

# بررسی اهمیت وجود سابقه فامیلی مثبت در شیوع هیپر تانسیون در جامعه شهر اصفهان

دکتر علی اکبر نوسل، دکتر نصال صرافزادگان، دکتر مسعود پور مقدس، دکتر رسول پور ابراهیم، دکتر مهین هاشمی پور  
مرتضی رفیعی، مهندس بهرام سلیمانی - مرکز تحقیقات قلب و عروق دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی اصفهان.

## Evaluation of Significance of Positive Familial History in Prevalence of Hypertension in Isfahan

### ABSTRACT

Hypertension is one of the most important modifiable risk factors of vascular heart disease. Control of hypertension in different age groups has a significant effect upon the control and prevention of vascular heart disease.

A familial pattern is observed in the distribution of blood pressure in different societies. Family history of hypertension has a profound effect on the future risk of developing hypertension. The blood pressure of approximately 8150 inhabitants of Isfahan aged above 18 years was measured during 1993-94. Blood pressure measurements were performed according to the standards set by WHO i.e., on two separate occasions, in the sitting position, and from both arms. A questionnaire was completed consisting of 26 questions, including questions regarding history of hypertension in first and second-degree relatives. Cases with a blood pressure of 140/90 mmHg or more, were referred to the Cardiovascular Research Center of Isfahan for further evaluation. Mean systolic and diastolic blood pressure was higher in cases with a positive family history of hypertension. In this study, 37.4% of the men with hypertension and 45.4% of hypertensive women had positive history of hypertension in first - degree relatives. The association between positive family history and hypertension was not significant in men ( $P=0.62$ ), but it was significant in women ( $P=0.000$ ).

This difference was less pronounced in the older age groups, which could be explained by the illiteracy of most of the older cases and their ignorance of the existence of hypertension in family members. After correcting for the effects of confounding factors, it appears that positive family history has a stronger association with the development of hypertension in women. Moreover, positive family history is a strong prognostic factor in the likelihood of hypertension in the children of affected cases. These findings emphasize the importance of routine blood pressure measurement in children and adolescents.

### خلاصه

وجود سابقه فامیلی مثبت پر فشاری خون، بطور چشمگیری در تعیین پیش آگهی فرد نسبت به بروز پر فشاری در آینده تأثیر دارد لذا نزدیک به ۸۱۵۰ نفر از جمعیت بالای ۱۸ سال شهر اصفهان در طرح تحقیقاتی بررسی شیوع پر فشاری در سال ۱۳۷۲ مورد بررسی قرار گرفتند.

فشارخون این افراد بر اساس معیارها و استانداردهای سازمان

پر فشاری خون یکی از مهمترین ریسک فاکتورهای قابل کنترل در بیماریهای قلبی عروقی است. به طوری که کنترل پر فشاری خون در کل جامعه در گروههای سنی مختلف، اهمیت حیاتی در کنترل و پیشگیری از بیماریهای قلبی عروقی دارد. در پژوهشها انجام شده در جوامع مختلف به وجود یک الگوی فامیلی در توزیع فشارخون پی برده شده است.

بیش از یک عامل از عوامل محیطی مانند مصرف نمک، الكل یا افزایش وزن جهت پیدایش هیپرتابنسیون وجود دارد(۱). در پژوهش‌های انجام شده در جوامع مختلف به وجود یک الگوی فamilی در توزیع فشارخون اشاره شده است. شناخت مشخصه‌های زنیکی دخیل در بروز پرفشاری خون در شناسائی افراد پرخطر در سنین پائین، به ما این امکان را میدهد تا با توصیه‌های غذائی و تغییر شیوه زندگی این افراد، به سادگی از بروز عوارض آتروسکلروز و پرفشاری خون در آنها جلوگیری کنیم(۲).

ممکن‌آفرادی که سابقه فamilی مثبت دارند، در مراحل پیش از بروز بیماری نیز دچار پرفشاری خون می‌شوند، که موقتی نبوده و واکنش به استرسها نیست، بلکه یک افزایش زودرس و دائمی می‌باشد(۳). تفاوت معنی‌دار بین میزان فشارخون در میان افرادی که سابقه فamilی مثبت یا منفی دارند، بیشتر در فشارخون سیستولی مشاهده شده است(۳). در دو مطالعه دیگر مشخص شده است که وجود یک سابقه فamilی مثبت قویتر میتواند نشانگر وقوع هیپرتابنسیون در فرزندان با خطر نسبی معادل  $1/8$  (Relative risk = 1.8) و یا حتی  $3/8$  (Relative risk = 3.8) باشد(۴).

در یک مطالعه آینده‌نگر که روی تعدادی از دانش‌آموزان دیبرستانی صورت گرفته، مشخص شده است که سابقه فamilی فشارخون بالا، بطور چشمگیری در تعیین پیش‌آگهی فرد نسبت به بروز پرفشاری خون پس از ۱۳ سال پیگیری تأثیر داشته است(۵). بعیده برخی از دانشمندان، واکنش‌های روحی نوجوانان بر اساس وجود یک سابقه فamilی مثبت پرفشاری خون، تسبیت به عوامل استرس‌زا متفاوت است، به طوری که نوجوانان دارای سابقه فamilی مثبت، افزایش بیشتری در فشار خون دیاستولی و تعداد ضربان قلب پیدا می‌کنند(۷).

