

Prevalence of chronic kidney disease complication in children admitted Mofid hospital in 2014 – 2015

Mostafa Sharifian*, Jamshid Jabbarpour

Shahid Beheshti university of medical sciences, Mofid hospital

(Received: 9 Jun 2015

Accept:24 Feb 2016)

Abstract

Background: The end result of chronic kidney disease, irrespective of the type of kidney disease including progression to kidney failure and its complications as cardiopulmonary disease. The evidence show that recognition and treatment of this disease is often preventive and delay some complications of the disease and prevent the incidence of end stage renal failure. The purpose of this study was to determine the prevalence of complications of chronic kidney disease in children in Mofid hospital between 1392-1393.

Methods: A cross-sectional study was performed on 104 children between 2 months to 17 years old who were admitted in nephrology ward of Mofid hospital. They were evaluated by history taking, physical examination, blood and urine analysis, ultrasound, nuclear scan, and in some cases kidney biopsy according to the glomerular filtration and KDOQI instruction. Patients were divided into 5 groups: results were expressed using descriptive statistics with $p < 0.05$ was considered statistically significant.

Results: Of the 104 cases, 56 patients (45%) were male and 48 (46%) were female. The age range was 4.9 ± 6.86 . 37.5% of patients had high systolic or diastolic blood pressure, anemia was seen in 74%, 70% had bone disease and 63% had failure to thrive. The most common etiology of chronic kidney disease was neurogenic bladder and reflux nephropathy in 27.8% and 16.34%, respectively. 40% of patients were at stage 4 and 5, 17% at stage 3, 24% at stage 2, and 20% were in stage 1. 31.7% of patients had a glomerular filtration less than 15 at the time of diagnosis and 11.53% of patients treated with renal replacement therapy (RRT). During the study, 4.8% of patients were treated with a kidney transplant.

Conclusion: It seems that complications of urinary system is high in neurogenic bladder, and the most common complications are urinary tract infections, urinary reflux disease, and end stage renal disease. Troublesome complications, anemia, bone disease, growth failure and hypertension are significantly increased and endanger the lives of children. Therefore, it increases the mortality and morbidity.

Key words: Renal insufficiency, Etiology, Complication, Hypertension, Anemia, Bone disease, Failure to thrive, Hyperkalemia, Children, KDOQI.

* Corresponding Author: Mostafa Sharifian*
Mail: sharifian.dorche@gmail.com.

بررسی شیوع عوارض بیماری مزمن کلیه کودکان و عوامل مرتبط در بیمارستان مفید، سال‌های ۱۳۹۲-۹۳

مصطفی شریفیان*، جمشید جبارپور

*دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، دانشکده پزشکی، بیمارستان مفید، تهران، ایران

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۴/۱۰/۴

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۴/۳/۱۹

چکیده

مقدمه: نتیجه نهایی بیماری مزمن کلیه صرف نظر از نوع بیماری کلیه، عوارض آن و ایجاد بیماری قلبی- ریوی است. شواهد نشان می‌دهد که شناخت و درمان آن اغلب باعث تأخیر و پیشگیری از تعدادی عوارض بیماری و جلوگیری از رخداد نارسایی پیشفرته کلیه می‌شود.

هدف از این مطالعه تعیین شیوع عوارض بیماری مزمن کلیه کودکان در بیمارستان مفید، سال‌های ۱۳۹۳-۹۲ است.

روش بررسی: مطالعه‌ای مقطعی (*Cross-Section*) روی ۱۰۴ کودک بین دو ماهه تا ۱۷ ساله که در بخش نفرولوژی بیمارستان مفید بستری بوده‌اند، انجام شد. براساس شرح حال، معاینه بالینی، آزمایش خون و ادرار، سونوگرافی، اسکن هسته‌ای و در مواردی بیوپسی کلیه را بررسی و بیماران را با توجه به فیلتراسیون گلومرولی و دستورالعمل *KDOQI* به پنج گروه تقسیم کردیم. نتایج با استفاده از آمار توصیفی بیان شده است و با $p < 0.05$ اختلافاً معنادار تلقی شد.

یافته‌ها: از ۱۰۴ کودک مورد مطالعه، ۵۶ بیمار (۴۶ درصد) مذکور و ۴۸ بیمار (۵۴ درصد) موئی بودند. گستره سنی 9.4 ± 9.6 بود.

