

ارزیابی غلظت لیپوپروتئین (a) و هموسیستئین سرمی در آرتريواسکلروز شبکیه

دکتر نادره رشتچیزاده^۱، دکتر امیر قربانی حق‌جو^۲، دکتر علیرضا جوادزاده^۳، اصغر دانشور^۴، امیرمنصور وطنخواه^۵

تاریخ دریافت ۸۵/۱۱/۰۵، تاریخ پذیرش ۸۵/۰۲/۰۵

چکیده

زمینه و اهداف: مطالعات اخیر به نقش [Lp(a)]^۶ و [Hey]^۷ به عنوان فاکتورهای غیر واپسیه و مستقل در بروز و توسعه آرتريواسکلروز، آرتريواسکلروز و بیماری‌های واپسیه به آنها تأکید دارند. بیماری آرتريواسکلروز اختلالی است که به ضخیم شدن و سفت شدن جدار شریان‌ها دلالت می‌کند که ایجاد این اختلال در عروق شبکیه چشم به نام آرتريواسکلروز شبکیه معروف می‌باشد. هدف مطالعه حاضر ارزیابی تغییرات Lp(a) و Hey سرمی و مقایسه آن با گروه کنترل به عنوان عوامل خطرساز وقوع آرتريواسکلروز شبکیه می‌باشد.

روش بررسی: نمونه مورد مطالعه شامل ۸۰ بیمار مرد (متوسط سنی ۶۴ ± ۶ سال) مبتلا به آرتريواسکلروز شبکیه تشخیص داده شده با دستگاه اسلیت لامپ با استفاده از لنز سوپرفیلد و ۵۴ مرد سالم (متوسط سنی ۶۶ ± ۰ سال) بدون هیچگونه سابقه بیماری چشمی بودند. گروه کنترل و بیمار هیچ سابقه ای از بیماری‌های قلبی، دیابت و سایر بیماری‌های زمینه ای نداشتند. کلسترول، تری‌گلیسرید، کلسترول لیپوپروتئین با دانسته بالا به روش استاندارد اسپکتروفوتومتری، Lp(a) سرمی به روش ایمونوتوربیدیمتری و Hey با استفاده از کیت ایمنتواسی آنژیمی مورد سنجش قرار گرفت.

یافته‌ها: نتایج حاکی از وجود تفاوت معنی دار در سطح سرمی سطح پروفیل لیپیدی به جز لیپوپروتئین با دانسته بالا، Lp(a) و Hey در دو گروه کنترل و بیماران مورد مطالعه می‌باشد ($p<0.05$ در تمامی موارد). تقسیم بندی بیماران به ۴ گروه بر اساس درجه آرتريواسکلروز شبکیه و مقایسه فاکتورهای مورد مطالعه نشان داد که تفاوت چشمگیری از نظر فاکتورهای مورد مطالعه بین درجات آرتريواسکلروز شبکیه وجود ندارد (در همه موارد $p>0.5$). مطالعات همبستگی نشان می‌دهد که همبستگی معنی داری بین غلظت Lp(a) و درجه بیماری ($p<0.01$)، بین غلظت سرمی Hey و درجه بیماری ($p<0.01$) و همچنین بین سطح Lp(a) و Hey سرمی ($p<0.01$ و $r=0.67$) در گروه بیماران وجود دارد.

نتیجه‌گیری: نتایج مطالعه حاضر شاید دلیلی بر دخالت افزایش فاکتورهای Lp(a) و Hey در بروز آرتريواسکلروز شبکیه باشد. مجموع نتایج نشانگر این نکته است که سنجش Lp(a) و Hey سرمی می‌تواند به عنوان یک ابزار آزمایشگاهی قابل توجه در کنار سایر اطلاعات بالینی و آزمایشگاهی در تشخیص و درمان به موقع بیماری مفید واقع گردد.

گل واژگان: لیپوپروتئین (a)، هموسیستئین، آرتريواسکلروز شبکیه

مجله پژوهشی ارومیه، سال هجدهم، شماره چهارم، ص ۶۴۰-۶۴۶، زمستان ۱۳۸۶

آدرس مکاتبه: تبریز، دانشگاه علوم پزشکی، مرکز تحقیقات کاربردی دارویی، آزمایشگاه بیوشیمی تلفن تماس ۰۴۱۱-۳۳۶۳۲۳۴

E-mail: rashtchizadeh@yahoo.com

^۱ داشیار بیوشیمی مرکز تحقیقات کاربردی دارویی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز (نویسنده مسئول)

^۲ استادیار بیوشیمی مرکز تحقیقات کاربردی دارویی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

