

PAPER DETAILS

TITLE: BEHÇET HASTALARINDA KARDIYOVASKÜLER SİSTEM TUTULUMU VE CINSİYETE
GÖRE DAGILIMI

AUTHORS: Yalçın BAS,Emine DERVİS,Fatih KOÇ

PAGES: 0-0

ORIGINAL PDF URL: <https://dergipark.org.tr/tr/download/article-file/81909>

Original Article / Orijinal Araştırma**BEHÇET HASTALARINDA KARDİYOVASKÜLER SİSTEM
TUTULUMU VE CİNSİYETE GÖRE DAĞILIMI****Rate of cardiovascular system involvement and gender distribution in Behcet's disease**Yalçın Baş¹, Emine Derviş², Fatih Koç³**Özet**

Behçet hastalığı arter ve venleri etkileyen bir sistemik vaskülitir. Uluslararası Çalışma Grubu'nun tanı kriterlerine göre başka bir klinik açıklaması olmayan tekrarlayan oral ülserasyona; genital ülserasyon, göz lezyonları, deri lezyonları ve patherji testi pozitifliği bulgularından en az ikisinin eşlik etmesi ile tanı konulmaktadır. Damar tutulumu ise sık gözlenen ve hastalığın прогнозunu belirleyen önemli bir belirtidir. Bu çalışmada 1993-2009 yılları arasında tedavi edilen 581 behçet hastası tarandı. Kardiovasküler tutulumu olan 52 hasta geriye dönük olarak incelendi. Toplam Behçet hastaları içinde kardiyovasküler sistem tutulumu oranı %9 olarak bulundu. Olgularda 41 tromboflebit, 11 derin ven trombozu, 4 anevrizma bulgusuna rastlandı. Anevrizmaların 2 tanesi pulmoner arter, 1 tanesi abdominal aort, bir tanesi femoral arterde tespit edildi. Anevrizma ve derin ven trombozu geçirenlerin hepsi, tromboflebit geçirenlerin ise %77'si erkeklerden oluşmaktadır.

Sonuç olarak Behçet hastalığında sık görülen deri ve mukoza tutulumu ile birlikte kardiyovasküler sistem tutulumu gibi ciddi sistemik bulgular önemli oranda görülmüştür. Ayrıca bu bulguların yüksek oranda erkeklerde görüldüğü tespit edilmiştir.

Anahtar kelime: *Behçet hastalığı, kardiyovasküler sistem, cinsiyet*

Abstract

Behcet's disease is a systemic vasculitis affecting arteries and veins. According to the International Working Group on diagnostic criteria, a clinical description of other non-recurrent oral ulceration, at least two of findings of their examinations; genital ulceration, eye lesions, skin lesions and pathergy test positivity to be accompanied. Vascular involvement is very important symptom in determining the prognosis of the disease that is commonly observed. In this study, 581 Behcet's patients who were treated between 1993-2009 were reviewed. 52 patients with cardiovascular involvement retrospectively reviewed. Total cardiovascular system involvements were found to be 9% in Behcet's disease patients. 41 thrombophlebit, 11 deep venous thrombosis, 4 aneurysm cases were found. Pulmonary artery aneurysms in 2 of them, 1 in the abdominal aorta, 1 of which was found in the femoral artery. All of aneurysm and deep vein thrombosis and 77% of thrombophlebitis were male.

As a result, together with common skin and mucosal involvement severe systemic symptoms such as the cardiovascular system involvement were significantly found in Behcet's disease. Moreover, a high percentage of these findings is seen in men have been identified.

Key words: *Behcet's disease, cardiovascular system, gender*

¹Tokat Devlet Hastanesi
Dermatoloji Kliniği
/Tokat/Türkiye

²Haseki Eğitim ve
Araştırma Hastanesi
Dermatoloji Kliniği
/İstanbul/Türkiye

³Gaziosmanpaşa
Üniversitesi Tıp Fakültesi
Kardiyoloji Anabilimdalı
/Tokat/Türkiye

Corresponding Author:

Yrd.Doç.Dr. Fatih Koç

Gaziosmanpaşa
Üniversitesi Tıp Fakültesi
Kardiyoloji Anabilimdalı,
60100 /Tokat/Türkiye
Tel:3562129500/1285
GSM:5554641141