بررسیهای زیادی در زمینه مکانیسم‌های دخیل در پرفشاری خون افرادی که سابقه فamilی مثبت دارند انجام شده است، که این بررسیها نشان داده است که فاکتورهای پسیکوسوماتیک، سمتاپادرنسال و سمتاپونورال، میزان ناتری اورتیک پیتید سدیم از مامبران گلبول قرمز و یا میزان منیزیوم سرم و گلبولهای قرمز، در پرفشاری خون دخالت دارند(۸-۱۱). برخی از دانشمندان

بهداشت جهانی در دو وضعیت خوابیده و نشسته و از هر دو دست، هر کدام ۲ بار، در متازل اندازه‌گیری شد. علاوه بر آن یک پرسشنامه شامل ۲۶ سوال از جمله سوالات مربوط به سابقه فamilی مثبت در فamilی درجه یک و فamilی درجه دو، برای افراد مورد مطالعه تکمیل گردید، و افرادی که فشارخون معادل با بالاتر از  $140/90$  میلی لیتر جیوه داشتند، جهت بررسی بیشتر و آزمایشات پاراکلینیکی به درمانگاه هیپرتابنسیون مرکز تحقیقات قلب و عروق اصفهان ارجاع داده شد.

نتایج بدست آمده به این صورت بود که: میانگین فشارخون سیستولی و دیاستولی در افرادی که سابقه فamilی مثبت دارند، بالاتر از آنهایی است که سابقه فamilی منفی دارند. نتایج نشان میدهد که  $237/4\%$  مردان مبتلا به پرفشاری دارای سابقه فamilی درجه یک بودند که این رقم در مورد زنان با  $45/4\%$  بوده است. آزمون ارتباط فamilی فشارخون در مردان با  $P=0.62$  معنی دار نبوده است ولی در زنان قویاً معنی دار شده است ( $P=0.000$ ). این اختلاف با افزایش سن کمتر می‌شود. بیسادی اغلب افراد بالای ۶۰ سال و بی اطلاعی آنها از وجود بیماری در فamilی خود، ممکن است توجیه کننده کاهش اختلاف با افزایش سن باشد. همچنین در بررسی انجام شده، پس از حذف اثر عوامل محدودش کننده بنظر میرسد تأثیر وجود سابقه فamilی مثبت بر روی فشار خون خانمهای بیشتر است. از طرفی وجود یک زمینه فamilی قوی میتواند نشانگر وقوع هیپرتابنسیون در فرزندان، در آینده باشد و این موضوع لزوم اندازه‌گیری روتین فشارخون کودکان و نوجوانان را بویژه آنهایی که سابقه فamilی مثبت دارند روشن می‌سازد.

## مقدمه

هیپرتابنسیون شایعترین بیماری قلبی عروقی بوده و یکی از قویترین عوامل مسبب موربیدیته و مورتالیته قلبی است (۱). این بیماری همچنین مهمترین فاکتوری است که  $500/1000$  مورد حوادث عروقی مغزی را باعث می‌شود، و عامل اصلی حملات قلبی در  $1/25$  میلیون نفر در سال در آمریکا میباشد(۱). شیوع این عارضه در جامعه آمریکا در سنین  $18$  تا  $74$  سالگی بر اساس مطالعه مرکز بهداشت و تغذیه آمریکا و معیارهای سازمان بهداشت جهانی<sup>(۱)</sup> در سالهای  $1976$  تا  $1980$  در حدود  $7/29\%$  بوده است. این مطالعه در سال  $1989$  روی کلیه گروههای سنی تعمیم داده شد، و نشان داد که شیوع بیماری به صورتی است که<sup>۱</sup> کل افراد جامعه و <sup>۲</sup> بالغین به هیپرتابنسیون مبتلا می‌باشند (۱). با اینکه عوامل زنیکی در بروز بیماری نقش مهمی دارند ولی نیاز حتمی به وجود یک یا

<sup>۱</sup>- معیارهای سازمان بهداشت جهانی عبارتست از: فشارخون معادل با بیش از  $140/90$  و با درمان با داروهای آنتی هیپرتابنسیو.

فامیل درجه یک (۱) و دو (۲) تکمیل کردید. اینها که فشارخون بالا را  
از  $\frac{140}{90}$  داشتند و یا تخت داران با داروهای ضد فشارخون بودند، به  
درمانگاه‌های مربوطه ارجاع داده شدند.

معتقدند افرادی که ساخته فامیلی مشتب بوفشاری خون و بیماریهای قلبی و نیز دیابت تیپ ۱ دارند، فعالیت پمپ استقلال معکوس سدیم - لیتیم در آنها افزایش می‌یابد (۲۱، ۲۲).

اندازه گیری فشارخوارون این افراد در دو نوبت با فاصله یک هفته در درمانگاهای مورد نظر انجام میگرفت و در صورتی که فشار دست بالا بود، فشار پالا نیز اندازه گیری میشد. بیسیارانی که همین ترانسپور شناخته میشدند به درمانگاهای تخصصی چشم پوشکی، داخلی، قلب و عروق و ... معرفی میشدند.

