

## اپربخشی استروژن توأم با تیوتیکسن بر کاهش علائم مثبت و منفی اسکیزوفرینیا

سید غفور موسوی (MD)<sup>\*</sup>، مریم رضایی (MD)<sup>\*\*</sup>، آبین حیدر زاده (MD)<sup>\*\*\*</sup>، امیر هوشنگ زرگرزاده (PhD)<sup>\*\*\*\*</sup>، مهران گیز صدیقین (MD)<sup>\*\*\*\*\*</sup>

- دانشیار گروه پزشکی، اورژانس روانپزشکی مرکز پزشکی نور، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان.
- بورد تخصصی روانپزشکی، مرکز تحقیقات علوم رفتاری اصفهان.
- مخصوص پزشکی اجتماعی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان.
- استادیار فارماکولوژی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان.
- بورد تخصصی زنان و زایمان، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان.

### چکیده

● زمینه و هدف: اسکیزوفرینیا یک بیماری مزمن ناتوان کننده است که بار زیادی را بر جامعه تحمیل می‌نماید. در مانهای بکار رفته عمدتاً بر علائم مثبت آن مؤثر بوده‌اند. یافته‌هایی از قبیل: سن شروع دیررس تر در زنان، پیش آگهی بهتر در افراد مثبت، بهبود نسبی با حامله شدن و تغییرات علائم بیماری تحت تأثیر سیکل قاعده‌گی، سبب توجه به استروژن، به عنوان یک فاکتور درمانی بالقوه در مطالعات شده است. از آنجا که یافته‌های موجود در این زمینه همخوانی ندارد، در این مطالعه اثر استروژن بر کاهش علائم مثبت و منفی اسکیزوفرینیا مورد بررسی قرار گرفت.

● مواد و روش‌ها: در یک کارآزمایی بالینی، دو گروه ۲۰ نفره از زنان مبتلا به اسکیزوفرینیای همسان ۱۵-۴۵ ساله را مورد مطالعه قرار دادیم. در گروه اول تیوتیکسن ۱۵ mg/d و استروژن ۰/۶۲۵ mg/d و در گروه دوم تیوتیکسن بهمراه پلاسیبو تجویز نمودیم و علائم و تظاهرات بیماری را در شروع مطالعه انتهای هفته چهارم و انتهای هفته هشتم بوسیله PANSS مورد بررسی قرار دادیم. نتایج بوسیله آزمونهای آماری T و تحت نرم افزار SPSS10 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

● یافته‌ها: در حیطه‌های ارتباط ضعیف ( $P = 0.04$ ) و تکرر کلیشه‌ای ( $P = 0.04$ ) چهار هفته پس از شروع مداخله، و در حیطه خصوصت هشت هفته پس از شروع مداخله ( $P < 0.04$ ) تفاوت معنی داری بین گروه مداخله و گروه شاهد ملاحظه گردیده در سایر زمینه‌ها اختلاف معنی داری بدست نیامد.

● بنتجه‌گیری: احتمالاً استروژن می‌تواند به عنوان داروی کمکی بهمراه نورولپتیک‌ها در درمان برخی علائم و تظاهرات بیماران اسکیزوفرنیک بکار گرفته شود. ولی به کارگیری درازمدت آن اکیداً نیازمند مطالعات بیشتر و بررسی دقیق فایده - ضرر در هر بیمار خاص می‌باشد.

● کلید واژه‌ها: اسکیزوفرینیا، تیوتیکسن، استروژن

پذیرش مقاله: ۸۵/۴/۲۰

اصلاح نهایی: ۸۵/۲/۲۹

وصول مقاله: ۸۵/۲/۱۰

تلفن: ۰۳۱۱ - ۲۲۲۲۱۳۵

دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

نوبنده مسئول: مرکز تحقیقات علوم رفتاری -

افتاده می‌شوند<sup>(۲)</sup>). این اختلال بیشتر با هذیان و توهمندی رفتار آشفته مشخص می‌گردد. ولی در مجموع حوزه‌های مختلف زندگی فرد مثل عواطف و شناخت را هم مختل می‌سازد<sup>(۳)</sup>. شواهدی از قبیل:

### ● مقدمه

اسکیزوفرینیا یک بیماری مزمن ناتوان کننده است که بار سنگینی را بر جامعه تحمیل می‌نماید<sup>(۱)</sup> و در حدود ۷۵٪ مبتلایان به این بیماری از کار

روانپرداز دیگری پرسشنامه‌ها را تکمیل می‌کرد. هر سه نفو از عملکردها و نتایج کار همدیگر بی اطلاع بودند. شرایط ورود به مطالعه عبارت بودند از: زن ۴۵-۱۵ ساله، ابتلا به اسکیزوفرنیای مرحله حاد براساس ملاکهای تشخیصی DSM-IV، و پذیرش ورود به مطالعه و امضاء رضایتمند کتبی منطبق بر استاندارد اخلاقی هلсинکی. شرایط خروج از مطالعه به این قرار بود: سابقه سرطان سرورویکس رحم، پستان یا تخمدان، وجود توده مشکوک در پستان، مصرف تیوتیکسن یا استروژن قبل از ورود به مطالعه. در هر دو گروه تیوتیکسن  $15\text{mg/d}$  (۱۱) (۱۲) و بسی پریدین  $6\text{mg/d}$  (۱۴) (۱۵) در  $625\text{mg/d}$  استروژن کنزوگه (۱۶) (۱۷) و در گروه شاهد پلاسیبو نیز به رژیم درمانی افزوده گردید. طول مدت درمان ۸ هفته بود و وضعیت بیمار بوسیله پرسشنامه PANSS در ابتدای مطالعه و انتهای هفته‌های ۸ و ۴ مطالعه مورد بررسی قرار گرفت. PANSS یک پرسشنامه معروف جهت ارزیابی علائم مثبت و منفی اسکیزوفرنیا و دارای ضریب پایایی  $85\%$  است و از روایی کافی نیز برخوردار می‌باشد. (۱۸) (۱۹)

نتایج بدست آمده تحت نرم افزار Measurment test SPSS10 و بوسیله آزمونهای Simple t-test (برای مقایسه علائم در دو گروه)، Repeated (برای مقایسه سیر علائم در دو گروه در سه مقطع زمانی)، Paired T-test (به منظور مقایسه تغییر شدت علائم در هر گروه) و Pearson correlation test (برای بررسی رابطه متغیرها با طول مدت بیماری، سن و نیز تحصیلات) مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

### ● یافته‌ها

میانگین کلی سن افراد  $21 \pm 18$  سال بود و از نظر خصوصیات دموگرافیک قبل از مطالعه تفاوت معنی داری بین دو گروه آزمودنی و شاهد

سن شروع دیررس تر در زنان (۴) و (۵)، پیش آگهی بهتر در زنان (۱) و (۶)، بهبودی نسبی با حامله شدن فرد مبتلا، و تغییر علائم و ظاهرات بیماری تحت تأثیر مراحل مختلف سیکل قاعده‌گی (۷) (۸)، می‌توانند نشان دهنده ارتباطی بین این اختلال و عوامل هورمونی زنانه، و منجمله استروژن باشند.

برخی از مطالعات قبلی کاهش نسبی سطح استروژن را در زنان مبتلا به اسکیزوفرنیا نشان می‌دهند (۹)، برخی دیگر از مطالعات بیانگر این است که زنان مبتلا به داروی ضد جنون کمتری نسبت به مردان هموزن و هم سن خود نیاز دارند ولی پس از ۴ سالگی این نیاز معکوس می‌شود (۱۰). شواهد حاضر این سؤال را مطرح می‌سازد که آیا می‌توان از استروژن در درمان اسکیزوفرنیا کمک گرفت و در صورت مثبت بودن پاسخ این سؤال تأثیر استروژن تا چه میزان و محدوده ای می‌باشد؟ لذا در پژوهش حاضر تأثیر توأم نمودن استروژن با تیوتیکسن را در زنان مبتلا به اسکیزوفرنیا در مرحله حاد مورد بررسی قرار می‌دهیم. در صورت مثبت بودن پاسخ سؤال مطالعه می‌توان از بار سنگین این بیماری بر جامعه کاست.

### ● مواد و روش‌ها

این پژوهش یک مطالعه مداخله‌ای از نوع کارآزمایی بالینی دوسوکور می‌باشد که در تابستان و بهار ۱۳۸۱ انجام گرفت. تعداد نمونه براساس مطالعه مقدماتی و محاسبه آماری  $20$  نفر می‌باشد (براساس  $\alpha = 0.05$  و  $\beta = 0.1$ ) و شاخص‌های حاصل از مطالعه مقدماتی  $E = S_e = d = S_i = \epsilon$ . لذا در این تحقیق کنترل شده  $40$  بیمار زن مبتلا به اسکیزوفرنیای مرحله حاد مراجعه کننده به مرکز پزشکی مدرس اصفهان را به طریق نمونه گیری آسان انتخاب نمودیم، سپس به روش پرتاپ سکه آنها را به دو گروه  $20$  نفری مداخله و شاهد تقسیم نمودیم. یک دستیار روانپردازی نمونه‌ها را انتخاب می‌نمود، یک روانپرداز دارو تجویز می‌نمود، و

آزمون نیز ارتباط معنی داری بین پاسخ به درمان و سطح تحصیلات ( $P_{v_0} = 0.02$ )، و نیز پاسخ به درمان و شغل فرد ( $P_{v_0} = 0.04$ ) نشان نمی داد.

### • بحث و نتیجه‌گیری

در این مطالعه ما به دنبال بررسی تأثیر افزودن استروژن به تیوتیکسن در مبتلایان به اسکیزوفرنیای مرحله حاد و مقایسه آن با گروه کنترل بودیم. قبل از مداخله تفاوت معنی داری بین نمره کلی علائم مثبت و نیز منفی در دو گروه مداخله نداشت و نیز منفی پس از شروع مداخله هم این همسانی نمرات کلی علائم مثبت و نیز منفی در دو گروه همچنان باقی بود، ولی در حیطه های «رابطه ضعیف(poor rapport)» و «تفکر کلیشه ای(Streotyped thinking)» گروه مورد مداخله بوسیله استروژن تفاوت معنی داری به سمت بهبودی نشان داد. همچنین ۸ هفته پس از شروع مداخله در حیطه «خصومت(Hostility)» تفاوت معنی داری در گروهی که استروژن مصرف نمودند بوجود آمد، بنحوی که نمره خصومت بیش از ۳۰٪ در این گروه کاهش یافت. Kalkasni و همکارانش هم بهبود کلی علائم مثبت و منفی را پس از یک دوره یکماهه مصرف استروژن و استرادیول ذکر کرده اند (۲۰) ولی از DSM-IV برای ارزیابی استفاده نمود در حالیکه ما از PANSS استفاده نمودیم که تفصیلی و دقیق تر است. Choi و همکارانش پیشنهاد کرده اند که احتمالاً استروژن بر علائم منفی اثر بیشتری خواهد داشت (۲۱). این پیشنهاد در مطالعه ما بنحوی مورد تأیید قرار گرفته است، بدین معنی که علائم «رابطه ضعیف» و «تفکر کلیشه ای» اولین علائمی بوده اند که چهار هفته پس از شروع مطالعه ما بهبودی نشان داده اند در حالیکه تنها علامت مثبت تغییر یافته پس از ۸ هفته «خصومت(Hostility)» بود. چند مطالعه نیز احتمال اثرات استروژن بر روی علائم مثبت را مطرح نموده

وجود نداشت ( $P > 0.05$ ). میانگین سابقه بیماری در دو گروه آزمودنی و شاهد به ترتیب  $14/89 \pm 1/62$  و  $11/78 \pm 1/22$  سال بود و آزمون Two Simple t-test تفاوت معنی داری را بین آنها نشان نمی داد. میانگین نمره کلی علائم مثبت و نیز منفی در دو گروه مداخله و شاهد پس از ۴ هفته تفاوت معنی داری نداشت ( $P_{v_0} = 0.87$ ) برای علائم مثبت و  $P_{v_0} = 0.88$  برای علائم منفی، همچنین در ۸ هفته بعد از درمان هم میانگین نمره کلی علائم مثبت تفاوت معنی داری با قبل نداشت ( $P_{v_0} = 0.18$ )، از نظر سیر علائم مثبت و نیز منفی قبل از درمان، ۴ هفته و ۸ هفته پس از درمان آزمون ANOVA بین دو گروه مداخله و شاهد تفاوت معنی داری را نشان نمی داد. همچنین از نظر میانگین اختلاف نمره کلی علائم مثبت و نیز میانگین اختلاف نمره کلی علائم منفی در ۴ و ۸ هفته پس از درمان، بین دو گروه مداخله و شاهد تفاوت معنی داری موجود نبود ( $P_{v_0} = 0.21$  و  $P_{v_0} = 0.87$ ).

ولی در حیطه های «ارتباط ضعیف(poor rapport)» و «تفکر کلیشه ای(Streotyped thinking)» ۴ هفته پس از درمان بین دو گروه مداخله و شاهد تفاوت معنی داری مشاهده گردید ( $P_{v_0} = 0.04$ )، بدین معنی که نمره «ارتباط ضعیف» در گروه مداخله  $1/9 \pm 1/0.9$  و در گروه شاهد  $2/7 \pm 0.22$ ، و نمره «تفکر کلیشه ای» در گروه مداخله  $0.24 \pm 0.22$  و در گروه شاهد  $0.15 \pm 0.22$  بود. همچنین در حیطه «خصومت(Hostility)» ۸ هفته پس از درمان بهبود معنی داری در گروه مداخله ( $0.12 \pm 0.04$ ) نسبت به گروه شاهد ( $0.21 \pm 0.04$ ) ظاهر گردید ( $P_{v_0} = 0.04$ ).

آزمون همبستگی Pearson قبل از مداخله، ۴ هفته پس از درمان و ۸ هفته پس از درمان همبستگی معنی داری بین نمره کلی علائم مثبت و سابقه بیماری نشان نداد ( $P > 0.05$ ). در مورد همبستگی با علائم منفی هم این یافته مشابه بود ( $P > 0.05$ ). این

محدودیت مطالعه حاضر ارزیابی در محدوده یک دوز اثر ثابت آنتی سایکوتیک و نیز استروژن در طول مطالعه بود که می تواند در مطالعات بعدی مورد ملاحظه قرار گیرد.

از مجموع یافته های این مطالعه می توان چنین نتیجه گیری کرد که استروژن بعنوان تقویت کننده اثر آنتی سایکوتیک ها در بیماران مبتلا به اسکیزوفرنیا، بویژه در مواردیکه علائمی از قبیل «رابطه ضعیف» و «تفکر کلیشه ای» و «خصوصت» بطور بارزی در بیمار مشاهده می شود و نیز در مواردی که درمانهای کم عارضه تر مؤثر واقع نشده اند می تواند بکارگیری شود. ادامه کار ما در آینده با استفاده از دوز از های مختلف بی خطر استروژن، و نیز با گسترش مطالعه روی سنین بالاتر از ۴۵ سال، می تواند نتایج مورد اعتمادتری را بیار آورد.

اند ولی این مطالعات از نوع کارآزمایی بالینی نبوده اند(۱۴) و (۲۰) و (۲۲). نکته قابل توجه در پژوهش حاضر بررسی استروژن بر روی تک علائم بوسیله PANSS می باشد که در مطالعات قبلی کمتر مشهود بود. از نظر بیولوژیک تغییرات مشاهده شده در علائم بیمار را می توان به تأثیر استروژن در تعديل عملکرد سیستم نروترانسیمتری و نیز به ایجاد سیناپسهای جدید نسبت داد(۲۲). بعنوان یک یافته حاشیه ای این پژوهش می توان به ارتباط متغیر مطالعه با سن اشاره نمود. در محدوده سنی مورد مطالعه (۱۵-۴۵) سال تفاوتی در پاسخ به مصرف استروژن مشاهده ننمودیم در حالیکه در یک مطالعه قبلی پیشنهاده شده است که استروژن مکمل در اوآخر دهه دوم و بعد از یائسگی مؤثرتر است(۲۴).