Email:

drfatkoc@gmail.com

Başvuru Tarihi:
20-10-2011

Revizyon Tarihi:
25-10-2011

Kabul Tarihi:
26-10-2011

Giriş

Behçet hastalığı (BH) ilk olarak 1937 yılında Dr. Hulusi Behçet tarafından oral aft, genital ülserasyon ve gözde hipopiyonlu iridosiklitin görüldüğü üç semptomdan oluşan bir kompleks olarak tanımlanmıştır (1). Tanımlandığı tarihten bu yana etyopatogenezi kesin olarak açıklanamamakla beraber zaman içinde hastalarda saptanan yeni bulgularla kapsamı çok genişlemiştir. Günümüzde BH, oral ve/veya genital ülserasyonlar, deri lezyonları ve iltihabi göz bulgularının ön planda olduğu ancak pek çok sistemi tutabilen kronik, tekrarlayan ataklarla seyreden sistemik vaskülitik bir hastalık olarak tanımlanmaktadır (1,2).

BH'nın tanısı Uluslararası Çalışma Grubu'nun tanı kriterlerine göre başka bir klinik açıklaması olmayan tekrarlayan oral ülserasyona; genital ülserasyon, göz lezyonları, deri lezyonları ve paterji testi pozitifliği bulgalarından en az ikisinin eşlik etmesi ile tanı konulmaktadır (2).

Damar tutulumu ise sık gözlenen ve hastalığın прогнозunu belirleyen önemli bir belirtidir. Biz de kliniğimizde son 16 yılda BH tanısı almış ve kardiyovasküler sistem tutulumu olan hastalarımızda BH'nın demografik özelliklerini ve klinik bulguların görülme sıklığını belirlemek amacıyla bu çalışmayı planladık ve literatürdeki sonuçlar ile karşılaştırdık.

.

Yöntem

Çalışmamızda Haseki Eğitim ve Araştırma Hastanesi Deri ve Zührevi Hastalıkları Kliniği Behçet polikliniğinde 1993-2009 yılları arasında takip edilen 581 hastadan kardiyovasküler sistem tutulumu olan 52 hasta geriye dönük olarak incelendi.

Hastaların tümüne Uluslararası Çalışma Grubu kriterlerine göre Behçet tanısı konulmuştur. Tanı konulduğu andan

itibaren en az 6 ay takip edilen hastalar çalışmaya dahil edildi. Verilerin analizi Statistical Package For Social Sciences (SPSS) for Windows version 11.0 paket programı kullanılarak yapıldı.

Bulgular

Kardiyovasküler sistem tutulumu 52 hastada mevcuttu. İki hastada hem derin ven trombozu hem tromboflebit, bir hastada hem derin ven trombozu hem anevrizma saptanmıştı. Olgularda 41 tromboflebit, 11 derin ven trombozu, 4 anevrizma bulgusuna rastlandı. Anevrizmaların 2 tanesi pulmoner arter, 1 tanesi abdominal aort, bir tanesi femoral arterde tespit edilmişti. Anevrizma ve derin ven trombozu geçirenlerin hepsi, tromboflebit geçirenlerin %77'si erkeklerden oluşmaktadır (Tablo 1).

Tablo 1. Kardiyovasküler sistem tutulumunun kliniğe ve cinsiyete göre dağılımı

| Klinik | n | % | Cinsiyete göre % Oran | |
|--------------------|----------|----------|------------------------------|--------------|
| | | | Erkek | Kadın |
| Tromboflebit | 41 | 73 | 77 | 23 |
| Derin ven trombozu | 11 | 20 | 100 | 0 |
| Anevrizma | 4 | 7 | 100 | 0 |
| Diger | 0 | 0 | 0 | 0 |

Tartışma

BH'nın tanısı Uluslararası Çalışma Grubu'nun tanı kriterlerine göre başka bir klinik açıklaması olmayan rekürran oral ülserasyona; genital ülserasyon, göz lezyonları, deri lezyonları ve paterji testi pozitifliği bulgularından en az ikisinin eşlik etmesi ile konulmaktadır (2). Bizim çalışmamızda da tüm hastalara Uluslararası Çalışma Grubu'nun tanı kriterleriyle Behçet hastalığı tanısı konmuştur.

BH arter ve venleri etkileyen bir sistemik vaskülitir. Damar tutulumu sık gözlenen ve hastlığın прогнозunu belirleyen önemli bir belirtidir. Patolojik olarak venöz veya arteriel tikanma, venöz genişlemeler ve arteriel anevrizma olmak üzere 4 tip lezyon tanımlanmıştır. Hastlığın patolojisinden sorumlu olan küçük damar vaskülitidir. Klinikte aşikar büyük damar tutulumu hastaların % 7.7-60'ında görülür (1). Yaptığımız çalışmada bu oran % 9 olarak bulundu.

Behçet hastalığında kardiyovasküler sistem tutulumu erkeklerde daha sık görülür. Sarıca ve ark. (3), 2319 olgunun 332'sinde vasküler tutulum olduğunu (%14.3) ve bu olguların % 65'inin yüzeyel ven trombozu, % 42.4'nün derin ven trombozu, % 22'sinin arteriel tutulum gösterdiğini saptamışlardır ve çoğunluğu erkek hastalar olarak belirtmişlerdir. Yazıcı ve ark. (4) yaptığı çalışmada da vasküler tutulum gösteren hastaların çoğunluğu erkek olarak tespit edilmiştir. Azizlerli ve ark. (5), yüzeyel tromboflebitli olguların % 84'ünü erkek olguların oluşturduğunu bildirmiştir. Türsen ve ark. (6) % 11.7 erkek, % 2.1 kadın oranlarıyla vasküler tutulumun erkeklerde daha sık olduğunu tespit etmişlerdir. Yaptığımız çalışmada da yüzeyel tromboflebit % 10.3 erkek, % 3.2 kadın ($p=0.001$) oranlarıyla erkeklerde daha sık bulundu. Ayrıca derin ven trombozu ve anevrizma tespit edilen hastaların hepsi erkek olguydu.

Behçet hastalığındaki kardiyak bulgular miyokard infarktüsü, perikardit, endokardit, aort ve mitral yetmezliğine

neden olan kapak anomalilerini içerir (7). Ventriküler endomiyokardiyal fibrozisi Behçet hastalığının vaskülitinin sonucudur ve intraventriküler tromboz ile komplike olabilir (7). Çalışmamızda kardiyak tutulumu olan olgu saptanmadı.

Behçet hastalığında ven tutulumu arter tutulumundan daha siktir ve hemen hemen tüm venler tutulabilir. Hastaların %20-40'ında özellikle bacaklarda yüzeyel tromboflebit ve/veya derin ven trombozuna rastlanır (8,9). Koç ve ark. (10) 137 Türk Behçetli hastada vasküler hastalığı %27.7 olarak bulmuşlar ve ana tutulumun venöz sisteme olduğunu bildirmiştir. Yaptığımız çalışmamızda da benzer şekilde venler daha sık tutulmuştu ve vasküler tutulum içinde yüzeyel tromboflebit %73, derin ven trombozu %20 oranındaydı.

Tromboflebit sıklıkla tekrarlayıcı ve gezici karakterdedir. En sık görülen ven lezyonu yüzeyel tromboflebitdir. Yüzeyel tromboflebit görülen hastalarda büyük venlerde tikanma daha sık saptanmaktadır (11). Tikanma en sık bacak venlerinde ve daha sonra vena cava inferior ve superiorda görülmekle birlikte dural sinüsler, vena axillaris, vena brachialis, vena porta ve diğer venler de tikanabilir. Yüzeyel venler deri altında sert nodüller veya kordonlar şeklinde palp edilebilir (11).

Her büyülükteki venin tutulabildiği Behçet hastalığında venüllerde endotelde şişme, ven duvarı ve ven çevresinde ödem ve ven duvarında mononükleer hücre infiltrasyonu saptanmıştır. İltihabi reaksiyon arteriyollerden çok postkapiller venülleri etkilemektedir (2). Damar tutulumu olan hastalarda Von Willebrand faktöründe artış saptanması bu hastalarda endotel hasarı varlığını desteklemektedir (12-14).

Arter tutulumu ise koroner arterlerden aortaya kadar çap farkı gözetmeksizin oluşmaktadır (12). Arter tutulumu, venöz tutuluma göre daha seyrek olmakla birlikte, sonuçları daha ciddidir. En sık aorta, daha sonra sırası ile pulmoner, femoral, popliteal, subklavya ve karotis arterleri tutulur. Arter tutulumu, anevrizma

oluşumu veya arter tıkanması şeklindedir. Anevrizma oluşumu sık görülür ve gerek rüptür tehlikesi gerekse de cerrahi girişim sonrası nüksün sık olması nedeni ile daha tehlikelidir (11). Bizim çalışmamızda 4 hastada arteriel anevrizma tespit edildi. Yerleşim yeri olarak 2 tanesi pulmoner arterde, 1 tanesi abdominal aortta, bir tanesi femoral arterde lokalizeydi.

Patogenezde; endotel harabiyeti ön plandadır. Aktif dönemde özellikle media ve adventisyada nötrofil ve lenfositten zengin yoğun bir iltihabi hücre infiltrasyonu, daha ileri dönemlerde ise elastik liflerde azalma, intima ve adventisyada fibröz kalınlaşma ve vasa vazorumlarının tıkanması görülür (11).

Çalışmamızda hastaların koroner arterlerinde tutulum olup olmadığına bakılmamıştır. Bunun bakılmaması çalışmanın kısıtlayıcı bir faktörü olarak gözükmemektedir. Ancak hastalarımızın koroner arter hastalığını düşündüren bulguları olmadığı invazif bir işlem olan koroner anjiyografi yapılmamıştır.

Sonuç olarak Behçet hastalığında sık görülen deri ve mukoza tutulumundan sonra kardiyovasküler sistem gibi ciddi sistemik bulgular önemli oranda tespit edilmiştir ve bu bulgular önemli derecede erkeklerde daha sık görülmektedir. Yeni tanı koyulan ve takip edilen hastalar kardiyovasküler sistem açısından da değerlendirilmelidir.

Kaynaklar

- 1- Alpsoy E. Behçet hastalığının deri ve mukoza belirtileri. Türkderm 2003; 37:92-9.
- 2- International Study Group for Behçet's disease. Criteria for diagnosis of Behçet's disease. Lancet 1990;335:1078-80.
- 3- Sarıca R, Köse AA, Kayabali M, Dişçi R, Erzengin D, Azizlerli G. Vascular Involvement in Behçet's Disease. 10th International Conference on Behçet's Disease, Berlin (2002), sayfa: 80.
- 4- Yazıcı H, Tüzün Y, Pazarlı H. Influence of age of onset and patient's sex on the prevalence and severity of manifestations of Behçet's Syndrome. Ann Rheum Dis 1984;43:783.
- 5- Azizlerli G, Özarmağan G, Övül C, Saylan T, Örge C. Behçet Olgularımız. Editörler: Saylan T, Övül C, Özarmağan G, II. Behçet Günü, İstanbul (1984).
- 6- Tursen U, Gurler A, Boyvat A. Evaluation of clinical findings according to sex in 2313 Turkish patients with Behçet's disease. Int J Dermatol 2003;42:346-51
- 7- Ghate JV, Jarizzo JL. Behçet's disease and complex aphthosis. J Am Acad Dermatol 1999;40:1-18; quiz 19-20.
- 8- Lie JT. Vascular involvement in Behçet's disease arterial and venous and all size. J Rheumatol 1992;19:341.
- 9- Wechsler B, Gerber S, Vidailhet M, Dormont D. [Neurologic manifestations of Behçet's disease] Ann Med Interne (Paris). 1999;150:555-61.
- 10- Koc Y, Gullu I, Akpek G et al. Vascular involvement in Behçet's disease. J Rheumatol 1992;19:402-10.
- 11- Dilşen N, Azizlerli G, Akman G. Behçet Hastalığı. Aktuel Tıp Dergisi 1997;2:62.
- 12- Koç Y, Kansu E, Koray Z. Endothelin-1,2 levels in Behçet's disease, 'Behçet's disease' Godeou P. Amsterdam Excepta Medica 1993;97:101.
- 13- Ural AU, Yalçın A, Beyan C, İslimer A, Bayhan H. Plasma endothelin 1 concentrations in patients with Behçet's disease. Scand J Rheumatol 1994;23:322.
- 14- Yazıcı H, Hekim N, Özbakır F. von Willebrand factor in Behçet's syndrome. J Rheumatol 1987;14:305.