

# Léčba obstrukční spánkové apnoe pomocí CPAP snižuje nezávisle hladinu A-FABP a CRP

## Obstructive Sleep Apnea Therapy with CPAP Reduces Independently the Levels of A-FABP and CRP

### Souhrn

Obstrukční spánková apnoe (OSA) je často spojena s výskytem kardiovaskulárních onemocnění (KVO). Adipocyte Fatty Acid-Binding Protein (A-FABP) je jeden z devíti proteinů vázajících mastné kyseliny a podle literatury může spojovat OSA s kardiometabolickou dysfunkcí. C reaktivní protein (CRP) je markerem zánětu a rizikový faktor pro vznik KVO. Cílem studie bylo zjistit vliv léčby OSA pomocí kontinuálního přetlakového dýchání (CPAP) na parametry metabolického syndromu a na hladiny A-FABP a CRP a stanovit jejich vzájemný vztah. *Soubor a metodika:* U 81 pacientů (70 mužů) průměrného věku  $53,9 \pm 10,3$  byla pomocí polysomnografie stanovena diagnóza OSA a podle platných kritérií byli indikováni k léčbě pomocí CPAP. Dále bylo provedeno antropometrické, klinické a laboratorní vyšetření. Tato vyšetření spolu s polysomnografií byla opakována i po roce terapie. *Výsledky:* U pacientů statisticky signifikantně poklesla hladina A-FABP ( $34,4 \text{ ng/ml}$ ;  $24,8 \text{ ng/ml}$ ;  $p = 0,001$ ), CRP ( $6,08 \pm 7,74$ ;  $4,29 \pm 4,9$ ;  $p = 0,007$ ), triacylglycerolů ( $2,24 \pm 0,88$ ;  $2,13 \pm 1,32$ ;  $p = 0,01$ ), hodnota diastolického krevního tlaku ( $82 \pm 11$ ;  $79 \pm 7$ ;  $p = 0,006$ ) a zlepšily se parametry OSA: apnoe-hypopnoe index (AHI) ( $53,9$ ;  $5,6$ ;  $p < 0,0001$ ), průměrná noční saturace kyslíku ( $91 \%$ ;  $94 \%$ ,  $p < 0,0001$ ), desaturační index (ODI) ( $55$ ;  $8$ ,  $p < 0,0001$ ), a % doby spánku v saturaci pod  $90 \%$   $\text{SaO}_2$  ( $28,2$ ;  $0$ ;  $p < 0,0001$ ). Body mass index, obvod pasu, krku, systolický krevní tlak, hladiny celkového cholesterolu, HDL cholesterolu, LDL cholesterolu, glykemie a inzulínu se nezměnily. Pokles A-FABP a CRP spolu nekorelovaly. *Závěr:* Terapie OSA pomocí CPAP snižuje hladinu A-FABP a CRP, a tím může mít vliv na vznik nebo zhoršení KVO komplikací. Vzhledem k tomu, že tyto změny spolu nekorelují, dá se předpokládat, že ovlivňují různé patologické cesty vzniku KVO.

### Abstract

Obstructive sleep apnea (OSA) might be associated with metabolic syndrome and cardiovascular disease (CVD). Adipocyte Fatty Acid-Binding Protein (A-FABP), is a member of a family of nine fatty acid-binding proteins and may represent a connection between OSA and cardiometabolic dysfunction. C-reactive protein (CRP) is a marker of inflammation and a risk factor for CVD. The study aimed to ascertain whether continuous positive airway pressure (CPAP) treatment results in decreased serum A-FABP and CRP levels and their possible association. *Subjects and methods:* Eighty-one patients (70 males, mean age of  $53.9 \pm 10.3$  years) were evaluated by polysomnography, diagnosed with OSA and indicated for CPAP treatment. Anthropometric, clinical and laboratory investigations were performed and repeated after 1 year of CPAP treatment. *Results:* Patients had significantly decreased A-FABP levels ( $34.4 \text{ ng/mL}$ ;  $24.8 \text{ ng/mL}$ ;  $p = 0.001$ ), CRP levels ( $6.08 \pm 7.74$ ;  $4.29 \pm 4.9$ ;  $p = 0.007$ ), triacylglycerols ( $2.24 \pm 0.88$ ;  $2.13 \pm 1.32$ ;  $p = 0.01$ ), diastolic blood pressure ( $82 \pm 11$ ;  $79 \pm 7$ ;  $p = 0.006$ ) and improved OSA parameters: AHI ( $53.9$ ;  $5.6$ ;  $p < 0.0001$ ), mean nocturnal oxygen saturation ( $91 \%$ ;  $94 \%$ ,  $p < 0.0001$ ), ODI ( $55$ ;  $8$ ,  $p < 0.0001$ ), and percentage of sleep time with oxygen saturation below  $90 \%$  ( $28.2$ ;  $0$ ;  $p < 0.0001$ ). BMI, waist, neck circumference, systolic blood pressure, total cholesterol, HDL cholesterol, LDL cholesterol, glucose and insulin did not change significantly. Decreases in A-FABP and CRP did not correlate significantly. *Conclusion:* CPAP therapy of OSA patients reduces A-FABP and CRP levels. Since changes in A-FABP and CRP do not correlate, they may reflect the effect of various pathological events in the development of CVD.

E. Sovová<sup>1</sup>, M. Hobzová<sup>2</sup>,  
D. Stejskal<sup>3</sup>, M. Sova<sup>2</sup>,  
V. Kolek<sup>2</sup>, D. Horáková<sup>4</sup>,  
J. Zapletalová<sup>5</sup>

LF UP v Olomouci:

<sup>1</sup> I. interní klinika – kardiologická,  
Klinika tělovýchovného lékařství  
a kardiovaskulární rehabilitace  
FN Olomouc

<sup>2</sup> Klinika plicních nemocí a tuberkulózy FN Olomouc

<sup>3</sup> Ústav lékařské chemie a biochemie

<sup>4</sup> Ústav preventivního lékařství

<sup>5</sup> Ústav lékařské biofyziky



doc. MUDr. Eliška Sovová,  
Ph.D., MBA

I. interní klinika – kardiologická

LF UP a FN Olomouc

I. P. Pavlova 6

779 00 Olomouc

e-mail: eliska.sovova@fnol.cz

Přijato k recenzi: 28. 11. 2011

Přijato do tisku: 20. 1. 2012

### Klíčová slova

obstrukční spánková apnoe – Adipocyte Fatty Acid-Binding Protein – C reaktivní protein

### Key words

obstructive sleep apnea – Adipocyte Fatty Acid-Binding Protein – C reactive protein

Podpořeno grantem IGA MZ ČR NT 11098-4.

## Úvod

V poslední době je stále větší pozornost věnována syndromu obstrukční spánkové apnoe (OSA), který postihuje 1–5 % osob středního věku. OSA může aktivovat patologické cesty, které vedou k inzulinové rezistenci, ateroskleróze a hypertenzi [1–3]. Sleep Heart Health Study ukázala, že OSA může být spojena s poruchou glukózové tolerance, s inzulinovou rezistencí a může vést k rozvoji diabetu mellitu II. typu (DM) [4]. Coughlin et al publikovali až 9,1krát vyšší riziko metabolického syndromu u pacientů OSA ve srovnání s kontrolní skupinou [5].

Systémový zánět, aktivace sympatického nervového systému a efekt oxidačního stresu může vést k rozvoji endoteliální dysfunkce u pacientů s OSA [6]. Endoteliální dysfunkce vede k vyššímu riziku kardiovaskulárních onemocnění (KVO) a pacienti s OSA mají nižší hladiny oxidu dusného [7], vyšší hladinu fibrinogenu a vyšší agregaci a adhezi erytrocytů ve srovnání s kontrolní skupinou [8].

OSA je provázena zánětem, což potvrzují vyšší hladiny C reaktivního proteinu (CRP), interleukinu 6 (IL-6), nukleárního faktoru kappa B (NF-kappa B), tumor necrosis factoru (TNF $\alpha$ ), E-selectinu a dalších [9]. Tíže OSA je zodpovědná i za zvýšení vysoce senzitivního CRP [10].

Adipocyte Fatty Acid-Binding Protein (A-FABP) je jeden z devíti proteinů vázajících mastné kyseliny. Je produkován adipocyty a makrofágy a představuje asi 1,8–8,1 % všech proteinů, které jsou těmito buňkami produkovány [11].

A-FABP má významnou roli v regulaci metabolismu glukózy. Pacienti s polymorfizmem A-FABP mají významně snížené riziko pro vznik DM a KVO [12]. Zdá se, že A-FABP se může stát novým biologickým markerem pro riziko vzniku DM II. typu [13] a hrát roli v integraci stresu, zánětlivé odpovědi a metabolické homeostázy [14]. Hsu et al prokázali, že hladina A-FABP pozitivně koreluje s výskytem metabolického syndromu [15].

A-FABP hraje roli v regulaci metabolismu lipidů, je ve vysoké míře exprimován v myších i lidských pěnových buňkách, které jsou součástí aterosklerotických plaků [14]. U myších modelů byl prokázán ochranný vliv deficitu A-FABP na rozvoj aterosklerózy [16]. V několika publikacích byla prokázána korelace mezi hladinou A-FABP v séru a onemocněním koronár-

ních cév [17,18], kdy pacienti s KVO mají významně vyšší hladinu A-FABP. Podle jiné studie A-FABP suprimuje kontrakci kardiomyocytů [19], a tak může být nadějný spojovací článek mezi metabolickým syndromem a aterosklerózou [20]. V recentní studii uvádějí Tso et al významné asociace mezi hladinou A-FABP a ischemickou cévní mozkovou příhodou a zdůrazňují, že A-FABP může být užitečný indikátor pro časnou mortalitu [21]. V další recentní práci se Peeters et al věnovali stanovení hladiny A-FABP v aterosklerotických plátech a prokázali, že vyšší hladina A-FABP je spojena s nestabilním charakterem plátu a nálezem symptomatické léze [22].

Lam et al publikovali pozitivní korelaci mezi hladinou A-FABP a parametry OSA [23]. Hladiny A-FABP korelovaly s noční hypoxemií a inzulinovou rezistencí nezávisle na adipozitě pacienta. Tyto výsledky podporují hypotézu, že hladina A-FABP může spojit OSA s kardio-metabolickou dysfunkcí.

Léčba OSA metodou kontinuálního přetlakového dýchání (CPAP) je nejúčinnější metoda léčby a výrazně snižuje nebo normalizuje Apnea-Hypopnea Index (AHI), zlepšuje oxygenaci, zkracuje dobu spánku v saturaci kyslíku pod 90 % a působí preventivně na vznik mikroprobuzení. Aby byla léčba účinná a snižovala kardiovaskulární rizika, musí být aplikována dlouhodobě [24]. Někteří autoři uvádějí pozitivní efekt léčby pomocí CPAP na inzulinovou rezistenci [25]. Dobrá compliance k terapii CPAP vede k významnému snížení hladiny CRP [26] a ke snížení kardiovaskulárního rizika [27].

V naší recentní práci [28] jsme potvrdili vliv CPAP terapie na snížení parametrů OSA a na snížení hladiny A-FABP, cílem této práce bylo rozšířit zhodnocení vlivu terapie CPAP na metabolické parametry a hladinu CRP a zjistit případnou korelaci mezi změnou A-FABP a CRP.

## Soubor a metodika

Do souboru byli postupně zařazeni pacienti starší 18 let, kteří byli vyšetřeni ve spánkové laboratoři Kliniky plicních nemocí a tuberkulózy v letech 2007–2010. OSA byla definována přítomností AHI > 5 za hodinu a nálezem klinických kritérií pro OSA. Ze studie byli vyloučeni pacienti s těžkou formou chronické obstrukční plicní nemoci (stadium III, IV), se střední a těžkou plicní hypertenzí, závaž-

ným onemocněním srdečních chlopní, srdečním selháním, KVO příhodou (akutní infarkt myokardu, nestabilní angina pectoris, náhlá srdeční smrt), ejekční frakcí pod 50 %, změnou farmakologické terapie a pacienti, kteří neměli compliance k terapii CPAP (terapie denně méně než 4 hod).

Všichni pacienti podepsali informovaný souhlas, který byl schválen Etickou komisí LF UP v Olomouci.

V úvodu byla provedena antropometrická měření (tělesná výška, hmotnost, obvod krku, stanoven Body Mass Index (BMI) jako hmotnost dělená výškou v metrech na druhou), dále klinické vyšetření včetně změření kauzálního krevního tlaku (příležitostný krevní tlak, který měříme při návštěvě pacienta v ambulanci nebo v nemocnici) a provedeno laboratorní vyšetření se stanovením hladin celkového cholesterolu, High-Density Lipoprotein (HDL) cholesterolu, Low-Density Lipoprotein (LDL) cholesterolu, triacylglycerolů, inzulinu, glukózy, CRP a A-FABP. Procento tělesného tuku bylo změřeno pomocí bioimpedanční analýzy analyzátozem Omron BS 306. Všichni pacienti vyplnili dotazník Epworthská škála spavosti. Polysomnografie (jak kompletní, tak v režimu limitované videopolygrafie bez EEG záznamu) byla provedena pomocí diagnostického systému Alice 5 (Respironics, USA). Byly vyšetřeny následující parametry: AHI, doba spánku v saturaci pod 90% SaO<sub>2</sub>, desaturační index (ODI), průměrná noční saturace kyslíku. Záznamy byly manuálně reskórovány. Všichni pacienti byli přešetřeni po měsíci terapie CPAP a podle aktuálního nálezu byla upravena hodnota nastaveného tlaku. Všechna tato vyšetření byla provedena opakovaně po roce terapie CPAP.

Koncentrace celkového cholesterolu, HDL cholesterolu, LDL cholesterolu, triacylglycerolů, inzulinu, glukózy a CRP byly stanoveny po 12hodinovém lačnění pacienta z čerstvého séra z ranní venózní krve podle protokolu výrobce. Koncentrace A-FABP byla stanovena pomocí enzyme-linked immunosorbent assay (BioVendor Laboratory Medicine, Inc., Brno, Česká republika), stanovení proběhlo podle protokolu výrobce, intra- and inter-assay variance byla zhodnocena pomocí měření tří různých vzorků (CV intra-assay < 4,8 %, CV inter-assay < 10 %). Laboratorní výsledky byly zhodnoceny zaslepeně.

Pacienti byli léčeni pomocí CPAP, každý pacient byl nastaven individuálně pomocí autotitrace CPAP během tří nocí.

Data byla vyhodnocena pomocí SPSS Statistics 15 software (SPSS Inc., Chicago, USA). Normální distribuce byla hodnocena pomocí Shapiro-Wilkova testu. Dále byl použit Friedmanův test, Wilcoxonův párový test nebo ANOVA (ANALYSIS OF VARIANCE). Pro korelaci parametrů byla použita Spearmanova korelace. Data jsou uvedena jako průměr nebo medián  $\pm$  směrodatná odchylka (SD). Hodnota  $p < 0,05$  je statisticky signifikantní.

## Výsledky

Do studie bylo zařazeno 81 pacientů (70 mužů) průměrného věku  $53,9 \pm 10,3$  let. Klinické parametry jsou uvedeny v tab. 1.

Hodnoty sledovaných laboratorních parametrů (celkový cholesterol, HDL cholesterol, LDL cholesterol, triacylglyceroly, inzulin, glukóza, CRP a A-FABP (medián/průměr  $\pm$  SD) jsou uvedeny v tab. 2 (vstupně a po roce terapie pomocí CPAP).

Hodnoty sledovaných klinických, antropometrických a parametrů OSA jsou uvedeny v tab. 3 (medián/průměr  $\pm$  SD) (vstupně a po roce terapie pomocí CPAP).

V laboratorních parametrech došlo k signifikantnímu poklesu hladiny CRP ( $6,08 \pm 7,74$ ;  $4,29 \pm 4,9$ ;  $p = 0,007$ ), triacylglycerolů ( $2,24 \text{ mmol/l} \pm 0,88$ ;  $2,13 \text{ mmol/l} \pm 1,32$ ;  $p = 0,01$ ) a A-FABP ( $34,4 \text{ ng/ml}$ ;  $24,8 \text{ ng/ml}$ ;  $p = 0,001$ ). Spearmanova korelační analýza neprokázala signifikantní asociaci mezi poklesem A-FABP a CRP ( $r = 0,072$ ).

Antropometrické parametry (hmotnost, BMI, procento tělesného tuku, obvod pasu, obvod krku se po roce terapie CPAP statisticky významně nezměnily).

U pacientů došlo ke statisticky signifikantnímu snížení diastolického krevního tlaku ( $82 \pm 11$ ;  $79 \pm 7$ ;  $p = 0,006$ ), u systolického krevního tlaku nastalo snížení, které ale nebylo statisticky významné.

U parametrů OSA došlo ke statisticky významnému zlepšení: AHI ( $53,9$ ;  $5,6$ ;  $p < 0,0001$ ), průměrné noční saturace kyslíku ( $91 \%$ ;  $94 \%$ ;  $p < 0,0001$ ), desaturčního index (ODI) ( $55$ ;  $8$ ;  $p < 0,0001$ ), a % doby spánku v saturaci pod  $90\% \text{ SaO}_2$  ( $28,2$ ;  $0$ ;  $p < 0,0001$ ).

## Diskuze

Prezentovaná studie prokazuje, že léčba OSA pomocí CPAP normalizuje nejen pa-

rametry OSA, ale i hodnoty A-FABP, CRP, diastolického krevního tlaku a triacylglycerolů. Pokles hladiny A-FABP a CRP při tom spolu nekoreluje. Pokles A-FABP u pacientů s OSA léčených CPAP jsme publikovali jako první v recentní publikaci [28]. V dostupné literatuře jsme nenašli práci, která by hodnotila korelaci hladin A-FABP a CRP u pacientů s OSA.

CPAP je v poslední době nejdůležitější a neúčinnější léčbou OSA. V souboru 449 pacientů prokázali Buchner et al, že terapie pomocí CPAP snižuje riziko kardiovaskulárních příhod (nefatální infarkt myokardu (IM), cévní mozková příhoda (CMP), revaskularizace pro akutní koronární syndrom, smrt na IM nebo CMP) o  $64 \%$ , a to nezávisle na věku a kardiovaskulárních komorbiditách [29]. Podobně Marin et al publikovali zvýšení fatálních (OR 2,87) a nefatálních příhod u pacientů s OSA, kteří nebyli léčeni [30]. Některé studie se zaměřily na to, jaký vliv má léčba CPAP na časné známky aterosklerózy. Drager et al [31] našli zlepšení karotického indexu intima-media, zlepšení pulzní vlny a snížení hladiny CRP a katecholaminů. Terapie pomocí CPAP může vést ke zlepšení endotelálního vazomotorického tonu a snížit zánětlivé parametry [32]. Také v naší studii jsme potvrdili snížení CRP po roce terapie.

Tab. 1. Klinické charakteristiky souboru.

	Počet (%)
hypertenze	67 (82,7)
diabetes mellitus	20 (20,69)
ischemická choroba srdeční	8 (9,8)
kuřák	7 (8,64)
exkuřák	33 (40,7)

Snížení hladiny A-FABP je konzistentní s nálezem autorů Lam et al, kteří prokázali pozitivní asociaci mezi hladinou A-FABP a tíží OSA [23]. Tito autoři ve své studii metodicky správně vyloučili všechny pacienty s hypertenzí, DM, KVO a pacienty, kteří měli farmakologickou medicínu. Do naší studie ale tito pacienti byli zařazeni, protože se domníváme, že lépe ukazují obvyklé komorbidity pacientů s OSA. Na druhé straně jsme vyloučili všechny pacienty se změnou medikace, která by mohla ovlivnit výsledek pozorování. Po dobu sledování se také neobjevila nežádoucí kardiovaskulární příhoda, ani se nezměnila kompenzace DM.

Průměrné hodnoty A-FABP u našich pacientů jsou vyšší než v této citované studii, a to pravděpodobně vzhledem k zařa-

Tab. 2. Změny ve sledovaných laboratorních parametrech (vstupně a po roce terapie).

Parametr	Vstupně průměr $\pm$ SD medián	Po roce terapie CPAP průměr $\pm$ SD medián	Signifikance Wilcoxon test
CRP	$6,08 \pm 7,74$ 4,00	$4,29 \pm 4,9$	<b>0,007</b>
inzulin (mIU/l)	$18,3 \pm 11,3$ 15,6	$16,5 \pm 10,7$ 15,8	0,231
glukóza (mmol/l)	$5,93 \pm 1,51$ 5,5	$6,2 \pm 2,03$ 5,6	0,097
celkový cholesterol (mmol/l)	$4,86 \pm 1,13$ 4,89	$4,67 \pm 1,03$ 4,71	0,081
HDL cholesterol (mmol/l)	$1,11 \pm 0,25$ 1,07	$1,15 \pm 0,52$ 1,09	0,764
LDL cholesterol (mmol/l)	$2,73 \pm 0,92$ 2,69	$2,63 \pm 0,79$ 2,79	0,229
triacylglyceroly (mmol/l)	$2,24 \pm 0,88$ 2,08	$2,13 \pm 1,32$ 1,87	<b>0,010</b>
A-FABP (ng/ml)	$42,1 \pm 29,2$ 34,4	$34,2 \pm 24,5$ 24,8	<b>0,001</b>

CRP – C reaktivní protein, HDL – High-Density Lipoprotein cholesterol, LDL – Low-Density Lipoprotein cholesterol, A-FABP – Adipocyte Fatty Acid-Binding Protein

Tab. 3. Změny ve studovaných antropometrických, klinických a parametrech OSA (vstupně a po roce terapie).

Parametr	Vstupně průměr ± SD medián	Po roce terapie CPAP průměr ± SD medián	Signifikance
hmotnost (kg)	109,7 ± 19,2 104,5	108,6 ± 21,1 103,0	0,425 <sup>a</sup>
BMI	36,1 ± 6,3 35,1	35,6 ± 6,1 34,7	0,318 <sup>a</sup>
procento tělesného tuku	35,9 ± 6,7 34,8	35,5 ± 6,7 35,1	0,743 <sup>b</sup>
obvod krku (cm)	45,1 ± 3,6 45,0	44,6 ± 3,2 44,0	0,483 <sup>a</sup>
obvod pasu (cm)	119,0 ± 13,2 115,0	117,7 ± 13,1 116,00	0,283 <sup>a</sup>
systolický TK (mmHg)	135 ± 13 140	129 ± 18 130	0,116 <sup>a</sup>
diastolický TK (mmHg)	82 ± 11 80	79 ± 7 80	0,006 <sup>a</sup>
Epworthská škála spavosti	10,7 ± 5,1 10,0	6,3 ± 4,1 6,0	< 0,0001 <sup>a</sup>
AHI	54,4 ± 21,6 53,9	7,6 ± 9,8 5,6	< 0,0001 <sup>a</sup>
průměrná noční saturace kyslíku (%)	89,1 ± 4,4 91,0	93,2 ± 2,4 94,0	< 0,0001 <sup>a</sup>
ODI	55,9 ± 23,3 55,0	11,9 ± 12,9 8,0	< 0,0001 <sup>a</sup>
doba spánku v saturaci pod 90% SaO <sub>2</sub> (%)	35,3 ± 25,4 28,2	7,6 ± 18,5 0	< 0,0001 <sup>a</sup>

<sup>a</sup>Friedman test, <sup>b</sup>ANOVA

BMI – Body Mass Index, TK – krevní tlak, AHI – Apnea-Hypopnea Index, ODI – desaturační index

zení pacientů s komorbiditami. Ve studii provedené kolektivem Miyoshi et al hodnota A-FABP pro riziko vzniku KVO byla 20,1 ng/ml (76% specifita a 65% senzitivita) [17]. Naši pacienti měli hladinu A-FABP více než dvakrát tak vysokou a to může ukazovat na vysoké riziko KVO u těchto pacientů.

A-FABP hladina signifikantně koreluje s obvodem pasu a BMI [23,33]. V naší studii došlo ke snížení hodnot A-FABP i přes to, že se hodnota obvodu pasu a BMI nezměnila. Tuto skutečnost můžeme vysvětlit tím, že zlepšená oxygenace je protektivní faktor a snižuje expresi A-FABP. Podobné výsledky byly publikovány v in vitro studii [34].

Naše studie ukázala snížení jak hladiny CRP, tak i hladiny A-FABP, tato snížení ale spolu nekorelovala. Vztahem mezi CRP a A-FABP se zabývalo pouze minimum autorů, např. Bagheri et al publiko-

vali nezávislou asociaci u pacientů s DM II. typu [35]. V našem souboru měla DM pouze pětina pacientů.

Snížení hladiny A-FABP a CRP u našich pacientů můžeme vysvětlit zlepšenou oxygenací tkání po CPAP terapii. Vzhledem k tomu, že jsme neprokázali pozitivní korelaci mezi poklesem hladiny CRP a A-FABP, dá se předpokládat, že pokles CRP ukazuje snížení zánětlivé složky KVO a A-FABP snížení metabolické komponenty aterosklerózy. K pozitivnímu vlivu CPAP může přispívat i snížení hladiny triacylglycerolů a pokles diastolického krevního tlaku. V literatuře publikované studie ale ukazují mírný a variabilní efekt léčby CPAP na výšku krevního tlaku [7]. Sledování vlivu terapie CPAP na hladinu triglyceridů se věnovali Steiropoulos et al [36] a Dorkova et al [37]. Oba tyto kolektivy autorů neprokázaly snížení hladiny triglyceridů u svých pacientů, sledované sku-

piny však byly malé a krátká byla též doba sledování (6 měsíců a 8 týdnů).

Limitací studie je absence kontrolní skupiny. Vytvořit kontrolní skupinu z pacientů indikovaných k léčbě CPAP, které bychom rok neléčili, je neetické a mohlo by vést ke vzniku kardiovaskulárních komplikací a poškození pacientů. Ve studii tedy byla vyšetřena pouze skupina pacientů s těžkou apnoí a dobrou compliancí.

## Závěr

U pacientů s OSA vede dlouhodobá terapie ke statisticky významnému snížení hladiny A-FABP, CRP, triacylglycerolů a diastolického krevního tlaku. Studium těchto parametrů může přispívat k lepšímu poznání vzájemných souvislostí různých patologických jednotek.

## Litertura

1. Young T, Palta M, Dempsey J, Skatrud J, Weber S, Badr S. The occurrence of sleep-disorder breathing among middle-aged adults. *N Engl J Med* 1993; 328(17): 1230–1235.
2. Pack AI, Gislason T. Obstructive sleep apnea and cardiovascular disease: a perspective and future directions. *Prog Cardiovasc Dis* 2009; 51(5): 434–451.
3. Šonka K, Slonková J. Spánková apnoe dospělého věku. *Cesk Slov Neurol N* 2008; 71/104(6): 643–656.
4. Punjabi NM, Shahar E, Redline S, Gottlieb DJ, Givelber R, Resnick HE. Sleep-disordered breathing, glucose intolerance, and insulin resistance: the Sleep Heart Health Study. *Am J Epidemiol* 2004; 160(6): 521–530.
5. Coughlin SR, Mawdsley L, Mugarza JA, Calverley PM, Wilding JP. Obstructive sleep apnoea is independently associated with an increased prevalence of metabolic syndrome. *Eur Heart J* 2004; 25(9): 735–741.
6. Somers VK, White DP, Amin R, Abraham WT, Costa F, Culebras A et al. Sleep apnea and cardiovascular disease: an American Heart Association/American College of Cardiology Foundation Scientific Statement from the American Heart Association Council for High Blood Pressure Research Professional Education Committee, Council on Clinical Cardiology, Stroke Council, and Council on Cardiovascular. *J Am Coll Cardiol* 2008; 52(8): 686–717.
7. Jelic S, Le Jemtel TH. Inflammation, oxidative stress, and the vascular endothelium in obstructive sleep apnea. *Trends Cardiovasc Med* 2008; 18(7): 253–260.
8. Peled N, Kassirer M, Kramer MR, Rogowski O, Shlomi D, Fox B et al. Increased erythrocyte adhesiveness and aggregation in obstructive sleep apnea syndrome. *Thromb Res* 2008; 121(5): 631–636.
9. Ramar K, Caples SM. Vascular changes, cardiovascular disease and obstructive sleep apnea. *Future Cardiol* 2011; 7(2): 241–249.
10. Guven SF, Turkkani MH, Ciftci B, Ciftci TU, Erdogan Y. The relationship between high-sensitivity C-reactive protein levels and the severity of obstructive sleep apnea. *Sleep Breath* 2012; 16(1): 217–221.
11. Storch J, Corsico B. The emerging functions and mechanisms of mammalian fatty acid-binding proteins. *Annu Rev Nutr* 2008; 28: 73–95.
12. Tuncman G, Erbay E, Hom X, De Vivo I, Campos H, Rimm EB et al. A genetic variant at the fatty acid bin-

