

UTJECAJ POJEDINIH PREDIKTORA NA POJAVNOST POZITIVNOG COX-2 NALAZA U TKIVIMA SPOJNICE

Reisz - Majić, Patricia

Doctoral thesis / Disertacija

2017

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: **Josip Juraj Strossmayer University of Osijek, Faculty of Medicine Osijek / Sveučilište Josipa Jurja Strossmayera u Osijeku, Medicinski fakultet Osijek**

Permanent link / Trajna poveznica: <https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:152:220661>

Rights / Prava: [In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.](#)

Download date / Datum preuzimanja: **2024-04-26**



Repository / Repozitorij:

[Repository of the Faculty of Medicine Osijek](#)



**SVEUČILIŠTE JOSIPA JURJA STROSSMAYERA U OSIJEKU
MEDICINSKI FAKULTET OSIJEK**

PATRICIA REISZ-MAJIĆ

**UTJECAJ POJEDINIH PREDIKTORA NA POJAVNOST POZITIVNOG
COX-2 NALAZA U TKIVIMA SPOJNICE**

DOKTORSKA DISERTACIJA

OSIJEK, 2017.

**SVEUČILIŠTE JOSIPA JURAJA STROSSMAYERA U OSIJEKU
MEDICINSKI FAKULTET OSIJEK**

PATRICIA REISZ - MAJIĆ

**UTJECAJ POJEDINIH PREDIKTORA NA POJAVNOST POZITIVNOG
COX-2 NALAZA U TKIVIMA SPOJNICE**

DOKTORSKA DISERTACIJA

OSIJEK, 2017.

Mentor rada: Prof. Prim. dr. sc. Branimir Cerovski, specijalist oftalmologije, subspecijalist neurooftamologije

Komentor rada: Doc. dr. sc. Josip Barać, specijalist oftalmologije, subspecijalist prednjeg segmenta oka

Rad ima 72 lista, 16 tablica i 10 slika.

Sadržaj

POPIS KRATICA	II
1. UVOD	1
2. HIPOTEZA	7
3. CILJ ISTRAŽIVANJA	8
4. ISPITANICI I METODE	9
4.1. Ustroj studije	9
4.2. Ispitanici	9
4.2.1. Bolesnici	9
4.2.2. Kontrolna skupina	9
4.3. Metode	10
5. REZULTATI	13
5.1. Klimatski faktori i elementi od 1935. do 2014. u Osječko-baranjskoj županiji	13
5.2. Osnovna obilježja ispitanika	16
5.3. Izloženost Sunčevom zračenju i nalaz antitijela na COX-2	18
5.4. Uloga ispitanih parametara u predviđanju pozitivnog nalaza antitijela na COX-2 (regresijska analiza)	28
5.5. Uloga ispitanih parametara u predviđanju pozitivnog nalaza antitijela na COX-2 (ROC analiza)	30
6. RASPRAVA	32
7. ZAKLJUČAK	37
8. SAŽETAK	38
9. SUMMARY	39
10. LITERATURA	41
11. ŽIVOTOPIS	47
12. PRILOZI	53

POPIS KRATICA

AIM akutni infarkt miokarda

AP (lat. *angina pectoris*)

AUC (engl. *area under the curve*)

CMP (engl. *cardiomyopathy*)

COX-1 (engl. *cyclooxygenase 1*) ciklooksigenaza 1

COX-2 (engl. *cyclooxygenase 2*) ciklooksigenaza 2

DHMZ Državni hidrometeorološki zavod

DM (lat. *diabetes mellitus*)

DNK deoksiribonukleinska kiselina

EBV *Ebstein-Barr* virus

ECCE (engl. *extracapsular cataract extraction*)

ESA (*European Space Agency*)

E-SPF (engl. *eye-sunburn protection factor*)

FGF (engl. *fibroblast growth factor*)

HPV humani papilloma virus

HSV herpes simplex virus

HTA (engl. *hypertensio arterialis*)

IAPs (engl. *Inhibitors of Apoptosis Proteins*)

ICV (lat. *Insultus Cerebro Vascularis*)

KBC Klinički bolnički centar

KNMI (nizoz. *Koninklijk Nederlands Meteorologisch Instituut*)

KOPB kronična opstruktivna plućna bolest

NSAIL (nesteroidni antiinflamatorni lijekovi)

OBŽ Osječko-baranjska županija

PDGF (engl. *platelet derived growth factor*)

PGE2 prostaglandin E2

PHACO (engl. *phacoemulsification*)

RNK ribonukleinska kiselina

ROC (engl. *Receiver Operating Characteristic*)

ROS (engl. *reactive oxygen species*)

SPF (engl. *sunburn protection factor*)

SZK Sunčev zenitni kut

TEMIS (engl. *Tropospheric Emission Monitoring Internet Service*)

TA (engl. *triamcinolone acetonide*)

TGF- β (engl. *transforming growth factor- β*)

TNF- α (engl. *tumor necrosis factor α*)

UV (engl. *ultraviolet*)

VEGF (engl. *Vascular endothelial growth factor*) vaskularni endotelni faktor rasta

1. UVOD

Pterigij je česta proliferativna, trokutasta fibrovaskularna, kronična upalna, infiltrativna patološka promjena bulbarne spojnice koja raste subepitelijalno od limbusa k središtu rožnice. Studije pokazuju da je češće smještena nazalno i unilateralno, a rjeđe bilateralno i temporalno. Ima obilježja poremećaja rasta poput tumora, kao što je sklonost napadanju (invazivnosti) normalnog tkiva i visoka stopa recidiva nakon operacije (1), a može biti uz druge (pre)maligne lezije (2) spojnice i rožnice. Sumnja se da potječe od limbalnih matičnih stanica koje su promijenjene kroničnim izlaganjem ultraljubičastom (engl. *ultraviolet (UV)*) zračenju (3).

Klinički ga po uznapredovalosti možemo podijeliti u četiri stadija; I. stadij: dolazi do limbusa, ali ne urasta u tkivo rožnice; II. stadij: zahvaća tkivo limbusa; III. stadij: tkivo pterigija je između limbusa i središta rožnice; IV. stadij: tkivo pterigija zahvaća središte rožnice, prelazi zjenicu. Simptomi pterigija uključuju učestalo crvenilo, upalu, osjećaj stranog tijela u oku, suhoću i svrbež oka. U uznapredovalim slučajevima, kad pterigij zahvati središnje dijelove rožnice, može dovesti do značajnog pada vida zbog astigmatizma i/ili prerastanja središta rožnice i ožiljkavanja rožnice.

Procijenjena prevalencije pterigija u općoj populaciji, dobivena prvom meta-analizom (4) u Velikoj Britaniji (na osnovi podataka dobivenih iz 20 internacionalnih studija i na 900 545 ispitanika), jest visoka, 10,2 %. Globalno prevalencija u literaturi varira od 0,7 % u Copenhagenu (5), u Kyotu 1 % (6), na otoku Rabu 23 % (7), u sjeverozapadnoj Etiopiji 38,7 % (8), u sjeverozapadnoj Australiji kod Aborigina 44 % (9), a u Španjolskoj 47,9 % (10). Ruralni način života jedan je od parametara koji su vezani uz dugotrajnu kumuliranu izloženost Sunčevu zračenju, izloženost kemijskim i mehaničkim iritansima te kroničnu suhoću površine oka (11). U mnogim studijama primjećeno je da se prevalencija povećava posebno u krajevima uz ekvator, na višim nadmorskim visinama (12) i raste u pojedinim populacijama s porastom životne dobi (4), nadmorske visine ili s godinama izloženosti Sunčevom zračenju. Zbog visoke prevalencije i potencijalne onesposobljenosti bolesnika predstavlja važan javnozdravstveni problem u takvim populacijama.

Prepostavljaju se različiti uzročni čimbenici (13, 14) koji doprinose razvoju pterigija, kao što su genetski čimbenici (15, 16, 17, 18), izloženost Sunčevom zračenju, upala (19), kemijski i mehanički iritansi, ali i infekcija prepostavljenim onkogenim virusima kao što su *humani papilloma* virus (HPV)(20), adenovirusi (21),*Ebstein-Barr* virus (EBV) ili *herpes simplex* virus (HSV). Neke studije upućuju i na infekciju *Demodex folliculorum* ili *Demodex brevis* kao čimbenikom važnim za razvoj pterigija (22) jer je u analiziranim uzorcima pterigija nalaz brisa na navedene infekcije bio u 93,33 % pozitivan. Podatci studija sugeriraju multifaktorijsku patogenezu pterigija (11, 13, 14), a ova je studija usredotočena na upalnu komponentu i korelaciju s dugotrajnom izloženošću Sunčevom zračenju (23).

Koža ima sposobnost proizvodnje zaštitne tvari (melanin) kojom se barem djelomično štiti od štetnog djelovanja UV zračenja dok takvu zaštitu oči nemaju (24).

UV zračenje (4, 23, 25-27) može inducirati stanične promjene bulbarne spojnice limbusa, tj. limbalnih matičnih stanica i fibroblasta te potaknuti različite upalne citokine, faktore rasta i matrične metaloproteinaze, koji dalje potiču proliferaciju pterigija (28). Na molekularnoj razini (29) opisuje se “oksidativni stres”, metilacija deoksiribonukleinske kiseline (DNK), nekodiranje ribonukleinske kiseline (RNK), modifikacije histona, remodeliranje kromatina, apoptotički mehanizmi, onkogeni proteini, gubitak heterozigotnosti, upalni medijatori, stanične epitelno-mezenhimalne tranzicije, poremećaji metabolizma kolesterola te mnogi drugi prepostavljeni utjecaji koji su u fazi istraživanja. Izolirano je nekoliko citokina (19, 30, 31): transformirajući čimbenik rasta β (engl. *transforming growth factor- β* (TGF- β)), tumor nekrotizirajući čimbenik α (engl. *tumor necrosis factor α* (TNF- α)) i čimbenik rasta fibroblasta (engl. *fibroblast growth factor* (FGF)) u uzorcima tkiva pterigija. U fibroblastima pterigija dokazana je ekspresija fibroangiogenih faktora kao što su FGF, TGF- β i TNF- α i čimbenik rasta izведен iz trombocita (engl. *platelet derived growth factor* (PDGF)), koji sugeriraju svoju značajnu ulogu u patogenezi pterigija (31). Dokazana je poveznost u tkivu pterigija imunohistokemijskih nalaza interleukina 17 (IL-17) i vaskularnog endotelnog faktora rasta (engl. *Vascular endothelial growth factor* (VEGF)) (19), što ukazuje na upalnu komponentu u sprezi s angiogenezom te povezanost između TNF- α i VEGF-C, koji igra važnu ulogu u limfangiogenezi pterigija (32).

Ciklooksigenaza-2 (engl. *cyclooxygenase 2* (COX-2)) složena je organska molekula, klasificirana u skupinu enzima, koja se stvara pod utjecajem brojnih čimbenika (33), kao što su faktori rasta, miotogeni, tumorski promotori i citokini (34). Postoje dokazi koji ukazuju na COX-2 prostanoidni put upale (35, 36). U nekim su studijama dobiveni visoki postotci

pozitivnih nalaza na COX-2. Tako su Chiang i ostali u studiji imali 83,3 % pozitivnih uzoraka na ekspresiju COX-2 u tkivu pterigija (35). COX-2 modulira angiogenezu i proizvodnju angiogenih faktora (19, 34, 37), kao što je vaskularni endotelni čimbenik rasta . Postoje dvije ciklooksigenaze (COX): ciclooksigenaza-1 (COX-1), koja je prisutna u većini tkiva i važna je za homeostazu organizma, i COX-2, koja je medijator upale, a uključena je u metabolizmu arahidonske kiseline kao jedan od modulatora upalnog odgovora. COX-2 potaknuta je tumor-promovirajućim čimbenicima kao što je UV zračenje (38). U literaturi je, analogno promjenama na spojnici oka, opisana karcinogeneza kože (39, 40) zbog kumulirane izloženosti Sunčevom zračenju u kojoj slobodni kisikovi radikali (eng. *reactive oxygen species* (ROS)) i COX-2 imaju značajnu ulogu. Pretpostavlja se dvostruki učinak zračenja: direktni, fototoksični, učinak i indirektni učinak, koji nastaje oslobođanjem kisikovih radikala, tzv. "oksidativni stres" (41, 42), koji oštećuje stanice i stimulira produkciju COX-2 (39, 40), koja dalje potiče produkciju prostaglandina E2 (PGE2), koji se smatra mitogenom tako što inhibira apoptozu (43, 44, 45). Umjesto da se suncem oštećene stanice (tzv. *sunburn cells*) u epidermisu razgrade apoptozom, one se nakupljaju. Takav mehanizam smanjuje mogućnost stanica za maskiranje na tumorogene faktore i smanjuje sposobnost popravka oštećenja te tako stanice postaju izloženije navedenim faktorima i dolazi do povećane količine kumuliranog oštećenja deoksiribonukleinske kiseline (DNK). U sklopu "anti-apoptotičkog" mehanizma nastanka pterigija izoliran je p53 supersorski gen (46) koji normalno inhibira COX-2. On, mutiran pod utjecajem UV zračenja, producira nedavno izoliran protein survivin (44), koji inhibira apoptozu fibroblasta i dovodi do fibrozacije pterigija (engl. *Inhibitor of Apoptosis Proteins – IAPs*). Time je objašnjeno stupnjevito kliničko napredovanje pterigija od kronične upale preko vaskularizacije do fibrozacije spojnice i rožnice.

Sunčevim zračenjem nazivamo ukupno elektromagnetsko zračenje koje emitira Sunce. Sastoji se od različitih valnih duljina (47). Veliki dio elektromagnetskog spektra ima kraće valne duljine od vidljivog dijela spektra i štetan je za žive organizme (48). To je područje gama zraka, X zraka i UV zraka.

Na osnovi bioloških učinaka izvršena je podjela UV zračenja:

- a) UV-A čini 0,5 % ukupnog Sunčevog zračenja, prolazi kompletno kroz ozonski omotač i čini 96 % ukupnog UV zračenja koje dolazi do Zemljine površine.
- b) UV-B čini 1,5 % ukupnog Sunčevog zračenja, djelomično se apsorbira u ozonskom omotaču, a dio koji dopire do Zemljine površine čini 4 % ukupnog UV zračenja.

c) UV-C čini 6,3 % ukupnog Sunčevog zračenja, a količina koja dopire do tla praktično je zanemariva jer je gotovo u cijelosti apsorbirana u ozonskom omotaču. Dio UV zračenja koji ipak dođe do Zemljine površine biva apsorbiran u tlu, a dio se reflektira u omjeru 1 : 1. Količina reflektiranog zračenja ovisi o površini (24).

Ozon (O₃) jest alotrop čija se molekula sastoji od 3 atoma kisika. U Zemljinoj atmosferi najveći je dio ozona smješten u stratosferi na visini od 20 do 50 km iznad površine. Odgovoran je za upijanje (kompletno) UV-C i (djelomično) UV-B dijela spektra ultraljubičastog zračenja koje dolazi od Sunca. Ukupno UV zračenje pri tlu sastoji se od 94 % UV-A i 6 % UV-B. Budući da je ozon glavni apsorber UV-B zračenja, njegov intenzitet na Zemljinoj površini jako ovisi o ukupnoj količini ozona u atmosferi, tj. o debljini ozonskog sloja.

Nadmorska visina bitno utječe na količinu izloženosti UV zračenju, tj. visinom se mijenja količina apsorbirajućih tvari u atmosferi pa za svakih 1 000 m povećanja nadmorske visine UV zračenje poraste za 6 – 8 % (24). To praktično pokazuju neke druge studije (12), koje opisuju porast prevalencije promatranih promjena (pterigija) koje su nastale zbog dugotrajnog kumuliranog izlaganja suncu u određenim populacijama gdje prevalencija pterigija proporcionalno raste s porastom nadmorske visine.

Oblaci su vidljive nakupine sitnih kapljica vode i/ili kristala leda u troposferi, a općenito smanjuju intenzitet UV ozračenja pri tlu, no to ovisi o debljini, visini podnice oblaka u odnosu na tlo i tipu/sastavu oblaka. Tako ponekad zbog visokog udjela reflektiranog (indirektnog) zračenja o čestice oblaka, što je vezano uz sastav građe oblaka, može doći do sinergističkog učinka direktnog i indirektnog zračenja na izloženu površinu i tako povećati njegovu izloženost UV zračenju. Vodene čestice i aerosoli dovode do smanjenja UV ozračenja. Općenito se može reći da niži i deblji oblaci propuštaju manju količinu UV zračenja dok visoki i tanki slabo zaustavljaju UV zračenje. Kako debljina troposfere raste od polova prema ekvatoru, to su podnice oblaka u polarnim područjima bliže tlu nego u umjerenim širinama, a u ekvatorijalnom su području udaljenije od tla. Posljedica je toga porast UV zračenja na ekvatoru u odnosu na polarne krajeve.

Na osnovi niza mjerenja prognostički modeli uzimaju naoblaku kao čimbenik koji smanjuje UV zračenje u sljedećim postotcima (49):

- a) Vedro nebo propušta 100 % UV zračenja.
- b) Visoki i tanki oblaci propuštaju 89 % UV zračenja.
- c) Razlomljena naoblaka propušta 73 % UV zračenja.
- d) Potpuno zastrto nebo propušta samo 31 % UV zračenja.

U ovoj smo studiji te činjenice u metodologiji uzeli u obzir kako bismo izračunali što točnije dugotrajne (kumulirane) individualne izloženosti ispitanika UV zračenju.

UV zračenje može se mjeriti:

- kao **ozračenje (iradijacija)** – snaga pristigla na jediničnu površinu – u jedinicama W/m²,
- kao **ozračenost (radijativna izloženost) ili doza** – energija pristigla na jediničnu površinu u specifičnom vremenskom intervalu – u jedinicama J/m².

Sunčevim zenitnim kutom (SZK) naziva se kut između zenita i smjera Sunca, čiji se iznos u podne svakodnevno mijenja s obzirom na određeni geografski položaj na Zemlji i, ovisno o danu u godini, ima najznačajniji utjecaj na dnevni hod prizemnog ozračenja. Kada UV zračenje prevljuje dulji put, smanjuje se direktna komponenta zračenja, a povećava se difuzna. Količina izravnog UV zračenja koje pristiže do Zemljine površine umanjuje se za količinu raspršenog (47). Zbog toga je maksimalno UV zračenje oko ekvatora, ljeti i u podne.

Mjerenja Sunčevog zračenja

Heliograf daje podatke o insolaciji, tj. trajanju obasjavanja izravnim Sunčevim zračenjem. Te smo podatke koristili u ovoj studiji. Za mjerenje ultraljubičastog zračenja koriste se UV metri. Oni imaju različite vrste senzora koji mjere u različitim područjima UV spektra. Osim prizemnog mjerenja UV zračenja, jedna je od metoda određivanja prizemnog UV zračenja i pomoću satelitskog mjerenja troposferskih plinova u tragovima. Ti se podatci dalje koriste za modeliranje podataka o UV zračenju (50).

Motrenje naoblake

Naoblaka je stupanj pokrivenosti nebeskog svoda oblacima, tj. stupanj količine oblačnog pokrivača u odnosu na cijelo nebo. Naoblaka se određuje vizualnim opažanjem, a u klimatologiji se izražava u desetinama (pokrivenog) neba, tj. brojevima od 0 do 10, gdje 0 označava potpuno vedro nebo bez ijednog oblačića, a 10 potpuno oblačno nebo.

UV indeks TEMIS projekta

U sklopu projekta TEMIS (*Tropospheric Emission Monitoring Internet Service*) u suradnji Europske svemirske agencije ESA (*European Space Agency*) i Nizozemskog kraljevskog meteorološkog instituta KNMI (*Koninklijk Nederlands Meteorologisch Instituut*), dostupna je usluga za primanje podataka za ukupni ozon i površinsko UV zračenje u gotovo realnom vremenu. Na temelju podataka za količinu ozona i Sunčevog zenitnog kuta te nadmorske visine željenog mjesta, računa se i producira podatak za UV indeks u uvjetima potpuno vedroga

vremena u solarno podne. Arhivi s podatcima za UV indeks potpuno vedoroga neba TEMIS projekta nalaze se kao općedostupni, uz navođenje izvora (51).

Osječko-baranjska županija (OBŽ) prostire se na 4,152 km² na sjeveroistoku Hrvatske i obuhvaća sjeveroistočnu Slavoniju i Baranju. Položaj OBŽ-a jest: 45° 32' sjever i 18° 44' istok. Nadmorska je visina 90 m iznad razine mora. Klima područja Osječko-baranjske županije određena je mješavinom utjecaja euroazijskog kopna, Atlantika i Sredozemlja. Prema Koeppenovoj klasifikaciji (52), riječ je o umjereni toploj, kišnoj klimi, bez značajnijih sušnih razdoblja, s oborinama jednoliko raspodijeljenima tijekom godine. Prosječna temperatura iznosi 11 °C (u proljeće 11 °C, u ljeto 21 °C, u jesen 11,8 °C, zimi 0,2 °C).

Mjerenje akutne izloženosti Sunčevom zračenju prilagođenim dozimetrima i vođenje dnevnika izloženosti samih ispitanika u studijama je pokazalo veliku ponovljivost i pouzdanost dobivenih podataka. Problem je što akutno, povremeno, izlaganje zračenju te njegovo mjerenje ne opisuje sve varijacije u odstupanju između opisanih mjerena i ne može dati podatke o retrogradnom izlaganju Sunčevom zračenju kroz dulje vrijeme, koje mnogo bolje opisuje učinak zračenja na razvoj promatranih bolesti ili stanja.

U epidemiološkim studijama, koje su pokušavale istražiti što precizniji izračun za individualnu kumuliranu dugotrajnu izloženost Sunčevom zračenju, pokazalo se da, u nedostatku objektivnih mjerljivih podataka, osobne stabilne karakteristike/ponašanje ispitanika, okolišno Sunčev zračenje i drugi meteorološki parametri udruženi mogu pomoći u točnijoj procjeni (53).

Kako bismo što točnije izračunali individualnu kumulativnu izloženost Sunčevom zračenju ispitanika u ovoj studiji, uvidom u slične studije (54, 55) uzeli smo u izračun, kao surogat za individualnu izloženost, detaljne anamnestičke podatke iz Upitnika i upotpunili s podatcima o geografskom položaju i okolišnom Sunčevom zračenju (broj sati sijanja po danu u godini, količina naoblake, broj vedrih dana, broj oblačnih dana) dobivenim iz podataka iz Državnog hidrometeorološkog zavoda (DHMZ) za promatrana razdoblja individualne izloženosti. U ovoj studiji usredotočili smo se na povezanost između duljine višegodišnje individualne izloženosti Sunčevom zračenju (u godinama i satima po godini izloženosti) i pozitivnih nalaza COX-2 analize u tkivima spojnica te na utjecaj duljine trajanja izloženosti Sunčevom zračenju na jačinu pozitivnih nalaza COX-2 promatranih tkiva spojnica.

2. HIPOTEZA

Dulja izloženost Sunčevom zračenju povećava incidenciju pozitivnih COX-2 nalaza u ispitivanim skupinama tkiva spojnica.

3. CILJ ISTRAŽIVANJA

Ispitati utječe li duljina izloženosti Sunčevom zračenju bitno na pozitivan COX-2 nalaz u promatranim tkivima spojnica.

Ispitati povezanost duljine izloženosti Sunčevom zračenju s jačinom pozitivnih nalaza u promatranim tkivima spojnica.

4. ISPITANICI I METODE

4.1. Ustroj studije

Riječ je o prospективnoj case-control studiji s obzirom na to da je uzimanje anamnestičkih podataka preko Upitnika prijeoperativno i prikupljanje uzoraka tijekom navedenih operacija unaprijed planirano za svakog ispitanika (56), a case-control studija zato što su ispitanicima operiranima zbog pterigija (case) pridružene kontrole – ispitanici operirani zbog katarakte.

4.2. Ispitanici

Istraživanje je provedeno na 189 punoljetnih ispitanika koji su operirani na Odjelu za očne bolesti u Kliničkom bolničkom centru (KBC) Osijek u razdoblju 2010. – 2015. uz prethodno dobiveno odobrenje Etičkog povjerenstva KBC-a Osijek i Etičkog povjerenstva Medicinskog fakulteta u Osijeku te je prijeoperativno usmeno i pisano objašnjen i potpisana Informativna pristanak za svakog ispitanika, uz potpisu uobičajenu Suglasnost za medicinsku intervenciju. Ispitanici su podijeljeni u dvije skupine.

4.2.1. Bolesnici

Prvu skupinu čini 119 (63 %) ispitanika operiranih zbog primarnog pterigija spojnice oka III. i IV. stupnja.

4.2.2. Kontrolna skupina

Drugu (kontrolnu) skupinu čini 70 (37 %) ispitanika operiranih zbog senilne katarakte.

Isključni su kriteriji za obje skupine, zbog mogućnosti lažno pozitivnih nalaza COX-2, pacijenti s recidivajućim pterigijem, drugim bolestima spojnice, nekim drugim očnim bolestima, upalnim očnim ili/i sistemnim bolestima te pacijenti s lokalnom terapijom (antiglaukomska, antibiotska, antivirusna, antimikotska...) zbog mogućih nuspojava same terapije (npr. hiperemija, učinak konzervansa...). Isključeni su i ispitanici koji bi zbog protuupalnog učinka lokalne ili/i sistemne terapije mogli dati lažno negativne COX-2 nalaze (npr. (ne)selektivni inhibitori COX-2, kortikosteroidi...).

4.3. Metode

Uzimanje uzorka

Osim lokalnog anestetika, koji nema opisan nikakav učinak na rezultate analize na COX-2 aktivnost, nije apliciran nikakav lijek prije uzimanja samog uzorka. Za uzorke prve ispitivane skupine, tijekom operacije pterigija III. i IV. stupnja, uzeli smo odstranjeno tkivo pterigija i parni uzorak superotemporalne spojnice istog oka tako što smo uzeli dio transplantata spojnice koji koristimo tijekom zahvata za pokrivanje defekta nakon ablacji pterigija te se sam zahvat rutinski nastavio. Za uzorke druge skupine, nakon što je završio sam zahvat operacije katarakte, tj. kada je oko „zatvoreno“, kako bi se izbjegao intraoperativan rizik, uzet je isječak bulbarne spojnice.

Prikupljanje podataka – Upitnik

Opisani model izračuna iz literature (53, 55) iskoristili smo i uz pomoć anamnestičkih detaljnih podataka o izloženosti Sunčevom zračenju kroz cjeloživotno razdoblje, dobivenih iz Upitnika za svakog ispitanika. Ti su se podatci upotpunili podatcima dobivenim iz Državnog hidrometeorološkog zavoda (DHMZ) za promatrano Osječko-baranjsku županiju i za promatrano razdoblje izloženosti. Tako smo dobili aproksimaciju individualne izloženosti Sunčevom zračenju za svakog ispitanika. Nakon prethodno usmeno informiranog pacijenta i njegova potписанog pristanka (Prilog 1) na prikupljanje i pohranu podataka te uzimanje samog uzorka i njegovu analizu i pohranu, te nakon potpisivanja uobičajene Suglasnosti za pristanak na hospitalizaciju i medicinsku intervenciju (Prilog 2.1 i Prilog 2.2), preoperativno su prikupljeni podatci uz pomoć Upitnika (Prilog 3). On sadržava demografske podatke (dob, spol, zanimanje, stupanj stručne spreme), komorbiditet i detaljne podatke o cjeloživotnoj izloženosti Sunčevom zračenju u satima po danu po godini u promatranim pojedinim životnim razdobljima (ponuđeni su predloženi i slobodni opisni odgovori radi potrebe individualnog, što detaljnijeg, pristupa za što precizniji izračun individualnog kumulativnog izlaganja Sunčevom zračenju). Upitnici se primjenjuju pojedinačno, anonimno se vode pod lozinkom, sadržavaju većinom ponuđene odgovore, a za pitanja oko izloženosti Sunčevom zračenju i komorbiditetima i slobodne odgovore.

Prikupljanje meteoroloških podataka

Zahvaljujući suradnji s DHMZ-om, dobili smo podatke o oblačnosti, sijanju sunca, oblačnim danima (srednja dnevna naoblaka) te broju vedrih dana za svaki mjesec u godini u promatranom razdoblju (1925. – 2014.). Statističkom analizom podataka iz DHMZ-a (uzimajući u obzir geografske podatke prebivališta ispitanika za svako pojedino razdoblje izloženosti Sunčevom zračenju) i osobnih podataka o izloženosti Sunčevom zračenju iz Upitnika (za svakog ispitanika posebno i za svako razdoblje posebno) izračunali smo kumuliranu ekspoziciju Sunčevom zračenju u satima, godinama i satima po godini. Kod ispitanika kojima izloženost Sunčevom zračenju počinje od 1935. godine, za sume sijanja sunca po pojedinoj godini od 1935. do 1958. uzeli smo petogodišnji prosjek od 1958. do 1963. jer podatke o sumi sijanja sunca imamo tek od 1958. godine.

Pohrana i standardizirana imunohistokemijska analiza uzorka

Imunohistokemijskom analizom na COX-2 na Zavodu za sudsku medicinu i patologiju učinili smo analizu uzetih uzoraka spojnica ispitanika.

Uzorci spojnice fiksirani su u formalinu te uloženi u parafin. Nakon toga uradili su se histološki presjeci koji su se deparafinizirali. Histološka analiza rađena je bojanjem presjeka hematoksilin eozinom.

Za imunohistokemijsko bojanje presjeci uzorka bili su tretirani monoklonskim mišjim COX-2 protutijelima (1 : 100; M361701 MO A-HU, Dako). Tkivo humanog karcinoma kolona upotrijebljeno je kao pozitivna kontrola za imunobojanje. Negativnu kontrolu dobili smo izostavljanjem primarnih protutijela. Intenzitet pozitivnog nalaza citoplazme površinskog višeslojnog pločastog epitela je skoriran:

- 0 – nema imunobojanja,
- + slabo bojanje (nekoliko je stanica pozitivno ili su stanice pozitivno obojane, razbacane),
- ++ srednje izraženo bojanje,
- +++ jako izraženo bojanje (difuzno pozitivno bojanje kroz cijelo tkivo).

Statističke metode

Kategorijski podatci predstavljeni su apsolutnim i relativnim frekvencijama. Numerički podatci opisani su medijanom i granicama interkvartilnog raspona. Razlike kategorijskih varijabli testirane su Hi-kvadrat testom, a po potrebi Fisherovim egzaktnim testom. Razlike zavisnih kategorijskih varijabli testirane su McNemar-Bowkerovim testom. Normalnost raspodjele numeričkih varijabli testirana je Shapiro-Wilkovim testom. Razlike numeričkih varijabli između dviju nezavisnih skupina testirane su Mann-Whitney U testom. Ocjena povezanosti dana je Spearmanovim koeficijentom korelacije (ρ). Logističkom regresijom ocijenjen je utjecaj više čimbenika na vjerojatnost da će se kod promatranih ispitanika razviti pozitivan nalaz antitijela na COX-2. ROC analiza (engl. *Receiver Operating Characteristic*) primijenjena je za određivanje optimalne granične vrijednosti, površine ispod ROC krivulje (engl. *area under the curve* (AUC)), specifičnosti, osjetljivosti ispitivanih parametara kod pozitivnog i negativnog nalaza antitijela na COX-2 (53). Sve su P vrijednosti dvostrane. Razina značajnosti postavljena je na $\alpha = 0,05$. Za statističku analizu korišten je statistički program MedCalc Statistical Software version 14.12.0 (MedCalc Software bvba, Ostend, Belgium; <http://www.medcalc.org>; 2014).

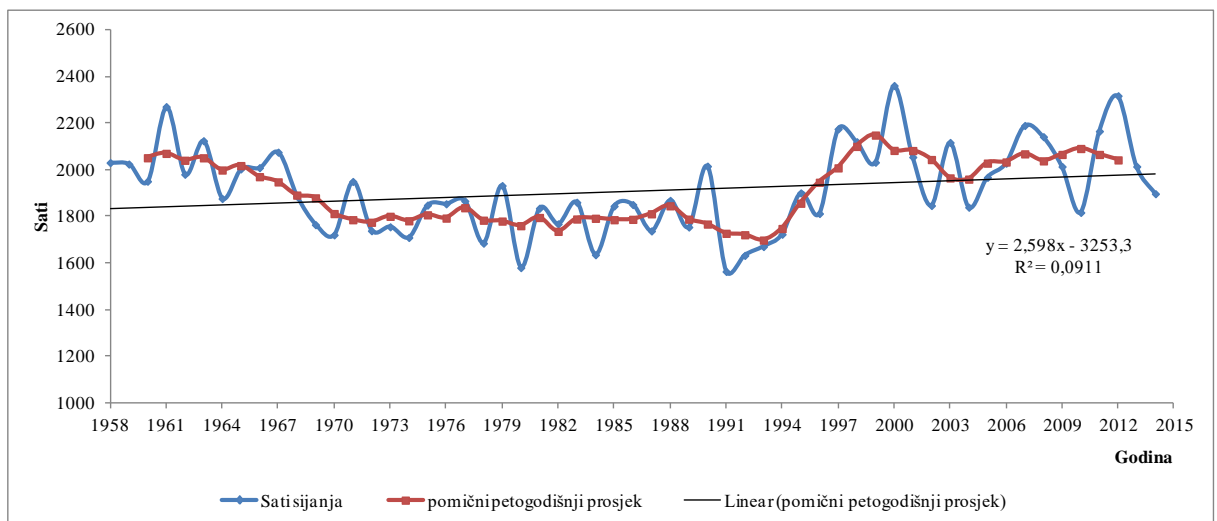
5. REZULTATI

5.1. Klimatski faktori i elementi od 1935. do 2014. u Osječko-baranjskoj županiji

Osječko-baranjska županija (OBŽ) prostire se na 4.152 km² na sjeveroistoku Hrvatske i obuhvaća sjeveroistočnu Slavoniju i Baranju. Položaj OBŽ-a: 45° 32' sjever i 18° 44' istok. Nadmorska je visina 90 m iznad razine mora. Klima područja Osječko-baranjske županije određena je mješavinom utjecaja euroazijskog kopna, Atlantika i Sredozemlja.

Prema Koeppenovoj klasifikaciji (52), riječ je o umjereni toploj, kišnoj klimi, bez značajnijih sušnih razdoblja, s oborinama jednoliko raspodijeljenima tijekom godine. Prosječna temperatura iznosi 11 °C (u proljeće 11 °C, u ljeto 21 °C, u jesen 11,8 °C, zimi 0,2 °C).

Na osnovi prikaza o trajanju sijanja sunca (trajanju obasjavanja izravnim Sunčevim zračenjem; mjereno heliografom), srednje trajanje sijanja sunca (od 1958. do 2014. godine) iznosi 1.886 sati godišnje (interkvartilnog raspona 1.737 – 2.028) godišnje, a srednjeg pomicnog petogodišnjeg prosjeka 1.879 sati godišnje (interkvartilnog raspona 1.787 – 2.041) sati sijanja sunca (Slika 5.1.).

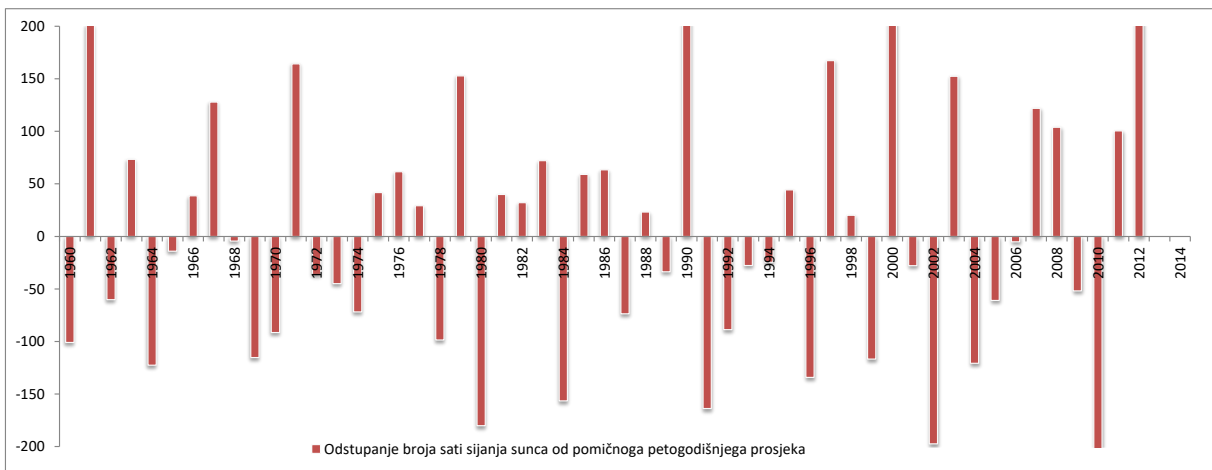


Slika 5.1. Vremenska serija sati sijanja sunca s pomicnim petogodišnjim prosjekom sati sijanja sunca za godinu i pridruženim linearnim trendom od 1958. do 2014. godine

(Podaci iz Državnog hidrometeorološkog zavoda,

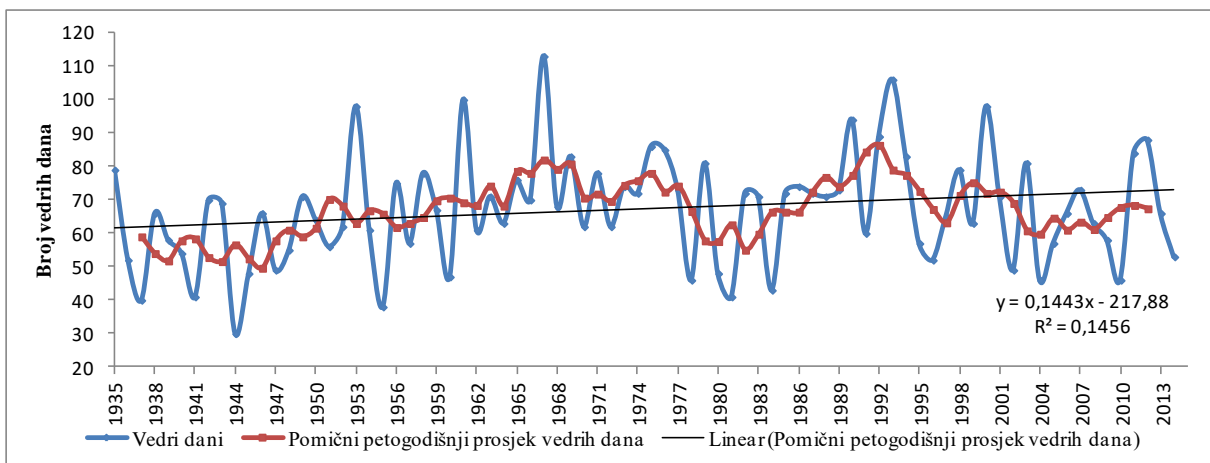
http://klima.hr/razno.php?id=usluge_podaci_proizvodi¶m=zahtjevi)

Središnje odstupanje od pomicnoga petogodišnjeg prosjeka iznosi -5 sati (interkvartilnog raspona -89 do 72 sata) u rasponu od -101 do 276 sati sijanja sunca tijekom promatranog razdoblja (Slika 5.2.).



Slika 5.2. Odstupanje broja sati sijanja sunca od pomičnoga petogodišnjega prosjeka od 1958. do 2014. godine (Podaci iz Državnog hidrometeorološkog zavoda, dostupno na: http://klima.hr/razno.php?id=usluge_podaci_proizvodi¶m=zahtjevi)

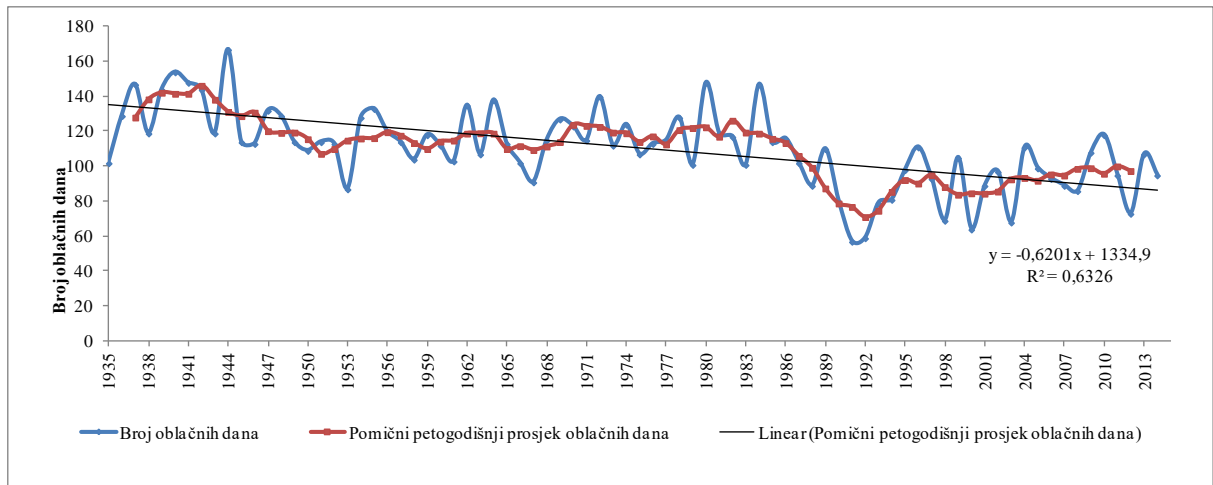
Broj vedrih dana na području Osječko-baranjske županije tijekom promatranoga razdoblja iznosi 71 (interkvartilnog raspona od 61 do 79 dana) u rasponu od 41 do 113 dana, a pomični je petogodišnji prosjek vedrih dana 70,6 (interkvartilnog raspona od 66 do 75 dana), u rasponu od minimalno 55 do 86 dana. Srednje odstupanje od pomičnoga petogodišnjega prosjeka vedrih dana iznosi -1 dan (interkvartilnog raspona -8,6 do 8 dana) u rasponu od -24 do 31 dan (Slika 5.3.).



Slika 5.3. Vremenska serija broja vedrih dana s pomičnim petogodišnjim prosjekom za godinu i pridruženim linearnim trendom od 1935. do 2014. godine (Podaci iz Državnog hidrometeorološkog zavoda http://klima.hr/razno.php?id=usluge_podaci_proizvodi¶m=zahtjevi)

Srednji broj oblačnih dana u Osječko-baranjskoj županiji od 1935. do 2014. godine iznosi 107 dana (interkvartilnog raspona od 93 do 115 dana), a pomičnoga petogodišnjeg prosjeka 109,6

dana (interkvartilnog raspona od 92,4 do 119 dana) uz trend smanjenja broja oblačnih dana. Srednje je odstupanje od pomičnoga petogodišnjeg prosjeka oblačnih dana -1 dan (interkvartilnog raspona -9,8 do 7 dana) u rasponu od -24,8 do 28 dana (Slika 5.4).

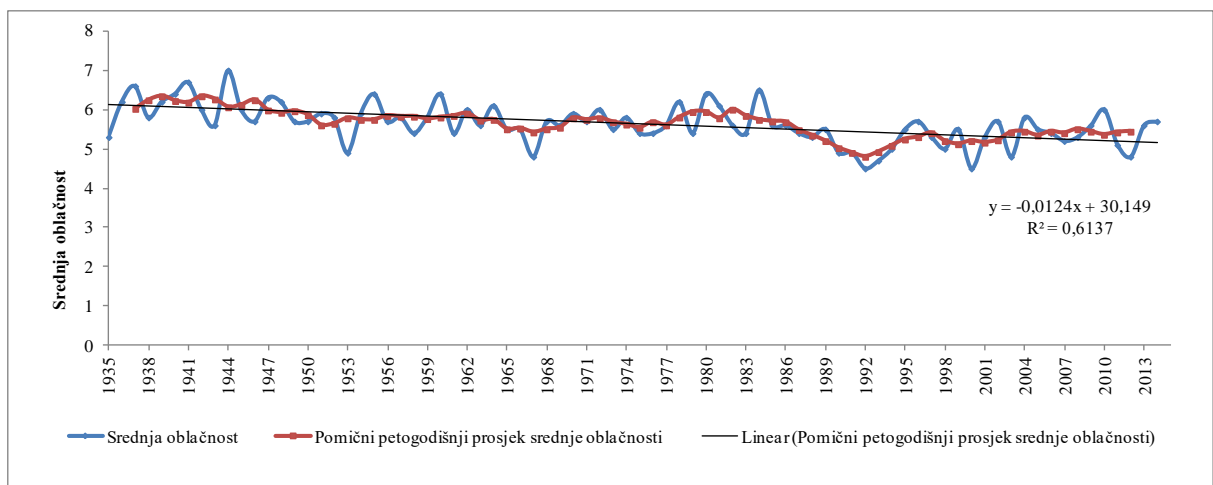


Slika 5.4. Vremenska serija broja oblačnih dana s pomičnim petogodišnjim prosjekom za godinu i pridruženim linearnim trendom od 1958. do 2014. godine

(Podaci iz Državnog hidrometeorološkog zavoda,

http://klima.hr/razno.php?id=usluge_podaci_proizvodi¶m=zahtjevi)

Srednja oblačnost od 1935. do 2014. godine iznosi 5,5 (interkvartilnog raspona od 5,3 do 5,7), a pomičnog petogodišnjeg prosjeka 5,5 (interkvartilnog raspona od 5,3 do 5,8 dana). Srednje je odstupanje od pomičnoga petogodišnjega prosjeka -0,08 (interkvartilnog raspona od -0,28 do 0,22) u rasponu od -11 do 39,5, s trendom opadanja (Slika 5.5)



Slika 5.5. Vremenska serija oblačnosti s pomičnim petogodišnjim prosjekom za godinu i pridruženim linearnim trendom od 1935. do 2014. godine (Podaci iz Državnog hidrometeorološkog zavoda,

http://klima.hr/razno.php?id=usluge_podaci_proizvodi¶m=zahtjevi)

5.2. Osnovna obilježja ispitanika

Istraživanje je provedeno na 189 ispitanika, od kojih je 70 (37 %) operirano rutinski zbog senilne katarakte bez drugih očnih bolesti, a 119 (63 %) ih je operirano zbog primarnog pterigija spojnica oka.

Središnja je (medijan) dob ispitanika 66 godina (interkvartilnog raspona 57 do 77 godina). Značajno su stariji ispitanici kontrolne skupine (Mann Whitney U test, $P < 0,001$) (Tablica 5.1).

Tablica 5.1. Srednja dob ispitanika prema skupinama

	Medijan (interkvartilni raspon)			P^*
	Kontrolna	Pterigij	Ukupno	
Dob ispitanika	76 (64 – 80)	63 (54 – 72)	66 (57 – 77)	< 0,001

*Mann Whitney U test

Prema spolu, nešto je više žena, njih 104 (55 %). Značajno je više ispitanika starijih od 70 godina u kontrolnoj skupini (χ^2 test, $P < 0,001$). U ruralnoj sredini živi 115 (63,2 %) ispitanika. Prema razini obrazovanja, 91 (51,1 %) ih je nekvalificiranih radnika, zatim ispitanika sa srednjom stručnom spremom, njih 74 (41,6 %).

Na otvorenom radi 75 (47,5 %) ispitanika. Većinom su poljoprivrednici, vozači, šumari, građevinski radnici. U zatvorenim prostorima radi 70 (44,3 %) ispitanika (službenici, kućanice, nezaposleni, umirovljenici i osobe koje obavljaju zanate vezane uz zatvorene prostore), a doticaj s kemikalijama, prašinom i visokim temperaturama navodi 13 (8,2 %) ispitanika. Njihova su zanimanja: ložač velikih peći, pekar, radnik u tekstilnoj i kemijskoj industriji (Tablica 5.2).

Tablica 5.2. Obilježja ispitanika prema skupinama

	Broj (%) ispitanika			P
	Kontrolna	Pterigiji	Ukupno	
Spol				
Muškarci	27 (38,6)	58 (48,7)	85 (45)	
Žene	43 (61,4)	61 (51,3)	104 (55)	0,23*

	Ukupno	70 (100)	119 (100)	189 (100)	
Dobne skupine					
do 60 godina		12 (17,1)	49 (41,2)	61 (32,3)	
61 – 70		11 (15,7)	32 (26,9)	43 (22,8)	
71 – 80		26 (37,1)	30 (25,2)	56 (29,6)	< 0,001†
81 i više godina		21 (30)	8 (6,7)	29 (15,3)	
Sredina u kojoj žive					
Urbana		26 (37,7)	41 (36,3)	67 (36,8)	
Ruralna		43 (62,3)	72 (63,7)	115 (63,2)	0,87*
Razina obrazovanja					
nepismen/nepismena		2 (3)	2 (1,8)	4 (2,2)	
nekvalificiran		36 (54,5)	55 (49,1)	91 (51,1)	
osnovna škola		0	2 (1,8)	2 (1,1)	
srednja stručna sprema		26 (39,4)	48 (42,9)	74 (41,6)	0,81*
Visoka stručna sprema		2 (3)	5 (4,5)	7 (3,9)	
Zanimanje					
Rad na otvorenom		23 (37,7)	52 (53,6)	75 (47,5)	
Rad u zatvorenim prostorima		33 (54,1)	37 (38,1)	70 (44,3)	
Doticaj s kemikalijama, prašinom, visokim temperaturama		5 (8,2)	8 (8,2)	13 (8,2)	0,12*
Ukupno		61 (100)	97 (100)	158 (100)	

*Fisherov egzaktni test; † χ^2 test

Ispitanici kontrolne skupine značajno češće imaju arterijsku hipertenziju (HTA), njih 51 (72,9 %) (Fisherov egzaktni test, $P < 0,001$), dijabetes ima 21 ispitanik (30 %) (Fisherov egzaktni test, $P < 0,001$), u stanju nakon moždanog bilo je 9 ispitanika (12,9 %) (Fisherov egzaktni test, $P = 0,01$) te ih je akutni infarkt miokarda (AIM) imalo 5 (7,1 %) ispitanika (Fisherov egzaktni test, $P = 0,02$) (Tablica 5.3).

Tablica 5.3. Ispitanici prema komorbiditetima i skupinama

	Broj (%) ispitanika			P*
	Kontrolna	Pterigiji	Ukupno	
Arterijska hipertenzija (HTA)	51 (72,9)	46 (38,7)	97 (51,3)	< 0,001
Kardiomiopatija (CMP)	7 (10)	5 (4,2)	12 (6,3)	0,13
Karcinom maternice	1 (1,4)	2 (1,7)	3 (1,6)	> 0,99
Kronična opstruktivna plućna bolest (KOPB)	3 (4,3)	2 (1,7)	5 (2,6)	0,36
Hipotireoza	1 (1,4)	1 (0,8)	2 (1,1)	> 0,99
Šećerna bolest (DM)	21 (30)	10 (8,4)	31 (16,4)	< 0,001
Stanje nakon moždanog udara (St. post ICV)	9 (12,9)	4 (3,4)	13 (6,9)	0,01
Angina pectoris (AP)	4 (5,7)	3 (2,5)	7 (3,7)	0,42
Akutni infarkt miokarda (AIM)	5 (7,1)	1 (0,8)	6 (3,2)	0,02
Hiperlipidemija	0	3 (2,5)	3 (1,6)	0,29

*Fisherov egzaktni test

5.3. Izloženost Sunčevom zračenju i nalaz antitijela na COX-2

Sunčevom zračenju izložen je 151 ispitanik (79,9 %), a pozitivan nalaz na antitijela COX-2 ima 68 (45 %) ispitanika. Nema značajne razlike u izloženosti Sunčevom zračenju i analizi na antitijela COX-2 prema skupinama (Tablica 5.4).

Tablica 5.4. Raspodjela ispitanika prema izloženosti Sunčevom zračenju, nalazu COX-2 prema skupinama

	Broj (%) ispitanika			P*
	Kontrolna	Pterigiji	Ukupno	
Izloženost Sunčevom zračenju	52 (74,3)	99 (83,2)	151 (79,9)	0,18
Analiza na antitijela COX-2				
negativno	30 (52,6)	53 (56,4)	83 (55)	0,73
pozitivno	27 (47,4)	41 (43,6)	68 (45)	
Ukupno	57 (100)	94 (100)	151 (100)	

*Fisherov egzaktni test

Pozitivan nalaz na antitijela COX-2 imaju 34 (54,8 %) ispitanika muškog, a 34 (38,2 %) ispitanice ženskog spola. Nema značajne razlike u nalazu COX-2 prema spolu i skupinama (Tablica 5.5).

Tablica 5.5. Ispitanici prema COX-2 nalazu, prema skupinama i spolu

Analiza antitijela na COX-2	Broj (%) ispitanika			P*
	Kontrolna	Pterigiji	Ukupno	
Muškarci				
negativno	11 (52,4)	17 (41,5)	28 (45,2)	0,434
pozitivno	10 (47,6)	24 (58,5)	34 (54,8)	
Ukupno	21 (100)	41 (100)	62 (100)	
Žene				
negativno	19 (52,8)	36 (67,9)	55 (61,8)	0,185
pozitivno	17 (47,2)	17 (32,1)	34 (38,2)	
Ukupno	36 (100)	53 (100)	89 (100)	

*Fisherov egzaktni test

U skupini ispitanika do 60 godina pozitivan nalaz na antitijela COX-2 ima 20 (39,2 %) ispitanika, u skupini ispitanika od 61 do 70 godina njih 14 (41,2 %), u dobnoj skupini od 71 do 80 godina pozitivan nalaz imala su 23 (53,5 %) ispitanika, a kod ispitanika starijih od 80 godina pozitivan nalaz imalo je 11 (47,8 %) ispitanika. Nema značajne razlike u broju ispitanika s pozitivnim nalazom na antitijela COX-2 prema dobnim skupinama (Tablica 5.6).

Tablica 5.6. Ispitanici prema Cox nalazu, prema skupinama i prema dobnim skupinama

Analiza antitijela na COX-2	Broj (%) ispitanika			P*
	Kontrolna	Pterigiji	Ukupno	
do 60 godina				
negativno	5 (55,6)	26 (61,9)	31 (60,8)	
pozitivno	4 (44,4)	16 (38,1)	20 (39,2)	0,72
Ukupno	9 (100)	42 (100)	51 (100)	
61 – 70 godina				
negativno	6 (60)	14 (58,3)	20 (58,8)	
pozitivno	4 (40)	10 (41,7)	14 (41,2)	> 0,99
Ukupno	10 (100)	24 (100)	34 (100)	
71 – 80 godina				
negativno	9 (45)	11 (47,8)	20 (46,5)	
pozitivno	11 (55)	12 (52,2)	23 (53,5)	> 0,99
Ukupno	20 (100)	23 (100)	43 (100)	
više od 81 godine				
negativno	10 (55,6)	2 (40)	12 (52,2)	
pozitivno	8 (44,4)	3 (60)	11 (47,8)	0,64
Ukupno	18 (100)	5 (100)	23 (100)	

*Fisherov egzaktni test

Unutar kontrolne skupine pozitivan nalaz na antitijela COX-2 ima najviše ispitanika u dobi od 71 do 80 godina, njih 20 (35,1 %), a u skupini s primarnim pterigijem također ih je najviše u toj doboj skupini, 23 (24,5 %) ispitanika (Tablica 5.7).

Tablica 5.7. Ispitanici prema nalazu na antitijela COX-2 i prema dobnim skupinama unutar kontrolne skupine i skupine s primarnim pterigijem

	Broj (%) ispitanika prema COX-2 nalazu			P*
	Negativan	Pozitivan	Ukupno	
Kontrolna skupina				
do 60 godina	5 (16,7)	4 (14,8)	9 (15,8)	
61 – 70	6 (20)	4 (14,8)	10 (17,5)	
71 – 80	9 (30)	11 (40,7)	20 (35,1)	0,85
81 i više godina	10 (33,3)	8 (29,6)	18 (31,6)	
Ukupno	30 (100)	27 (100)	57 (100)	
Pterigij				
do 60 godina	26 (49,1)	16 (39)	42 (44,7)	
61 – 70	14 (26,4)	10 (24,4)	24 (25,5)	
71 – 80	11 (20,8)	12 (29,3)	23 (24,5)	0,59
81 i više godina	2 (3,8)	3 (7,3)	5 (5,3)	
Ukupno	53 (100)	41 (100)	94 (100)	

* χ^2 test

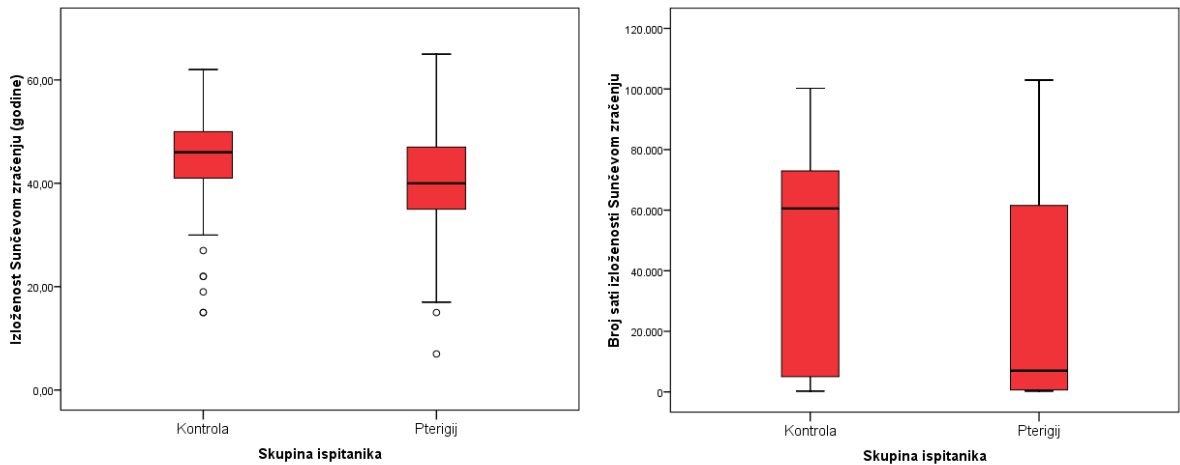
Srednji broj godina izloženosti iznosi 45 godina (interkvartilnog raspona 36 do 48 godina), značajno više kod ispitanika kontrolne skupine (Mann Whitney U test, P = 0,01), kao i broj sati izloženosti, koji je 60.567 sati (interkvartilnog raspona 4.841 do 73.029 sati) kod ispitanika kontrolne skupine (Mann Whitney U test, P = 0,006), međutim nema značajne razlike u broju sati izloženosti prema godinama izloženosti i prema skupinama (Tablica 5.8 i Slika 5.6).

Tablica 5.8. Srednja izloženost Sunčevom zračenju u godinama, satima i broj sati po godini izloženosti prema skupinama

	Medijan (interkvartilni raspon)			P*
	Kontrolna	Pterigiji	Ukupno	
Izloženost				
Sunčevom zračenju (godina)	46 (41 - 50)	40 (35 - 47)	45 (36 - 48)	0,01

Broj sati izloženosti	60.567 (4.841 – 73.029)	7.004 (643 – 61.564)	7.829 (1.724 – 70.543)	0,006
Broj sati / godina izloženosti	1.535 (171 – 1.551)	174 (16 – 1.555)	177 (33 – 1.553)	0,21

*Mann Whitney U test



Slika 5.6. Srednja izloženost Sunčevom zračenju u godinama ($P = 0,01$), ukupan broj sati izloženosti ($P = 0,006$) prema skupinama

Nema imunobojanja kod 82 (54,3 %) ispitanika, slabo je bojanje kod njih 29 (19,2 %), srednje izraženo bojanje kod njih 24 (15,9 %), a jako izraženo bojanje kod 16 (10,6 %) ispitanika, bez značajne razlike prema skupinama (kontrolna i pterigij) (Tablica 5.9)

Tablica 5.9. Ispitanici prema nalazu na antitijela na COX-2 kontrolne skupine i nalazu u tkivu pterigija

Analiza antitijela na COX-2	Broj (%) ispitanika			P^*
	Kontrolna skupina	Tkivo pterigija	Ukupno	
nema imunobojanja	30 (51,7)	52 (55,9)	82 (54,3)	
+	14 (24,1)	15 (16,1)	29 (19,2)	
(slabo bojanje)				
++	7 (12,1)	17 (18,3)	24 (15,9)	0,50
(srednje izraženo bojanje)				
+++	7 (12,1)	9 (9,7)	16 (10,6)	
(jako izraženo bojanje)				

Ukupno	58 (100)	93 (100)	151 (100)
--------	----------	----------	-----------

*Fisherov egzaktni test

Značajno je slaganje u vrijednosti nalaza u tkivu pterigija i u parnom uzorku spojnice (McNemar-Bowkerov test, $P < 0,001$) (Tablica 5.10).

Tablica 5.10. Razlike u vrijednosti nalaza u tkivu pterigija i u parnom uzorku spojnice

Parni uzorak spojnice	Tkivo pterigija					p^*
	Negativno	+	++	+++	Ukupno	
negativno	51 (100)	1/15	0	0	52 (55,9)	
+	0	14/15	0	0	14 (15,1)	
++	0	0	17/17	0	17 (18,3)	<0,001
+++	0	0	0	10/10	10 (10,8)	
Ukupno	51 (100)	15/15	17/17	10/10	93 (100)	

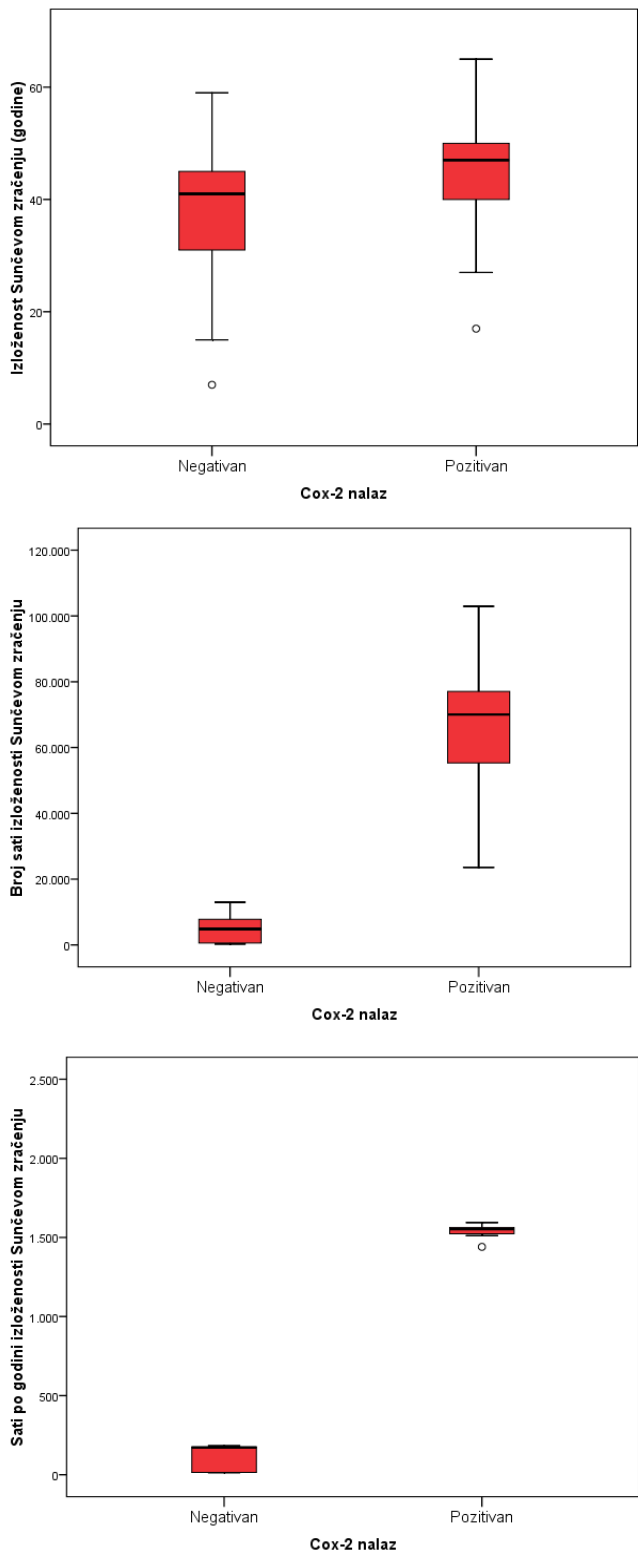
*Mc Nemar –Bowker test

Kod ispitanika s pozitivnim nalazom na antitijela COX-2 značajno je veća izloženost Sunčevom zračenju u godinama, srednje vrijednosti 47 godina (interkvartilnog raspona 40 do 50 godina) u rasponu od 17 do 65 godina (Mann Whitney U test, $P < 0,001$), izloženost Sunčevom zračenju prema satima, srednje vrijednosti 70.045 sati (interkvartilnog raspona 55.075 do 77.056 sati) (Mann Whitney U test, $P < 0,001$), i broju sati po godini izloženosti, srednje vrijednosti 1.552 sata (interkvartilnog raspona 1.535 do 1.562 sata) (Mann Whitney U test, $P < 0,001$) (Tablica 5.11 i Slika 5.7).

Tablica 5.11. Srednje vrijednosti izloženosti Sunčevom zračenju (godine, sati, sati po godini izloženosti) prema vrijednosti nalaza na antitijela na COX-2

	Medijan (interkvartilni raspon)			P*
	Negativno	Pozitivno	Ukupno	
Izloženost Sunčevom zračenju (godina)	41 (31 – 45)	47 (40 – 50)	45 (36 – 48)	<0,001
Broj sati izloženosti	4.840 (558 – 7.812)	70.045 (55.075 – 77.056)	7.829 (1.724 – 70.543)	<0,001
Broj sati po godini izloženosti	171 (84 – 177)	1.552 (1.535 – 1.562)	177 (33 – 1.553)	<0,001

*Mann Whitney U test



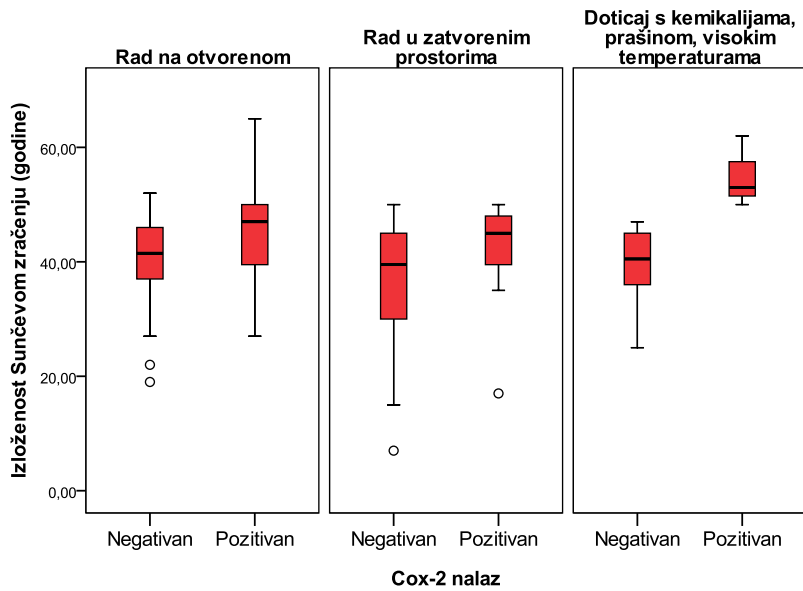
Slika 5.7. Vrijednosti izloženosti Sunčevom zračenju u godinama ($P < 0,001$), ukupnih sati izloženosti ($P < 0,001$) i broj sati po godini izloženosti ($P < 0,001$) prema vrijednosti nalaza COX-2

Kod pozitivnog nalaza antitijela na COX-2 značajno su više vrijednosti izloženosti Sunčevom zračenju u godinama kod ispitanika koji rade na otvorenom, srednje vrijednosti 47 godina (interkvartilnog raspona 39 – 50 godina) (Mann Whitney U test, P = 0,04), i kod onih koji rade u doticaju s kemikalijama, prašinom i visokim temperaturama (Mann Whitney U test, P = 0,02), a značajno je manje onih koji rade u zatvorenom prostoru (Mann Whitney U test, P = 0,005). Značajno su više vrijednosti broja sati izloženosti prema godini izloženosti kod onih koji rade na otvorenom (Mann Whitney U test, P = 0,02), koji su izloženi kemikalijama, prašini i visokim temperaturama (Mann Whitney U test, P = 0,02), a značajno više ispitanika koji rade u zatvorenom prostoru ima negativan nalaz (Mann Whitney U test, P < 0,001) (Tablica 5.12, Slika 5.8 i Slika 5.9).

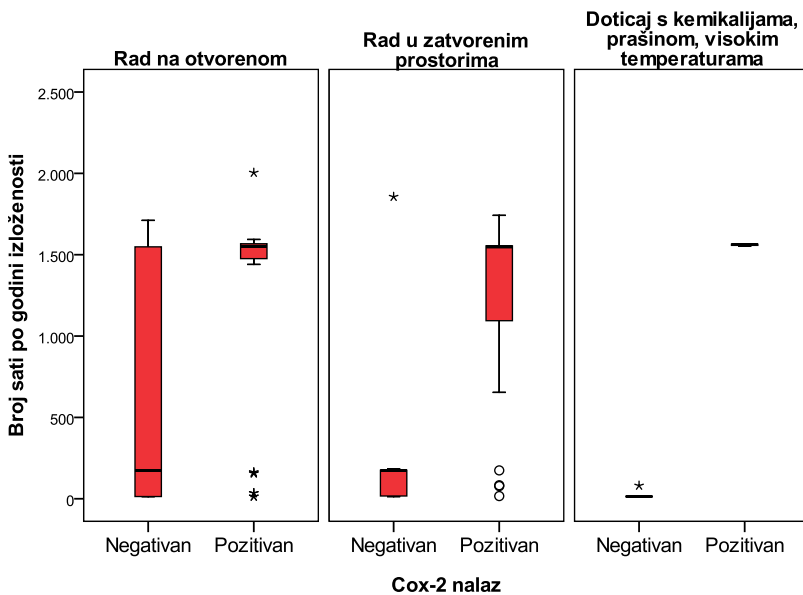
Tablica 5.12. Srednje vrijednosti izloženosti Sunčevom zračenju (godine, sati izloženosti po godini izloženosti) prema vrijednosti nalaza na antitijela na COX-2

	Medijan (interkvartilni raspon)			P
	Negativno	Pozitivno	Ukupno	
Izloženost Sunčevom zračenju (godine)				
Rad na otvorenom (N = 53)	42 (36 – 46)	47 (39 – 50)	45 (38 – 50)	0,04
Rad u zatvorenim prostorima (N = 57)	45 (39 – 49)	40 (30 – 45)	41 (33 – 46)	0,005
Doticaj s kemikalijama, prašinom, visokim temperaturama (N = 9)	41 (33 – 46)	53 (50 – 62)	45 (38 – 52)	0,02
Broj sati po godini izloženosti				
Rad na otvorenom (N = 53)	173 (84 – 1.551)	1.552 (1.440 – 1.569)	1.539 (132 – 1.565)	0,02
Rad u zatvorenim prostorima (N = 57)	1.548 (654 – 1.557)	173 (76 – 175)	174 (80 – 1.536)	< 0,001
Doticaj s kemikalijama, prašinom, visokim temperaturama (N = 9)	14 (13 - 31)	1.562 (1.552 - 1.567)	84 (73- 1.557)	0,02

*Mann Whitney U test



Slika 5.8. Vrijednosti izloženosti Sunčevom zračenju (godine) prema Cox-2 nalazu u odnosu na ispitanike koji rade na otvorenom ($P = 0,04$), na one koji rade u zatvorenim prostorima ($P = 0,005$) i na ispitanike koji su u doticaju s kemikalijama, prašinom ili visokim temperaturama ($P = 0,02$)



Slika 5.9. Broj sati po godini izloženosti prema Cox-2 nalazu u odnosu na ispitanike koji rade na otvorenom ($P = 0,02$), na one koji rade u zatvorenim prostorima ($P < 0,001$) i na ispitanike koji su u doticaju s kemikalijama, prašinom ili visokim temperaturama ($P = 0,02$)

Spearmannovim koeficijentom korelacijske ocijenili smo povezanost godina izloženosti i broja sati izloženosti po godini izloženosti s jačinom nalaza na antitijela na COX-2. Slabija je, ali

značajna, povezanost godina izloženosti (Spearmanov koeficijent korelacijske $\rho = 0,173$ $P = 0,04$) s jačinom nalaza dok je jako dobra povezanost broja sati izloženosti po godini izloženosti, odnosno porastom sati izloženosti povećava se i jačina nalaza antitijela na COX-2 (Spearmanov koeficijent korelacijske $\rho = 0,527$ $P < 0,001$) (Tablica 5.13).

Tablica 5.13. Povezanosti godina i sati izloženosti s jačinom nalaza antitijela na COX-2

	Jačina COX-2 nalaza	
	Spearmanov koficijent korelacijske (ρ)	P vrijednost
Godine izloženosti	0,173	0,04
Broj sati po godini izloženosti	0,527	< 0,001

5.4. Uloga ispitivanih parametara u predviđanju pozitivnog nalaza antitijela na COX-2 (regresijska analiza)

Logističkom regresijom ocijenjen je utjecaj više čimbenika na vjerojatnost da će se kod promatranih ispitanika razviti antitijela na COX-2. Model sadržava osam varijabli (spol, dob ispitanika, izloženost Sunčevom zračenju u satima i godinama, utjecaj mesta stanovanja – urbano ili ruralno područje – te utjecaj najčešćih popratnih bolesti: hipertenzije, dijabetesa, kardiomiopatije) (Tablica 5.14).

Tablica 5.14. Utjecaj pojedinih prediktora na pojavnost pozitivnog nalaza antitijela na COX-2 (univarijatna regresijska analiza)

Parametar	B	Standardna pogreška	Wald	P	Omjer vjerojatnosti ($\text{Exp } \beta$)	95% interval pouzdanosti za $\text{Exp } \beta$
Spol	-0,675	0,336	4,044	0,04	0,509	0,264 – 0,983
Dob ispitanika	0,023	0,013	3,202	0,07	1,024	0,998 – 1,050
Trajanje izloženosti Sunčevom zračenju u godinama	0,094	0,024	15,931	< 0,001	1,099	1,049 – 1,151

Izloženost Sunčevom zračenju u satima	0,002	0,001	47,86	< 0,001	1,002	1,002 – 1,003
Mjesto stanovanja (urbano/ruralno)	0,148	0,345	0,183	0,66	1,159	0,590 – 2,279
Arterijska hipertenzija (HTA)	0,249	0,328	0,578	0,44	1,283	0,675 – 2,440
Šećerna bolest (DM)	-0,369	0,458	0,650	0,42	0,692	0,282 – 1,696
Kardiomiopatija (CMP)	0,214	0,655	0,106	0,74	1,0238	0,343 – 4,468

Kao model promatrali smo prediktore (dob ispitanika i trajanje izloženosti Sunčevom zračenju u godinama i satima izloženosti prema godinama izloženosti), koji je u cijelosti statistički značajan, $\chi^2 = 82,5$ (df = 3 P < 0,001), što pokazuje da može razlikovati ispitanike po kliničkoj slici pozitivnog nalaza antitijela na COX-2, i u cijelini objašnjava između 44,5 % (po Cox & Snell) i 59,6 % (po Nagelkerke) varijance prisutnosti pozitivnog nalaza, i točno klasificira 85 % slučajeva.

Najjači je prediktor trajanje izloženosti Sunčevom zračenju u godinama, zatim izloženost Sunčevom zračenju u satima izloženosti prema godini izloženosti (Tablica 5.15).

Tablica 5.15. Predviđanje vjerojatnosti da će se kod ispitanika razviti klinička slika pozitivnog nalaza antitijela na COX-2 (multivarijatna regresijska analiza)

Parametar	β	Standardna pogreška	Wald	P	Omjer vjerojatnosti (Exp β)	95% interval pouzdanosti za Exp β
Dob ispitanika	-0,067	0,029	5,233	0,02	0,935	0,883 – 0,990
Trajanje izloženosti Sunčevom zračenju u godinama	0,155	0,047	10,746	0,001	1,168	1,064 – 1,281

Izloženost Sunčevom zračenju u satima	0,002	0,001	36,683	< 0,001	1,002	1,002 – 1,003
izloženosti prema godini izloženosti						
Konstanta	-4,039	1,429	7,987	0,005	0,018	

5.5 Uloga ispitivanih parametara u predviđanju pozitivnog nalaza antitijela na COX-2 (ROC analiza)

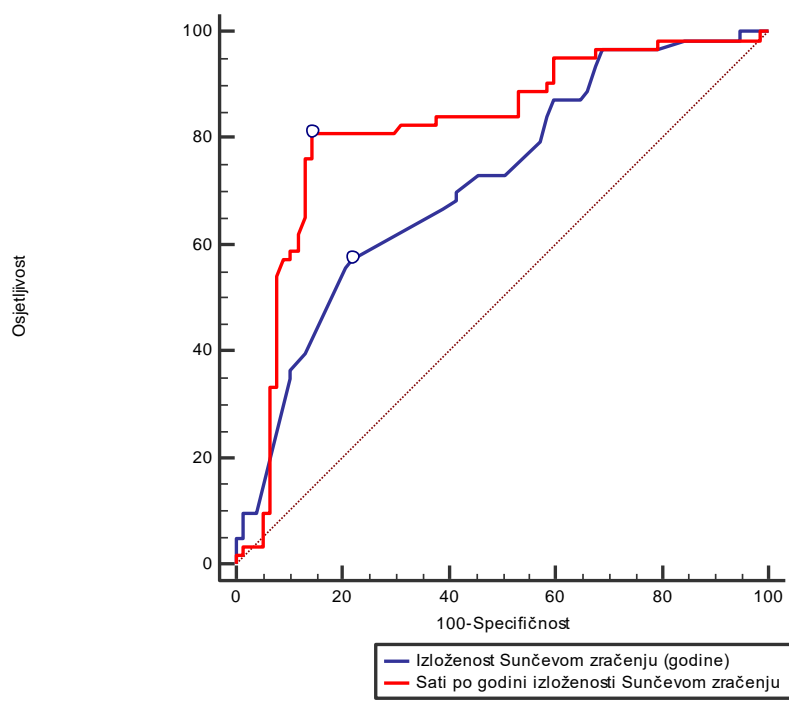
Metoda ROC krivulje odabrana je kao jednostavan način procjene razlike pojedinog pokazatelja između skupine ispitanika s obzirom na kliničku sliku pozitivnog nalaza antitijela na COX-2, a određuje se na osnovi specifičnosti i senzitivnosti.

Da bi se procijenila vrijednost pojedinih parametara koje smo logističkom regresijom dobili da značajno doprinose modelu, koristena je metoda izračuna ROC krivulje kojom se stupnjevito mijenjaju vrijednosti koje razlučuju ispitanike s pozitivnim nalazom antitijela na COX-2 i negativnim nalazom. Mijenjana je točka razlučivanja za pojedinu skupinu ispitanika (engl. *cut-off point*) kako bi se stvaranjem ROC krivulje moglo objektivno utvrditi koja vrijednost najbolje razlučuje uspoređene skupine.

U našim podatcima, s obzirom na pozitivan nalaz antitijela na COX-2, nešto je bolji dijagnostički pokazatelj izloženost Sunčevom zračenju u satima izloženosti prema godini izloženosti (senzitivnost = 80,9, specifičnost = 85,7, P < 0,001) (Tablica 5.16 i Slika 5.6).

Tablica 5.16. Parametri ROC krivulje promatranih parametara s obzirom na pozitivan nalaz antitijela na COX-2

Parametri	Površina ispod krivulje (95%CI)	Senzitivnost (95% CI)	Specifičnost (95%CI)	Točka razlučivanja (cut off)	P	Youden indeks (%)
Izloženost Sunčevom zračenju u satima po godini izloženosti	0,819 (0,745 – 0,879)	80,9 (69,1 – 89,8)	85,7 (75,9 – 98,6)	> 183,7	< 0,001	66,6
Trajanje izloženosti Sunčevom zračenju u godinama	0,717 (0,635 - 0,790)	57,14 (44 – 69,5)	77,9 (67 – 86,6)	> 45	< 0,001	35,04



Slika 5.10. ROC analiza senzitivnosti, specifičnosti i graničnih vrijednosti za promatrane parametre s obzirom na kliničku sliku COX-2

6. RASPRAVA

Iako studije ukazuju na to da akutno izlaganje Sunčevu zračenju dovodi do pojačane ekspresije COX-2 (58), za razvoj kliničke slike pterigija potrebna je dugotrajna izloženost Sunčevom zračenju. Pregled epidemioloških studija od 2012. do 2013. godine (59) dokazuje snažnu vezu između nekih očnih bolesti (pterigij, klimatska “droplet” keratopatija, kortikalna katarakta, bazeocelularni i planocelularni karcinom vjeđa) i kronične izloženosti Sunčevom zračenju.

Studije (60) koje su proučavale učinak Sunčevog zračenja na histološku analizu promatranih tkiva kože tako što su uspoređivale histološki nalaz s podatcima o izlaganju suncu (opekline, sunčanje, provedeno vrijeme na otvorenom) ukazuju na to da akutna, povremena izlaganja nisu bila značajno povezana s degenerativnim histološkim promjenama. Za razliku od njih, kronično/kumulirano Sunčeve zračenje reflektiralo je uočene histološke promjene. Analogno je s opisanim histološkim promjenama na površini oka.

Mnoge epidemiološke studije ukazuju na problem točne procjene višegodišnje retrogradne individualne izloženosti Sunčevom zračenju. Tako ova studija, uvidom u opisani model u literaturi (53, 54, 55), kao surogat koristi aproksimativne izračune. U izračunu uzima podatke okolišnog Sunčevog zračenja (vezano uz geografski smještaj) iz podataka Državnog hidrometeorološkog zavoda (DHMZ) i podataka iz Upitnika o cjeloživotnoj ispitanikovoj izloženosti.

Drugi opisani rizični faktori za razvoj pterigija mogu se tumačiti kroz učinak ukupnog kumuliranog Sunčevog zračenja zbog životnog stila (rad na otvorenom, spol, prebivalište, edukacija). Tako rad na otvorenom direktno govori o povezanosti s dugotrajnom izloženosti. U većini se studija navodi povišen rizik kod muškog spola, što je opet vezano uz poslove ili aktivnosti koje tradicionalno u određenim populacijama vežemo za taj spol te tako indirektno i za izloženost Sunčevom zračenju (motoristi u Nigeriji 19,3 % (61), ribari u Brazilu 36,6% (62)). Kao prilog tome, postoje i neke studije iz Tibeta u kojima je rizičan faktor ženski spol jer su žene tradicionalno obavljale aktivnosti vezane uz dugotrajnu izloženost Sunčevom zračenju (63).

Životni stil individualno utječe na mjesto prebivališta jer se pojedinac neovisno o ruralnoj ili urbanoj sredini može više ili manje izlagati u odnosu na procijenjenu populacijsku izloženost Sunčevom zračenju. Zato je važan individualan pristup izračunu gdje se poštaju individualne osobine vezane uz izlaganje zračenju (npr. navike, aktivnosti, radni uvjeti...). U ovoj smo studiji primijenili individualni pristup izračunu.

Sam urbani stil života može modulirati očekivanu prevalenciju u određenoj populaciji s obzirom na geografski položaj (klima, nadmorska visina, blizina ekvatora...), kao što je primjer u studiji u Singapuru (64). Tu je prevalencija u kineskoj populaciji starijoj od 40 godina 6,9 %, znatno manja od očekivane s obzirom na suptropsku klimu. Dakle, urbani stil života, koji je obično vezan uz boravak u zatvorenim prostorima, ima protektivan učinak za razvoj pterigija. Slično je i za urbanu populaciju grada Victoriju u Australiji (65), gdje je prevalencija relativno niska 2,8%, dok ruralna populacija Aborigina u Australiji starijih od 40 godina (9) ima visoku prevalenciju od 44%.

Također se u većim gradovima pretpostavlja zaštitni utjecaj značajnog zagađenja zraka za nastanak pterigija. Studija u Pekingu (66, 67) prikazuje relativno malu prevalenciju pterigija u gradskoj populaciji u odnosu na ruralne sredine, od 2 %. Kao razlog tome opisuje se veća apsorpcija Sunčevog zračenja u kumuliranim plinovima u kombinaciji s funkcioniranjem u pretežno zatvorenim prostorima, što je povezano s gradskim stilom života i sa samim nepovoljnim okolišnim uvjetima koji utječu na smanjeno vrijeme boravka na otvorenom.

Slično je tumačenje niže naobrazbe, koja je češće vezana uz poslove koji se obavljaju na otvorenom. Niža naobrazba vezana je uz dugotrajno višegodišnje izlaganje Sunčevom zračenju, ali i uz druge čimbenike (za posao vezana izloženost prašini, kroničnom isušenju i drugim iritansima).

Sve te činjenice ukazuju na veliki potencijal preventivnih mjera zaštite od izlaganja Sunčevom zračenju. Tako još studije iz 1999. ukazuju na to da je razvoj pterigija snažno vezan uz izlaganje suncu. Utjecaj se ne mijenja uz neku određenu životnu dob, ali pokazuje se kumulativan učinak izlaganja Sunčevom zračenju tako da prevalencija i izraženost kliničke slike napreduje s porastom životne dobi. Zato se nameće zaključak o važnosti preventivnih mjera vezanih uz bilo koju životnu dob (68), uz preporuku što ranijeg uvođenja, još u ranom djetinjstvu (69).

Studije koje su mjerile učinak nošenja zaštitnih naočala pokazale su da, osim UV filtera koji naočale moraju imati, djelotvornost zaštite ovisi i o obliku, veličini i položaju naočala na nosu, tj. o mogućnosti postraničnog prolaza UV zračenja (70). Zato danas postoje određeni zaštitni faktori za oči (engl. *eye-sun protection factor(E-SPF)*) (71) koji su analogni zaštitnim faktorima za kožu (engl. *sun protection factor (SPF)*).

Međutim ograničena je spoznaja učinka sredstava za UV zaštitu očiju u dugoročnim studijama (npr. naočale / kontaktne leće s UV zaštitom, kape, šeširi, odjeća...). Za prikaz učinka trebalo bi izraditi dugotrajne prospektivne studije u strogo kontroliranim uvjetima i s točno definiranom zaštitom. Retrogradno su podatci nepouzdani i nedovoljno standardizirani i ne mogu se s velikom preciznošću prikupiti i analizirati s obzirom na to da se prikupljaju anamnestički (subjektivno) te se ne može egzaktno odrediti kvantiteta nošenja i kvaliteta efekta navedenih zaštitnih sredstava. S obzirom na to da se podatci o dugotrajnoj individualnoj UV zaštiti ne mogu standardizirati u analiziranim skupinama ispitanika, te parametre u ovoj studiji nismo analizirali zbog mogućih nepouzdanih i krivo shvaćenih rezultata.

U literaturi se opisuje širok raspon pozitivnih nalaza tkiva spojnica na COX-2 antitijela. Postoji također veća ili manja razlika u rezultatima između kontrolne grupe i grupe pterigija: od 83 % pozitivnih nalaza u tkivu pterigija u odnosu na kontrolu, koja je 100 % negativna (35), do jednako (30%) pozitivnih nalaza u primarnim pterigijima i kontrolama (72). Tako i u ovoj studiji u rezultatima nema značajne razlike u izloženosti Sunčevom zračenju i analizi COX-2 aktivnosti prema skupinama (Tablica 5.4). Ekspresija COX-2 pozitivna je u tkivima pterigija 43,6 % i u normalnim spojnicama 47,4 %.

U studiji ispitanici kontrolne skupine značajno češće imaju arterijsku hipertenziju (HTA), njih 51 (72,9 %) (Fisherov egzaktni test, $P < 0,001$), dijabetes ima 21 ispitanik (30 %) (Fisherov egzaktni test, $P < 0,001$), stanje nakon moždanog udara (ICV) ima 9 (12,9 %) ispitanika (Fisherov egzaktni test, $P = 0,01$) te je akutni infarkt miokarda (AIM) prisutan kod 5 (7,1 %) ispitanika (Fisherov egzaktni test, $P = 0,02$) (Tablica 5.3). To se može povezati direktno s višom životnom dobi i povećanom prevalencijom komorbiditetata.

Spearmanovim koeficijentom korelacijske ocijenili smo povezanost godina izloženosti i broja sati izloženosti po godini izloženosti s jačinom pozitivnih COX-2 nalaza. Slabija je, ali značajna, povezanost godina izloženosti (Spearmanov koeficijent korelacijske $\rho = 0,173$ $P = 0,04$) s jačinom nalaza dok je jako dobra povezanost broja sati izloženosti po godini izloženosti, odnosno porastom sati izloženosti povećava se i jačina pozitivnog nalaza COX-2 (Spearmanov koeficijent korelacijske $\rho = 0,527$ $P < 0,001$). To direktno ukazuje na povezanost jačine kliničke slike s količinom Sunčevog izlaganja.

Statistička analiza dobivenih rezultata ukazuje na to da je najjači prediktor trajanje izloženosti Sunčevom zračenju u godinama, a zatim izloženost Sunčevom zračenju u satima prema godini izloženosti (Tablica 5.15), tj. to je ono što najviše utječe na pozitivan nalaz COX-2.

U našim podatcima, s obzirom na pozitivan nalaz COX-2, nešto je bolji dijagnostički pokazatelj izloženost u satima po godini izloženosti u odnosu prema godinama izloženosti (senzitivnost = 80,9, specifičnost = 85,7, $P < 0,001$). Možemo govoriti o tzv. točki razlučivanja (engl. *cut-off point*) za razvoj promatranog pozitivnog nalaza COX-2. U ovoj je studiji vjerojatnost za pozitivan rezultat na COX-2 velika ako je izloženost u satima po godini veća od 183,7 h/godinu te ako je postojalo više od 45 godina ukupne UV izloženosti. U nekim studijama u literaturi spominju se *cut-off* točke izlaganja Sunčevom zračenju. U studiji u Jordanu spominje se izlaganje u prosjeku većem od 1 sat/dan kojim se znatno povećava rizik za razvoj pterigija (73). U studiji u Koreji izlaganje Sunčevom zračenju dulje od 5 sati/dan značajno povećava rizik za razvoj teže kliničke slike pterigija (74).

I u ovoj studiji pokazuje se da je najjači prediktor za razvoj kliničke slike pterigija kumulirana kronična izloženost Sunčevom zračenju, ali hoće li se klinička slika i dogoditi, ovisi i o mnogim drugim čimbenicima.

COX-2 nespecifičan je upalni medijator, pozitivan je i u nekim tumorima spojnica (u 83 % tumora spojnica, recidiv pterigija 76 %, primarni pterigij 30 %, normalna spojница 30 %), ali i u normalnim morfološki nepromijenjenim spojnicama (72). To ukazuje na činjenicu da nije dovoljan samo jedan faktor, u ovom slučaju pozitivna COX-2 aktivnost, tj. upala, nego i udruženi neki drugi čimbenici: genetski čimbenici, izloženost drugim kemijskim ili fizikalnim iritansima i infekcije koje onda sinergistički dovode do razvoja stupnjevite kompletne kliničke slike pterigija. Na tome se i temelji praktična preventivna i terapijska korist ove studije.

Aktivnost COX-2, odnosno kronična upala, predstavlja bitnu predilekciju za razvoj pterigija. Iz toga proizlazi da bi se sama prevencija i terapija mogla sastojati od preventivnih mjera

izbjegavanja svih “okidača“ upale, kao što je u ovoj studiji promatrano Sunčev zračenje. Primarna bi zaštita trebala biti prepoznavanje i edukacija rizičnih populacija, pojedinih društvenih skupina ili pojedinaca unutar populacija za razvoj pterigija, koji su zbog određenih aktivnosti, karakteristika ponašanja, tradicionalnih običaja ili radnih uvjeta kronično izloženi intenzivnom Sunčevom zračenju. Također je, u sklopu prevencije, pravilnom zaštitnom opremom i mjerama ponašanja prijeko potrebno smanjiti neizbjježno izlaganje na najmanju moguću mjeru (npr. nošenjem naočala ili kontaktnih leća sa zaštitnim UV filterom, nošenjem primjerene odjeće i pokrivala za glavu, planiranjem odrađivanja stanke i boravkom u sjeni u doba najjačeg UV zračenja, kada radni uvjeti dopuštaju...).

Terapijske mjere razumijevaju farmakološke primjene neselektivnih inhibitora upale (75): kortikosteroide (triamcinolone acetonide (TA), deksametazon, prednizon) ili selektivne inhibitore upale: nesteroidne antiinflamatorne lijekove (NSAIL) (76), selektivne inhibitore COX-2 (77, 78) ili inhibitore čimbenika (79 – 84) kojima upala dalje potiče angiogenezu (npr. anti-VEGF terapija), fibrozaciju (npr. kurkumin) (85) ili kombinaciju svih tih mjera (75, 79). Danas postoje brojne studije koje ukazuju na brojne potencijalne terapijske metode koje su još zbog tehnoloških ograničenja u eksperimentalnim fazama *in vitro* ili u pretkliničkim fazama studija. Jedna od obećavajućih svakako je genska terapija kojom bi se, uklapanjem novog genskog koda u stanice, mijenjala i ekspresija promatranih gena koji sudjeluju u regulaciji upalnog odgovora (npr. na razini ekspresije aktivnosti COX-2) i proliferaciji pterigija. Tako se *in vitro* koristi nanotehnologija (83, 84) i neki virusi (adenovirus) za preskakanje barijera dostave i ugradnje genskih fragmenata u genom stanice. To će biti dobar temelj za neke nove studije.

7. ZAKLJUČAK

Na osnovi provedenog istraživanja i dobivenih rezultata mogu se izvesti sljedeći zaključci:

1.Duljina izloženosti Sunčevom zračenju (izražena u ovoj studiji u godinama i satima po godini izloženosti) bitno utječe na pozitivan nalaz COX-2 aktivnosti u promatranim tkivima spojnica.

2.Duljina izloženosti Sunčevom zračenju (izražena u ovoj studiji u godinama i satima po godini izloženosti) povezana je s jačinom pozitivnih nalaza u promatranim tkivima spojnica.

Patogeneza pterigija svakako je multifaktorijalno prouzročena i stupnjevita, od upalnih do fibrovaskularnih promjena. Upala je važan preduvjet za razvoj pterigija. Konačan će rezultat ovisiti ne samo o kumuliranoj izloženosti Sunčevom zračenju (ovom studijom prikazana kao najjači prediktor za izraženost aktivnosti COX-2) i razvoju upale nego i o nekim drugim parametrima koje smo naveli u ovoj i mnogim drugim epidemiološkim studijama (genetski parametri, životni stil, infekcije...).

Korist je ove studije prepoznavanje važnog čimbenika u patogenezi pterigija (poveznica kumulirano Sunčev zračenje – COX-2 izraženost te posljedično kronična upala i fibroangiogeneza) i ukazivanje na potrebu preventivnih i terapijskih mjer u svrhu sprječavanja ili usporavanja progresije kliničke slike.

8. SAŽETAK

Naslov: *Utjecaj pojedinih prediktora na pojavnost pozitivnog COX-2 nalaza u tkivima spojnica*

Cilj istraživanja: Ispitati utječe li duljina izloženosti Sunčevom zračenju bitno na pozitivan COX-2 nalaz i ispitati povezanost duljine izloženosti Sunčevom zračenju s jačinom pozitivnih nalaza u promatranim tkivima spojnica.

Nacrt studije: Prospektivna, case-control studija.

Ispitanici i metode: 189 punoljetnih ispitanika operiranih na Odjelu za očne bolesti u KBC-u Osijek u razdoblju 2010. – 2015. godine. Prvu skupinu čini 119 (63 %) ispitanika operiranih zbog primarnog pterigija spojnice oka III. i IV. stupnja. Drugu (kontrolnu) skupinu čini 70 (37 %) ispitanika operiranih zbog senilne katarakte. Tijekom zahvata uzima se tkivo spojnice te se imunohistkemijski analiziraju uzorci na COX-2 aktivnost. Podatci o izloženosti Sunčevom zračenju upotpunjaju se meteorološkim podatcima.

Rezultati: Nema značajne razlike u izloženosti Sunčevom zračenju i analizi COX-2 aktivnosti prema skupinama niti ima razlike u nalazu aktivnosti COX-2 prema spolu i skupinama. Značajno je slaganje u vrijednosti nalaza u tkivu pterigija i u parnom uzorku spojnice (McNemar-Bowkerov test, $P < 0,001$). Značajna je povezanost godina izloženosti (Spearmanov koeficijent korelacijske $\rho = 0,173 P = 0,04$) s jačinom nalaza, a takođe i s brojem sati izloženosti po godini izloženosti. Porastom sati izloženosti povećava se i jačina pozitivnih nalaza COX-2 aktivnosti (Spearmanov koeficijent korelacijske $\rho = 0,527 P < 0,001$). Logističkom regresijom ocijenjen je utjecaj više čimbenika na vjerojatnost da će se kod promatralih ispitanika razviti pozitivan nalaz COX-2. Model sadržava osam varijabli (spol, dob ispitanika, izloženost solarnoj ekspoziciji u satima i godinama, utjecaj mjesta stanovanja, hipertenzija, dijabetes, kardiomiopatija). Najjači je prediktor trajanje izloženosti u godinama, zatim u satima prema godini izloženosti. ROC analiza pokazuje da je bolji dijagnostički pokazatelj izloženost u satima po godini prema godini izloženosti (senzitivnost = 80,9, specifičnost = 85,7, $P < 0,001$) te određuje cut-off točku (točku razlučivanja) od 183,7 sati po godini izlaganja, odnosno 45 godina ukupnog izlaganja.

Zaključak: Duljina izloženosti Sunčevom zračenju (u godinama i satima po godini izloženosti) bitno utječe na pozitivan nalaz COX-2 aktivnosti i trajanje izloženosti povezno je sa jačinom pozitivnih nalaza u promatranim tkivima spojnica.

Ključne riječi: ciklooksigenaza-2, izloženost, pterigij, spojnjica, Sunčev zračenje

9. SUMMARY

Title: Influence of individual predictors on occurrence of positive COX-2 finding in conjunctival tissues.

Research Objective: To inspect whether the duration of exposure to Sun radiation significantly affects the positive COX-2 finding and to inspect the correlation of exposure to Sun radiation with the strength of positive test results in observed conjunctival tissues.

Study Design: Prospective, case-control study

Participants and Methods: 189 adults operated at the Department of Ophthalmology at University Hospital Centre Osijek in the period 2010 - 2015. The first group consists of 119 (63%) subjects who underwent 3rd and 4th degree primary pterygium of the eye conjunctiva surgery. The second (control) group consists of 70 (37%) subjects who underwent senile cataract surgery. The conjunctival tissue was taken during the procedure, and the samples were immunohistochemically analyzed for COX-2 activity. Data on exposure to Sun radiation was complemented with meteorological data.

Results: There is no significant difference in exposure to Sun radiation and COX-2 activity analysis among the groups nor are there differences in COX-2 activity by gender or group. Significant is the match of result values in the pterygium tissue and in the paired sample of conjunctival tissue (McNemar-Bowker test, $P < 0.001$). There is a significant correlation of the years of exposure (Spearman's rank correlation coefficient $\rho = 0.173 P = 0.04$) and a very good correlation of exposure hours per year of exposure with the strength of a finding, respectively. The increase in exposure hours increases the strength of positive COX-2 activity findings (Spearman's rank correlation coefficient $\rho = 0.527 P < 0.001$). Using logistic regression, the influence of several factors on the likelihood of COX-2 being positive in the observed subjects was assessed. The model consists of eight variables (gender, age of participants, exposure to Sun in hours and years, influence of place of residence, hypertension, diabetes, and cardiomyopathy). The strongest predictor is the duration of exposure in years, then in hours by year of exposure. ROC analysis shows that a better diagnostic indicator is exposure in hours per year than the years of exposure (sensitivity = 80.9, specificity = 85.7, $P < 0.001$) and determines a cut-off point (point of differentiation) of 183.7 hours per exposure year or 45 years of exposure in total.

Conclusion: The duration of exposure to Sun radiation (in years and hours per year of exposure) significantly affects the positive findings of COX-2 activity and correlates with the strength of positive findings in the observed conjunctival tissues.

Keywords: Conjunctive, Cyclooxygenase-2, Exposure, Pterygium, Sun radiation

10. LITERATURA

1. Huang YH, Chang NS, Tseng SH. Expression of WW domain-containing oxidoreductase. *Mol Vis.* 2015;21:711-7.
2. Detorakis ET, Kymionis G, Tsatsos M, Spandidos DA. Pterygium concomitant with other ocular surface lesions: Clinical implications and pathogenetic links. *Exp Ther Med.* 2016;11(1):69-72.
3. Chui J, Coroneo MT, Tat LT, Crouch R, Wakefield D, Girolamo N. Ophthalmic Pterygium: A Stem Cell Disorder with Premalignant. *Am J Pathol.* 2011;178:817-27.
4. Liu L, Wu J, Geng J, Yuan Z, Huang D. Geographical prevalence and risk factors for pterygium: a systematic review and meta-analysis. *BMJ Open.* 2013;3:11.
5. Norn MS. Prevalence of pinguecula in Greenland and in Copenhagen, and its relation to pterygium and spheroid degeneration. *Acta Ophthalmol (Copenh)* 1979;57:96-105.
6. Liang QF, Xu L, Jin XY, You QS, Yang XH et al. Epidemiology of pterygium in aged rural population of Beijing, China. *Chin Med J (Engl)* 2010;123:1699-1701.
7. Vojniković B, Njirić S, Coklo M. Sunlight and incidence of pterygium on Croatian Island Rab- epidemiological study. *Coll Antropol.* 2007;31 Suppl. 1:61-2.
8. Anbesse DH, Kassa T, Kefyalew B, Tasew A, Atnie A, Desta B. Prevalence and associated factors of pterygium among adults living in Gondar city, Northwest Ethiopia. *PLoS One.* 2017;30:12.
9. H.R. The prevalence of corneal disease and cataracts in Australian aborigines in Northwestern Australia, *Australian Journal of Ophthalmology.* 1980;8:289-301.
10. Viso E, Gude F, Rodriguez-Ares MT. Prevalence of pinguecula and pterygium in a general population in Spain. *Eye (Lond)* 2011;25:350-357.
11. Lü P, Chen XM. Prevalance and risk factors of pterygium. *Int J Ophthalmol.* 2009;2:82-85.
12. Shrestha S, Shrestha SM. Comparative study of prevalence of pterygium at high altitude and Kathmandu Valley. *J Nepal Health Res Counc.* 2014;12:187-90.
13. Chui J, Di Girolamo N, Wakefield D, Coroneo MT. The pathogenesis of pterygium: current concepts and their therapeutic implications. *Ocul Surf.* 2008;6:24-43.
14. Todani A, Melki SA. Pterygium: current concepts in patogenesis and treatment. *Int.OphthalmolClin.* 2009;49:21-30.

15. Chiang CC, Tsai YY, Bau DT, Cheng YW, Tseng SH, Wang VF, et al. Pterygium and genetic polymorphisms of the DNA repair enzymes XRCC1, XPA, and XPD. *Mol Vis*. 2010;16:698–704.
16. Pelit A, Bal N, Akova YA, Demirhan B. p53 expression in pterygium in two climatic regions in Turkey. *Indian J Ophthalmol*. 2009;57:203-206.
17. Li W, Liu J, Galvin JA. Epigenetics and Common Ophthalmic Diseases. *Yale J Biol Med*. 2016;89(4):597-600.
18. Romano V, Steger B, Kovacova A, Kaye SB, Willoughby CE. Further evidence for heredity of pterygium. *Ophthalmic Genet*. 2016;37:434-436.
19. Jabarin B, Solomon A, Amer R. Interleukin-17 and its correlation with vascular endothelial growth factor expression in ocular surface pathologies: a histologic study. *Eur J Ophthalmol*. 2016;2:283-6.
20. Piras F, Moore PS, Ugalde J, Perra MT, Scarpa A, Sirigu P. Detection of human papillomavirus DNA in pterygia from different geographical regions. *Br J Ophthalmol*. 2003;87:864-866.
21. Kelishadi M, Kelishadi M, Moradi A, Javid N, Bazouri M, Tabarrai A. Human adenoviruses role in ophthalmic pterygium formation. *Jundishapur J Microbiol*. 2015;8(4):e16871.
22. Tarkowski W, Moneta-Wielgoś J, Młocicki D. Do Demodex mites play a role in pterygium development? *Med Hypotheses*. 2017;98:6-10.
23. Threlfall TJ, English DR. Sun exposure and pterygium of the eye: a dose-response curve. *Am J Ophthalmol*. 1999;128:280-287.
24. Vanicek K, Frei T, Litynska Z, Schmalwieser A. UV-Index for the Public. Publication of the European Communities, Brussels;2000.
25. Malawi Clear AS, Chirambo MC, Hutt MS. Solar keratosis, pterygium and squamous cell carcinoma of the conjunctiva in Malawi. *Br J Ophthalmol*. 1979;63:102-109.
26. Sekelj S, Dekaris I, Kondza-Krstonijević E, Gabrić N, Predović J, Mitrović S. Ultraviolet light and pterygium. *CollAntropol*. 2007;31:45-47.
27. Vojnikovoć B, Njirić S, Zamolo G, Toth I, Apanjol J, Coklo M. Histopathology of the pterygium in population on Croatian Island Rab. *CollAntropol*. 2007;31:39-41.
28. Zhou WP, Zhu YF, Zhang B, Qiu WY, Yao YF. The role of ultraviolet radiation in the pathogenesis of pterygia (Review). *Mol Med Rep*. 2016;14(1):3-15..
29. Cárdenas-Cantú E, Zavala J, Valenzuela J, Valdez-García JE. Molecular Basis of Pterygium Development. *Semin Ophthalmol*. 2016;31:567-83.

30. Zee E, Everts V, Beertsen W. Cytokines modulate routes of collagen breakdown. Review with special emphasis on mechanisms of collagen degradation in the periodontium and the burst hypothesis of periodontal disease progression. *J Clin Periodontol.* 1997;24:297-305.
31. Kria L, Ohira A, Amemiya T. Immunohistochemical localization of basic fibroblast growth factor, platelet derived growth factor, transforming growth factor-beta and tumor necrosis factor-alpha in the pterygium. *Acta Histochem.* 1996;98:195-201.
32. Dong Y, Kase S, Dong Z, Fukuvara J, Tagawa Y, Ishizuka ET, Murata M, Shinmei Y, Ohguchi T, Kanda A, Noda K, Ishida S. Regulation of vascular endothelial growth factor-C by tumor necrosis factor- α in the conjunctiva and pterygium. *Int J Mol Med.* 2016 Aug;38:545-50.
33. Williams CS, Mann M, DuBois RN. The role of cyclooxygenases in inflammation, cancer, and development. *Oncogene.* 1999;18:7908-7916.
34. Kuwano T, Nakao S, Yamamoto H, Tsuneyoshi M, Yamamoto T, Kuwano M, Ono M. Cyclooxygenase 2 is a key enzyme for inflammatory cytokine-induced angiogenesis. *FASEB J.* 2004;18:300-310
35. Chiang CC, Cheng YW, Lin CL, Lee H, Tsai FJ, Tseng SH, Tsai YY. Cyclooxygenase-2 expression in pterygium. *Mol Vis.* 2007;13:635-638.
36. Karahan N, Baspinar S, Ciris M, Baydar CL, Kapucuoglu N. Cyclooxygenase-2 expression in primary and recurrent pterygium. *Indian J Ophthalmol.* 2008;56:279-283.
37. Park CY, Choi JS, Lee SJ, Hwang SW, Kim EJ, Chuck RS. Cyclooxygenase-2 expressing macrophages in human pterygium co-express vascular endothelial grown factors. *Mol Vis.* 2011;17:3468-3480.
38. IsoherranenK, Punnonen K, Jansen C, Uotila P. Ultraviolet irradiation induces cyclooxygenase -2 expression in keratinocytes. *Br J Dermatol.* 1999;140:1017-1022.
39. Rundhaug JE, Mikulec C, Pavone A, Fischer SM. A role for cyclooxygenase-2 in ultraviolet light-induced skin carcinogenesis. *Mol Carcinog.* 2007;46:692-698.
40. Fischer SM. Is cyclooxygenase-2 important in skin carcinogenesis? *J Environ Pathol Toxicol Oncol.* 2002;21:183-191.
41. Tsai YY, Cheng YW, Lee H, Tsai FJ, Tseng SH, Lin CL, Chang KC. Oxidative DNA damage in pterygium. *Mol Vis.* 2005;11:71-75
42. Han SJ, Min HJ, Yoon SC, Ko EA, Park SJ, Yoon JH, i sur. HMGB1 in the pathogenesis of ultraviolet-induced ocular surface inflammation. *Cell Death Dis.* 2015;6: e1863.

43. Tsujii M, DuBois RN. Alterations in cellular adhesion and apoptosis in epithelial cells overexpressing prostaglandin endoperoxide synthase 2. *Cell*. 1995;83:493-501.
44. Maxia C, Perra MT, Demurtas P, Minerba L, Murtas D, Piras F, i sur. Relationship between the expression of cyclooxygenase-2 and survivin in primary pterygium. *Mol Vis*. 2009;15:458-463.
45. Bradley JC, Yang W, Bradley RH, Reid TW, Schwab IR. The science of Pterygia. *Br J Ophthalmol*. 2010;94:815-820.
46. Wu CW, Peng ML, Yeh KT, Tsai YY, Chiang CC, Cheng YW. Inactivation of p53 in pterygium influence miR-200a expression resulting in ZEB1/ZEB2 up-regulation and EMT processing. *Exp Eye Res*. 2016;146:206-11.
47. Rupčić M. Utjecaj naoblake na vrijednosti prizemnog UV indeksa. Diplomski rad. Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet, Geofizički odsjek; 2012.
48. Lucas R, McMichael T, Smith W, Armstrong B. Solar Ultraviolet Radiation. Global burden of disease from solar ultraviolet radiation. Environmental Burden of Disease Series, 13. izd. World Health Organisation, Public Health and the Envirniment, Geneva; 2006.
49. <http://www.epa.gov/html>.
50. <http://earthobservatory.nasa.gov/html>.
51. <http://www.temis.nl/uvsradiation/UVArchive.html>.
52. <http://www.atmosfera.cl/HTML/climatologia/koppen.html>.
53. Cahoon EK, Wheeler DC, Kimlin MG, Kwok RK, Alexander BH, Little MP, i sur. Individual, Environmental, and Meteorological Predictors of Daily Personal Ultraviolet Radiation Exposure Measurements in a United States Cohort Study. *Plos ONE*. 2013;8(2).
54. Veierod MB, Parr CL, Lund E, Hjartaker A. Reproducibility of self-reported melanoma risk factors in a large cohort study of Norwegian women. *Melanoma Res*. 2008;18:1–9.
55. Dadvand P, Basagana X, Barrera-Gomez J, Diffey B, Nieuwenhuijsen M. Measurement errors in the assessment of exposure to solar ultraviolet radiation and its impact on risk estimates in epidemiological studies. *Photochem Photobiol Sci*. 2011;10:1161–1168.
56. Marušić M i sur. Uvod u znanstveni rad u medicini. 4. izd. Zagreb: Medicinska naklada; 2008.
57. Ivanković D i sur. Osnove statističke analize za medicinare. Zagreb: Medicinski fakultet Sveučilišta u Zagrebu; 1988.
58. Isoherranen K, Punnonen K, Jansen C, Uotila P. Ultraviolet Irradiation Induces Cyclooxygenase-2 Expression in Keratinocytes. *Br J Dermatol*. 1999;140:1017-1022.

59. Yam JC1, Kwok AK. Ultraviolet light and ocular diseases. *Int Ophthalmol*. 2014;34:383-400.
60. Karagas MR, Zens MS, Nelson HH, Mabuchi K, Perry AE, i sur. Measures of cumulative exposure from a standardized sun exposure history questionnaire: a comparison with histologic assessment of s. *Am J Epidemiol*. 2007;165:719-26.
61. Ukpomwan CU, Dawudo OA, Edema OF, Okojie O. Prevalence of pterygium and pingueculum among motorcyclist in Nigeria. *East African Medical Journal*. 2007;84:516–21.
62. Paula JS, Thorn F, Cruz AA. Prevalence of pterygium and cataract in indigenous populations of Brazilian Amazon forest. *Eye (Lond)*. 2006; 20:533–6.
63. Lu P, Chen X, Kang Y, Ke L, Zhang W, Wei X. Pterygium in Tibetans: a population-based study in China. *Clin Exp Ophthalmol*. 2007;35:828-33.
64. Wong TY, Foster PJ, Johnson GJ, Seah S, Tan D. The prevalence and risk factors for pterygium in an adult Chinese population in Singapore: the Tanjong Pagar survey. *American Journal of Ophthalmology*. 2001;131:176-183
65. McCarty CA, Fu CL, Taylor HR. Epidemiology of pterygium in Victoria, Australia. *Br J Ophthalmol*. 2000;84:289-292.
66. Ma K, Xu L, Jie Y, Jonas JB. Prevalence of and factors associated with pterygium in adult Chinese: the Beijing Eye Study. *Cornea*. 2007;26:1184-1186.
67. Liang QF, Xu L, Jin XY, You QS, Yang XH. Epidemiology of pterygium in aged rural population of Beijing, China. *Chin Med J (Engl)*. 2010; 123:1699-1701
68. Timothy J, Threlfal, Dallas R, English I. Sun exposure and pterygium of the eye: a dose-response curve. *American Journal of Ophthalmology*. 1999.
69. Bruce K, Armstrong K, Kricker A. The epidemiology of UV induced skin cancer *Journal of Photochemistry and Photobiology B: Biology* 2001;63:8-18.
70. Rosenthal FS et al. The Effect of Sunglasses on Ocular Exposure to Ultraviolet Radiation. *Clin Exp Optom*. 2003;86:77-90.
71. Behar-Cohen F, Baillet G, de Ayguavives T, Garcia PO, Krutmann J, Peña-García P i sur. Ultraviolet damage to the eye revisited: eye-sun protection factor (E-SPF®), a new ultraviolet protection label for eyewear. *Clin Ophthalmol*. 2014;8:87–104.
72. Adiguzel U1, Karabacak T, Sari A, Oz O, Cinel L. Cyclooxygenase-2 expression in primary and recurrent pterygium. *Eur J Ophthalmol*. 2007;17:879-84.
73. Al-Bdour M, Al-Latayfeh MM. Risk factors for pterygium in an adult Jordanian population. *Acta Ophthalmol Scand*. 2004;82:64-7.

74. Rim TH1, Nam J, Kim EK, Kim TI. Risk factors associated with pterygium and its subtypes in Korea: the Korean National Health and Nutrition Examination Survey 2008-2010. *Cornea*. 2013;32:962-70.
75. Surekha Maddula, Davis DK, Soumya Maddula, Burrow MK, Ambati BK, Horizons in Therapy for Corneal Angiogenesis Ophthalmology. 2011;118:591–599.
76. Gao Y, Zhang MC, Peng Y. Expression of cyclooxygenase-2 in pterygium and effects of selective cyclooxygenase-2 inhibitor on human pterygium fibroblasts. *Zhonghua Yan Ke Za Zhi*. 2007;43:881.4.
77. Fischer SM, Lo HH, Gordon GB, Seibert K, Kelloff G, Lubet RA, Conti CJ. Chemopreventive activity of celecoxib, a specific cyclooxygenase-2 inhibitor, and indomethacin against ultraviolet light-induced skin carcinogenesis. *Mol Carcinog*. 2005;25:231-240.
78. Rainsford KD. Anti-inflammatory drugs in the 21st century. *Subcell Biochem*. 2007;42:3-27.
79. Kim JH, Seo WH, Han HC, Lee JH, Choi SK, i sur. The Effect of Bevacizumab versus Ranibizumab in the Treatment of Corneal Neovascularization: A Preliminary Study. *Korean J Ophthalmol*. 2013;27:235–242.
80. Dohlman TH, Omoto M, Hua J, Stevenson W, Lee SM, Chauhan SK, Dana R. VEGF-trap afibercept significantly improves long-term graft survival in high-risk corneal transplantation. *Transplantation*. 2015;99:678-86.
81. Teng LS, Jin KT, He KF, Zhang J, Wang HH, Cao J. J Chin Clinical applications of VEGF-trap (afibercept) in cancer treatment. *Med Assoc*. 2010;73:449-56.
82. Stewart MW. Afibercept (VEGF-TRAP): the next anti-VEGF drug. *Inflamm Allergy Drug Targets*. 2011;10:497-508.
83. Tokatlian T, Segura T. Wiley siRNA applications in nanomedicine. *Interdiscip Rev Nanomed Nanobiotechnol*. 2010;2:305-15.
84. Kanasty R, Dorkin JR, Vegas A, Anderson D. Delivery materials for siRNA therapeutics. *Nat Mater*. 2013;12:967-77..
85. Lu CW, Hao JL, Yao L, Li JH, Zhou DD. Efficacy of curcumin in inducing apoptosis and inhibiting the expression of VEGF in human pterygium fibroblasts. *Int J Mol Med*. 2017;39:1149–1154.

11. ŽIVOTOPIS

- Ime i prezime: Patricia Reisz-Majić
- Datum i mjesto rođenja: 5. veljače 1976., Osijek, Republika Hrvatska
- Nacionalnost: Hrvatica
- Državljanstvo: hrvatsko
- Obiteljsko stanje: udana, majka troje djece
- Zanimanje i zvanje: liječnik, doktor medicine, specijalist oftalmolog, subspecijalist kirurgije vjeđe i orbite
- Stručni status: 19. prosinca 2001. godine položen stručni ispit pri Ministarstvu zdravstva Republike Hrvatske
- Adresa: Dubrovačka 55, Osijek 31 000

mob : 098/496929

E-mail: patriciareiszm@gmail.com

- Adresa zaposlenja: Klinički bolnički centar Osijek
Zavod za očne bolesti, Europske avenije 14-16, 31 000 OSIJEK
Tel.: +385 31 225822
Fax: +385 31 225850

- Jezici: aktivno engleski, slabije talijanski i njemački jezik

ŠKOLOVANJE:

- 1990. – 1994. srednja škola: Matematičko-informatička gimnazija u Osijeku (ratna šk. g. 1991./1992. XV. gimnazija u Zagrebu)
- 1994. – 2000. Preddiplomski studij medicine na Medicinskom fakultetu Sveučilišta u Zagrebu (akademski stupanj/zvanje: doktor medicine)
- 2001. položen stručni ispit pri Ministarstvu zdravstva Republike Hrvatske
- 2004. – 2008. specijalizacija iz oftalmologije, KBC Osijek, Očni odjel, KBC „Rebro”, Zagreb, specijalistički ispit: Oftalmologija, položila 19. prosinca 2008. godine
- 2007. – 2008. Poslijediplomski stručni studij iz kliničke oftalmologije, Medicinski fakultet Sveučilišta u Zagrebu

- 2009. – 2012. Poslijediplomski znanstveni studij iz biomedicinskih znanosti, Medicinski fakultet Josipa Jurja Strossmayera u Osijeku

DOKTORSKI RAD

Obranjena tema doktorskog rada:

Utjecaj pojedinih prediktora na pojavnost pozitivnog COX-2 nalaza u tkivima spojnice

Patricia Reisz-Majić

Osijek, Hrvatska: Medicinski fakultet, 10. ožujka 2015.

Mentor: prof. dr. sc. Branimir Cerovski, specijalist primarius oftalmologije, subspecijalist neurooftalmologije, prethodni pročelnik Katedre iz oftalmologije Medicinskog fakulteta u Zagrebu

Komentor: doc. dr. sc. Josip Barać, dr. med. specijalist oftalmolog, subspecijalist kirurgije prednjeg segmenta oka, pročelnik Katedre iz oftalmologije Medicinskog fakulteta u Osijeku

RADNO ISKUSTVO

- 2000. – 2001. obvezni volonterski pripravnički staž, KBC Osijek
- 2002. – 2004. Hitna medicinska pomoć, liječnik opće medicine
- 2004. – 2008. specijalizant oftalmologije, KBC Osijek, Odjel za očne bolesti
- Od 2012. kao specijalist oftalmologije raspoređena na Odjelu za bolesti, traumu i kirurgiju prednjega očnog segmenta, KBC Osijek, Zavod za očne bolesti
- 2013. – 2015. subspecijalizant iz kirurgije vjeđe i orbite u KBC-u "Sestre milosrdnice", Zagreb, mentor: prof. dr. sc. Renata Ivezović, subspecijalist kirurgije vjeđa i orbite i prednjeg segmenta oka
- 3. rujna 2015. položila subspecijalistički ispit iz kirurgije vjeđe i orbite

NASTAVNO ISKUSTVO

Višegodišnji demonstrator (1995. – 1998.) iz anatomije i patofiziologije studentima Medicinskog fakulteta na istoimenim katedrama na Medicinskom fakultetu u Zagrebu

ZNANSTVENI PROJEKTI

Sudjelovala u znanstvenom projektu u statusu istraživača: „BKP 157 pentadekapeptid“ od 1996. do 1999. (voditelj projekta: prof. dr. sc. Predrag Sikirić)

STRUČNO USAVRŠAVANJE

Stručno se usavršavala u Hrvatskoj i Europi. Završila tečaj operativne tehnike transkanalikularne DCR („LaciMax TCDR surgery“, Ljubljana, Slovenija, 2015.), tečaj intravitrealne aplikacije lijekova (Zagreb, 2012.), u dva navrata tečaj operacije katarakte (WET-LAB „Phaco Course: Basic Steps and Complications“, Koprivnica, 2012. i 2013.), tečaj operativne tehnike zbrinjavanja traume oka („Ocular trauma symposium“, Maribor, 2009.) i tečaj ultrazvuka oka („Ultrazvučna oftalmološka dijagnostika“, Zagreb, 2007.)

Kao predavač i slušač sudjelovala na većem broju domaćih i europskih kongresa, simpozija i kirurških / dijagnostičkih tečajeva.

ČLANSTVO U STRUČNIM DRUŠTVIMA

- Hrvatsko oftalmološko društvo (HOD)
 - Sekcije za kataraktu
 - Sekcije za plastičnu i rekonstruktivnu kirurgiju vjeđe i orbite
- Hrvatska liječnička komora (HLK)
- Hrvatski liječnički zbor (HLZ)
- ESOPRS (European society of ophthalmic plastic and reconstructive surgery)

OSTALO

- položila 2001. godine ispit za operatera na PC-u (poznavanje računalnih programa: Word, Excell, Access, PowerPoint, Internet Explorer)
- položila 2003. godine 8. stupanj tečaja engleskog jezika i 1. stupanj talijanskog jezika na Pučkom otvorenom učilištu u Osijeku, Škola stranih jezika

Medicinski interesi: Kirurgija vjeđe i orbite, uključujući suzne puteve

Kirurgija katarakte

Trauma prednjeg segmenta oka, vjeđa i orbite

Bolesti prednjeg segmenta oka (tema doktorskog rada)

Popis publikacija: u prilogu

SAŽETAK

Patricia Reisz-Majić, dr. med., specijalistica oftalmologije, subspecijalistica kirurgije vjeđe i orbite, zaposlena je na Zavodu za očne bolesti Kliničkog bolničkog centra Osijek, na Odjelu za kirurgiju, traumu i bolesti prednjeg očnog segmenta.

Doktorsku temu *Utjecaj pojedinih prediktora na pojavnost pozitivnog COX-2 nalaza u tkivima spojnica* obranila je 10. ožujka 2015. pod mentorstvom prof. dr. sc. Branimira Cerovskog, specijalista oftalmologije, subspecijalista neurooftalmologije i do 2016. pročelnika Katedre iz oftalmologije Medicinskog fakulteta u Zagrebu, i pod komentorstvom doc. dr. sc. Josipa Baraća, specijalista oftalmologa, subspecijalista kirurgije prednjeg segmenta oka i pročelnika Katedre iz oftalmologije Medicinskog fakulteta u Osijeku.

Stručno se usavršavala u Hrvatskoj i Europi te završila 15 tečaja trajnog usavršavanja. Aktivna je članica više stručnih društava: Europskog društva za oftalmološku rekonstruktivnu i plastičnu kirurgiju, Hrvatskog oftalmološkog društva (HOD), Sekcije za katarktu pri HOD-u, Sekcije za palastičnu i rekonstruktivnu kirurgiju vjeđa i orbite pri HOD-u, Hrvatskog liječničkog zbora i Hrvatske liječničke komore.

Aktivno je sudjelovala (u statusu istraživača tijekom preddiplomskog studija) na znanstvenom projektu: „BKP 157 pentadekapeptid“ (1996. – 1999.) pod voditeljstvom projekta prof. dr. sc. Predraga Sikirića.

U posljednjih 5 godina objavila je 8 (međunarodnih) kongresnih priopćenja i 3 rada, od kojih 1 u časopisu zastupljenom u bibliografskoj bazi Current Contents.

Tijekom preddiplomskog studija višegodišnji je demonstrator (1995. – 1998.) iz anatomije i patofiziologije studentima Medicinskog fakulteta na istoimenim katedrama na Medicinskom fakultetu u Zagrebu.

POPIS RADOVA

1. ČASOPISI INDEKSIRANI U CURRENT CONTENTSU:

1. Stenc Bradvica I, Bradvica M, Matić S, Reisz-Majić P. Visual dysfunction in patients with Parkinson's disease and essential tremor. Neurol Sci. 2015 Feb;36(2):257-62.doi:10.1007/s10072-014-1930-2.Epub 2014 Aug 28.

2. ČASOPISI INDEKSIRANI U INDEX MEDICUS / EXCERPTA MEDICA

1. Patricia Reisz Majić, Cerovski B, Majić P, Krković I, Barać J, Bradvica Štenc I. Study of Influence of Solar Exposure Duration on the Expression of Cyclooxygenase-2 in the Conjunctiva. *Acta Clinica Croatica.*
2. Tajana Pastuović, Magdalena Perić, Zinka Bošnjak, Nataša Ružman, Patricia Reisz-Majić, Jasmina Talapko, Vlasta Atalić, Snježana Loci-Zvocak, Dubravka Vuković. Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* in North-east Croatia. *Acta Medica Academica* 2015;44(1):10-17 DOI: 10.5644/ama2006-124.122

3. KONGRESNA PRIOPĆENJA – SAŽETCI

1. Reisz Majić P, Krković I, Barać J , Biuk D, Bradvica Štenc I, Ćalušić L. Case report of Choristoma. 36th European society of ophthalmic plastic and reconstructive surgery (ESOPRS), 2017., Stockholm.
2. Reisz-Majić P, Cvetković V, Krković I. Case report of IgG4 related disease. 35th ESOPRS, 2016., Athens.
3. Reisz-Majić P, Krković I, Kuzmanović Elabjer B, Pastuović T, Biuk D. Nonleucemic (isolated) form of myeloid sarcoma of the orbit and the brain. 34th ESOPRS, 2015., Brussels, Belgium.
4. Kuzmanovic Elabjer B, Miletic D, Basic M, Biscan Tvrđi A, Reisz-Majic P. Dermis –fat graft for correction of recurrent severe upper eyelid retraction in Graves' orbitopathy. 33rd ESOPRS, 2014., Budapest.
5. Reisz-Majić P, Krković I, Leović D, Cerovski B, Reisz-Majić P, Rajc J. Myeloid sarcoma (granulocytic sarcoma). 14th Congress of Croatian Ophthalmology Society with International Participation, 2014.
6. Krković I, Majić –Reisz P, Rajc J, Mušac T, Kopić M. 14th Congress of Croatian Ophthalmology Society with International Participation, 2014.
7. Reisz-Majic P, Cerovski B, Biuk D, Matic S, Benašić T, Bradvica M. Retrospective study of BCC in KBC Osijek. 11th Congress of Croatian Ophthalmology Society with International Participation , 2011., Primošten.
8. Biuk D, Benašić T, Matić S, Reisz-Majić P, Barać J, Stiglmayer N. Quality of life in patients with blepharospasm /Kvaliteta života kod osoba oboljelih od blefarospazma. 11th Congress of Croatian Ophthalmology Society with International Participation, 2011., Primošten.

Organizirana nastava s provjerom znanja

1. Gravesova orbitopatija multidisciplinarno: nove spoznaje i smjernice u dijagnostici i liječenju (Zagreb, 18. 3. 2016.)
2. LacriMax TCLDCR surgery (University Medical Centre Ljubljana, EYE Hospital, Slovenia, 2. 2015.) – edukacijski aktivan tečaj operativne tehnike transkanalikularne dakriocistorinostomije
3. „Lasersko liječenje glaukoma“ (Osijek, 2014.)
4. „Phaco Course: Basic Steps and Complications“ (Koprivnica, 2013.) – edukacijski aktivan tečaj operativne tehnike PHACO operacije mrene
5. „Phaco Course: Basic Steps and Complications“ (Koprivnica, 2012.) – edukacijski aktivan tečaj operativne tehnike PHACO operacije mrene
6. 9. Simpozij „Suvremeno u oftalmologiji“ (Zagreb, 2012.)
7. Medikamentozno i kirurško liječenje bolesti stražnjeg segmenta oka („Wet-lab“ intravitrealna aplikacija lijekova (Zagreb, 2012.) edukacijski aktivan tečaj operativne tehnike intravitrealne aplikacije lijekova
8. Dijagnostika disfunkcije Meimbomovih žljezda-MGD (Osijek, 2011.)
9. „Klinički terapijski pokus“ (Osijek, 2010.)
10. 6th Congress of the Croatian Society for Cataract and Refractive Surgery (CSCRS), Zagreb, 2010.
11. „Ocular trauma symposium“ edukacijski aktivan tečaj operativne tehnike zbrinjavanja traume oka (Maribor, siječanj 2009.)
12. XII SIDUO (Societas Internationalis Pro Diagnostica Ultrasonica in Ophthalmology&Croatian Ophthalmological Society Ultrasound Division) congress (Dubrovnik, 2008.)
13. Glaukom i druge najčešće bolesti oka (Zagreb, 2007.)
14. Ultrazvučna oftalmološka dijagnostika (Zagreb, veljača/ožujak 2007.), tečaj
15. Infekcije biomaterijala / Infections of biomaterials (Osijek, 2003.)

12. PRILOZI

- 12.1. Prilog 1. OBAVIJEST ZA ISPITANIKE O ISTRAŽIVANJU
- 12.2. Prilog 2.1. SUGLASNOST ZA OPERACIJU KATARAKTE
- 12.3. Prilog 2.2. SUGLASNOST ZA OPERACIJU PTERIGIJA
- 12.4. Prilog 3. UPITNIK

Prilog 1.

OBAVIJEST ZA ISPITANIKE O ISTRAŽIVANJU

Poštovani,

zamoljeni ste za sudjelovanje u istraživanju pod nazivom "Utjecaj pojedinih prediktora na pojavnost pozitivnog COX-2 nalaza u tkivima spojnica" koje provodi dr.med. Patricia Reiss-Majić, Dubrovačka 55, Osijek, 31000, tel.031/225-822, specijalist na Odjelu za oftalmologiju KBC Osijek tel.: 031/225-821.

Zdravstvene vlasti zahtjevaju da Vas se u cijelosti upozna sa svrhom istraživanja, te mogućim rizicima kojima ste izloženi za vrijeme ispitivanja.

Molimo Vas da ovaj obrazac pročitate u cijelosti te da prije pristanka na sudjelovanje u istraživanju postavite bilo koja pitanja.

Pterigij je česta degenerativna, fibrovaskularna promjena bulbarne spojnice koja ima tendenciju urastanja od limbusa prema centru rožnice. U uznapredovalom stadiju može dovesti do značajnog pada vidne oštine, a zbog relativno velike incidencije u određenim populacijama (poljoprivrednici, terenski radnici na otvorenom, radnici izloženi kemijskim agensima...), predstavlja bitan javnoznanstveni problem. Pretpostavljene su različite uzročne nokse (upala, infekcija, izloženost sunčevom zračenju, kemijsko-mehanički iritansi, humani papiloma virusi...). Starija životna dob i ruralna populacija su parametri vezani za dugotrajni rad na otvorenom i kumuliranu sunčevu ekspoziciju, te izloženosti kemijsko-mehaničkim iritansima i kroničnom isušenju površine oka. Dosadašnji rezultati ukazuju na multifaktorijsku patogenezu pterigija, a ova studija je fokusirana na upalnu komponentu. Ciklooksigenaza-2 (COX-2) je opći medijator upale koji sudjeluje u metabolizmu arahidonske kiseline, te tako modulira sam upalni odgovor. COX-2 je inducirana tumor promovirajućim faktorima kao što je UV zračenje. Pretpostavlja se direktni fototoksični mehanizam UV zračenja i indirektni preko stvaranja ROS (engl. *reactive oxygen species*) tzv. oksidativni stres koji oštećuje stanice, ali i inducira sintezu COX-2 koji dalje stimulira PGE2. PGE2 djeluje kao mitogen, te inhibira apoptozu i tako zaostaju tzv. "sun burn cells" koje se u epidermisu inače normalno razgrade apoptozom. Tako se povećava nakupljanje oštećenja deoksiribonukleinske kiseline (DNK) i smanjuje mogućnost popravka oštećenja DNK.

Cilj istraživanja je, određivanjem COX-2 aktivnosti u ispitivanim tkivima spojnica, utvrditi koji su rizični faktori bitni za pojavu pterigija, te procijentiti i samu svrhu provođenja određenih preventivnih mjera i terapije protuupalnim lijekovima.

Možda nećete imati izravne koristi od sudjelovanja u ovom istraživanju, ali spoznaje koje će se u okviru njega steći, mogu pomoći u definiranju boljeg profilaktičkog i prije svega terapijskog djelovanja kod pterigija, koji u uznapredovalom stadiju može dovesti do značajnog gubitka vida.

OPIS POSTUPKA

Ako se odlučite sudjelovati u ovom istraživanju bit ćete neposredno prije operacije temeljem anamneze i kompletног oftalmološког pregleda, raspoređeni u jednu od dvije ispitivane skupine.

Prva skupina uključit će pacijente operirane zbog primarnog pterigija, gdje će se tijekom rutinske operacije pterigija metodom s autotransplantatom spojnice, uzeti uzorak tkiva pterigija. Druga skupina uključit će pacijente rutinski operirane zbog katarkte metodom ECCE/fakoemulzifikacijom (PHACO), tijekom koje će se uzeti i uzorak spojnice.

Svim pacijentima će se pri naručivanju i planiranju operativnog zahvata, uz obavijest za ispitanike o istraživanju, uručiti i poseban obrazac kojim se informira pacijenta o vrsti, načinu izvođenja operativnog zahvata, općim rizicima zahvata, uspješnosti liječenja i načinu ponašanja pacijenta u ranom poslijeoperacijskom razdoblju, a koji se rutinski uručuje svakom pacijentu prije planiranog zahvata (u prilogu).

Imate pravo na privatnost. Sve informacije zabilježene tijekom informativnog razgovora s pacijentom, a zabilježeni u obliku pisanog obrazca „ Upitnik “ (u Prilogu 3) ostat će povjerljive. Bez Vašeg pristanka Vaše ime neće biti otkriveno niti u jednom izvješću.

Vaša odluka o sudjelovanju je dobrovoljna. Možete odlučiti i ne sudjelovati. Jednom kada odlučite sudjelovati u ovom istraživanju, u svakom trenutku možete povući svoj pristanak i prekinuti sudjelovanje, za što nećete snositi nikakve posljedice, niti ćete biti zakinuti u dalnjem liječenju.

Vaš liječnik može prekinuti sudjelovanje u ovoj studiji u svakom trenutku i bez Vašeg pristanka.

Ako imate bilo kakva pitanja o svom liječenju ili o svojim pravima kao subjekta u istraživanju za vrijeme kao i nakon studije, možete kontaktirati dr.Reisz-Majić na broj telefona 031/225 822 (KBC Osijek, Odjel za oftalmologiju) ili 098496929 (mobitel).

INFORMACIJA ZA PACIJENTA

Pročitao/-la sam u cijelosti „Obavijest za ispitanike o istraživanju“ u svezi sudjelovanja u svojstvu ispitanika u studiji pod nazivom „Utjecaj pojedinih prediktora na pojavnost pozitivnog COX-2 nalaza u tkivima spojnica,,. U razgovoru s Patriciom Reisz-Majić, dr.med.,specijalistom oftalmologije na Odjelu za oftalmologiju u KBC Osijek, izjavljujem da prihvatom sudjelovanje u ispitivanju u svrhu realizacije istraživanja kao i realizaciju dokumenta „Pristanka obaviještenog ispitanika“ i „Upitnika“. Dobio/-la sam iscrpno objašnjenje i odgovore na sva pitanja. Dana mi je mogućnost postavljanja svih pitanja vezanih uz ovu studiju. Na pitanja mi je odgovoren razumljivim riječima. Razumijem da će informacije o mojoj bolesti, bez mojih identifikacijskih podataka, biti dostupni voditelju istraživanja i Etičkom povjerenstvu KBC-a Osijek kako bi pregledali, analizirali, verificirali ili umnožavali zabilješke ili nalaze koji su važni za procijenu rezultata kliničkog istraživanja. Voljan/ voljna sam pridržavati se uputa liječnika i aktivno sudjelovati u predviđenom programu. Također, razumijem da se mogu bilo kada povući iz istraživanja, bez ikakvih posljedica na daljnji tijek liječenja i praćenja moje bolesti, čak i bez obrazloženja moje odluke da se povučem. O ovoj odluci dužan sam obavijestiti voditelja istraživanja. Razumijem da će nakon potpisivanja ove potvrde i ja dobiti primjerak iste. Bez prisile pristajem na sudjelovanje u ovoj studiji.

ISPITANIK(IME I PREZIME):_____

POTPIS:_____

ZAKONOM OVLAŠTEN ZASTUPNIK(po potrebi)_____

DATUM:_____

ISTRAŽIVAČ: Patricia Reisz-Majić,dr.med.specijalist oftalmologije

Prilog 2.1 :

SUGLASNOST ZA OPERACIJU KATARAKTE

Klinički bolnički centar Osijek- ODJEL ZA OFTALMOLOGIJU

Osijek, dana _____

Europske avenije 14-16, 31000 Osijek

TEL. 031/225-822

PRIJE POTPISIVANJA SUGLASNOSTI ZA OPERATIVNI ZAHVAT MOLIMO PROČITATI NAPUTAK!

Poštovana/poštovani pacijentu, kod Vas je dijagnosticirana siva mrena(katarakta), tj.zamućenost očne leće. Siva mrena može biti urođena, ali je najčešće posljedica starenja, bolesti ili ozljeda.S napredovanjem zamućenosti očne leće, postupno se smanjuje vid i leća vrlo često postaje sive ili bijele boje, odakle i naziv. Do smanjenja vida može dovesti i zamućenost leće uslijed bolesti pri kojoj akutno raste očni tlak tzv. glaukom. Jedini uspješni i trajni način poboljšanja vida kod pacijenta sa sivom mrenom je operativni zahvat uklanjanja zamućene leće(operacija katarakte) i istodobna ugradnja umjetne intraokularne leće. Postoje određeni slučajevi kada se tek tijekom operacije pokaže da nije moguće ugraditi umjetnu leću, no tada se oštrina vida mora korigirati specijalnim naočalama (jaka stakla) ili kontaktnim lećama.

U kakvoj se anesteziji izvodi operativni zahvat?

Operativni zahvat se izvodi u lokalnoj, a rjeđe u općoj anesteziji ili u kombinaciji lokalne i opće anestezije. Kod lokalne anestezije se ubrizgava anestetik pokraj i iza očne jabučice, te dodatno tijekom operacije pojačava njegovo djelovanje dokapavanjem istog u obliku očnih kapi.

STADIJ OPERACIJE:

1.ODSTRANJIVANJE ZAMUĆENE LEĆE

Ispod operacijskog mikroskopa, oko se otvor malim rezom na rubu rožnice. Zamućena leća se tada odstranjuje na označenom mjestu.

-FAKOEMULZIFIKACIJA/PHACO (ultrazvučna operacija mrene)-u zamućenu leću se uvodi posebna šuplja igla (ultazvučna sonda). Tvrda jezgra leće se ultrazvučno usitni i usiše.

-EKSTRAKAPSULARNO ODSTRANJIVANJE LEĆE (klasična metoda operacije) - jezgra zamućene leće se oprezno istisne. Ostali dijelovi leće se odstranjuju posebnom specijalnom šupljom iglom s pripravkom za ispiranje. Bistra stražnja kapsula leće se ostavlja kod obje metode.

-INTRAKAPSULARNO ODSTRANJIVANJE LEĆE (operativna metoda za komplikirane slučajeve) -u određenim slučajevima nakon ozljeda očiju ili kod posebnih , anatomskeih

odstupanja leća, pristupa se ovoj metodi koja ne uključuje i istodobnu ugradnju umjetne leće. U rijetkim slučajevima se ne može zamućena leća potpuno odstraniti i tada je potreban drugi zahvat.

2. UGRADNJA UMJETNE LEĆE

Jakost umjetne leće se za Vaše oko individualno izračunava. Tako se istodobno može korigirati i raniji slabiji vid uzrokovani sivom mrenom. Umjetna leća se ugrađuje na stražnju kapsulu leće oka, ili u prednju sobicu ukoliko stražnja kapsula leće, za vrijeme operacije nije ostala cjelovitom. Na kraju operacije se rez zatvori vrlo finim šavovima, a kod posebnih oblika rezova se zbog takvih okolnosti mogu šavi i izostaviti.

Koje nuspojave i komplikacije mogu nastupiti tijekom operacije?

OPĆI RIZICI OPERACIJE

Operacija katarakte je rutinska operacija oka, ali kao i kod svake operacije mogu nastati komplikacije. Zbog operacije u pojedinim slučajevima povećava se očni tlak, posebno ako je prije toga postojao glaukom, ali očni tlak se može isto tako i sniziti nakon operacije. Kod promjene očnog tlaka može biti nužna terapija ili operacija. Ukoliko hladetinasta masa staklovine prodre u prednju sobicu oka, tada se ona tijekom zahvata kirurški odstranjuje. Krvarenja u vjeđe i očnu šupljinu, ozljede, infekcije, upalno-gnojni sadržaj u prednjoj očnoj sobici (hypopyon), zatvaranje ugruškom centralnih krvnih žila oka, ili oštećenje živčanih niti kao i nuspojave lijekova, npr. injekcije, mogu zahtijevati liječenje i/ili dalje operacije i jako rijetko dovesti do pogoršanja vida, gubitka vida ili samoga oka. Ozbiljne reakcije nepodnošljivosti glede životno važnih organa i njihovih funkcija (srce, krvotok, disanje, bubrezi) i trajna oštećenja (npr. otkazivanje organa) vrlo su rijetke. Nakon lokalne anestezije zbog injekcija, rijetko mogu nastupiti problemi sa žvakanjem, ili sa podizanjem vjeđe operiranog oka. Odljepljenje mrežnice praćeno gubitkom vida može nastupiti u rijetkim slučajevima netom iza operacije ili tek nekoliko tjedana ili mjeseci nakon. U većini slučajeva je moguće mrežnicu operativno ili laserom opet „pričvrstiti“. Iskrivljenje rožnice može zahtijevati drugu operaciju ili laserski tretman. Moguće dodatne komplikacije nakon ugradnje umjetne leće: stanja podraženosti oka, koja vrlo rijetko zahtijevaju odstranjanje i/ili izmjenu umjetne leće, rijetko su poteškoće u vidu i pojave bljeskanja prilikom isklizavanja (decentracije) leće koje se mogu operativno korigirati. Ako je potrebno leća se mora odstraniti /ili izmijeniti. Moguća je pojava zamućenosti, iskrivljenja rožnice, istiskivanja šarenice (prolaps irisa) ili istjecanje staklovine, kao i promjene na mrežnici (npr. edem vidnog centra), koje utječu na kvalitetu vida i mogu zahtijevati daljnje medikamentozno i/ili operativno liječenje.

Kod određenog postotka pacijenata nakon operacije, može doći do naknadnog (sekundarnog) zamućenja stražnje kapsule leće. Ova promjena se može riješiti i ambulantno, laserskim tretmanom.I pripremne, prateće,i naknadne mjere (npr.očne kapi i infuzije) nisu potpuno bez nuspojava i rizika. Za detaljnije upute i informacije pitajte vašeg liječnika oftalmologa.

USPJEŠNOST LIJEČENJA

Ugrađena umjetna leća može opet uspostaviti vidnu oštrinu. U pravilu su potrebne naočale za čitanje, rjeđe i za korekciju dalekovidnosti. Uz svu pažnju , katkad se ne mogu spriječiti jača odstupanja od željene jakosti leća. Ukoliko je oko već prije operacije bilo oštećeno, npr. promjenama centralnog dijela rožnice ili mrežnice oka (središte najboljeg vida) uzrokovanim šećernom bolešću, glaukomom, odljepljenjem mrežnice ili promjenama na krvnim žilama oka, potpuni se vid postoperativno ne može postići ni uz pomoć naočala. Ukoliko nije od strane nadležnog liječnika specijaliste drugačije određeno, molim svakako obratiti pozornost : prije zahvata operator odlučuje da li, i kada se ukidaju lijekovi za smanjenje krvarenja (npr. Marcumar, Aspirin, Andol), tj kada se zamjenjuju drugim lijekovima. Ako se planira opća anestezija, anesteziolog će Vam ukazati na što morate obratiti pažnju prije zahvata.

NAKON OPERATIVNOG ZAHVATA

Izbjegavati tjelesne napore, pridržavati se liječničkih uputstava glede mirovanja, ležanja na leđima ili na boku suprotnom operiranom oku, bezuvjetno uzimati propisane kapi i/ili masti u skladu s liječničkim uputstvom, prvih 7 dana nakon operacije ne dirati oko, tj. ne trljati ga, iako Vas svrbi i žulja, jer se na taj način omogućava proces urednog cijeljenja rane nakon operacije. Prvih 14 dana izbjegavati pranje kose, make- up oko očiju, odlazak u bazen ili saunu, redovito dolaziti na kontrole. Mjesec dana nakon operacije izbjegavati dizanje teških tereta, sagibanje dolje i naprijed. Nakon operacije možete slobodno gledati televiziju.

MOLIMO VAS, da odmah obavijestite Vašeg liječnika opće prakse ukoliko dođe do crvenila operiranog oka, akutnih bolova oka ili glavobolja kao i do pogoršanja vida.

MOLIMO, U SVEZI SVIH NEJASNOĆA ILI PODROBNIJIH INFORMACIJA PITAJTE VAMA NADLEŽNOG OFTALMOLOGA

Suglasan/sna sam da sam proučio/la gore navedene upute i informacije, te sam suglasan/sna za operativni zahvat što potvrđujem vlastoručnim potpisom.(potpis pacijenta ili skrbnika)

Prilog 2.2.

SUGLASNOST ZA OPERACIJU PTERIGIJA

Klinički bolnički centar Osijek- ODJEL ZA OFTALMOLOGIJU

Osijek, dana _____

Europske avenije 14-16, 31000 Osijek

TEL. 031/225-822

PRIJE POTPISIVANJA SUGLASNOSTI ZA OPERATIVNI ZAHVAT MOLIMO PROČITATI NAPUTAK!

Poštovana/poštovani pacijentu, kod Vas je dijagnosticiran pterigij, duplikatura spojnice koja prerasta rožnicu. Još se točan uzrok nastanka pterigija ne zna, ali se pretpostavljaju mnogi čimbenici kao sunčev zračenje, kronične upale, infekcije, izloženost fizikalno -kemijskim iritansima, te pseudopterigiji kao posljedica prerastanja spojnice na mjestu prethodne ozlijede. S napredovanjem, postupno se smanjuje vid i može se vidjeti trokutasto bijelkasto zamućenje rožnice sa više ili manje izraženom hiperemijom(crvenilom) spojnice i neovaskularizacijom rožnice. Do smanjenja vida može doći zbog astigmatizma uslijed nepravilne zakriviljenosti rožnice ili/i prerastanja tkiva pterigija preko zjenice. Uspješan način poboljšanja vida kod pacijenta sa pterigijem je operativni zahvat uklanjanja tkiva pterigija. Rezultat je većinom trajan, iako je u 20-30% slučaj zabilježen recidiv, te je potrebno ponoviti operaciju i eventualno kombinirati sa nekom drugom terapijom.

U kakvoj se anesteziji izvodi operativni zahvat?

Operativni zahvat se izvodi u lokalnoj terapiji. Kod lokalne anestezije se ubrizgava anestetik subkonjunktivalno u području pterigija, te dodatno tijekom operacije pojačava njegovo djelovanje dokapavanjem anestetika u obliku očnih kapi.

STADIJ OPERACIJE:

1.ODSTRANJIVANJE TKIVA PTERIGIJA

Ispod operacijskog mikroskopa, odstrani se tkivo glave pterigija s rožnice te se detaljno očisti rožnica i baza pterigija sa bjeloočnice i odstrani se Tenonova kapsula.

2.AUTOTRANSPLANTACIJA BULBARNE SPOJNICE

Ispreparira se superotemporalni dio bulbarne spojnice u sloju te se rotacijom i šivanjem finim šavovima zatvori defekt zaostao nakon odstranjenja tkiva pterigija. Rijeđe se zatvori zaostao defekt spojnice primarnim šivanjem bez transplantata. Vrlo rijetko se koristi umjesto konaca, fibrinsko tkivno ljepilo.

Koje nuspojave i komplikacije mogu nastupiti tijekom operacije?

OPĆI RIZICI OPERACIJE

Operacija pterigija je rutinska operacija oka, ali kao i kod svake operacije mogu nastati komplikacije. Najčešće je krvarenje spojnice (hiposfagma), obično zaostaje veća ili manja ranica na rožnici na mjestu prethodnog odstranjenog tkiva pterigija, te konjunktivalan podražaj. Rijede se može upaliti/ inficirati transplantat spojnice, te odbaciti. Krvarenja u vjeđe i očnu šupljinu, ozljede, infekcije, upalno-gnojni sadržaj u prednjoj očnoj sobici (hypopyon), zatvaranje ugruškom centralnih krvnih žila oka, ili oštećenje živčanih niti kao i nuspojave lijekova, npr. injekcije, mogu zahtijevati liječenje i/ili dalje operacije i jako rijetko dovesti do pogoršanja vida, gubitka vida ili samoga oka. Ozbiljne reakcije nepodnošljivosti glede životno važnih organa i njihovih funkcija (srce,krvotok,disanje , bubrezi) i trajna oštećenja (npr.otkazivanje organa) vrlo su rijetke. Nakon lokalne anestezije zbog injekcija, rijetko mogu nastupiti problemi sa žvakanjem, ili sa podizanjem vjeđe operiranog oka. Kao vrlo rijetka komplikacija zbog operacije u pojedinim slučajevima prilikom odstranjenja tkiva pterigija s rožnice može doći do perforacije rožnice ili rijeđe bjeloočnice. Tada se prilikom operacije primarno stavlju šavovi ili je moguća potreba druge operacije kao što je transplantacija rožnice. Moguće je iskrivljenje rožnice kao posljedica trajnih promjena na rožnici uslijed dugotrajnog rasta pterigija, koje može zahtijevati drugu operaciju ili laserski tretman. Za detaljnije upute i informacije pitajte vašeg liječnika oftalmologa.

USPJEŠNOST LIJEČENJA

Operativno odstranjeno tkivo pterigija može dovesti do ponovne uspostave vidne oštine. Uz svu pažnju, katkad se ne može dobiti željena vidna oština, jer je tkivo rožnice trajno promjenjeno u smislu zakriviljenosti (astigmatizam) ili zamućenja koje onemogućava uspostavu bolje vidne oštine. Posebno, ako se radi o ponovljenim operacijama pterigija. Ukoliko je oko već prije operacije bilo oštećeno, npr. promjenama centralnog dijela rožnice ili mrežnice oka (središte najboljeg vida) uzrokovanim šećernom bolešću, glaukom, odljepljenjem mrežnice ili promjenama na krvnim žilama oka, potpuni se vid postoperativno ne može postići ni uz pomoć naočala. Ukoliko nije od strane nadležnog liječnika specijaliste drugačije određeno, molim svakako obratiti pozornost: prije zahvata operater odlučuje da li, i kada se ukidaju lijekovi za smanjenje krvarenja (npr. Marcumar, Aspirin, Andol), tj kada se zamjenjuju drugim lijekovima.

NAKON OPERATIVNOG ZAHVATA

S obzirom da nakon zahvata ostaje rana na rožnici koja mora spontano zacijeliti epitelom rožnice, za pacijenta oporavak može biti neugodan i više ili manje bolan. Navedeni simptomi

se mogu smanjiti aplikacijom terapeutske kontakne leće ili čestim apliciranjem lokalne terapije, posebice masti, te sistemnim analgeticima.

Izbjegavati tjelesne napore, pridržavati se liječničkih uputstava glede mirovanja, bezuvjetno uzimati propisane kapi i/ili masti u skladu s liječničkim uputstvom, prvih 7 dana nakon operacije ne dirati oko, tj. ne trljati ga, iako Vas svrbi i žulja, jer se na taj način omogućava proces urednog cijeljenja rane nakon operacije i smanjuje mogućnost infekcije. Prvih 14 dana izbjegavati pranje kose, make-up oko očiju, odlazak u bazen ili saunu, redovito dolaziti na kontrole. Nakon operacije možete slobodno gledati televiziju.

MOLIMO VAS, da odmah obavijestite Vašeg liječnika opće prakse ukoliko dođe do jačeg crvenila operiranog oka, akutnih bolova oka ili glavobolja kao i do pogoršanja vida.

MOLIMO, U SVEZI SVIH NEJASNOĆA ILI PODROBNIJIH INFORMACIJA PITAJTE VAMA NADLEŽNOG OFTALMOLOGA

Suglasan/sna sam da sam proučio/la gore navedene upute i informacije, te sam suglasan/sna za operativni zahvat što potvrđujem vlastoručnim potpisom.(potpis pacijenta ili skrbnika)

Prilog 3: **UPITNIK**

Šifra pacijenta: _____ **Grupa:** 0 - kontrola 1 – pterigij

1. Spol 1 - muškarac 2 – žena

2. Dob _____

- | | |
|----------------------------------|--------------------|
| 3. Zanimanje: 1. domaćica | 5. nezaposlen |
| 2. radnik | 6. poljoprivrednik |
| 3. umirovljenik | 7. službenik |
| 4. vozač | 8. ostalo_____ |

4. Gdje rade: 1-rade na otvorenom 2- ostali rad u zatvorenom 3- prašina, kemikalije, vrućina

5. Razina obrazovanja: 1. nepismen 2. NSS 3. SSS 4. VSS 5. osnovna škola

6. Mjesto stanovanja: 1 - ruralna sredina 2 - urbana sredina

7. Izloženost u godinama (+/- exp.za vrijeme g.o.)

0 -domaćice

IA -sezonski rad na otvorenom

IB -cijelogodišnji rad na otvorenom

II -rad u zatvorenom bez solarne ekspozicije izvan posla

III - rad u zatvorenom + solarna ekspozicija nakon posla

8. Komorbiditeti: 0 - ne 1 – da

9. Bolesti bolesti oka :

1 -upalne bolesti oka 2- druge bolesti oka :_____

10. Tumori oka: 0 - ne 1 - da

1. benigni_____

2. maligni _____

11. Sistemne bolesti:

1- upalne / imunološke / infektivne:_____

2- ostale bolesti:
