

## بررسی میزان باز بودن عروق کرونر در درمان با هیبرکیناز (Heberkinase)

غلامرضا داودی<sup>۱</sup>، سعید صادقیان<sup>۲</sup>، محمد علیدوستی<sup>۳</sup>، مهرداد نامداری<sup>۴</sup>، مجتبی سالاری فر<sup>۵</sup>، سودابه درویش<sup>۶</sup>

- ۱- متخصص قلب و عروق، مرکز قلب تهران
- ۲- متخصص قلب و عروق، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۳- اینترونشنال کاردیولوژیست، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۴- اینترونشن کاردیولوژیست، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی لرستان
- ۵- متخصص قلب و عروق، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی تهران
- ۶- پژوهش عمومی، واحد تحقیقات مرکز قلب تهران

یافته / دوره هفتم / شماره ۱۰ و ۱۱ / پاییز و زمستان ۱۴۰۲ / مسلسل ۱۶

### چکیده

دربافت مقاله: ۱۳/۱/۸۴، پذیرش مقاله: ۸/۱۳/۸۴

\* مقدمه: تزریق ترمبولیتیک ها هنوز شایع ترین روش درمانی انفارکتوس حاد قلبی (MI) در کشور ماست. با توجه به گزارشاتی که در مورد تأثیر ناکافی نوعی از این دارو که با نام تجاری Heberkinase در سال های اخیر در کشور ما مصرف می شود دریافت شده است. مطالعه زیر به منظور بررسی میزان باز بودن عروق کرونر در گیر در MI به دنبال تزریق Heberkinase طراحی و انجام شد.

\* مواد و روش ها: در این مطالعه ۱۱۰ بیمار مبتلا به انفارکتوس حاد میوکارد که در طی ۱۲ ساعت اول بعداز شروع علائم، این ترمبولیتیک را دریافت نموده بودندو در طی ۲۰ روز اول بعد از درمان آنژیوگرافی کرونر شده بودند، انتخاب شدند. جریان خون کرونر با درجه بندی ۲ و ۳ در مقیاس TIMI با تنگی زیر ۹۵٪ به عنوان رگ باز (Patent) در نظر گرفته شد. یافته ها با کسر تخلیه ای عوامل خطر و اطلاعات دمو گرافیک بیماران و نیز با مطالعات دیگر در این زمینه مقایسه شد.

\* یافته ها: در ۴۹٪ بیماران ماده ترمبولیتیک طی ۲ ساعت، در ۳۹٪ در بین ساعت ۲-۶ و ۱۲٪ در ۶-۱۲ ساعت بعد از شروع علائم تزریق شده بود. ۷۳ بیمار در ۱۰ روز اول و ۳۷ بیمار بین روز دهم تا بیست آنژیوگرافی شده بودند و متوسط زمان انجام آنژیوگرافی ۴/۶ + ۴/۵ روز بود. متوسط میزان باز بودن رگ انفارکتوس در زمان انجام آنژیوگرافی ۵۵٪ بود. میزان باز بودن با محل MI و رگ در گیر ارتباط معنی داری نداشت. در مقایسه انجام شده کسر تخلیه ای در گروه رگ باز به طرز معنی داری از گروه دیگر بالاتر بود (۴۷٪ در مقابل ۴۲٪) ( $p < 0.03$ ).

\* نتیجه گیری: در مقایسه با سایر مطالعات مشابه میزان باز بودن مشاهده شده در بیماران ما در حدود ۱۵٪ کمتر از مطالعات مشابه بود و نیز در مقایسه با آماری که در دوران قبل از شروع ترمبولیتیک درمانی در مورد میزان باز بودن خود به خود عروق داده شده است تفاوت واضحی در بیماران ما دیده نشد.

