

بررسی رابطه سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 با ویتیلیگو

دکتر فریبا قلمکارپور، دکتر آمنه علائین، دکتر حمیده مروج فرشی*

* مرکز تحقیقات پوست، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

چکیده

سابقه و هدف: ویتیلیگو یک بیماری اکتسابی با علت نامعلوم است که با نواحی فاقد پیگمان پوستی خود را نشان می‌دهد. مکانیسم دقیق این بیماری نا مشخص است. عدایی پیشنهاد کردند که سطح سرمی پایین اسید فولیک و ویتامین B12 ممکن است در ایجاد این بیماری نقش داشته باشد. مطالعه ما جهت بررسی رابطه سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 با ویتیلیگو طراحی شده است.

روش بررسی: در این مطالعه مورد-شاهدی، ۵۰ بیمار با میانگین سنی 25.3 ± 12 سال و ۵۰ شاهد با میانگین سنی 31.2 ± 12 سال بررسی شدند. از روش رادیوایمونوآسی برای تعیین سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 استفاده شد. بیماران با کم خونی بدخیم و سابقه درمان با مکمل‌های اسید فولیک و ویتامین B12 از این مطالعه حذف شدند.

یافته‌ها: میانگین سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 در بیماران به ترتیب 7.9 ± 3.5 نانوگرم در میلی‌لیتر و 320.5 ± 183.6 پیکوگرم در میلی‌لیتر و در گروه شاهد به ترتیب برابر 6.8 ± 3.9 نانوگرم در میلی‌لیتر و 301.4 ± 13 پیکوگرم در میلی‌لیتر گزارش شد (NS).

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد هیچ ارتباطی بین سطح سرمی اسید فولیک و ویتیلیگو وجود نداشته باشد.

واژگان کلیدی: ویتیلیگو، اسید فولیک، ویتامین B12

مقدمه

انتقال می‌یابد. گرچه در ظاهر بیماری خطرناکی نیست ولی اثرات آن در اعتماد به نفس و روابط اجتماعی بیماران، به خصوص در افراد با پوست تیره، اثرات محربی دارد (۱). اشکال بالینی مختلفی در ویتیلیگو شناخته شده است که بر اساس وسعت و انتشار نواحی فاقد پیگمان به انواع سگمنتال، فوکال، قرینه، تریکروم، التهابی، عمومی (Universal) و acrofacial تقسیم می‌شود.

فرضیه‌های مختلفی در مورد سبب‌شناسی آن بیان شده است، ولی آنچه که طی دهنده اخیر به آن توجه شده است در ارتباط با نقش اسید فولیک و ویتامین B12 در مسیر سنتر ملانین و کمبود و اختلال بیوسنتر آنها در پیدایش بیماری است. با این وجود مطالعات کمی در مورد سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 و نقش کمبود آن در پاتوزن بیماری (۲-۴) و یا کارآزمایی بالینی در مورد تاثیر درمانی تجویز آنها به صورت جایگزین و به عنوان ادجوانی انجام شده است (۴، ۵). این

ویتیلیگو فقدان اکتسابی و ایدیوپاتیک پیگمان پوست است که به صورت ماکولهای دیپیگماته با حدود واضح در مناطق در معرض نور آفتاب و هیپرپیگماته ظاهر می‌شود و ناشی از فقدان ملانوسیت‌ها و ملانین در اپیدرم است (۱). شیوع آن در حدود 0.38% تا $1/3$ درصد گزارش شده است و در هر سنی می‌تواند تظاهر یابد، ولی در 50 درصد موارد قبل از 20 سالگی شروع می‌شود (۱). تعداد زنان مراجعه کننده به مراکز درمانی بیش از مردان است، حال آنکه به نظر نمی‌رسد بیماری وابسته به جنس باشد. در گیری خانوادگی شایع است و در $6-38\%$ درصد بیماران، افراد فامیل مبتلا هستند، ولی بیماری یک وراثت ساده متولی ندارد و بیشتر به الگوی صفت پلی‌ژنیک

رابطه سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 با ویتیلیگو

در گروه بیماران مبتلا به ویتیلیگو، اختلاف معنی‌داری در سطح سرمی اسید فولیک بین انواع بالینی بیماری شامل قرینه، عمومی و acrofacial وجود نداشت و فقط در بیماران B12 مبتلا به ویتیلیگو از نوع فوکال سطح سرمی ویتامین B12 بیشتر از سایر انواع بیماری بود ($P=0.002$) (جدول ۱).