مطالعات دیگری را بسطه بین وجود سایه فامیلی مشبت و پوشاری خون را پنهان دیگری بررسی کرده، به این ترتیب که در این مطالعات مشخص شده، نوجوانانی که فشارخون سیستولی آنها بالای منحنی صدک ۹ بوده، شروع سایه قامیلی مشبت و پیماریهای ایسکمیک و انفارکتوس قلبی در آنها پیشتر بوده است، لذا مینه قامیلی و ارثی یعنوان یک فاکتور مستقل در پیش آگهی اوراد دخالت دارد.

३

برای پلست اوردن نموده معرف از جامعه شهر اصفهان به ۶۰  
منطقه تقسیم گردید و حجم نموده برای هر گروه سنی از تقسیم  
تعداد نمونه‌های هر گروه برابر ۶۰ محاسبه و نمونه‌گیری بصورت  
صادفی بعمل آمد.

### نتایج

با آنالیز آماری که روی داده‌های مربوط به پرسشنامه‌ها انجام  
گرفت، آزمون ارتیتل فامیلی فشل خون در مردان با  $P=0.62$   
معنی دار نشد ولی در جمعیت زنان دارای فشارخون بالا، عامل ارث  
قویاً در شیوع فشارخون بالا موثر نشان داده شد ( $P=0.000$ ).  
جمعیت مردم مطالعه ۱۵۰ نفر بوده که ۳۹۵ مرد و ۴۸۵ زن  
بودند. از این تعداد ۱۲۱۹ مرد و ۲۳۸ زن دارای سایه فامیلی  
مشیت در خانواده درجه یک بودند که نسبت تقریبی آنها بترتیب در  
مردان و زنان ۳۷٪ و ۴۹٪ بوده است.

**روش و موارد**

طرح تحقیقاتی بوسی میانگین، صدکها و شیوه پوششی خون در افراد بالای ۱۸ سال در جامعه شهر اصفهان در سال ۱۳۷۲ به اجرای درآمد. نوع مطالعه، توصیفی و جمعیت موردن مطالعه افراد بالای ۱۸ سال بودند که از ۰-۶ خوش شهر اصفهان بطرور تصادفی انتخاب شدند. پرسشنگران همکار طرح، یک روز قبل به منزل این افراد مراجعت و ضمن معروفی اهداف این طرح، توصیه های لازم جهت اندازه گیری فشار خون توسط پوشکان همکار طرح در روز بعد را به افراد مورد نظر ارائه می داشند.

پس از مراجعت پوشکان همکار به منزل افراد مورد نظر، پرس اساس معیارهای سازمان بهداشت جهانی از نظر استراحت قوی موردن مطالعه قبل از اندازه گیری فشار وی، فشارخون از هر دو دست و هر کدام ۴ بار در وضعیتی نشسته و خود اینده اندازه گیری شدند، و سپس معاینات لازم قلبی عروقی بعمل آمد، بالآخره پرسشنامه ای حاصل ۲۶ سال از چشمde سوی الات مربوط به ساقه قائمکلی، مشت در

اندازه‌گیری شد و تفاوت میانگین کلسترول توتال، تری‌گلیسرید سرم و قند خون ناشتا بر اساس وجود سابقه فامیلی مشتباً منفی مشخص گردید، که در مورد قند خون ناشتا تفاوت معنی‌دار با  $P=0.01$  بدست آمد (جدول شماره ۱).

نتایج بدست آمده در رابطه با شیوع هیپرتانسیون زنان و مردان با سابقه فامیلی مشتباً و منفی، همچنین مقایسه میانگین فشارخون سیستولی و دیاستولی زنان و مردان بر اساس وجود سابقه فامیلی مشتباً یا منفی در نمودارهای ۱ و ۲ و ۳ و ۴ و ۵ مشخص شده است.

چربی‌های سرم افرادی که هیپرتانسیو شناخته شدند نیز

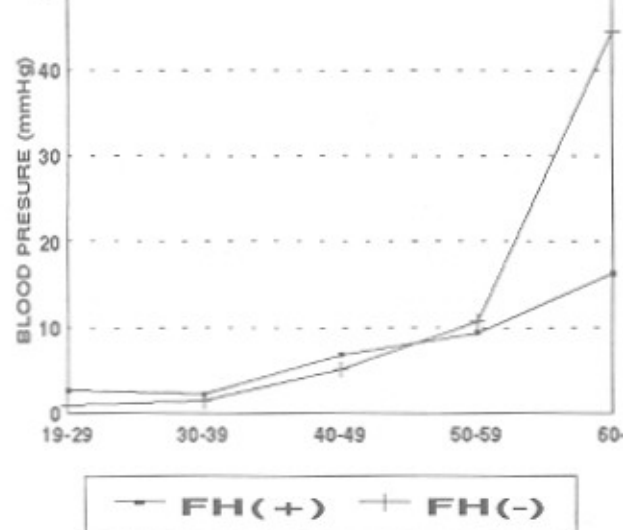
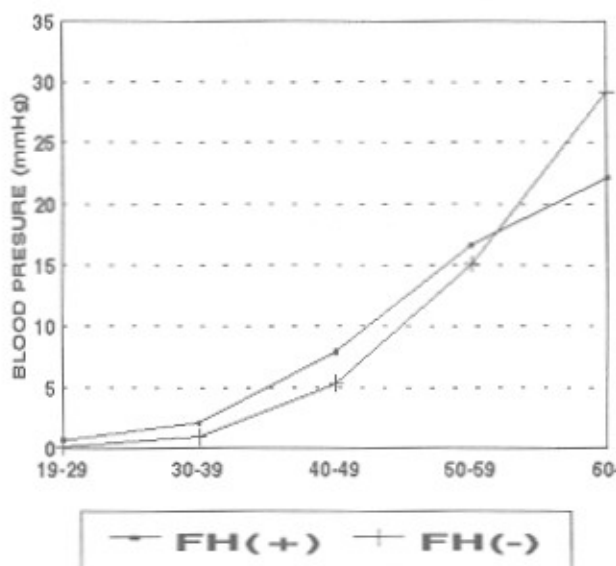
جدول شماره ۱- میانگین کلسترول سرم، تری‌گلیسرید و FBS با توجه به سابقه خانوادگی در افراد بالای ۱۸ سال