واژه های کلیدی: ترمبولیتیک، میزان باز بودن، Heberkinase، آنژیوگرافی عروق کرونر

آدرس مکاتبه: تهران، خیابان کارگر شمالی، مرکز قلب تهران

پست الکترونیک: ghdavoodi@yahoo.com

ترومبولیتیک بود. تمامی این بیماران علاوه بر تزریق وریدی *r-sk* به میزان ۱/۵ میلیون واحد در عرض یک ساعت تحت درمان با هپارین وریدی (۵۰۰۰ واحد بولوس و ادامه آن به صورت ۱۰۰۰ واحد در ساعت) و *ASA* ۵۰۰ mg تک دوز و سپس ۱۰۰ mg روزانه با نظر متخصص قلب مقیم اورژانس قرار گرفتند. در این مطالعه بیماران فوق از لحاظ فاکتورهای سن، جنس، سابقه بیماری قلبی، محل *MI*, زمان دریافت *SK* (زیر ۲ ساعت، ۶-۱۲ ساعت، ۲-۶ ساعت) و عوامل خطربیماری عروق کرونر (فشار خون، دیابت، مصرف سیگار، سابقه فامیلی و افزایش چربی خون) بررسی شدند. علاوه بر آن سطح آنزیم های *CK TOTAL* و *CKMB* و *LDH* در فاصله ۶، ۱۲ و ۲۴ ساعت پس از *MI* اندازه گیری شد و میزان صعود قطعه *ST* قبل از دریافت ترمبولیتیک نوترکیب (*r-sk*) و میزان برگشت آن به حالت طبیعی، تشکیل موج *Q*، کاهش درد قفسه سینه و میزان کسر تخلیه ای پس از دریافت ترمبولیتیک نوترکیب (*r-sk*) مورد مطالعه گردید. هم چنین باز بودن عروق کرونر در زمان آنژیوگرافی کرونر پس از تزریق *r-sk* و محل انجارکتوس، توسط یافته های آنژیوگرافی بررسی شد و جریان خون کرونر درجه ۲ و ۳ در مقیاس *TIMI* (یا تنگی زیر ۹۵٪) باز بودن معیار باز بودن عروق در نظر گرفته شد.<sup>(۴)</sup>

در پایان ارتباط بین باز بودن عروق کرونر، محل انجارکتوس و متغیرهای فوق با آزمون های آماری *T-TEST* و *Chi - Square* بررسی گردید. در تمام مراحل انجام این مطالعه، اقدامات تشخیصی و درمانی با رضایت نامه کتبی بیماران انجام شد.

### یافته ها

میانگین سنی بیماران مورد مطالعه شده ۵۸/۵ سال بود. ۸۶/۲٪ زن و ۱۳/۸٪ مرد بودند. میزان باز بودن عروق کرونر به دنبال تزریق *r-sk* در زنان ۸۰٪ و در مردان ۵۱/۵٪ بود که

### مقدمه

ترومبولوها یکی از علل مهم انفارکتوس حاد قلبی است و در نتیجه درمان با ترمبولیتیک ها نیز یکی از درمان های اصلی در حمله حاد قلبی است (۱). کاهش میزان مرگ و میر در انفارکتوس حاد قلبی بستگی به میزان تأثیر ماده ترمبولیتیک دارد (۲)، در صورت مؤثر بودن ماده مورد نظر، جریان خون سریع تر به دیستال محل تنگی می رسد، برونو ده قلبی حفظ می شود و بقاء بیمار افزایش می یابد. تأثیر ترمبولیتیک های مختلف در برقراری جریان خون مجدد، ۹۰ دقیقه پس از تزریق آنها، با یکدیگر متفاوت است؛ ولی اکثربت این مواد در فاصله سه ساعت پس از تزریق سبب ایجاد باز بودن در حدود ۷۰-۸۰٪ می گردند که این میزان در ۱-۳ هفته اول پس از تزریق ثابت باقی می ماند (۳). از آنجایی که نوع خاصی از استرپتوكیناز به نام هبرکیناز که یک نوع نوترکیب<sup>۱</sup> است، در کشور ما مصرف می گردد و در بعضی گزارش ها کفايت ماده مؤثره آن مورد سؤال واقع شده است، برای بررسی میزان تأثیر این ماده در باز بودن عروق کرونر به دنبال *MI*، مطالعه زیر طراحی شده است.

