

بررسی اثر دوز بالای آتورواستاتین در ۲۴ ساعت قبل از انجام آنژیوپلاستی کرونر انتخابی بر احتمال انفارکتوس حوالی آن

چکیده

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۰۲/۱۱ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۱/۰۸/۰۷

زمینه و هدف: انجام آنژیوپلاستی کرونر (PCI) Percutaneous Coronary Intervention می‌تواند با خطر بالای بروز حوادث قلبی و عروقی در طی انجام این اقدام همراه باشد. هدف از انجام این مطالعه مقایسه تجویز آتورواستاتین با دوز بالا با آتورواستاتین با دوز کم ۲۴ ساعت قبل از PCI در کاهش انفارکتوس حین PCI بوده است.

روش بررسی: ۱۹۰ بیمار مبتلا به بیماری عروق کرونر در یک مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی شده بررسی شدند. بیماران کاندید PCI انتخابی بودند و همگی داروی آتورواستاتین با دوز پایین (کمتر از ۴۰ میلی گرم) مصرف می‌کردند. این بیماران به صورت تصادفی در دو گروه شامل ۸۰ میلی گرم آتورواستاتین (۹۵ نفر) و پلاسیو (۹۵ نفر) در طی ۲۴ ساعت قبل از PCI قرار گرفتند. مقادیر سرمی Creatine Kinase-MB و troponin I High sensitive C-Reactive Protein (hs-CRP) قبل، شش و ۱۲ ساعت پس از PCI اندازه‌گیری شد. انفارکتوس میوکارد به صورت افزایش سه برابر مقادیر (Hs-CRP) قبل، شش و ۱۲ ساعت پس از PCI در مقایسه با قبل از PCI تعریف شد.

یافته‌ها: در گروه آتورواستاتین در چهار بیمار (۴/۴) و در گروه پلاسیو در ۱۳ بیمار (۱۳/۷) انفارکتوس قلبی پس از PCI رخ داد ($P=0.22$). میانگین تغییرات Creatine kinase-MB در مقایسه با کاهش می‌دارد ($P<0.001$; $3/3 \pm 1/9$) در مقایسه با در گروه آتورواستاتین ($P<0.001$; $1/1 \pm 0/7$) و در مقایسه با در گروه پلاسیو ($P=0.052$; $0/4 \pm 0/5$) در مقایسه با در گروه آتورواستاتین ($P<0.001$) در مقایسه با در گروه پلاسیو کمتر بود.

نتیجه‌گیری: تجویز آتورواستاتین با دوز بالا در طی ۲۴ ساعت قبل از PCI انتخابی به‌طور مشخص و معنی‌داری انفارکتوس میوکارد در حین PCI انتخابی را کاهش می‌دهد.

کلمات کلیدی: PCI، آتورواستاتین، Creatine kinase-MB، انفارکتوس میوکارد.

* رضا رحمانی^۱

لطیفه نفسی^۱

ارسان سالاری^۱

علی پاشا میثمی^۲

علیرضا عبدالهی^۳

۱- گروه قلب و عروق، بیمارستان امام خمینی

۲- گروه پژوهشی اجتماعی، دانشکده پزشکی

۳- گروه پاتولوژی، بیمارستان امام خمینی

۱، ۲ و ۳- دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران.

ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، بلوار کشاورز، بیمارستان امام

خمینی، گروه قلب

تلفن: ۰۲۱-۶۱۱۹۲۶۴۷

E-mail: r Rahmani@tums.ac.ir

مقدمه

به عنوان یکی از روش‌های مهم در درمان این بیماران گسترش یافته است.^۱ در سال‌های اخیر افزایش میزان موفقیت PCI و هم‌چنین کم عارضه بودن آن، از کاربرد روش‌های جراحی در درمان تنگی عروق کرونری کاسته است.^۲ علی‌رغم این پیشرفت‌ها، کماکان انفارکتوس و نکروز میوکارد در حین انجام PCI و پس از آن یکی از عوارض شایع این روش می‌باشد.^۳

یکی از روش‌هایی که در چند سال اخیر برای کاهش نکروز میوکارد در حین انجام PCI به کار گرفته شده، استفاده از گروه

