

## گزارش یک مورد نارسایی حاد کلیه به دنبال مصرف کاپتوپریل در یک کودک مبتلا به سندروم بارت

دکتر سید ابوالحسن سید زاده<sup>۱</sup>، دکتر حسین عmad ممتاز<sup>۲</sup>، دکتر مجید ملکی<sup>۳</sup>

تاریخ دریافت ۸۶/۱۱/۲۴، تاریخ پذیرش ۸۵/۱۱/۲۴

### چکیده

سندروم بارت، یک بیماری توبولر کلیوی است که با آلکالوز متابولیک، هیپوکالمی و توبولوپاتی همراه از دست رفتن نمک مشخص می‌گردد و در نوزادی یا اوایل شیرخوارگی تظاهر می‌کند. عدم وزن گیری یکی از مهمترین یافته‌ها در سندروم بارت نوزادی است. مهارکننده‌های آنزیم مبدل آژیو تانسین بکی از روش‌های درمانی بهبود رشد در این بیماران است که بالقوه ممکن است با عوارضی مانند افت فشار خون و اختلال عملکرد کلیه همراه باشد. در این مقاله یک کودک ۱۶ ماهه مورد شناخته شده سندروم بارت نوزادی با نارسایی خفیف عملکرد کلیوی گزارش می‌شود که به دنبال تجویز کاپتوپریل جهت بهبود رشد، دچار تشدید علایم بالینی و آزمایشگاهی نارسایی کلیه گردید که پس از قطع دارو به طور قابل توجه بهبود یافت. در بیماران مبتلا به سندروم بارت که دچار اختلال عملکرد کلیوی زمینه‌ای می‌باشند، از داروهای مهارکننده آژیو تانسین، باید با احتیاط و دوز پایین استفاده نمود.

**کلید واژه‌ها:** سندروم بارت، عدم وزن گیری، نارسایی کلیه، کاپتوپریل، هورمون رشد

مجله پزشکی ارومیه، سال نوزدهم، شماره اول، ص ۸۶-۸۹ بهار ۱۳۸۷

آدرس مکاتبه: دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه، بیمارستان امام رضا (ع)، بخش کودکان، تلفن: ۰۹۱۸۱۳۱۲۵۲۹

E-mail: aseydzadeh 2001@yahoo.com

مبدل آژیوتا نسین جهت بهبود رشد در این بیماران داردند<sup>(۳)</sup>. هر چند استفاده از این داروها می‌تواند با خطرات بالقوه‌ای مانند افت فشار خون و اختلال عملکرد کلیه همراه باشد ولی تجربیات بالینی در بیماران مبتلا به سندروم بارت نشان می‌دهد که استفاده از مهارکننده‌های آنزیم مبدل آژیوتانسین مانند کاپتوپریل به همراه مهارکننده‌های پروستاگلاندین، نه تنها نیاز به دریافت مایعات داخل وریدی را کاهش داده اند، بلکه در بهبود وزن گیری نیز موثر بوده اند<sup>(۴)</sup>.

این مقاله گزارش یک مورد سندروم بارت است که به دنبال مصرف کاپتوپریل دچار افت عملکرد کلیه گردید که پس از قطع دارو بهبودی قابل توجه در عملکرد کلیه حاصل شد.

### مقدمه

سندروم بارت یکی از اختلالات توبولر تنظیم الکترولیتی است. نقص کانال‌های کلر، سدیم و پتاسیم باعث از دست رفتن املاح، همراه پلی‌اوری، پلی دیپسی، استفراغ و دوره‌های کم آبی و در نهایت منجر به عدم وزن گیری می‌گردد که همراه علایم آزمایشگاهی آلکالوز متابولیک و هیپوکالمی است<sup>(۱)</sup>. علی‌رغم بالا بودن سطح رنین آژیوتانسی<sup>(۲)</sup>، سوراپینفرین و اندوتولین، فشار خون این بیماران طبیعی است که احتمالاً به علت عدم پاسخ عروق به این تنگ کننده‌های عروقی است<sup>(۲)</sup>. عدم وزن گیری یکی از علایم بر جسته و ثابت در سندروم بارت است<sup>(۱)</sup>. برخی نویسنده‌گان توصیه به مصرف داروی مهارکننده آنزیم