### مواد و روش ها

در این مطالعه ۷۷ نفر، ابتدا تمامی بیمارانی که از ابتدای سال ۸۲ تا پایان اردیبهشت ماه سال ۸۳ در مرکز قلب تهران با تشخیص *MI* حاد تحت درمان با *Heberkinase* (*r-sk*) قرار گرفته بودند، انتخاب شدند. سپس از میان آنها، بیمارانی که فاصله شروع درد تا تزریق *r-sk* در آنها کمتر از ۱۲ ساعت بود و علاوه بر آن در فاصله ۲۰ روز اول پس از تزریق *r-sk* تحت آنژیوگرافی قرار گرفته بودند، انتخاب شدند، که تعداد کل این بیماران ۱۱۰ نفر شد. معیارهای شروع ترمبولیتیک در این بیماران درد قفسه سینه تیپیک، صعود قطعه *ST* به میزان ۱mm در لیدهای اندام ها یا لاترال و ۲ در لیدهای قدمی و فقدان کنتراندیکاسیون های تزریق

1. Heberkinase

جدول شماره ۲- یافته های آنژیوگرافیک در بیماران مورد

درصد	فراوانی	
۵۵/۵	۶۱	میزان باز بودن رگ
۴۵	۵۰	کسر تخلیه ای
۵۳/۶	۵۹	انفارکتوس قدامی
۳۵/۴	۳۹	انفارکتوس تحتانی
۹/۱	۱۰	انفارکتوس خلفی
۱/۸	۲	انفارکتوس لاترال

زمان آنژیوگرافی در این مطالعه به طور متوسط  $4/6 \pm 4/5$  روز بود. در کل میزان باز بودن پس از تزریق  $r-sk$ ٪ ۵۵/۵ بود. هم چنین میانگین  $EF$  در این مطالعه ٪ ۴۵ به دست آمد که بین مقدار  $EF$  و باز بودن در رگ درگیر تفاوت آماری قابل ملاحظه ای مشاهده می شود ( $p = 0/03$ ). به طوری که در گروه با رگ باز مقدار  $EF$  به میزان ٪ ۵ بالاتر از گروه با رگ بسته بود (٪ ۴٪ در مقابل ٪ ۴۲).

بین شیوع ریسک فاکتورهای  $CAD$  جزبین میزان  $LDL$  و میزان  $patency$  عروق کرونر رابطه آماری معنی داری یافت نشد. در مورد میزان  $LDL$  تفاوت معنی داری بین گروه  $patent$  و با عروق بسته وجود داشت ( $p = 0/03$ ) و میزان  $LDL$  در گروه با رگ باز به طور متوسط  $28mg/dl$  پایین تر از گروه با رگ بسته بود.

### بحث

میزان باز بودن عروق کرونر گزارش شده در مطالعات مختلف به دنبال تزریق  $SK$  بر حسب زمان مطالعه بسیار متغیر می باشد.

در مطالعه *TERIMA* که در کشور کوبا در سال ۱۹۹۹ در مورد مقایسه  $r-sk$  و استریوتونکیناز طبیعی ( $n-sk$ ) (انجام شده است، میزان  $patency$  عروق در فاصله  $2 \pm 8$  روز پس از دریافت  $r-sk$  ٪ ۶۷/۱ و در مورد  $n-sk$  ٪ ۷۰/۷ گزارش شد (۵)، که در مقایسه با مطالعه فوق، میزان  $Patency$  در این مطالعه

در زمان به طور معنی داری بالاتر بود (٪ ۰/۰). جدول شماره یک مشخصات دموگرافیک رویکردهای زمینه ای را نشان می دهد.