در میان بیماری‌های قلبی و عروقی، بیماری‌های عروق کرونر (Coronary Artery Disease, CAD) سهم عمدۀ مرگ و میر و ناتوانی ناشی از بیماری‌های قلبی و عروقی را به خود اختصاص می‌دهد.^۴ برای درمان تنگی عروق کرونری از روش‌های دارویی، مداخله‌ای (Interventional) و جراحی استفاده می‌شود^{۴-۶} و به مرور آنژیوپلاستی کرونر (Percutaneous Coronary Intervention, PCI)

۹۵ نفر در هر گروه محاسبه شد. بیمارانی که شرایط ورود به مطالعه را داشتند به روش بلوک‌های تصادفی در یکی از گروه‌های A و B قرار می‌گرفتند. به بیماران گروه A میزان ۸۰mg داروی آتورواستاتین (Atorvastatin) در طی ۲۴ ساعت قبل از زمان PCI و به گروه B به همین شکل پلاسیو، (Sobhan Darou Co., Iran) در طی ۲۴ ساعت قبل از زمان PCI (Sobhan Darou Pharmaceutical Co., Iran) داده می‌شد. به جزءی از گروه‌های A و B اطلاع نداشت، به همین جهت مطالعه سه‌سوکور بود. کلیه بیماران تحت آنژیوگرافی قرار می‌گرفتند و در صورت عدم نیاز به PCI از مطالعه خارج می‌شدند.

بیماران قبل از انجام PCI تحت درمان با آسپیرین ۳۲۰mg روزانه، کلوپیدوگرل (Plavix, Sanofi USA) ۶۰۰mg شب قبل از PCI قرار می‌گرفتند و بعد از انجام PCI به طور روزانه ۷۵mg کلوپیدوگرل و آسپیرین ۸۰mg (Bayern Co., Germany) دریافت می‌کردند.

PCI به روش استاندارد انجام شد و موفق به شرایطی اطلاق گردید که میزان تنگی رگ به زیر ۳۰٪ کاهش می‌یافتد. از هر بیمار نمونه خون قبل PCI و شش ساعت و ۱۲ ساعت بعد از PCI گرفته می‌شد و میزان کراتینین کیناز نوع MB (CK-MB) و تروپونین I (TnI) و HS-CRP در بیماران سنجیده می‌شد. CK-MB، کمتر از چهار نانوگرم در میلی‌لیتر و TnI کمتر از ۱/۳ نانوگرم در میلی‌لیتر نرمال در نظر گرفته شد.^{۱۳} برای اندازه‌گیری HS-CRP از روش توربیدومتری CPK-MB (Biosystems SA, Barcelona, Spain) و برای اندازه‌گیری Troponin I از روش الیزا با کیت‌های (Monobind Co., USA) استفاده شد. حساسیت و ویژگی این کیت‌ها برابر با ۹۵٪ اعلام شده است. انفارکتوس حوالی PCI به صورت افزایش بیش از سه برابر در سطح Troponin I یا CK-MB نسبت به مقادیر آنژیم‌های خود بیمار قبل از PCI در نظر گرفته شد.^{۱۴} داده‌های کمی پیوسته به صورت میانگین \pm انحراف معیار و داده‌های کمی به صورت درصد و فراوانی گزارش می‌شوند. جهت مقایسه دو گروه متغیرهای کمی اسمی (میزان مرگ و میر حوالی PCI، فراوانی افراد با سطح بالای Troponin I، CK-MB، HS-CRP و فراوانی MI و غیره) نیز با تست t -بین دو گروه با یکدیگر مقایسه شدند.

از مدل یک متغیره (Univariate) و رگرسیون لجستیک چند متغیره (Multivariable logistic regression) نیز جهت بررسی فاکتورهای پیشگویی‌کننده استفاده شد. حد آماری معنی‌دار در این

داروهای استاتین به خصوص آتورواستاتین (Atorvastatin) است.^{۹-۱۰} برخی مطالعات کارآزمایی نشان داده‌اند که استفاده از آتورواستاتین سبب کاهش انفارکتوس میوکارد (Myocardial Infarction, MI) (MI) از سوی دیگر حوالی انجام PCI‌های غیر اورژانس شده است.^{۱۱-۱۴} از سوی دیگر تعداد اندکی از مطالعات نشان داده‌اند که استفاده از دوز بالای آتورواستاتین به صورت تک دوز ۸۰mg یا روسوفاستاتین (Rosuvastatin ۴۰mg) یک روز قبل از انجام PCI نیز سبب کاهش انفارکتوس حوالی PCI شده است.^{۱۵-۱۶}

تعداد این مطالعات اندک می‌باشد و برای تضمیم‌گیری‌های بالینی نیاز به تکرار شواهد است. در این مطالعه سعی شده اثر دوز بالای آتورواستاتین در ۲۴ ساعت قبل از انجام PCI انتخابی انفارکتوس حین PCI در بیمارانی که تحت درمان با دوز کم آتورواستاتین بودند بررسی گردد.