۳۷ درصد بیماران فشار خون سیستولیک یا دیاستولیک بالا، ۷۴ درصد آنها، ۷۰ درصد بیماری استخوانی و ۶۳ درصد نارسایی رشد داشتند. شایع ترین اتوپلوزی بیماری مزمن کلیه مثانه نوروزنیک ۲۷٪. ۸ درصد و بعد از آن ریفلاکس نفروپاتی ۱۶٪ درصد بود.

۴۰ درصد بیماران در مرحله چهار و پنج، ۱۷ درصد مرحله سه، ۲۴ درصد مرحله دو و ۲۰ درصد مرحله یک قرار داشتند.

۳۱٪ درصد بیماران در زمان تشخیص بیماری میزان فیلتراسیون گلومرولی کمتر از ۱۵ داشتند و ۱۱٪ درصد بیماران تحت درمان جایگزین کلیه (RRT) بودند. در طول این مطالعه ۴٪ درصد از بیماران تحت درمان با پیوند کلیه قرار گرفتند.

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد شیوع عوارض سیستم ادراری در مثانه نوروزنیک بالا باشد و شایع‌ترین آن عفونت ادراری، ریفلاکس ادراری و بیماری پیشفرته کلیه است. عوارض مهم و نگران کننده، آنها، بیماری استخوانی، نارسایی رشد و فشارخون بالا به طور قابل ملاحظه‌ای بالا است، زندگی کودکان را به مخاطره اندخته و باعث افزایش ناخوشی و مرگ و میر می‌شود.

وازگان کلیدی: نارسایی کلیه - علل - عوارض - فشارخون بالا - آنما - بیماری استخوانی - نارسایی رشد - هایپرکالمی - کودکان - *KDOQI*

مقدمه:

نارسایی کلیه، عوارض آن و ایجاد بیماری قلبی- ریوی است. شواهد نشان می‌دهد که شناخت و درمان آن اغلب باعث تأخیر و پیشگیری از تعدادی عوارض بیماری و جلوگیری از رخداد نارسایی پیشفرته کلیه می‌شود. بیماری مزمن کلیه در اطفال شیوع ۱۸ در میلیون نفر (۱) و آثار ویران کننده‌ای روی سیستم‌های مختلف بدن (کاردیو و اسکولار - اندوکرین هماتوپیتیک - GI - CNS) دارد. بیماری مزمن کلیه اغلب در مراحل اولیه بیماری بدون علامت است. وقتی عملکرد کلیه به تدریج کاهش می‌یابد علایم و نشانه‌های مختلف همچون خستگی، هایپرتنسیون نارسایی رشد آشکار می‌شود. (۲)

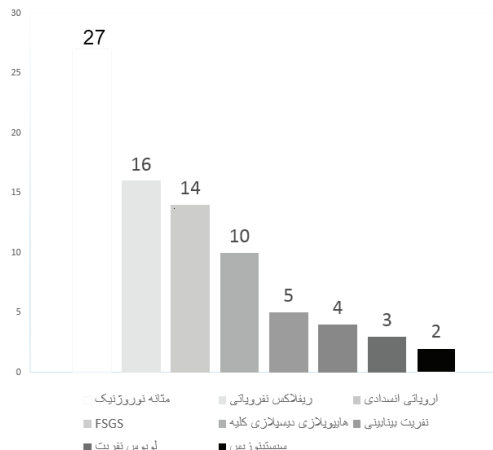
تعریف بیماری مزمن کلیه براساس The Kidney Disease Outcomes Quality Initiative Of National Foundations

بیماری مزمن کلیه صرف نظر از نوع بیماری کلیوی، شامل پیشرفت به نتیجه نهایی بیماری مزمن کلیه کاهش فیلتراسیون خستگی، هایپرتنسیون نارسایی رشد آشکار می‌شود. (۲)