Biochemical tests	Positive family history	Negative family history	P value
Total cholesterol	233 ± 54	226 ± 48	0.57
Triglyceride	257 ± 125	242 ± 133	0.55
FBS*	141 ± 67	121 ± 49	0.01

\* FBS : Fasting blood sugar

اکثر مطالعات در جهت مقایسه بین ملت‌های مختلف بوده است (نا روی افراد یک جامعه خاص) زیرا اختلافات موجود بین دو جمیعت متغیر تفاوت بازتر می‌باشد (۵ و ۱۴). با توجه به این که تعیین

نمودار شماره ۱- شیوع فشار خون در زنان با و بدون سابقه فامیلی



دقیق نقش عوامل محیطی در بروز هیپرتانسیون در جامعه دشوار است، بنظر می‌رسد تا وقتی که تأثیر یک عامل محیطی اصلی در بروز فشار خون بالا به اثبات ترسیده است، تغییرات فشار خون در افراد یک جامعه عمده‌ای بوسیله وراثت و زمینه‌های فامیلی تعیین می‌شود. نظریه دیگری در رابطه با تأثیر عامل وراثت و عوامل محیطی در فشار خون افراد بیانگر این مطلب است که متوسط فشار خون افراد یک جامعه را محیط تعیین می‌کند، ولی پراکنده فشار خون توسط عوامل وراثتی و فامیلی تعیین می‌گردد.

در مطالعات فراوانی که روی اثر وجود سابقه فامیلی مشتباً بر پرفشاری خون و میانگین فشار خون یا شیوع هیپرتانسیون انجام شده نتایج قابل توجهی بدست آمده است که غالباً در جهت

## بحث

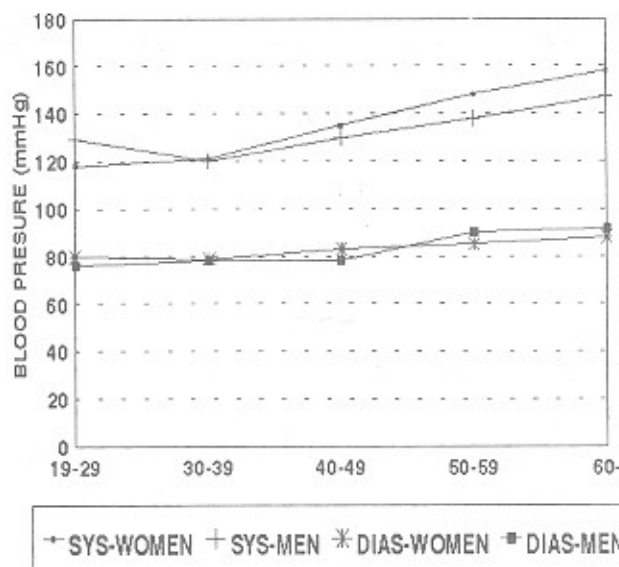
در اغلب کشورهای صنعتی، بیماریهای قلبی عروقی در صدر عوامل مرگ و میر افراد قرار داشته موجب زیانهای مالی و بروز مشکلات اجتماعی فراوان می‌گردد. پرفشاری خون یکی از مهمترین ریسک فاکتورهای قابل کنترل در بیماریهای قلبی عروقی بوده، و تعیین شیوع و میانگین آن در جوامع و گروههای سنی مختلف در پیشگیری از بیماریهای قلبی عروقی از اهمیت حیاتی برخوردار است (۱). این بیماری معمولاً تا سنین میانسالی در فرد تظاهر نمی‌کند، ولی در این سنین آترواسکلروز کاملاً در عروق ایجاد شده و موجب می‌شود تا انجام تغییر در سبک زندگی و عادات غذائی افراد، بر روی حذف عوامل خطر کمترین اثر را داشته باشد. برای بررسی تأثیر عوامل محیطی بر بروز ژن پرفشاری خون،

مانیتورینگ ۲۴ ساعته تیز ثبت گردیده است . این افزایش معنی دار ( $P < 0.05$ ) بوده و اغلب این افراد در آینده دچار هیپر تانسیون دائمی می شوند(۳).

مطالعات دیگری بر روی فرزندان افرادی که دچار پرفشاری خون می باشند، انجام شده است (۴ و ۱۶). در مطالعه ای که بصورت طولی Longitudinal روی کودکان صورت گرفته است (Muscatine study)، کودکانی که دارای سابقه فامیلی مثبت از افزایش پرفشاری خون در خانواده بودند، فشار خون بالاتری داشتند و ریسک نسبی پیدایش بیماری در آنها بالا بوده است (۴ و ۶ و ۱۶).

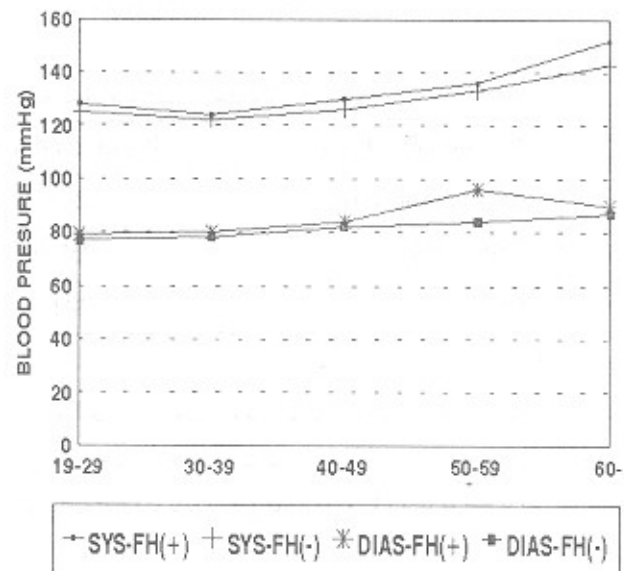
در مطالعه حاضر که بر روی ۸۱۵۰ نفر انجام شده است ارتباط سابقه فامیلی مثبت و میانگین فشار خون سیستولی و دیاستولی مشاهده گردید. به طوری که تعداد زیادی از بیماران ما به سابقه فامیلی مثبت در فامیل درجه یک خود اشاره کردند. در این مطالعه ارتباط فامیلی در خانهها با  $P=0.000$  معنی دار بوده در حالیکه این ارتباط در مردان معنی دار نشده است  $P=0.62$  که این موضوع مشابه نتایج مطالعه ای است که در سال ۱۹۹۲ در آمریکا و بر روی ۱۷۴ نفر (۸۲ مرد و ۹۲ زن) با این هدف که آیا جنس میتواند رل مهمی در وجود سابقه فامیلی مثبت بعنوان ریسک فاکتور جهت ایجاد بیماری افزایش فشار خون داشته باشد یا خیر (۱۷) انجام گرفته است.

#### نحوه شماره ۵- مقایسه میانگین فشار خون سیستولی و یا دیاستولی



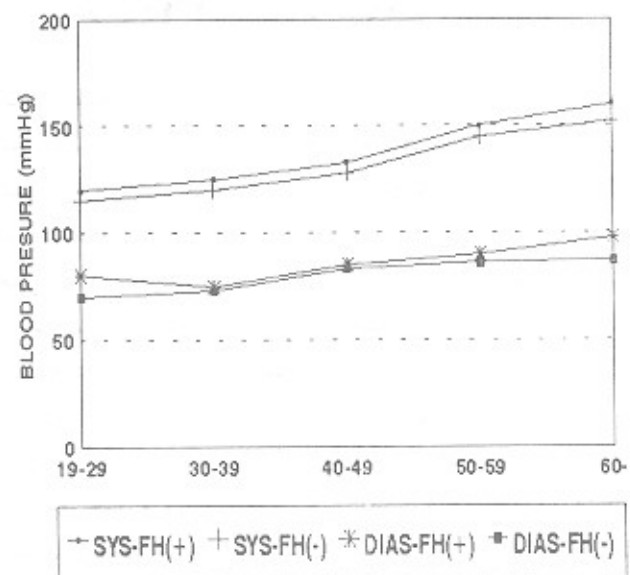
همچنین بر اساس نتایج بدست آمده از مطالعه فعلی ، در مقایسه شیوع هیپر تانسیون در مردان و زنان دارای سابقه فامیلی مثبت پرفشاری خون در گروههای سنی مختلف ، به این نکته میتوان پی برد که در سنین پائین تر بخصوص در گروه سنی ۱۹-۲۹ سالگی شیوع هیپر تانسیون در زنانی که سابقه فامیلی مثبت دارند ، حدود ۶

پیشگیری و کنترل فشار خون و یا حتی کنترل افراد در معرض خطر نحوه شماره ۳- میانگین فشار خون سیستولی و یا دیاستولی در مردان با و بدون سابقه فامیلی



بسیاری کاربرد دارند، برخی از محققین معتقدند که افزایش پرفشاری خون در سنین قبل از ۶۰ سالگی قویاً دال بر وجود یک سابقه فامیلی مثبت بوده ، و غالباً به دنبال یک سری فاکتورهای ژنتیکی و به درجه کمتر بدليل تداخل اثر محیط و زمینه فامیلی بوجود می آید (۱۵). در مطالعات دیگری که بر روی افرادی که سابقه فامیلی مثبت از پرفشاری خون دارند ، انجام گرفته است ، افزایش میانگین فشارخون این افراد نسبت به فشار خون افرادی که سابقه فامیلی منفی دارند مشاهده شده است . این افزایش فشار خون بطور موقت نبوده بلکه حتی پس از استراحت طولانی و در مدت

نحوه شماره ۴- میانگین فشار خون سیستولی و یا دیاستولی در زنان با و بدون سابقه فامیلی



→ SYS-FH(+) + SYS-FH(-) \* DIAS-FH(+) ■ DIAS-FH(-)

خون در این گروه سنی مشخص میشود که کمتر از سایر دهه ها بوده است. اگر ما حداقل به ثابت بودن تأثیر عامل و راثت در شیوع فشار خون بالا با افزایش سن معتقد باشیم ، طبعاً این کاهش را نمیتوان توجیه کرد مگر آنکه به عوامل محیطی که در بروز زودتر اثر ژن مؤثّرند اشاره کنیم . از عوامل محیطی مهم که احتمالاً عامل اصلی این اختلاف می باشد، استرسهای محیطی است.