جدول شماره ۱- مشخصات دموگرافیک و زمینه ای بیماران مورد مطالعه

متوجه	درصد	فراوانی
متوسط سن	۵۸/۸	۶۴
شیوع فشار خون	۳۳/۶	۳۷
شیوع چربی خون	۳۷/۳	۴۱
شیوع مصرف سیگار	۴۷/۳	۵۲
سابقه فامیلی ایسکمی قلبی	۱۰	۱۱
سابقه مثبت قبلی ایسکمی قلبی	۴۶/۶	۵۱
انفارکتوس قلبی	۴/۵	۵
آنژین صدری پایدار	۵۹/۴	۶۵
آنژین صدری ناپایدار	۱۷/۲	۱۹

٪ ۴۹ بیماران در ۲ ساعت اول، ٪ ۳۹ در فاصله ۲-۶ ساعت و ٪ ۱۱/۸ در ۶-۱۲ ساعت پس از شروع درد  $r-sk$  دریافت کردند. بین زمان دریافت  $r-sk$  و میزان باز بودن در زمان مطالعه، ارتباط معنی داری وجود نداشت که البته با توجه به زمان انجام آنژیوگرافی قابل توجیه پذیر است. در مورد ۵ بیمار تزریق  $r-sk$  ادامه داده نشد که ۱ مورد به دلیل کاهش فشار خون (بعدا مشخص شد که بیمار دچار سوراخ بین بطنی شده است)، ۳ مورد به دلیل خونریزی (یکی خونریزی گوارش فوقانی و دو مورد خونریزی لثه و دهان) و یک مورد به دلیل فوت بیمار بود. سایر عوارض تروموبولیتک ها از جمله تب، حساسیت شدید، *TIA*، *CVA* در این مطالعه مشاهده نشد.

از نظر یافته های آنژیوگرافیک، ٪ ۶۶/۴ بیماران در ۱۰ روز اول و ٪ ۳۳/۶ در ۱۰ روز دوم تحت آنژیوگرافی قرار گرفتند. میزان شیوع انفارکتوس قدامی، ٪ ۵۳/۶ بود. در کل میزان شیوع انفارکتوس ناحیه قدامی قلب (قدامی و آنژوپستانل) با ٪ ۵۳/۶ بیشترین و میزان شیوع انفارکتوس لاترال با ٪ ۱/۸ کمترین محل انفارکتوس را تشکیل دادند. بین محل *MI* و عروق کرونر تفاوت آماری معنی داری وجود نداشت.

بودن محروم نمودن بیماران *MI* از تزریق ترمبولیتیک ممکن نبود ولی جهت رفع این نقصیسه مقایسه با آمار مطالعات دیگر (که در دوران قبل از درمان با ترمبولیتیک انجام شده اند) بعمل آمده است. مسئله دیگری که بیان آن ضروری بنظر میرسد آن است که مطالعه آنژیوگرافیک ما در طی ۲۰ روز اول بعد از *MI* (متوسط زمان  $4/6 \pm 8/5$  روز) انجام شده است، اما آنچه که در مورد یک داروی ترمبولیتیک اهمیت دارد سرعت اثر در باز نمودن عروق است. لذا در بعضی مطالعات دیگر بررسی آنژیوگرافیک در دقایق و ساعات اولیه پس از تزریق انجام شده است (که البته خود ریسک بالاتری را به بیمار تحمیل می کنند).

با توجه به مطالعه فوق و مقایسه آن با سایر مطالعات و با در نظر گرفتن محدودیتهای مطالعه، می توان به این نتیجه گیری مقدماتی رسید که میزان اثر داروی *Heberkinase* در باز بودن عروق کرونر درگیر در انفارکتوس حاد قلبی از میزان مورد انتظار و میزان یافته شده در این مطالعات (با انواع تجاری دیگر) کمتر است و تقریبا در حد میزان باز بودن هودبخودی رگ درگیر می باشد.

### تقدیر و تشکر

مولفین تقدیر و تشکر خود را از همکاران زیر اعلام می کند:

سرکار خانم دکتر الهام حکی  
جناب آقای دکتر نوید پایداری

تزریق *r-sk* در مطالعه ما به صورت *overall* ۱۵٪ کمتر است.

