

مقایسه میزان تراکم استخوان دختران مبتلا به اسکولیوز ایدیوپاتیک با افراد بدون اسکولیوز

چکیده

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۰۲/۱۲ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۵/۱۸

زمینه و هدف: علی‌رغم پیشرفت‌های چشمگیر در زمینه درمان اسکولیوز ایدیوپاتیک، اتوالوژی بیماری مشخص نمی‌باشد. هدف از انجام این مطالعه مقایسه تراکم استخوان دختران مبتلا به اسکولیوز ایدیوپاتیک و افراد سالم می‌باشد.

رووش بررسی: ۵۷ دختر مبتلا به اسکولیوز ایدیوپاتیک، ۱۲ تا ۲۰ ساله (بدون سابقه بیماری نوروماسکولار، دفورمیتی مادرزادی مهربه یا سابقه جراحی قبلی ستون فقرات) با ۱۰۰ فرد سالم در همان محدوده سنی مورد مقایسه قرار گرفتند. تراکم استخوان هر ۱۵۷ نفر با روش جذب‌سنگی دوگانه با دستگاه هولوژیک مورد ارزیابی قرار گرفت.

یافته‌ها: میانگین تراکم استخوان استاندارد شده بر اساس نژاد (S-BMD) در دو گروه شاهد و بیمار به ترتیب ۵۷/۰۸۲ و ۴۷/۰۹۱ بود ($P=0.030$). میانگین تراکم استخوان ستون فقرات (Spine BMD) در دو گروه به ترتیب ۸۹/۰ و ۸۳/۰ بود ($P=0.030$). میانگین تراکم استخوان اطراف هیپ (Hip BMD) نیز در دو گروه به ترتیب ۸۵/۰ و ۷۸/۰ بود ($P=0.004$) که تفاوت از نظر آماری معنی‌دار بود. محل انحنا بر اساس طبقه‌بندی Lenke تفاوت معنی‌داری در مقدار S-BMD و Spine BMD ایجاد نمی‌کرد (به ترتیب $P=0.208$ و $P=0.061$) و لیکن با افزایش زاویه انحنا میزان Hip BMD و S-BMD کاهش قابل ملاحظه‌ای نشان می‌داد (به ترتیب $P=0.017$ و $P=0.016$) ضمن این‌که نیز با افزایش زاویه انحنا کاهش نشان می‌داد ولی این کاهش از نظر آماری معنی‌دار نبود ($P=0.069$).

نتیجه‌گیری: با توجه به مطالعه انجام شده میزان تراکم استخوان‌های افراد مبتلا به اسکولیوز ایدیوپاتیک از جمعیت عادی کمتر است و با افزایش زاویه انحنا در بین بیماران نیز تراکم استخوان‌ها سیر نزولی دارد. البته پی بردن به ماهیت بیماری نیازمند انجام مطالعات بیشتر می‌باشد.

کلمات کلیدی: اسکولیوز ایدیوپاتیک نوجوانان، BMD، تراکم استخوان.

ابراهیم عامری^۱

حسن قندهاری^۱

* رضا شفیع‌پور^۲

۱- گروه ارتوپدی، شاخه جراحی ستون فقرات

۲- گروه ارتوپدی

بیمارستان شفا بیهایان، دانشگاه علوم پزشکی
تهران، تهران، ایران.

اسکولیوز ایدیوپاتیک نوجوانان (Adolescent Idiopathic Scoliosis)

AIS یک دفورمیتی سه بعدی ستون فقرات است که اغلب در دختران ۱۰ تا ۱۶ ساله اتفاق می‌افتد^{۱-۴} و اتوالوژی آن هنوز نامعلوم است.^{۵-۷} نخستین بار Burner^۸ و سپس Healey^۹ احتمال زیاد همراهی استئوپنی با اسکولیوز ایدیوپاتیک را مطرح کردند. هم‌چنین بر طبق مقالات متعدد میزان تراکم استخوان مبتلایان به ایدیوپاتیک اسکولیوز نسبت به افراد همسن در نوجوانی، بزرگ‌سالی و پیری کمتر می‌باشد.^{۱۰}

اسکولیوز (Scoliosis) به انحراف جانبی ستون فقرات از حالت عمودی به میزان بیش از ۱۰ درجه اطلاق می‌شود.^۱ اسکولیوز ایدیوپاتیک در برگیرنده آن دسته از مبتلایان است که علت قطعی برای دفورمیتی آن‌ها سراغ نداریم و شامل $\approx 80\%$ انسواع اسکولیوز است.^۱ نسبت دختران به پسران نیز با افزایش شدت انحنا افزایش می‌یابد.^{۱۱}

مقدمه

* نویسنده مسئول: تهران، خیابان مجاهدین اسلام،
بیمارستان شفا بیهایان. تلفن: ۰۲۱-۳۳۵۴۲۰۲
E-mail: reza_shafipour@yahoo.com

می‌نماید. T-score کمتر از $-2/5$ در مهره کمری یا هیپ را معیار تشخیص استئوپروز و بین -1 و $-2/5$ را معیار استئوپنی در نظر گرفته‌اند. Standard BMD (S-BMD) هم از حاصل ضرب در ضریبی که مربوط به نژاد افراد است به دست می‌آید، با این هدف که مقادیری که یک دستگاه برای افراد با نژادهای مختلف در مناطق متفاوت به دست می‌دهد قابل مقایسه باشد.^{۱۶} در مطالعه حاضر این استانداردسازی در مورد Spine BMD انجام شده است.