جدول ۱ - میانگین \pm انحراف معیار سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 در انواع بالینی ویتیلیگو

اسید فولیک (ng/ml)	ویتامین B12 (pg/ml)	فوکال	قرینه	عمومی	Acrofacial
۵۳۲ \pm ۳۲۱	۸/۹ \pm ۳/۴				
۳۰۰ \pm ۱۴۷	۷/۶ \pm ۲/۳				
۲۸۸ \pm ۱۳۳	۹/۱ \pm ۵/۵				
۲۸۵ \pm ۱۳۹	۷/۴ \pm ۳/۶				

بحث

با اینکه ویتیلیگو یک بیماری شایع است، ولی سبب‌شناسی آن همچنان ناشناخته مانده است. به علت همراهی آن با سایر بیماری‌های خودایمنی نظیر تیروئیدیت هاشیمتو، گریوز، دیابت نوع ۱، آدیسون و هیپوباتیروئیدیسم به عنوان یک بیماری خودایمنی در نظر گرفته می‌شود. سایر علل مطرح شده شامل اتوکسیسیتی، نوروهورمونال، اختلال عملکرد گیرنده ملاتونین، اختلال مهاجرت و تکثیر ملانوسیت‌ها، استرس، عفونت و جهش ژنتیکی می‌باشد (۱).

مطالعات زیادی به همراهی ویتیلیگو و آنمی پرنیسیوز اشاره داشته است (۹،۸). البته در مطالعه ما هیچ موردی از آنمی پرنیسیوز مشاهده نشده که این نتیجه با یافته‌های بدست آمده توسط Song و همکارانش مطابقت دارد. وی در ۱۰۸۸ بیمار کره‌ای مبتلا به ویتیلیگو هیچ موردی از آنمی پرنیسیوز را مشاهده نکرد (۱۰).

با توجه به نقش اسید فولیک و ویتامین B12 در مسیر سنتز ملاتین، در این مطالعه ارتباط سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 با ویتیلیگو بررسی شد. اسید فولیک دارای ۳ جزء ساختمانی است: پتريیدین، پارآمینوبنزوئیک اسید و گلوتامیک اسید. پارآمینوبنزوئیک اسید در دوزهای بالا باعث تیره شدن موها شده است (۱۱). از پتريیدین، 6BH4 (۶-تتراهیدروبیوپترين) حاصل می‌شود که یک دهنده الکترون به فنیل‌آلانین جهت تبدیل به تیروزین در مسیر سنتز ملاتین است. از طرفی نقصان این ماده و آنزیم‌های مسیر متابولیسم آن منجر به کاهش فعالیت فنیل‌آلانین هیدروکسیلاز و

مطالعه نیز با هدف تعیین رابطه سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 با ویتیلیگو انجام گرفت.

مواد و روشها

در این مطالعه، ۵۰ بیمار مبتلا به ویتیلیگو (۲۳ مرد و ۲۷ زن) و ۵۰ فرد فاقد این بیماری (۲۶ زن و ۲۴ مرد) در درمانگاه‌های وابسته به مرکز تحقیقات پوست دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی بررسی شدند. میانگین سنی بیماران $۲۵/۳\pm ۱۲$ سال (محدوده ۸-۷۰ سال) بود. از نظر بالینی ۱۹ بیمار مبتلا به ویتیلیگو از نوع acrofacial، ۱۷ نفر از نوع قرینه، ۸ نفر از نوع عمومی و ۶ نفر از نوع فوکال بودند. میانگین مدت زمان ابتلا به بیماری $۶/۸\pm ۶/۹$ سال (محدوده ۱-۳۵ سال) بود. در افراد فاقد ویتیلیگو که از نظر جنسی با بیماران همسان شده بودند، میانگین سنی $۳۱\pm ۱۲/۴$ سال (محدوده ۱۷-۷۸ سال) بود. هیچ کدام از این افراد پیشینه مصرف اسید فولیک و ویتامین B12 و ابتلا به آنمی پرنیسیوز نداشتند.

