

تأثیر تحریک‌های الکتریکی پوستی بر درد ناشی از پلی‌نوروپاتی محیطی در بیماران دیابت نوع ۲

عباسعلی پورمُؤمنی^۱، دکتر مسعود امینی^۲، دکتر حسن صفائی^۳، مهندس اکبر حسن‌زاده^۴

(۱) گروه فیزیوتراپی، دانشکده‌ی علوم توانبخشی، (۲) دانشکده‌ی پزشکی (۳) دانشکده‌ی بهداشت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی – درمانی اصفهان، نشانی مکاتبه‌ی فویسندۀ مسئول: اصفهان، خیابان هزار جریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، دانشکده‌ی توانبخشی، گروه فیزیوتراپی، عباسعلی پورمُؤمنی؛
e-mail: pourmomeny@rehab.mui.ac.ir

چکیده

مقدمه: یکی از عوارض دیابت قندی نوروپاتی دردناک است. درمان و کنترل درد در بیماران مبتلا به پلی‌نوروپاتی در حال حاضر محدود به درمان‌های علامتی است. یکی از روش‌های درمان برخی از دردها، استفاده از الکتروآنالژی است. در مورد اثر و نوع الکتروآنالژی، بر دردهای پلی‌نوروپاتی مطالعه‌های ضد و نقیض وجود دارد. هدف از این مطالعه تعیین میزان اثر و نوع تحریک الکتریکی مناسب در بیماران مبتلا به دیابت قندی بود. مواد و روش‌ها: این مطالعه به صورت کارآزمایی بالینی دوسو کور انجام شد. آن دسته از بیماران دیابتی نوع ۲ که در ویزیت‌های ماهانه شکایاتی دال بر وجود دردهای نوروپاتی داشتند، پس از غربالگری و تشخیص پلی‌نوروپاتی، انتخاب شدند. ۴۱ بیمار به سه گروه تقسیم شدند. در دو گروه دو نوع تحریک الکتریکی پوستی (تحریک الکتریکی پوستی از نوع تنفس و جریان دیادینامیک) بیماران توسط نمره‌ی اسکور کیفی درد (۰ تا ۵) و نمره‌ی درد (VAS) اندازه‌گیری شد. اطلاعات توسط نرم‌افزار آماری SPSS جمع‌آوری و به وسیله‌ی آزمون‌های آماری تجزیه و تحلیل شد. یافته‌ها: میانگین درد در هر سه گروه قبل و بعد از درمان کاهش نشان داد. ولی تفاوت معنی‌داری بین گروه‌ها مشاهده نشد. نتجه‌گیری: اگرچه تحریک‌های الکتریکی پوستی برای کاهش درد در برخی از بیماری‌ها مؤثر است، در مطالعه‌ی ما تفاوت معنی‌داری بین جریان دیادینامیک، تنفس و دارونما در بیماران دیابتی نوع ۲ که در داشتند، مشاهده نشد.

واژگان کلیدی: دیابت نوع ۲، پلی‌نوروپاتی، تحریک الکتریکی پوستی، تنفس، دیادینامیک، دارونما

دریافت مقاله: ۸۷/۱۰/۳۰ - دریافت اصلاحیه: ۸۸/۳/۱۸ - پذیرش مقاله: ۸۸/۳/۲۱

و در مطالعه‌ی دیگری درد پا و ساق پا در بیمارانی که به انسولین وابسته هستند ۱۱/۶٪ و در بیمارانی که انسولین مصرف نمی‌کنند، ۳۲/۱٪ گزارش شده است.^۱ ابتلا و شدت نوروپاتی بستگی به طول مدت ابتلا به دیابت دارد.^۲ این درد بر زندگی روزمره و حتی خواب بیماران تأثیر می‌گذارد.^۳ تشخیص درد و به دنبال آن کنترل و درمان آن یکی از مشکلات طب از قدیم بوده است.

مقدمه

نوروپاتی یکی از عوارض دیررس دیابت شیرین است که به شکل‌های مختلف در این بیماران دیده می‌شود. نوع شایع آن پلی‌نوروپاتی است^۱ و در موارد متعددی این پلی‌نوروپاتی با دردهای آزاردهنده همراه است. در مطالعه‌ای درد ناشی از نوروپاتی در این بیماران بین ۴۷٪ تا ۵۳٪ گزارش شده است^۲

بر عکس، در مطالعه‌ای تحریکات الکتریکی در ناحیه‌ی ستون فقرات بیمارانی که درد مزمن در اندام‌های تحتانی داشتند به کار گرفته شد و تأثیری در کاهش درد یا ریواسکولاریزاسیون مشاهده نشده است.^{۱۷,۱۸} در مطالعه‌ای دیگر از الکترودهای جورابی شکل برای کاهش درد استفاده و نتیجه‌ی آن بدون اثر گزارش شد.^{۱۹} از طرف دیگر، برخی مطالعه‌ها نوع جریان الکتریکی و شکل جریان را در کاهش درد مؤثر می‌دانند.^{۲۰,۲۱} بنابراین، با توجه به مطالعه‌های گذشته، میزان تأثیر جریان الکتریکی پوستی بر درد ناشی از پلی‌نوروپاتی در بیماران دیابتی ضد و نقیض گزارش شده است. این تفاوت‌ها ممکن است به پارامترهای جریان الکتریکی، شدت پلی‌نوروپاتی و یا عامل دیگری بستگی داشته باشد. بنابراین، مطالعه بیشتر ضروری به نظر می‌رسد. هدف از مطالعه‌ی ما بررسی تأثیر یا عدم تأثیر و نوع تحریک الکتریکی مناسب برای بیماران دیابتی بود.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به صورت کارآزمایی بالینی، تصادفی ساده‌ی دوسوکور انجام شد. ابتدا بیماران دیابتی نوع ۲ مراجعاً کننده به مرکز تحقیقات غدد درونریز و متابولیسم داششگاه علوم پزشکی اصفهان و مرکز دیابت تأمین اجتماعی اصفهان که در ویزیت‌های ماهانه شکایاتی دال بر نوروپاتی داشتند، توسط پزشک متخصص غدد معاینه شدند و در صورت وجود علایم بالینی پلی‌نوروپاتی برای ورود به مطالعه معرفی شدند. شرط ورود به مطالعه وجود درد بیش از ۶ ماه بود. بیماران معاینه‌ی نوروولوژی و در صورت علایم بالینی پلی‌نوروپاتی، برای آزمایش پاراکلینیکی، شامل بررسی و هدایت سرعت اعصاب محیطی اندام‌های تحتانی (اعصاب پرونئال^{vii}، تیبیال^{viii}، سورال^{vii} و پاسخ رفلکس H) به آزمایشگاه الکترودیاگنوسیس ارجاع شدند. با تأیید الکتروفیزیولوژی دال بر وجود پلی‌نوروپاتی و در صورت تمایل، بیمار وارد مطالعه شد. شرط خروج از مطالعه وجود دردهای ناشی از استئوآرتیت و دردهای ریشه‌ای، اختلال کامل حس در دیستال اندام‌های تحتانی، شکستگی و آسیب‌های ضربه‌ای منحر به ضایعه‌های حسی، و حرکت، در

پاتوژن‌ز درد در این بیماران کاملاً شناخته شده و روش نیست. ایسکمی تنی عصب، حساسیت انتهایی آزاد عصبی، دژنراسیون اکسونی، تخریب فیبرهای A-دلتا و فیبرهای C و کاهش جریان خون ایندوفورمال در این زمینه گزارش شده است.

درمان درد در بیماران مبتلا به پلی‌نوروپاتی در حال حاضر محدود به درمان‌های علامتی است. داروهای ضد افسردگی، لیپیتک‌هاⁱ و آنوكسی‌لیپیتک‌هاⁱⁱ، آنالژزی‌ها و داروهای آنتی‌کونولسانتⁱⁱⁱ و اپویوئیدها و آنتی‌آریتیک^{iv} تجویز می‌شود. ولی اغلب این داروها اثرات جانبی دارند.^v

بیش از ۵۰ سال است که تحریک‌های الکتریکی پوستی (تنس)^۷ بر انواع دردهای حاد و مزمن مطالعه شده است. اعتقاد بر این است که این نوع جریان الکتریکی با پارامترهای مختلف بر دردهای حاد و مزمن مؤثر است و آن را کاهش می‌دهد.^{۸-۱۲} اگرچه یکی از تسهیل‌کنندهای کاهش‌دهنده‌ی درد در درمانگاه‌های فیزیوتراپی، بهره‌گیری از تحریکات الکتریکی پوستی است، مطالعه‌هایی که گروه هدف آن بیماران دیابتی نوع ۲ و درد ناشی از پلی‌نوروپاتی در آنها باشد، به صورت بالینی کم است. هم‌چنین، در مطالعه‌های مذکور تأثیر آن نامعلوم و گاهی ضد و نقیض گزارش شده است.

در مطالعه‌ای درد ناشی از پلی‌نوروپاتی به وسیله‌ی تحریک الکتریکی و دارونمای آن، در ۳۱ بیمار بررسی شد و دیده شده که درد در هر دو گروه بیمار کاهش یافته است.^{۱۳} پژوهشگران آن مطالعه در مطالعه‌ای دیگر ۲۶ بیماری را که به آمی‌تریپتیلین خوب جواب نداده بودند، به دو گروه الکتروترایپی و دارونما همراه با آمی‌تریپتیلین تقسیم کردند. پس از دوازده هفته درمان، اثر ترکیبی الکتروترایپی و دارو را مؤثر گزارش کردند.^{۱۴} در یک مطالعه‌ی مورد - شاهدی، تحریک الکتریکی با الکترودهای زیر جلدی در ساق پای بیماران دیابتی که از درد شکایت داشتند مطالعه شد. گروهی که تحریک واقعی دریافت کرده بودند، بهبودی در فعالیت‌های فیزیکی نشان دادند و در ۵۶٪ آنها کاهش درد مشاهده شد.^{۱۵} اثر طولانی‌مدت کاهش درد بیماران مبتلا به پلی‌نوروپاتی دیابتی به وسیله‌ی طب سوزنی هم گزارش شده است.^{۱۶}

i - Neuroleptic

ii - Anxiolytics

iii - Anticonvulsant

iv - Antiarrhythmic

v- Transcutaneous Electrical Nerve Stimulation(TENS)

در هر جلسه‌ی درمانی برای هر بیمار ۱۵ تا ۲۰ دقیقه زمان برای درمان هر کدام از اندام‌ها در نظر گرفته شده بود. درمان طی دو مرحله‌ی ده جلسه‌ای (هفته‌ای ۶ جلسه) با فاصله‌ی دو هفته‌ای استراحت بین آنها طراحی شده بود. ارزیابی‌ها علاوه بر قبل از درمان، پایان مرحله اول و دوم درمان انجام می‌شد. اطلاعات جمع‌آوری شده به وسیله‌ی نرم‌افزار SPSS وارد کامپیوتر شدند. از آزمون‌های ویلکاکسون، کروسکال والیس و تکرارپذیری برای بررسی داده‌ها استفاده شد.

در مجموع، ۷۷ بیمار وارد مطالعه شدند و ۴۱ بیمار درمان را تا انتهای ادامه دادند. در مرحله‌ی اول درمان، ۱۷ بیمار در گروه نتس، ۱۲ بیمار در گروه دیادینامیک و ۱۲ بیمار در گروه دارونما قرار گرفتند. در مرحله‌ی دوم درمان، همان بیماران با همان گروه‌های درمانی شرکت داشتند و فقط ده بیمار از گروه دارونما به گروه نتس و یک بیمار از گروه دیادینامیک به علت خارش در ساق پا، به گروه نتس منتقل شد. در واقع، در مرحله‌ی دوم درمان، گروه نتس ۲۸ بیمار، گروه دیادینامیک ۱۱ بیمار و گروه دارونما ۲ بیمار داشت.

یافته‌ها

از ۴۱ بیماری که در مرحله‌ی اول وارد مطالعه شدند، ۱۴ نفر مرد و ۲۷ نفر زن بودند. به جز ۲ دو بیمار که مدت درد آنها کمتر از چهار سال بود (۲ و ۳ سال) بقیه‌ی بیماران درد و سوزش را بیش از ۵ سال گزارش کردند. ۱۷ بیمار در گروه نتس با میانگین سنی ۵۶ سال و میانگین درد $(3/22 \pm 0/75)$ ، ۱۲ بیمار در گروه دیادینامیک با میانگین سنی $58/3$ سال و میانگین نمره‌ی درد $(3/25 \pm 0/75)$ و در گروه دارونما ۱۲ بیمار با میانگین سنی $56/2$ سال و میانگین نمره‌ی درد $(3/0/8 \pm 0/67)$ قرار گرفتند. در مرحله‌ی دوم درمان، همان حجم نمونه در مطالعه شرکت داشتند ولی برخی جابجایی‌ها انجام شد. جدول ۱ اطلاعات اولیه‌ی بیماران را قبل از درمان اول و دوم نشان می‌دهد. در هر دو مرحله‌ی درمان آزمون‌های آماری، اختلاف معنی‌داری را نشان نداد.

اندام‌های تحتانی، دردهای ناشی از بیماری‌های عروقی، زخم پا و عفونت در پا بود.