روش بررسی

مطالعه، به صورت بررسی مقطعی (Cross sectional) بوده و در فاصله اول تیر تا ۲۹ اسفند سال ۱۳۹۰ خورشیدی در بیمارستان شفا یحیایان تهران انجام شده است. گروه بیماران شامل افراد با تشخیص اسکولیوز ایدیوپاتیک بودند.

تشخیص اسکولیوز با 10° در رادیوگرافی ساده رخ ستون فقرات از T1 تا S1 در حالت ایستاده داده می‌شد. دختران با 10° Cobb's angle در رادیوگرافی رخ (AP) به شرط عدم یافتن مشکل زمینه‌ای به عنوان علت انحراف ستون فقرات با شرط سنی ۱۲ تا ۲۰ سال در مطالعه وارد می‌شدند. افراد با علل اتیولوژیک معلوم، مشکلات نوروپاسکولار، نوروفیبروماتوز، اختلال در Segmentation یا اختلال در تشکیل (Formation) مهره‌ها و همچنین پسران و نیز افراد با سن کمتر از ۱۲ سال و یا بیش از ۲۰ سال از مطالعه خارج شدند. وجود بیماری جسمانی شدید که منجر به کاهش قابل توجه فعالیت بیماران در یک‌سال گذشته شده باشد، بدخیمی و انجام جراحی قبلی ستون فقرات نیز باعث خروج افراد از مطالعه می‌شد. ۵۷ بیمار مورد مطالعه قبل از انجام جراحی (فیوژن)، تحت انجام تست تراکم استخوان قرار گرفتند. با توجه به سوابق موجود در پرونده بیماران استفاده یا عدم استفاده از Brace و در صورت استفاده، طول مدت استفاده محاسبه شد. همان‌طور که گفته شد، اطلاعات مربوط به زاویه و محل انجنا نیز از عکس رادیوگرافی ساده بیماران از T1 تا S1 به دست آمد، ضمن این که از رادیوگرافی Bending هم جهت تعیین انحنای ساختاری کمک گرفته می‌شد و بر اساس طبقه‌بندی Lenke^۷ در سطح کورونال هر انجنا، در یکی از سه دسته یک تا شش قرار می‌گرفت. گروه سالم از بین دختران ۱۲ تا

هدف از مطالعه حاضر اثبات وجود تراکم کمتر استخوان‌ها در مبتلایان به اسکولیوز ایدیوپاتیک و کمک به شناخت هرچه بیشتر بیماری می‌باشد. علت پیشرفت انجنا (Curve) (Neyz در اسکولیوز ایدیوپاتیک هنوز معلوم نیست.^{۱۷} Carlson در سال ۱۹۸۴ سه فاکتور مهم پیش‌آگهی دهنده برای پیشرفت انجنا مطرح کردند که شامل Cobb's angle اولیه، درجه Cobb's angle و سن تقویمی بود.^{۱۸} Nachemson بعد از ۱۱ سال و Hung بعد از ۲۱ سال فاکتور چهارمی به عنوان عامل پیشرفت انجنا مطرح کردند که چیزی جز استئوپنی نبود. آن‌ها Z-score را یک عامل پیشگویی کننده پیشرفت انجنا می‌دانستند.^{۱۹} در حال حاضر روش استاندارد برای اندازه‌گیری انجنا روش کاب (Cobb) می‌باشد که در مطالعه حاضر نیز از همین روش استفاده شده است.

Dual-energy X-ray Absorptiometry (DXA) یک روش تشخیصی با دقت بالا جهت تخمین ستون مهره‌های اسکلتی می‌باشد که به روشنی استاندارد برای اندازه‌گیری تراکم استخوانی در بیشتر مراکز بدل شده است. هرچند این روش برای اندازه‌گیری همه بخش‌های اسکلتی قابل استفاده است، اما معیارهای بالینی معمولاً از هیپ و ستون مهره‌های کمری به دست می‌آید. در روش DXA، دو اشعه X با انرژی متفاوت برای تخمین مساحت بافت میزبانی شده به کار گرفته می‌شود و محتوا املاح معدنی به این مساحت تقسیم می‌شود. بیش‌تر افراد ریزن نقش، تراکم املاح استخوانی (BMD) کمتر از متوسط دارند. خارهای استخوانی که در استئوآرتیت فراوان می‌باشند، معمولاً تراکم استخوانی ستون مهره‌ها را به طور کاذب افزایش می‌دهند و مشکلات خاصی را برای اندازه‌گیری تراکم ستون مهره‌ها در افراد مسن سبب می‌شوند. انجنا اسکولیوتیک ستون فقرات در بیماران AIS نیز ممکن است مشکلاتی در اندازه‌گیری BMD ایجاد کرده و باعث تخمین BMD ستون فقرات کمری کمتر از میزان واقعی گردد. از آن‌جایی که تجهیزات DXA توسط کارخانه‌های مختلفی تولید می‌شود، میزان بروند از لحاظ عددی متفاوت است. در نتیجه، روش استاندارد به این صورت درآمده که با استفاده از T-score، نتایج را با مقادیر طبیعی ارتباط می‌دهند. به این معنا که نتایج افراد را با نتایج جمعیت جوانی که از لحاظ نژاد و جنس با آن‌ها جور شده‌اند، مقایسه می‌نماید. Z-score نتایج افراد را با جمعیتی که از لحاظ سنی با آن‌ها جور شده‌اند و از لحاظ نژاد و جنس هم جور هستند مقایسه

