

بررسی تأثیر پنتوکسی فیلین در درمان بیماری اسپوندیلیتیت انکیلوزان در بیماران مراجعه کننده به بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)

*دکتر فاطمه شیرانی: استادیار و فوق تخصص روماتولوژی، بخش روماتولوژی، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران(*نویسنده مسئول).

shiranifa@yahoo.com

دکتر سید مهدی سبط روضاتی: روماتولوژیست، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی اصفهان، اصفهان، ایران.

msrowzati@yahoo.com

تاریخ پذیرش: ۹۰/۴/۴

تاریخ دریافت: ۸۹/۱۲/۱۴

چکیده

زمینه و هدف: اسپوندیلیتیت انکیلوزان (Ankylosing spondylitis) یکی از انواع اسپوندیلوآرتروپاتی‌ها با علت نامعلوم می‌باشد که اثرات گسترده روی اسکلت محوری و محیطی دارد. هدف این مطالعه بررسی تأثیر پنتوکسی فیلین روی فعالیت شاخص Bath Ankylosing Spondylitis (Bath= Disease Activity Index) بیماری اسپوندیلیتیت انکیلوزان در بیماران کنترل نشده مراجعه کننده به کلینیک روماتولوژی بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) می‌باشد.

روش کار: این مطالعه به صورت آزمایشی(Pilot) روی ۳۰ بیمار اسپوندیلیتیت انکیلوزانبا ایندکس ≥ 4 Bath بدون توجه به سایر داروهای قبلی بیمار انجام شد. قرص پنتوکسی فیلین ۴۰۰ میلی گرم سه بار در روز به بیماران داده شد و بعد از ۶ و ۱۲ هفته ایندکس فعالیت بیماری بررسی شد. تحلیل اطلاعات با آزمون Paired T test انجام شد و $p < 0.05$ معنی دار تلقی شد.

یافته‌ها: ۳۰ بیمار (۲۶ مرد و ۴ زن) بررسی شدند. متوسط سن آن‌ها $32/42 \pm 8/14$ بود. میانگین ایندکس Bath قبل از شروع پنتوکسی فیلین $53 \pm 1/53$ و بعد از ۶ هفته $17 \pm 1/58$ و بعد از ۱۲ هفته از شروع درمان $48/88 \pm 1/66$ بود ($p < 0.000$). بین ایندکس Bath قبل از شروع پنتوکسی فیلین و ۱۲ هفته بعد از شروع آن تفاوت آماری معنی دار بود.

نتیجه‌گیری: پنتوکسی فیلین می‌تواند برای اسپوندیلیتیت انکیلوزان کنترل نشده علیرغم مصرف سایر داروها به کار رود.

کلیدواژه‌ها: اسپوندیلیتیت انکیلوزان، ایندکس Bath، پنتوکسی فیلین.

روزانه بیمار می‌شود. بیشتر بیماران در گروه خفیف تا متوسط از نظر شدت بیماری قرار دارند^(۱). خط اول درمان شامل مصرف داروهای ضد التهابی غیر استرئوئیدی Non-steroidal anti-inflammatory drugs = Anti TNFα (NSAID'S=)، و بعد از آن داروهای Anti-tumor-necrosis-factor-α می‌باشد^(۲). انواعی از آن که در بازار دارویی موجود است عبارتند از: Enbrel, Infliximab, Adalimumab مختلفی روی انواع آن در اسپوندیلیتیت انکیلوزان شده است^(۳). البته این داروها بسیار گران و بسیاری از بیماران توانایی خرید آن‌ها را ندارند^(۴).

مقدمه

اسپوندیلیتیت انکیلوزان یکی از بیماری‌های گروه اسپوندیلوآرتروپاتی‌ها می‌باشد که مشخصه آن در گیری ستون فقرات گردن، پشتی، کمری و ساکر و ایلیاکها می‌باشد. اسپوندیلیتیت انکیلوزان یک بیماری التهابی با علت نامعلوم که در دهه دوم و سوم زندگی شروع می‌شود و مردان سه برابر بیشتر از زنان به آن مبتلا می‌شوند. این بیماری شیوع حدود ۰.۲٪ دارد. از آنجایی که بیماری باعث در گیری مفاصل محوری می‌شود، سبب ایجاد محدودیت شدید حرکتی و باعث مشکل در کارهای

جدول شماره ۱- موارد شش گانه ایندکس Bath

در موارد زیر لطفاً وضعیت خود را با توجه به یک هفته اخیر(گذشته) نشان دهید.

