

مقاله پژوهشی

مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان

جلد پنجم، شماره دوم، تابستان ۱۳۸۵، ۶۲-۵۷

رابطه مقدار خونی سیکلوسپورین و عفونت سیتومگالوویروس در سه ماهه اول

پس از پیوند کلیه

دکتر معصومه عالیمقام^۱، دکتر سعید امینی افشار^۲، دکتر مریم کشتکار جهرمی^۳، دکتر سیامک فرهمند^۴، دکتر فاطمه پور رضا قلی^۵، دکتر محمد کریمی علویچه^۶

دریافت مقاله: ۸۴/۹/۸ ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۸۴/۱۱/۱۱ دریافت اصلاحیه از نویسنده: ۸۵/۳/۴ پذیرش مقاله: ۸۵/۴/۵

چکیده

زمینه و هدف: پیوند اعضاء به دنبال عرضه سیکلوسپورین دچار تحولی شگرف گردیده است. با توجه به افزایش بروز عفونت سیتومگالوویروس در افراد دریافت کننده پیوند اعضا و همچنین تناقضات موجود در ارتباط با مصرف سیکلوسپورین و بروز عفونت و بیماری سیتومگالوویروس، مطالعه حاضر با هدف تعیین مقدار خونی سیکلوسپورین و فراوانی عفونت سیتومگالوویروس در دریافت کنندگان پیوند کلیه انجام گرفته است.

مواد و روش‌ها: روش تحقیق، توصیفی بوده که به بررسی میزان مقدار سرمی سیکلوسپورین در گیرندگان پیوند کلیه در بیمارستان شهید دکتر لبافی نژاد تهران در سال‌های ۱۳۸۰-۱۳۷۹ پرداخته و ارتباط بین مقدار سرمی سیکلوسپورین و بروز عفونت سیتومگالوویروس در طی ۱۰۰ روز پس از پیوند را بررسی کرده است.

یافته‌ها: از ۴۵۴ مورد پیوند کلیه، ۵۷ نفر (۱۲٪) در طی ۱۰۰ روز پس از پیوند دچار عفونت شدند. حداقل زمان بروز عفونت روز بیستم و حداکثر روز نود و نهم و به طور متوسط، روز پنجم و ششم بعد از جراحی بوده است. میانگین مقدار سرمی سیکلوسپورین بین افراد دچار عفونت تا زمان بروز عفونت معادل ۳۵۳/۸ نانوگرم در میلی‌لیتر و در افراد بدون بروز عفونت طی مدت زمان مشابه، معادل ۳۱ نانوگرم در میلی‌لیتر به دست آمده که اختلاف این دو میانگین از نظر آماری معنی‌دار است ($p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: نتایج مطالعه ما حاکی از ارتباط بین مقدار سرمی سیکلوسپورین و بروز عفونت سیتومگالوویروس می‌باشد. پیشنهاد می‌شود که در حد امکان سطوح سرمی زیر ۳۰۰ نانوگرم در میلی‌لیتر نگاه داشته شوند، تا ضمن برخورداری از اثر بخشی دارو، شанс بروز عفونت سیتومگالوویروس در حداقل باشد.

واژه‌های کلیدی: سیتومگالوویروس، سیکلوسپورین، پیوند کلیه

۱- استادیار گروه آموزشی بیماری‌های عفونی و گرمیسری، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

۲- دانشیار گروه آموزشی بیماری‌های عفونی و گرمیسری، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

۳- (نویسنده مسئول) متخصص بیماری‌های عفونی و گرمیسری، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

تلفن: ۰۲۱-۰۲۰۷۴۱۲۹، فaks: ۰۲۱-۰۲۰۷۴۱۰۱، پست الکترونیکی: maryam_keshtkar@yahoo.com

۴- استادیار گروه آموزشی جراحی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

۵- دانشیار گروه آموزشی داخلی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

۶- متخصص بیماری‌های عفونی و گرمیسری، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

مقدمه

اجتناب می‌کنند. در حالتی که دهنده منفی و گیرنده مثبت باشد، بروز عفونت اغلب ناشی از فعالیت مجدد ویروس سیتومگالوویروس نهفته و حدود ۲۰٪ می‌باشد. اگر دهنده و گیرنده، هر دو مثبت باشند این میزان حدود ۲۱٪ گزارش شده است و اگر هر دو فرد دهنده و گیرنده منفی باشند، بروز عفونت بسیار پایین است [۱۰].