بررسیهای فراوانی در رابطه با مکانیسم و فیزیوپاتولوژی توجیه کننده این تفاوت در شیوع فشار خون بر اساس وجود سابقه فامیلی مثبت انجام شده است که مکانیسم های متعدد را از جمله وجود یک ال غالب که افزایش دفع كالکرین ادراری را تنظیم میکند و میتواند همراه با کاهش ریسک هیپرتانسیون اسانسیل باشد، دخیل میداند، به طوری که جوانانی که افزایش دفع كالکرین ادراری داشتند کمتر سابقه فامیلی مثبت را در والدین خود عنوان نمودند(۱۸).

مطالعه دیگری بر روی افراد نورمو تانسیو با سابقه فامیلی مثبت از افزایش پرفشاری خون ، افزایش حساسیت و پاسخ عروق به نوراپی نفرین را نشان داده است (۲۰) که با مصرف پتاسیم این واکنش بهبود یافته و باعث کاهش فشار خون آن افراد شده است.

البته مکانیسم های دیگری را در این مورد مؤثر میداند که قبلاً در مقدمه به آنها اشاره گردید (۸،۱۱،۲۱،۲۲). در مطالعه ما بدلیل این که یک مطالعه مقطعی بوده، امکان بررسی مکانیسم ها یا فیزیوپاتولوژی میسر نبود. همچنین در این بررسی عوارض وجود سابقه فامیلی مثبت در بیماران مبتلا به افزایش پرفشاری خون و اثر آن بر روی پیش آگهی مورد مطالعه قرار نگرفت، در حالی که این موضوع در بررسیهای زیادی مورد مطالعه قرار گرفته است ، بطور مثال در یک تحقیق ، مشخص شده که وجود زمینه فامیلی برای بوجود آمدن هیپرتانسیون ممکن است باعث افزایش حساسیت به نفروپاتی و بوجود آمدن آلبومینوری زودرس در افراد تیپ دیابتی ۱ و نورمو تانسیو شود(۱۹). مطالعه دیگری مکانیسم متفاوتی را نشان داده است بدین صورت که تشخیص کاهش یا عدم وجود رزو و فانکشنال کلیه همراه با افزایش میکروآلبومینوری در برخی از کودکان نورمو تانسیو با والدین مبتلا به هیپرتانسیون، می تواند نشانگر تغییرات مخفی در کارکلیه ها بوده و این می تواند مقدمه آغاز هیپرتانسیون کلینیکی در آنها باشد(۲۰).

وجود ریسک فاکتورهای دیگر آتروسکلروز ، همزمان با پر فشاری خون ، خطر بیماری کرونر را افزایش میدهد. بعنوان مثال افزایش کلسیترول سرم از  $4/1$  به  $7/8$  میلی مول در لیتر باعث افزایش نسبت مرگ از  $3$  به  $17$  در هزار مرد طی پیگیری  $6$  سال (یعنی افزایش  $6$  برابر) میشود (۲۳)، همچنین وجود سه ریسک فاکتور اصلی تصلب شرایین با هم دیگر ( پرفشاری خون ، کشیدن سیگار و افزایش چربی های سرم ) ریسک بیماری کرونر را  $9$  برابر افزایش میدهد ، که مسلمآ قطع سیگار و کنترل فشار خون کاری است که به مراتب آساتر از کنترل هیپرلیپیدمی می باشد(۲۳).

پرفشاری خون معمولاً همراه با اختلالات متابولیکی متعددی

برابر بوده و با افزایش سن این اختلاف بتدریج کمتر میشود ، به طوری که در دهه پنجم تقریباً میزان شیوع بیماری در افراد دارای سابقه فامیلی مثبت با کسانی که سابقه فامیلی ندارند یکسان می شود. این نتایج با نتایجی که از مطالعه آقای Williams در آمریکا در سال ۱۹۹۰ بدست آمده است (۱۵)، تطابق دارد.

البته بر اساس نتایج نشان داده شده در نمودارهای ۱ و ۲ مشخص میشود که پس از دهه پنجم شیوع فشار خون بالا در افرادی که سابقه فامیلی مثبت نداشتند بیشتر شده که این تفاوت در مردان قابل توجه تر میباشد، برای توجیه این الگوی توزیع فشار خون بالا بر اساس فاکتور سابقه فامیلی مثبت ، مسائل مختلفی را مطرح نمود. یکی از این مسائل ، فاکتورهای محیطی عامل بروز پرفشاری خون می باشد که با افزایش سن و برخورده بیشتر این افراد با عوامل محیطی، بتدریج شیوع پرفشاری خون را افزایش میدهد . مسئله دیگر پدیده آترواسکلروز عروقی است که با افزایش سن در عروق استقرار یافته و فشار خون افراد را تحت تأثیر قرار می دهد. یکی از نتایج بدست آمده در مطالعه ما (همان طوری که در نمودار شماره ۱ مشخص شده است ) شیوع دو برابر پرفشاری خون در دهه پنجم نسبت به دهه چهارم در خانمهای میتوان علت آنرا شیوع کلی پرفشاری خون در خانمهای بدون در نظر گرفتن سوابق فامیلی دانست که در چنین حالتی نیز شیوع ، مشابه میباشد و علت آن نقش هورمونهای جنسی زنانه بعنوان یک عامل پیشگیری کننده است . ولی در مورد تفاوت شیوع فشار خون در دهه پنجم و ششم در مردان میتوان به مسائلی نظیر بازنشستگی و کم شدن فعالیت بدنی ، آترواسکلروز و افزایش وزن اشاره کرد.