- ۱ میزان خستگی و احساس ضعف چقدر بوده است؟

۱۰۹۸۷۶۵۴۳۲۱

- ۲ چه مقدار درد در ناحیه گردن، پشت و لگن داشته اید؟

۱۰۹۸۷۶۵۴۳۲۱

- ۳ چه میزان درد و یا تورم در مفاصل به غیر از ناحیه گردن، پشت و لگن داشته اید؟

۱۰۹۸۷۶۵۴۳۲۱

- ۴ میزان درد و ناراحتی ناشی از لمس یا فشار یک ناحیه چقدر بوده است؟

۱۰۹۸۷۶۵۴۳۲۱

- ۵ شدت خشکی صبحگاهی در زمان بیدار شدن از خواب چقدر بوده است؟

۱۰۹۸۷۶۵۴۳۲۱

- ۶ چقدر خشکی صبحگاهی شما طول کشیده است؟

۱۰۹۸۷۶۵۴۳۲۱

بیماران به مطالعه، داروهای قبلی آن‌ها تغییری نمی‌کرد. ایندکس Bath شامل ۶ مورد است که هر مورد از ۱ تا ۱۰ نمره می‌گیرد. البته نمره مربوط به گزینه ۵ و ۶ که در ارتباط با خشکی صبحگاهی است، با هم جمع و معدل گیری می‌شود. جمعاً کل نمره بر ۵ تقسیم و شاخص Bath معلوم می‌گردد. پرسشنامه ایندکس Bath در جدول شماره یک آمده است.

با همه بیماران صحبت می‌شد و همه آن‌ها فرم رضایت نامه را پر می‌کردند. داروی پنتوکسی فیلین به صورت قرص (Caplet) ۴۰۰ میلی‌گرمی از شرکت APO کانادا تهیه شده و روزانه سه عدد به بیماران داده می‌شد. بیماران ۱۲ هفته دارو را مصرف می‌کردند و ایندکس Bath در هفته صفر، ۶ و ۱۲ محاسبه می‌شد. تجزیه و تحلیل آماری با کمک برنامه SPSS و آزمون Paired T test انجام می‌شد.

یافته‌ها

میانگین سنی بیماران $۱۴ \pm ۸/۴۲$ سال بود و میانگین مدت بیماری $۱/۰۱ \pm ۷/۹۶$ سال بود. ۷/۸۶٪ (۲۶ نفر) مرد و ۱۳/۲٪ (۴ نفر) زن بودند. میانگین BASDAI در نوبت ۰، ۶ و ۱۲ هفته در جدول شماره ۲ آمده است. چون برنامه قبلی بیماران تغییری نمی‌کرد، جزئیات نیامده است. قبل از شروع درمان ایندکس Bath $۱/۷۳ \pm ۰/۵۳$ بود.

پنتوکسی فیلین دارویی با قیمت ارزان و خواص ضد TNF α ضعیف است^(۱). این دارو در بیماری‌های زیادی از جمله اختلالات عروقی، نفوropاتی دیابتی، هپاتیت الكلی و زخم‌های وریدی پا بکار می‌رود^(۲). در بیماری‌های روماتیسمی گزارشاتی از مصرف آن در آرتریت روماتوئید، بعضی واسکولیت‌ها مثل بهجت، و گنر گرانولوماتوزیس و نفریت لوپوسی وجود دارد که همگی نشان گر تأثیر این دارو در این بیماری‌ها می‌باشد^(۳). ولی هیچ مطالعه‌ای از مصرف آن در اسپوندیلیت انکیلوزان نشده است. با توجه به گرانی داروهای آنتی TNF α و خط دوم بودن آن‌ها در درمان اسپوندیلیت انکیلوزان بعد از مصرف NSAID'S تصمیم گرفتیم از پنتوکسی فیلین که اثرات ضد TNF α دارد، در این بیماران استفاده کنیم.