با توجه به موارد متعدد همراهی عفونت سیتومگالوویروس در گیرنده‌گان پیوند کلیه که داروی سیکلوسپورین دریافت کرده‌اند و متناقض بودن ارتباط بین این دو متغیر در مطالعات مختلف، این مطالعه با هدف تعیین مقدار خونی سیکلوسپورین و فراوانی عفونت سیتومگالوویروس در دریافت کننده‌گان پیوند کلیه بیمارستان شهید لبافی‌نژاد، وابسته به دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی انجام شد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به روش توصیفی و متکی بر داده‌های موجود روی پرونده بیمارانی که از سال ۱۳۷۹ لغاًیت ۱۳۸۰ در بیمارستان شهید لبافی‌نژاد تهران، وابسته به دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، پیوند کلیه دریافت کرده و تحت درمان‌های سرکوب‌گر اینمی یکسان شامل سیکلوسپورین (حداقل به مدت ۳ ماه بعد از پیوند) بودند انجام شد. اندازه‌گیری سیکلوسپورین در همه این بیماران به روش رادیوایمونوآسی صورت گرفته بود.

بیماران دارای یکی از شاخص‌های زیر به عنوان مبتلایان به عفونت سیتومگالوویروس در نظر گرفته شدند:

۱. تغییر سرمی (Seroconversion) و مثبت شدن آنتی‌بادی از نوع IgM بر ضد سیتومگالوویروس
۲. افزایش چهار برابر تیتر آنتی‌بادی از نوع IgG بر ضد سیتومگالوویروس

۳. مثبت شدن آنتی‌زن pp65 در لکوسیت‌های خون محیطی در این مطالعه، ۴۵۴ نفر تحت درمان‌های سرکوب‌گر اینمی شامل سیکلوسپورین، وارد مطالعه ما شدند. سایر رژیم‌های درمانی سرکوب کننده اینمی در این بیماران یکسان بودند. در صورتی که طبق اطلاعات پرونده به هر دلیلی در ۳ ماه اول این دارو قطع شده بود، پرونده بیمار مورد بررسی قرار نمی‌گرفت. مقدار سرمی سیکلوسپورین طی هفته‌های اول،

عفونت سیتومگالوویروس (CMV)، علت مهم مرگ و میر در بیماران پیوند کلیه می‌باشد که منجر به از دست رفتن پیوند خواهد شد [۱]. از آن جایی که شدت ضعف اینمی، شیوع و شدت عفونت سیتومگالوویروس را تحت تأثیر قرار می‌دهد، لذا عفونت معمولاً در ۴ ماه اول پس از پیوند رخ می‌دهد ولی پس از ۴ ماه این عفونت نادر است [۲].

استفاده از سیکلوسپورین از سال ۱۹۸۳ در بیماران پیوندی، فصل جدیدی در نحوه ایجاد ضعف اینمی در پیوند گشود [۳]. این پیتید حلقوی بر خلاف داروهای سیتوکسیک از تکثیر سلولی جلوگیری نمی‌کند بلکه با تأثیر روی عملکرد سلول‌های T، از تولید سیتوکین‌ها توسط این سلول‌ها، پس از مواجهه با آنتی‌زن‌ها جلوگیری می‌کند. اینترلوکین ۲ از عمدۀ سیتوکین‌ها است که مورد تأثیر واقع می‌شود [۴].

