

بررسی سیستم قلبی و عروقی و عوامل مرتبط با آن در مبتلایان به سندروم گیلن باره حاد

دکتر محمد یزدچی مرندی^۱ ، دکتر محمد علی آرامی^۲ ، دکتر صفا نجمی^۳ ، دکتر لقمان منصورپور^۳

خلاصه:

سابقه و اهداف: با توجه به شیوع درگیری سیستم قلبی عروقی در بیماران گیلن باره، اهمیت کترول اختلالات آن و ضرورت بررسی عالیم و عوامل مرتبط، این تحقیق روی مبتلایان به سندروم گیلن باره، در بیمارستان امام خمینی تبریز انجام گرفت.

مواد و روش ها: تحقیق با طراحی توصیفی روی کلیه بیماران گیلن باره در هفته اول بیماری و بستره انجام گرفت. اختلالات اتونوم با معاینه دقیق بالینی مشخص گردید. تغییرات ضربان قلب با تنفس (HRV) به روش استاندارد در کلیه بیماران اندازه گیری و طبقه بندی شد. ارزش پروگنوستیک تست و عوامل مرتبط با آن، به ویژه شدت بیماری با استفاده از آزمونهای مناسب آماری مورد قضاوت قرار گرفت.

یافته ها: تحقیق روی ۴۳ بیمار در سنین ۲۲±۱۸ سال که در حدود ۷۰ درصد آنها مرد بودند انجام گرفت. در ۶۰ درصد بیماران درگیری سیستم اتونوم وجود داشت که در ۱۸/۶ درصد آنها نتایج E/I Ratio در مقایسه با مقادیر نرمال غیرطبیعی بود. این نسبت در مورد آزمایش ۱۱/۶ HRV درصد بود ضمن آنکه در ۲۰/۹ درصد بیماران حداقل یکی از این نتایج غیرطبیعی بود. E/I Ratio و HRV در بیماران فرم آکسونال با فرم دمیلیزان تفاوت معنی داری نشان نداد ($P>0.9$), اما بین نتایج غیرطبیعی تستها و شدت ضعف بیمار و نیز نارسا بی ایش شدید تنفسی طی روزهای بعد ارتباط معنی داری مشاهده شد (به ترتیب $P<0.05$ و $P<0.01$).

نتیجه گیری: شکایات مربوط به درگیری سیستم اتونوم در روزهای اولیه ابتلا به سندروم گیلن باره در بیماران قابل توجه می باشد. همچنین درگیری سیستم قلبی عروقی با ایجاد اختلال در تستهای HRV و E/I Ratio می تواند در مورد بدتر شدن وضعیت تنفسی طی روزهای آتی بستری، هشدار دهنده باشد.

وازگان کلیدی: سیستم اتونوم، تغییرات ضربان قلب با تنفس، سندروم گیلن باره

۱- استادیار، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی تبریز، گروه اعصاب

تاریخ ارسال مقاله: ۸۳/۸/۱۴

۲- بیمارستان میلاند، گروه اعصاب،

تاریخ تایید مقاله: ۸۴/۵/۶

۳- دستیار نورولوژی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، بخش اعصاب

پاسخگو: دکتر محمد علی آرامی

کله تهران، پزرجگار شهید همت، بیمارستان میلاند

مقدمه

هر چند درگیری سیستم اتونوم در بیماری گیلن باره شناخته شده است ولی با در نظر گرفتن انواع سایر کلینیکال شیوع واقعی آن روشن نشده است. اندازه گیری پاسخ ضربان قلب به *Heart Rate Variation with Respiration: HRV* (HRV) یک روش ساده و حساس برای ارزیابی عملکرد سیستم پاراسمپاتیک می باشد. این پاسخ یک مسیر فیدبک ساده نیست بلکه سیستمهای دیگری از جمله مرکز تنفسی بصل النخاع، بارورفلکسها، رسپتورهای کششی قلبی و تنفسی و تغییرات فشار ورید مرکزی نیز در آن نقش دارند. تغییرات کاردیوواگال می توانند اولین و زودترین نشانه های اختلال در نوروپاتیهای خاص نظری نوروپاتی اتونومیک دیابتی باشند (۱). لذا به منظور مطالعه سیستم قلبی عروقی و عوامل مرتبط این تحقیق روی مبتلایان به مرحله حاد سندروم گیلن باره که به آزمایشگاه الکترودیاگنوستیک مرکز آموزشی و درمانی امام خمینی تبریز

در بیماری گیلن باره عالیم مربوط به درگیری سیستم اتونوم به صورتهای مختلف ظاهر می کنند. افزایش فشار خون شریانی، تاکیکاردی، آریتمی قلبی، هیپوتانسیون ارتوستاتیک، مشکلات گوارشی و تعریق زیاد از آن جمله اند. این عالیم در مرحله حاد بیماری روی داده و برای بیمار و پزشک مشکل ساز می گرددند (۱ و ۲).

روشهای مختلفی برای ارزیابی سیستم اتونوم ابداع شده اند که عمدتاً فونکسیون اتونوم قلبی عروقی و سودوموتور را مورد بررسی قرار می دهند. از روشهای بررسی سیستم اتونوم قلبی عروقی میتوان مانور والسالوا، ارزیابی فشار خون ارتوستاتیک با روشهای ویژه، ضربان قلب ارتوستاتیک، تغییرات ضربان قلب با دم و بازدم و تغییرات فشار خون به دنبال استرسهای روحی و فیزیکی را نام برد.

(درصد) با متوسط سن 33.8 ± 18 سال مورد بررسی قرار گرفتند. شکایات مربوط به درگیری سیستم اتونوم در روزهای نخست ابتلا به سندروم گیلن-باره در ۶۰ درصد بیماران وجود داشت. ۲۱ بیمار (۴۸/۸ درصد) ضعف حرکتی شدید داشتند و از نظر مقیاس ناتوانی *Hudge* طی بسترهای ۴ بیمار (۹/۳٪) در کلاس ۱، ۱۴ بیمار (۳۲/۶٪) در کلاس ۲، ۹ بیمار (۲۰/۹٪) در کلاس ۳، ۷ بیمار (۱۶/۳٪) در کلاس ۴ و ۹ بیمار (۲۰/۹٪) در کلاس ۵ قرار داشتند.

هیپوتانسیون ارتوستاتیک در ۲۲ بیمار (۵۱/۲٪) و آریتمی قلبی در ۱۰ بیمار (۲۳/۳٪) وجود داشت.

پافته‌های الکتروودیاگностیک و معاینه در ۱۵ بیمار (۳۴/۹٪) نشانگر فرم نوروپاتی آکسونال حرکتی (*AMAN*) و در ۲۸ بیمار (۵۶/۱٪) نشانگر فرم نوروپاتی دمیلیزان حاد بود.

میزان *HRV* در بیماران 27.7 ± 12 و میزان نسبت پاسخ قلبی در بازدم به دم طی تنفس عمیق $2/34 \pm 1/13$ به دست آمد.

در ۸ بیمار (۱۸/۶٪) نتایج *E/I Ratio* در مقایسه با افراد نرمال غیرطبیعی بود. آزمایش *HRV* ۵ بیمار (۱۱/۶٪) نیز غیرطبیعی بود. در ۹ بیمار (۲۰/۹٪) حداقل یکی از این تستها غیرطبیعی گزارش شد.

میزان *E/I Ratio* در بیماران فرم آکسونال $2/37 \pm 1/14$ و در فرم دمیلیزان $2/32 \pm 1/15$ به دست آمد که تفاوت معنی‌داری نشان نداد ($P > 0.09$). اما بین تست مختلط و شدت ضعف ارتباط معنی‌داری مشاهده گردید، بدین ترتیب که میزان *E/I Ratio* در بیماران با ضعف متوسط و خفیف $2/69 \pm 1/29$ و در فرم شدیداً ناتوان $1/97 \pm 0/87$ بود ($P < 0.03$). در ارتباط باوابسته شدن به ونتیلاتور و نارسایی تنفسی، میزان *E/I Ratio* در بیماران با نارسایی تنفسی $1/39 \pm 0/6$ و در بیماران بدون نارسایی تنفسی $1/09 \pm 0/26$ به دست آمد که تفاوت معنی‌داری نشان داد ($P = 0.001$).