^۳ داشیار گروه چشم مرکز تحقیقات کاربردی دارویی، دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز

^۴ کارشناس ارشد بیوشیمی دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

^۵ کارشناس ارشد بیوشیمی مرکز تحقیقات کاربردی دارویی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

^۶(a) لیپوپروتئین

^۷ هموسیستئین

مقدمه

در شبکیه، تغییرات آرتربیواسکلروز به صورت Arteriolar sclerotic Retinopathy خود را ظاهر می‌سازد. درجه‌بندی آرتربیواسکلروز بر اساس طبقه‌بندی Scheic بوده که در آن تغییرات به ۴ مرحله (Stage) صفر تا چهار که عبارت از تغییرات ایجاد شده از حالت عروق طبیعی و نرمال (Stage 1)، رسوب و تنهشین شدن هیالین زبر انتیما (Stage 2)، نواص متقطع شریانچه‌ها (Stage 3) و افزایش شدید ضخامت شریانچه‌ها بازیک شدن وسیع و گسترده ستون خونی (Stage 4) تقسیم‌بندی می‌گردد (۱۴). هر چند بررسی وقوع آرتربیواسکلروز در رگ‌ها به روش‌های مختلف امکان پذیر می‌باشد اما به علت اینکه شبکیه تنها محلی است که می‌توان این تغییرات را در معاینه بالینی بیمار به صورت مستقیم ملاحظه کرد (۱۵) (بنابراین بدون نیاز به هرگونه اعمال مداخله‌ای می‌توان شدت آرتربیواسکلروز بسیار تخمین زد).

هدف مطالعه حاضر بررسی دو ریسک فاکتور مستقل مهم Lp(a) و Hcy علاوه بر سطح پروفیل لیپیدی در ایجاد و بروز بیماری آرتربیواسکلروز عروق شبکیه می‌باشد. نتایج این مطالعه می‌تواند اطلاعات با ارزشی را در اختیار متخصصان چشم پزشک قرار دهد تا بتوانند با تشخیص به موقع و درمان‌های مناسب از پیشرفت این عارضه جلوگیری کرده و قدم‌های مؤثری در پیشگیری از وقوع بیماری و ایجاد سلامت در جامعه برداشته و از هزینه‌ها و بار مالی اضافی تحمیل شده به بیماران و افراد جامعه کاسته گردد.

مواد و روش

تعداد نمونه مورد مطالعه ۱۳۴ نفر می‌باشد که در یک مطالعه مورد - شاهدی، شامل ۵۴ مرد سالم انتخاب شده از کارکنان دانشگاه علوم پزشکی و بیمارستان عالی نسب تبریز (متوسط سنی ۶۴/۳ \pm ۸/۰ سال) و ۸۰ بیمار مرد (متوسط سنی ۶۴/۸ \pm ۷/۶ سال) انتخاب شده از بیماران مراجعه کننده به بیمارستان چشم نیکوکاری تبریز و قبل از شروع درمان می‌باشند، که این تعداد با توجه به محدودیت‌های زمانی مربوط به بیماری‌ای، امکانات و هزینه‌های آزمایشگاهی و در نظر گرفتن فرمول محاسبه حجم نمونه برآورد گردیده است. در انتخاب افراد بیمار و بیمار سعی شد به منظور ممانعت از دخالت هورمون جنسی فقط از مردان استفاده شود. مدت زمان اجرای طرح از آبان ماه سال ۱۳۸۳ تا ۱۳۸۵ می‌باشد. تمامی افراد بیمار و کنترل پس از مصاحبه حضوری، تکمیل پرسشنامه (در صورت نیاز انجام آزمایش‌ها و معاینه‌های بالینی و روتین) و اطمینان از عدم وجود سابقه بیماری‌های دیابت، ژنتیکی، کلیوی، قلبی، کبدی، اطمینان از عدم مصرف سیگار، دارو و یا این که مصرف آنها حداقل ۶ ماه

آرتربیواسکلروز عروق شبکیه با افزایش ضخامت دیواره شریانی شروع شده که در معاینه بالینی به صورت تغییرات پیش رونده در ظاهر رفلکس نوری شریانچه‌ها ملاحظه می‌شود. افزایش ضخامت دیواره شریانی و کاهش فضای لومن ناشی از تغییرات اسکلروتیک در شدت‌های بالا می‌تواند با آسیب‌های جدی و اختلالات بینایی همراه شود (۲،۱).

