

## ارتباط بین سطح اندوتلین- ۱ با علایم و نشانه‌های متفاوت بیماری در افراد مبتلا به اسکلرودرمی

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۹/۰۹/۰۹ تاریخ پذیرش: ۱۳۸۹/۱۰/۱۵

### چکیده

زمینه و هدف: اسکلرودرمی یک اختلال سیستمیک با علل ناشناخته می‌باشد که با ضخیم شدگی پوست و درگیری ارگان‌های داخلی مشخص می‌گردد. اندوتلین- ۱ (ET-1) پلاسمایی در فیبروزی شدن پوست بیماران مبتلا موثر می‌باشد. این مطالعه با هدف بررسی ارتباط سطح اندوتلین- ۱ با علایم و نشانه‌های متفاوت بیماری در افراد مبتلا به اسکلرودرمی انجام شده است. روش بررسی: مطالعه حاضر از نوع توصیفی- تحلیلی است که به صورت مقطعی در سال ۸۴-۸۵ بر روی ۹۵ بیمار مبتلا به اسکلرودرمی مراجعه کننده به درمانگاه روماتولوژی بیمارستان شریعتی تهران انجام شد. پس از تکمیل پرسشنامه ۵ml نمونه خون از بیماران گرفته و سطح اندوتلین- ۱ پلاسمایی اندازه‌گیری شد. داده‌ها مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. یافته‌ها: میانگین سنی افراد مبتلا  $38 \pm 12/29$  سال بود. درصد از افراد مبتلا به اسکلرودرمی را زنان تشکیل دادند. از کل افراد مورد بررسی ۵۲ نفر (۷۴٪) درگیری نوع محدود داشته و بقیه (۴۵٪) از نوع متشر بودند. شایع ترین علایم بالینی پدیده رینود (۹۱ درصد) گزارش شد. رابطه بین کوتاه شدن انگشتان ناشی از ایسکمی با میانگین سطح اندوتلین معنی دار بود ( $p=0.001$ ). ارتباط وجود زخم نوک انگشتان نیز با میانگین سطح اندوتلین معنی دار بود ( $p<0.05$ ). بین سایر علایم بیماری با میانگین سطح اندوتلین رابطه آماری معنی داری مشاهده نگردید. نتیجه‌گیری: با توجه به شیوع بالای پدیده رینود در بیماران که مشابه مطالعات قبلی می‌باشد، می‌توان از آن به عنوان فاکتوری جهت تشخیص بیماری اسکلرودرمی بهره برد. همچنین از آن‌جا که سطح اندوتلین در بیماران افزایش می‌باید شاید بتوان آن را به عنوان یک فاکتور تشخیصی در نظر گرفت.

کلمات کلیدی: اسکلرودرمی، اندوتلین، علایم، پدیده رینود.

مهرداد آقایی،<sup>۱</sup> فرهاد غریب دوست<sup>۲</sup>  
حبيب زيني،<sup>۳</sup> معصومه اخلاقی،<sup>۴</sup>  
سيما صديقي،<sup>۱</sup> عبدالرحمن رستميان<sup>۱</sup>  
ناصر اقدمي،<sup>۴</sup> مهديه شجاع<sup>۵</sup>

۱- گروه روماتولوژی دانشگاه علوم پزشکی گرجان، گرجان، ايران.

۲- مرکز تحقیقات روماتولوژی، بیمارستان شریعتی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ايران.

۳- گروه روماتولوژی، دانشگاه علوم پزشکی گيلان، گيلان، ايران.

۴- گروه روماتولوژی، بیمارستان امام خمینی

۵- مرکز تحقیقات استپورز، پژوهشکده خلد و متابوليسم دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، اiran.

