

世界华人消化杂志®

**WORLD CHINESE
JOURNAL OF DIGESTOLOGY**

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

2003 年 11 月 15 日 第 11 卷 第 11 期 (Volume 11 Number 11)



11/2003

ISSN 1009-3079



9 771009 307001

名誉总编辑

潘伯荣

总编辑

马连生

World Journal of Gastroenterology 被 SCI®-E, Research Alert®, Current Contents®/Clinical Medicine, Journal Citation Reports® Index Medicus, MEDLINE, Chemical Abstracts, EMBASE/Excerpta Medica 收录。2002 年 JCR® 报告 WJG 影响因子 2.532。世界华人消化杂志® 被 Chemical Abstracts, EMBASE/Excerpta Medica 收录。2001 年中国科技期刊引证报告: 世界华人消化杂志® 影响因子 3.733, WJG 影响因子 2.920。

世界华人消化杂志

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

● 目 次 ● 2003 年 11 月 15 日 第 11 卷 第 11 期 (总第 115 期)

述 评

- 1661 创办具有中国特色的国际先进水平的 WJG: 2004 年由月刊改为半月刊 马连生, 潘伯荣, 马景云, 徐家祚, 应协中, 王先林, 陆汉明, 夏华向, 张建中, 苏勤, 任师颜, 朱立, 朱丽虹, 吕有勇
1665 细胞分化与食管鳞状细胞癌 孔建平, 刘芝华, 吴昊
1670 轮状病毒致病机制研究进展 王大燕, 王健伟, 于修平, 洪涛

肝 癌

- 1674 小鼠甲胎蛋白基因的克隆真核表达载体构建及表达鉴定 田耕, 马继林
1677 原发性肝细胞癌中 PITG 和 c-myc 基因表达的研究 金中元, 程瑞雪, 郑长黎, 郑晖
1682 肝细胞癌变过程中 cyclin D1 的异常表达与端粒酶活性的相关分析及意义 李宝杰, 王新红, 曲波
1686 HCC 合并阻塞性黄疸 ERCP164 例 樊彪, 潘亚敏, 沈丽, 胡冰, 吴萍, 王书智, 周岱云

基础研究

- 1690 巨噬细胞 Smad4 反义基因转移及对细胞外基质合成的抑制作用 徐新保, 冷希圣, 何振平, 梁志清
1694 冷冻保存再灌注期间离体肝组织内氧自由基及 $[Ca^{2+}]_i$ 对 p38MAPK 激活的影响 王西, 田伏洲, 汤礼军, 张晓璋
1699 大黄素对大鼠结肠环行平滑肌细胞 $[Ca^{2+}]_i$ 的影响 马涛, 齐清会, 简序, 费乃昕
1703 大肠癌细胞可产生趋化因子 IP-10 杨春康, 陈道达, 田源, 张景辉
1706 干扰素对野生型 p53 转染的结肠癌细胞株 SW480 的影响 张桂英, 徐美华, 谢兆霞, 何春梅
1711 大鼠胃黏膜损伤修复时早期应答基因 c-Jun 及 c-met 的表达 姚永莉, 徐波, 宋子刚, 张万岱

临床研究

- 1715 功能性消化不良患者症状分型、胃排空功能、胃肠激素水平的相关性 唐红卫, 黄裕新, 徐海峰, 高巍, 周润锁, 尚磊, 王庆莉, 高峰, 安晓丽
1720 肝硬化患者血清和腹水 CA125 升高 肖文斌, 刘玉兰
1723 α -2b 干扰素治疗慢性乙型肝炎的前瞻性研究 熊锦华, 胡大荣, 张成平, 范公愚, 刘勇, 闻炜

焦点论坛

- 1727 胃干细胞 王天德, 展玉涛
1730 肠道干细胞 姜佳丽, 王虹, 展玉涛
1732 胃肠道间质瘤干细胞 王虹, 展玉涛
1735 肝性干细胞 展玉涛, 任继萍
1738 肝脏干细胞 展玉涛, 毕泰山
1740 胰腺干细胞 姜佳丽, 万小平, 张敏, 展玉涛

文献综述

- 1743 乙型肝炎病毒 e 抗原阴性慢性乙型肝炎患者抗病毒治疗 董青, 成军
1749 HGF/SF、c-met 基因信号异常与胃肠道恶性肿瘤 李宏武, 单吉贤
1752 幽门螺杆菌对胃黏膜的影响 郭玉, 郭霞, 姚希贤
1755 胃癌组织生长抑素及其受体的表达与 EGF、VEGF 的影响 李秋萍, 徐军全, 李红梅, 张利华
1760 结、直肠癌临床病理分期系统及其临床意义 卿三华
1764 铂佐剂机制及其纳米化前景 何萍, 苏凤林, 任建敏, 何凤慈
1769 RNA 干扰的抗病毒效应 李中, 范学工
1773 Peutz-Jeghers 综合征 赵喜荣, 康进春, 吕有勇
1777 食管癌中的等位基因缺失 李洁, 刘芝华
1782 溃疡性结肠炎发病机制及其研究进展 周琦, 林平, 潘慧, 梅林
1787 蛋白酶激活受体-2 与胃肠道疾病的研究进展 朱雄伟, 王强, 温光保, 李兆申