سلول‌های B نسبتاً از تأثیر سیکلوسپورین در امان می‌مانند. غلظت‌های پایین دارو (۱۰۰ ng/ml) به طور مؤثری از واکنش لنفوسیت‌ها می‌کاهد. در بیمارانی که در درمان بیماری‌های خود اینمی با سیکلوسپورین به تنهاًی تحت درمان قرار می‌گیرند، بروز عفونت‌های بالینی بسیار کمی دیده می‌شود که این مسئله، اهمیت کورتیکواستروئید و سایر فاکتورهای همراه را در بروز عفونت می‌رساند [۵].

اکثر مطالعات، نشان دهنده بروز کمتر عفونت در پیوند قلب و کلیه در گیرنده‌گان سیکلوسپورین می‌باشند. برای مثال در مطالعاتی که در پیوند کلیه انجام شده است، مصرف سیکلوسپورین در مقایسه با آزاتیوپرین، همراه با کاهش عفونت‌های باکتریال و سیتومگالوویروس بوده است [۶-۸]. اما، در یک مطالعه اروپایی در بیماران پیوند کلیه، تفاوتی در عفونت‌های باکتریایی و ویروسی دیده نشد [۹].

میزان بروز عفونت سیتومگالوویروس به وضعیت برخورد قبلی دهنده و گیرنده پیوند با این ویروس نیز بستگی دارد که مشخص شده در حالتی که دهنده مثبت و گیرنده منفی باشد، میزان بروز عفونت اولیه ۹۰ تا ۷۰ درصد می‌باشد و با موارد زیادی از بیماری سیتومگالوویروس و مرگ و میر ناشی از آن همراه است و تجویز پیشگیرانه داروهای ضد ویروسی نیز از بروز آن نمی‌کاهد و لذا اغلب مراکز از انجام پیوند در این حالت

جدول ۱- فراوانی عفونت سیتومگالوویروس در بیماران پیوند کلیه به تفکیک جنس

جنس	تعداد	درصد	تعداد	درصد	تعداد	درصد	مجموع کل
	با عفونت	بدون عفونت					
مرد	۳۵	۶۱/۴	۲۵۳	۶۳/۷	۲۸۸	۶۳/۴	
زن	۲۲	۳۸/۶	۱۴۴	۳۶/۳	۱۶۶	۳۶/۶	
جمع	۵۷	۱۰۰	۳۹۷	۱۰۰	۴۵۴	۱۰۰	۱۰۰

میانگین مقدار سرمی سیکلوسپورین در پایان ۱۰۰ روز بعد از پیوند در گروه دارای عفونت سیتومگالوویروس $۳۴۲/۲\pm ۱۱/۹$ و در گروه بدون عفونت $۲۹۶/۲\pm ۱۰/۵$ نانوگرم بر میلی لیتر بود که اختلاف فوق نیز از نظر آزمون آماری t معنی دار است ($p<0.05$).

در مورد سایر مؤلفه های بررسی شده در طی مطالعه، اختلاف معنی داری از نظر میزان بروز جنسی عفونت، بروز سنی، میزان بروز سنی و جنسی و میزان بروز سنی و جنسی بر اساس متوسط زمان بروز عفونت طی ۱۰۰ روز پس از پیوند مشاهده نشد.

بحث

در مطالعه ما، شیوع عفونت سیتومگالوویروس در طی ۱۰۰ روز اول پس از پیوند کلیه که زمان بحرانی از نظر بروز سندروم های مختلف بیماری می باشد، با مقدار سرمی سیکلوسپورین، به طور معنی داری دارای همبستگی می باشد ($p<0.05$), که بر خلاف نتایج حاصله از مطالعه ای است که در آن دو رژیم سرکوب گر ایمنی شامل (سیکلوسپورین+ پردنیزون) و (گلوبولین ضد تیموسیت + پردنیزون+ آزاتیوپرین) در دو گروه صد نفری از پیوند کلیه مورد بررسی قرار گرفته است. در آن مطالعه، گروه تحت درمان با رژیم حاوی سیکلوسپورین، موارد رد پیوند و نیز بروز عفونت کمتری را نشان داده اند در حالی که موارد عفونت سیتومگالوویروس پس از پیوند در این گروه کمتر از گروه دوم بوده است و در نهایت نتیجه گیری این مطالعه حاکی از آن است که رژیم سیکلوسپورین + پردنیزون می تواند جایگزین بسیار مناسبی در پیوند کلیه در مقایسه با رژیم سنی و معمول باشد [۱۱]. در برخی رژیم ها، از ترکیب سیکلوسپورین و میکوفنولات مافتیل (MMF) نیز در پیوند کلیه استفاده شده است. در مطالعات

