Original پژوهش در پزشکی (مجله پژوهشی دانشکده پزشکی) دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی – درمانی شهید بهشتی سال ۲۵، شماره ۱، صفحات ۱۷ – ۲۲ (بهار ۱۳۸۰)

# اثر استروژن بر سطح سرمی انسولین، کلوکز، نسبتهای کلسترول به HDL و LDL به HDL در دو رژیم عادی و سرشار از کلسترول در خرکوش نر

خلاصه:

مقدمه: تغییرات سطح انسولین و گلوکتر و چربیهای خون نسبت به وجود یا عدم وجود اسستروژن در خانمها خصوصاً پس از دوره منوپوز مورد بحث است. با توجه به وجود گیرندههای استروژنسی در هسر دو جنبس و استفاده از استروژن در موارد بسیار خاص در جنس نی نقش استروژن بی شساخص نسیتهای کلسترول (CHO) به (High Density Lipoproteines) و LDL (Low Density Lipoproteines) به HDL وسطح سرمی انسیولین و گلوکتز در دو رژیم غذایی سرشیار از کلسترول و عادی مورد بررسی قرار گرفت.

روشسها و مسواد: ۳۱ خـرگـوش نـر در چـهار گـروه بمـدت ۵ هفتـه مـورد آزمـایش قـرار گرفتنـد. گروهـهای ۱ و ۲ رژیـــم سرشار از کلسـترول دریـافت کردنـد بـا ایـن تفـاوت کـه گـروه ۱ بطـور هفتکـی اسـتروژن مـیگرفـت. در گروهـهای ۳ و ۴ رژیـم غذایـی طبیعـی بـود بـه اسـتثنای اینکـه گـروه سـوم همـانند گـروه اول اسـتروژن دریـافت میکـرد. قبـل از شـروع آزمایش و پـس از ۵ هفتـه آزمـایش کلسـترول، LDL، HDL ، گلوکـز و انسـولین انـدازهگـیری شـد.

نتایج: سطح سرمی گلوکزدر هیچیک ازگروه...هاقبل وبعد از ۵هفته از آزمایش تفاوت معنیداری نداشت در صورتیکه سطح انسولین گسروه ۱ در پایسان آزمایش بطورمعنیداری افزایسش (۱۰/۰۰ ± ۷۶ /۴ در مقابل ۱۱/۱۳±۱/۷۱، ۰/۰۵ /۹۰ P) و درگیستروه ۳بطیسور معنیسیداری کیساهش (۷۶/۰ ± ۵/۴۷ در مقابل ۲۰۳۰-۲۰/۳۸، ۰/۰۵ /۹۰ P) و علاوه بر آن تفاوت سطح سرمی انسولین گروه ۱ و ۳ در پایان آزمایش متفاوت بود.

(۱۱/۱۳±۱/۷ در مقابل ۲۰/۵ ± ۲۰/۵، ۲۰۰ – P ) ، مقایسیه نسیبتهای LDL/HDL و CHO/HDL در پاییان آزمیایش نسبت بستهای LDL/HDL و CHO/HDL در باییان آزمیایش نسبت بستهای LDL/HDL در مقابل ۱/ ۰± ۲۴/۰ و ۲/۰± ۵/۰۲ در مقابل ۱/ ۰± ۲۰/۱ در مقابل ۱/ ۰± ۲۰/۱ و ۲/۰± ۲/۰۲ در مقابل ۲۰ مارد این ازمیایش مقابل ۲۰ مارد این ازمیایش در کروه ۲ و ۲ متفیاوت بسود (۳۹ مارد این ۲۰۰۱ در مقابل ۱/ ۰± ۲۰ مارد در مقابل ۲۰ مارد این ازمیایش در کروه ۲ و ۲۰ مارد این در مقابل ۲۰ مقاب

بحست: بنظر نمیرسد که استروژن نقشی در کاهش LDL و افزایش HDL ، همانگونه که در زنان دریافت کننده استروژن پس از دوره منوپوز مشاهده میشود، در جنس نر داشته باشد، اما شاید استروژن در جنس نسر و در مجاور رژیم پس کلسترول موجب افزایش مقاومت رسپتور به انسولین شود در حالیکه در رژیم عادی، استروژن سبب افزایش حساسیت گیرنده به انسولین میگردد.