نتایج آزمایش *HRV* با شدت ضعف ارتباط معنی‌داری نشان داد و در بیماران شدیداً ناتوان اختلال بیشتری در تغییرات ضربان قلب مشاهده شد ($p = 0.021$). (نمودار ۱)

مراجعه کردند، صورت گرفت.

مواد و روش‌ها

تحقیق با طراحی توصیفی انجام شد. کلیه بیمارانی که در مرحله حاد بیماری پلی نوروپاتی و حداکثر طی هفتاه اول از شروع علایم مراجعه نمودند، مورد بررسی قرار گرفتند. انتخاب و معاینه کامل سیستمیک و نورولوژیک با توجه خاص به معاینه سیستم اتونوم و نشانه‌های قلبی عروقی آن (هیپوتانسیون ارتوستاتیک و آریتمی قلبی) به عمل آمد. سپس مطالعه الکتروودیاگностیک استاندارد با دستگاه پیشرفتنه انجام گرفت و کلیه بیماران واجد کراپتربای سندروم گیلن باره (کراپتربای *NINCDS*)، وارد مطالعه شدند. بیماران از نظر ناتوانی مطابق با معیارهای *Hudge* در پنج کلاس طبقه‌بندی شدند: ناتوانی متوسط، کلاس ۱؛ ناتوانی شدید، کلاس ۲؛ ناتوانی خفیف، کلاس ۳؛ ناتوانی متواتر، کلاس ۴؛ ناتوانی شدید، کلاس ۵؛ و تنفس با دستگاه ونتیلاتور، کلاس ۶.

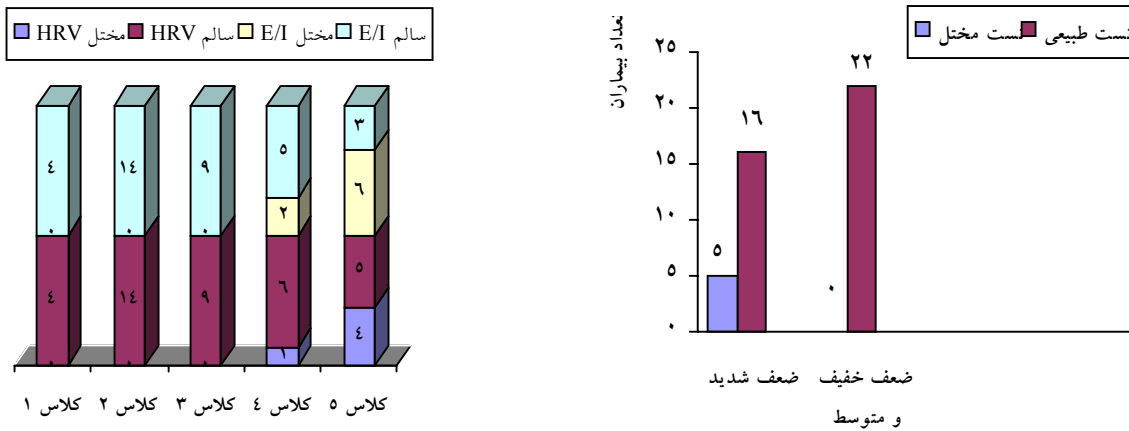
بیمارانی که به دلایل مختلف از جمله مصرف داروهای پائین‌آورنده فشار خون، مشکلات قلبی عروقی قبلی و دیابت، مستعد اختلالات اتونوم بودند، از مطالعه کثار گذاشته شدند. برای محاسبه *HRV*، بیمار در حالت درازکش، سر خود را به اندازه ۳۰ درجه بالا می‌گرفت، آنگاه نفس عمیق می‌کشید (۱۰ نفس در دقیقه). با استفاده از دستگاه الکتروموگرافی (*EMG*) و از طریق الکترود حلقه‌ای اکتیو که به انگشت شست دست راست و الکترود رفرانس که به انگشت شست دست چپ بیمار متصل بود، حداکثر وحدات ضربانات قلبی توسط دستگاه محاسبه و میزان تغییرات برای سیکل تنفس شامل دم و بازدم عمیق (*HRV*) ارائه می‌شد. مقادیر نرمال، بسته به سن بیمار تفاوت دارد: برای سن ۱۰ تا ۴۰ سال، بیشتر از ۱۸، ۴۱ تا ۵۰ سال، بیشتر از ۱۶، ۵۱ تا ۶۰ سال، بیشتر از ۱۲ و ۶۱ تا ۷۰ سال بیشتر از ۸ طبیعی در نظر گرفته می‌شود (۴).

