

Postmenopozal Osteoporoz Tedavisinde Raloksifen ve Alendronatın Etkinliklerinin Karşılaştırılması

The Comparison of Effects of Alendronate and Raloxifene Treatment in Postmenopausal Women with Osteoporosis

**Gülcan Gürer*, Ö. Faruk Şendur*, Cavidan Ay*,
Ayhan Erkek*, Bengü Beydağ Odabaşı***

Özet

Postmenopozal osteoporoz tedavisinde raloksifen ve alendronat tedavisinin etkilerini araştırmak ve karşılaştırmak amacıyla çalışmaya 32 postmenopozal osteoporozlu hasta (raloksifen grubu 16, alendronat grubu 16 hasta) dahil edildi. Hastalar, rastgele olarak 2 gruba ayrıldı. Hastalara lomber ve femur bölgelerinden kemik mineral yoğunluk (KMY) ölçümü tedavi öncesi ve 1 yıllık tedavi sonrası olmak üzere 2 kez yaptırıldı. Lomber KMY sonuçları gruplar kendi içinde tedavi sonrası, öncesinde karşılaştırıldığında istatistiksel olarak anlamlı bir iyileşme saptandı (alendronat grubunda $p < 0.001$, raloksifen grubunda $p < 0.05$). Gruplar arası karşılaştırmada ise, bir farklılık bulunmadı ($p > 0.05$). Femur KMY sonuçları ise tedavi sonrasında grupların kendi içinde ve birbiriley karşılaştırmasında bir farklılık saptanmadı. (*Osteoporoz Duyasından 2006; 12 (1): 12-14*)

Anahtar kelimeler: Postmenopozal osteoporoz, raloksifen, alendronat

Summary

This study was performed to assess and compare the effects of raloxifene and alendronate for the treatment of postmenopausal osteoporosis. Thirty-two women with postmenopausal osteoporosis (raloxifene group: 16 patients, alendronate group: 16 patients) were enrolled in this study. Bone mineral density (BMD) was measured at the proximal femur and lumbar spine by using dual-photon absorptiometry. Patients were divided into two groups randomly. BMD was measured twice as before and one year after from the treatment. Significant improvement was found at the end of the treatment in both groups at lumbar spine BMD (alendronate group: $p < 0.001$, raloxifene group: $p < 0.05$). There was no significant difference in these groups and between two groups in femur BMD results ($p > 0.05$). (*Osteoporoz Duyasından 2006; 12 (1): 12-14*)

Key words: Postmenopausal osteoporosis, raloxifene, alendronate

Giriş

Osteoporoz, yaşlılarda ve özellikle de postmenopozal dönemdeki kadınlarda en sık görülen kemik hastalığıdır. Menopoz dönemindeki kadınların yaşamlarının geri kalan kısmında kırık olusma riski %30-40'tır. Osteoporozlu hastalarda tedavinin esas amacı vertebral ve periferik fraktürlerden hastaları korumaktır. Osteoporozda kullanılan bisfosfonatlar, kalsitonin, selektif östrojen reseptör modülatörleri (SERM) gibi ilaçların bir kısmı osteoklastları inhibe

ederek etki gösterir. Bu ilaçlar kemiğin mikromimari yapısını korurken, kemik rezorbsiyonunu azaltırlar. Ayrıca trabeküler genişliği artırmadan, sekonder mineralizasyonu artırarak kemik dansitesini artırırlar (1-7). Osteoporoz tedavisinde, kemik rezorpsiyonunu engelleyen ilaçlar ve kemik formasyonunu artıran ilaçlar kullanılmaktadır. Bu ilaçlar, tek ya da kombiné kullanılabilir. Fakat günümüzde tamamen güvenilir olan, etkili ve genel olarak kabul edilmiş bir tedavi henüz tanımlanmamıştır (8-9). Bu çalışmanın amacı, postmenopozal kadınlarda osteopo-

roz için kullanılan raloksifen ve alendronat tedavisinin etkinliğini araştırmak ve iki tedavinin etkinliğini karşılaştırmaktı.

Gereç ve Yöntem

Bu çalışma Mart 2004-Ocak 2005 tarihleri arasında Adnan Menderes Üniversitesi Tıp Fakültesi Osteoporoz İzzet Polikliniği'ne başvuran hastalar üzerinde yapıldı. Çalışmaya 32 postmenopozal kadın hasta dahil edildi. Bir doktor tarafından hastaya osteoporoz için risk faktörlerini içeren sorgulama formu dolduruldu. Bu formda hastaların yaş, boy, kilo, sigara içip-icemediği, alkol alıp almadığı, yaklaşık günlük kalsiyum alım miktarları, ilaç kullanım öyküsü (steroid, diüretik, antikonvülsan, anti-asit, heparin, tiroksin), fraktür öyküsü, egzersiz alışkanlığı, immobilizasyon öyküsü, başka bir hastalığı olup olmadığı (hipertroidi, hiperparatroidizm, vs.) ve ailesinde osteoporoz öyküsü olup olmadığı sorgulandı.

Risk faktörü taşıyan hastalara osteoporozun kesin tanısı için lomber(L1-4) ve sol femurun proksimalinden KMY(DEXA-Hologic Inc.) ölçümlü yapıldı. Çalışmaya dahil edilen 32 hasta, rastgele olarak 2 gruba ayrıldı. Raloksifen ve alendronatla tedavi edilen hastalar 16'sar kadından oluşmaktadır. Bir gruba raloksifen 60mgr/gün, diğer gruba alendronat-sodyum 70 mgr/hafta ve her iki gruba iyonize kalsiyum 600 mgr/gün olarak verildi. Hastalara KMY, tedavi öncesi ve 1 yıllık tedavi sonrası olmak üzere 2 kez yaptırıldı.

Sonuçlar, ortalama \pm standart sapma şeklinde verildi. Grup içi tedavi sonuçlarını değerlendirmek için eşleştirilmiş t testi, gruplar arası karşılaştırma için ise bağımsız gruplar t testi kullanıldı.

Bulgular

Hastaların yaş, boy, kilo, vücut kitle indeksi, yaklaşık günlük kalsiyum tüketimi ve menopoz yaşı açısından gruplar arasında bir farklılık saptanmadı ($p>0.05$) (Tablo 1).

Lomber KMY açısından: Gruplar kendi içinde tedavi sonrası, öncesiyle kıyaslandığında istatistiksel olarak anlamlı bir iyileşme saptandı (alendronat grubunda: $p<0.001$, raloksifen grubunda: $p<0.05$). Gruplar arası tedavi öncesi ve sonrası karşılaştırmada ise bir farklılık bulunmadı ($p>0.05$) (Tablo 2).

Tablo 1: Tedavi gruplarının yaş, boy, kilo, vücut kitle indeksi (VKİ), günlük kalsiyum alımı (Ca) ve menopoz süresi ortalaması, standart sapma (SS) değerleri ve grupların birbirine karşılaştırılması

	Alendronat Ort \pm SS	Raloksifen Ort \pm SS	p
Yaş	55.00 \pm 9.03	57.00 \pm 7,11	>0.05
Boy	157.87 \pm 6.43	159.25 \pm 5.09	>0.05
Kilo	66.40 \pm 11.58	68.50 \pm 8.10	>0.05
VKİ	26.57 \pm 3.77	27.03 \pm 3.49	>0.05
Ca (mg)	443.75 \pm 212.82	406.25 \pm 180.63	>0.05
Menopoz süresi (yıl)	12.36 \pm 6.43	11.19 \pm 8.71	>0.05

Femur KMY açısından: Alendronat ve raloksifen grubunda tedavi sonrası, öncesi ile karşılaştırıldığında anlamlı bir iyileşme saptanmadı ($p>0.05$). Gruplar arası tedavi öncesi ve sonrası karşılaştırmada ise yine bir farklılık bulunmadı ($p>0.05$) (Tablo 3).

Tartışma

Menopoz dönemi ile birlikte kadınlarda dolasmadaki östrojen düzeyinin azalması sonucu kemik kaybı hızlanmaktadır. Hormon yerine koyma tedavisi (HRT) postmenopozal kemik kaybını önlemekte ancak kırıkların azaltılması için uzun dönem kullanımı gerekmektedir (10). Ancak uterin kanama, memelerde gerginlik ve göğüs kanseri oluşma riski uzun dönem kullanılmasına bağlı olarak oluşabilir. Bu nedenle, HRT'nin bu kısıtlamaları postmenopozal osteoporoz tedavisinde SERM'lere klinik ilgiyi artırılmıştır. SERM'ler östrojen reseptörlerine östrodirole benzer afinite ile bağlanan non-hormonal ajanlardır. Ancak östrojenden farklı olarak perimenopozal semptomların tedavisinde etkisizdir, hatta sıcak basmalarını artırabilirler (11). Raloksifen, bir SERM'dir. Raloksifen, 60 mg/gün olarak osteoporozun tedavisinde ve önlenmesinde çalışılmıştır. "Multiple Outcomes of Raloxifene Evaluation" (MORE) çalışmasında osteoporozlu 7705 postmenopozlu kadında raloksifenenin etkileri değerlendirilmiştir ve tedavinin birinci yılında yeni vertebral relatif kırık riskinin %68 azaldığı saptanmıştır (12). Ettinger ve ark.larının raloksifene yaptığı çalışmada placebo ile kıyaslamada 4 yıl sonunda kalça ve lomber bölge KMY'sinde sırayla %2.1 ve %2.6'lık bir artış saptanmıştır. Raloksifene tedavi edilmiş kadınlardan kemik biopsisi sonuçları normal kemik kalitesi ve mineralizasyonunu ortaya çıkarmıştır (11). Postmenopozal osteoporozun tedavisinde alendronatla günde 10 mg, haftada 70 mg, günde 5 mg ve haftada 35 mg dozları çalışılmıştır. Sonuçta doza bağımlı olarak KMY'de artış sağladığı gözlenmiştir (13-15). Günde 10 mg alendronat tedavisi ile 2 yıl sonra lomber omurgada %8.6, femur boynunda %6.5'lük bir artış sağladığı gösterilmiştir. Ön kolda kemik kaybını azalttığı ancak önlemediği gösterilmiştir. Alendronatın haftalık 70 mg dozu ve günlük 10 mg dozu arasında yapılan çalışmada ise etkile-

Tablo 2: Lomber bölgede grup içinde ve gruplar arası tedavi etkinliklerinin karşılaştırılması

Lomber 1-4 Tskoru	Tedavi öncesi Ort \pm SS	Tedavi sonrası Ort \pm SS	p
Alendronat	-2.79 \pm 1.26	-2.37 \pm 1.20	<0.001
Raloksifen	-2.86 \pm 0.78	-2.70 \pm 0.80	<0.05
p	>0.05	>0.05	

Tablo 3: Femurda grup içinde ve gruplar arası tedavi etkinliklerinin karşılaştırılması

Femur total Tskoru	Tedavi öncesi Ort \pm SS	Tedavi sonrası Ort \pm SS	p
Alendronat	-1.88 \pm 0.75	-1.72 \pm 0.67	>0.05
Raloksifen	-1.67 \pm 0.66	-1.47 \pm 0.80	>0.05
p	>0.05	>0.05	

rin aynı olduğu görülmüştür (16). 2027 vertebral fraktürü-lü kadınların dahil edildiği prospектив bir çalışmada alendronatla 3 yıllık tedavi sonunda lomber omurgada, kalçada ve el bileğinde kırık insidansının yaklaşık %50 oranında azaldığı raporlanmıştır (17). Cummings ve arkadaşlarının vertebra fraktürü olmayan düşük KMY'li hastalarda yaptıkları bir çalışmada, alendronatla 4 yıllık tedavi sonunda vertebra fraktür insidansının %44 oranında azaldığı bildirilmiştir (18). Vertebral fraktürlerde klinik gözleme tedavinin ilk yılın sonunda bir azalma saptanmıştır. Bir meta-analizde kalça fraktüründen korunmanın tedaviden 18 ay sonra sağlandığı bildirilmiştir (19).

Burada sunulan çalışmada, alendronat ve raloksifenle 1 yıllık tedavi sonunda postmenopozal kadınların lomber vertebral KMY'sinde alendronatla tedavi edilen grupta daha belirgin olmak üzere her iki grupta da belirgin artış olmuştur. Her iki tedavi ile femur KMY'sinde 1. yılın sonunda bir iyileşme sağlanmıştır. Ancak bu iyileşme, istatistiksel olarak anlamlı bulunamamıştır. Hasta sayısının yetersiz olması nedeniyle bu sonuç çekmiş olabilir. Sonuç olarak; alendronat ve raloksifen, postmenopozal osteoporoz tedavisinde etkindir ve burada yapılan çalışmanın sonuçları literatür verileri ile uyumlu bulunmuştur.

Kaynaklar

1. Kanis JA, Delmas P, et al. Guidelines for diagnosis and management of osteoporosis. The European Foundation for Osteoporosis and Bone Disease. *Osteoporos Int* 1997; 7(4):390-406.
2. Lindsay R, Cosman F. The pharmacology of estrogens in osteoporosis. In: Bilezikian JP, Raisz LG, Rodan GA, ed. *Principles of bone biology*. San Diego, Academic Press, 1996: 1063-8.
3. Fleisch H. Bisphosphonates: mechanisms of action and clinical use. In: Bilezikian JP, Raisz LG, Rodan GA, ed. *Principles of bone biology*. San Diego, Academic Press, 1996; 1037-52.
4. Azria M, Avioli L. Calcitonin. In: Bilezikian JP, Raisz LG, Rodan GA, edr. *Principles of bone biology*. San Diego Academic Press, 1996; 1083-98.
5. Fogelman I, Ribot C, et al. Risedronate reverses bone loss in postmenopausal women with low bone mass: results from a multinational, double-blind, placebocontrolled trial. BMD-MN Study Group. *J Clin Endocrinol Metab* 2000; 85: 1895-900.
6. Rosen CJ, Chesnut CH 3rd, Mallinak NJ. The predictive value of biochemical markers of bone turnover for bone mineral density in early postmenopausal women treated with hormone replacement or calcium supplemen-tation. *J Clin Endocrinol Metab* 1997 ; 82:1904-10.
7. Nelson ME, Fiatarone MA, Morganti CM. Effects of high-intensity strength training on multiple risk factors for osteoporotic fractures. A randomized controlled trial. *JAMA* 1994; 272: 1909-1914.
8. Harris ST, Gerta BJ, et al. The effect of short term treatment with alendronate on vertebral density and biochemical markers of bone remodeling in early postmenopausal women. *J Clin Endocrinol Metab* 1993; 76: 1339-1406.
9. Raisz LG. The osteoporosis revolution. *Ann Int Med* 1997; 126: 458-462.
10. Fontana A, Delmas PD. Selective estrogen receptors modulators in the prevention and treatment of postmenopausal osteoporosis. Review. *Endocrinol Metab Clin North Am* 2003; 32(1):219-32.
11. Ettinger B, Black DM, et al. Reduction of vertebral fracture risk in postmenopausal women with osteoporosis treated with raloxifene: Results from a 3-year randomized clinical trial. *Multiple Outcomes of Raloxifene Evaluation (MORE)*. *JAMA*. 1999: 282, 637-645.
12. Barrett Connor E, Grady D, et al. Raloxifene and cardiovascular events in osteoporotic postmenopausal women: Four-year results from the MORE (Multiple Outcomes of Raloxifene Evaluation) randomized trial. *JAMA* 2002; 287, 847-857.
13. Chesnut III CH, McClung MR, et al. Alendronate treatment of the postmenopausal osteoporotic woman: Effect of multiple dosages on bone mass and bone remodeling. *Am J Med* 1995; 99:144-52.
14. Liberman UA, Weiss SR, et al. Effect of oral alendronate on bone mineral density and the incidence of fractures in postmenopausal osteoporosis. *N Engl J Med* 1995;333:1437-43.
15. McClung M, Clemmesen B, et al. Alendronate prevents postmenopausal bone loss in women without osteoporosis: A double-blind, randomized, controlled trial. *Ann Intern Med* 1998; 128:253-61.
16. Schnitzer T, Bone HG, et al. Therapeutic equivalence of alendronate 70 mg once-weekly and alendronate 10 mg daily in the treatment of osteoporosis. *Aging* 2000; 12:1-12.
17. Black DM, Cummings SR, et al. Randomised trial of effect of alendronate on risk of fracture in women with existing vertebral fractures. *Lancet* 1996; 348(9041):1535-41.
18. Cummings SR, Black DM, et al. Effect of alendronate on risk of fracture in women with low bone density but without vertebral fractures. Results from the Fracture Intervention Trial. *JAMA*1998; 280:2077-82.
19. Black DM, Thompson DE, et al. Fracture risk reduction with alendronate in women with osteoporosis: The Fracture Intervention Trial. *J Clin Endocrinol Metab* 2000; 85:4118-24.