نویسنده مسئول: مصطفی شریفیان

پست الکترونیک: sharifian.dorche@gmail.com

مورد)، ریفلاکس نفروپاتی ۱۶ درصد، اروپاتی انسدادی ۱۴ درصد (دریچه پیشایه) خلفی هشت مورد، انسداد محل اتصال حلب به لگنچه شش مورد، انسداد محل اتصال حلب به مثانه یک مورد)، FSGS10 درصد، هپیوپلازی دیسپلازی ۵ درصد، نفریت توبولو ایترستیشنل ۴ درصد، لوپوس نفریت ۳ درصد و سیستینوزیس ۲ درصد است. علل نارسایی مژمن کلیه را بر حسب علل اروپاتی ۵۸ درصد، علل گلومرولی ۱۹ درصد، علل اتومالی مادرزادی ۹ درصد، علل توبولار ۶ درصد، علل نفروپاتی فامیلیال ۵ درصد و علل متفرقه ۳. ۸ درصد طبقه‌بندی کردیم.



نمودار ۱ توزیع 10^4 کودک مبتلا به بیماری مژمن کلیه بر حسب اتیولوژی
جدول ۲ فراوانی 10^4 کودک مبتلا به بیماری مژمن کلیه بر حسب اتیولوژی

	تعداد	تعداد	% کل	% مرحله ۱	% مرحله ۲	% مرحله ۳	% مرحله ۴ و ۵
علل اروپاتی	61	58.65	15.38	22.11	10.57	10.57	
علل گلومرولی	19	18.26	0.96	0.96	2.88	13.46	
علل توبولار	6	5.76	-	0.96	1.92	2.88	
اتومالی مادرزادی	9	8.65	0.96	-	-	7.69	
نفروپاتی فامیلیال	5	4.8	0.96	-	-	3.84	
علل متفرقه	4	3.84	0.96	-	0.96	1.92	
کل	104	100	19.2	24	16.3	40	

علل اروپاتی شامل علل انسدادی ۱۴. ۴۳. ۱۶ درصد، ریفلاکس ادراری ۳۴. ۱۶ درصد و مثانه نوروزنیک ۲۷ درصد است.

علل گلومرولی شامل فوکال سگمنتال گلومرولو اسکروروزیس ۶۱. ۹ درصد، لوپوس نفریت ۸. ۲ درصد، و گتر ۲ درصد، هنخو ۱ درصد، نفروپاتی دیابتی ۱ درصد، سندروم اورمیک همولیتیک ۱ درصد و گوداباسچر ۱ درصد است. علل توبولار شامل نفریت توبولو ایترستیشنیال ۳. ۸۴ درصد و سیستینوزیس ۲ درصد است.

اتومالی های مادرزادی شامل هپیوپلازی دیسپلازی ۸. ۴ درصد، بیماری کلیه پلی کیستیک ۸. ۲ درصد و مولتی کیستیک دیسپلاستیک ۱ درصد است. نفروپاتی فامیلیال شامل نفرونوفوتوزیس ۱ درصد، سندروم نفروپاتیک مادرزادی ۲ درصد و سندروم باردت پیدل ۲ درصد است.

علل متفرقه شامل تومور ویلمز دو طرفه ۰. ۹۷ درصد، ترومبووز دوطرفه شربان کلیوی ۰. ۹۷ درصد، بیماری متابولیک MMA ۰. ۹۷ درصد و علل ناشناخته ۰. ۹۷ درصد است.

بهطور کلی شیوع بیماری گلومرولی با افزایش مرحله بیماری مژمن کلیه افزایش و اروپاتی کاهش می‌باشد، بیماری گلومرولی ۱۸. ۲۶ درصد و اروپاتی ۵. ۵۸ درصد از علل CKD را تشکیل می‌دهد. شیوع کلی آنما ۳۸. ۷۴ درصد و شیوع آنما از ۵۶ درصد در مرحله یک به ۵. ۸۷ درصد در مرحله ۵ افزایش یافته است. درمان با آهن یا اریتروپویتین با مرحله بیماری ارتباط نزدیک دارد اما بین هموگلوبین با مرحله بیماری ارتباطی وجود ندارد.