روش بررسی

این مطالعه به صورت کارآزمایی بالینی تصادفی شده دارای گروه شاهد در سال‌های ۱۳۸۹ و ۱۳۹۰ در بیمارستان امام خمینی (ره) تهران انجام شده است. جمعیت تحت مطالعه از بیمارانی بودند که جهت انجام PCI الکتیو به بیمارستان مراجعه می‌کردند. معیارهای ورود به مطالعه عبارت بود از بیماران چهار آنژین صدری پایدار (Stable Angina)، دارای سابقه مصرف دوز کم آتورواستاتین، کاندید PCI، داشتن رضایت مبنی بر ورود به مطالعه. معیارهای خروج از مطالعه عبارت بودند از نیاز به انجام آنژیوگرافی اورژانس، سابقه اختلال کلیوی، سابقه حساسیت به استاتین‌ها، ابتلاء به بیماری‌های شدید دریچه‌ای قلبی، کراتینین بیش از ۱/۵mg/dl، سابقه اختلال کبدی یا سابقه افزایش آمینوترانسفرازهای کبدی به میزان بیش از سه برابر و میزان کسر جهشی (Ejection fraction) کمتر از ۳۰٪ در این مطالعه تمام بیماران دارای معیارهای ورود به مطالعه به ترتیب تحت بررسی قرار گرفتند و از جدول اعداد تصادفی برای انتخاب نمونه‌ها استفاده شده است.

با استفاده از فرمول مقایسه نسبت، یک صفت در دو گروه و با در نظر گرفتن خطای نوع اول معادل ۵٪، خطای نوع دوم معادل ۲۰٪ و تفاوت نسبت بروز MI در دو گروه معادل ۱۰٪ حجم نمونه برابر با



نمودار ۱: مقایسه فراوانی و نسبت بروز MI پس از PCI در گروه آتورواستاتین و پلاسبو

مطالعه $P<0.05$ بوده است و داده‌های به دست آمده از مطالعه با کمک نرم‌افزار آماری SPSS ویراست ۱۵ آنالیز شد.

یافته‌ها

نتایج حاصل از داده‌های این مطالعه نشان داده است که در هر گروه ۹۵ بیمار وارد مطالعه شدند. در گروه آتورواستاتین ۲۸ بیمار (۲۹/۵٪) موئیت و ۶۷ بیمار (۷۰/۰٪) مذکور و در گروه پلاسبو ۳۶ بیمار (۳۷/۹٪) موئیت و ۵۹ بیمار (۶۲/۱٪) مذکور بودند. مقایسه این نسبت‌ها تفاوت آماری معنی‌داری را نشان نمی‌دهد ($P=0.219$). میانگین سنی بیماران در گروه آتورواستاتین $56/5\pm10/9$ سال و در گروه پلاسبو $58/6\pm8/7$ سال بود ($P=0.609$).

میانگین Left Ventricular Ejection Fraction (LVEF) در بیماران گروه آتورواستاتین $50/5\pm6/4$ ٪ و در گروه پلاسبو $50/4\pm7/5$ ٪ بوده است. مقایسه این مقادیر تفاوت آماری معنی‌داری را نشان نمی‌دهد ($P=0.829$).

در جدول ۱ فراوانی و نسبت ریسک فاکتورها و سوابق بالینی بیماران در دو گروه مقایسه شده است. در جدول ۲ یافته‌ها و اقدامات آنتیوگرافیک بیماران در دو گروه مقایسه شده است. در این مطالعه مشخص شد که در گروه آتورواستاتین در چهار بیمار (۴/۲٪) و در گروه پلاسبو در ۱۳ بیمار (۱۳/۷٪) انفارکتوس قلبی پس از PCI رخ داد که تفاوت آماری را نشان می‌دهد ($P=0.022$) (نمودار ۱).