دوم، سوم، چهارم، ماه دوم و ماه سوم پس از پیوند کلیه، زمان بروز عفونت پس از عمل جراحی، سن، جنس و سابقه عفونت سیتومگالوویروس قبل از جراحی در گیرنده و دهنده پیوند از پرونده بیماران استخراج و ثبت گردید. پرونده های فاقد اطلاعات فوق از مطالعه حذف شدند. البته این موارد بسیار نادر بودند و با توجه به تعداد کل نمونه ها، به عنوان عامل مداخله گر در اطلاعات ما محسوب نشدند. بیماران را بر اساس بروز یا عدم بروز عفونت در طی ۱۰۰ روز اول پس از پیوند، به دو گروه تقسیم نموده، میانگین مقادیر سرمی سیکلوسپورین را در هر گروه تعیین کردیم و با توجه به فرضیه اولیه خود مبنی بر این که با افزایش مقدار سرمی سیکلوسپورین، میزان بروز عفونت سیتومگالوویروس بالاتر خواهد بود، به مقایسه این دو گروه بر اساس میانگین مقدار سرمی سیکلوسپورین پرداختیم. داده ها با استفاده از آزمون های مربع کای (یا آزمون دقیق فیشر) و t مستقل با قبول $p<0.05$ به عنوان مقدار معنی داری تجزیه و تحلیل شد.

نتایج

در این پژوهش از ۴۵۴ پرونده بیمارانی که طی سال های ۱۳۷۹-۱۳۸۰ لغایت ۱۳۸۰ در بیمارستان شهید لبافی نژاد تحت پیوند کلیه قرار گرفته بودند، ۴۵۴ پرونده که از نظر متغیرهای مورد نیاز پژوهش کامل بودند، بررسی شد. ۳۶/۶٪ بیماران را زنان با میانگین سنی ۳۵ سال و ۶۳/۴٪ آن ها را مردان با میانگین سنی ۳۶ سال تشکیل می دادند.

طی ۱۰۰ روز بعد از پیوند ۵۷ بیمار (۱۲/۶٪) با میانگین سنی ۲۲/۸ سال به عفونت سیتومگالوویروس مبتلا شدند، جدول ۱ فراوانی بروز عفونت سیتومگالوویروس را در بیماران مورد مطالعه به تفکیک جنس نشان می دهد. متوسط زمان بروز عفونت در ۱۰۰ روز اول پس از پیوند در ۵۷ بیمار مذکور ۵۶ روز (حداقل ۲۰ و حداکثر ۹۹ روز) بود.

اکثریت بیماران عفونی فوق (۹۳٪) دارای سابقه عفونت هم در دهنده و هم در گیرنده پیوند بودند و تنها در ۲ نفر آن ها فقط دهنده کلیه دارای سابقه عفونت بوده است.

مقدار سرمی سیکلوسپورین تا زمان بروز عفونت در گروه با عفونت، $353/8 \text{ ng/ml}$ و در گروه بدون عفونت تا پایان ماه دوم، 310 ng/ml است که این اختلاف معنی دار است ($p<0.05$).