研究快报

- 1793 轮状病毒胃肠炎与表皮生长因子关系初步研究 吴建森, 姚英民
1794 尿毒症患者透析前后胃肌电活动的研究 武立群, 王虹, 顾清, 张悦, 李松扬
1796 消炎痛和幽门螺杆菌在胃溃疡致病中的相互作用研究 迟晶, 赵金满, 于继红, 傅宝玉
1797 原发性肝癌乙型肝炎病毒 mRNA 的表达及其意义 陈晓晓, 刘颖斌, 时开同, 彭淑娟, 彭承宏, 史留斌, 沈宏伟
1800 MDM2 基因扩增和蛋白表达与胃癌相关性的研究 孙利平, 李岩, 张宁, 姜乃佳, 付伟, 薛一雷
1802 HBsAg 疫苗对非溶细胞性和溶细胞性细胞免疫应答的影响 熊一力, 贾彦征, 施理, 张宜俊

研究快报

- 1804 P27kip1、CyclinE 和 CyclinA 在胃癌中的表达及意义 金顺花, 朴熙雄, 金海峰, 朴凤顺, 许强
1807 血管紧张素 II 对大鼠 HSC 合成 PAI-I 的影响及 NO 的干预作用 张磊, 李定国, 尤汉宇, 刘清华, 宗喜华, 陆汉明

临床经验

- 1809 TTF1 在正常及损伤胃黏膜中的表达改变 任建林, 卢维正, 王琳, 陈建民, 施华芳, 叶震世, 吴艳环, 钟燕, 林近江, 林琛, 潘金水, 罗金燕
1811 肝性脊髓病 8 例 王春平, 冯永毅, 苏淑慧, 李迎新, 彭晓君
1812 直肠癌前哨淋巴结检测 102 例 魏寿江, 王树树, 赵国刚, 侯华芳
1814 功能性消化不良患者胃排空障碍与胃肠激素的关系 何美蓉, 宋子刚, 何春容
1816 上消化道流行病学研究 黄中平
1818 胃液抗 Hp IgA 测定对 Hp 根除治疗效果的判断 谢勇, 吕农华, 黄德强, 陈江, 徐泽, 王崇文
1820 原发性十二指肠癌 16 例 谢磊, 刘之武, 王志川
1822 丙型肝炎病毒母婴传播及羊水、乳汁和唾液的作用 王占英, 牛美智, 曹学强, 李颖, 乔光彦
1824 十二指肠癌 120 例 吴江, 邓长生
1825 乙肝病毒感染相关原发性肝癌 320 例 苏淑慧, 王春平, 李迎新, 冯永毅
1827 胆管癌组织 p53 和血管内皮生长因子表达与血管生成的相关性研究 陈勇军, 俞亚红, 丁志强
1830 奥曲肽治疗肠梗阻 25 例 张长青, 张荣珍, 吴伟岗, 黄贵毅
1832 理学检查慢性胃十二指肠炎 280 例 谭允熙, 李增芬, 谭汇泉
1835 艾滋病患者中 HCV、HBV 及 HGV 的感染状况 骆嘉社, 桂希恩, 庄柯
1837 胆心反射及胆心综合征的诊治 卫洪波, 汪壮流, 杨柳, 李文胜, 陈勇, 唐秋林
1839 陕西部分农村 0-18 月婴幼儿肠道内微生物菌群状况研究 孙晓魁, 刘黎明, 郝炳华, 杨文方, 贾梅, Acheson K
1841 糖尿病患者胆囊排空功能与胃肠激素的关系 王艳军, 徐永泉, 林艳, 李士星
1843 慢性小肠性腹泻中的 IBS 吴杰, 邓昊, 贾贵贵, 陈时
1844 矿区居民幽门螺杆菌感染状况及危险因素分析 雷静静, 周力, 谭玉洁, 杨斌, 刘星峰, 杜纪恩
1848 直视微创胆道手术 52 例 姜伟青, 周建明, 陆军

病例报告

- 1851 分体联合手术治疗小儿原发性肝静脉海绵样变 1 例 方艳华, 朱新勇, 方石岗
1852 马内非青霉素 1 例 尹雯, 汪光强, 郑晓平, 彭国林
1853 胰性胸膈 8 例 王平, 崔彦, 古敏, 刘子沛, 李锐鸣
1855 胃移植术后回肠结肠并出血、梗阻 1 例报告 金红旭, 张雪峰, 王正强

读者来信

- 1698 徐新保
1705 Ferenc SZALAY

封面故事

- 1664 复方健脾胃散 II 期临床研究方案讨论会在福州举行

世界华人消化杂志

Shijie Huaren Xiaohua Zazhi

吴阶平 题写封面刊名
陈可冀 题写版权刊名
(月刊)
创刊 1993-01-15
改刊 1998-01-25
出版 2003-11-15
原名 新消化病学杂志

总编辑 陈可冀
黄家骝
黄志强
廖介寿
刘耕陶
袁法强
汤树敏
王宝恩
虎北超
关益超
关成中

社长兼编辑 马进荣
中文编辑 潘柏松
王理晖
英文编辑 朱丽红
排版 廖少华
校对 李天华

编辑 世界华人消化杂志编辑委员会

030001, 山西省太原市迎泽西大街 77 号

E-mail: wjcd@wjgnet.com

出版 世界胃肠病学杂志社

100023, 北京市 2345 信箱

E-mail: wjcd@wjgnet.com

http://www.wjgnet.com

电话 010185381892

传真 010185381893

印刷 北京科德印刷厂

发行 国内 北京报刊发行局

国外 中国国际图书贸易总公司

(100044, 北京 399 信箱)

订购 全国各地邮局

邮购 世界胃肠病学杂志社发行部

(100023, 北京市 2345 信箱)

电话 010185381892

传真 010185381893

2003 年版权归世界胃肠病学杂志社所有

本刊已被国内外

检索系统收录

美国《化学文摘(CA)》

荷兰《医学文摘/医学文摘(EM)》

俄罗斯《文摘杂志(PJ)》

中国科技论文统计与分析

中国学术期刊文摘

中国中医药信息资源网

中国生物医学文献光盘数据库

《中文科技资料目录(医药卫生)》

中国生物医学期刊目录数据库

中国医学文摘外科学分册(英文版)

中国医学文摘内科学分册(英文版)

特别声明

本刊刊登的所有文章不代表世界胃肠病学杂志社和本刊编委会的观点, 除非特别声明。本刊如有印刷质量问题, 请向本刊编辑部联系。

ISSN 1009-3079
CN 14-1260/R

邮发代号 82-262
国外代号 M 4481

国内定价 每册 24.00 元 全年 288.00 元

广告经营许可证
1401004000

www.wjgnet.com

功能性消化不良患者症状分型、胃排空功能、胃肠激素水平的相关性

唐红卫, 黄裕新, 徐海峰, 高巍, 周润锁, 尚磊, 王庆莉, 高峰, 安晓丽

唐红卫, 黄裕新, 高巍, 王庆莉, 中国人民解放军第四军医大学唐都医院消化内科 陕西省西安市 710038
唐红卫, 中国人民武装警察部队总医院消化内科 北京市 100039
徐海峰, 周润锁, 高峰, 安晓丽, 中国人民解放军第四军医大学唐都医院核医学科 陕西省西安市 710038
尚磊, 中国人民解放军第四军医大学预防医学系卫生统计学教研室 陕西省西安市 710033
唐红卫, 男, 1966-11-26 生, 北京人, 汉族. 1991 年第四军医大学本科毕业, 2002 年第四军医大学硕士毕业, 主要从事功能性消化不良研究.
项目负责人: 黄裕新, 710038, 陕西省西安市新寺路, 中国人民解放军第四军医大学唐都医院消化内科. tanghw@fmmu.edu.cn
电话: 029-3377421 传真: 029-3377721
收稿日期: 2003-03-21 接受日期: 2003-05-24

Relationships among symptom subgroups, gastric emptying and blood gut hormones in patients with functional dyspepsia

Hong-Wei Tang, Yu-Xin Huang, Hai-Feng Xu, Wei Gao, Run-Suo Zhou, Lei Shang, Qing-Li Wang, Feng Gao, Xiao-Li An

Hong-Wei Tang, Yu-Xin Huang, Wei Gao, Qing-Li Wang, Department of Gastroenterology, Tangdu Hospital, Xi'an 710038, Shaanxi Province, China
Hong-Wei Tang, Department of Gastroenterology, General Hospital of Chinese People's Armed Police Forces, Beijing 100039, China
Hai-Feng Xu, Run-Suo Zhou, Feng Gao, Xiao-Li An, Department of Nuclear Medicine, Tangdu Hospital, Xi'an 710038, Shaanxi Province, China
Lei Shang, Department of Health Statistics, Faculty of Preventive Medicine, Fourth Military Medical University, Xi'an 710033, Shaanxi Province, China
Correspondence to: Dr. Yu-Xin Huang, Department of Gastroenterology, Tangdu Hospital, Xi'an 710038, Shaanxi Province, China.
tanghw@fmmu.edu.cn
Received: 2003-03-21 Accepted: 2003-05-24

Abstract

AIM: To study the relationships among symptom subgroups, gastric emptying and gastrointestinal hormones in patients with functional dyspepsia (FD) and to explore pathogenesis of FD.

METHODS: The patients with FD were divided into 3 subgroups according to the Rome II criteria and 10 cases were selected randomly from each subgroup. Ten healthy subjects served as control. Thus 4 subgroups were set up, including the ulcer-like dyspepsia group (10 cases), the dysmotility-like dyspepsia group (10 cases), the unspecified dyspepsia group (10 cases) and the control group (10 healthy subjects). Changes of radionuclide gastric emptying and blood levels of relevant gastrointestinal hormones were observed synchronously. After gastric emptying was measured, the 30 cases of FD were divided into 2 groups: the normal gastric emptying group and the delayed gastric emptying group. Gastric emptying was recorded by ^{99m}Tc -

labelled solid food. Changes in motilin(MTL), somatostatin(SS), substance P(SP) and nitric oxide(NO) contents in peripheral blood were determined by radioimmunoassay and nitrate reductase technique.

RESULTS: In the ulcer-like group, 40 % patients had gastric emptying delay while the half gastric emptying time ($\text{GET}_{1/2}$) and gastric emptying rate (GE %) at every time-point did not show significant changes ($P < 0.05$) compared with control group and the other two subgroups of FD. The levels of SS in peripheral blood were increased significantly ($P < 0.05$). However, the levels of MTL, SP, NO did not show significant changes ($P < 0.05$) compared with control group. In the dysmotility-like group, 70 % patients had gastric emptying delay, meanwhile, $\text{GET}_{1/2}$ was prolonged significantly ($P < 0.05$), and GE % was decreased significantly (15 min, $P > 0.05$; 30 min, $P > 0.05$; 45 min, $P < 0.05$; 60 min, $P < 0.05$; 90 min, $P < 0.01$; and 120 min, $P < 0.01$, respectively). Levels of SS in peripheral blood were increased significantly ($P < 0.05$), whereas levels of MTL, SP, NO did not show significant changes ($P > 0.05$). In the unspecified group, 70 % of patients had gastric emptying delay, meanwhile, $\text{GET}_{1/2}$ was prolonged significantly ($P < 0.05$), and GE % was decreased significantly (15 min $P > 0.05$; 30 min, $P > 0.05$; 45 min, $P < 0.05$; 60 min, $P < 0.05$; 90 min, $P < 0.01$; and 120 min, $P < 0.01$, respectively). Levels of SS in peripheral blood were increased significantly ($P < 0.05$), whereas levels of MTL, SP, NO did not show significant changes ($P > 0.05$). In the normal gastric emptying group of FD, levels of SS in peripheral blood were increased significantly ($P < 0.05$), whereas levels of MTL, SP, NO did not show significant changes ($P > 0.05$). In the delayed gastric emptying group of FD, levels of SS and NO in peripheral blood were increased significantly ($P < 0.05$), whereas levels of MTL were decreased significantly ($P < 0.05$), meanwhile, levels of SP did not show significant changes ($P > 0.05$).

CONCLUSION: Gastric motility disturbance plays an important role in pathogenesis of dysmotility-like dyspepsia and unspecified dyspepsia. Three subgroups of FD have different mechanisms and the Rome II criteria have practical importance in diagnosis and therapy of FD. Therefore, gastric emptying test has significance in evaluation of gastric motility function and in the treatment of FD. The increase of NO and the decrease of MTL are related to gastric emptying delay. The roles of SS and SP need to be studied further.

Tang HW, Huang YX, Xu HF, Gao W, Zhou RS, Shang L, Wang QL, Gao F, An XL. Relationships among symptom subgroups, gastric emptying and blood gut hormones in patients with functional dyspepsia. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2003;11(11):1715-1719

摘要

目的: 通过放射性核素胃排空检测及血中胃肠激素检测, 了解功能性消化不良(functional dyspepsia, FD)患者症状分型、胃排空和胃肠激素的相互关系, 探讨其发病机制。

方法: 以FD患者为观察对象, 依据罗马Ⅱ标准, 将符合纳入标准的患者分为三个临床亚型, 每型患者随机取10人为一组, 并以10名健康志愿者作为对照组, 同步观察胃排空及相关胃肠激素的变化。胃排空检测后, 再将30例FD患者分为2组, 胃排空正常组和胃排空延迟组。通过 ^{99m}Tc 标记的固体餐检测胃排空, 应用放射免疫法测定外周血中胃动素(motilin, MTL), 生长抑素(somatostatin, SS), P物质(substance P, SP)的含量。应用硝酸还原酶法测定外周血中一氧化氮(nitric oxide, NO)的含量。

结果: 溃疡样型组40%胃排空延缓, 胃半排空时间($\text{GET}_{1/2}$)及各时间段胃排空率($\text{GE}(\%)$)与健康对照组比较无显著差异($P>0.05$), 与动力障碍样型组、非特异性型组比较亦无显著差异($P>0.05$); 外周血SS升高($P<0.05$), MTL, SP, NO与健康对照组比较无显著性差异($P>0.05$)。动力障碍样型组70%胃排空延缓, $\text{GET}_{1/2}$ 延长($P<0.05$), $\text{GE}(\%)$ 15 min, 30 min与健康对照组比较差别不显著($P>0.05$), 45 min及45 min以后各时间段减低(45 min, $P<0.05$; 60 min, $P<0.05$; 90 min, $P<0.01$; 120 min, $P<0.01$); 外周血SS升高($P<0.05$), MTL、SP、NO与健康对照组比较无显著性差异($P>0.05$)。非特异性型组70%胃排空延缓, $\text{GET}_{1/2}$ 延长($P<0.05$), $\text{GE}(\%)$ 15 min、30 min与健康对照组比较差别不显著($P>0.05$), 45 min及45 min以后各时间段减低(45 min, $P<0.05$; 60 min, $P<0.05$; 90 min, $P<0.01$; 120 min, $P<0.01$); 外周血SS升高($P<0.05$), MTL, SP, NO与健康对照组比较无显著性差异($P>0.05$)。FD胃排空正常组与健康对照组比较外周血SS升高($P<0.05$), MTL, SP, NO无显著性差异($P>0.05$)。FD胃排空延迟组与健康对照组比较外周血SS, NO升高($P<0.05$), MTL降低($P<0.05$), SP无显著性差异($P>0.05$)。

结论: FD患者有明显的胃动力障碍, 以动力障碍样型和非特异型为明显, 各亚型间存在不同发病机制, 症状分型有利于经验性治疗, 对FD患者进一步行胃排空检测, 有利于明确胃排空情况, 为治疗提供可靠依据。外周血MTL降低、NO含量升高与FD患者胃排空延迟有关。SS, SP与FD的关系有待进一步研究。

唐红卫, 黄裕新, 徐海峰, 高巍, 周润锁, 尚磊, 王庆莉, 高峰, 安晓丽。功能性消化不良患者症状分型、胃排空功能、胃肠激素水平的相关性。世界华人消化杂志 2003;11(11):1715-1719

<http://www.wjgnet.com/1009-3079/11/1715.asp>

0 引言

功能性消化不良(functional dyspepsia, FD)是一常见的征候群, 占消化疾病患者的20-40%, 对患者的生活质量有明显影响^[1, 2], 因此一直是人们研究的热点问题。新

近发表的功能性胃肠道紊乱的罗马Ⅱ分类体系是以症状为基础的诊断标准^[3, 4]。根据罗马Ⅱ分类体系标准^[5-7], FD的诊断标准为在过去的12 mo里, 有顽固的反复发作的上腹部正中疼痛不适, 这些症状至少持续12 wk, 但不一定连续(例如1 wk内仅1 d); 通过内镜证实没有明显的器质性疾病可以解释症状; 也没有明显的迹象表明, 消化不良可以通过排便缓解或同大便的频度或形状的变化有关。该标准还将FD存在的主要症状分为3种亚型: (1)溃疡样消化不良型: 以集中在上腹部的疼痛为主要症状; (2)动力障碍样消化不良型: 以集中在上腹部的非疼痛性不适为主要症状, 包括上腹部饱胀感、早饱、恶心; (3)非特异性消化不良型, 症状不典型, 不完全符合溃疡样或动力障碍样的标准。而将烧心、反酸为主的症状列入胃食管反流性疾病中。然而, FD发病机制目前尚未明确, 我们依据罗马Ⅱ标准测定FD患者胃排空功能及胃肠激素水平并探讨其发病机制及临床意义。

1 材料和方法

1.1 材料 从依次连续就诊的本院门诊及住院患者中随机选取符合罗马Ⅱ标准的FD患者30例, 每个临床亚型10例, 男7例, 女23例, 年龄19-60岁(平均38岁), 病程1-15 a; 挑选健康志愿者10名(男5名, 女5名), 年龄19-53岁(平均40岁)。胃排空检测后, 将患者再分为胃排空延迟组和胃排空正常组。SPECT(单光子发射计算机断层照相机)为法国Sophycamera公司生产的DS7型。胃动素(motilin, MTL)试剂盒为北京东雅生物技术研究所提供, P物质(substance P, SP)和生长抑素(somatostatin, SS)试剂盒为北京海科锐生物技术中心提供, 一氧化氮(nitric oxide, NO)试剂盒为南京建成生物工程研究所提供。

1.2 方法

1.2.1 胃排空检测 受检者均于检查前1 d夜间及检查当日晨禁饮食12 h, 2 wk内未服用任何影响胃肠运动的药物, 如吗丁啉、西沙必利、阿托品等。将 $37\text{MBq}^{99m}\text{Tc}$ 淋洗液加至植酸钠药瓶中, 5 min后取出药液测定其放射性浓度, 准确无误后标记在一个油煎鸡蛋上。试餐成分包括 ^{99m}Tc 植酸钠胶体 37MBq , 油煎鸡蛋一个(50 g), 面包100 g, 植物油20 g, 总热卡为1.531 MJ (366 kCal)。进餐于5 min内完成, 受检者食入试餐后, 即取仰卧位, 将装有低能通用型准直器的SPECT探头视野中心置于受检者上腹部, 将全胃作为“感兴趣区”, 采集放射性计数并显像共60 s, 作为患者进食的总放射性。此后分别于15、30、45、60、90、120 min时采像。然后, 描画胃感兴趣区(region of interest, ROI), 数据传入计算机, 经专用计算机软件处理, 绘制试餐后“时间-胃排空率”曲线, 据此计算胃半排空时间(gastric half emptying time, $\text{GET}_{1/2}$)、各时间点胃排空率 $\text{GE}(\%)$ 。按下式分别计算各时段胃排空率: $\text{GE}(\%) = (\text{C}_{\text{max}} - \text{C}_t / \text{K}) / \text{C}_{\text{max}} \times 100\%$, C_{max} 为胃区最大放射性计数, C_t 为时间t时

胃内放射性计数, K 为时间 t 时的衰变率. 检测期间室内恒温恒湿, 患者在采像间隙可在室内自由走动.

1.2.2 胃肠激素检测 禁饮食 12 h 后, 于清晨 8: 00 时胃排空检测前, 在肘静脉抽取血样 5 mL, 其中 4 mL 静脉血置于 4 °C 预冷的试管内, 每个试管含 100 g/L EDTA- Na_2 100 μL 及抑肽酶 2 000 kU (500 MU/L), 用于 MTL, SP, SS 检测. 另外 1 mL 静脉血直接置于 4 °C 预冷的试管内, 用于 NO 检测. 4 °C 3500 r/min 离心 15 min, 分离血浆、血清于 -70 °C 保存待测. 采用放射免疫法测定 MTL, SP, SS. 采用硝酸还原酶法测定 NO. 按说明严格操作.

统计学处理 数据以 $\bar{x} \pm s$ 标准差表示, 两均数的比较采用 t 检验, 两定量资料间呈线性关系者采用直线相关分析, 两定量资料间呈非线性关系者采用曲线拟合并进行拟合优度检验, 所有结果均由 SPSS 统计专业软件自动得出.

2 结果

2.1 FD 患者胃排空 溃疡样型 FD 患者胃半排空时间($\text{GET}_{1/2}$)、各时间段胃排空率(GE %)与健康对照组比较无显著差别($P > 0.05$), 与动力障碍样型组、非特异性型组比较亦无显著差别($P > 0.05$); 动力障碍样型和非特异性型 FD 患

者 $\text{GET}_{1/2}$ 延长, 15、30 min GE % 与健康对照组比较差别不显著($P > 0.05$); 45 min 及 45 min 以后各时间段 GE % 与健康对照组比较降低(45 min $P < 0.05$; 60 min $P < 0.05$; 90 min $P < 0.01$; 120 min $P < 0.01$); 根据各组各时间段 GE % 所绘制的拟合曲线显示: 溃疡样型组接近正常, 动力障碍样型组和非特异性型组属于缓慢排空型; 动力障碍样型组和非特异性型组虽然无明显差异, 但是二者胃排空曲线并不平行, 后者与前者比较胃排空先快后慢, 并且有 1 例患者存在十二指肠反流现象; 以正常人 $\text{GET}_{1/2}$ 时间为参考, 30 例 FD 患者中, 胃排空延缓 18 例, 占 60 %, 其中, 溃疡样型 4 例, 动力障碍样型 7 例, 非特异性型 7 例(表 1).

FD 患者胃排空率与时间的回归方程: 对照组 $Y = 0.7994t - 1.6971$, $R^2 = 0.9668$, $P < 0.01$; 溃疡样型组 $Y = 0.6815t - 2.2662$, $R^2 = 0.9849$, $P < 0.01$; 动力障碍样型组 $Y = 0.55t - 5.71$, $R^2 = 0.9812$, $P < 0.01$; 非特异性型组 $Y = 0.4828t - 4.8024$, $R^2 = 0.9678$, $P < 0.01$.

2.2 胃肠激素检测结果 各型 FD 患者外周血 SS 升高($P < 0.05$), 而 MTL 降低, 但无统计学差异($P > 0.05$), SP, NO 与健康对照组比较无显著性差异($P > 0.05$); FD 患者各型组间相互比较外周血 MTL, SP, SS, NO 无显著性差异($P > 0.05$, 表 2).

表 1 各型 FD 患者胃半排空时间及不同时间段的胃排空率($n=10$, $\bar{x} \pm s$)

分组	$\text{GET}_{1/2}(\text{min})$	胃排空率 / %					
		15 min	30 min	45 min	60 min	90 min	120 min
健康对照组	61±9	3.5±2.0	19.9±3.2	33.8±6.1	56.3±6.2	75.4±8.4	87.0±10.3
溃疡样型组	73±20	2.5±2.1	17.3±3.2	29.5±5.0	41.8±10.1	62.8±10.2	75.6±11.1
动力障碍样型组	87±28 ^a	1.0±0.6	8.9±5.0	18.4±6.9 ^a	23.9±11.0 ^a	43.8±10.7 ^b	63.0±11.5 ^b
非特异性型组	89±26 ^a	1.7±0.9	10.9±5.8	12.3±9.3 ^a	20.6±11.6 ^a	37.0±13.1 ^b	57.7±15.5 ^b

^a $P < 0.05$, ^b $P < 0.01$ vs 健康对照组.

表 2 各型 FD 患者外周血 MTL, SS, SP, NO 含量的变化($n=10$, $\bar{x} \pm s$)

分组	MTL (ng/L)	SS (ng/L)	SP (ng/L)	NO ($\mu\text{mol/L}$)
健康对照组	457 ± 132	22 ± 12	32 ± 17	39 ± 26
溃疡样型组	349 ± 195	64 ± 34 ^a	33 ± 19	45 ± 36
动力障碍样型组	288 ± 182	68 ± 33 ^a	37 ± 16	50 ± 36
非特异性型组	317 ± 207	85 ± 61 ^a	35 ± 14	52 ± 27

^a $P < 0.05$ vs 健康对照组.

2.3 胃排空与胃肠激素的关系 FD 胃排空延迟组外周血 MTL 降低($P < 0.05$), SS, NO 升高($P < 0.05$), SP 与健康对照组比较无显著性差异($P > 0.05$); FD 胃排空正常组外周血 SS 升高($P < 0.05$), MTL, SP, NO 与健康对照组比较无显著性差异($P > 0.05$); FD 患者胃排空延迟组与胃排空正常组比较, 外周血 MTL 降低($P < 0.05$), NO 升高($P < 0.05$), SS, SP 无显著性差异($P > 0.05$, 表 3).

表 3 FD 患者外周血 MTL, SS, SP, NO 含量的变化($\bar{x} \pm s$)

分组	n	MTL (ng/L)	SS (ng/L)	SP (ng/L)	NO ($\mu\text{mol/L}$)
健康对照组	10	457 ± 132	22 ± 12	32 ± 17	39 ± 26
胃排空正常组	12	509 ± 155	73 ± 43 ^a	33 ± 19	29 ± 18
胃排空延迟组	18	190 ± 54 ^{ab}	72 ± 46 ^a	37 ± 14	63 ± 33 ^{ab}

^a $P < 0.05$ vs 健康对照组; ^b $P < 0.05$ vs 胃排空正常组.

3 讨论

FD 是一常见的临床征候群, 占消化疾病患者的 20-40 %, 对患者的生活质量有明显影响, 因此一直是人们研究的热点问题. FD 发病机制目前尚未明确, 可能涉及多种因素^[8-14]. 多数学者认为胃肠运动功能障碍是 FD 的主要发病机制^[15, 16]. 研究表明 30-80 % 的患者有胃排空延缓, 表现为胃液体和固体或混合餐排空延缓, 多数学者认为固体排空延缓较液体排空延缓常见. 促动力药能促

进胃排空和改善消化不良症状,进一步证明胃肠运动功能障碍是FD的主要病理生理机制^[17-19]。我们研究显示,30例FD患者中,胃排空延缓18例,占60%。其中,溃疡样型4例,动力障碍样型7例,非特异性型7例。提示FD患者有明显胃动力障碍,主要表现为固体食物排空延迟,从而证实了胃排空延缓是FD的重要病理生理机制。并且胃排空延缓与症状无相关性^[20, 21]。我们的研究还发现,根据各组各时间段GE%所绘制的拟合曲线显示:溃疡样型组接近正常,动力障碍样型组和非特异性型组属于缓慢排空型;以上结果表明FD患者存在胃固体食物排空延缓,以动力障碍样型组和非特异性型组为明显,而溃疡样型组虽然40%患者存在胃排空延缓,但是与健康对照组比较差别不显著。同时我们还发现,动力障碍样型组和非特异性型组虽然无明显差异,但是二者胃排空曲线并不平行,后者与前者比较胃排空先快后慢,并且有1例患者存在十二指肠反流现象,表现为胃排空曲线60 min时出现第二波谷。结果提示,FD三个临床亚型存在不同发病机制。因此我们认为,症状分型对FD患者起到初步筛选的作用,有利于经验性治疗。目前认为放射性同位素法是测定胃排空的“金标准”^[22],对FD患者进一步行胃排空检测,有利于明确胃排空情况,为治疗提供可靠依据。

胃肠激素是胃肠运动功能的重要调节因素,尽管许多胃肠激素生理作用已经明确,但胃肠激素与动力障碍性疾病的关系尚未完全阐明。研究发现FD患者多有胃排空延缓,MMCⅢ期减少、缺失,同时各时相血中胃动素(MTL)浓度均低于正常,缺乏MTL分泌高峰^[23-26]。进一步研究证实,FD患者血中NO水平升高,抑制胃排空^[27-29]。我们的研究发现,各型FD患者外周血MTL、NO与健康对照组比较无显著性差异,而胃排空延迟组外周血MTL降低,NO升高,提示MTL、NO外周血含量变化与FD患者胃排空延迟关系密切。有研究^[7]表明FD患者的症状、心理状况与血浆生长抑素(SS)含量明显相关。我们的研究证实,FD患者空腹血浆SS明显高于健康人。提示SS升高与FD发病相关,其机制及作用有待进一步探讨。P物质(SP)与FD之间的关系尚不清楚^[30, 31]。我们的研究证实FD患者空腹血浆SP含量无显著性变化,但胃肠激素的作用方式有:(1)作为肽能神经递质;(2)直接与相应受体结合发挥效应;(3)调节其他神经递质释放和传递;(4)通过迷走神经介导,在中枢和外周水平上对胃运动和胃排空进行精细的调节^[32]。因此SP与FD的关系有待进一步研究。

4 参考文献

- Poitras MR, Verrier P, So C, Paquet S, Bouin M, Poitras P. Group counseling psychotherapy for patients with functional gastrointestinal disorders: development of new measures for symptom severity and quality of life. *Dig Dis Sci* 2002;47: 1297-1307
- Talley NJ, Verlinden M, Jones M. Quality of life in functional dyspepsia: responsiveness of the nepean dyspepsia index and

- development of a new 10-item short form. *Aliment Pharmacol Ther* 2001;15:207-216
- Panganamamula KV, Fisher RS, Parkman HP. Functional (Nonulcer) dyspepsia. *Curr Treat Options Gastroenterol* 2002; 5:153-160
- Monnikes H, Tebbe JJ, Hildebrandt M, Arck P, Osmanoglou E, Rose M, Klapp B, Wiedenmann B, Heymann-Monnikes I. Role of stress in functional gastrointestinal disorders. Evidence for stress-induced alterations in gastrointestinal motility and sensitivity. *Dig Dis Sci* 2001;19:201-211
- Waldum HL. Functional gastrointestinal diseases. *Tidsskr Nor Laegeforen* 2002;122:117
- Nyhlin H. Functional gastrointestinal diseases. More reliable diagnosis using new criteria. Modification required in primary care, however. *Lakartidningen* 2001;98:672-675
- Tang HW, Huang TX, Gao W. Relationship between gastric dynamic abnormality in FD and gastrointestinal hormones. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2001;9:694-697
- Koskenpato J, Farkkila M, Sipponen P. *Helicobacter pylori* and different topographic types of gastritis: treatment response after successful eradication therapy in functional dyspepsia. *Scand J Gastroenterol* 2002;37:778-784
- Li Y, Nie Y, Sha W, Su H. The link between psychosocial factors and functional dyspepsia: an epidemiological study. *Chin Med J (Engl)* 2002;115:1082-1084
- Wilhelmsen I. Somatization, sensitization, and functional dyspepsia. *Scand J Psychol* 2002;43:177-180
- Bouin M, Meunier P, Riberdy-Poitras M, Poitras P. Pain hypersensitivity in patients with functional gastrointestinal disorders: a gastrointestinal-specific defect or a general systemic condition? *Dig Dis Sci* 2001;46:2542-2548
- Talley NJ. *H pylori* and functional dyspepsia. *Gut* 2001;49: 738-739
- Lin X, Chen JZ. Abnormal gastric slow waves in patients with functional dyspepsia assessed by multichannel electrogastrography. *Am J Physiol Gastrointest Liver Physiol* 2001;280: G1370-1375
- Ladabaum U, Minoshima S, Hasler WL, Cross D, Chey WD, Owyang C. Gastric distention correlates with activation of multiple cortical and subcortical regions. *Gastroenterology* 2001;120:369-376
- Aoki S, Haruma K, Kusunoki H, Hata J, Hara M, Yoshida S, Tanaka S, Chayama K. Evaluation of gastric emptying measured with the ¹³C-octanoic acid breath test in patients with functional dyspepsia: comparison with ultrasonography. *Scand J Gastroenterol* 2002;37:662-666
- Tack J, Bisschops R, DeMarchi B. Causes and treatment of functional dyspepsia. *Curr Gastroenterol Rep* 2001;3:503-508
- Wong WM, Wong BC, Hung WK, Yee YK, Yip AW, Szeto ML, Fung FM, Tong TS, Lai KC, Hu WH, Yuen MF, Lam SK. Double blind, randomised, placebo controlled study of four weeks of lansoprazole for the treatment of functional dyspepsia in Chinese patients. *Gut* 2002;51:502-506
- Song YG, He MR, He YP, Zhi FC, Wu BP. Effect of Fluoxetine on mental status and gastric emptying in patients with non-ulcer dyspepsia. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2002;10:490-494
- Holtmann G, Gschossman J, Mayr P, Talley NJ. A randomized placebo-controlled trial of simethicone and cisapride for the treatment of patients with functional dyspepsia. *Aliment Pharmacol Ther* 2002;16:1641-1648
- Cuomo R, Sarnelli G, Grasso R, Bruzzese D, Pumpo R, Salomone M, Nicolai E, Tack J, Budillon G. Functional dyspepsia symptoms, gastric emptying and satiety provocative test: analysis of relationships. *Scand J Gastroenterol* 2001;36: 1030-1036
- Talley NJ, Verlinden M, Jones M. Can symptoms discriminate among those with delayed or normal gastric emptying in dysmotility-like dyspepsia? *Am J Gastroenterol* 2001;96:1422-1428

- 22 Tian F, Sheng JX, Li Y, Wang W. Correlation between symptoms, gastric emptying and electrogastrogram in dysmotility-like dyspepsia. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2002; 10:739-741
- 23 Jonsson BH, Hellstrom PM. Motilin- and neuropeptide Y-like immunoreactivity in a psychophysiological stress experiment on patients with functional dyspepsia. *Integr Physiol Behav Sci* 2000;35:256-265
- 24 Riezzo G, Chiloio M, Russo F, Clemente C, Di Matteo G, Guerra V, Di Leo A. Gastric electrical activity and gastrointestinal hormones in dyspeptic patients. *Digestion* 2001;63:20-29
- 25 Yang CM, Wang JR, Zhang XR, Zhang YH, Mao GP. Effect of swimming on gastrointestinal motility and blood level of motilin in rats. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2001;9:586-587
- 26 Liu WX, Hong G, Fu BY, Jiang RL, Liu ZY. Variation of plasm motilin and gastrointestinal motility in FD patients during interdigestive phase. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2001;9:722-724
- 27 Lefebvre RA. Pharmacological characterization of the nitregric innervation of the stomach. *Verh K Acad Geneesk Belg* 2002; 64:151-166
- 28 Zhao JJ, Wang ZH, Lu R, Luo YH, Fang DC. Role of signal transduction system NO/cGMP in rat model with abnormal rhythm electrogastrogram. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2001; 9:963-965
- 29 Long QL, Wang ZH. Effect of ectogenesis acetylcholine and nitrogen monoxide on stomach electricity rhythm in rats. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2002;10:839-842
- 30 Yi SX, Lin YP, Yan J, Chang XR, Yang Y. Effect of electro-acupuncture on gastric motility, substance P (SP) and motilin (MTL) in rats. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2001;9:284-287
- 31 Gao W, Huang YX, Chen H, Song DY, Wang QL. Regulatory effects of electro-acupuncture at Tsusanli on ir-SP content in rats pituitary gland and peripheral blood and their immunity. *World J Gastroenterol* 2000;6:581-584
- 32 Liu K, Qi QH. Relationship between gastrointestinal motility and gastrointestinal peptides in receptor and post-receptor signal transduction. *Shijie Huaren Xiaohua Zazhi* 2002;10: 1445-1449

ISSN 1009-3079 CN 14-1260/R 2003 年版权归世界胃肠病学杂志社

• 消 息 •

欢迎订阅 2004 年度 World Journal of Gastroenterology®

本刊讯 美国科学情报研究所 (ISI), 2001 年《期刊引用报告》(Journal Citation Reports, JCR®) 报道我国科技期刊 59 种, 其中包括医学领域 3 种, 分别为 WJG® 影响因子 1.445, 中国药理学报英文版影响因子 0.631, 中华医学杂志英文版影响因子 0.108. Science Citation Index- Expanded (SCI-E®) 收录世界领先的胃肠病学和肝病学杂志 44 种, 其中包括 WJG®. Current Contents/Clinical Medicine® (即时目次 / 临床医学) 收录世界领先的 1130 种期刊和书所登载的文章, 社论, 会议摘要, 评论及其他重要信息的完整的书刊目次信息. 其中收录世界领先的胃肠病学和肝病学杂志 36 种, 其中包括 WJG®. Clinical Medicine Citation Index® 收录世界领先的胃肠病学和肝病学杂志 43 种, 其中包括 WJG®. WJG® 由 122 位胃肠病学者组成的编委会, 分布在 65 个国家和地区, 其中包括 53 个国家的胃肠病学会主席. 53 个国家和地区胃肠病学会为 WJG® 的合作伙伴. WJG® 被美国《医学索引 (Index Medicus / MEDLINE)》、美国《化学文摘》(Chemical Abstracts, CA)、荷兰《医学文摘库 / 医学文摘 (EMBASE/Excerpta Medica, EM)》和俄罗斯《文摘杂志》(Abstract Journal, AJ) 收录. 国内被中国科学引文索引, 中国科技论文统计与分析, 世界消化网数据库, 国家级火炬计划项目中国学术期刊综合评价数据库来源期刊. WJG®, 1999 年度, 2000 年度, 2001 年度被评为山西省一级期刊. 中华人民共和国科学技术部, 国科发财字[2001]340 号文件 2001-09-10 关于公布科技期刊方阵名单的通知. 按照期刊方阵入选要求和比例, 经部门推荐、专家评审, 最终从推荐名单中选出科技期刊 716 种进入中国期刊方阵, 其中“双高”期刊 40 种, “双奖”期刊 58 种, “双百”期刊 122 种, “双效”期刊 496 种. WJG® 在众多消化类期刊中唯一进入双百期刊行列. 中国科技信息研究所信息分析研究中心期刊检索报告: 2001 年 WJG® 总被引频次 1844, 影响因子 2.92, 即年指标 0.694, 他引总引比 0.52, 地区分布数 20, 基金和资助论文比例 0.549, 海外作者论文数 0.353, 指标综合加权评分 57.268. WJG® 2004 年月刊, 大 16 开, 256 页 / 期, 定价 50.00 元 / 期, 邮发代号 82-261. E-mail: wjg@wjgnet.com <http://www.wjgnet.com>

(世界胃肠病学杂志社 2002-10-18)



Published by **Baishideng Publishing Group Inc**
7901 Stoneridge Drive, Suite 501, Pleasanton,
CA 94588, USA
Fax: +1-925-223-8242
Telephone: +1-925-223-8243
E-mail: bpgoffice@wjgnet.com
<http://www.wjgnet.com>



ISSN 1009-3079