نکته دیگری که در بررسی نتایج حاصل از این مطالعه بایستی در نظر داشت ، این است که با توجه به این که جمعیت بالای ۶۰ سال مورد مطالعه ، اکثرآ فاقد سواد بوده و همچنین از سابقه فامیلی فشار خون در پدران و مادران خود آگاه نبودند و از طرفی ، فرزندان آنان نیز اکثراً هنوز به سنین بروز فشار خون بالا نرسیده بودند ، لذا ارقام بدست آمده در این گروه سنی در رابطه با سابقه فامیلی مثبت فشار خون بالا در فامیل درجه یک کمتر از حد انتظار است ، البته همان طوری که قیلآنیز اشاره گردید، در مطالعات دیگری که در کشورهای مختلف صورت گرفته است ، نیز این مشکل وجود داشته است .

نکته مهم دیگری که با در نظر گرفتن نتایج شیوع مشخص شده در نمودارهای ۳ و ۴ و ۵ بدست می آید، اینست که میانگین فشار خون های سیستولی و دیاستولی در زنان و مردان با سابقه فامیلی مثبت بالاتر از آنهایی است که سابقه فامیلی منفی دارند. در مقایسه این نتایج با نتایج مطالعه مشابه آقای Rawogli در سال ۱۹۹۰ به اثر سابقه مثبت فامیلی روی میانگین فشار خون قبل از بروز هیپرتانسیون پی بوده می شود(۲۴).

در بررسی نتایج نمودار شماره ۳ مشخص میشود که در دهه سوم شیوع فشار خون بالا در مردانی که سابقه فامیلی مثبتی داشتند نسبت به دهه دوم کمتر شده است که با مراجعت به میانگین فشار

سرم در سنین بالاتر، بیشتر میباشد.

### پیشنهادات

با توجه به نتایج ذکر شده و اهمیت اطلاع از وجود یک سابقه خانوادگی از نظر ابتلاء به بیماری، پیشنهاد میشود که مطالعات دیگری در این زمینه با جنبه های تحلیلی و یا آینده نگر جهت تعیین خطر نسبی پیدایش بیماری در این افراد و تیز حذف عوامل خطر انجام گیرد. همچنین اجرای مطالعات بنیادی برای روشن ساختن مکانیسم و عمل موثر و یا فیزیولوژی چنین رابطه ای بین سابقه فامیلی مثبت و بروز بیماری و یا افزایش عوارض در آینده توصیه میشود. بدیهی است شناخت این مکانیسم ها در درمان داروئی هیپرتانسیون بسیار حائز اهمیت است.

از طرفی بدلیل افزایش میانگین فشارهای سیستولی و دیاستولی و شیوع بیماری در آنها که سابقه فامیلی مثبتی دارند، توصیه میشود برنامه های غربالگری بویژه در گروههای سنی پائین و بر مبنای وجود سابقه فامیلی مثبت جهت شناخت افراد با ریسک بالا برای بیماری و سپس دادن آموزش های لازم و در صورت لزوم درمان آنها انجام گیرد. همچنین اندازه گیری فشارخون کودکان بطور روتین و جستجوی سابقه فامیلی مثبت در آنها جهت زیر نظر گرفتن افراد با ریسک بالا از نظر اقدامات پیشگری کننده حائز اهمیت میباشد.

میباشد. یک مطالعه مقطعی بنام مطالعه Gubbio که اخیراً در ایتالیا و بر روی ۵۳۷۶ مورد انجام شده، نشان داده که  $BMI = 30$  در مردان مبتلا به پرفشاری خون بیشتر از کسانی که نورمو تانسیو هستند دیده میشود (البته تا سن ۶۴ سالگی) و در مردان زنان در کلیه سنین این اختلاف معنی دار میباشد (۲۴). همچنین افزایش کلسترول سرم (کلسترول توتال معادل یا بیش از ۲۵۰ میلی گرم در دسی لیتر) در کلیه افراد هیپرتانسیو مورد مطالعه بجز افرادی که در سنین بالاتر قرار داشتند، مشاهده گردید (۲۴).

