

## بررسی ارتباط بین علائم بالینی آسم و شدت کلینیکیان با میزان تغییرات در تست‌های عملکردی راههای هوایی پرگزیمال و دیستال ریه

\*اکبر شریفی<sup>۱</sup>، خلیل انصاریان<sup>۲</sup>، محمدامین رضازاده ساعتو<sup>۳</sup>

تاریخ دریافت ۱۳۹۴/۰۶/۲۸ تاریخ پذیرش ۱۳۹۴/۰۸/۲۴

### چکیده

**پیش‌زمینه و هدف:** قسمت‌های محیطی ریه به عنوان اصلی‌ترین محل انسداد جریان‌ها در بیماران اسماتیک شناخته شده است اما ارتباط علائم بالینی بیماری آسم با محل انسداد راههای هوایی همچنان نامشخص است. هدف این مطالعه ارزیابی ارتباط بین علائم بیماری آسم و شدت آسم با تغییرات تست‌های عملکردی راههای هوایی پرگزیمال و دیستال می‌باشد.

**مواد و روش‌ها:** تعداد ۹۲ بیمار مبتلا به آسم پایدار که بر اساس معیارهای ATS(American Thoracic Society) تشخیص داده شده بودند وارد مطالعه توصیفی-مقطعی شدند. بعد از گرفتن شرح حال در مورد علائم بالینی آسم (سرفه مزمن، تنگی نفس، خس خس سینه، احساس سنگینی قفسه سینه)، سابقه خانوادگی اتوپی، ترشحات پشت حلق، برای ارزیابی شدت بیماری آسم، پرسشنامه استاندارد (ACT) GINA 2008 توسط پزشک پر شد و سپس به ترتیب ابتدا تست ایمپالس اوسیلومتری (IOS) و شاخص‌های جریان هوای دینامیک و حجم‌های ریوی استاتیک با استفاده از دستگاه بادی پلتیسموگرافی اندازه‌گیری گردید.

**یافه‌ها:** علائم بالینی سرفه، دیس پنه، ویزینگ، ترشحات پشت حلق (PND) با پارامترهای تست‌های عملکردی ریه راههای هوایی دیستال و پرگزیمال ارتباط معنی‌داری ندارد. (P=0.05). علامت سرفه در  $\leq 59.8$  درصد بیماران با اسم کنترل نشده (ACT score $\leq 19$ ) و ۴۰٪ درصد بیماران کنترل شده (ACT score $\geq 20$ ) وجود داشت و ارتباط معنی‌داری با شدت بیماری آسم وجود دارد (P value =0.02).

علائم بالینی دیس پنه، ویزینگ، ترشحات پشت حلق (PND) با شدت بیماری آسم و پارامترهای تست‌های عملکردی ریه راههای هوایی دیستال و پرگزیمال معنی‌داری ندارد. (P=0.05).

**نتیجه‌گیری:** بر اساس علائم بالینی آسم و محل اصلی گرفتاری راههای هوایی قابل تشخیص نیست.

**کلیدواژه‌ها:** آسم، سست کنترل آسم، سست فعالیت دستگاه تنفسی، آوسیلومتری

مجله پژوهشی ارومیه، دوره پیست و ششم، شماره دهم، ص ۹۰۷-۹۰۰، دی ۱۳۹۴

آدرس مکاتبه: مرکز تحقیقات سل و بیماری‌های ریوی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران، تلفن:

Email: dr\_amin\_re@yahoo.com

### بیماری‌های مزمن است که شیوع، بیماری‌زایی (Morbidity) و

مرگ‌ومیر ناشی از آن در حال افزایش است (۴-۵). علائم بالینی و محل انسداد راههای هوایی در فنوتیپ‌های بیماری آسم متفاوت است. با وجود فواید کلینیکی فراوان، محدودیت‌های در استفاده از علائم بالینی برای ارزیابی شدت آسم و محل انسداد راههای هوایی وجود دارد (۵). اختلالاتی که در پاتوفیزیولوژی بیماری آسم دخیل هستند تمام درخت تراکثوبرونшиال بالاً خص با شدت بیشتر راههای هوایی

### مقدمه

آسم سندرمی است که با انسداد متغیر راههای هوایی مشخص گردیده و به عنوان یکی از شایع‌ترین بیماری‌های مزمن در بین افراد بزرگسال محسوب می‌شود. افراد مبتلا به آسم نوعی از التهاب را در راههای هوایی تجربه می‌کنند که منجر به تنگی برگشت‌پذیر راههای هوایی و کاهش جریان هوای ایجاد تنگی نفس علامت‌دار در این بیماران می‌شود (۱). درمجموع، آسم یکی از شایع‌ترین

<sup>۱</sup> مرکز تحقیقات سل و بیماری‌های ریوی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران

<sup>۲</sup> مرکز تحقیقات سل و بیماری‌های ریوی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران

<sup>۳</sup> مرکز تحقیقات سل و بیماری‌های ریوی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز، تبریز، ایران (نویسنده مسئول)

شده است (۱۴). هدف این مطالعه ارزیابی ارتباط بین علائم بیماری آسم و شدتان با تغییرات تست‌های عملکردی راههای هوایی پرگزیمال و دیستال می‌باشد.

## مواد و روش‌ها

در این مطالعه توصیفی- مقطوعی تعداد ۹۲ بیمار آسمی که بر اساس معیارهای (ATS)<sup>۵</sup>) تشخیص بیماری آسم پایدار داشتند انتخاب شده و وارد مطالعه شدند و تعداد نمونه‌های موردمطالعه با توجه به مطالعات مشابه تعیین گردید.

بعد از گرفتن شرح حال در مورد علائم بالینی آسم (سرفه مزمن، تنگی نفس، خس خس سینه، احساس سنجنی قفسه سینه)، سابقه خانوادگی اتوپی، ترشحات پشت حلق و ثبت اطلاعات دموگرافیک معاینه بالینی کامل به عمل آمد، سپس برای ارزیابی شدت بیماری آسم، پرسشنامه استاندارد (ACT) GINA-2008 توسط پزشک پر شد و بیماران در آزمایشگاه تنفس بیمارستان امام رضا (ع) دانشگاه علوم پزشکی تبریز ابتدا تست ایمپالس اوسیلومتری (IOS) بدون Master هیچ‌گونه مانور تنفسی شدید قبلی با استفاده از دستگاه Jaeger; Germany (screen; Jaeger; Germany) و سپس شاخص‌های جریان هوای دینامیک و حجم‌های ریوی استاتیک با استفاده از دستگاه بادی پلتیسموگرافی (Jaeger; Germany) به عمل آمد.

بیمارانی که سابقه سیگار کشیدن بیش از ۱۰ بسته در سال، شواهد عفونت تنفسی در یک ماه اخیر، تشیدد اخیر علائم بالینی بیماری آسم، بیماری قلبی، بیماری ریوی غیر از بیماری آسم و عدم توانایی در انجام دادن تست‌های عملکردی ریوی داشتند از مطالعه خارج شدند.

### ملاحظات اخلاقی:

در این مطالعه تمام ملاحظات اخلاقی مدنظر بوده و تمامی هزینه‌های تحقیق بر عهده مجریان طرح بوده و هزینه‌ای به افراد موردمطالعه وارد نشده است و همچنین رازداری در تمام مراحل مدنظر بوده است. همچنین شایان ذکر است که در این تحقیق اطلاعات مربوط به تمامی بیماران بدون فاش شدن نام آن‌ها در کامپیوتر ذخیره گردید و مورد بررسی قرار گرفت.

### آنالیز آماری:

تمام داده‌های به دست آمده از پارامترهای تست‌های عملکردی ریه برای بررسی از نظر ارتباط با علائم بالینی بیماری آسم و شدت بیماری آسم با استفاده از آنالیز رگرسیون خطی بررسی شدند و شاخص‌های آماری مرکزی محاسبه گردید و شاخص‌ها به صورت

کوچک را تحت تأثیر قرار می‌دهند (۸-۱۱ و ۱۱). شواهد پاتوفیزیولوژیک نه تنها نشانگر التهاب مشخص و ریمالینگ<sup>۱</sup> در راههای هوایی پرگزیمال می‌باشد بلکه گسترشان به راههای هوایی دیستال و پارانشیم ریه را نشان می‌دهد (۱۲-۸).

تغییرات عملکرد راههای هوایی دیستال و پرگزیمال در پاتوفیزیولوژی بیماری آسم دخیل هستند. اگرچه به ظاهر پروسه‌های التهابی در راههای هوایی دیستال و پرگزیمال شبیه است اما شدت التهاب در راههای هوایی دیستال در آسم شدید و واریانت آسم سرفه بیشتر است (۸-۱۳ و ۱۳). اندازه‌گیری‌های عینی<sup>۲</sup> با استفاده از اسپیرومتری، بادی پلاتیسموگرافی و ایمپالس اوسیلومتری در ارزیابی و افتراق محل انسداد راههای هوایی در بیماران آسمی اهمیت زیادی دارند (۱۷-۱۹) و همانگی خوبی بین یافته‌های پاتولوژیک و پاسخ‌های فیزیولوژیک راههای هوایی در مطالعات نشان داده شده است (۱۳، ۲۴).

پارامترهای فیزیولوژیک مختلفی برای ارزیابی راههای هوایی دیستال وجود دارد که مقبول‌ترین آن‌ها در کلینیک شامل حجم‌های انسدادی<sup>۳</sup> که شامل حجم باقی‌مانده (RV) و نسبت حجم باقی‌مانده به حداکثر ظرفیت ریوی (RV/TLC) می‌باشد و پارامترهای حداکثر فلوی بازدمی در ۲۵-۷۵ درصد (%) /FVC، ۷۵ حداکثر فلوی بازدمی در ۵۰ درصد (%) FEF25-۷۵، ۵ FEV1 و مقادیر مقاومت راههای هوایی در فرکانس‌های پایین (۱۴) هرتز و پایین‌تر) در ایمپالس اوسیلومتری به عنوان شاخصی برای ارزیابی عملکرد راههای هوایی دیستال استفاده می‌شود.

حداکثر حجم بازدمی در ثانیه اول (FEV1)، هدایت دهی اختصاصی راههای هوایی<sup>۴</sup> و مقاومت راههای هوایی در فرکانس‌های بالا (۱۵ هرتز و بالاتر) در ایمپالس اوسیلومتری به عنوان شاخص‌هایی برای ارزیابی عملکرد راههای هوایی پرگزیمال استفاده می‌شود. (۱۵، ۱۶).

به نظر می‌رسد که بیماری آسم با علل مختلف احتمالاً طیف علائم بالینی متفاوتی را ایجاد می‌کند و شدت تغییرات در عملکرد راههای هوایی پرگزیمال و دیستال متفاوت می‌باشد.

افتراق محل اصلی در گیری راههای هوایی در بیماران آسمی با استفاده از علائم بالینی آسم بسیار مهم است و در بررسی متون مطالعات کمی در این زمینه را نشان می‌دهد و اکثر مطالعات قبلی مجموعه‌ای از علائم بالینی بیماری آسم را با پارامترهای تست‌های عملکردی ریوی بررسی کرده‌اند ولی مطالعات بسیار محدودی بین ارتباط علائم بالینی بیماری آسم و محل انسداد راههای هوایی انجام

<sup>1</sup> Remodeling

<sup>2</sup> objective

<sup>3</sup> Closing volume

<sup>4</sup> Specific airway conductance (SGW)

<sup>5</sup> American Thoracic Society

تأهله BMI با شدت بیماری آسم بر اساس ACT score معنی دار نبود.

علائم بالینی سرفه، دیس پنه، ویزینگ، ترشحات پشت حلق (PND) و سابقه اوتوبی با هیچ کدام از پارامترهای تست های عملکردی ریه راههای هوایی دیستال و پروگزیمال شامل FEV1 ، FEF25-75% ، FEF50% ، RV/TIC ، FEV1/FVC ۲۰ هرتز و مقاومت در ۵ هرتز ارتباط معنی دار نداشتند.

شدت کلینیکی بیماری آسم با FEV1 و FVC/ FEV1 شدت کلینیکی بیماری آسم ارتباط قوی تری با FVC/FEV1 در مقایسه با FEV1 بیماران دارد ( $r=0.81$  در برابر  $r=0.35$ ).

همچنین شدت کلینیکی بیماری آسم با ITGV/TLC و FVC/ FEV1 بیماران ارتباط معنی دار داشت و شدت بیماری آسم (Resistance at 5 Hz) با مقاومت کل راههای هوایی در ۵ هرتز که با ایمپالس اوسلیلومتری اندازه گیری می شود ارتباط معنی دار دارد و نسبت به مقاومت راههای هوایی مرکزی که با مقاومت در ۲۰ هرتز (Resistance at 20 Hz) مشخص می شود ارتباط قوی تری دارد.

**جدول (۱): توزیع فراوانی علائم آسم و یافته های دموگرافیک و پارامترهای تست های عملکردی ریه**

P-value	فرافوایی با تعداد	پارامتر
-	$\pm 14\pm 41$	سن
-	(%) ۴۶.۷۳ (۴۳)	جنسیت
-	(%) ۵۳.۲۶ (۴۹)	ذکر
-	% ۲۳.۹	مؤنث
-	% ۷۶/۱	وضعیت تأهله
۰.۲۰۶	% ۸۹.۱	علائم همراه
۰.۷۷۹	% ۴۸.۹	سرفه
۰.۳۷۵	% ۹۳.۵	دفع خلط
۰.۱۲۹	% ۷۲.۸	خس خس
۰.۵۱۴	% ۲۶	تنگی نفس
۰.۵۱۴	% ۴۷.۸	تاریخچه اوتوبی
		ترشحات پشت حلقی (PND) (Body plethysmography)
	68.5±13.4	
	74.5±24.2	
-	100.8±23.5	(%) FEV1/FVCpre
	117.6±41.8	FEV1
	47.3±34.7	ITGV / TLC
	210.6±123	RV / TLC
	186.8±110	٪ -75% FEF25
		مقاومت کلی
		مقاومت مؤثر
		(Kpa.L.sec) Impulse oscillometry
-	209.3±121.4	مقاومت در ۵ هرتز
	141.8±49.4	مقاومت در ۲۰ هرتز

درصد مورد انتظار با معادله Pearson در نرم افزار آماری SPSS مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. در این مطالعه P-value کمتر از ۰.۰۵ معنی دار تلقی شد.

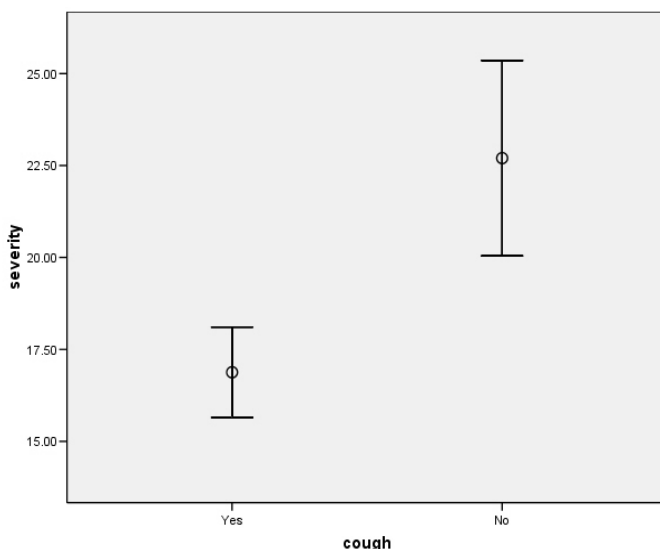
### یافته ها

در این مطالعه تعداد ۴۳ بیمار مرد (۴۶.۷۳ درصد) و ۴۹ بیمار زن (۵۳.۲۶ درصد) موردمطالعه قرار گرفتند. میانگین سن بیماران در مطالعه حاضر  $41 \pm 14.3$  سال بود. میانگین شدت بیماری آسم در بیماران بر اساس (ACT score) برابر ۱۷.۵ و میانگین FEV1 FVC/ FEV1 بیماران به ترتیب  $68.5 \pm 13.4$  و  $74.5 \pm 14.5$  بود. اطلاعات دموگرافیک و علائم و میانگین تست های عملکردی ریه در جدول ۱ نشان داده شده است.

علامت سرفه در درصد بیماران با آسم کنترل نشده ( $\leq 19$ ) و ۴۰.۲ درصد بیماران با آسم کنترل نشده ( $\geq 20$ ) وجود داشت و ارتباطان با شدت بیماری آسم با  $P value = 0.02$  معنی دار می باشد (نمودار ۱). با توجه به  $P value$  محاسبه شده هیچ یک از علائم بالینی دیس پنه، ویزینگ، ترشحات پشت حلق (PND) و متغیرهای مستقل سن، جنس، وضعیت تحصیلات بیماران، وضعیت

اطلاعات به صورت انحراف معیار $\pm$ میانگین یا (درصد) فراوانی نشان داده شده‌اند.

کمتراز ۰/۰۵ از نظر آماری معنی‌دار در نظر گرفته شده است P.value



نمودار (۱): ارتباط بین شدت بیماری آسم و علامت سرفه

در مطالعه Boult و همکاران که بر روی ۸۶ بیمار آسمی انجام گرفت ارتباط بین شدت فعالیت فیزیکی، داشت والدین و احساس آن‌ها از بیماری بررسی شد. میزان متوسط پیک فلومتری یک هفته با شدت علائم آسم ارتباط داشت و علائم شبانه ارتباط ضعیفی با میزان متوسط پیک فلومتری آخر شب داشت و علائم روزانه با میزان متوسط پیک فلومتری روزانه ارتباط داشت و این مطالعه تأکید در افزایش اطلاعات والدین از بیماری آسم داشت (۲۴).

در مطالعه Hewson و همکاران تست‌های عملکرد ریوی با علائم بالینی آسم در ۲۷ بیمار بالغ را مقایسه کردند. علائم آسم بر اساس شدت بین صفر تا پنج برای علائم روزانه و علائم شبانه امتیازدهی شد. علائم بالینی آسم در بیماران با پیک فلومتری (بین ۷۵-۲۵٪ قابل انتظار) و بیماران با پیک فلومتری (کمتر از ۵۵درصد قابل انتظار) هماهنگ وجود نداشت. این مطالعه نشان می‌دهد ارزیابی با تست‌های عملکردی ریوی باستی یکی از بخش‌های ارزیابی بالینی بیماران آسمی باشد (۲۳).

Molema و همکارانش علائم بالینی آسم و FEV1 و دوز برونکودیلاتوری (PC 20) بتا آگونیست‌ها را مقایسه کردند. علائم ویزینگ، سرفه و دیس پنه شبانه و روزانه بین ۰-۳ رتبه‌بندی شدند. ۱۵ بیمار با سابقه آسم ورزش وارد مطالعه شدند. هیچ ارتباطی بین علائم با سایر اندازه‌گیری‌ها وجود نداشت و توصیه این مطالعه حاکی از آن بود که اهمیت رتبه‌بندی علائم بالینی آسم در ارزیابی شدت آسم ارزش کمتری دارد (۲۳).

## بحث

در این مطالعه ارتباط بین علائم بیماری آسم و تغییرات تست‌های عملکردی راههای هوایی پرگزیمال و دیستال بررسی شد. در این بررسی بین مقادیر تست‌های فیزیولوژیک عملکرد راههای هوایی و علائم بالینی آسم از نظر آماری رابطه معنی‌دار مشاهده نشد و این یافته‌ها با اکثر یافته‌های مطالعات انجام شده قبلی مطابقت دارد.

در مطالعه Blanc و همکاران بین شدت بیماری آسم (بر اساس متغیرهای کلینیکی) و میزان عدم توانایی کار کردن هماهنگی وجود داشت (۲۲).

Monash و همکاران با استفاده از پرسشنامه Morris که شامل ویزینگ، حملات شبانه، آسم ناشی از فعالیت و دیس پنه، سابقه ویزیت در اورژانس، بستره در بخش و استفاده از کورتون خوراکی بود به این نتیجه رسیدند که شدت بیماری آسم با میزان استفاده از درمان‌های نجات‌دهنده و دوز کورتون استنشاقی ارتباط وجود دارد ولی با مقادیر FVC و FEV1 و ارتباط وجود ندارد (۲۴).

Reddel و همکارانش دریافتند که مقادیر پیک فلومتری و علائم بیماری آسم هماهنگی بهتری نسبت به حداقل دوز برونکودیلاتوری (PD 20) بتا آگونیست دارد و هر دو از نظر آماری معنی‌دار بودند ( $t=0.54$  در برابر  $t=0.21$ ) (۲۳).

غیر در ارزیابی شدت بیماری اسم می‌شوند (۲۶، ۲۷). همچنین در بیماران مسن عوامل مختلفی باعث اختلال در درک علائم بالینی بیماری آسم می‌شود و در مطالعه ما بخش قابل توجهی از بیماران را افراد مسن تشکیل می‌دادند.

به نظر می‌رسد که علائم بالینی بیماری آسم با پارامترهای تست‌های عملکردی ریوی که به وسیله IOS، اسپیرومتری و بادی پلاتیسموگرافی اندازه‌گیری می‌شود به طور واضح قابل تفکیک نمی‌باشد و این با اکثر یافته‌های مطالعات قبلی مطابقت دارد.

### نتیجه‌گیری

بر اساس شواهد حاصل از این مطالعه علائم بالینی بیماری آسم با استفاده از پارامترهای تست‌های عملکردی ریوی که توسط IOS، اسپیرومتری و بادی پلاتیسموگرافی اندازه‌گیری می‌شود به طور واضح قابل تفکیک نمی‌باشد و علامت سرفه در بیماران آسم بیشترین تأثیر را در ارزیابی بندی شدت آسم دارد.

### پیشنهادات

برای ارزیابی دقیق‌تر ارتباط علائم بالینی بیماری آسم با تست‌های عملکردی ریوی، بندی شدت علائم بالینی بیماری آسم و آنالیز آن‌ها با استفاده از تست‌های روانشناسی بلاخض در گروه‌های سنی مختلف انجام پذیرد همچنین به نظر می‌رسد در تدوین پرسشنامه‌های بندی شدت اسم بایستی ارزش مکانی بیشتری به علامت سرفه داده شود.

### تشکر و قدردانی

نویسنده‌گان کمال تشکر و قدردانی را از تمامی کارکنان بخش آزمایشگاه تنفس ریه بیمارستان امام رضا وابسته به دانشگاه علوم پزشکی تبریز با بت همکاری‌های لازم در طی مطالعه دارند.

## References

1. Fauci AS, Braunwald E, Kasper DL. Harrison's principles of internal medicine. 17th ed. 2009.P. 300.
2. Mannino DM, Homa DM, Akinbami LJ, Moorman JE, Gwynn C, Redd SC. Surveillance for asthma--United States, 1980-1999. MMWR Surveill Summ 2002;51(1):1-13.
3. Arif AA, Delclos GL, Lee ES, Tortolero SR, Whitehead LW. Prevalence and risk factors of asthma and wheezing among US adults: an analysis

همچنین Bleeker و Teeter بین تست‌های عملکردی ریوی و علائم بالینی آسم ارتباط را نشان ندادند. مطالعه ۶۷ بیمار مبتلا به آسم نشان داد که به دنبال بهبودی حاصل نگردید درمان در مقادیر FEF و FEV1 بیماران بهبودی نداشتند (۲۳). یافته‌های این مطالعات نشان می‌دهند که ارتباط ضعیف بین یافته‌های پاراکلینیکی كالیبر راه‌های هوایی و علائم بالینی بیماری آسم وجود دارد و تغییرات عملکرد راه‌های هوایی دیستال و پرگزیمال در پاتو فیزیولوژی بیماری آسم دخیل هستند. اگرچه بهظاهر بروسه‌های التهابی در راه‌های هوایی دیستال و پرگزیمال شبیه است اما شدت التهاب در راه‌های هوایی دیستال در آسم شدید و واریانس آسم سرفه بیشتر است (۲۵-۲۷).

تفاوت در مطالعات می‌تواند به دلیل عدم وجود بندی همگن شدت علائم بالینی بیماری آسم و آنالیز آن‌ها با استفاده از تست‌های روانشناسی استاندارد، مکانیسم‌های تطبیقی برای علائم بالینی بیماری آسم، تفاوت در گروه‌های سنی بیماران و محدود بودن تعداد نمونه‌ها در مطالعات باشد.

مکانیسم‌های تطبیقی متعددی برای علائم بالینی بیماری آسم را در بیماران آسم مزمن و بیمارانی که افزایش مزمن مقاومت راه‌های هوایی داشتند نشان دادند (۲۶، ۲۷).

از بین علائم بالینی آسم سرفه بیشترین تأثیر را در شدت آسم بر اساس ACT دارد و سایر علائم بالینی سهم کمتری در ارزیابی شدت آسم دارند و این یافته‌ها از ایده مکانیسم تطبیق به علائم بالینی آسم حمایت می‌کنند. همچنین درمان‌های بیماری آسم (کورتیکوس‌تیروئیدها و بتا آگونیست‌های کوتاه اثر) ادراک تنگی نفس ناشی از آسم را تحت تأثیر قرار می‌دهند.

وروودی‌های حسی غیر اختصاصی و وضعیت‌های عاطفی و پروسه‌های فیزیولوژیک در ادراک دیس پنه تأثیر گذاشته و باعث ت

of the NHANES III data. Eur Respir J 2003;21(5):827-33.

4. Mannino DM, Homa DM, Akinbami LJ, Moorman JE, Gwynn C, Redd SC. Surveillance for asthma--United States, 1980-1999. MMWR Surveill Summ 2002;51(1):1-13.
5. Enfumosa. The enfumosa cross-sectional european multicentre study of the clinical phenotype of chronic severe asthma. European network for understanding mechanisms of severe asthma. Eur Respir J 2003;22(3):470-7.

6. Yanai M, Sckizawa K, Ohrui T. Site of airway obstruction in pulmonary disease: direct measurement of intrabronchial pressure. *J Appl Physiol* 1992;72:1016-23.
7. Kmvan K, Bosken CH, Pare PD. Small airways dimensions in asthma and in chronic obstructive pulmonary disease. *Am Rev Respi Dis* 1993;148:1220-5.
8. Eder W, Ege MJ, von Mutius E. The asthma epidemic. *N Engl J Med* 2006;355(21):2226-35.
9. Christopher H, Fanta MD. Asthma. *N Engl J Med* 2009;360:1002-8.
10. Ian R, Ackay MD, Fred S, Rosen MD. Advances in Immunology. *N Engl J Med* 2001; 344:5.
11. Kraft M. The distal airways: are they important in asthma? *Eur Respir J* 1999; 14:1403-17.
12. Monica Kraft, Charles B. Cairns, Misoo C. Treatment With Oral Montelukast Correlate With Asthma Symptoms After Improvements in Distal Lung Function. *Chest* 2006;130:6,1726.
13. Robinson DS, Bentley AM, Hartnell A, Kay AB, Durham SR. Activated memory T helper cells in bronchoalveolar lavage fluid from patients with atopic asthma: relation to asthma symptoms, lung function, and bronchial responsiveness. *Thorax* 1993;48(1):26-32.
14. Delacourt C, Lorino H, Fuhrman C, Herve-Guillot M, Reinert P, Harf A, et al. Comparison of the forced oscillation technique and the interrupter technique for assessing airway obstruction and its reversibility in children. *Am J Respir Crit Care Med* 2001;164(6):965-72.
15. Dijkstra A, Vonk JM, Jongepier H, Koppelman GH, Schouten JP, ten Hacken NHT, et al. Lung function decline in asthma: association with inhaled corticosteroids, smoking and sex. *Thorax* 2006;61(2):105-10.
16. Oostveen E, MacLeod D, Lorino H. ERS task force on respiratory impedance measurements. The forced oscillation technique in clinical practice: methodology, recommendations and future developments. *Eur Respir J* 2003; 22:1026-41.
17. Rigau J, Burgos F, Hernandez C. Unsupervised self-testing of airway obstruction by forced oscillation at the patient's home. *Eur Respir J* 2003;22:668-71.
18. Smith HJ, Eichler R, Vogel J, Arnold J. Technical adaptation of impulse oscillometry to special research conditions. *Pneumologie* 1997;51 Suppl 2:465-8.
19. Hansell DM. Small airways diseases: detection and insights with computed tomography. *Eur Respir J* 2001;17 :1294-313.
20. Blanc PD, Jones M, Besson C, Katz P, Yelin E. Work disability among adults with asthma. *Chest* 1993;104(5):1371-7.
21. Ståhl E. Correlation between objective measures of airway calibre and clinical symptoms in asthma: a systematic review of clinical studies. *Respir Med* 2000;94(8):735-41.
22. Morris NV, Abramson MJ, Rosier MJ, Strasser RP. Assessment of the severity of asthma in a family practice. *J Asthma* 1996;33(6):425-39.
23. Kendrick AH, Higgs CM, Whitfield MJ, Laszlo G. Accuracy of perception of severity of asthma: patients treated in general practice. *BMJ* 1993;307(6901):422-4.
24. Ferguson AC. Persisting airway obstruction in asymptomatic children with asthma with normal peak expiratory flow rates. *J Allergy Clin Immunol* 1988;82:19-22.
25. Choi IS, Chung S-W, Han E-R, Lim J-H, Cho J-S, Lee Y-C, et al. Effects of anti-asthma therapy on dyspnea perception in acute asthma patients. *Respir Med* 2006;100(5):855-61.
26. Bijl-Hofland ID, Cloosterman SG, Folgering HT, Akkermans RP, van Schayck CP. Relation of the perception of airway obstruction to the severity of asthma. *Thorax* 1999;54(1):15-9.

27. Veen JC, Smits HH, Ravensberg AJ, Hiemstra PS, Sterk PJ, Bel EH. Impaired perception of dyspnea in patients with severe asthma. Relation to sputum eosinophils. *Am J Respir Crit Care Med* 1998;158(4):1134–41.

## RELATIONSHIP BETWEEN CLINICAL SEVERITY AND SYMPTOMS OF ASTHMA WITH DEGREE OF CHANGES IN DISTAL AND PROXIMAL AIRWAY FUNCTION

*Akbar Sharifi<sup>1</sup>, Khalil Ansarin<sup>1</sup>, Mohammadamin Rezazadehsaatlou<sup>2\*</sup>*

*Received: 19 Sep, 2015; Accepted: 15 Nov, 2015*

### **Abstract**

**Background & Aims:** The peripheral parts of the lung are known as the main place of airflow obstruction in asthmatic patients; but the symptoms of asthma with the location of airway obstruction are still unknown. The aim of this study was to evaluate the association between asthma symptoms and severity of asthma and proximal and distal airways using function tests.

**Materials & Methods:** Ninety-two asthma patients who were diagnosed on the basis of ATS criteria were enrolled in this study. After full history and physical examination, asthma symptoms and asthma severity was measured for each patient using asthma control test (ACT provided by GINA). Impulse oscillometry and lung volume studies (using body- plethysmograph and IOS both provide by Jaeger, Germany) were performed. Total Airway Resistance (TAWR) indicated by resistance at 5Hz and Central Airway Resistance (CAWR) were indicated by resistance at 20 Hz. The relationship between the presence of asthma symptoms, post nasal discharge, ACT score and parameters of lung function were analyzed.

**Results:** Clinical asthma symptoms such as cough, dyspnea, wheezing, postnasal drip (PND) with distal and proximal airway parameters of pulmonary function tests didn't correlate. ( $P=0.05$ ). Cough were found in 59.8% of patients with uncontrolled asthma (ACT score $\leq 19$ ) and 40.2% of controlled asthma (ACT score $\geq 20$ ) patients. There was a significant association with asthma severity (Value=0.02). Other asthma symptoms such as dyspnea, wheezing, postnasal drip (PND) with clinical asthma severity had no significant correlation with degree of changes in distal and proximal pulmonary airway function test parameters ( $P=0.05$ ).

**Conclusion:** Clinical symptoms of asthma could not differentiate the prominent site of airway involvement.

**Keywords:** Asthma, Asthma control test, Respiratory function tests, Oscillometry

**Address:** Tuberculosis and Lung Disease Research Center, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Eastern Azerbaijan, Iran

**Tel:** 00984133378093

**Email:** dr.amin.re@gmail.com

SOURCE: URMIA MED J 2016: 26(10): 907 ISSN: 1027-3727

---

<sup>1</sup> *Tuberculosis and Lung Disease Research Center, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Eastern Azerbaijan, Iran*

<sup>2</sup> *Tuberculosis and Lung Disease Research Center, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Eastern Azerbaijan, Iran*

<sup>3</sup> *Tuberculosis and Lung Disease Research Center, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Eastern Azerbaijan, Iran (Corresponding Author)*