فارماکوکنیمیک داروی فوق از اهمیت خاصی برخوردار است. عوارض این دارو از جمله مسائل مهمی است که می‌تواند مصرف آن را محدود کند. بروز مسمومیت کلیوی و نیز افزایش خطر عفونت‌ها از جمله این عوارض می‌باشند. در موارد افزایش مقدار سرمی داروی فوق، باید این بیماران را با دقت بیشتری از نظر بروز عفونت و نیز بروز مسمومیت کلیوی تحت نظر گرفت. زیرا این دو عارضه به صورت سینرژیک بیمار را به سمت رد عضو پیوندی سوق می‌دهد که این تعامل از طریق یک چرخه معیوب به دنبال بروز سمیت کلیوی و افزایش مقدار سرمی دارو و در نهایت افزایش بروز عفونت سیتومگالوویروس عمل خواهد کرد.

نتیجه‌گیری

با توجه به گزارش نتایج غیرهمسان در مطالعات مختلف و نیز محدود بودن بررسی‌های قبلی، نتیجه‌گیری و قضاآور در مورد ارتباط مقدار سرمی سیکلوسپورین در افراد پیوند کلیه، نیاز به بررسی‌های بیشتر و مطالعات گسترشده‌تر دارد. ولی آنچه که از مطالعه حاضر بر می‌آید، حاکی از ارتباط بین این دو می‌باشد و تا حصول نتیجه‌گیری کلی منطقی به نظر می‌رسد که با کنترل مقدار سرمی سیکلوسپورین و تنظیم دوز دارو بر اساس آن، از بروز عوارض جانبی دارو از جمله سمیت کلیوی که در یک چرخه معیوب منجر به افزایش مقدار سرمی خواهد شد و در نتیجه خطر بروز عفونت را افزایش می‌دهد، بتوان بیماران را در شرایط حداکثر بهره‌وری از این دارو قرار داد. با توجه به این که متوسط مقدار سرمی دارو در بیماران ما که به عفونت سیتومگالوویروس مبتلا نشدنند معادل $296/2 \text{ ng/ml}$ می‌باشد، توصیه می‌نماییم که در حد امکان مقادیر سرمی زیر 300 ng/ml نگاه داشته شوند تا ضمن برخورداری از اثر بخشی دارو، شناس بروز عفونت سیتومگالوویروس در حداقل باشد. در نهایت ابراز نظر قطعی وابسته به جمع‌آوری اطلاعات بیشتر از طریق مطالعات گسترشده‌تر در آینده خواهد بود و راهکارهای عملی مناسب‌تر در آینده وابسته به این مطالعات می‌باشند.

انجام شده، دوزهای مصرفی MMF که حداقل 3 گرم در روز باشند، با افزایش بروز سپسیس سیتومگالوویروس همراهاند، در حالی که در دوزهای 2 گرم در روز ارتباطی با وايرمى سیتومگالوویروس و يا تهاجم بافتی آن دیده نشده است [۱۲]. نتایج حاصل از مطالعات قبلی نشان‌گر آن است که وجود سیکلوسپورین در رژیم‌های مصرفی سیتومگالوویروس را رژیم‌های سنتی قبلی، شیوع عفونت سیتومگالوویروس را افزایش نمی‌دهد [۱۱] و افزایش مقدار سرمی سیکلوسپورین نیز با افزایش شیوع این عفونت ارتباط ندارد ولی زمان بروز عفونت پس از پیوند را کاهش می‌دهد [۱۳]. در حالی که در مطالعه ما میانگین مقدار سرمی سیکلوسپورین در 100 ng/ml اول پس از پیوند در افراد با عفونت CMV معادل $342/2 \text{ گزارش شده}$ است که با اختلاف معادل 46 ng/ml معنی‌دار است. در مطالعه دیگری که در سال ۲۰۰۱ انجام شده است، محققان سعی در شناسایی عوامل مؤثر در شیوع عفونت سیتومگالوویروس در پیوند کلیه داشتند. در این مطالعه، 100 نفر بیمار که پیوند را از جسد دریافت کرده بودند، مورد بررسی قرار گرفتند. عفونت سیتومگالوویروس در گروه تحت درمان با (سیکلوسپورین + پردنیزولون + میکوفنولات مافتیل) بیشتر از گروه دوم که تحت درمان با (سیکلوسپورین + پردنیزولون + آزاتیوپرین) بودند، دیده شد. در این مطالعه مقادیر بالای سرمی سیکلوسپورین، با افزایش شیوع عفونت سیتومگالوویروس همراهی نداشت ولی منجر به تسریع در بروز بیماری می‌شد. تزریق خون از سایر عوامل خطر در بروز عفونت سیتومگالوویروس می‌باشد [۱۳].