در بیماران گروه آتورواستاتین مقدار آنزیم CK-MB شش و دوازده ساعت پس از PCI در مقایسه با قبل از PCI تفاوت معنی‌داری نداشته است (به ترتیب $P=0.197$ و $P=0.561$). در گروه آتورواستاتین مقدار Troponin I شش و دوازده ساعت پس از PCI در مقایسه با قبل از PCI نداشته است (به ترتیب $P=0.831$ و $P=0.916$). در بیماران گروه پلاسبو مقدار آنزیم CK-MB شش و دوازده ساعت پس از PCI در مقایسه با قبل از PCI تفاوت معنی‌داری نداشت (به ترتیب $P=0.185$ و $P=0.470$). در گروه پلاسبو مقدار Troponin I شش و دوازده ساعت پس از PCI در مقایسه با قبل از PCI نداشته است (به ترتیب $P=0.008$ و $P=0.038$). در جدول ۳ میانگین تغییرات آنزیم در دو گروه آتورواستاتین و پلاسبو نشان داده شده است.

بحث

نتایج حاصل از داده‌های این مطالعه نشان داده است که نسبت جنسی بیماران در دو گروه تفاوت معنی‌داری نداشته و همچنین میانگین سنی بیماران تفاوت قابل توجهی را نشان نمی‌دهد. به همین ترتیب سوابق بالینی و سوابق دارویی بیماران حاکی از عدم وجود تفاوت معنی‌دار در دو گروه بوده است. مشابه این یافته و نتیجه‌گیری را می‌توان در خصوص شدت بیماری عروق کرونر و همچنین نوع و روش درمانی به کار رفته در دو گروه ارایه داد.

نتایج مطالعه ما نشان می‌دهد، در بیماران گروه آتورواستاتین مقدار آنزیم‌های CK-MB و Troponin I قبل و بعد از PCI تفاوت معنی‌داری نکرده است ولی در بیماران گروه پلاسبو مقدار آنزیم Troponin I پس از PCI در مقایسه با قبل از PCI تفاوت معنی‌داری داشته است، هر چند که تغییرات CK-MB در گروه پلاسبو معنی‌دار نبوده است. این یافته نشان‌دهنده تاثیر مصرف استاتین‌ها با دوز بالا در پیش‌گیری از تغییرات آنزیم‌های قلبی است. در تایید این یافته دیده می‌شود که در گروه آتورواستاتین نسبت MI پس از PCI به‌طور معنی‌داری کمتر از گروه پلاسبو بوده است. مشابه این یافته را می‌توان در مطالعات قبلی مشاهده نمود. Hao نشان داد که استفاده از دوز بالای استاتین‌ها قبل از انجام PCI به‌طور معنی‌داری در مقایسه با پلاسبو از بروز عوارض مازور عروق کرونر در حوالی PCI می‌کاهد.^۷ Briguori نشان داد که میزان CK-MB، تروپونین و عوارض کرونری

جدول ۲: مقایسه فراوانی و نسبت یافته‌ها و اقدامات آنژیوگرافیک بیماران در دو گروه آنورواستاتین (n=۹۵) و پلاسیو (n=۹۵)

P	نتیجه	یافته یا اقدامات آنژیوگرافی	گروه مطالعه	یافته یا اقدامات آنژیوگرافی	گروه مطالعه
۰/۳۱۶	*	آنورواستاتین	آنورواستاتین	در گیری در شریان کرونر	آنورواستاتین
	(٪۱/۱)	پلاسیو	اصلی چپ		
۰/۱۰۵	(٪۳۵/۸) ۳۴	آنورواستاتین	در گیری در بخش	در گیری در بخش	آنورواستاتین
	(٪۴۷/۴) ۴۵	پلاسیو	LAD	پروگرمیال	پلاسیو
۰/۴۶۶	(٪۴۷/۴) ۴۵	آنورواستاتین	در گیری در بخش	در گیری در بخش	آنورواستاتین
	(٪۴۲/۱) ۴۰	پلاسیو	LAD	میانی و دیستال	پلاسیو
۰/۶۴۱	(٪۳۳/۷) ۳۲	آنورواستاتین	در گیری در سیرکمفلکس	در گیری در سیرکمفلکس	آنورواستاتین
	(٪۳۰/۵) ۲۹	پلاسیو			پلاسیو
۰/۳۰۹	(٪۴۳/۲) ۴۱	آنورواستاتین	در گیری در شریان کرونر راست	در گیری در شریان کرونر راست	آنورواستاتین
	(٪۵۰/۵) ۴۸	پلاسیو			پلاسیو
۰/۷۷۲	۲	آنورواستاتین	میانه تعداد رگ‌های در گیر	میانه تعداد رگ‌های در گیر	آنورواستاتین
	۲	پلاسیو			پلاسیو
۰/۷۹۹	(٪۴۰/۶) ۴۱	آنورواستاتین	BMS	استفاده از استنت	آنورواستاتین
	(٪۴۱/۹) ۴۴	پلاسیو			پلاسیو
۰/۶۵۵	(٪۵۹/۴) ۶۰	آنورواستاتین	DES	استفاده از استنت	آنورواستاتین
	(٪۵۸/۱) ۶۱	پلاسیو			پلاسیو
۰/۲۵۳	۲۴/۱۳±۶/۹	آنورواستاتین	میانگین طول استنت	میانگین طول استنت	آنورواستاتین
	۲۵/۵۷±۶/۳	پلاسیو			پلاسیو
۰/۷۰۵	۲/۹۴±۰/۳۳	آنورواستاتین	میانگین دیامتر استنت	میانگین دیامتر استنت	آنورواستاتین
	۲/۹۲±۰/۳	پلاسیو			پلاسیو
۰/۸۱۴	(٪۷/۳) ۷	آنورواستاتین	استفاده از دو استنت	استفاده از دو استنت	آنورواستاتین
	(٪۹/۴) ۹	پلاسیو			پلاسیو
۰/۴۸۹	(٪۸/۵) ۸	آنورواستاتین	Bifurcation	ضایعه	آنورواستاتین
	(٪۱۰/۵) ۱۰	پلاسیو			پلاسیو
۰/۷۲۱	(٪۱) ۱	آنورواستاتین	ضایعه ترومبوس	ضایعه ترومبوس	آنورواستاتین
	(٪۲) ۲	پلاسیو			پلاسیو
۰/۳۹۴	(٪۹/۵) ۹	آنورواستاتین	انسداد کامل		آنورواستاتین
	(٪۱۳/۷) ۱۳	پلاسیو			پلاسیو

LAD: Left Anterior Descending, BMS: Bare-Metal Stent
DES: Drug-Eluting Stent

جدول ۱: مقایسه فراوانی و نسبت ریسک فاکتورها، سوابق بالینی و دارویی بیماران در دو گروه آنورواستاتین (n=۹۵) و پلاسیو (n=۹۵)

سابقه بالینی	فرابانی (%)	گروه مطالعه	P
انفارکتوس قلبی	(٪۱۵/۸) ۱۵	آنورواستاتین	۰/۷۳۱
در طی هفت روز قبل	(٪۱۷/۹) ۱۷	پلاسیو	
نارسایی احتقانی قلب	(٪۱۷/۹) ۱۷	آنورواستاتین	۰/۳۹۱
دیابت	(٪۱۳/۸) ۱۳	پلاسیو	
بیماری عروق مغزی	(٪۲۰) ۱۹	آنورواستاتین	۰/۸۴۹
بیماری عروق محیطی	(٪۲۲/۱) ۲۱	پلاسیو	۰/۸۹۱
بیماری مزم من ریوی	(٪۳/۱) ۳	آنورواستاتین	۰/۸۸۹
هیپرتانسیون	(٪۱/۱) ۱	پلاسیو	۰/۸۹۱
سابقه مصرف سیگار	(٪۲/۱) ۲	آنورواستاتین	۰/۷۱۰
دیس لیپیدمی	(٪۴۹/۵) ۲۸	آنورواستاتین	
سابقه قبلی PCI	(٪۳۴/۷) ۳۳	پلاسیو	
PCI قبل از Troponin I	(٪۱۸/۹) ۱۸	آنورواستاتین	۰/۶۰۶
PCI قبل از Hs-CRP	(٪۲۲/۱) ۲۱	پلاسیو	
PCI قبل از CK-MB	(٪۲۷/۴) ۲۶	آنورواستاتین	۰/۵۹۲
PCI قبل از CABG	(٪۲۴/۲) ۲۳	پلاسیو	
PCI قبل از CK-MB	(٪۹/۵) ۹	آنورواستاتین	۰/۷۰۴
PCI قبل از Troponin I	(٪۶/۳) ۶	پلاسیو	
PCI قبل از Hs-CRP	(٪۱/۱) ۱	آنورواستاتین	۰/۸۸۹
کراتینین سرم	(٪۲/۱) ۲	پلاسیو	

