مقاله پژوهشی مجله دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان دوره نهم، شماره چهارم، زمستان ۱۳۸۹، ۳۲۴–۳۱۵

بررسی همبستگی سطح هورمون رشد شبه انسولین ۱ (IGF-1) با شدت در گیری کبد در بیماران مبتلا به سیروز کبدی

<u>اصغر خوشنود</u>'، محمدجعفر فردوش'، محسن نصيرىطوسى'، عليرضا استقامتى'، حسين فروتن"، هادى غفرانى"، عليرضا عبدالهي'

دریافت مقاله: ۸۷/۱۱/۱ ارسال مقاله به نویسنده جهت اصلاح: ۸۸/۴/۳۰ دریافت اصلاحیه از نویسنده: ۸۹/۸/۲۲ پذیرش مقاله: ۸۹/۸/۲۲ چکیده

زمینه و هدف: IGF-1) Insulin-like Growth Factor-1) نوعی پروتئین پلیپپتیدی است که ۹۰٪ در کبد ساخته می شود. سیروز کبدی وضعیتی همراه با کاهش IGF-1 است و با پیشرفت بیماری احتمالاً سطح IGF-1 کاهش بیشتری می شود. سیروز کبدی وضعیتی همراه با کاهش IGF-1 است و با پیشرفت بیماری احتمالاً سطح Child-Pugh کاهش بیشتری می این مطالعه تعیین میزان همبستگی بین IGF-1 و شدت بیماری کبدی بر اساس معیارهای (Model for End Stage Liver Disease) MELD-Score بوده است.

مواد و روشها: در این مطالعه توصیفی- مقطعی، تعداد ۱۰۰ بیمار مبتلا به سیروز کبدی که در سالهای ۱۳۸۶ و ۱۳۸۷ و ۱۳۸۷ به درمانگاه گوارش بیمارستان امام خمینی تهران مراجعه کرده بودند، مورد بررسی قرار گرفتند. برای بیماران آزمایسات IGF-1 شمارش سلولهای خونی، آنزیمهای کبدی، آلکالین فسفاتاز، آلبومین سرم، کراتینین خون و بیلیروبین توتال و مستقیم سرم انجام شد. همچنین سونوگرافی کبد و طحال و آندوسکوپی برای واریس، آسیت و آنسفالوپاتی انجام گردید. سپس بر اساس معیارهای Child- Pugh و شمستگی IGF-1 با معیارهای Pugh و MELD و MELD مشخص گردید.

یافتهها: میانگین سنی شرکت کنندگان در این مطالعه + 41/9 سال و میانگین + 41/9 برابر با + 41/9 نانوگرم در دسی لیتر بود. ۱۴ بیمار (۱۸۴٪) دارای + 16F در حد طبیعی و ۸۶ بیمار (۱۸۶٪) دارای + 16F غیرطبیعی بودند. در تمام (۱۸۴٪) دارای + 16F و + 16F و نصریب همبستگی میان + 16F و + 16F و + 16F و نصریب همبستگی میان + 16F و + 16F و نصریب همبستگی میان + 16F و نصریب و نصریب همبستگی میان + 16F و نصریب همبستگی میان + 16F و نصریب و نصریب

نتیجه گیری: یافته های این مطالعه نشان داد که IGF-1 یک شاخص برای نشان دادن شدت بیماری سیروز کبدی است و می توان از این شاخص برای تعیین شدت بیماری در بیمارانی که امکان نمونه برداری وجود ندارد، استفاده نمود.

واژههای کلیدی: IGF-1، سیروز کبدی، MELD، Child- Pugh، سیروز

۱- (نویسنده مسئول) استادیار گروه آموزشی داخلی، دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد

تلفن: ۵۳۵۱–۸۲۲۴۰۰، دورنگار: ۸۳۵۱–۸۲۲۴۱۰۰، پست الکترونیکی: ۰۳۵۱–۸۲۲۴۰۰ تلفن

۲- دانشیار گروه آموزشی داخلی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

٣- استاد گروه آموزشي داخلي، دانشگاه علوم پزشكي تهران

۴- استادیار، گروه آموزشی آسیبشناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران

مقدمه

هورمصون رشد شسبه انسسولین ۱ (IGF-1) هورمصون رشد شسبه انسسولین ۱ (Insulin-like Growth Factor-1 نیلی پپتیدی با اثرات اندوکرین، پاراکرین و اتوکرین است که ساختاری شبیه انسولین دارد [۱] اگرچه بسیاری از بافتها IGF-1 ترشح می کنند ولی ۹۰٪ از آن در کبد ساخته می شود [۲]. خروج IGF-1 از کبد توسط هورمون ساخته می شود (GH) Growth Hormone ترشد می شود که خود از سلولهای سوماتوتروپ هیپوفیز قدامی ترشح می گردد [۳]. سلولهای کبدی گیرندههای GH دارند که با تحریک آن، باعث تولید و افزایش IGF-1 شده و سپس IGF-1 آن، باعث تولید د و افزایش ترشح می گردد [۴]. IGF-1 یک هورمون آنابولیک یا رشد است و باعث کاهش پروتئولیز و تحریک تولید پروتئین شده و متعاقب آن و در عضله باعث افزایش توده عضلانی می گردد [۶–۵].

سیروز کبدی وضعیتی همراه با کاهش IGF-۱ است و با پیشرفت بیماری احتمالاً سطح IGF-1 کاهش بیشتری می یابد [۲-۱۱] در سیروز کاهش و سطح می یابد از ۱۲]. ایـن کاهش و سطح هورمون رشد افزایش مـی یابد[۲۲]. ایـن کاهش IGF-1 ناشـی از دو عامـل اسـت. ابتـدا کاهش گیرنـده GH در بیماران سیروزی و کاهش پیشرونده توانایی تولید IGF-1 ببه علت کاهش سلولهای کبدی [۲۵–۱۳] باعـث افـزایش به علت کاهش سلولهای کبدی از مهاری IGF-۱ باعـث افـزایش هیپوتالاموس و هیپوفیز است. عدم پاسخ سلولهای کبدی Child- به بیماران سیروزی با شـدت -Child با تجویز AGH به بیماران سیروزی با شـدت -IGF-۱ ثابت شده است در حالی که در افراد عادی، این افزایش بالاتر از شده است در حالی که در افراد عادی، این افزایش بالاتر از ۲۰٪ میباشد [۱۰] بر این اساس، بعضی عوامل تغذیهای و متابولیــسمی نیــز برکـاهش IGF-۱ مــؤثر مــیباشــنـد. در

حقیقت افراد سیروزی وضعیت سوءتغذیهای شبیه افرادی که گرسنگی طولانی را تحمل میکنند، دارند یعنی تولید گلوکز از کبد و عضله افزایش مییابد [۱۸–۱۶].

در مطالعهای که Conchillo و همکارانش در دانشگاه ای که Navarra در اسپانیا انجام دادند، سطح پلاسـمایی IGF-1 در موشهای سیروتیک بررسی شد. این مطالعه نـشان داد که سطح سرمی IGF-1 در موشهای دچار سیروز کبـدی نسبت به موشهای سالم کاهش مییابد و ایـن کـاهش بـا شدت سیروز و فیبروز کبـدی رابطـه معنـیداری را نـشان میدهد [۱۹].

از آن جا که معیارهای Child-Pugh روش مناسبی برای تعیین شدت بیماری در مبتلایان به سیروز است می توان از این روش نمرهبندی استفاده کرد و از سوی دیگر، روش مذکور علاوه بر معیارهای کمی، حاوی معیارهای کیفی چون آنسفالوپاتی و آسیت است که دقت آن در ارزیابی شدت بیماری کبدی تحت تأثیر قرار می گیرد [۲۱-۲۰].

از سیستم نمره گذاری MELD (Stage Liver Disease Liver Disease) که شامل معیارهای کمّی (نظیر بیلی (Stage Liver Disease) بیلی روبین و کراتینین و (InterNational Ratio (INR) است، نیز برای تعیین شدت بیماری کبدی استفاده می شود. با توجه به عدم انجام مطالعه مشابه در ایران، هدف این مطالعه تعیین همبستگی بین میزان IGF-1 و شدت بیماری کبدی بر اساس معیارهای فوق بوده است.

مواد و روشها

در این مطالعه توصیفی ۱۰۰ بیمار مبتلا به سیروز کبدی مراجعه کننده به درمانگاه گوارش بیمارستان امام خمینی تهران از سال ۱۳۸۷ تا ۱۳۸۸، در محدوده سنی ۱۲ تا ۷۵ سال، که تشخیص آنها بر اساس بیوپسی یا

اصغر خوشنود و همکاران

معیارهای بالینی توسط فوق تخصص گوارش داده شده بود، مورد بررسی قرار گرفتند. از همه افراد رضایتنامه کتبی جهت ورود به مطالعه گرفته شد. معیارهای خروج از مطالعه شامل آنسفالوپاتی، سندرم هپاتورنال، وجود هرگونه عفونت در هفته اخیر، دیابت، بیماری مزمن کلیه، خونریزی گوارشی و سابقه بدخیمی بوده است. با توجه به مطالعه Vyzantiadis و همکاران که میانگین سطح سرمی IGF-1-1 در بیماران سیروتیک را ۳±۲۸/۹ ناوگرم در دسی لیتر گزارش کرده است، حجم نمونه با دقت ۵/۹٪ و حدود اطمینان ۹۵٪، حداقل هشتاد و دو نفر محاسبه گردید ولی جهت سهولت در محاسبه ۱۰۰ بیمار وارد مطالعه شدند [۲۰].

ابتدا در تمام بیماران مورد مطالعه، آزمایسات شمارش سلولهای خونی، آنزیمهای کبدی شامل آلکالین

فسفاتاز، آلبومین سرم، کراتینین خون، بیلیروبین توتال و مستقیم سرم انجام شد. نمونه خون در شرایط ناشتا از همه بیماران گرفته شد و سپس سرم آن جدا شده و منجمد گردید. تمام آزمایشات در یک زمان در آزمایشگاه ولیعصر بیمارستان امام خمینی انجام شد. جهت تمام بیماران، سونوگرافی کبد و طحال و بررسی آ سیت توسط یک رادیولوزیست و با دستگاه Hitachi ساخت کشور ژاپن و آندوسکوپی توسط دستگاه Olympus سری ۲۰۰ ساخت کشور ژاپن برای واریس انجام گردید. سپس بر اساس معیارهای (جدول ۱) مجموع نمرههای در یافتی بر اساس معیارهای بالینی و آزمایشگاهی در گروههای A و C مشخص شدند.

جدول ۱ - معیار Child- Pugh

٣	۲	1	نمره
			پارامتر
<٣	T-T/	>٣/۵	آلبومين
>٣	۲-۳	<٢	بيلىروبين
>14	1 D- 1 Y	<10	زمان پروترومبین
شدید و مقاوم به درمان	خفیف و قابل کنترل	بدون آسيت	آسيت
متوسط تا شدید	خفیف	بدون آنسفالوپاتی	آنسفالوپاتی

Child A: نمرات ۵ و ۶، Child B: نمرات ۷ و ۸ و ۹، Child C: نمرات ۱۰ و بالاتر

نحوه محاسبه MELD score توسط فرمول زير است: [۲۲].

MELD=٠/٩٧۵×loge [Creatinine (mg/dl) +٠/٣٧٨×loge [Bil(mg/dl)]+١/٠٢١×loge (INR)+٠/۶۴۳

Biosurce اندازه گیری IGF-1 با استفاده از کیتهای اندازه گیری با استفاده از کیتها استفاده این انجام شد.

ساخت کشور سوئد و روشهای رادیوایمونواسی انجام شد.

سن، که در توضیحات کیت مربوطه وجود داشت، لزومی به داشتن گروه شاهد نبود.

پس از جمعآوری دادههای مورد نظر تجزیه و تحلیل آماری انجام گردید. حد آماری معنی دار در این مطالعه 0.00 نبخه 0.00 نبخه 0.00 نبخه 0.00 نبخه 0.00 بوده است.

نتايج

این بررسی بر روی ۱۰۰ بیمار مبتلا به سیروز کبدی صورت گرفت. میانگین سنی بیماران ± 10 سال بود. در جدول ۲، توزیع فراوانی علل ایجاد کننده سیروز نشان داده شده است.

جدول ۲- توزیع فراوانی علل ایجاد کننده سیروز در بیماران مورد

فراوانی تعداد (درصد) علت سیروز هپاتیت اتوایمون ۲۵ (۲۵) هپاتیت B هپاتیت ک ۲۷ (۲۷) کریپتوژنیک ۲۷ (۱۷) هپاتیت C کلانژیت اسکلروزان اولیه ۵ (۵) بودکیاری ۴ (۲)	.رد ی	
هپاتیت اتوایمون AY (۲۵) هپاتیت B AY (۲۵) کریپتوژنیک YY (۲۲) هپاتیت C TY (۲۲) کلانژیت اسکلروزان اولیه A (۵) بودکیاری ۴ (۴) ویلسون Y (۲)	فراواني	تعداد (درصد)
هپاتیت B ۵۲ (۲۵) کریپتوژنیک ۷۱ (۱۷) هپاتیت C ۲۲ (۲۲) کلانژیت اسکلروزان اولیه ۵ (۵) بودکیاری ۴ (۴) ویلسون ۲ (۲)	علت سيروز	
کویپتوژنیک ۱۷ (۱۷) کویپتوژنیک ۲۲ (۲۲) هپاتیت C ۲۲ (۲۲) کلانژیت اسکلروزان اولیه ۵ (۵) بودکیاری ۴ (۴) ویلسون ۲ (۲)	هپاتیت اتوایمون	(70) 70
هپاتیت C ۲۲ (۲۲) کلانژیت اسکلروزان اولیه ۵ (۵) بودکیاری ۴ (۴) ویلسون ۲ (۲)	هپاتیت B	(۲۵) ۲۵
χ χ λ λ λ λ χ γ ψ γ <th< th=""><th>كريپتوژنيك</th><th>(۱۷) ۱۷</th></th<>	كريپتوژنيك	(۱۷) ۱۷
بودكيارى ۴ (۴) ويلسون ۲ (۲)	هپاتیت C	(77) 77
ویلسون ۲ (۲)	كلانژيت اسكلروزان اوليه	(Δ) Δ
	بودكيارى	(4) 4
(1)	ويلسون	7 (7)
جمع ۱۰۰ (۱۰۰)	جمع	(1) 1

بر اساس اطلاعات بالینی موجود در پرونـده بیمـاران محـت بررسـی، ۶۶ بیمـار (۶۶/) دارای واریـس مـری، ۸۲

بیمار (۸۲٪) دارای آسیت [۶۶ بیمار (۶۶٪) آسیت متوسط و ۱۶ بیمار (۱۶٪) آسیت شدید] و ۸۷ بیمار (۸۷٪) مبتلا به اسپلنومگالی بودند.

به لحاظ طبقهبندی شدت سیروز کبدی، یافتههای مطالعه حاضر نشان میدهد که توزیع بیماران در کلاس طبقهبندی Child، در طبقههای A و B و C توزیع یکسانی است، لیکن به لحاظ روش طبقهبندی MELD و با توجه به میانه و میانگین امتیاز در این روش طبقهبندی اغلب بیماران دارای امتیازهای بالایی بودهاند.

یافتههای این مطالعه نشان میدهد که میانگین (± انحراف معیار) IGF-1 برابر با ۹۲/۹۵ ±۹۱/۵۱ نانوگرم در دسیلیتر میباشد. ۱۴ بیمار (۱۴٪) دارای IGF-1 در حد طبیعی و ۸۶ بیمار (۸۶٪) در حد غیرطبیعی بودند. در جدول ۳، نسبت و فراوانی کلاس Child بر حسب وضعیت IGF-1 نشان داده شده است.

جدول ٣- توزيع فراواني بيماران برحسب شاخص IGF-1 و معيار Child

جمع	IGF-1 غيرطبيعي	IGF-1 طبیعی	IGF-1
تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	تعداد (درصد)	کلاس Child
(1) ٣٠	(۱۷) ۱۷	(17) 17	A
(1) 34	(34) 24	(•)•	В
(١٠٠) ٣۶	(٣۵) ٣۵	(1) 1	C
(1) 1	(٨۶) ٨۶	(14) 14	جمع

میانگین 1-GF در کلاس A برابر با ۱۲۱/۰۱ \pm ۱۲۱/۰۱ در کیاس B برابر با ۱۶۷، در کیاس B برابر با C کالس C برابر با C کالس C کالس C برابر با C کالس C برابر با C نانوگرم در دسی لیتر C می باشد. مقایسه این

مقادیر نشان دهنده تفاوت آماری معنی داری بین میزان ANOVA و شدت نارسایی کبدی است ($p<-\ell-1$).

اصغر خوشنود و همکاران

یافتههای این مطالعه نشان می دهد که میانه شاخص MELD در بیماران تحت بررسی ۱۵ واحد، میانگین (\pm انحراف معیار) این شاخص $\pm 10/0$ واحد و ضریب همبستگی میان IGF-1 و شاخص MELD برابر با $\pm 10/0$ و ساخص $\pm 10/0$ برابر با $\pm 10/0$ و ساخص $\pm 10/0$ برابر با

یافتههای مطالعه حاضر نشان میدهد که ضریب همبستگی میان شاخص IGF-1 و Child برابر با ۴۷۸ - بوده است (p<-/۰۰۱).

این مطالعه نشان داده است که میان جنسیت و IGF-1 غیرطبیعی رابطه معنیداری وجود ندارد، زیرا در بیماران دارای IGF-1 طبیعی ۳۵/۷٪ (۵ نفر) مؤنث و IGF-۱ فر) مذکر و در بیماران دارای ۱GF-۱ غیرطبیعی نیز ۳۲/٪ (۳۲ نفر) مؤنث و ۶۲/۸٪ (۴۸ نفر) مذکر بودند (p=۰/۹۱۴٪).

مطالعه حاضر همچنین نشان داد که در ۴۴/۳٪ بیماران دارای IGF-1 طبیعی و ۶۶/۳٪ بیماران دارای

IGF-1 غیرطبیعی نیز واریس مری وجود داشت. مقایسه این نسبتها نشاندهنده تفاوت آماری معنیداری نیست این نسبتها نشاندهنده تفاوت آماری معنیداری نیست ($p=-//\Lambda\Lambda f$). رابطه آماری معنیداری میان وضعیت IGF-1 و اسپلنومگالی دیده شد. به گونهای که در بیماران دارای IGF-1 طبیعی V(V(V) نفر) و در بیماران دارای اسپلنومگالی بودند غیرطبیعی نیز V(V).

بحث

نتایج نشان میدهد که بیماران مبتلا به سیروز کبدی در این مطالعه عمدتاً در دهه چهارم و پنجم زندگی خود قرار دارند و میانگین سنی بیماران که حدود ۴۴ سال بوده است، مؤید این نتیجه گیری است. شایعترین علل سیروز کبدی در این بیماران که میتوان آنها را نمونهای از جامعه بیماران سیروتیک مراجعه کننده به یکی از مراکز ارجاعی کشور دانست، بیماریهای هپاتیت اتوایمیون و هپاتیت B و C است. این یافته می تواند نشان دهنده شیوع بالایی از بیماریهای مذکور در جامعه و یا تمایل این بیماریها به سمت سیروز کبدی باشد. یافتههای مرتبط با نتایج آزمایشگاهی بیماران، حاکی از تغییرات پاتولوژیک در عملکرد کبدی است که دور از انتظار در بیماران سیروتیک نیست. به گونهای که سطح خونی بیلیروبین افزایش یافته، ولى آلبومين سرم و تعداد پلاكتها كاهش يافته است. کراتینین سرم این بیماران در حد طبیعی قرار داشته است که به علت حذف بیماران دارای نارسایی کلیه یا سندرم هیاتورنال بوده است.

یافتههای این مطالعه نشان میدهد که اغلب بیماران (حـدود ۸۵٪) دارای مقـادیر IGF-1 غیرطبیعـی هـستند. عوارض سیروز کبدی در بیشتر بیماران بروز پیدا کرده بود

به گونهای که ۶۶٪ بیماران دارای واریس، ۸۲٪ بیماران دارای آسیت و ۸۷٪ بیماران دارای اسپلنومگالی بودند. در این مطالعه، در تمام بیماران رابطه آماری معنی داری میان IGF-1 با شاخص MELD و شاخص IGF-1 در هر دو مورد این رابطه معکوس، ولی معنی دار بود. به گونهای که با افزایش امتیار در شاخصهای MELD و Child مقادیر IGF-1 به طور معنی دار و قابل قبولی کاهش پیدا کرد. این رابطه در بیماران مرد و زن به طور جداگانه مشاهده شد و به نظر می رسد که این رابطه به جنسیت بیماران بستگی ندارد. لیکن میان سن بیماران و IGF-1 رابطه معنی دار دیده شد ولی نوع رابطه معکوس بود، به عبارت دیگر با افزایش سن بیماران سیروتیک، مقدار سرمی IGF-1 کاهش پیدا می کند. در مطالعه مشابه که در بین ۴۴ بیمار مبتلا به سیروز پیشرفته ویروسی انجام شد این بیماران بر اساس درجهبندی Child، به ۳ گروه تقسیمبندی شده بودند و با گروه کنترل که همگی سالم و ۳۵ نفر بودند، مقایسه گردیدند. سطح سرمی IGF-1 به طور واضح با پیشرفت سیروز کاهش میافت و IGF-1 کمتر از ۳۰ نانوگرم در دسی لیتر، با پیش آگهی بد همراه بود [۲۱].

مطالعه حاضر نشان می دهد که در صورت تفکیک سنی بیماران، با وجود آنکه ضریب همبستگی IGF-1 با شاخصهای Child و MELD و Child دارای شدت قابل قبولی است، ولی در اغلب موارد معنی دار نیست. علت این موضوع را می توان به کاهش تعداد بیماران در هر گروه سنی دانست. از آنجا که ضریب همبستگی به شدت به تعداد نمونه آنالیز شده بستگی دارد، روابط فاقد رابطه آماری معنی دار را باید با احتیاط تعبیر کرد و قطعاً با افزایش حجم نمونه در هر گروه سنی، روابط میان این شاخصها

در برخی از گروههای سنی معنی دار خواهد شد. با این حال به نظر می رسد که شاخص IGF-1 با شاخصهای Child و MELD و MELD در گروههای سنی بالا (۲۰ الی ۶۰ ساله) دارای ارتباط معنی دارتری نسبت به گروههای سنی پایین تر باشد. انجام مطالعات بیشتر در این خصوص ضروری به نظر می رسد.

مطالعه حاضر نشان داده است که میان IGF-1 با واریس مری رابطه معنی داری وجود ندارد که می تواند ناشی از سایر علل ایجادکننده واریس مری، علاوه بر کاهش عملکرد کبدی باشد. ولی میان IGF-1 بـا آسـیت و اسپلنومگالی رابطه معنی داری وجود دارد. به گونهای که در بیماران دارای آسیت و دارای اسپلنومگالی نسبت بیشتری از بیماران دارای IGF-1 غیرطبیعی بودهاند. در مطالعه مشابه که در بین ۴۰ بیمار با سیروز پیـشرفته ویروسـی و الکلی و سیروز صفراوی اولیه با شدت متفاوت بـر اسـاس Child انجام گرفت، نـشان داده شـد کـه سـطح IGF-1 ارتباط منفی با درجه اسپلنومگالی و پیشرفت سیروز دارد [۲۰] همچنین شاخصهای آزمایـشگاهی نظیـر آلبـومین، INR، پلاکت (و تا اندازهای بیلیروبین) توانستهاند به طـور معنی داری ارتباط با IGF-1 را نشان دهند به گونهای که در بیماران دارای IGF-1 غیرطبیعی، این شاخصهای آزمایے شگاهی نیے به سمت مقادیر غیرطبیعی تمایل داشتهاند. در مطالعه مشابه که در کشور چین انجام شد سطح IGF-1 در بیماران مزمن کبدی و سیروز بررسی شد که کمترین میزان آن در بیماران سیروزی بود و با سطح آلبومین خون ارتباط داشت، چنانچه با آلبومین زیر ۳ گرم در دسیلیتر، سطح IGF-1 به شدت کاهش می یافت [۲۱].

اصغر خوشنود و همکاران

۲- تـأثیر تزریـق IGF-1 در بیمـاران سـیروزی و بررسـی عملکرد کبدی آنها

۳- بررسی پیشرفت کاهش IGF-1 در بیماران سیروزی با توجه به وضعیت تغذیهای آنها با اندازه گیری پره آلبومین و ترانسفرین

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از زحمات کارکنان بخش آندوسکوپی، آزمایشگاه و رادیولوژی بیمارستان امام خمینی تهران تشکر و قدردانی می گردد.

نتيجهگيري

مجموع یافتههای این مطالعه نشان میدهد که IGF-1 یک شاخص برای نشان دادن شدت بیماری سیروز کبدی است به گونهای که می توان از این شاخص برای تعیین شدت بیماری در بیمارانی که امکان نمونهبرداری در آنها وجود ندارد، استفاده نمود.

در پایان موارد زیر پیشنهاد می شود:

۱- انجام مطالعات بیشتر در خصوص ارزش استفاده از IGF-1 برای بررسی بیماری سیروز کبدی

References

- [1] Le Roith D. Insulin-like growth factors. *N Engl J Med* 1997; 336: 633-40.
- [2] Daughaday WH, Rotwein P. Insulin-like growth factors I and II. Peptide, messenger ribonucleic acid and gene structures, serum, and tissue concentrations. *Endocr Rev* 1989; 10(1): 68-91.
- [3] Baxter RC. The somatomedins: insulin-like growth factors. *Adv Clin Biochem* 1986; 25: 49-115.

- [4] Jones JI, Clemmons DR. Insulin-like growth factors and their binding proteins: biological actions. *Endocr Rev* 1995; 16(1): 3-34.
- [5] Russell-Jones DL, Umpleby AM, Hennessy TR, Bowes SB, Shojaee- Moradie F, et al. Use of leucine clamp to demostrate that IGF-1 actively stimulates protein synthesis in normal humans. Am J Physiol 1994; 267(4Pt1): 591-8.
- [6] Thoren M, Wivall-Helleryd I, Blum W, Hall K.
 Effects of repeated subcutaneous administration of recombinant human insulin-like growth factor I in adults with growth

- hormone deficiency. *Eur J Endocrinol* 1994; 131(1): 33-40.
- [7] Caufriez A, Reding P, Urbain D, Goldstein J, Copinschi G. Insulinlike growth factor I: a good indicator of funtional hepatocellular capacity in alcoholic liver cirrhosis. *J Endocrinol Invest* 1991; 14(4): 317-21.
- [8] Cuneo RC, Hickman PE, Wallace JD, Teh BT, Ward G, Veldhuis JD, et al. Altered endogenous growth hormone secretory kinetic and diurnal GH-inding protein profiles in adults with chronic liver disease. *Clin Endocrinol (Oxf)* 1995; 43(3): 265-75.
- [9] Donaghy A, Ross R, Wicks C, Hughes SC, Holly J, Gimson A, et al. Growth hormone theraphy in patients with cirrhosis: a pilot study of efficacy and safety. *Gastroenterology* 1997; 113(5): 1617-22.
- [10] Assy N, Hochberg Z, Amit T, Shen-Orr Z, Enat R, Baruch Y. Growth hormonestimulated insulin-like growth factor (IGF1) and IGF-1-binding protein-3 in liver cirrhosis. *J Hepatol* 1997; 27(5): 796-802.
- [11] Scharf JG, Schmitz F, Frystyk J, Skjaerbaek
 C, Moesus H, Blum WF, et al. Insulin-like

- growth factor-I serum concentrations and patterns of insulin-like growth factor binding proteins in patients with chronic liver disease. *J Hepatol* 1996; 25(5): 689-99.
- [12] Schmueli E, Stewart M, Alberti G, Record CO. Growth hoemone, insulin- like growth factor–1 and insulin resistence in cirrhosis. *Hepatology* 1994; 19(2): 322-8.
- [13] Chang TC, Lin JJ, Yu SC, Chang TJ. Absence of growth-hormone receptor in hepatocellular carcinoma and cirrhotic liver. *Hepatology* 1990; 11(1): 123-6.
- [14] Donaghy AJ, Delhanty PJ, Ho KK, Williams R, Baxter RC. Regulation of the growth hormone receptor/binding protein, insulin-like growth factor ternary complex sistem in human cirrhosis. *J Hepatol* 2002; 36(6): 751-8.
- [15] Shen XY, Holt RI, Miell JP, Justice S, Portmann B, Postel-Vinay MC, et al. Cirrhotic liver expresses low levels of the full-length and truncated growth hormone receptors. *J Clin Endocrinol Metab* 1998; 83 (7): 2532-8.
- [16] Shmueli E, Miell JP, Stewart M, Alberti KG, Record CO. High insulin-like growth factor binding protein 1 levels in cirrhosis: link with

insulin resistence. *Hepatology* 1996; 24(1): 127-33.