درد این بیماران توسط چکلیست کیفیت درد که بین صفر تا ۵ تقسیم‌بندی شده بود^{۱۲۲} و همچنین با اسکور مشاهده‌ای درد (V.A.S)^۱، اندازه‌گیری و پس از آن برای درمان به مرکز فیزیوتراپی ارجاع شدند. در آن مرکز بدون اطلاع مجریان، بیمار در یکی از سه گروه زیر قرار می‌گرفت و به مدت ده جلسه درمان و پس از آن برای ارزیابی نزد یکی از مجریان ارجاع داده می‌شد. مجری با ارزیابی و دو هفته استراحت، بیمار را برای مرحله‌ی دوم درمان به همان درمانگاه فیزیوتراپی اعزام می‌نمود. بیمار دوباره به مدت ده جلسه (بار دوم) درمان می‌شد و در خاتمه برای ارزیابی نهایی نزد همان مجری مراجعه می‌نمود.

گروه نتس: در این گروه نتس شبه اکوپانچرⁱⁱ استفاده شد.^{۱۳} در این نوع نتس امواج بی‌فازیک، فرکانس کمتر ۱۰ عدد در ثانیه و دیوریشن بین $1/0$ تا $2/0$ میلی‌ثانیه تولید می‌شود. الکتروودها از جنس کربورابر 6×4 سانتی‌متری در انتهای مسیر عصب تیبیال در یک سوم تحتانی ساق پا و کف پاها به وسیله‌ی باند ولکرو بسته شدند (برای جلوگیری از سوختگی احتمالی، الکتروود منفی در ساق بسته می‌شد). شدت جریان تا حدی افزایش می‌یافت که برای بیمار قابل تحمل باشد. با توجه به این‌که همه‌ی بیماران اختلال حسی داشتند برای جلوگیری از سوختگی پوستی، درمانگر به طور مرتب محل الکتروودهار اکنترل می‌نمود.

گروه دیادینامیک: در این گروه بیمار، از جریان دیادینامیکⁱⁱⁱ استفاده شد. شکل امواج این نوع جریان نیم سینوسی با مدت زمان 10 میلی‌ثانیه، فرکانس 50 تا 100 هرتز و آمپلی تود مدوله شده بود.^{۱۴} الکتروودگذاری به همان شیوه‌ی گروه نتس انجام شد. با توجه به خشن بودن و آزاردهنگی جریان دیادینامیک، برای جلوگیری تحریک بیش از حد، مراقبت‌های لازم در دستور کار فیزیوتراپیست قرار گرفته بود.

گروه دارونما: مانند دو گروه دیگر، دستگاه به وسیله‌ی الکتروودهای درمانی به بیمار متصل شد، ولی دستگاه روشن جریان خروجی نداشت.

i -Visual Analog Scale(V.A.S.)

ii - Acupuncture like TENS

iii -Longues Periods

جدول ۱- مشخصات پایه‌ای سه گروه بیماران دیابتی در مرحله‌های اول و دوم درمان

مرحله‌ی دوم						مرحله‌ی اول						کروه‌ها		
نفره‌ی درد	میانگین سن	زن و مرد	تعداد	نفره‌ی درد	میانگین سن	مرد و زن	تعداد	نفره‌ی درد	میانگین سن	مرد و زن	تعداد	گروه تنس	گروه دیادینامیک	گروه دارونما
۱/۹۶±۰/۸۸	۵۶	۲۰ و ۸	۲۸	۲/۲۲±۰/۷۵	۵۶	۱۰ و ۷	۱۷	گروه تنس						
۲/۱۸±۱/۴	۵۸/۳	۸ و ۳	۱۱	۲/۲۵±۰/۷۵	۵۸/۳	۹ و ۳	۱۲	گروه دیادینامیک						
۱/۱±۱/۴۱	۵۷	۱ و ۱	۲	۲/۰۸±۰/۶۷	۵۶/۲	۸ و ۴	۱۲	گروه دارونما						

در گروه دیادینامیک ۱۲ بیمار شرکت داشتند. ۹ بیمار کاهش درد نشان دادند و ۳ بیمار بدون تغییر بودند. آزمون ویلکاکسون این تغییرات را معنی‌دار نشان داد ($p=0.007$). همچنین، در گروه دارونما ۱۲ نفر شرکت داشتند. ۱۱ بیمار کاهش درد داشتند و یک نفر بدون تغییر بود. هیچ‌کدام افزایش درد نداشتند. آزمون ویلکاکسون این تغییرات را معنی‌دار نشان داد ($p=0.007$).

مقایسه‌ی میزان درد در هر گروه

الف- مقایسه‌ی دردها قبل و بعد از دوره‌ی اول درمان: همانطوری‌که در جدول ۲ آمده از ۱۷ بیمار، ۱۳ نفر کاهش درد نشان دادند ۴ نفر بدون تغییر بودند و هیچ‌کدام افزایش درد نداشتند. آزمون ویلکاکسون نشان داد که اختلاف قبل و بعد از درمان در گروه تنس معنی‌دار بوده است ($P=0.015$).

جدول ۲- مقایسه‌ی درد قبل و بعد از مرحله‌ی اول درمان در گروه‌های مختلف بیماران دیابتی مورد مطالعه

نتیجه آزمون	تغییرات درد				تعداد	گروه‌های درمانی
	بدون تغییر	افزایش	کاهش	تعداد		
$P=0.0015$	۴	.	۱۳	۱۷	گروه تنس	
$P=0.0077$	۳	.	۹	۱۲	گروه دیادینامیک	
$P=0.0022$	۱	.	۱۱	۱۲	گروه دارونما	

داشتند. ۹ بیمار بدون تغییر بودند و ۲ بیمار کاهش درد داشتند. همچنین در گروه دارونما ۲ نفر شرکت داشتند. آزمون ویلکاکسون نشان می‌داد که اختلاف قبل و بعد از درمان در هیچ‌کدام از گروه‌ها معنی‌دار نبوده است ($P>0.05$). تغییرات از نظر کاهش یا افزایش در جدول ۳ آمده است.

ب- مقایسه‌ی دردها قبل و بعد از مرحله‌ی دوم در هر یک از گروه‌های درمانی: در این مرحله‌ی درمانی در گروه تنس از ۲۸ بیمار ۵ بیمار کاهش درد و ۱ بیمار افزایش درد نشان دادند و ۲۲ نفر بدون تغییر ماندند. در گروه دیادینامیک ۱۱ بیمار شرکت

جدول ۳- مقایسه‌ی درد قبل و بعد از مرحله‌ی دوم درمان در گروه‌های مختلف بیماران دیابتی

نتیجه آزمون	تغییرات درد				تعداد	گروه‌های درمانی
	بدون تغییر	افزایش	کاهش	تعداد		
$P=0.115$	۲۲	۱	۵	۲۸	گروه تنس	
$P=0.179$	۹	.	۲	۱۱	گروه دیادینامیک	
$P=0.1$	۲	.	۰	۲	گروه دارونما	

برای کسانی که به آمیتریپتیلین خوب پاسخ نداده بودند، تحریک الکتریکی به کار رفت). در هر دو مطالعه گروههای شاهد و کنترل کاهش درد داشتند و در هر دو مطالعه بین در گروه شاهد و مورد اختلاف معنی‌دار قابل ملاحظه‌ای مشاهده شد. در حالی که در مطالعه‌ی ما ویژگی‌های هر دو نوع تحریک الکتریکی تقریباً مشابه پارامترهای مورد استفاده‌ی کومار بود ولی برای یافته‌ها نتایج متفاوت به دست آمد. اختلافی که بین مطالعه‌ی ما و دو مطالعه‌ی کومار قبل توجه به نظر می‌رسید، طول مدت درد و نوروپاتی بیماران بود. کومار در مطالعه‌ی دوم خود^{۱۳} شرط ورود به مطالعه را درد بیش از ۲ ماه ذکر کرده و میانگین طول مدت عالیم نورولوژی را در اندازه‌ای تحتانی کمتر از دو سال گزارش کرده است. ممکن است بیمار عالیم بالینی نورولوژی را بدون وجود درد در اندازه‌ای تحتانی داشته باشد در حالی‌که شرط ورود به مطالعه‌ی ما درد بیش از ۶ ماه بود و با پاسخ‌های بیماران، مدت درد ناشی از نوروپاتی به مراتب بیشتر بود (۵ سال).

اویبیو به جای الکترود، از جوراب‌هایی که به وسیله‌ی جریان الکتریکی تغذیه می‌شوند، استفاده نمود.^{۱۹} این پژوهشگر بیماران دیابتی نوع ۲ را که درد آنها به کمک دارو کنترل نشده بود، به دو گروه شاهد و مورد تقسیم نمود و هر بیمار هر شب ۸ ساعت و به مدت ۶ هفته تحریک الکتریکی پوستی (فرکانس ۸۰ عدد در ثانیه و مدت زمان حدود میکروثانیه) به وسیله جوراب‌های مذکور دریافت کرد. با آن‌که به مدت طولانی بیماران تحریکات پوستی دریافت می‌کردند، نتیجه‌ی مطالعه مشابه مطالعه‌ی ما بود. در آن مطالعه گزارش شد که درد و سوزش را نمی‌توان به وسیله‌ی تحریک‌های الکتریکی پوستی کنترل نمود. همه‌ی بیماران آن مطالعه بیش از ۶ ماه درد داشتند و درمان‌های دارویی بر این درد مؤثر نبود. اویبیو میانگین زمان نوروپاتی بیماران را ۴ سال گزارش کرد.

به تازگی تحریک الکتریکی پوستی همراه با انقباض عضلانی (اینترفرانشیال)^{۲۰} در بیماران دیابتی نوع ۲ به مدت ۸ جلسه اعمال شده است. در آن مطالعه گروه کنترل وجود نداشت و مدت عالیم نوروپاتی (درد، پارستزی، حس سوزش و غیره) گزارش نشد. در آن مطالعه گزارش شد که با این نوع جریان الکتریکی می‌توان عالیم نوروپاتی را کاهش داد ولی بخشی از آن مربوط به اثر دارونمای درمان است.^{۲۶}

مقایسه‌ی میزان درد بین گروه‌ها

میزان درد بعد از دوره‌ی اول درمان در هر سه گروه کاهش معنی‌داری پیدا کرد اما آزمون کروسکال والیس نشان داد که این کاهش درد بین سه گروه اختلاف معنی‌داری نداشته است ($P=0.748$).^{۲۰}

همچنین، آزمون کروسکال والیس نشان داد که تغییرات درد بعد از مرحله‌ی دوم درمان بین سه گروه اختلاف معنی‌داری نداشته است ($P=0.643$).^{۲۰}

علاوه بر این درد بیماران به وسیله‌ی اسکور V.A.S. هم آزمون شد. نتایج مذکور تغییر نکرد. یافته‌ها از طرق آنالیز واریانس مشاهده‌های تکرارشونده بررسی شدند و تغییری دیده نشد.

بحث

مقایسه‌ی سه گروه قبل از درمان نشان داد که اختلاف بین آنها معنی‌دار نیست. توصیه برای جایه‌جایی بیماران از گروه دارونما به گروههای دیگر با این فرض بود که اگر بیمار متعلق به گروه دارونما باشد، به گروه دیگر منتقل شود. زیرا اگر قرار باشد دارونما اثر داشته باشد در همان مرحله‌ی اول درمانی اثر خود را نشان می‌داد و ادامه‌ی آن از نظر اخلاقی صحیح نبود. ارزیابی درمان‌ها به دو طریق (دو نمره‌ی درد) و آزمون‌های مختلف (مقایسه و تکرارپذیری) انجام شد و یافته‌ها یکسان بود. دو هفته استراحت بین دو مرحله‌ی درمان با این هدف انجام شد که بعضی از مطالعه‌ها تأثیر تحریک الکتریکی را گذرا و یا با تأخیر می‌دانند.

انتخاب نوع جریان با این فرض بود که این نوع تحریک‌های الکتریکی پوستی باعث ترشح واسطه‌های شیمیایی (نوروترانسمیترها) مانند انکفالین و اندورفین برای کاهش درد می‌شوند.^{۲۲-۲۵} به هرحال، در مرحله‌ی اول درمان هر سه گروه اختلاف معنی‌داری با قبل از درمان داشتند ولی بین گروه‌ها اختلاف معنی‌داری در هیچ کدام از مراحل درمان مشاهده نشد. همان‌طور در قسمت یافته‌ها ذکر شد، آزمون‌های دیگر هم این یافته‌ها را ثابت کردند.

مطالعه‌ی ما شباهت زیادی به دو مطالعه کومار داشت.^{۱۳-۱۴} کومار و همکاران در دو مطالعه‌ی جدگانه از تحریک الکتریکی به صورت بی‌فازیک با مدت زمان ۴ میلی ثانیه‌ای و فرکانس ۲ تا ۷۰ هرتز استفاده نمودند (در یکی از مطالعه‌ها

خط احتمالی بین مدت درد و شدت آن در مطالعه‌ی ما میسر نبود.

از نتایج این مطالعه می‌توان نتیجه گرفت اگرچه اثر تلقینی تحريكات الکتریکی پوستی محرز است ولی تحريكات الکتریکی پوستی مانند جریان‌های دیادینامیک و تنفس شبکه اکپانچر در مطالعه‌ی ما تتوانستند درد نوروپاتی نوع دوم را بیشتر از دارونما کاهش دهند. به نظر می‌رسد مطالعه‌های بیشتری با متغیرهای مناسب‌تری باید انجام شود و اگر مدت طولانی از بروز این دردها نگذشته باشد، احتمالاً این نوع الکتروآنالژی مؤثر خواهد بود.

سپاسگزاری: از مسؤولان مراکز دیابت دانشگاه علوم پزشکی اصفهان و تأمین اجتماعی استان اصفهان و آقای دکتر سجادی، فیزیوتراپیست‌ها خانم‌ها شیروانی و شاهچراغی، و آقای جزائری که در این مطالعه با ما همکاری صمیمانه داشتند، تشکر و قدردانی می‌نماییم.

به نظر می‌رسد طول مدت درد عامل مهمی در ارتباط با تحريكات الکتریکی پوستی باشد ضمن آن‌که پارامترهای جریان الکتریکی در برخی از مطالعه‌ها مؤثر شناخته شده‌اند.^{۷۷} هرچه مدت درد طولانی‌تر باشد، شاید کنترل آن مشکل‌تر باشد و اگر قرار باشد تحريك الکتریکی بر درد پیچیده و مزمونی مانند دردهای پلی‌نوروپاتی دیابتی مؤثر باشد نباید زمان ایجاد نوروپاتی طولانی باشد.

از جمله محدودیت‌های این مطالعه، آن بود که در مرحله‌ی دوم درمان حجم نمونه‌ی یکی از گروه‌ها (گروه دارونما) به ۲ بیمار رسید و این اجتناب‌ناپذیر بود. این حجم نمونه برای قضایت کافی نبود، هر چند اثر دارونما قبل مشاهده شده بود. همچنین، تخمین مدت نوروپاتی و طول مدت درد با توجه به پاسخ‌های بیماران بود. بررسی ارتباط

References

1. Galer BS, Gianas A, Jensen MP. Painful diabetic neuropathy, epidemiology, pain description and quality of life, of diabetes. *Res clin prac* 2000; 47:123-8.
2. Spruce MC, Potter J, Coppini DV. The pathogenesis and management of painful diabetic neuropathy. *Diab Med* 2003; 20: 88-98.
3. Greene DA, Stevens MU, Feldman E. Diabetic neuropathy: the scope of the syndrome. *Am J Med* 1999; 107:S2-8.
4. Thomas PK. Classification, differential diagnosis, and staging of diabetic peripheral neuropathy. *Diabetes* 1997; 46: Suppl 2:S54-7.
5. McKeage K. Treatment options for the management of diabetic painful neuropathy: best current evidence. *Curr Opin Neurol* 2007; 20: 553-7.
6. Boulton AJM. What causes neuropathic pain? *Diab Comp* 1992; 6: 58-63.
7. Boulton AJ. Treatment of symptomatic diabetic neuropathy. *Diabetes Metab Res Rev* 2003; 19: suppl 1: s16-21.
8. Shahshah Z, Nasr Esfahani S, Pour-momeni AA. Pain Relief During Labor: Efficacy of Skin Electrical Stimulation (TENS, Interferential, High Voltage). *Research in Medical Sciences* 2001; 6: 208 -211.
9. Pour-momeni AA, Allameh TS, Sabzalizadeh M. Decreasing labour pain using cutaneous electrical stimuli (TENS). *Research in Medical Sciences* 1998; 3: 189-193.
10. Murina F, Bianco V, Radici G, Felice R, Di Martino M, Nicolini U. Transcutaneous electrical nerve stimulation to treat vestibulodynia: a randomised controlled trial. *BJOG* 2008; 115: 1165-70.
11. Nnoham KE, Kumbang J. Transcutaneous electrical nerve stimulation (TENS) for chronic pain. *Cochrane Database Syst Rev* 2008; 16: CD003222.
12. Searle RD, Bennett MI, Johnson MI, Callin S, Radford H. Transcutaneous Electrical Nerve Stimulation (TENS) for Cancer Bone Pain. *J Pain Symptom Manage* 2009; 37: 424-8.
13. Kumar D, Mrshall J. Diabetic peripheral neuropathy : Amelioration of pain with Teranscutaneous electrostimulation. *Diabetes Care* 1997; 20:1702-5.
14. Kumar D, Alvaro MS, Julka IS, Marshall HJ. Diabetic peripheral neuropathy : Effectiveness of electrotherapy and amitriptyline for symptomatic relief. *Diabetes Care* 1998; 21: 1322-5.
15. Hamza MA, White PF, Craig WF, Ghoname ES, Ahmed HE, Proctor TJ, et al. Percutaneous Electrical Nerve Stimulation: A novel analgesic therapy for diabetic neuropathic pain. *Diabetes Care* 2000; 23: 365-370.
16. Abuaisha B, costanzi J, Boulton AJ. Acupuncture for the treatment of chronic pain for periphral neuropathy: a long term study. *Diabetes Res Clin Pract* 1998; 39: 115-21.
17. Simpson KH, Ward J. A randomized, double-blind, crossover study of the use of transcutaneous spinal electroanalgesia in patients with pain from chronic critical limb ischemia. *J Pain Symptom Manage* 2004; 28: 511-6.
18. Eatona SEM, Harrisa ND, Selmia F, Patela KA, MacFarlane IA, Warda JD, et al. Microcirculatory responses to electrical spinal cord stimulation in painful diabetic neuropathy and other painful conditions. *Diabetes Research and Clinical Practice* 2000; 50: 273-274.
19. Oyibo SO, Breislin K, Boulton AJ. Electrical stimulation therapy through stocking electrodes for painful diabetic neuropathy :a double blind, controlled crossover. *Diabetic Med* 2004; 21:940-944.
20. Walsh DM, Foster NE, Baxter GD, Allen JM. Transcutaneous electrical nerve stimulation. Relevance of stimulation parameters to neurophysiological and hypoalgesic effects. *Am J Phys Med Rehabil* 1995; 74: 199-206.

21. Foster NE, Baxter F, Walsh DM, Baxter GD, Allen JM. Manipulation of transcutaneous electrical nerve stimulation variables has no effect on two models of experimental Pain in humans. *Clin J Pain* 1996; 12: 301-10.
22. Gracely RH, McGrath P, Dubner R. Validity and sensitivity of ratio scales of sensory and affective verbal pain descriptors: manipulation of affect of diazepam. *pain* 1978; 5: 19-29.
23. Barr John O. In: Nelson Roger M, editor. Transcutaneous electrical nerve stimulation (TENS) for management. *Clinical Electrotherapy* 1999; 291-345.
24. Pour-momeni, editor. *Electrotherapy* Isfahan: Isfahan University Medical sciences; 2007.
25. Gersh Meryl R. In: Gersh Meryl R, editor. *Transcutaneous electrical nerve stimulation (TENS) for management of pain and sensory pathology. electrotherapy in rehabilitation*. F.A. Davis company 2004; 149-196.
26. Humpert PM, Morcos M, Oikonomou D, Schaefer K, Hamann A, Bierhaus A, et al. External electric muscle stimulation improves burning sensations and sleeping disturbances in patients with type 2 diabetes and symptomatic neuropathy. *Pain Med* 2009; 10: 413-9.
27. Lund I, Lundeberg T, Kowalski J, Svensson E. Gender differences in electrical pain threshold responses to transcutaneous electrical nerve stimulation (TENS). *Neuroscience Letters* 2005; 375: 75-80.

ارتباط بین لپتین سرم با عوامل التهابی و استرس اکسیداتیو در زنان یائسه‌ی مبتلا به دیابت نوع ۲

مریم تقیری^۱، دکتر سیدابوالقاسم جزایری^۱، دکتر محمود جلالی^۱، مهکامه عاشورپور^۱، مجتبی سپندی^۲، دکتر اسداله رجب^۲

(۱) گروه تغذیه و بیوشیمی، دانشکده‌ی بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، (۲) گروه آمار و اپیدمیولوژی، دانشکده‌ی بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، (۳) انجمن دیابت ایران، تهران، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده مسئول: گروه تغذیه و بیوشیمی، دانشکده‌ی بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، کد پستی ۱۴۱۵۵-۶۴۴۶، دکتر سید ابوالقاسم جزایری؛ e-mail: jazaiers@tums.ac.ir

چکیده

مقدمه: هورمون لپتین توسط سلول‌های بافت چربی سنتز می‌شود و در تنظیم متابولیسم انرژی، ذخایر بافت چربی و وزن بدن نقش مهمی دارد. IL-6 و TNF- α سیتوکین‌هایی هستند که با نمایه‌ی توده‌ی بدن و مقاومت به انسولین ارتباط دارند. هم‌چنین افزایش پراکسیداسیون لبید در بیماران دیابتی باعث تولید مالوندی‌آلدید (MDA) می‌شود. برخی مطالعه‌ها نشان داده‌اند که بین لپتین با IL-6 و MDA ارتباط وجود دارد. این مطالعه با هدف تعیین ارتباط بین لپتین با عوامل التهابی (IL-6 و TNF- α) و استرس اکسیداتیو (MDA) در زنان یائسه‌ی مبتلا به دیابت نوع ۲ انجام شد. مواد و روش‌ها: مطالعه‌ی حاضر یک مطالعه‌ی مقطعی – تحلیلی است که در ۴۵ زن دیابتی و ۴۵ زن سالم با محدوده سنی ۴۵-۶۰ سال و نمایه‌ی توده‌ی بدن (BMI) ۲۵-۳۰ کیلوگرم بر مترمربع انجام شد. میزان قند خون ناشتا، لپتین، IL-6 و TNF- α در هر دو گروه اندازه‌گیری شدند. از آزمون تی مستقل برای مقایسه‌ی میانگین و از ضریب همبستگی پیرسون برای برسی همبستگی متغیرها در دو گروه استفاده شد. یافته‌ها: بین لپتین و MDA در زنان بزرگسال دیابتی ارتباط آماری معنی‌داری وجود ندارد ($r=0.04$). بین لپتین و IL-6 و TNF- α در زنان بزرگسال دیابتی ارتباط آماری معنی‌داری وجود ندارد (به ترتیب $r=-0.06$ و $r=0.2$). نتیجه‌گیری: بین لپتین سرم با عوامل التهابی (IL-6 و TNF- α) و استرس اکسیداتیو (MDA) در زنان یائسه‌ی مبتلا به دیابت نوع ۲ ارتباط آماری معنی‌دار مشاهده نشد.

واژگان کلیدی: لپتین، عوامل التهابی، استرس اکسیداتیو، دیابت نوع ۲

دریافت مقاله: ۸۷/۱۲/۱۰ - دریافت اصلاحیه: ۸۸/۳/۱۸ - پذیرش مقاله: ۸۸/۳/۲۲

پرفساری خون، بیماری‌های قلبی - عروقی و قطع عضو (پا)
اشارة کرد.^{۲۴}

مقدمه

لپتین هورمون ترشح شده از بافت چربی، هم منعکس کننده‌ی ذخایر انرژی در بافت چربی محیطی است و هم نقش مهمی در حفظ تعادل انرژی دارد که این نقش را به وسیله‌ی سیگنال میزان ذخایر انرژی به مغز و اثر بر تنظیم اشتها و متابولیسم انرژی انجام می‌دهد.^۵ برخی مطالعه‌ها نشان داده‌اند که بین انسولین با لپتین ارتباط وجود دارد^۶ که در

دیابت ملیتوس شامل گروهی از اختلال‌های متابولیک است که شیوع آن در سطح دنیا بسیار متغیر می‌باشد.^۱ مهم‌ترین عوامل خطرساز بروز دیابت نوع ۲ دریافت بالای انرژی، سن بالا، عدم تحرک و چاقی هستند.^۲ از عوارض و مشکلات دیابت می‌توان به نایینایی، اختلال‌ها کلیوی،

ارتباط بین استرس اکسیداتیو و مقاومت به انسولین^{vii} در شروع دیابت باشد.

با توجه به افزایش روزافزون بیماری دیابت و اهمیت لپتین در پاتوژنر بیماری دیابت از طریق ارتباط احتمالی با عوامل التهابی و استرس اکسیداتیو، به نظر می‌رسد بررسی ارتباط بین لپتین با این عوامل به خصوص در بیماران دیابتی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار باشد.

این مطالعه با هدف تعیین وجود ارتباط بین لپتین با عوامل التهابی (TNF- α و IL-6) و استرس اکسیداتیو (MDA) در زنان یائسه مبتلا به دیابت نوع ۲ انجام شد. لازم به ذکر است که همه‌ی شرکت‌کننده‌ها در این مطالعه دارای اضافه وزن بودند.

مواد و روش‌ها

مطالعه‌ی حاضر یک مطالعه‌ی مقطعی - تحلیلی است. در این مطالعه روش نمونه‌گیری سهل‌الوصول^{viii} بود و افراد واجد شرایط به ترتیب مراجعه تا تکمیل حجم مورد نظر انتخاب شدند. در این مطالعه ۴۵ زن دیابتی مراجعه‌کننده به انجمان دیابت ایران در تهران و ۴۵ زن سالم شرکت کردند. معیارهای ورود به مطالعه عبارت بودند از ابتلا به دیابت نوع ۲ که حداقل ۳ سال از شروع بیماری آنها گذشته باشد (در مورد گروه زنان سالم، این مورد در معیارهای عدم ورود قرار گرفت)، نمایه‌ی توده‌ی بدن (BMI) ۲۰-۲۵^{ix} کیلوگرم بر متر مربع، قرار داشتن در محدوده سنی ۴۵-۶۰ سال، و تمايل به همکاری در طرح. همه‌ی بیماران دیابتی فقط داروهای کاهش‌دهنده قند خون دریافت می‌کردند. هیچ‌کدام از نمونه‌ها بیماری‌های مزمن (قلی - عروقی، کلیوی و اختلال غده تیروئید) نداشتند و داروهای کاهنده چربی خون و مکمل روی دریافت نمی‌کردند.

از همه‌ی افراد شرکت‌کننده در این مطالعه برای خون‌گیری رضایت‌نامه‌ی کتبی گرفته شد و هیچ مداخله‌ای برای افراد شرکت‌کننده انجام نشد، همچنین، همه‌ی اطلاعات گرفته شده از افراد مورد بررسی در تمام مراحل از جمله انتشار یافته‌ها، محروم‌ماند.

قبل از مصرف قرص‌های پایین‌آورنده قند خون و پس از گرفتن رضایت‌نامه از همه‌ی افراد مورد مطالعه در حالت

نتیجه می‌تواند این امکان را که لپتین در پاتوژنر بیماری دیابت نوع ۲ نقش دارد بدهد.^{viii} تصور می‌شود که لپتین نقش مهمی در برقراری ارتباط بین وضعیت تغذیه و سیستم ایمنی داشته باشد.^x

NFT- α ⁱ یک سیتوکین است که به طور عمد از مونوسیت‌ها و ماکروفاژ‌ها ترشح می‌شود. این سیتوکین باعث ایجاد تغییرات متابولیکی و سلولی بسیاری در بیماران با وضعیت بحرانی می‌گردد.^{xi} TNF- α در مقاومت به انسولین ناشی از چاقی افزایش می‌یابد که نشان دهنده این امر است که احتمال دارد TNF- α نقشی در بروز مقاومت به انسولین داشته باشد.^{xii}

اینترلوكین-۶ (IL-6)ⁱⁱ نیز یک سیتوکین است که به میزان زیادی توسط بافت چربی تولید می‌شود و میزان در گردش آن با نمایه‌ی توده‌ی بدن، حساسیت به انسولین و تحمل گلوكز مرتبط است.^{xiii} این دو سیتوکین می‌توانند با اثر بر سلول‌های ایمنی منجر به التهاب‌های موضعی یا عمومی شده و در نتیجه با اثر بر عملکرد سیستم اندوتیال در بروز اختلال‌های مربوط به چاقی مانند دیابت نقش داشته باشند.^{xiv} برخی مطالعه‌ها نشان داده‌اند که بین لپتین و عوامل التهابی (TNF- α) ارتباط وجود دارد،^{xv} که نیاز به مطالعه‌های بیشتری در این زمینه به خصوص در بیماران دیابتی وجود دارد.

در بیماران دیابتی بالا بودن قند خون باعث افزایش استرس اکسیداتیو و در نتیجه تغییر در ساختار و عملکرد پروتئین‌ها و لیپیدها می‌گردد.^{xvi} پراکسیداسیون لیپید منجر به تولید آبدیهای سمی می‌شود که یکی از سمی‌ترین آنها مالون‌دی‌آلدیید (MDA)^{xvii} است که می‌تواند با تیوباربیتوریک اسید ترکیب شود و تشکیل کمپلکس رنگی به نام مواد فعال اسید تیوباربیتوریک (TBARS)^{xviii} را بدهد که در آزمایشگاه قابل اندازه‌گیری است.^{xix} برخی مطالعه‌ها نشان داده‌اند که بین لپتین و MDA ارتباط وجود دارد.^{xix-xx} مطالعه‌های اخیر نشان داده‌اند که لپتین منجر به افزایش استرس اکسیداتیو در سلول‌های اندوتیال انسان در محیط آزمایشگاهی و بدن انسان می‌شود.^{xx} ارتباط قوی بین چاقی و مقاومت به انسولین نشان می‌دهد که لپتین ممکن است واسطه‌ی اصلی^{xxi}

i- Tumor Necrosis Factor- α

ii - Inter leukin 6

iii - Malon Dialdehyde

iv - Thiobarbituric Acid Reactive Substances

۵۳۰ نانومتر قرائت گردید، سپس با استفاده از مقادیر حاصل برای محلول‌های استاندارد غلظت MDA بر حسب نانومول بر میلی‌لیتر محاسبه شد.

مقادیر در این مطالعه به صورت میانگین \pm خطای معیار بیان شدند. از آزمون تی مستقل برای مقایسه میانگین متغیرهای کمی در دو گروه زنان دیابتی و سالم استفاده شد. از ضریب همبستگی پیرسون برای بررسی همبستگی متغیرها در دو گروه استفاده شد. سطح معنی‌داری آماری ۵٪ اختبار شد.

یافته‌ها

براساس جدول ۱ میانگین سن، نمایه‌ی توده‌ی بدن و طول مدت یائسگی در دو گروه اختلاف آماری معنی‌داری ندارند. همچنین، براساس جدول ۱ میانگین گلوکز در گروه زنان بزرگسال دیابتی بیشتر از گروه زنان بزرگسال سالم بود که از نظر آماری معنی‌دار است ($p < 0.001$). میانگین لپتین در گروه زنان بزرگسال سالم ($61 \pm 33/9$ نانوگرم بر میلی‌لیتر) از گروه زنان بزرگسال دیابتی ($49 \pm 76/7$ نانوگرم بر میلی‌لیتر) بیشتر بود که این اختلاف از نظر آماری معنی‌دار است ($p = 0.046$).

ناشتا (۱۲ ساعت) ۱۰ میلی‌لیتر خون از ورید دست گرفته شد و در لوله‌های شیشه‌ای بدون ضد انعقاد ریخته شد. ابتدا لوله‌ها به مدت ۵/۰ ساعت در حرارت آزمایشگاه قرار داده شدند و سپس به مدت ۱۰ دقیقه در دور 1500 g سانتریفیوژ شدند تا سرم جدا شود.

اندازه‌گیری قند خون با روش آنزیمی با استفاده از کیت زیست‌شیمی انجام شد. لپتین سرم با استفاده از کیت $0.5/\text{MDA}$ (Biovendor, Heidelberg, Germany) با حساسیت $0.5/\text{nM}$ نانوگرم بر میلی‌لیتر و با درصد ضریب تغییرات درون آزمونی $6/5\%$ با روش الیزا اندازه‌گیری شد. TNF- α با استفاده از کیت (Bender MedSystem, Vienna, Austria) با حساسیت $2/2\text{ pg}/\text{nM}$ نانوگرم بر میلی‌لیتر و با درصد ضریب تغییرات درون آزمونی 6% با روش الیزا اندازه‌گیری شد. IL-6 با استفاده از کیت (Bender MedSystem, Vienna, Austria) با حساسیت $0.92/\text{nM}$ نانوگرم بر میلی‌لیتر و با درصد ضریب تغییرات درون آزمونی $3/4\%$ با روش الیزا اندازه‌گیری شد. میزان MDA سرم به روش اسپکتروفتومتری توصیف شده توسط Satoh و با استفاده از اسید تیوباربیتوريک تعیین شد.^{۲۶} در این روش اسیدتیوباربیتوريک (TBA) محلول در سولفات سدیم به نمونه اضافه شد. پس از حرارت دادن کروموزن حاصل توسط $n -$ بوتيل الكل استخراج شد و میزان جذب نور در فاز محلول در طول موج

جدول ۱- مقایسه‌ی متغیرهای مورد مطالعه در دو گروه زنان بزرگسال دیابتی نوع ۲ و سالم

متغیر	مقدار P		
	سن (سال)	دیابتی	گروه
نمایه‌ی توده‌ی بدن (کیلوگرم بر متر مربع)	0.113	$52/78 \pm 0/72$	$*54/132 \pm 0/44$
طول مدت یائسگی (سال)	0.007	$27/47 \pm 0/3$	$27/67 \pm 0/26$
گلوکز (میلی‌گرم بر دسی‌لیتر)	0.378	$5/56 \pm 0/57$	$4/96 \pm 0/36$
لپتین (نانوگرم بر میلی‌لیتر)	<0.001	$92/76 \pm 1/7$	$168/62 \pm 7/5$
IL-6 (پیکوگرم بر میلی‌لیتر)	0.046	$9/33 \pm 0/61$	$7/76 \pm 0/49$
TNF- α (پیکوگرم بر میلی‌لیتر)	0.08	$1/7 \pm 0/21$	$2/2 \pm 0/25$
MDA (نانومول بر میلی‌لیتر)	<0.001	$2/9 \pm 0/15$	$4/2 \pm 0/22$
NA (نامول بر میلی‌لیتر)	0.64	$2/2 \pm 0/08$	$2/4 \pm 0/08$

* اعداد به صورت میانگین \pm انحراف معیار بیان شده‌اند.

اکسیداتیو ناشی از افزایش گلوكز و اسیدهای چرب آزاد، نقش مهمی در بروز مقاومت به انسولین و اختلال عملکرد سلول‌های بتا دارد.^{۲۲-۲۸} ارتباط قوی بین چاقی و مقاومت به انسولین نشان می‌دهد که لپتین ممکن است واسطه‌ی اصلی^{۲۳} ارتباط بین استرس اکسیداتیو و مقاومت به انسولین^{۲۴-۲۵} در شروع دیابت باشد. ارتباط بین لپتین و پراکسیداسیون لیپید در بیماری‌های مرتبط با چاقی مانند دیابت هنوز به طور دقیق مشخص نشده است.^{۲۳} اما مطالعه‌های اخیر نشان داده‌اند که لپتین تولید رادیکال آزاد را در سلول‌های اندوتیال عروق کوچک به خصوص در دیابت افزایش می‌دهد.^{۲۹} سازوکار اثر لپتین بر استرس اکسیداتیو مشخص نیست اما ممکن است با اثر لپتین بر اکسیداسیون اسیدهای چرب میتوکندری و در نتیجه افزایش تولید رادیکال‌های آزاد ارتباط داشته باشد.^{۳۰} استرس اکسیداتیو، به خصوص پراکسیداسیون لیپید، می‌تواند عامل تعیین‌کننده میزان لپتین باشد و ممکن است افزایش استرس اکسیداتیو و هیبرلپتینی با هم در شروع دیابت نوع ۲ و پیشرفت آن دخیل باشد.^{۲۳} لپتین علاوه بر تنظیم وزن بدن با جلوگیری از دریافت غذا و تحريك مصرف انرژی نقش مهمی در تنظیم عملکرد اندوكرين، تولید مثل و ایمنی دارد. لپتین را می‌توان به عنوان یک سیتوکین التهابی در نظر گرفت. با خاطر نقش دوچانبه‌ی لپتین به عنوان هورمون و سیتوکین می‌توان گفت که لپتین با سیستم ایمنی و سیستم نورواندوکرین مرتبط است. بر اساس یافته‌های مطالعه‌ی حاضر در زنان بزرگسال دیابتی بین لپتین و TNF- α ارتباط آماری معنی‌داری وجود ندارد. بررسی‌ها در بیماران دیابتی نشان داده است که بین لپتین و TNF- α در این بیماران ارتباط مستقیم وجود دارد.^{۱۴} مطالعه‌های مختلف نشان داده‌اند که TNF- α میزان ژن لپتین و میزان در گردش آن را تغییر می‌دهد.^{۱۲-۱۵,۱۶} همین‌طور مشخص شده است که تولید لپتین در زمان عفونت و التهاب افزایش می‌یابد.^{۳۱} بررسی‌ها نشان داده‌اند که علاوه بر لپتین، TNF- α نیز نقش مهمی در مقاومت به انسولین، هموستاز گلوكز، مصرف انرژی یا تنظیم وزن بدن به عهده دارد.^{۲۲-۲۴} ارتباط TNF- α با هموستاز انرژی و متابولیک به این شکل است که از یک طرف افزایش TNF- α منجر به کاهش وزن، افزایش متابولیسم و انرژی مصرفی در حال استراحت می‌شود^{۲۵-۲۷} و از طرفی در چاقی بیان ژن TNF- α در سلول‌های چربی افزایش می‌یابد که با بروز مقاومت به

میانگین ۶-IL و MDA در دو گروه زنان بزرگسال دیابتی و زنان بزرگسال سالم اختلاف آماری معنی‌داری نداشتند. میانگین α -TNF در گروه زنان بزرگسال دیابتی ($4/3 \pm 0/22$) پیکوگرم بر میلی‌لیتر) به طور معنی‌داری بیشتر از زنان بزرگسال سالم ($2/9 \pm 0/15$ پیکوگرم بر دسی‌لیتر) بود ($p < 0/01$).

براساس جدول ۲، بین لپتین و MDA در دو گروه ارتباط آماری معنی‌داری وجود نداشت. بین لپتین و IL-6 و α -TNF در گروه زنان بزرگسال دیابتی و زنان بزرگسال سالم ارتباط آماری معنی‌داری وجود نداشت.

جدول ۲- همبستگی لپتین با TNF- α , IL-6, MDA در دو گروه زنان بزرگسال دیابتی نوع ۲ و سالم

متغير	گروه سالم	گروه دیابتی	ضریب همبستگی (r)
	MDA(نانومول بر میلی‌لیتر)	-0/022	-0/04*
	IL-6 (پیکوگرم بر میلی‌لیتر)	-0/04	-0/06
	TNF- α (پیکوگرم بر میلی‌لیتر)	0/039	0/22

* هیچ کدام از همبستگی‌ها معنی‌دار نبوده‌اند.

بحث

مطالعه‌ی حاضر با هدف تعیین ارتباط احتمالی بین لپتین با عوامل التهابی (IL-6 و TNF- α) و استرس اکسیداتیو (MDA) در دو گروه زنان یائسه‌ی مبتلا به دیابت نوع ۲ و سالم انجام شد.

بر پایه‌ی یافته‌های مطالعه‌ی حاضر بین لپتین با MDA در زنان بزرگسال دیابتی ارتباط آماری معنی‌داری وجود نداشت. افزایش تولید رادیکال‌های آزاد و پراکسیداسیون لیپید به سبب اختلال در سیستم دفاع آنتی‌اکسیدانی آنزیمی و غیر آنزیمی منجر به استرس اکسیداتیو می‌شود.^{۳۲} در بیماران دیابتی هیپرگلیسمی به مدت طولانی منجر به افزایش استرس اکسیداتیو می‌شود که خود را به صورت افزایش در میزان MDA در افراد دیابتی نشان می‌دهد.^{۳۳} بررسی‌ها در این بیماران نشان داده است که بین لپتین با TBARS ارتباط مستقیم وجود دارد.^{۳۳} مطالعه‌ها نشان داده‌اند که استرس

سیتوکین باعث تغییر در بیان ژن لپتین و میزان در گردش آن می‌شود.^{۱۲،۱۵} ولی در بیماری‌های شدید IL-6 تحریک‌کننده اصلی لپتین نیست.^{۱۶} شاید دلیل نتیجه‌ی به دست آمده در این مطالعه، کاهش معنی‌دار لپتین در اثر افزایش گلوکز در این بیماران باشد که منجر به ایجاد رابطه‌ی معکوس بین IL-6 و لپتین شده است.

در نهایت، می‌توان این طور نتیجه‌گیری کرد که در مطالعه‌ی حاضر بین لپتین سرم با عوامل التهابی (TNF- α) و IL-6 و استرس اکسیداتیو (MDA) در زنان یائسه‌ی مبتلا به دیابت نوع ۲ ارتباط آماری معنی‌دار مشاهده نشد. توصیه می‌شود مطالعه‌های دیگر با حجم نمونه‌ی بیشتر و طراحی طولی انجام شود.

سپاسگزاری: بدین وسیله از پشتیبانی مالی و اجرایی دانشگاه علوم پزشکی تهران تشکر و قدردانی می‌گردد. همچنین از تمام افراد شرکت‌کننده در این مطالعه، به خصوص بیماران دیابتی عضو انجمن دیابت ایران، و کارکنان انجمن دیابت ایران صمیمانه سپاسگزاری می‌شود.

انسولین مرتبط است.^{۲۲،۲۴،۲۸} اثر قوی TNF- α بر لپتین می‌تواند اثر مهمی در فیزیولوژی انسان داشته باشد. فعالیت سیستم TNF- α با افزایش مصرف انرژی و کاهش وزن مرتبط است،^{۲۲،۲۵-۲۷} ارتباط بین لپتین با TNF- α این احتمال را که TNF- α از طریق سیستم لپتین باعث افزایش مصرف انرژی و کاهش وزن می‌شود افزایش می‌دهد.^{۱۴} در نهایت می‌توان گفت که TNF- α در اختلال‌های متابولیک ناشی از افزایش لپتین نقش دارد.^{۲۹}

بر اساس یافته‌های مطالعه‌ی حاضر، بین لپتین و IL-6 در گروه زنان بزرگسال دیابتی ارتباط آماری معنی‌داری وجود ندارد. بررسی‌ها در بیماران دیابتی نشان داده است که در بیماران دیابتی نوع ۲ لپتین با IL-6 مرتبط است.^{۳۰} مشخص شده است که علاوه بر بافت چربی، مونوцит‌ها و ماکروفازها نیز IL-6 را سنتز می‌کنند.^{۳۱} IL-6 و TNF- α نقش مهمی در ایجاد التهاب مزمن خفیف دارند.^{۳۲} بررسی‌ها نشان داده‌اند که IL-6 مانند لپتین با نمایه‌ی توده‌ی بدن و مقاومت به انسولین مرتبط است.^{۳۳} بنابراین همراه با افزایش وزن التهاب نیز بروز می‌کند. همچنین مشخص شده که این

References

1. Salgueiro MJ, Krebs N, Zubillaga MB, Weill R, Postaire E, Lysionek AE, et al. Zinc and Diabetes Mellitus Is There a Need of Zinc Supplementation in Diabetes Mellitus Patients? *Biol Trace Elem Res* 2001 Sep; 81: 215-28.
2. Mahan LK, Escott- Stump S. Krause's Food, Nutrition and Diet Therapy. 10 ed. Phil: WB Saunders Co; 2000.
3. Pan R, Li GW, Hu YH, Liu PA, Bennett PH, Howard BV. Effects of diet and exercise in preventing NIDDM in people with impaired glucose tolerance: The Da Qing IGT and Diabetes Study. *Diabetes Care* 1997; 20: 537-44.
4. Knowler WC, Barret-Connor E, Fowler SE, Hamman RF, Lachin JM, Walker EA, et al. Diabetes Program Research Group. Reduction in the incidence of type 2 diabetes with lifestyle intervention or metformin. *N Engl J Med* 2002; 346: 393-403.
5. Mantzoros CS, Prasad AS, Beck FWJ, Grabowski S, Kaplan J, Adair C, et al. Zinc May Regulate Serum Leptin Concentrations in Humans. *J Am Coll Nutr* 1998; 17: 270-5.
6. Segal K.R, Landt M, Klein S. Relationship between insulin sensitivity and plasma leptin concentration in lean and obese men. *Diabetes* 1996; 45: 988-91.
7. Ookuma M, Ookuma K, York DA. Effects of leptin on insulin secretion from isolated rat pancreatic islets. *Diabetes* 1998; 47:219-23.
8. Seufert J, Kieffer TJ, Leech CA, Holz GG, Moritz W, Ricordi C, et al. Leptin suppression of insulin secretion and gene expression in human pancreatic islets: implications for the development of adipogenic diabetes mellitus. *J Clin Endocrinol Metab* 1999; 84: 670-6.
9. Park MC, Chung SJ, Park YB, Lee SK. Pro-inflammatory effect of leptin on peripheral blood mononuclear cells of patients with ankylosing spondylitis. *Joint Bone Spine* 2009; 76: 170-5.
10. Shils ME, Olson JA, Shike M, et al. Modern Nutrition in Health and Disease. 10 ed. Baltimore: Williams & Wilkins; 2006.
11. Fruhbeck G, Gomwz-Ambrosi Y, Muruzabal Fj, Burrell MA. The adipocyte: a model for integration of endocrine and metabolic signaling in energy metabolism regulation. *Am J Physiol Endocrinol Metab* 2001;280:E827-47.
12. Guzik TJ, Mangalat D, Korbut R. Adipocytokines-novel link between inflammation and vascular function? *J Physiol Pharmacol* 2006; 57: 505-28.
13. Grunfeld C, Zhao C, Fuller J, Pollack A, Moser A, Friedman J, et al. Endotoxin and cytokines induce expression of leptin, the ob gene product, in hamsters. *J Clin Invest* 1996; 97: 2152-7.
14. Mantzoros CS, Moschos S, Avramopoulos I, Kaklamani V, Liolios A, Doulgerakis DE, et al. Leptin concentrations in relation to body mass index and the tumor necrosis factor-a system in humans. *J Clin Endocrinol Metab* 1997; 82: 3408-13.
15. Sarraf P, Frederick RC, Turner EM, Ma G, Jaskowiak NT, Rivet DJ 3d, et al. Multiple cytokines and acute inflammation raise mouse leptin levels: potential role

- in inflammatory anorexia. *J Exp Med* 1997; 185: 171-5.
16. Zumbach MS, Boehme MW, Wahl P, Stremmel W, Ziegler R, Nawroth PP. Tumor necrosis factor increases serum leptin levels in humans. *J Clin Endocrinol Metab* 1997; 82: 4080-2.
17. Maxwell SR, Thomason H, Sandler D, Le Guen C, Baxter MA, Thorpe G, et al. Poor glycemic control is associated with reduced serum free radical scavenging (antioxidant) activity in non-insulin-dependent diabetes mellitus. *Ann Clin Biochem* 1997; 34: 638-44.
18. Esterbauer H, Schau RJ, Zollner H. Chemistry and biochemistry of 4-hydroxynonenal malondialdehyde and related aldehydes. *Free Radic Biol Med* 1991; 11: 81-128.
19. Regnstrom J, Nilsson J, Tornvall P, Landou C, Hamsten A. Susceptibility to Low-density lipoprotein oxidation and coronary atherosclerosis in man. *Lancet* 1992; 339: 1183-6.
20. Ustundag B, Gungor S, Aygun AD, Turgut M, Yilmaz E. Oxidative status and serum leptin levels in obese prepubertal children. *Cell Biochem Funct* 2007; 25: 479-83.
21. Konukoglu D, Serin O, Turhan MS. Plasma leptin and its relationship with lipid peroxidation and nitric oxide in obese female patients with or without hypertension. *Arch Med Res* 2006; 37: 602-6.
22. Zwirska-Korczala K, Adamczyk-Sowa M, Sowa P, Pilc K, Suchanek R, Pierzchala K, et al. Role of leptin, ghrelin, angiotensin II and orexins in 3T3 L1 preadipocyte cells proliferation and oxidative metabolism. *J Physiol Pharmacol* 2007; 58 Suppl 1:S53-64.
23. Stefanovic A, Steviljevic JK, Spasic S, Stanojevic NB, Bujisic N. The influence of obesity on the oxidative stress status and the concentration of leptin in type 2 diabetes mellitus patients. *Diabetes Res Clin Pract* 2008; 79: 156-63.
24. Kajimoto Y, Kaneto H. Role of oxidative stress in pancreatic beta-cell dysfunction. *Ann NY Acad Sci* 2004; 1011: 168-76.
25. Ferrannini E, Natali A, Bell P, Cavallo-Perin P, Lalic N, Mingrone G. Insulin resistance and hypersecretion in obesity. European group for the study of insulin resistance (EGIR). *J Clin Invest* 1997; 100: 1166-73.
26. Satoh K. Serum lipid peroxide in cerebrovascular disorders determined by a new colorimetric method. *Clin Chim Acta* 1978; 90: 37-43.
27. Ahmed FN, Naqvi FN, Shafiq F. Lipid peroxidation and serum antioxidant enzymes in patient with type 2 diabetes mellitus. *Ann N Y Acad Sci* 2006; 1084: 481-9.
28. Evans L, Goldfine ID, Maddux BA, Grodsky GM. Oxidative stress and stress-activated signaling pathways: a unifying hypothesis of type 2 diabetes. *Endocr Rev* 2002; 23: 599-622.
29. Yamagishi S, Amano S, Inagaki Y, Okamoto T, Takeuchi T, Inoue H. Pigment epithelium-derived factor inhibits leptin-induced angiogenesis by suppressing vascular endothelial growth factor gene expression through anti-oxidative properties. *Microvasc Res* 2003; 65: 186-90.
30. Yamagishi S, Edelstein D, Du XL, Kaneda Y, Guzman M, Brownlee M. Leptin induces mitochondrial superoxide production and monocyte chemoattractant protein-1 expression in aortic endothelial cells by increasing fatty acid oxidation via protein kinase. *J Biol Chem* 2001; 276: 25096-100.
31. Otero M, Lago R, Lago F, Casanueva FF, Dieguez C, G?mez-Reino JJ, et al. Leptin, from fat to inflammation: old questions and new insights. *FEBS Lett* 2005; 579: 295-301.
32. Hotamisligil GS, Arner P, Caro JF, Atkinson RL, Spiegelman BM. Increased adipose tissue expression of tumor necrosis factor-alpha in human obesity and insulin resistance. *J Clin Invest* 1995; 95: 2409-15.
33. Toomey D, Redmond P, Bouchier-Hayes D. Mechanisms mediating cancer cachexia. *Cancer* 1995; 76: 2418-26.
34. Hotamisligil GS, Spiegelman BM. Tumor necrosis factor alpha: a key component of the obesity-diabetes link. *Diabetes* 1994; 43: 1271-8.
35. Staal van den Brekel AJ, Dentener MA, Schols AM, Buurman WA, Wouters EF. Increased resting energy expenditure and weight loss are related to a systemic inflammatory response in lung cancer patients. *J Clin Oncol* 1995; 13: 2600-5.
36. Keller U. Pathophysiology of cancer cachexia. *Support Care Cancer* 1993; 1: 290-4.
37. Tracey KJ, Cerami A. Tumor necrosis factor and regulation of metabolism in infection: role of systemic versus tissue levels. *Proc Soc Exp Biol Med* 1992; 200: 233-9.
38. Hotamisligil GS, Peraldi P, Spiegelman BM. The molecular link between obesity and diabetes. *Curr Opin Endocr Diabetes* 1996; 3: 16-23.
39. Chu NF, Spiegelman D, Rifai N, Hotamisligil GS, Rimm EB. Glycemic status and soluble tumor necrosis factor receptor levels in relation to plasma leptin concentrations among normal weight and overweight US men. *Int J Obes Relat Metab Disord* 2000; 24: 1085-92.
40. Bastard JP, Jardel C, Bruckert E, Blondy P, Capeau J, Laville M, et al. Elevated levels of interleukin 6 are reduced in serum and subcutaneous adipose tissue of obese women after weight loss. *J Clin Endocrinol Metab* 2000; 85: 3338-42.
41. Xu H, Barnes GT, Yang Q, Tan G, Yang D, Chou CJ, et al. Chronic inflammation in fat plays a crucial role in the development of obesity-related insulin resistance. *J Clin Invest* 2003; 112: 1821-30.
42. Yudkin JS, Stehouwer CD, Emeis JJ, Coppack SW. Creactive protein in healthy subjects: Associations with obesity, insulin resistance, and endothelial dysfunction: A potential role for cytokines originating from adipose tissue? *Arterioscler Thromb Vasc Biol* 1999; 19: 972-8.
43. Torpy DJ, Bornstein SR, Chrousos GP. Leptin and interleukin-6 in sepsis. *Horm Metab Res* 1998; 30: 726-9.