<sup>۱</sup> دانشیار نفرولوژی کودکان، دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه (نویسنده مسئول)

<sup>۲</sup> استادیار نفرولوژی کودکان، دانشگاه علوم پزشکی همدان

<sup>۳</sup> استادیار نفرولوژی کودکان، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

آن میزان کراتینین به تدریج کاهش یافت و در روز نهم به  $1/3$  میلی گرم/دسمتر لیتر کاهش یافت. (کراتینین پیش از مراجعه =  $0.9$  میلی گرم/دسمتر) سپس بیمار با حال عمومی خوب مرخص شد.

### بحث

در این بیمار، علی‌رغم وجود شواهدی از کاهش عملکرد کلیه قبل از تجویز کاپتوپریل، سطح کراتینین سرم در سطح بالاتر از طبیعی ثابت بود و عالیم بالینی نارسایی کلیه وجود نداشت. برخی محققان شیوع نارسایی کلیه را در سندروم بارتر تا  $25\%$  ذکر کرده‌اند<sup>(۳)</sup> اما در یک بررسی  $28$  موردی از بیماران بزرگسال تنها یک مورد نارسایی کلیه که منجر به پیوند کلیه گردید گزارش شد<sup>(۴)</sup>.

**Shalev** چندین مکاتیسم دخیل در نارسایی کلیه این بیماران را ذکر کرده است که عبارتند از: هیپوکالمی مزمن، دوره‌های کم آبی و مصرف داروهای ضد التهابی غیر استروئیدی (NSAIDs)<sup>(۵)</sup> (۶). بعلاوه بالا بودن مداوم سطح آنژیوتانسین<sup>(۷)</sup>، باعث نفریت بینایی و صدمه کلیه در این بیماران می‌گردد<sup>(۲)</sup>.

**Sardani** یک مورد همراهی نفروپاتی c1q و سندروم بارتر آتیپیکال را گزارش کرده که با پروتئینوری همراه بوده است<sup>(۷)</sup>. در **Mackawa** در گزارش خود، علت نارسایی کلیه در یک فرد بالغ با سندروم بارتر را عوارض هیپوکالمی مزمن و مصرف فورسماید ذکر می‌کند<sup>(۸)</sup>. نارسایی مزمن کلیه و کری حسی عصبی در بیماران هیپوکالمیک همراه توبولوپاتی اتلاف نمک گزارش گردیده<sup>(۹)</sup> که به عنوان سندروم بارترتیپ  $4$  شناخته شده است. عدم وزن گیری یک یافته شایع در سندروم بارتر است به طوری که **Madrigal** در یک بررسی روی  $20$  مورد متوجه این مشکل در همگی آنان گردید<sup>(۱)</sup>. **Najidi** این میزان را  $85\%$  ذکر می‌کند<sup>(۱۰)</sup>.

دلایل مختلفی جهت این عارضه مطرح گردیده که شامل اثر مهار کننده‌های پروستاگلاندینی بر IGF2 و کاهش سطح GH و IGF1 به علت هیپوکالمی<sup>(۱۱)</sup> و همراهی کمبود ایزوکله هورمون رشد با این سندروم می‌باشد<sup>(۱۲)</sup>. اغلب این بیماران مبتلا به کاهش رشد، به مهار کننده‌های سنتر پروستاگلاندینی از قبیل ایندوموتاسین، مکمل پتاسیم و تغذیه مناسب پاسخ می‌دهند<sup>(۱۳، ۱۴)</sup>. چندین گزارش از اثرات مفید مهار کننده‌ای آنزیم آنژیوتانسین در افزایش رشد و تصحیح هیپوکالمی وجود دارد<sup>(۱۵، ۱۶)</sup>. از طرف دیگر بعضی گزارش‌ها مصرف این دارو را به علت عدم اطلاع کافی از اثر آن در کودکان مجاز نمی‌دانند<sup>(۱۷)</sup>. شواهدی از اثرات مضر مهار کننده‌ای آنزیم آنژیوتانسین از قبیل هیپوتانسیون شدید،

