

اختلال آزمون عملکرد ریوی در بیماران مبتلا به بیماری التهابی روده مراجعه‌کننده به یک درمانگاه خصوصی در سال ۸۳

دکتر نرگس رزاقی^۱، دکتر ناصر ابراهیمی دریانی^۲، دکتر غلامرضا درخشان دیلمی^۳

^۱ دستیار بیماریهای داخلی، بیمارستان امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۲ استاد، بخش گوارش، بیمارستان امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

^۳ دانشیار بخش ریه، بیمارستان امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

چکیده

زمینه و هدف

شواهدی وجود دارند که نشان می‌دهند احتمالاً عملکرد ریوی در مبتلایان به بیماری التهابی روده (IBD) مختل است. در این مطالعه مورد-شاهد قصد برآن است تا میزان اختلال عملکرد ریوی در بیماران IBD با گروه کنترل مقایسه شود.

روش بررسی

آزمون عملکرد ریوی در ۳۷ بیمار مبتلا به IBD (۲۹ نفر مبتلا به کولیت اولسرو و ۸ نفر مبتلا به بیماری کرون) که بیماری شناخته شده ریوی به علت مشخص نداشتند و ۳۰ نفر افراد سالم که از نظر سن و جنس و مصرف سیگار و معيار توده بدن با گروه بیمار همسان شده بودند، انجام شد. فعالیت بیماری کولیت اولسرو بر اساس «معیار فعالیت ترولاو» و فعالیت بیماری کرون بر اساس «معیار فعالیت بیماری کرون» تعیین شد. طول مدت بیماری از زمان اولین جواب پاتولوژی منطبق بر بیماری محاسبه شد. وسعت درگیری دستگاه گوارش بر اساس آندوسکوپی و بررسی رادیوگرافی موجود در پرونده بیمار، تعیین شد.

یافته‌ها

حدود ۱۹٪ از مبتلایان به IBD اختلال عملکرد ریوی با طرح انسدادی، محدودیتی و مختلط داشتند؛ در حالی که در گروه کنترل تنها ۳٪ اختلال عملکرد ریوی وجود داشت. میانگین جریان بازدمی با فشار در ۲۵-۷۵ درصد از بازدم (FEF25-75%) و حجم بازدمی با فشار طی ثانیه اول (FEV1) به طور معنی داری در مبتلایان به IBD کمتر از گروه کنترل بود (به ترتیب $p=0.036$ و $p=0.002$). ارتباط همبستگی معکوس بین وسعت درگیری کولون در مبتلایان به کولیت اولسرو با FEV1 ($R=-0.532$, $p=0.003$) FEF25-75% ($R=-0.528$, $p=0.003$) و FEF25-75% ($R=-0.532$, $p=0.003$) مشاهده شد. همچنین ارتباط همبستگی معکوس بین مدت ابتلا به IBD و FEF25-75% ($R=-0.336$, $p=0.042$) یافت شد.

نتیجه‌گیری

درگیری تحت بالینی ریوی به عنوان عارضه خارج روده‌ای IBD نسبتاً شایع است و مشخص نیست درگیری ریوی ناشی از خود فرآیند بیماری IBD است یا مصرف داروها.

کلید واژه: آزمون عملکرد ریوی، بیماری التهابی روده، بیماری کرون، کولیت اولسرو

گوارش / دوره ۱۱، شماره ۴، زمستان ۱۳۸۵، ۲۱۸-۲۱

تاریخ پذیرش: ۸۵/۷/۳۰

تاریخ اصلاح نهایی: ۸۵/۷/۲۷

تاریخ دریافت: ۸۵/۴/۲۳

ریوی را مطرح نکرده‌اند؛ در عوض درگیری ریوی به صورتهای اختلال عملکرد راههای هوایی بزرگ و کوچک، احتلالات ریوی انسدادی و بینایی‌نی، افزایش واکنش دهی برونشیال (bronchial hyperresponsiveness)، برونشیت و برونشکتازی (bronchiolitis obliterans)، برونشیولیت (bronchiolitis organizing pneumonia)، پنومونیت التهابی نای (inflammatory tracheal stenosis)، پنومونیت بین‌نسجی، برونشیولیت انسدادی و پنومونی ارگانیزان (bronchiolitis obliterans-organizing pneumonia) و گرو-سرزوزیت گزارش شده است.

زمینه و هدف

گزارش‌های متعددی از درگیری ریوی به عنوان عضوی خارج روده‌ای که در جریان IBD گرفتار می‌شود، در دست است.^(۱) تظاهرات بیماری ریوی گزارش شده در مطالعات مختلف تاکنون نوع خاصی از درگیری نویسنده مسئول: تهران، بلوار کشاورز، بیمارستان امام خمینی، بخش گوارش

تلفن: ۸۸۷۹۹۴۴۶ نمبر: ۸۸۷۹۹۸۴۰ E-mail: nebrahim@sina.tums.ac.ir

جز اطلاعات دموگرافیک، سابقه مصرف سیگار، میزان و مدت آن پرسیده شد. طول مدت بیماری از زمان اولین جواب پاتولوژی منطبق بر بیماری محاسبه شد. وسعت درگیری دستگاه گوارش براساس آندوسکوبی و بررسی رادیوگرافی موجود در پرونده بیمار، تعیین شد. فعالیت بیماری کولیت اولسو (UC) و کرون (CD) به ترتیب براساس «معیار فعالیت تروولاو»^{*}^(۶) و «معیار فعالیت بیماری کرون»^{**}^(۷) تعیین شد. «معیار فعالیت تروولاو» برای بیماری کولیت (CDAI) اولسو را با تعیین موارد زیر مشخص شد: تعداد دفعات اسهال در روز، تب، تاکیکاری، آنمی و میزان رسوب گلbul قرمز (ESR). عوارض خارج رودهای کولیت و کرون از بیمار پرسیده و موارد ثبت شده در پرونده بیمار نیز مرور شد.

کلیه داروهای مصرفی در گذشته و حال و متوسط میزان مصرف آنها با توجه به گفته‌های بیمار و پرونده او ثبت شدند. از بیمار راجع به وجود علائم ریوی مثل سرفه، خلط، تنگی نفس، هموپتیزی و ارتوپنه پرسیده شد. در صورتی که علائم باعث بستره بیمار شده بود، در ردیف شدید علامت‌زده شد. در صورتی که علائم باعث جست و جوی درمان شده ولی مانع کار نشده بود، متوسط و در صورتی که بیمار علامت‌دار بود ولی علائم او قابل تحمل بودند، خفیف در نظر گرفته شد.