(جدول-۱) با Student's t-test انجام شده، میانگین S-BMD در دو گروه شاهد و بیمار به ترتیب $982/57$ ($SD=192/569$) و $94/47$ ($SD=170/334$) به دست آمد که تفاوت معنی‌داری با هم داشت ($P=0/030$). میانگین BMD Spine در دو گروه شاهد و کنترل به ترتیب $0/89$ ($SD=0/187$) و $0/83$ ($SD=0/156$) بود که باز هم تفاوت معنی‌داری وجود داشت ($P=0/030$). میانگین Hip BMD در دو گروه شاهد و بیمار به ترتیب $0/86$ ($SD=0/157$) و $0/78$ ($SD=0/109$) به دست آمد که تفاوت از نظر آماری معنی‌دار بود ($P=0/004$).

بنابراین S-BMD، Hip BMD و Spine BMD در گروه بیماران اسکولیوز ایدیوپاتیک به طرز معنی‌داری کم‌تر از گروه شاهد بود.

مقایسه میانگین تراکم استخوان بین دو گروه با در نظر گرفتن زیر گروه‌های سنی (جدول-۲): هر دو گروه به سه رده سنی ۱۳ ساله و کم‌تر، ۱۴ تا ۱۶ ساله و بالای ۱۷ سال تقسیم شدند و در سه رده سنی مطرح شده، شاخص‌های تراکم استخوان (S-BMD، Hip BMD، Spine BMD) به طور مجزا مقایسه شدند. با در نظر گرفتن این تقسیم‌بندی، در افراد ۱۳ ساله و کم‌تر، میانگین S-BMD در دو گروه بیمار و شاهد به ترتیب $771/93$ و $796/67$ ($SD=152/500$) و $0/749$ ($SD=159/729$)، میانگین Hip BMD به ترتیب $0/731$ و $0/70$ ($SD=0/116$ و $SD=0/124$) و میانگین Spine BMD به ترتیب $0/77$ و $0/148$ ($SD=0/148$ و $SD=0/148$) محسوبه شد یعنی S-BMD، Hip BMD و Spine BMD در گروه شاهد نسبت به بیمار، در افراد با سن ۱۳ سال و پایین‌تر بیش‌تر بود ولی این تفاوت از نظر آماری معنی‌دار نبود (به ترتیب $P=0/630$ ، $P=0/634$ و $P=0/723$). در افراد ۱۷ ساله و بالاتر از نظر آماری معنی‌دار نبود (به ترتیب $P=0/144$ و $P=0/144$) به دست آمد البته تفاوت S-BMD و Spine BMD بین دو گروه شاهد و بیمار در زیر گروه سنی ۱۷ ساله و بالاتر از نظر آماری معنی‌دار نبود (به ترتیب $P=0/624$ و $P=0/624$) اما کم‌تر بودن میانگین Hip BMD در بیماران نسبت به گروه شاهد از نظر آماری هم معنی‌دار به نظر رسید (به ترتیب $P=0/044$ و $P=0/044$). در رده سنی ۱۴ تا ۱۶ سال میانگین S-BMD بیماران $893/29$ ($SD=91/531$) و در گروه شاهد $1033/58$ ($SD=171/524$) بود به طوری که تفاوت، معنی‌دار بود ($P=0/001$). در

۲۰ ساله مراجعه‌کننده به درمانگاه، بنا به علی‌غیر از مشکلات ستون فقرات، بعد از معاینه و رد وجود اسکولیوز در آن‌ها به عنوان افراد گروه شاهد انتخاب می‌شدند. وجود بیماری جسمانی شدید که منجر به کاهش قابل توجه فعالیت بیماران در یک‌سال گذشته شده باشد، سابقه جراحی قبلی ستون فقرات، بدخیمی، سابقه شکستگی استخوان با ترومای نامناسب یا نشانه‌ای از بیماری متابولیک یا وجود دفورمیتی ستون فقرات باعث خروج افراد از مطالعه می‌شد. برای تمام افراد بعد از محاسبه قد و وزن تست تراکم استخوان انجام شد که با روش DXA با استفاده از دستگاه Hologic Explore Bone Densitometer, USA در مورد دو ناحیه هیپ و ستون فقرات کمری انجام می‌گردید. جواب تست به صورت S-BMD، Hip BMD و Spine BMD و B-Spine و Z-femur و Z-spine هم جهت تعیین درصد افراد استئوپنیک ثبت شد. اطلاعات بیماران محروم‌انه باقی مانده، راجع به طرح به آنان توضیحات کافی داده می‌شد و شرکت در طرح اختیاری بود. انجام این طرح هزینه‌ای را به افراد تحمل نکرده و دوز تشخیصی اشعه ضرر ثابت شده‌ای برای افراد نداشته است.