گلومرولی کمتر از $60 \text{ ml}/\text{Minute}$ متر ۷۳ M2 برای سه ماه یا بیشتر است. (۴) صدمه کلیه با مطالعه‌های تصویربرداری (ابنورمالیتی پاتولوژیک) یا تست‌های ادراری قابل شناسایی است. نارسایی کلیه (GFR < 15 ml/Minute) درمان جایگزینی کلیه (RRT) برای درمان عوارض ناشی از کاهش فیلتراسیون گلومرولی با افزایش خطر مورتالیتی و موربیدیتی است. (۵)

عوارض بیماری مژمن کلیه شامل آنما، اسیدوز، اختلال‌های الکترولیتی، بیماری استخوان و اختلال‌های رشد است. (۶) برای تعیین شیوع اتیولوژی و عوارض بیماری مژمن کلیه در مرکز طبی مفید ۱۰۴ بیمار طی دو سال مطالعه شدند.

مواد و روش‌ها:

مطالعه‌ای مقطعی (Cross-Section) روی 10^4 کودکو ماوهه تا ۱۷ ساله که در بخش نفروپاتی بیمارستان مفید بستری بوده‌اند، انجام شد. براساس سطح سرمی کراتینین و فرمول شوارتر و براساس معیار KDOQI به پنج گروه تقسیم شدند. (۷)

جدول ۱

اصطلاح‌های استاندارد مراحل بیماری کلیوی مژمن	
مرحله تعريف میزان فیلتراسیون گلومرولی ($\text{ml}/\text{min}/1. 73\text{m}^2$)	
۱- آسیب کلیوی با میزان فیلتراسیون گلومرولی طبیعی یا افزایش یافته > 90	
۲- آسیب کلیوی با کاهش خفیف میزان فیلتراسیون گلومرولی $60-89$	
۳- کاهش متوسط میزان فیلتراسیون گلومرولی $30-59$	
۴- کاهش شدید میزان فیلتراسیون گلومرولی $15-29$	
۵- نارسایی کلیه < 15 یا تحت دیالیز	

همچنین بیماران را با توجه به اتیولوژی به زیر گروه‌های اروپاتی، علل گلومرولی، علل مادرزادی علل توبولار، علل نفروپاتی فامیلیال و متفرقه تقسیم کردیم. سپس تعریف علمی برای عوارض بیماری مژمن کلیه براساس KDOQI لحاظ کردیم. (۸) فشارخون بالا، براساس پرستایل جنس، قد به سن به صورت فشارخون سیستولیک یا دیاستولیک بالا، براساس سیستولیک ۹۵ به اضافه ۹۵ یا بیمار تحت درمان با داروی فشار خون است. (۹)

آنما، بیماری که تحت درمان با آهن، فولیک اسید یا اریتروپویتین نوترکیب بوده یا هموگلوبین کمتر از ۱۲ دارد. (۱۰)

نارسایی رشد Z-Score (FTT)، بیماری که هورمون رشد یا فرمولا یا هایپرکالریک دریافت می‌کند یا D3 بوده یا محدودیت مصرف فسفر دارد یا کلسیم سرم کمتر از ۵. ۹ و فسفر بالای ۵. ۵ دارد. (۱۱)

هایپرکالمی، بیماری که محدودیت رژیم پتاسیم دارد یا پتاسیم سرم بالای شش دارد.

در این مطالعه مواردی که احتمال نارسایی کلیه کم بوده را از مطالعه خارج کردیم که شامل فشارخون اولیه، فشارخون غیرکلیوی، سندروم نفووتیک پاسخ‌دهنده به استرتوئید، پروتئینوری ارتواستاتیک، هماچوری فامیلیال خوش خیم، انوروزیس شبانه و عفونت ادراری راجعه بدون اسکار کلیه هستند.

شیوع هر یک از عوارض تعیین و Confidence Interval و نقش عوامل مرتبط با آزمون کای ۲ انجام شد.

یافته‌ها:

از 10^4 کودک مورد مطالعه، ۵۶ بیمار (۵۶ درصد) مذکور و ۴۸ بیمار (۴۶ درصد) موئث بودند. گستره سنی $4. 86 \pm 9. 6$ بود.

