

سطح سرمی اسیداوریک و پی‌آمدهای آن در زنان حامله طبیعی و پراکلامپتیک

مولود فخری (M.Sc.) * مرجان احمدشیروانی (M.Sc.) ** رضاعلی محمدپور تهمتن (Ph.D.) ***

چکیده

سابقه و هدف: پراکلامپسی یک سندرم اختصاصی دوران بارداری است که مطالعات مختلفی برای دست‌یابی به نشانگرهای آن جهت شناخت زودرس بیماری انجام شده است. گزارش‌های مختلف درباره مفید بودن ارزیابی سطح اسید اوریک در تشخیص پراکلامپسی و پی‌آمدهای آن، مطالعات بیشتری را در این زمینه می‌طلبد. هدف از این تحقیق مقایسه سطح سرمی اسید اوریک و پی‌آمدهای مادری، جنینی آن در زنان پراکلامپتیک و زنان حامله سالم و تعیین حساسیت آن به عنوان نشانگر پراکلامپسی و شدت آن می‌باشد.

مواد و روش‌ها: در این تحقیق که به صورت مورد-شاهدی انجام شد، ۳۰۴ زن حامله بستری در زایشگاه بیمارستان حضرت فاطمه زهرا(س) شهر ساری (۸۳-۱۳۸۰) مورد بررسی قرار گرفتند. از این تعداد، ۱۵۱ نفر که مبتلا به پراکلامپسی بودند به عنوان گروه مورد و ۱۵۳ خانم حامله سالم به عنوان شاهد در نظر گرفته شدند. پس از جمع‌آوری و ثبت داده‌ها جهت تجزیه و تحلیل از نرم افزار SPSS و آزمون‌های کای دو، ANOVA و ضریب همبستگی پیرسون و تعیین حساسیت و ویژگی استفاده شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد تعداد بارداری مادر و برخی از پی‌آمدهای مادری و جنینی در سه گروه (طبیعی، پراکلامپسی شدید و خفیف) اختلاف معنی‌داری داشت. میانگین غلظت اسید اوریک در سه گروه اختلاف معناداری را نشان داد، و بین گروه پراکلامپسی شدید با گروه طبیعی، بیش‌ترین اختلاف موجود بود. ۴۴/۲ درصد افراد تحت مطالعه در گروه هیپراورسمیک قرار داشتند (اسید اوریک بیش‌تر و مساوی ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) که از این تعداد ۷۱/۲ درصد در گروه پراکلامپسی و ۲۸/۸ درصد در گروه طبیعی بودند و اختلاف معنی‌دار بود. با مقایسه مقادیر مختلف اسیداوریک برای تعیین پراکلامپسی و شدت آن، نقطه برش ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر با حساسیت ۵۲ درصد و ویژگی ۸۰ درصد مناسب تشخیص داده شد. با این معیار نسبت خطر پراکلامپسی شدید ۱/۹۳ بود.

استنتاج: نتایج تحقیق نشان داد که حساسیت اسید اوریک در تشخیص پراکلامپسی در حد متوسط می‌باشد و هم‌چنین می‌توان از اندازه‌گیری اسید اوریک در تشخیص شدت پراکلامپسی و پی‌آمدهای مادری و به ویژه جنینی (نوزاد کم‌وزن، نارس، کاهش یا توقف رشد داخل رحمی جنین و آپگار پایین) استفاده نمود.

واژه‌های کلیدی: پراکلامپسی، اسید اوریک، هیپراورسمی

این تحقیق طی شماره ۲۱-۸۰ در شورای پژوهشی دانشگاه ثبت شده و با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی مازندران انجام شده است.
* کارشناس ارشد مامایی، عضو هیات علمی دانشگاه علوم پزشکی مازندران ✉ ساری: دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی مازندران، حوزه معاونت آموزشی
** کارشناس ارشد مامایی، عضو هیات علمی دانشگاه علوم پزشکی مازندران *** دکترای آمار، استادیار دانشگاه علوم پزشکی مازندران
تاریخ دریافت: ۱۳۸۳/۱/۲۶ تاریخ انجام اصلاحات: ۱۳۸۳/۸/۱۳ تاریخ تصویب: ۱۳۸۳/۱۰/۲۳