نسبت پاسخ قلبی در بازدم به دم طی تنفس عمیق (*Expiratory to Inspiratory Ratio: E/I*) عبارتست از نسبت حداکثر فاصله *R-R* بین ضربانات قلبی طی بازدم عمیق به دم عمیق و مقادیر کمتر از $1/2$ آن غیر طبیعی می‌باشد توسط دستگاه محاسبه می‌گردید (۵).

جهت آنالیز از آزمون اختلاف میانگینهای (*Two t test*) آزمون مجذورکای (*independent sample t-test*) استفاده گردید و نرم‌افزار *SPSS 11* مورد استفاده قرار گرفت.

یافته‌ها

۴۳ بیمار شامل ۱۳ زن (۳۰ درصد) و ۳۰ مرد



نمودار ۳- ارتباط اختلال تغییرات ضربان قلب با تنفس با شدت بیماران مبتلا به گیلن باره ناتوانی بیماران مبتلا به گیلن باره

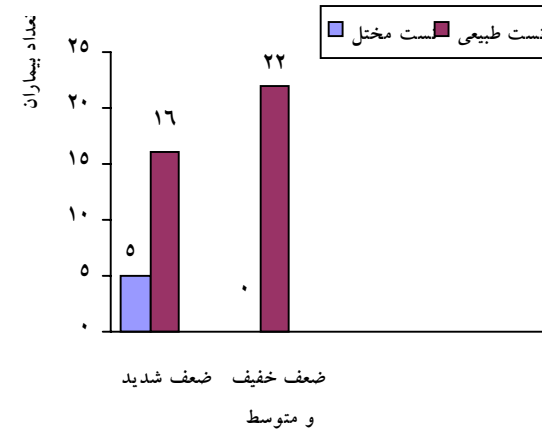
بحث

تحقیق نشان داد درگیری سیستم اتونوم در هفته اول ابتلا به سندرم گیلن باره در ۶۰ درصد بیماران وجود داشت. درگیری سیستم قلبی عروقی در گیلن باره شایع و گاهی کنترل اختلالات آن دشوار و پیچیده است. مطالعات مختلف نشانگر اهمیت شناخت و برخورد مناسب با این علایم می باشند. هدف بررسی حاضر، بررسی درگیری سیستم قلبی عروقی، ارتباط آن با برخی علایم و یافته های بالینی و نیز پیش آگهی بیماران است. هرچند از نظر بالینی شکایت مربوط به درگیری سیستم اتونوم قلبی - عروقی در مراحل اولیه بیماری گیلن باره شایع می باشد ولی تایید دقیق و آزمایشگاهی این موضوع نیازمند روش های دقیقت ر است.

مطالعه ما نشان داد سیستم اتونوم قلبی عروقی حدود ۲۱ درصد بیماران بطور مشخص درگیر می باشد. Singh و همکاران در یک بررسی روی ۲۴ بیمار گیلن باره E/I Ratio غیر طبیعی را در ۳۱/۶ درصد بیماران به دست آورده اند. این محققین درگیری سیستم اتونوم را واحد ارزش پر و گنوستیکی نیافتد (۶).