از ۳۷ بیمار مبتلا به IBD و ۳۰ نفر گروه شاهد پلتیسموگرافی^{***} Autobox sensormedix Vmax 229 series model 6200 با دستگاه متشترک آمریکا و هلند به عمل آمد. اندازه‌گیری پارامترهای PFT (طبق معیارها و دستورالعمل‌های انجمن قفسه سینه آمریکا ATS, American Thoracic Society) انجام شد و نتایج به صورت درصد مقدار نرمال برای جنس، سن، قد و وزن بیان شد. پارامترهای PFT (متغیرهای وابسته) توزیع نرمال داشتند. این پارامترهای عبارتند از: میانگین جریان بازدمی با فشار در ۷۵-۲۵ درصد از بازدم: FEF25-75% = Forced Expiratory Flow in 25-75%

حجم بازدمی با فشار طی ثانیه اول:

FEV1=Forced Expiratory Volume in 1s

ظرفیت حیاتی با فشار: FVC = Forced Vital Capacity

حجم باقیمانده: RV = Residual Volume

ظرفیت کل ریه: TLC = Total Lung Capacity

ظرفیت حیاتی: VC = Vital Capacity

معیار غیرطبیعی بودن پارامترهای TLC و FEV1 کمتر از ۸۰٪، FEF25-75% کمتر از ۶۵٪، RV FEV1 کمتر از ۷۰٪ و $\frac{RV}{TLC} < ۴۵\%$ در نظر گرفته شد.

* Body Mass Index

** Truelove activity

*** Crohn's disease activity

**** Body box plethysmography

به علت آنکه تاکنون بر ارتباط بیماری IBD با بیماریهای ریوی تأکیدی نشده است، پژوهشکان ممکن است بیماری ریوی مبتلایان به IBD را تشخیص ندهند یا حداقل کمتر تشخیص دهن و از طرفی ممکن است ارتباطی بین تظاهرات رودهای وریوی که ماهها یا سالها بعد از آن بروز می‌کنند، نیابند.

در تحقیقات مختلف که در آنها آزمون عملکرد ریوی (PFT) در بیماران IBD انجام شده، نتایج ضد و نقیضی ارائه شده است. در حالی که تعدادی از محققان، اختلافی از نظر اختلال در PFT بین بیماران مبتلا به IBD و گروه شاهد نیافته‌اند، سایر محققان افزایش شیوع اختلال PFT در بیماران مبتلا به IBD (به خصوص IBD فعال) را در مقایسه با گروه شاهد نشان داده اند. همچنین نشان داده شده است که شیوع اختلال PFT در بیماران بدون علائم ریوی، در IBD شایعتر از گروه شاهد است.^(۵) هدف مطالعه حاضر تعیین شیوع اختلال ریوی و نوع آن در مقایسه با گروه شاهد است.

روش بررسی

در این مطالعه مورد-شاهد (Case-Control) بیماران شناخته شده IBD مراجعه‌کننده به یک درمانگاه خصوصی در شهر تهران که براساس علائم بالینی، آندوسکوبی و پاتولوژی بیماری آنها محرز شده بود و دارای معیارهای ورود به شرح زیر بودند، پس از اخذ رضایت‌نامه کتبی وارد مطالعه شدند:

۱- بیماری IBD (بر اساس علائم بالینی، یافته‌های کولونوسکوبی، پاتولوژی رادیوگرافی)

۲- سن بین ۱۵ تا ۷۰ سال

از کلیه بیماران عکس ساده قفسه سینه گرفته شد و بیماران توسط متخصص ریه معاینه و موارد زیر حذف شدند:

۱- در صورت وجود شواهد قانع‌کننده‌ای مبنی بر ابتلای فرد به بیماری ریوی حاد یا مزمن ناشی از یکی از علل زیر:

عفونت، بد خیمی، بیماری شغلی، ریفلاکس علامت‌دار مری، اختلال آناتومیک و عملکردی دیواره قفسه سینه

۲- بیماری قلبی شامل: نارسایی احتقانی قلب، بیماری دریچه‌ای به جز پرولایپس خفیف دریچه میترال، کاردیومیوپاتی

۳- زنان باردار

۴- سابقه جراحی قفسه سینه

۵- عدم همکاری بیمار جهت انجام PFT

۶- مصرف فعلی متوترکسات یا سابقه مصرف آن

۷- سینوزیت فعلی یا سابقه سینوزیت طی سه ماه گذشته مطالعه از اردیبهشت تا دی ماه ۱۳۸۳ (جمعاً طی ۹ ماه) انجام شد. به

آزمون عملکرد ریوی در بیماری التهابی رود

سال بود که تفاوت معنی داری نداشتند ($p = 0.69$). در گروه بیمار ۲۴ نفر و در گروه شاهد ۲۰ نفر زن حضور داشتند. ۴ نفر از گروه بیمار ($10/8\%$) و سه نفر از گروه شاهد (10%) سیگاری بودند. مصرف کنندگان سیگار در گروه بیمار به طور میانگین 11 و در گروه شاهد 10 سیگار مصرف می کردند. میانگین معيار توده بدن در گروه بیمار 26 و در گروه شاهد $26/5$ بود (جدول ۱).

میانگین طول مدت بیماری در مبتلایان به UC، 61 ماه و در مبتلایان به کرون 49 ماه بود. فعالیت بیماری کرون براساس CDAI از صفر تا 226 در بیماران متغیر بود. تنها یک نفر >200 CDAI داشت (Mean \pm SD= 75.05 ± 99.5). مبتلایان به کولیت اولسرو 2 نفر بیماری خفیف (براساس معيار ترولاو)، 6 نفر بیماری متوسط و یک نفر بیماری شدید داشتند.

در بیماران مبتلا به UC، 6 نفر پان کولیت، 12 نفر درگیری سمت چپ کولون، 5 نفر رکتوسیگموئیدیت و 6 نفر پروکتیت داشتند. در بیماران مبتلا به کرون، 1 نفر فقط درگیری روده کوچک، 4 نفر فقط درگیری روده بزرگ، 2 نفر درگیری روده کوچک و بزرگ و یک نفر علاوه بر آن درگیری قسمت فوقانی دستگاه گوارش نیز داشتند.