#### ● منابع

1. Buchanan R.W., Carpenter W.T., Schizophrenia: Introduction and overview, in: Sadock BJ., Sadock V.A., Kaplan Sadock's Comprehensive textbook of psychiatry. Williams & Wilkins, 7 th.ed., 2000: 1096-1099.
2. Kaplan H., Sadock BJ., Schizophrenia, in: Kaplan H., Sadock B. symposis of psychiatry, Williams & Wilkins, USA, 1998: 456-491.
3. Carter JR., cultural aspects of schizophrenia, in: kasarian SS., cultural clinical psychology, oxford university press, England, 1998, 246-266.
4. Kaplan H., Sadock B., Schizophrenia, in: Kaplan H., Sadock B. Comprehensive textbook of psychiatry, 2000, 1115, 3074.
5. Annel H., Skrenen W., Association of estrogen level with neuropsychological performance in women with schizophrenia, Am.J. psychiatry, 2001; 158: 1134-1139.
6. Ahmadzadeh Gh., Karimzadeh T., Frequency of positive and negative symptoms of chronic schizophrenic patients, Research on Medical sciences Journal. Isfahan 2002; 7(1): 9-12.
7. Gisigoziadis S., Soman M.V., The role of estrogen in schizophrenia implication M.V., the role of estrogen, Can. J. psychiatry. 2002; 47: 437-442.
8. Cowell P.E., kistanovsky D. I., Gur R.C., Turetsky B.I., Gur R.E., Sex differences in neuroanatomical and clinical correlations of schizophrenia, Am. J. psychiatry. 1996; 153: 799-805.
9. Dipaolo T., Boduel F., Bodust P.T., Influence of gonadosteroid on Human and monkey. Clin Neuropharmacology. 1989; 12: 60-66.
10. Seeman M.V., Interaction of sex, age, and neuroleptic dose, compr psychiatry. 1983; 24: 125-8.
11. Marder St. R., Schizophreia, somatic treatment; in: Sadock BJ, Sadock VA., Kaplan & Sadock's comprehensive testbook of psychiatry, Williams & Eilkins, 7 th.ed., 2000: 1199-1210.
12. Refler BU., Wood N., Davis CM., Freidel RO., thiothixene plasma levels and clincal response in acute schizophrenia, J.Clin. psychiatry. 1981; 42(5): 207-211.
13. Yesavage JA, Becker I., Werner PD, et al. Serum level monitoring of thiothixene in schizophrenia, Am J. psychiatry. 1982; 139(2): 124-178.
14. Michael g., Richard m., Joh g., psychiatry, oxford publication. 2d. edition; 1999: 157-163.

15. Mitchell SF, Birley Jj. The use of word support by psychiatric patients in the community. B.J. psychiatry. 1988; 142: 9-15.
16. Korhonen S., Saaziharui S., Altom., Successful estradiol treatment of psychotic symptoms. Acta psychiatr. J. scand. 1995; 92: 237-238.
17. Ahokas A., Maagatta A., Rimon R., Positive treatment effect of estradiol in postpartum psychois; J clinic psychiatry. 2000; 61: 166-169.
18. Kay SR, opler LA, Limdem maye, JP. Reliability and validity of the positive and vegative syndroms scale of schizophrenics. Psychiatry Res. 1988 Jam; 23(1): 99-110.
19. Peracta V, cuesta MJ. Psychometric properties of the positiveanal negative syndrome scale(PANSS) in schizo phremia. Psychiatry Res. 1994 Jul; 53(1): 31-40.
20. Kalkasns I., Reidel A., Decasflia AR., etal. Estrogen an Potential treatment for schizophrenia, schizophr res. 2001; 48: 187-194.
21. Choi SH, kang SB, changes in premenstrual symptoms, psychosom Med, 2001; 6: 822-829.
22. Limdamer LA, lohr IB, Harris Mj. Leste DU, Gender E stroge and schizophrenia, psychopharmacol Bull. 1997; 332: 221-228.
23. Mc Even BS, Alves E. Estrogen action in the central nervous system. Endocrine review, 1999; 20: 279-307.
24. Bassette A., Addington D., Cook P., Dickson R., Goldberg J, Honer W. etal. Canadaian clinical preventive guidelines for the treatment of schizophrenia. Can J psychiatry. 1998; 43(12): 1-20.

