

Læge Birgitte Haargaard:



Childhood cataract in Denmark: Incidence and risk factors

Ph.d.-afhandlingen er udført under min ansættelse på Statens Serum Institut, Afdeling for Epidemiologisk Forskning.

Formålet med dette populationsbaserede kohortestudium var at undersøge forekomsten af børnekatarakter i Danmark over de sidste 20 år, den ætiologiske fordeling og kliniske manifestation af kongenit/infantil katarakt samt risikofaktorer for kongenit/infantil katarakt.

Forekomsten af kongenit/infantil og af complicata katarakt fandtes stabil i hele undersøgelsesperioden, hvilket indikerer, at risikofaktorerne for disse sygdomme har været stort set uændrede. Eneste undtagelse var forekomsten af undergruppen af traumatisk katarakt, der faldt markant hos drenge. Blandt de i alt 1.027 populationsbaserede kongenit/infantil katarakttilfælde fandtes overordnet ingen kønsforskel, 64% havde bilateral katarakt og 71% havde isoleret katarakt. De fleste af tilfældene var idiopatiske og disse udgjorde 87% af de unilaterale tilfælde og 50% af de bilaterale. Som væsentligste risikofaktor fandtes lav fødselsvægt (<2.000 g), som var associeret med en over 10 gange forøget risiko for at udvikle bilateral katarakt, men ikke unilateral katarakt. Dette indikerer, at de to forskellige manifestationer af sygdommen har hver deres ætiologi.

Det indsamlede materiale udgør et unikt grundlag for fremtidige studier af bl.a. behandlingen af børn med kongenit/infantil katarakt gennem tiderne, samt af forekomsten af postoperative langtidskomplikationer og af synsevnen på sigt.

Forf.s adresse: Vangeledet 51, DK-2830 Virum. E-mail: birgitte@haargaard.dk; bgd@ssi.dk
Forsvaret finder sted den 8. oktober 2004, kl. 14.00, i foredragssalen, bygning 43, Statens Serum Institut, Artillerivej 5, 2300 København S.
Bedømmere: Jonathan Holmes, USA, cand.scient. Mette Madsen og Thomas Olsen.
Vejledere: Mads Melbye, Hans Callø Fledelius og Thomas Rosenberg.

Klinisk assistent Berit Thornvig Jensen:

Physiologic and pathophysiologic aspects of QT dynamics – Studies in healthy subjects and patients with acute myocardial infarction

Undersøgelserne, der danner baggrund for denne ph.d.-afhandling er gennemført på Helsingør Sygehus, Medicinsk Afdeling, Amtssygehuset i Gentofte, Kardiologisk Afdeling samt på Københavns Universitet, Medicinsk Fysiologisk Institut.

Ph.d.-afhandlingens formål var at afklare fysiologiske for-

hold ved mål for QT-dynamik og evaluere deres rolle i risikostratificering efter akut myokardieinfarkt. Den første undersøgelse var baseret på tre gentagne 24-timers Holter-optagelser fra 20 raske individer, og viste at QT-dynamik kan bestemmes automatisk og på en slag til slag-basis med god reproducerbarhed.

Det andet studie var baseret på 2-timers Holter-optagelser under kontrol, betablokade, atropin og dobbelt blokade hos 11 raske individer. En ny risikomarkør VR, defineret som ratioen mellem QT- og RR-variabiliteten var forøget under parasympatisk blokade. QT- og RR-dynamikken udviste samvariation ved frekvenser under 0,01 Hz, men var uafhængige ved hurtigere frekvenser. Atropin reducerede samvariationen, hvorimod betablokade ingen indflydelse havde.

Det tredje studie var baseret på 24-timers Holter-optagelser fra 311 konsekutive patienter i den tidlige fase efter et akut myokardieinfarkt. Patienterne blev fulgt gennem tre år, og under opfølgingsperioden var der 70 dødsfald. VR var bedre end de øvrige mål for QT-dynamik og havde uafhængig prediktiv værdi for total-, hjerte- og pludselig hjertedød, når den blev kombineret med konventionelle risikomarkører efter myokardieinfarkt.

Konklusionen på dette ph.d.-studie er, at VR har en potentiel plads i risikostratificeringen efter myokardieinfarkt, og den gode reproducerbarhed understøtter dette.

Forf.s. adresse: Plantagevej 42, DK-2820 Gentofte
E-mail: berit@mfi.ku.dk
Forsvaret finder sted den 8. oktober 2004 kl. 14.30 Helsingør Sygehus Plan 6.
Bedømmere: Niels Henry Secher, Mogens Møller og Hanne Elming.
Vejledere: Jørgen Kanfers, Niels-Henrik Holstein-Rathlou og Christian Torp-Pedersen.

Biokemiker Karin Nielsen:

Identification of mechanisms involved in β -cell maturation and in IL-1 β -induced β -cell toxicity

Formålet med dette ph.d.-studium, som er udført på Steno Diabetes Center, var 1) at undersøge følsomheden af IL-1 β under β -cellemodning, 2) at karakterisere de pathways, som er involveret i den erhvervede IL-1 β -følsomhed og deres betydning for β -celledestruktion og 3) at analysere hvorvidt denne følsomhed er afhængig af ekspresionen af transkriptionsfaktorerne Pdx-1 og/eller Nkx6.1. Vi fandt en erhvervet følsomhed over for IL-1 β under modningen af en glukagonproducerende pre- β -cellefænotype (NHI-glu) til en insulinproducerende β -cellefænotype (NHI-ins). Bevis for dette fandt vi også i proteom- og transkriptomanalyserne, da vi identificerede proteiner/transkripter, som er involveret i de pathways, der kunne forklare den øgede toksiske effekt af IL-1 β i β -cellen i forhold til pre- β -cellen. Derudover viste funktionelle studier, at induceret Pdx-1- og især Nkx6.1-ekspresion er associeret med øget IL-1 β -følsomhed.