شایع‌ترین علت بیماری مژمن کلیه شامل مثانه نوروزنیک ۲۷ درصد (از نزدیک ۴ مورد، میلومنگوسل هفت مورد، اسپایانا بیفیدا ۱۶ مورد و سندروم هیمن دو

بحث:

تحقیق نشان می‌دهد، علل گلومرولی ۱۸. ۲۶ درصد و علل اروپاتی ۵۸. ۵۸ درصد شایع‌ترین علت بیماری مزمن کلیه بوده است. در مقایسه با بیماران بزرگسال که دیابت نفوپاتی ۹. ۳۶ درصد و هایپرتیسوینوفروپاتی ۲. ۲۴ درصد شایع‌ترین علت بیماری مزمن کلیه بالغان و نارسایی پیشرفتنه کلیه را شامل می‌شود.^(۱۳) با پیشرفت بیماری مزمن کلیه در مطالعه‌ها، علل اروپاتی رو به کاهش و علل توبولوپاتی و گلومرولی رو به افزایش داشت. برتری اروپاتی در شروع بیماری مزمن کلیه در مطالعه‌های متعددی دیده شده است.^(۱۴) و در مقایسه اختلال‌های ارولوژیک مسئول ۳ درصد موارد کل نارسایی پیشرفتنه کلیه در بالغ است.^(۱۵) این اختلاف به احتمال روی شیوه عوارض در کودکان در مقایسه با بزرگسالان تأثیر دارد. شایع‌ترین علت بیماری مزمن کلیه در این بررسی مثانه نوروزنیک است ۷۶ درصد.^(۱۶)

درصد علت بستره بیماران مثانه عصبی عفونت ادراری بود. اسکار متعدد در اسکن هسته‌ای در ۴۱ درصد، ریفلاکس ادراری ۳۱ درصد، بیماری پیشرفتنه کلیه ۶۹ درصد دیده شد. نصف بیماران مبتلا به مثانه عصبی UDS غیرنرممال داشتند.

بیمار ۱۵ KariJA ۱۵ بیمار که درجه‌های متغیری از بیماری مزمن کلیه را ارزیابی کرد. شش مورد نارسایی مزمن کلیه متوسط با میزان فیلتراسیون گلومرولی ۳۰ تا ۴۹، ۴۹ مورد نارسایی مزمن کلیه شدید با میزان فیلتراسیون گلومرولی ۱۵ تا ۲۹ و پنج مورد بیماری پیشرفتنه کلیه با میزان فیلتراسیون گلومرولی کمتر از ۱۵ بودند. ۱۰ بیمار اسپینا بیپیدا، یک بیمار آنژری ساکرال و چهار بیمار NNNB (سندرم هینمن) داشتند و دیده شد که تأخیر در تشخیص و درمان در سندرم هینمن وجود دارد.

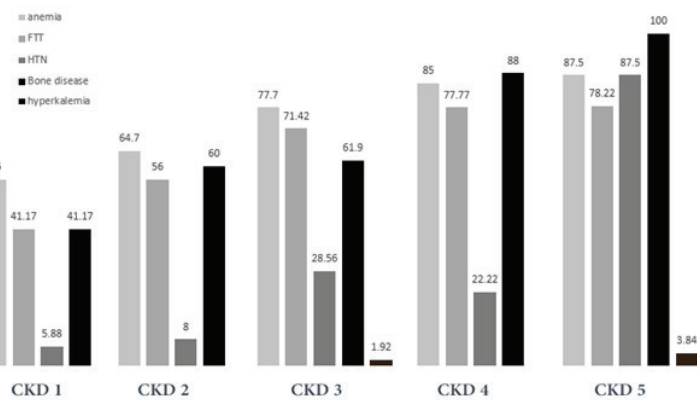
عوارض دستگاه ادراری در بیماران با دیس رافیسم اسپاینال در سال ۲۰۰۸ از سوی استاد شریفیان گزارش شده است^(۱۶, ۱۷) در این گزارش ۹۴ بیمار با انواع مختلف دیس رافیسم (۵۴. ۶ درصد مذکور) با متوسط سن ۲.۷ سال ارزیابی شده‌اند، ۶۸ بیمار