### گزارش مورد

بیمار دختری  $16$  ماهه، حاصل زایمان سازارین به علت پلی هیدرامنیوس و پارگی غشای اطراف جنین در هفته  $34$  حاملگی، با وزن  $2100$  گرم می‌باشد. به جز زردی نوزادی، تا سن  $2$  ماهگی که به علت استفراغ، اسهال، نارسایی تنفسی و کم آبی در بیمارستان بستری گردید مشکل خاصی نداشت.

یافته‌های آزمایشگاهی در زمان بستری نشان دهنده: هیپوکالمی (میلی اکیوالان/لیتر)، آلکالوز متabolیک:

هیپرکلسیوری (نسبت کلسیم/کراتینین ادرار راندم معادل  $0.9$ )  
 $\text{PH} = 7/59$ ,  $\text{HCO}_3 = 27 \text{ mmol/lit}$ ,  $\text{PCO}_2 = 28 \text{ /8 mmHg}$ )

هیپوکلمی (میلی گرم/دسمتر) و کلر بالای ادرار ( $83$  میلی اکیوالان/لیتر) بود. کراتینین بیمار در محدوده طبیعی قرار داشت.

این بیمار با تشخیص سندروم بارتر تحت درمان ملح کلرید پتاسیم ( $1$  گرم روزانه) و ایبوپروفن ( $30$  میلی گرم به ازای کیلوگرم وزن بدن روزانه) قرار گرفت و به علت عدم افزایش سطح پتاسیم سرم اسپیرونولاکتون ( $25$  میلیگرم بازای کیلوگرم وزن بدن روزانه) نیز اضافه شد. بیمار قبل از شروع درمان دچار پلی اوری بود (حجم ادرار بیشتر از  $2000$  میلی لیتر به ازای  $1/73$  مترمربع بدن) که با شروع درمان به محدوده طبیعی کاهش یافت.

بیمار چندین بار به علت دوره‌های استفراغ، اسهال، آلکالوز متabolیک و هیپوکالمی در بیمارستان بستری شد. در  $16$  ماهگی به علت عدم وزن گیری مناسب جهت بیمار کاپتوپریل شروع شد.  $2$  روز بعد بیمار با شکایت نفس تنگی و سیانوز بستری شد.

معاینه قلب و ریه طبیعی بود، کشیدگی عضلات بین دندنهای وجود نداشت، معاینه شکم طبیعی بود. عالیم حیاتی وی در آن هنگام عبارت بود از: فشار خون =  $155/55$  میلی متر جیوه، تعداد تنفس =  $28$  در دقیقه، تعداد نبض =  $120$  در دقیقه، درجه حرارت =  $37$  درجه سانتی گراد بود.

یافته‌های آزمایشگاهی عبارت بود از: اوره سرم =  $141$  میلی گرم/دسمتر، کراتینین سرم =  $4$  میلی گرم/دسمتر لیتر، سدیم سرم =  $134$  میلی - اکی والان/لیتر، پتاسیم =  $3/3$  میلی اکی والان/لیتر، کلسیم سرم =  $7/8$  میلی گرم/دسمتر لیتر، هموگلوبین =  $9/8$  گرم/دسمتر لیتر، سلول سفید خون =  $12700$  در میلی مترمکعب، گاز خون وریدی:  $\text{PCO}_2 = 32/8 \text{ HCO}_3 = 18/7$ ,  $\text{PH} = 7/36$ ). همچنین حجم ادرار بیمار کاهش یافته بود (کمتر از  $5$  میلی لیتر به ازای هر کیلوگرم در ساعت).