- [17] Donaghy A, Ross R, Gimson A, Hughes SC, Holly J, Williams R. Growth hormone, insulinlike growth factor-1, and insulinlike growth factor binding proteins 1 and 3 in chronic liver disease. *Hepatology* 1995; 21(3): 680-8.
- [18] Petersen KF, Jacob R, West AB, Sherwin RS, Schulman GI. Effects of insulin-like growth factor I on glucose metabolism in rats with liver cirrhosis. *Am J Physiol* 1997; 273(6Pt1): E1189-93.
- [19] Conchillo M, Priento J, Quirogaj. Insuline like growth factor I (IGF-1) and liver cirrhosis.

 *Rev Esp Enfern Dig 2007; 99 (3): 156-64.

- [20] Vyzantiadis T, Theodoridou S, Giouleme O, Harsoulis P, Evgenidis N, Vyzantiadis A. Serum concentrations of insulin-like growth factor-I (IGF-1) in patients with liver cirrhosis. Hepatogastroenterology 2003; 50(51): 814-6.
- [21] Wu YL, Ye J, Zhang S, Zhong J, Xi RP.

 Clinical significance of serum IGF-I, IGF-II

 and IGFBP-3 in liver cirrhosis. *World J Gastroenterol* 2004; 10(18): 2740-3.
- [22] Pugh RN, Murray-Lyon, IM, Dawson, JL, Pietroni MC, Williams R. Transection of the oesophagus for bleeding oesophageal varices. *Br J Surg* 1973; 60(8): 646-9.

Correlation Between Insulin-Like Growth Factor-I (Igf-1) Levels and Severity of Liver Involvement in Patients Afflicted with Liver Cirrhosis

A. Khoshnood¹, MJ. Farahvash², M. Nasiri Toosi², A. Esteghamati², H. Froutan³, H. Ghofrani³, A. Abdollahi⁴

Received: 20/01/09 Sent for Revision: 21/07/09 Received Revised Manuscript: 13/11/10 Accepted: 18/11/10

Background and Objectives: Insulin-like growth factor (IGF-1) is a polypeptide that 90% of it is secreted by liver. Cirrhosis of liver is a condition accompanied with decreased level of IGF-1, and with progression of the disease the level of IGF-1 may be further decreased. In this study the relation between the degree of IGF-1 and severity of liver disease on the basis of Child- Pugh and Model for end stage liver disease(MELD) score is investigated.

Materials and Methods: In this cross sectional study, 100 cirrhotic patients who were diagnosed on the basis of liver biopsy or clinical criteria, referring to the gastroenterology clinic of Imam Khomeini Hospital in Tehran, Iran during the years 2007-2008 were recruited. Laboratory investigations including IGF-1, CBC, liver Enzymes, Alkaline phosphates, serum Albumin, Creatinine, direct and total Bilirubin were carried out for all the patients. Similarly ultrasound for evaluation of ascites and endoscopy for varices were performed.

Results: 100 cirrhotic patients with male to female ratio of 63 to 37 and median age of 44.4±15 years were enrolled in the study. This study showed a mean IGF-1 level (± standard deviation) equal to 92.95±91.51 ng/dl. Fourteen patients (14%) had IGF-1 within normal limits while 86 patients (86%) had abnormal IGF-1 level. In all patients the correlation coefficient between IGF-1 and MELD was -0.317 (p=0.001) and correlation coefficient between IGF-1 and Child- Pugh was equal to -0.478 (p<0.001).

Conclusion: The findings of this study showed that IGF-1 could be an index of severity of cirrhosis and can be used to determine the severity of the disease in patients, in particular, when liver biopsy is not possible.

Key words: IGF-1, Liver Cirrhosis, Child- Pugh, MELD

Funding: This research was funded by Rafsanjan University of Medical Sciences.

Conflict of interest: None declared.

Ethical approval: The Ethics Committee of Rafsanjan University of Medical Sciences approved the study.

¹⁻ Assistant Prof., Dept. of Gastroenterology, Shahid Sadouhgi, University of Medical Sciences, Yazd, Iran Corresponding autor, Tel: (0351) 8224003, Fax:(0351) 8224100, E-mail: askhoshnood@yahoo.com

²⁻ Associate Prof., Dept. of Gastroenterology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

³⁻ Prof., Dept. of Endocrinology, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁴⁻ Assistant Prof., Dept. of Pathologhy, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran