean age, 49 ± 11). This research work showed that positive predictive value and negative predictive value of creatinine were 94.3% and 31% respectively. And for cystatin C, were 92.3% and 44% respectively.

The false positive and negative result for serum creatinine method were 2.8% and 31.4% and for cystatin C were 5.7% and 14.2% respectively.

Total accuracy of cystatin C was 90% and creatinine was 65.8%. Finally based on results obtained from this study cystatin C had a sensitivity of 82% and specificity of 57% and serum creatinine had sensitivity of 62% and specificity of 41% for detecting crcl<78 ml/min/1.73m2.

Conclusion: It seems that measurement of serum cystatin C can be applied to detect the reduction of kidney function in the primary stages of kidney disorder.

Keywords: Blood pressure, Kidney function, Cystatin C, Creatinine

Address: Department of Laboratory Medicine, Faculty of Paramedical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Darband St., Tehran, Iran, Tel: +98 21-22717503

Email: houshangan@sbmu.ac.

SOURCE: URMIA MED J 2013: 24(4): 256 ISSN: 1027-3727

¹ Associate Professor, Department of Laboratory Sciences , Faculty of Paramedical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

² Assistant Prof, Department of Laboratory Sciences, Faculty of Paramedical Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³ Msc candidate, Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran