

تعیین ارزش پیش‌بینی کننده بیومارکر لیپوکالین وابسته به ژلاتیناز نوتروفیل در تشخیص زودرس کتراست نفوپاتی پس از آنژیوگرافی / آنژیوپلاستی

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۰/۰۶/۲۰ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۰/۰۷/۰۹

چکیده

زمینه و هدف: لیپوکالین وابسته به ژلاتیناز نوتروفیل (NGAL) Neutrophilic Gelatinase Associated Lipocaline (NGAL) به عنوان بیومارکر تشخیص زودرس آسیب‌های حاد کلیه، جایگاه ویژه‌ای پیدا کرده است. ولی این که در تمام آسیب‌ها به علل مختلف ارزش تشخیصی بالایی داشته باشد نیاز به مطالعات بیشتری وجود دارد. کتراست نفوپاتی از جمله این موارد است که علی‌رغم مطالعات موجود، ارزش پیشگویی کننده NGAL در تشخیص زودرس نارسایی کلیه ناشی از مواد حاصل از حجت روش نیست. هدف این مطالعه بررسی نقش این بیومارکر در تشخیص زود هنگام کتراست نفوپاتی است. روش بررسی: در این مطالعه، ۱۲۲ بیمار کاندیدای آنژیوگرافی / آنژیوپلاستی در بهار و تابستان سال ۸۸ وارد مطالعه شدند. در نمونه‌های ادراری ساعت مطالعه مختلف غلظت NGAL اندازه‌گیری و میزان آن در بیماران مبتلا و غیرمبتلا مقایسه شد. یافته‌ها: ۳۷ نفر (۳۰/۳٪) از بیماران کتراست نفوپاتی داشتند. افزایش غلظت ادراری NGAL ۱۲ ساعت پس از پروسیجر به ترتیب در مبتلایان و غیرمبتلایان $90/62 \pm 10/5/63$ و $27/6 \pm 4/5/8$ (P=۰/۰۰۱) و غلظت ادراری آن ۲۴ ساعت پس از پروسیجر $79/78 \pm 5/2/84$ و $30/92 \pm 5/2/02$ (P=۰/۰۰۲) بود. حساسیت و ویژگی NGAL ادرار ۱۲ ساعت پس از پروسیجر با Cut-off هشت نانوگرم در میلی‌لیتر و AUC ۰/۷۵، به ترتیب پس از پروسیجر در ۵/۵ Cut-off نانوگرم بر میلی‌لیتر با AUC ۰/۷۰، به ترتیب ۹۷٪ و ۲۴٪ و ارزش اخباری منفی آن ۹۵٪ بود. نتیجه‌گیری: NGAL ادرار بیومارکری حساس برای تشخیص زودرس نارسایی حاد کلیوی ناشی از ماده حاصل می‌باشد.

کلمات کلیدی: لیپوکالین وابسته به ژلاتیناز نوتروفیل، کتراست نفوپاتی، آنژیوگرافی، آنژیوپلاستی

محمد رضا پهلوان صباح^۱

سید محمد رضا خاتمی^{۲*}

مجتبی سالاری‌فر،^۳ احمد علی برومند^۳

صفیه داوودی^۳

۱- گروه بیماری‌های داخلی

۲- مرکز تحقیقات نفوپولوژی

بیمارستان امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی
تهران، تهران، ایران.

۳- مرکز قلب تهران، دانشگاه علوم پزشکی و
خدمات بهداشتی درمانی تهران، تهران، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، بلوار کشاورز، بیمارستان
امام خمینی، گروه نفوپولوژی، کدبستی ۱۴۱۹۷۳۳۱۴۱

تلفن: ۰۲۱-۶۱۱۹۲۶۵۹

E-mail: khatamis@sina.tums.ac.ir

مقدمه

می‌باشد.^۴ روش‌های مختلفی برای پیشگیری و کاهش بروز کتراست نفوپاتی وجود دارند، با این حال با کمبود مارکری که به طور زودرس و با دقت کتراست نفوپاتی را تشخیص دهد، مواجه هستیم. در هیچ‌یک از مقالات منتشر شده، بیومارکرهای کلیوی که قادر به تشخیص کتراست نفوپاتی در زمان کمتر از ۲۴-۷۲ ساعت پس از پروسیجر باشند، گزارش نشده‌اند. در مطالعه Mishra اهمیت مارکر جدید در تشخیص زودرس نارسایی حاد کلیه مشخص شده است.^۵ در چندین مطالعه نیز نقش NGAL به عنوان بیومارکر پیش‌بینی کننده نفوپاتی ناشی از دریافت کتراست بررسی شده

با افزایش سالیانه میلیون‌ها پروسیجر، آنژیوگرافی (Angiography) شریان کرون شایع‌ترین مداخله قلبی در دنیا می‌باشد. با افزایش مداخلات تهاجمی تشخیصی در قلب، تعداد بیماران کتراست نفوپاتی نیز افزایش یافته است و از مشکلات جدی در این بیماران می‌باشد^۱ که ۲۰-۱۰٪ این بیماران را تحت تاثیر قرار می‌دهد. کتراست نفوپاتی با افزایش خطر همودیالیز، مرگ و میر و هزینه‌های هنگفت برای بیمار به همراه است.^{۲-۳} متأسفانه، اندازه‌گیری کراتی نین سرم در تغییرات حاد عملکرد کلیه نشان‌گری غیرقابل اعتماد

جمع‌آوری شد. نمونه‌های ادرار سانتریفوژ و سوپر ناتانت ادراری تا زمان آزمایش در محیط $^{\circ}\text{C}$ ۸۴-۸۴ نگهداری شد. برای اندازه‌گیری NGAL از کیت‌های تجاری در دسترس استفاده شد. در این بیماران هموگلوبین قبل از شروع پروسیجر، NGAL ادرار قبل از شروع پروسیجر، ۱۲ و ۲۴ ساعت پس از پروسیجر، کراتینین و اوره سرم قبل از شروع پروسیجر، ۲۴ ساعت و پنج روز پس از پروسیجر با روش‌های استاندارد شده آزمایشگاهی اندازه‌گیری شدند. غلظت Human NGAL Rapid ELISA Kit (KIT 037) ادراری NGAL با ساخت شرکت Bioponto diagnostic کشور دانمارک به روش Monoclonal ELISA sandwich مانند است که در این مطالعه کتراست نفروپاتی به افزایش.

لازم به ذکر است که در این مطالعه کتراست نفروپاتی به افزایش کراتینین سرم مساوی و یا بیش از ۲۵٪ در روز دوم یا پنجم پس از آنتیوگرافی / آنتیوپلاستی نسبت به مقادیر قبل از پروسیجر اطلاق گردید.^۸ سپس اطلاعات به دست آمده کدگذاری شده و وارد نرم‌افزار آماری SPSS ویراست ۱۶ شدند.

میانگین داده‌های کمی و فراوانی هر یک از اطلاعات کیفی محاسبه شد. مقایسه متغیرهای کمی بین دو گروه توسط آزمون Student's t-test و مقایسه متغیرهای کیفی توسط χ^2 انجام شد. همچنین $P < 0.05$ از نظر آماری معنی دار در نظر گرفته شد. حساسیت و ویژگی NGAL ادرار در تشخیص کتراست نفروپاتی با استفاده از Area Under Receiver-Operating Characteristic Curves (ROC) the Curve (AUC) محاسبه شد.

یافته‌ها

از ۱۲۲ بیماری که در این مطالعه وارد شدند ۷۱ نفر (۵۸/۲٪) مرد و ۵۱ نفر (۴۱/۸٪) زن بودند. متوسط سن افراد در این مطالعه سال بود. ۳۷ نفر از ۱۲۲ نفر (۳۰/۳٪) دچار نفروپاتی ناشی از ماده حاجب شدند که از این میان ۱۷ نفر (۴۵/۹٪) مرد و ۲۰ نفر (۵۶/۱٪) زن بودند. از نظر ابتلا به بیماری تفاوتی بین مرد و زن وجود نداشت ($P = 0.09$). همچنین بین مبتلایان به نفروپاتی و آن‌ها که دچار این عارضه نشده بودند از نظر جنس تفاوت معنی داری وجود نداشت ($P = 0.07$). متوسط سن افراد مبتلا به نفروپاتی $59/6 \pm 10/3$ سال و در غیرمبتلایان $59/8 \pm 11$ سال بود که از این نظر هم تفاوتی بین دو گروه

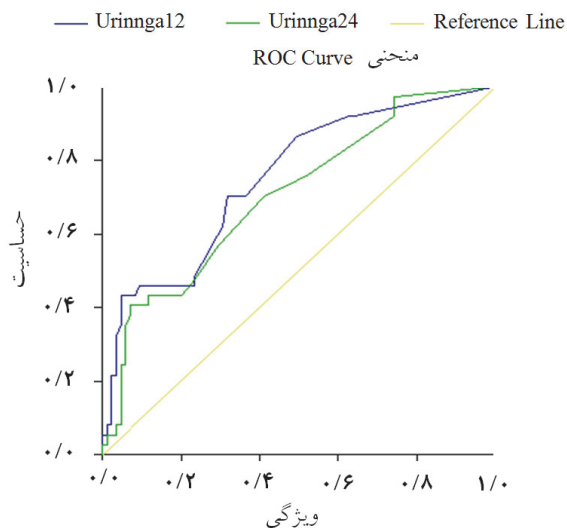
است.^۹ در این مطالعات برای پیش‌گویی کتراست نفروپاتی ۲-۴ ساعت پس از دریافت کتراست، NGAL از حساسیت و ویژگی بالایی برخوردار بوده است.^۹ NGAL یک پروتئین کوچک است که روی سطح نوتروفیل‌ها، سلول‌های اپی‌تلیال مانند سلول‌های توبول‌های کلیه ظاهر می‌یابد. بیان NGAL در آسیب‌های ایسکمیک و توکسیک کلیوی در سطح توبول‌های کلیه افزایش می‌یابد.

NGAL در پلاسمای ادرار ترشح می‌شود و با توجه به این که در مدت دو ساعت پس از آسیب کلیوی غلظت آن در پلاسمای ادرار افزایش می‌یابد، به عنوان یک مارکر حساس جهت تشخیص زودرس آسیب کلیوی شناخته شده است.

مطالعه ما با هدف تعیین ارزش پیش‌بینی کننده این بیومارکر در تشخیص زودرس نفروپاتی ناشی از ماده حاجب و تعیین Cut-off تشخیصی در این بیماران انجام شده است.

روش بررسی

این مطالعه به روش بررسی شیوه (Process evaluations) انجام شد، از بین بیماران کاندید آنتیوگرافی / آنتیوپلاستی مراجعه کننده به مرکز قلب تهران در سال ۱۳۸۸، ۱۲۲ نفر به روش غیرتصادفی ساده انتخاب شدند. به بیماران ذکر شد که در یک طرح تحقیقاتی شرکت دارند، به این جهت از آنان رضایت‌نامه کتبی دریافت شد. بیماران با سن بیش از ۱۸ سال که دارای عملکرد طبیعی کلیه بودند، (مردان با کراتینین سرم کمتر از ۱/۵ و زنان با کراتینین کمتر از ۱/۳ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر و کامل ادرار طبیعی) وارد مطالعه شدند. بیماران با سابقه بیماری زمینه‌ای کلیوی، ابتلا به عفونت ادراری، تومور مجاری ادراری، سابقه مصرف داروی نفروتوکسیک یا آنتی‌بیوتیک یا ماده حاجب یک هفته قبل از آنتیوگرافی / آنتیوپلاستی، نیاز به عمل جراحی قبل از روز پنجم، اختلال همودینامیک، نیاز به انتوپاسیون یا داروهای اینتوتروپ در زمان بستری و مصرف آنتی‌بیوتیک در طول مطالعه از طرح خارج شدند. از بیماران شرکت‌کننده در طرح در زمان‌های تعیین شده نمونه خون و ادرار جمع‌آوری شد. نمونه‌گیری ادرار به این صورت انجام شد که از کاتتر مثانه، نمونه ادرار زمان صفر به میزان پنج میلی‌لیتر گرفته می‌شد. سپس نمونه ادرار ۱۲ و ۲۴ ساعت پس از آنتیوگرافی از داخل کیسه ادرار به میزان پنج میلی‌لیتر



نمودار-۱: منحنی ROC غلظت ادراری NGAL ۱۲ و ۲۴ ساعت پس از پروسیجر

وجود نداشت ($P=0.904$). به لحاظ شاخص توده بدنی نیز تفاوت معنی داری بین دو گروه یافت نشد. (به ترتیب $28/93$ و $28/70$ kg/m^2) در بیماران مبتلا و غیرمبتلا به نفروپاتی و ($P=0.82$) از نظر مشخصات دموگرافیک و بیماری های همراه مانند دیابت، فشارخون یا هیپرلیپیدمی و نیز از نظر نوع ماده حاجب مصرف شده هم تفاوتی در دو گروه مشاهده نشد (جدول ۱). مقادیر آزمایشگاهی پارامترهای اندازه گیری شده در دو گروه در جدول ۲ و منحنی ROC برای تعیین حساسیت و ویژگی غلظت ادراری NGAL برای تشخیص کتراست نفروپاتی ۱۲ و ۲۴ ساعت پس از پروسیجر در نمودار ۱ آمده است. سطح زیر منحنی ROC غلظت ادراری NGAL ۱۲ ساعت پس از پروسیجر 0.845 ($P=0.0001$, CI: 0.845 ± 0.057) و ناحیه زیر منحنی ROC برای غلظت ادراری NGAL ۲۴ ساعت پس از

جدول-۱: مقایسه اطلاعات دموگرافیک و پایه بین دو گروه با کتراست نفروپاتی و بدون کتراست نفروپاتی

P	بدون کتراست نفروپاتی	با کتراست نفروپاتی	مشخصات
0.07	$54/63/5$	$17/45/9$	جنس*
	$31/36/5$	$20/54/1$	زن
0.904	$59/8 \pm 11/0$	$59/6 \pm 10/3$	سن (سال)**
0.82	$28/95 \pm 2/45$	$28/93 \pm 2/35$	$**(\text{kg}/\text{m}^2)$ BMI
0.60	23	17	دیابت*
0.82	42	12	پرفشاری خون*
0.64	22	18	هیپرلیپیدمی*
0.29	34	19	نوع ماده حاجب
	46	21	Omnipaque
	2	0	Visipaque
			risipaque

BMI= Body Mass Index (kg/m^2)*آزمون آماری: t-test ** بر اساس آزمون آماری χ^2 مقادیر معنی دار بر اساس $P<0.05$

جدول-۲: مقایسه اطلاعات آزمایشگاهی بین دو گروه با کتراست نفروپاتی و بدون کتراست نفروپاتی

P*	بدون کتراست نفروپاتی	با کتراست نفروپاتی	مشخصات
0.0001	0.99 ± 0.21	0.79 ± 0.22	کراتینین قبل از پروسیجر (mg/dl)
0.217	$15/48 \pm 19/6$	$11/23 \pm 10/23$	غلظت ادراری NGAL قبل از پروسیجر (ng/ml)
0.0001	$27/6 \pm 45/8$	$90/62 \pm 10/5/63$	غلظت ادراری ۱۲ NGAL ۱۲ ساعت پس از پروسیجر (ng/ml)
0.002	$30/92 \pm 52/84$	$79/78 \pm 11/7/7$	غلظت ادراری ۲۴ NGAL ۲۴ ساعت پس از پروسیجر (ng/ml)
0.138	0.93 ± 0.19	0.87 ± 0.21	کراتینین ۲۴ ساعت پس از پروسیجر (mg/dl)
0.0001	0.96 ± 0.25	1.17 ± 0.28	کراتینین پنج روز پس از پروسیجر (mg/dl)

*آزمون آماری: t-test مقادیر معنی دار بر اساس $P<0.05$

Bachorzewska-Gajewska کروز شده بودند، افزایش معنی دار NGAL سرم دو و چهار ساعت و NGAL ادرار چهار و ۱۲ ساعت پس از این اقدام درمانی را نشان دادند. در این مطالعه بین سطح سرمی و ادراری NGAL با کراتی نین سرم ارتباط خوبی را یافت شد.^۶

Zappitelli Cut-off های مختلف پیش گویی کننده مفیدی برای نارسایی حاد کلیه می باشد.^۷ Nickolas با مطالعه ای در ۶۳۵ بزرگسال در بخش اورژانس با Cut-off ۱۳۰ میکروگرم بر گرم کراتی نین گزارش کرد NGAL ادرار با AUC ۰/۹۴۸ از حساسیت ٪۹۰ و ویژگی ٪۹۹ برخوردار است، همچنین گزارش کرد اندازه گیری NGAL ادرار به تنهایی در بخش اورژانس از حساسیت و ویژگی بسیار بالایی در تشخیص نارسایی حاد کلیه برخوردار است.^۸

Bennett Cut-off در ۱۹۸ کودک با عمل قلبی - ریوی (CPB) با ۱۰۰ نانوگرم بر میلی لیتر NGAL ادرار نشان دادند دو ساعت پس از عمل NGAL ادرار با AUC ۰/۹۵ از حساسیت ٪۸۲ و ویژگی ٪۹۰ در پیش بینی نارسایی حاد کلیه برخوردار بود.^۹

در مطالعه Xin در ۳۳ بزرگسال تحت جراحی قلب با Cut-off در مطالعه ۲۵۰ میکروگرم بر میلی مول کراتی نین نشان داد NGAL ادرار دو ساعت پس از جراحی حساسیت ٪۸۱ و ویژگی ٪۷۸ در پیش بینی نارسایی حاد کلیه داشت.^{۱۰}

در مطالعاتی نیز گزارش کردند، NGAL ادرار، بیماران با نارسایی حاد کلیه را از سایر بیماری هایی که با افزایش کراتی نین همراه است، تمایز می کنند. در مجموع NGAL را بیومارکر قابل اعتمادی در تشخیص زودرس نارسایی حاد کلیه دانسته اند.^{۱۱} Mishra اولین ادرار بر NGAL سرم در این است که احتمالا NGAL ادرار آسیب موضعی کلیه را نشان می دهد و روشی غیر تهاجمی در کاهش نیاز به خون گیری های مکرر می باشد. همچنین ادرار دارای پرتوین های مداخله گر با NGAL نمی باشد.^{۱۲}

در مطالعه ما، غلظت ادراری NGAL ۱۲ و ۲۴ ساعت پس از پروسیجر در گروه کتراست نفروپاتی نسبت به قبل از پروسیجر افزایش معنی داری را نشان داد. در حالی که مقایسه ۱۲ و ۲۴ ساعت پس از پروسیجر در بیماران بدون کتراست نفروپاتی افزایش معنی داری را نشان نداد. NGAL ادرار ۱۲ ساعت و ۲۴ ساعت پس از

پروسیجر ۰/۷۰ (P=۰/۰۰۰۱, CI/۹۵=۰/۸۰۶-۰/۸۰۶) بود. حساسیت Cut-off NGAL ادرار ۱۲ ساعت پس از پروسیجر در هشت نانوگرم بر میلی لیتر و AUC ۰/۷۵، به ترتیب ٪۹۴ و ٪۲۵ و NGAL ارزش اخباری منفی آن ٪۹۱ بود. همچنین حساسیت و ویژگی NGAL ادرار ۲۴ ساعت پس از پروسیجر در ۵/۵ Cut-off نانوگرم بر میلی لیتر با AUC ۰/۷۰، به ترتیب ٪۹۷ و ٪۲۴ و ارزش اخباری منفی ٪۹۵ بود.

بحث

در مطالعه حاضر ۳۰/۳% بیماران مبتلا به کتراست نفروپاتی تشخیص داده شدند. این نسبت در دیگر مطالعات از ٪۰-٪۵۰ تراویح شده است.^۹ احتمالاً تفاوت های موجود در بروز کتراست نفروپاتی گزارش شده در مطالعه حاضر و دیگر مطالعات، ناشی از وجود یا عدم وجود ریسک فاکتورها، تعاریف متفاوت از کتراست نفروپاتی، میزان و نوع ماده حاجب، تفاوت در روش انجام مطالعات، انجام دقیق پروسیجر و این که آیا بیماران با عللی دیگر به جز کتراست نفروپاتی مبتلا به نارسایی حاد کلیه بوده و از مطالعه خارج شده اند یا نه؟ می باشد. کراتی نین سرم یک مارکر غیرحساس است که با تاخیر، آسیب حاد کلیوی را نشان می دهد.^{۱۳}

بنابراین تشخیص زودرس آسیب حاد کلیوی نیاز به مارکرهای تشخیصی دیگری دارد. اهمیت این امر منجر به انجام تحقیقات پیش روندهای در این زمینه برای شناسایی بیومارکرهای جدید در تشخیص آسیب حاد کلیوی شده است. NGAL در این امر محتمل ترین مولکول در بین سایر مولکول ها می باشد.^{۱۱} Mishra کسی بود که این مارکر را به عنوان بیومارکر موثر در تشخیص زودرس آسیب حاد کلیوی معرفی کردند.^{۱۲} تاکنون مطالعات بالینی مختلفی در این زمینه انجام شده است.

Mishra در ۷۱ کودک تحت جراحی قلب نشان داد که NGAL ادرار با Cut-off بیش از ۵۰ µg/l دو ساعت پس از عمل دارای حساسیت ۱۰۰٪ و ویژگی ٪۹۸ با AUC ۰/۹۹۸ در تشخیص نارسایی حاد کلیه بود.^۵ Wagener^۶ در ۸۱ بیمار بزرگسال تحت جراحی قلب نشان داد که NGAL ادرار با ۲۱۳ Cut-off نانوگرم بر میلی لیتر ۱۸ ساعت پس از عمل دارای حساسیت ٪۷۳ و ویژگی ٪۷۸ با AUC ۰/۸ برای تشخیص نارسایی حاد کلیه بود.^{۱۳}

نفروپاتی در موارد بالینی استفاده از NGAL ادرار را به عنوان مارکری حساس، روشنی غیرتهاجمی و مقرون به صرفه برای بیمار در نظر داشته باشند. همچنین به کار دیولوژیست‌ها پیشنهاد می‌گردد برای تشخیص زودرس کتراست نفروپاتی ۱۲ ساعت پس از اقدامات تهاجمی تشخیصی یا درمانی با ماده حاجب از NGAL ادرار با Cut-off هشت نانوگرم بر میلی لیتر با حساسیت ۹۴٪ و ۲۴ ساعت پس از این اقدامات از NGAL ادرار با ۵/۵ Cut-off نانوگرم بر میلی لیتر با حساسیت ۹۷٪ استفاده نمایند. تفاوت در مشاهده افزایش NGAL ادرار و تفسیر متفاوت نتایج آزمایش توسط تکسین‌های آزمایشگاه، تعاریف متعدد از نارسایی حاد کلیوی پس از پروسیجرهای قلبی و تفاوت در روش اندازه‌گیری آن از دلایل عدمه تفاوت حساسیت به دست آمده در مطالعه حاضر و دیگر مطالعات می‌باشد. برای توصیه قطعی کلینیکی و روابطی، حساسیت و ویژگی NGAL ادرار، پیشنهاد می‌گردد این مطالعه در چند مرکز و با تعداد نمونه‌های بیشتری از وضعیت‌های مختلف بالینی انجام شود.

پروسیجر با کراتی نین پنج روز بعد نیز ارتباط مثبت معنی‌داری رانشان داد که این یافته طرح با برخی مطالعات هم خوانی داشت.^{۲۰،۲۱} در مطالعه حاضر، کراتی نین پنج روز پس از پروسیجر در گروه کتراست نفروپاتی افزایش معنی‌داری را نشان داد. احتمالاً افزایش کراتی نین سرم پزشک را از وجود نارسایی حاد کلیوی آگاه می‌کند اما قادر به تمایز موارد مستعد ابتلا به نارسایی حاد کلیوی در ابتدای تماس با ماده حاجب نمی‌باشد.

از آن جایی که بیماری کلیوی شایع بوده و به‌طور خاموش تا مراحل پیشرفته پیش می‌رود، غربالگری بیماری کلیوی ضروری است و در صورت عدم غربالگری و مداخله، بیمار از آسیب بدون عالیم بالینی کلیوی تا مرگ رنج می‌برد از طرفی نیز کراتی نین مارکری غیرحساس می‌باشد، لذا با توجه به یافته‌های مطالعه حاضر به‌نظر می‌رسد NGAL ادرار پیش‌بینی کننده زودرس کتراست نفروپاتی می‌باشد. لذا به نفرولوژیست‌ها و متخصصین بیماری‌های داخلی پیشنهاد می‌گردد برای سهولت، تشخیص سریع و آسان کتراست

References

- Marenzi G, Lauri G, Assanelli E, Campodonico J, De Metrio M, Marana I, et al. Contrast-induced nephropathy in patients undergoing primary angioplasty for acute myocardial infarction. *J Am Coll Cardiol* 2004;44(9):1780-5.
- McCullough PA, Stacul F, Becker CR, Adam A, Lameire N, Tumlin JA, et al. Contrast-Induced Nephropathy (CIN) Consensus Working Panel: executive summary. *Rev Cardiovasc Med* 2006;7(4):177-97.
- Finn WF. The clinical and renal consequences of contrast-induced nephropathy. *Nephrol Dial Transplant* 2006;21(6):i2-10.
- Bellomo R, Kellum JA, Ronco C. Defining acute renal failure: physiological principles. *Intensive Care Med* 2004;30(1):33-7.
- Mishra J, Dent C, Tarabishi R, Mitsnefes MM, Ma Q, Kelly C, et al. Neutrophil gelatinase-associated lipocalin (NGAL) as a biomarker for acute renal injury after cardiac surgery. *Lancet* 2005;365(9466):1231-8.
- Bachorzewska-Gajewska H, Malyszko J, Sitniewska E, Malyszko JS, Dobrzycki S. Neutrophil-gelatinase-associated lipocalin and renal function after percutaneous coronary interventions. *Am J Nephrol* 2006;26(3):287-92.
- Hirsch R, Dent C, Pfriem H, Allen J, Beekman RH 3rd, Ma Q, et al. NGAL is an early predictive biomarker of contrast-induced nephropathy in children. *Pediatr Nephrol* 2007;22(12):2089-95.
- Katzberg RW. Urography into the 21st century: new contrast media, renal handling, imaging characteristics, and nephrotoxicity. *Radiology* 1997;204(2):297-312.
- Gami AS, Garovic VD. Contrast nephropathy after coronary angiography. *Mayo Clin Proc* 2004;79(2):211-9.
- Devarajan P. Emerging biomarkers of acute kidney injury. *Contrib Nephrol* 2007;156:203-12.
- Ronco C. NGAL: an emerging biomarker of acute kidney injury. *Int J Artif Organs* 2008;31(3):199-200.
- Mishra J, Ma Q, Prada A, Mitsnefes M, Zahedi K, Yang J, et al. Identification of neutrophil gelatinase-associated lipocalin as a novel early urinary biomarker for ischemic renal injury. *J Am Soc Nephrol* 2003;14(10):2534-43.
- Wagener G, Gubitosa G, Wang S, Borregaard N, Kim M, Lee HT. Urinary neutrophil gelatinase-associated lipocalin and acute kidney injury after cardiac surgery. *Am J Kidney Dis* 2008;52(3):425-33.
- Zappitelli M, Washburn KK, Arikan AA, Loftis L, Ma Q, Devarajan P, et al. Urine neutrophil gelatinase-associated lipocalin is an early marker of acute kidney injury in critically ill children: a prospective cohort study. *Crit Care* 2007;11(4):R84.
- Nickolas TL, O'Rourke MJ, Yang J, Sise ME, Canetta PA, Barasch N, et al. Sensitivity and specificity of a single emergency department measurement of urinary neutrophil gelatinase-associated lipocalin for diagnosing acute kidney injury. *Ann Intern Med* 2008;148(11):810-9.
- Bennett M, Dent CL, Ma Q, Dastrala S, Grenier F, Workman R, et al. Urine NGAL predicts severity of acute kidney injury after cardiac surgery: a prospective study. *Clin J Am Soc Nephrol* 2008;3(3):665-73.
- Xin C, Yulong X, Yu C, Changchun C, Feng Z, Xinwei M. Urine neutrophil gelatinase-associated lipocalin and interleukin-18 predict acute kidney injury after cardiac surgery. *Ren Fail* 2008;30(9):904-13.
- Bachorzewska-Gajewska H, Malyszko J, Sitniewska E, Malyszko JS, Pawlak K, Mysliwiec M, et al. Could neutrophil-gelatinase-