در آزمایشگاه پاتوبیولوژی مرکزی با استفاده از روش رادیوایمونوآسی با کیت استاندارد، سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 در دوغروه مبتلا به ویتیلیگو و شاهد اندازه‌گیری شد. سطح سرمی طبیعی برای اسید فولیک $۱/۵-۱۷$ نانوگرم در میلی‌لیتر و برای ویتامین B12 $۱۶۰-۹۷۰$ پیکوگرم در میلی‌لیتر بود. داده‌ها با استفاده از آماره‌های کای دو و t-test تحلیل شد. معنی‌دار در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

هیچ موردی از ابتلای به انواع سگمنتال، تریکروم و التهابی مشاهده نشد. بیماران قبل از تعیین سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 تحت درمان‌های موضعی با کورتیکواستروئید و PUVA قرار گرفته بودند. در هیچ کدام تاریخچه مصرف خوراکی و تزریقی اسید فولیک و ویتامین B12 وجود نداشت. اختلافی بین زن و مرد از نظر سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین B12 وجود نداشت.

میانگین سطح سرمی اسید فولیک در بیماران مبتلا به ویتیلیگو $۷/۹\pm ۳/۵$ و در گروه فاقد ویتیلیگو $۶/۸\pm ۳/۹$ نانوگرم در میلی‌لیتر بود (NS).

میانگین سطح سرمی ویتامین B12 در بیماران مبتلا به ویتیلیگو $۳۲۰/۵\pm ۱۸۳/۶$ و در گروه فاقد ویتیلیگو $۳۰/۱۴\pm ۱۳$ پیکوگرم در میلی‌لیتر بود (NS).

البته در مورد اثرات درمانی تجویز اسید فولیک و ویتامین B12 نیز مطالعاتی انجام شده که با نتایج ضد و نقیضی همراه بوده است. Montes و Olsson در ۲ مطالعه جداگانه با تجویز اسید فولیک و ویتامین B12 به اثرات درمانی قابل توجهی دست یافتند و Tjioe و همکارانش نیز با افزودن اسید فولیک و ویتامین ۱۲ B12 به پروتکل درمانی UVB و نور آفتاب تاثیر بیشتری را در درمان بیماران مشاهده کردند (۵). حال آنکه Kim و همکارانش با تجویز اسید فولیک و ویتامین ۱۲ B12 اثرات درمانی قابل توجهی را مشاهده نکردند (۴). Westerhof و همکارانش نیز نقش UVB را در ایجاد پیگماناتاسیون، بیش از اسید فولیک و ویتامین ۱۲ B12 گزارش کردند (۶).

در بین انواع بالینی ویتیلیگو، بیشترین فراوانی از نوع acrofacial (۱۹ نفر) و سپس نوع قرینه بود (۱۷ نفر). حال آنکه در متون، نوع قرینه به عنوان شایع‌ترین نوع ویتیلیگو ذکر شده است (۱). البته اشاره شده که نوع acrofacial اغلب همراه با نوع قرینه دیده می‌شود (۱) و شاید در بیماران ما در آینده ضایعات جدیدی در سایر قسمت‌های بدن ایجاد شده و به نوع قرینه تبدیل شود. در مطالعه ما ۸ بیمار، ویتیلیگو از نوع عمومی (universal) داشتند، حال آنکه شیوع آن نادر است. شاید به این دلیل که بیماران ما به علت شرایط اقتصادی اجتماعی خاص پی‌گیر درمان نمی‌باشند؛ در نتیجه بیماری پیشرفت نموده و به نوع عمومی (universal) تبدیل می‌شود. فقدان نوع سگمنتال در بیماران ما شاید به این دلیل باشد که انواع لوکالیزه و محدود آن توسط بیمار جدی تلقی نشده و جهت پی‌گیری و درمان مراجعه نمی‌کنند.

