

ارزیابی و مقایسه ایمنی و اثربخشی ۵ فیلر هیالورونیک اسید تولید ایران برای اصلاح خطوط خنده (nasolabial folds) با شدت متوسط و شدید

زمینه و هدف: در سال‌های اخیر شرکت‌های متعدد ایرانی، اقدام به تولید فیلرهای هیالورونیک اسید کرده‌اند. این مطالعه مروری به بررسی و مقایسه ایمنی و اثربخشی بالینی ۵ مورد از این محصولات می‌پردازد.

روش اجرا: در بخش اول مطالعه، ایمنی و اثربخشی کلی فیلرهای هیالورونیک اسید مورد مطالعه، برای اصلاح خطوط خنده بر روی ۱۵۰ شرکت‌کننده (سن $44/30 \pm 9/97$ سال) با استفاده از ارزیابی بالینی و دستگاهی در هفته‌های ۲، ۱۲ و ۲۴ بعد از تزریق مورد ارزیابی قرار گرفت. در بخش دوم مقایسه ایمنی و اثربخشی ۵ فیلر هیالورونیک اسید مورد مطالعه با توجه به همین پارامترها انجام شد.

یافته‌ها: به طور کلی، در هفته‌های ۲، ۱۲ و ۲۴ به ترتیب در $60/6\%$ ، $63/3\%$ و $80/16\%$ درصد از شرکت‌کنندگان، یک گرید یا بیشتر کاهش در شدت چین‌های نازولبیال مشاهده شد. در تمامی ویزیت‌ها، متغیر سطح و حجم خطوط نازولبیال و همچنین دانسیته درم در سونوگرافی، بهبود معنی دار نسبت به پایه از خود نشان دادند. در ارزیابی‌های دستگاهی، دو فیلر با غلظت هیالورونیک اسید ۲۴ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر - که یکی از آن‌ها حاوی مانیتول بود - بهترین اثربخشی دستگاهی را نشان داده‌اند درحالی که، در ارزیابی‌های بالینی فیلر حاوی مانیتول به تنها بیهوده‌ترین عملکرد را در کاهش شدت چین‌های نازولبیال از خود نشان داد.

نتیجه‌گیری: فیلرهای هیالورونیک اسید ساخت ایران روشی ایمن و مؤثر برای اصلاح خطوط خنده متوسط تا شدید محسوب می‌شود ولی میزان اثربخشی آنها متفاوت گزارش شده است.

کلیدواژه‌ها: هیالورونیک اسید، فیلر، نازولبیال

دریافت مقاله: ۱۴۰۲/۱۲/۲۸ پذیرش مقاله: ۱۴۰۲/۱۲/۱۰

پوست و زیبایی؛ زمستان ۱۴۰۲، دوره ۱۴ (۴): ۱۹۸-۱۸۹

انیسه صمدی

منصور نصیری کاشانی

آذین آیت‌اللهی

زهرا بیگم موسوی

هستی احمدیان یزدی

علیرضا فیروز*

آزمایشگاه ارزیابی بالینی فرآورده‌های دارویی، آرایشی و بهداشتی (درمال)، مرکز آموزش و پژوهش بیماری‌های پوست و جذام، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران

نویسنده مسئول:

علیرضا فیروز

تهران، خیابان طالقانی، شماره ۴۱۵

پست الکترونیک:

firozali@tums.ac.ir

تعارض منافع: اعلام نشده است.

مقدمه

صورت بدهلیل افزایش سن، اثرات منفی بر سلامت روانی و اجتماعی افراد دارد و می‌تواند منجر به افزایش اضطراب و افسردگی شود^{۱،۲}.

افتادگی صورت (sagging) بدهلیل کاهش چربی‌های عمقی پوست و متعاقب آن کاهش کانتور عضلات در قسمت میانی صورت رخ می‌دهد و می‌تواند منجر به تشکیل خطوط خنده یا همان چین‌های نازولبیال شود^{۳-۷}.

پدیده پیری پوست انسان فرآیندی پیچیده و چندفاکتوری است که منجر به تغییرات زیاد عملکردی و زیبایی می‌گردد^۱. عوامل داخلی (افزایش سن، تغییرات هورمونی، برخی بیماری‌ها مانند اسکلرودرمی و التهابات مزمن که روی تمام ارگان‌های داخلی تأثیرگذار است) و عوامل خارجی از جمله رویارویی با اشعة ماوراء بنفش یا دود سیگار از عوامل مؤثر بر پیری پوست هستند^۲. پیری پوست و کاهش حجم چربی

ساخت کشور ایران در بهبود شدت چین‌های منطقه نازولبیال طراحی و انجام شد. تمامی این فیلرهای این سال‌های ۱۴۰۰ تا ۱۴۰۲ جهت اثبات ایمنی و اثربخشی به مرکز آموزش و پژوهش بیماری‌های پوست و جذام ارجاع شدند و تا تاریخ نگارش این مقاله، ویزیت پیگیری پایانی (۲۶ هفته) خود را به پایان رسانده بودند.^۸

تمامی مطالعات مورد بررسی مطابق با اعلامیه هلسینکی و دستورالعمل‌های عملکرد بالینی خوب (GCP) انجام شده بودند. پروتکل همه مطالعات مورد تأیید کمیته اخلاق در پژوهش‌های بالینی دانشگاه علوم پزشکی تهران قرار گرفته بود و همگی در مرکز ثبت کارآزمایی‌های بالینی ایران (IRCT) به ثبت رسیده بودند.

مشخصات مطالعات و محصولات مورد استفاده در آن‌ها در جدول شماره ۱ آمده است. به دلیل رعایت اصول محترمانگی، نام تجاری فیلر و نام شرکت تولیدکننده در متن مقاله ذکر نشده است.

در تمامی این مطالعات، شرکت‌کنندگان شامل مردان و زنان ۱۸ الی ۶۵ ساله دارای درجات متوسط تا شدید چین نازولبیال براساس معیار آلرگان بودند. معیارهای عدم ورود به مطالعات شامل موارد زیر بود:

- ◆ افراد با سابقه اختلالات خونریزی فعلی یا تحت درمان با درمان ضدانعقاد؛

- ◆ سابقه هرگونه پروسیجر زیبایی (مثل پیلینگ شیمیایی، لیزرهای ابلیتیو یا غیرابلیتیو، RF، درم ابریشن یا بوتاکس) در دو سوم تحتانی صورت در ۳ ماه گذشته؛

- ◆ درمان پیشین با فیلرهای حاوی هیالورونیک اسید در نواحی صورت طی یک سال اخیر و تزریق پرکننده دائمی یا پیوند چربی در منطقه نازولبیال؛
- ◆ وجود هرگونه التهاب، عفونت فعال، زخم قدیمی ترمیم‌نشده و ضایعات پوستی در منطقه نازولبیال؛
- ◆ زنان باردار یا شیرده؛

فیلرهای تزریقی با پایه هیالورونیک اسید از متداول‌ترین روش‌های درمانی برای کاهش ظاهری این خطوط و بازسازی کانتور طبیعی صورت می‌باشند. برخی از این فیلرهای دارای بافت گرانولار هستند و برخی دیگر از فناوری دیگری استفاده می‌کنند که موجب می‌شود قوامی کاملاً صاف و یکنواخت داشته باشند^۹.

به دلیل نیمه‌عمر طبیعی کوتاه فراورده‌های هیالورونیک اسید، ثبت شیمیایی آن توسط فرایнд شبکه سازی و ایجاد اتصالات عرضی (cross linking) انجام می‌شود و معمول‌ترین ماده مورد استفاده در این فرایند ۱,۴-butanediol diglycidyl ether می‌باشد. به وزن مولکولی هیالورونیک اسید و نوع فرآیند و درجه cross linking، مولکول‌های هیالورونیک اسید اصلاح شده به فراورده‌ای ویسکوز و نامحلول تبدیل می‌شوند که به عنوان فیلر پوستی قابل استفاده است. این ویژگی‌های رئولوژیک، همچنین خصوصیات فیزیکی، اثرات بالینی و ماندگاری فیلر هیالورونیک را تعیین می‌کند^{۱۰}.

اثربخشی فیلرهای cross linked برای اصلاح خطوط متوسط و شدید در منطقه نازولبیال در مطالعات متعددی ارزیابی و گزارش شده است. مقیاس ارزیابی، عمدتاً گریدینگ ۵ امتیازی فتونومریک آلرگان بوده است که بهبود در آن تا ۶-۱۲ ماه بعد از تزریق در مطالعات نشان داده شده است^{۱۱ و ۱۲}.

در سال‌های اخیر شرکت‌های متعددی در داخل کشور اقدام به تولید فیلرهای بر پایه هیالورونیک کرده‌اند. این مطالعه مروری به بررسی و مقایسه ایمنی و اثربخشی بالینی ۵ مورد از این محصولات پرداخته است.

روش اجرا

این مطالعه مروری، جهت بررسی و مقایسه‌ای ایمنی و اثربخشی پنج نوع فیلر هیالورونیک اسید

جدول ۱: مشخصات مطالعات و محصولات مورد استفاده در آن‌ها

نام	ترکیبات	مقدار هیالورونیک اسید در ۱ میلی لیتر	کراس لینک لیدوکائین شرکت کنندگان	تعداد سن	نسبت زنان برای هر نفر (اسی‌سی)	میانگین حجم تزریق	فیلر
۱/۵۶	۹۰	۴۳/۸۳±۹/۴۶	۳۰	خیر	بله	۲۵ میلی گرم	۱ هیالورونات سدیم فسفات بافر سالین
۱/۹	۹۰	۴۳/۸۳±۹/۴۶	۳۰	بله	بله	۲۴ میلی گرم	۲ هیالورونیک اسید، بافر فسفات
۱/۷۲	۷۳/۳	۴۹/۶±۱۰/۴۵	۳۰	بله	بله	۲۴ میلی گرم	۳ هیالورونیک اسید، بافر فسفات و مانیتول
۱/۴۸	۸۰	۴۳/۳۶±۱۱/۵۵	۳۰	خیر	بله	۲۰ میلی گرم	۴ هیالورونیک اسید، بافر سالین
۱/۵	۸۶/۷	۴۴/۱۳±۶/۷۸	۳۰	بله	بله	۲۰ میلی گرم	۵ هیالورونیک اسید، بافر سالین

آنالیز آماری

اثربخشی کلی فیلرهای براساس پارامترهای ارزیابی شده در ۱۵۰ نفر شرکت کننده ۵ مطالعه انجام شد. برای مقایسه متغیرهای کمی در جلسات قبل و بعد از مداخله از آزمون Repeated measure Anova Friedman یا معادل ناپارامتری آن یعنی آزمون Friedman استفاده شد. برای مقایسه فیلرهای تغییرات هر پارامتر کمی در هر یک از ویزیت‌های ۲، ۱۲ و ۲۴ هفته نسبت به مقادیر پایه محاسبه شد و سپس به کمک آزمون مقایسه میانه‌ها (Median Test) مورد مقایسه قرار گرفت. در تمامی آنالیزها مقدار $P < 0.05$ از نظر آماری معنی دار تلقی شد.

یافته‌ها

بخش اول: ایمنی و اثربخشی کلی فیلرهای هیالورونیک اسید مورد مطالعه
آنالیزهای این مطالعه مروری، بر روی ۱۵۰ شرکت کننده (۱۲۶ زن و ۱۸ مرد) با میانگین سنی ۴۴/۳۰، انحراف معیار ۹/۹۷ و دامنه سنی ۲۵ تا ۶۵ سال انجام شد. در ۳۷ نفر از شرکت کنندگان تزریق به کمک کانولا (گیج ۲۵) و در سایرین تزریق با سوزن (گیج ۲۷) انجام شد. به طور کلی در هفت‌های ۲، ۱۲ و ۲۴ پس از تزریق

- افراد مبتلا به اختلالات تشنجی کنترل نشده، نارسایی‌های شدید قلبی، پوروفیری، عفونت‌های مکرر استرپتوکوکی یا افرادی که مستعد به تشکیل اسکار هیپرتروفیک بودند و

- افراد دارای حساسیت مفرط به مواد تشکیل دهنده ژل یا پروتئین باکتری گرم مثبت. شرکت کنندگان تمامی مطالعات یک جلسه تزریق با ۱-۲ میلی لیتر فیلر با سوزن ۲۷ یا کانولای ۲۵ بنا به تشخیص پزشک معالج در هر دو منطقه نازولبیال دریافت کردند.

قبل از تزریق و ۲، ۱۲ و ۲۴ هفته بعد از آن از صورت بیمار با شرایط ثابت عکس گرفته شد و شدت چین‌های نازولبیال توسط یک نفر پزشک آموخته دیده مستقل امتیازدهی شد. در این جلسات همچنین، از VisioFace صورت بیمار به کمک دوربین دستگاه نازولبیال عکس‌برداری و حجم، عمق و سطح چین‌های نازولبیال (میانگین نازولبیال راست و چپ) اندازه گیری و ثبت شد. همچنین قبل از تزریق و ۲ و ۱۲ هفته پس از آن، شاخص‌های اولتراسونوگرافیکی در منطقه نازولبیال راست برای بیمار ثبت گردید. میزان رضایت بیمار از درمان در جلسات پیگیری توسط مقیاس visual analogous scale (۰-۱۰) مورد ارزیابی قرار گرفت و عوارض جانبی ثبت شد.

تحمل‌پذیر است. میانه رضایت شرکت‌کنندگان از درمان در ویزیت‌های ۲، ۱۲ و ۲۴ هفته پس از درمان، به ترتیب ۸، ۷ و ۱۰ از ۱۰ با حداقل ۰ و حداکثر ۱۰ بود که به معنای «رضایت مناسب» از پروسه درمان است.

عوارض جانبی: در مجموع ۱۵۰ تزریق ۹۲ مورد عارضه جانبی خفیف تا متوسط شامل تورم، درد طول کشیده منطقه تزریق، قرمزی، کبودی، خشکی پوست، خارش، سرد رد و تجمع ژل مشاهده یا گزارش شد. شایع‌ترین عوارض به ترتیب عبارت بودند از تورم ۲۲ (درصد)، قرمزی ۱۴ (درصد) و کبودی ۸ (درصد).

بخش دوم: مقایسه ایمنی و اثربخشی فیلرهای هیالورونیک اسید مورد مطالعه

از نظر مقایسه شدت چین‌های نازولبیال براساس معیار آرگان، در هفته ۲ و ۲۴ فیلر شماره ۳ (حاوی ۲۴ میلی‌گرم هیالورونیک اسید شبکه‌ای شده و مانیتول) اثربخشی بهتری نسبت به سایر فیلرهای از خود نشان داد که از نظر آماری معنادار گزارش شد ($P<0.05$). بین میزان بهبودی در سایر فیلرهای تفاوت

بینه‌تر ترتیب در ۶/۸۰٪، ۳/۶۳٪ و ۶/۶۰٪ از شرکت‌کنندگان، یک گرید یا بیشتر کاهش در شدت چین‌های نازولبیال مشاهده شد. همچنین میانه شدت پین‌های نازولبیال از ۲ (۲-۳) در ویزیت پایه، به ترتیب به ۱ (۰-۳)، ۱ (۰-۳) و ۱/۵ (۰-۳) در هفت‌های ۲، ۱۲ و ۲۴ کاهش یافت که از نظر آماری معنادار گزارش شد ($P<0.05$).

در تمامی ویزیت‌های پیگیری، متغیر سطح و حجم چین‌های نازولبیال، کاهش معنی‌دار نسبت به پایه، از خود نشان داد، در حالی که تغییرات عمق چین‌ها تنها تا هفته ۱۲ معنادار بود ($P<0.01$). اکودانسیتی لایه درم نیز در هر دو ویزیت ۲ و ۲۴ هفته افزایش معنادار نشان داد ولی در پارامتر ضخامت درم در هیچ یک از ویزیت‌ها تغییر معنادار نسبت به پایه مشاهده نشد (جدول ۲).

میانه درد شرکت‌کنندگان به‌طور کلی در تمامی مطالعات استخراج شده، ضمن تزریق ۳ از ۱۰ برآورد شد که نشان می‌دهد پروسه درمانی با ژل نسبتاً

جدول ۲: تغییرات پارامترهای بیوفیزیکی چین‌های نازولبیال و همچنین پارامترهای سونوگرافی در هفت‌های ۲، ۱۲ و ۲۴ پس از تزریق فیلر هیالورونیک اسید.

P	P	P	میانه (دامنه) هفته ۲۴	میانه (دامنه) هفته ۱۲	P	میانه (دامنه) پایه	میانه (دامنه) هفته ۲	P	پارامترهای بیوفیزیکی
۰/۰۷	<0.01	<0.01	۹/۵ (۷-۱۷/۵۰)	۱۰ (۷-۱۴/۵۰)		۱۰ (۷/۵-۱۶)	۹/۵ (۷/۵-۱۸)		عمق چین
<0.01	<0.01	<0.01	(۰/۳۳-۱۷/۱۹)	(۰/۳۳-۱۶/۱۰)		(۰/۳۲-۱۵/۹۹)	(۰/۸۹-۱۸/۵)		نازولبیال (پیکسل)
			۲/۴۴	۲/۴۷		۲/۷۱	۴/۲۲		سطح چین نازولبیال ۲ (پیکسل)
<0.01	<0.01	<0.01	(۲/۸۱-۲۰/۱۵۶)	(۲/۸۱-۱۹۸/۰۲)		(۲/۹۴-۱۷۷/۵۲)	(۷/۹۰-۲۷۷/۳۵)		حجم چین نازولبیال ۳ (پیکسل)
			۲۶/۴۱	۲۶/۴۱		۳۰/۷۸	۴۳/۲۱		
۰/۲۲۲			۱۴۲۲ (۷۱۱-۲۱۸۸)	-		۱۴۷۶ (۶۷۲-۲۶۸۸)	(۷۵۸-۶۱۷۲)		ضخامت درم (میکرومتر)
<0.01	-	<0.01	(۱۱/۲۹-۷۸/۳۶)	-		(۱۱/۱۰-۶۰/۷۸)	(۸/۷۵-۶۳/۳۹)		دانسیتی درم
			۲۸/۷۱			۳۰/۳۵	۲۸/۷۱		

توضیح: تمام مقادیر به صورت میانه (دامنه) گزارش شده است و هر P تا ۳، به ترتیب مقایسه نتایج پایه با هفته ۱۲، ۲ و ۲۴ است.

بحث

فیلرهای هیالورونیک اسید پس از بوتولینوم نوروتوکسین‌ها، دومین درمان زیبایی مورد استفاده در ایالات متحده آمریکا محسوب می‌شوند و خطوط نازولبیال معمول‌ترین منطقه تزریق فیلرهای پوستی گزارش شده‌اند.^{۱۳}

در مطالعه حاضر، در ۸۰-۶۰ درصد از شرکت‌کنندگان در هفته‌های ۲ و ۱۲ و ۲۴ پس از تزریق فیلر، یک درجه یا بیشتر بهبود در شدت چین‌های نازولبیال مشاهده شده است. همچنین ۲۴ پارامترهای بیوفیزیکی خطوط نازولبیال تا هفتۀ ۲۴ کاهش معنی‌داری را نسبت به مقادیر پایه نشان می‌دهند. به طور کلی پاسخ به درمان (درصد افراد با یک گرید آلرگان یا بیشتر، بهبود در شدت چین‌های نازولبیال) پس از تزریق فیلرهای مختلف هیالورونیک اسید، بین ۴۵-۸۱ درصد گزارش شده است.^{۱۴}

همچنین در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۱۹ در کشور چین بر روی دو فیلر مشابه انجام شد، در ماه ششم پس از تزریق در ۶۸/۷۰ و ۵۲/۱۷ درصد از شرکت‌کنندگان یک گرید آلرگان یا بیشتر بهبود در شدت چین‌های نازولبیال مشاهده شد که مشابه نتایج بهدست آمده در مطالعه حاضر می‌باشد.^{۱۵} افزایش اکودانسیتۀ لایه درم در هفته‌های اول احتمالاً به دلیل وجود فیلر در ناحیه تزریق و در هفتۀ ۲۴ مربوط به فرایندهای بازسازی و تکثیر الیاف استحکامی پوست مانند کلژن و الاستین می‌باشد.

براساس شواهد، شایع‌ترین عوارض فیلرهای هیالورونیک اسید شامل تورم {شیوع ۴۰/۷ (۶۲/۱)-۲۲/۳}، قرمزی {شیوع ۴/۵ (۱/۱-۱۵/۹)} و کبودی {شیوع ۱۰/۸ (۳/۲-۳۰/۶)} است.^{۱۶} عوارض شایع ثبت شده در این مطالعه نیز از نظر نوع و شیوع با این مطالعه مشابهت دارند.

معنadar آماری مشاهده نشد. همچنین در هفته ۱۲ اختلاف معنadarی بین فیلرها مشاهده نشد.

نتایج مربوط به پارامترهای بیوفیزیکی چین‌های نازولبیال نشان می‌دهد که در هفته ۲، ۱۲ و ۲۴ پس از تزریق، بهبودی در متغیرهای عمق، سطح و حجم در فیلر شماره ۲ و ۳ در مقایسه با سه فیلر دیگر از نظر آماری قابل توجه‌تر است ($P < 0.05$) (شکل ۱).

بین میزان بهبودی در سایر فیلرها تفاوت معنadar آماری مشاهده نشد. همچنین مقایسه پارامترهای سونوگرافی تفاوت معنadarی را بین گروه‌ها نشان نداد. میانه میزان رضایتمندی شرکت‌کنندگان از پرسوه درمان در فیلرهای ۱ تا ۵ به ترتیب، ۷، ۹، ۹ و ۵ از ۱۰ با حداقل ۰ و حداکثر ۱۰ بوده است. همچنین میانه درد ضمن درمان در ۵ به فیلر به ترتیب $3/8$ ، $1/96$ ، $4/66$ و $4/66$ از ۱۰ گزارش شده است. در هر دو پارامتر فیلرهای ۲ و ۳ نتایج رضایت‌بخش‌تری نسبت به سایر فیلرها داشته‌اند که از نظر آماری معنadar است ($P < 0.05$).

عوارض جانبی: مقایسه نوع و شیوع عوارض جانبی در ۵ مطالعه نشان می‌دهد که بیشترین تعداد عوارض جانبی گزارش شده مربوط به فیلر ۲ و کمترین آن مربوط به فیلر ۴ می‌باشد (جدول ۳).

جدول ۳: تعداد عوارض جانبی ثبت‌شده به تفکیک هر مطالعه.

	فیلر ۱	فیلر ۲	فیلر ۳	فیلر ۴	فیلر ۵
تورم	۲	۰	۵	۲۶	۰
سردرد	۱	۰	۱	۱	۰
درد طول کشیده	۲	۰	۱	۵	۰
منطقه تزریق	۱	۰	۳	۵	۱۲
قرمزی	۲	۰	۱	۱	
خشکی پوست	۵	۰	۲	۳	۲
کبودی	۲	۱	۰	۰	۰
خارش	۲	۴	۱	۰	۱
تجمع ژل					



شکل ۱: مقایسه عمق (۱-الف)، سطح (۱-ب) و حجم (۱-ج) چین‌های نازولبیال در هفته‌های ۲، ۱۲ و ۲۴ پس از تزریق ۵ فیلر هیالورونیک اسید.

توجیه کند؛ هرچند ممکن است این افزایش میانگین تزریق به شیع بیشتر شرکت‌کنندگان با گردید^۳ (شدید) آنگان در این مطالعات مرتبط باشد.

پنج مطالعه‌ای که در این مقاله مورد ارزیابی و مقایسه قرار گرفته‌اند همگی در شرایط یکسان بالینی و آزمایشگاهی طراحی و اجرا شده‌اند. پزشکان تزریق کننده و ارزیاب، دستگاه‌های مورداستفاده در ارزیابی‌های عینی و اپراتورهای آن‌ها در ۵ مطالعه کاملاً یکسان بوده‌اند و این مشابهت کمک می‌کند تا تنها متغیر فراورده، در این مطالعه مورد ارزیابی قرار گیرد. با این حال قابل توجه است که وزن مولکولی و سایز پارتیکل هیالورونیک اسید، روش کراس‌لینک و غلظت هیالورونیک اسید در فراورده، از مواردی هستند که در آثربخشی بالینی و ماندگاری درمان نقش عمده‌ای دارند^{۲۲}. یکی از محدودیت‌های ما در این مطالعه مروری عدم دسترسی به اطلاعات جزئی فرمولاسیون محصولات با توجه به مقررات درون سازمانی شرکت‌ها بود. با توجه به جمیع موارد این مقاله برای اولین بار گزارشی جامع از ایمنی و اثربخشی فیلرهای هیالورونیک ساخت ایران ارائه می‌دهد که حاکی از اثربخشی و ایمنی مناسب این محصولات است. با توجه به افزایش شرکت‌های تولیدکننده داخلی ممکن است ادامه این مطالعه با تعدادی بیشتری از فیلرهای تزریقی هیالورونیک اسید داخلی قابل انجام باشد.

در قسمت مقایسه فراورده‌های هیالورونیک اسید، دو محصولی که بهترین اثربخشی دستگاهی (objective) را نشان داده‌اند شامل فیلر شماره ۲ (فیلر هیالورونیک اسید crosslinked به کمک BDDE با غلظت ۲۴ میلی‌گرم در هر میلی‌لیتر) و فیلر شماره ۳ (فیلر هیالورونیک اسید polydensified با غلظت ۲۴ میلی‌گرم در هر میلی‌لیتر به اضافه مانتیول) بودند. این در حالی است که در ارزیابی‌های بالینی (subjective) فیلر شماره ۳ به تنها‌ی بہترین عملکرد را در کاهش شدت چین‌های نازولبیال از خود نشان داد.

مانیتول با ویژگی‌های آنتی‌اکسیدانی و آبرسانی مناسب یک مکمل ایده‌آل برای استفاده ترکیبی در فیلرهای هیالورونیک اسید است^{۱۷}. مانیتول سرعت تحریب مولکول‌های هیالورونیک اسید را کاهش می‌دهد^{۱۸} و التهاب موضعی پس از تزریق را کنترل می‌نماید که هر دو مورد می‌توانند منتج به بهبود نتایج کوتاه و بلندمدت فیلرهای تزریقی شوند^{۱۹}. دو مطالعه‌ای که اثربخشی بالینی و دستگاهی یک فیلر هیالورونیک ساده و یک فیلر ترکیبی هیالورونیک و مانیتول را مورد مقایسه قرار دادند، هر دو اثرات مناسب‌تر فیلر ترکیبی را گزارش کرده‌اند^{۲۰ و ۲۱}.

گذشته از این، نکته‌ای که قابل توجه است میانگین حجم تزریق در هر شرکت‌کننده است که در مورد فیلرهای شماره ۲ و ۳، بالاتر از سایر فیلرهای است و این نکته نیز ممکن است اثربخشی بهتر محصولات را

References

- Rabe JH, Mame lak AJ, McElgunn PJ, et al. Photoaging: mechanisms and repair. *J Am Acad Dermatol* 2006; 55: 1-19.
- Singh M, Griffiths CE. The use of retinoids in the treatment of photoaging. *Dermatol Ther* 2006; 19: 297-305.
- Gupta MA, Gilchrest BA. Psychosocial aspects of aging skin. *Dermatol Clin* 2005; 23:643-48.
- Cox SE, Finn JC. Social implications of hyperdynamic facial lines and patient satisfaction outcomes. *Int Ophthalmol Clin*. 2005;45:13-24.
- Gierloff M, Stöhring C, Buder T, et al. Aging changes of the midfacial fat compartments: A computed tomographic study. *Plast Reconstr Surg* 2012; 129:263-73.

6. Le Louarn C, Butchia D, Buis J. Structural aging: the facial recurve concept. *Aesthetic Plast Surg* 2007; 31:213-18.
7. Ezure T, Amano S. Involvement of upper cheek sagging in nasolabial fold formation. *Skin Res Technol* 2012;18:259-64.
8. Baumann LS, Shamban AT, Lupo MP, et al. JUVEDERM vs. ZYPLAST Nasolabial Fold Study Group. Comparison of smoothgel hyaluronic acid dermal fillers with cross-linked bovine collagen: a multicenter, double-masked, randomized, within-subject study. *Dermatol Surg*. 2007; 33:S128-S35.
9. Borrell M, Leslie DB, Tezel A. Lift capabilities of hyaluronic acid fillers. *J Cosmet Laser Ther* 2011;13:21-7.
10. Braccini F, Fanian F, Garcia P, et al. Comparative clinical study for the efficacy and safety of two different hyaluronic acid-based fillers with Tri-Hyal versus Vycross technology: A long-term prospective randomized clinical trial. *J Cosmet Dermatol* 2023;22:473-85.
11. Lupo MP, Smith SR, Thomas JA, et al. Effectiveness of Juvéderm ultra plus dermal filler in the treatment of severe nasolabial folds. *Plast Reconstr Surg* 2008; 121:289-97.
12. Pinsky MA, Thomas JA, Murphy DK, et al. Juvéderm vs. Zyplast Nasolabial Fold Study Group. Juvéderm injectable gel: a multicenter, double-blind, randomized study of safety and effectiveness. *Aesthet Surg J*. 2008;28:17-23.
13. American Society for Aesthetic Plastic Surgery (ASAPS). Cosmetic surgery national data bank statistics 2014. Available at: <http://www.surgery.org/sites/default/files/2014-Stats.pdf>, accessed 10 March 2023.
14. Maloney, M. M. "Is Juvederm Ultra Plus Effective For Treatment of Nasolabial Fold Wrinkles Over A One Year Period." (2016).
15. Dai X, Li L, Peterson W, Baumgartner RR, Huang J, Baer-Zwick A, Hoeller S, Ivezic-Schoenfeld Z, Prinz M. Safety and effectiveness of hyaluronic acid dermal filler in correction of moderate-to-severe nasolabial folds in Chinese subjects. *Clin Cosmet Investig Dermatol* 2019 14;12:57-62.
16. Colon J, Mirkin S, Hardigan P, et al. adverse events reported from hyaluronic acid dermal filler injections to the facial region: A systematic review and meta-analysis. *Cureus* 2023 29;15:e38286.
17. Belda JI, Artola A, García-Manzanares MD, et al. Hyaluronic acid combined with mannitol to improve protection against free-radical endothelial damage: Experimental model. *J Cataract Refract Surg* 2005; 31:1213-218.
18. Hinsenkamp A, Ézsiás B, Pál É, et al. Crosslinked Hyaluronic acid gels with blood-derived protein components for soft tissue regeneration. *Tissue Eng Part A* 2021; 27:806-20.
19. André P, Villain F. Free radical scavenging properties of mannitol and its role as a constituent of hyaluronic acid fillers: a literature review. *Int J Cosmet Sci* 2017; 39:355-60.
20. Turlier V, Rouquier A, Black D, Josse G, et al. Assessment of the clinical efficacy of a hyaluronic acid-based deep wrinkle filler using new instrumental methods. *J Cosmet Laser Ther* 2010;12:195-202.
21. Kim BW, Moon IJ, Yun WJ, et al. A randomized, evaluator-blinded, split-face comparison study of the efficacy and safety of a novel Mannitol containing Monophasic Hyaluronic acid

- dermal filler for the treatment of moderate to severe nasolabial folds. Ann Dermatol. 2016; 28:297-303.
22. Kablik J, Monheit GD, Yu L, et al. Comparative physical properties of hyaluronic acid dermal fillers. Dermatol Surg 2009;35:302-12.

Clinical safety and efficacy assessment of 5 Iranian hyaluronic acid-based dermal fillers for improvement of moderate to severe nasolabial folds

Aniseh Samadi, MD
Mansour Nassiri Kashani, MD
Azin Ayatollahi, MD
Zahrabeigom Moosavi, MD
Hasti Ahmdian Yazdi
Alireza Firooz, MD*

Clinical Evaluation Laboratory of Pharmaceutical, Cosmetic and Health Products, Center for Research and Training in Skin Disease and Leprosy, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Received: Feb 29, 2024

Accepted: Mar 18, 2024

Pages: 189-198

Background and Aim: Recently, many Iranian companies have started manufacturing hyaluronic acid based dermal fillers. Current review aimed to assess and compare the clinical safety and efficacy of 5 Iranian hyaluronic acid based dermal fillers.

Methods: The first part of the study reported, the overall safety and efficacy of 5 Iranian hyaluronic acid based dermal fillers for improvement of nasolabial folds in 150 participants (age 44.30 ± 9.97 years) using clinical and objectives assessment methods. In the second part, we performed a comparative study among 5 tested dermal fillers.

Results: Generally, at weeks 2, 12, and 24, 80.6%, 63.3%, and 60.66% of the participants, showed one grade or more improvement in the severity of nasolabial folds respectively. In all visits, the nasolabial folds biophysical parameters as well as the echo density dermis improved significantly compared to baseline. In comparative study, two fillers with the hyaluronic acid concentration of 24 mg/ml, showed the best objective efficacy, while in clinical evaluations, the filler containing mannitol has the best performance in reducing the severity of nasolabial folds showed.

Conclusion: Iranian hyaluronic acid based dermal fillers showed different levels of safety and efficacy for improvement of moderate to severe nasolabial folds, with efficacy.

Keywords: hyaluronic acid, filler, nasolabial

Corresponding Author:
Alireza Firooz, MD

No. 415, Taleghani Ave., Tehran, Iran
Email: firozali@tums.ac.ir

Conflict of interest: None to declare