

# بررسی رابطه هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک کودکان با هماچوری، سنگهای کلیه و مجاری ادرار و عفونتهای مکرر ادراری

دکتر سید طاهر اصفهانی، فوق تخصص بیماریهای کلیه کودکان، دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر مریم حسینی، متخصص کودکان

## Association between Idiopathic Hypercalciuria and Hematuria, Nephrolithiasis or Recurrent Urinary Tract Infections in Children

### ABSTRACT

In order to evaluate the role of idiopathic hypercalciuria (IH) in causing hematuria, nephrolithiasis and recurrent urinary tract infections we studied two groups of children for idiopathic hypercalciuria.

1- Patients group : children with hematuria, nephrolithiasis and recurrent urinary tract infections ( $n = 452$ ).

2- Control group: children with no urinary tract problem ( $n=100$ ).

In control group 3% of children had IH. In patients group 27.5% of patients with hematuria, 37% of patients with nephrolithiasis and 7.9% of patients with recurrent urinary tract infections had IH,  $p$ values = 0.001, 0.005 and 0.2, respectively.

This study confirms that there is a positive association between IH and hematuria or nephrolithiasis, but there is no significant association between recurrent urinary tract infections and IH.

**Key Words:** Idiopathic hypercalciuria; hematuria; nephrolithiasis; recurrent urinary tract infection;

### چکیده

هیپرکلسیوری با عفونتهای ادراری مکرر، از نظر آماری تفاوت معنی داری نداشت.

واژه های کلیدی : هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک؛  
هماچوری؛ سنگ های کلیه و مجاری ادرار؛ عفونت مکرر  
ادراری

### مقدمه

هیپرکلسیوری عبارت است از دفع بیشتر از طبیعی کلسیم طریق ادرار و چنانچه علت مشخصی برای هیپرکلسیوری بدست نیاید، هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک تلقی می گردد(۲).

هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک عارضه شایعی است و مطالعاتی در سالهای اخیر متشر گردیده است حاکی از نقش هیپرکلسیوری ایجاد بسیاری از علائم مربوط به دستگاه ادراری است، به طوری

به منظور بررسی نقش هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک در ایجاد هماچوری، سنگ کلیه و مجاری ادرار و عفونتهای ادراری کودکان این مطالعه در دو گروه کودک بعمل آمد: گروه اول کودکانی که با یکی از علائم هماچوری ایزوله، سنگ کلیه و مجاری ادراری و عفونتهای مکرر ادراری مراجعه کرده بودند و گروه دوم کودکانی که در همین سنین بودند ولی به علیه بجز مشکلات دستگاه ادراری به درمانگاه مراجعه کرده بودند (گروه شاهد). در گروه شاهد که ۱۰۰ نفر بودند سه مورد هیپرکلسیوری مشاهده شد، در گروه بیماران از ۱۷۷ بیمار مبتلا به هماچوری ایزوله، ۴۱ مورد (۲۷/۵٪) هیپرکلسیوری داشتند ( $P = 0/01$ )، در ۲۴ بیمار مبتلا به سنگ، ۹ مورد (۳۷٪) هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک داشتند ( $P = 0/005$ ). از ۲۵۱ مورد عفونتهای مکرر ادراری، ۱۵ مورد (۷/۹٪) هیپرکلسیوری داشتند ( $P = 0/02$ )، این مطالعه نقش مهم هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک را در تولید سنگ و هماچوری ایزوله کودکان نشان می دهد، اما

چنانچه هیچیک از علل ذکر شده در مورد کودکی که هیپرکلسیوری نورموکلسیمک دارد پیدا نشود، هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک (Idiopathic hypercalciuria) تلقی می شود(۲).

## روش و مواد

مطالعه انجام شده از نوع مورد - شاهد بوده و ما شیوع ریسک فاکتور (هیپرکلسیوری) را در کودکان سالم و کودکان مبتلا به هماچوری ایزوله، سنگ کلیه و مجرای ادرار و عفونتهای مکرر ادرار بررسی و با هم مقایسه کردیم. در واقع یک مطالعه کاربردی از نوع توصیفی - تحلیلی انجام گردید.

جامعه مورد بررسی شامل دو گروه بود: گروه (۱) کودکانی که به علت یکی از سه علامت هماچوری ایزوله، سنگ کلیه و مجرای ادرار و عفونتهای مکرر ادراری مراجعه کرده بودند.

گروه (۲) گروه شاهد: کودکانی که به علیغیر از شکایات مربوط به دستگاه ادراری به درمانگاه مراجعه کرده بودند، مثل عفونتهای تنفسی، انگلهاهای روده‌ای، انجام واکسیناسیون و غیره. هماچوری به معنای بیش از ۵ گلبلول قرمز در هر شان میکروسکوپی با درشت‌نمایی قوی پذیرفته شد و هماچوری ایزوله به گروهی اطلاق گردید که به همراه هماچوری، پیوری، پروتئینوری، سنگ و عیوب آناتومیک دستگاه ادراری نداشتند(۷). عفونت مکرر ادراری به معنای بروز بیش از سه بار عفونت در ۶ ماه و یا ۴ بار در یکسال در نظر گرفته شد(۸).

در گروه بیماران هم در شرح حال و معاینه به علیغیر ایزوله شانویه توجه شد و هم اندازه گیری کلسیم، فسفر، آلبالن، فسفات‌آر سرم، سدیم، پتاسیم و گازهای خون بعمل آمد تا علیغیر ایزوله هیپرکلسیوری کلسیم ادرار هم حداقل دو بار انجام گرفت.

در مورد گروه شاهد چون آماری از شیوع هیپرکلسیوری در ایران در دسترس نبود با توجه به آمارهای خارجی، اگر شیوع هیپرکلسیوری ۶ درصد در نظر گرفته شود طبق فرمول:

$$n = \frac{Z^2 \times P (1-P)}{d^2}$$

$$n = 86.8$$

و اگر حداقل شیوع را ۳ درصد در نظر بگیریم، تعداد ۴۴ نمونه

بعضی توصیه کرده‌اند که در مواردی که بیمار شکایتی از دستگاه ادراری دارد، ولی علت آن مشخص نمی‌شود جزو اقدامات تشخیصی، اندازه گیری کلسیم ادرار هم گنجانیده شود(۲). با توجه به اینکه همه گزارش‌های مربوط به نقش هیپرکلسیوری در ایجاد اختلالات ادراری تأیید شده نیست، بر آن شدید که مطالعه‌ای هرچند محدود در مورد شیوع هیپرکلسیوری و نقش آن در تولید سه مشکل دستگاه ادراری شامل سنگ، هماچوری ایزوله و عفونت مکرر ادراری بعمل آوریم.

**تعریف:** حداقل مقدار طبیعی دفع کلسیم از طریق ادرار را ۲ تا ۸ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن در ۲۴ ساعت ذکر کرده‌اند(۲)، معهدها امروزه بیشتر تویستگان حداقل دفع طبیعی کلسیم از طریق ادرار را ۴ mg/kg/day به حساب می‌آورند(۳). مقدار دفع ۲۴ ساعت کلسیم از طریق ادرار مناسب با نسبت غلظت کلسیم به کراتین نین (mg/mg) ادرار می‌باشد و برای آزمونهای غربالگری جهت پیدا کردن کودکان مبتلا به هیپرکلسیوری، می‌توان از نسبت غلظت کلسیم به کراتین نین استفاده کرد. حداقل مقدار طبیعی نسبت کلسیم در کودکان، ۰/۲ (۴،۳) و در شیرخواران، تا ۰/۸ (۴،۳) ذکر گردید. در بالغین حداقل دفع طبیعی در ادرار ۲۴ ساعت جهت خانمهای، ۲۵۰ میلی‌گرم و جهت آقایان، ۳۰۰ میلی‌گرم ذکر شد است(۶,۵). زیادی دفع کلسیم ادرار می‌تواند با افزایش کلسیم سرم (هیپرکلسیمی) و یا طبیعی بودن کلسیم سرم (نورموکلسیمی) همراه باشد. فرم نورموکلسیمی هیپرکلسیوری در بچه‌ها به علیغیر ایجاد می‌شود مثل علیغیر ایزولیک، دارویی، اسیدوز توبولر کلیوی، بی حرکتی و غیره (جدول ۱).