سونوگرافی کلیه‌ها نشان دهنده اندازه طبیعی کلیه‌ها همراه افزایش اکوژنیسیته و کاهش تمایز کورتیکومدولاژی بود.

علی‌رغم درمان با مایعات، در روز دوم کراتینین به  $4/2$  میلی گرم/دسمتر لیترافزايش یافت لذا کاپتوپریل قطع گردید. پس از

گردید که با قطع دارو به میزان اولیه بازگشت. به نظر می‌رسد این عارضه ناشی از اثر اتساع عروق وابران گلومرولی و کاهش فیلتراسیون گلومرولی در نتیجه اثرات کاپتوپریل در این بیمار بوده است.

اگرچه گزارشاتی از افزایش کراتینین بعد از شروع کاپتوپریل در سندروم بارتر وجود دارد اما این بیماران معمولاً علی‌رغم افزایش میزان دارو، علایم نارسایی کلیه و کاهش حجم ادرار که منجر به قطع دارو گردد را نشان نمی‌دهند (۱۶،۳). به نظر می‌رسد در بیمار ما دوز نسبتاً بالای کاپتوپریل، یکی از عوامل موثر در تشدید نارسایی کلیوی بیمار بوده است.

به عنوان نتیجه، مهارکننده‌های آنژیم مبدل آنژیوتانسین می‌توانند باعث تشدید نارسایی کلیوی در سندروم بارتر گردد و باید در بیمارانی که حتی درجات خفیفی از کاهش عملکرد کلیه دارند، با احتیاط و با دوز پایین شروع گردد. هر چند که افزایش جربان پلاسمای کلیوی و ثابت ماندن میزان پالایش گلومرولی نیز به عنوان اثرات کاپتوپریل در بیماران مبتلا به سندروم بارتر ذکر شده است (۲۰).

کاهش برون‌ده ادراری و کاهش عملکرد کلیوی در گروهی از بیماران گزارش گردیده است (۳). اصولاً مهارکننده‌ای آنژیم آنژیوتانسین مانع اثرات انقباضی آنژیوتانسین ۲ روی عروق می‌گردد اما اثرات همودینامیک آن براساس وضعیت فیزیولوژیک و پاتولوژیک کلیه متغیر است (۱۸).

در سندروم بارتر از دست رفتن مداوم املاح و هیپوولمی باعث تحریک مکانیسم‌های خود تنظیمی عمدتاً از طریق اثر آنژیوتانسین ۲ روی آرتیولوهای وابران گلومرول‌ها جهت حفظ فیلتراسیون گلومرولی می‌گردد که در زمان نقص زمینه‌ای عملکرد کلیوی بازتر است. لذا مهار محور رنین آنژیوتانسین از طریق داروهای مثل کاپتوپریل باعث اختلال در مکانیسم‌های خود تنظیمی کلیه می‌گردد و منجر به پسرفت عملکرد کلیه در موارد کاهش حجم خارج سلوی (سندروم بارتر) یا کاهش پرفیوژن کلیه (تنگی دو طرفه شریان کلیه) می‌گردد (۱۹،۱۸).

جهت این بیمار که تحت درمان با ایبوپروفن، ملح پتاسیم و اسپیرونولاکتون بود به علت عدم رشد کافی کاپتوپریل با دوز (۵/۲ میلی‌گرم به ازای کیلوگرم وزن بدن) شروع شد که پس از دو روز بیمار دچار تشدید علایم آزمایشگاهی و بالینی نارسایی کلیه