اثر مکمل اسیدلینولئیک مزدوج بر آپوپروتئین B و مالون دی‌آلدئید در بیماران دیابت نوع ۲

ژاله شادمان^۱، دکتر سید رضا راستمنش^۱، دکتر فروغ اعظم طالبان^۱، دکتر مهدی هدایتی^۲

(۱) انسستیتوی تحقیقات تغذیه و صنایع غذایی کشور، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی کشور، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، (۲) مرکز تحقیقات درمان و پیشگیری از چاقی، پژوهشکده علوم غدد درون ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده مسئول: مرکز تحقیقات درمان و پیشگیری از چاقی، پژوهشکده علوم غدد درون ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، دکتر مهدی هدایتی؛ e-mail: hedayati@endocrine.ac.ir

چکیده

مقدمه: برخی مطالعه‌های حیوانی نشان داده‌اند که مکمل‌یاری یا اسیدلینولئیک مزدوج (CLA) بر چربی‌های خون به عنوان عامل خطرساز بیماری‌های قلبی - عروقی در افراد مبتلا به دیابت نوع ۲، اثر مطلوب درمانی دارد. با این حال، یافته‌های مطالعه‌های انسانی بر عوامل خطرساز دیابت مشخص نیست. پژوهش حاضر به منظور بررسی تأثیر مصرف مکمل CLA بر فشار خون سیستولی و دیاستولی، سطح سرمی چربی‌های خون، آپوپروتئین B₁₀₀ و مالون دی‌آلدئید بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ دارای اضافه وزن انجام گرفت. مواد و روش‌ها: افراد مورد بررسی در این مطالعه ۳۹ فرد مبتلا به دیابت نوع ۲ با نمایه‌ی توده‌ی بدن ۲۵ تا ۳۰ کیلوگرم بر مترمربع بودند که از داروی متوفرین برای کنترل قند خون استفاده می‌کردند. افراد مذکور بر اساس سن، جنس و نمایه‌ی توده‌ی بدن به طور تصادفی در دو گروه تقسیم شدند. گروه آزمون روزانه ۳ گرم کپسول حاوی اسیدلینولئیک مزدوج و گروه شاهد معادل آن کپسول دارونما (روغن سویا) به مدت ۸ هفته دریافت نمودند. در ابتدا و انتهای دوره از هر دو گروه پس از ناشتاپی ۱۲ ساعته خون‌گیری به عمل آمد و غلظت سرمی تری‌گلیسرید، کلسترول تام، HDL-C و LDL-C، MDA و آپو B₁₀₀ اندازه‌گیری شد. هم‌چنین، در ابتدا و انتهای مطالعه فشار خون سیستولی و دیاستولی بیماران اندازه‌گیری شد. یافته‌ها: تفاوت آماری معنی‌داری در تغییرات سطح سرمی تری‌گلیسرید، کلسترول تام، HDL-C و LDL-C، MDA و آپو B₁₀₀ بین دو گروه از ابتدا تا انتهای مطالعه دیده نشد. تغییرات فشار خون سیستولی و دیاستولی نیز بین دو گروه معنی‌دار نبود. نتیجه‌گیری: تجویز کوتاه‌مدت روزانه ۳ گرم مکمل CLA در افراد دیابتی نوع ۲ ممکن است نتواند باعث بهبود فشار خون، میزان چربی‌های خون، آپو B₁₀₀ و MDA شود.

واژگان کلیدی: اسید لینولئیک مزدوج، دیابت نوع ۲، آپو B₁₀₀، مالون دی‌آلدئید، فشار خون

دریافت مقاله: ۸۸/۴/۱ - ۸۸/۱/۲۲ - دریافت اصلاحیه: ۸۸/۳/۲۳ - پذیرش مقاله: ۸۸/۴/۱

سطح جهان رو به افزایش است. در سال ۲۰۰۰، حدود ۱۵۰ میلیون نفر به این بیماری مبتلا بودند و پیش‌بینی می‌شود تا سال ۲۰۲۵ این تعداد به ۳۰۰ میلیون نفر برسد.^۱ بر پایه‌ی بررسی‌ها، شمار افراد دیابتی در ایران ۱/۲ میلیون نفر است که این رقم رو به افزایش است. این بیماری حداقل ۷/۲٪

مقدمه

دیابت شیرین نوع ۲ که پیش‌تر به عنوان دیابت غیر وابسته به انسولین نامیده می‌شد، شایع‌ترین نوع دیابت شیرین در تمام کشورهای جهان است. شیوع این بیماری در

توده‌ی چربی بدن را کاهش می‌دهد^{۱۰,۱۱,۱۲,۱۳} افراد مبتلا به دیابت نوع ۲ که اغلب اضافه وزن نیز دارند، ممکن است به منظور کاهش وزن از این مکمل استفاده نمایند. با توجه به این‌که تا به حال مطالعه‌ای در کشور در خصوص تأثیر مصرف مکمل CLA در افراد دیابتی انجام شده است، پژوهش حاضر با هدف بررسی تأثیر مصرف CLA بر استرس اکسیداتیو، آپوپروتئین B₁₀₀، چربی‌ها و فشار خون سیستولی و دیاستولی بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ که از متفورمین به عنوان داروی کاهنده قند خون استفاده می‌کردند، انجام شد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه توسط کمیته‌ی اخلاق انتستیتوی تحقیقات تغذیه و صنایع غذایی کشور به تصویب رسید و در پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم انجام شد. افراد مورد مطالعه ۴۲ فرد مبتلا به دیابت شیرین نوع ۲ (۲۲ زن و ۲۰ مرد) بودند که از داروی متفورمین برای کنترل قند خون استفاده می‌کردند. از این تعداد، ۳۹ نفر مطالعه را به اتمام رساندند. در ابتدای مطالعه، هدف و روش اجرای مطالعه به بیماران توضیح داده شد و برگه‌ی رضایت‌نامه آگاهانه تکمیل گردید. معیارهای ورود به مطالعه شامل تشخیص دیابت نوع ۲ به مدت بیش از ۵ سال، شروع دیابت پس از ۲۰ سالگی، دارا بودن قند خون ناشتاًی ۱۸۰-۱۲۶ میلی‌گرم در دسی‌لیتر، BMIⁱⁱ کمتر از ۳۰ و بیشتر ۲۵ کیلوگرم بر مترمربع و سن ۲۵ تا ۵۰ سال بود. معیارهای عدم ورود به مطالعه عبارت بودند از سابقه‌ی آنژین صدری، انفارکتوس میوکارد، سکته‌ی مغزی در یک‌سال اخیر، ابتلا به بیماری‌های کلیوی، کبدی، بیماری‌های التهابی مزمن و بیماری‌های تیروئیدی، مصرف داروهای پایین‌آورنده‌ی تری‌گلیسرید و یا کلسترول، بتاپلکرها، مهارکننده‌های آنژیم مبدل آنژیوتانسین (ACEIs)ⁱⁱⁱ و مهارکننده‌های کانال کلسیم، استروژن و یا پروژترون، مصرف هرگونه مکمل از جمله ویتامین C، E و CLA در طی ۲ ماه قبل از شروع مطالعه، کشیدن سیگار، مصرف الکل، درمان با انسولین، یائسگی و بارداری در زنان.

جمعیت بزرگ‌سال بالاتر از ۳۰ سال شهر تهران را دچار ساخته است.^۱ شایع‌ترین اختلال لیپوپروتئینی در این افراد، افزایش مقدار تری‌گلیسرید، کلسترول تام و LDL-C و کاهش HDL-C خون است.^۲ در بیماران مبتلا به دیابت میزان استرس اکسیداتیو نیز بالاتر از افراد سالم است.^{۳,۴} در سال‌های اخیر نقش اسیدلینولئیک مزدوج (CLA)^۵ در پیشگیری و درمان پاره‌ای از بیماری‌ها مورد مطالعه قرار گرفته است. بیشتر مطالعه‌های حیوانی و کشت سلول‌های حیوانی و انسانی، خواص مفیدی را برای CLA گزارش کرده‌اند. این خواص شامل بهبود عملکرد ایمنی، کاهش تجمع چربی در بدن، افزایش توده‌ی بدون چربی بدن و کاهش فشار خون است.^۶ همچنین، خواص ضد چاقی، ضد سرطان، ضد آترواسکلروز، ضد دیابت و ضد التهابی نیز برای CLA گزارش شده است.^۷

اسیدلینولئیک مزدوج به گروهی از اسیدهای چرب ۱۸ کربنی غیر اشباع با دو پیوند دوگانه گفته می‌شود که ایزومر فضایی و موضعی اسید لینولئیک هستند^۸ و مهم‌ترین منبع غذایی آن‌ها، فراورده‌های به دست آمده از گوشت و شیر نشخوارکننگان است.^۹ با توجه به عدم چرای گله‌ها در مرتع که منجر به کاهش سنتز اسید لینولئیک مزدوج در نشخوارکننگان می‌گردد، دانشمندان اعتقاد دارند که امروزه مقدار مصرف این اسیدهای چرب، نسبت به ۳۰ سال پیش کمتر شده است.^{۱۰} ایزومر ۹-سیس، ۱۱-ترانس و ۱۰-ترانس ۱۲-سیس از مهم‌ترین ایزومرهای CLA می‌باشند که اثر آن‌ها بررسی شده. شماری از پژوهش‌های حیوانی که با استفاده از ایزومرهای خالص CLA انجام شده‌اند، نشان دادند که ایزومر ۹-سیس، ۱۱-ترانس باعث کاهش سطح تری‌گلیسرید و اسیدهای چرب آزاد سرم و ایزومر ۱۰-ترانس، ۱۲-سیس منجر به افزایش مقدار اسیدهای چرب آزاد و LDL-C سرم می‌شود. در مورد تأثیر مصرف ایزومر ترکیبی CLA، یافته‌های بررسی‌ها ناهمانگ است.^{۱۱} یافته‌های بررسی‌هایی که تا به امروز در ارتباط با تأثیر CLA بر چربی‌های خون انجام شده است، گاهی همسو و گاه ناهمسو گزارش شده‌اند.^{۱۲-۱۴} همچنین، مطالعه‌ها کمی در ارتباط با تأثیر مکمل CLA بر استرس اکسیداتیو^{۱۵,۱۶} آپوپروتئین B₁₀₀^{۱۷} و فشار خون^{۱۸} انجام شده است. از آنجا که برخی مطالعه‌ها نشان داده‌اند که CLA وزن و

ii Body Mass Index

iii Angiotensin Converting Enzyme Inhibitors

i - Conjugated Linoleic Acid

عوامل بیوشیمیایی مورد نظر انکوبه و تا زمان انجام آزمایش‌ها در دمای ۸۰- درجه نخیره شد. اندازه‌گیری غلظت تری‌گلیسرید و HDL-C با استفاده از کیت و روش رنگ‌سنگی آنزیمی (شرکت پارس آزمون، تهران، ایران) انجام شد. غلظت کلسترول تام با استفاده از کیت و روش فتوتمتری آنزیمی (شرکت پارس آزمون، تهران، ایران) اندازه‌گیری شد. ضریب تغییرات درون آزمونی (%CV) تری‌گلیسرید، کلسترول تام و C-HDL به ترتیب ۷/۲٪، ۳/۲٪ و ۱/۵٪ حساسیت آزمایش‌های مذکور به ترتیب ۱ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر، ۳ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر و ۱ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر بود. محاسبه‌ی غلظت کلسترول C-Niz با استفاده از فرمول فریدوالد انجام شد.^{۱۰} همچنین، نسبت غلظت LDL-C به HDL-Niz محاسبه شد. اندازه‌گیری غلظت آپوپروتئین B₁₀₀.. با استفاده از کیت الیزا مایکرولیتریک (AlerCHEK inc, Portland ME, USA) و Cayman Chemical استفاده از کیت به روش کالریمتریک (Cayman Chemical Company, Ann Arbor, USA) انجام شد. ضریب تغییرات درون آزمونی آپو پروتئین B₁₀₀.. و MDA نیز به ترتیب ۴/۱٪ و ۳/۲٪ حساسیت آزمون‌های مذکور به ترتیب ۰/۱ میکروگرم بر دسی‌لیتر و ۱ میکرومول بر لیتر بود.

تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرمافزار آماری SPSSⁱ نسخه‌ی ۱۳ انجام شد. در این مطالعه مقدار کمتر از ۰/۰۵ به عنوان سطح معنی‌داری در نظر گرفته شد. نرمال بودن و هموژن بودن داده‌ها با استفاده از آزمون کولموگروف - اسمیرنوف ارزیابی قرار شد. آزمون تی به منظور مقایسه‌ی میانگین تغییرات وزن و نمایه‌ی توده‌ی بدن قبل و بعد از مداخله مورد استفاده قرار گرفت. تغییرات همه‌ی داده‌ها با استفاده از آزمون ANCOVAⁱⁱ نسبت به تغییرات عوامل مداخله‌گر سن و نمایه‌ی توده‌ی بدن تعديل و مقایسه شد. به منظور مقایسه‌ی مصرف مواد غذایی در ابتدای مطالعه و انتهای هفته‌های چهارم و هشتم بین دو گروه از آزمون آنوا استفاده شد و به منظور مقایسه‌ی مصرف مواد غذایی در هر گروه بین ابتدای مطالعه و پایان هفته‌های چهارم و هشتم از آزمون آنوا برای اندازه‌گیری مکرر استفاده شد.

i Statistical Package for Social Sciences
ii Analysis of Covariance

این مطالعه به صورت کارآزمایی بالینی تصادفی دوسوکور و کنترل شده با دارونما طی مدت ۸ هفته انجام شد. بیماران به صورت تصادفی و بلوکبندی بر اساس سن، جنس و نمایه‌ی توده‌ی بدن در یکی از دو گروه دریافت‌کننده‌ی مکمل CLA (روزانه ۳ کپسول یک گرمی حاوی نسبت مساوی ایزومرهای ۹- سیس، ۱۱- ترانس و ۱۰- ترانس، ۱۲- سیس) و دارونما (روزانه ۲ کپسول یک گرمی روغن سویا) قرار گرفتند. مکمل CLA مورد استفاده در این مطالعه، Tonalin SG1000T FFA با روکش شفاف ژلاتینی بود که حاوی ۸۰٪ CLA بود. همه‌ی مکمل‌های CLA و دارونما از شرکت Cognis نروژ تهیه شدند. در ابتدای مطالعه بسته‌ی کپسول‌های CLA و دارونما به بیماران تحويل داده شد و از آنان خواسته شد فعالیت فیزیکی، رژیم غذایی و شیوه‌ی زندگی خود را در طول اجرای طرح تغییر ندهند. همچنین، در طول مطالعه تغییری در دوز و نوع داروهای مصرفی بیماران نشد.

در ابتدای مطالعه، قد بیماران بدون کفش توسط قنسنج سکا با دقت ۵/۰ سانتی‌متر اندازه‌گیری شد. وزن بیماران در ابتدای مطالعه و پایان هفته‌ی هشتم با حداقل لباس و بدون کفش با ترازوی دیجیتالی سکا با دقت ۱۰۰ گرم اندازه‌گیری شد و نمایه‌ی توده‌ی بدن با استفاده از فرمول وزن بر حسب کیلوگرم تقسیم بر قد بر حسب متر به توان دو محاسبه شد. اندازه‌گیری فشار خون بیماران با دقت ۲ میلی‌متر جیوه، پس از استراحت به مدت دست کم ۱۵ دقیقه در حالت نشسته روی صندلی دستدار توسط پزشک همکار طرح انجام شد. فشار خون بیماران از بازوی راست، دو بار به فاصله‌ی حداقل ۵ دقیقه با استفاده از فشارسنج جیوه‌ای و روش صدای کروتکف در ابتداء و پایان مطالعه اندازه‌گیری شد.^{۱۰} دریافت رژیمی بیماران توسط پرسشنامه‌ی یادآمد ۲۴ ساعته‌ی یک روزه‌ی و دو روز ثبت غذایی در ابتدای مطالعه، پایان هفته‌ی چهارم و هشتم مطالعه توسط کارشناس مجبوب تغذیه ثبت و توسط نرمافزار Nutritionist نسخه‌ی ۴ (N_۴) مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

نمونه‌ی خون ورید آنتموکوبیتال در ابتدای مطالعه و هفته هشتم، هر بار به میزان ۷ سی‌سی در حالت ناشتاپی ۱۲ ساعته با کمک اسکالپ وین در حالت نشسته روی صندلی از بیماران اخذ شد. برای جداسازی سرم، سانتریفوج نمونه‌ها با ۳۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۱۰ دقیقه انجام شد. سرم جدا شده در میکروتیوب‌های ۱ میلی‌لیتری به منظور سنجش

یافته‌ها

چند پیوند دوگانه، فیبر، کلسترون و ویتامین‌های C و E تفاوت آماری معنی‌داری نداشت. همچنین، دریافت تعداد جانشین‌های گروه‌های غذایی شیر و لبنیات، گوشت، میوه، سبزی و غلات نیز تفاوت آماری معنی‌داری نداشت.

وزن افراد شرکت‌کننده در ابتدای مطالعه در گروه $77/6 \pm 10/9$ و دارونما به ترتیب $77/0 \pm 11/1$ و $72/7 \pm 9/5$ کیلوگرم و در پایان هفته‌ی هشتم مطالعه به ترتیب $77/0 \pm 2/7$ و $72/7 \pm 1/8$ کیلوگرم بود ($p = .086$). نمایه‌ی توده‌ی بدن بیماران نیز در ابتدای مطالعه در گروه دریافت‌کننده مکمل CLA و دارونما به ترتیب $27/4 \pm 0/5$ و $27/1 \pm 1/8$ کیلوگرم بر مترمربع و در پایان هفته‌ی هشتم مطالعه به ترتیب $27/2 \pm 2/2$ و $26/9 \pm 1/8$ کیلوگرم بر متر مربع بود ($p = .910$). در این مطالعه تغییرات مربوط به وزن و نمایه‌ی توده‌ی بدن بین دو گروه معنی‌دار نبود.

میانگین و انحراف معیار فشار خون سیستولی در ابتدای انتهای مطالعه در گروه دریافت‌کننده CLA به ترتیب $115/4 \pm 10/1$ و $115/2 \pm 9/3$ میلی‌متر جیوه و در گروه دریافت‌کننده دارونما به ترتیب $130/1 \pm 23/1$ و $128/3 \pm 19/1$ میلی‌متر جیوه بود. همچنین، میانگین و انحراف معیار فشار خون دیاستولی در گروه دریافت‌کننده CLA به ترتیب $78/1 \pm 7/3$ و $79/1 \pm 7/2$ میلی‌متر جیوه و در گروه دریافت‌کننده دارونما به ترتیب $84/3 \pm 9/2$ و $84/4 \pm 11/1$ میلی‌متر جیوه بود. پس از تعديل کردن برای عوامل مداخله‌گر سن و نمایه‌ی توده‌ی بدن تفاوت آماری معنی‌داری در تغییرات فشار خون سیستولی ($p = .081$) و دیاستولی ($p = .210$) بین دو گروه مشاهده نشد.

با استفاده از آزمون ANCOVA و تعديل برای عوامل مداخله‌گر سن و نمایه‌ی توده‌ی بدن، تفاوت آماری معنی‌داری در تغییرات مقادیر سرمی تری‌گلیسرید، کلسترون، HDL-C، LDL-C، آپوپروتئین B و MDA بین دو گروه دیده نشد. همچنین، تفاوت آماری معنی‌داری در تغییرات نسبت LDL-C/HDL-C نیز مشاهده نشد (جدول ۲).

از ۴۲ فرد شرکت‌کننده در این مطالعه، ۱ نفر به علت سوزش سر دل و ناراحتی گوارشی، ۱ نفر به علت مصرف داروهای گیاهی و ۱ نفر به علت مصرف نکردن مرتب مکمل از مطالعه کنار گذاشته شدند. در نهایت، ۳۹ نفر (۲۱ زن و ۱۸ مرد) مطالعه را به اتمام رساندند. میانگین سن افراد گروه دریافت‌کننده مکمل CLA $45/14 \pm 5/77$ سال و افراد گروه دارونما $46/53 \pm 4/38$ سال بود. مشخصات پایه‌ی گروه‌ها در جدول ۱ نشان داده شده است. در زمان پایه تفاوت آماری معنی‌داری در شاخص‌های مورد اندازه‌گیری وجود نداشت.

جدول ۱- ویژگی‌های بیماران مورد بررسی در زمان پایه*

دارونما	CLA	ترکیب جنسی
زن ۱۰	زن ۱۰	وزن (کیلوگرم)
مرد ۹	مرد ۹	(کیلوگرم بر متر مربع)
$77/6 \pm 10/9$	$77/4 \pm 0/5$	BMI
$27/4 \pm 0/5$	$45/14 \pm 5/77$	سن (سال)
$115/4 \pm 10/1$	$115/3 \pm 9/3$	فشارخون سیستولی (میلی‌متر جیوه)
$78/1 \pm 7/3$	$78/1 \pm 7/2$	فشارخون دیاستولی (میلی‌متر جیوه)

* اعداد به صورت میانگین ± انحراف معیار بیان شده‌اند.

دریافت‌های غذایی افراد شرکت‌کننده در این مطالعه در ابتدای مطالعه و انتهای هفته‌های چهارم و هشتم مطالعه، و بین دو گروه مقایسه شد (داده‌ها نشان داده نشده است). در طول مطالعه، دریافت‌های غذایی افراد شامل انرژی، کربوهیدرات، پروتئین، چربی اشباع، چربی غیراشباع با یک و

جدول ۲- مقایسه‌ی متغیرهای مورد بررسی در دو گروه دریافت‌کننده‌ی مکمل CLA و دارونما در ابتدا و انتهای مطالعه

مقدار +P	تغییرات*		انتهای مطالعه		ابتدای مطالعه		تری‌گلیسرید (میلی‌گرم بر دسى‌لیتر)
	دارونما	CLA	دارونما	CLA	دارونما	CLA	
	(=۲۰ تعداد)	(=۱۹ تعداد)	(=۲۰ تعداد)	(=۱۹ تعداد)	(=۲۰ تعداد)	(=۱۹ تعداد)	
۰/۱۹	۴۴/۹±۵۹/۴	۲۷/۷±۷۱/۵	۱۸۲/۸±۵۲/۱	۱۶۵/۲±۵۸/۵	۲۲۷/۲±۸۱/۱	۱۹۳/۱±۷۸/۷	تری‌گلیسرید (میلی‌گرم بر دسى‌لیتر)
۰/۸۱	۷/۵±۲۳/۸	-۰/۳۵±۲۵/۳	۲۲۷/۲±۳۷/۲	۲۲۳/۲±۵۵/۸	۲۳۴/۱±۴۴/۳	۲۲۳/۵±۴۳/۱	کلسترول تام (میلی‌گرم بر دسى‌لیتر)
۰/۹۷	-۶/۴±۲۳/۶	-۱۲/۱±۲۵/۹	۱۴۲/۴±۳۳/۱	۱۴۴/۲±۴۵/۹	۱۳۵/۲±۴۰/۵	۱۳۲/۲±۲۸/۵	LDL-C (میلی‌گرم بر دسى‌لیتر)
۰/۹۷	-۱/۱۲±۱۶/۳	۶/۸±۷/۳	۵۱/۳±۶/۶	۴۰/۳±۸/۳	۵۰/۸±۹/۲	۴۶/۱±۵/۱	HDL-C (میلی‌گرم بر دسى‌لیتر)
۰/۶	۷/۴±۱۱/۳	۸/۲±۱۱/۹	۴۲/۸±۴/۱	۴۸/۹±۹/۱	۵۱/۴±۱۲/۲	۵۶/۱±۱۰/۱	مرد
۰/۲۲	۰/۲±۱/۳	-۱/۰±۱/۵	۲/۹±۰/۶	۳/۸±۱/۶	۳/۱±۱/۲	۲/۷±۰/۵	زن
۰/۹۷	-۰/۰±۰/۶	-۰/۴±۰/۸	۳±۰/۶	۲/۹±۰/۵	۲/۴±۰/۸	۲/۴±۰/۴	نسبت HDL-C به LDL-C
۰/۸۴	۹/۹±۱۲/۹	۹/۱±۸/۳	۶۲/۷±۱۴/۲	۵۸/۸±۱۴/۸	۶۲/۶±۱۱/۹	۶۸/۰ ± ۱۳/۱	آپو B ₁₀₀ (میکرو‌گرم بر دسى‌لیتر)
۰/۶۲	۰/۴±۸/۷	-۴/۴±۶/۱	۱۱/۲±۶/۷	۱۶/۵±۸/۰	۱۱/۸±۶/۷	۱۲/۱ ± ۵/۱	MDA (میکرومول بر لیتر)

* مقادیر تغییرات برابر با تفاوت مقادیر ابتدا و انتهای مطالعه است (X₁-X₂)، +P مقادیر P مربوط به مقایسه‌ی تفاوت تغییرات متغیرها بین دو گروه در ابتدا و انتهای مطالعه و تعديل برای عوامل مداخله گر سن و نمایه‌ی توده‌ی بدن با استفاده از آزمون ANCOVA است. +P مقادیر به صورت میانگین ± انحراف معیار بیان شده‌اند.