یافته‌ها

با استفاده از روش‌های آماری، میانگین تراکم استخوان در دو گروه با هم مقایسه شده و نتیجه‌گیری انجام شد. (برای مقایسه میانگین در دو گروه از Student's t-test استفاده شد). اطلاعات دموگرافیک: همه ۱۵۷ نفر وارد شده در مطالعه، دختران ۱۲ تا ۲۰ ساله بودند. میانگین سنی کل $15/75$ سال ($SD=2/874$) بود. میانگین سن بیماران $15/40$ سال ($SD=2/448$) و میانگین سن در گروه شاهد $15/95$ سال ($SD=3/085$) بود. از ۱۵۷ نفر، ۵۷ نفر در گروه بیماران (اسکولیوز ایدیوپاتیک) و 100 نفر در گروه کنترل داشتند. بیماران، بر اساس طبقه‌بندی Lenke (نوع احنا) در شش گروه طبقه‌بندی شدند، به‌طوری که 33 نفر ($0/579$) نوع یک، شش نفر ($0/105$) نوع دو، 11 نفر ($0/193$) نوع سه، شش نفر ($0/10/5$) نوع پنج و یک نفر ($0/1/175$) نوع شش بودند. 12 نفر از بیماران ($0/21$) از بی‌استفاده کرده بودند و مدت استفاده از برسیس بین هشت تا 58 ماه بود. مقایسه میانگین متغیرهای مربوط به تراکم استخوان در دو گروه

۰/۸۰ و ۰/۹۲ (به ترتیب $P=0/003$ و $SD=0/106$ و $SD=0/173$) باشد. به طور خلاصه میانگین S-BMD، Spine BMD و Hip BMD در گروه بیماران به طرز معنی‌داری کمتر از گروه شاهد محاسبه شد.

مورد میانگین Spine BMD در دو گروه بیماران و شاهد، اعداد ۰/۸۱ و ۰/۹۳ (به ترتیب $P=0/001$ و $SD=0/077$ و $SD=0/157$) به دست آمد ($P=0/001$). همچنان میانگین Hip BMD نیز در دو گروه بیماران و شاهد به ترتیب

جدول-۱: مقایسه میانگین متغیرها در دو گروه یک (بیمار) و دو (شاهد)

P*	انحراف‌معیار (SD)	میانگین	تعداد	گروه	متغیر
۰/۰۳۰	۱۷۰/۳۳۴	۹۱۴/۴۷	۵۵	۱	S-BMD
	۱۹۲/۰۶۹	۹۸۲/۵۷	۱۰۰	۲	
۰/۰۰۴	۰/۱۰۹	۰/۷۹	۵۷	۱	Mفصل هیپ BMD
	۰/۱۰۶	۰/۸۶	۱۰۰	۲	
۰/۰۳۰	۰/۱۰۵	۰/۸۳	۵۷	۱	ستون فقرات BMD
	۰/۱۸۷	۰/۸۹	۱۰۰	۲	

S-BMD: Standard Bone Mineral Densitometry,

BMD: Bone Mineral Density

* آزمون آماری: t-test، مقادیر $P<0/05$ معنی‌دار می‌باشد.

جدول-۲: مقایسه تراکم استخوان دو گروه بیمار (۱) و شاهد (۲) با در نظر گرفتن زیر گروه‌های سنی

P*	انحراف‌معیار (SD)	میانگین	تعداد	گروه	تراکم استخوان	گروه سنی
۰/۶۳۰	۱۵۲/۵۰۰	۷۷۱/۹۳	۱۴	۱	S-BMD	زیر ۱۳ سال
	۱۵۹/۷۲۹	۷۹۶/۶۷	۳۰	۲		
۰/۶۳۴	۰/۱۲۴	۰/۷۳	۱۴	۱	Hip BMD	۱۴ تا ۱۶ ساله
	۰/۱۱۵	۰/۷۵	۳۰	۲		
۰/۷۲۳	۰/۱۴۸	۰/۷۰	۱۴	۱	Spine BMD	بالای ۱۷ سال
	۰/۱۴۷	۰/۷۲	۰	۲		
۰/۰۰۱	۹۱/۵۳۱	۸۹۲/۳۰	۲۴	۱	SBMD	
	۱۷۱/۵۲۴	۱۰۳۳/۵۸	۲۴	۲		
۰/۰۰۳	۰/۱۰۵	۰/۸۰	۲۵	۱	Hip BMD	
	۰/۱۷۳	۰/۹۲	۲۴	۲		
۰/۰۰۱	۰/۰۷۶	۰/۸۱	۲۵	۱	Spine BMD	
	۰/۱۰۶	۰/۹۳	۲۴	۲		
۰/۶۹۴	۱۵۹/۶۲۳	۱۰۶۱/۷۶	۱۷	۱	SBMD	
	۱۲۸/۵۴۰	۱۰۷۷/۲۰	۴۶	۲		
۰/۰۴۴	۰/۰۸۴	۰/۸۳	۱۸	۱	Hip BMD	
	۰/۱۳۵	۰/۹۰	۴۶	۲		
۰/۶۲۴	۰/۱۴۴	۰/۹۷	۱۸	۱	Spine BMD	
	۰/۱۴۲	۰/۹۸	۴۶	۲		

* آزمون آماری: t-test، مقادیر $P<0/05$ معنی‌دار می‌باشد.