۷۲٪ (۳۳ درصد) داچال یک اپیزود پیلوفیت داشتند، هیدروفنروروزیس در ۳۲ مورد (۱. ۳۴) درصد) و ریفلاکس ادراری در ۳۳ مورد (۱. ۳۵) درصد) و آتروفی کلیه در ۱۳ مورد (۹. ۱۳) درصد) و بیماری پیشرفتنه کلیه در سه مورد (۲. ۳) درصد) گزارش شده است. ریفلاکس ادراری اولیه، ریسک فاکتوری برای اسکار کلیه نیست. به خصوص در ریفلاکس‌های گرید پایین و متوسط، بنابراین با توجه به شیوه بالای عوارض ادراری دیس فانکشن مثانه، توصیه شده که در موارد عفونت ادراری راجعه زیر شش سال و همه کودکان با مشکلات Void، مطالعه یورودینامیک انجام شود.^(۱۷) و متخصصان اطفال باید به فکر سندرم هینمن باشند.^(۱۸) زیرا مثانه نوروزنیک به اسکار کلیه و بیماری پیشرفتنه کلیه منجر می‌شود.

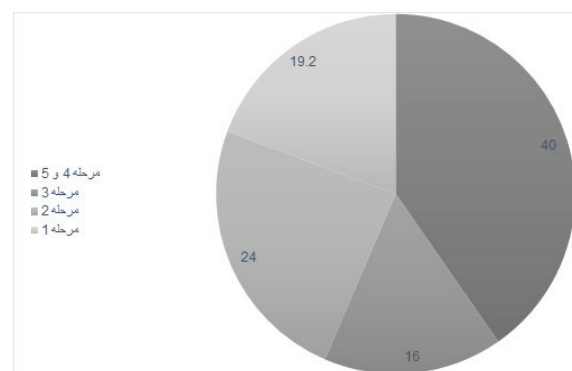
مشابه بالغان عوارض شایع شامل هایپرتنشن، آنمی، بیماری استخوانی و پروتئینوری است. آنمی به صورت هموگلوبین کمتر از ۱۲ یا تحت درمان با اریتروپویتین نوترکیب و آهن با شیوه ۵۶ درصد در مرحله یک و ۵. ۸۷ درصد در مرحله پنج و شیوه کلی آن ۳۸. ۷۴ درصد است. فشارخون در کودکان به سن وابسته است، شیوه آن در مرحله یک، ۵. ۸۷ درصد و در مرحله پنج ۵. ۸۷ درصد و شیوه کلی آن ۳۷. ۷۴ درصد است. درصد بیماران با بلوکر کانال کلسیم ۰. ۲۸، ACEI ۰. ۵ درصد با ماینوسیدلیل، ۰. ۲ درصد با لاتالول خوراکی و ۱. ۵ درصد با دیورتیک تحت درمان قرار داشتند. در مطالعه HWong که روی ۳۶۶ بیمار مبتلا به بیماری مزمن کلیه انجام شده است، درصد در مرحله یک، ۲۹، درصد شایع‌ترین علت بیماری مزمن کلیه و پنج بودند. اروپاتی ۳۱ درصد موارد را شامل می‌شد. شیوه کلی عوارض مزمن کلیه و بیماری گلومرولی ۲۷ درصد موارد را شامل می‌شد. شیوه کلی عوارض به ترتیب فشارخون بالا ۲.۷۰ درصد، آنمی ۰.۳۶ درصد، پروتئینوری ۰.۱۱ درصد

فشارخون بالا در ۳.۷۷ درصد وجود داشت و در هر پنج مرحله دیده شده است (حتی در مرحله یک)، شیوه هایپرتنشن از ۵. ۸۷ درصد در مرحله یک به ۵. ۸۷ درصد در مرحله پنج افزایش می‌یابد. ۶۴ درصد بیماران با بلوکر کانال کلسیم، ۰.۴ درصد با ماینوسیدلیل، ۱. ۵ درصد با لاتالول خوراکی و ۱. ۵ درصد با دیورتیک تحت درمان بودند. شیوه پروتئینوری (بیش از یک گرم در روز) با افزایش مرحله بیماری افزایش می‌یابد. شیوه آن در مرحله دو، ۱۰ درصد و در مرحله پنج، به ۴۰ درصد افزایش می‌یابد. بطور کلی شیوه پروتئینوری ۵. ۰۳ می‌رسد. شیوه کلی بیماری استخوانی ۷۰ درصد، در این مطالعه در بین کودکان پسر استئوپنی ۵۷. ۲۸ درصد، استوپورز ۴۴. ۶۴ درصد و در بین کودکان دختر استئوپنی ۸۳. ۲۰ درصد و استوپورز ۲۵. ۳۱ درصد بودند. فراوانی بیماری استخوانی در پسران بیشتر از دختران است اما تفاوت معناداری ($P=0.08$) وجود ندارد.

نارسایی رشد در ۴۶ درصد دیده شد. شیوه آن با افزایش مرحله بیماری افزایش می‌یابد. در مرحله یک، ۱۷. ۴۱ درصد و در مرحله پنج، ۲۲. ۷۸ درصد نارسایی رشد داشتند. شیوه هایپرکالمی ۵. ۷۶ درصد است.



نمودار ۲ توزیع ۱۰۴ کودک مبتلا به بیماری مزمن کلیه بر حسب عارضه بیماری در مورد آنمی، بیشترین فراوانی مربوط به مرحله پنج و کمترین فراوانی مربوط به مرحله یک است. در مورد نارسایی رشد، بیشترین فراوانی بروز این عارضه در مرحله پنج و کمترین فراوانی این در مرحله یک است. در مورد هایپرکالمی نیز، بیشترین فراوانی آن مربوط به مرحله پنج و کمترین فراوانی آن مربوط به مرحله یک است. در مورد بیماری های استخوانی، بیشترین فراوانی مربوط به مرحله پنج و کمترین فراوانی مربوط به مرحله یک است. بین بروز آنمی ($P=0.045$) و هایپرکالمی ($P=0.034$) با مرحله‌بندی بیماری مزمن کلیه تفاوت معناداری به دست آمد در حالی که برای بیماری استخوانی ($P=0.193$) و نارسایی رشد به دست نیامد. $P=0.154$)، تفاوت معناداری به دست نیامد.



نمودار ۳ توزیع ۱۰۴ کودک مبتلا به بیماری مزمن کلیه بر حسب مرحله بیماری

نتیجه‌گیری:

ما نتیجه گرفتیم که شیوع عوارض سیستم ادراری در مثانه نوروزنیک بالاست و شایع‌ترین آن در این مطالعه عفونت ادراری، ریفلاکس ادراری و بیماری پیشرفتی کلیه است. به دلیل شیوع بالای این عوارض فالواپ دوره‌ای (سالانه یورودینامیک) مهم است و درمان این بیماران باعث بهبود قابل توجه در کیفیت زندگی و بهبود ریفلاکس ادراری (حتی بدون جراحی) می‌شود. ما نتیجه گرفتیم بیماری گلومرولی اغلب متهی به بیماری پیشرفتی کلیه می‌شود. از آنجا که مراحل اولیه بیماری مزمن کلیه به وسیله تست‌های غربالگری قابل شناسایی است و شیوع سالانه بیماری مزمن کلیه بالا است. گروه مطالعاتی و برنامه‌ریزی Screening باید بیشتر ملاحظه شود. ما نتیجه گرفتیم که عوارض مهم و نگران‌کننده نارسایی رشد، آنمی، بیماری استخوانی و حتی فشارخون بالا نیز در کودکان مبتلا به بیماری مزمن کلیه به طور قابل ملاحظه‌ای بالاست و زندگی کودکان را به مخاطره اندخته، باعث افزایش ناخوشی و مرگ و میر می‌شود و نیاز به توجه بیشتری دارد.

و بیماری استخوانی ۹.۱۶ درصد براساس دستورالعمل KDOQI تعریف شده است. نارسایی رشد نیز در این مطالعه ۵.۱۱ درصد بود. ۱۹.۶٪ در مطالعه Gheisari و همکاران در سال ۲۰۱۲، ۲۶۸ کودکان بررسی شدند. فشارخون بالا ۵۵ درصد از شایع‌ترین عوارض بیماری مزمن کلیه در این مطالعه بوده است. بیماری گلومرولی ۳۴ درصد و ریفلاکس نفروپاتی ۱۶٪ درصد از علل شایع بیماری مزمن کلیه بوده است و ۸.۷٪ درصد بیماران موقع تشخیص میزان گلومرولیزیر ۱۵ داشتند. (۲۰) در این مطالعه اتیولوژی بیماری و عوارض بیماری مزمن کلیه با مرحله بیماری مورد بحث قرار گرفته است. محدودیت‌های مطالعه زمان است، دو سال و در زمان کوتاه انجام شده است. از سایر محدودیت‌ها، استفاده از منابع بوده که فقط یک بیمارستان، به دلیل دسترسی نداشتن به سایر بیمارستان‌ها است. از مزایای این مطالعه: به دلیل وجود نیروی انسانی محدود و تجهیزات پیشرفته تشخیصی و درمانی این بیمارستان، باعث جذب بیمار از سر تا سر کشور و از هر قشری در این مطالعه حضور داشتند.