*EF* به دست آمده به دنبال تزریق *r-sk* دردو گروه *nonpatent* و *patent* تفاوت آماری قابل ملاحظه ای داشته است. در مقایسه با مطالعات دیگر که *EF* هفته سوم را  $12\% \pm 4.5\%$  گزارش نموده اند (۶،۷)، *EF* به دنبال تزریق *r-sk* در این مطالعه تقریبا مشابه سایر مطالعات در مورد *sk* به دست آمده است. بر خلاف مطالعه گاستو - آی<sup>۱</sup> که سیگار و وزن بدن را از فاکتورهای تعیین کننده در *patency* عروق به دنبال تزریق ترمبولیتیک تعیین نموده است (۷). در مطالعه فوق سیگار یک *patency* در *LDL* در *r-sk* تاثیرداشته است. ( $P = 0.03$ ) عروق به دنبال تزریق *r-sk* هرمنتین<sup>۲</sup> و همکاران در ۲۰۰۵ به بررسی مشخصات و میزان فعالیت ۱۶ نوع استرپتوكیناز پرداختند و به این نتیجه رسیدند که فقط ۳ نوع آنها دارای حداقل فعالیت لازم (برابر ملاکهای فارماکوپه اروپا) هستند و در مطالعه آنها میزان فعایت *Heberkinase* حدود ۳۷٪ بوده است و این مطالعه بسیار جدید نیز در تائید نتایج مطالعه حاضر است.

### نتیجه گیری

از آنجا که مطالعه فوق یک مطالعه گذشته نگر بوده است مانند سایر مطالعات گذشته نگر محدودیتهای خاص خود را داراست. از طرف دیگر انتخاب گروه شاهد بدلیل غیر اخلاقی

1. Gusto-I

2. Hermentin

## References

1. Eric J. Topol. Text book of interventional cardiology 4th edition 2003; 5: 91-113
2. Valentin F, Wagne A. O' Rourke. The heart 11<sup>th</sup> edition 2004: 1298-1301
3. Gottlieb S, Boyko V, Harpaz D, Hold H, Gohen M, Mandelzweig L. Long-term (three-year) prognosis of patients treated with reperfusion or conservatively after acute myocardial infarction. Jornal of the Amirican College of Cardiology. 1999; 34(1): 70-82
4. The Gusto Angiographic Investigators. The effects of tissue plasminogen Activator, streptokinase or both on coronary \_ Artery patency, ventricular function and survival after acute myocardial infarction. The New Eng Journal of Medicine 1994; 330 (7): 516
5. Berrocal D, Cohen M, Spinetta A, Ben M, Rojas Matas C, Gabay J, and et al. Early reperfusion and late clinical outcomes in patients presenting with acute myocardial infarction randomly assigned to primary percutaneous coronary inter vention or streptokinase. American Heart Journal. 2003 Dec; 146 (6): 22
6. The TERIMA group investigators. Multicenter, randomized, comparative study of recombinant vs, natural streptokinase in acute myocardial infarction (TERIMA). Tromb Haemost. 1999 Dec; 82 (6): 1605 – 9
7. Bassand JP, Faivre R, Becue O, Hbert C, Schuffenecker M, Petiteau PY, and et al. Effects of early high-dose streptokinase intoqvenously on left ventricular function in acute myocardial infarction. Am J cadio. 1987 Sep 1; 60 (7): 435 – 9
8. Lundergan C, Reiner J, McCarthy W, Coyne K, Califf R, Ross A, and et al. Clinical predictors of early infarct-Related artery patency following thrombolytic therapy (Gusto-I experience). JACC 3 September 1998; 32(3): 641 – 7
9. Harmentin P, Guesta- liaker T, Weisse J, Schmidt K, Knorst M, Scheld M. Compurntivs analysis of the activity and conlent of different streptokinase preparations. EH J: 2005; 26: 933-40