

VPLYV APLIKÁCIE BOTULOTOXÍNU A V NEUROOFTALMOLOGICKÝCH INDIKÁCIÁCH NA VÝSLEDKY SCHIRMEROVHO TESTU A OSMOLARITY SÍZ

SÚHRN

Botulotoxín A (BT-A) sa používa v neurooftalmologických indikáciách ako terapia esenciálneho blefarospazmu a faciálneho hemispazmu, už viac ako 20 rokov. Napriek tomu, že dlhodobý efekt opakovaných aplikácií BT-A bol opakovane potvrdený, názory na vplyv BT-A na produkciu a retenciu sĺz nie sú jednoznačné. V našej práci sme sledovali vplyv lokálne aplikovaného BT-A u pacientov s esenciálnym blefarospazmom a hemifaciálnym spazmom na výsledky Schirmerovho testu a osmolaritu sĺz. Hodnotili sme zmeny vo výsledkoch Schirmerovho testu a osmolarity sĺz pred a 14 dní po lokálnej aplikácii BT-A (Botox inj, Allergan, Irvine, USA) do musculus orbicularis oculi v rámci terapie neurooftalmologických ochorení. Použili sme dávky 16-18 U u unilaterálnej a 32-36 U u bilaterálnej aplikácie.

Priemerná hodnota Schirmerovho testu bola pred aplikáciou BT-A $8,38 \pm 0,63$ mm ($n = 50$), 2 týždne po aplikácii BT-A bola $7,12 \pm 0,6$ mm ($n = 50$). Pred podaním BT-A bola osmolarita sĺz $305,4 \pm 9,2$ mOsm ($n = 13$), 14 dní po podaní BT-A ostala osmolarita sĺz na úrovni $305,2 \pm 8,6$ mOsm ($n = 13$).

Zistili sme signifikantný rozdiel medzi oboma skupinami v kvantite ($p < 0,012$), ale nie v kvalite sĺz ($p > 0,05$). Vplyv aplikácie BT-A na výsledky Schirmerovho testu sa prejavil v zmysle zníženia množstva sĺz. Uvedené výsledky potvrdzujú, že empirické klinické skúsenosti vedúce k doporučeniu aplikácie umelých sĺz u pacientov po aplikácii BT-A v neurooftalmologických indikáciách majú racionálny základ.

Kľúčové slová: botulotoxín, Schirmerov test, osmolarita sĺz, suché oko, blefarospasmus, hemispasmus

SUMMARY

EFFECT OF BOTULINUM TOXIN A APPLICATION IN NEURO-OPTHALMOLOGIC INDICATIONS ON SCHIRMER'S TEST AND TEARS OSMOLARITY.

Botulinum toxin type A (BT-A) is used in the treatment of neuro-ophthalmologic disorders such as essential blepharospasm and facial hemispasm for more than 20 years. Although the long-term effect of repeated application of the BT-A was confirmed, the BT-A effect on tears production and retention is not clear. In our work we investigated whether applied BT-A in patients with blepharospasm and hemifacial spasm affect tears production. Tears quality was measured with Schirmer's and tear osmolarity test during neuro-ophthalmologic diseases treatment, which was evaluated before and 14 days after application of BT-A (Botox inj, Allergan, Irvine, USA) into the orbicularis oculi muscle. BT-A doses of 16-18 U with unilateral and 32 to 36 U bilateral applications were used.

The mean tear production in Schirmer's test before BT-A application was 8.38 ± 0.63 mm, and 2 weeks after BT-A application was $7.12 \pm 0,6$ mm ($n = 50$). Tear osmolarity was 305.4 ± 9.2 mOsm before BT-A application, and 2 weeks after BT-A application it was $305.2 \pm 8,6$ mOsm ($n = 13$).

Žiak P.¹, Halička J.¹, Kapitánová K.¹,
Mojžiš P.²

¹ Očná klinika, Jesseniova Lekárska fakulta v Martine, Univerzita Komenského v Bratislave, Slovenská Republika.

Prednosta: MUDr. Peter Žiak, Ph.D.

² Premium Clinic, Teplice, Česká republika

Vedúci: MUDr. Peter Mojžiš, Ph.D., FEBO

Autori práce prehlasujú, že vznik aj téma odborného článku a jeho zverejnenie nie sú v konflikte záujmov a nie sú podporené žiadnou farmaceutickou firmou.



MUDr. Peter Žiak, Ph.D.
Očná klinika JLF UK a UNM
Kollárova ul.č. 2
036 59 Martin
Slovenská republika
E-mail: ocnesekr@unm.sk

Do redakcie doručeno dne: 14. 6. 2018
Do tisku prijato dne: 10. 3. 2019

We found significant difference between two groups in tear quantity ($p < 0.012$), but not quality ($p > 0.05$). Application of the BT-A reduced the amount of tears measured by Schirmer's test. These results confirm rational basis of the empirical clinical experience where an artificial tears substitution is recommended for patients with neuro-ophthalmologic disorders treated by BT-A.

Key words: botulinum toxin, Schirmer's test, Tear osmolarity, dry eye, blepharospasm, hemispasm

Čes. a slov. Oftal., 75, 2019, No.2, p. 74–77

ÚVOD

Niekoľko štúdií potvrdzuje, že pacienti s tvárovými dystóniami trpia na suché oko [1-3]. Botulotoxín A (BT-A) sa používa na liečbu esenciálneho blefarospazmu a hemifaciálneho spazmu, už viac ako 20 rokov. Dlhodobý terapeutický efekt opakovaných aplikácií BT-A bol opakovane potvrdený a aplikácia BT-A je považovaná za metódu voľby [4]. Naopak, názory na vplyv BT-A na produkciu a tiež retenciu sĺz v spojkovom vaku nie sú celkom jednotné. Vplyv BT-A môže byť vyvolaný jednak blokadou parasymptatickej inervácie slznej žľazy (v zmysle zníženia sekrécie), ale aj inhibičným vplyvom na svalovú pumpu a tým odtok sĺz blokadou kontrakcie m.orbicularis oculi v oblasti mihalnic a dysfunkciu meibomských žliaz [5] (v zmysle zvýšenej retencie sĺz). Niektorí autori udávajú zlepšené parametre slzného filmu po aplikácii BT-A [13]. Objektívnu a najdostupnejšou technikou na meranie produkcie a súčasne retencie sĺz je Schirmerov test. Meranie osmolarity sĺz sa postupne dostáva do klinickej medicíny, jeho hlavnou výhodou je najmä jednoduchosť vyšetrenia.

MATERIÁL A METODIKA

Súbor tvorilo 27 pacientov (17 žien, 10 mužov, priemerný vek 63,4 roka) s esenciálnym blefarospazmom (46 očí 23 pacientov) a hemifaciálnym spazmom (4 oči 4 pacientov). Všetci pacienti podstúpili opakované podanie BT-A pre blefarospazmus v minulosti, nešlo o BT-A naivných pacientov. Pred aplikáciou BT-A bol u 62 % pacientov ($n = 31$) Schirmerov test pozitívny (< 10 mm za 5 minút).

U všetkých pacientov sme použili preparát BOTOX (Botox inj, Allergan, Irvine, USA) aplikovaný do 6 bodov do m. orbicularis oculi v dávke 16 až 18 U/oko, v riedení 20U/ml fyziologického roztoku. Použili sme doporučenú schému aplikačných bodov (obrázok 1).

Schirmerovým testom (Schirmer I, trvanie 5 minút, bez použitia anestetických kvapiek) sme vyšetřili pacientov liečených BT-A v neurooftalmologických indikáciách. Schirmer I vyšetřuje bazálnu i reflexnú produkciu sĺz. U časti pacientov ($n=13$) sme vyšetřili zmenu osmolarity (TearLab, USA) a ako doplnujúcu informáciu sme zmerali Schirmer II ($n = 10$).

Schirmerov test a vyšetřenie osmolarity sĺz sme vykonali bezprostredne pred aplikáciou BT-A (za neprítomnosti te-

rapeutického efektu predchádzajúcej dávky) a 14 dní po aplikácií BT-A (kedy možno predpokladať maximálny terapeutický efekt) bez použitia anestetických kvapiek.