\* نويسنده مسئول: تهران، بزرگراه جلال آل احمد، بيمارستان شريعي، طبقه پنجم، مرکز تحقیقات استپورز دانشگاه علوم پزشکی تهران. تلفن: ۰۲۱-۸۸۲۲۰۰۷۲ email: Mahdieh.shojaa\_mw@yahoo.com

### مقدمه

ظاهرات بر جسته اسکلرودرمی پدیده رینود است که در بیش از ۹۵ درصد بیماران مشاهده می‌گردد.<sup>۵</sup> بالا بودن شیوع بیماری در بعضی گروه‌های نژادی خاص، نقش عوامل ژنتیکی را مطرح می‌کند از طرف دیگر عوامل محیطی نیز در بروز آن دخیل دانسته شده‌اند.<sup>۶</sup> بروز اسکلرودرمی در سال‌های اخیر افزایش یافته است که علت آن می‌تواند پیشرفت در شناسایی موارد خفیف باشد.<sup>۷</sup> بروز این بیماری در آمریکا ۱۳ تا ۱۹ نفر در سال و شیوع آن ۲۴۲ نفر در میلیون گزارش شده است.<sup>۸</sup> سن شروع بیماری متغیر است اما به ندرت در کودکان و مردان کمتر از ۳۵ سال اتفاق می‌افتد.<sup>۹</sup> بیماری به طور غالب در زنان مشاهده می‌گردد. بیشترین سن شروع آن از ۴۵-۵۴ سالگی در زنان سفید پوست و ۳۵-۴۴ سالگی در زنان سیاه پوست

اسکلرودرمی (Scleroderma) یک اختلال خود ایمنی با علل ناشناخته می‌باشد که با افزایش فعالیت فیبروبلاست و تولید بیش از اندازه کلاژن و درگیری ارگان‌های احتشایی شامل مجرای گوارشی، ریه‌ها، قلب و کلیه‌ها مشخص می‌گردد. این بیماری با التهاب، فیبروز و تغییرات دثراطیو در جدار عروق، پوست و سینوویوم نیز همراه می‌باشد.<sup>۱۰</sup> اسکلروز سیستمیک زیر مجموعه‌ای از اسکلرودرمی است که شامل دو زیر گروه می‌باشد: نوع متشر که با پیدایش سریع ضخیم شدن پوست در بخش‌های ابتدایی و انتهایی اندام‌ها، صورت و تنہ همراه می‌باشد و نوع محدود که ضخیم شدگی تنها قسمت انتهایی اندام‌ها و با وسعت کمتر صورت و گردن را درگیر می‌کند.<sup>۱۱</sup> یکی از

نیز از بیماران گرفته و بلا فاصله در لوله‌های محتوی EDTA و Aprotinin ریخته شد و سپس سانتریفیوژ گردید. پلاسمای خون جدا و در لوله‌های پلاستیکی در درجه حرارت  $^{\circ}C$  ۲۰- نگهداری شد. در نهایت سطح اندوتلین- ۱ با روش ELISA و با استفاده از کیت‌های EIA (ساخت شرکت ژاپنی IBI) مخصوص اندازه‌گیری شد. کلیه هزینه‌ها از بودجه مرکز تحقیقات روماتولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران تامین گردید. پس از جمع‌آوری جواب آزمایش و اطلاعات مربوط به پرسشنامه، داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS ویراست ۱۳ و آزمون‌های آماری توصیفی و تحلیلی نظری Independent t-test مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. نرمال بودن داده‌ها با استفاده از آزمون Kolmogorov-Smirnov مورد بررسی قرار گرفت و تائید شد. سطح معنی‌دار برای تمامی آزمون‌ها  $0.05 < p < 0.001$  در نظر گرفته شد.

## یافته‌ها

میانگین سنی افراد مبتلا ۳۸ سال با انحراف معيار  $29 \pm 12$  سال برآورد شد. حداقل سن افراد مورد مطالعه ۱۷ و حداکثر ۷۲ سال بود. ۹۶٪ از افراد مبتلا به اسکلرودرمی را زنان تشکیل دادند. از کل افراد مورد بررسی ۵۲ نفر (۵۴٪) درگیری نوع محدود داشته و بقیه (۴۵٪) از نوع متشر بودند. نوع بیماری (محدود یا متشر) با میانگین سطح اندوتلین- ۱ ارتباط آماری معنی‌داری نشان نداد

می‌باشد.<sup>۱۱</sup> اندوتلین‌ها خانواده‌ای از پپتیدها می‌باشند<sup>۱۲</sup> که در بیماران مبتلا به اسکلرودرمی افزایش می‌یابد.<sup>۱۳-۱۵</sup> این پپتید از طریق تنظیم فاکتورهای رشد عروقی و تغییر وضعیت عروق، سبب صدمه به عروق می‌گردد و در فیبروزی شدن پوست در بیماران مبتلا نقش دارد.<sup>۱۶</sup> با توجه به این که مطالعه‌ای مشابه پژوهش حاضر در ایران یافت نشد برآن شدیم به بررسی ارتباط سطح اندوتلین- ۱ با علایم و نشانه‌های متفاوت بیماری در مبتلایان اسکلرودرمی پردازیم.

## روش بررسی

مطالعه مقطعی تحلیلی حاضر طی سال ۸۴-۸۵ بر روی تمامی بیماران مبتلا به اسکلرودرمی مراجعه کننده به درمانگاه روماتولوژی بیمارستان شریعتی تهران که با رضایت شخصی خود وارد مطالعه شده بودند، انجام شد. تشخیص بیماری با استفاده از معیار American College of Rheumatology (ACR) مسجّل شد.<sup>۱۷</sup> تمام بیماران مبتلا به اسکلرودرمی وارد مطالعه شدند. بیمارانی که در شش ماه گذشته جراحی قلب و عروق، هرگونه دست‌کاری عروقی، عفونت‌های شدید منجر به بستری و یا سنتریم همپوشانی داشتند، از مطالعه خارج شدند. در مجموع ۹۵ بیمار مورد بررسی قرار گرفتند. پس از تکمیل رضایت‌نامه کتبی، پرسشنامه تکمیل شد. متغیرهای مورد بررسی شامل سن، جنس، علایم و نشانه‌های بیماری بود. ۵ml خون وریدی

جدول- ۱: میانگین سطح ET1 در بیماران مبتلا به اسکلرودرمی بر حسب علایم بیماری و فراوانی آنها

متغیر	تعداد(درصد)	میانگین سطح اندوتلین ( $\pm$ انحراف معيار)	مقدار T	p*
کوتاهی انگشتان	۳۰(٪۳۱/۵)	۳۵/۳۴ $\pm$ ۱۳/۲۷	۳/۲۸	<0.001
	۶۵(٪۸۵/۵)	۱۵/۸۵ $\pm$ ۵/۰۶		
زخم نوک انگشتان	۱۷(٪۱۸)	۳۹/۵۲ $\pm$ ۱۶/۸۹	۲/۹۴	<0.005
	۷۸(٪۸۲)	۱۸/۰۱ $\pm$ ۵/۸۳		
تنگی نفس	۳۱(٪۳۳)	۲۱/۵۵ $\pm$ ۳۵/۹۹	۰/۱	0.91
	۶۴(٪۶۷)	۲۲/۲۲ $\pm$ ۲۳/۹۴		
دیسفازی	۳۷(٪۳۹)	۱۹/۱۳ $\pm$ ۲۴/۸۷	۰/۸	0.42
	۵۸(٪۶۱)	۹۲/۲۳ $\pm$ ۳۰/۳۴		
بحران کلیوی	۱(٪۱/۱)	۲۵	۰/۱	0.91
	۹۴(٪۹۸/۹)	۲۲/۰۵ $\pm$ ۲۸/۰۳		
اسهال	۴(٪۴/۲)	۲۲/۷۳ $\pm$ ۲۰/۳۰	۰/۵۲	0.95
	۹۱(٪۹۵/۵)	۲۱/۹۷ $\pm$ ۲۸/۶۲		
پدیده رینود	۹۱(٪۹۵/۸)	۲۲/۴۴ $\pm$ ۲۸/۵۳	۰/۴۷	0.63
	۴(٪۴/۲)	۱۴/۵۴ $\pm$ ۲۴/۶۴		

\* سطح معنی‌دار  $0.05 < p < 0.001$  در نظر گرفته شد. آزمون آماری Student's t-test

طور معنی داری از افراد مبتلا به فرم محدود بیشتر بود<sup>۲۹</sup> که با یافته مطالعه حاضر مغایرت دارد. متاسفانه در بررسی های انجام شده، مطالعه ای که ارتباط تظاهرات مختلف بیماری را با سطح اندوتین-۱ بسنجد یافت نشد اما در برخی پژوهش ها فراوانی تعدادی از تظاهرات گزارش شده است که به آنها اشاره خواهد شد. یکی از تظاهرات شایع در بیماران مبتلا به اسکلرودرمی پدیده رینود می باشد که در اکثر بیماران مبتلا به اسکلرودرمی دیده می شود.<sup>۳۰</sup><sup>۳۱</sup> اما در مطالعه حاضر، اختلاف معنی داری بین افراد مبتلا و غیرمبتلا به این پدیده از نظر سطح اندوتین-۱ وجود نداشت ( $p=0.637$ ) در حالی که بررسی Zamorraa نشان داد سطح اندوتین پلاسمای در بیماران مبتلا به پدیده رینود سه برابر بیشتر از افراد سالم می باشد.<sup>۳۲</sup> اندوتین رشد سلولی را تسريع و در ضخیم شدگی و انقباض دیواره عروق موثر می باشد همچنین در تحریک تکثیر عضلات صاف دیواره عروق ریوی نقش دارد.<sup>۳۳-۳۵</sup> درگیری ریوی در بیماران مبتلا به اسکلرودرمی با پیش آگهی بد<sup>۳۶</sup> و مرگ و میر بالا همراه می باشد.<sup>۳۶</sup> در مطالعه حاضر درگیری ریوی، همانند سایر مطالعات از فراوانی بالایی برخوردار نبود.<sup>۲۶</sup> در رابطه با دیسفاژی، باید گفت این اختلال تظاهر نسبتاً شایعی می باشد<sup>۳۷</sup> که در مطالعه حاضر ۳۹ درصد بیماران از آن رنج می برند. مطالعه ای که در لهستان انجام شد، درگیری معده ای روده ای در بیماران بر اساس تظاهرات بالینی از قبیل دیسفاژی و ریفلاکس معده به مری را مورد بررسی قرار داد نتایج نشان داد ۷۴٪ بیماران از درگیری معده ای روده ای رنج می برند.<sup>۲۸</sup> تخمین زده می شود، ۳۰ تا ۴۰ درصد افراد مبتلا به اسکلرودرمی دچار زخم انگشتان دست و پا می شوند<sup>۳۸</sup> که با فراوانی ۱۸ درصدی زخم های گوده گذار در مطالعه حاضر تفاوت دارد. مطالعه دیگری که در افریقا انجام شد فراوانی زخم های گوده گذار را ۴۶٪ عنوان کرد که از میزان بالاتری نسبت به پژوهش حاضر برخوردار می باشد.<sup>۲۷</sup> بحران کلیوی یکی از تظاهرات نادر در بیماران مبتلا به اسکلرودرمی می باشد که در مطالعه حاضر ۱/۱٪ را به خود اختصاص داده است. در مطالعه Penn که به مدت ۱۵ سال ۱۱۰ بیمار مبتلا به اسکلرودرمی را در انگلستان مورد بررسی قرار داد، بحران کلیوی در ۵٪ بیماران اتفاق افتاد.<sup>۳۹</sup> جهت ارزیابی دقیق تر، چنانچه مطالعه در دو گروه مورد و شاهد انجام می شد، مقایسه بهتری از تاثیر اندوتین بر شدت و روند بیماری به دست می آمد. از دیگر محدودیت های این مطالعه سکونت بسیاری از

( $p=0.05$ ). نتایج نشان داد بین سن افراد و میانگین سطح اندوتین-۱ رابطه آماری معنی داری وجود ندارد. علایم و نشانه های زیادی از جمله پدیده رینود، تنگی نفس، زخم نوک انگشتان و دیسفاژی در ارتباط با بیماری گزارش شد که در جدول ۱ همراه با فراوانی آن گنجانده شده است. در مطالعه حاضر میانگین سطح اندوتین-۱ با وجود زخم در نوک انگشتان رابطه آماری معنی داری نشان داد ( $p<0.05$ ) بدین گونه که سطح اندوتین در افراد دارای زخم نوک انگشتان بیشتر بود. گرچه پدیده رینود در اکثریت بیماران (۹۵٪) گزارش شد اما اختلاف معنی داری بین افراد مبتلا و غیرمبتلا به این پدیده از نظر سطح اندوتین-۱ دیده نشد ( $p=0.63$ ). همچنین بین سطح اندوتین-۱ با سایر تظاهرات بیماری ارتباط آماری معنی داری مشاهده نگردید. در جدول ۱ میانگین سطح اندوتین-۱ در بیماران مبتلا به اسکلرودرمی بر حسب کوتاهی انگشتان ناشی از ایسکمی نشان داده شده است که این اختلاف از نظر آماری معنی دار بود.

## بحث

اسکلرودرمی یک اختلال چند ارگانی می باشد که با اسکلرولوز در پافت همبند، درگیری عروق کوچک همراه می باشد. تظاهرات بیماری نقش مهمی در تشخیص بیماری در مراحل اولیه دارد. با تشخیص بیماری در مراحل ابتدایی و اتخاذ اقدامات درمانی مناسب، می توان پیشرفت بیماری و عواقب آن را به تعویق انداشت.<sup>۱۸</sup> مطالعات مختلف بیانگر این نکته می باشد که، سطح اندوتین در بیماران مبتلا به اسکلرودرمی نسبت به افراد سالم به طور معنی داری بیشتر می باشد.<sup>۱۹-۲۳</sup> در مطالعه حاضر میانگین سنی افراد ۲۸ سال گزارش شد، این در حالی است که برخی مطالعات میانگین سنی بالای ۵۰ سال را برای بیماران گزارش کردند.<sup>۲۴-۲۵</sup> اما سن شروع بیماری در مطالعات دیگر با نتایج ما همخوانی دارند.<sup>۲۶-۲۷</sup> بیماری اسکلرودرمی به طور غالب زنان را درگیر می کند.<sup>۱۱</sup> بررسی های زیادی این یافته را تایید می کند.<sup>۲۶-۲۸</sup> نتایج پژوهش حاضر نشان داد، کمتر از نیمی از افراد، مبتلا به فرم منتشر بیماری بودند. در مطالعه ای که به صورت کوهورت در ۳۰ کشور اروپایی و غیر اروپایی از ۱۲۰ مرکز انجام شد، ۳۶۵۶ بیمار وارد مطالعه شدند، که از این تعداد ۳۶٪ درصد مبتلا به فرم منتشر و مابقی مبتلا به فرم محدود بیماری بودند.<sup>۲۶</sup> بررسی Yamane نیز نشان داد سطح اندوتین در افراد مبتلا به فرم منتشر به

نقش احتمالی اندوتیلین در پاتوژنی بیماری اسکلرودرمی مطالعات مورد-شاهد به صورت کوهورت و با حجم نمونه بیشتر انجام گردد، تا بتوان با استفاده از عالیم و تظاهرات مختلف بیماری و سایر عوامل احتمالی به تشخیص، در مراحل ابتدایی و اتخاذ اقدامات درمانی مناسب کمک کرد. سپاسگزاری: از کلیه بیمارانی که در این مطالعه همکاری نموده‌اند قدردانی می‌شود.

بیماران در شهرهایی غیر از تهران بود که به علت نبود زمان کافی، امکان بررسی‌های بیشتر از قبیل اکوکاردیوگرافی و سی‌تی اسکن وجود نداشت. با توجه به این که ارتباط معنی‌داری بین غالب عالیم با میانگین سطح اندوتیلین در مطالعه حاضر مشاهده نگردید و تاکنون مطالعه‌ای مشابه که به بررسی ارتباط سطح اندوتیلین با تظاهرات مختلف بیماری پردازد یافت نشد، پیشنهاد می‌گردد، جهت تعیین

## References

- Coral-Alvarado P, Pardo AL, Castaño-Rodriguez N, Rojas-Villarraga A, Anaya JM. Systemic sclerosis: a world wide global analysis. *Clin Rheumatol* 2009;28(7):757-65.
- Haustein UF. Systemic sclerosis- scleroderma. Dermatology Online Journal. 2002;8(1). Available from: URL:<http://dermatology.cldlib.org/DOJvol8num1/reviews/sclero дерма/haustein.html>
- Hawk A, English JC 3rd. Localized and systemic scleroderma. *Semin Cutan Med Surg* 2001;20(1):27-37.
- Jameson JL, Weetman AP. Disorders of the thyroid gland. Kasper DL, Braunwald E, Fauci AS, Hauser SL, Longo DL, Jameson JL, et al, editors. Harrison's Principles of Internal Medicine. 16<sup>th</sup> ed. New York: McGraw-Hill; 2005. p. 2060-84.
- Hinchcliff M, Varga J. Systemic sclerosis/scleroderma: a treatable multisystem disease. *Am Fam Physician* 2008;78(8):961-8.
- White B. Systemic sclerosis and related syndromes. A. Epidemiology, pathology and pathogenesis. In: Klippel JH, editor. Primer on the Rheumatic Diseases. 12<sup>th</sup> ed. Atlanta: Arthritis Foundation; 2001. p. 352-67.
- Silman AJ. Mortality from scleroderma in England and Wales 1968-1985. *Ann Rheum Dis* 1991;50(2):95-6.
- Mayes MD, Lacey JV Jr, Beebe-Dimmer J, Gillespie BW, Cooper B, Laing TJ, et al. Prevalence, incidence, survival, and disease characteristics of systemic sclerosis in a large US population. *Arthritis Rheum* 2003;48(8):2246-55.
- Steen VD, Oddis CV, Conte CG, Janoski J, Casterline GZ, Medsger TA Jr. Incidence of systemic sclerosis in Allegheny County, Pennsylvania. A twenty-year study of hospital-diagnosed cases, 1963-1982. *Arthritis Rheum* 1997;40(3):441-5.
- Mayes MD. Scleroderma epidemiology. *Rheum Dis Clin North Am* 1996;22(4):751-64.
- Valentini G, Black C. Systemic sclerosis. *Best Pract Res Clin Rheumatol* 2002;16:807-16.
- Rubanyi GM, Polokoff MA. Endothelins: molecular biology, biochemistry, pharmacology, physiology, and pathophysiology. *Pharmacol Rev* 1994;46(3):325-415.
- Vancheeswaran R, Magoulas T, Efrat G, Wheeler-Jones C, Olsen I, Penny R, et al. Circulating endothelin-1 levels in systemic sclerosis subsets: a marker of fibrosis or vascular dysfunction? *J Rheumatol* 1994;21(10):1838-44.
- Shi-Wen X, Denton CP, Dashwood MR, Holmes AM, Bou-Gharios G, Pearson JD, et al. Fibroblast matrix gene expression and connective tissue remodeling: role of endothelin-1. *J Invest Dermatol* 2001;116(3):417-25.
- Cambrey AD, Harrison NK, Dawes KE, Southcott AM, Black CM, du Bois RM, et al. Increased levels of endothelin-1 in bronchoalveolar lavage fluid from patients with systemic sclerosis contribute to fibroblast mitogenic activity in vitro. *Am J Respir Cell Mol Biol* 1994;11(4):439-45.
- Korn JH, Mayes M, Matucci Cerinic M, Rainisio M, Pope J, Hachulla E, et al. Digital ulcers in systemic sclerosis: prevention by treatment with bosentan, an oral endothelin receptor antagonist. *Arthritis Rheum* 2004;50(12):3985-93.
- Subcommittee for scleroderma criteria of the American Rheumatism Association Diagnostic and Therapeutic Criteria Committee. Preliminary criteria for the classification of systemic sclerosis (scleroderma). *Arthritis Rheum* 1980;23(5):581-90.
- Scardina GA, Mazzullo M, Messina P. Early diagnosis of progressive systemic sclerosis: the role of oro-facial phenomena. *Minerva Stomatol* 2002;51(7-8):311-7.
- Abraham D, Distler O. How does endothelial cell injury start? The role of endothelin in systemic sclerosis. *Arthritis Res Ther* 2007;9 Suppl 2:S2.
- Schmidt J, Launay D, Soudan B, Hachulla E, de Groote P, Lambert M, et al. Assessment of plasma endothelin level measurement in systemic sclerosis. *Rev Med Interne* 2007;28(6):371-6.
- Peterlana D, Puccetti A, Caramaschi P, Biasi D, Beri R, Simeoni S, et al. Endothelin-1 serum levels correlate with MCP-1 but not with homocysteine plasma concentration in patients with systemic sclerosis. *Scand J Rheumatol* 2006;35(2):133-7.
- Kahaleh MB. Endothelin, an endothelial-dependent vasoconstrictor in scleroderma. Enhanced production and profibrotic action. *Arthritis Rheum* 1991;34(8):978-83.
- Morelli S, Ferri C, Polettini E, Bellini C, Gualdi GF, Pittoni V, et al. Plasma endothelin-1 levels, pulmonary hypertension, and lung fibrosis in patients with systemic sclerosis. *Am J Med* 1995;99(3):255-60.
- Codullo V, Cavazzana I, Bonino C, Alpini C, Cavagna L, Cozzi F, et al. Serologic profile and mortality rates of scleroderma renal crisis in Italy. *J Rheumatol* 2009;36(7):1464-9.
- Szamosi S, Szekanecz Z, Szucs G. Gastrointestinal manifestations in Hungarian scleroderma patients. *Rheumatol Int* 2006;26(12):1120-4.
- Walker UA, Tyndall A, Czirják L, Denton C, Farge-Bancel D, Kowal-Bielecka O, et al. Clinical risk assessment of organ manifestations in systemic sclerosis: a report from the EULAR Scleroderma Trials And Research group database. *Ann Rheum Dis* 2007;66(6):754-63.
- Tager RE, Tikly M. Clinical and laboratory manifestations of systemic sclerosis (scleroderma) in Black South Africans. *Rheumatology (Oxford)* 1999;38(5):397-400.
- Wielosz E, Borys O, Zychowska I, Majdan M. Gastrointestinal involvement in patient with systemic sclerosis. *Polskie Archiwum Medycyny Wewnetrznej* 2010;120(4):132-5.
- Yamane K, Miyauchi T, Suzuki N, Uyehara T, Akama T, Suzuki H, et al. Significance of plasma endothelin-1 levels in patients with systemic sclerosis. *J Rheumatol* 1992;19(10):1566-71.
- Lomeo RM, Cornell RJ, Schabel SI, Silver RM. Progressive systemic sclerosis sine scleroderma presenting as pulmonary interstitial fibrosis. *Am J Med* 1989;87(5):525-7.

31. Herrick AL. Vascular function in systemic sclerosis. *Curr Opin Rheumatol* 2000;12(6):527-33.
32. Zamora MR, O'Brien RF, Rutherford RB, Weil JV. Serum endothelin-1 concentrations and cold provocation in primary Raynaud's phenomenon. *Lancet* 1990;336(8724):1144-7.
33. Hassoun PM, Thappa V, Landman MJ, Fanburg BL. Endothelin 1: mitogenic activity on pulmonary artery smooth muscle cells and release from hypoxic endothelial cells. *Proc Soc Exp Biol Med* 1992;199(2):165-70.
34. Stelzner TJ, O'Brien RF, Yanagisawa M, Sakurai T, Sato K, Webb S, et al. Increased lung endothelin-1 production in rats with idiopathic pulmonary hypertension. *Am J Physiol* 1992;262(5 Pt 1):L614-20.
35. Shi-Wen X, Denton CP, Dashwood MR, Holmes AM, Bou-Gharios G, Pearson JD, et al. Fibroblast matrix gene expression and connective tissue remodeling: role of endothelin-1. *J Invest Dermatol* 2001;116(3):417-25.
36. Hant FN, Herpel LB, Silver RM. Pulmonary manifestations of scleroderma and mixed connective tissue disease. *Clin Chest Med* 2010;31(3):433-49.
37. Vidal Neira LF, Piscoya Arbañil J, Rolando Castañeda T, Aita Arroyo G, Frias Coronado V, Garcia-Calderon JH. Digestive involvement in progressive systemic sclerosis. *Arq Gastroenterol* 1988;25(1):8-22.
38. Korn JH, Mayes M, Matucci Cerinic M, Rainisio M, Pope J, Hachulla E, et al. Digital ulcers in systemic sclerosis: prevention by treatment with bosentan, an oral endothelin receptor antagonist. *Arthritis Rheum* 2004;50(12):3985-93.
39. Penn H, Howie AJ, Kingdon EJ, Bunn CC, Stratton RJ, Black CM, et al. Scleroderma renal crisis: patient characteristics and long-term outcomes. *QJM* 2007;100(8):485-94.

## The Correlation between endothelin-1 antibody plasma concentrations in patients with scleroderma and different manifestations of the disease

Mehrdad Aghaei MD.<sup>1</sup>  
Farhad Gharibdost MD.<sup>2</sup>  
Habib Zayeni MD.<sup>3</sup>  
Masumeh Akhlaghi MD.<sup>2</sup>  
Sima Sedighi MD.<sup>1</sup>  
Abdol Rahman Rostamian MD.<sup>4</sup>  
Naser Aghdam GP.<sup>2</sup>  
Mahdieh Shojaa BSc.<sup>5\*</sup>

1- Department of Rheumatology,  
Golestan University of Medical Sciences, Gorgan, Iran.

2- Rheumatology Research Center  
Shariati Hospital, Tehran  
University of Medical Sciences,  
Tehran, Iran.

3- Department of Rheumatology,  
Gilan University of Medical Sciences, Gilan, Iran.

4- Department of Rheumatology,  
Imam Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

5- Osteoporosis Research Center,  
Endocrinology and Metabolism Institute, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

### Abstract

Received: November 30, 2010 Accepted: January 05, 2011

**Background:** Systemic scleroderma (SSc) is a generalized connective tissue disorder of unknown origin which most notably is characterized by skin thickening and organ damage. Endothelin-1 (ET-1) antibody plays a role in skin fibrosis. The aim of this study was to determine the prevalence and correlation of different manifestations of SSc with ET-1 plasma levels.

**Methods:** This cross-sectional analytical study was conducted on 95 patients (91 women and four men) with scleroderma in 2006. The patients had been referred to the Rheumatology Clinic of Shariati Hospital in Tehran, Iran. The demographic data and signs and symptoms were entered in a questionnaire and endothelin-1 concentrations were measured.

**Results:** The mean age of the patients was  $38 \pm 12.29$  years. Diffuse cutaneous SSc (dcSSc) was diagnosed in 52 and limited cutaneous SSc (lcSSc) in 43 patients. Raynaud's phenomenon (91%) was the most common manifestation in the patients. The relationship between the resorption of terminal phalanges due to fibrosis with the plasma concentration of Endothelin-1 was statistically significant ( $p=0.001$ ). Pitting ulcers had significant relationships with endothelin-1 concentrations too ( $p<0.05$ ). No other significant relationships were found between the other manifestation of the disease and Endothelin-1 concentration.

**Conclusion:** In this study, Reynaud's phenomenon was the most frequent sign in patients with scleroderma. Thus, it could serve as a tool for the diagnosis of scleroderma. As there were no significant relationships between the other manifestations of scleroderma with endothelin-1, a cohort study with a larger sample size is suggested.

**Keywords:** Endotheline, clinical, manifestation, Raynaud's phenomenon, scleroderma.

\*Corresponding author: Shariati Hospital, Jalal Al Ahmad Highway, Tehran, Iran.  
Tel: +98- 21- 88220072  
email: Mahdieh.shojaa\_mw@yahoo.com