PCI: Percutaneous Coronary Intervention, CABG: Coronary Artery Bypass Grafting
CK-MB: Creatine Kinase-MB, Hs-CRP: High sensitive C-Reactive Protein

مقایسه با مصرف با استاتین‌ها با دوز ۴۰mg با عوارض مازور PCI کمتری همراه بوده است.^{۱۲} Yun نیز نشان داد، میزان CTnI و CK-MB و حین PCI و میزان عوارض در ۳۰ روز اول پس از PCI در گروه

حوالی PCI در بیماران مصرف کننده استاتین در مقایسه با گروه پلاسیو به طور معنی داری کاهش می‌یابد.^{۱۵} در مطالعه Di Sciascio نشان داده شد که مصرف استاتین‌ها با دوز ۸۰mg دوازده ساعت قبل از PCI در

جدول ۳: مقایسه تغییرات مقادیر آنزیم Hs-CRP و Troponin I، CK-MB در گروه آتورواستاتین (n=۹۵) و پلاسیو (n=۹۵)

آنزیم مورد بررسی	گروه تحت مطالعه		آنچه میانگین تغییرات شش ساعت پس از PCI نسبت به قبل از PCI	
	P*	میانگین تغییرات شش ساعت پس از PCI	P*	نسبت به قبل از PCI
CK-MB	<0.001	۰/۷±۰/۵	<0.001	-۰/۶±۰/۳
		۳/۳±۱/۹		۳±۱/۶
Troponin I	۰/۰۵۲	۰/۱±۰/۲	۰/۰۹۶	۰/۱±۰/۳
		۰/۴±۰/۷		۰/۳±۰/۶
Hs-CRP	<0.001	-۰/۱±۰/۵	۰/۰۳۸	۰/۲±۰/۴
		۱±۰/۹		۰/۵±۰/۸

PCI: Percutaneous Coronary Intervention,

CK-MB: Creatine Kinase-MB,

Hs-CRP: High sensitive C-Reactive Protein

* آزمون آماری: Student's t-test

اندوتیال و ثابت کردن پلاک و پیشگیری از تشکیل ترومبوز می‌باشد.^{۱۵} این اثر ضد التهابی و اثر بر روی عملکرد اندوتیال ممکن است بلا فاصله بعد از دوز منفرد استاتین‌ها ایجاد شود.^{۲۲} عدم افزایش معنی دار Hs-CRP در گروه استاتین‌ها با دوز بالا در این مطالعه شاهدی بر تاثیر پلیوتروپیک استاتین‌ها است. مجموع نتایج مطالعه‌ها از تاثیر مطلوب آتورواستاتین با دوز بالا در طی ۲۴ ساعت قبل از PCI کلیو بر روی کاهش میزان MI حین PCI حمایت می‌کند. سپاسگزاری: این مقاله حاصل پایان‌نامه تحت عنوان "بررسی اثر Percutaneous Coronary Intervention (PCI) انتخابی بر احتمال انفارکتوس حین آن" در مقطع دکترای تخصصی بیماری‌های قلب و عروق در سال ۱۳۹۱ می‌باشد که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی تهران اجرا شده است.

استاتین‌ها به طور معنی‌داری کمتر از گروه پلاسیو است.^{۱۷} همین نتایج در مطالعات Patti^{۱۳} و Cay^{۱۸} نیز نشان داده شد.

این مطالعه نشان داد که تجویز دوز ۸۰ میلی‌گرم آتورواستاتین در طی ۲۴ ساعت قبل از PCI الکتیو در کاهش میزان MI حین PCI موثر است. این نتیجه‌گیری، مشاهدات قبلی در مطالعات دیگران را در تاثیر استاتین‌ها بر روی کاهش MI بعد از تعییه استنت تایید می‌کند. مطالعات قبلی بیشتر بر روی تاثیر دوز بالای استاتین در بیمارانی که از قبل آتورواستاتین دریافت نمی‌کردند تاکید داشت^{۱۵} اما در مطالعه‌ها مطالعه دوز بالای دارو در بیمارانی که از قبل آتورواستاتین با دوز پایین دریافت می‌کردند نشان داده شد. این اثر استاتین در کاهش MI حوالی (Non-lipid) طبق مطالعه قبلی به اثر پلیوتروپیک (Peliotropic) آن lowering^{۲۰} نسبت داده شده است.^{۲۱} اثر پلیوتروپیک مجموعه‌ای از چندین مکانیسم است که اصلاح پاسخ‌های التهابی و عملکردی