منابع

1. Rene G. van de voorde. management of CKD In: Avner E, Harmon W, Niaudet P, eds. Pediatric Nephrology, 6th ed. Lippincott Williams & Wilkins, Berlin, Heidelberg: 2009; 1661-16922. Rockville, MD, EMMES, 2007. <https://web.emmes.com/study/ped/announce.htm> (Accessed on 2009).
3. Srivastava RN, Bagga AR , chronic renal failure, Pediatric Nephrology 4th edition , 2005; 315 – 330
4. Vassalotti JA, Stevens LA, Levey AS. Testing for chronic kidney disease: a position statement from the National Kidney Foundation. Am J Kidney Dis 2007; 50: 169.
5. van der Heijden BJ, van Dijk PC, Verrier-Jones K, et al. Renal replacement therapy in children: data from 12 registries in Europe. Pediatr Nephrol 2004; 19: 213.
6. Wong H, Mylrea K, Feber J, et al. Prevalence of complications in children with chronic kidney disease according to KDOQI. Kidney Int 2006; 70: 585.
7. National Kidney Foundation. K/DOQI clinical practice guidelines for chronic kidney disease: Evaluation, classification, and stratification. Am J Kidney Dis 2002;39: S1-266.
8. K/DOQI Clinical practice guidelines for Bone metabolism and disease in children with chronic kidney disease. Am J Kidney Dis 2005; 46: S12.
9. K/DOQI Clinical Practice Guidelines on Hypertension and Antihypertensive Agents in Chronic Kidney Disease. Available From kidney.org/professionals/kdoqi/guidelines_bp/guide_2.htm. [Last accessed on 2013].
- NKF 10. KDOQI clinical practice guideline for anemia of CKD ; update 2000. Am j kidney disease 2001;37: s182a238. S
11. Tönshoff B, Kiepe D, Ciarmatori S. Growth hormone/insulin-like growth factor system in children with chronic renal failure. Pediatr Nephrol 2005; 20: 279.
12. Salusky IB, Kuizon BG, Juppner H. Special aspects of renal osteodystrophy in children. Semin Nephrol 2004; 24: 69.
13. US renal data system, USRDS 2005. Annual Data Report: Atlas of End-Stage Renal Disease in the United States. National Institutes of Health, National Institute of Diabetes and Digestive and Kidney Diseases: Bethesda, 2005.
14. Chadha V, Warady BA. Epidemiology of pediatric chronic kidney disease. Adv Chronic Kidney Dis 2005;12,343 -352
15. cdc. gov/nchs/about/major/nhanes/growthcharts/zscore/zscore.htm (accessed on 2005).
16. Kari J. A. Neuropathic bladder as a cause of chronic renal failure in children in developing countries. Pediatric Nephrology 200; 21 (4): 517-520.
17. Sharifian M. , Anvaripour N. , Zali A. Urinary tract complications in patients with spinal dysraphisms. Pakistan Journal of Medical Sciences 2008, 24 (5), 729-734
18. Szabó L, Lombay B, Borbás É and Bajusz I. Videourodynamics in the diagnosis of urinary tract abnormalities in a single center. Pediatric Nephrology 2004;19: 326-331.
19. Zegers Bas S J, Pauline L. H. Winkler-Seinstra, Cuno S. P. M. Uiterwaal, Tom V. P. M. de Jong, Jan L. L. Kimpen and Catharina C. E. de Jong-de Vos van Steenwijk; Urinary tract infections in children with spina bifida: an inventory of 41 European centers, Pediatric Nephrology 2008, 24 (4): 783-788.
20. Gheisari A ,Hemmatzade S ,Merikhi A ,Fadaei Tehrani S, CKD in children: A report from tertiary care center over 11 years. Available: nephropathology3 October 2012