جدول ۱- اختلالاتی که با هیپرکلسیوری همراهند

اسیدوز توبولر تیپ ۱	سدنم کوشینگ
فی حرکتی	کورتیکوستروئیدترابی
زیادی کلسیم غذا	Medullary spong kidney
سازکوئیدوز	مسومیت با سرب
صرف دور می‌باید	اختلالات لوله‌ای: سندروم فانکوفی، پیاری و پلسوں
سندروم ترشح ناجور ADH	آرتربیت روماتوئید جوانان
هیپرپاراتیروئیدیسم	مسومیت با ویتامین D
هیپرثیروئیدیسم	نایام تمورها به استخوانها

۲۵۱ بیمار مبتلا به UTI مکرر مورد مطالعه قرار گرفتند. ۱۵ بیمار مبتلا به هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک کشف شد که معادل ۷/۹ درصد می‌باشد که گرچه نسبت به شیوع هیپرکلسیوری در افراد شاهد، که حدود ۳ درصد می‌باشد، پیشتر است اما Pvalue حدود ۰/۰۲ بود که نشان می‌دهد بین افراد مبتلا به UTI مکرر و افراد شاهد، اختلاف معنی‌داری از نظر هیپرکلسیوری وجود ندارد.

## بحث

اولین گزارش در مورد هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک در سال ۱۹۵۳ منتشر شد، بعدها ارتباط بین هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک با سنگ کلیه و هماچوری شناخته شده امروزه مشخص شده است که هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک می‌تواند تعداد زیادی از علائم مریبوط به دستگاه ادراری را ایجاد نماید. اهمیت شناخت هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک از دو جهت می‌باشد.

۱- هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک عارضه شایعی است و شیوع هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک را در کودکان ۲/۹-۶/۲ درصد اجتماع ذکر کرده‌اند (۲)، مطالعه محدود ما هم شیوع حدود ۳ درصد را نشان داد (۱) که با آمارهای خارجی مطابقت دارد. در بالغین شیوع هیپرکلسیوری را بین ۳-۱۴ درصد ذکر کرده‌اند (۵) و خوشبختانه اکثر موارد هیپرکلسیوری در کودکان و بالغین بسی علامت می‌باشد (۵,۲).

۲- هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک بعد از عفونتها شایعترین علت سنگ در کودکان و بالغین می‌باشد (۳,۹,۱۰). حدود ۳۰-۶۰ درصد اشخاصی که سنگهای اگرالات کلسیم می‌سازند، دچار هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک هستند (۵). همینطور هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک شایعترین علت هماچوری بدون پرتوثئوری در کودکان می‌باشد (۱۷). لذا شناخت هیپرکلسیوری و علائم و عوارض متعدد آن در کودکان اهمیت دارد.