References

- Zipes D, Libby P, Bonow RO, Braunwald E, editors. Heart Disease: A Textbook of Cardiovascular Medicine. 7th ed. Philadelphia, PA: Lippincott Williams and Wilkins; 2005. p. 939.
- Thom T, Haase N, Rosamond W, Howard VJ, Rumsfeld J, Manolio T, et al. Heart disease and stroke statistics: 2006 update: a report from the American Heart Association Statistics Committee and Stroke Statistics Subcommittee. *Circulation* 2006;113(6):e85-151
- Ramana RK, Lewis BE. Percutaneous coronary intervention in patients with acute coronary syndrome: focus on bivalirudin. *Vasc Health Risk Manag* 2008;4(3):493-505.
- Grech ED. ABC of interventional cardiology: percutaneous coronary intervention. I: history and development. *BMJ* 2003;326(7398):1080-2.
- Gunn J, Crossman D, Grech ED, Cumberland D. New developments in percutaneous coronary intervention. *BMJ* 2003;327(7407):150-3.
- Wang TY, Peterson ED, Dai D, Anderson HV, Rao SV, Brindis RG, et al; National Cardiovascular Data Registry. Patterns of cardiac marker surveillance after elective percutaneous coronary intervention and implications for the use of periprocedural myocardial infarction as a quality metric: a report from the National Cardiovascular Data Registry (NCDR). *J Am Coll Cardiol* 2008;51(21):2068-74.

7. Hao PP, Chen YG, Wang JL, Ji WQ, Xue L, Liu XH, et al. Meta-analysis of the role of high-dose statins administered prior to percutaneous coronary intervention in reducing major adverse cardiac events in patients with coronary artery disease. *Clin Exp Pharmacol Physiol* 2010;37(4):496-500.
8. Lea AP, McTavish D. Atorvastatin. A review of its pharmacology and therapeutic potential in the management of hyperlipidaemias. *Drugs* 1997;53(5):828-47.
9. LaRosa JC, Grundy SM, Waters DD, Shear C, Barter P, Fruchart JC, et al; Treating to New Targets (TNT) Investigators. Intensive lipid lowering with atorvastatin in patients with stable coronary disease. *N Engl J Med* 2005;352(14):1425-35.
10. Deedwania P, Stone PH, Bairey Merz CN, Cosin-Aguilar J, Koylan N, Luo D, et al. Effects of intensive versus moderate lipid-lowering therapy on myocardial ischemia in older patients with coronary heart disease: results of the Study Assessing Goals in the Elderly (SAGE). *Circulation* 2007;115(6):700-7.
11. Acharjee S, Welty FK. Atorvastatin and cardiovascular risk in the elderly: patient considerations. *Clin Interv Aging* 2008;3(2):299-314.
12. Di Sciascio G, Patti G, Pasceri V, Gaspareone A, Colonna G, Montinaro A. Efficacy of atorvastatin reload in patients on chronic statin therapy undergoing percutaneous coronary intervention: results of the ARMYDA-RECAPTURE (Atorvastatin for Reduction of Myocardial Damage During Angioplasty) Randomized Trial. *J Am Coll Cardiol* 2009;54(6):558-65.
13. Patti G, Pasceri V, Colonna G, Miglionico M, Fischetti D, Sardella G, et al. Atorvastatin pretreatment improves outcomes in patients with acute coronary syndromes undergoing early percutaneous coronary intervention: results of the ARMYDA-ACS randomized trial. *J Am Coll Cardiol* 2007;49(12):1272-8.
14. Tsimikas S. High-dose statins prior to percutaneous coronary intervention: a paradigm shift to influence clinical outcomes in the cardiac catheterization laboratory. *J Am Coll Cardiol* 2009;54(23):2164-6.
15. Briguori C, Visconti G, Focaccio A, Golia B, Chieffo A, Castelli A, et al. Novel approaches for preventing or limiting events (Naples) II trial: impact of a single high loading dose of atorvastatin on periprocedural myocardial infarction. *J Am Coll Cardiol* 2009;54(23):2157-63.
16. Cay S, Cagirci G, Sen N, Balbay Y, Durmaz T, Aydogdu S. Prevention of peri-procedural myocardial injury using a single high loading dose of rosuvastatin. *Cardiovasc Drugs Ther* 2010;24(1):41-7.
17. Yun KH, Jeong MH, Oh SK, Rhee SJ, Park EM, Lee EM, et al. The beneficial effect of high loading dose of rosuvastatin before percutaneous coronary intervention in patients with acute coronary syndrome. *Int J Cardiol* 2009;137(3):246-51.
18. Cay S, Cagirci G, Sen N, Balbay Y, Durmaz T, Aydogdu S. Prevention of peri-procedural myocardial injury using a single high loading dose of rosuvastatin. *Cardiovasc Drugs Ther* 2010;24(1):41-7.
19. Baigent C, Keech A, Kearney PM, Blackwell L, Buck G, Pollicino C, et al. Efficacy and safety of cholesterol-lowering treatment: prospective meta-analysis of data from 90,056 participants in 14 randomised trials of statins. *Lancet* 2005;366(9493):1267-78.
20. Silva MA, Swanson AC, Gandhi PJ, Tataronis GR. Statin-related adverse events: a meta-analysis. *Clin Ther* 2006;28(1):26-35.
21. Zhang M, Que B, Nie SP, Kang J, Ma CS. The effect of pre-hospital statins therapy on incidence of in-hospital death and total MACCE in patients with PCI. *J Clin Pharm Ther* 2008;33(6):613-7.
22. Ostadal P, Alan D, Hajek P, Horak D, Vejvoda J, Trefanec J, et al. The effect of early treatment by cerivastatin on the serum level of C-reactive protein, interleukin-6, and interleukin-8 in the patients with unstable angina and non-Q-wave myocardial infarction. *Mol Cell Biochem* 2003;246(1-2):45-50.