واژگان کلیدی: استروژن ، انسولین ، کلوگز ، کلسترول ، LDL HDL

۱. این پروژه قسمتی از طرح تحقیقاتی شماره ۷۵۰۵۲ است که با حمایت مالی معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی اصفهان انجام گرفته است.

www.SID.ir

سرمی انسولین، گلوکسز و همچنیسن بسر شاخص نسبتهای LDL/HDL و LDL/HDL در دو رژیسم متفاوت سرشار از کلسترول و عادی در حیوانات نر به منظور پیش بینی چگونگسی حساس بودن گیرندههای انسولین در حضور رژیم پر چربسی و عادی مورد صورت گرفت.

روشها و مواد: ۱ خرگوش نر سفید از نژاد (Douch Polish) با وزن ۲-۱ کیلوگرم از انسیتوپاستور ایران تهیه گردید. پس از چهار هفته نگهداری حیوانات در آزمایشگاه به منظور تطابق یافتن با محیط از تمام حیوانات نمونه خونی ناشتا از قلب حیوان و در حالت هوشیاری جهت اندازه گیری LDL, HDL، کلسترول، انسولین ۶ گروه تقسیم شدند. غذای سرشار از کلسترول بوسیله حل یک گرم پودر کلسترول خالص (ساخت کارخانه Merk) در ۶ سیسی روغن زیتسون در حال حرارت و اضافه نمودن آن به یک کیلوگرم غذای معمولی حیوان (غذای معمولی خرگوش ساخت

جلوگیری از اثر روغن زیتون به هریک کیلوگرم رژیم عادی ٤ سیسی روغن زیتون افزوده شد. حیوانات به شرح زیر مورد آزمایش قرار گرفتند: **گروه ۱ (۱۰** = *n*): رژیم سرشار از کلسترول همراه با تزریق عضلانی هفتگی ۲۰۰ تیا ۳۵۰ میکرولیتر استرادیول والرات (کارخانه داروسازی ابوریحان). **گروه ۲ (۱۱** = *n*): رژیم سرشار از کلسترول بدون دریافت استرادیول والرات عضلانی استرادیول والرات مطابق گروه ۱

مقدمه: \_ با وجـود آنکـه گزارشـاتی از استفاده استروژن پـس از منویوز برای کماهش امراض قلبی در زنان وجود دارد (۱،۵،٤،۳،۲،۱) که می تواند از طریق افزایشش جریان عروق کرونیر و کیاهش مقاومت عروقی (۷) در اینسن امر دخالت کند، اما اثرات ایس هورمون در تغییرات غلظت گلوکز و انسبولین در استفاده کنندگان مورد بحث است. (۸،۹،۱۰،۱۱،۱۲) در زنبان پس از منبوپیوز سطح گلوکز با سن افزایش می بابد اما برای انسولین چنین افزایشی مورد نظیر نیست. (۸) در زنسانی کسه بعد از دوره منویسوز از استروژن استفاده میکنند. فعاليت فيزيكي انسولين رابطه معكسوس با سطح انسولين يلاسما دارد (١٣) و همچنيمن در چنيمن افرادی فعالیت انسولین بر متابولیسم چربیسها زیاد گشته، در حالیکه در متابولیسم گلوکز نقشمی نداشته است. (۹) از طرف دیگر تغییرات مفیدی ناشی از اثر استروژن برسطح ليپيدهــا ، ليپـــوپروتئينــها، گلوكــز و انسولین مدنظر بعضی محققیسن بوده است. (۱٤) بطور کلی سیطح انسبولین در زنانیکه از استروژن استفاده می کردند نه تنها از گروه مشابهشان که استروژن استفاده نمی کردند کمتر بود، بلکه از سطح انسولین مردان نیز کمتر بوده است. (۱۰) در مردان ارتباط بيـن سـطح پـايين تستوسـترون و هيپوانسـولينمي گـزارش شـده است. (۱۵) هـر چنـد گیرندههای استروژنی هم در مردان و هم در زنان وجسود دارد (۱۷،۱٦) اما ممکن است نسبت به محل گیرنده پاسخ متفاوتی نسبت به دو جنسس مشاهده شمود. (۱۸) حال با توجه به اشرات گیزارش شده استروژن در جنس ماده خصوصاً اثرات آن بر سطح چربیهای خــون (۲۱،۲۰،۱۹) و از طرفــی وجـبود گیرندههـسای استروژن در هر دو جنیس و نهایتاً استفاده از استروژن در موارد بسیار خاص در جنس نسر ایسن

