

# ავტორის სტილი დაცულია

იგ. ჯავახიშვილის სახელობის თბილისის სახელმწიფო უნივერსიტეტი

*ხელნაწერის უფლებით*

ნ ე ს ტ ა ნ ბ ო ს ტ ო დ ა ნ ა შ ვ ი ლ ი

ზრდის პორტფოლიოს ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ზრდის პორტფოლიო შეძენილი უკმარისობის მქონე ზრდასრული პირების მეტაბოლურ აქტივობაზე

დ ი ს ე რ ტ ა ც ი ა

დოქტორის აკადემიური ხარისხის მოსაპოვებლად

მედიცინაში

2018 წ.

## **სადისერტაციო ნაშრომი შესრულებელია**

**შპს “ენდოკრინოლოგიის ეროვნული ინსტიტუტი”-ის ბაზაზე**

**სამეცნიერო ხელმძღვანელი - მედიცინის მეცნიერებათა დოქტორი, პროფ. ელენე  
გიორგაძე**

**თბილისი 2018 წელი**

## სარჩევი

	პირობითი აღნიშვნები და შემოკლებები	5
	შესავალი	6
თავი 1	ლიტერატურის მიმოხილვა	12
1.1	ზრდის პორმონის ფიზიოლოგია	12
1.2	ზრდის პორმონის უკმარისობა და მისი გავლენა სხვადასხვა ორგანოთა სისტემაზე	13
1.3	ზრდის პორმონის უკმარისობის დიაგნოსტიკა	18
1.4	ზრდის პორმონის უკმარისობის მკურნალობა ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიით	19
1.5	ჩანაცვლებითი ზრდის პორმონის შექმნის ისტორია	21
1.6	ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ლიპიდურ ცვლაზე	23
1.7	ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ნახშირწყლოვან ცვლაზე	25
1.8	ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა სხეულის აღნაგობის თავისებურებებზე	27
1.9	ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ცხოვრების ხარისხზე	30

1.10	თერაპიის ამტანობა და უსაფრთხოება	31
1.11	სხვა ჰორმონული უკმარისობები, განვითარებული ჰიპოფიზის ადენომექტომიის შემდგომ	33
თავი 2	გამოკვლევის მასალა და მეთოდები	39
თავი 3	გამოკვლევის შედეგები	51
თავი 4	გამოკვლევის შედეგების განხილვა  დასკვნა	69 76
	პრაქტიკული რეკომენდაციები	77
	გამოყენებული ლიტერატურა	78

## **პირობითი აღნიშვნები და შემოკლებები:**

1. ზპუ-ზრდის პორმონის უცმარისობა
2. ზპჩო-ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპია
3. სმი- სხეულის მასის ინდექსი
4. დსლ- დაბალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინი
5. მსლ- მაღალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინი
6. იზფ1- ინსულინისმსგავსი ზრდის ფაქტორი -1
7. DXA- Dual energy absorptiometry (ორმაგენერგეტიკული რენტგენული აბსორბციომეტრია)
8. თტჰ-(TSH)- თირეოტროპული პორმონი
9. თტ4 (FT4)- თავისუფალი თიროქსინი
10. თტ3-(FT3)- თავისუფალი ტრიიოდთირონინი
11. აპტჰ- ადრენოკორტიკოტროპული პორმონი
12. NK უჯრედები- natural killers (“ბუნებრივი მკვლელი” უჯრედები)
13. სე- საერთაშორისო ერთეული

## შესავალი

### პრობლემის აქტუალობა

დღეისათვის, ზრდასრულ ასაკში ზრდის პორმონის როგორც ფიზიოლოგიური მოქმედების, ისევე მისი უკმარისობის დროული დიაგნოსტიკისა და მისი მართვის შესწავლა სულ უფრო და უფრო აქტუალური ხდება. დადგენილია, რომ ზრდასრულთა ზრდის პორმონის უკმარისობის (ზჰუ) შეძენილი ფორმის გამომწვევ მიზეზთაგან 35% ჰიპოფიზის ადენომას, 13% კი კრანიოფარინგიომას უკავშირდება, ხოლო 41%-ში ზჰუ ჰიპოფიზის ან მასთან ახლომდებარე ქსოვილის ადენომექტომიითაა განპირობებული; დანარჩენ შემთხვევაში იდიოპათიურ ხასიათს ატარებს. აღსანიშნავია, ბოლო წლებში თავის ტვინის ტრავმა და სუბარაქნოიდული სისხლჩაქცევა ზჰუ-ის მორიგ მიზეზებად გვევლინება (1).

ზჰუ შეტაბოლური დარღვევების მიზეზი არის როგორც ბავშვებში, ისევე ზრდასრულებში. მსოფლიო მასშტაბით, ზრდასრულებში ზჰუ-ის შეძენილი ფორმის გავრცელება 1:10000-ს შეადგენს, აქედან 15-20%-ს საბავშვო ასაკში გამოვლენილი ზჰუ წარმოადგენს, რომელიც შემდგომ ზრდასრულ ასაკშიც გრძელდება (2).

საქართველოში, ყოველწლიურად ზჰუ-ის შეძენილი ფორმა საშუალოდ 8-10 ზრდასრულ პაციენტში ვლინდება. ძირითად შემთხვევაში ზჰუ, ისევე როგორც ჰიპოპიტუიტარიზმის სხვა ფორმები, ჰიპოფიზის ადენომექტომიას უკავშირდება. ყოველწლიურად, ჩატარებული ოპერაციის საშუალო რიცხვი 18-20-ს შეადგენს, რაც იმას გულისხმობს, რომ ჰიპოფიზის ადენომექტომიის შემდგომ ზჰუ დაახლოებით ყოველ მე-2 პაციენტს უვლინდება (3).

ზჰუ სხვადასხვა ორგანოთა თუ ფუნქციურ სისტემაზე ახდენს გავლენას, ესენია: ნეიროფსიქიურ-კოგნიტიური, გულ-სისხლძარღვთა, შეტაბოლური, კუნთოვან-ძვლოვანი. (4,5,6). აღნიშნული კლინიკური გამოვლინებები კი ცხოვრების ხარისხის გაუარესებასა და სიკვდილობას უკავშირდება. სიკვდილობის მთავარი მიზეზი გულ-სისხლძარღვთა სისტემის გართულებებიდან გამომდინარეობს, ამრიგად ცალსახად მნიშვნელოვანია ზჰუ-ის დროული მკურნალობის შედეგად როგორც კლინიკური გამოვლინებების, ისევე მათი გართულებების თავიდან აცილება.

ზპუ-ის მკურნალობა რეკომბინაციული ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის (ზპჲთ) სახით წარმოებს. ბოლო პერიოდში, საკმაოდ აქტიურად ტარდება მოკლე თუ გრძელვადიანი კვლევები, რომელიც შეისწავლის ზპჲთ-ის დადებით თუ უარყოფით გავლენას ზპუ-ის შეძენილი ფორმის მქონე ზრდასრულ პირებში. მოპოვებული ინფორმაციული მარაგის მიუხედავად, ამგვარ თერაპიასთან მიმართებაში ჯერ კიდევ მრავალი კითხვა ისმის. სხვადასხვა ქვეყანაში ჩატარებული კვლევის მონაცემები უმნიშვნელოდ, თუმცა მაინც განსხვავებულია.

აშშ-სა და ევროპის რამდენიმე ქვეყანაში, ზპჲთ-ს აქტიურად მიმართავენ არამხოლოდ ზპუ-ის მქონე მოზრდილ პაციენტებში. ამგვარმა თერაპიამ სიმსუქნესთან ბრძოლის ნიშა დაიკავა, რადგან ცნობილია მისი გავლენა ვისცერალური ცხიმის შემცირებაზე. თუმცა ბოლო კვლევებით ისიც დადასტურდა, რომ გვერდითი მოვლენებიდან გამომდინარე, ზპჲთ-ს ამ მიზნით გამოყენება მხოლოდ ზპუ-ის მქონე პირებშია უპრიანი (7).

21-ე საუკუნეში, ზრდის პორმონის ინექციას მიმართავენ დაბერების წინააღმდეგ, ვინაიდან ცნობილია, ზრდის პორმონისა და აცეტილქოლინის ერთობლივი გავლენა დადებით განწყობაზე, შრომისუნარიანობის ამაღლებასა და ცხოვრების ხარისხის გაუმჯობესებაზე (8). თუმცა, ამასთან დაკავშირებით ბევრი საწინააღმდეგო აზრი გამოითქვა. ამ შემთხვევაში, არ უნდა იქნას „უგულებელყოფილი ონკოლოგიური დაგადების განვითარების რისკ-ფაქტორიც. კვლევებმა გამოავლინა დადებითი კორელაცია ზრდის პორმონით მკურნალობასა და კოლორექტულ კიბოს შორის იმ პაციენტებში, რომლებიც აღნიშნულ თერაპიას მხოლოდ დაბერების საწინააღმდეგო მიზნისთვის იყენებდნენ (9). ამავე დროს, დადგენილია, ისიც რომ ზპჲთ-ის გამოყენება ზპუ-ის მქონე პირებში მსგავს კორელაციას არ იზიარებს. თუმცა, ამ შემთხვევაში შესაძლოა გამოვლინდეს სხვა სახის გვერდითი მოვლენები: შეშუპება, ართრალგია, მიალგია, გლუკოზის ტოლერანტობის დარღვევა და სხვა.

ამრიგად, ზპჲთ-ის სამიზნე პაციენტები ყველა ფაქტორის გათვალისწინებით უნდა იქნან შერჩეულნი.

საქართველოს შრომის, ჯანმრთელობისა და სოციალური დაცვის სამინისტროს მიერ შედგენილი 2017-2020 წლების საშუალოვადიანი სამოქმედო გეგმის მიხედვით,

საქართველოში მცხოვრები ბავშვები ტერნერის სინდრომითა თუ ზპუ-ის სხვა ფორმებით სრულად იქნებიან უზრუნველყოფილი ზრდის პორმონის პრეპარატით (მომართვის შემთხვევაში) (3).

აღსანიშნავია, რომ საქართველოში როგორც თეორიული, ისევე პრაქტიკული გამოცდილება და ცოდნა არსებობს ბავშვთა ასაკში ზპჩ-ის სარგებელისა და შედეგის შესახებ, მაგრამ ზრდასრულებში განვითარებული ზპუ-ისა და მის შესაბამის მკურნალობასთან მიმართებაში როგორც პრაქტიკული რეკომენდაციების, ისევე აღნიშნულ საკითხზე ჩატარებული კვლევების სიმწირეა.

მაშასადამე, მნიშვნელოვნად ჩავთვალეთ, გამოგვეკვლია ზპჩ-ის გავლენა საქართველოში მცხოვრები შეძენილი ზპუ-ის მქონე ზრდასრული პაციენტების მეტაბოლურ აქტივობაზე.

### **კვლევის მიზნები:**

კვლევის მიზნად დასახულ იქნა შესწავლილიყო ჰიპოფიზის ადენომექტომიის მქონე 25-60 წლის მდედრობით და მამრობით პაციენტებში ზპჩ-ის გავლენის შედეგად შემდეგი მაჩვენებლები:

- მინსულინის მსგავსი ზრდის ფაქტორი-1 (იზფ-1) და მისი შემბოჭველი ცილა 3;
- ელიპიდური ცვლა
- ნახშირწყლოვანი ცვლა
- სხეულის აღნაგობა (ცხიმოვანი/კუნთოვანი/ძვლოვანი ქსოვილის მოცულობა)
- ეფსიქოემოციური მდგომარეობა

## **პელევის ამოცანები**

პელევის მიზნის განსახორციელებლად დაისახა შემდეგი ამოცანები:

1. ზრდის პორტფოლიოს რაოდენობის განსაზღვრა პიპოფიზის აღენომექტომიის შემდგომ.
2. ზჰუ-ის მქონე პაციენტების დაყოფა საკვლევ და საკონტროლო ჯგუფებად, რანდომული მეთოდით.
3. ზპჩ-ის მახასიათებლებისა და დანიშვნის სქემების განსაზღვრა საკვლევ ჯგუფში.
4. პელევაში მონაწილე პაციენტების მეტაბოლური ცვლისა და სხეულის აღნაგობის მახასიათებლების – ძვლოვანი, ცხიმოვანი და კუნთოვანი ქსოვილების მოცულობის განსაზღვრა და დინამიკაში დაკვირვება.
5. წონის, სმი-ს და სხვა ფიზიკური პარამეტრების მუდმივი მონიტორინგი როგორც საკვლევ, ისევე საკონტროლო ჯგუფებში.
6. სპეციფიკური კითხვარის შედგენა, რომელიც შეაფასებდა ზრდის პორტფოლიოს გავლენას ცხოვრების ხარისხის გაუმჯობესებაზე.

## **ნაშრომის სამეცნიერო სიახლე**

- აღნიშნული კვლევა პირველად ჩატარდა საქართველოში. იგი იკვლევს საქართველოში მცხოვრებ ზჰუ-ის შეძენილი ფორმის მქონე ზრდასრულ პაციენტებს.
- კვლევის შედეგად შესაძლებელი გახდება ზჰჩი-ის გავლენის დადგენა მეტაბოლურ აქტივობაზე ზჰუ-ის შეძენილი ფორმის მქონე პირებში.
- მისი შედეგები ასახავს ჩანაცვლებითი ზრდის პორმონის ზეგავლენას სხეულის ცხიმოვანი და კუნთოვან-ძვლოვანი ქსოვილების თავისებურებებზე.

### **კვლევის პრაქტიკული დირექტულება**

კვლევა საშუალებას მოგვცემს დავადგინოთ, წარმოადგენს თუ არა აღნიშნული თერაპია ეფექტურ საშუალებას ზჰუ-ით გამოწვეული წივილების აღმოსაფხვრელად, აქვს თუ არა მას რაიმე კავშირი სხეულის შემადგენლობის ცვლილებასთან. დაბოლოს, აღნიშნული კვლევა გვაძლევს საშუალებას განვსაზღვროთ, რამდენად აუმჯობესებს ზჰჩი ცხოვრების ხარისხს ზჰუ-ის მქონე პირებში.

### **დისერტაციის დასაცავად გასატანი ძირითადი დებულებები**

1. ზჰჩი-ის გავლენით იზრდება იზფ-1-ის მაჩვენებელი, ზჰუ-ის შეძენილი ფორმის მქონე პაციენტებში.
2. ზჰჩი დადებით გავლენას ახდენს ლიპიდური ცვლის მოწესრიგებაზე, ზჰუ-ის მქონე პაციენტებში.
3. ზჰჩი დადებით გავლენას ახდენს ზჰუ-ის მქონე პაციენტის ფსიქომოციური სტატუსის გაუმჯობესებაზე.

4. ზპუ-ის მქონე პირებში ზპჩთ-ის გამოყენება ცვლის სხეულის სრულ კომპოზიციას-ცხიმოვანი ქსოვილის მოცულობის შემცირებითა და კუნთოვან-ძვლოვანი ქსოვილის მოცულობის გაზრდით.

#### **სადისერტაციო თემის გარშემო გამოქვეყნებული ნაშრომების სია:**

1. The effect of Growth Hormone replacement therapy on Lipid Metabolism in Georgian patients with Growth Hormone Deficiency. N.Bostoganashvili, E. Giorgadze, M.Lomidze, Sh.Janjgava. European scientific Journal.2017. №13 (27). 19-28
2. ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპია- ახალი სიტყვა დისლიპიდემიასთან ბრძოლაში. 6. ბოსტოლანაშვილი, ე. გიორგაძე, შ. ჯანჯლავა, მ. ლომიძე. ექსპერიმენტული და კლინიკური მედიცინა №1, 2017, გვ. 36-40;
3. The impact of 12- month growth hormone replacement therapy on lipid metabolism and adipose tissue distribution in Georgian patients with Adult growth hormone deficiency. N.Bostoganashvili ,T. Zerekidze, Sh.Janjgava,M. Lomidze. Georgian Medical News.2017 #12(273).36-41

#### **სადისერტაციო ნაშრომის სტრუქტურა და მოცულობა**

სადისერტაციო ნაშრომი გადმოცემულია ქართულ ენაზე, 91 ნაბეჭდ გვერდზე და შედგება შემდეგი თავებისგან: შესავალი, ლიტერატურის მიმოხილვა, გამოკვლევის მასალა და მეთოდები, საკუთარი კვლევის შედეგები, საკუთარი კვლევის შედეგების განხილვა, დასკვნები, პრაქტიკული რეკომენდაციები; ციტირებულია 120 გამოყენებული ლიტერატურის წყარო. სადისერტაციო ნაშრომი მოიცავს 15 ცხრილს, 1 სურათს და 13 გრაფიკს.

# თავი 1. ლიტერატურის მიმოხილვა

## 1.1 ზრდის პორმონის ფიზიოლოგია

ზრდის პორმონი, იგივე სომატოტროპინი, წარმოადგენს ცილა პეპტიდს, რომელიც ასტიმულირებს უჯრედების ზრდას, გამრავლებასა და რეგენერაციას. იგი მიეკუთვნება კომპლექსური ფუნქციების მქონე პორმონს და მოქმედებს ადამიანის ორგანიზმი სხვადასხვა ორგანოთა სისტემაზე (10).

ზრდის პორმონს აქვს სეკრეციის ორი დონე: ბაზალური და ბოლუსური. ბოლუსურად იგი ძილის ნელი ფაზის დასაწყისში გამოიყოფა, რაც უფრო მეტილად დამახასიათებელია მამაკაცებისათვის. ქალებში ზრდის პორმონი ბოლუსურად გამოიყოფა დღის განმავლობაში (11). პორმონის გამოყოფის თავისებურება სქესის გარდა, ასაკზეცაა დამოკიდებული. ასაკის მატებასთან ერთად ზრდის პორმონის პიკური სეკრეციის სიხშირეც და ამპლიტუდაც ერთმნიშვნელოვნად მცირდება. პუბერტატულ ასაკში, როგორც გოგონებში, ისევე ბიჭებში ზრდის პორმონის სეკრეციის ამპლიტუდა ყველაზე მაღალ დონეს აღწევს (ძირითადად ძილის ნელი ფაზის დროს). გოგონებში ეს ადრეულ, ხოლო ბიჭებში გვიან პუბერტატულ ასაკში ხდება. ხოლო 65 წელს გადაცილებულ პირებში ზრდის პორმონის ყოველდღიური სეკრეციის აქტივობა მოზარდებთან შედარებით 3-ჯერაა შემცირებული (10,11).

ცნობილია, რომ ბავშვებში ზრდის პორმონი ღვიძლში გამოიყოფილი იზფ-1-ის საშუალებით ახდენს ლულისებრი ძვლების ზრდის სტიმულაციას. თუმცა, არანაკლებ მნიშვნელოვანია მისი როლი ზრდასრულ ასაკში, მეტაბოლურ ცვლილებებთან მიმართებაში. ზრდასრულებში, ზრდის პორმონის გავლენა შემდეგნაირია:

- ტრიგლიცერიდების, დაბალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინებისა (დსლ) და საერთო ქოლესტერინის შემცირება, მაღალი სიმკვირის ლიპოპროტეინების (მსლ) მატება.
- გლუკოზის ტოლერანციის დარღვევა;
- ნატრიუმის, ფოსფორის და წყლის რეგენერაცია;

- ცილის სინთეზის სტიმულაცია;

ზრდის პორმონი ცხიმოვანი ქსოვილის დიფერენციაციაში მონაწილეობს, იგი ამცირებს აღნიშნულის მოცულობას, კუნთოვანი ქსოვილის გაზრდის პარალელურად (10,11).

აღსანიშნავია, ზრდის პორმონის გავლენა ჰეპატოციტებისა და ლიპოპროტეინების ცვლაზე, რითაც, თავის მხრივ, გულ-სისხლძარღვთა სისტემის ფუნქციაზეც ახდენს გავლენას. აგრეთვე, იგი მნიშვნელოვად უწყობს ხელს ძვლოვანი ქსოვილის მინერალური შემცველობისა და სიმკვრივის მატებას (12).

## 1.2 ზრდის პორმონის უკმარისობა და მისი გავლენა სხვადასხვა ორგანოთა სისტემაზე ზრდასრულ პაციენტებში

ფარმაკო-ეპიდემიოლოგიურ კვლევათა ბაზა “KIMS”-ის თანახმად, უმეტეს შემთხვევაში (76%ში) ზრდასრულთა შეძენილი ფორმის ზჰუ გამოწვეულია პიპოფიზის პორმონულად აქტიური თუ არააქტიური ადენომითა და ადენომექტომიით (1,13). ზჰუ-ს გამოვლენა განპირობებულია პიპოფიზის რომელიმე უბნის ადენომის მხრიდან სომატოტოპულ უჯრედებზე კომპრესიით, ხოლო ქირურგიული ჩარევისას კი – ამ უჯრედების დაზიანებით.

ზრდასრულ პაციენტებში, ზრდის პორმონის როლის შესწავლა აქტუალური სწორედ პიპოფიზის ადენომექტომიის შემდგომ ხდება, ვინაიდან აღნიშნულ შემთხვევაში, ზჰუ-ის კლინიკური ნიშნების გავლენა სხვადასხვა პროცესებზე შესაძლებელია მკაფიოდ იქნას გამოკვეთილი (14).

ზჰუ-ის კლინიკური გამოვლინებები ოთხ ძირითად ჯგუფადაა დაყოფილი: გულ-სისხლძარღვთა, მეტაბოლური, კუნთოვან-ძვლოვანი, ნეიროფსიქიურ-კოგნიტიური (4,5,6). აღსანიშნავია ასევე ცვლილებები იმუნურ სისტემაშიც.

ზპუ-ის კლინიკური გამოვლინება შემდეგნაირია:

- ფიბრომიალგიური სინდრომი;
- ცენტრალური ტიპის სიმსუქნე;
- შემცირებული კუნთოვანი მასა;
- ოსტეოპენია;
- გულის უკმარისობა;
- ინსულინორეზისტენტობა;
- ათეროსკლეროზი (შესქელებული კაროტიდული ინგიმის ხარჯზე);
- დისლიპიდემია (ტრიგლიცერიდების, დსლ-ის, საერთო ქოლესტერინის ზრდა, მსლ-ის შემცირება);
- თერმორეგულაციის მოშლა;
- ჰიპერკოაგულაცია;
- ცერადლებისა და მეხსიერების დაქვეითება;
- დეპრესია;
- შვილვა;
- საერთო სისუსტე.

## გულ-სისხლძარღვთა დარღვევები

მრავალი ავტორის ნაშრომის თანახმად, ზპუ-ის მქონე პაციენტებში ორჯერაა მომატებული გულ-სისხლძარღვთა უკმარისობის მიზეზით გამოვლენილი სიკვდილობა (15,16,17). ეს მოვლენა პლაზმინოგენის ინჰიბიტორი-1 ის დონის მატებით, კაროტიდული

ინტიმის გასქელებითა და ლეიკოციტის ანტიგენი CD34-ის რაოდენობის შემცირებითაა განპირობებული. აღნიშნული ცვლილებები ენდოთელური დისფუქციის წინაპირობას წარმოადგენს. ასევე, არაიშვიათია, კორონარული უკმარისობის გამოვლენაც (16).

დსლ-ისა და საერთო ქოლესტერინის მატება, აბდომინალური სიმსუქნე, არტერიული ჰიპერტენზია გულ-სისხლძარღვთა სისტემის დაავადებებით გამოწვეული სიკვდილობის რისკს მნიშვნელოვნად ზრდის (3,15,16). ევროპის რამდენიმე ქვეყანაში ჩატარდა კვლევების მეტა-ანალიზი, რომლის თანახმად დადასტურდა, რომ ზეზო-ზ გავლენა იქონია კუნთოვანი მასის მომატებაზე, დსლ-ის, საერთო ქოლესტერინისა და დიასტოლური წნევის შემცირებაზე (17).

## მეტაბოლური დარღვევები

დადგენილია, რომ ზეუ იწვევს კუნთოვანი მასის შემცირებასა და ვისცერალური სიმსუქნის განვითარებას. ერთ-ერთი კვლევის თანახმად, >26 კგ/სმ<sup>2</sup>-ისა და მომატებული აბდომინალური ცხიმოვანი ქსოვილის მქონე 15 ქალში ზრდის პორმონის სეკრეციის დონე მნიშვნელოვნად შემცირებული იყო, დანარჩენ 15, ნორმალური სმი-ის მქონე, ქალთან შედარებით (18). ამ უკანასკნელი კვლევით კვლავ დადასტურდა პირდაპირი კავშირი აბდომინალურ ჭარბ წონასა და ზეუ-ის შორის.

როგორც ცნობილია, აბდომინალური სიმსუქნე ინსულინორეზისტენტობისა და მეტაბოლური ცვლილებების წინაპირობას წარმოადგენს. იგი ღვიძლის უშუალო მონაწილეობით ტრიგლიცერიდებისა და საერთო ქოლესტერინის მატებას უწყობს ხელს, რაც, თავის მხრივ, კიდევ უფრო აღრმავებს ინსულინორეზისტენტობის სურათს.

თავდაპირველად, ზეუ-ის მქონე ზრდასრულ პირებში ანტი-ინსულინური გავლენა დომინირებს, სწორედ ამიტომ ვლინდება აბდომინალური სიმსუქნე დაავადების დაწყებიდან მხოლოდ 3-4 თვის შემდეგ (19). მოგვიანებით, იგი დისლიპიდემიისა და არტერიული ჰიპერტენზიის წარმოშობის მიზეზად გვევლინება. მსლ-ის დაბალი და დსლ-ის მაღალი მაჩვენებლები მდგომარეობას კიდევ უფრო ამბიმებს (20).

## **ძვლოვან-კუნთოვანი დარღვევები**

ზპუ ნერვულ-კუნთოვანი ფუნქციის დარღვევისა და კუნთოვანი ქსოვილის მოცულობის შემცირების ერთ-ერთ მთავარ მიზეზად გვევლინება. ერთ-ერთმა კვლევამ გვაჩვენა, რომ ზპჩო-ის გამოყენებამ მუხლის ფლექსორული ფუნქციის გაძლიერებას მნიშვნელოვნად შეუწყო ხელი (21), ფიბრომიალგიური სინდრომის მქონე პაციენტების 70%-ში აღნიშნული თერაპია ასევე დადებითი შედეგით დასრულდა (22).

სხვადასხვა კვლევით დადგინდა, რომ ზპუ ოსტეოპოროზისა და ვერტებრალური თუ არავერტებრალური მოტენილობის ერთ-ერთ მიზეზს წარმოადგენს (23).

ერთ-ერთი კვლევის შედეგების საფუძველზე, ზპუ-ის მქონე პირებში ზპჩო-მ ძვლის ფორმაციის მარკერების (ძვლოვან-სპეციფიკური ალკალინ ფოსფატაზა და ოსტეოკალცინი) ზრდაზე იქონია გავლენა. თავდაპირველად, ძვლოვანი მინერალების შემცველობა იმატებს, მოგვიანებით თერაპიის დაწყებიდან მე-18 თვეზე, ძვლოვანი სიმკრივის გაზრდაც შეიმჩნევა (24).