جدول - ۳: بررسی ارتباط شاخص‌های تراکم استخوان با محل و زاویه انحنا در بیماران

S-BMD	Hip BMD	Spine BMD		
-۰/۱۵۰	-۰/۲۴۹	-۰/۱۶۹	R	محل انحنا
۰/۲۷۴	۰/۰۶۱	۰/۲۰۸	P	
۵۵	۵۷	۵۷	N	
-۰/۳۲۲	-۰/۲۴۳	-۰/۳۱۹	R	زاویه انحنا
۰/۰۱۷	۰/۰۶۹	۰/۰۱۶	P	
۵۵	۵۷	۵۷	N	

(r ضریب همبستگی، n تعداد، آزمون آماری: t-test، مقادیر P<0.05 معنی دار می‌باشد).

جدول - ۴: بررسی گروه بیماران و کنترل از نظر مقدار Z-FEMUR و Z-SPINE

						تعداد	Z-FEMUR	تعداد	
							Z-SPINE گزارش شده		
<-۲/۰	-۲/۰<<-۱	-۱<	<-۲/۰	-۲/۰<<-۱	-۱<				
۵	۲۵	۱۱	۶	۲۳	۱۲	فراوانی	۴۱	۴۱	بیماران با
۱۲	۶۱	۲۷	۱۴/۵	۵۶	۲۹/۵	درصد	۲۵	۲۰	Curve>۳۰°
۲	۴	۱۰	۱	۲	۱۳	فراوانی	۱۶	۱۶	بیماران با
۱۲/۵	۲۵	۶۲/۰	۶	۱۳	۸۱	درصد	۲۵	۲۰	Curve<۳۰°
۷	۲۹	۲۱	۷	۲۵	۲۵	فراوانی	۵۷	۵۷	کل بیماران
۱۲	۵۱	۳۷	۱۲	۴۴	۴۴	درصد	۲۵	۲۰	
۴	۲۴	۵۴	۵	۲۰	۶۶	فراوانی	۹۱	۸۲	گروه کنترل
۵	۲۹	۶۶	۵/۰	۲۲	۷۲/۵	درصد	۲۵	۲۰	

Z-FEMUR: Femur Z-Score, Z- SPINE: Spine Z-Score

S-BMD و Spine BMD کاهش قابل ملاحظه‌ای نشان می‌داد (به ترتیب $P=0/017$ و $P=0/016$). در ضمن Hip BMD نیز با افزایش زاویه انحنا کاهش نشان می‌داد که با توجه به میزان ضریب همبستگی و میزان P این کاهش از نظر آماری معنی دار نبود ($P=0/069$). بررسی گروه بیماران و کنترل از نظر مقدار Z-FEMUR و Z-SPINE (جدول - ۴):

در گروه کنترل Z-FEMUR در مورد ۸۲ نفر و Z-SPINE در ۹۱ نفر توسط دستگاه گزارش شد که ۶۶ نفر (٪۷۲/۵) بین ۱-۲/۵ و پنج نفر (٪۵/۵) زیر ۲/۵ داشتند. همچنین ۵۴ نفر (٪۶۶) Z-FEMUR بیش از ۱-۲/۵ نفر داشتند. همچنین ۵۴ نفر (٪۶۶) Z-FEMUR بیش از ۱-۲/۵ نفر داشتند. همچنین ۵۴ نفر (٪۶۶) Z-FEMUR بیش از ۱-۲/۵ نفر داشتند. همچنین ۵۴ نفر (٪۶۶) Z-FEMUR بیش از ۱-۲/۵ نفر داشتند. در گروه

بررسی ارتباط شاخص‌های تراکم استخوان با محل و زاویه انحنا در بیماران (جدول - ۳):

محل انحنا (بر اساس طبقه‌بندی Lenke) با توجه به کم بودن قدر مطلق ضریب همبستگی (کمتر از ۲۵ درصد) همبستگی ضعیفی با هر سه شاخص تراکم استخوان داشت و به عبارت دیگر تفاوت معنی‌داری در مقدار S-BMD، Hip BMD و Spine BMD و Z-BMD (به ترتیب $P=0/274$, $P=0/208$ و $P=0/061$) رابطه بین زاویه انحنا و هر سه شاخص مربوط به تراکم استخوان هم بررسی شد که با توجه به مقدار قدر مطلق ضریب همبستگی بین زاویه با Spine BMD و S-BMD (بیش از ۲۵ درصد) همبستگی منفی قوی بین این دو متغیر و اندازه زاویه انحنا وجود داشت، پس با افزایش زاویه انحنا، میزان

میزرازاسیون کافی متناسب با رشد استخوان باعث استئوپنی گردد.^{۳۳} مطالعه Sadat-Ali به این سؤال که آیا اسکولیوز با کم بودن توده استخوان ارتباط دارد، پاسخ مثبت داد و اذعان داشت که ۶۸٪ بیماران اسکولیوز ایدیوپاتیک مورد مطالعه، استئوپوروتیک بودند و بیماران با انحنا بالای ۳۰ درجه کاهش توده استخوان بیش از افراد با انحنا زیر ۳۰ درجه داشتند.^{۳۴} Cheng نیز در سال ۱۹۹۷ شیوع استئوپنی و استئوپوروز را به ترتیب ۵۸/۷ درصد و ۱۸/۷ درصد تعیین کرده بود.^{۲۱} در مطالعه حاضر میزان تراکم استخوان در بیماران مبتلا به اسکولیوز ایدیوپاتیک ربطی به محل انحنا (از نظر طبقه‌بندی Lenke) نداشت اما با افزایش زاویه انحنا، میزان تراکم استخوان کم می‌شد. از کل بیماران مورد مطالعه ۵۱٪ استئوپنیک و ۱۲٪ استئوپوروتیک گزارش شدند در حالی که ۶۱٪ بیماران با^{۳۰} Curve^{>۳۰} استئوپنیک و ۱۲ درصد استئوپوروتیک بودند به عبارت دیگر استئوپنی و استئوپوروز در افراد با^{۳۰} Curve^{>۳۰} شایع‌تر از افراد با انحناهای کوچک‌تر می‌باشد. هم‌چنین شیوع استئوپوروز و استئوپنی نیز در افراد گروه شاهد این مطالعه قابل توجه می‌باشد که به ترتیب ۲۹٪ و ۵٪ می‌باشد. علت پیشرفت انحنا در اسکولیوز ایدیوپاتیک هنوز معلوم نمی‌باشد هر چند که با توجه به کاهش تراکم استخوان‌ها با افزایش زاویه انحنا (که مطالعه ما هم مؤید همین مطلب بود) احتمال نقش داشتن استئوپنی در پیشرفت انحنا وجود دارد هم‌چنان که Nachemson در سال ۱۹۹۵ و Hung در سال ۲۰۰۵ استئوپنی را به عنوان یک عامل موثر در پیشرفت انحنا مطرح کردند.^{۱۴}^{۱۵} در بررسی حاضر، فاکتور بلوغ (به عنوان یک فاکتور اثرگذار بر تراکم استخوان‌ها) لحاظ نگردیده، ضمن این که بررسی آماری تاثیر استفاده از بریس هم به علت کم بودن تعداد افرادی که سابقه استفاده از بریس را داشتند در این مطالعه امکان‌پذیر نبود. به طور خلاصه، با توجه به مطالعه انجام شده میزان تراکم استخوان‌های افراد مبتلا به اسکولیوز ایدیوپاتیک از جمعیت عادی کمتر است و با افزایش زاویه انحنا در بین بیماران نیز تراکم استخوان‌ها سیر نزولی دارد بنابراین سنجش و پی‌گیری میزان تراکم استخوان در بیماران مراجعه کننده با این بیماری امری منطقی به نظر می‌رسد. اما پاسخ به این پرسش که آیا کاهش BMD در این بیماران یک همراهی (Association) است یا یک رابطه علت و معلولی نیاز به انجام تحقیقات بیشتری دارد.

سپاسگزاری: این مقاله حاصل پایان‌نامه با عنوان "مقایسه میزان

بیماران ۲۵ نفر (۴۴٪) Z-SPINE بین ۲/۵ و ۱ و هفت نفر (۱۲٪) کمتر از ۲/۵ داشتند. Z-FEMUR کمتر از ۲/۵ در هفت بیمار (۱۲٪) و بین ۱ و ۲/۵ در ۲۹ بیمار (۵۱٪) دیده شد. البته در بیماران با Z-SPINE، Curve^{>۳۰} بین ۱ و ۲/۵ در ۲۳ مورد (۵۶٪) و زیر ۲/۵ در شش بیمار (۱۴٪) و هم‌چنین Z-FEMUR بین ۲/۵ و ۱ در ۲۵ بیمار (۶۱٪) و کمتر از ۲/۵ در پنج بیمار (۱۲٪) گزارش شد. در نتیجه ۲۹٪ افراد گروه کنترل استئوپنیک و ۵٪ استئوپوروتیک بودند در مورد گروه بیماران ۵۱٪ افراد استئوپنیک و ۱۲٪ استئوپوروتیک گزارش شدند، در حالی که ۶۱٪ بیماران با^{۳۰} Curve^{>۳۰} استئوپنیک و ۱۲ درصدشان استئوپوروتیک بودند.

بحث

اسکولیوز ایدیوپاتیک در برگیرنده آن دسته از مبتلایان است که علت قطعی برای دفورمیتی آن‌ها سراغ نداریم و شامل ۸۰٪ انواع اسکولیوز است.^۱ نخستین بار Burner احتمال زیاد همراهی استئوپنی با اسکولیوز ایدیوپاتیک را مطرح کرد.^۸ Cook نشان داد که در بیماران اسکولیوز ایدیوپاتیک نوجوانان (AIS) کم‌بودن تراکم استخوان شایع می‌باشد.^{۱۷} البته انحنای اسکولیوتیک ستون فقرات در بیماران AIS ممکن است مشکلاتی در اندازه‌گیری BMD ایجاد کند.^{۱۸} در مطالعه Thomas^{۵۰} درصد کودکان مورد مطالعه با اسکولیوز ایدیوپاتیک استئوپوروز داشتند.^{۱۹} مطالعات متعدد Cheng هم مؤید این مطلب بود که استئوپنی جنرالیزه با پیشرفت AIS ارتباط دارد.^{۲۰}^{۲۱} نتیجه مطالعه حاضر نیز این است که میزان تراکم استخوان در دختران مبتلا به اسکولیوز ایدیوپاتیک نسبت به جمعیت عادی کمتر می‌باشد، هرچند که این کمتر بودن در سنین ۱۴ سال به بالا از نظر آماری اهمیت می‌باشد. توده استخوان افراد AIS در مطالعه Cheung^{۲۲} شش درصد کمتر از گروه کنترل بوده است و بعد از کنترل عوامل مخدوش‌کننده در آنالیز به عمل آمده گروه AIS باز هم در حد قابل اهمیتی توده استخوانی کمتری نسبت به گروه کنترل داشته‌اند. توده کمتر استخوان در گروه AIS ممکن است مربوط به رشد Anthropometric بیشتر و افزایش غیرطبیعی چرخه متابولیکی استخوان در حوالی بلوغ باشد (در مقایسه با افراد همسن در گروه کنترل)^{۲۲} به عبارت دیگر شاید رشد سریع‌تر در حوالی بلوغ (و در نتیجه افزایش ابعاد استخوان) و عدم

می باشد که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران اجرا شده است.

تراکم استخوان دختران مبتلا به اسکولیوز ایدیوپاتیک با افراد بدون اسکولیوز" در مقطع دکترای تخصصی در سال ۱۳۹۱ و کد ۳۲۶

References

- Herring JA, editor. Tachdjian's Pediatric Orthopaedic. 4th ed, Vol. 1. Philadelphia, PA: Saunders Elsevier; 2008. p. 265-8.
- Weinstein SL. Adolescent idiopathic scoliosis: prevalence and natural history. *Instr Course Lect* 1989;38:115-28.
- Machida M, Dubousset J, Imamura Y, Miyashita Y, Yamada T, Kimura J. Melatonin. A possible role in pathogenesis of adolescent idiopathic scoliosis. *Spine (Phila Pa 1976)* 1996; 21(10): 1147-52.
- Roaf R. The basic anatomy of scoliosis. *J Bone Joint Surg Br* 1966;48(4):786-92.
- Siu King Cheung C, Tak Keung Lee W, Kit Tse Y, Ping Tang S, Man Lee K, Guo X, et al. Abnormal peripubertal anthropometric measurements and growth pattern in adolescent idiopathic scoliosis: a study of 598 patients. *Spine (Phila Pa 1976)* 2003;28(18):2152-7.
- Siu King Cheung C, Tak Keung Lee W, Kit Tse Y, Ping Tang S, Man Lee K, Guo X, et al. Abnormal peri-pubertal anthropometric measurements and growth pattern in adolescent idiopathic scoliosis: a study of 598 patients. *Spine (Phila Pa 1976)* 2003;28(18):2152-7.
- Canale ST, Beatty JH, editors. Campbell's Operative Orthopaedics. 11th ed, Vol. 2. Philadelphia, PA: Mosby Elsevier; 2008. p. 1922-44.
- Burner WL 3rd, Badger VM, Sherman FC. Osteoporosis and acquired back deformities. *J Pediatr Orthop* 1982;2(4):383-5.
- Healey JH, Lane JM. Structural scoliosis in osteoporotic women. *Clin Orthop Relat Res* 1985;(195):216-23.
- Cheng JC, Qin L, Cheung CS, Sher AH, Lee KM, Ng SW, et al. Generalized low areal and volumetric bone mineral density in adolescent idiopathic scoliosis. *J Bone Miner Res* 2000;15(8): 1587-95.
- Velis KP, Healey JH, Schneider R. Peak skeletal mass assessment in young adults with idiopathic scoliosis. *Spine (Phila Pa 1976)* 1989;14(7):706-11.
- Vanderpool DW, James JI, Wynne-Davies R. Scoliosis in the elderly. *J Bone Joint Surg Am* 1969;51(3):446-55.
- Lonstein JE, Carlson JM. The prediction of curve progression in untreated idiopathic scoliosis during growth. The prediction of curve progression in untreated idiopathic scoliosis during growth. *J Bone Joint Surg Am* 1984;66(7):1061-71.
- Peterson LE, Nachemson AL. Prediction of progression of the spine in girls who have adolescent idiopathic scoliosis of moderate severity. Logistic regression analysis based on data from The Brace Study of the Scoliosis Research Society. *J Bone Joint Surg Am* 1995; 77(6):823-7.
- Hung VW, Qin L, Cheung CS, Lam TP, Ng BK, Tse YK, et al. Osteopenia: a new prognostic factor of curve progression in adolescent idiopathic scoliosis. *J Bone Joint Surg Am* 2005;87(12):2709-16.
- Longo DL, Fauci AS, Kasper DL, Hauser SL, Jameson JL, Loscalzo J, editors. Harrison's Principles of Internal Medicine. 18th ed. New York: McGraw-Hill; 2012.
- Cook SD, Harding AF, Morgan EL, Nicholson RJ, Thomas KA, Whitecloud TS, et al. Trabecular bone mineral density in idiopathic scoliosis. *J Pediatr Orthop* 1987;7(2):168-74.
- Fuchs RK, Bauer JJ, Snow CM. Jumping improves hip and lumbar spine bone mass in prepubescent children: a randomized controlled trial. *J Bone Miner Res* 2001;16(1):148-56.
- Thomas KA, Cook SD, Skalley TC, Renshaw SV, Makuch RS, Gross M, et al. Lumbar spine and femoral neck bone mineral density in idiopathic scoliosis: a follow-up study. *J Pediatr Orthop* 1992; 12(2):235-40.
- Cheng JC, Guo X. Osteopenia in adolescent idiopathic scoliosis. A primary problem or secondary to the spinal deformity? *Spine (Phila Pa 1976)* 1997;22(15):1716-21.
- Cheng JC, Tang SP, Guo X, Chan CW, Qin L. Osteopenia in adolescent idiopathic scoliosis: a histomorphometric study. *Spine (Phila Pa 1976)* 2001;26(3):E19-23.
- Cheung CS, Lee WT, Tse YK, Lee KM, Guo X, Qin L, et al. Generalized osteopenia in adolescent idiopathic scoliosis: association with abnormal pubertal growth, bone turnover, and calcium intake? *Spine (Phila Pa 1976)* 2006;31(3):330-8.
- Siu King Cheung C, Tak Keung Lee W, Kit Tse Y, Ping Tang S, Man Lee K, Guo X, et al. Abnormal peripubertal anthropometric measurements and growth pattern in adolescent idiopathic scoliosis: a study of 598 patients. *Spine (Phila Pa 1976)* 2003;28(18):2152-7.
- Sadat-Ali M, Al-Othman A, Bubshait D, Al-Dakheel D. Does scoliosis causes low bone mass? A comparative study between siblings. *Eur Spine J* 2008;17(7):944-7.

Bone mineral density of girls with idiopathic scoliosis: a comparative study

Ebrahim Ameri M.D.¹
Hasan Ghandehari M.D.¹
Reza Shafipour M.D.^{2*}

1- Department of Orthopaedia,
Division of Spine Surgery, Shafa
Hospital, Tehran University of
Medical Sciences, Tehran, Iran.

2- Department of Orthopaedia,
Shafa Hospital, Tehran University
of Medical Sciences, Tehran, Iran.

Abstract

Received: May 01, 2012 Accepted: August 08, 2012

Background: Several studies have suggested higher incidence of osteoporosis in patients with idiopathic scoliosis in comparison with the normal population. The aim of this study was to assess the prevalence of low bone mass among adolescent girls with idiopathic scoliosis.

Methods: In this cross-sectional study performed in shafa Hospital in Tehran, Iran during 2011-2012, we recruited fifty-seven 12- to-20-year old girls with idiopathic scoliosis and compared them with 100 age-matched healthy girls. The patients had no other diseases including neuromuscular disorders, congenital vertebral anomalies or a history of spinal surgery. Bone mineral densities (BMD) of the hip and spine were evaluated and compared in all 157 participants using dual X-ray absorptiometry (DXA). Standard BMD (sBMD) was also calculated at the lumbar spine.

Results: Analysis of the data revealed that hip BMD was significantly ($P=0.004$) lower in patients with idiopathic scoliosis versus the controls. Moreover, BMD and sBMD of the Spine were also significantly lower in the patients (respectively, $P=0.030$ and $P=0.030$). Curve location had no effect on the values of hip BMD, spine BMD or spine sBMD (respectively, $P=0.061$ and $P=0.274$ and $P=0.208$).

Finally, with more severe curves a lower bone mass was detected for sBMD and spine BMD (respectively, $P=0.017$ and $P=0.016$), but it was not significant for hip BMD ($P=0.069$).

Conclusion: Adolescent girls with idiopathic scoliosis had lower bone mass compared with their healthy peers. The lower bone mass was correlated with the severity of the curve but not its location.

Keywords: bone mineral density, idiopathic adolescent scoliosis.

* Corresponding author: Shafa Hospital,
Mojahedin-e-eslam Ave., Tehran, Iran.
Tel: +98- 21- 3354202
E-mail: reza_shafipour@yahoo.com