عوارض خارج روده ای در 8 بیمار (4 نفر مبتلا به کرون و 4 نفر مبتلا به UC) وجود داشت. آرتروپاتی محيطی در 2 بیمار و یووئیت، ساکرواپیلیت، کلائزیت اسکلروزان و ترومیوز وریدهای عمقی نیز هر کدام در یک بیمار مشاهده شد.

۳۰ نفر از افراد سالم که علائم یا سابقه بیماری ریوی نداشتند و دارویی مصرف نمی کردند، گروه کنترل را تشکیل دادند. آنها از نظر سن، جنس، سیگار و معيار توده بدن (BMI*) با گروه بیمار همسان شدند. روش تجزیه و تحلیل داده ها: آنالیز آماری تو سط برname آماری SPSS برای ویندوز و تو سط متخصص آمار انجام شد. داده ها از منحنی نرمال پیروی می کرد. آنالیز رگرسیون ساده برای بررسی ضریب همبستگی (correlation coefficient) به کار رفت. از آنالیز رگرسیون لجستیک، آزمون کلموگروف- اسمیرنف، آنالیز واریانس یک طرفه و استفاده شد. مقادیر به صورت میانگین به اضافه و منهای انحراف معيار (mean \pm SD) بیان شدند و $p < 0.05$ از نظر آماری معنی دار در نظر گرفته شد.

ملاحظات اخلاقی: لزوم انجام طرح برای کلیه بیماران شرکت کننده شرح داده شد و سپس از آنها رضایت گرفته شد. مداخله خاصی، که ضرری برای بیمار داشته باشد، در مطالعه وجود نداشت. انجام CXR با توجه به مدت رادیاسیون و دوز اشعه بی اشکال بود ولی با وجود این از بیمار رضایت نامه گرفته شد.

یافته ها

جمعاً از 37 نفر بیمار مبتلا به IBD و 30 نفر افراد سالم پلتیسموگرافی به عمل آمد. در میان بیماران 8 نفر مبتلا به کرون و 29 نفر مبتلا به کولیت اولسرو بودند. میانگین سنی بیماران $35/8$ سال و گروه شاهد $37/2$ سال و گروه شاهد.

جدول ۱: متغیرهای مستقل در جمعیت مورد مطالعه (بیماران مراجعه کننده به یک درمانگاه خصوصی در سال 82 و گروه شاهد)

Control (n=۲۰)	UC (n=۲۹)	CD (n=۸)	IBD (n=۳۷)	
$27/1 \pm 12/9$	28	26	$35/8 \pm 13/32$	سن*
$20/10$	$18/11$	$6/2$	$24/13$	زن/مرد
10 (n=۳)	10 (n=۳)	$12/5$ (n=۱)	$10/8$ (n=۴)	تعداد سیگاری ها
$** 26/5 \pm 4/03$	$26/2 \pm 5/3$	$25/6 \pm 5/2$	$** 26/06 \pm 5/2$	معیار توده بدن*
$61/5$	$48/9$	$58/8 \pm 63/7$	$* 200 < CDAI$	طول مدت بیماری (ماه)
$24/1$ (n=۷)	$12/5$ (n=۱)	$21/6$ (n=۸)		صرف کنندگان پردنیزولون
$24/1$	$37/5$	27 (n=۱۰)		صرف کنندگان آزاتیوپرین
$12/5$ (n=۱)		$21/6$ (n=۸)		(%)
$24/1$ (n=۷)				معیار متوسط و شدید ترولاو
14 (n=۴)	50 (n=۴)	$21/6$ (n=۸)		تظاهرات خارج روده ای
$37/9$ (n=۱۱)	$12/5$ (n=۱)	32 (n=۱۲)		علائم ریوی

* مقادیر داده شده بیانگر میانگین \pm انحراف معيار هستند.

** p= -0.71 (-1/88, ۲/۷۴)

دکتر رضاei و همکاران

بودند و ۱۰ نفر آزاتیوپرین مصرف می‌کردند.

آزمون عملکرد ریوی در بیماران IBD در مقایسه با گروه شاهد: در جدول ۲ میانگین و انحراف معیار پارامترهای مختلف PFT در بیماران و گروه شاهد آمده است. اگرچه در گروه بیمار پارامترهای $\frac{RV}{TLC}$, $\frac{FEV1}{FVC}$, $\frac{FEV25-75\%}{FVC}$, $\frac{VC}{FVC}$ بیشتر از گروه شاهد بود، اما فقط کمتر بودن ۷۵% FEF25 و FEV1 در گروه بیماران از نظر آماری معنی دار بود ($R = 0.95$, $p = 0.02$; $R = 0.97$, $p = 0.02$). با حذف گروه سیگاریها از دو گروه همچنان FEV1 و FEF25-75% در بیماران کمتر از گروه شاهد بود ($R = 0.96$, $p = 0.04$; $R = 0.97$, $p = 0.04$). (R = 0.96).

علاوه بر این: تنگی نفس، سرفه و خلط در حد خفیف (علامت در بیمار وجود دارد ولی در حدی نبوده است که به پزشک مراجعه کند) در ۳۲٪ بیماران IBD (۲ نفر) وجود داشت. در هیج یک از ۳۷ بیمار مبتلا به IBD علائم متوسط تا شدید وجود نداشت. از افراد گروه شاهد هیج یک شکایتی نداشتند. سایر علائم ریوی مثل ارتوپنه هموپتیزی در هیج بیماری وجود نداشت. بیماران، سابقه ابتلاء بیماری شناخته شده ریوی را عنوان نکردند.

در زمان مطالعه ۱۴ نفر از بیماران با سولفاسالازین، ۹ نفر با مزاالمین، ۱۳ نفر با آسکول و بالآخره تنها یک نفر با پنتاسا تحت درمان بودند. از ۳۷ بیمار مبتلا به IBD، ۸ نفر تحت درمان با کورتیکواستروئید خواکی

جدول ۲: میانگین و انحراف معیار پارامترهای PFT در مبتلایان به IBD مراجعت کننده به یک درمانگاه خصوصی در سال ۸۳ و گروه شاهد

$\frac{RV}{TLC}$	TLC	FEF25-75%	$\frac{FEV1}{FVC}$	FEV1	VC	FVC	
۲۵/۲۲ ± ۹/۶	۹۵/۶ ± ۱۲/۵	۸۴/۳ ± ۲۶/۴ **	۸۲/۸ ± ۸	۹۷/۵ ± ۱۲/۴ *	۹۸/۲ ± ۱۹	۱۰۱/۴ ± ۱۳/۴	IBD
۲۰/۷۵ ± ۹	۹۵/۴ ± ۹	۸۸/۱ ± ۱۷	۸۴ ± ۵/۳	۹۸/۴ ± ۴/۷	۱۰۲ ± ۸/۶	۱۰۲/۶ ± ۸/۳	CD
۲۶/۵ ± ۹/۵	۹۵/۶ ± ۱۳/۵	۸۳/۳ ± ۲۸/۶	۸۲/۵ ± ۸/۶	۹۷/۲ ± ۱۳/۸	۱۰۱/۱ ± ۱۴	۱۰۱ ± ۱۴/۶	UC
۲۶/۴۳ ± ۱۱/۴	۹۶/۳ ± ۱۲/۶	۹۵/۵ ± ۲۲/۹ **	۸۴/۵ ± ۵۳	۱۰۳/۸ ± ۱۵/۶ *	۱۰۲/۲ ± ۱۳/۷	۱۰۴/۸ ± ۱۴/۹	شاهد

* $p = 0.036$

OR= ۰.۹۵

** $p = 0.02$

OR= ۰.۹۷

بودند، PFT مختل داشتند. ۴ نفر طرح انسدادی، یک نفر طرح محدودیتی و ۲ نفر طرح مختلط داشتند. یک نفر از گروه شاهد طرح انسدادی خفیف داشت. در آنالیز واریانس یک طرفه نوع بیماری IBD بر اختلال PFT بی اثر بود.

اثر فعالیت، وسعت و مدت بیماری بر پارامترهای PFT: بیماران مبتلا به UC با مقیاس فعالیت بیماری ترولاو، در سه دسته خفیف شامل ۲۲ نفر، متوسط ۶ نفر و شدید یک نفر جای گرفتند. موارد متوسط و شدید به عنوان بیماری فعال در نظر گرفته شد.

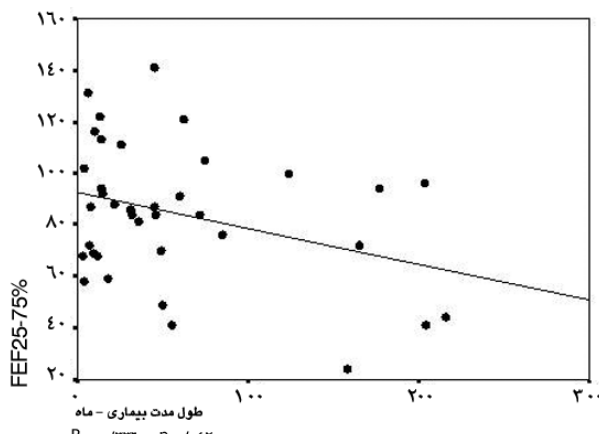
در جدول ۳ فراوانی پارامترهای مختل PFT در بیماران به تفکیک CD و UC و گروه شاهد آمده است. بیشترین فراوانی اختلال در میان پارامترهای مختلف PFT مربوط به FEF25-75% و FEV1 با تعداد ۷ نفر بوده است. در گروه شاهد نیز یک نفر اختلال FEF25-75% داشت. جمعاً ۹ بیمار از ۳۷ بیمار مبتلا به UC حداقل یک اختلال PFT داشتند. هیج یک از بیماران مبتلا به کرون اختلال PFT نداشتند. دو نفر از گروه شاهد حداقل یک اختلال PFT داشتند. اما در جمع بندی کلی از PFT مربوط به بیماران، ۷ نفر از ۳۷ بیمار مبتلا به IBD که همگی دچار UC

جدول ۳: فراوانی پارامترهای مختل PFT در مبتلایان به IBD مراجعت کننده به یک درمانگاه خصوصی در سال ۸۳ و گروه شاهد

$\frac{RV}{TLC} < 45\%$	$TLC < 80\%$	$FEF < 65\%$	$\frac{FEV1}{FVC} < 70$	$FEV1 < 80\%$	$VC < 80\%$	$FVC < 80\%$	
۲	۳	۷	۳	۴	۲	۲	IBD
.	CD
۲	۳	۷	۳	۴	۲	۲	UC
۱	۰	۱	۰	۰	۰	۰	شاهد

آزمون عملکرد ریوی در بیماری التهابی روده

$p = 0.01$) FEF25-75% ($R = -0.283$, $p = 0.037$) FEV1 ریوی با $p = 0.01$) FEF25-75% ($R = -0.283$, $p = 0.037$) FEV1 و ($R = -0.342$, $p = 0.037$) FVC مشاهده شد (شکل ۳). اثرات داروها بر عملکرد ریوی در مبتلایان به IBD: با انجام t-test مشخص شد که مصرف کنندگان پردنیزولون با بیماران مبتلا به IBD پردنیزولون مصرف نمی‌کنند، از نظر پارامترهای PFT تفاوت معنی‌دار آماری ندارند. این مطلب در مورد آزادی پرین نیز صحیح است. کلیه بیماران ترکیبات 5-ASA (۵-آمینوسالیسیلات) مصرف می‌کردند و تفاوت آماری در اختلال PFT بین مصرف کنندگان انواع مختلف ترکیبات 5-آمینوسالیسیلات وجود نداشت.



شکل ۲: ارتباط مدت ابلاط به IBD و FEF25-75%

بحث

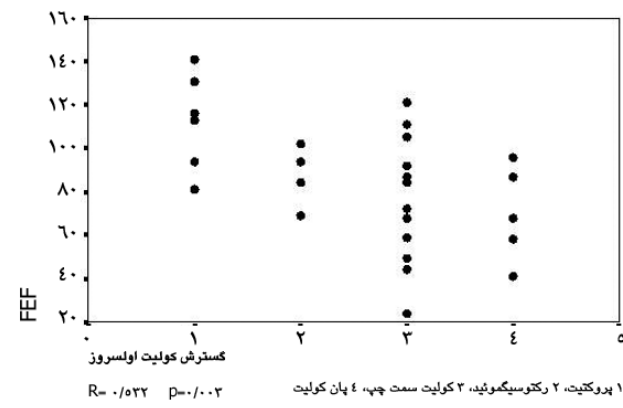
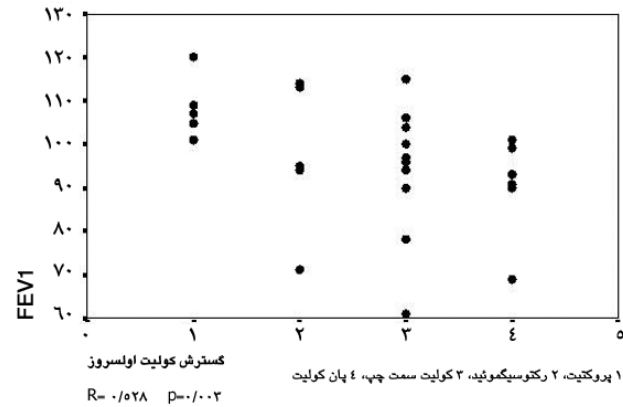
در این مطالعه اختلال PFT در مبتلایان به IBD با شیوع بیشتری نسبت به گروه کنترل مشاهده شد (%۱۸/۹ در مقابل %۳/۳). در میان پارامترهای مختلف PFT هم FEF25-75% و FEV1 و FEV1 با FVC و FEV1 به طور معنی‌داری کمتر از گروه شاهد بودند. این یافته‌ها با یافته‌های محققان دیگر منطبق است. از جمله هرلینگر^{*} و همکاران^(۱), FVC, FEV1 و DLCO کمتری در بیماران مبتلا به IBD در مقایسه با گروه شاهد به دست آوردند. دیرکس-گلوبیش^{**} و همکاران^(۵) نیز FVC و FEV1 کمتری را در بیماران IBD در مقایسه با گروه شاهد گزارش کردند. سونگور^{***} و همکاران^(۸), TLC^{****} و RV^{*****} کمتر و بیشتری رادر مبتلایان به IBD در مقایسه با گروه شاهد نشان دادند. در یک مقاله مروری که توسط استورچ^{***} و همکاران^(۹) نوشته شده است، بیش از ۶۰۰ بیمار IBD در مطالعات مختلف تحت PFT قرار

فعالیت بیماری افراد مبتلا به کرون با مقیاس CDAI اندازه‌گیری شد. یک نفر CDAI بالای ۲۰۰ داشت که به عنوان بیماری فعال در نظر گرفته شد. بدین ترتیب ۷ نفر از مبتلایان به کولیت اولسرزو فعال و یک نفر مبتلا به کرون فعال به عنوان IBD فعال و سایر بیماران مبتلا به IBD، به عنوان غیرفعال در نظر گرفته شدند و توسط آنالیز واریانس یک طرفه از نظر پارامترهای مختلف PFT با هم و با گروه شاهد مورد مقایسه قرار گرفتند. میانگین پارامتر FEF25-75% در گروه IBD در ۷۴/۸۸ FEF25-75% غیرفعال و در گروه شاهد ۸۶/۹۷ FEF25-75% داشتند. سایر پارامترها اختلاف معنی‌داری در سه گروه نداشتند.

با انجام آزمون آماری همبستگی ناپارامتری (non parameteric correlation) در بیماران مبتلا به UC، مشخص شد که ارتباط همبستگی معکوس بین وسعت درگیری کولون با FEF25-75% و FEV1 وجود دارد (به ترتیب $R = -0.0528$, $p = 0.003$; $R = -0.0532$, $p = 0.0036$) (شکل ۱).

آزمون آماری همبستگی پیرسون نشان داد که ارتباط همبستگی معکوس بین مدت ابلاط به IBD و FEF25-75% وجود دارد ($R = -0.0336$, $p = 0.042$) (شکل ۲).

