

بررسی سطح سرمی روی در کودکان مبتلا به پنومونی

چکیده

زمینه و هدف: در حال حاضر پنومونی یکی از مهم‌ترین علل مرگ و میر کودکان در کشورهای در حال توسعه همانند ایران است. افزایش استعداد به پنومونی به خصوص در کودکان با سوء تغذیه، می‌تواند ناشی از کاهش ایمنی در این افراد باشد. یکی از دلایل کاهش ایمنی در این کودکان ممکن است کمبود روی باشد. اما کودکان بدون سوء تغذیه نیز به پنومونی مبتلاء می‌گردند و ممکن است کمبود روی در این کودکان نیز از علل کاهش ایمنی و ایجاد پنومونی باشد. هدف از این تحقیق تعیین سطح سرمی روی در کودکان مبتلاء به پنومونی در مقایسه با کودکان سالم است.

روشن بررسی: در این مطالعه مورد - شاهدی، سطح سرمی روی در ۱۴۲ کودک بدون سوء تغذیه ۶۰ - ۳ ماه مبتلا به پنومونی با ۱۴۲ کودک سالم مورد مقایسه قرار گرفت. داده‌ها با استفاده از آزمون t-test مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. از نرم‌افزار SPSS V. 11.5 نیز استفاده شد.

یافته‌ها: سطح سرمی روی کودکان با پنومونی در مقایسه با گروه کنترل به طور قابل ملاحظه‌ای پائین‌تر بود ($437/1 \pm 29/65$ در مقابل $511/22 \pm 93/1$ میکرو مول در لیتر/L μ).

نتیجه‌گیری: در کودکان مبتلا به پنومونی سطح سرمی روی در مقایسه با کودکان سالم به طور معنی‌داری کمتر است ($P = 0.0075$).

*دکتر فهیمه احسانی پور

دکتر ناهید وحید هرندي

دکتر کیوان جلالی

کلیدواژه‌ها: ۱- پنومونی ۲- کودکان ۳- روی

مقدمه

رسیده است. نقش روی در کوتاه نمودن دوره تب و سیر بهبودی سریع‌تر در عفونت‌های دستگاه تنفسی کودکان شناخته شده است.^(۱) حتی برخی از مطالعات، مصرف روئین روی را در کودکان ۶ ماه تا ۳ سال در کاهش وقوع پنومونی موثر دانستند. شاید علت آن ناشی از بهبود عملکرد سیستم ایمنی مخصوصاً افزایش CD4^(۲) باشد.^(۳) در تحقیقات متعدد نشان داده شده است که سطح سرمی روی در کودکان مبتلا به پنومونی، کاهش قابل ملاحظه‌ای نسبت به گروه کنترل دارد.^(۴-۹) در بهبود عفونت‌های دستگاه گوارش (اسهال) نیز نقش روی در سال‌های اخیر به اثبات رسیده است.^(۱۰-۱۳) از آنجایی که پنومونی

عفونت تنفسی تحتانی (پنومونی)، یکی از مهم‌ترین علت مرگ و میر کودکان در کشورهای در حال توسعه از جمله ایران است. استعداد به عفونت در کودکان با سوء تغذیه به دلیل کاهش ایمنی سلولی بالاتر می‌باشد.^(۱) ممکن است یکی از دلایل کاهش ایمنی در کودکان مبتلاء به سوء تغذیه کمبود روی باشد.^(۲) روی، از عناصر کیمیاب مهم با عملکرد متفاوت در انسان است.^(۴) نقش روی در نوروتრنسیمیشن (انتقال عصبی)، فعالیت ایمنی، رشد و نمو، فعالیت بعضی هورمون‌ها، کارکرد حس چشائی و بویایی و ترمیم زخم ثابت شده است.^(۵) نقش اساسی و مهم روی در سنتز پروتئین و نوکلئیک اسید نیز به اثبات

این مقاله خلاصه‌ای است از پایان‌نامه دکتر کیوان جلالی جهت دریافت درجه دکترای عمومی به راهنمایی دکتر فهیمه احسانی پور و مشاوره دکتر ناهید هرندي سال، ۱۳۸۵.

I) استادیار و فوق تخصص بیماری‌های عفونی کودکان، بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص)، خیابان ستارخان، خیابان نیایش، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی-درمانی ایران، تهران، ایران (مؤلف مسئول)

II) استادیار و متخصص بیماری‌های کودکان، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی-درمانی ایران، تهران، ایران

III) پزشک عمومی

آزمایشگاه جهت انجام سانتریفوژ و جداسازی سرم منتقل گردید. پس از انجام سانتریفوژ خون و جدا کردن سرم از گویچه‌ها، سرم توسط سمپلری که سر سمپلر آن اسید واش بود به لوله استریل دیگری منتقل و در فریز -۸۶- درجه سانتی‌گراد نگه داشته شد تا پس از اخذ تعداد محاسبه شده نمونه‌ها و سطح سرمی روی توسط روش اسپکتروفوتومتری با جذب اتمی (Atomic Absorption Spectrophotometry) اندازه‌گیری گردد. ۱۴۲ کودک سالم با سن همسان با گروه مورد و با وزن و قد مناسب سن (به‌دلیل آنکه سوء تغذیه موجب کاهش سطح سرمی روی می‌گردد)^(۱۴) که جهت انجام ویزیت ماهیانه یا انجام واکسیناسیون مراجعه کرده بودند، پس از اخذ رضایت از والدین به عنوان «گروه کنترل» وارد مطالعه شدند. در نهایت داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS V. 11.5 و آزمون t-test تحت آنالیز و مقایسه قرار گرفت.

یافته‌ها

در مجموع ۲۸۴ کودک در دو گروه ۱۴۲ نفره تحت بررسی قرار گرفتند. میانگین سنی افراد مورد مطالعه (مورد و شاهد) $13 \pm 6/16$ ماه بود. در هر دو گروه ۶۵٪ پسر و ۳۵٪ دختر بودند. سطح روی در گروه بیمار $511/23 \pm 36/921$ و در گروه کنترل $437/1 \pm 39/65$ میکرومول در لیتر بود. این اختلاف از نظر آماری معنی دار بود ($P=0.0075$)؛ بدین معنی که سطح سرمی روی در کودکان مبتلا به پنومونی کاهش قابل ملاحظه داشت. در هر دو گروه بیمار و کنترل، ۷۴٪ موارد (۱۰۵) از نظر سنی در محدوده ۳-۱۲ ماه و ۲۶٪ (۳۷ نفر) در سن ۱-۵ سال قرار داشتند. میانگین سطح سرمی روی در دو گروه مبتلا به پنومونی و کنترل به‌طور کلی و به تفکیک گروه سنی زیر یکسال و بالای یکسال در جدول شماره ۱ نشان داده شده است.

از علل شایع مرگ و میر کودکان در کشور ماست، لذا تحقیق فوق به منظور بررسی سطح سرمی روی در کودکان مبتلا به پنومونی و مقایسه آن با کودکان سالم انجام شد تا بلکه بتوان در صورت اثبات کاهش سطح روی در این موارد جهت پیشگیری و یا بهبود سریع‌تر از پنومونی، طرح‌های جدیدی ارائه داد.

روش بررسی

در این مطالعه مورد- شاهدی، تمامی کودکانی که با تشخیص پنومونی با نظر پزشک متخصص کودکان از سال ۱۳۸۵- ۱۳۸۳ در بخش کودکان بیمارستان حضرت رسول اکرم(ص) بستری شدند، در صورت نداشتن موارد ذیل، به عنوان «مورد» وارد مطالعه شدند: ۱- سن کمتر از ۳ ماه و بیش از ۶۰ ماه ۲- سوء تغذیه ۳- اسهال ۴- عفونت لوکالیزه به جزء پنومونی ۵- بیماری زمینه‌ای ۶- دهیدراتاسیون ۷- همولیز ۸- مصرف دارو، آنتی‌بیوتیک و روی ۹- تشنج و ۱۰- بیشتر از ۱۲ ساعت ناشتا بودن. مجموعاً ۱۴۲ کودک مبتلا به پنومونی شرایط ورود به تحقیق را داشتند.

تمامی این کودکان با تشخیص پنومونی در بخش کودکان بستری شده بودند. از آنجایی که موارد شدید پنومونی (تاکی‌پنه به همراه رتراکسیون شدید عضلات بین دنده‌ای، سیانوز، کاهش سطح هوشیاری، توکسیک بودن) در آی‌سی‌یو کودکان پذیرش شده بودند و بالطبع مدت زمان طولانی می‌بایست از راه دهان تغذیه نگرددند، لذا کلیه کودکان با حال عمومی خوب که امکان تغذیه از راه دهان در ابتدا یا حداقل پس از ۱۲ ساعت را داشتند، وارد تحقیق شدند. میانگین زمان بستری در این بیماران $1/5 \pm 4$ روز بود. از تمامی این کودکان، ۲ سی‌سی خون و ریدی گرفته شد. سپس در لوله‌های پلی‌پروپیلن اسید واش ریخته شد و بعد از درج مشخصات کامل کودک تحت شرایط استریل سریعاً به

مورد بحث و بررسی قرار گرفته است، عفونت ریوی (پنومونی) می‌باشد. در تحقیقی که در سال ۲۰۰۴ توسط Mahalanabis و همکارانش انجام گرفت نشان داده شد که مصرف روی در طی پنومونی منجر به کاهش مدت تب و بهبود زمان عفونت می‌گردد^(۱). در تحقیق دیگری که در سال ۲۰۰۴ توسط Brooks و همکارانش انجام گرفت نیز نتیجه فوق تایید گردید^(۲). در تحقیقی که مشابه تحقیق حاضر در سال ۲۰۰۴ توسط Strand و همکارانش در بنگلادش بر روی کودکان مبتلا به پنومونی انجام گرفت، سطح سرمی روی در کودکان مبتلا به پنومونی نسبت به گروه کنترل به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش داشت؛ بدین نحو که سطح روی در گروه کنترل $d1 = ۹۸ \mu\text{mol/L}$ و در کودکانی مبتلا به پنومونی $d1 = ۹۰ \pm ۵ \mu\text{mol/L}$ بود.^(۱۲) در تحقیق حاضر نیز کمبود این عنصر در کودکان مبتلا به پنومونی در مقایسه با کودکان سالم نشان داده شد. سطح سرمی روی در گروه کنترل $437/1 \pm 39/65 \mu\text{mol/L}$ و در گروه بیمار نظر آماری معنی‌دار بود ($P=0.0075$).^(۱۳)

تحقیق حاضر همچون تحقیق Salim Shakukr و همکارانش در هندوستان نشان داد که کودکان مبتلا به کمبود روی در معرض خطر بیشتری از نظر ابتلا به عفونت ریه قرار دارند. از محدودیت‌های این تحقیق عدم ثبت درجه‌بندی شدت پنومونی (خفیف، متوسط) توسط محقق بود. براساس تحقیق حاضر و تحقیق Salim^(۱۰) توصیه به مصرف روی در کودکان مبتلا به پنومونی می‌گردد. نتیجه اینکه کمبود روی در کودکان مبتلا به پنومونی شایع است.

جدول شماره ۱- مقایسه سطح سرمی روی در گروه پنومونی و سالم به تفکیک سن

سن	پنومونی $\mu\text{mol/L}$	سالم $\mu\text{mol/L}$
کنترل	$511/23 \pm 36/921 \mu\text{mol/L}$	$437 \pm 39/65 \mu\text{mol/L}$
گروه	$502/8 \pm 227/41 \mu\text{mol/L}$	$470 \pm 250/0.3 \mu\text{mol/L}$
بالای یکسال سن	$428/0.9 \pm 109/49 \mu\text{mol/L}$	$369 \pm 180/0.3 \mu\text{mol/L}$

بحث

روی، عنصری است که در رشد و نمو و کارکرد اینمی انسان نقش بهسزایی دارد^(۴). در سال‌های اخیر نقش روی در بسیاری از بیماری‌ها مورد بحث و بررسی قرار گرفته است. سطح روی در کودکان با تب و تشنج مورد بررسی قرار گرفته است و کمبود این عنصر در این موارد به ثبات رسیده است^(۱۵). کمبود این عنصر در ایجاد نقصان‌لوله عصبی و پیشگیری با این عنصر جهت کاهش این نقصان نیز ثابت شده است^(۱۶). نقش این عنصر در ترمیم زخم ناشی از جراحی نشان داده شده است^(۱۷). بیشترین بحثی که در سال‌های اخیر در خصوص روی وجود دارد، نقش آن در بیماری‌های عفونی و کاهش مرگ و میر این بیماری‌ها با مصرف این عنصر می‌باشد. کمبود این عنصر در کودکان اسهالی در تحقیقات متعدد نشان داده شده است^(۱۲,۱۱). در تحقیقی، مصرف روی در طی اسهال در کاهش شدت و مدت اسهال به اثبات رسیده است^(۱۳). از جمله عفونت‌های دیگری که همراهی آن با کمبود روی

فهرست منابع

1- Zaman K, Baqui AH, Yunus MD, Sack RB, Bateman OM, Chowdhury HR, et al. Association between nutritional status, cell mediated immune status and acute lower respiratory infections in Bangladeshi children. Eur J Clin Nutr 1996; 50: 309-314.

2- Fraker PJ, Jardieu R, Cook J. Zinc deficiency and

immune function. Arch Dermatol 1987; 123: 1699- 1701.

3- Schoen LA, Fernandez G, Garefalo JA, Good RA. Nutrition immunity and cancer - A review: Part II: Zinc, immune function and cancer. Clin Bull 1979; 9: 63-75.

4- Walker CF, Black RF. Zinc and the risk for

infectious diseases. *Annu Rev Nutr* 2004; 3(5): 255-75.

5- Bhandari B. Trace elements. In: Textbook of pediatrics. Parthsarthy A. 2nd ed New Dehli: Jaypee Brothers Medical Publisher LTD; 1999. P. 141-145.

6- Mahalanabis D, Lahiri M, Paul D. Randomized double-blind, clinical trial of the efficacy of treatment with zinc or vitamin A in infants and young children with severe acute lower respiratory infection. *Am J Clin Nutr* 2004; 79 (3): 430-6.

7- Brokks WA, Yunus M, Santoshoma M. Zinc for severe pneumonia in very young children. *Lancet* 2004; 363 (9422): 1683-8.

8- Bhutta ZA. Prevention of diarrhea and pneumonia by zinc supplementation in children in developing countries. *J Pediatr* 1999; 135 (6): 689-697.

9- Brooks WA, Yunus M, Santoshoma M. Zinc for severe pneumonia in very young children. *Lancet* 2004; 363 (9422): 1683-8.

10- Salim Shakur M, Malek MA, Bano N, Islam KH. Zinc status in well nourished Bangladeshi children suffering from acute lower respiratory infection. *Indian J Pediatr* 2004; 41 (4): 478-481.

11- Baqui H, Black E, Fischer CH. Zinc supplementation and serum zinc during diarrhea. *Indian J Pediatr* 2006; 73 (6): 493-7.

12- Strand TA, Adhikari PK, Chandyo RK. Predictors of plasma zinc concentrations in children with acute diarrhea. *Am J Clin Nutr* 2004; 79 (3): 451-6.

13- Bhatnagar S, Bahl R, Shama PK. Zinc with oral rehydration therapy reduces stool output and duration of diarrhea in hospitalized children. *J Pediatr Gastroenterol Nutr* 2004; 38 (1): 34-40.

14- Ostadrahimi AR, Mahboob S, Barzeghar M. Serum zinc concentration of children with failure to thrive and well thrived. *MJTUMS* 2005, 64: 24-7.

15- Garty BZ, Olomucki R, Lerman - Sagie T, Nitzan M. Cerebrospinal fluid zinc concentration in febrile children. *Arch Dis Child* 1995; 73 (4): 338-341.

16- Srinivas M, Gupta DK, Rath SS. Association between lower hair zinc level and neural tube defects. *Indian J Pediatr* 2001; 68 (6): 519-22.

17- Zorrilla P, Salido SA, Lopez - Alonso A. Serum zinc as a prognostic tool for wound healing in hip hemiarthroplasty. *Clin Orthop* 2004; 420: 304-8.

The Survey of Serum Zinc Level in Children with Pneumonia

*F. Ehsanipour, MD^I

N. Vahid Harandi, MD^{II}

K. Jalali, MD^{III}

Abstract

Background and Aim: Pneumonia is now one of the most important causes of childhood mortality in developing countries like Iran. The increased susceptibility to pneumonia, particularly in malnourished children of developing countries, is postulated to be due to reduction in cellular immunity. One of the reasons for reduced immunological competence in malnourished children may be zinc deficiency. However, relatively well nourished children of developing countries also suffer from pneumonia and it is possible that they have impaired immunity due to zinc deficiency. This study was done to investigate the zinc status of well nourished Iranian children with pneumonia in comparision with control group.

Patients and Methods: In this case control study, estimation of serum zinc was performed in 142 well nourished children, aged 3-60 months suffering from pneumonia and compared with 142 normal matched controls.

Results: Serum zinc was low in children suffering from pneumonia as compared to control ($437/1\pm39/65 \mu\text{mol/l}$ vs $511/23\pm36/931 \mu\text{mol/l}$)

Conclusion: We conclude that children suffering from pneumonia, have significantly decreased levels of serum zinc ($P=0.0075$).

Key Words: 1) Pneumonia 2) Children 3) Zinc

This article is a summary of the thesis by K. Jalali, MD under supervision of F. EhsaniPour, MD and consultation with N. Harandi, MD (2006).

I) Assistant Professor of Pediatric Infectious diseases, Niyayesh St, Sattarkhan Ave., Hazrat-e-Rasool Akram Hospital, Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran (*Corresponding Author)

II) Assistant Professor of Pediatrics, Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran

III) General Physician