چگونگی ایجاد هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک مورد بحث می‌باشد. در تعدادی از مبتلایان، میزان جذب کلسیم از روده پیشتر از عادی است و این کلسیم اضافی از طریق کلیه‌ها دفع می‌شود، این موارد را هیپرکلسیوری جذبی absorptive hypercalciuria می‌نامند. در تعدادی از مبتلایان به فرم جذبی، سطح سرمی کلسیتریول D3 - OH<sub>2</sub> بالاتر از حد طبیعی است که منجر به افزایش جذب روده‌ای کلسیم می‌گردد و در تعدادی دیگر غلظت سرمی کلسیتریول (فرم فعال ویتامین D3) در حد طبیعی است، اما بنظر

کافی خواهد بود. ما برای اطمینان پیشتر ۱۰۰ کودک از مراجعان به درمانگاه مرکز طبی کودکان را که به علی‌غیر از مشکلات دستگاه ادراری مراجعه کرده بودند، با توان خودشان برگزیدیم و با هماهنگی آزمایشگاه، آزمایش ادرار و اندازه‌گیری نسبت کلسیم در آنها به عمل آمد. در صورتی که نسبت کلسیم پیشتر از طبیعی بود، اندازه‌گیری کلسیم ادرار ۲۴ ساعته هم انجام می‌گرفت و چنانچه هر دو مورد هیپرکلسیوری را نشان می‌داد، بیمار جزو گروه هیپرکلسیوری قرار می‌گرفت و بررسی بیشتری از نظر علل هیپرکلسیوری روی آنها انجام می‌شد.

روش انتخاب هر دو گروه بطور اتفاقی و از کودکان مراجعه کننده در سالهای ۱۳۷۵-۷۶ بود. در مورد هر یک از سه علامت هماچوری ایزوله، سنگ و عفونت مکرر ادراری، شیوع هیپرکلسیوری مشخص گردید و با گروه شاهد مقایسه و گرفته شد، تا مشخص شود که آیا هیپرکلسیوری می‌تواند در ایجاد هر یک از این سه عارضه نقش داشته باشد یا خیر؟

تمام اندازه‌گیری‌های کلسیم سرم و ادرار بر مبنای اسپکتروفوتومتری با جلوگیری از تداخل یون منیزیم و بوسیله آتوآنالیزر انجام گرفت.

## یافته‌ها

از ۱۰۰ کودکی که بطور اتفاقی از نظر کلسیم ادرار مطالعه شدند، سه مورد هیپرکلسیوری داشتند. لذا با این مطالعه محدود می‌توان شیوع حدود ۳ درصد را برای کودکان مبتلا به هیپرکلسیوری در نظر گرفت.

از بین ۳۲۰۰ پرونده بیمارانی که به علت مشکلات دستگاه ادراری مراجعه کرده بودند ۱۷۷ بیمار هماچوری ایزوله داشتند، از ۱۷۷ مورد هماچوری ایزوله، ۴۱ مورد دچار هیپرکلسیوری بودند که معادل ۰/۲۷٪ می‌شود. بین گروه مبتلا و شاهد، معادل ۰/۱ بست آمد که نشان می‌دهد اختلاف معنی‌داری بین افراد شاهد و افراد مبتلا به هماچوری ایزوله وجود دارد و شیوع بیشتر هیپرکلسیوری در افراد مبتلا به هماچوری ایزوله، نشانه نقش هیپرکلسیوری در بروز هماچوری است.

۲۴ بیمار مبتلا به نفوولیتیازیس بررسی شدند. ۹ بیمار هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک داشتند که معادل ۰/۵ درصد می‌شود. Pvalue بین گروه شاهد و مبتلایان به نفوولیتیازیس حدود ۰/۰۰۵ و حاکمی از ارتباط بین هیپرکلسیوری و سنگ می‌باشد.

فرم جذبی را شایعتر گزارش کرده‌اند (۱۳، ۱۷، ۱۸). بعضی فرم کلیوی را (۳). همانگونه که قبلاً ذکر شد علیرغم شیوع بالای هیپرکلسیوری در اجتماع، اکثر موارد آن بی‌علامت هستند. علائم هیپرکلسیوری اساساً در اثر تشکیل کربستالهای اگزالات و فسفات کلسیم و آسیب مخاط مجاری ادرار در اثر تماس با این کربستالهای و یا تولید سنگ می‌باشد. علائم هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک به فرار زیر می‌باشد:

### سنگ کلیه و مجاری

هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک بعد از عفونتها، شایعترین علت سنگ کلیه و مجاری ادرار کودکان می‌باشد (۱). در بالغین تا ۶۰٪ موارد سنگهای کلیه و مجاری ادرار در اثر هیپرکلسیوری می‌باشد (۲، ۲۰) و اگرچه در نواحی مختلف دنیا برحسب شرایط مختلف ایدیوپاتیک، علل سنگهای کلیه و مجاری ادرار متفاوت می‌باشد، معهذا هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک یکی از علل عمدۀ سنگ کلیه و مجاری ادرار کودکان در نواحی مختلف دنیاست (۹، ۲۱، ۲۲). کودک هیپرکلسیوری در مطالعه ما هم از ۲۴ کودک مبتلا به سنگ را شامل ایدیوپاتیک داشتند که ۳۷/۵ درصد مبتلایان به سنگ را شامل می‌شود و در مقایسه با شیوع حدود ۳ درصد هیپرکلسیوری، Pvalue حدود ۰/۰۰۵ حاکی از ارتباط قوی بین هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک و تولید سنگ می‌باشد (۱).

### هماجوری

یکی از علل شایع هماجوری در کودکان هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک می‌باشد. شایعترین علامت هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک را هماجوری ذکر کرده‌اند (۳). در مطالعه موارد هماجوری بدون علامت مشخص (بدون سنگ، عفونت، عیوب آناتومیک و بیماریهای گلومرولی) Stapleton و همکارانش شیوع هیپرکلسیوری را ۳۵٪ گزارش کرده‌اند (۲۳).

در مطالعه ما از ۱۷۷ مورد هماجوری ایزووله، ۴۱ مورد که ۲۷/۵ درصد می‌شود، هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک داشتند که گرچه درصد موارد ما کمتر بوده، معهذا Pvalue بین مبتلایان به هماجوری و افراد سالم که ۰/۱۰ می‌باشد حاکی از نقش هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک در تولید هماجوری است.

هماجوری به علت هیپرکلسیوری غالباً بی‌علامت می‌باشد و بطور اتفاقی در آزمایش ادرار کشف می‌گردد. معهذا گاهی حملات هماجوری گراس و حتی دفع لخته هم مشاهده می‌شود. بعضی بیماران همراه هماجوری، درد پهلو یا سوپرایویک دارند هماجوری ماکروسکوپیک به علت هیپرکلسیوری «عمولاً کوتاه‌مدت» بوده و

می‌رسد که بافتها حساسیت بیشتری به اثر ویتامین D نشان می‌دهند (۲، ۱۱، ۱۲، ۱۳). زیادی جذب کلسیم باعث مهار ترشح PTH می‌شود، لذا سطح سرمی پاراتورمن در این بیماران طبیعی با پایین می‌باشد. در این بیماران میزان دفع کلسیم از طریق ادرار در حالت ناشتا طبیعی است، اما بعد از خوردن غذا هیپرکلسیوری پیدا می‌شود.