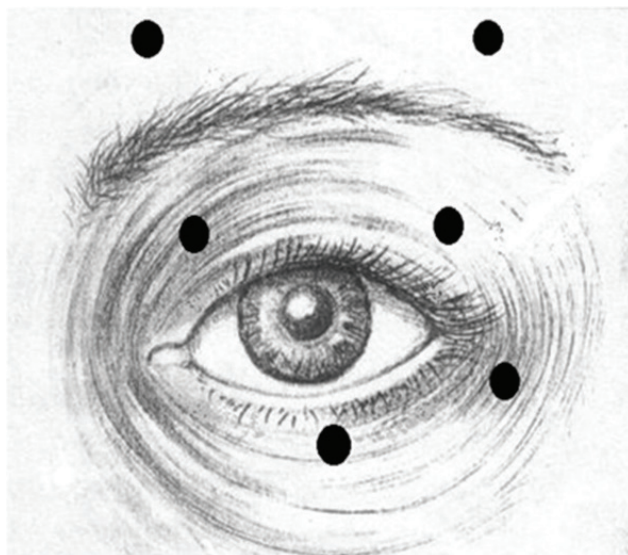
Na štatistickú analýzu, vzhľadom k negaussovej distribúcii hodnôt Schirmerovho testu, zistených pomocou Shapiro-Wilkovho testu, sme rozdiel v tomto parametri pred a po aplikácii BT-A zisťovali pomocou neparametrického Wilcoxonovho testu. Na štatistickú analýzu osmolarity sĺz pred a po aplikácii BT-A sme použili Studentov T-test.

VÝSLEDKY

Celkové ani lokálne komplikácie po aplikácii BT-A sme nezaznamenali.

Priemerná hodnota Schirmerovho testu I pred aplikáciou BT-A bola $8,38 \pm 0,63$ mm ($n = 50$), z toho 31 očí (62 %) dosiahlo hodnotu menej ako 10 mm za 5 minút. Priemerná hodnota Schirmerovho testu po aplikácii BT-A bola $7,12 \pm 0,6$ mm ($n = 50$), z toho 39 očí (78 %) dosiahlo hodnotu menej ako 10 mm za 5 minút. Výsledky uvádzame v tabuľke 1 a 2. Schirmer test II bol pred aplikáciou $5,58 \pm 0,98$ mm ($n = 10$).

V priebehu liečby došlo k signifikantnému poklesu hodnoty Schirmerovho testu ($p < 0,012$, $n = 50$). U 29 pacientov



Obrázok 1. Schéma aplikácie BT-A

Tabuľka 1. Výsledky Schirmerovho testu pred a po aplikácii BT-A (priemerná hodnota ± SEM)

Schirmerov test pred aplikáciou BT-A n=50	8,38 ± 0,63 mm	31 očí (62%) < 10 mm
Schirmerov test 14 dní po aplikácii BT-A n=50	7,12 ± 0,6 mm	39 očí (78%) < 10 mm

(58 %) došlo k signifikantnému poklesu hodnoty sekrécie sĺz po podaní BT-A ($p < 0,012$). Zvýšenie retencie nastalo u 11 pacientov (22 %) a u 10 (20 %) pacientov nedošlo k zmene.

Pred podaním BT-A bola osmolarita sĺz $305,4 \pm 9,2$ mOsm ($n = 13$), 14 dní po podaní BT-A ostala osmolarita sĺz na úrovni $305,2 \pm 8,6$ mOsm ($n = 13$), $p > 0,05$.

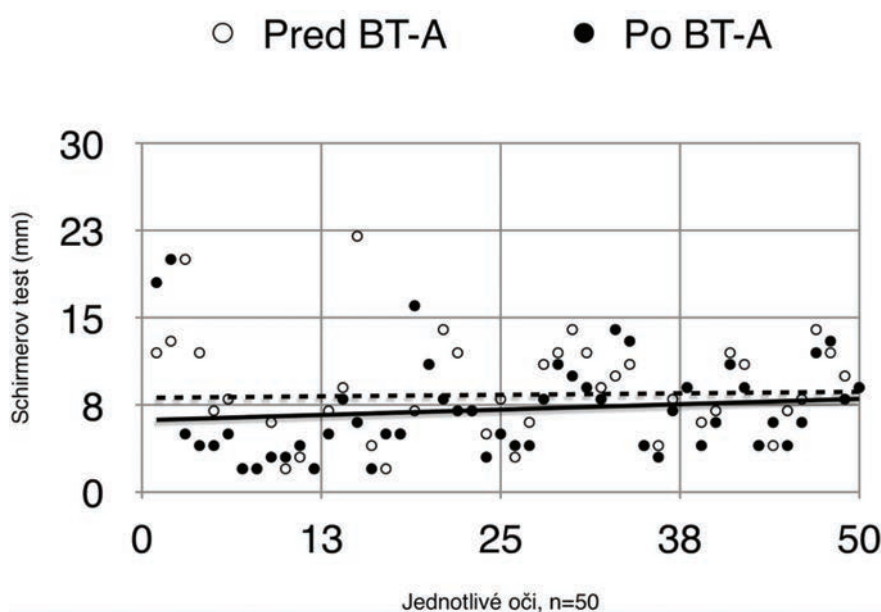
DISKUSIA

Podstatou terapeutického účinku BT-A je blokáda nervosvalových spojení presynaptickou blokádu uvoľňovania vezikúl obsahujúcich neurotransmiter acetylcholín. Účinkuje na SNA (synptosomal-associated protein) a bolo zistené že štiepi proteíny potrebné pre vstup sekretorických vezikúl cez bunkovú membránu aj do acínov slznej žľazy [6,7]. Rovnaký mechanizmus je zodpovedný aj za reguláciu sekrécie potných žliaz, čo sa využíva aj v praxi [8,9]. Botulotoxín znižuje sekréciu sĺz pri priamej aplikácii do slznej žľazy [10,11]. Nie sú celkom jednoznačné názory na vplyv BT-A na retenciu sĺz v spojovkovom vaku, ale samotná aplikácia BT-A blízko horného a dolného slzného bodu môže zlepšiť prejavy suchého oka [17]. Dôvodom je možný vplyv BT-A na

svalovú pumpu facilitujúcu odtok sĺz zo spojovkového vaku, čo bolo dokázané aj dacryoscintigrafiou [12]. Táto pumpa je tvorená anatomickým usporiadaním vlákien m.orbicularis oculi vo vzťahu k horizontálnym úsekom canaliculus lacrimalis a laterálnej stene slzného vaku. V obvykle používaných schémach aplikácie BT-A do oblasti m. orbicularis oculi sa do oblasti predpokladanej svalovej pumpy (vnútorná tretina dolnej mihalnice) BT-A neaplikuje, vplyv aplikovaného BT-A by mal byť preto minimálny. Napriek tomu nemožno vylúčiť difúziu BT-A z okolia. V našej práci sme pozorovali vplyv BT-A na výsledky Schirmerovho testu v zmysle jeho poklesu, čo je v súlade s literatúrou [13]. Schirmer I vyšetruje bazálnu i reflexnú produkciu sĺz, limitáciou našej práce je nerozlíšenie zmeny bazálnej a reflexnej slzivosti osobitne. Podľa výsledkov Schirmer II testu boli naši pacienti primárne zaťažení suchým okom.

Nezaznamenali sme rozdiel v osmolarite slzného filmu podobne ako iní autori [16], vyvetlením zrejme bude komplexnosť stavu a chronicky zmenená regulácia u suchého oka u pacientov s hemi- alebo blefarospazmom. Samotná denervácia slznej žľazy BT-A zrejme nestačí na zmenu osmolarity.

Rovnaký pokles bol pozorovaný po aplikácii BT-A pre korekciu vrások [14]. Možno preto predpokladať že prevláda inhibícia sekrécie slznej žľazy nad prípadnou zvýšenou retenciou spôsobenou difúziou BT-A do oblasti svalovej slznej pumpy, to platí pre klasický spôsob aplikácie BT-A s vynechaním nazálneho bodu aplikácie na dolnej mihalnici. Podobne ako v iných prácach [15] sme zistili u viac ako 60 % pacientov pred aplikáciou BT-A znížené hodnoty Schirmerovho testu pod 10 mm. Prevalencia suchého oka je v populácii 7,4 - 33,7 % [19], častejšie sa vyskytuje u žien a s vekom incidencia stúpa, presné údaje pre náš región nie sú dostupné. Funkciu



Tabuľka 2. Hodnoty sekrécie sĺz všetkých očí (n=50)

slzného filmu zhoršujú opakované aplikácie BT-A [18] s rozvojom postupnej atrofizácie okolitého tkaniva [20].

Blefarospasmus a suché oko sú dve na sebe nezávislé choroby, ale môžu sa vyskytnúť súčasne. Hoci aplikácia BT-A zlepšuje prejavy blefarospazmu, neobnovuje normálne slzenie. Naopak môžeme po aplikácii pozorovať zhoršenie symptómov suchého oka. Pri liečbe pacientov, ktorí trpia blefarospazmom v kombinácii so suchým okom, by mala byť liečba suchého oka dlhodobá, najmä u pacientov po opakovaných aplikáciách.

ZÁVER

Aplikácia BT-A v dávke 16-18 U/ 1 oko signifikantne znižuje sekréciu slz a tým aj výsledky Schirmerovho testu. U takmer 60 % pacientov s diagnózou esenciálny blefarospasmus a hemifaciálny spazmus je prítomné detekovateľné zníženie sekrécie slz aj pred aplikáciou BT-A. Používanie substitúcie slz u pacientov s EB a HS pred a najmä po aplikácii BT-A je vhodné pre odstránenie symptómov suchého oka a jej dlhodobá aplikácia má racionálny základ.

LITERATURA

1. **Lu, R., Huang, R., Li, K., et al.:** The influence of benign essential blepharospasm on dry eye disease and ocular inflammation. *Amer J Ophthalmol*, 157; 2014: 591–597
2. **Defazio, G., Abbruzzese, G., Aniella, MS., et al.:** Eye symptoms in relatives of patients with primary adult-onset dystonia. *Movement Disord*, 27; 2012: 305–307.
3. **Huang, XF., Wang, KY., Liang, ZH., et al.:** Clinical analysis of patients with primary blepharospasm: A report of 100 cases in China. *Euro Neurol*, 73; 2015: 337–341.
4. **Ziak P.:** [Results of long term treatment of essential blepharospasm and facial hemispasm with botulinum toxin A]. *Cesk Slov Oftalmol*, 60; 2004: 37-44.
5. **Call, CB., Wise, RJ., Hansen, MR., et al.:** In vivo examination of meibomian gland morphology in patients with facial nerve palsy using infrared meibography. *Ophthalm Plast Reconstruct Surg*, 28(6); 2012: 396–400.
6. **Mense, S.:** Neurobiological basis for the use of botulinum toxin in pain therapy. *J Neuro*, 251; 2004: 11–17.
7. **Wang, Y., Jerdeva, G., Yarber, FA., et al.:** Cytoplasmic dynein participates in apically targeted stimulated secretory traffic in primary rabbit lacrimal acinar epithelial cells. *J Cell Sci*, 116; 2003: 2051–2065.
8. **Bushara, K., Park, D., Jones, J., et al.:** Botulinum toxin-a possible new treatment for axillary hyperhidrosis. *Clin Exp Dermatol*, 21; 1996: 276-278.
9. **Naumann, M., Flachenecker, P., Bröcker, E., et al.:** Botulinum toxin for palmar hyperhidrosis. *The Lancet*, 349; 1997: 252.
10. **Riemann, R., Pfennigsdorf, S., Riemann, E., et al.:** Successful treatment of crocodile tears by injection of botulinum toxin into the lacrimal gland. *Ophthalmology*, 106; 999: 2322-2324.
11. **Suwan-Apichon, O., Rizen, M., Rangsing, R., et al.:** Botulinum toxin B induced mouse model of keratokonjunktivitis sicca. *Invest Ophthalmol Vis Sci*, 47; 2006: 133-139.
12. **Park, D., Shin, H., Lee, S., et al.:** Tear production and drainage after botulinum toxin A injection in patients with essential blepharospasm. *Acta Ophthalmologica*, 91; 2013: 108-112.
13. **Gunes, A., Demirci, S., Koyuncuoglu, HR., et al.:** Corneal and Tear Film Changes After Botulinum Toxin-A in Blepharospasm or Hemifacial Spasm. *Cornea*, 34; 2015: 906-910.
14. **Matarasso, S.:** Decreased Tear Expression with an Abnormal Schirmer's Test Following Botulinum Toxin Type A for the Treatment of Lateral Canthal Rhytides. *Dermatol Surg*, 28; 2002: 149-152.
15. **Price, J., O Day, J.:** A Comparative Study of Tear Secretion in Blepharospasm and Hemifacial spasm Patients Treated with Botulinum Toxin. *J Clin Neuro Opth*, 13; 1993; 67-71.
16. **Mali, YP., Schultze, RL., Wladis, EJ.:** Evaluating the effects of Botulinum Toxin A on tear metrics in patients with hemifacial spasm. *Orbit*, 36; 2017: 307-310.
17. **Bukhari, AA.:** Botulinum neurotoxin type A versus punctal plug insertion in the management of dry eye disease. *Oman J Ophthalmol*, 7; 2014: 61-65.
18. **Ainsworth, JR., Kraft, SP.:** Long-term Changes in Duration of Relief with Botulinum Toxin Treatment of Essential Blepharospasm and Hemifacial Spasm. *Ophthalmology*, 102; 1995, 2036-2040.
19. **Gayton, JL.:** Etiology, prevalence, and treatment of dry eye disease. *Clin Ophthalmol*, 2009; 405-12.
20. **Krasný, J., Šach, J.:** Aplikace Dysportu– možnost doprovodného vedlejšího efektu na postavení víček (klinicko-histologická studie). *Cesk Slov Oftalmol*, 68; 2012: 216-220.