Evaluation of high dose atorvastatin therapy 24 hours before elective percutaneous coronary intervention on peri-PCI myocardial infarction

Reza Rahmani M.D.^{1*}
Latifeh Nafasi M.D.¹
Arsalan Salary M.D.¹
Alipasha Meisami M.D.²
Alireza Abdollahi M.D.³

1- Department of Cardiovascular Disease, Imam Khomeini Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2- Department of Community and Preventive Medicine, School of Medicine, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3- Department of Pathology, Imam Khomeini Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Abstract

Received: April 30, 2012 Accepted: October 28, 2012

Background: Percutaneous coronary intervention (PCI) may be associated with higher risk of cardiac events during this procedure. The goal of this study was to compare high dose atorvastatin therapy with low dose atorvastatin therapy 24 hours before PCI to a reduction in Peri- percutaneous coronary intervention myocardial infarction.

Methods: One hundred ninety patients with stable angina were enrolled in a randomized controlled clinical trial study. All patients received low dose atorvastatin. The patients scheduled for elective PCI were randomized to atorvastatin (80 mg/d, n=95) or placebo (n=95) within 24 hours before the procedure. Creatine kinase-MB, troponin I, and high sensitive C- reactive protein levels were measured at baseline and at 6 and 12 hours after the procedure. PCI related myocardial infarction was defined as increasing of Creatine kinase-MB or troponin I three times compared with values before procedure.

Results: Myocardial infarction was detected after coronary intervention in 4.2% of patients in the atorvastatin group and in 13.7% of those in the placebo group ($P=0.022$). Mean of changed levels of Creatine kinase-MB (0.7 ± 0.5 versus 3.3 ± 1.9 ng/mL, $P<0.001$), troponin I (0.1 ± 0.2 versus 0.4 ± 0.7 ng/mL, $P=0.052$) and hs-CRP (0.1 ± 0.5 versus 1 ± 0.9 ng/mL, $P<0.001$) were significantly lower in the statin than in the placebo group.

Conclusion: Pretreatment with high dose atorvastatin within 24 hours before elective percutaneous coronary intervention significantly reduces procedural myocardial infarction in elective coronary intervention.

Keywords: atorvastatin, creatine kinase-MB, myocardial infarction, percutaneous coronary intervention.

* Corresponding author: Imam Khomeini Hospital, Keshavarz Blvd., Tehran, Iran.
Tel: +98-21-61192647
E-mail: r Rahmani@tums.ac.ir