با آزمون همبستگی ناپارامتری، ارتباط همبستگی معکوس بین علائم



شکل ۱: ارتباط وسعت UC با FEV1 و FEF25-75%

* Herrlinger

** Dierkes-Globisch

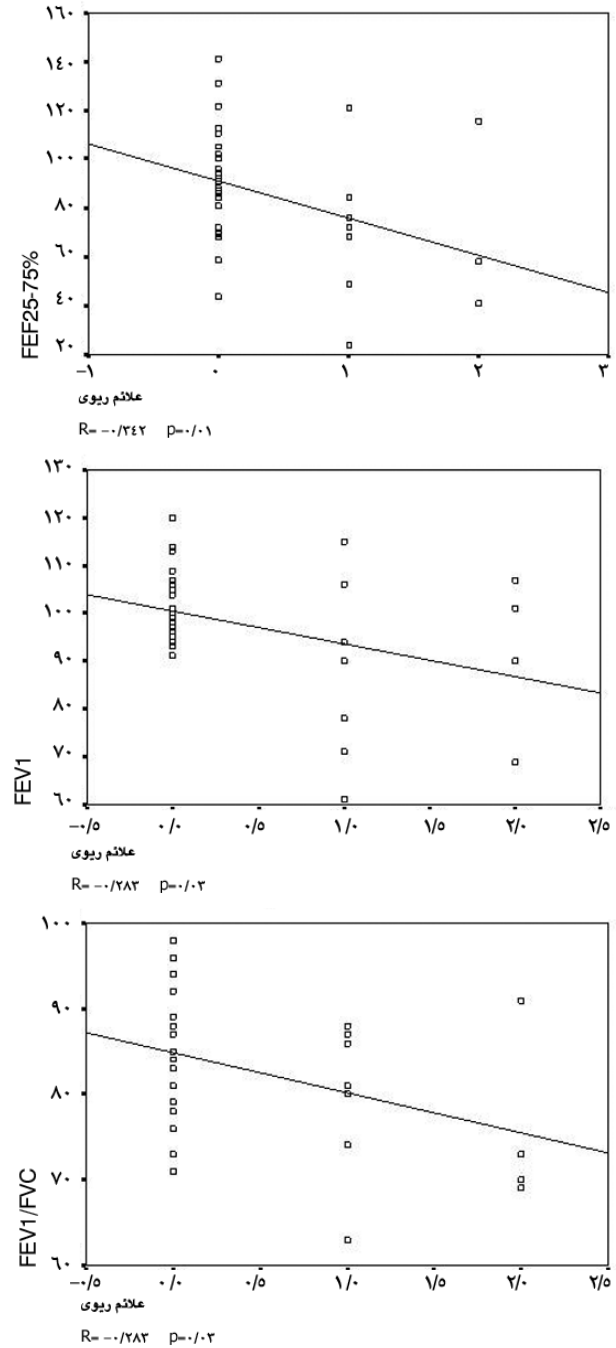
*** Songur

**** Storch

بیماران IBD نشان داد. مطالعه تزاناکیس^{*} و همکاران^(۱۱) تفاوت قابل ملاحظه ای در میانگین پارامترهای مختلف PFT در گروه بیمار و شاهد نشان نداد؛ با وجود این تعداد و درصد PFT غیرطبیعی در گروه بیماران بیشتر از گروه شاهد بود. مبتلایان به UC و CD هردو نسبت به گروه شاهد کاهش DLCO داشتند ($p < 0.05$). نیلی^{**} و همکاران^(۱۲) بیماران مبتلا به کرون را نسبت به گروه شاهد، از نظر عملکرد ریه مورد بررسی قرار دادند. میانگین FEV1 در مبتلایان به کرون و گروه شاهد متفاوت نبود ولی VC در بیماران مبتلا به کرون به طور معنی داری کمتر از گروه شاهد بود ($p < 0.01$) که توسط نویسنده مقاله به بیماری گذشته و حال در گیرکننده قفسه سینه در بیماران کرون نسبت داده شده است. ارتباط معنی داری بین RV و CDAI وجود داشت ($R = +0.44$, $p < 0.05$). در مطالعه بارتولو^{***} و همکاران^(۱۳) و نیز لوئیس^{****} و همکاران^(۱۴) پاسخ دهی بیش از حد برونش ها در بیماران IBD نسبت به گروه شاهد مشاهده شده است. در مطالعه مشابه مانسی^{*****} و همکاران^(۱۵) نیز پاسخ دهی بیش از حد برونش در کودکان و نوجوانان مبتلا به IBD نسبت به گروه شاهد نشان داده شده است. در مطالعه دیگر تزاناکیس و همکاران^(۱۶) عملکرد راههای هوایی کوچک در بیماران IBD نسبت به گروه شاهد مختل بود.

بنابراین به نظر می رسد که ممکن است درگیری تحت بالینی ریوی در بیماران مبتلا به IBD، به صورت اختلال PFT و پاسخ دهی بیش از حد برونش وجود داشته باشد که ممکن است به علت فرآیند خودایمنی یا داروهای مصرفی باشد. آمینوسالیسیلات ها در درمان استاندارد مرحله فعال و نیز درمان نگهدارنده بیماری IBD به کار می روند. عوارض ریوی آنها نادر هستند و به صورت موارد منفرد حین مصرف سولفاسالازین و مزالامین گزارش شده اند. در مقاله استورچ و همکاران^(۹) که پیشتر به آن اشاره شد، کل^a ۴۷ بیمار با عارضه ریوی ناشی از سولفاسالازین گزارش شده است. هرلینگر و همکاران^(۱) تأثیر آمینوسالیسیلات هارادر PFT با انجام آنالیز واریانس رد کرده اند. دیگر محققان نیز نقش آمینوسالیسیلات هارادر اختلال PFT کم اهمیت دانسته اند. در مطالعه حاضر کلیه بیماران ترکیبات آمینوسالیسیلات (5-ASA) مصرف می کردند. بنابراین بررسی اینکه خود بیماری IBD بر PFT مؤثر است یا ترکیبات 5-ASA مقدور نشد. از آنجا که عوامل محدود شکننده ای مانند وضعیت تعذیبه ای بر عملکرد ریوی مؤثر نند^(۱۷)، BMI به عنوان معیاری از

گرفته اند که انواع مختلف طرحهای درگیری ریوی را داشته اند. اگرچه دو مطالعه نتایج منفی داشتند، سه مطالعه بزرگ نشان دادند که بیش از ۵۰٪ بیماران UC در مقایسه با گروه شاهد اختلال PFT دارند که شایعترین آنها کاهش DLCO است. مطالعه کاراداگ^{*} و همکاران^(۱۰)، اختلال %۸۰ TBLB، BAL، HRCT، PFT و



شکل ۳: ارتباط تعداد علائم ریوی در بیماران با $\frac{FEV1}{FVC}$

* Karadag
** Tzanakis
*** Nilly
**** Bartholo
***** Louis
***** Mansi

همین فرضیه است.

ارتباط مدت ابتلا به بیماری و اختلال PFT ممکن است نشانگر تأثیر بلندمدت استفاده از داروها (به خصوص ترکیبات 5-ASA) باشد یا اینکه فرآیند التهابی مزمن سیستمیک بر ریه اثر گذاشته باشد.

اختلال PFT در سایر بیماریهای خودایمنی که مستقیماً ریه را درگیر نمی‌کنند، شرح داده شده است، مثل: آرتربیت روماتوئید، سندروم شوگرن و اسپوندیلیت انکیلوزان. مکانیسم درگیری ریوی در بیماریهای خودایمنی ناشناخته است. سیتوکین‌های در گردش که در مبتلایان به IBD بالا می‌روند، ممکن است عامل اختلال PFT باشند. شایان ذکر است همین سیتوکین‌ها در پاتوژن سارکوئیدوز که یک اختلال مشابه کرون است، نقش دارند. در مطالعه زی، فایرمن^{★★★★★}(۲۲) با تحریک تولید خلط در مبتلایان به کرون نشان داده شد که $\frac{CD4}{CD8}$ به صورت غیرطبیعی بالا است (یافته‌ای که در سارکوئیدوز نیز وجود دارد). در مطالعه‌ای، فایرمن^{★★★★★}(۳) با تحریک تولید خلط در مبتلایان به کرون و سارکوئیدوز و گروه شاهد عوامل نشانگر تغییر شکل بافت ریه در گروه اول بالاتر از گروه دوم بود.

در این مطالعه مبتلایان به IBD که دارای علائم ریوی بودند، از مطالعه حذف نشدند؛ چرا که ممکن است علائم ریوی نشانه‌ای از درگیری ریوی ناشی از IBD باشند. همچنان که انتظار می‌رفت بین تعداد علائم ریوی و اختلال PFT ارتباط مستقیم وجود داشت.

اختلال PFT مطرح‌کننده نوعی درگیری تحت بالینی (latent) (ریوی در بیماران IBD است که با سایر روش‌های بررسی از جمله اندازه‌گیری نیتریک اکسید بازدمی^(۲۴)، لاواژ برونکوآلویولار (BAL)، بیوپسی ریه از راه برنش (TBLB)، سی‌تی اسکن با دقت بالا (HRCT)، تحریک خلط (IS) وغیره در مطالعات دیگر تأیید شده است.

