

بررسی تأثیر تجویز متوتکسات در آسم واپسته به کورتیکواستروئید

دکتر غلامرضا درخشنان دیلمی، دانشیار بخش ریه، پهارستان امام خمینی (ره)، دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر سهراد محراجی، متخصص پهاریهای داخلی

Methotrexate in The Treatment of Steroid Dependent Asthma ABSTRACT

Despite the role of oral corticosteroids in management of sever asthma, use of these drugs needs careful awareness of its many side effects. There are controversies about the role of methotrexate in lowering the need for corticosteroids in these patients. In this study an attempt has been made to determine methotrexate effects in corticosteroid dependent asthma. Six patients were entered in a double-blind placebo controlled crossover trial and randomly allocated to two groups. Each group got a 12 weeks course of treatment with 15 milligrams of methotrexate or placebo which thereafter was changed to the other regimen. In comparison with placebo, methotrexate caused a 62.5% less need for oral corticosteroid ($P<0.01$) and a 20% increase in FEV₁ ($P<0.05$). We concluded that the use of low doses of oral methotrexate results in less need for oral corticosteroid in treatment of corticosteroid dependent asthma.

Keywords: Corticosteroid dependent asthma, Methotrexate, Crossover trial

چکیده

دارو می شود.

مقدمه

آسم یکی از بیماریهای شایع دستگاه تنفسی است که بیش از ۷/۵٪ بالغین را گرفتار می کند(۱). این بیماری مزمن منجر به محدودیتهای قابل ملاحظه در جنبه های فیزیکی، روانی و اجتماعی زندگی بیماران شده، و بر سر زندگی آنان تأثیر می گذارد(۲). هنگامی که علائم بیمار به نحو مناسب کنترل نشود اهمیت عوامل روانی در زندگی اجتماعی فرد بیشتر می گردد. متأسفانه علیرغم ارائه و استفاده از روش های تشخیصی و درمانی جدید هنوز مرگ و میر ناشی از این بیماری رو به افزایش است(۳). در طول ۲۰ سال گذشته داروهای جدیدی برای درمان آسم عرضه شده اند که شامل آگونیستهای بتا - ۲، مตیل گراتینتها و آنتی کلبتزیک های انتخابی برای گیرنده های M3 می باشند. در حال حاضر آسم به عنوان یک بیماری مجازی هوایی می باشد. با توجه به این، امروزه نگرش درمانی ما نیز نسبت به آسم تغییر کرده و بر استفاده زودرس تر و گسترده تر از داروهای ضد التهابی

علی رغم استفاده از کورتیکو استروئید خوارکی در اغلب موارد آسم شدید، مصرف این دارو همواره با ترس از عوارض جانبی فراوان آن همراه است. گزارشات متناقضی در مورد نقش متوتکسات به عنوان یک کاهنده نیاز به استروئید در این بیماران وجود دارد. این مطالعه در صدد است که نقش متوتکسات را در آسم واپسته به گلوکورتیکوئید ارزیابی کند. شش بیمار مبتلا به آسم واپسته به گلوکورتیکوئید در یک کارآزمائی بالینی دوسو گور تصادفی باطرح مقاطع و کنترل دارونما وارد شدند. بیماران در دوره ۱۲ هفته ای متوتکسات هفتگی با دوز ۱۵ میلی گرم یا دارونما دریافت کردند. زمانی که بیماران با متوتکسات درمان شدند، ۵۵/۶٪ کاهش در میزان نیاز به گلوکورتیکوئید خوارکی در مقایسه با مصرف دارونما مشاهده گردید ($P=0/01$). ضمناً در دوره درمان با متوتکسات نیز FEV1 به میزان ۲۰٪ تسبیت به دوره درمان با دارونما افزایش نشان داد ($P=0/05$). این مطالعه نشان می دهد که در بیماران مبتلا به آسم واپسته به گلوکورتیکوئید مصرف متوتکسات خوارکی با دوز کم منجر به کاهش نیاز به این

می نمود (۲۴).

وابسته به گلوكورتيکوئید به کسی گفته شد که علاوه بر استروئیدهای استنشاقی، بنا - ۲ آدرتریزیک استنشاقی و تشوغیلین خوراکی، حداقل ۷/۵ میلی گرم پردنیزولون نیز به مدت یک سال مصرف کرده یا عوارض مصرف استروئید در وی بروز نموده باشد.

جدول ۱- ویژگی های شش بیمار مبتلا به آسم در هنگام ورود به مطالعه

شماره بیمار	سن	جنس	FEV ₁ (L/S)	تعداد ماههای دوز پردنیزولون صرف استروئید مصرفی
۱۰	۴۸	۱/۱۲	۱/۱۲	۲۱
۱۱	۴۵	۰/۸۰	۰/۸۰	۲۹
۱۵	۱۲۰	۱/۲۴	۱/۲۴	۵۰
۱۰	۱۴۰	۰/۹۴	۰/۹۴	۶۵
۱۰	۱۲	۱/۵۶	۱/۵۶	۳۱
۱۰	۷۶	۱/۲۸	۱/۲۸	۵۹
۱۱/۷	۷۰	۱/۱۶	۱/۱۶	متوسط ۴۴

از ورود بیمارانی که واجد هر یک از شرایط ذیل بودند به مطالعه خودداری شد: بیمارانی که قبل از شروع درمان با استروئید، دیابت قندی نیازمند درمان دارویی داشتند، morbid obesity (وزن ۳۰٪ بیش از IBW)، الکلیسم، اختلالات روانی، کراتینین بیش از ۱/۸ mg/dl، هموگلوبین زیر ۱۰ g/dl، پلاکت زیر $15,000/\text{mm}^3$ ، WBC کمتر از $3,500/\text{mm}^3$ ، آنزیمهای کبدی بیش از ۲ برابر مقدار طبیعی یا هپاتومگالی یا هپاتیت اخیر یا فعال، اولسریتیک فعال، IBD فعال، عفونت باکتریال محتاج درمان آنتی بیوتیکی در زمان ورود به مطالعه، آلبومین زیر $۳/۵ \text{ g/dl}$ ، سایقه مصرف سیگار بیش از ۱۰ pack/yr و مصرف سیگار در عرض پنج سال اخیر، بیماری نسج پیوندی ریه در عکس سبته (CXR)، diffusing capacity کمتر از ۷۵٪ ABPA، حاملگی، شیردهی و یا مصرف استروئید بعلت بیماری های دیگر.

زنان مورد بررسی یا باردار نمی شدند یا حداقل ۸ هفته قبل از شرکت در مطالعه OCP مصرف کردند و تا ۱۲ هفته پس از اتمام مطالعه نیز آن را ادامه دادند. زنان مردانی که در مطالعه شرکت کردند نیز از این روش استفاده نمودند. قبل از ورود به مطالعه از همه بیماران یک رضایت نامه آگاهانه گرفته می شد.

طرح مطالعه

پژوهش حاضر یک کار آزمائی بالینی دوسوکور تصادفی باطرح متقطع و کنترل دارونما است. در شروع مطالعه برای هر بیمار آزمایشات زیر صورت گرفت:

CBC with diff & PLT, BUN, Cr, AST, ALT, ALP, LDH, Bil (T,D), albumin, PT, Pregnancy test (females),

استنشاقی بویژه استروئیدهای استنشاقی تأکید بیشتری می شود (۵). برخی از بیماران با وجود استفاده از داروهای یاد شده نیاز به مصرف کورتیکو استروئیدهای خوراکی دارند که قطع و یا کاهش مقدار این دارو در بعضی از آنان موجب تشدید علائم بیماری می شود. در چنین شرایطی لازم است مدت استفاده از آن طولانی شود و متأسفانه در مواردی علی‌رغم این درمان نیز علائم بیماری فروکش نمی کند. البته عوارض جانبی کورتیکو استروئیدهای خوراکی مثل هیپرگلیسمی، چاقی، پرفشاری خون و استئوپنی (۷,۶) موارد تجویز آن را محدود به بیمارانی می کند که به سایر روشهای درمانی پاسخ نداده اند.

با توجه به عوارض جانبی کورتیکو استروئیدها در بیماران مبتلا به آسم وابسته به گلوكورتيکوئید پژوهشگران در صدد یافتن جانشین هایی برای این داروها بوده اند و در این زمینه متورکسات و املاح طلا بیشتر مورد توجه قرار گرفته اند. متورکسات یک آنتاگونیست دی هیدروفولات ردوکتاز است که وقتی با دوز کم (۷/۵-۱۵ mg/wk) مصرف شود به صورت یک داروی ضد التهابی عمل می کند (۸). متورکسات با دوز کم بطور گستره ای در پسوریازیس (۹) و آرتربیت روماتوئید (۱۰) مورد استفاده قرار می گیرد. به علاوه مصرف آن در سندروم رایتر و بیماریهای التهابی روده (۱۲) نیز با موفقیتی همراه بوده است.

برای نخستین بار استفاده از آن در آسم در بیماری که آرتربیت پسوریاتیک و آسم همزمان داشت شناخته شد (۸).

بعضی بررسیهای موجود نشان می دهند نیاز به کورتیکو استروئید در بیماران مبتلا به آسم وابسته به کورتیکو استروئید در جریان درمان با متورکسات هفتگی با دوز کم کاهش یافته است (۸, ۲۶, ۲۱, ۱۵, ۸), گرچه برخی مطالعات دیگر چنین تأثیری را نشان نداده اند (۲۳, ۲۲). لذا ما بر آن شدیدم تا مطالعه ای در مورد بیماران آسمی وابسته به گلوكورتيکوئید انجام دهیم.

مواد و روش

بیماران

هشت بیمار مبتلا به آسم که نیاز به کورتیکو استروئید خوراکی داشتند وارد مطالعه شدند. FEV₁ بیماران باید در پاسخ به برونوکودیلاتور استنشاقی ۱۵٪ افزایش می یافت و خصوصیات تعریف آسم بر اساس تعریف انجمان ریه آمریکا در مورد آن صدق

$2000/\text{mm}^3$ یا تعداد نوتروفیلها به کمتر از $15000/\text{mm}^3$ می‌رسید درمان را قطع می‌کردیم.

تجزیه و تحلیل آماری

نقطه پایانی (end point) اصلی مطالعه ما مقدار پردنیزولون بود. علاوه بر آن FEV₁ (L/S) و علائمی چون سرفه، خس خس سبته، تنگی نفس و بیدار شدن از خواب در شب به علت آسم در دو گروه مورد مقایسه قرار گرفتند.

به منظور از بین بودن carry over effect احتمالی تنها ۸ هفته آخر دوره در هر گروه در تحلیل نهایی منظور و این نتایج با ۴ هفته آخر فاز اولیه مطالعه که در آن بیمار متوترکسات یا دارونما دریافت نمی‌کرد مقایسه شد.

در آنالیز نتایج از روش Friedman Two-way ANOVA استفاده گردید.

نتایج

سن، جنس و میزان مصرف قبلی پردنیزولون در شش بیماری که مطالعه بطور کامل در مورد آنها انجام شد در جدول ۱ آمده است. مقدار پردنیزولون ذکر شده قبل از کاهش تدریجی اولیه بوده است. نتایج بیمارانی که مطالعه به طور کامل در مورد آنها انجام گردید در جدول ۲ آمده است.

جدول ۲-۱- مقادیر بالینی و آزمایشگاهی بیماران در ۸ هفته آخر دوره ۱۲ هفته‌ای بروجت دارویی دریافتنی

Pvalue	نام متغیر	متوترکسات	دارونما	آغازین
S<0.0098	دوز پردنیزولون (mg/d)	۷/۲۹	۱۰/۸۲	۲/۷۳
S<0.078	FEV ₁ (L/S)	۱/۱۱	۱/۱۷	۱/۲۲
NS<0.5124	FVC(L)	۲/۱۹	۲/۱۷	۲/۲۱
NS<0.8455	سرfe	۱/۹۸	۱/۹۵	۲/۹۳
NS<0.2221	خس خس	۱/۱۷	۱/۱۶	۱/۷۱
NS<0.8455	تنگی نفس	۱/۶۲	۱/۶۴	۲/۲۸
NS<0.5124	بیدار شدن شبانه	۱/۴۴	۱/۴۸	۱/۱۸

-S از لحاظ آماری معنی دارد. NS از لحاظ آماری معنی دار نیست.

* مقدار متوسط ۲ هفته اول شروع مطالعه را نشان می‌دهد.

این مطالعه نشان می‌دهد که متوترکسات با مقدار کم می‌تواند نیاز به پردنیزولون را در بیماران آسمی وابسته به گلوکوکورتیکوتیزید کاهش دهد. مقدار متوسط پردنیزولون $7/29 \text{ mg/d}$ در دوره درمان با دارونما $2/73 \text{ mg/d}$ در دوره درمان با متوترکسات بود که کاهش معادل $55/55 \text{ %}$ را نشان می‌دهد ($P<0.01$).

میزان FEV₁ نیز در دوره درمان با متوترکسات نسبت به دوره درمان با دارونما افزایشی به میزان $20/20 \text{ %}$ را نشان داد ($P<0.05$).

U/A

Theophyline level

CXR, DLCO, flow-volume curve

قبل از ورود به مطالعه به مدت ۴-۱۰ هفته بیماران تحت بررسی قوارگرفتند. در این زمان مقدار سایر داروهای مصرفی بیمار به میزان مناسب رسیده و سعی شد تا حدی که عملکرد ریه آنان تحت تأثیر قرار نگیرد، مقدار استروئید به تدریج کاهش یابد. دو بیمار در این مدت از ادامه شرکت در بررسی سرباز زدن و از مطالعه خارج شدند. مطالعه با شش بیمار دیگر ادامه یافت.

بعد از این مرحله بیماران به طور تصادفی در دو گروه تحت درمان با دارونما یا متوترکسات قرار گرفتند. بیماران در هفته اول ۳ قرص $2/5 \text{ میلیگرم}$ متوترکسات یا 3 عدد دارونما را در یک روز به صورت یک دوز منفرد و در هفته‌های بعد ۶ عدد قرص متوترکسات یا ۶ عدد دارونما را در یک روز به صورت دوز منفرد مصرف کردند و این روش تا انتهای مطالعه ادامه یافت. بعد از ۱۲ هفته بیمارانی که تا آن زمان متوترکسات دریافت کرده بودند، دارویشان به دارونما تغییر داده شد و بالعکس. با گذشت ۱۲ هفته دیگر کل مدت مطالعه به ۲۴ هفته بالغ شد.

در طول مطالعه بیماران از مصرف الكل، آنتیبیوتیکهای حاوی سولفاجا (سولفاجاپریزین، سولفاستامید، سولفاسالازین، سولفیسوکسازول، داپسون، فنسیدار)، آسپرین، دیورتیکها، کوتربیوموکسازول، باریتوراتها، فنی توئین، پروبنسید و استروئیدهای تزریقی و طولانی اثر منع شدند. سایر داروها مثل بروونکوپیلاتورهای آدرنرژیک، تئوفیلین، مسوكولیتیکها، اکسپکتورانتها، استروئیدهای استنشاقی و دکونزستانتهای موضعی و خوراکی ادامه یافت.

به بیماران یک diary card داده شده بود که در آن روزانه علائم سرفه، خس خس سبته، تنگی نفس را بر اساس score تعریف شده از صفر تا پنج، فشار بر قفسه صدری، بیدار شدن از خواب در شب به علت آسم و سایر علایم را ثبت کردند. در ضمن PEFR را در دو نوبت صبح و عصر هر نوبت ۳ مرتبه اندازه گرفته و بهترین آنها را ثبت نمودند. مقادیر مصرف بتا-۲ آدرنرژیک استنشاقی، استروئید استنشاقی، استروئید خوراکی و تئوفیلین خوراکی نیز روزانه ثبت گردید.

پس از هر ۴ هفته بیمار با diary card پر شده مراجعته نموده و آزمایشات شامل اسپریومتری، سطح سرمی تئوفیلین، کراتینین سرم، ترانس آمینازهای کبدی و شمارش کامل سلولهای خونی و شمارش پلاکتی انجام گرفت. اگر نتایج اسپریومتری و diary card criteria تغییر نکرده یا بهبود یافته بود، مقدار پردنیزولون $2/5 \text{ میلیگرم}$ کاهش می‌یافت، و نتایج آزمایشات و تستهای عملکرد ریه ثابت می‌شد. در انتهای مطالعه نیز CXR و DLCO انجام گردید. با افزایش بیش از ۳ برابر مقدار AST در حین مطالعه، بیماران از بررسی خارج شدند. اگر شمارش پلاکت در حین درمان به کمتر از

یا تزریق عضلانی نباید باعث تفاوت قابل ملاحظه بین یافته‌هادر مطالعات مختلف گردد، چون متوترکسات معمولاً از راه خوراکی نیز به خوبی جذب می‌شود.^(۱۴)

دو مطالعه‌ای (۲۶، ۱۷) که در مورد مصرف متوترکسات در آسم به نتایج مثبت دست یافتند، به صورت parallel است. اما هیچیک از مطالعات با نتیجه مثبت از تزریق عضلانی متوترکسات استفاده نکردند. مشخص نیست که آیا این اختلافات می‌تواند در نتیجه نهایی مطالعه مؤثر باشند یا خیر.

بر اساس مطالعه‌ای که ما انجام دادیم به این نتیجه رسیدیم که متوترکسات با دوز کم به صورت plususe منجر به کاهش میزان نیاز به گلوکوکورتیکوئیدها می‌شود (جدول ۲) و این کاهش در همه شش بیمار مورد مطالعه ما دیده شد.

علاوه در این بررسی مشاهده گردید که متوترکسات با مقدار کم نسبت به دارونما متوجه بهبود در FEV1 بیماران می‌شود که از نظر آماری نیز معنی دار می‌باشد ($P < 0.05$). بهبود در FEV1 در همه مطالعات قبلی بجز مطالعه Dycr و همکاران^(۱۹) مشاهده شده است.

در مطالعه ما بین علائم بالینی در گروه دریافت کننده متوترکسات با گروه دارونما تفاوت معنی داری از نظر آماری مشاهده نشد. در مطالعه Mullarky و همکاران^(۱۶) تفاوت قابل ملاحظه‌ای در علایم بالینی ۲۵ بیمار مبتلا به آسم وابسته به گلوکوکورتیکوئیدکه به مدت ۱۸–۲۸ ماه با متوترکسات با مقدار کم

یکی از بیماران در جریان مطالعه دچار وحامت آسم شد که در بیمارستان بستری گردید و تحت درمان با استروئید وریدی قرار گرفت. بعداً مشخص شد که این حادثه در دوره درمان با دارونما در فرد متبور روی داده است. یکی از بیماران دچار استوماتیت شد که با مصرف قرص اسید فولیک ۱ mg/d بهبود یافت. بیمار مزبور در این زمان تحت درمان با متوترکسات بود.

یکی از بیماران دچار اسهال شد که برسیهای بالینی و آزمایشگاهی علت خاصی را نشان نداد. بیمار تحت نظر قرار گرفت و بعد از یک هفته اسهال وی برطرف شد. بعداً مشخص شد که این حادثه در جریان درمان با دارونما روی داده است.

بحث

اغلب مطالعات در مورد مصرف متوترکسات در آسم کاهش متوسط تا زیاد (۳۳–۷۶٪) میزان نیاز به استروئیدها را به همراه بهبود در علائم بالینی نشان داده‌اند (جدول ۳). دو مطالعه کاهش قابل ملاحظه در میزان نیاز به گلوکوکورتیکوئیدها را در هر دو گروه متوترکسات و دارونما بدون تفاوت قابل توجه بین دو گروه ذکر کرده‌اند.^(۲۳، ۲۲) در یکی از این دو مطالعه بیماران هر هفته ویزیت می‌شوند که احتمالاً Compliance آنها را بالا می‌برد و می‌توانست توجیهی برای کاهش قابل توجه نیاز به استروئید در هر دو گروه متوترکسات و دارونما باشد. در یکی از این دو مطالعه (۲۲) تحویر انجام مطالعه به صورت parallel و تحویر تجویز متوترکسات نیز به صورت تزریق عضلانی بود. تحویر مصرف دارو به صورت خوراکی

جدول ۲- خلاصه مطالعات انجام شده در مورد مصرف متوترکسات در آسم و مقایسه نتایج آنها

شماره مأخذ (سال)	تعداد بیماران	طرح مطالعه	مدت مطالعه	دوز متوترکسات (mg/wk)	تغییر دوز استروئید در گروه دارونما	تغییر دوز استروئید در گروه متوترکسات	توضیح
(۱۹۸۶) ^(۱۳)	۶	CR	۶-۱۹ ماه	۷/۵-۱۵	٪۳۲/۳ کمتر	٪۳۶/۵ کمتر	N/A
(۱۹۸۶) ^(۲۷)	۱۴	DB, PI, C	۲۶ هفته	۱۰	٪۷۶/۲ کمتر	٪۵/۵ بیشتر	$P < 0.01$
(۱۹۹۰) ^(۲۸)	۲۵	Pcs	۱۸-۲۴ ماه	۱۵-۵۰	٪۵۰ کمتر	N/A	$P < 0.001$
(۱۹۹۱) ^(۲۹)	۸۹	DB, PI, R	۲۶ هفته	۱۰	٪۵۱ کمتر	٪۱۴ کمتر	$P < 0.01$
(۱۹۹۱) ^(۳۰)	۱۷	DB, PI, P, R	۱۳ هفته	۱۰	٪۳۹/۶ کمتر	٪۴۰/۲ کمتر	---
(۱۹۹۱) ^(۳۱)	۱۰	DB, PI, P, R	۱۲ هفته	۱۰	٪۲۶ کمتر	٪۹ کمتر	$P < 0.01$
(۱۹۹۱) ^(۳۰)	۵	CR	۱-۳ سال	۱۰-۲۵	>٪۷۵ کمتر	٪۷۵ کمتر	سن ۱۰-۱۶ سال
(۱۹۹۱) ^(۳۷)	۲۵	Pcs	<۲۴ ماه	۱۰-۱۵	٪۳۹-۶۴ کمتر	N/A	---
(۱۹۹۲) ^(۳۲)	۷	Pcs	۴-۱۷ ماه	۷/۵-۱۷/۵	٪۶۶/۶ کمتر	٪۴۰/۲ کمتر	---
(۱۹۹۴) ^(۲۵)	۱۱	DB, PI, C, R	۲۶ هفته	۱۰	٪۳۴/۷ کمتر	٪۲۰/۴ کمتر	$P < 0.01$
(۱۹۹۴) ^(۳۳)	۲۱	DB, PI, C, R	۲۶ هفته	۱۰	٪۱۹/۲ کمتر	٪۱۹/۲ بیشتر	$P < 0.05$
(۱۹۹۵) ^(۲۸)	۲۴	DB, PI, P, R	۱۶ هفته	۱۰	٪۲۶ کمتر	٪۵ کمتر	$P < 0.01$
(۱۹۹۷) ^(۲۸)	۶	DB, PI, C, R	۱۲ هفته	۱۰	٪۷۴/۷ کمتر	٪۲۲/۶ کمتر	$P < 0.01$

تحت بررسی فرار دادیم تا مصرف استروئید آنها در حالی که تستهای عملکرد ریوی در حد مطلوب باقی مانده به حداقل برسد و بیماری آنها در یک وضعیت پایدار باشد. با این وجود مشاهده شد که میزان نیاز به پردازیزولون در بیماران تحت درمان با دارونما نیز ۶۲/۳۲٪/ کمتر از فاز اولیه مطالعه بوده است. این امر نشان می‌دهد که مطالعات کنترل شده‌ای لازم است تا نقش داروها را در تغییر سیر بیماریهای مزمن بررسی کند.

ورود در یک مطالعه تحقیقاتی، Compliance بیمار نسبت به داروهای «ุมول را افزایش داده و آنها اطمینان یافته‌اند که نتایج درمانی پیدا می‌کنند» (۲۷).

با وجود نتایج گرفته شده از مطالعه ما و سایر مطالعات به نظر می‌رسد که هنوز زود است تا متورکسات با دوز کم را برای همه بیماران مبتلا به آسم وابسته به گلوکوکورتیکوئید توصیه کنیم. مطالعه مانشانگر شواهدی مقدماتی در تأثیر کوتاه‌مدت متورکسات به عنوان یک عامل کاهنده مقدار استروئید در بیماران مبتلا به آسم وابسته به گلوکوکورتیکوئید است. اما مطالعات پیشتری نیاز است تا اثرات طولانی مدت و کم خطر بودن درمان با مقادیر کم متورکسات و نحوه انتخاب بیمار برای استفاده از این درمان را مشخص کند.

به صورت pulse هفتگی تحت درمان قرار گرفته بودند مشاهده شده، اما در مطالعات Dyer و همکاران (۱۹) و shiner و همکاران (۱۷) تفاوتی در علامت بالینی بیماران تحت درمان با متورکسات نسبت به دارونما مشاهده نگردیده است.

سطح سرمی شوفیلین از این نظر اندازه‌گیری شد که در مطالعه Glynn-Barnhart و همکاران (۲۸) تشان داده شده که متورکسات خوارکی با مقدار کم منجر به ۱۹٪ کاهش در کلیرانس شوفیلین می‌شود. لذا مهم است که در بیمارانی که هم‌زمان تحت درمان با متورکسات خوارکی با مقدار کم و شوفیلین هستند سطح سرمی شوفیلین اندازه‌گیری شود.

در مطالعه‌ای دیگر متورکسات به خوبی توسط بیماران تحمل شد، بجز یک بیمار که زخم‌های دهانی پیدا کرد که با مصرف اسید فولیک خوارکی بهبود یافت. در سایر بیماران عوارض متورکسات بروز نکرد. هیچ بیماری به علت عدم تحمل دارو یا عوارض دارویی از مطالعه خارج نشد. البته این مسئله می‌تواند ناشی از تعداد کم بیماران و زمان کوتاه مطالعه باشد.

همانگونه که ذکر گردید برای جلوگیری از carry over effect احتمالی یک دارو در فاز بعدی، تنها ۸ هفته آخر در هر دوره درمان با دارونما یا متورکسات در تجزیه و تحلیل نهایی آماری وارد شد و در واقع یک washout period ۴ هفته‌ای وجود داشت. در ضمن قبیل از ورود به مطالعه، ما هر یک از بیماران را به مدت ۴-۱۰ هفته

منابع

- McFadden ERJR. Pathogenesis of asthma. *J Allergy Clin Immunol* 1984; 73: 413-24.
- National Institutes of Health. Global initiative of asthma. Chapter 2. Epidemiology. 1995; 9-24.
- Barnes PJ. New drugs for asthma. *Eur Respir J* 1992; 5: 112-36.
- Baenes PJ, Lee TII. Recent advances in asthma. *Postgrad Med J* 1992; 68: 942-53.
- Kay AB. Asthma and inflammation. *J Allergy Clin Immunol* 1991; 87: 893-910.
- Siegel SC. Overview of corticosteroid therapy. *J Allergy Clin Immunol* 1985; 76: 312-20.
- Kehrl JH, Fauci AS. The clinical use of glucocorticoids 1983; 50: 2-8.
- Mullarkey MF, Webb DR, Pardee NE. Methotrexate in the treatment of steroid dependent asthma. *Ann Allergy* 1986; 56: 347-50.
- Ternowitz T, Bjerring P, Anderson PH, Schroder JM, Kragballe K. Methotrexate inhibits the human CSa - induced skin response in patients with psoriasis. *J Invest Dermatol* 1987; 89: 192-6.
- Tugwell P, Bennett K, Gent M. Methotrexate in rheumatoid arthritis. *Ann Intern Med* 1989; 107: 358-60.
- Health and Public Policy Committee, American College of Physicians. ethotretaxate in rheumatoid arthritis Ann Intern Med 1987; 107: 418-19.
- Schnabel A, Gross WL. Low dose Methotrexate in rheumatic diseases. *Semin Arthritis Rheum*, 1994; 23: 310-27.
- Kozarek RA, Patterson DJ, Etelfand MD, Botoman YA, Terrence JB, Kenneth RW. Methotrexate induces clinical and histologic remission in patients with refractory inflammatory bowel disease. *Ann Intern Med* 1989; 110: 353-6.
- Furst DF. Clinical pharmacology of very lowdose methotrexate for use in rheumatoid arthritis. *J Rheumatol* 1985; (suppl 12) 12: 11-14.
- Mullarkey MF, Blumenstein BA, Andrade WP, Bailey GA, Olason J, Wetzel CE. Methotrexate in the treatment of corticosteroid - dependent asthma. A double blind crossover study. *N Engl J Med* 1988; 318: 603-7.
- Mullarkey MF, Lammert JK, Blumenstein BA. Long-term Methotrexate treatment in corticosteroid - dependent asthma. *Ann Intern Med* 1990; 112: 577-81.

- 17- Shiner RJ, Nunn AJ, Chung KF, Geddes DM. Randomized, double - blind, placebo controlled trial of Methotrexate in steroid - dependent asthma. *Lancet* 1990; 336: 137-40.
- 18- Stempel DA, Lammert J, Mularkey MF. Use of Methotrexate in the treatment of steroid, dependent adolescent asthmatics. *Ann Allergy* 1991; 67: 346-8.
- 19- Dyer PD, Vaughan TR, Weber RW. Methotrexate in the treatment of steroid dependent asthma. *J Allergy Clin Immunol* 1991; 88: 205-12.
- 20- Guss S, Portnoy J. Methotrexate treatment of sever asthma in children 1992; 89: 635-9.
- 21- Stewart II GE, Diaz JD, Locky RF, Seleznick MJ, Trudeau WL, Ledford DK, Comparison of oral puls Methotrexate with placebo in the treatment of severe glucocorticosteroid - dependent asthma. *J Allergy Clin Immunol* 1994; 94: 482-9.
- 22- Erzurum SC, Leff JA, Cochran JF, Ackerson LM, Szeftler SJ, Martin RJ, Cott GR. Lack of benefit of Methotrexate in sever steroid - dependent astha. A double - blind placebo - controlled study. *Ann Intern Med* 1994; 114: 354-60.
- 23- Coffey MF, Sanders G, E schenbacher WL, Tsien A, Ramesh S, Weber RW, Toews GB, McGune WJ. The Role of Methotrexate in the management of steroid - dependent asthma. *Chest* 1994; 105: 117-21.
- 24- Medical Sectionof the American Lung Association. Standards for the diagnosis and care of patients with chronic obstructive pulmonary disease (COPD) and asthma. *Am Rev Respir Dis* 1987; 136: 225-43.
- 25- Sorkness CA, Busse WW, Bush RK. Use of Methotrexate in corticosteroid - dependent adult asthma. a twenty four month analysis. [Abstract]. *J Allergy Clin Immunol* 1991; 87: 298.
- 26- Kanzow G, Nowak D, Magnussen H. Short term effect of Methotrexate in severe steroid - dependent asthma. *Lung* 1995; 173(4): 223-31.
- 27- Woods J, Williams J, Tavel M. The two - period crossover designin medican ?? *Ann Intern Med* 1989; 110: 560-6.
- 28- Glynn - Barnhart AM, Erzurum SC, Leff JA, Martin RJ, Cochran JE, Cott GR, Szeftler SJ. Effect of low-dose Methotrexate on the disposition of glucocorti coids and theophylline. *J Allergy Clin Immunol* 1991; 180-6.