- ding protein aP2 locus reduces the risk for hypertriglyceridemia, type 2 diabetes and cardiovascular disease. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2006; 103(18): 6970–6975.
13. Tso AW, Xu A, Sham PC, Wat NM, Wang Y, Fong CH et al. Serum adipocyte fatty acid-binding protein as a new biomarker predicting the development of type 2 diabetes: a 10-year prospective study in a Chinese cohort. *Diabetes Care* 2007; 30(10): 2667–2672.
  14. Erbay E, Cao H, Hotamisligil GS. Adipocyte/macrophage fatty acid binding proteins in metabolic syndrome. *Curr Atheroscler Rep* 2007; 9(3): 222–229.
  15. Hsu BG, Chen YC, Lee RP, Lee CC, Wang JH. Fasting serum level of fatty-acid-binding protein 4 positively correlates with metabolic syndrome in patients with coronary artery disease. *Circ J* 2010; 74(2): 327–331.
  16. Makowski L, Boord JB, Maeda K, Babaev VR, Uysal KT, Morgan MA et al. Lack of macrophage fatty-acid-binding protein aP2 protects mice deficient in apolipoprotein E against atherosclerosis. *Nat Med* 2001; 7(6): 699–705.
  17. Miyoshi T, Onoue G, Hirohata A, Hirohata S, Usui S, Hina K et al. Serum adipocyte fatty acid-binding protein is independently associated with coronary atherosclerotic burden measured by intravascular ultrasound. *Atherosclerosis* 2010; 211(1): 164–169.
  18. Rhee EJ, Lee WY, Park CY, Oh KW, Kim BJ, Sung KC et al. The association of serum adipocyte fatty acid-binding protein with coronary artery disease in Korean adults. *Eur J Endocrinol* 2009; 160(2): 165–172.
  19. Lamounier-Zepter V, Look C, Alvarez J, Christ T, Ravens U, Schunck WH et al. Adipocyte fatty acid-binding protein suppresses cardiomyocyte contraction: a new link between obesity and heart disease. *Circ Res* 2009; 105(4): 326–334.
  20. Krusinova E, Pelikanova T. Fatty acid binding proteins in adipose tissue: a promising link between metabolic syndrome and atherosclerosis? *Diabetes Res Clin Pract* 2008; 82 (Suppl 2): S127–S134.
  21. Tso AW, Lam TK, Xu A, Yiu KH, Tse HF, Li LS et al. Serum adipocyte fatty acid binding protein associated with ischemic stroke and early death. *Neurology* 2011; 76(23): 1968–1975.
  22. Peeters W, de Kleijn DP, Vink A, de Weg S, Schoneveld AH, Ste SK et al. Adipocyte fatty acid binding protein in atherosclerotic plaques is associated with local vulnerability and is predictive for the occurrence of adverse cardiovascular events. *Eur Heart J* 2011; 32(14): 1758–1768.
  23. Lam DC, Xu A, Lam KS, Lam B, Lam JC, Lui MM et al. Serum adipocyte-fatty acid binding protein level is elevated in severe OSA and correlates with insulin resistance. *Eur Respir J* 2009; 33(2): 346–351.
  24. Bradley TG, Floras JS. Obstructive sleep apnoea and its cardiovascular consequences. *Lancet* 2009; 373(9657): 82–93.
  25. Lam JC, Lam B, Yao TJ, Lai AY, Ooi CG, Tam S et al. A randomised controlled trial of nasal continuous positive airway pressure on insulin sensitivity in obstructive sleep apnoea. *Eur Respir J* 2010; 35(1): 138–145.
  26. Schiza SE, Mermigkis C, Panagiotis P, Bouloukaki I, Kallergis E, Tzanakis N et al. C-reactive protein evolution in obstructive sleep apnoea patients under CPAP therapy. *Eur J Clin Invest* 2010; 40(11): 968–975.
  27. Zhao Q, Liu ZH, Zhao ZH, Luo Q, McEvoy RD, Zhang HL et al. Effects of obstructive sleep apnea and its treatment on cardiovascular risk in CAD patients. *Respir Med* 2011; 105(10): 1557–1564.
  28. Sovova E, Hobzova M, Sova M, Stejskal D, Kolek V, Zapletalova J. Treatment of obstructive sleep apnea with continuous positive airway pressure decreases adipocyte fatty acid-binding protein levels. *Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc* 2012; 156(1): 58–62.
  29. Buchner NJ, Sanner BM, Borgel J, Rump LC. Continuous positive airway pressure treatment of mild to moderate obstructive sleep apnea reduces cardiovascular risk. *Am J Respir Crit Care Med* 2007; 176(12): 1274–1280.
  30. Marin JM, Carrizo SJ, Vicente E, Agusti AG. Long-term cardiovascular outcomes in men with obstructive sleep apnoea-hypopnoea with or without treatment with continuous positive airway pressure: an observational study. *Lancet* 2005; 365(9464): 1046–1053.
  31. Drager LF, Borlotto LA, Figueiredo AC, Krieger EM, Lorenzi GF. Effects of continuous positive airway pressure on early signs of atherosclerosis in obstructive sleep apnea. *Am J Respir Care Med* 2007; 176(7): 706–712.
  32. Atkeson A, Yeh SY, Malhotra A, Jelic S. Endothelial function in obstructive sleep apnea. *Prog Cardiovasc Dis* 2009; 51(5): 351–362.
  33. Horakova D, Stejskal D, Pastucha D, Muchova L, Janout V. Potential markers of insulin resistance in healthy vs obese and overweight subjects. *Biomed Pap Med Fac Univ Palacky Olomouc Czech Repub* 2010; 154(3): 245–250.
  34. Biron-Shental T, Schaiff WT, Ratajczak CK, Bilidirici I, Nelson DM, Sadovsky Y. Hypoxia regulates the expression of fatty acid-binding proteins in primary term human trophoblasts. *Am J Obstet Gynecol* 2007; 197(5): 516.e1–516.e6.
  35. Bagheri R, Qasim AN, Mehta NN, Terembula K, Kapoor S, Braunstein S et al. Relation of plasma fatty acid binding proteins 4 and 5 with the metabolic syndrome, inflammation and coronary calcium in patients with type 2 diabetes mellitus. *Am J Cardiol* 2010; 106(8): 1118–1123.
  36. Steiropoulos P, Tsara V, Nena E, Filiti C, Kataropoulou M, Froudarakis M et al. Effect of continuous positive airway pressure treatment on serum cardiovascular risk factors in patients with obstructive sleep apnea-hypopnea syndrome. *Chest* 2007; 132(3): 843–851.
  37. Dorkova Z, Petrasova D, Molcanyiova A, Popovnakova M, Tkacova R. Effects of continuous positive airway pressure on cardiovascular risk profile in patients with severe obstructive sleep apnea and metabolic syndrome. *Chest* 2008; 134(4): 686–692.

[www.ambitmedia.cz](http://www.ambitmedia.cz)