

영남대학교 의과대학 내과학교실, 호흡기-알레르기내과
이 관 호

Nutritional Assessment in Patients with Chronic Obstructive Pulmonary Disease

Kwan-Ho Lee, M.D., Ph.D.

Pulmonary and Allergic Division, Department of Internal Medicine, Yeungnam University College of Medicine, Daegu, Republic of Korea

서 론

만성폐쇄성폐질환과 체중감소와의 관계는 19세기 이후 밝혀졌으며, 1960년대에 만성폐쇄성폐질환 환자에서 체중감소가 수명감소와 관계있다는 것이 밝혀졌다¹. 만성폐쇄성폐질환에서 체중감소는 폐기능을 감소시키고 폐동맥고혈압과 폐성심을 유발하는 것 외에도, 신체활동을 제약하고, 삶의 질을 감소시키며, 수명을 단축시킨다(Figure 1)². 만성폐쇄성폐질환에서 체중감소와 수명단축과의 관계는 폐기능과는 독립적인 상관관계가 있다(Figure 2)²³.

만성폐쇄성폐질환의 치료는 기관지확장제, 스테로이드, 항생제와 같은 약물치료와 산소치료가 중심이었으며 체중감소에 대한 영양치료에 대해서는 관심이 적었다.

최근 만성폐쇄성폐질환에서 폐재활 치료와 함께 체중감소에 대한 치료의 필요성과 중요성이 대두되고 있다. 그러나 많은 호흡기질환 전문가들조차도 만성폐쇄성폐질환에서 영양치료가 체중을 증가시킬 뿐만 아니라 감염을 감소시키고, 삶의 질을 향상시키며, 사망률을 감소시키고³, 호흡부전으로 인한 기계 환기의 필요성을 감소시킬 수 있다⁴는 인식을 잘 못하고 있는 것 같다.

이에 만성폐쇄성폐질환에서 체중감소의 원인, 영양평가방법, 영양치료 원칙에 관하여 알아보려고 한다.

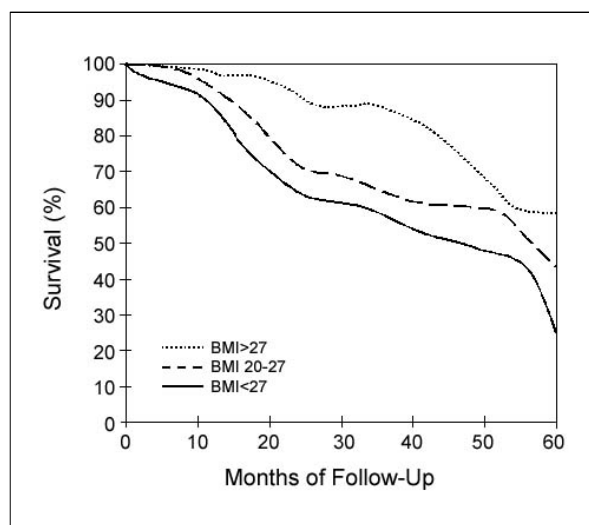


Figure 1. Survival curves for patients with COPD by body mass index(kg/m²).

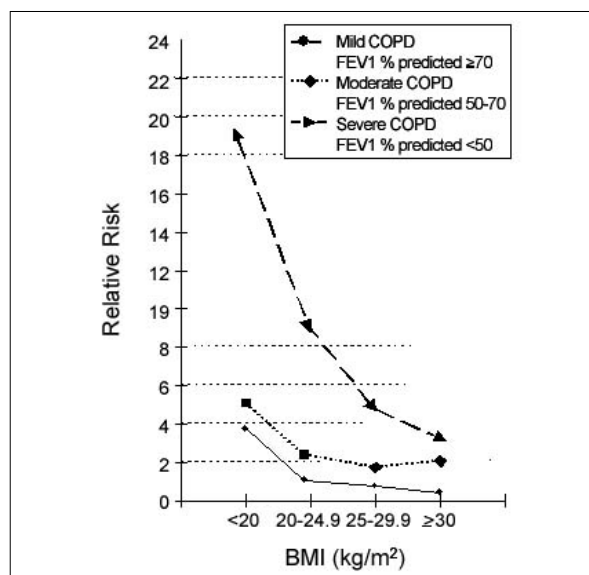


Figure 2. Chronic obstructive pulmonary disease-related mortality by body mass index in subjects with mild, moderate, and severe COPD. Normal-weight subjects (BMI 20 to 24.9kg/m²)with mild COPD were used for reference.

Address for correspondence : **Kwan-Ho Lee, M.D., Ph.D.**
Pulmonary and Allergic Division, Department of
Internal Medicine, Yeungnam University College of
Medicine 317-1, Daemyung-Dong, Nam-Gu, 705-717,
Daegu, Republic of Korea
Phone : 82-53-620-3838 Fax : 82-53-654-8386
E-mail : ghlee@med.yu.ac.kr

체중감소의 빈도

만성폐쇄성폐질환 환자의 체중감소 빈도는 외래환자의 20%⁵, 폐재활 치료를 받는 환자의 35%⁶, 입원환자의 62%~71%이다⁷. 일반적으로 기도폐쇄와 저산소혈증이 심할수록 체중감소도 심하다^{7,8}. 저자의 연구에서는 외래로 다니는 만성폐쇄성폐질환 환자의 51%에서 체중감소가 있었다⁸.

체중감소의 원인

1. 에너지대사의 증가

건강한 사람은 호흡할 때 총에너지요구량의 1~2%가 소모된다. 만성폐쇄성폐질환에서는 기도저항이 증가되어 있기 때문에 호흡할 때 호흡노력이 더 커지면서 산소요구량이 증가되어 총에너지요구량이 증가된다^{9,10}. 만성폐쇄성폐질환에서 에너지요구량의 증가는 호흡일의 증가, 사강환기의 증가, 산소소모량의 증가, 불충분한 가스교환 등에 의한다¹¹. 만성폐쇄성폐질환 환자는 건강한 사람보다도 호흡할 때 정상 호흡 시 에너지요구량의 10배 혹은 30~50%까지 더 많은 에너지가 요구된다는 보고도 있다¹².

만성폐쇄성폐질환에서 체중이 감소되는 다른 원인은 만성폐쇄성폐질환에서 전신성 염증이 증가되어 대사가 과도하게 일어나기 때문이다. 최근 만성폐쇄성폐질환은 폐에 국한된 국소적 질환이 아니고 전신성 염증성 질환으로 인식되고 있으며, 만성폐쇄성폐

Table 1. Factors that may contribute to suboptimal dietary intake

요 소	이론적 근거
호흡곤란/공기연하증	위확장은 기능적 잔존능을 감소시키고 횡경막의 압박으로 인한 조기팽만
만성 구강 호흡	음식의 맛을 변화시키고 호감을 줄임
진하고 악취나는 객담	미각을 변화시킴
약제	항생제, 테오필린, 스테로이드는 위장장애
구강과 치아의 궤양	구강통증을 일으킬 수 있음
피로	피곤하거나 먹을 기운이 없으면 먹는 데 사용되는 시간을 줄이게 됨
운동능력저하	상점에 갈수 없거나 먹을 능력이 없음
사회적 고립	음식을 구입하거나 식사를 준비하거나 이동하는데 어려움이 있음
걱정, 우울	식욕을 억제시키고 개인을 돌보는 능력을 감소시킴
재정적 부족	음식물을 구입, 선택하는 것을 어렵게 함

질환에서 염증반응에 의해 에너지대사를 증가시키는 여러 가지 사이토카인의 분비가 증명되었다^{13,14}. 만성폐쇄성폐질환에서 특히 종양괴사인자-알파가 체중감소와 관계있다는 것이 밝혀져 있다¹⁵.

만성폐쇄성폐질환이 악화되는 경우에도 체중이 감소되며 이 때의 체중감소는 악화된 호흡곤란¹⁶, 전신염증의 증가¹⁷, 전신성 스테로이드의 사용¹⁸에 의한다 (Figure 3).

2. 영양섭취의 감소

만성폐쇄성폐질환에서 체중감소의 원인은 에너지대사 증가뿐만 아니라 음식섭취의 감소에 의해서도 일어난다^{4,10,11}. 만성폐쇄성폐질환에서 일어나는 음식섭취 감소의 원인은 Table 1과 같다.

체중감소가 호흡기에 미치는 영향

체중이 감소되면 폐기능이 감소되어 분당 환기량이 감소되며(Figure 4), 저산소혈증에 대한 중추신경의 민감도가 감소되어 호흡곤란에 대한 인지력이 저하된다. 그리고 폐포 사이의 주된 간질성 물질인 콜라겐의 합성이 감소되어 폐기종을 초래한다. 장기간 체중감소가 지속되면 폐감염에 대한 저항력이 감소되

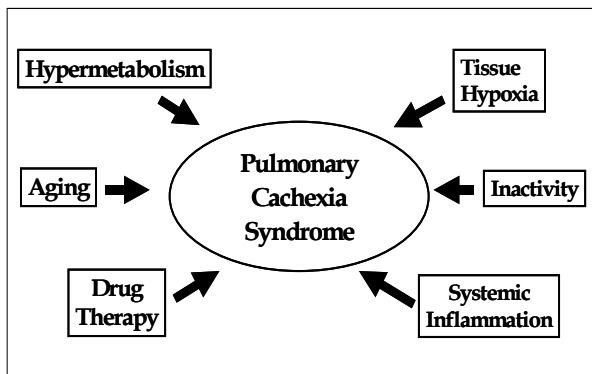


Figure 3. The causes of weight loss in chronic obstructive pulmonary diseases.

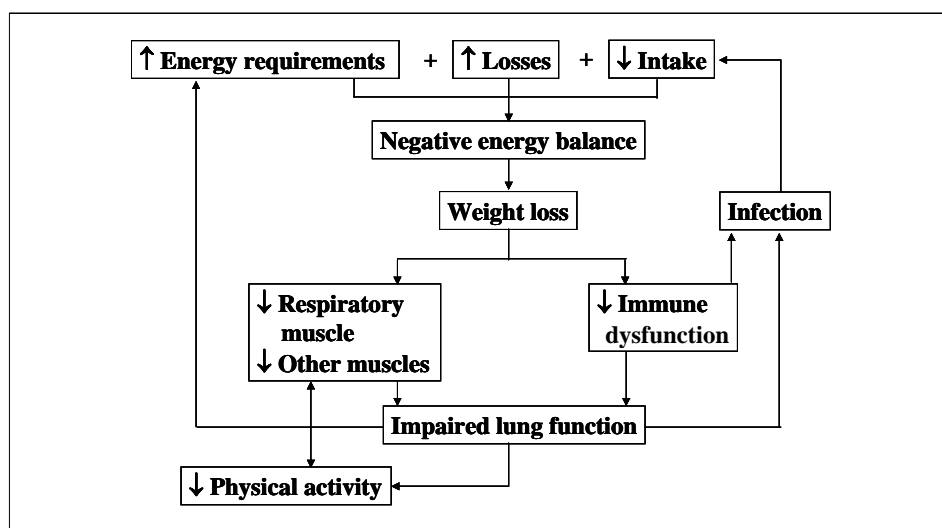


Figure 4. Negative feedback cycle between nutrition and lung function.

어 폐렴과 같은 감염성 질환의 이환률이 증가할 수 있다.

1. 영양평가법

양상태를 평가하는 방법은 여러 가지 개발되어 있으며 이 중 어느 한 가지가 다른 방법에 비해서 우월한 검사법은 없다. 만성폐쇄성폐질환에서 영양평가도 어느 한 가지 방법에 의존하기보다는 몇 가지 가능한 방법으로 평가를 하여야 정확한 평가를 할 수 있다.

영양평가법은 일반적인 스크리닝 검사방법과 같이 검사법이 단순해야하고, 통증이 없어야 하며, 값이 싸야하고, 정확하여야 하며, 자주 쉽게 반복적으로 측정할 수 있어야 한다.

일반적으로 영양상태는 크게 신체계측(A:Anthropometric assessment), 생화학적 검사(B:Biochemical assessment), 임상평가(C:Clinical assessment), 식사 섭취조사(D:Dietary assessment)와 같은 네 가지 방법(A, B, C, D)으로 측정할 수 있다.

만성폐쇄성폐질환에서 영양상태를 평가할 때는 이와 같은 네 가지 방법을 포괄적이고도 개인에 맞게 평가하여야 한다.

1) 체질량 지수

세계보건기구에 의한 체중감소의 기준은 체중이

이상적인 체중의 90%이거나 체질량지수가 20kg/m^2 이하일 때이다. 체중을 체질량 지수에 따라서 저체중, 정상체중, 과체중으로 평가할 수 있다. 저체중은 미국이나 유럽인에서는 체질량 지수가 20kg/m^2 이하일 때지만 이 수치는 임의적인 것이며 실제로 만성폐쇄성폐질환에서 체질량 지수가 24kg/m^2 이하인 경우에도 사망률이 증가한다¹⁹.

2) 체성분 측정

임상적으로 중요한 체성분은 근육, 지방, 수분이다. 체성분은 Figure 5와 같이 체지방과 체지방을 제외한 체지방의 두 부분으로 나눌 수 있다. 체지방은 지방 조직으로 이루어진다. 체지방은 약 50%가 근육이며, 이외에 뼈, 장기가 포함된다. 수분은 체지방에는 없으며 체지방의 여러 부위에 골고루 분포하며 체중의 약 73%를 차지한다.

만성폐쇄성폐질환에서 체지방 감소의 기준은 체지방량이 남자에서는 16kg/m^2 이하이고 여자에서는 15kg/m^2 이하일 때이다. 체중에 따른 만성폐쇄성폐질환 환자를 체중과 체지방량을 기준으로 구분할 때, 저체중, 체지방 감소 그룹, 저체중, 정상 체지방 그룹, 정상체중, 체지방 감소 그룹, 정상체중, 정상 체지방 그룹의 4가지 그룹으로 구분할 수 있다.

정상인에서도 나이가 들면서 매년 200그램 정도의 체지방 감소가 일어난다. 중등도의 만성폐쇄성폐질환

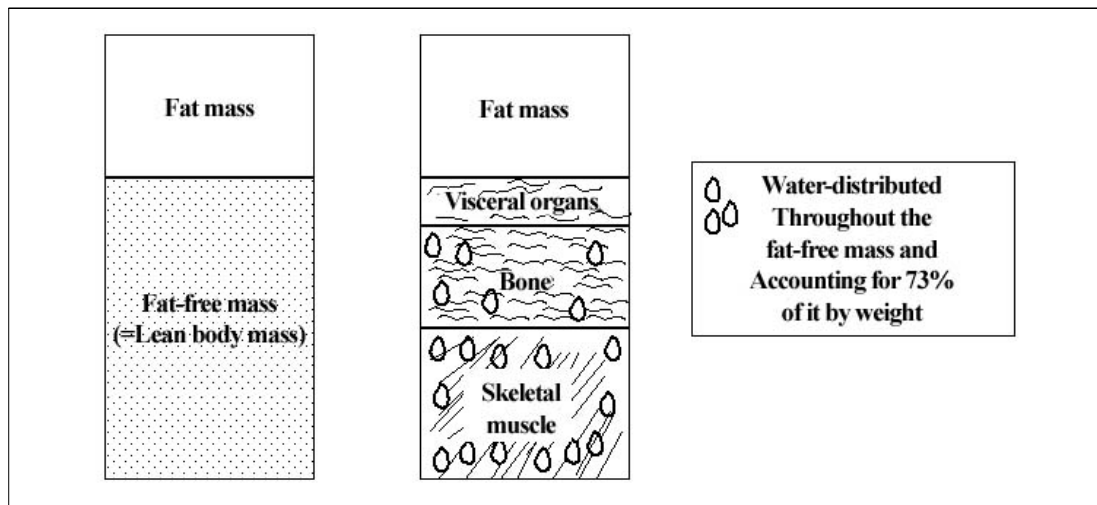


Figure 5. The two-compartment model of body composition.

에서는 제지방이 20%까지 감소하며⁵ 폐재활 치료를 받는 환자의 35%⁶, 악화 시에는 70%까지 감소된다¹⁹. 제지방량과 안정상태의 폐기능과는 상관관계가 있으며²⁰, 최대운동능력과의 상관관계가 있다²¹.

이와 같은 체성분을 측정한다면 영양상태를 정확하게 평가할 수 있겠으나 체성분을 직접적으로 정확하게 측정하는 것은 복잡하고 거의 불가능하다. 따라서 다음과 같은 간접적인 방법으로 체성분을 측정한다.

① 생체전기저항법(bioelectrical impedance)

신체의 수분과 전해질은 주로 제지방에 있으며 지방 조직에는 없기 때문에 신체에 약한 전류를 흐르게 하여 제지방과 제지방 조직의 전기전도성이 다른 성질을 이용하여 각 부위의 성분을 측정하는 방법이다. 이 방법은 간단하고 값도 싸며, 쉽게 재현할 수 있어서 최근에 많이 사용되고 있다^{22,23}.

② Dual-Energy X-Ray Absorptiometry (DEXA)

신체의 말초부위의 체성분까지 측정할 수 있는 방법으로 허벅지와 복부의 제지방은 컴퓨터단층촬영으로 측정한 결과와 매우 상관관계가 있을 정도로 정확하나 제지방과의 상관관계는 낮은 단점이 있다.

3) 신체계측 피부두께 측정법

피하 지방량을 추정하기 위하여 간단한 측정기로

신체의 여러 부위의 피부두께를 측정하여 간접적으로 제지방량을 측정하는 방법이다. 측정 부위는 삼두근, 가슴, 견갑골 부분, 장골 윗부분, 복부, 허벅지 등이다.

4) 생화학적 검사법

혈청의 단백질, 알부민, 림프구, 트랜스페린 등과 같은 지표가 영양상태를 평가하는 데 사용될 수 있다. 이 방법은 장기의 상태를 측정하는 방법으로 신체의 전반적인 영양상태를 측정하기는 불가능하다.

영양치료

1. 영양치료의 목표

만성폐쇄성폐질환에서 영양치료의 주된 목적은 제지방량을 증가시키는 것이다. 영양치료의 목표는 건강 상태를 최대한 증가시키고, 호흡근육의 기능을 증가시키며, 환자가 건강하다는 느낌을 갖게 하고 삶의 질과 수명을 향상시키는 것이다.

2. 영양치료 방법

폐재활 치료에서 영양치료는 총 칼로리양과 3대 영양소를 처방하여야 한다. 총칼로리 측정은 주로 간접 칼로리 방법으로 측정한다. 처방은 체중이 정상인 환

자에서는 측정된 총칼로리량의 1.2-1.4배를 처방한다. 체중이 감소되어 체중증가를 요하는 환자에서는 측정된 총칼로리량의 1.4-1.7배를 처방한다.

3대 영양소의 처방은 탄수화물은 이산화탄소생성이 증가될 수 있으므로 총칼로리의 50%를 넘지 않도록 하며, 지방은 30-40%정도를 처방하고, 단백질 부족은 많지 않으므로 체중이 감소된 환자에서는 체중당 1.5-2.0g 정도를 처방한다.

영양치료기간은 2주 이내에서는 기대하는 효과를 얻기가 어려우며, 적어도 2주이상의 영양치료가 필요하다.

3. 영양치료 효과

만성폐쇄성폐질환에서 2주이상의 짧은 기간동안의 영양치료도 체중과 폐기능을 향상시키고^{25,26}, 혈중 림프구를 증가시키며, 면역력으로는 알레르겐 피부반응 검사 반응을 증가 시킨다²⁷. 그러나 최근 이를 증명하기 위한 몇몇 무작위 대조 연구에서 2주 동안 영양치료를 한 결과 신체계측, 폐기능, 호흡근육의 강도, 운동능력을 향상시킨다는 결론을 얻지는 못하였다²⁸는 보고도 있다.

만성폐쇄성폐질환에서 영양치료 단독으로는 뚜렷한 결과를 얻지 못하였으나, 영양치료를 운동요법과 동시에 실시할 경우 체중을 증가시키고, 제지방량과 호흡근육의 강도를 향상시킨다²⁹. 만성폐쇄성폐질환

에서 체중감소의 부작용은 여러 가지 나쁜 결과를 초래하므로 만성폐쇄성폐질환에서 체중감소를 예방하고 치료하는 것은 매우 중요하다. 만성폐쇄성폐질환에서 영양치료는 현재까지는 대부분이 안정상태의 만성폐쇄성폐질환 환자에서 주로 연구되어 왔으나 악화된 환자에서의 영양치료의 효과에 대한 연구도 필요하겠다.

4. 영양치료가 어려운 이유

만성폐쇄성폐질환 환자들은 복용약물이나 위장관 운동장애로 인한 소화기 증상 때문에 식사하기를 싫어하며 식사 중에 호흡곤란이 악화되는 것이 두려워서도 식사를 잘 하려하지 않는다. 실제로 영양치료를 시도하여도 기대한 만큼 체중증가를 얻기가 어려우며 체중이 증가하더라도 영양치료의 주된 목적인 제지방량이 잘 증가되지 않는다. 따라서 영양치료를 하면서 동시에 제지방량을 증가시키기 위한 방법으로 운동치료를 동시에 하여야 한다. 운동치료 외에도 단백동화(anabolic) 스테로이드²⁹ 혹은 성장호르몬³⁰을 투여하는 방법이 시도되고 있다.

5. 영양치료의 실제

만성폐쇄성폐질환에서 영양치료의 목적은 질환을 악화시키지 않으면서 영양결핍을 예방하고 회복하는

Table 2. Problems that the health professional may identify and proposed solutions

문 제 점	해 결 방 법
치아관리	부드럽고 고영양인 식사를 하도록 권유
식사 시 호흡곤란과 피로	식사 전 : 휴식을 취하고 기관지확장제를 사용, 기침을 연습하도록 함 식사 중 : 천천히 식사하도록 하며 음식을 먹는 중간중간에 지갑양 입술호흡을 하도록 함
식사준비 시 호흡곤란과 피로/ 식사 식사준비의 어려움	산소사용을 고려 조리하기 간편한 음식을 한 번에 한 끼 이상을 준비 호흡곤란, 피로와 병의 악화를 대비하여 만들어진 음식들을 비축하도록 함
식사계획의 어려움	집으로 식사가 배달되는 서비스를 받을 수 있도록 사회사업가와 의논할 수 있게 함 식단을 제공하거나 식사계획을 도와줌 한 끼 식사의 양을 쉽게 알 수 있도록 함
복부팽만감/공기연하증	소량의 식사를 자주하도록(5-6 번/하루) 권유하고 잘 씹어 천천히 먹도록 함 가스를 많이 생성하는 음식을 피하도록 함(양배추, 양파, 브로컬리, 꽃양배추) 식사 중 음료수를 마시지 않도록 함
조기 포만감	식사 중 수분섭취를 줄이도록 함(식사 한 시간 전에 조금씩 수분섭취를 하는 것이 도움이 됨)
변비	섬유질이 많은 음식 섭취, 다량의 수분섭취, 적당량의 운동

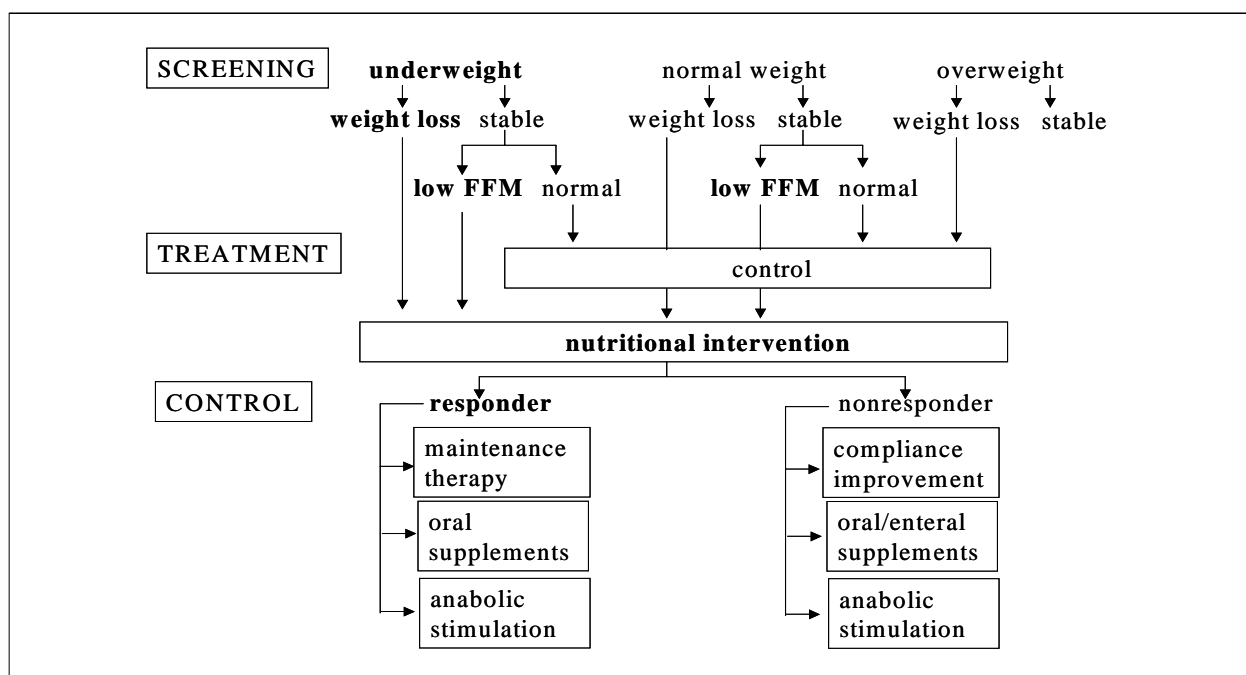


Figure 6. Flowchart of nutritional screening and therapy. BMI, body mass index; FFM, fat-free mass index.

것과 호흡기능을 향상시킴으로써 합병증과 사망률을 감소시키는 것이다.

환자에게는 건강한 식사습관을 가지게 하는 것이 중요하다. 운동프로그램과 동시에 실시하면, 제지방량을 증가시킬 수 있을 뿐만 아니라 영양치료의 효과를 증대시킬 수 있고 식욕도 향상시킬 수 있다.

만성폐쇄성폐질환 환자들은 적당한 음식을 선택하는 것 외에도 그 음식을 쉽게 구하기가 어렵고, 조리 방법, 섭취하는 과정 등에서 여러 가지 어려운 점이 많다. 만성폐쇄성폐질환 환자에서 영양치료 시 여러 가지 문제점과 해결 방법은 Table 2와 같다.

영양처방이 필요한 환자들 특히 다른 질환(신장질환, 심장질환, 당뇨병 등)이 동반된 경우나 스테로이드를 장기간 사용하는 환자들은 영양사에 의뢰하여 처방을 받도록 한다.

영양치료의 평가와 치료의 전반적인 순서는 Figure 6과 같다.

앞으로의 과제

만성폐쇄성폐질환 환자의 영양치료를 위해서는 영양 공급뿐만 아니라 제지방량을 증가시키기 위한 운

동프로그램의 개발이 필요하겠으며, 제지방량을 증가시키기 위한 다른 방법인 성장호르몬이나 단백동화스테로이드의 역할에 대해서는 더 많은 연구와 경험 이 필요하겠다.

만성폐쇄성폐질환은 국소적 장기의 장애가 아니라 전신 대사성 질환이므로 염증, 저산소혈증, 에너지 손실 등과의 관계를 밝히는 것도 영양치료의 발전에 도움이 될 것으로 생각된다.

앞으로의 영양치료는 개개인에 따른 맞춤치료와 원인인자에 대한 표적치료가 요구된다. 새로운 치료제로는 항 종양괴사인자항체, 항 사이토카인제제 등의 개발이 기대되며, 특수 영양제의 개발도 필요할 것으로 생각된다.

참 고 문 헌

1. Vanderbergh E, van de Woestijne KP, Glysel A. Weight changes in the terminal stages of chronic obstructive pulmonary disease. *Am Rev Respir Dis* 1967; 95:556-66.
2. Shoup R, Dalsky G, Warner S, Davies M, Connors M, Khan M, et al. Body composition and health-related quality of life in patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Eur Respir J* 1997;10:1576-80.

3. Schols AM, Slangen J, Volovics L, Wouters EF. Weight loss is a reversible factor in the prognosis of chronic obstructive pulmonary disease. *Am J Respir Crit Care Med* 1998;157:1791-7.
4. Keim NL, Luby MH, Braun SR, Martin AM, Dixon RM. Dietary evaluation of outpatients with chronic obstructive pulmonary disease. *J Am Diet Assoc* 1986;86:902-6.
5. Engelen MP, Schols AM, Baken WC, Wesseling GJ, Wouters EF. Nutritional depletion in relation to respiratory and peripheral skeletal muscle function in out-patients with COPD. *Eur Respir J* 1994;7:1793-7.
6. Schols AM, Soeters PB, Dingemans AM, Mostert R, Frantzen PJ, Wouters EF. Prevalence and characteristics of nutritional depletion in patients with stable COPD eligible for pulmonary rehabilitation. *Am Rev Respir Dis* 1993;147:1151-6.
7. Laaban JP, Kouchakji B, Dore MF, Orvoen-Frija E, David P, Rochemaure J. Nutritional status of patients with chronic obstructive pulmonary disease and acute respiratory failure. *Chest* 1993;103:1362-8.
8. Mun YC, Yu SK, Park HJ, Park JW, Shin KC, Chung JH, Lee KH. The differences in resting pulmonary function in relation to the nutritional status of patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Tuberc Respir Dis* 2001;51:570-8.
9. Goldstein SA, Thomashow BM, Kvetan V, Askanazi J, Kinney JM, Elwyn DH. Nitrogen and energy relationships in malnourished patients with emphysema. *Am Rev Respir Dis* 1988;138:636-44.
10. Wilson DO, Donahoe M, Rogers RM, Pennock BE. Metabolic rate and weight loss in chronic obstructive pulmonary disease. *J Parenteral Enteral Nutr* 1990;14:7-11.
11. Braun SR, Dixon RM, Keim NL, Luby M, Anderegg A, Shrager ES. Predictive clinical value of nutritional assessment factors in COPD. *Chest* 1984;85:353-7.
12. Laaban JP. Nutritional and chronic obstructive pulmonary disease. *Rev Pneumol Clin* 1991;47:235-50.
13. de Godoy I, Donahoe M, Calhoun WJ, Mancino J, Rogers RM. Elevated TNF-alpha production by peripheral blood monocytes of weight-losing COPD patients. *Am J Respir Crit Care Med* 1996;153:633-7.
14. di Fancia, Barbier D, Mege JL, Orehek J. Tumor necrosis factor-alpha levels and weight loss in chronic obstructive pulmonary disease. *Am J Respir Crit Care Med* 1994;150:1453-5.
15. Schols AM, Buurman WA, Staal van den Brekel AJ, Dentener MA, Wouters EF. Evidence for a relation between metabolic derangements and increased levels of inflammatory mediators in a subgroup of patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Thorax* 1996;51:819-24.
16. Vermeeren MA, Schols AM, Wouters EE. Effects of an acute exacerbation on nutritional and metabolic profile of patients with COPD. *Eur Respir J* 1997;10:2264-9.
17. Pack JH, Park JY, Park HJ, Baek SH, Shin KC, Chung JH, Lee KH. The study for the relationship of weight loss with plasma leptin and TNF-alpha level in patients with chronic bronchitis and emphysema. *Tuberc Respir Dis* 2003;54:199-209.
18. Saudny-Unterberger H, Martin JG, Gray-Donald K. Impact of nutritional support on functional status during an acute exacerbation of chronic obstructive pulmonary disease. *Am J Respir Crit Care Med* 1997;156:794-9.
19. Fiaccadori E, del Canale S, Coffrini E, Vitali P, Antonucci C, Cacciani G, et al. Hypercapnic-hypoxemic chronic obstructive pulmonary disease (COPD): influence of severity of COPD on nutritional status. *Am J Clin Nutr* 1988;48:680-5.
20. Park JY, Pack JH, Park HJ, Bae SW, Shin KC, Chung JH, Lee KH. The effect of body mass index, fat percentage, and fat-free index on pulmonary function test. *Tuberc Respir Dis* 2003;54:210-8.
21. Mun YC, Park HJ, Shin KC, Chung JH, Lee KH. The influence of fat-free mass to maximum exercise performance in patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Tuberc Respir Dis* 2002;52:346-54.
22. Wilson DO, Rogers RM, Wright EC, Anthonisen NR. Body weight in chronic obstructive pulmonary disease. *Am Rev Respir Dis* 1989;139:1435-8.
23. Schols AM, Wouters EF, Soeters PB, Westerterp KR. Body composition by bioelectrical-impedance analysis compared with deuterium dilution and skinfold anthropometry in patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Am J Clin Nutr* 1991;53:421-4.
24. Baarends EM, Schols AM, van Marken Lichtenbelt WD, Wouters EF. Analysis of body water compartments in relation to tissue depletion in clinically stable patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Am J Clin Nutr* 1997;65:88-94.
25. Whittaker JS, Ryan CF, Buckley PA, Road JD. The effects of refeeding on peripheral and respiratory muscle function in malnourished chronic obstructive pulmonary disease patients. *Am Rev Respir Dis* 1990;142:283-8.
26. Wilson DO, Rogers RM, Openbrier D. Nutritional aspects of chronic obstructive pulmonary disease. *Clin Chest Med* 1986;7:643-56.
27. Fuenzalida CE, Petty TL, Jones ML, Jarrett S, Harbeck RJ, Terry RW, et al. The immune response to short-

- term nutritional intervention in advanced chronic obstructive pulmonary disease. *Am Rev Respir Dis* 1990;142:49-56.
28. Ferreira IM, Brooks D, Lacasse Y, Goldstein RS. Nutritional support for individuals with COPD: a meta-analysis. *Chest* 2000;117:672-8.
29. Schols AM, Soeters PB, Mostert R, Pluymers RJ, Wouters EF. Physiologic effects of nutritional support and anabolic steroids in patients with chronic obstructive pulmonary disease: a placebo-controlled randomized trial. *Am J Respir Crit Care Med* 1995;152:1268-74.
30. Burdet L, Muralt B, Schutz Y, Pichard C, Fitting JW. Administration of growth hormone to underweight patients with chronic obstructive pulmonary disease: a prospective, randomized, controlled study. *Am J Respir Crit Care Med* 1997;156:1800-6.
-