

بروز ناگهانی سندروم کوشینگ در گروهی از معتادان در تهران

دکتر فریدون عزیزی^۱، دکتر سید عادل جاهد^۲، دکتر مهدی هدایتی^۳، دکتر مهناز لنکرانی^۴، دکتر هادی شهراد بجستانی^۵، دکتر فاطمه اصفهانیان^۶، دکتر نرگس بیرقی^۷، دکتر علیرضا نوروزی^۸، دکتر فرزاد کبارفرد^۹

(۱) پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، (۲) دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی تهران، (۳) دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تهران، (۴) دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، (۶) دانشکده‌ی پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، (۷) اداره‌ی پیشگیری و درمان سوء مصرف مواد مخدر؛ نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران،

e-mail: azizi@endocrine.ac.ir

چکیده

مقدمه: با وجود استفاده‌ی گسترده و فراوان از گلوکوکورتیکوئیدها در حیطه‌ی پزشکی، گزارش‌ها از مصرف کاذب (factitious) این مواد، نادر بوده‌اند. در این مطالعه، شیوع گسترده‌ی سندروم کوشینگ در معتادانی که بدون آگاهی از وجود ترکیبات گلوکوکورتیکوئید در آمپول‌های تمجزیک (نام تجاری بوپرونورفین)، موجود در بازارها باید از آن‌ها برای کمک به ترک اعتیادشان استفاده کرده بودند، بررسی شد. مواد و روش‌ها: سوابق پزشکی و پرونده‌ی ۱۹ بسیار با تشخیص نهایی کوشینگ ایاتروژن مرور شد. برای یافتن گلوکوکورتیکوئیدهای عمدۀ روشن کروماتوگرافی مایع – جرم سنجی (LC-Mass mass spectrometry analysis) به کار رفت. یافته‌ها: بوپرونورفین در ویال‌ها وجود نداشت. هر ویال حاوی ۰/۴ میلی‌گرم دگرامتاژون دی‌سدیم‌فسفات و نیز محلولی از دی‌استیل‌مورفین (هروئین)، استیل کدئین و فنیرامین بود. طول مدت مصرف تمجزیک توسط بیماران (۱۸-۴/۵) ماه و تعداد آمپولی که در هر روز استفاده کرده بودند، (۲۰-۶/۵) عدد بود. یافته‌های فیزیکی بیماران در مطالعه‌ی ما تفاوت عمدۀ با موارد کوشینگ درونزاد کلاسیک نداشت اما سطح کورتیزول سرم و ادرار آنها سرکوب شده بود و پنج نفر به مشکلات مهم دچار شده بودند.

نتیجه‌گیری: سندروم کوشینگ در اثر مصرف پنهانی و ندانسته‌ی استروئیدها ممکن است در معتادان هر جامعه بیشتر از افراد سالم آن به وجود بیاید، ظن قوی لازمه‌ی تشخیص این موارد از کوشینگ بروز زاد است. هرگاه در معتادان با ظاهری کوشینگوئید مواجه شدیم، باید احتمال استفاده از داروهای بازار سیاه با محتويات کورتیکوستروئیدی را مد نظر قرار دهیم.

واژگان کلیدی: کوشینگ، گلوکوکورتیکوئید، کاذب، دگرامتاژون، اعتیاد

دریافت مقاله: ۸۶/۷/۲۸ - دریافت اصلاحیه: ۸۶/۱۱/۱۵ - پذیرش مقاله: ۸۶/۱۱/۱۶

مقدمه

کوشینگ ایجاد می‌گردد.^{۱,۲} با وجود استفاده‌ی گسترده و فراوان از گلوکوکورتیکوئیدها در حیطه‌ی پزشکی، گزارش‌ها از کاربرد کاذب و ساختگی^۳ این مواد نادر بوده‌اند.^{۴-۷} در سندروم کوشینگ ایاتروژن، بیمار و پزشک هر دو متوجه علت بیماری می‌شوند و در مورد کوشینگ‌های ناشی

هنگامی که کورتیزول یا سایر هورمون‌های گلوکوکورتیکوئیدی مانند هیدروکورتیزون، پردنیزون، دگرامتاژون یا سایر گلوکوکورتیکوئیدهای صناعی برای مدتی طولانی بیش از نیاز روزانه مصرف شوند، سندروم

همسایه به صورت غیرقانونی وارد کشور شده و در بازار سیاه به فروش می‌رسد.

در بررسی‌های آزمایشگاهی، کورتیزول سرم و کورتیزول آزاد ادرار ۱۹ بیمار به روش RIA و ACTH از طریق روش (IRMA coated tube) اندازه‌گیری شدند Immunotech, Beckman Coulter Company, Praha,) (Czech. حساسیت روش سنجش کورتیزول و ACTH به ترتیب $0.26\text{ }\mu\text{g/dL}$ و $1/2 \text{ pg/mL}$ بود. دامنه‌ی طبیعی کورتیزول سرم، کورتیزول آزاد ادرار ۲۴ ساعته و ACTH به ترتیب $24\text{ h} / 26\text{ }\mu\text{g/dL}$, $9/4 - 26\text{ }\mu\text{g/dL}$ و $30 - 140\text{ }\mu\text{g/dL}$ در نظر گرفته شدند. ضریب تغییرات درون آزمونی در هر سه روش کمتر از ۱۰٪ بود.

نمونه‌ها با استفاده از روش کروماتوگرافی مایع - جرم سنجیⁱⁱ (LC-Mass) برای یافتن گلوکوکورتیکوئیدهای عده شامل دگرامتاژون، هیدروکورتیزون، پردنیزون، بلومتاژون، تریامسینولون و پردنیزولون بررسی شدند. ۲۰۰ میکرولیتر از هر نمونه با $200 \text{ }\mu\text{l}$ میکرولیتر بافر فرمات ($\text{pH}=2/4$) مخلوط شد و 2 mL از این مخلوط برای آنالیز به کار رفت. دستگاه LC-Mass از نوع Agilent بود و آشکارسازⁱⁱⁱ آن نیز در روش کروماتوگرافی مایع، فاز متحرک استونیتریل/آمونیاک ($25:75$) و بافر فرمات ($\text{pH}=2/4$) بود. سرعت حلال 0.25 mL/min در حرارت 55°C ، دمای خشک 250°C و سرعت جریان گاز خشک 12 L/min بود. مقادیر اوپینوئیدها نیز به روش کروماتوگرافی گازی - جرم سنجی جرمی (واریان ۱۲۰۰، کالیفرنیا، آمریکا) با ستون HPI به طول 30 m و هلیم به عنوان فاز متحرک با سرعت 1 mL/min اندازه‌گیری شد.

تمام داده‌ها به صورت میانه (دامنه) بیان شده‌اند مگر آنکه صورت دیگری تصريح شود. برای تجزیه و تحلیل آماری از نسخه‌ی $11/5$ نرم‌افزار SPSS استفاده شد.

این مطالعه در کمیته‌ی اخلاق پژوهشکدهی علوم غدد درون‌ریز بررسی و تصویب شد و مطابق با موارد پیمان هلسینکی بود.

هزینه‌های این مطالعه از سوی پژوهشکدهی علوم غدد درون‌ریز دانشگاه علوم پژوهشی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی پرداخت شد (کد ۲۱۶). نویسنده‌ی مسئول به

از مصرف کاذب دارو، حداقل خود بیمار از مصرف آگاهانه‌ی مقادیر فراوان گلوکوکورتیکوئید باخبر است.^{۸-۱۰} برخلاف این دو حالت مشخص، در موارد نادری از کوشینگ ممکن است نه پزشک و بیمار از مصرف گلوکوکورتیکوئید یا منشأ آن آگاهی نداشته باشند.

در پاییز ۱۳۸۴ یکی از روانپزشکان شهر تهران متوجه بروز علیم سندرم کوشینگ در معتادانی شد که برای ترک اعتیاد از دارویی به نام تمجزیک استفاده کرده بودند (این دارو در بازار سیاه موجود بود). از آنجا که سطح کورتیزول سرم این بیماران پایین بود، فرضیه‌ی منشأ خارجی داشتن کوشینگ مطرح شد. بنابراین بیماران برای بررسی بیشتر به مرکز ما در پژوهشکدهی علوم غدد درون‌ریز دانشگاه علوم پژوهشکی شهید بهشتی ارجاع شدند. مدت ۶ ماه پس از اولین مورد، بیماران مشابه بسیاری، در شهر تهران به متخصصان غدد درون‌ریز مراجعه کردند. در این مطالعه، شیوع گسترده‌ی سندرم کوشینگ در ۱۹ فرد معتادی که بدون آگاهی از وجود ترکیبات گلوکوکورتیکوئید در آمپول‌های تمجزیک موجود در بازارهای سیاه از آن‌ها، برای کمک به ترک اعتیادشان استفاده کرده بودند، بررسی شدند.

مواد و روش‌ها

از پاییز ۱۳۸۴ تا بهار ۱۳۸۵ در مجموع، ۳۰ نفر برای بررسی احتمال وجود مقادیر زیادی کورتیزول در سرم توسط متخصصان غدد درون‌ریز در تهران ویزیت شدند. در ۱۹ بیمار تشخیص نهایی و قطعی، کوشینگ ناشی از مصرف کاذب دارو بود. زمانی که سوابق پژوهشکی این دسته از بیماران کاملاً مرور شد، همه به غیر از یک نفر، معتاد بودند و اغلب اعتیاد تزریقی داشتند و در خلال چند ماه قبل از مراجعه، به امید کمک به خلاصی از اعتیاد، از آمپول‌های تمجزیک استفاده کرده بودند. تنها فرد غیرمعتاد بین ۱۹ فرد ذکور ادعا می‌کرد که قبلاً ورزشکار بوده است و برای افزایش انرژی و کسب قدرت بیشتر از داروی تمجزیک استفاده کرده است. داروی ذکور براساس نوشته‌های روی برچسب آن، می‌باشد فقط حاوی بوپرونورفین بود. به نظر می‌رسد که دارو پس از پرشدن در یکی از کشورهای

توسط بیماران (۱-۱۸) ۴/۵ ماه و تعداد آمپولی که در هر روز استفاده می‌کردند، (۲-۲۰) ۶/۵ عدد بود. شایع‌ترین شکل مصرف دارو به صورت داخل وریدی بود اما برخی آن را داخل عضلانی نیز استفاده کرده بودند. تواتر استفاده از دارو، ۲-۶ بار در روز گزارش شد. برخی از ویژگی‌های ۱۷ نفر از کل ۱۹ بیمار در جدول ۱ ارایه شده است.

تمام داده‌ها دسترسی داشت و تصمیم گیرنده‌ی نهایی در مورد چگونگی انتشار یافته‌های مطالعه بود.

یافته‌ها

همه‌ی ۱۹ بیمار مورد بررسی، مرد بودند و میانگین سن آنها (۲۱-۴۶) ۳۰ سال بود. طول مدت مصرف تمجزیک

جدول ۱- برخی از ویژگی‌های ۱۷ بیمار با سندروم کوشینگ ساختگی

عوارض مهم	ACTH (میکروگرم در میلی‌لیتر)	کورتیزول آزاد ادرار (میکروگرم در ۲۴ ساعت)	کورتیزول سرم (میکروگرم در لیتر)	استریا	اظاهر کوشینگوئید	افزایش وزن	سن بیمار	شماره‌ی بیمار
-	۵/۲	۱۵	۱/۹۰۰/۷۵	+	+	+	۴۶	۱
-	-	-	۵/۶	+	+	+	۲۹	۲
-	-	۲۱	۰/۹	+	+	+	۲۵	۳
-	۱۴	-	۴	+	+	+	۳۰	۴
-	-	-	۶	+	+	+	۳۵	۵
-	-	۱۴	۰/۶	+	+	+	۲۱	۶
آبسه‌ی مغبنی	-	۶/۲	۷/۲	+	+	+	۲۷	۷
سلولیت شکمی	-	۹/۶، ۴	۰/۷	+	+	+	۲۲	۸
سپسیس با منشای ادراری	-	*۴۰، ۱۵	*۲۱/۶، ۵/۵	+	+	+	۲۲	۹
حمله‌ی نارسایی فوق کلیوی، پلی آرتريت التهابی، آرتريت عفونی	۲۵	۱۸۰	۲۴	+	-	-	۳۰	۱۰
پانکراتیت حاد، کاندیدیاز مری، إندوکارдیت دریچه‌ی سهلتی با آمبولی‌های عفونی متعدد به ریه‌ها، ترمبوز ورید تحت ترقوهای راست، آرتريت حاد غیرالتهابی	-	۱۲/۶	۰/۶	+	+	+	۳۴	۱۱
حمله‌ی حاد نارسایی فوق کلیوی، آبسه‌ی دندانی، سپتی‌سمی، هیدروسفالی شدید احتمالاً در اثر منثیت سلی	-	۹۵	‡ND	+	+	+	۲۴	۱۲
کاندیدیاز دهانی	۲/۳	۹/۶	۰/۷۵	+	+	+	۲۴	۱۳
-	-	۲/۲	۱/۵	+	+	+	۳۱	۱۴
-	-	۳۰	۱۰	+	+	+	۴۱	۱۵
-	-	۸/۱	۴/۵	+	+	+	۳۸	۱۶
-	-	۲۱	۴/۵	+	+	+	۳۸	۱۷

* نمونه‌ها در مرحله‌ی فعال بیماری عفونی گرفته شدند؛ ‡ اطلاعات مربوط به زمان اولین مراجعه به مرکز ما، تقریباً ۶ ماه پس از عدم استفاده از تمجزیک است و نمونه‌های سرمی نیز در این زمان گرفته شدند. † ND: انجام نشد.

عفونی بود اما تجویز طولانی مدت آنتی‌بیوتیک داخل وریدی پاسخ رضایت بخشی نداشت. اسکن استخوان، MRI و تکار آسپیراسیون مفصل، آرتربیت واکنشی^۱ یا آرتربیت روماتوئید را به عنوان تشخیص مطرح کردند. پاسخ سنجش تراکم استخوان بیمار حاکی از وجود استئوپنی بود.

بیمار شماره‌ی ۱۱، مرد ۳۴ ساله‌ای بود که با تزریق داخل وریدی ۶ آمپول تمجیک در روز به مدت ۵ ماه، دچار عوارض بسیار خطرناک متعددی شد؛ به این معنی که پانکراتیت حاد، کاندیدیازیس مری، ترومبوز ورید عمقی ناحیه‌ی زیر ترقوه‌ی راست و سرانجام اندوکاربیت دریچه‌ی سه‌لتی با آمبولی‌های عفونی متعدد به ریه‌ها به ترتیب یکی پس از دیگری در او رخ دادند. در جراحی قلب باز، علاوه بر وژتاسیون بزرگی ($20 \times 27 \text{ mm}$) که روی لث قدامی دریچه‌ی سه‌لتی دیده شد، دو وژتاسیون کوچک دیگر نیز روی لث‌های دیواره‌ای این دریچه یافت شدند که پاسخ آسیب‌شناسی آنها اگزودای فیبرینولکوسیتی بود. نتیجه‌ی بیوپسی باز از ندول‌های ریوی، تغییرات التهابی مزمن و غیراختصاصی بود. بیمار پس از جراحی دچار نارسایی سمت راست قلب همراه با افیوژن بسیار زیاد پریکارد شد که به عنوان سندرم Post pericardiotomy تلقی شد و به درمان‌های طبی پاسخ خوبی داد. اسکن استخوان بیانگر استئومیلیت در دندنه‌ی هفتم بود. بیمار دو ماه پس از جراحی قلب، دچار تورم حاد زانوی چپ شد که آسپیراسیون مایع آن حاکی از روندی غیرالتهابی بود. سرانجام پس از چهار ماه، وضعیت بیمار ثبت شد و به عنوان کاندید آتی برای کارگذاری دریچه‌ی مصنوعی قلب از بیمارستان مرخص شد.

بیمار شماره‌ی ۱۲، ۲۴ ساله با عالیم کلاسیک منژیت در بیمارستان بستری شد. او به مدت چهار ماه روزی^۲ بار از تمجزیک استفاده می‌کرد و یک بار در خلال مدت مذکور استفاده از دارو را قطع کرده و به حمله‌ی نارسایی حاد فوق‌کلیوی دچار شده بود و پس از آن مجدداً استعمال تمجزیک را تا هنگام ابتلای اخیر به منژیت و مراجعه به ما ادامه داده بود. به دلیل رؤیت هیدروسفالی منتشر در سی‌تی اسکن مغز بیمار، جراحان مغز و اعصاب مجبور شدند از طریق ونتریکولوستومی پیشانی راست، شنت دائمی تعییه نمایند. با وجود رشد کوکسی‌های گرم (مثبت) و استافیلوکوک اپیدرمیس در کشت خون بیمار، رژیم کلاسیکی

در ۱۸ بیمار، استفاده از داروی مذکور تا زمان مراجعته به ما و بستری شدن ادامه داشت و فقط در یک مورد، داروی فوق ۶ ماه قبل از مراجعت قطع شده بود. در گروه ۱۸ نفری مذکور، ظاهر بیماران کاملاً کوشینگوئید بود و عالیم عمدۀ در آنها عبارت بودند از: افزایش وزن قابل توجه (۱۰۰٪)، ضعف عمومی و خستگی‌پذیری زودرس (۸۹٪)، ضعف عضلانی (۷۸٪)، کبودشدنگی آسان (۴۵٪)، سردرد، پرادراری و پرنوشتی (۲۸٪). یک بیمار دچار دردهای مبهم و منتشر استخوانی بود. هیچ موردی از کاهش وزن دیده نشد. معاینه‌های بدنی ۱۸ فرد معتاد حاکی از وجود استریاهای مشخص شکمی و زیربغلی در تمام آنها و استریاهای ران در ۱۶ نفر از آنها بود. همه‌ی بیماران چاقی شکمی، صورت گرد و پری ناحیه‌ی بالای ترقوه داشتند. توده‌ی چربی خلف گردنی، ورم و تحلیل پوستی بسیار شایع بودند. سایر یافته‌های مهم عبارت بودند از پرخونی صورت (۸۳٪)، پرفشاری خون (۶۱٪)، آکنه (۵۵٪) و ژنیکوماستی (۵۰٪). هیچ موردی از حساسیت موضعی استخوان‌ها در معاینه‌ها دیده نشد. در ارزیابی روانپزشکی، اغلب بیماران اختلال‌هایی داشتند که افسردگی و مشکلات رفتاری شایع‌ترین آنها بود. یک نفر به خودکشی فکر می‌کرد و هیچ موردی از جنون دیده نشد.

برخی از بیماران به عوارض شدید دچار شدند (جدول ۱): بیمار شماره‌ی ۹ مرد ۲۲ ساله‌ای بود که در حالت سپسیس شدید ناشی از عفونت کلیه‌ها به مرکز ما ارجاع شد. وی به مدت ۴ ماه، روزی ۲۰ آمپول تمجیک استفاده کرده بود. مقادیر کورتیزول سرم و کورتیزول آزاد ادرار او که ابتدا در حالت سپسیس گرفته شدند به ترتیب $21/\mu\text{g/dL}$ و $21/\mu\text{g/24h}$ بودند؛ این‌ها پس از رفع عفونت سریعاً به $5/\mu\text{g/24h}$ و $5/\mu\text{g/24h}$ کاهش یافتدند.

بیمار شماره‌ی ۱۰ مرد ۳۰ ساله‌ای بود که تا قبل از ابتلاء مشکلات اخیر، ورزشکار بود. او ۶ ماه پس از ترک مصرف تمجزیک، برای بررسی مشکلات مفصلی خود به ما مراجعه کرد. بررسی مدارک قبلی، متوجه شدیم که این بیمار پس از سه ماه استفاده از تمجزیک، به طور ناگهانی استعمال آن را قطع کرده و به دلیل نارسایی حاد فوق‌کلیوی در بیمارستانی بستری شده بود. دو ماه بعد ابتدا دچار تورم التهابی مچ هر دو پا شد سپس این مشکل، زانوها را نیز درگیر کرد. آسپیراسیون اولیه‌ی مفصل زانو بیانگر منشأ

محرك برای این رفتار، عالیم یا نشانه‌هایی بدنی یا روحی ایجاد می‌نماید تا از آن طریق خود را بیمار جلوه دهد.^{۱۱} گزارش‌هایی از مصرف پنهانی انسولین، هورمون‌های تیروئید و کاتهکولامین‌ها وجود دارد که به ترتیب منجر به هیپوگلیسمی، تقليد پرکاری تیروئید و فئوکروموسیتوما شده‌اند.^{۱۲-۱۴} اما تا آنجا که ما می‌دانیم تا امروز هیچ گزارشی از سندرم کوشینگ در نتیجه‌ی استفاده از تمجزیک یا ترکیبات مشابه آن در منابع وجود ندارد.

ایجاد سندرم کوشینگ در اثر مصرف پنهانی و ندانسته‌ی استروئیدها ممکن است در معتادان هر جامعه بیشتر از افراد سالم آن باشد زیرا این زیر گروه اجتماعی، اغلب به دلایل مختلف، تأثیرهای ناخواسته و سوء استروئیدهای قوی را کتمان می‌کند و چه بسا ناخودآگاه از آن برای سپریوش گذاشتن بر برخی از نشانه‌های ظاهری اعتیاد استفاده نمایند. چنین حالتی البته نباید با موارد سندرم کوشینگ خودساخته اشتباہ گرفته شود.

از آنجا که تظاهرات بالینی کوشینگ‌های بروزنزاد می‌تواند متغیر باشد، ممکن است تمایز آنها از سندرم‌های کوشینگ دوره‌ای مشکل باشد.^{۱۵} در هر حال برخلاف یافته‌های لیزا و همکاران، یافته‌های بدنی بیماران در مطالعه‌ی ما تفاوت عمده‌ای با موارد کوشینگ بروزنزاد کلاسیک نداشت.^۲

سندرم کوشینگ بروزنزاد با درگیری و مرگ و میر بالای همراه است. در این موارد ممکن است سابقه‌ی پزشکی بیمار حاوی نکته‌های تشخیصی مهمی باشد؛ به این معنی که بیمار ممکن است به گونه‌ای مرتبط با حرفة‌ی پزشکی باشد، عالیم شدیدی از بیماری با شروعی سریع و ناگهانی رخ دهنده و نیز در اغلب موارد بیمار بی‌صبرانه مقاضی انجام برسی سریع پزشکی باشد. ظن قوی لازمه‌ی تشخیص کوشینگ بروزنزاد است.

اگر پزشک از وجود گلوکوکورتیکوئید در محتویات هر نوع دارویی که بیمار مصرف می‌نماید آگاه شود، می‌تواند بدون اتلاف وقت و صرف هزینه‌های اضافی به تشخیص صحیح برسد. در صورت نقصان اطلاع پیشین، گروه پزشکی باید داروهای جدید مصرفی را برای حصول تشخیص قطعی مورد آزمایش و آنالیز قرار دهنده. در هر حال آنچه در این تجربه‌ی منحصر به فرد موجب شد تا ما به دنبال علت‌های غیرمعمول باشیم، وجود سابقه‌ی مشترک اعتیاد در بیماران و نیز شباهت روشن ترک در آن‌ها بود.

از آنتی‌بیوتیک مناسب، مؤثر واقع نشد و اگرچه PCRⁱ مایع مغزی - نخاعی بیمار نتوانست میکروب سل را به عنوان منشأ منژیت مشخص کند، بیمار تحت درمان ضد سل قرار گرفت و به خوبی به این رژیم پاسخ داد.

در بررسی‌های آزمایشگاهی، لکوسیتوز در ۷۸٪ بیمارها دیده شد. سه بیمار به عنوان موارد دیابت جدید و دو نفر دیگر مبتلا به اختلال تحمل گلوکز شناخته شدند. آکالوز متابولیک در دو مورد و هیپوکالمی در یک نفر دیده شد. هیچ موردی از اریتروسیتوز، هیپرکلسیوری یا هیپرکلسمی دیده نشد.

برای بررسی محور هیپوتalamوس - هیپوفیز - فوق کلیه، فقط پاسخ آزمایش‌های در نظر گرفته شدند که در مرحله‌ی فعال و غیرعفونی کوشینگ انجام شده بودند (پاسخ‌های مرحله‌ی عفونی ابتدایی بیمار شماره‌ی ۹ و نیز یافته‌های بیمارهای شماره‌ی ۱۰ و ۱۲ منظور نشدند). میانه‌ی مقداری کورتیزول سرم و کورتیزول آزاد ادرار به ترتیب (۰/۶-۱۰) $\mu\text{g}/24\text{h}$ و (۳/۲-۳۰) $\mu\text{g}/\text{dl}$ بود. فقط در سه نفر در مرحله‌ی فعال کوشینگ اندازه‌گیری شد و به ترتیب $۲/۳$ ، $۵/۲$ و ۱۴ pg/mL گزارش شد.

تمجزیک مصرفی توسط بیماران حجم هر ویال ۲۰۰ بود و آنالیز آن با استفاده از MS/LC/MS، وجود دگزاماتازون دی‌سدیم فسفات را با غلظت 0.2 mg/mL تأیید کرد. بررسی کیفی سایر محتویات با استفاده از GC/MS، دال بر وجود مخلوطی از دی‌استیل مورفین (هروین)، استیل کدیین و فنیرامین بود. بوپرونورفین در ویال‌ها وجود نداشت.

بحث

در این مطالعه برای نخستین بار در منابع پزشکی، وجود گلوکوکورتیکوئید در آمپول‌های تمجزیک - که برای کمک به ترک اعتیاد بکار می‌رود - گزارش شده است.

سندرم‌های کوشینگ بروزنزاد که به دلیل مصرف خودآگاهانه‌ی گلوکوکورتیکوئید توسط بیمار ایجاد می‌شوند، بخش ناچیزی از موارد سندرم ون‌مانهاوزنⁱⁱⁱ را تشکیل می‌دهند. سندرم مذکور نوعی بیمار مزمن و ساختگی است که در آن فرد بیمار با قصد قبلی و بدون وجود هرگونه

i - Polymerase Chain Reation

ii - Adreno Carticotropic Hormone

iii - Von Munchausen's

آزاد ادرار در بیماران بدهال و مبتلا به سپسیس نیز بازبینی شوند. چنین فرضیه‌ای می‌تواند توجیه‌کننده‌ی وضعیت آزمایشگاهی بیمار شماره‌ی ۱۲ نیز باشد.

مطالعه‌ی ما محدودیت‌هایی داشت. نخست، از آنجا که این مطالعه از پیش طراحی نشده بود، دستورالعمل و پروتکل قطعی و واحدی برای ارزیابی‌ها وجود نداشت. دوم، تمام ارزیابی‌ها و درمان بعضی از بیماران خارج از مرکز ما انجام شده بود بنابراین نتوانستیم جزئیات بیشتری از شرح حال و یافته‌های آنها به دست آوریم. سوم، اگرچه ما در نظر داشتیم برخی از آزمون‌هایی را که پاسخ اولیه‌ی مشکوکی داشتند تکرار و پیگیری کنیم، به دلیل بروز برخی موارد اورژانسی و انتقال بیمار به مراکز دیگر پزشکی (برای رسیدگی به مشکلات مهم‌تری مثل جراحی مغز یا قلب در بیمار شماره‌ی ۱۲)، نتوانستیم در تمام بیماران پیگیری مناسب و کامل بالینی و آزمایشگاهی داشته باشیم. سرانجام، به دلیل همکاری ضعیف بیماران و مشکلات روانی و رفتاری معتادان، نتوانستیم بسیاری از آن‌ها را برای مدتی کافی پیگیری نماییم، بنابراین در حال حاضر در مورد سیر زمانی برگشت محور هیپوتalamوس - هیپوفیز - فوق کلیه به حالت طبیعی در این سندروم کاملاً ناشناخته و نادر، اطلاع کاملی در دست نیست. البته حداقل در بیمار شماره‌ی ۱۰ به نظر می‌رسد که این زمان بیشتر از ۴ ماه نبوده است.

با توجه به اثبات وجود هروئین در ویال‌های تمجزیک، روندی که در عمل در جامعه در حال پیشرفت بود به این صورت است که بسیاری از معتادان استنشاقی که تصمیم بر ترک اعتیاد می‌گرفتند، با استفاده از این ویال‌ها - که در ظاهر حاوی مواد مؤثر برای ترک اعتیاد بودند - نه تنها موفق به ترک نمی‌شدند بلکه دچار اعتیاد تزریقی می‌شدند که به مراتب خطرناکتر از حالت استنشاقی بوده، وابستگی جسمی و روحی شدیدتری ایجاد می‌کند و منجر به ادامه‌ی مصرف روزافزون داروی مذکور می‌شود. حضور کورتن در این دارو نیز در ظاهر و به طور کوتاه‌مدت موجب احساس رضایت بدنی معتادان می‌شد اما در واقع و در طول زمان منجر به مواردی از کوشینگ شد که بسیار شدید و پر عارضه بودند. تمام این موارد در درازمدت بار انسانی، اقتصادی و درمانی زیادی به جامعه تحمیل می‌کند.

به طور خلاصه، برای نخستین بار در این مطالعه وجود گلوكوكورتيكويديها در دارويي که معتادان برای ترک اعتیاد استفاده می‌کنند، گزارش شده است. هرگاه در معتادان با

مواردی مثل نوسان‌های بسیار شدید در دفع ادراری گلوكوكورتيكويديها، ناهمانگی بین مقادير گلوكوكورتيكويدي سرم و ادرار و نیز شواهد تحليل غدد فوق کلويی در تصويربرداری باید ظن پزشك را برای تشخيص علت کوشینگ برانگيزد.^۲ حساس‌ترین آزمون برای یافتن گلوكوكورتيكويديهای صناعی بررسی ادرار با استفاده از روش HPLCⁱ است.^۳ به تازگی روشی با تلفیقی از کروماتوگرافی و اسپکترومتری (LC-MS/MS) توانسته است همزمان استروئیدهای صناعی گوناگون را در سرم، ادرار یا حتی در ترکیبات قرص‌ها به صورتی کمی و دقیق اندازه‌گیری نماید.^۴ متأسفانه دسترسی به چنین روش ارزشمندی برای ما مقدور نبود.

وجود مقادير سرکوب شده ACTH و کورتیزول که به ترتیب به تحریک با CRHⁱⁱ و ACTH پاسخ ندهند، یافته‌ی آزمایشگاهی مهمی برای طرح منشای برونزاد سندروم کوشینگ است. در بیمارانی که هیدروکورتیزون یا کورتیزون دریافت می‌کنند - که شباهت بیشتری به استروئیدهای درونزاد دارند - ممکن است در حضور سطح سرکوب شده ACTH سرم، مقادير مختلفی از کورتیزول در سرم و ادرار دیده شود.^۵ ما سرکوب سطح کورتیزول سرم و ادرار را در بیشتر بیمارانی که مصرف تمجزیک را تا هنگام ارجاع به ما ادامه داده بودند یا به تازگی آن را کنار گذاشته بودند، مشاهده کردیم. در این موارد هیچ آزمون دینامیکی برای ارزیابی محور هیپوتalamوس - هیپوفیز - فوق کلیه به کار گرفته نشد. در بیمار شماره‌ی ۹ نکته‌ی جالبی دیده شد: مقادير کورتیزول سرم و کورتیزول آزاد ادرار این بیمار ابتدا کاملاً طبیعی بودند (به ترتیب $21/6 \mu\text{g/dL}$ و $24h / 40 \mu\text{g}$) اما پس از درمان با آنتی‌بیوتیک و رفع سپسیس، به سرعت تا حد سطح سرکوب شده کاهش یافتند. چنین نوسانی ممکن است از طریق مسأله «دشواری تشخیص نارسایی فوق کلويی در بیماران بسیار بدهال» توجیه گردد.^۶ همان‌طور که کوپر و همکاران نشان داده‌اند، در برخی از بیماران مبتلا به سپسیس ممکن است توان کورتیزول سرم در حد $20 \mu\text{g/dL}$ را به عنوان حد ممیز طبیعی بودن تلقی کرد و حتی شاید حد ممیز واقعی در حدود $25 \mu\text{g/dL}$ باشد.^۷ با در نظر گرفتن این حقیقت در مورد سطوح کورتیزول سرم، دور از منطق به نظر نمی‌رسد که لازم باشد مقادير ممیز طبیعی بودن کورتیزول

i - High Performance Liquid

ii- Corticotropin Releasing Hormone

سپاسگزاری: نویسنده‌گان از روماتولوژیست محترم، سرکار خانم دکتر مژده ذبیحی یگانه، برای همکاری در ارزیابی و درمان مشکلات مفصلی برخی از بیماران و نیز سرکار خانم حسنی مسئول تایپ پژوهش قدردانی می‌نمایند.

ظاهری کوشینگوئید مواجه شدیم، باید احتمال استفاده از داروهای بازار سیاه با محتویات کورتیکواسترودئیدی را مد نظر قرار دهیم.

References

- Axelrod L. Side effects of glucocorticoid therapy. In: Schleimer RP, Claman HN, Oronsky AL, editors. Anti-inflammatory Steroid Action: Basic and Clinical Aspects. San Diego: Academic Press 1989. p. 377-408.
- Cizza G, Nieman LK, Doppman JL, Passaro MD, Czerwiec FS, Chrousos GP, et al. Factitious Cushing syndrome. J Clin Endocrinol Metab 1996; 81: 3573-7.
- Morgan HG, Boulnois J, Burns-Cox C. Addiction to prednisone. Br Med J 1973; 2: 93-4.
- Witt ME, Ginsberg-Fellner F. Prednisone-induced Munchausen syndrome. Am J Dis Child 1981; 135: 852-3.
- Cook DM, Meikle AW. Factitious Cushing's syndrome. J Clin Endocrinol Metab 1985; 61: 385-7.
- O'Hare JP, Vale JA, Wood S, Corrall RJM. Factitious Cushing's syndrome. Acta Endocrinol (Copenh) 1986; 111: 165-7.
- Workman RJ, Nicholson WE, McCammon DK. Factitious hypercortisoluria. J Clin Endocrinol Metab 1995; 80: 3050-1.
- Sastre J, Díez JJ, López Guzmán A, Iglesias P, Martínez I, Gómez-Pan A. Self-induced Cushing's syndrome due to dexamethasone abuse in nasal spray: clinical and biochemical study. An Med Interna 1994; 11: 181-4 (Spanish).
- Teelucksingh S, Bahall M, Coomansingh D, Suite M, Bartholomew C. Cushing's syndrome from topical glucocorticoids. West Indian Med J 1993; 42:77-8.
- Imam AP, Halpern GM. Uses, adverse effects of abuse of corticosteroids. Part I. Allergol Immunopathol (Madr) 1994; 22: 250-60.
- Asher R. Munchausen's syndrome. Lancet 1951; 339-41.
- Grunberger G, Weiner JL, Silverman R, Taylor S, Gorden P. Factitious hypoglycemia due to surreptitious administration of insulin. Diagnosis, treatment, and long-term follow-up. Ann Intern Med 1988; 108: 252-7.
- Mariotti S, Martino E, Cupini C, Lari R, Giani C, Baschieri L, et al. Low serum thyroglobulin as a clue to the diagnosis of thyrotoxicosis factitia. N Engl J Med 1982; 307: 410-2.
- Keiser HR. Surreptitious self-administration of epinephrine resulting in 'pheochromocytoma'. JAMA 1991; 266: 1553-5.
- Quddusi S, Browne P, Toivola B, Hirsch IB. Cushing syndrome due to surreptitious glucocorticoid administration. Arch Intern Med 1998; 58: 294-6.
- Lin CL, Wu TJ, Machacek DA, Jiang NS, Kao PC. Urinary free cortisol and cortisone determined by high performance liquid chromatography in the diagnosis of Cushing's syndrome. J Clin Endocrinol Metab 1997; 82: 151-5.
- Taylor RL, Grebe SK, Singh RJ. Quantitative, highly sensitive liquid chromatography-tandem mass spectrometry method for detection of synthetic corticosteroids. Clin Chem 2004; 50: 2345-52.
- Boscaro M, Barzon L, Sonino N. The diagnosis of Cushing's syndrome: atypical presentations and laboratory shortcomings. Arch Intern Med 2000; 160: 3045-53.
- Lamberts SW, Bruining HA, de Jong FH. Corticosteroid therapy in severe illness. N Engl J Med. 1997; 337: 1285-92.
- Cooper MS, Stewart PM. Corticosteroid insufficiency in acutely ill patients. N Engl J Med 2003; 348: 727-34.

Original Article

Unprecedented Rise in Cushing's Syndrome in Addicts in Tehran

Azizi F¹, Jahed SJ², Hedayati M³, Lankarani M⁴, Shahrad Bejestani H⁵, Esfahanian F⁶, Beyraghi N⁷, Noroozi A⁸, Kobarfard F.⁹

¹Endocrine Research Center, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University (MC); ²Boo'ali General Hospital, Islamic Azad University, Tehran Medical Branch; ³Obesity Research Center, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University (MC) ⁴Endocrinology and Metabolism Research Center, Dr. Shariati Hospital, Tehran University of Medical Sciences; ⁵Rasool-e-Akram hospital, Iran University of Medical Sciences; ⁶Imam Khomeini Hospital, Tehran University of Medical Sciences; ⁷Postgraduate Dean Office, Shahid Beheshti University (MC); ⁸Substance Abuse Prevention and Treatment Office (SAPTO), Deputy for Health; ⁹. Department of Medicinal Chemistry, School of Pharmacy, Shahid Beheshti University (MC), Tehran, I.R. Iran
e-mail: azizi@endocrine.ac.ir

Abstract

Introduction: Despite the widespread medical use of glucocorticoids, reports of factitious administration of these hormones have been uncommon. We herein report an unprecedented rise in outbreak of Cushing's syndrome in Tehran among addicts using Tamgesic (a brand of Buprenorphine) to help them through the narcotic withdrawal stage, without knowledge of the glucocorticoid content of the black-market drug. **Material and Methods:** Case histories of 19 patients with a final diagnosis of iatrogenic Cushing syndrome were reviewed. Liquid chromatography/mass spectrometry (LC-Mass) method was used to evaluate glucocorticoid existence in the brand. **Results:** No Buprenorphine was present in the vials. Each Tamgesic vial contained 0.4 mg of Dexamethasone disodium phosphate and some amount of heroin. The duration of injection abuse and the number of vials used per day was 4.5 (1-18) months and 6.5 (2-20), respectively. Physical findings of the cases were not different from those of the classic endogenous Cushing's syndrome but their serum cortisol and urinary free cortisol were suppressed. Severe life-threatening complications were demonstrated in five cases. **Conclusion:** Surreptitious use of steroids resulting in Cushing's syndrome may be more common in opium addicts; a high degree of suspicion is needed to uncover this disorder. Whenever facing a Cushingoid appearance in addicts, the possibility of using black market drugs with corticosteroid contents should be kept in mind.

Key words: Cushing, glucocorticoid, factitious, dexamethasone, addiction