در گروهی دیگر نقص در بازجذب کلسیم در لوله‌های ادراری وجود دارد که این حالت را Renal hypercalciuria می‌نامند. در این گروه، مختصر هیپوکلسیمی پیدا می‌شود که منجر به تحریک ترشح PTH می‌شود و PTH محرك هیدروکسیلاسیون کلیوی 25-OH-D3 می‌باشد، تا به ۱,25-(OH)<sub>2</sub>D<sub>3</sub> یا کلسی‌تروبول تبدیل گردد. زیاد شدن ویتامین D جذب روده‌ای کلسیم و فسفر را افزایش می‌دهد. بر همین مبنای در طی سالهای گذشته هیپرکلسیوری را به دو فرم اصلی جذبی و کلیوی تقسیم می‌کردند. معهذا امروزه مشخص شده که گروهی از مبتلایان به هیپرکلسیوری را نمی‌توان در هیچیک از این دو گروه قرار داد (گروه نامشخص). در بعضی از بیماران برداشت املاح کلسیم و فسفر از استخوان منجر به زیادی دفع کلسیم از طریق کلیه‌ها می‌شود که بعضی تویستگان، اینها را به عنوان یک گروه مجزا و فرم Resorptive قلمداد کرده‌اند (۵). ولی چون در هر دو فرم جذبی و کلیوی هم بخصوص با محدود کردن کلسیم غذا، ممکن است جذب استخوان دیده شود همگان وجود نوع Resorptive را قبول ندارند. حتی امروزه در مورد اینکه دو فرم جذبی و کلیوی هم دو عارضه متمایز باشند، تردید وجود دارد، زیرا بعضی افراد ویژگیهایی از هر دو فرم را دارند. مثلاً در فرم جذبی قاعده‌تا در حالت ناشتا هیپرکلسیوری وجود ندارد و بعد از مصرف غذا هیپرکلسیوری پیدا می‌شود و این خاصیت را عنوان یکی از علائم افتراق این دو شمرده‌اند (۳).

معهذا بعضی افراد مبتلا به فرم جذبی در حالت ناشتا هم هیپرکلسیوری دارند، یا بعضی از افراد مبتلا به فرم کلیوی PTH نرمال دارند (۳). در یک مطالعه، کودکان مبتلا به هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک برای ۳-۷ سال پیگیری شدند و دیده شد که تابلوی هیپرکلسیوری در تعدادی در طی زمان تغییر کرد (۱۴)، لذا امروزه این عقیده قوت گرفته است که تقسیم‌بندی هیپرکلسیوری ایدیوپاتیک به دو فرم جذبی و کلیوی صحیح نیست و هر دو می‌تواند در طیف یک عارضه جای بگیرند (۱۲، ۱۴). وراثت هر دو فرم به شکل اتوژومال غالب می‌باشد (۳، ۵، ۱۵). میزان شیوع انواع مختلف هیپرکلسیوری در گزارشها مختلف متفاوت است. بعضی

شامل مصرف مایعات زیاد (برای رقیق کردن ادرار و جلوگیری از تولید کریستالهای اگزالت و فسفات کلسیم) کم کردن نمک غذا (برای کاهش دفع ادراری کلسیم)، می باشد. بعضی در موارد هایپرکلسیوری جذبی توصیه می کنند که از مصرف غذاهای حاوی مقادیر زیاد کلسیم و اگزالت خودداری شود، معهداً به علت نیاز بدن کوکان به کلسیم کافی جهت رشد تباید محدودیت زیاد برای کلسیم غذا قائل شد که تعادل منفی کلسیم ایجاد شود. در بالغین برای جلوگیری از جذب کلسیم غذا سلولز فسفات که یک نوع رزین می باشد توصیه گردیده است. سلولز فسفات با کلسیم غذا ترکیب شده و جلوی جذب روده ای کلسیم را می گیرد معهداً چون می تواند تعادل کلسیم بدن را منفی کند کمتر توصیه می شود(۲۸،۱۳،۱۲،۵).

داروهایی که بیشتر مصرف می شود دیورتیکهای تیازیدی هستند که با افزایش بازجذب کلیوی کلسیم، باعث کم شدن هایپرکلسیوری شده و تعادل منفی کلسیم هم نمی دهد(۲۵،۱۲،۵). معهداً در طی درمان با تیازیدها باید مراقب بود که اختلالات الکترولیتی نظری هیپوکالمی رخ ندهد(۳،۱۲).

بطور خلاصه هایپرکلسیوری ایدیوپاتیک عارضه شایعی است که می تواند بسیاری از علائم مربوط به دستگاه ادراری را تولید کند. در مطالعه ما ارتباط بین هایپرکلسیوری ایدیوپاتیک با هماچوری و سنگ کلیه مشابه با مطالعات خارجی دیده شد و در مورد سایر علائم هایپرکلسیوری، بایستی مطالعه وسیعتر روی تعداد بیشتری بیمار بعمل آید.