مقدمه

اختلالات فشار خون در بارداری شایع و یکی از سه علت عمده مرگ و میر مادران می‌باشد. این اختلالات، ۵ تا ۱۰ درصد تمام بارداری‌ها و ۲۰ درصد مادران اول‌زا را دچار عارضه می‌کند. بررسی‌ها نشان می‌دهد در ۳/۷ درصد بارداری‌هایی که به تولد نوزاد زنده منجر می‌شوند، این عارضه وجود دارد و ۱۸ درصد مرگ مادران بین سال‌های ۱۹۸۷ تا ۱۹۹۰ مربوط به عوارض فشار خون می‌باشد هم‌چنین فشار خون به تنهایی میزان مرگ جنین را ۳ برابر می‌کند. یکی از انواع اختلالات فشار خون بارداری، پراکلامپسی می‌باشد که به عنوان سندرم اختصاصی بارداری محسوب می‌شود. حداقل معیارهای لازم برای تشخیص آن فشار خون بالا همراه با پروتئین در ادرار است که هر چه شدیدتر باشد، تشخیص قطعی‌تر است. علی‌رغم کاهش در مرگ و میر مادری ناشی از پراکلامپسی، در بیش‌تر کشورهای توسعه یافته هنوز این مشکل یکی از شایع‌ترین دلایل مرگ مادر در طی بارداری است. مطالعات مختلفی برای دستیابی به نشانگرهای پراکلامپسی برای شناخت زودرس بیماری انجام گرفته است. یکی از این نشانگرها، اسید اوریک سرم می‌باشد که به دلیل کاهش دفع کلیوی اورات به‌طور شایع در زنان مبتلا به پراکلامپسی افزایش می‌یابد (۱) به‌طوری که بعضی آن را حساس‌ترین نشانگر پراکلامپسی می‌دانند (۲). اسید اوریک متابولیت نهایی سیکل پورین است و غلظت سرمی آن در طی حاملگی طبیعی تا هفته ۱۶ به علت افزایش کلیترانس کلیوی کاهش تدریجی دارد (۳) سپس در سه ماهه آخر افزایش می‌یابد (۴، ۵). به نظر می‌رسد در پراکلامپسی به علت کاهش ترشح کلیوی یا ضایعات گلوامرولی یا افزایش استرس اکسیداتیو، غلظت اسید اوریک سرم بیش از حاملگی طبیعی افزایش

می‌یابد (۶، ۷) و اکثر مطالعات مقادیر سرمی بالای ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر را نشانه شدت بیماری ذکر کرده‌اند (۶، ۱۰-۸). برخی از مطالعات علاوه بر این که افزایش غلظت اسید اوریک در پراکلامپسی را تأکید کرده‌اند آن را مرتبط با شدت بیماری و پروگنوز جنینی می‌دانند (۷، ۱۷-۱۱). برخی نویسندگان سطح سرمی اسید اوریک را در مقایسه با فشارخون، نشان‌گر بهتری برای تولد نوزادان کم‌وزن (۲۰-۱۸)^۱ و پی‌آمد بد پری‌ناتال ذکر کرده‌اند (۲۱). از طرفی مقادیر بالای اسید اوریک همراه با مرگ داخل رحمی، توقف یا کاهش رشد داخل رحمی جنین^۲ و نارسی گزارش شده است (۹، ۱۷، ۲۰-۲۴). دیگر تحقیقات نیز با بررسی و مقایسه مقادیر مختلف آزمایشگاهی، افزایش غلظت اسید اوریک در پراکلامپسی را تأیید نموده‌اند (۶، ۸، ۱۱، ۱۲). در مقابل تحقیقات دیگر اندازه‌گیری آن را در پیش‌گویی پراکلامپسی مفید نیافتند (۲۵، ۱۸). گزارش‌های مختلف درباره مفید بودن ارزیابی سطح اسید اوریک، در تشخیص پراکلامپسی و پی‌آمدهای آن بررسی‌های بیش‌تری را می‌طلبد. در این تحقیق به مقایسه سطح سرمی اسید اوریک در زنان پراکلامپتیک و زنان حامله سالم و تعیین حساسیت آن به عنوان نشان‌گر پراکلامپسی و شدت آن پرداخته می‌شود. یافتن رابطه بین سطح سرمی اسید اوریک با پراکلامپسی و شدت آن می‌تواند برای تصمیم‌گیری به‌موقع و تدارک اقدامات مراقبتی درمانی مناسب و در صورت لزوم ارجاع بیماران پرخطر به مراکز مجهزتر استفاده گردد.

مواد و روش‌ها

1. Low Brith Weight (LBW)
2. Intra uterin Growth Restriction (IUGR)

تحقیق از نوع مورد- شاهدی بوده و ۳۰۴ زن حامله بستری در زایشگاه بیمارستان حضرت فاطمه زهرا (س) و بیمارستان امام خمینی (ره) شهر ساری (۸۳-۱۳۸) مورد بررسی قرار گرفتند. از این تعداد، ۱۵۱ نفر که مبتلا به پراکلامپسی بودند به عنوان گروه مورد و ۱۵۳ زن حامله سالم به عنوان گروه شاهد انتخاب شدند. نمونه‌ها، از نظر سن مادر و سن حاملگی همسان شدند. بیماران مبتلا به دیابت، نقرس، صرع، فشار خون اولیه بدون علائم پراکلامپسی و مصرف داروهای خاص (آمیگاسین سولفات، سفازولین، کفلین، سفرادین، پیرازینامین، کاربامازپین و تیازیدها) و بیماران کلیوی از مطالعه حذف شدند. تشخیص پراکلامپسی و تعیین شدت آن بر مبنای علائم زیر بود:

پراکلامپسی خفیف: فشارخون دیاستولی کم‌تر از ۱۰۰ میلی‌متر جیوه، پروتئینوری جزئی تا +۱، کراتینین سرمی طبیعی، افزایش خفیف آنزیم‌های کبدی.

پراکلامپسی شدید: فشارخون دیاستولی مساوی یا بیش‌تر از ۱۱۰ میلی‌متر جیوه، پروتئینوری +۲ یا بیش‌تر، کراتینین سرمی بالا، افزایش شدید آنزیم‌های کبدی، سردرد، اختلالات بینایی، دردایبگاستر، اولیگوگوری، تشنج (اکلامپسی)، ترومبو سیتوپنی هیپرپلیروینمی و ادم ریوی (۱).

برای هر بیمار پرسشنامه‌ای که شامل اطلاعات دموگرافیک، سوابق بارداری و طبی، نتایج آزمایش‌ها، علائم و نشانه‌های پراکلامپسی، اطلاعات مربوط به نوزاد و مشکلات مربوط به بارداری بود از طریق مصاحبه با بیمار، معاینه و از روی پرونده بیمار تکمیل شد. پس از جمع‌آوری و ثبت داده‌ها جهت تجزیه و تحلیل از نرم افزار SPSS و آزمون‌های کای دو، ANOVA، ضریب همبستگی پیرسون و تعیین حساسیت و ویژگی استفاده شد. چون میزان طبیعی اسید اوریک سرم در حاملگی به‌طور متوسط ۴/۳ میلی‌گرم در

دسی‌لیتر می‌باشد براساس سوابق مطالعاتی معیار بالا بودن اسیداوریک مقادیر بیش از ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر در نظر گرفته شد (۶، ۸).

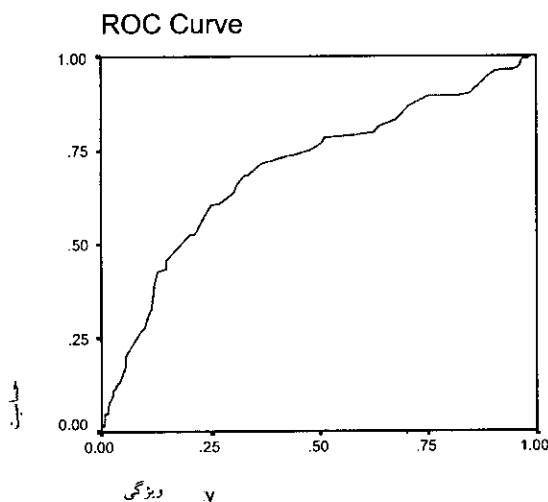
یافته‌ها

در این تحقیق ۳۰۴ زن باردار مورد بررسی قرار گرفتند. از این تعداد ۱۵۱ نفر به پراکلامپسی دچار بودند که علائم در ۸۸ نفر خفیف و در ۶۳ نفر شدید بود. ۱۵۳ نفر که علائم پراکلامپسی نداشتند، به عنوان گروه شاهد در نظر گرفته شدند. کلیه افرادی که سابقه فشارخون در حاملگی قبلی را گزارش کردند (۳/۹ درصد) در گروه پراکلامپسی قرار داشتند. اکلامپسی در ۲ مورد رخ داد. مقایسه خصوصیات فردی مادر در سه گروه نشان داد که تعداد زایمان ترم و حاملگی شکم‌اول بین گروه‌ها اختلاف معناداری داشت. هم‌چنین نتایج نشان داد برخی از پی‌آمدهای مادری و جنینی نیز در سه گروه اختلاف معنی‌داری داشت ($P < 0.05$)، جدول شماره ۱.

جدول شماره ۱: توزیع فراوانی نمونه‌های مورد پژوهش بر حسب خصوصیات فردی و پی‌آمدهای حاملگی در زنان باردار بستری زایشگاه بیمارستان فاطمه‌زهرا (س) و بیمارستان امام خمینی (ره) ساری سال ۸۳-۱۳۸

P-value	گروه			توزیع فراوانی حاملگی
	پراکلامپسی شدید شدید یا بیش‌تر تعداد معیار	پراکلامپسی خفیف میانگین + تعداد معیار	طبیعی میانگین ± تعداد معیار	
$P > 0.05$	۲۵/۰۷ ± ۵/۵۲	۲۶/۲۴ ± ۵/۳۳	۲۵/۳۰ ± ۵/۴۸	سن مادر (سال)
$P < 0.05$	۰/۴۳ ± ۰/۸	۰/۸۳ ± ۰/۸۷	۰/۸۶ ± ۱/۱۸	تعداد زایمان ترم
$P > 0.05$	۱/۵۴ ± ۰/۸۹	۱/۸۹ ± ۱	۱/۸۷ ± ۱/۶	تعداد حاملگی
$P > 0.05$	۷۴/۴۳ ± ۱۱/۱۴	۷۶/۰۸ ± ۹/۴۴	۷۱/۸۷ ± ۱۰/۸۴	وزن مادر
$P < 0.05$	۲۴/۸	۱۸/۳	۴/۷	حاملگی اول
$P < 0.05$	۴۱/۷	۲۹/۲	۲۹/۲	این‌بارکشن
$P < 0.0001$	۴/۰/۴	۱۹/۳	۴/۰/۴	سزارین
$P < 0.0001$	۳/۴	۲۱/۱	۱/۰/۵	کفتن یا توقف رشد داخل رحمی جنین
$P < 0.05$	۰	۲۰	۰	نوزاد مرده به دنیا آمده

چندزا بودند که آزمون آماری اختلاف معنی داری را نشان داد ($P=0/04$).



نمودار شماره ۱: منحنی ROC برای سطح اسید اوریک در پراکلامپسی

با محاسبه نسبت خطر^۱ شدت پراکلامپسی (خفیف و شدید)، براساس مقدار اسید اوریک، وقتی این عامل به تنهایی و بدون در نظر گرفتن سایر متغیرها در مدل رگرسیون قرار گرفت ($OR = 1/93$ به دست آمد. ارزش پیش‌گویی کننده مثبت $0/54$ و ارزش پیش‌گویی کننده منفی $0/67$ بود.

مقایسه علائم بالینی بین گروه هیپر اورسمیک و گروه طبیعی آشکار نمود که فشارخون مساوی یا بیش‌تر از $140/90$ ، ادم 3 پلاس و تشنج در گروه هیپراورسمیک به طور معناداری بیش‌تر بوده ولی ادم 1 یا 2 پلاس، سردرد، درد اپیگاسترواختلال بینایی بین دو گروه تفاوت معنی‌داری نداشت. جدول شماره 3 علائم بالینی و پیامدهای مادری و جنینی را در سه گروه نمونه‌ها نشان می‌دهد.

1. Odds Ratio

درمقایسه پیامدهای مادری و جنینی اختلاف معناداری بین سه گروه نشان داد. سزارین نیز گرچه در پراکلامپسی شدید برابر و در پراکلامپسی خفیف کم‌تر از گروه طبیعی بود ولی در کل افراد پراکلامپتیک $59/7$ درصد و بیش‌تر از گروه طبیعی بود.

آزمون آماری ANOVA نشان داد میانگین غلظت اسید اوریک در سه گروه باهم اختلاف معناداری داشت ($P < 0/01$). جدول شماره 2 مقایسه سطح اسید اوریک سرم را در سه گروه نمونه‌ها نشان می‌دهد آزمون t چندگانه شف نشان داد که پراکلامپسی شدید با گروه طبیعی بیشترین اختلاف معنی دار را داشته است.

جدول شماره 2 : توزیع فراوانی نمونه‌های مورد پژوهش بر حسب مقدار اسید اوریک در زنان بستری زایشگاه فاطمه زهرا (س) و بیمارستان امام خمینی (ره) ساری سال $1380-83$

P-value	میانگین با قاعده		میانگین ± انحراف معیار		گروه
	میانگین	انحراف معیار	میانگین	انحراف معیار	
$P < 0/01$	$1/07-0/12$	$0/18-0/23$	$1/12$	$0/17$	پراکلامپسی خفیف
	$0/18-0/23$	$0/18-0/23$	$1/12$	$0/17$	پراکلامپسی شدید
	$0/18-0/23$	$0/18-0/23$	$1/12$	$0/17$	طبیعی

بررسی حساسیت و ویژگی سطوح مختلف اسید اوریک در تعیین پراکلامپسی و شدت آن نشان داد که هر چند با افزایش غلظت اسید اوریک ویژگی آن افزایش می‌یابد ولی حساسیت تشخیصی کاهش دارد. و نیز بر اساس نقطه برش‌های مختلف، منحنی ROC رسم شد که بر این اساس مقدار سطح زیر منحنی $0/7$ به دست آمد، نمودار شماره 1

میزان حساسیت و ویژگی در نقطه برش $0/5$ به هم نزدیک تر و به ترتیب 52 درصد و 80 درصد بود. وقتی معیار بالا بودن اسید اوریک (هیپراورسمی) $0/5$ در نظر گرفته شد، مشاهده گردید که $34/2$ درصد افراد تحت مطالعه در گروه هیپراورسمیک قرار داشتند که از این تعداد $71/2$ درصد در گروه پراکلامپسی و $28/8$ درصد در گروه طبیعی بودند ($P < 0/0001$). هم‌چنین در گروه هیپراورسمیک $39/6$ درصد اول‌زا و $27/9$ درصد

جدول شماره ۳: علائم بالینی و پی آمدهای جنینی و نوزادی در اسید اوریک بالای ۰/۵ و زیر ۰/۵ میلی گرم در دسی لیتر در زنان باردار در زایشگاه بیمارستان فاطمه زهرا (س) در سال های ۸۳-۱۳۸۰

p-Value	مقدار اسید اوریک		علائم بالینی و پی آمدهای جنینی و نوزادی
	فراوانی (درصد) اسید اوریک بالای ۰/۵	فراوانی (درصد) اسید اوریک زیر ۰/۵	
$P < ۰/۰۰۰۱$	۱۳۱ (۶۴/۴)	۳۷ (۳۳/۸)	$BP \geq \frac{14}{9}$
$P > ۰/۰۰۵$	۲۱ (۴۰)	۱۸ (۲۹۰)	سردرد
$P > ۰/۰۰۵$	۳۹ (۴۷/۶)	۴۳ (۵۲/۱)	ادم یک پلاس
$P > ۰/۰۰۵$	۹ (۵۰)	۹ (۵۰)	ادم دو پلاس
$P < ۰/۰۰۰۱$	۳ (۱۰۰)	۰	ادم سه پلاس
$P < ۰/۰۰۵$	۲ (۱۰۰)	۰	تشنج
$P > ۰/۰۰۵$	۸ (۵۷/۱)	۶ (۴۲/۹)	درد اینگستر
$P > ۰/۰۰۵$	۴ (۳۶/۴)	۷ (۶۳/۶)	اختلال بیایی
$P < ۰/۰۰۰۱$	۳۶ (۵۲/۲)	۳۳ (۴۷/۸)	پره ترم
$P < ۰/۰۰۰۱$	۴۱ (۶۳)	۲۷ (۳۹/۷)	نوزاد کم وزن
$p < ۰/۰۰۵$	۱۱ (۵۷/۹)	۸ (۴۲/۱)	توقف یا کاهش رشد داخل رحمی جنین
$p > ۰/۰۰۵$	۲ (۴۰)	۳ (۶۰)	تولد نوزاد مرده
$p < ۰/۰۰۲$	$۸/۰۴ \pm ۱/۳۹$	$۸/۴۹ \pm ۱/۸۱$	$7 < \text{آپگار دقیقه اول}$ (میانگین)
$p > ۰/۰۰۵$	$۹/۸۲ \pm ۱/۳۵$	$۹/۳۰ \pm ۱/۵۴$	$7 < \text{آپگار دقیقه پنجم}$ (میانگین)

پیش بینی بیماری و شدت آن بررسی میزان اسید اوریک سرم است.

نتایج نشان داد که میانگین تعداد زایمان ترم در گروه پراکلامپسی خصوصاً نوع شدید آن، کم تر از دیگر نمونه ها بود. هم چنین اکثر مادران پراکلامپتیک نخست زایمان بودند، در حالی که این مورد در مادران طبیعی کم تر بود. این یافته تاییدی است بر نتایج دیگر تحقیقات که حاملگی اول را یکی از عوامل خطر پراکلامپسی ذکر نموده اند (۱، ۹، ۱۷).

همان گونه که سابقه قبلی پراکلامپسی یا فشار مزمن از عوامل خطر ابتلا به پراکلامپسی گزارش شده (۱، ۹، ۲۶، ۲۷) در این مطالعه نیز کلیه افرادی که سابقه پراکلامپسی را ذکر نمودند به آن دچار شدند. در گروه مورد، شیوع اکلامپسی مشابه با میزان گزارش شده در مطالعه Witlin (۱۹۹۱) ۰/۱ درصد بود (۱۱) ولی نسبت به شیوع گزارش شده در بررسی Low و همکاران (۱۹۹۵) بیش تر بود که ممکن است علت آن تفاوت در پروتکل درمانی و کنترل بهتر بیماران مطالعه Low باشد.

همان طور که مطالعات دیگر شیوع بیش تر عوارض جنینی و مادری در پراکلامپسی را گزارش نموده اند (۲۴، ۷، ۹، ۱۱، ۲۰، ۲۲) در این تحقیق وقوع توقف یا کاهش رشد داخل رحمی جنین در پراکلامپسی شدید، بسیار بیش تر بود. تمام مرگ های جنینی نیز در گروه پراکلامپسی رخ داده بود که باز به طور قابل توجهی تعداد آن در پراکلامپسی شدید، بیش تر بود. هم چنین القا (Induction) در پراکلامپسی شدید بیش تر انجام شد. در مطالعه Merviel (۱۹۹۸) نیز در موارد هیپراورسمی، القا بیش تر و زایمان خود به خود کم تر بوده است (۱۸) که دلیل عمده آن در نظر گرفتن ختم حاملگی برای پراکلامپسی شدید و نداشتن انقباضات مناسب بود. میزان

در بررسی اثر سطوح بالای اسید اوریک بر پیامد جنینی و نوزادی، با در نظر گرفتن مقادیر بالای ۰/۵ میلی گرم در دسی لیتر مشاهده شد که نوزاد نارس، نوزاد کم وزن، آپگار کم تر از ۷ در دقیقه اول و توقف یا کاهش رشد داخل رحمی جنین به طور معناداری در موارد هیپراورسمی بیش تر بوده ولی تفاوت معناداری برای نوزاد مرده به دنیا آورده و آپگار کم تر از ۷ در دقیقه پنجم دیده نشد، جدول شماره ۳.

بحث

پراکلامپسی از اختلالات شایع حاملگی و یکی از علل عمده مرگ و میر و عوارض مادری، جنینی و نوزادی می باشد و پیش گیری از این مشکل، اثر مهمی بر نتایج مادری و جنینی دارد. از این رو لزوم فراهم نمودن روش های پیش بینی زود هنگام، به منظور مداخلات به موقع ضروری می باشد. یکی از روش های

نیست (۶). از آن جایی که زمان اندازه‌گیری اسید اوریک در نتیجه موثر است و طبق تحقیقات Fay (۱۹۹۸) و Marviel (۱۹۹۸) افزایش اسید اوریک از ۴ هفته قبل از زایمان شروع شده و در یک هفته مانده به زایمان رابطه آن با پراکلامپسی معنی‌دار می‌شود (۱۳، ۱۸)، ارتباط ضعیف یا منفی بین اسید اوریک و پراکلامپسی در بعضی مطالعات (۱۷، ۱۸، ۲۵، ۲۱) ممکن است به علت زمان نامناسب بررسی و فاصله زمانی زیاد تا زایمان بوده باشد. هم‌چنین برخی از مطالعات، نقطه برش‌های بالاتری را به‌عنوان معیار هیپراورسمی در نظر گرفته‌اند از جمله، Witlin (۱۹۹۹) که اسید اوریک بالای ۸/۱ میلی‌گرم در دسی‌لیتر را معیار بروز اکلامپسی گزارش نمود (۱۱) ولی چون در این بررسی اندازه‌گیری اسید اوریک بعد از وقوع تشنج انجام شده بود به‌نظر می‌رسد این معیار دقت لازم را نداشته و با مقادیر پایین‌تر هم بتوان وقوع اکلامپسی را پیش‌بینی کرد. Martin (۱۹۹۹) نیز معیار ۷/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر را برای هیپراورسمی در نظر گرفت ولی او نیز در مطالعه خود فقط موارد شدید پراکلامپسی را بررسی کرده بنابراین نقطه برش بالاتری را گزارش نمود (۱۲).

در تعیین حساسیت و ویژگی آزمایش اسیداوریک هم‌چنان که Calvert و همکاران (۱۹۹۶) نیز نتیجه گرفتند (۳۱) با حساسیت بالا، ویژگی کاهش می‌یابد. در مقایسه با دیگر تحقیقات (۶) با معیار قرار دادن اسید اوریک ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر، میزان حساسیت کم‌تر ولی مقدار ویژگی بیش‌تر بود. با تعیین ویژگی و حساسیت در نقطه برش‌های مختلف، به‌نظر می‌رسد نقطه برش ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر معیار مناسب‌تری باشد. در این تحقیق نسبت خطر پراکلامپسی با این معیار معادل ۱/۹۳ به‌دست آمد. هم‌چنین مطابق با منحنی ROC حساسیت اسید اوریک در تشخیص پراکلامپسی

سزارین نیز در گروه پراکلامپسی خصوصاً پراکلامپسی شدید، بیش از دیگر گروه‌ها بود. به‌نظر می‌رسد با انجام اقدامات مراقبتی-درمانی به‌موقع و کاهش موارد شدید پراکلامپسی بتوان به کاهش میزان سزارین نیز کمک نمود.

محاسبه میانگین غلظت اسیداوریک در سه گروه اختلاف معناداری را نشان داد به طوری که میانگین اسیداوریک در پراکلامپسی شدید بیش از دو گروه دیگر و در پراکلامپسی خفیف نیز بیش از گروه طبیعی بود. این یافته توسط بسیاری از مطالعات دیگر که افزایش غلظت اسیداوریک و رابطه آن را با شدت بیماری در پراکلامپسی ذکر کرده‌اند، تأیید شده است (۱۶، ۱۹، ۱۳-۱۱، ۳۰، ۱۵-۲۸). هم‌چنین در مقایسه با مطالعه Mustaphi (۱۹۹۸) که میانگین اسید اوریک سرمی را قبل از زایمان در حاملگی طبیعی، پراکلامپسی خفیف و شدید به ترتیب ۴/۶۵، ۵/۴۲، ۶/۶۵ گزارش نمود (۸) و نیز مطالعه Lim (۱۹۹۸) که میانگین آن را در پراکلامپسی ۶/۲ ذکر کرد (۶) در این تحقیق نیز نتایج مشابهی به دست آمد. مطالعات Mustaphi و Lim نشان داد که می‌توان اسید اوریک سرمی بالای ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر را نشانگری از شدت بیماری دانست. در تحقیق حاضر نیز وقتی معیار بالا بودن اسید اوریک (هیپراورسمی) ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر در نظر گرفته شد، مشاهده گردید که اکثر افراد هیپراورسمیک در گروه پراکلامپسی قرار داشتند. مطالعات دیگر نیز میزان ۵/۵ میلی‌گرم در دسی‌لیتر را معیاری برای بالا بودن اسیداوریک و نشانگری از شدت بیماری ذکر نموده‌اند (۱۰-۸). البته در مطالعه Lim و همکاران (۱۹۹۸) ارتباط ضعیفی بین میزان اسید اوریک و شدت بیماری به‌دست آمد ولی چون بیش‌تر نمونه‌ها فرم خفیف بیماری را داشته‌اند (از ۱۳۰ نفر تنها ۱۸ نفر پراکلامپسی شدید داشتند) این نتیجه قابل اعتماد

دانسته‌اند (۷، ۱۷-۱۱، ۳۲). نتایج این تحقیق نیز نشان داد که وقوع نارسی، وزن کم هنگام تولد، آپگار کم‌تر از ۷ در دقیقه اول و کاهش یا توقف رشد داخل رحمی جنین در موارد هیپراورسمی بیش‌تر بودند و فقط در مورد مرگ جنین اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد هر چند از ۵ مورد نوزادی که مرده به دنیا آمدند همه در گروه پراکلامپسی قرار داشتند.

از یافته‌های تحقیق می‌توان نتیجه گرفت که از اندازه‌گیری اسید اوریک در تشخیص شدت پراکلامپسی و پیش‌بینی پی‌آمدهای مادری و جنینی می‌توان استفاده نمود و در نتیجه اقدامات درمانی-مراقبتی لازم برای مقابله با این عوارض را فراهم نمود.

سپاسگزاری

از مساعدت‌های بی‌دریغ معاون محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی مازندران، راهنمایی‌های ارزشمند سرکارخانم دکتر واشقانی و سرکارخانم دکتر کوثریان و همکاری صمیمانه سرکار خانم فاطمه بابایی و معصومه عسگریان تشکر و قدردانی می‌شود.

در حد متوسط است. این نتایج مشابه با یافته‌های Lim (۱۹۹۸) می‌باشند (۶).

مقایسه علائم بالینی در گروه هیپراورسمیک و طبیعی نشان داد که بعضی از علائم مثل سردرد، درد اپیگاستر و اختلال بینایی، اختلاف معناداری را در دو گروه نشان نمی‌دهد. در مطالعه Witlin (۱۹۹۹) نیز رابطه ای بین اکلامپسی و بعضی از علائم مثل درد اپیگاستر دیده نشد (۱۱). از طرفی همان‌گونه که نویسنده تأکید نمود در گزارش علائمی مانند سردرد که از ماهیت ذهنی برخوردار است ممکن است سوگرایی (Bias) وجود داشته باشد و شاید به همین علت در این مطالعه نیز اختلاف معناداری در بعضی از علائم مشاهده نشده است. Martin (۱۹۹۹) نیز ارتباطی بین سردرد با عوارض مادری و مقادیر آزمایشگاهی پیدا نکرد (۱۲). از آنجایی که بعضی از مطالعات هیپراورسمی را به عنوان یک رویداد زود هنگام گزارش کرده‌اند (۱۳، ۲۹، ۲۱) ممکن است که در این بررسی نیز چنین بوده و در واقع افزایش اسید اوریک قبل از بروز موارد فوق روی داده باشد. برخی از محققان افزایش غلظت اسید اوریک در پراکلامپسی را با پی‌آمد جنینی مرتبط

فهرست منابع

- 1-Cunningham FG, Gant Nf, Leveno KJ, Gilstrap III Lc, Hauth Jc, Wenstrom KD. *Williams Obstetrics*. USA: Mac Graw-Hill. 21 ed. 2001;
- 2-Roberts J. Pregnancy related hypertension. In Creasy R, Resnik R, editors. *Maternal Fetal Medicine: Principles and Practic*. 3rd ed. Philadelphia: WB Saunders. 1994;
- 3-Alexopoulos E, Tampakoudis P, Bili H, Mantalenakis S. Acute uric acid nephropathy in pregnancy. *Obstet Gynecol*. 1992; 80: 488-9.
- 4-Garovic VD. Hypertension in pregnancy: Diagnosis and treatment. *Mayoclinic Proceedings* 2000; 75(10): 1071-7.
- 5-Lind T, Godfrey KA, Otun H. Changes in serum uric concentrations during normal pregnancy. *Br J Obstet Gynecol*. 1984; 91: 128-32.
- 6-Lim KH, Friedman SA, Ecker JL, Kao L, Kilpatrick SJ. The clinical utility of

- serum uric acid measurements in hypertensive disease of pregnancy. *Am J Obstet Gynecol.* 1998; 178: 1067-71.
- 7- Many A, Hubel CA, Roberts JM. Hyperuricemia and xanthine oxidase in preeclampsia, revisited. *Am J Obstet Gynecol Surv* 1996; 174: 288-91.
- 8- Mustaphi R, Gopalan S, Ohaliwal L, Sarkar AK. Hyperuricemia and pregnancy induced hypertension reappraisal, *Indian J Med Sci.* 1998; 50(3): 68-71.
- 9- O, Brien WF. The prediction of preeclampsia. *Clinical Obstet and Gynecol.* 1992; 35(2): 351-362.
- 10- Jaeschke R, Guyatt G, Sactett D. Vsers guide to the medical literature III: How to use an article about a diagnostic test. *JAMA.* 1994; 271: 703- 7.
- 11- Witlin AG, Seade GR, Matter F, Sibai BM. Risk Factors for abruptio placenta and eclampsia: Analysis of 445 consecutively managed women with severe preeclampsia and eclampsia. *Am J Obstet Gynecol.* 1999; 180(6): 1322-9.
- 12- Martin JN, May WL, Magann EF, Terone DA, Rinehart BK, Blake PG. Early risk assessment of severe preeclampsia: Admission battery of symptoms and laboratory tests to pridict likelihood of subsequent significant maternal morbidity. *Am J Obstet Gynecol.* 1999; 180: 1407-14.
- 13- Fay RA, Bromhan OR, Brooks JA, Gebeskiv J. Platelets and uric acid the prediction of preeclampsia. *Am J Obstet Gynecol.* 1985; 152: 1038-9.
- 14- Nisell H, Erikssen C, Persson B, Carlstrom K. Is carbohydrate metabolism altered among women who have undergone a preeclampitic pregnancy? *Gynecol Obstet jnvest.* 1999; 48(4): 241-6.
- 15- Kaaja R, Tikkanen MJ, Viinikka L, Ylikorkala D. Serum lipoproteins, insulin and urinary prostanoid metabolites in normal and hypertensive pregnant woman. *Obstet Gynecol.* 1995; 85(3): 353-6.
- 16- Maggann EF, Martin JN Jr. The laboratory evaluation of hypertensive gravidas, *Obstet Gynecol Surv.* 1995; 50(2): 138-45.
- 17- O, Brien WF. Predictng preeclampsia (Review). *Obstet Gynecol.* 1990; 75: 445-52.
- 18- Merviel P, Ba R, Beaufiles M, Breast G, Salat-Baroux J, uzan S. Lone hyperuricemia during pregnancy. Maternal and fetal outcomes. *Eur J of Obstet Gynecol and Reprod Biol.* 1998; 77: 745-750.
- 19- Schuster E, Weppelmann B. plasma urate measurments and fetal outcome in preeclampsia. *Gynecol Obstet Invest.* 1981; 12: 762-7.
- 20- Yosimura A, Idewa T, Iwasakis S, Koshikawa S. significance of uricacid clearance in preeclampsia. *Am J Obstet Gynecol.* 1990; 162: 1639-40.

- 21- Dekker GA, Sibai BM. Early detection of preeclampsia. *Am J Obstet Gynecol.* 1991; 165: 160-72.
- 22- Low JH, Yeo GSH. Eclampsia-Are we doing enough. *Singapore Med J.* 1995; 36: 505-509.
- 23- Dunlop W, Furness C, Hill LM. Maternal hemoglobin concentration, haematocrit and renal handling of urate in pregnancy ending in the births of small for dates infants. *Br J Obstet Gynecol.* 1978; 85: 938-40.
- 24- Whigham KAE, Howie PW, Shah MM, Prentice CRM. Factor VIII related antigen/coagulant activity ratio as a predictor of fetal growth retardation: a comparison with hormones and uric acid measurements. *Br J Obstet Gynecol.* 1980; 87: 797-803.
- 25- Masse J, Forest JC, Moutquin JM, Maarcoux S, Brideal NA, Belanger M. A prospective study of several potential biologic markers for early prediction of the development of preeclampsia. *Am J Obstet Gynecol.* 1993; 169: 501-507.
- 26- Stone JI, Lockwood CJ, Berkowitz GS, Alvares M, Lapinski R, Berkowitz RL. Risk factors for severe preeclampsia. *Obstet Gynecol.* 1994; 83: 357-61.
- 27- Conde-Agudelo A, Belizan JM. Risk factors for preeclampsia in a large cohort of Latin American and Caribbean women. *Obstet Gynecol.* 2000; 107: 75-83.
- 28- Ries A. Laboratory testing for preeclampsia: Results, trends and screening recommendations. *Military Medicine.* 2000; 165(7): 546-47.
- 29- Redman C, Beilin L, Bonnar J, Wikinson R. Plasma-urate measurements in predicting fetal death in hypertensive pregnancy. *Lancet.* 1976; 1: 137-3.
- 30- Leidholm H, Montans, Aberg A. Risk grouping of 113 patients during pregnancy with respect to serum urate, proteinuria and the time of onset of hypertension. *Acta Obstet Gynecol Scand. Suppl.* 1984; 43-48.
- 31- Calvert SM, Tuffnell DJ, Haley J. Poor predictive value of platelet count, mean platelet volume and serum urate in hypertension in pregnancy. *Eur J of Obstet and Gynecol and Reprod Biol.* 1996; 64: 179-184.
- 32- Lie RT, Rasmussen S, Brunborg H, Gynecol HK, Lie-Nielsen E, Irgens JM. Fetal and maternal contributions to risk of preeclampsia. *BMJ.* 1998; 316: 1343-47.