روش کار

مطالعه از نوع مداخله‌گر بوده و در درمانگاه بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) به صورت Pilot روی ۳۰ بیمار اسپوندیلیت انکیلوزان انجام شد.

همه بیماران اسپوندیلیت انکیلوزان که BASD AI (Bath Ankylosing Spondylitis Index) بیشتر از ۴ بود، (که نشانه فعالیت بیماری است) وارد مطالعه و به برنامه درمانی آن‌ها پنتوکسی فیلین NSAID's سولفاسالازین و یا عدم مصرف دارویی بود. با ورود

جدول شماره ۲- میانگین میزان BASDAI قبل از شروع درمان، ۶ هفته و ۱۲ بعد از شروع

P value	انحراف معیار	میانگین	قبل از شروع	۶ هفته بعد از شروع	۱۲ هفته بعد از شروع
-	۱/۷۲	۶/۷۳			
.۰/۰۰۰	۱/۵۸	۵/۱۷			
.۰/۰۰۲	۱/۶۶	۴/۸۸			

بیماران همودیالیز، شوک سپتیک، سندروم سیکل سل و هپاتیت الکی مصرف شده است^(۹,۱۰). در ایسکمی عروق چشمی (AION) در یک مطالعه به کار رفته و نتایج خوبی داشته است^(۱۱). در بیماری‌های روماتیسمی زیادی مصرف شده، به طوری که در تحقیقی به عنوان آنتی TNFα ارزان قیمت از آن یاد شده است^(۱۲). در بیماری بهجت که TNFα در پاتوژن آن نقش دارد، به کار رفته است از جمله در ضایعات پوستی و ضایعات گوارشی بهجت مصرف شده است^(۱۳-۱۵). در یک مطالعه مصرف پنتوکسی فیلین باعث کاهش علایم واسکولیت لیودوئید پوستی شده است و در سایر واسکولیت‌ها مثل وگنر گرانولوماتوزیس و لکوسیتوکلاستیک واسکولیت مصرف شده است^(۱۶,۱۷).

در بیماران با پروتئینوری شدید ناشی از لوپوس مصرف شده است. از جمله در یک مطالعه در ۱۱ بیمار با لوپوس مقاوم به درمان‌های معمول، که بیش از ۶ ماه پروتئینوری بیش از ۶ گرم داشته‌اند و به درمان‌هایی مثل استروئید و سیتوکسیک‌ها جواب نداده‌اند، مصرف روزانه ۸۰-۱۶۰۰ میلی‌گرم پنتوکسی فیلین، باعث کاهش معنادار پروتئینوری شده است^(۱۸). در مطالعه دیگری، در لوپوس اطفال باعث کاهش پروتئینوری با P=۰/۰۰۱۲ شده است^(۱۹). در تحقیق چن و همکاران، یک خانم ۲۴ ساله با لوپوس که به علت نارسایی کلیه تحت درمان همودیالیز بوده و به علت MRI با تزریق گادالینیوم دچار نفروژنیک سیستمیک فیبروزیس شده بود، مصرف پنتوکسی فیلین باعث بهبود علایم سفتی پوست وی شد^(۲۰). چندین مطالعه از مصرف پنتوکسی فیلین در بیماران آرتربیت روماتوئید وجود دارد که البته همه آن‌ها تا قبل از تولید داروهای آنتی TNFα جدید (Enbrel, Infliximab, Adalimumab) مثل

در هفته ششم ۵/۱۷±۱/۵۸ و در هفته ۱۲ ۴/۸۸±۱/۶۶ بود که بر اساس آزمون Paired T test Bath از زمان شروع تا هفته ششم معنی‌دار بود و از نرمال صفر تا ۱۲ هفته هم منفی دار بود (p=۰/۰۰۲). همینطور مقایسه P هفته ۶ و ۱۲ نیز معنی‌دار بود. دارو در هر ۳۰ نفر به خوبی تحمل شد و هیچ مورد از قطع دارو و خارج شدن از مطالعه نداشتیم.

بحث و نتیجه‌گیری

در پاتوژن بیماری اسپوندیلیت انکیلوزان TNF-α نقش مهمی دارد. داروهای ضد TNF به عنوان درمان مهم بعد از داروهای ضد التهابی غیراستروئیدی در این بیماری به کار می‌رود. انواع ETANERCEPT، این داروهای از جمله INFliximab، ADALIMUMAB این بیماری مصرف شده است^(۲۱-۲۴). پنتوکسی فیلین به عنوان یک داروی ارزان قیمت با خواص آنتی TNFα شناخته شده است^(۲۵). این دارو در بیماری‌های مختلفی که در پاتوژن آن‌ها TNFα دخیل است، به کار رفته است. مکانیسم عمل دقیق دارو مشخص نیست، ولی با افزایش انعطاف پذیری گلوبول‌های قرمز، کاهش چسبندگی پلاکت‌ها و بهبود جریان خون عمل می‌کند. پنتوکسی فیلین با دوز ۴۰۰ میلی‌گرم سه بار در روز بکار می‌رود. در بیماران سالخورده، مشکلات کلیوی و کبدی، انفارکتوس حاد قلبی و مغزی و خونریزی چشمی احتیاط مصرف دارد. اثر دارو بعد از ۸ هفته ایجاد شده و عوارض مثل تهوع - استفراغ، ترمبوسیتوپنی و آریتمی قلبی دارد^(۲۶). این دارو در بیماری‌های روماتیسمی مانند لوپوس، واسکولیت و آرتربیت روماتوئید به کار رفته است. در بیماری‌های غیر روماتیسمی مثل نفروپاتی دیابتی، بیماری‌های عروق محیطی (شریانی و وریدی)، ترومبوز شنت در

این مطالعه با تعداد بیشتر حجم نمونه و رعایت مسائل ذکر شده در بیماران اسپوندیلیت انکیلووزان انجام شود.

تقدیر و تشکر

این مقاله حاصل پایان نامه دکترسید مهدی سبط روضاتی در مقطع دکترای تخصصی به راهنمایی دکتر فاطمه شیرانی در سال ۱۳۸۷ و کد ۵۰۳/اپ می باشد که با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی تهران اجرا شده است.

منابع

1. Toussirot E. Late-onset ankylosing spondylitis and spondyloarthritis: an update on clinical manifestation, differential diagnosis pharmaceutical therapies.drugs Aging. 2010. jul 1.27(7):523-31.
2. Braun J, Pham T, Sieper J, Davis J. International ASAS consensus statement for the use of anti-tumor necrosis factor agents in patients with ankylosing spondylitis. Ann Rheum Dis .2003.62:817-824.
3. Heldmann F, Dybowski F. Update on biologic therapy in the management of Axial Spondyloarthritis. Curr Rheumatol Rep. 2010. jul 28:11-21.
4. Neilson AR, Sieper J, Deeg M. cost-effectiveness of etanercept in patients with severe ankylosis spondylitis in Germany. Rheumatology (oxford). 2010. Jul. 26:15-19.
5. Braliakos X, Braun J. Anti-TNF- Alpha therapy with Infliximab in spondylarthritis. Expert rev clinImmonol. 2010. Jun. 6(1) 9-19.
6. Habel H. Adalimumab reduces spinal symptoms in active ankylosing spondylitis: clinical and magnetic resonance imaging results of a fifty two-week open-label trial. Arthritis Rheum .2006.54:678.
7. Koenig M, Cathe'bras P, Guy C, Rousset H. Pentoxifylline: a cheap substitute for anti-TNF alpha agents?. Rev Med interne. 2006.27(5):400-5.
8. Jull A, Arroll B, Parag V, Waters J. Pentoxifylline for treating venous leg ulcers. Cochrane Database Syst .Rev 2007.CD001733.
9. akriviadis E, Botla R, Briggs W. Pentoxifylline improves short-term survival in sever acute alcoholic hepatitis. Gastroenterology 2000. 119:1637.

می باشند. در یک بیمار ۶۴ ساله مبتلا به آرتربیت روماتوئید مصرف پنتوکسی فیلین باعث بهبود عالیم مفصلی شده و با ختم دارو عالیم مجددآ شدید پیدا کرده است^(۲۲).

در مطالعه دیگری از ۲۱ بیمار با آرتربیت روماتوئید فعال، مصرف ۱۲۰۰ میلی گرم روزانه پنتوکسی فیلین به مدت ۱ ماه باعث بهبود چشمگیر عالیم مفصلی بیماران شده است^(۲۳). در تحقیقی دیگر، مصرف ۱۲۰۰ میلی گرم پنتوکسی فیلین به همراه ۱۰۰ میلی گرم روزانه تالیدومید در ۱۲ بیمار آرتربیت روماتوئید فعال، به مدت ۱۲ هفته باعث بهبود عالیم مفصلی شده است^(۲۴). در مطالعه ای در ۱۹ بیمار آرتربیت روماتوئید ۳ ماه مصرف پنتوکسی فیلین باعث کاهش ESR و تعداد مفاصل متورم و دردناک بیماران با $p < 0.05$ شده است^(۲۵). متأسفانه در بررسی مقالات و متون هیچ مقاله ای از مصرف پنتوکسی فیلین در گروه اسپوندیلوآرتروپاتی از جمله اسپوندیلیت انکیلووزان پیدا نکردیم، که البته این مسئله باعث تعجب است زیرا بعد از مصرف فیلین در گروه اسپوندیلوآرتروپاتی از جمله اسپوندیلیت انکیلووزان پیدا نکردیم، که البته این مسئله باعث تعجب است زیرا بعد از مصرف NSAID'S خط دوم درمان اسپوندیلیت انکیلووزان مصرف داروی آنتی TNFα می باشد، که البته گران بودن این داروها (حداقل ۱ میلیون تومان هزینه در ماه) و در دسترس بودن پنتوکسی فیلین با خواص آنتی TNFα باعث شد که ما این مطالعه را انجام دهیم. در این مطالعه همان طور که در جدول شماره ۲ آمده است، ایندکس Bath بعد از ۶ هفته و ۱۲ هفته به صورت معنی دار کاهش یافته، که نشانه تأثیر دارو در این بیماری می باشد. البته سایر ایندکس های فعالیت بیماری مثل ESR, CRP بررسی نشد. هر چند در منابع ذکر شده که میزان فعالیت بیماری اسپوندیلیت انکیلووزان با ایندکس های التهابی به صورت خطی نیست^(۱). خوشبختانه هیچ بیماری از مطالعه خارج نشد که این موضوع نشانگر تحمل خوب داروی پنتوکسی فیلین در بیماران است. از اشکالات مطالعه می توان به تعداد کم بیماران و نداشتن گروه کنترل و عدم چک کردن سایر معیارهای فعالیت بیماری مثل ایندکس های التهابی و یکسان نبودن برنامه درمانی همه بیماران اشاره کرد. توصیه می شود که در آینده