بندرت تا چند روز طول می کشد(۲). لازم به یادآوری است که تجربه نشان داده که هایپرکلسیوری ایدیوپاتیک چنانچه با هماچوری تظاهر کند شناسن تویید سنگ در آینده بیمار بیشتر خواهد بود(۱۶) و شایعترین علت متابولیک هماچوری عود کننده و شایعترین علت هماچوری بدون پروتئینوری، نیز هایپرکلسیوری ایدیوپاتیک ذکر گردیده است(۱۷).

سایر تظاهرات هایپرکلسیوری عبارتند از دیزوری، تکرار ادرار، اورژانسی(۲۵،۲۴،۲)، تحریک پذیری و بسی قراری در شیرخواران (۲۶) و بی اختیاری که می تواند تنها در شب (انورزیس)، در روز یا مجموعه هر دو آنها باشد(۲۷). گاهی هایپرکلسیوری به شکل دردهای مبهم شکمی تظاهر می کند(۲۵،۱). پیوری استریل و استئوپنی هم جزو علائم هایپرکلسیوری ذکر شده است.

در تعدادی از دخترهای مبتلا به هایپرکلسیوری ایدیوپاتیک، عفونتهای مکرر ادراری دیده شده که علتی برای آن یافت نشده و با درمان هایپرکلسیوری عفونتها متوقف گردیده است(۲). در مطالعه ما گرچه ۷/۹ درصد کوکان مبتلا به عفونتهای مکرر، هایپرکلسیوری ایدیوپاتیک داشتند که بیشتر از شیوع هایپرکلسیوری در اجتماع است اما این اختلاف از نظر آماری، معنی دار نبود(۱).

هایپرکلسیوری ایدیوپاتیک درمان قطعی ندارد ولی با درمان می توان جلوی عوارض را گرفت. چون بیماری درمان طولانی نیاز دارد، لذا تنها در مورد بیمارانی که علائم شدید نظیر سوزش و درد موقع ادرار کردن، تکرار ادرار، بی اختیاری، دردهای شکمی، عفونتهای مکرر و سنگ سازی دارند، توصیه به درمان می شود که

## منابع

- ۱- حسینی، غیرم: بررسی شیوع هایپرکلسیوری ایدیوپاتیک در بیماران با تظاهرات کلیوی پایان نامه برای دریافت درجه تخصصی کوکان، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ۱۳۷۶.
- ۲- Heiliczer JD, Canonigo BB, Bishop NA, et al: Noncalculi Urinary Tract Disorders Secondary to Idiopathic Hypercalciuria in Children, Ped Clin N Am 1987; 34(3): 71-718.
- ۳- Stapleton FB: Nephrolithiasis in children, Ped in review, 1989; 11(1): 21-30
- ۴- Bergstein JM: Conditions Particularly Associated with Hematuria in : Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM (Editors): Nelson textbook of pediatrics, 15th Edition, W.B. Saunders company, Philadelphia, 1996, PP: 1486-7.
- ۵- Asplin JR, Favus MJ, Coe FL: Nephrolithiasis in Brenner BM (editor):The kidney, 5th Edition, W.B. Saunders company, Philadelphia, 1996, PP: 1893-1935.
- ۶- Seftel A, Resnick MI: Metabolic Evaluation of Urolithiasis, Urol Clin N Am 1990; 17 (1): 59-169.
- 7- Kalia A, Travis LB: Hematuria, Leukocyturia, and Cylindruria in Edleemann Ch M (Editor): Pediatric Kidney Disease, 2nd Edition, Little Brown Comapny, Bosotn 1992; pp: 533-63.
- 8- Rushton HG: Genitourinary Infections (Non specific infections) in: Kelalis PP, King LR, Belman AB (Editors): Clinical Pediatric Urology 3rd Edition, W.B. Saunders Company, Philadelphia 1992, pp: 286-331.
- 9- Perrone HC, dos - Santos DR, Santos MV; et al: Urilithiasis in childhood, metabolic evaluation, Pediatr Nephrol 1992; 6(1): 54-56.
- 10- Klugman V, Favus MJ: Diagnosis and treatment of calcium kidney stones, Adv Endocrinol - Metab, 1995; 6: 117-42.
- 11- Carpenter TO, Key LL: Disorders of the Metabolism of Calcium, Phosphorus, and other Divalent Ions, in Ichikawa I (Editor): Pediatric textbook of fluids and electrolytes, 1st Edition William and wilkins company, Balthimore 1989, pp: 237-268.