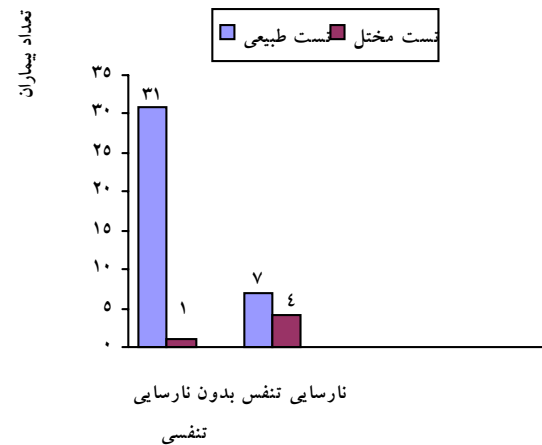
و همکاران نیز در یک بررسی ۶ ماهه روی ۵ بیمار مبتلا به فرم خفیف گیلن باره از کلیه روش های بالینی و تست های اتونوم بهره بردن و نشان دادند که در جاتی از درگیری سیستم قلبی عروقی در همه بیماران وجود دارد که با گذشت زمان اصلاح می شود (۷).

ما بین نوع الکترو دیاگنوستیک بیماری و درگیری قلبی عروقی اتونوم ارتباط خاصی نیافتیم. Asahina و همکاران ادعا کردند که نوع درگیری اتونوم در انواع AIDP و AMAN در مطالعه آنها متفاوت بوده است و نوع آکسونال بیماری، کمتر با درگیری اتونوم همراه بوده است (۸). بر اساس مطالعه آنها غلظت



نمودار ۱- ارتباط اختلال تغییرات ضربان قلب با تنفس با شدت ضعف بیماران مبتلا به گیلن باره ناتوانی بیماران مبتلا به گیلن باره

نتایج آزمایش HRV بین دو گروه بیماران دمیلیزان و آکسونال به شرح زیر بود: ۳ بیمار از ۲۸ بیمار با نوع دمیلیزان (۱۰٪) و ۲ بیمار از ۱۵ بیمار (۱۳٪) نتایج غیرطبیعی داشتند که تفاوت، معنی دار نبود ($P > 0.9$). از نظر درگیری شدید سیستم تنفسی، نتایج به دست آمده نشانگر ارتباطی معنی دار بود و در بیماران با نارسایی تنفسی اختلال بیشتری در تغییرات ضربان قلب با تنفس مشاهده شد ($p = 0.011$). (نمودار ۲)



نمودار ۲- ارتباط اختلال تغییرات ضربان قلب با تنفس با شدید تنفسی بیماران مبتلا به گیلن باره ناتوانی بیماران مبتلا به گیلن باره

این مطالعه نشان داد که در ناتوانی شدید (کلاس ۴ و ۵) طبقه بندی Hudge (بیشترین اختلالات در E/I Ratio و HRV) مشاهده می شود و تفاوت ها از معنی داری آماری برخوردار هستند ($p = 0.011$). (نمودار ۳)

موربیدیته بیماران می‌شوند (۱۰، ۱۱). دانشمندان دیگر اعتقاد دارند درگیری اتونوم به دو شکل پیش‌عقده‌ای و پس‌عقده‌ای رخ می‌دهد که دومی پیش‌آگهی بدتری دارد (۱۲).

استفاده از روش HRV توسط محققین مختلف برای ارزیابی سیستم اتونوم مورد تایید قرار گرفته است (۱۳ و ۱۴) که با توجه به مطابقت یافته‌های آن با وضعیت بالینی برای کاربردهای بالینی و پژوهشی توصیه می‌گردد. در یک جمع‌بندی به نظر می‌رسد که درگیری سیستم اتونوم قلبی عروقی در روزهای اول بیماری گیلن باره چه توسط معاينه بالینی و چه به وسیله تستهای ویژه قابل نشان دادن است. نتایج ما نشان داد درگیری سیستم عروقی با اختلال در تستهای RV و $E/I Ratio$ می‌تواند در مورد بدترشدن وضعیت تنفسی در روزهای بعدی بستری هشداردهنده باشد لذا این دسته از بیماران نیازمند توجه بیشتر و انتقال به واحد مراقبتها ویژه، حداقل در روزهای اول بستری خود می‌باشد.