## **ნეიროფსიქიურ-კოგნიტიური დარღვევები**

პაციენტებს ზპუ-ით ხშირად აღენიშნება საერთო სისუსტე და ასთენიური სინდრომი. ამას გარდა, ვლინდება შფოთვითი ცვლილებებიც. როგორც წესი, პაციენტები უჩივიან დადლილობას, აქვთ მიღრეკილება დეპრესიისკენ, უჭირთ ფიზიკური დატვირთვა, ერიდებიან კონტაქტს, უჩივიან უძილობას ან პირიქით ჭარბ ძილიანობას. ამრიგად, მათი ცხოვრების ხარისხი ცალსახად დაქვეითებულია (25).

აღსანიშნავია, რომ ფიბრომიალგიური სინდრომის მქონე პაციენტების 70%-ში ვლინდება ზპუ. ხოლო, ზპჩო ფიბრომიალგიურ სინდრომთან ბრძოლასთან ერთად, პაციენტების ზოგად განწყობასა და ქმედითუნარიანობასაც აუმჯობესებს (26).

ფსიქოლოგიური სტატუსისა და საერთო მდგომარეობის შესაფასებლად, არაიშვითად, მიმართავენ სპეციალური ტესტირების ჩატარებას. პაციენტებს ურიგდებათ კითხვარი, რომლის საშუალებითაც ფასდება მათი ფსიქოლოგიური მდგომარეობა, დღისა და ძილის რეჟიმი, გარშემომყოფებთან ურთიერთობა და სხვა. მსგავსი ტესტი ზპუ-ის მქონე პირების ფსიქომოციური სტატუსის შემოწმების მიზნით საკმაოდ ეფექტურად გამოიყენება (25, 26).

## განი

განის სისქისა და კოლაგენის შემცირება პიპოპიტუიტარიზმის მქონე პაციენტებში ხშირად გვხვდება.

ზრდის პორმონი ასტიმულირებს საოფლე ჯირკვლების სეკრეციას. ნათელია, რომ ზრდის პორმონის უკმარისობისას, აღნიშნული ჯირკვლების პიპოსეკრეციას აქვს ადგილი. სეკრეციის ხარისხი ფასდება პილოკარპინის იონტოფორეზის ტესტით, რომელიც დადებით შედეგს იძლევა ზრდის პორმონის უკმარისობის მქონე პაციენტებში, საკონტროლო ჯგუფებთან შედარებით. კვლევები ზრდის პორმონის მოქმედებასა და საოფლე ჯირკვლების სეკრეციას შორის დადებით კორელაციას ადასტურებს (27).

გარდა ამისა, ზპუ-ის მქონე პაციენტებში აღინიშნება თერმორეგულაციის დარღვევა (28), (რომელიც კანის სისქის შემცირებასთან შესაძლოა იყოს კავშირში), კუნთოვანი მასის შემცირებასთან ერთად, ფიზიკური აქტივობის შემაფერხელი ფაქტორი ეს უკანასკნელიც შესაძლოა იყოს.

## იმუნური სისტემა

დადგინდა, რომ T, B ლიმფოციტები, NK უჯრედები და მონოციტები იზფ1-ის რეცეპტორების მატარებლები არიან, ამრიგად იზფ1 და შესაბამისად, ზრდის პორმონი როგორც პუმორულ, ისევე უჯრედულ იმუნიტეტთან არის კავშირში (5, 29).

შესაძლოა, ზპუ იმუნოდეფიციტის მიზეზადაც კი მოგვევლინოს. რაც დადასტურდა ზპუ-ის მქონე ვირთაგვებზე ჩატარებულ კვლევაში (29). აღინიშნა NK უჯრედების მნიშვნელოვანი დეფიციტი, ჰიპოფიზექტომის შემდგომ პერიოდში. (T, B ლიმფოციტებზე ინფორმაცია ცნობილი არაა).

რაც შეეხება ადამიანებს, იმუნური დეფიციტის კორელაცია ზრდის პორმონის უკმარისობასთან შესწავლილი არაა და გადახედვას საჭიროებს.

### 1.3 ზრდის პორმონის უკმარისობის დიაგნოსტიკა

მოზრდილებში ზპუ-ის დადგენა ინსტრუმენტულ-ლაბორატორიული კვლევებით მიმდინარეობს. დიაგნოსტიკა მოიცავს: ჰიპოთალამურ-ჰიპოფიზის ლერძის მაგნიტურ-რეზონანსურ ტომოგრაფიას, ზრდის პორმონის დონის განსაზღვრას სტიმულაციური სინჯებით (სტიმულაციის მიზნით გამოიყენება: ინსულინი, არგინინი, კლონიდინი, გლუკაგონი, L-დოფა) (30).

ზპუ-ის გამოვლენის მიზნით, უზმოდ მყოფ პაციენტში (10-12 საათიანი ხანგრძლივობის შიმშილობის შემდეგ) ინსულინის (აქტრაპიდის) შეუვანა ხდება, (ერთეულების რაოდენობა წონის მიხედვით ისაზღვრება), რის შემდეგაც 120 წუთის მანძილზე (0, 15, 30, 45, 60, 90, 120 წთ), 7-ჯერადად მიმდინარეობს ზრდის პორმონის რაოდენობის შეფასება. ტესტი წარმატებულად ითვლება, მაშინ როდესაც ჰიპოგლიკემიის მაჩვენებელი 40მგ/დლზე ქვემოთ ჩამოდის. დროის ყოველ შუალედში გაზომილი ზრდის პორმონის მაჩვენებელი ერთხელ მაინც ოუ შესაბამება  $> 10$  ნგ/მლ-ს, მაშინ ტესტი ზრდის პორმონის სრულ უკმარისობას გამორიცხავს (31).

ყოველ მაჩვენებელზე დაკვირვება ტესტის მაღალინფორმატიულობაზე მსჯელობს. ინსულინის შეუვანაზე განვითარებულ სტრესულ მდგომარეობაზე- ჰიპოგლიკემიაზე როგორც ზრდის პორმონი, ისევე კორტიკოტროპინი რეაგირებს, ამრიგად აღნიშნული პროცედურით კორტიკოტროპინ/კორტიზოლის მარაგის შეფასება და კუშინგის და ფსევდოკუშინგის დიფერენციაცია შესაძლებელია (30,32). ოუმცა,

გასათვალისწინებელია ინსულინით სტიმულაციის შედეგად გამოვლენილი ჰიპოგლიკემიის არასასურველი გავლენა ორგანიზმზე.

აღსანიშნავია, რომ მხოლოდ ზრდის ჰორმონის დონის დადგენა იზფ-1-ის გარეშე არასრულფასოვან შედეგს გვაძლევს, ასევე, შესაძლოა, იზოლირებულად მხოლოდ იზფ-1-მა ცრუ დადებითი/ უარყოფითი შედეგი გვაჩვენოს, ამრიგად, იზფ-1-ის შემბოჭავი ცილის დადგენაც საკმაოდ მნიშვნელოვანია. იგი პასუხისმგებელია იზფ-1-ის ტრანსპორტირებაზე (33). ამასთან, იზფ-1-ის დადგენა აუცილებელია ზრდის ჰორმონით ჩანაცვლებითი თერაპიის მიმდინარეობისას, პრეპარატის დოზის განსაზღვრის მიზნით.

რაც შეეხება არგინინით სტიმულაციას, იგი 2-5 საათის განმავლობაში მიმდინარეობს. კვლევებმა ცხადყო, რომ არგინინით სტიმულაციის დროს ზრდის ჰორმონის გამოყოფა უფრო მკაფიოდ თანდაყოლილი ზპუ-ის მქონე ბავშვებში ვლინდება, ვიდრე შეძენილი ფორმის ზპუ-ის მქონე ზრდასრულებში, ჰიპოფიზის ადენომექტომიის შემდგომ. გვერდითი მოვლენებიდან აღსანიშნავია სინკოპე, ცხვირიდან სისხლდენა, ჰემატომა (30,31).

ზრდის ჰორმონის კლონიდინით სტიმულაციაც უფრო წარმატებით ბავშვებსა და მოზარდებში მიმდინარეობს. კლონიდინის 0.15 მგ-ით სტიმულაციიდან 1 საათის მანძილზე ზრდის ჰორმონის გამოყოფა  $4.9 \pm 1.3$  ნგ/მლ-დან  $34.4 \pm 4.5$  ნგ/მლ-ის ფარგლებში მის უკმარისობას გამორიცხავს. გვერდითი მოვლენებიდან აღსანიშნავია ჰიპოტენზია და სინკოპე (31,34).

#### 1.4 ზრდის ჰორმონის უკმარისობის მკურნალობა ზრდის ჰორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიით

როგორც აღინიშნა, ზპუ მნიშვნელოვან ცვლილებებს ახდენს ნივთიერებათა ცვლაზე, ძვლის სიმკვრივეზე, კუნთოვან მასაზე, ფიზიკურ აქტივობასა და ფსიქოლოგიურ

სტატუსზე. კვლევებით დადგინდა, რომ აღნიშნული დარღვევების მკურნალობა ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიითაა შესაძლებელი (35).

რეკომბინანტული ზრდის პორმონი შესაძლებელია გახდეს რუტინულად გამოყენებული პრეპარატი ჰიპოფიზის ადენომექტომიის შემდგომ პერიოდში სტეროიდულ, თირეოტროპულ და სხვა პორმონებთან კომბინაციაში. აქვე უნდა აღინიშნოს, რეკომბინანტული ზრდის პორმონის საკმაოდ მაღალი ფასი, თუმცა ფარმაცევტების ვარაუდით, მისი ღირებულება დროთა მანძილზე შესაძლოა შემცირდეს.

ბუნებრივია, რომ სანამ ზრდის პორმონით ჩანაცვლება რუტინულ სახეს მიიღებს, მანამდე კარგად უნდა იქნას შესწავლილი წამლის ეფექტები და სამიზნე პაციენტთა შერჩევის კრიტერიუმები. ზპჟ-ზე ჩატარებული კვლევების უმეტესობა დაფუძნებულია ზრდის პორმონის ნაწილობრივი ან ტოტალური უკმარისობის მქონე პაციენტების შედეგებზე. თუმცა, ნაწილობრივ უკმარისობაზე ჩანაცვლებითი თერაპიის შედეგები ბოლომდე არაა შესწავლილი. არდა ამისა როგორდება პაციენტთა შერჩევა ასაკის მიხედვითაც, რადგან ცნობილია, რომ განსაკუთრებით ხანდაზმულ მამრობით სქესისა და მაღალი სმი-ის მქონე პაციენტებში თავისთავად მცირდება ფიზიოლოგიური ზრდის პორმონის სეკრეცია (36). ამრიგად ჩნდება ეჭვი, რომ ჩანაცვლებითი თერაპიაც არ იქნება შედეგის მომცემი. აქედან გამომდინარე, მიმდინარე კვლევების უმეტესობა ეფუძნება ზპჟ-ის ჩატარებას იმ პაციენტებში, რომლებსაც ზრდის პორმონის აბსოლუტური დეფიციტი აქვთ და რომლებიც ცალსახად საჭიროებენ მას (37).

ზრდასრულებები პრეპარატის ოპტიმალური დოზა კვირაში ერთხელ 0.02–0.12 მგ/კგ-ს (0.06-0.36 სე/კგ) ან დღიურად 0.025 მგ/კგ-ს (0.08 სე/კგს) წარმოადგენს. ბოლო კვლევებით დადასტურდა, რომ პრეპარატის კვირაში ერთხელ მიღება უპირატესია როგორც შედეგის, ისევე პაციენტის პირადი კომფორტის თვალსაზრისით, კარბოქსილირებული ხანგრძლივი მოქმედების ზრდის პორმონის ხახევარდაშლის პერიოდი 100-120 საათს წარმოადგენს, ხოლო ხანმოკლე ხანგრძლივობის პრეპარატისა კი - 3 საათს. პრეპარატი ინიშნება კანქვეშა ინექციის სახით, შესაძლებელია ინტრავენური მიღებაც, თუმცა ამ შემთხვევაში ხახევარდაშლის პერიოდი მხოლოდ 0,4 საათს წარმოადგენს (38).

მოზრდილებში ზრდის პორმონის დოზირების საკითხი კვლავ სადაც თემად რჩება. რიგ კვლევებში მისი მაღალი ტიტრაცია იზფ-1 ის საკმაოდ კარგ სტიმულაციას, თუმცა ამავე დროს, ბევრ გვერდით მოვლენას (შეშუპება, ართრალგია, თავის ტკიფილი) იწვევდა (39,40).

ამრიგად, მკვლევარების აზრით, რეკომენდირებული იყო პრეპარატის დაბალი ტიტრაციით გამოყენება. თუმცა, მოგვიანებით, დადგინდა, რომ ზრდის პორმონის ამგანობა დამოკიდებული იყო ასაკზე, სქესსა და სმი-ზე (41). სხეულის პროპორციების ცვლილებების თვალსაზრისით, მამაკაცები უკეთ დაექვემდებარენ ჩანაცვლებით თერაპიას, ქალებთან შედარებით. რაც შეეხება ასაკობრივ ცვლილებებს, ახალგაზრდებში, ზრდის პორმონის შემბოჭველი ცილის სიმცირიდან გამომდინარე, უფრო დადებითი შედეგები გამოვლინდა. (42, 43)

აღსანიშნავია, რომ კვლევების უმეტესობა 12 ან 24 თვიანი ხანგრძლივობისაა, ამრიგად ზპჩ-ს რამდენიმე წლიანი მოქმედება გულ-სისხლძარღვთა და ძვლოვან სისტემაზე ბოლომდე ცნობილი არაა. ამასთან, დასადგენია, რამდენად მოქმედებს ზპჩ სიცოცხლის ხანგრძლივობაზე შესაბამის პაციენტებში.

## 1.5 ჩანაცვლებითი ზრდის პორმონის შექმნის ისტორია

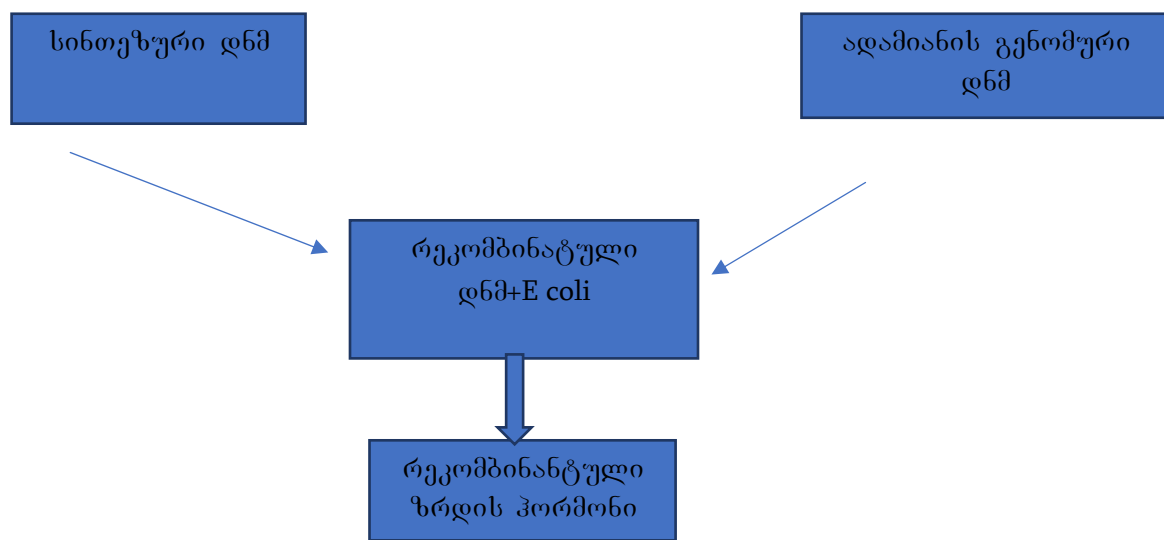
1922 წელს, ევანსმა და ლონგმა, პირველად ჩაატარეს კვლევა ვირთებში, საქონლის ზრდის პორმონის შეუვანით, რამაც მათი სხეულის სიგრძეში ზრდა განაპირობა. რამდენიმე წლის შემდეგ, მ. სმიტმა იმავე ვირთებში პიპოფიზის ამოკვეთით, ზრდის შეჩერება გამოიწვია. ამ მოვლენამ დაადასტურა ზრდის პორმონის უშუალო მონაწილეობა სხეულის სიგრძის ზრდაში (44).

1947 წელს კი ნობელის პრემია გადაეცა ჰუსეის ნაშრომისთვის, რომელიც ეძღვნებოდა ზრდის პორმონისა და ნახშირწყლოვანი ცვლის კორელაციის დადგენას. ასევე, აღსანიშნავია, ლ. სალმონის წვლილიც იზფ-1-ის აღმოჩენაში, რომლის შესწავლა საბოლოოდ 1978 წელს დასრულდა.

1944 წელს, ლიბ და ევანსმა იზოლირებული ზრდის პორმონი გამოიკვლიეს, ბერსონმა და იელოვმა კი ზრდის პორმონის დახმარებით, იზფ-1-ის მაჩვენებელი განსაზღვრეს.

პირველი ენდოკრინოლოგი, რომელმაც გამოიყენა ზრდის პორმონი ზპუ-ის მქონე 17 წლის მოზარდში, იყო ამერიკელი მორის რაბენი (1958, ბოსტონი), მისი იდეა ბევრმა სხვა ექიმმაც გაიზიარა, თუმცა რაბენის პაციენტზე ზრდის პორმონის მოქმედების შედეგი ცნობილი არაა (44).

აღნიშნულ წლებში, კვლევის მიზნით სინთეზური ზრდის პორმონის გამოყენება საკმაოდ შეზღუდული იყო და კონტროლდებოდა ამერიკის შეერთებული შტატების ეროვნული საბჭოს მიერ. მოგვიანებით, 80-იან წლებში, სინთეზური ზრდის პორმონის გამოყენებამ კრეიცფელდ-იაკობის დაავადების გამოვლენას შეუწყო ხელი, დაავადება უმეტეს შემთხვევაში ფატალური შედეგით სრულდებოდა. დადასტურდა, რომ აღნიშნული მოვლენა პრეპარატის ცუდ ხარისხთან იყო დაკავშირებული (45). სწორედ ამის შემდეგ, დაიწყო ამერიკულმა მწარმოებელმა კომპანიამ “Genentech” რეკომბინანტული ზრდის პორმონის შექმნა, რომელიც დღეს მთელ მსოფლიოში ფართოდ გამოიყენება. ამერიკულ კომპანიას პრეპარატის შექმნაში შეედური კომპანია “Kabi” დაეხმარა (46). (იხ. სურათი 1)



## 1.6 ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ლიპიდურ ცვლაზე

ბოლო წლების განმავლობაში, ზპზ-ის ლიპიდურ ცვლაზე გავლენის დადგენის მიზნით მრავალი კვლევა ჩატარდა. დადგინდა, რომ ზრდის პორმონი არეგულირებს ისეთი ორი ფერმენტის მოქმედებას როგორიცაა: ლიპოპროტეინ ლიპაზა, პასუხისმგებელი ტრიგლიცერიდების ცხიმოვან ქსოვილში დაგროვებაზე და პორმონსენსიტიური ლიპაზა, რომელიც, თავის მხრივ, აკონტროლებს ცხიმის აკუმულირებას. ამრიგად, რამდენიმე ავტორის აზრით, ზპზ-ს ლიპიდური ცვლის მოწესრიგების ხარჯზე გარკვეული გავლენა წონის კლებაზეც აქვს (47).

ცნობილია, რომ ზრდის პორმონი ამცირებს ადიპოციტების მიერ თავისუფალი ცხიმოვანი მჟავების ათვისებას. ლიპოპროტეინ ლიპაზის დათრგუნვით, ტრიგლიცერიდები იშლებიან ცხიმოვან მჟავებად, რომლებმაც შესაძლოა მოგვიანებით ადიპოციტებში გადაინაცვლონ. თუმცა, ზრდის პორმონი ასევე ეხმარება ორგანიზმს სწორედ გამოთავისუფლებული ცხიმოვანი მჟავების ენერგიად გარდაქმნასა და ამით, ნახშირწყლების დაზოგვაში. ზრდის პორმონის მიერ ლიპოპროტეინ ლიპაზის მოქმედების დათრგუნვა მუცლის ფარის მიღამოში აისახება, ამრიგად შესამჩნევი ხდება წელის გარშემოწერილობის შემცირება.

მეორეს მხრივ, უარყოფითი უკუკავშირის პრინციპით, სისხლში მოცირკულირე თავისუფალი ცხიმოვანი მჟავების მატება ზრდის პორმონის სეკრეციის დაქვეითებას იწვევს, მათ შორის ჭარბწონიან ან სიმსუქნით დაავადებულ პირებში. მოგვიანებით გააქტიურდება ინსულინი, რომელიც, თავის მხრივ, ასევე მონაწილეობას დებულობს ზრდის პორმონის გამოყოფის დათრგუნვაში და ამით, ინსულინს კიდევ უფრო ხელსაყრელი ნიადაგი ეძლევა ლიპოგენეზისთვის. დადგენილია, რომ დისლიპიდემიის მქონე პაციენტებში იზფ-1-იც მომატებულია. ეს კიდევ უფრო თრგუნავს ზრდის პორმონის გამოყოფას. ამრიგად ისმის კითხვა, დისლიპიდემია და სიმსუქნე იწვევს ზრდის პორმონის უკმარისობას თუ პირიქით, ამ პორმონის უკმარისობა იწვევს მეტაბოლურ დარღვევებს? (48)

რაც შეეხება პორმონსენსიტურ ლიპაზას, მასთან ზრდის პორმონს სინერგისტული ურთირთმოქმედება აქვს. ფერმენტი ხელს უწყობს ტრიგლიცერიდების დაშლას თავისულ ცხიმოვან მჟავებად და გლიცეროლად. ადიპოციტებზე აღნიშნული ფერმენტის მიმართ რეცეპტორების სტიმულირებით, ზრდის პორმონი ხელს უწყობს პოტენციური ენერგიის მომცემი - თავისუფალი ცხიმოვანი მჟავების ზომიერ გამოთავისუფლებას (49,50). სწორედ, ამით აიხსნება ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის ფონზე, პაციენტის ენერგიისა და შრომისუნარიანობის მატებაც.

ჩატარებულია კვლევების მთელი რიგი, რომელიც შეისწავლის ზეზო-ს გავლენას დისლიპიდემიაზე. 2013 წელს გამოქვეყნდა ერთ-ერთი ასეთი კვლევის მონაცემები (52). აღნიშნული კვლევა ტარდებოდა 5 წლის განმავლობაში, მონაწილეობდა 23 პაციენტი. კვლევამ ცხადყო, რომ ჩანაცვლებით თერაპიას გავლენა აქვს ისეთ ფაქტორებზე, როგორიცაა: მსლ-ის ზრდა, დსლ-ის შემცირება, ვისცერალური ცხიმოვანი ქსოვილის შემცირება, სხეულის საერთო მასის მატება, ძვლოვანი სიმკვრივის ზრდა, ხოლო რაიმე გავლენა წელის გარშემოწერილობასა და არტერიული წნევის ციფრებზე არ დაფიქსირებულა, თუმცა გამოვლინდა ჩანაცვლებითი თერაპიის დადებითი გავლენა კაროტიდული ინტიმის სისქის შემცირებაზე. არ შეიძლება ყურადღების მიღმა დარჩეს, ამავე კვლევაში მონაწილე პაციენტების ცხოვრების ხარისხის გაუმჯობესება.

გამოქვეყნდა სხვა კვლევის შედეგებიც (იხ. ცხრილი 1), რომელმაც გამოავლინა ზრდის პორმონის 3 წლიანი ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა დისლიპიდემიაზე (53).

**ცხრილი 1. ზრდის პორმონის 3 წლიანი ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა დისლიპიდემიაზე.**

მაჩვენებლები	მირითადი ჯგუფი		საკონტროლო ჯგუფი	
	1 წელი	3 წელი	1 წელი	3 წელი
ტრიგლიცერიდი (მმოლ/ლ)	4,84	4,81	4,90	5,07
საერთო ქოლესტერინი (მმოლ/ლ)	3,19	2,82	2,56	2,84
მსლ (მმოლ/ლ)	0,83	1,07	0,86	1,16
დსლ (მმოლ/ლ)	3,90	4,30	4,45	4,65

37 რანდომიზებულ ორმაგად ბრმა, პლაცებო კონტროლირებადი კვლევის მეტაანალიზის თანახმად, ზრდის ჰორმონის ჩანაცვლებით თერაპიას დისლიპიდემიაზე გავლენა მკურნალობის დაწყებიდან უკვე პირველივე წელს ჰქონდა. გამოვლინდა, რომ დსლ და საერთო ქოლესტერინი მნიშვნელოვნად შემცირდა, თუმცა მკურნალობას გავლენა მსლ-ისა მომატებასა და ტრიგლიცერიდების შემცირებაზე არ ჰქონია, ამრიგად ჯერ კიდევ დასაზუსტებელია, მოქმედებს თუ არა ზპზ ლიპიდური ცვლის ყველა მაჩვენებელზე (54).

## 1.7 ზრდის ჰორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ნახშირწყლოვან ცვლაზე

ზრდის ჰორმონს არ აქვს გლუკოზის ცვლაზე პირდაპირი გავლენის უნარი, თუმცა, ცნობილია ისიც, რომ ზრდის ჰორმონი აძლიერებს გლუკონეოგენეზს, აფერხებს გლუკოზის დაუზიგასა და კუნთების მიერ მის ათვისებას; ამრიგად ზრდის ჰორმონის გავლენით გლუკოზა ანაერობულად იუზანგება (55).

ზრდის ჰორმონი ინსულინის მოქმედებას ეწინააღმდეგება. შესაბამისად, გლუკონეოგენეზის გაძლიერება შესაძლოა ზპზ-ის ერთ-ერთ თანმდევ გართულებად მოგვევლინოს. პანკრეასის ბეტა-უჯრედების ნორმალური ფუნქციონირებისას, ეს მოვლენა ჰიპერინსულინემიით კომპენსირდება. გრძელვადიანი ინსულინრეზისტენტობა კი გულ-სისხლძარღვთა სისტემის პათოლოგიისა და რევენსის სინდრომის მიზეზად გვევლინება. ერთ-ერთი კვლევის შედეგის საფუძველზე, ზპზ-ის მქონე პირებში ზპზ-შესაძლოა ინსულინის შემცირებაც გამოიწვიოს (55). თუმცა, ამავე დროს, სხვადასხვა კვლევა ადასტურებს ზპზ-ის მხრიდან ინსულინრეზისტენტობის ინდუცირებასაც (56).

ვარაუდობენ, რომ აღნიშნული შესაძლოა უკავშირდებოდეს შემდეგ მექანიზმს: ზრდის პორმონის გავლენით ცხიმოვანი ქსოვილიდან დიდი რაოდენობით თავისუფალი ცხიმოვანი მუავების იმობილიზაციას აქვს ადგილი, რაც მოგვიანებით ინსულინრეზისტენტობის მიზეზად შესაძლოა მოგვევლინოს. თუმცა, ვირთაგვებზე ჩატარებულ ცდებში, დასტურდება ჩანაცვლებითი ზრდის პორმონის თერაპიის შედეგად ინსულინრეზისტენტობის განვითარება, ცხიმოვანი მუავების იმობილიზაციის გარეშეც (57).

გამოითქვა აზრი რომ, ამგვარი კორელაცია ინსულინსრეზისტენტობასა და ზეჩით-ს შორის, სხვა მექანიზმსაც უკავშირდება. აღსანიშნავია, რომ ზრდის პორმონი აინდუცირებს SOC (ციტოკინების სუპრესორი) ცილების გამომუშავებას, რომლებიც ხელს უწყობს ინსულინის მიმართ მგრძნობელობის დაჭვებითებას. ამრიგად, შესაძლოა სწორედ ეს იყოს ზრდის პორმონის ზეგავლენის შედეგად ინსულინრეზისტენტობის განვითარების მიზეზი. (58)

ნახშირწყლოვანი ცვლის დასადგენად, ზეზით-ის დროს მნიშნელოვანია გლიკოზირებული ჰემოგლობინის გამოკვლევა. ვინაიდან დადგენილია, დადებითი კორელაცია ამ მაჩვენებელსა და ზეზით-ს შორის (59). მაშასადამე, რეკომბინანტული ზრდის პორმონით მკურნალობამ შესაძლოა ხელი შეუწყოს შაქრიანი დიაბეტი ტიპი 2-ის განვითარებას, დაავადების მემკვიდრულ ანამნეზში არსებობის შემთხვევაში. ზოგიერთი ავტორის აზრით, ზეზით-ით მკურნალობისას შაქრიანი დიაბეტი ტიპი 2-ის გამოწვევის მიზეზი ინსულინრეზისტენტობას უნდა დავუკავშიროთ (60).

შესაძლოა, ინსულინრეზისტენტობის ფონი მოგვიანებით ხელსაყრელი გახდეს გლუკოზის ტრიგლიცერიდებად და ქოლესტერინად გარდაქმნისათვის, ამრიგად, აუცილებელია აღნიშნული პარამეტრის მუდმივი კონტროლი ზეზით-ით მკურნალობის დროს (59,60).

## 1.8 ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა სხეულის შემადგენლობის თავისებურებებზე

დადგენილია, რომ ზრდის პორმონი ხელს უწყობს კუნთოვანი მასის მატებასა და აბდომინალური ცხიმოვანი ქსოვილის შემცირებას, იზრდება ფიზიკური აქტივობის ხარისხი. ზრდის პორმონი კუნთის მიოგლობინის სინთეზს უწყობს ხელს, თუმცა, არსებობს აუტოკრინულ/პარაკრინული მექანიზმიც, რომელიც ღვიძლში გამომუშავებული იზფ-1-ის დახმარებით ხორციელდება. იზფ-1 კუნთში ცენტრალურად მდებარე მიოფიბრილების სინთეზსა და მოგვიანებით მომწიფებას უწყობს ხელს. ამგვარი მექანიზმი განსაკუთრებით წარმატებით მოქმედებს ახალგაზრდა სპორტსმენ მამაკაცებსა და შეძენილი ზჰუ-ს მქონე პაციენტებში (61).

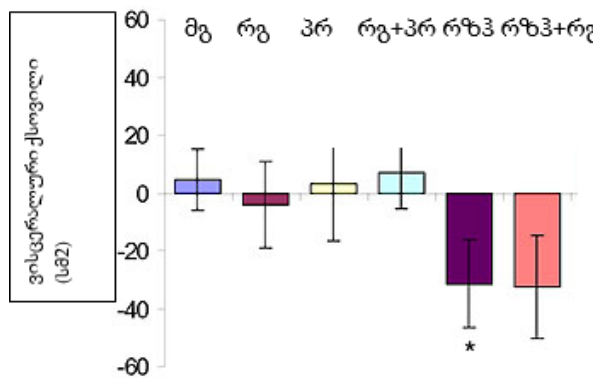
ზჰჩთ-ც კუნთოვანი ქსოვილის ზრდას ამგვარი მექანიზმით უწყობს ხელს. დადგინდა, რომ რეკომბინაციული ზრდის პორმონი/იზფ-1 მატება არის მიოფიბრილების ჰიპერპლაზიის წინაპირობა, ამრიგად კუნთის მოცულობის მატებაზე მხოლოდ იზოლირებულად მმოქმედ იზფ-1-ს დიდი გავლენა არ აქვს (62).

დადგინდა, რომ ზჰჩთ-ის დადებითი გავლენა აქვს ძვლოვანი მასის მინერალური შემცველობის (BMC) მატებაზეც. ზჰ, იზფ-1 და იზფ-1-ს შემბოჭავი ცილა3 გუნდურად მოქმედებს ძვლოვანი ქსოვილის რემოდელირებაზე, ძვლოვანი სიმკვრივისა და მინერალური შემცველობის გაუმჯობესებაზე. ამასთან, ზრდის პორმონი ამცირებს ძვლის რეზორბციას. თუკი ზჰჩთ ნანიზმით დაავადებულ ბავშვებში ლულისებრი ძვლების სიგრძივ ზრდას განაპირობებს, ზრდასრულებებში იგი ძვლის კორტიკალურ სისქეს ზრდის (63). განსაკუთრებული ყურადღება ექცევა ზჰუ-ის მქონე ოსტეოპოროზით დაავადებულ პაციენტებს. სხვადასხვა ავტორების რეკომენდაციით, ცალსახაა, რომ ასეთ შემთხვევაში ზჰჩთ განსაკუთრებით ეფექტურია ქოლეკალციფეროლთან კომბინაციაში, ძვლოვანი სიმკვრივის მატების თვალსაზრისით (64).

ცნობილია, რომ ცხიმოვანი ქსოვილის შემცირებაზე ზრდის პორმონს მნიშვნელოვანი გავლენა გააჩნია. ამ საკითხის შესწავლის მიზნით, ამჟამადაც მრავალი კვლევა ტარდება. შესწავლილ და შედარებულ იქნა რამდენიმე წამყვანი მედიკამენტის (მათ

შორის სტატინი და გლიცაზონი) გავლენა ვისცერალური ცხიმოვანი ქსოვილის შემცირებაზე. კალიფორნიის ერთ-ერთ კვლევით ინსტიტუტში ჩატარებულმა კვლევებმა ცხადყო, რომ რიგ შემთხვევაში ზრდის პორმონს შესაძლოა აშკარა უპირატესობა ჰქონდეს, ზემოაღნიშნულ მედიკამენტებთან შედარებით (65). (იხ. გრაფიკი 1)

გრაფიკი 1. სხვადასხვა მედიკამენტის ზეგავლენა ვისცერალურ ცხიმოვან ქსოვილზე



მგ-მკურნალობის გარეშე

რგ-როზიგლიტაზონი

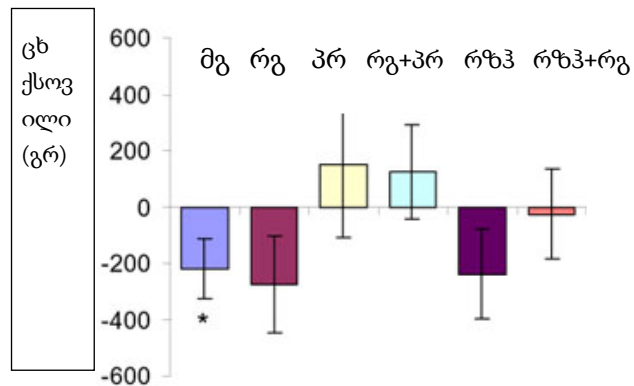
პრ-პრავასტატინი

რზპ-რეკომბინანტული ზრდის პორმონი

ამავე კვლევაში დადასტურდა ქვედა კიდურის, კერძოდ, კი ბარბაჟის მიდამოს ცხიმოვანი მასის მნიშვნელოვანი შემცირება, რეკომბინანტული ზენტ-ის დაწყებიდან 1 წელიწადში. საპირისპირო შედეგი დაფიქსირდა პრავასტატინითა და სხვა პრეპარატების კომბინაციური თერაპიის დროს. აღნიშნულმა კვლევამ კიდევ ერთხელ

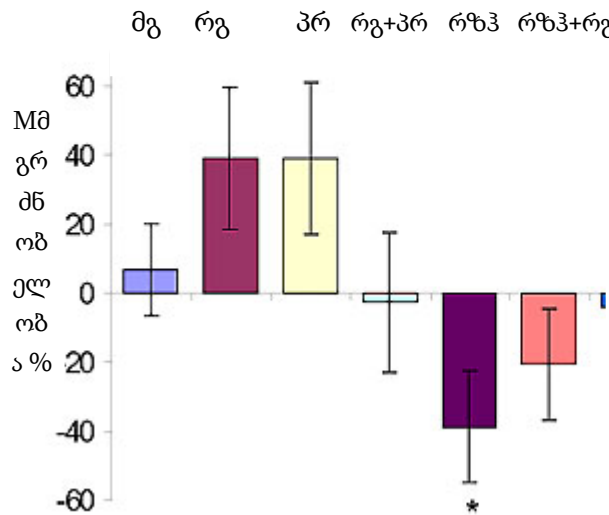
ცხადები ზრდის პორმონის გავლენა ცხიმოვანი მასის შემცირებაზე, არამხოლოდ  
აბდომინალურ არეში. (იხ. გრაფიკი 2)

გრაფიკი 2 სხვადასხვა მედიკამენტის ზეგავლენა ქვედა  
კიდურის ცხიმოვანი მასის ცვლილებაზე(DXA )



თუმცა, ამავე კვლევამ გამოავლინა რეკომბინანტული ზრდის პორმონისა და  
პრეპარატების გავლენა ინსულინორეზისტენტობაზე. გამოიკვეთა ამ უკანასკნელზე  
რეკომბინანტული ზრდის პორმონის - უარყოფითი, ხოლო სტატინებისა და სხვა  
პრეპარატების დადებითი გავლენა. შედეგები გამოვლინდა მკურნალობის დაწყებიდან  
6 თვეში (65). იხ. გრაფიკი 3.

გრაფიკი 3 სხვადასხვა მედიკამენტის ზეგავლენა (%)  
ინსულინის მიმართ პერიფერიული ქსოვილების  
მგრძნობელობაზე



## 1.9 ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ცხოვრების ხარისხზე

მკვლევართა ჯგუფმა, რომელიც წლების განმავლობაში მუშაობდა ჩანაცვლებითი ზრდის პორმონის გავლენის შესწავლაზე, შეიმუშავა კითხვარი, რომელიც შედგება 10-12 კითხვისგან შესაძლო “კი/არა” პასუხებით. კითხვარი იკვლევს ზჰუ-ს მქონე პაციენტებში ფსიქოლოგიურ სტატუსსა და დეპრესიულობის ხარისხს.

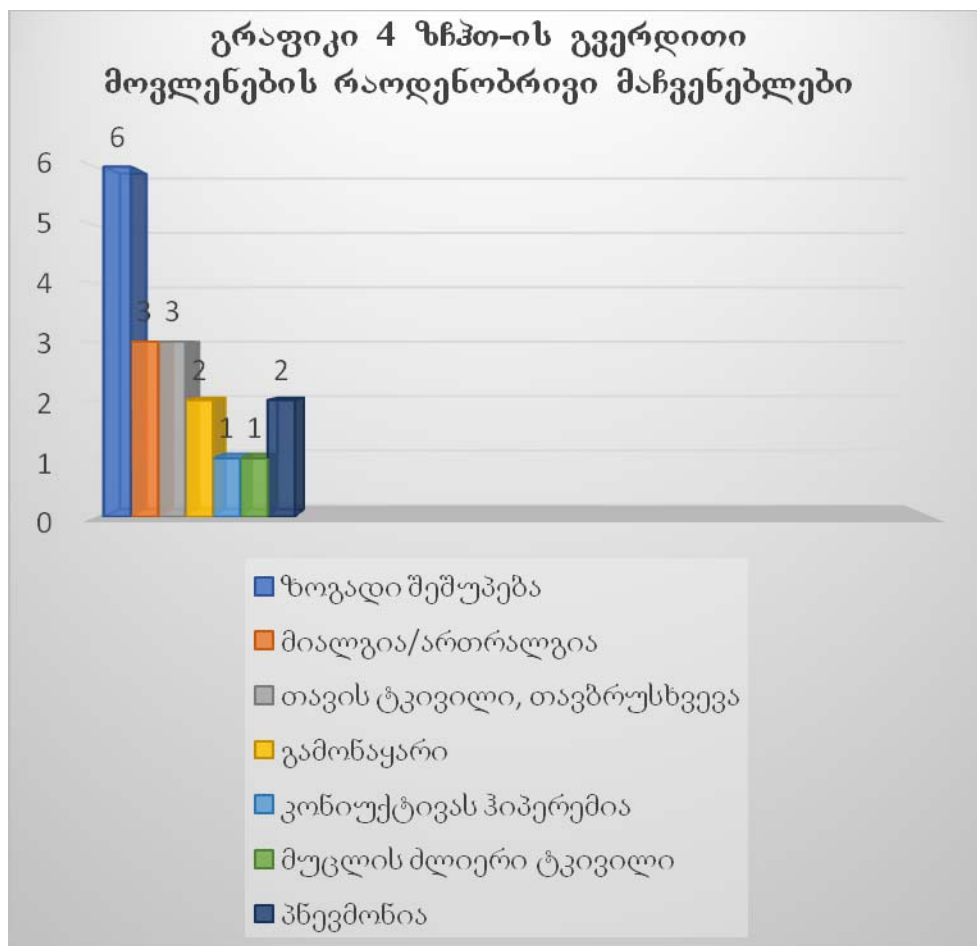
მთელი რიგი კვლევები ადასტურებს ზჰქთ-ის დადებით გავლენას განწყობისა და ცხოვრების ხარისხის გაუმჯობესებაზე. კითხვარი მიეწოდება როგორც კვლევის დასაწყისში, ისევე კვლევის ბოლოს. მკურნალობის შედეგად პაციენტებში დეპრესიის, დაღლილობისა და მელანქოლიურობის ქონასთან დაკავშირებულ შეკითხვებზე უარყოფითი პასუხები დაახლოებით 40-50%-ით მცირდება (66).

ზჰქთ-ს უნარი აქვს იზოლირებულად იმოქმედოს განწყობაზე, იგი აცეტილქოლინთან ერთად კონცენტრაციისა და ყურადღების გამახვილებაზე მოქმედებს (67, 68). ასევე, იგი ხელს უწყობს ასაკთან ერთად სექსუალური მოთხოვნილებების შენარჩუნებას.

ბოლო დროს, ზრდის პორმონმა, როგორც დაბერების საწინააღმდეგო საშუალებამ, სწორედ ამიტომ მოიპოვა პოპულარობა.

## 1.10 თერაპიის ამტანობა და უსაფრთხოება

ზჰქთ-ის გვერდითი მოვლენების შემსწავლელი ერთ-ერთი კვლევის საფუძველზე, (სამხრეთ კორეა, 2014 წელი) დადასტურდა, რომ ქვემოთ აღნიშნული გვერდითი მოვლენები 55 პაციენტიდან 18-ში გამოვლინდა (69). იხ. გრაფიკი 4.



თუმცა, ასევე უნდა აღინიშნოს, რომ გვერდითი მოვლენები ზჩრთ-ის დაწყებიდან მხოლოდ პირველი რამდენიმე კვირის მანძილზე იჩენდა თავს (32).

ამავე კვლევაში დადგინდა, რომ ჰორმონალურად არააქტიური სიმსივნის მიზეზით გამოწვეულ ზჰუ-ის დროს აღნიშნული გვერდითი მოვლენები უფრო ხშირად იქნა გამოვლენილი. (odds ratio:4.565, p=0.0021).

თუმცა, კვლევაში მონაწილე პირების რაოდენობრივი სიმცირიდან გამომდინარე აღნიშნული ფაქტის სარწმუნოება არც ისე მაღალია, ამიტომ საჭირო ხდება გვერდითი მოვლენების კორელაციის შესწავლა ისეთ მაჩვენებლებთან, როგორიცაა სქესი და ასაკი.

თანამედროვე კვლევები ადასტურებს იმასაც, რომ ზრდის ჰორმონი არ უწყობს ხელს სიმსივნური დაავადების განვითარებას, ზჰუ-ის მქონე პაციენტებში. რამდენიმე კვლევამ გამოავლინა კოლორექტალურ სიმსივნეებთან კორელაცია მხოლოდ იმ პაციენტებში, რომლებიც ზრდის ჰორმონს დაბერების საწინააღმდეგო საშუალებად იყენებდნენ (70,71).

ასევე, ცნობილია, გასული საუკუნის 50-იან წლებში ზჰჩრთ-ის დადებითი კორელაცია ჰოჯკინის ლიმფომასთან, თუმცა, მოგვიანებით დადასტურდა, რომ აღნიშნული უკავშირდებოდა პრეპარატის ხარისხს, რომელიც იმ პერიოდში ჯერ კიდევ არ იყო სრულფასოვანი (72).

დადასტურებულია, რომ თანამედროვე რეკომბინატული ზრდის ჰორმონი ჰიპოპიტურიზმის მქონე პაციენტებში მსგავსი დაავადებების განვითარებას არ იწვევს (73).

## 1.11 სხვა პორმონული უკმარისობები, განვითარებული პიპოფიზის ადენომექტომიის შემდგომ

ანტიდიურეზული პორმონის უკმარისობა - უშაქრო დიაბეტი:

ცენტრალური გენეზის უშაქრო დიაბეტი პიპოფიზის ან მასთან ახლომდებარე  
ქსოვილის ადენომექტომიის შემდგომი პერიოდის ერთ-ერთი ყველაზე ხშირი  
(პაციენტების 18-31%-ში) და ადრეული გართულებაა (ვლინდება პირველ 24-48სთ-ში).  
ყველაზე ხშირად, დაავადება როგორც ოპერაციის შემდგომი გართულება, თავს იჩენს  
ისეთი სიმსიგნების ამოკვეთის შემდეგ როგორიცაა: კრანიოფარინგიომა, რატკეს  
ცისტა, კორტიკოტრიპინომა (74).

უშაქრო დიაბეტი 2-ჯერ უფრო ხშირად გვხდება კონკრეტული რისკ-ფაქტორების  
არსებობისას (ახალგაზრდა ასაკი, მამრობითი სქესი). აღსანიშნავია, რომ უშაქრო  
დიაბეტი სრული კლინიკური გამოხატულებით ვაზოპრესინ-მაპროდუცირებელი  
ქსოვილის ბილატერალური დაზიანებისას 80%-ში იჩენს თავს, სხვა შემთხვევაში კი  
ჩივილები მხოლოდ გარდამავალ ხასიათს ატარებს.

კლინიკურად მანიფესტირებული დაავადება მიმდინარეობს შემდეგი სიმპტომატიკით:  
პოლიურია, (6-15 ლიტრი), ნიქტურია, პოლიდიოზია, უმაღობა, გაღიზიანებადობა, კანის  
სიმშრალე, ოფლის გამოყოფის დაქვეითება, კუჭ-ნაწლავის ტრაქტის ფუნქციების  
დარღვევა (74,75).

უშაქრო დიაბეტის დიაგნოზი შემდეგი პარამეტრებით ისაზღვრება: 24 საათის  
განმავლობაში გამოყოფილი შარდის მოცულობა, შარდის ხვედრითი წონა (1005ზე  
ნაკლებია), სისხლისა და შარდის ოსმოლარობა (სისხლის ოსმოლარობა ,  
პიპერნატრიემიის ხარჯზე მომატებულია, ხოლო შარდის ოსმოლარობა 200მოსმ/კგზე  
ნაკლებია), შრატის ელექტროლიტები (ნატრიუმი, კალიუმი ), შრატის  
ანტიდიურეზული პორმონის მაჩვენებელი, ოუმცა, ეს უკანასკნელი სანდო  
მაჩვენებლად არ მიიჩნევა . დამატებითი სადიაგნოზი საშუალებებიდან აღსანიშნავია:  
წყურვილის (მილერ-მოსის) ტესტი, რომლის მიზანია დიფერენციაცია მოახდინოს  
უშაქრო დიაბეტსა და მისგან დამოუკიდებელ პოლიდიოზის შორის. ასევე ყურადღება  
ექცევა პიპოფიზის გამოკვლევას მაგნიტურ-რეზონანსული ტომოგრაფიით (76).

ცენტრალური უშაქრო დიაბეტის მკურნალობა გულისხმობს ჩანაცვლებით პორმონოთერაპიას ხანმოკლე ან ხანგრძლივი პერიოდით. ამისთვის გამოიყენება დესმოპრესინი წვეთებისა და ტაბლეტების სახით; ასევე, სინთეზირებული ვაზოპრესინი (77).

### ოქსიტოცინის უკმარისობა

ოქსიტოცინის უკმარისობის განვითარების რისკი ისეთივეა, როგორიც ვაზოპრესინის შემთხვევაში, თუმცა, ამ უკანასკნელისგან განსხვავებით, ოქსიტოცინის უკმარისობის კლინიკური ნიშნები არამკაფიოდ და მხოლოდ ლაქტაციის პერიოდში ვლინდება ძუძუს სადინორებიდან რძის გამოყოფის გართულებით. თუმცა, დადგენილია, რომ ოქსიტოცინის შეძენილი უკმარისობა მშობიარობის პროცესს არ აფერხებს (78).

### აკტ-ის უკმარისობა

როგორც წესი, ცერებრალური შეშუპების პრევენციის მიზნით პოსტოპერაციულ პერიოდში პაციენტს ენიშნება დექსამეტაზონი. ამრიგად, თუკი ოპერაციის შემდეგ აკტ-ის უკმარისობა განვითარდა, ის თავდაპირველად შეუმჩნეველი რჩება.

აკტ-ის უკმარისობა კორტიზოლის გამოყოფის შემცირებასაც უკავშირდება. ამრიგად, დიაგნოზის დასადგენად მნიშვნელოვანი ყურადღება ენიჭება შრატის კორტიზოლის მაჩვენებელს დილის საათებში (79).

აღნიშნული პორმონის უკმარისობისას, კლინიკური სურათი შემდეგნაირია: მიალგია, ართრალგია, საერთო სისუსტე, თავის ტკივილი, წონაში უეცარი კლება, გულისრევა, დებინება, უმადობა, ძლიერი ტკივილი მუცელის არეში, შეცვლილი ცნობიერება, კანის სიმშრალე და დანაოჭება, თმის ცვენა, განსაკურებით კი იღლიისა და ბოქვენის არეში. ამასთან ადგილი აქვს ჰიპოგლიკემიას, ჰიპონატრიემიასა და ჰიპოტენზიას,

რომელიც შოკური მდგომარეობისა და შესაბამისად, ლეტალური გამოსავლის წინაპირობას წარმოადგენს. ამ შემთხვევაში, დიფერენციალური დიაგნოზი ტარდება თირკმელზედა ჯირკვლის პირველად უკმარისობასთან (ადისონის დაავადება), თუმცა ამ უკანასკნელისთვის დამახასიათებელი ჰიპერპიგმენტაცია ცენტრალური გენეზის უკმარისობის დროს არ ვლინდება. ასევე, ყურადღება უნდა გამახვილდეს ელექტროლიტების დონეზე. თუ ცენტრალური უკმარისობის დროს, შრატის კალიუმი და ნატრიუმი არ სცდება ნორმის ფარგლებს, ადისონის დაავადებისთვის დამახასიათებელია ჰიპერკალიემია და ჰიპონატრიემია.

ვინაიდან თირკმელზედა ჯირკვლის მწვავე უკმარისობისას სიკვდილობის რისკი საკმაოდ მაღალია, ამრიგად, ჩანაცვლებითი თერაპიის დროული დაწყება უთუorial მნიშვნელოვანია (80).

კორტიზონის აცეტატი, ჰიდროკორტიზონი, პრედნიზოლონი და დექსამეტაზონი სინთეზურ გლუკოკორტიკოიდებს წარმოადგენენ. ცნობილია, რომ დექსამეტაზონი (მოქმედების ხანგრძლივობა 18-24 საათი) 40-ჯერ, ხოლო პრედნიზოლონი (მოქმედების ხანგრძლივობა 12 საათი) 4-ჯერ ძლიერია ჰიდროკორტიზონზე. პრედნიზოლონი და დექსამეტაზონი გამოიყენება ხანგრძლივი თერაპიის შემთხვევაში. ჰიდროკორტიზონსა და კორტიზონის აცეტატის მოქმედება კი ბევრად ხანმოკლეა (81).

ადრენოკორტიკოტროპინის უკმარისობისას, გლუკოკორტიკოიდებთან ერთად გამოიყენება სინთეზური მინერალოკორტიკოიდი, რომელიც მოქმედებს ნატრიუმი/კალიუმისა და სითხის ბალანსის აღდგენაზე (82).

## გონადოტროპინის უკმარისობა

პოსტოპერაციულად, გამოვლენილი ჰიპოგონადიზმის ნიშნები არ განსხვავდება პირველადი ჰიპოგონადიზმისგან. როგორც წესი, ორივე სქესში გამოიხატება ძვლოვანი მასის შემცირებისა და ოსტეოპოროზის ნიშნები. მამაკაცებში აღინიშნება ლიბიდოს დაქვეითება, ანერექცია, ანეაკულაცია, კუნთოვანი და საერთო სისუსტე.

ასევე მოგვიანებით გამოვლენილი ნიშნებიდან აღინიშნება თმის ცვენა და გინეკომასტია.

ბოქვენისა და იდლიის თმიანობა მხოლოდ იმ შემთხვევაში იცვლება, თუ ადგილი აქვს აკტ-ს უკმარისობასაც. ერითროპოეტინის პროდუქციის შემცირებიდან გამომდინარე, ვითარდება ნორმოქრომული, ნორმოცისტული ანემია.

პრემენპაუზის პერიოდში მყოფ ქალებში, გონადოტროპინის დეფიციტის კლინიკური გამოვლინება შემდეგია: დისმენორეა, (მოგვიანებით ამენორეა), ალები, ლიბიდოს დაქვეითება, სარძევე ჯირკვლის ატროფია, ვაგინალური სიმშრალე, დისპარეუნია.

პოსტმენპაუზის პერიოდში მყოფ ქალებში კი ვითარდება თავის ტკივილი, მხედველობის დაქვეითება, საერთო სისუსტე (82,87).

რეპროდუქციული ასაკის მქონე ქალებში მიმართავენ სტიმულაციურ თერაპიას გონადოტროპინების გამოყენებით. როგორც ცნობილია, ფოლიკულომასტიმულირებელი ჰორმონი საკვერცხეში ფოლიკულის მომწიფებას, ოვულაციასა და ესტროგენის სინთეზს უწევს ხელს. მალუთეინიზერებელი ჰორმონი ყვითელი სხეულიდან პროგესტერონის გამომუშავებას ასტიმულირებს.

ხოლო, მენოპაუზისა და პოსტმენპაუზის პერიოდში მყოფ ქალებში გონადოტროპინებით ჩანაცვლება ისეთი დაავადებებისა თუ პათოლოგიების წარმოშობის რისკ-ფაქტორს წარმოადგენს როგორიცაა: ძუძუსა და საშვილოსნოს კიბო, ინსულტი, ფილტვის ემბოლია და სხვა (82).

მამაკაცებში ფოლიკულმასტიმულირებელი ჰორმონი სპერმის სეკრეციას ასტიმულირებს, ამრიგად გონადოტროპინების უკმარისობისას რეპროდუქციული ფუნქციის შესანარჩუნებლად სწორედ რეკომბინატულ ფოლიკულმასტიმულირებელ ჰორმონს იყენებენ. არსებობს კვლევები, რომლებმაც დაადასტურა დადებითი კორელაცია ფოლიკულმასტიმულირებელი ჰორმონისა და ქორიონული გონადოტროპინის გამოყენებასა და მამაკაცებში რეპროდუქციული ფუნქციის გაუმჯობესებას შორის (83).

ცენტრალური პიპოგონადიზმის დროს ასევე ტესტოსტერონის ინტრამუსკულარული ინექციები გამოიყენება. FDA-მ (food and drug administration) პიპოგონადიზმით დაავადებულ მამაკაცებში ტესტოსტერონის ანდეკანოატი მიიჩნია საუკეთესო ფორმულად (84,85).

ტესტოსტერონით ჩანაცვლებით მკურნალობას დადებითი გავლენა აქვს ერთეულისა და ლიბიდოზე, თუმცა, ამავე დროს ცნობილია აღნიშნული მკურნალობის ისეთი გვერდითი მოვლენები, როგორიცაა: წინამდებარე ჯირკვლის კიბო, პიპერკოაგულაცია, აპნოე, გინეკომასტია და სხვა (86).

#### თირეოტროპინის უკმარისობა

მეორადი (ცენტრალური) პიპოთირეოზის დროს გამოვლენილი კლინიკური ნიშნები, პირველადის მსგავსად, შემდეგია: წონაში მატება, ბრადიკარდია, საერთო სისუსტე, კანქვეშა ცხიმოვანი ქსოვილის მატება, ყაბზობა, სიცივის აუტანლობა, კონცენტრაციისა და მეხსიერების დაქვეითება, ანემია. არაიშვიათია, პერიორბიტალური შეშუპება (88).

ყურადღება ენიჭება როგორც თტჴ-ის, ისევე თავისუფალი თიროქსინის დაბალ მაჩვენებლებს. მკურნალობა პირველადი პიპოთირეოზის მსგავსად არის ჩანაცვლებითი ხასიათის- ლევოთიროქსინით (89). ბოლო პერიოდში, ყურადღებას იქცევს ტრიიოდთირონინით ჩანაცვლებითი თერაპიის მნიშვნელობა. კვლევები გვაჩვენებს, რომ ლევოთიროქსინისა და ტრიიოდთერაპიის კომბინირებული გამოყენება პიპოთირეოზის მქონე პაციენტებში მკაფიოდ აუმჯობესებს კოგნიტიურ ფუნქციებს. განსაკუთრებული ყურადღება ენიჭება ლევოთიროქსინს, რომელიც აღიარებულია პირველადი და მეორადი პიპოთირეოზის მკურნალობის ოქროს სტანდარტად (90,91).

თირეოტროპინის უკმარისობისას იშვიათად რეკომბინანტული თირეოტროპინი გამოიყენება. რეკომბინანტული თირეოტროპინი, ცნობილი თიროგენის სახელწოდებით, ფარისებრი ჯირკვლის თტჴ-ის რეცეპტორებზე მოქმედებს. ამასთან, იგი წარმატებით

გამოიყენება ფარისებრი ჯირკვლის პაპილარული და ფოლიკულური კარცინომის რეზექციის შემდგომ, იოდით რადიოთერაპიის დაწყებამდე და ასევე ჯირკვლის ნარჩენი ქსოვილიდან თირეოგლობულინის სეკრეციის სტიმულაციის მიზნით (92).

მაშასადამე, რეკომბინანტულ თირეოტროპინს როგორც სამკურნალო, ისევე სადიაგნოსტიკო დირებულება აქვს.

### პროლაქტინის უკმარისობა

როგორც წესი, პროლაქტინის უკმარისობის ნიშნები არამკაფიოა. ეჭვი აღნიშნული ჰორმონის უკმარისობაზე მხოლოდ ლაქტაციის პერიოდში, აგალაქტიის შემთხვევაში ჩნდება. იშვიათად, პროლაქტინის უკმარისობა შიპანის სინდრომის (მშობიარობის შემდგომი ჰიპოტონიური არიზმი) ერთ-ერთი გამოვლინებაა(93).

პროლაქტინის უკმარისობა ასევე შესაძლოა უკავშირდებოდეს დოფამინის აგონისტების, გარკვეული სახის შარდმდენებისა და პირიდოქსინის ხანგრძლივ გამოყენებას. არსებობს კვლევები, რომელიც ავლენს დადებით კორელაციას პროლაქტინის უკმარისობასა და ნიკოტინის ჭარბ მოხმარებას შორის (94).

მკურნალობის მიზნით მიმართავენ გონადოტროპული ჰორმონებით (ფოლიკულმასტიმულირებელი და მალუთეინიზირებელი ჰორმონებით) სტიმულაციას. აგრეთვე, მკურნალობას შესაძლოა ჰქონდეს ჩანაცვლებითი ხასიათი რეკომბინანტული პროლაქტინით; თუმცა, ამ ეტაპზე აღნიშნული მედიკამენტი კვლევის საგანს წარმოადგენს (95-97).

## **თავი 2: გამოკვლევის მასალები და მეთოდები**

### **2.1. გამოკვლევის მასალის ზოგადი დახასიათება**

კვლევა მიმდინარეობდა შ.კ.ს. “ენდოკრინოლოგიის ეროვნული ინსტიტუტი” –ს ბაზაზე 2015 წლის 17 აპრილიდან 2017 წლის 20 მაისამდე.

კვლევაში ჩართვის კრიტერიუმი იყო:

■ ასაკი ≥ 20 წელი; ზრდის პორმონის სრული უკმარისობის შეძენილი ფორმა; (98) პანკიპოპიტუიტარიზმის შემთხვევაში შესაბამისი პორმონული ჩანაცვლებითი თერაპიით (ლევოთიროქსინი, ფლუდროკორტიზონი, დესმოპრესინი) მკურნალობა; იზფ-1-ის დონის ნორმალური მაჩვენებლიდან გადახრა -1.5დან +1.5-მდე სტანდარტული გადახრის ფარგლებში (ასაკისა და სქესის გათვალისწინებით); სმი 22.0- 35.0-კგ/სმ<sup>2</sup> ის ფარგლებში; ზრდის პორმონის მიმართ აუტოანტისხეულების არ არსებობა; დადასტურებული ხელმოწერა კვლევაში მონაწილეობის თანხმობაზე.

გამორიცხვის კრიტერიუმებს წარმოადგენდა:

ორსულობა ან ლაქტაციის პერიოდი ქალებში; ჰიპოფიზის ან სხვა ინტრაკრანიული ადენომის ტენდენცია ზრდისკენ უკანასკნელი 12 თვის მანძილზე (დადასტურებული მაგნიტურ-რეზონანსული ან კომპიტერული ტომოგრაფიის მიერ, კვლევის დაწყებიდან 3 თვით ადრე ); სხვა ქსოვილის ავთვისებიანი სიმსივნე; ნახშირწყლოვანი ცვლის დარღვევა ( გლუკოზის ტოლერანტობის დარღვევა, შაქრიანი დიაბეტი ტიპი 2) ამერიკის დიაბეტის ასოციაციის გაიდლაინების მიხედვით (99); ქალასშიდა წნევის მაღალი მაჩვენებლები; დგიძლის ფუნქციური ცვლის დარღვევა ( ნორმაზე 2-ჯერ მაღალი მაჩვენებლები); თირკმლის ფუნქციური ცვლის დარღვევა ( ნორმაზე 1.5-ჯერ მაღალი მაჩვენებლები); სტატინით მკურნალობა კვლევის დაწყებიდან სულ მცირე 2 თვით ადრე.

თითოეული პაციენტი, ვინც აკმაყოფილებდა კვლევაში ჩართვის კრიტერიუმებს და არ აღენიშნებოდა კვლევიდან გამორიცხვის კრიტერიუმი, აგსებდა სპეციალიზირებულ კითხვარს;

სკრინინგის დღეს პაციენტი იყო უზმოდ გამოკვლევების დაწყებამდე მინიმუმ 10 საათის მანძილზე; მათ უტარდებოდათ შესაბამისი ფიზიკური გამოკვლევა. ვენურ სისხლში კი შესწავლილ იქნა შემდეგი მაჩვენებლები: ზრდის პორმონი, აუტოანტისხეულები ზრდის პორმონის მიმართ, ინსულინისმაგვარი ზრდის ფაქტორი 1 და ინსულინისმაგვარი ზრდის ფაქტორის შემბოჭავი ცილა, ლიპიდური ცვლა (საერთო ქოლესტერინი, დაბალი და მაღალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინები, ტრიგლიცერიდები), გლიკოზირებული ჰემოგლობინი, უზმო ინსულინი და გლუკოზა, ფარისებრი ჯირკვლის ფუნქცია (თტჭ, თთ4), თირკმელზედა ჯირკვლის ფუნქცია (კორტიზოლი, აკტჲ). ორმაგენერგეტიკული რენტგენული აბსორბციომეტრიი კი მოხდა სხეულის აგებულების განსაზღვრა.

კვლევის პირობები დააკმაყოფილა 20-მა პაციენტმა, რომელთა ასაკობრივი ზღვარი 23-60 წლამდე მერყეობდა.

## 2.2. კვლევის კითხვარი:

სკრინინგის დღეს პაციენტების გამოკითხვა ხდებოდა კითხვარის საშუალებით, რომლის მიზანი იყო შემდეგი სახის ინფორმაციის მიღება: ზოგადი მონაცემები (მაგ: ასაკი, სქესი და ა.შ.), ცხოვრების სტილი (მაგ: თამბაქო, ალკოჰოლი, სხვა მავნე წვევები და ა.შ.), დაავადების ანამნეზი და კვლევამდე ჩატარებული მკურნალობა, ფიზიოლოგიური სტატუსი (ორსულობა, ლაქტაცია, უზმოდ ყოფნის პერიოდი და ა.შ.). ამასთან, ვიხელმძღვანელეთ კითხვარით, რომელიც მიზნად ზრდის პორმონის უკმარისობის მქონე პაციენტებში ცხოვრების ხარისხის შეფასებას ისახავდა. (კითხვები შედგენილ იქნა QoL-AGHDA-s საერთაშორისო რეკომენდაციების მიხედვით).

კითხვები შესაძლო „კი/ არა“ პასუხს მოიცავდა (66). ისინი შემდეგნაირი იყო:

- მიჭირს ნებისმიერი საქმის ბოლომდე მიყვანა,
- მაქვს ძილის გაძლიერებული მოთხოვნილება,
- მიჭირს მეგობრების შეძენა,

- მაკლია თავდაჯერებულობა,
- მიჭირს ემოციების მართვა,
- ხშირად მავიწყდება, რისი თქმა მინდოდა,
- ხშირად ძალიან დაძაბული ვარ,
- ზოგჯერ უმიზეზოდ ვარ მოწყენილი,
- ვერიდები უცხო ადამიანებთან ურთიერთობას,
- ხშირად მღლის ჩემი საქმის კეთება,
- უნდა დავაძალო საკუთარ თავს საქმის კეთება,
- მესიურება მღალატობს;

### **2.3. ფიზიკალური გამოკვლევა:**

#### **2.3.1. სასიცოცხლო მაჩვენებლების (არტერიული წნევა, პულსი) განსაზღვრა:**

პაციენტს ესაზღვრებოდა წნევა ორივე ხელზე, დაახლოებით 2 წუთის ინტერვალით. კვლევისთვის ირჩეოდა დომინანტური ხელი. დომინანტურ ხელზე პაციენტს დამატებით ესაზღვრებოდა წნევა 2-ჯერ, 2 წუთიანი ინტერვალის დაცვით. კვლევისთვის ვიყენებდით სამი გაზომვით მიღებულ საშუალო არითმეტიკულ ციფრს. არტერიული წნევის გასაზომად ვიყენებდით ავტომატურ სპიგმომანომეტრს – Microlife BPA80. პაციენტს პულსი ესაზღვრებოდა 1 წუთის მანძილზე.

#### **2.3.2. წონა, სიმაღლე, სხეულის მასის ინდექსი, წელის გარშემოწერილობა:**

პაციენტების აწონვა და სიმაღლის განსაზღვრა ხდებოდა ფეხსაცმლის, ქურთუკისა და მძიმე ტანისამოსის გარეშე. პაციენტების ასაწონად ვიყენებდით სასწორს – TBEC; წონის საზომ ერთეულად ვიყენებდით კილოგრამებს (კგ). სასწორის აწონვის მაქსიმალური ზღვარი 200 კგ-ს შეადგენდა. სიმაღლის საზომ ერთეულად ვიყენებდით

მეტოს (მ). სხეულის მასის ინდექსის (სმი) გამოსათვლელად ვიყენებდით ფორმულას:  
წონა (კგ)/სიმაღლის (სმ<sup>2</sup>).

### **2.3.3. სხეულის შემაღენლობის განსაზღვრა:**

DXA, რომელიც დაფუძნებულია რენტგენის ორფოტონიანი სხივის აბსორბციომეტრიის  
პრინციპზე, საზღვრავს სხეულის ცხიმოვანი, კუნთოვანი და ძვლოვანი ქსოვილის  
მოცულობას. ამრიგად, აღნიშნული მაჩვენებლების შესწავლისას პრიორიტეტი  
სწორედ მას მიენიჭა. ყურადღება მიექცა წელის მალებსა და პროქსიმალური  
ბარძაფის მიდამოებში ძვლის მინერალური მოცულობის შესწავლას. გამოკვლევის  
ჩასატარებლად გამოყენებულ იქნა lunar prodigy primo, general electric, 2008.

### **2.3.4 მაგნიტურ-რეზონანსული ვიზუალიზაცია :**

დანიშნულ იქნა მხოლოდ იმ პაციენტებში, ვისაც ანამნეზში ინტრაკრანიალური  
სიმსივნის არსებობის შემთხვევაში აღნიშნული პროცედურა არ ჩაუტარებია ბოლო  
12 თვის მანძილზე.

## 2.4 ლაბორატორიული გამოკვლევა

### 2.4.1 გენური სისხლის ნიმუში:

ვენური სისხლის ნიმუშის აღება ხდებოდა 10-12 საათიანი ხანგრძლივობის შიმშილის შემდეგ დილის 9:00-11:00 საათის შუალედში, აღებული ნიმუშის ნაწილი ინახებოდა 4°C-ზე. ბიოქიმიური ანალიზები შესრულდა გერმანული წარმოების „Labcorp” BVBA-ის საშუალებით, ჰორმონული კვლევა კი ჰუმანის წარმოების აპარატზე – ELISYS UNO. კვლევაში ჩართვამდე თითოეული პაციენტისთვის ვსაზღვრავდით შემდეგ მაჩვენებლებს:

- ზრდის ჰორმონი (სტიმულაციური ტესტი ინსულინის გამოყენებით)
- აუტოანტისხეულები ზრდის ჰორმონის მიმართ
- ინსულინისმაგვარი ზრდის ფაქტორი
- ინსულინისმაგვარი ზრდის ფაქტორის შემბოჭავი ცილა
- ლიპიდური ცვლა (საერთო ქოლესტერინი, დაბალი და მაღალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინები, ტრიგლიცერიდები)
- გლიკოზირებული ჰემოგლობინი
- ბაზალური ინსულინი
- გლუკოზა უზმოდ  
(ხდებოდა ინსულინრეზისტენტობის ინდექსის (HOMA-IR) გამოთვლა შემდეგი ფორმულით: უზმოდ ბაზალური ინსულინის დონე (mU/mL) + უზმოდ პლაზმის გლუკოზა (მმოლ/ლ) გაყოფილი 22,5-ზე.)
- ფარისებრი ჯირკვლის ფუნქცია (თტჲ, თთ4)
- თირკმელზედა ჯირკვლის ფუნქცია (კორტიზოლი, აკტჲ)

რეპროდუქციული ასაკის მქონე ქალების შემთხვევაში აღებულ იქნა სისხლის ნიმუში ორსულობის გამოსარიცხად

შესაბამის ცხრილებში მოცემულია ლაბორატორიული მონაცემების ნორმის მაჩვენებლები (ზრდის ჰორმონი- ცხრილი 2, იზფ-1 -ცხრილი 3, იზფ შემბოჭავი ცილა3 -ცხრილი 4 , ინსულინი- ცხრილი 5 , ნახშირწყლოვანი ცვლა (უზმო გლუკოზა

და გლიკოზირებული პემოგლობინი) -ცხრილი 6, ლიპიდური ცვლა -ცხრილი 7, ფარისებრი და თირკმელზედა ჯირკვლის პორმონები -ცხრილი 8)

ზრდის პორმონის განსაზღვრისთვის გამოყენებულ იქნა ინსულინის სტიმულაციური ტესტი. წონის გათვალისწინებით, ინსულინის (აქტრაპიდის) შეყვანით 120 წუთის მანძილზე მისი განსაზღვრა მოხდა 7-ჯერ. ზრდის პორმონის განსაზღვრა გულისხმობს მისი რეცეპტორებთან შეკავშირების სიგნალის შესწავლას. სენდვიჩ იმუნოსორბენტული მეთოდი №1 რეცეპტორთან შეკავშირებულ ზრდის პორმონის მოლეკულათა რაოდენობას განსაზღვრავს. ამავე ანალიზის ჩატარებისას, ვლინდება ზრდის პორმონის აუტოანტისხეულები ზრდის პორმონის სეფაროზისადმი იმუნოაფინურობის გზით (101). ზრდის პორმონის საზომ ერთეულად ვიყენებდით ნგ/მლ-ს. იხ. ცხრილი №2.

ცხრილი №2: ზრდის პორმონის ნორმის მაჩვენებელი ზრდასრულებში (ნგ/მლ)

დრო	ნორმა
0 წთ	0-10 ნგ/მლ
სტიმულაციიდან: 15, 30, 45, 60, 90, 120 წთ-ში	> 10 ნგ/მლ

შრატის იზფ-1 ის გამოთვლა ერთმნიშვნელოვად გულისხმობს მისი მთავარი ტრასნაორგერის იზფ-1 ის შემბოჭავი ცილის რაოდენობრივ განსაზღვარასაც. ანალიზი იმუნოფერმენტული გზით ხორციელდება, რომელიც გულისხმობს იზფ-ს იზოლირებას მისი ტრასნაორგერისგან, ანტისხეულის იზფ-1-თან დაკავშირებითა და იზფ-1 ის შემბოჭავი ცილა 3-თან ჯვარედინ რეაქციაში შესვლით (102).

ცხრილი №3: იზო-1 ის ნორმის მაჩვენებლები (ნგ/მლ) :

ასაკი	ნორმა
16-24	182 - 780 ნგ/მლ
25-39	114 - 492 ნგ/მლ
40-54	90 - 360 ნგ/მლ
>55	71 - 290 ნგ/მლ

ცხრილი №4: იზო-1 შემბოჭავი ცილის ნორმის მაჩვენებლები (მკგ/მლ) :

ასაკი	ნორმა
20-35	3.5-7.6 მკგ/მლ
35-40	3.3-6.7 მკგ/მლ
40 წლის ზემოთ	3.3-6.7 მკგ/მლ

შრატის ინსულინის კვლევის არსი შემდეგში მდგომარეობს: მიკროსინჯარა იფარება მონოკლონური ანტისეულით, რომელიც მიმართულია ინსულინის მოლეკულის ანტიგენური უბნისკენ. შემდეგ ისემევა პაციენტის სისხლის ნიმუში, რომელსაც ემატება ის კონიუგატის ხსნარი, რომელიც შეიცავს ფერმენტით მონიშნულ ანტისეულს, რომელიც არის ანტი-ინსულინური ანტისეული, კონიუგირებული ბიოტინთან. შედეგად წარმოიქმნება სენდვიჩ-კომპლექსი. მიკროსინჯარის გამორეცხვის შემდეგ რჩება მხოლოდ შეკავშირებული კონიუგატი. მეორე ინკუბაციური საფეხურის დროს, სტრეპტაგიდინ პეროქსიდაზის ფერმენტული კომპლექსი უკავშირდება ბიოტინ-ანტი-ინსულინურ ანტისეულებს. შეკავშირებული კომპლექსის რაოდენობა პროპორციულია ნიმუშში ინსულინის კონცენტრაციისა. სუბსტრატის დასხმის შემდეგ მიღებული შეფერილობის ინტენსივობა პირდაპირპორციულია პაციენტის სისხლის შრატში ინსულინის კონცენტრაციისა. იხ. ცხრილი №5

ცხრ. №5 უზმოდ და ჭამიდან 2 საათში მიღებული ინსულინის ნორმის მაჩვენებლები, პმოლ/ლ

ინსულინი პმოლ/ლ-ში	ნორმა	ნორმიდან გადახრა
უზმოდ	< 174 პმოლ/ლ	>174 პმოლ/ლ
ჭამიდან 2 საათში	208-1597 პმოლ/ლ	>1597 პმოლ/ლ

გლუკოზის განსაზღვრისთვის გამოყენებულ იქნა გლუკოზოქსიდაზური მეთოდი. გლუკოზის საზომ ერთეულად კი -მმოლ/ლ.

ცხრილი №6 გლუკოზის (მმოლ/ლ) და გლიკოზირებული ჰემოგლობინის (%) ნორმის მაჩვენებლები

მაჩვენებელი	ნორმა
გლუკოზა უზმოდ	3.6-5.5 მმოლ/ლ
გლიკოზირებული ჰემოგლობინი	4.3-6.1%

საერთო ქოლესტერინის განსაზღვრისათვის გამოყენებულ იქნა “CHOD-PAP” მეთოდი (ქოლესტერინის ფერმენტული კალორიმეტრიული ტესტი ლიპიდების გამწმენდი ფაქტორით [LCF]). ამ მეთოდის მეშვეობით ქოლესტერინის განსაზღვრა ხდებოდა ფერმენტული ჰიდროლიზის და ოქსიდაციის შედეგად. ინდიკატორი ყალიბდებოდა წყალბადის პეროქსიდის და 4-ამინოფენაზონისგან, ფენოლისა და პეროქსიდაზის თანაარსებობისას. საერთო ქოლესტერინის საზომ ერთეულად გამოყენებულ იქნა მმოლ/ლ. ევროპის ათეროსკლეროზის ასოციაციის რეკომენდაციით ქოლესტერინის დონე უნდა იყოს  $< 5.15$  მმოლ/ლ-ზე. საერთო ქოლესტერინს ვსაზღვრავდით “ჰუმან”-ის ფირმის “Cholesterol liquicolor” ტესტ ნაკრებით.

ტრიგლიცერიდები ისაზღვრებოდა ის “GPO-PAP” მეთოდით (ტრიგლიცერიდების ფერმენტული კალორიმეტრიული ტესტი ლიპიდების გამწმენდი ფაქტორით [LCF]). ამ მეთოდის მეშვეობით ტრიგლიცერიდების განსაზღვრა ხდებოდა ლიპაზით

ფერმენტული ჰიდროლიზის საშუალებით. ინდიკატორი ყალიბდებოდა წყალბადის პეროქსიდის, 4-ამინოანტიპირინის და 4-ქლოროფენოლიდან პეროქსიდაზის კატალიზური ზემოქმედების შედეგად. ტრიგლიცერიდების საზომ ერთეულად ვიყენებდით მმოლ/ლ-ს. (103). ტრიგლიცერიდების დონეს ვსაზღვრავდით “ჰუმან”-ის ფირმის “Triglycerides liquicolor –mono”ტესტ ნაკრებით.

მაღალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინები განისაზღვრა “CHOLESTEROL liquicolor” ტესტ ნაკრებით. ქილომიკრონების, ძალიან დაბალი სიკვრივის ლიპოპროტეინების და დაბალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინების დალექვა ხდებოდა ფოსფორისმჟავის და მაგნიუმის ქლორიდის დამატებით. ცენტრიფუგირების შემდეგ, სითხე შეიცავდა მაღალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინების ფრაქციებს. მსლ-ის საზომ ერთეულად გამოყენებულ იქნა მმოლ/ლ.

დაბალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინების გამოსათვლელად ვიყენებდით საერთო ქოლესტერინის, მსლ-ის კონცენტრაციისა და ტრიგლიცერიდების კონცენტრაციას. დსლ-ის განსაზღვრისთვის ვიყენებდით ფრიდვალტისა და თანაავტ. მიერ მოწოდებულ ფორმულას (104): მის საზომ ერთეულად ასევე ვიყენებდით მმოლ/ლ-ს.

კლინიკური თვალსაზრისითა და ამერიკელ კლინიცისტ ენდოკრინოლოგთა და ლიპიდური ცვლის შემსწავლელი ასოციაციების მიერ შემუშავებულ გზამკვლევებზე დაყრდნობით (105), ლიპიდურ ცვლაზე დაკვირვებისას დიდი მნიშვნელობა მიენიჭა დსლ-ის მაჩვენებლისა და საერთო ქოლესტერინი/მსლ-ის თანაფარდობის შესწავლას. იხ. ცხრილი №7.

#### ცხრილი №7: ლიპიდური პროფილის ნორმის მაჩვენებლები

ლიპიდური სპექტრი	ნორმა (მმოლ/ლ)
საერთო ქოლესტერინი	2.59-5.15
დსლ	<2.56
ტრიგლიცერიდები	<1.68

მსლ	>1.03
საერთო ქოლესტერინი/მსლ	<4.2

ფარისებრი და თირკმელზედა ჯირკვლის ჰორმონების განსაზღვრა ხდებოდა ჰუმანის წარმოების აპარატზე – ELISYS UNO.

ცხრილი №8 .ფარისებრი და თირკმელზედა ჯირკვლის ჰორმონების ნორმის მაჩვენებლები.

მაჩვენებელი	ნორმა
თრჟ (TSH)	0.27-4.2 სე/ლ
თო4 (FT4)	11.97-21.88 პმოლ/ლ
კორტიზოლი	63.4-535.17 ნმოლ/ლ
აკტჟ (ACTH)	9 -52 პგ/მოლ

## 2.5 პაციენტების განაწილება ჯგუფებად

ჩართვისა და გამორიცხვის კრიტერიუმების გათვალისწინებით, კვლევაში ჩაერთო 20 მდედრობითი და მამრობითი სქესის პაციენტი, ზრდის ჰორმონის შეძენილი უკმარისობითა და ანამნეზში ინტრაკრანიალური ადენომექტომიით. 14 პაციენტში ქირურგიული ჩარევა განპირობებული იყო კრანიოფარინგიომით, 4 პაციენტში – პროლაქტინომით, ხოლო 2 შემთხვევაში კი სიმსივნის სახე სრულფასოვნად დადასტურებული არ იყო. (ერთ-ერთ შემთხვევაში სავარაუდო იყო მენინგიომის არსებობა).

პაციენტების ჯგუფებად განაწილება მოხდა რანდომული გზით. მათი დაყოფა მოხდა ორ მთავარ ჯგუფად- სამკურნალო და საკონტროლო.

სამკურნალო ჯგუფის პაციენტები იღებდნენ რეკომბინანტული ზრდის ჰორმონის პრეპარატს (სხვა ჰორმონთა ჩანაცვლებითი თერაპიის პარალელურად). ზრდის ჰორმონის პრეპარატის შეყვანა ხდებოდა ყოველდღიურად ერთხელ, კანქვეშ. პრეპარატის საწყისი დოზირება წარმოადგენდა 0,033 მგ/კგ-ს.

ხოლო საკონტროლო ჯგუფის პაციენტები არ იღებდნენ ადნიშნულ პრეპარატს. ისინი იტარებდნენ მკურნალობას სხვა ჰორმონთა ჩანაცვლებითი პრეპარატებით. ორივე ჯგუფის თითოეული პაციენტი იღებდა ლევოთიროქსინს საშუალოდ 50-75 მკგ-ს დღეში. ამასთან, სამკურნალო ჯგუფის 2 პაციენტი იღებდა დესმოპრესინს (2-2 წვეთი ინტრანაზალურად 2-ჯერ დღეში), საკონტროლო ჯგუფიდან მხოლოდ 1 პაციენტი. თითოეული პაციენტი იმყოფებოდა კარდიოლოგის დაკვირვების ქვეშ.

პაციენტების ზოგადი დახასიათება მოცემულია ცხრილში №9

ცხრილი №9 პაციენტების ზოგადი დახასიათება ჯგუფების მიხედვით.

	სამკურნალო ჯგუფი	საკონტროლო ჯგუფი
რაოდენობა	10	10
სქესი	ქ-8 მ-2	ქ-3 მ-7
სმი (კგ/მ²)	27.6 +2.8	27.4 +3.9
ჰიპოპიტუიტარიზმის გამომწვევი მიზეზი	ინტრაკრანიალური ადენომექტომია (ანამნეზი n=8- კრანიოფარინგიომა, n =2 პროლაქტინომა)	ინტრაკრანიალური ადენომექტომია (ანამნეზი n =6 კრანიოფარინგიომა, n =2 პროლაქტინომა, n =2 უცნობია)
ჰიპოპიტუიტარიზმის ხანგრძლივობა	2 წელი +- 3თვე	2 წელი+- 5თვე

## 2.6 კვლევის მიმდინარეობა

კვლევა დაყოფილი იყო 2 პერიოდად: სკრინინგისა და მკურნალობის პერიოდი.

სკრინინგის პერიოდი - 8 კვირამდე, მკურნალობის პერიოდი კი 100 კვირამდე გაგრძელდა. კვლევის სრული ხანგრძლივობა სულ 108 კვირას წარმოადგენდა.

სკრინინგის პერიოდში შეგროვდა პაციენტის ანამნეზი და ჩატარდა ზემოთ აღნიშნული კლინიკო-ლაბორატორიული კვლევები. კვლევაში ჩართვის შემდეგ, ყველა პაციენტი ფლობდა ინფორმაციას კვლევის შესახებ.

როგორც სამკურნალო, ისევე საკონტროლო ჯგუფის პაციენტები მუდმივად იმყოფებოდნენ ექიმის დაკვირვების ქვეშ. ექიმთან ვიზიტის სიხშირე შემდეგნაირი იყო: კვლევის პირველი წლის მანძილზე 3 თვეში ერთხელ, მეორე წლის მანძილზე კი 6 თვეში ერთხელ.

პაციენტებს მკურნალობის დაწყებამდე და 24 თვის თავზე დაურიგდათ ფსიქოემოციური მდგომარეობის შესასწავლი კითხვარი, რომელიც მოიცავდა კითხვებს ძილზე, საკვების მირთმევაზე, გუნება-განწყობაზე.

გარდა ზემოაღნიშნულისა, თითოეული ჯგუფის პაციენტებს როგორც კვლევის დაწყების წინ, ისე ვიზიტების მანძილზე ესაზღვრებოდა შემდეგი პარამეტრები: წონა, არტერიული წნევა, პულსი, სუნთქვის სიხშირე, ტემპერატურა.

## 2.7 სტატისტიკური ანალიზი

კვლევის ფარგლებში ბიოლოგიური და ფიზიკური მახასიათებლების მარკერებისთვის გამოთვლილი იყო საშუალო მაჩვენებლები და სტანდარტული გადახრა. Spearman-ის

კორელაციით განვსაზღვრეთ ქაგშირი ზრდის პორმონის დონესა და ლიპიდური ცვლის დარღვევას შორის. კლინიკური მახასიათებლების საშუალო მაჩვენებლების, ასევე პაციენტის კუნთოვან-ძვლოვან სისტემასა და მეტაბოლურ ცვლაზე ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენის შედარება მოხდა “one way ANOVA” მეთოდოლოგიით. განსხვავების სტატისტიკური სანდოობა შეფასდა t-ტესტის გამოყენებით.  $p$  მნიშვნელობა  $<0,05$ -ზე და  $t$ -ტესტი  $>2$  მიღებულ იქნა, როგორც სტატისტიკურად სარწმუნო. სტატისტიკური ანალიზი განხორციელდა SPSS 20.0 (SPSS, Inc., Chicago, IL) პროგრამული პაკეტით.

### თავი 3 გამოკვლევის შედეგები

კვლევაში ჩაერთო 20 მდედრობითი და მამრობითი სქესის პაციენტი.

კვლევაში ჩართული პირების კვლევის დაწყებამდე არსებული საერთო მახასიათებლები და სტანდარტული გადახრა მოცემულია ცხრილში №10.

ცხრილი №10 კვლევაში მონაწილე პაციენტების დახასიათება კვლევის დაწყებამდე

საკვლევი კომპონენტები	კვლევაში მონაწილე პაციენტები
რაოდენობა	20
ასაკი (წელი)	40.21 $\pm 9.45$
წონა (კგ)	77.67 $\pm 15.2$

სიმაღლე (სმ)	167.27 ±6.2
სმი (ჯ/გ2)	27.67 ±5.39
წელის გარშემოწერილობა. (სმ)	104.52 ±15.31
სისტოლური წნევა	131.39 ±11.15
დიასტოლური წნევა(მმ.გწყ.სვ)	75.5 ±9.78
იზფ-1 ხგ/მლ	192.27 ±10.75
იზფ-1შემბოჭველი ცილა 3 მჯგ/მლ	54.78 ±7.77
ზრდის პორმონი (შესაბამისად, შვიდჯერადი გაზოვით, 0, 15, 30, 45, 60, 90, 120წთის ფარგელბში) ხგ/მლ	0.9 ±0.75, 4.1 ±2.2, 5.3 ±2.4, 4.4 ±1.17, 2.2 ±1.25, 2.15 ±0.76, 2.45 ±1.13
აუტოანტისხეულები ზრდის პორმონის მიმართ	არ აღინიშნებოდა
ოტჰ სე/ლ	1.23 ± 0.77
FT4 პმლ/ლ	8.31 ± 2.23
აკტჰ პგ/პმლ	11.2 ±2.27
კორტიზოლი ნმლ/ლ	69.31 ±15.56

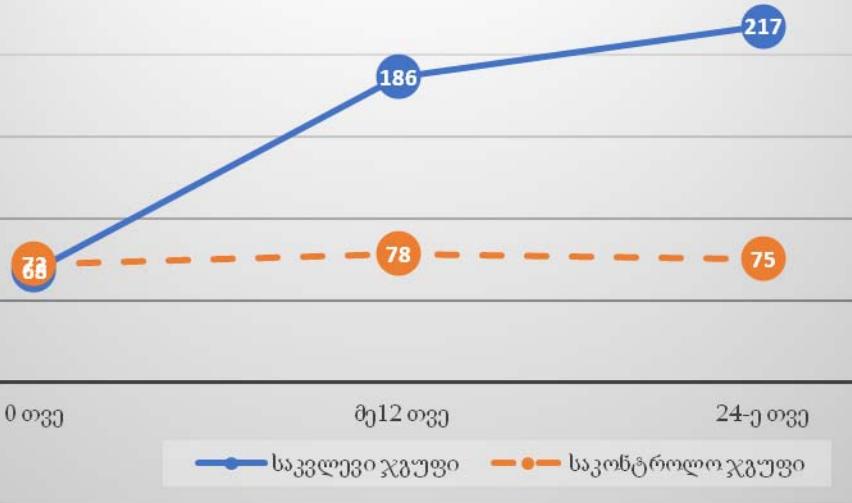
ინსულინი (მმოლ /ლ)	58.17 ±8.83
გლუკოზი (მმოლ / ლ)	4.8 ±1.26
HOMA-IR	3.27 ±2.15
საერთო ქოლესტერინი( მმოლ /ლ )	5.24 ±2.23
ტრიგლიცერიდები ( მმოლ /ლ)	1.88 ±0.75
გსლ(მმოლ /ლ)	1 ±0.59
დსლ (მმოლ /ლ)	3.44 ±0.64

კვლევის დაწყებამდე და მიმდინარეობის მე-12 და 24-ე თვეებზე განისაზღვრა რეკომენდაციული ზპჩთ-ის კორელაცია ყველა საკვლევ მახასიათებელთან როგორც საკვლევ, ისევე საკონტროლო ჯგუფში.

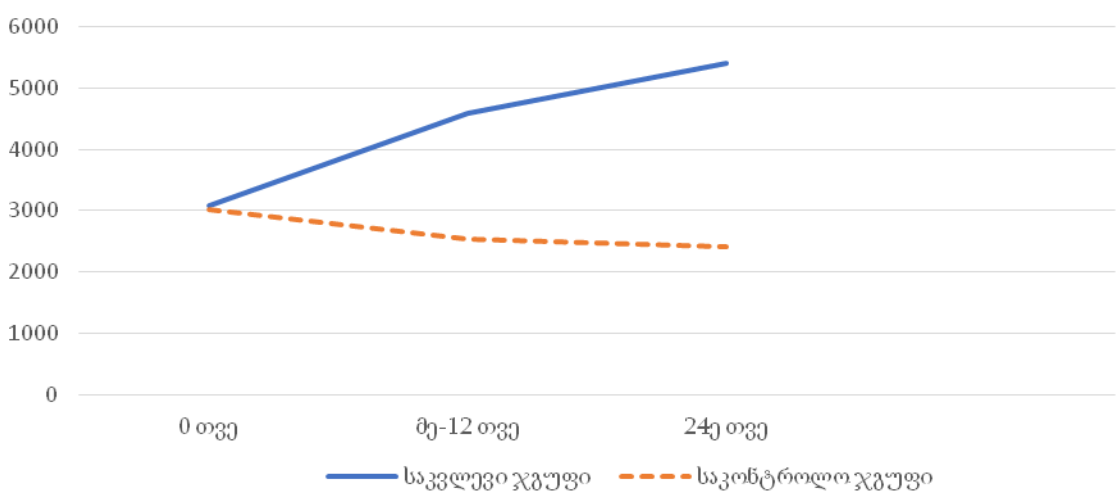
### რეკომენდაციული ზრდის პორმონი და იზფ-1 / იზფ1 შემბოჭავი ცილა

ვინაიდან, იზფ-1 და იზფ1-ის შემბოჭავი ცილა 3 წარმოადგენს ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის ეფექტის შეფასების ერთ-ერთ ყველაზე ინფორმატიულ მარკერებს, მათზე დაკვირვება მუდმივად მიმდინარეობდა კვლევის თითოეულ საფეხურზე. ცხადია, საკვლევ ჯგუფში არსებული მონაცემები შედარებულ იქნა საკონტროლო ჯგუფთან. საკვლევ ჯგუფში იზფ-ის 2.9-ჯერ ( $p<0.0001$ , T-6.21) და იზფ შემბოჭავი ცილის 2.6-ჯერ მატება, ( $p<0.0001$ , T-6.1) საკონტროლო ჯგუფთან შედარებით ცხადყოფს ზპჩთ-ის დროს იზფ-1-ის გამომუშავებაზე პასუხისმგებელი ღვიძლის უჯრედების მაღალ რეაქტიულობას. გრაფიკებში 5ა და 5ბ ნათლადად აღნიშნული ამ მაჩვენებლების განსხვავებული მონაცემები და ტენდენცია ზრდის პორმონით ნამკურნალებ და საკონტროლო ჯგუფის პაციენტებს შორის.

გრაფიკი # 5 ა. იზპ-1(ნგ/მლ) მონაცემები მკურნალობის  
დაწყებამდე და დაწყებიდან მე-12 და 24-ე თვეები



გრაფიკი # 5 ბ. იზ31-შემბოჭავი ცილა 3 (მგ/მლ) მონაცემები  
მკურნალობის დაწყებამდე და დაწყებიდან მე-12, 24-ე  
თვეებზე



## **რეკომენდაციული ზრდის პორტფოლიო და ლიპიდური ცვლის მონაცემები**

ზპზთ-ის ზეგავლენა ლიპიდურ ცვლაზე შეფასდა კვლევის დაწყებამდე- 0 თვეზე და მიმდინარეობის 12 თვისა და 24 თვის შემდგომ ვადაზე. გამოვლინდა ცვლადი კორელაცია ჩანაცვლებით თერაპიასა და ლიპიდური პროფილის მაჩვენებლებს შორის. ცხადია, საკვლევი ჯგუფის შედეგები შედარდა საკონტროლო ჯგუფთანაც. მე-12 თვემდე მნიშვნელოვანი განსხვავება საკვლევ და საკონტროლო ჯგუფს შორის არ დაფიქსირებულა, (იხილეთ ცხრილი № 11)

ცხრილი №11 საკვლევი და საკონტროლო ჯგუფების პაციენტების ლიპიდური ცვლის ასახვა, კვლევის დაწყებიდან მე-12 თვეზე.

საკვლევი ჯგუფი

საკონტროლო ჯგუფი

	თვე 0	თვე 12	თვე 0	თვე 12
საერთო ქოლესტერინი	5.44 ±1.1მმოლ/ლ	5.34 ±0.9მმოლ/ლ	4.96 ±1.2მმოლ/ლ	4.9 ±0.97მმოლ /ლ
მსლ	0.8 ±0.7მმოლ/ლ	1 ±0.8მმოლ/ლ	1.2 ±0.98 მმოლ/ლ	1.2 ±1.1მმოლ/ლ
დსლ	3.55 ±1.3მმოლ/ლ	3.65 ±1.5მმოლ/ლ	3.1 ±1.12მმოლ/ლ	3.2 ±1.3მმოლ/ ლ
ტრიგლიცერიდი	2.2 ±0.56მმოლ/ლ	2.4 ±0.4მმოლ/ლ	1.5 ±0.9მმოლ/ლ	1.6 ±0.7მმოლ/ ლ

როგორც ცხრილში ჩანს, მე-12 თვის ვადაზე საკვლევ ჯგუფში დსლ და ტრიგლიცერიდები მცირედ მომატებულია, ხოლო საერთო ქოლესტერინი შემცირებულია, 0 თვეზე მიღებულ იმავე მონაცემებთან შედარებით, საკონტროლო ჯგუფშიც კი ზემოაღნიშნული მონაცემების მატების ტენდენციას ასახავს დსლ-ის და ტრიგლიცერიდის ფრაქციაში.

რაც შეეხება, მსლ-ს, მიღებულმა შედეგმა საკვლევ ჯგუფში მატების ტენდენცია, ხოლო საკონტროლო ჯგუფში უცვლელი დინამიკა გვიჩვენა.

საკვლევ ჯგუფში, ზრდის პორმონის საინექციო დოზის შეცვლა არ იქნა მიზანშეწონილი. საკვლევი და საკონტროლო ჯგუფის პაციენტებს მიეცათ რეკომენდაცია ფიზიკური აქტივობისა და დიეტოთერაპიის (მაგიდა №9) დაცვასთან მიმართებაში.

არსებული შედეგები ცხადყოფს, რომ საკვლევ ჯგუფში პირველი 12 თვის მანძილზე მომატებულია როგორც ტრიგლიცერიდის, ისევე დსლ-ის დონე, საერთო ქოლესტერინის მაჩვენებელმა კი- კლების, ხოლო მსლ-ის მაჩვენებელმა ზრდის დინამიკა გამოავლინა. თუმცა მნიშვნელოვანია, რომ საკვლევ ჯგუფში მე- 12 თვის

ბოლოს ქოლესტერინი/მსლ-ის თანაფარდობა და ათეროგენობის ინდექსი(დსლ/მსლ) შემცირდა.

კვლევის 24-ე თვეზე საკვლევ ჯგუფში ლიპიდური ცვლის მონაცემები განსხვავებული აღმოჩნდა მე-12 თვეზე მიღებული მონაცემებისგან. 24-ე თვეზე, ტრიგლიცერიდის მაჩვენებელმა შეინარჩუნა ზრდის ტენდენცია,(p<0.05, T-2.41) მე-12 თვეზე მიღებული მაჩვენებლის მსგავსად, საერთო ქოლესტერინის მაჩვენებელი კი რომელიც მე-12 თვეზე კლების ტენდენციით გამოვლინდა, ამჯერად მცირედ მომატებული აღმოჩნდა, (p<0.05, T-2.68) ხოლო დსლ-ის მაჩვენებელი თუ კი მე-12 თვეზე მომატებული იყო, 24-ე თვეზე საგრძნობლად შემცირებული აღმოჩნდა საწყის მაჩვენებელთან შედარებით 0.4 მმოლ/ლ-ით, (p<0.01, T-2) ხოლო მსლ გამოირჩეოდა მყარი მატების ტენდენციით.(p<0.03, T-3.7).

24-ე თვის ვადაზე, საერთო ქოლესტერინი/ მსლ თანაფარდობა 6.8-დან 4.5-მდე შემცირდა.

რაც შეეხება კვლევის 24-ე თვეზე საკონტროლო ჯგუფში მიღებულ შედეგებს, მე-12 თვეზე მიღებულ შედეგებთან შედარებით, მომატებულია როგორც ტრიგლიცერიდის, ისევე დსლ და საერთო ქოლესტერინის მაჩვენებლები, ხოლო მსლ-ის მაჩვენებელი კი შემცირებულია. ამრიგად, კვლევის ბოლოს, საკონტროლო ჯგუფში მიღებული ლიპიდური ცვლის ოთხივე მაჩვენებელი გაუარესების ტენდენციით გამოირჩევა, გაიზარდა როგორც დსლ-ის მაჩვენებელი, ისევე საერთო ქოლესტერინი/ მსლ-ის თანაფარდობა 4.1-დან 5.5-მდე.

საკვლევ ჯგუფში ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ლიპიდურ ცვლაზე კვლევის 0, მე-12, და 24-ე თვის ვადაზე ასახულია გრაფიკში №6. ცხრილი № 12 კი ასახავს საკვლევ და საკონტროლო ჯგუფებში მიღებული მონაცამების შედარებას.

ცხრილი №12 საკვლევი და საკონტროლო ჯგუფების შედარება ლიპიდური ცვლის მაჩვენებლების მიხედვით, კვლევის დაწყებამდე- (0 თვეზე) და მიმდინარეობის მე-12 და 24-ე თვეებზე

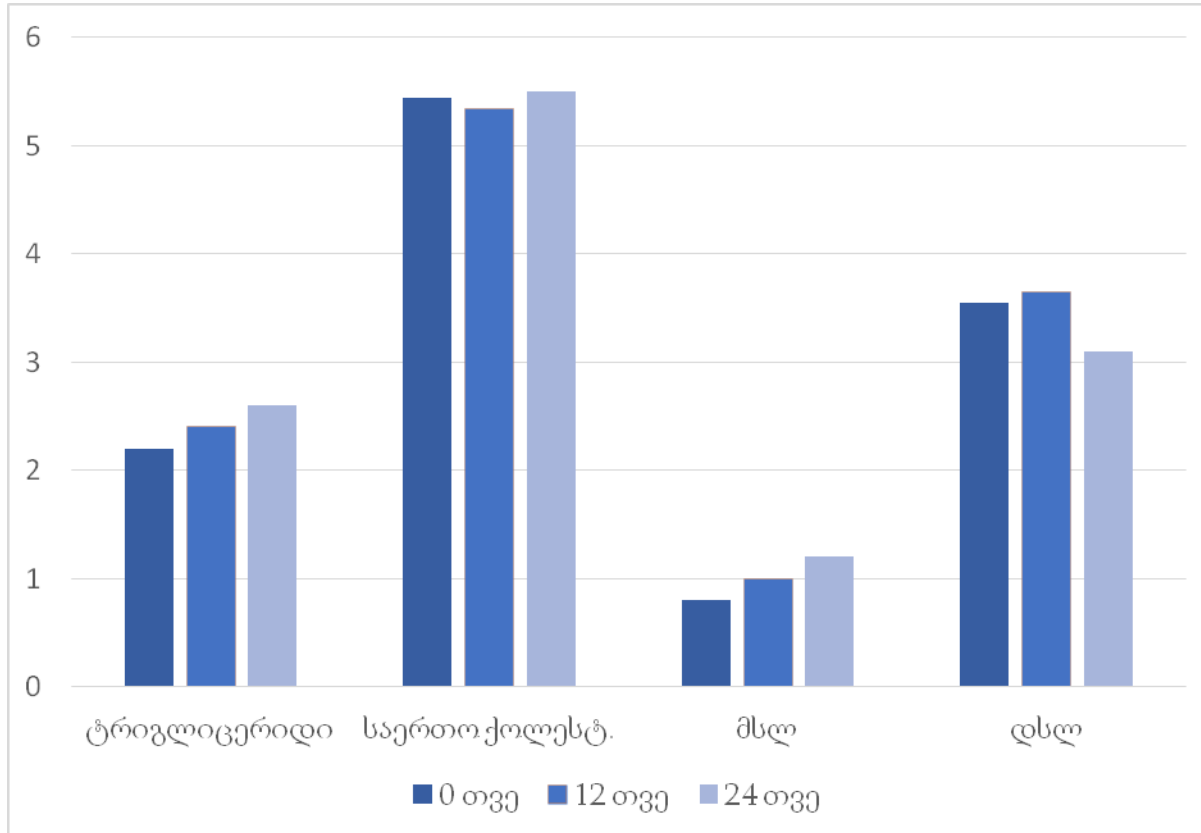
საკვლევი ჯგუფი

საკონტროლო ჯგუფი

	0 ოვე	8-12 ოვე	24 ოვე	0 ოვე	8-12 ოვე	24 ოვე
ტრიგლიცერი დი	2.2±0.56 მმოლ/ლ	2.5 ± 0.4მმოლ/ლ	2.6 ±0.3 მმოლ/ლ	2 ±1.2 მმოლ/ლ	1.5 ±0.9 მმოლ/ლ	1.6 ±0.7 მმოლ/ლ
საერთო ქოლესტერინი	5.44 ±1.0მმოლ/ ლ	5.34 ± 0.9 მმოლ/ლ	5.5 ±2.34 მმოლ/ლ	4.96 ±1.2მმოლ/ლ	4.8 ±0.97 მმოლ/ლ	5 ±2.25მმოლ/ლ
გსლ	0.8 ±0.7მმოლ/ ლ	1 ± 0.8მმოლ/ ლ	1.2 ±1.2 მმოლ/ლ	1.2 ±0.98 მმოლ/ლ	1.1 ±0.1 მმოლ/ლ	0.9. ±0.67მმოლ/ლ
ფსლ	3.55 ±1.3მმოლ/ ლ	3.65 ± 1.5მმოლ/ ლ	3.1 ±1.34 მმოლ/ლ	2.7 ±0.76 მმოლ/ლ	3.1 ±1.12 მმოლ/ლ	3.9 ±1.3 მმოლ/ლ

გრაფიკი №6 ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ლიპიდურ ცვლაზე,  
0, 8-12, და 24-ე ოვეს ვადაზე საკვლევ

## ჯგუფები

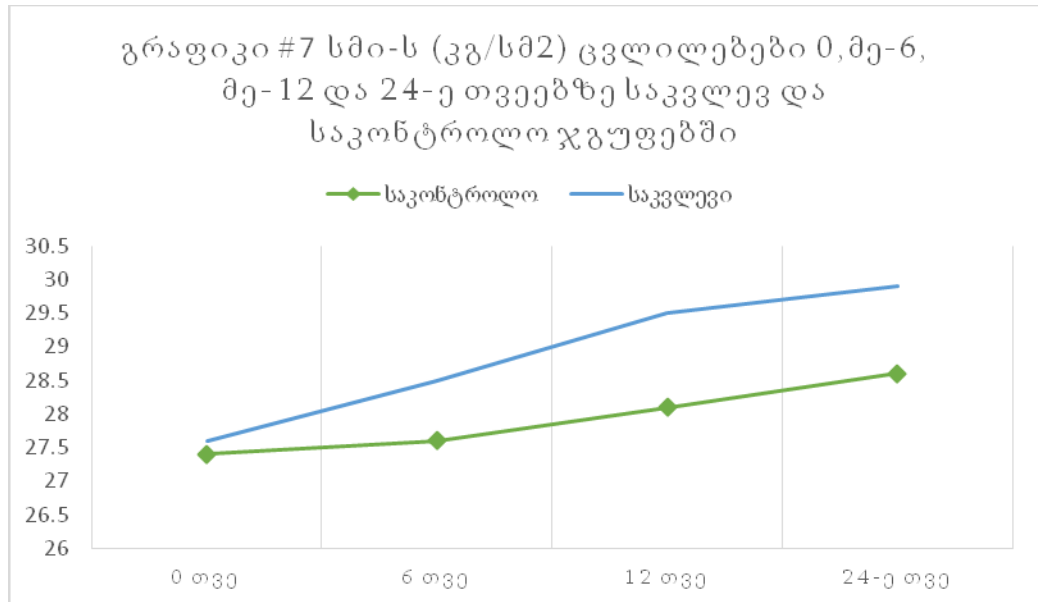


მონაცემები მოცემულია სტანდარტული გადახრის გათვალისწინებით. საზომი ერთ: მმოლ/ლ

## რეკომენდაცული ზრდის პორტონი და სხეულის მასის ინდექსი

ჩვენთ-ის მიმდინარეობისას, მონიტორინგი როგორც საკვლევი, ისევე საკონტროლო ჯგუფის პაციენტების სმი-ზე მუდმივ რეჟიმში განხორცილდა. ფიზიკური დატვირთვა და დიეტოთერაპია მსგავსი გახლდათ ორივე ჯგუფის წარმომადგენლებში. საკვლევ ჯგუფში დაფიქსირდა, სმი-ის მატების ტენდენცია, რაც აღწერილია გრაფიკში №7 (p

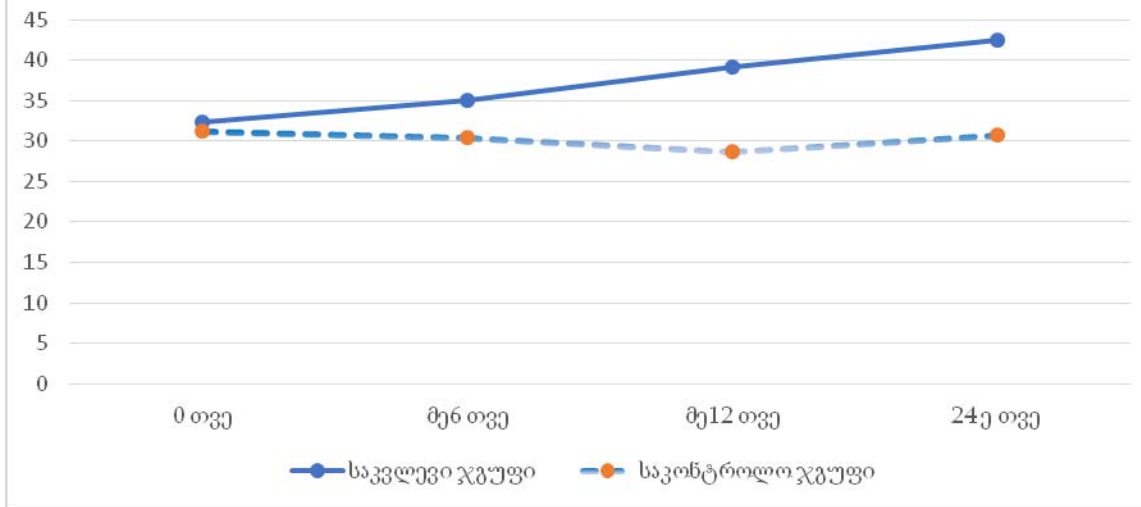
<0.053). რაც შეეხება, საკონტროლო ჯგუფს, ამ ჯგუფშიც სმი-ის მატებას პქონდა ადგილი, თუმცა ნაკლები ხარისხით.



### ცხიმოვანი, გუნთოვანი და ძვლოვანი ქსოვილის მოცულობა

სმი-ის აღწერის შემდგომ საინტერესო იყო ცხიმოვანი, გუნთოვანი და ძვლოვანი ქსოვილის თავისებურებების შესწავლა, DXA აპარატის საშუალებით. მიღებული შედეგები თანხვდებოდა სმი-ის მატებას საკვლევ ჯგუფში კვლევის 0, მე-6, მე-12, და 24-ე თვეებზე. საკვლევ ჯგუფში აღინიშნა მთლიანი სხეულის ცხიმოვანი ქსოვილის პროცენტულობის მატება, საკონტროლო ჯგუფში კი ეს ცვლილებები უმნიშვნელო აღმოჩნდა ( $p = 1.12$ ,  $T=2.5$ ). იხილეთ გრაფიკი №8.

გრაფიკი #8 მთლიანი სხეულის ცხიმოვანი ქსოვილის  
პროცენტულობა საკვლევ და საკონტროლო ჯგუფებში



მონაცემები მოცემულია %-ში

ამასთან, საკვლევ ჯგუფში აღსანიშნავია ისიც, რომ ცხიმოვანი პროცენტულობის მატება სახეზეა სხეულის ყველა ნაწილში. შესწავლილ იქნა : ტორსის, ქვედა კიდურის, გინოიდური და ანდროიდული ნაწილების ცხიმოვანი გადანაწილება (%), რომელიც ასახულია ცხრილში №13.

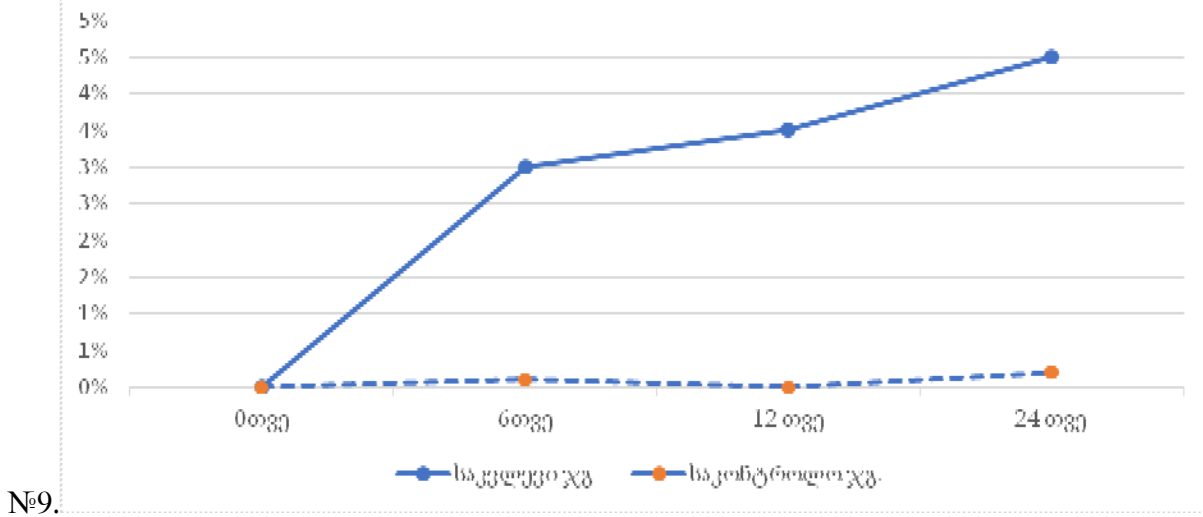
ცხრილი №13 სხეულის სხვადასხვა ნაწილის ცხიმოვანი გადანაწილება (%) საკვლევი ჯგუფის პაციენტებში

	0 თვე	მე6 თვე	მე12 თვე	24 თვე
ქვედა კიდურები	28.12 ± 5.41	30.4 ± 3.45	38.34 ± 4.56	40.0 ± 3.67
ტორსი	38.24 ± 7.88	43.33 ± 4.44	45.67 ± 5.98	47.9 ± 5.67
ანდროიდული ნაწილი	42.21 ± 8.72	43.3 ± 5.56	48.8 ± 5.99	50.5 ± 7.77

გინოდური ხაშილი	35.11 ±4.45	40.8 ±5.9	45.7 ±4.78	44.8 ±5.55
მთლიანი სხეული	32.3 ±6.65	35.5 ±5.45	39.9 ±7.34	42.5 ±8.88

რაც შეეხება კუნთოვანი ქსოვილის თავისებურებებს, ზპზ-ზ გვაჩვენა მნიშვნელოვანი სხვაობა საკონტროლო ჯგუფთან შედარებით. საკვლევ ჯგუფში აღინიშნა კუნთოვანი ქსოვილის მოცულობის მკვეთრი მატება განსაკუთრებით კი კვლევის პირველ თვეებში, საკონტროლო ჯგუფში კი ეს მაჩვენებელი შეუცვლელი აღმოჩნდა ( $p<0.0001$ ,  $T = -2.21$ ). იხილეთ გრაფიკი

გრაფიკი №9 კუნთოვანი ქსოვილის მატების პროცენტული ცვლილება საკვლევ და საკონტროლო ჯგუფებში. (ცვლევის 0, 6, 12 და 24 თვეების ვალაზე)

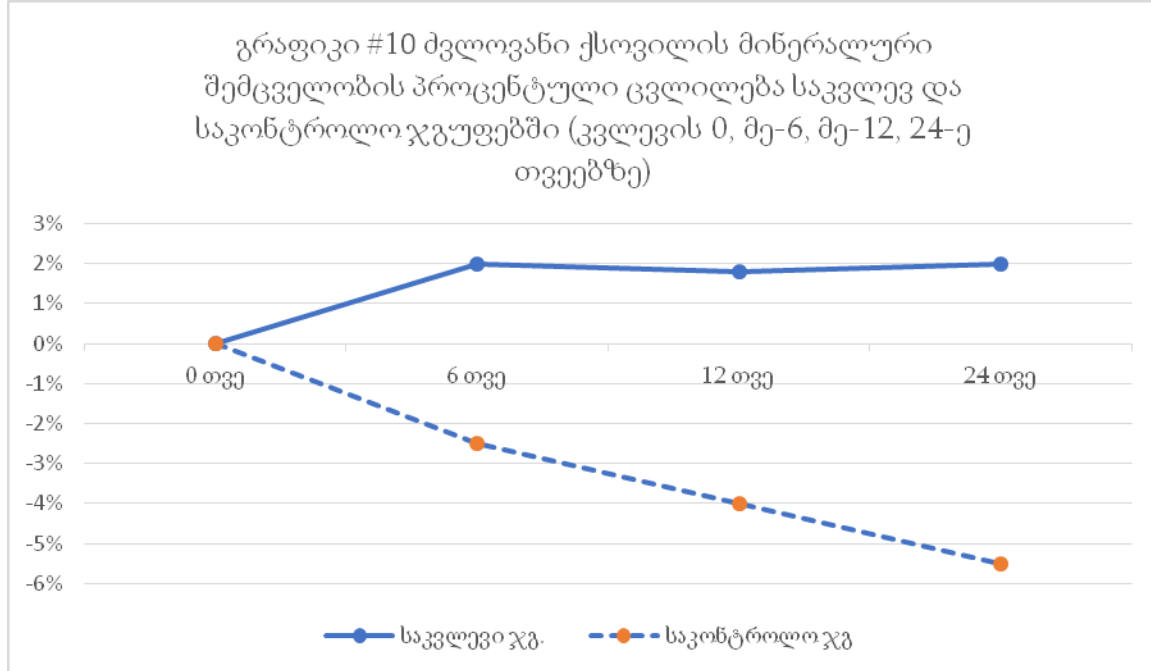


№9.

#### მონაცემები მოცემულია %-ში

ძვლოვანი ქსოვილის შესაფასებლად გამოვიყენეთ ძვლოვანი ქსოვილის მინერალური შემცველობის მარკერი (BMC). კვლევის საწყის ეტაპზე, საკვლევ ჯგუფში ძვლოვანი ქსოვილის მინერალური შემცველობის თანდათანობითი მატებაა აღნიშნული. აღნიშნული მაჩვენებელი კვლევის ბოლომდე ინარჩუნებს მატების ტენდენციას. საკონტროლო ჯგუფში კი ეს მაჩვენებელი მკვეთრ დაქვეითებას

გვაჩვენებს, კვლევის ნებისმიერ ეტაპზე ( $P = 0.18$ ,  $T = -1.37$ ). მონაცემები იხილეთ გრაფიკში №10.



### ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენა ინსულინსა და გლიკოზირებულ ჰემოგლობინზე

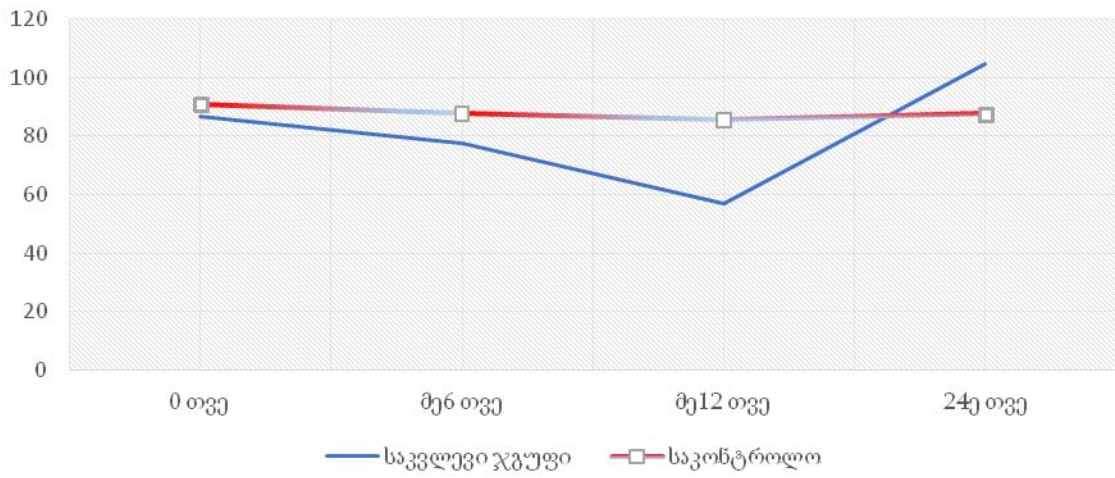
საკვლევ ჯგუფში აღინიშნა ინსულინის მაჩვენებლის თავდაპირველი უმნიშვნელო შემცირება, მოგვიანებით კი – მატება, რამაც მსუბუქი ინსულინორეზისტენტობის, როგორც გვერდითი მოვლენის ჩამოყალიბება განაპირობა. საკონტროლო ჯგუფში კი ინსულინის მაჩვენებელი მხოლოდ უმნიშვნელოდ შეიცვალა (იხ. გრაფიკი 11).

ამავე დროს, შედარებულ იქნა გლიკოზირებული ჰემოგლობინის მონაცემებიც. გამოიკვეთა აღნიშნული მაჩვენებლის მცირედი მატების ტენდენცია საკვლევ

ჯგუფში- 5,2%დან 5,8 %მდე, ( $p=0,5$ ,  $T=1,5$ ), საკონტროლო ჯგუფში კი გლიკოზირებული ჰემოგლობინი ფაქტობრივად არ შეცვლილა.

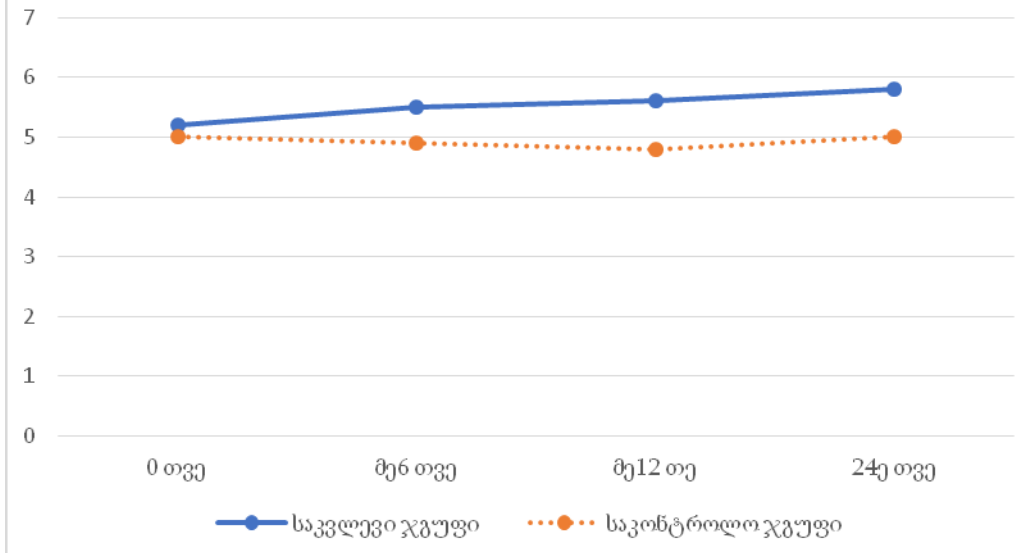
აღსანიშნავია, რომ საკვლევი ჯგუფის პაციენტებში გლიკოზირებული ჰემოგლობინის მაჩვენებელი ცალსახად არ ყოფილა მკვეთრი და შესაბამისად, პაციენტის ჯანმრთელობისთვის საჭიანო (იხ.გრაფიკი №12).

გრაფიკი #11 ინსულინის\* მაჩვენებლის შედარება საკვლევ და საკონტროლო ჯგუფებში.



\*მაჩვენებელი ასახულია პმოლ/ლ-ში.

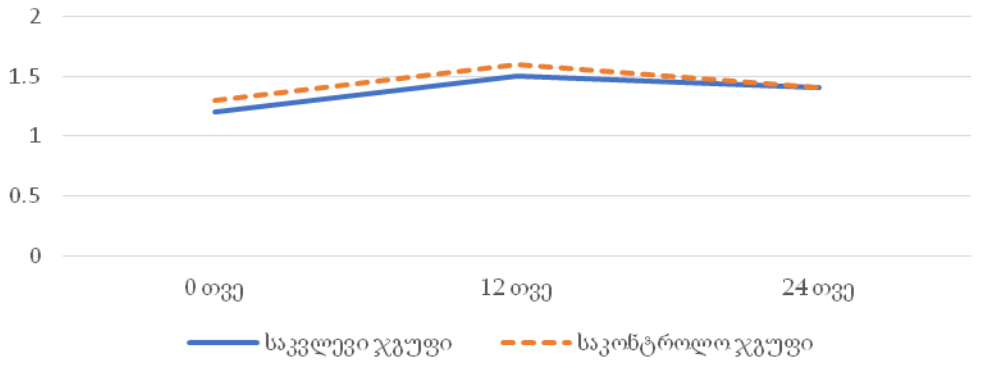
გრაფიკი #12 გლიკოზირებული ჰემოგლობინის (%)  
მაჩვენებლის შედარება საკვლევ და საკონტროლო  
ჯგუფებში.



#### ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპია და თირეოტროპული პორმონი

რეკომენდაციული ზრდის პორმონის მიღებასთნ ერთად, ყველა პაციენტი ( საკვლევი და საკონტროლო ჯგუფი) იღებდა ლევოთიროქსინის ინდივიდუალურ დოზას (50-75 მგგ). სწორად, ამიტომ საჭიროდ მივიჩნიეთ თტჴ-ზე დაკვირვება. თტჴ-თან მიმართებაში, სამკურნალო და საკონტროლო ჯგუფებს შორის ცვლილებები უმნიშვნელო აღმოჩნდა ( $p <0.05$ ,  $T = 1.5$ ). ზპ-ს თტჴ-თან ურთიერთქმედების მიუხედავად, საკვლევ და საკონტროლო ჯგუფს შორის განსხვავება არც ლაბორატორიულად, არც კლინიკურად არ გამოვლენილა. იხ. გრაფიკი №13

გრაფიკი #13 თირეოტროპული ჰორმონის  
ცვლილებები ზრდის ჰორმონით ნამცურნალებ და  
საკონტროლო ჯგუფებში



### ზრდის ჰორმონი და ცხოვრების ხარისხის შეფასება

კითხვარი, რომელიც საკვლევი და საკონტროლო ჯგუფის პაციენტებს დაურიგდათ კვლევის ბოლოს, იმეორებდა კითხვებს, რომელიც მათ კვლევის დასაწყისში დაესვათ. დათვლილ იქნა „კი“ და „არა“ პასუხების რაოდენობა ორივე ჯგუფში. შედეგები იხილეთ ცხრილებში №14 და №15.

კვლევის დასაწყისში დეპრესიასთან, შრომისუუნარობასა და საერთო სისუსტესთან დაკავშირებულ „კი/არა“ კითხვებზე გაცემული პასუხების მიხედვით სხვაობა ფაქტობრივად არ აღინიშნებოდა (ცხრილი № 13), ხოლო კვლევის ბოლოს საკვლევი და საკონტროლო ჯგუფების პაციენტების ფსიქომოციური სტატუსის ამსახველი შედეგი განსხვავებული აღმოჩნდა.

ზემოთ-ზე მყოფი პაციენტების უმრავლესობამ ცხოვრების ხარისხის მხრივ უკეთესი შედეგი აჩვენა, საკონტროლო ჯგუფთან შედარებით. საკვლევი ჯგუფის პაციენტების 80%-მა გასცა პასუხი „არა“ ყველა იმ კითხვას, რომელიც ცხოვრების დაბალ ხარისხს უკავშირდებოდა, ამრიგად საკვლევი ჯგუფის 80%-მა (8 პაციენტმა) ფსიქომოციური სტატუსის შემაფასებელ კითხვებს დამაკმაყოფილებელი პასუხა გასცა, ხოლო საკონტროლო ჯგუფში ამავე კითხვებზე პასუხის გაცემისას დამაკმაყოფილებელი შედეგი პაციენტთა მხოლოდ 30%-მა (3 პაციენტმა) გვაჩვენა.

ცხრილი № 14 ცხოვრების ხარისხის შეფასება პვლევის დასაწყისში

საპვლევი ჯგუფი	საკონტროლო ჯგუფი
----------------	------------------

	კი	არა	კი	არა
ზიქირს ნებისმიერი საქმის ბოლომდე მიყვანა	=8	=2	=9	=1
მაქვს ძილის მოთხოვნილება	=5	=5	=7	=3
ზიქირს მეგობრების შეძენა	=7	=3	=8	=2
მაკლია თავდაჯერებულობა	=5	=5	=5	=5
ზიქირს ემოციების მართვა	=4	=6	=6	=4
ხშირად მავიწყდება, რისი თქმა მინდოდა	=7	=3	=6	=4
ხშირად ძალიან დაძაბული ვარ	=8	=2	=8	=2
ზოგჯერ უმიზეზოდ ვარ მოწყენილი	=3	=7	=5	=5
ვერიდები უცხო ადამინებთან	=5	=5	=3	=7

ურთიერთობას				
ხშირად მდღის ჩემი საქმის კეთება	=9	=1	=9	=1
უნდა დაგაძალო საკუთარ თავს საქმის კეთება	=8	=2	=8	=2
მეხსიერება მღალატობს	=4	=6	=6	=4

ცხრილი № 15 ცხოვრების ხარისხის შეფასება კვლევის ბოლოს

საკვლევი ჯგუფი	საკონტროლო ჯგუფი
----------------	------------------

	კი	არა	კი	არა
მიჭირს ნებისმიერი საქმის ბოლომდე მიყვანა	=1	=9	=4	=6
მაქს ძილის მოთხოვნილება	=2	=8	=6	=4
მიჭირს მეგობრების შეძენა	=0	=10	=2	=8
მაკლია თავდაჯერებულობა	=1	=9	=4	=6
მიჭირს ემოციების მართვა	=2	=8	=5	=5

ხშირად მავიწყდება, რისი თქმა მინდოდა	=1	=9	=6	=3
ხშირად ძალიან დაძაბული ვარ	=2	=8	=2	=8
ზოგჯერ უმიზეზოდ ვარ მოწყენილი	=1	=9	=5	=5
კერიდები უცხო ადამინებთან ურთიერთობას	=1	=9	=3	=7
ხშირად მდლის ჩემი საქმის კეთება	=2	=8	=6	=4
უნდა დავაძალო საკუთარ თავს საქმის კეთება	=3	=7	=8	=2
მეხსიერება მღალატობს	=4	=6	=7	=3

თავი 4 გამოკვლევის შედეგების განხილვა

აღნიშნული კვლევის მიზანი იყო ზრდის პორმონის უკმარისობის მქონე ზრდასრულ პაციენტებში ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენის შესწავლა მეტაბოლურ და პორმონულ ცვლაზე, ამასთან მნიშვნელოვანი იყო დაგვეძგინა პაციენტების ფსიქომოციური სტატუსი.

საქართველოში აღნიშნული კვლევა წარმოადგენს ზრდასრულ პაციენტებში ზრდის პორმონით ჩანაცვლებითი თერაპიის გავლენის შემსწავლელ ნოვატორულ კვლევას. რიგ ასპექტებში, ჩვენს კვლევაში მიღებული შედეგები მიესადაგებოდა უცხოელი მკვლევარების მსგავსი კვლევების შედეგებს, თუმცა, ჩვენი კვლევის ფარგლებში გამოვლინდა განსხვავებული მონაცემებიც, რომელიც ჩვენ ეთნიკური, ხუტრიციული სტატუსისა და გარემო ფაქტორების სპეციფიკურობით ავხსენით.

მიუხედავად იმისა, დაემთხვა თუ არა ჩვენი კვლევის შედეგები სხვა მკვლევარების ნაშრომებს, მიღებულმა მონაცემებმა უთუოდ გამოავლინა, რომ ზპჩ მნიშვნელოვან გავლენას ახდენს მეტაბოლურ სტატუსზე, სხეულის შემადგენლობასა და ცხოვრების ხარისხზე ზპუ-ს მქონე პირებში.

#### **4.1 ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპია და იზფ-1/იზფ1 შემბოჭავი ცილა**

ზპჩ-ის ეფექტურობის დასადგენად ყველაზე სანდო მარკერი იზფ-1 არის; შესაბამისად სწორედ მასზე დაკვირვება წარმოადგენდა ჩვენი კვლევის მიზანს.

ჩვენი კვლევის შედეგების შესაბამისად, იზფ-1-მა დაახლოებით 3-ჯერ მოიმატა საწყის მაჩვენებელთან შედარებით, რამაც დაამტკიცა ზპჩ-ის წარმატებულობა.

განსაკუთრებით მკაფიო იყო მატება კვლევის საწყის სტადიაზე, როდესაც იზფ 1-ის მაჩვენებელმა 2,3-ჯერ მოიმატა. სქესისა და ასაკის მიხედვით მკაფიო განსხვავება არ გამოვლენილა.

საკონტროლო ჯგუფში იზფ-1-მა ცვლილება არ განიცადა.

ზპჩთ-ის დროს, იზფ-1-ის მატება ფიქსირდება სხვა მსგავს კვლევებში. მ. ბილერისა და თანაავტორების კვლევაში, (106) გახანგრძლივებული მოქმედების მქონე რეკომენდაციული ზრდის პორმონით 26 კვირიანი მკურნალობის შედეგად იზფ-1-მა მოიმატა  $-2.00 +/- 2.60$  -დან  $1.47 +/- 2.6$ -მდე. 12 თვის შემდეგ კი აღნიშნული მონაცემი  $1.98 +/- 2.4$ -მდე გაიზარდა. პაციენტები იდებდნენ ზრდის პორმონის ინექციებს კვირაში ერთხელ, დოზით  $0.04$  მგ/კგ.

იზფ1 -ის შემბოჭავი ცილა იზფ-თან შეკავშირებით ახდენს მის ტრანსპორტირებას სისხლის ნაკადიდან სამიზნე ქსოვილებამდე, ამრიგად, იზფ-1-ის იზოლირებულად გამოკვლევა, აღნიშნული ცილის რაოდენობრივი დადგენის გარეშე მნიშვნელობას კარგავს.

ჩვენი კვლევის ფარგლებში, საკვლევ ჯგუფში გამოვლინდა ამ მაჩვენებლის  $1,8\text{-ჯერ}$  მატება, რამაც ზპჩთ-ის დადებით გავლენას კიდევ ერთხელ გაუსვა ხაზი.

საკონტროლო ჯგუფში გამოვლინდა აღნიშნული ცილის კლება. ჩვენი კვლევის აღნიშნული შედეგიც თანხვედრაში აღმოჩნდა სხვა მსგავსი კვლევის მონაცემებთან. . კ. რეინოლდსმა და თანაავტორებმა თავიანთ კვლევაში ზპჩთ-ის ეფექტურობა სწორედ იზფ- 1 შემბოჭავი ცილის დაახლოებით  $3\text{-ჯერ}$  მატებით ( $1,874$  დან  $3,520$  მდე) ახსნეს (107).

## 4.2 ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპია და ლიპიდური ცვლა

24 თვიანმა კვლევის შედეგებმა გვაჩვენა, რომ ზპჩთ განსხვავებულ გავლენას ახდენს ლიპიდური ცვლის სხვადასხვა მაჩვენებელზე.

ცალსახად დამაკმაყოფილი შედეგი გვაჩვენა მაღალი სიმკრივის ლიპოპროტეინებმა. ადსაშნავია, რომ მაღალი სიმკვირის ლიპოპროტეინებზე ზრდის პორმონის ზეგავლენა ჯერ კიდევ კვლევის დასაწყისშივე გამოვლინდა და ასევე გაგრძელდა, საკონტროლო ჯგუფისგან განსხვავებით, სადაც ამ მაჩვენებლის კლება დაფიქსირდა. საკვლევ ჯგუფში დაბალი სიკვრივის ლიპოპროტეინების შემცირება კვლევის მეორე ნაწილში გამოვლინდა, რამაც ცხადყო, რომ სასურველი შედეგების მისაღებად აუცილებელია სულ მცირე 24 თვიანი მკურნალობის კურსის ჩატარება.

ლიპოპროტეინებისგან განხვავებით, ტრიგლიცერიდებისა და საერთო ქოლესტერინის ცვლადებთან მიმართებაში, ზრდის პორმონის დადებითი ზემოქმედება არ გამოვლინდა. ჩვენს კვლევაში, როგორც საკვლევ, ისევე საკონტროლო ჯგუფებში საერთო ქოლესტერინის მაჩვენებელმა არასტაბილური დინამიკა გვაჩვენა. თუკი კვლევის შუა პერიოდში, მისმა საშუალო მაჩვენებელმა საკვლევის ჯგუფის პაციენტებში დაიკლო, მომდევნო 12 თვის მანძილზე მოიმატა. ტრიგლიცერიდებისა და საერთო ქოლესტერინის მატების მიზეზი თამამად შესაძლოა უკავშირდებოდეს ზრდის პორმონის თერაპიით გამოწვეულ გლუკოზის ტოლერანტობის დარღვევას. თუნდაც მცირედ მომატებული გლუკოზა, ინსულინორეზისტენტობის ფონზე მარტივად გარდაიქნება ტრიგლიცერიდად და საერთო ქოლესტერინად. ამ მხრივ, ჩვენი მონაცემები ემთხვევა ფ. სალომონის და თანაავტორების კვლევის მონაცემებს (108). მათ კვლევაში 12 თვიანმა აღნიშნულმა თერაპიამ მაღალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინების მატება და დაბალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინების შემცირება, თუმცა, მეორე მხრივ, ტრიგლიცერიდების მატება გამოავლინა, და ამ მხრივ ცხადყო, რომ ზრდის პორმონით მკურნალობა ლიპოპროტეინებზე წარმატებით მოქმედებს. მცირედ, განსხვავებული აღმოჩნდა ს.ა ბეშიასა და თანაავტ. მიერ ჩატარებული 36 თვიანი კვლევის შედეგი, რომელმაც გვაჩვენა რეკომბინანტული ზრდის პორმონის ყოველდღიური ინექციებმა (0,04მგ/კგ) ლიპიდური ცვლის ყველა მაჩვენებელზე დადებითი გავლენა იქონია (109).

როგორც ცნობილია, ამერიკელ კლინიცისტ ენდოკრინოლოგთა ასოციაციისა (AACE) და ლიპიდების შემსწავლელი სხვა ასოციაციების მიერ შემუშავებული თანამედროვე გზამკვლევების მიხედვით (105), დისლიპიდემიის მართვაში გადამწყვეტი მნიშვნელობა ენიჭება დსლ-ის მაჩვენებელსა და საერთო ქოლესტერინი/მლს-ის თანაფარდობაზე დაკვირვებას. ჩვენი კვლევის ფარგლებშიც ყურადღება სწორედ არსებული მაჩვენებლების გაუმჯობესებაზე გამახვილდა. საკვლევ ჯგუფში შემცირდა როგორც დსლ-ის მაჩვენებელი, ისევე საერთო ქოლესტერინი/მსლ-ის თანაფარდობა, რამაც ცხადყო ზპზ-ის დადებითი გავლება ლიპიდურ ცვლაზე.

ამრიგად, ჩვენს კვლევაში მონაწილე პაციენტებში მიღებული შედეგი შესაძლოა მცირედ განსხვავებულია უცხოელი მკვლევარების მიერ წარდგენილი მონაცემებისგან,

თუმცა, თამამად შეიძლება ითქვას, რომ ჩვენი კვლევის შედეგები არანაკლებად წარმატებული აღმოჩნდა.

#### **4.3 ზრდის პორმონის ჩანაცვლებითი თერაპია სმი და სხეულის შემადგენლობა**

ჩვენი კვლევის ფარგლებში, სხეულის კუნთოვანი, ცხიმოვანი და ძვლოვანი მასა გამოვიკვლიუთ DXA-თი. ცნობილია, რომ სმი მჭიდროდ კორელირებს თითოეულ მათგანთან, ამრიგად საინტერესო იყო მისი დინამიკის შესწავლაც.

აღინიშნა, რომ ზპჰთ-ის გავლენით ცხიმოვანმა მასამ კვლევის დასაწყისში უმნიშვნელო, კვლევის მომდევნო ეტაპებზე კი მკაფიო მატების ტენდენცია გამოავლინა. აღნიშნული კორელაცია გამოვლინდა როგორც მთელ სხეულთან, ისე რეგიონების მიხედვით დაყოფილ ცხიმოვან მასასთან, განსაკუთრებით კი ქვედა კიდურებში, თუმცა, ცხიმოვანი მასის მატება ასევე ტორსის, გინოიდურ და ანდროიდულ ნაწილებშიც აისახა.

ცხიმოვანმა მასამ საკვლევ ჯგუფში ერთმნიშნელოვნად მოიმატა, ამ მხრივ იგი ნათელს პფენს ამავე ჯგუფის პაციენტებში ტრიგლიცერიდების მატების ფენომენს, თუმცა, მეორე მხრივ, გამორიცხავს ზრდის პორმონის დადებით გავლენას ცხიმოვანი მასის განაწილების გაუმჯობესებაზე. ჩვენი კვლევის შედეგები გამორიცხავს, ვ. ჩავესის და მისი თანაავტორების კვლევის მონაცემს, რომელიც ასახავს 12 თვიანი ზპჰთ-ს შედეგად ცხიმოვანი მასის მნიშვნელოვან შემცირებას (110). თუმცა, მეორე მხრივ, დარღინის და მისი თანაავტორის კვლევა კითხვის ნიშნის ქვეშ აყენებს ჩანაცვლებითი ზრდის პორმონის მიერ ცხიმოვან ქსოვილზე დადებით გავლენას. მათი კვლევის თანახმად, ცხიმოვანი ქსოვილის შემცირება ზრდის პორმონით ნამკურნალები პაციენტების მხოლოდ გარკვეულ ნაწილში ვლინდება, თანაც აღნიშნული ავტორები ამტკიცებენ, რომ ზპჰ-ის მქონე პირებში ადიპოციტების მოცულობაა მომატებული და არა მათი რიცხვი (111). შესაბამისად, გამოითქავა გარაუდი, რომ ზპჰთ ადიპოციტების მოცულობას ამცირებას და არა- მათ რაოდენობას. ამრიგად, ჩვენი პაციენტების შემთხვევაში ცხიმოვანი ქსოვილის ზრდა

შესაძლოა ადიპოციტების რაოდენობის მატებით აიხსნებოდეს, თუმცა, შესაძლოა ადიპოციტის მოცულობაზე ზპჩთ-მ იქმნია კიდევ მცირე გავლენა. აღნიშნული საკითხი ჯერ კიდევ შესასწავლია.

რაც შეეხება ძვლოვან მასას, საკონტროლო ჯგუფთან შედარებით, საკვლევ ჯგუფში გამოვლინდა ძვლის მინერალური შემცველობის საგრძნობი მატება. ზრდის ტენდენცია განსაკუთრებით მკაფიო იყო კვლევის დასაწყისში, თუმცა, მან მატების დინამიკა კვლევის ბოლომდე შეინარჩუნა.

ძვლის მინერალურ სიმკვრივეზე დადებითი გავლენის გამო, რეკომბინანტული ზრდის პორმონი ოსტეოპოროზისა და ოსტეოპენიის პრევენციის მორიგ საშუალებადაც კი შეგვიძლია განვიხილოთ.

საკვლევი ჯგუფის პაციენტებში აღინიშნა კუნთოვანი ქსოვილის მატების ტენდენცია, რაც აიხსნება ზრდის პორმონის მიერ კუნთოვანი ცილის სინთეზითა და ნიტროგენის რეტენციით, რის შედეგადაც იმატებს კუნთის ზომა და ძალა (112). საკვლევი ჯგუფის პაციენტებმა აღნიშნეს ფიზიკურ აქტივობებში ჩართულობა და ენერგიის საგრძნობი მატება.

საკონტროლო ჯგუფში ცხიმოვანი, ძვლოვანი თუ კუნთოვანი ქსოვილის პარამეტრები მხოლოდ უმნიშვნელოდ იქნა შეცვლილი, ამრიგად, მკაფიოდ გამოიყო ზრდის პორმონის მნიშვნელოვანი გავლენა აღნიშნული ქსოვილის მოცულობების ცვლილებაზე.

ზემოაღნიშნულიდან გამომდინარე, გასაკვირი არ არის საკვლევ ჯგუფის პაციენტებში სმი-ის მაჩვენებლების მატება.

სმი-ის მატება შესაძლოა ზოგადი თვალსაზრისით სასურველ შედეგად არ მიჩნეულიყო, თუმცა, ჩვენი კვლევის შემთხვევაში ნათელია, რომ სმი-ის მატება კუნთოვანი ქსოვილის მნიშვნელოვანი გაზრდითაა გამოწვეული, შესაბამისად ამგვარი შედეგი შესაძლოა არც კი იქნას მიჩნეული უარყოფით გამოსავლად.

#### **4.4 ზრდის პორტფოლიოს ჩანაცვლებითი თერაპია და ნახშირწყლოვანი ცვლა**

ჩვენი კვლევის ფარგლებში, ნახშირწყლოვანი ცვლის აღწერისთვის მართებულად გლიკოზირებული პემოგლობინის განსაზღვრა მივიჩნიეთ. გლუკოზის ცვლის დარღვევა საკვლევი ჯგუფის ყველა პაციენტში მკაფიო იყო, რაც თანხვედრაში გახდავთ კიმისა და მისი თანაავტორების ნაშრომთან (113), რომლის მიხედვით ზპზთ გლუკოზოსადმი ტოლერანტულობის გაუარესებასა და გლიკოზირებული პემოგლობინის მატებას იწვევს.

ცნობილია ზრდის პორტფოლიოს ზეგავლენა გლუკონეოგენეზის გაძლიერებასა და კუნთების მიერ გლუკოზის ათვისების დათრგუნვაზე. საკონტროლო ჯგუფში გლიკოზირებული პემოგლობინი უცვლელი ან მხოლოდ უმნიშვნელოდ შეცვლილი დარჩა. აღნიშნული შედეგები ცხადყოფს ზრდის პორტფოლიოს გავლენას გლიკოზირებული პემოგლობინის მატებაზე.

ჩვენი კვლევის ფარგლებში, ინსულინის მონაცემებიც შევისწავლეთ. მისი საშუალო მაჩვენებელი საკვლევი ჯგუფის პაციენტებში თავდაპირველად შემცირდა, მოგვიანებით კი მოიმატა, თუმცა ინსულინის ცვალებადობა ნაკლებ მნიშვნელოვნად იქნა მიჩნეული. ინსულინი ზპუ-ის მქონე პაციენტებში არასტაბილური ტენდენციით გამოირჩევა, ამრიგად, ჩვენი კვლევის ფარგლებში, მასზე დაკვირვება მხოლოდ ზოგადი მდგომარეობის აღწერის მიზნით მოხდა.

ჩვენმა კვლევამ გაიზიარა სხვა მსგავსი კვლევის მონაცემები და ცხადყო, რომ ნახშირწყლოვანი ცვლის დარღვევა ზპზ-ის ერთ-ერთი გვერდითი მოვლენაა.

## 4.5 ზრდის პორტფოლიოს ჩანაცვლებითი თერაპია და ცხოვრების ხარისხი

ზპუ-ის მქონე პაციენტებს დეპრესიისგან მიღრეპილება საკმაოდ ხშირ შემთხვევაში აღენიშნებათ. ფსიქოემოციური ხასიათის ცვლილებები იმდენად მკაფიოდ ვლინდება, რომ ჯერ კიდევ 1998 წლიდან ამ მდგომარეობის შესწავლის მიზნით მრავალი კვლევა ტარდება (114-117).

მულტიცენტრული კვლევების შემთხვევაში, ცხოვრების ხარისხის შესაფასებლად გამოიყენება 8 ტიპის კითხვარი : მოკლე ფორმა-36, ნოთინგპემის ჯანმრთელობის პროფილი, დაავადების გავლენის, ცხოვრების სრულფასოვნების, მენტალური დადლილობისა და თვითშეფასების შკალა, დეპრესიის შკალა და ზრდის პორტფოლიის უკმარისობის მქონე პაციენტების სპეციალური კითხვარი (118,119).

ჩვენი კვლევის ფარგლებში გამოყენებულ იქნა ეს უკანასკნელი. კითხვარი მოიცავს კითხებს “კი/არ” პასუხებით. მდგომარეობა ფასდებოდა სწორედ გაცემული პასუხების დაჯამებული ქულების მიხედვით. კითხვები დასმულ იქნა კვლევის დასაწყისში საკვლევი და საკონტროლო ჯგუფის მქონე პაციენტებში. იმთავითგვე, გაცემულ პასუხებს შორის განსხვავება არ გამოვლენილა.

ცხადია, კვლევის ბოლოს ჩვენ ისევ დაგსვით იგივე კითხვები როგორც საკვლევ, ისევე საკონტროლო ჯგუფის პაციენტებში. ამ შემთხვევაში, საკვლევი ჯგუფის პაციენტებში უარყოფითი პასუხი ისეთ კითხვებზე რომელიც ეხება საქმის ბოლომდე მიყვანის სიძნელეს, უძილობას და ენერგიის უკმარისობას 50%-ით აღემატებოდა საკონტროლო ჯგუფის პაციენტების ამავე სახის პასუხებს, რითაც დადასტურდა ზპუ-ს დადებითი გავლენა ცხოვრების ხარისხის ამაღლებაზე.

ჩვენი კვლევის მონაცემები თანხვედრაში აღმოჩნდა მალიკისა და თაავტ. მიერ. ჩატარებულ მსგავს კვლევასთან (120). 36-თვიანი ხანგრძლივობის კვლევაში ზპუ-ს მქონე 120 პაციენტი მონაწილეობდა. გამოყენებულ იქნა ზემოთ აღნიშნული 8 სახის კითხვარის კომბინაციური კითხვები. კითხვარმა გამოავლინა ენერგიულობაზე, კარგ განწყობაზე, მაღალი და ძილზე დამაკმაყოფილებელი შედეგი საკვლევი პაციენტების 87%-ში, საკონტროლო ჯგუფის პაციენტებში კი ეს მაჩვენებელი მხოლოდ 20%-ს გაუტოლდა.

ზრდის პორტფოლიო დადებითი გავლენა ცხოვრების ხარისხის გაუმჯობესებაზე ჩვენი კვლევის ფარგლებშიც თვალსაჩინო გახდა.

აღნიშნული საკითხი ჩვენი კვლევის შედეგებს შორის ერთ-ერთი თვალსაჩინო აღმოჩნდა, რამაც კიდევ ერთხელ დაამტკიცა ფსიქოსოციალური ასპექტის შესწავლის აუცილებლობა მსგავსი ტიპის კვლევის ჩატარებისას.

და ბოლოს, რაც შეეხება ზპზ-ის გავლენას თტპ-ის მაჩვენებელზე, ეს საკითხი ჩვენი კვლევის ფარგლებში სათანადოდ არ იქნა შეფასებული. ჩვენ დავაკვირდით ზპზ-ის გავლენას თტპ-ზე ზპუ-ის მქონე პირებში, რომლებიც ლევოთიროქსინით მკურნალობდნენ. თტპ-ის მაჩვენებლები საკვლევ და საკონტროლო ჯგუფებში მსგავსი აღმოჩნდა, როგორც კვლევის დასაწყისში, ისევე ბოლოს. საინტერესო იქნებოდა ზპზ-ის თტპ-ზე გავლენის შესწავლა პიპოპიტუიტარიზმის მქონე იმ პაციენტებში, რომლებიც ლევოთიროქსინის არ იღებენ. ასევე, მნიშვნელოვანია ზპზ-ის ზეგავლენის დადგენა პიპოფიზის სხვა პორტფოლიოს მაჩვენებლებზე. ვიმედოვნებოთ, რომ მომავალში აღნიშნულ საკითხსაც სათანადოდ შევისწავლით.

### დასკვნები:

- 1) ზრდის პორტფოლიოს ჩანაცვლებითი თერაპია დადებით გავლენას ახდენს ლიპიდური ცვლის მნიშვნელოვანი მაჩვენებლების- დაბალი და მაღალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინების ცვლაზე.
- 2) გამოვლინდა დადებითი კორელაცია ზრდის პორტფოლიოს ჩანაცვლებით თერაპიასა და ძვლის მინერალურ შემცველობას შორის. ამაზე დაყრდნობით, შესაძლოა ჩანაცვლებითი ზრდის პორტფოლიო მივიჩნიოთ ოსტეოპოროზის პრევენციის საშუალებადაც კი.
- 3) ლიპოლიზური აქტივობის მიუხედავად, ზრდის პორტფოლიოს ჩანაცვლებითმა თერაპიაშ შესაძლოა არ იქნიოს დადებითი გავლენა ცხიმოვანი ქსოვილის მოცულობის

შემცირებაზე. აღნიშნული შესაძლოა უკავშირდებოდეს ზრდის პორტონით მკურნალობის ფონზე გლუკოზის ტოლერანტობის დარღვევას.

4) ზრდის პორტონის ჩანაცვლებითი თერაპია დადგებით გავლენას ახდენს ფსიქოლოგიური სტატუსის გაუმჯობესებაზე. აღნიშნული ხელს უწყობს ფიზიკურ აქტივობებში ჩართულობასა და ცხოვრების ხარისხის ამაღლებას ზრდის პორტონის უკმარისობის მქონე პირებში.

### პრაქტიკული რეკომენდაციები:

- პიპოფიზის ადენომექტომიის შემდგომ ან სხვა ეტიოპათოგენეზით განპირობებული პიპოპიტუიტარიზმის დროს, ზრდის პორტონის უკმარისობის სკრინინგის მიზნით, საჭიროა განისაზღვროს ზრდის პორტონის რაოდენობა სისხლში.
- ზრდის პორტონის უკმარისობის მქონე პაციენტებში რეკომბინანტული ზრდის პორტონის გამოყენება საშუალებას მოგვცემს თავიდან ავირიდოთ არსებული დისლიპიდების უარყოფითი დინამიკა, მაღალი და დაბალი სიმკვრივის ლიპოპროტეინების მაჩვენებლების ნორმალიზებით.
- მკურნალობასთან ერთად, ზრდის პორტონის უკმარისობის მქონე პაციენტების საჭიროა დაიცვას დიეტოთერაპია და იყოს ფიზიკურად აქტიური.
- ოსტეოპენიისა და ოსტეოპოროზის პრევენციის კლასიკურ მეთოდებთან ერთად, საჭიროა განიხილებოდეს ზრდის პორტონის ჩანაცვლებითი თერაპიის მნიშვნელობა, ზრდის პორტონის უკმარისობისა და პიპოპიტუიტარიზმის სხვა ფორმების დროს.

- ზრდის პორმონით მკურნალობის დროს აუცილებელია მოხდეს პაციენტის ნახშირწყლოვანი ცვლის მუდმივი მონიტორინგი.
- ჩანაცვლებითი ზრდის პორმონის მიერ მეტაბოლურ ცვლაზე დადგებითი ოუზარყოფითი გავლენიდან გამომდინარე, რეკომენდირებულია ზრდის პორმონის უკმარისობის ან პიპოპიტუიტარიზმის სხვა ფორმის მქონე პაციენტის მუდმივი დაკვირვება დინამიკაში, განსაკუთრებით კი დიაგნოზის დასმიდან 3 წლის მანძილზე.

## **გამოყენებული ლიტერატურა**

- 1.Tanriverdi F, Schneider HJ, Aimaretti G, Masel BE, Casanueva FF, Kelestimur F. Pituitary dysfunction after traumatic brain injury: a clinical and pathophysiological approach. *Endocr Rev*. 2015 Jun; 36 (3):305-342
- 2.Allen DB, Backeljauw P, Bidlingmaier M, et al. GH safety workshop position paper: a critical appraisal of recombinant human GH therapy in children and adults. *Eur J Endocrinol*. 2016 Feb; 174 (2):P1-9
3. <http://rama.moh.gov.ge/geo>
- 4.van Bunderen CC, van Varsseveld NC, Erfurth EM, Ket JC, Drent ML. Efficacy and safety of growth hormone treatment in adults with growth hormone deficiency: a systematic review of studies on morbidity. *Clin Endocrinol (Oxf)*. 2014 Jul; 81 (1):1-14. [Medline]. [Full Text].

5. Cook DM, Yuen KC, Biller BM, Kemp SF, Vance ML, American Association of Clinical Endocrinologists. American Association of Clinical Endocrinologists medical guidelines for clinical practice for growth hormone use in growth hormone-deficient adults and transition patients - 2009 update. *Endocr Pract.* 2009 Sep-Oct. 15 Suppl 2:1-29. [Medline].
6. Rosilio M, Blum WF, Edwards DJ, Shavrikova EP, Valle D, Lamberts SW, et al. Long-term improvement of quality of life during growth hormone (GH) replacement therapy in adults with GH deficiency, as measured by questions on life satisfaction-hypopituitarism (QLS-H). *J Clin Endocrinol Metab.* 2010 Apr. 89 (4):1684-9
7. Arnold JR, Arnold DF, Marland A, Karavitaki N, Wass JA. GH replacement in patients with non-functioning pituitary adenoma (NFA) treated solely by surgery is not associated with increased risk of tumour recurrence. *Clin Endocrinol (Oxf).* 2009 Mar. 70 (3):435-8
8. Stochholm K, Berglund A, Juul S, Gravholt CH, Christiansen JS. Socioeconomic factors do not but GH treatment does affect mortality in adult-onset growth hormone deficiency. *J Clin Endocrinol Metab.* 2014 Nov. 99 (11):4141-8.
9. Gil Y, Melmed S, Shane M, Devlin GE, Vlotides D, Deepti Dhall,<sup>1</sup> Soraya Ross, Run Yu, and Shlomo Melmed. Anti-Aging Therapy with Human Growth Hormone Associated with Metastatic Colon Cancer in a Patient with Crohn's Colitis. *Clin Gastroenterol Hepatol.* 2008 Mar; 6(3): 360–363.
10. Pagana KD, Pagana TJ, eds. Blood Studies. *Mosby's Manual of Diagnostic and Laboratory Tests.* 4th ed. St. Louis, Mo: Mosby Elsevier; 2010. Chapter 2
11. Fischbach FT, Dunning MB III, eds. Chemistry Studies. *Manual of Laboratory and Diagnostic Tests.* 8th ed. Philadelphia, Pa: Lippincott Williams & Wilkins; 2009. Chapter 6.
12. Carroll PV, Christ ER, Bengtsson BA, Carlsson L, Christiansen JS, Clemmons D, et al. Growth hormone deficiency in adulthood and the effects of growth hormone replacement: a review. *Growth Hormone Research Society Scientific Committee. J Clin Endocrinol Metab.* 2007 83:382–395.

- 13.Tanriverdi F, Kelestimur F. Neuroendocrine Disturbances after Brain Damage: An Important and Often Undiagnosed Disorder. *J Clin Med.* 2015 Apr 28. 4 (5):847-57.
- 14.Guaraldi F, Grottoli S, Arvat E, Ghigo E. Hypothalamic-Pituitary Autoimmunity and Traumatic Brain Injury. *J Clin Med.* 2015 May 19. 4 (5):1025-35.
15. Murray RD, Wieringa G, Lawrance JA, Adams JE, Shalet SM. Partial growth hormone deficiency is associated with an adverse cardiovascular risk factor profile and increased carotid intima-medial thickness.*Clin Endocrinol (Oxf)* 2010;73:508–15. [PubMed]
16. Verhelst J, Abs R. Cardiovascular risk factors in hypopituitary GH-deficient adults. *Eur J Endocrinol.* 2009;161(Suppl 1):S41–9. [PubMed]
17. van Bunderen CC, van Varsseveld NC, Erfurth EM, Ket JC, Drent ML. Efficacy and safety of growth hormone treatment in adults with growth hormone deficiency: a systematic review of studies on morbidity. *Clin Endocrinol (Oxf).* 2014 Jul. 81 (1):1-14
- 18.Verhelst J, Mattsson AF, Luger A, Thunander M, Góth MI, Koltowska-Häggström M, et al. Prevalence and characteristics of the metabolic syndrome in 2479 hypopituitary patients with adult-onset GH deficiency before GH replacement: a KIMS analysis. *Eur J Endocrinol.* 2011;165:881–889. [PubMed]
- 19.Cook DM, Yuen KC, Biller BM, Kemp SF, Vance ML, American Association of Clinical Endocrinologists. American Association of Clinical Endocrinologists medical guidelines for clinical practice for growth hormone use in growth hormone-deficient adults and transition patients - 2009 update. *Endocr Pract.* 2009 Sep-Oct. 15 Suppl 2:1-29
20. . Hull KL, Harvey S. Growth Hormone and Reproduction: A Review of Endocrine and Autocrine/Paracrine Interactions. *Int J Endocrinol.* 2014;2014:234014
21. Wuster C, Abs R, Bengtsson BA, Bennmarker H, Feldt-Rasmussen U, et al. The influence of Appelman-Dijkstra NM, Claessen KM, Hamdy NA, Pereira AM, Biermasz NR. Effects of up to 15 years of recombinant human GH (rhGH) replacement on bone metabolism in adults with growth hormone

- deficiency (GHD): the Leiden Cohort Study. *Clin Endocrinol (Oxf)*. 2014 Nov. 81 (5):727-35. [Medline].
22. Snyder PJ, Biller BM, Zagar A, Jackson I, Arafah BM, et al. Effect of growth hormone replacement on BMD in adult-onset growth hormone deficiency. *J Bone Miner Res*. 2007 May. 22 (5):762-70
23. Wuster C, Abs R, Bengtsson BA, Bennmarker H, Feldt-Rasmussen U, et al. The influence of growth hormone deficiency, growth hormone replacement therapy, and other aspects of hypopituitarism on fracture rate and bone mineral density. *J Bone Miner Res*. 2001 Feb. 16 (2):398-405
24. Kuzma M<sup>1</sup>, Payer J. [Growth hormone deficiency, its influence on bone mineral density and risk of osteoporotic fractures]. Cas Lek Cesk. 2010;149(5):211-6.
25. Wexler T<sup>1</sup>, Gunnell L, Omer Z, Kuhlthau K, Beauregard C, Graham G, Utz AL, Biller B, Nachtigall L, Loeffler J, Swearingen B, Klibanski A, Miller KK.  
Growth hormone deficiency is associated with decreased quality of life in patients *J Clin Endocrinol Metab*. 2009 Jul;94(7):2471-7. doi: 10.1210/jc.2008-2671. Epub 2009 Apr 14.
26. Woodhouse LJ, Mukherjee 2008 The influence of growth hormone status on physical impairments, functional limitations, and health-related quality of life in adults. *Endocr Rev*. 2008. 27:287-317
27. Lange M<sup>1</sup>, Thulesen J, Feldt-Rasmussen U, Skakkebaek NE, Vahl N, Jørgensen JO, Christiansen JS, Poulsen SS, Sneppen SB, Juul A. Skin morphological changes in growth hormone deficiency and acromegaly. *Eur J Endocrinol*. 2011 Aug;145(2):147-53.
28. Martin Lange, Jesper Thulesen<sup>1</sup>, Ulla Feldt-Rasmussen, Niels E Skakkebæk<sup>2</sup>, Nina Vahl<sup>3</sup>, Jens O Jürgensen<sup>3</sup>, Jens S Christiansen  
Skin morphological changes in growth hormone deficiency and acromegaly. *EJE*. 2010. 147-153
29. Jesús Devesa,<sup>1</sup> Cristina Almengló, Multiple Effects of Growth Hormone in the Body: Is it Really the Hormone for Growth? *Clin Med Insights Endocrinol Diabetes*. 2016; 9: 47–71.
30. Hartman ML, Crowe BJ, Biller BM, Ho KK, Clemons DR, Chipman JJ, et al. Which patients do not require a GH stimulation test for the diagnosis of adult GH deficiency?. *J Clin Endocrinol Metab*. 2002 Feb. 87 (2):477-85. [Medline].

- 31.Biller BM, Samuels MH, Zagar A, Cook DM, Arafah BM, et al. Sensitivity and specificity of six tests for the diagnosis of adult GH deficiency. *J Clin Endocrinol Metab*. 2002 May. 87 (5):2067-79. [Medline].
- 32.Darzy KH, Aimaretti G, Wieringa G, Gattamaneni HR, Ghigo E, Shalet SM. The usefulness of the combined growth hormone (GH)-releasing hormone and arginine stimulation test in the diagnosis of radiation-induced GH deficiency is dependent on the post-irradiation time interval. *J Clin Endocrinol Metab*. 2003 Jan. 88 (1):95-102. [Medline].
33. Mavromati M, Kuhn E, Agostini H, Brailly-Tabard S, Massart C, Piketty ML, et al. Classification of Patients With GH Disorders May Vary According to the IGF-I Assay. *J Clin Endocrinol Metab*. 2017 Aug 1. 102 (8):2844-2852
34. Melmed S. Idiopathic adult growth hormone deficiency. *J Clin Endocrinol Metab*. 2013 Jun. 98 (6):2187-97. [Medline]. [Full Text].
35. Ahmad AM, Hopkins MT, Thomas J, Ibrahim H, Fraser WD, Vora JP. Body composition and quality of life in adults with growth hormone deficiency; effects of low-dose growth hormone replacement. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2011;54:709–717. [PubMed]
36. Sonntag WE, Csiszar A, deCabo R, et al. Diverse roles of growth hormone and insulin-like growth factor-1 in mammalian aging: progress and controversies. *Journals of Gerontology Series A: Biological Sciences and Medical Sciences*. 2012;67(6):587–598
37. Carter CS, Ikeno Y, et al. Adult-onset growth hormone and insulin-like growth factor I deficiency reduces neoplastic disease, modifies age-related pathology, and increases life span. *Endocrinology*. 2005;146(7):2920–2932
38. Tucker M. “longer acting GH promising for GHD”. ENDO-2017: endocrine society annual meeting
39. Louden k, Once-Weekly Growth Hormone Treatment Feasible in Adults, Kids  
*Diabetes & Endocrinology*, 2014.4 (2) 80-84

40. J. Roemmler; A. Gockel; B. Otto; M. Bidlingmaier; J. Schopohl  
Effects on Metabolic Variables After 12-month Treatment With A New Once-a-week Sustained-release Recombinant Growth Hormone (GH: LB03002) in Patients With GH Deficiency. *Clin Endocrinol*. 2012;76(1):88-95.
41. Hoffman, A.R., Biller, B.M., Cook, D. *et al.* (2005) Efficacy of a long-acting growth hormone (GH) preparation in patients with adult GH deficiency. *Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism* 90, 6431–6440
42. Biller, B.M., Ji, H.J., Ahn, H. *et al.* (2011) Effects of once-weekly sustained-release growth hormone: a double-blind, placebo-controlled study in adult growth hormone deficiency. *Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism* 96, 1718–1726
43. van der Klaauw, A.A., Romijn, J.A., Biermasz, N.R. *et al.* (2006) Sustained effects of recombinant GH replacement after 7 years of treatment in adults with GH deficiency. *European Journal of Endocrinology* 155, 701–708
44. Vageesh S. Ayyar. History of growth hormone therapy. *Indian J Endocrinol Metab*. 2011 Sep; 15(Suppl3): S162–S165.
45. Koch TK, Berg BO, De Armand SJ, Gravina RF. Creutzfeldt-Jakob disease in a young adult with idiopathic hypopituitarism. Possible relationship to administration of cadaveric human growth hormone. *N Engl J Med*. 1985;313:731–3. [PubMed]
46. Flodh H. Human growth hormone produced with recombinant DNA technology: Development and production. *Acta Paediatr Scand Suppl*.325:1–9
47. Attanasio, A.F., Bates, P.C., Ho, K.K. *et al.* (2002) Human growth hormone replacement in adult hypopituitary patients: long-term effects on body composition and lipid status – 3-year results from the HypoCCS Database. *Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism* 87, 1600–1606
48. Greenwood Fc, Landom J. the plasma Sugar, free fatty acid, cortisol and growth hormone response in control subjects. *J clin. Invest*.45:429

- 49.Zadik Z, Chalew SA, McCarter RJ, et al. 2005 The influence of age on the 24-hour integrated concentration of growth hormone in normal individuals. *J ClinEndocrinolMetab.* 60:513–516. Abstract, Medline, ISI
50. Unger RH. The hyperleptinemia of obesity-regulator of caloric surpluses. *Cell.* 2004; 117(2): 145-6.
- 51.Olbernsen K, *Sylvia L.* (2008). "Practical Pituitary Pathology: What Does the Pathologist Need to Know?". *Archives of Pathology & Laboratory Medicine.* 132 (8): 1231–40.doi:10.1043/1543-2165(2008)132[1231:PPPWDT]2.0.CO;2 (inactive 2015-01-09). PMID 18684022
52. Appelman-Dijkstra NM<sup>1</sup>, Claessen KM, Roelfsema F, Pereira AM, Biermasz NR. Eur J . Long-term effects of recombinant human GH replacement in adults with GH deficiency: a systematic review. *Endocrinol.* 2013 May 28;169(1):R1-14. doi: 10.1210/en.2012-1088. Print 2013 Jul.
53. Harald J Schneider1 , Michael Buchfelder2 , Henri Wallaschofski3 , Anton Luger4 , Gudmundur Johannsson5 , Peter H Kann6 and Anders Mattsson7.Proposal of a clinical response score and predictors of clinical response to 2 years of GH replacement therapy in adult GH deficiency . *EJE.* 173 (6).843-851
54. Sathiavageeswaran M, Burman P, Lawrence D, Harris AG, Falleti MG, Maruff P, et al. Effects of GH on cognitive function in elderly patients with adult-onset GH deficiency: A placebo-controlled 12-month study.*Eur J Endocrinol.* 2007;156:439–47. [PubMed]
55. Møller N<sup>1</sup>, Jørgensen JO, Abildgård N, Orskov L, Schmitz O, Christiansen JS. Effects of growth hormone on glucose metabolism) *Horm Res.*;36 (2) 11-15
56. (Cordido F., Fernandez T., Martinez T., Peñalva A., Peinó R., Casanueva F. F., Dieguez C. 2008. Effect of acute pharmacological reduction of plasma free fatty acids on growth hormone (GH) releasing hormone-induced GH secretion in obese adults with and without hypopituitarism. *J. Clin. Endocrinol. Metab.* 83, 4350–4354
57. Dominici F. P., Argentino D. P., Muñoz M. C., Miquet J. G., Sotelo A. I., Turyn D. (2008). Influence of the crosstalk between growth hormone and insulin signalling on the modulation of insulin sensitivity. *Growth Horm. IGF Res.* 15, 324–336
58. Chen X. L., Lee K., Hartzell D. L., Dean R. G., Hausman G. J., McGraw R. A., Della-Fera M. A., Baile C. A. (2001). Adipocyte insensitivity to insulin in growth hormone-transgenic mice. *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 283, 933–93710.1006/bbrc.2001.4882 [PubMed] [Cross Ref]
59. Sadeghi-Nejad A. Development of diabetes mellitus in two boys after the initiation of growth hormone therapy. *J Pediatr Endocrinol Metab.* 2007;20:541–544

60. Giavoli, C., Porretti, S., Ronchi, C.L. *et al.* (2004) Long-term monitoring of insulin sensitivity in growth hormone-deficient adults on substitutive recombinant human growth hormone therapy. *Metabolism* 53, 740–743
61. Lee S, Barton ER, Sweeney HL, Farrar RP. Viral expression of insulin-like growth factor-I enhances muscle hypertrophy in resistance-trained rats. *J Appl Physiol.* 2004;96:1097–1104
62. Underwood LE, Baxter RC, Clemons DR. Enhancement of the anabolic effects of growth hormone and insulin-like growth factor I by use of both agents simultaneously. *J Clin Invest.* 91:391–396
63. Banu MJ, Orhii PB, Mejia W. 2009 Analysis of the effects of growth hormone, voluntary exercise, and food restriction on diaphyseal bone in female F344 rats. *Bone* 25: 469-80
64. Peter Gillberg Hans Mallmin Marianne Petrén-Mallmin Sverker Ljunghall Anna G. Nilsson, Two Years of Treatment with Recombinant Human Growth Hormone Increases Bone Mineral Density in Men with Idiopathic Osteoporosis

*The Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism*, Volume 87, Issue 11, 1 November 2002, Pages 4900–4906

65. John P Monson,<sup>\*</sup> Peter Jönsson,<sup>†</sup> Maria Koltowska-Häggström,<sup>†‡</sup> and Ione Kourides<sup>§</sup> Growth hormone (GH) replacement decreases serum total and LDL-cholesterol in hypopituitary patients on maintenance HMG CoA reductase inhibitor (statin) therapy. *Clin Endocrinol (Oxf)*. 2007 Oct; 67(4): 623–628.
66. Radcliffe DJ<sup>1</sup>, Pliskin JS, Silvers JB, Cuttler L. Growth hormone therapy and quality of life in adults and children. *Pharmacoeconomics*. 2004;22(8):499-524
67. Giannoulis, M.G., Sonksen, P.H., Umpleby, M. *et al.* (2006) The effects of growth hormone and/or testosterone in healthy elderly men: a randomized controlled trial. *Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism* 91, 477–484.
68. Murray RD<sup>1</sup>, Shalet SM. The use of self-rating questionnaires as a quantitative measure of quality of life in adult growth hormone deficiency. *J Endocrinol Invest.* 2004;22(5 Suppl):118-26.
69. Kim Y<sup>1</sup>, Hong JW<sup>1</sup>, Chung YS<sup>2</sup>, Kim SW<sup>3</sup>, Cho YW<sup>4</sup>, Kim JH<sup>5</sup>, Kim BJ<sup>6</sup>, Lee EJ<sup>7</sup>. Efficacy and safety of sustained-release recombinant human growth hormone in Korean adults with growth hormone deficiency. *Yonsei Med J.* 2014 Jul;55(4):1042-8
70. Carroll PV, Christ ER, Bengtsson BA, Carlsson L, Christiansen JS, Clemons D, et al. Growth hormone deficiency in adulthood and the effects of growth hormone replacement: a review. *Growth Hormone Research Society Scientific Committee. J Clin Endocrinol Metab.* 83:382–395. [PubMed]

71. Verhelst J, Mattsson AF, Luger A, Thunander M, Góth MI, Koltowska-Häggström M, et al. Prevalence and characteristics of the metabolic syndrome in 2479 hypopituitary patients with adult-onset GH deficiency before GH replacement: a KIMS analysis. *Eur J Endocrinol.* 2011;165:881–889. [PubMed]
72. Freedman RJ<sup>(1)</sup>, Malkovska V, LeRoith D, Collins MT. Author information: (1)Developmental Endocrinology Branch, National Institute of Child Health and Human Development, Bethesda, MD. *Endocr J.* 2005 Oct;52(5):571-5
73. Zhanzhan Li,<sup>1</sup> Qin Zhou,<sup>1</sup> Yanyan Li,<sup>2</sup> Jun Fu,<sup>1</sup> Xinqiong Huang,<sup>1</sup> and Liangfang Shen<sup>1</sup> Growth hormone replacement therapy reduces risk of cancer in adult with growth hormone deficiency: A meta-analysis. *Oncotarget.* 2016 Dec 6; 7(49): 81862–81869.
74. Sanjay Kalra, Abdul Hamid Zargar,<sup>1</sup> Sunil M. Jain,<sup>2</sup> Bipin Sethi,<sup>3</sup> Subhankar Chowdhury,<sup>4</sup> Awadhesh Kumar Singh,<sup>5,6</sup> Nihal Thomas,<sup>7</sup> A. G. Unnikrishnan,<sup>8</sup> Piya Ballani Thakkar,<sup>9</sup> and Harshad Malve<sup>10</sup>
- Diabetes insipidus: The other diabetes  
*Indian J Endocrinol Metab.* 2016 Jan-Feb; 20(1): 9–21.
75. Chadi Saifan, Rabih Nasr,\* Diabetes Insipidus: A Challenging Diagnosis with New Drug Therapies. *ISRN Nephrol.* 2013; 2013: 797620.
76. Theo Diamandis,<sup>#1</sup> Chiara Gonzales-Portillo,<sup>#1</sup> Gabriel S. Gonzales-Portillo,<sup>#1</sup> Meaghan Staples,<sup>1</sup> Mia C. Borlongan,<sup>1</sup> Diana Hernandez,<sup>1</sup> Sandra Acosta,<sup>1</sup> and Cesar V. Borlongan<sup>✉1</sup>. Diabetes Insipidus Contributes to Traumatic Brain Injury Pathology Via CD36 Neuroinflammation *Med Hypotheses.* 2013 Nov; 81(5): 10.1016/j.mehy.2013.08.022.
77. Joseph Verbalis, M.D., Georgetown University; Gary Robertson, M.D., Northwestern University. Diabetes insipidus and related disorders. March 2012. *EJE.* 23 (3).
78. Elizabeth A D Hammock<sup>1,\*</sup> Developmental Perspectives on Oxytocin and Vasopressin. *Neuropsychopharmacology.* 2015 Jan; 40(1): 24–42.
79. Barry G Arnason,<sup>1</sup> Regina Berkovich,<sup>2</sup> Anna Catania,<sup>3</sup> Robert P Lisak,<sup>4</sup> and Mone Zaidi<sup>5</sup>

Mechanisms of action of adrenocorticotrophic hormone and other melanocortins relevant to the clinical management of patients with multiple sclerosis. *Mult Scler*. 2013 Feb; 19(2): 130–136.

80. Ferraz-de-Souza B, Achermann JC. Disorders of adrenal development. *Endocr Dev*. 2008. 13:19-32. [Medline].

81. Kempná P, Flück CE. Adrenal gland development and defects. *Best Pract Res Clin Endocrinol Metab*. 2008 Feb. 22(1):77-93. [Medline].

82. Hanna CE, Krainz PL, Skeels MR, Miyahira RS, Sesser DE, LaFranchi SH. Detection of congenital hypopituitary hypothyroidism: ten-year experience in the Northwest Regional Screening Program. *J Pediatr*. Dec. 109(6):959-64. [Medline].

83. Trabado S, Maione L, Salenave S, Baron S, Galland F, Bry-Gauillard H, et al. Estradiol levels in men with congenital hypogonadotropic hypogonadism and the effects of different modalities of hormonal treatment. *Fertil Steril*. 2011 Jun. 95(7):2324-9, 2329.e1-3. [Medline].

84. Efesoy O, Cayan S, Akbay E. The efficacy of recombinant human follicle-stimulating hormone in the treatment of various types of male factor infertility at a single university hospital. *J Androl*. 2009 May 28. [Medline]. [Full Text].

85. Zhang M, Tong G, Liu Y, et al. Sequential Versus Continual Purified Urinary FSH/hCG in Men With Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism. *J Clin Endocrinol Metab*. 2015 Jun. 100(6):2449-55. [Medline].

86. Andersson AM, Jorgensen N, Frydelund-Larsen L, et al. Impaired Leydig cell function in infertile men: a study of 357 idiopathic infertile men and 318 proven fertile controls. *J Clin Endocrinol Metab*. 2004 Jul. 89(7):3161-7. [Medline]. [Full Text]

87. Bulow B, Hagmar L, Kronenberg HM.. Williams Textbook of Endocrinology. 12th ed. Philadelphia, Pa.: Saunders Elsevier; 2011. P.45-49

88. Vishal Gupta and Marilyn Lee<sup>1</sup> Central hypothyroidism

Indian J Endocrinol Metab. 2011 Jul; 15(Suppl2): S99–S106.

- 89.Yvette Carter, Rebecca S. Sippel, and Herbert Chen<sup>✉</sup> Hypothyroidism After a Cancer Diagnosis: Etiology, Diagnosis, Complications, and Management. *Oncologist*. 2014 Jan; 19(1): 34–43.
90. Damiano Gullo, Adele Latina, Francesco Frasca, Rosario Le Moli, Gabriella Pellegriti, Riccardo VigneriLevothyroxine Monotherapy Cannot Guarantee Euthyroidism in All Athyreotic Patients PLoS One. 2011; 6(8): e22552. Published online 2011
- 92.Adrienne C.M. Persoon,<sup>1</sup> Pieter L. Jager,<sup>2</sup> Wim J. Sluiter,<sup>1</sup> John T.M. Plukker,<sup>3</sup> Bruce H.R. Wolffebittel,<sup>1</sup> and Thera P. Links<sup>1</sup>.A Sensitive Tg Assay or rhTSH Stimulated Tg: What's the Best in the Long-Term Follow-Up of Patients with Differentiated Thyroid Carcinoma? *PLoS ONE*. 2007; 2(8): e816.
93. Cosman F, Post KD, Holub DA, et al. Lymphocytic hypophysitis. Report of 3 new cases and review of the literature. *Medicine (Baltimore)* 68(4):240-56. [Medline].
94. Thodou E, Asa SL, Kontogeorgos G, et al. Clinical case seminar: lymphocytic hypophysitis: clinicopathological findings. *J Clin Endocrinol Metab*. 2005 Aug. 80(8):2302-11. [Medline]. [Full Text].
95. Toledano Y, Lubetsky A, Shimon I. Acquired prolactin deficiency in patients with disorders of the hypothalamic-pituitary axis. *J Endocrinol Invest*. 2007 Apr. 30(4):268-73. [Medline].
96. Mukherjee A<sup>1</sup>, Murray RD, Columb B, Gleeson HK, Shalet SM.Acquired prolactin deficiency indicates severe hypopituitarism in patients with disease of the hypothalamic-pituitary axis. *Clin Endocrinol (Oxf)*. 2003 Dec;59(6):743-8.
97. Powe CE<sup>1</sup>, Allen M, Puopolo KM, Merewood A, Worden S, Johnson LC, Fleischman A, Welt CK.Acquired prolactin deficiency (APD) after treatment for Cushing's disease is a reliable marker of irreversible severe GHD but does not reflect disease status. *Clin Endocrinol (Oxf)*. 2010 Nov;73(5):645-53.

98. Ho KK<sup>1</sup>; 2007 GH Deficiency Consensus Workshop Participants.

Consensus guidelines for the diagnosis and treatment of adults with GH deficiency II: a statement of the GH Research Society in association with the European Society for Pediatric Endocrinology, Lawson Wilkins Society, European Society of Endocrinology, Japan Endocrine Society, and Endocrine Society of Australia. Eur J Endocrinol. 2007 Dec;157(6):695-700.

99. ADA guidelines-Diabetes Care 2017;40(Suppl. 1)

100. KCJ Yuen.Growth Hormone Stimulation Tests in Assessing Adult Growth Hormone Deficiency. FACE.2016. 43 (12)

101.Juliana F. Moura,<sup>1</sup> Luiz DeLacerda,<sup>2</sup> Romolo Sandrini,<sup>2</sup> Fernanda M. Borba,<sup>2</sup> Denise N. Castelo,<sup>2</sup> Elis R. Sade,<sup>1</sup> Sandra Sella,<sup>3</sup> João C. Minozzo,<sup>3</sup> Luis G. Callefe,<sup>1</sup> and Ronald C. Figueiredo<sup>1,\*</sup> ELISA for Determination of Human Growth Hormone: Recognition of Helix 4 Epitopes. J Biomed Biotechnol. 2004 Jul 29; 2004(3): 143–149.

102. Ketha H<sup>1</sup>, Singh RJ<sup>2</sup> Clinical assays for quantitation of insulin-like-growth-factor-1 (IGF1).Methods. 2015 Jun 15;81:93-8. doi: 10.1016/j.ymeth.2015.04.029. Epub 2015 Apr 30.

103. NHANES 2005–2006 Data Documentation Laboratory Assessment: Triglycerides, LDL-Cholesterol, and Apolipoprotein (ApoB)

104 .Evaluation of the precision of the Friedewald's formula for the calculation of low density lipoprotein cholesterol concentration in serum.2001 Pol Merkur Lekarski

105. <https://www.aace.com/files/lipid-guidelines.pdf>

106. Biller BM<sup>1</sup>, Ji HJ, Ahn H, Savoy C, Siepl EC, Popovic V, Coculescu M, Roemmler J, Gavrila C, Cook DM, Strasburger CJ. 12-month effects of once-weekly sustained-release growth hormone treatment in adults with GH deficiency. Pituitary. 2013 Sep;16(3):311-8.

107. Clare M. Reynolds, Jo K. Perry, and Mark H. Vickers<sup>\*</sup>  
Manipulation of the Growth Hormone-Insulin-Like Growth Factor (GH-IGF) Axis: A Treatment Strategy to Reverse the Effects of Early Life Developmental Programming. Int J Mol Sci. 2017 Aug; 18(8): 1729.

108. Salomon F, Cuneo RC, Hesp R, Siinksen PH. 1989 The effects of treatment with recombinant human growth hormone on body composition and metabolism in adults with growth hormone deficiency. *N Engl J Med.* 321(26):1797-1803.
109. Beshyah SA, Henderson A, Niththyanthan R, Sharp P, Richmond W, Johnston DG. Metabolic abnormalities in growth hormone deficient adults II, Carbohydrate tolerance and lipid metabolism. *Endocrinol Metab.* 1(5):173-180.
110. Chaves VE, Junior FM, Metabolic effects of growth hormone in adipose tissue. *Endocrine.* 2013 Oct;44(2):293-302
111. Darlene E, Berryman, Edward O. Growth hormone's effect on Adipose Tissue: Quality Versus Quantity. *Intern. Journal of molecular sciences,* 2010. 112 (12).45-54
112. Chikani V, Cuneo RC, Hickman I, Ho KK. Growth hormone (GH) enhances anaerobic capacity: impact on physical function and quality of life in adults with GH deficiency. *Clin Endocrinol (Oxf).* 2016 Oct. 85 (4):660-8.
113. Shin-Hye Kim, MD, PhD and Mi-Jung Park, MD, PhD  
Effects of growth hormone on glucose metabolism and insulin resistance in human *Ann Pediatr Endocrinol Metab.* 2017 Sep; 22(3): 145–152.
114. Webb SM. Measurements of quality of life in patients with growth hormone deficiency. *J Endocrinol Invest.* 2008;31(9 Suppl):52–55. [PubMed]
115. McKenna SP, Doward LC, Alonso J, Kohlmann T, Niero M, Prieto L, et al. The QoL-AGHDA: an instrument for the assessment of quality of life in adults with growth hormone deficiency. *Qual Life Res.* 1999;8:373–383. [PubMed]
116. Verhelst J, Mattsson AF, Luger A, Thunander M, Góth MI, Koltowska-Häggström M, et al. Prevalence and characteristics of the metabolic syndrome in 2479 hypopituitary patients with adult-onset GH deficiency before GH replacement: a KIMS analysis. *Eur J Endocrinol.* 2011;165:881–889. [PubMed]
117. Ahmad AM, Hopkins MT, Thomas J, Ibrahim H, Fraser WD, Vora JP. Body composition and quality of life in adults with growth hormone deficiency; effects of low-dose growth hormone replacement. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2001;54:709–717. [PubMed]

118. Carroll PV, Christ ER, Bengtsson BA, Carlsson L, Christiansen JS, Clemons D, et al. Growth hormone deficiency in adulthood and the effects of growth hormone replacement: a review. Growth Hormone Research Society Scientific Committee. *J Clin Endocrinol Metab*. 1998;83:382–395. [PubMed]
119. Barkan AL<sup>1</sup>. The "quality of life-assessment of growth hormone deficiency in adults" questionnaire: can it be used to assess quality of life in hypopituitarism? *J Clin Endocrinol Metab*. 2008 May;86(5):1905-7.
120. Malik IA<sup>1</sup>, Foy P, Wallymahmed M, Wilding JP, MacFarlane IA. Assessment of quality of life in adults receiving long-term growth hormone replacement compared to control subjects. *Clin Endocrinol (Oxf)*. 2003 Jul;59(1):75-81.