- 12- Smith LH, Segura JW: Urolithiasis, in Kelalis PP, King LR, Belman AR (Editors): Clinical pediatric Urology, 3rd Edition, 1992, W.B. Saunders Company, Philadelphia, page 1327-1352.
- 13- Breslau NA: Pathogenesis and management of hypercalciuric nephrolithiasis, Miner Electrolyte Metab, 1994; 20(6): 235-39.
- 14- Aladjem M, Barr J, Lahat E, et al: Renal and absorptive hypercalciuria: a metabolic disturbance with varying and interchanging mode of expression Pediatrics, 1996; 97(2): 216-9.
- 15- Nicolaid OP, Themelis, Karpethios T, et al: Family pattern of idiopathic hypercalciuria and its subtypes J, Urol 1996; 155(3): 1042-4.
- 16- Garcia CD, Miller LA, Stapleton FB: Natural history of hematuria associated with hypercalciuria in children, Am J Dis child 1991; 145(10) 1204-7.
- 17- Perrone HIC, Aizen H, Toporovski J et al: Metabolic disturbance as a cause of recurrent hematuria in children, kidney int, 1991; 39(4): 707-10.
- 18- Cervera A, Corral MJ, Gomez - Campder FJ, et al: Idiopathic hypercalciuria in children, classification, clinical manifestations and outcome, Acta paediatr scand 1987; 76(2): 271-8.
- 19- Stapleton FB: idiopathic hpercalciuria in children, Semin Nephrol 1983; 3:116.
- 20- Pak CYC: Etiology and Treatment of Urolithiasis, Am J kidney Dis, 1991; 18(6): 624-637.
- 21- Polinsky Ms, Kaiser BA, Balurate HJ: Urolithiasis in childhood, Pediatr Clin N Am 1987; 34(3): 683-709.
- 22- Moreno - Villares JM, Muley - Alonso R, Espino - Hernandez M, et al: Urolithiasis in childhood, An Esp Pediatr 1991; 35(1): 13-6.
- 23- Stapleton FB: Idiopathic hypercalciuria: association with isolated hematuria and risk for urolithiasis in children, Kidney Int, 1990; 37(2): 807-11.
- 24- Garcia - Nieto V, Zamorano M, Sanchez - Almedal et al: Pollakiuria and idiopathic hypercalciuria in childhood, Arc Esp Urol 1995; 48(10): 1017-20.
- 25- Barrat TM: Urolithiasis and Nephrocalcinosis in : Holliday MA, Barrat TM, Avner ED (Editors): Pediatric Nephrology, 3rd Edition, 1994, William and Wilkins Company Baltimore, Page: 1070-1080.
- 26- Fiush B: Irritability and dysuria in infants with idiopathic hypercalciuria, Pediatr Nephrol, 1991; 5(5): 673.
- 27- Vachavaichsanong P, Malagon M, Moore ES: Urinary incontinence due to idiopathic hypercalciuria in children, J Urol 1994; 152(4): 1226-8.
- 28- Burk JR, Cowley DM, Mottram BM et al: cellulose phosphate and chlorothiazide in childhood idiopathic hypercalciuria, Aust NZJ Med, 1986; 16(1): 43-7.