- associated lipocalin and cystatin C predict the development of contrast-induced nephropathy after percutaneous coronary interventions in patients with stable angina and normal serum creatinine values? *Kidney Blood Press Res* 2007;30(6):408-15.
19. Ling W, Zhaojun N, Ben H, Leyi G, Jianping L, Huili D, Jiaqi Q. Urinary IL-18 and NGAL as early predictive biomarkers in contrast-induced nephropathy after coronary angiography. *Nephron Clin Pract* 2008;108(3):c176-81.
20. Dent CL, Ma Q, Dastrala S, Bennett M, Mitsnefes MM, Barasch J, et al. Plasma neutrophil gelatinase-associated lipocalin predicts acute kidney injury, morbidity and mortality after pediatric cardiac surgery: a prospective uncontrolled cohort study. *Crit Care* 2007;11(6):R127.

The predictive value of Neutrophil Gelatinase-Associated Lipocalin (NGAL) in early diagnosis of contrast-induced nephropathy upon angioplasty/ angiography

Mohammad Reza Pahlavan-Sabbagh M.D.¹

Seyyed Mohammad Reza Khatami M.D.^{2*}

Mojtaba Salari-Far M.D.³

Ahmad Ali Boroumand M.D.³
Saffieh Davoudi B.Sc.³

*1- Department of Internal Medicine
Imam Khomeini Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.*

2- Department of Nephrology Research Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3- Tehran Heart Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Abstract

Received: September 11, 2011 Accepted: October 01, 2011

Background: Neutrophil Gelatinase Associated Lipocalin (NGAL) is a new biomarker which can predict acute kidney injury (AKI) in critically ill patients. Usefulness of NGAL in the early diagnosis of all types of AKI is under question. We hypothesized NGAL is an early predictive biomarker of contrast-induced nephropathy (CIN).

Methods: In this process evaluation study, we enrolled 122 patients (Mean age 59.7 ± 10.8 years) undergoing elective angiography/angioplasty with contrast media during April to September 2009. Serial urine samples were analyzed in a double-blind fashion by NGAL enzyme-linked immunosorbent assay. CIN was defined as a 25% increase in baseline serum creatinine.

Results: The prevalence of CIN was 30.3%. Significant elevations in urinary NGAL concentrations were noted within 12-h and 24-h after the procedure in patients with CIN. NGAL concentrations after 12 hours was 90.62 ± 105.63 vs. 27.6 ± 45.8 ng/ml in patients with and without CIN, respectively $P=0.0001$, and 79.78 ± 117.7 vs. 30.92 ± 52.84 ng/ml, 24 hours afterwards $P=0.002$. Some patients had AKI after five days of exposure rather than the second day ($P=0.0001$). We found using a cut-off point of 8 ng/ml with a sensitivity, specificity, negative predictive value and area under the ROC curve 94%, 25%, 91% and 0.75 respectively are good for the prediction of CIN in 12-h urinary NGAL and a cut-off point of 5.5 ng/ml with respective values of 97%, 24%, 95% and 0.70 for 24-h urinary NGAL.

Conclusion: Urine NGAL may represent a sensitive early biomarker of acute AKI after angiography/angioplasty. We recommend the routine measurement of NGAL in high risk patients receiving contrast agents.

Keywords: Angiography, angioplasty, contrast-induced nephropathy, neutrophil gelatinase-associated lipocalin.

* Corresponding author: Imam Khomeini Hospital, Keshavarz Blvd., Tehran, Iran.
Tel: +98-21-61192659
E-mail: khatamis@sina.tums.ac.ir