تیروزیناز و کاهش سنتز ملانین می‌شود و مواد سیتوتوکسیک حاصل از آن باعث مرگ ملانوسیت می‌شود. ویتامین ۱۲ B12 نیز جهت احیای اسید فولیک به تراهیدروفولیک اسید نیاز است (۴). شاید تصور از همین واکنش‌ها باعث شده است تا گروهی در مطالعات خود در پی اثبات رابطه کاهش اسید فولیک و ویتامین ۱۲ B12 با ویتیلیگو بوده‌اند.

Montes و همکارانش سطوح کاهش یافته اسید فولیک را در ۱۱ نفر و ویتامین ۱۲ B12 را در ۵ نفر از ۱۵ بیمار خود گزارش کردند (۲). با این وجود در مطالعات دیگر معلوم شد که مکانیسم‌های جبرانی در سطح سلول از جمله ساخت ۶BH4 به صورت de novo و کاهش اثر مهاری ۶BH4 بر روی تیروزیناز باعث از سرگیری مجدد مسیر سنتز ملانین شده و کمیود اسید فولیک نمی‌تواند عامل اتیولوژیک محکمی برای ویتیلیگو باشد (۷). به طوری که Johlin و Olsson در ۵۳ بیمار از ۱۰۰ بیمار خود سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین ۱۲ B12 طبیعی داشتند (۳). Kim و همکارانش نیز تفاوت معنی‌داری در سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین ۱۲ B12 بین ۱۰۰ بیمار مبتلا به ویتیلیگو و گروه شاهد نیافتند (۴). نیز در ۱۰۰ بیمار تفاوتی بین دو گروه مبتلا به ویتیلیگو و سالم از نظر سطح سرمی اسید فولیک و ویتامین ۱۲ B12 نیافت (۵). در مطالعه ما، سطح سرمی اسید فولیک و ۱۲ B12 در بیماران مبتلا به ویتیلیگو تفاوت معنی‌داری با گروه شاهد نداشت که در تایید نتایج بسیاری از مطالعات است.

REFERENCES

1. kemp EH, Waterman EA, Weetman AP. Immunological pathomechanisms in vitiligo. Expert Rev Mol Med 2001;3(20):1-22.
2. Montes LF, Diaz ML, Lajous J, Garcia NJ. Folic acid and vitamin B12 in vitiligo : A nutritional approach. Cutis 1992;50:39-42.
3. Julin L, Olsson MJ. Improvement of vitiligo after oral treatment with vitamin B12 and folic acid and the importance of sun exposure. Acta Derm Venereol 1997;77:460-62.
4. Kim SM, Kim YK, Hann SK. Serum level of folic acid and vitamin B12 in Korean patients with vitiligo. Yonsei Med J 1999;40:195-98.
5. Tjioe M, Geritsen MJ, Juhlin L, van de Kerkhof. Treatment of vitiligo vulgaris with narrow band UVB (311nm) for one year and the effect of addition of folic acid and vitamin B12. Acta derm venereal 2002;82:369-72.
6. Westerhof W, Nieuweboer-krobotova L. Treatment of vitiligo with UVB radiation vs topical psoralen plus UVA. Arch Dermatol 1997;133:1525-28.
7. S challreuter KU, Moore J, Wood JM, Beazley WD, Peters EM, Marles LK, et al. Epidermal H₂O₂ accumulation alters tetrahydrobiopterin (6BH4) recycling in vitiligo: identification of a general mechanism in regulation of all 6BH4-dependent processes? J Invest Dermatol 2001;116:167-74.

8. Gulden KD. Pernicious anemia, vitiligo, and infertility. J Am Board Fam Pract 1990;3:217-20.
9. Dawber RPR. Clinical association of vitiligo. Postgrad Med J 1970;46:276-77.
10. Song MS, Hann SK, Ahn PS, Im S, Park YK. Clinical study of vitiligo: comparative study of type A and type B vitiligo. Ann Dermatol 1994;6:22-30.
11. Zarafonetis CJ. Darkening of gray hairs during para-aminobenzoic acid therapy. J Invest Dermatol 1950;34:399-401.