پلاسمایی نورآدرنالین نیز در فرم دمیلیزان بیش از آکسونال بوده است. بررسی ما نشانگر ارتباط شدت ضعف حرکتی با درگیری قلبی عروقی است و لذا در بیماران با ضعف شدید باید مراقبت بیشتری به عمل آید.

یافته دیگر ما ارتباط معنی‌دار درگیری قلبی با شدت ناتوانی براساس معیارهای *Hudge* بود، بنابراین استفاده از این معیارها برای پیش‌بینی درگیری اتونوم قلبی عروقی پیشنهاد می‌شود. توجه به نتایج ما نشان می‌دهد که بین درگیری قلبی در روزهای اول ابتلا به بیماری و مرگ و میر ارتباط معنی‌داری وجود دارد. این امر توسط محققین مختلفی اظهار شده است (۹) که درگیری شدید سیستم اتونوم را به عنوان یکی از علل مورتالیته در گیلن باره مطرح کرده‌اند، هرچند سیستم اتونوم غالباً در هفتاهای بعد اصلاح می‌شود و علل دیگری همچون پنومونی و تبیلاتور یا علل و عوامل مربوط به واحد مراقبتها ویژه باعث مورتالیته و

References:

1. Asbury AK. *Diagnostic considerations in Guillain-Barré syndrome*. Ann Neurol 1981; 9 (suppl):1-5
2. Halls J, Bredkjae C, Friis ML. *Guillain-Barré syndrome: diagnostic criteria, epidemiology, clinical course and prognosis*. Acta Neurol Scand 1988;78:118-122
3. Evans WR. *Diagnostic testing in neurology: autonomic function*, First edition, Philadelphia, saunders, 1999, pp: 337-367.
4. John M, Ravits. *Autonomic nervous system testing*. Muscle Nerve 1997; 20:919-937
5. Maurice V, Allan H. *Principle's of NEUROLOGY*, Seventh edition. McGraw-Hill ,New York, ,2001:559
6. Singh NK, Jaiswal AK, Misra S, Srivastava PK. *Assessment of autonomic dysfunction in Guillain-Barre syndrome and its prognostic implications*. Acta Neurol Scand. 1987 Feb; 75(2):101-5
7. Lyu RK, Tang LM, Hsu WC, Chen ST, Chang HS, Wu YR. *A longitudinal cardiovascular autonomic function study in mild Guillain-Barre syndrome*. Eur Neurol. 2002;47(2):79-84.
8. Asahina M, Kuwabara S, Suzuki A, Hattori T. *Autonomic function in demyelinating and axonal subtypes of Guillain-Barre syndrome*. Acta Neurol Scand. 2002 Jan; 105(1):44-50.
9. Zochodne DW. *Autonomic involvement in Guillain-Barre syndrome: a review*. Muscle Nerve. 1994 Oct;17(10):1145-55
10. Nicholas D. Lawn, MBChB and Eelco F. M. Wijdicks, MD. *Fatal Guillain-Barré syndrome*. Neurology 1999;52:635
11. Hund EF, Borel CO, Cornblath DR, Hanley DF, McKhann GM. *Intensive management and treatment of severe Guillain-Barre syndrome*. Crit Care Med. 1993 Mar;21(3):433-46
12. Yokota T, Hayashi M, Hirashima F, Mitani M. *Dysautonomia with acute sensory motor neuropathy, A new classification of acute autonomic neuropathy*. Arch Neurol. 1994; 51 (10): 1022-31
13. Parisi L, Valente G, Serrao M, Castagnoli C. *RR interval variation, sympathetic skin reflex and QT dispersion in the assessment of autonomic function in peripheral neuropathy*. Electromyogr Clin Neurophysiol. 1999; 39(8): 461-8
14. Shahani BT, Day TJ, Cros D, Khalil N, Kneebone CS. *RR interval variation and the sympathetic skin response in the assessment of autonomic function in peripheral neuropathy*. Arch Neurol. 1990; 47(6): 659-64