در مطالعه حاضر، میانگین مقدار سرمی سیکلوسپورین در موارد دچار عفونت سیتومگالوویروس، بالاتر از سطوح توکسیک اعلام شده توسط مراجع (300 ng/ml) می‌باشد و متوسط زمان بروز عفونت نیز 56 روز پس از پیوند می‌باشد. مطالب فوق مؤید این مسئله است که در موارد تجویز سیکلوسپورین به بیماران پیوند کلیه، توجه به فارماکوکنیتیک و

References

- [1] The TH, van der Ploeg M, van den Berg AP, Vlieger AM, Vander Giessen M, Van Son WJ. Direct detection of cytomegalovirus in peripheral blood leukocytes-a review of the antigenemia assay and polymerase chain reaction. *Transplantation*. 1992; 54(2): 193-8.
- [2] Farrugia E, Schwab TR. Management and prevention cytomegalovirus infection after renal transplantation. *Mayo Clin Proc*, 1992; 67(9): 879-90.
- [3] Starzl TE, Klintmalm GB, Porter KA, Iwatsuki S, Schroter GP. Liver transplantation with use of cyclosporine a and prednisone. *N Engl J Med*, 1981; 305(5): 266-9.
- [4] Kahan BD. Cyclosporine. *N Engl J Med*, 1989; 321(25): 1725-38.
- [5] Palestine AG, Nussenblatt RB, Chan CC. Side effects of systemic cyclosporine in patients not undergoing transplantation. *Am J Med*, 1984; 77(4): 652-6.
- [6] Dummer JS, Hardy A, Poorsattar A, Ho M. Early infections in kidney, heart, and liver transplant recipients on cyclosporine. *Transplantation*. 1983; 36(3): 259-67.
- [7] Najarian JS, Fryd DS, Strand M, Canafax DM, Ascher NL, Payne WD, et al. A Single institution, randomized, prospective trial of cyclosporine versus azathioprine – antilymphocyte globulin for immunosuppression in renal allograft recipients. *Ann Surg*, 1985; 201(2): 142-57.
- [8] Anonymous. A randomized clinical trial of Cyclosporine in Cadaveric renal transplantation: Analysis at three years. The Canadian Multicentre transplant Study Group. *N Engl J Med*, 1986; 314: 1219.
- [9] Anonymous. Cyclosporine as sole immunosuppressive agent in recipients of kidney allografts from cadaver donors: preliminary results of a European multicentre trial. *Lancet*. 1982; 2: 57.
- [10] Jasal. Clinical practice guideline of prevention of CMV disease after renal transplantation. *Nephrol*, 1998; 9: 4967.
- [11] Ferguson RM , Rynasiewicz JJ, Sutherland DE, Simmons RL, Najarian JS. Cyclosporine A in renal transplantation: a prospective randomized trial. *Surgery*. 1982; 92(2):175-82.
- [12] Sarmiento JM, Munn SR, Paya CV, Velosa JA, Nguyen JH. Is cytomegalovirus infection related to mycophenolate mofetil after kidney transplantation ? A case – control study. *Clin Transplant*, 1998; 12(5): 371-4.
- [13] Szymczakiewicz-Multanowska AM, Kuznie_ wski M, Zawilinska B, Zgorniak – Nowosielska I, Uracz ID, Ignacak E, et al. Factors influencing prevalence and clinical course of cytomegalov_ irus (CMV) infection in kidney transplant patients. *Przegl Lek*, 2001; 58(7-8): 772-7.