نتیجه‌گیری

از آنجایی که استفاده از روش‌های تهاجمی مثل TBLB، BAL و روشهای گران مثل HRCT در بیماران IBD که علامت بیماری ریوی ندارند یا کم علامت هستند، مقرن به صرفه نیست، استفاده از روش‌های ساده‌تر مثل PFT یا IS می‌تواند اطلاعات ارزشمندی به دست دهد. احتمالاً بررسی اینکه مبتلایان به IBD با درگیری ریوی، گروه خاصی از بیماران IBD را تشکیل می‌دهند یا نه و اینکه این گروه از بیماران

وضعیت تغذیه‌ای در بیماران و گروه شاهد با هم مقایسه شد که تفاوت معنی‌داری به دست نیامد.

در مطالعه حاضر تفاوت معنی‌داری در اختلال PFT بین مبتلایان به کرون و UC مشاهده نشد که به علت کم بودن تعداد مبتلایان به کرون نمی‌توان نتیجه‌گیری نمود که بین UC و کرون در اختلال PFT تفاوتی وجود ندارد. امادر سایر مطالعات از جمله مطالعه دیرکس-گلوبیش^(۵) و هرلینگر^(۱) وغیره نیز تفاوتی بین دو گروه کرون و UC از نظر اختلال PFT وجود نداشت.

نوع اختلال PFT در مطالعه حاضر شامل انواع انسدادی، محدودیتی و مختلط بوده است که این یافته نیز منطبق بر سایر مطالعات است که در آنها نیز انواع مختلف درگیریهای ریوی در بیماران IBD گزارش شده است؛ به خصوص مختل بودن FEF25-75% که نشانه درگیری راههای هوایی کوچک است، با مطالعه تزاناكیس^(۶) منطبق می‌باشد.

بیماران با IBD فعال نسبت به افراد با FEF25-75% به سمت اختلاف معنی‌دار نزدیکتر بود. سایر پارامترها اختلاف معنی‌داری نداشتند.

در مطالعات مختلف راجع به ارتباط فعالیت بیماری با اختلال PFT نتایج ضد و نقیضی ارائه شده است. در حالی که بعضی از مطالعات از جمله مطالعه هرلینگر^(۱) ارتباط مستقیمی بین فعالیت بیماری و اختلال PFT گزارش نمودند، در مقاله استورچ و همکاران^(۹) که یک مقاله مروری است، ذکر شد که فعالیت بیماری بر اختلال PFT بی‌اثر است و در مطالعه دیرکس-گلوبیش^(۵) نیز همین نکته تأیید شده است. در مطالعه مانک[★] و همکاران^(۱۸) شیوه بیشتری از اختلال DLCO در کودکان با کرون فعال، در مقایسه با کرون غیرفعال گزارش شده است. در مطالعات مختلف علت کاهش DLCO در IBD، احتمالاً یک آلوئولیت خفیف، واسکولیت ریوی یا آمبولی مکرر ریوی است.

در مطالعه اید[★] و همکاران^(۱۹) و همین طور مطالعه بونیر^{★★★} و همکاران^(۲۰)، کاهش DLCO در بیماران IBD گزارش شده است. در این مطالعات کاهش DLCO ارتباطی با محل و فعالیت IBD و نیز داروهای مصرفی نداشته است. در عوض پاسکوئیس^{★★★★} و همکاران^(۲۱)، افزایش FRC را حین فاز فعال بیماری (CDAI بالا) گزارش کردند. در صورتی که ثابت شود فعالیت بیماری IBD و اختلال PFT مرتبط هستند، می‌توان فرض کرد که مکانیسم‌های اینمی که در هنگام IBD فعال در کارند، هم‌زمان باعث آسیب ریوی و اختلال تحت بالینی عملکرد ریوی می‌شوند.

ارتباط وسعت درگیری کولون در بیماران UC و اختلال PFT هم مؤید

* Munk

** Eade

*** Bonnieri

**** Pasquis

***** Fireman Zvi.

***** Fireman E.

IBD در نظر گرفته شود.

سپاسگزاری

با سپاس از جناب آقای دکتر مازیار مرادی و جناب آقای دکتر احمد رضا شمشیری که در انجام تحلیل آماری مساعدت بی دریغ فرمودند.

نیازمند درمانی متفاوت نسبت به بقیه بیماران IBD هستند و پاسخ آنها به درمان متفاوت است یا نه، سودمند خواهد بود. بهتر است مطالعاتی چندمرکزی در کودکان و بالغین مبتلا به IBD برای بررسی درگیری ربوی انجام شود. انجام مطالعاتی که در طول زمان بیماران را در فاز فعل و غیرفعال بیماری بررسی می‌کنند نیز سودمند است. و در نهایت: بیماری ربوی باید به عنوان عارضه خارج رودهای بیماری