## References:

1. Madrigal G, Saborio P, Mora F, Rincon G, Guay Woodford. Bartter syndrome in Costa Rica; a description of 20 cases. *Pediatr Nephrol J* 1997; 11: 296-301.
2. Rodriguez-Soriano J. Tubular disorder of electrolyte regulation. In: Avner ED, Harmon WE, Niaudet P, Editors. *Pediatric nephrology*. Philadelphia: Williams & Wilkins; 2004. P. 729-36.
3. Wong W, Hulton SA, Taylor CM, Raafat F, Lote CJ, Lindop G. A case of neonatal Bartter syndrome. *Pediatr Nephrol J* 1996; 10: 414-8.
4. Zaffanello M, Taranta A, Palma A, Bettinelli A, Marsiglia GL, Emma F. Type 4 Bartter Syndrome; Report of two new cases. *Pediatr Nephrol J* 2006; 21: 766-70.
5. Rudin A. Bartter syndrome: a review of 28 patients followed for 10 years. *Acta Med Scand* 1998; 224: 165-71.
6. Shalev H, Ohali M, Kachko L, Landau D. The neonatal variant of Bartter syndrome and deafness: preservation of renal function. *Pediatr J* 2003; 112: 628-33.
7. Sandani Y, Qin K, Haas M, Aronson AJ, Rosenfield RL. Bartter syndrom complicated by immune complex nephropathy, case report and literature review. *Pediatr Nephrol* 2003; 18: 913-8.
8. Maekawa K, Fujimoto, Shiiki H, Kanauchi M, Takayanagi T. A case of Bartter syndrome with chronic renal failure due to chronic interstitial nephritis. *Nippon Jinzo-Gakkai Shi* 1998; 40: 309-14.
9. Jeck N, Reinalter SC, Henne T, Marg W, Mallman R, Pasel K, et al. Hypokalemic salt loosing tubulopathy with chronic renal Failure and sensorineural deafness. *J Pediatr* 2001; 108(1): E5.
10. Abdel-al YK, Badawi MH, Yaeesh SA, Habib YQ, al-Khuffash FA, al-Ghanim MM, et al. Bartter syndrome in Arabic children: review of 13 cases. *J Pediatr Int* 41; 1999: 299-333.

11. Flyvbjerg A, Dourp I, Everts ME, Orskov H. Evidence that potassium deficiency induces growth retardation through reduced circulating level of Growth hormone and insulin like growth factor I. *J Metabol* 1991; 40: 769-75.
12. Ruvalcaba RH, Martinez FE. Case report: familial growth hormone deficiency associated with Bartter syndrome. *Am J Med Sci* 1992; 303: 411-4.
13. Dillon MJ, Shah V, Mitchel MD. Bartter's syndrome: 10 cases in childhood. Results of long-term indomethacin therapy. *QJ Med* 1979; 48: 429-46.
14. Jest P, Pedersen KE, Klittgard NA, Thomsen N, Kjaer K, Simonsen E. Angiotensin- converting enzyme inhibition as a therapeutic principle in Bartter's syndrome. *Eur J Clin Pharmacol* 1991; 41: 303-5.
15. Scherling B, Verder H, Nielsen MD, Christensen P, Giese J. Captopril treatment in Bartter's syndrome. *Scand J Urol Nephrol* 1990; 24: 123-5.
16. Hene RJ, Koomans HA, Dorhout Mees EJ, Vander Stolpe A, Verhoef GE, Boer P. Correction of hypokalemia in Bartter's syndrome by enalapril. *Am J Kidney Dis* 1987; 9: 200-5.
17. Rodriguez-Soriano J. Bartter and related syndromes; the puzzle is almost solved. *Pediatr Nephrol* 1998; 12; 315-27.
18. Manson NA. Angiotensin-converting enzyme inhibitors and renal function. *DICP* 1990; 24: 496-505.
19. Piryova B, Ikonomov O, Stoynev A, Natcheff N. Renin-angiotensin system and renal excretory function under conditions of hypovolemia and limited sodium intake. *Acta Physiol Pharmacol Bulg* 1986; 12: 21-6.
20. Colamussi P. Bartter's syndrome and captopril scintigraphy: a case report. *Ann Nuc Med* 2003; 17: 149-52.