مطالعه با هدف عمده تعیین نقش استروژن بر سطح

www.SID.ir

گروه ٤ (١٠ = ٢) : رژیم عادی بدون دریافت استرادیول والرات پس از ٥ هفته در حالت حداقل ١٤ ساعت ناشتا برودن، فاکتورهای پیشگفت در نمونه خونی اندازه گیری شد. کلسترول، LDL وتری گلیسرید توسط Analayzer ، با استفاده از روش آنزیماتیک و کیت تهیه شده از شرکت پارس آزمون تسهران، LDL از طریسو فرمسول فریدوالد. ( ٥ / LDL - TG از طریسو انسولین با استفاده از گاما روش اروتوتولوئیدین و انسولین با استفاده از گاما کسانتر و کیت تهیه شده از شریکا) به روش رادیسو ایمنواسی (RIA) اندازه گیری شد.

*آتالیز آماری:* جمهت مقایسه پارامترها قبل و پس از ۵ هفته آزمایش، از آزمون مقایسه زوجها و جهت مقایسه بین گروهها از آنالیز واریانس یکطرفه با استفاده از شرم افزار SPSS استفاده شد. مقدار ۰/۰۰ >P معنیدار تلقی گردید.

تتلیج: اطلاعات مربوط به تغییر وزن حیوانات در حین آزمیایش، LDL/HDL, CHO/HDL گلوکیز (G) و انسولین (I) بترتیب در جداول ۱ تا ۳ ارائه شده است. هرچند وزن حیوانات در تمام گروهها در پایان آزمایش نسبت به قبال افزایش معنیداری داشت (۰۰/۰ > P) اما در بین گروهها تفاوت معنیداری در وزن مشاهده نشد (جدول ۱). در گروههای دریافت کننده رژیم پرچربی (گروه ۱ و ۲) نسبتهای LDL/HDL و CHO/HDL در قبسا و بعد آزمایش متفاوت نبود. (جدول ۲) در حالیکه در گروه دیگر این تفاوت معنیدار بود (۰/۰ > P).

www.SID.ir

محدول ۱- مقایســـه میــانگین وزن میوانــــات در گروهـــهای چهارگانه در دافـل و بیــن گروهـها، قبـل و پایـان آزمـایش∗

(پايان آزمايش) ٥هفتـــه	قبل از آزمایش	گروه	
پــس از شــروع آزمــــایش			
1/ヘヘ ±・/・フ**	۱/۲۸ ±۰/۰٥	١	
1/人0 土•/•0**	<b>ヽ/٣</b> ٨ ±・/・٣	۲	
۱/۹٣ ± ۰/۰٦**	۱/ ۳۰ ± ۰/۳	٣	
۱/۸۹ ±۰/۰٦**	۱/۳٥ ± ۰/۰۲	٤	

\* اطلاعـات بصـورت ميـانگين±خطـای معيـار (برحسـب کيلـوگـرم) ارائـه شده اسـت.

\*\* با قبل از آزمایش تفاوت معنیدار است (۹ -۰/۰)

مـــدول ۲- مقایســـه میـــانگین نســبتهای کلســترول بـــه HDL و LDL/HDL در گروهــهای مِــهارگانــه در دافــل و بیــن گروهها قبــل و پایـان آزمـایش \*

(پایان آزمایش)	قبل از آزمایش	پارامتر	گرو.
¥/7¥±•/¥•	۲/۱0۹±۰/۲۸	LDL/HDL	١
۳/VA±•/۲۰	4/24+./25	CHO/HDL	
۲/۳0±+/2+	Y/22±•/TT	LDL/HDL	۲
٣/01++/2+	٤/٤٤+٠/٤٩	CHO/HDL	
•/ <b>ɛɛ±•</b> /\•*	*/•1±•/*9	LDL/HDL	۳
<b>\/ヘ٣±・/\**</b>	0/+Y±+/20	CHO/HDL	
•/ <b>٣٦±</b> •/ <b>١٣</b> *	٣/١٢±٠/٨٢	LDL/HDL	٤
\/9V±•/Y\*	0/. T±./97	CHO/HDL	

\* اطلاعات بصورت میانگین± خطـای معیـار ارائـه شـده اسـت.

\*با قبـل از آزمـایش تفـاوت معنـی دار اسـت (۹۰/۰۵)

\* با گروهسهای ۱ و ۲ در پایسان آزمسایش تفساوت معنسی دار اسست (۲<۰/۵۵)

لازم به ذکر است که با توجه به رژیم دریافتی، عدم معنی دار بودن نسبت ها در دو گروه اول به منزله عدم تغییرات هریک از فاکتورها بطور جداگانه نیست. نسبت های فوق الذکر قبل از آزمایش در بیسن گروهها معنی دار نبود (جدول ۲) اما در پایان آزمایش این نسبت ها در گروههای ۱ و ۲ هر کدام جداگانه با دو گروه دیگر متفاوت بودند (۵ /۰۰ > P) غلظت گلوکز پلاسما نه تنها در قبل و پس از ۵ هفته آزمایش تغییرات معنی دار نداشت (جدول ۳)

بلکه در بین گروهها نیز متفاوت نبود، اما انسولین گروه ۱ که در یافت کننده رژیم پرچربی همراه با استروژن بسود افزایتش نشان داد (۵ ۰/۰ > P) ودر آنالیز آماری سطح انسولین گروه ۱ با گروه ۳ تفاوت معنی دار داشت (۵۰/۰ >P) در دو گروه ۲ و ٤ در سطح انسولین تغیییرات معنیداری مشاهده نشید (جدول ۳).

مِـدول ۱۹- میـانگین غلظـت گلوکـز (G) (mg/dl) وانسـولین (I) برایابردر گروههای مِـهارگانـه ، قبـل و پایـان آزمـایش گلوکـز

گروه	پارامتر	قبل از آزمایش	(پايسان آزمسايش)	
١	G	1 <b>1</b> 1±٤	۱۲0±٤	
	I	٤/٧٦±٠/٣١	\\/\ <b>r</b> ±\/V•*	
۲	G	۱۳٤+٦	178±8	
	Ι	0/ <b>44</b> •/17	٧/٦٨±١/٨٨	
٣	G	1887±0	174±E	
	I	0/EV±•/V7	٤/•٣±•/٣٨**	
٤	G	۱£٨±٦	18170	
	Ι	0/•7±•/7Y	۸/0٦±١/٩٨	

\*با قبل از آزمایش تفاوت معنیدار است (A - / • - P)

\*\*با گروه ۱ در پایان آزمایش تغاوت معنیدار است(۵ ۰/۰ P<)

بحث:

اثر استروژن بر سطح سرمی گلوکز، انسولین، LDL/HDL و LDH\CHO, در دو رژیم متفاوت غذائی و در جنس نر از اهداف این تحقیق بود. در نسبتهای فوقالذکر که از شاخصهای ریسک فاکتورهای امراض قلبی \_ عروقی هستند در طبی مدت آزمایش در گسروه ۱ و ۲ تغییرات معنیداری مشاهده نشد هرچند پارامترهای تشکیل دهنده این نسبتها افزایش داشتند . در مقایسه دو گروه ۱ و ۲ با استروژن دخالتی در تغییرات این نسبتها نداشته باشد زیرا ثابت ماندن آنها در دو گروه اول و کاهش آنها

در دو گروه آخر در حیوانات دریافت کننسده و دريافت نكانده استروژن يكسان بوده است. کاهش این نسبتها در گروههای ۳ و ٤ احتمالاً بدلیل اضاف نمودن روغين زيتون به رژيم أنسها است و بدینصـورت در گروهـهای ۱ و ۲ سـطح بــالای كلسترول رژيم غذائمي تما اندازه زيادي توانسته است براشر روغین زیتون غلب پیدا کند. در زنان پسس از منوپوز که استروژن دریافت کنند ، افزایش HDL و کاهش LDL گزارش شده است (۲۱،۲۰،۱۹) و به عبارت دیگر در دریافت کننده استروژن انتظار داریم نسبت LDL/HDL کاهش یابد که این امسر پارامتر خوبى جهت ريسمك فاكتورهماي امراض قلبمي عروقمي میباشد. هرچنبد در این مطالعیه کیاهش این پیارامتر را در حضور رژیمهای سرشار از کلسترول و عادی در جنس نر نمی توان به استروژن ربط داد، اما در جنس مادہ گزارشات متفاوتی از تغییر و یے عدم تغیبیر چربیها و لیپوپروتئینها موجود است. (۲۱،۲۰)

غلظت انسولین در گروه ۱ که دریافت کننده رژیم سرشار از کلسترول همراه با استروژن بودند، افزایش معنیداری در طول آزمایش داشت. (جدول ۳) ایسن نتایج در گروه ۳ که صرف از رئیم غذایم تغییر کرده بود حاکی از کاهش انسولین بود، در حالیکه در گلوکنز گروهمها هیچگونسه تغیمیراتی مشماهده نشد. گزارش شده است کسه در زنبان با حساسیت بیشتر به انسولین ، HDLبیشتر است. (۲۳) کاهش انسولین در گروه ۳ شباهتی به کاهش انسولین بوسیله استروژن در زنبان پس از منسوپسوز کسه از اسستروژن اسستفاده می کردند، دارد. (۱۰) از طرف دیگر سطح گلوکر در زنان چساق و طبیعسی متفاوت گیزارش نگردیده است، در حالیکه سسطح انسسولین در زنسان چُاق بیشتر است. (۲٤) افزایــش انســولین در گـروه ۱ را نمی تــوان بـــه افزایش وزن حیوانات نسبت داد چراکه در مقایسه وزن حیوانات در گروههای چهارگانه در پایان

www.SID.ir

آزمایش تفساوت معنسیداری مشساهده نشسده اسست. است که احتمالاً استروژن در جنس نه و در مجاور رژیم پر کلسترول موجب افزایش مِقباومت رسیتور (جـدول ۱) همچنیــن کـاهش سـطح انسـولین در زنـــان پس از منوپوز نسبت به قبل از منوپوز (۱۱) گرارش به انسولین شده است در حالیک در گمروه ۳ افزایش حساسیت گیرنده به انسولین مطرح می شود. (۲۱) دیگری است که تا اندازهای با نتیجه دیگران (۱۰) متفاوت است. در آزمایشات تجربی کـه تخمدانــهای البته همانطور كه بنظر ميرسد توضيح كاملي براي میمونـهای مـاده برداشـته و اسـتروژن دریـافت نمودهانــد بسیاری از تغییرات گلیسمی و انسولین در زنان پس کــاهش ســطح انســولين وجــود دارد. (٢٥) يـــس از از منوبوز وجود ندارد. مسلماً این تغییرات درجنس منوپوز در زنان مبتلا به دیـابت غـیر وابسـته بـه انسـولین نر به هنگسام استفاده از استروژن درمانی بسیار که تحت درمان استروژن بودند افزایش حساسیت پیچیدہتر خواہد بےد. به انسولین در کبد مشاهده شده است . (۲٦) لذا به تشکر و قدردانسی نظر میرسد در ایس تحقیق که حیوانات دو رژیسم نویسندگان مقالمه مراتمب قدردانمی خود را از همکاری متفاوت داشـــتهاند، فعـالت انسـولين نــيز متفـاوت باشـد. آقایان دکتر بهزاد اسفندیاری، حسن صادقی، اصغر در مـورد گسروه ۱ کـــه رژیــم سرشــار از کلســترول و صیادی، منصور کریمی و خانمها روشنک رضوانی استروژن دریسافت میکردنید، افزایسش انسسولین و نسرين جمدي اعبلام ميدارند. علىرغم عبدم تغييرات گلوكنز اينگونيه قينابل تفسير

- References:
- 1. Gruchow HW, Anderson AJ, Barboriak JJ, et al. Postmenopausal use of estrogen and occlusion of coronary arteries. Am Heart J. 1988;115(5):954-963.
- 2. Colditz GA, Willett WC, Stampfer MJ, et al. Menopause and the risk of coronary heart diseas in women. N Engl J Med, 1987; 316(18):1105 110.
- 3. Sullivan JM, Zwaag RV, Lemp GF, et al. postmenopausal estrogen use and coronary atherosclerosis. Ann Intern Med, 1988;108:358-363.
- 4. Barrett-Connor E, Bush TL. Estrogen and coronary heart disease in women. JAMA, 1991;265(14): 1861-1867.
- 5. Stanofer MJ, Colditz GA, Willett WC, et al. Postmenopausal estrogen therapy and cardiovascular disease, ten year follow up from the nurses health study. N Engl J Med, 1991; 325(11):756-762.
- 6. Rosenberg L, Palmer JR, Shapiro S. A case control study of myocardial infarction in relation to use of estrogen supplements. Am J Epidemiol, 1993;137(1):54-61.
- 7. Reis SE, Gloth ST, Blumenthal RS, et al. Ethinyl estradiol acutely attenuates abnormal coronary vasomotor responses to acetylcholine in postmenopausal women. Circulation, 1994;89 (1):52-56.

#### Archive of SID اثر استروژن بر سطح سرمی...

- 8. Barrett-Connor E, Schrott HG, Greendale G, et al. Factors associated with glucose and insulin levels in healthy postmenopausal women. Diabetes Care, 1996; 19(4): 333-340.
- 9. O'Sullivan AJ, Ho, KK. A comparison of the effects of oral and transdermal estrogen replacement on insulin sensitivity in postmenopausal women. J Clin Endocrinol Metab, 1995;80(6):1783-1788.
- 10. Ferrare A, Barrett-Connor E, Wingard DL, et al. Sex difference in insulin levels in older adults and the effect of body size, estrogen replacement therapy, and glucose tolerance status; the Rancho Bernardo study. Diabetes Care, 1995; 18(2): 220–225.
- 11. Pasquali R, Vicennati V, Bertazzo D, et al. Determinants of sex hormone-binding Tortelli O, Labate Am: Determinants of sex hormone-binding globulin blood concentration in premenopausal and post menopausal women with different estrogen status. Metabolism, 1997; 46(1): 5-9.
- 12. Kritz-Silverstein D, Barrett-Connor E, Wingard DL. Hysterectomy, oophorectomy and heart diseases risk factors in older women. Am J Public Health1997; 87 (4): 676-80.
- 13. Greendale GA, Bodin-Dunn L, Ingles S, et al. Leisure, home, and occupational physical activity and cardiovascular risk factors in postmenopausal women; the postmenopausal estrogen/progestins intervention (PEPI) study. Arch Intern Med, 1996; 156(4): 418-424.
- 14. Stevenson JC. The metabolic and cardiovascular consequences of HRT. Br J Clin Pract, 1995; 49 (2) : 87-90.
- 15. Tcgerbif A, Despres JP, Dupont Aet al. Relation of steroid hormones to glucose tolerance and plasma insulin levels in men; importance of visceral adipose tissue. Diabetes Care, 1995;18(3): 292-299.
- 16. Espinosa E, Oemar BS, Luscher TF. 17 beta Estradiol and smooth muscle cell proliferation in aortic cells of male and female rats. Biochem Biophys Res Commun, 1996; 2221 (1): 8-14.
- 17. Freqy AD, Curtis SW, Korach KS, et al. Mechanism of vascular smooth muscle relaxation by estrogen in depolarized rat and mouse aorta; role of nuclear estrogen receptor and Ca<sup>2+</sup> uptake. Circ Res, 1997;81 (2): 242-248.
- 18. Collins P, Rosano GMC, Sarrel Pm et al. 17- estradiol attenuates acetylcholine induced coronary arterial constriction in women but not men with coronary heart disease. Circulation, 1995; 92 (1) : 24-30.
- 19. Derby CA, Hume AL, Barbour Mmet al. Correlates of postmenopausal estrogen use and trends through the 1980s in two southeastern New England communities. Am J Epidemiol, 1993;137 (10) : 1125-1135.

- 20. Knopp RH . The effect of postmenopausal estrogen therapy on the incidence of arteriosclerotic vascular disease. Obstet Gynecol, 72 (5) : 23S 30S.
- 21. Griffin B, Farish E, Walsh D, et al. Response of plasm a low density lipoprotein subfractions to estrogen replacement therapy following surgical menopause. Clin Endocrinol Oxf, 1993; 39 (4): 463-463.
- 22. Godsland IF, Wynn V, Crook Det al. Sex, plasma lipoproteins, and atherosclerosis: prevailing assumptions and outstanding questions : Am Heart J, 1987;114 (6) : 1467-1503.
- 23. Sowers M, Gonzalez-Villalpando C, Stern MP, et al. Relationship betwenn physical activity, insulin level and lipids in non-diabetic low income residents of Mexico City: the Mexico City diabetes study. Arch Med Res, 1995; 26 (2) : 133-140.
- 24. Medeiros LC, Liu YW, Park S, etal. Insulin, but not estrogen, correlated with indexes of desaturase function in obese women. Horm Metab Res, 1995; 27(5):235-238.
- 25. Wagber JD, Cefalu WT, Anthony MS, et al. Dietary soy protein and estrogen replacement therapy improve cardiovascular risk factors and decrease aortic cholesteryl ester content in ovariectomized cynomolgus monkeys. Metabolism, 1997;46 (6): 698-705.
- 26. Brussaard HE, Gevers-Leuven JA, Frolich M, etal. Short-term oestrogen replacement therapy improves insulin resistance. Diabetologia, 1997; 40(7): 843-849.

Journal: <u>PAJOUHESH DAR PEZESHKI</u> <u>Spring 2001</u>, <u>Volume 25</u>, <u>Number 1</u>; Page(s) 17 To 24.

# THE EFFECT OF ESTROGEN ON PLASMA INSULIN AND GLUCOSE LEVEL, AND CHOLESTEROL - HDL AND LDL - HDL RATIOS IN NORMAL AND CHOLESTEROL- RED MALE RABBITS

## Author(s): <u>NEMATBAKHSH M.\*, SAMARIAN H., SARAFZADEGAN NAZILA, SHARIFI</u> <u>M.R., GHORVI M., AMINI MASOUD, MOHAMMADIFARD NOUSHIN, ALIKHALESI H.,</u> <u>SOLTANI N.</u>

\* Isfahan University of Medical Sciences

## Abstract:

Alterations in insulin, glucose and lipid level of serum are controversies in postmenopausal estrogen user women. Regarding the presence of estrogen receptors in both male and female and the usage of estrogen in the male patients, the effects of estrogen were investigated on the plasma insulin and glucose level, and cholesterol - HDL and LDL - HDL ratios in normal and cholesterol-fed male rabbits. 41 male rabbits were examined in a period of 5 weeks in 4 groups. Groups I and II have received high cholesterol diet and groups III and IV received normal diet, where estradiol valerate was injected in groups I and III weekly. The cholesterol, HDL, LDL, glucose and insulin levels were measured before and after the experiment.

Glucose level remained unchanged before and after the experiment, but the insulin level was significantly elevated in the first group  $(4.76 \pm 0.31 \text{ vs. } 11.13 \pm 1.7, \text{ p} < 0.05)$  and decreased in the third group after the experiment  $(5.47 \pm 0.76 \text{ vs. } 4.03 \pm 0.38, \text{ p} < 0.05)$ , in the meantime, the insulin level has shown significant differences in groups I and III  $(11.13 \pm 1.7 \text{ vs. } 4.03 \pm 0.38, \text{ p} < 0.05)$ . LDL/HDL and CHO/HDL ratios were significantly different in groups III and IV after the experiment $(3.01 \pm 0.39 \text{ vs.} 0.44 \pm 0.1 \text{ and } 5.02 + 0.45 \text{ vs. } 1.83 \pm 0.13 \text{ in group III}$  and  $3.12 \pm 0.82 \text{ vs. } 0.36 \pm 0.13 \text{ and } 5.03 \pm 0.96 \text{ vs. } 1.97 \pm 0.21 \text{ in group IV for LDL/HDL and CHO/HDL ratios, respectively, p<0.05}$ .

Finally, it seems as if estrogen has no effect on LDL reduction and HDL elevation in male, as it has in estrogen user women. Meanwhile, estrogen may promote insulin receptor resistance in male animals receiving high cholesterol diet, where in normal diet insulin receptor sensitivity was seen with estrogen usage.

Keyword(s): ESTEROGEN, INSULIN, GLUCOSE, CHOLESTEROL, HDL, LDL