مطالعه دیگری که بر روی ۳۵۰۰۰ دانش آموز ۱۶ ساله شهر یوتا در آمریکا از نظر وجود سابقه فامیلی مثبت انجام شد، نشان داد که در افرادی که سابقه فامیلی را ذکر میکنند تغییرات لیپیدهای سرم HDL کلسترول زیر منحنی صدک ۱۰ و تری گلیسیرید سرم بالای منحنی صدک ۹۰ همراه با افزایش انسولین سرم گزارش شده است (۲۵). در حالی که در مطالعه فعلی وقتی که لیپیدهای سرم و قند خون کلیه افراد با سابقه فامیلی مثبت و یا منفی، اندازه گیری شد علیرغم این که ظاهراً تفاوتی که در جهت سابقه فامیلی مثبت میباشد، مشاهده میشود، ولی عملاً این تفاوت در زمینه چربی ها یعنی کلسترول توتال و تری گلیسیرید سرم معنی دار نبوده است ( $P=0.01$ ). تفسیری که میتوان برای این نتیجه منظور کرد، این است که در مطالعه ما شیوع افزایش فشارخون یا سابقه فامیلی مثبت بیشتر در سنین کمتر دیده شده، در حالی که افزایش چربی های

## منابع

- Hurst J-Willis, The Heart, New York, McGraw hill, 1994, PP190-192.
- Harrap SB; Watt GCM. Genetics and the risk of coronary heart disease. Med J Aust 1992;156:594-596.
- Rawogli - A; Trazzi-S; Villani-A. Early 24 hour blood pressure elevation in normotensive subjects with parental hypertension. Hypertension, 16.5(491-497) 1990.
- Williams -RR; Hunt-SC; Hopkins-PN. Genetic basis of familial dyslipidemia and hypertension :15-years results from Utah. Am- J hypertension. 1993, 6(11 pt2): 3195-3275.
- Hunt SC; Williams -RR, Barlow GK. A comparison of positive family history definitions for defining risk of future disease. J Chron Dis, 1986; 39:809-821.
- Hunt -SC; Stephenson Sh; Hopkins PN. Predictors of and increased risk of future hypertension in Utah pedigree. Hypertension 1991; 17:969-976.
- Hurst J-W. The heart. Newyork, McGrawhill, 1994,P2099.
- Perini-C; Muller-FB. Psychosomatic factors in borderline hypertensive subjects and offspring of hypertensive parents, Hypertension, 16/6(627-634)1990.
- Santucci- A; Ferri- C. Plasma atrial natriuretic peptide in young normotensive subjects with a family history of hypertension and young hypertension patients, Am-J Hypertension, 3/10 (782-785) 1990.
- Deal- JE; Shah- V, Red cell membrane sodium transport, Arch-Dis-Child, 65/10 (1154-1157) 1990.
- Shibutani- Y; Sakamoto - K; Katsuno- S. Elevation of serum and erythrocyte magnesium sodium-lithium, countertransport: A familial marker of hyperlipidemia and hypertension.J-Hypertension 8/2 (139-146)1990.
- Friedman GD; Selby LV; Quesenberry cp jr; Precursors of essential hypertension : body weight, alcohol and salt use, and parental history of hypertension. Prev med 1988; 17:387-402.
- Lauer-RM; Burns- TI, Clarke WR. Childhood predictors of future blood pressure. Hypertension 1991; 18 (suppl) :174-181.
- Beilin Lj. The fifth Sir George Pickering memorial lecture. Epitaph to essential hypertension - preventable disorder of known etiology. J-Hypertension, 6:85-94, 1988.
- Williams- RR Hunt-SC; Hasstedt-SJ. Multigenic human hypertension: Evidence for subtypes and hope for haplotypes. J-Hypertens. 8/supp, 7(S39-S46) 1990.
- Laure-RM; Clarke-WR. Childhood risk factors for high adult pressure: The Muscatine study. Pediatrics, 84:633-641, 1989.
- Kojima-S; Murakami-K; Kimura-G. A gender difference in the

- association between salt sensitivity and family history of hypertension. Am.J. hyper, 5(1):1-7), 1992.
- 18- Berry-TD; Hasstedt; Hunr-SC. A gene for high urinary kallikrin may protect against hypertension in utah kindreds, Hypertension.13/1(3-8), 1989.
  - 19- Freire- MB; Ferreira- SR; Vivoio- MA. Familial hypertension and albuminuria in normotensive type 1 diabetic patients, Hypertension. 23 ( 1suppl): 1256-8, 1994.
  - 20- Grunfeld-B; Perelstein-E. Renal functional reserve and microalbuminuria in offspring of hypertensive parents. Hypertension, 15/3 (257-261) 1990.
  - 21- Carr-SJ; Thomas-TH; laker-MF. Elevated 1(257-273) 1989. levels of blood pressure and a family history of hypertension, Acta-Paediatr - Scand, 79/3 (316-321) 1990.
  - 22- Rutherford-PA; Thomas- TH. kinetics of sodium-lithium countertransport activity in patients with uncomplicated type I diabetes. clin-sci-82(3): 291-9, 1992.
  - 23- Yechezkiel stein. The hyperlipidemic subject with multiple risk factors: A comprehensive approach, The American-j-med, 96(6A)( 1S-2S),1994.
  - 24- Zanchetti-A. Hyperlipidemia in the hypertensive patient. The American-j-med. 96(6A)(3S-8S) 1994.
  - 25- Williams - RR; Hunt - Sc; WU - LL. Concordant dyslipidemia,hypertension and early coronary disease in utah families, klin-wochen scher. 68/suppl. 20 (53-59)1990.
  - 26- Weidmannop. Pathogenic and therapeutic relevance of cardiovascular pressor reactivity to norepinephrine in human hypertension, clin-exp- hypertens, part-A theory- pract. 11/suppl.