24. Huizinga TW, DiJkmans BA. An open study of Pentoxifylline and thalidomide as adjuvant therapy in the treatment of rheumatoid arthritis. Ann rheum Dis .1995. Nov.55(11):833-6.
25. Maksymowich WP, Avina-zubieta A. An open study of Pentoxifylline in the treatment of severe refractory rheumatoid Arthritis: J Rheumatol. 1995 Apr.24(4):625-9.
26. Liung GC, Chang EM. Pentoxifylline use for behcet's disease. The result of a survey among rheumatologist in North America. Adv Exp med Biol.2002.518:591-4.
27. Gross WL. New developments in the treatment of systemic vasculitis. CurrOpinRheumatol 1994.6(1):11-9.
28. Galindo-Rodri'guez G, Bustamante R, Esquivel-Nava G, Salazar-Exaire D, Vela-Ojeda J. Pentoxifylline in the treatment of refractory nephrotic syndrome secondary to lupus nephritis. J Rheumatol 2003.30(11):2382-4.
29. Anaya JM, Espinaza LR. Phospho-diesterase inhibitor Pentoxifylline: an anti inflammatory immunomodulatory drug potentially useful in some rheumatic disease. J Rheumatol 1995 22(4):5-9.
30. Bose's, Mok AC, Fallon JH. Three-month change in cerebral glucose metabolism in patients with non arteritic ischemic optic neuropathy Arch clinExpophthalmol. 2006. Aug .244(8):1052-5.
31. Oliveira-Soares R, Freitas JP. Treatment with Pentoxifylline in Behcet's disease. J EurAcadDermatovenereol(JEADV) .2002. mar.16(2):181-2.
32. Hisanatsu T, kishikawa H. Combination therapy including Pentoxifylline for entro-behcet's diseases. Bull Tokyo Demoll 2001 42(3):169-76.
33. Lin p Lian G. Behcet's disease: recommendation for clinical management of mucocutaneus legions. J clinic Rheumatol. 2006. Dec.6:282-6.
34. Lee SS, Any P, Tan SH. Clinical profile and treatment outcome of livedoidvasculitis: a case series. Ann Acad med Singapore 2003, Nov, 32(6):835-9.
35. KaklamaniVG.Kaklamanis PQ. Treatment of Behcet'sdiseases. An update, semnin Arthritis Rheum. 2001. 30(5):299-312.
36. Va'zquezGarc'ia MJ, Vargas Cama'no ME, Olalda Carmona R. Use of Pentoxifylline in pediatric patients with grade IV (OMS) lupus nephropathy who have received multiple treatments. Rev AlergMex 2000.47(3):109-14.
37. Chen W, Huang SL, Huang CS, Tsai MC, Lai HM. Nephrogenic systemic fibrosis in advanced chronic kidney disease: a single hospital's experience in Taiwan. Eur J Dermatol 2009. 19(1):44-9.
38. Ishii O, Yamada H, Ohya S, Moriuchi E, Kase C, Ichikawa Y. Remission induction after Pentoxifylline treatment in a patient with rheumatoid arthritis. Reumachi. 1997.37(6):810-5.
39. Dubost JJ, Soubrier M, Ristori JM, Beaujon G, Oualid T. An open study of the anti-TNF alpha agent Pentoxifylline in the treatment of rheumatoid arthritis. Rev Rhum Engl Ed 1997. 64(12):789-93.

Evaluation of pentoxifylline effect in treatment of ankylosis spondylitis patients referred to Rasool-e- Akram Hospital

***Fatemeh Shirani, MD.** Assistant Professor of Rheumatology, Hazrat Rasool-e-Akram Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran (*Corresponding author). shiranifa@yahoo.com

Seyed Mehdi Sebt Rozati, MD. Rheumatologist, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran. msrowzati@yahoo.com

Abstract

Background: Ankylosing spondylitis (AS) is a spondyloarthropathy of unknown etiology, with widespread effect on axial and peripheral skeleton. The aim of this study was determination of pentoxifylline effect on Bath Ankylosing spondylitis Disease Activity Index (BASDAI) of uncontrolled AS patients in Rasool-e-Akram Hospital Rheumatology Clinic.

Methods: This pilot study was performed on 30 patients with ankylosis spondylitis with $\text{BASDAI} \geq 4$ ignoring their previous medical treatments. The patients received Pentoxifylline tablets 400 mg TDS and then evaluated 6 and 12 weeks after the treatment. Data were analyzed by Paired T test and $p < 0.05$ was considered to be significant.

Results: 30 patients (26 males (86.7%), 4 females (13.3%)) with ankylosing spondylitis were evaluated. Mean age of patients was 32.42 ± 8.14 . Mean \pm standard deviation of BASDAI was 6.53 ± 1.72 prior to the treatment, which decreased to 5.17 ± 1.58 after 6 weeks and 4.88 ± 1.66 after 12 weeks of treatment ($p=0/000$). The differences of BASDAI before and after treatment with pentoxifylline were significant.

Conclusion: Pentoxifylline can be advised for uncontrolled AS patients regardless of current or previous treatment.

Keywords: Analyzing spondylitis, BASDAI (Bath Ankylosing spondylitis Disease activity index), Pentoxifylline.