References

- 1- Herrlinger KR, Noftz MK, Dalhoff K, Ludwig D, Stange EF, Fellermann K. Alterations in pulmonary function in inflammatory bowel disease are frequent and persist during remission. *Am J Gastroenterol* 2002; 97: 377-81.
- 2- Eaton TE, Lambie N, Wells AU. Bronchiectasis Following colectomy for crohn's disease. *Thorax* 1998; 53: 529-31.
- 3- Bentur L, Lachter J, Koren I, Ben-Izhak O, Lavy A, Bentur Y, et al. Severe pulmonary disease in association with Crohn's disease in a 13-year-old girl. *Pediatr Pulmonol* 2000; 29: 151-4.
- 4- Vandenplas O, Casel S, Delos M, Trigaux JP, Melange M, Marchand E. Granulomatous bronchiolitis associated with Crohn's disease. *Am J Respir Crit Care Med* 1998; 158: 1676-9.
- 5- Dierkes-Globisch A, Mohr HH. Pulmonary function abnormalities in respiratory asymptomatic patients with inflammatory bowel disease. *Euro. J Int Med* 2002; 13: 385-8.
- 6- Truelove SC, Witts LJ. Cortisone in ulcerative colitis; final report on a therapeutic trial. *Br Med J* 1955; 4947: 1041-8.
- 7- Best WR, Becktel JM, Singleton JW, Kern F Jr. Development of a Crohn's disease activity index. National Cooperative Crohn's Disease Study. *Gastroenterology* 1976; 70: 439-44.
- 8- Songur N, Songur Y, Tuzun M, Dogan I, Tuzun D, Ensari A, et al. Pulmonary function tests and high-resolution CT in the detection of pulmonary involvement in inflammatory bowel disease. *J Clin Gastroenterol* 2003; 37: 292-8.
- 9- Storch I, Sachar D, Katz S. Pulmonary manifestations of inflammatory bowel disease. *Inflammatory Bowel Diseases* 2003; 9: 104-15.
- 10- Karadag F, Ozhan MH, Akcicek E, Gunel O, Alper H, Veral A. Is it possible to detect ulcerative colitis-related respiratory syndrome early? *Respirology* 2001; 6: 341-346.
- 11- Tzanakis N, Bouros D, Samiou M, Panagou P, Mouzas J, Manousos O, et al. lung function in patients with inflammatory bowel disease. *Respir Med* 1998; 92: 516-22.
- 12- Neilly JB, Main AN, McSharry C, Murray J, Russell RI, Moran F. Pulmonary abnormalities in Crohn's disease. *Respir Med* 1989; 83: 487-91
- 13- Bartholo RM, Zaltman C, Elia C, Cardoso AP, Flores V, Lago P, et al. Bronchial hyperresponsiveness and analysis of induced sputum cells in Crohn's disease Brazilian J. *Med. And Biological Research* 2005; 38: 197-203.
- 14- Louis E, Louis R, Shute J, Lau L, Franchimont D, Lamproye A, et al. Bronchial eosinophilic infiltration in Crohn's disease in the absence of pulmonary disease, *Clinical and Experimental Allergy* 1999; 29: 660-6.
- 15- Mansi A, Cucchiara S, Greco L, Sarnelli P, Pisanti C, Franco MT, et al. Bronchial hyperresponsiveness in children and adolescents with Crohn's disease. *Am J Respir Crit Care Med* 2000; 161: 1051-4
- 16- Tzanakis N, Samiou M, Bouros D, Mouzas J, Kouroumalis E, Siafakas NM. Small airways function in patients with inflammatory bowel disease. *Am J Respir Crit Care Med* 1998; 157: 382-6.
- 17- Qasim A, McLoughlin R, Buckley M, O'Morain C. Re Herrlinger et al. Pulmonary function abnormalities in inflammatory bowel disease. *Am J Gastroenterol* 2002; 97: 2920-1.
- 18- Munck A, Murciano D, Pariente R, Cezard JP, Navarro J. Latent pulmonary function abnormalities in children with Crohn's disease. *Eur Respir J* 1995; 8: 377-80.
- 19- Eade OE, Smith CL, Alexander JR, Whorwell PJ. Pulmonary function in patients with inflammatory bowel disease. *Am J Gastroenterol* 1980; 73: 154-6.
- 20- Bonniere P, Wallaert B, Cortot A, Marchandise X, Riou Y, Tonnel AB, et al. Latent pulmonary involvement in Crohn's disease: biological, functional, bronchoalveolar lavage and scintigraphic studies. *Gut* 1986; 27: 919-25.
- 21- Pasquis P, Colin R, Denis P, Baptiste P, Galmiche JP, Hecketswiler P. Transient pulmonary impairment during attacks of Crohn's disease. *Respiration* 1981; 41: 56-9
- 22- Fireman Z, Osipov A, Kivity S, Kopelman Y, Sternberg A, Lazarov E, et al. The Use of Induced Sputum in the Assessment of Pulmonary Involvement in Crohn's disease. *Am J Gastroenterol* 2000; 95: 730-4.
- 23- Fireman E, Kraiem Z, Sade O. Induced sputum-retrieved matrix metalloproteinase 9 and tissue metalloproteinase inhibitor 1 in granulomatous diseases. *Clin Exp Immunol* 2002; 130: 331-7
- 24- Koek GH, Verleden GM, Evenepoel P, Rutgeerts P. Activity related increase of exhaled nitric oxide in Crohn's disease and ulcerative colitis: a manifestation of systemic involvement? *Respiratory Medicine* 2002; 96: 530-5.

Pulmonary Function Abnormalities in Patients with Inflammatory Bowel Disease

ABSTRACT

Background: There is evidence that pulmonary function abnormalities are present in patients with inflammatory bowel disease (IBD). The aim of this case-control study was to assess the frequency of pulmonary dysfunction in patients with IBD.

Materials and Methods: Pulmonary function of 37 patients with IBD (8 with CD and 29 with UC) without any known pulmonary disease was tested by body-box plethysmograph. As control 30 healthy subjects who were adjusted with patient group for age, sex, cigarette smoking and body mass index were also tested. Disease activity in IBD patients was assessed by the CD activity index for CD and the Truelove index for UC, respectively. Extension of gastrointestinal tract involvement was determined by endoscopic and radiographic findings which had been documented before.

Results: A total of 19% of patients with IBD had restrictive, obstructive or mixed pattern of pulmonary dysfunction in compare with 3% in control group. Forced expiratory flow 25-75% (FEF25-75%) and forced expiratory volume in 1s (FEV1) mean were significantly lower in inflammatory bowel disease compared with control group ($p=0.02$ and $p=0.036$, respectively). Inverse correlation between extension of involvement of colon in patients with ulcerative colitis and FEV1 ($R=-0.528$, $p= 0.003$) and FEF25-75% ($R= 0.532$, $p= 0.003$) was observed. There was also inverse correlation between duration of inflammatory bowel disease and FEF25-75% ($R= -0.336$, $p= 0.042$).

Conclusion: Pulmonary involvement is a relatively frequent extraintestinal manifestation of inflammatory bowel disease, it's not known whether it is due to disease process itself or other factors such as drugs. *Govaresh/ Vol. 11, No. 4, Winter 2006; 211-218*

Keywords: Pulmonary Function Test (PFT), Inflammatory Bowel Disease (IBD), Crohn's Disease (CD), Ulcerative Colitis (UC)

Razzaghi N
Imam Khomeini Hospital,
Tehran University of Medical
Sciences

Ebrahimi Daryani N
Imam Khomeini Hospital,
Tehran University of Medical
Science

Derakhshan Deilamy GR
Imam Khomeini Hospital,
Tehran University of Medical
Sciences

Corresponding Author:
Nasser Ebrahimi Daryani
MD, Department of
Gastroenterology, Imam
Khomeini Hospital, Keshavarz
Blvd, Tehran, Iran.
Tel: +98 21 88799446
Fax: +98 21 88799840
E-mail:
nebrahim@sina.tums.ac.ir