افزایش میزان لیپوپروتئین (Lp(a)) سرمی به عنوان یک ریسک فاکتور برای ظهور و پیشرفت آترواسکلروز در سال‌های اخیر مورد توجه محققان قرار گرفته است (۳). مطالعات زیادی ارتباط مثبت بین افزایش غلظت پلاسمایی Lp(a) را با آترواسکلروز و بیماری‌های ناشی از آن اثبات کرده‌اند و در آنها نشان داده شده است که افزایش میزان Lp(a) سرمی با افزایش میزان خطر بروز آترواسکلروز و کاهش میزان آن با کاهش میزان احتمال بروز آترواسکلروز همراه است (۴،۵،۶).

همچنین مطالعات اخیر نقش هموسیستئن [Hcy] را به عنوان یک ریسک فاکتور مستقل برای بیماری‌های عروق کرونری ثابت کرده و نشان داده شده است که Hcy باعث، آسیب رسیدن به سلول‌های آندوتیال پرولیفراسیون سلول‌های عضلات صاف و نیز افزایش میزان ترومبوکسان A2 می‌شود که ترومبوکسان A2 خود می‌تواند منجر به تجمع پلاکتی گردد (۷،۸). همچنین Hcy اتصال Lp(a) به فیبرین را تسريع می‌کند و به این جهت خواص پیش اعقادی (Procoagulant) برای Hcy پیشنهاد شده است (۹).

افزایش Hcy می‌تواند با بیماری‌های عروق کرونری، انفارکتوس میوکارد، اختلالات عروق محیطی و مغزی همراه باشد (۱۰). Hcy می‌تواند برای سلول‌های آندوتیال سمی بوده و باعث ایجاد رادیکال‌های آزاد شود و نیز به علت عمل اتوکسیداسیون در پلاسما و تولید پراکسیدهای هیدروژن باعث آسیب جدار رگ‌ها می‌گردد (۱۱). همچنین با اثبات نقش Hcy در اکسیداسیون LDL و تشکیل cell Foam ها به نقش آترواسکلروتیک Hcy در سال‌های اخیر، اهمیت بیشتری داده شده است و مطالعات چندی در مورد اینتراکشن Lp(a) و Hcy در بروز و تشید آترواسکلروز انجام گردیده است (۱۲،۱۳).

با در نظر گرفتن نقش Lp(a) و Hcy، پیش بینی می‌شود که افزایش میزان (a) Lp و Hcy سرم با وقوع آترواسکلروز رگ‌های بدن ارتباط مستقیم داشته و حتی بتواند شریان و شریانچه‌های شبکیه را تحت تأثیر قرار داده و در نهایت موجب آرتربیواسکلروز شبکیه گردد.

هستند و نقش مهمی در توسعه بیماری دارند لذا اندازه گیری غلظت سرمی Hcy و Lp(a) به ویژه در بیمارانی که سایر ریسک فاکتورهای کلاسیک ابتلاء به آرتیوسکلروزیس را ندارند می‌توانند مهم باشند و در تشخیص به موقع این بیماری در کنار سایر عالیم بالینی به امکان کاهش ابتلاء به آن و حتی درمان بیماران مبتلا کمک نمایند.

References:

1. Tien YW, Paul M. Hypertensive retinopathy. N Engl J Med 2004; 351: 2310-7.
2. Ryan S. Hypertension: Medical Retina. 3th Ed. California: Mosby; 2001. P. 1404-9.
3. Simo JM, Joven J, Vilella E, Ribas M, Figuera L, Virgos C, et al. Polymorphisms in human apolipoprotein(a) kringle IV-10 and coronary artery disease: relationship to allele size, plasma lipoprotein(a) concentration and lysine binding site activity. J Mol Med 2001; 79: 294-9.
4. Marcucci R, Sofi F, Fedi S, Lari B, Sestini IM, Cellai AP, et al. Thrombophilic risk factors in patients with severe carotid atherosclerosis. J Thromb Haemost 2005; 3: 502-7.
5. Yoko Kuge, Shuichi Nozaki, Akinori Kitagawa, Takuya Inoue, Hiroyuki otsuka, Yoshiharu Ito. A case of Marked Hyperlipoprotein(a) emia Associated with nephrotic syndrome and Advanced Atherosclerosis. J Atheroscler Thromb 2004; 11: 293-8.
6. Ichikawa T, Unoki H, Sun H, Shimoyamada H, Marcovina S, Shikama H, et al. Lipoprotein (a) promotes smooth muscle cell proliferation and dedifferentiation in atherosclerotic lesions of human apo(a) transgenic rabbits. AMJ Pathol 2002; 160: 227-236.
7. Foody JM, Milberg JA, Robinson K, Pearce GL, Jacobsen DW, Sprecher DL. Homocysteine and lipoprotein (a) interact to increase CAD risk in young men and women. Arterioscler Thromb Vasc Biol 2000; 20(2): 493-9.
8. Vasiliki L, Nathalie J, Aurelie L, Philippe B, Jean LP, Karine D. Thiol comounds metabolism in mice, rats and humans: Comparative study and potential explanation of rodents protection against vascular disease. Clinica Chimica Acta 2006; 372: 140-6.
9. Aquilar B, Rojac JC, Collados MI. Metabolism of homocysteine and its relationship with cardiovascular disease. J Thromb Thrombolysis 2004; 18: 75-87.
10. Harjai KJ. Potential new cardiovascular risk factors: left ventricular hypertrophy, homocysteine, lipoprotein (a), triglycerides, oxidative stress, and fibrinogen. Ann Intern Med 1999; 131: 376-86.
11. Sethi AS, Lees DM, Douthwaite JA, Dawnaj AB, Corder R. Homocysteine-induced endothelin-1 release is dependent on hyperglycemia and reactive oxygen species production in bovine aortic endothelial cells. J Vasc Res 2006; 43(2): 175-83.
12. Sofi F, Marcucci R, Giusti B, Pratesi G, Lari B, Sestini I, et al. High levels of homocysteine, lipoprotein(a) and plasminogen activator inhibitor-1 are present in patients with abdominal aortic aneurysm. Thromb Haemost 2005; 94(5): 1094-8.
13. Rassoul F, Richter V, Janke C, Purschwitz K, Klotzer B, Geisel J, et al. Plasma homocysteine and lipoprotein profile in patients with peripheral arterial occlusive disease. J Angiol 2000; 51(3): 189-96.

بیماران نسبت به گروه کنترل به صورت معنی‌داری افزایش نشان داده بود که به نظر می‌رسد بررسی سطح پروفیل لیپیدی به همراه سنجش هر دو ریسک فاکتور (Lp(a) و Hcy) سرمی در شروع، تشخیص و درمان این بیماران نقش مؤثری را ایفا نمایند. مطابق نتایج بررسی حاضر، از آنجایی که (Lp(a) و Hcy) به عنوان ریسک فاکتورهای مستقل برای بیماری آرتیوسکلروز شبکیه چشم مطرح

14. Lub BP, Brown GC. Update on the ocular manifestations of systemic arterial hypertension. *Curr Opin Ophthalmol* 1953; 49: 117-38.
15. Scheie HG. Evaluation of ophthalmoscopic changes of hypertension and arteriolar sclerosis. *AMA Arch Ophthalmol* 1943; 49: 117-38.
16. Rhoads G, Dahlen G, Bery K, Morton N, Dannenberg A. Lp(a) lipoprotein as a risk factor for myocardial infarction. *JAMA* 1986; 256: 2540-4.
17. Ridker PM, Glynn RJ, Hennekens CH. C-reactive protein adds to the predictive value of total and HDL-Cholesterol in determining risk of first myocardial infarction. *J Circul* 1998; 97(20): 2007-11.
18. Graham IM, Daly LE, Refsum HM, Robinson K, Brattstrom LE, Ueland PM, et al. Plasma homocysteine as a risk factor for vascular disease: The European concerted Action project. *JAMA* 1997; 277: 1775-s81.
19. Ridker Charles H, Jacob Selhub, Joseph P, McRene Malinow, Meir. Interrelation of hyperhomocysteinemia' factor V liden, and risk of future venous thrombosis. *Circul J* 1997; 95: 1777-82.
20. Genest J Jr, McNamara JR, Ordovas JM, Jenner JL, Silberman SR, Anderson KM, et al. Lipoprotein cholesterol, apolipoprotein A-I and B and lipoprotein (a) abnormalities in men with premature coronary artery disease. *J Am Coll Cardiol* 1992; 19: 792-802.
21. Stampfer MJ, Malinow MR, Willett WE, Newcomer LM, Upson B, Ullmann D, et al. A prospective study of plasma homocysteine and risk of myocardial infarction in US physicians. *JAMA* 1992; 268: 877-81.
22. Giri S, Thompson PD, Tanel P, Contos JH, Allen R. Oral estrogen improves serum lipids. Homocysteine and fibrinolysis in elderly men. *Atheroscler J* 1998; 137: 359-66.
23. Friedewald WT, Levy RI, Fredrickson DS. Estimation of the concentration of low-density lipoprotein cholesterol in plasma, without use of the preparative ultracentrifuge. *Clin Chem* 1972; 18: 499-502.