در یک مطالعه‌ی انسانی مصرف ۳ گرم مکمل CLA به مدت ۸ هفته در افراد سالم، سطح تری‌گلیسرید سرم را کاهش داد، ولی اثربار مقدار کلسترول تام، C_{LDL-C} و HDL-C نداشت.^{۱۳} در حالی که در یک مطالعه‌ی ۱۲ ماهه، کلسترول تام و LDL-C کاهش یافت.^{۱۰} در مطالعه‌ای بر روی مردان چاق کاهش سطح سرمی کلسترول HDL-C در پی ۱۲ هفته مکمل یاری با CLA گزارش شده است.^{۱۱} در مطالعه‌ای که به مدت ۶ هفته در افراد سالم انجام شد و در مطالعه‌ای ۶ ماهه در افراد دارای اضافه وزن و چاق نیز هیچگونه تغییر معنی‌داری در مقادیر چربی‌ها و آپوپروتئین‌های سرم نسبت به گروه شاهد دیده نشد.^{۱۲,۱۴} در مطالعه‌ای دیگر که در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ انجام شد، مصرف ۳ گرم مکمل CLA به مدت ۸ هفته، به افزایش HDL-C و کاهش نسبت CLA به LDL-C شد^{۱۵} در حالی که در مطالعه‌ی حاضر مصرف مکمل CLA در مقایسه با دارونما اثربار چربی‌های خون و آپوپروتئین B افراد مبتلا به دیابت نوع ۲ نداشت.

بحث

در مطالعه‌ی حاضر مکمل یاری روزانه با ۳ گرم کپسول CLA به مدت ۸ هفته نسبت به دارونما، تغییر معنی‌داری در سطح سرمی تری‌گلیسرید، کلسترول تام، C_{LDL-C}, آپولیپوپروتئین MDA, B₁₀₀ و فشار خون ایجاد نکرد. برخی مطالعه‌های حیوانی که با استفاده از ایزومرهای خالص CLA انجام شده‌اند، نشان داده‌اند که ایزومر -۹ سیس، -۱۱-ترانس منجر به کاهش سطح تری‌گلیسرید و اسیدهای چرب آزاد سرم و ایزومر -۱۰-ترانس، -۱۲-سیس منجر به افزایش میزان اسیدهای چرب آزاد سرم و C_{LDL-C} می‌شود.^۷ مطالعه‌های انسانی نیز در ارتباط با تأثیر ایزومرهای CLA بر چربی‌های خون، یافته‌های پژوهش‌های حیوانی را تأیید می‌کنند.^{۱۶,۲۲,۲۲} با این حال، یافته‌های مطالعه‌ها در ارتباط با نسبت برابر ایزومر -۹ سیس، -۱۱-ترانس و -۱۰-ترانس، -۱۲-سیس ضد و نقیض است.

مطالعه‌های بیشتری باید در این زمینه انجام شود تا اثر این اسید چرب بر فعالیت آنزیم‌های فسفولیپاز A₂، سیکلوكسیژنаз، تولید انواع مختلف ایکوزانوئیدها و سایر عوامل مؤثر بر فشار خون مشخص گردد.

در این مطالعه و سایر مطالعه‌ها، دریافت CLA رژیمی افراد مورد بررسی اندازه‌گیری نشد. با توجه به این‌که تفاوت دریافت رژیمی و در نتیجه غلظت CLA سرم می‌تواند پاسخ‌دهی افراد را تحت تأثیر قرار دهد، احتمالاً این امر می‌تواند یکی از علت‌های یکسان نبودن یافته‌های بررسی در مورد تأثیر مصرف CLA بر شاخص‌های اندازه‌گیری شد. از نکات مهم قابل ذکر در این مطالعه آن است که تا کنون مطالعه‌ی کنترل شده‌ای از نظر معیارهای ورود به مطالعه، محدوده‌ی معین سنی، وزن بدن و مصرف داروی معین مانند پژوهش حاضر در افراد مبتلا به دیابت نوع ۲ انجام نشده است. با این حال، این احتمال وجود دارد که یکی از علل عدم مشاهده تفاوت متغیرها پس از ۸ هفته، تعداد کم نمونه‌ها در گروه‌های مورد بررسی باشد. همچنین، مدت زمان این مطالعه ۸ هفته بود و احتمال دارد برای ظاهر شدن تأثیر CLA مدت زمان بیشتری مورد نیاز باشد. در مجموع، یافته‌های این بررسی نشان داد که تجویز کوتاه‌مدت و روزانه ۲ گرم مکمل CLA در افراد دیابتی نوع ۲ ممکن است نتواند باعث بهبود فشار خون، میزان چربی‌های خون، آپو B₁₀₀ و MDA شود.

از آنجا که سازوکار مولکولی اثر CLA از طریق تغییر بیان ژن به خصوص ژن PPAR ذکر شده است،^{۲۵-۲۷} تفاوت پاسخ بیان ژن در برابر CLA می‌تواند یکی از علل احتمالی تناظر یافته‌های مطالعه‌ها باشد.^{۲۸}

در پژوهش حاضر مصرف ۳ گرم کپسول CLA در مقایسه با دارونما در شاخص استرس اکسیداتیو MDA تغییری ایجاد نکرد، در حالی‌که در برخی مطالعه‌ها، مصرف هر دو نوع ایزومر فعال CLA شاخص‌های پراکسیداسیون لیپیدی از جمله دفع ادراری ایزوپروستاگلدنین F^۶ را در افراد چاق افزایش داد.^{۱۵,۱۶} همچنین، در مطالعه‌ی حاضر مصرف روزانه ۳ گرم کپسول CLA به مدت ۸ هفته فشار خون سیستولی و دیاستولی را تغییر نداد. در دو مطالعه بر روی حیوانات آزمایشگاهی، CLA فشار خون را کاهش داد.^{۲۸,۲۹} در مطالعه‌ی دیگر، ایزومر ۱۰-ترانس، ۱۲-سیس، فشار خون را کاهش و ایزومر ۹-سیس، ۱۱-ترانس تأثیری بر فشار خون نداشت.^{۳۰} در مطالعه‌ای در افراد جوان سالم انجام شد، رژیم حاوی کره‌ی غنی از CLA و یا اسید واکسینیک در مقایسه با رژیم شاهد، تأثیری بر فشار خون یا نمایه‌های الاستیسیتی‌ی شریانی در مردان جوان سالم نداشت.^{۳۱} اثر CLA بر فشار خون در ارتباط با مسیر تولید ایکوزانوئیدها و مهار آزاد شدن اسید آرشیدونیک از غشای سلولی و نیز مهار آنزیم سیکلوكسیژناز توسط CLA گزارش شده است.^{۳۱} تاکنون، مطالعه‌های بسیار کمی در ارتباط با اثر CLA و ایزومرهای فعال آن بر فشار خون انجام شده است.

References

1. Aminot-Gilchrist DV, Anderson HD. Insulin resistance-associated cardiovascular disease: potential benefits of conjugated linoleic acid. *Am J Clin Nutr* 2004; 79 Suppl 6: S1159-63.
2. Azizi F. Prevention of important non communicable diseases with change of lifestyle. *IJEM* 2002; 4: 80-84.
3. Anderson J. Diabetes mellitus: medical nutrition therapy. In: Shils ME SM, Ross AC, Caballero B, Cousins RJ, ed. Modern Nutrition in Health and Disease: Lippincott Williams & Wilkins 2005:1058.
4. Pereira EC, Ferderbar S, Bertolami MC, Faludi AA, Monte O, Xavier HT, et al. Biomarkers of oxidative stress and endothelial dysfunction in glucose intolerance and diabetes mellitus. *Clin Biochem* 2008; 41: 1454-60.
5. Forbes JM, Coughlan MT, Cooper ME. Oxidative stress as a major culprit in kidney disease in diabetes. *Diabetes* 2008; 57: 1446-54.
6. Pariza MW. Perspective on the safety and effectiveness of conjugated linoleic acid. *Am J Clin Nutr* 2004; 79 Suppl 6: S1132-6.
7. Bhattacharya A, Banu J, Rahman M, Causey J, Fernandes G. Biological effects of conjugated linoleic acids in health and disease. *J Nutr Biochem* 2006; 17: 789-810.
8. Wahle KW, Heys SD, Rotondo D. Conjugated linoleic acids: are they beneficial or detrimental to health? *Prog Lipid Res* 2004; 43: 553-87.
9. Ens JG, Ma DW, Cole KS, Field CJ, Clandinin MT. An assessment of c9,t11 linoleic acid intake in a small group of young Canadians. *Nutr Res* 2001; 21: 955-60.
10. Gaullier JH, J. Hoye, K. Kristiansen, K. Fagertun, H. Vik, H. Supplementation with Conjugated Linoleic Acid for 24 Months Is Well Tolerated by and Reduces Body

- Fat Mass in Healthy, Overweight Humans. *J Nutr* 2005; 135: 778-84.
11. Steck SE, Chalecki AM, Miller P, Conway J, Austin GL, Hardin JW, et al. Conjugated linoleic acid supplementation for twelve weeks increases lean body mass in obese humans. *J Nutr* 2007; 137: 1188-93.
 12. Gaullier JM, Halse J, Hoivik HO, Hoye K, Syvertsen C, Nurminniemi M, et al. Six months supplementation with conjugated linoleic acid induces regional-specific fat mass decreases in overweight and obese. *Br J Nutr* 2007; 97: 550-60.
 13. Noone EJ, Roche HM, Nugent AP, Gibney MJ. The effect of dietary supplementation using isomeric blends of conjugated linoleic acid on lipid metabolism in healthy human subjects. *Br J Nutr* 2002; 88: 243-51.
 14. Colakoglu S, Colakoglu M, Taneli F, Cetinoz F, Turkmen M. Cumulative effects of conjugated linoleic acid and exercise on endurance development, body composition, serum leptin and insulin levels. *J Sports Med Phys Fitness* 2006; 46: 570-7.
 15. Risérus U, Vessby B, Arnlov J, Basu S. Effects of cis-9,trans-11 conjugated linoleic acid supplementation on insulin sensitivity, lipid peroxidation, and proinflammatory markers in obese men. *Am J Clin Nutr* 2004; 80: 279-83.
 16. Risérus U, Arner P, Brismar K, Vessby B. Treatment with dietary trans10cis12 conjugated linoleic acid causes isomer-specific insulin resistance in obese men with the metabolic syndrome. *Diabetes Care* 2002; 25: 1516-21.
 17. Raff M, Tholstrup T, Sejrsen K, Straarup EM, Wiinberg N. Diets rich in conjugated linoleic acid and vaccenic acid have no effect on blood pressure and isobaric arterial elasticity in healthy young men. *J Nutr* 2006 Apr;136(4) :992-7.
 18. Watras AC, Buchholz AC, Close RN, Zhang Z, Schoeller DA. The role of conjugated linoleic acid in reducing body fat and preventing holiday weight gain. *Int J Obes (Lond)* 2007; 31: 481-7.
 19. Lasa A, Churruca I, Simon E, Fernandez-Quintela A, Rodriguez VM, Portillo MP. Trans-10, cis-12-conjugated linoleic acid does not increase body fat loss induced by energy restriction. *Br J Nutr* 2008; 100: 1245-50.
 20. Maurer AH, Noordergraaf A. Korotkoff sound filtering for automated three-phase measurement of blood pressure. *Am Heart J* 1976; 91: 584-91.
 21. Friedewald WT, Levy RI, Fredrickson DS. Estimation of the concentration of low-density lipoprotein cholesterol in plasma, without use of the preparative ultracentrifuge. *Clin Chem* 1972; 18: 499-502.
 22. Tricon S, Burdge GC, Kew S, Banerjee T, Russell JJ, Grimble RF, et al. Effects of cis-9,trans-11 and trans-10,cis-12 conjugated linoleic acid on immune cell function in healthy humans. *Am J Clin Nutr* 2004; 80:1626-33.
 23. Tricon S, Burdge GC, Kew S, Banerjee T, Russell JJ, Jones EL, et al. Opposing effects of cis-9,trans-11 and trans-10,cis-12 conjugated linoleic acid on blood lipids in healthy humans. *Am J Clin Nutr* 2004; 80: 614-20.
 24. Moloney F, Yeow TP, Mullen A, Nolan JJ, Roche HM. Conjugated linoleic acid supplementation, insulin sensitivity, and lipoprotein metabolism in patients with type 2 diabetes mellitus. *Am J Clin Nutr* 2004; 80: 887-95.
 25. Nazare JA, de la Perriere AB, Bonnet F, Desage M, Peyrat J, Maitrepierre C, et al. Daily intake of conjugated linoleic acid-enriched yoghurts: effects on energy metabolism and adipose tissue gene expression in healthy subjects. *Br J Nutr* 2007; 97: 273-80.
 26. de Roos BR, G. Reid,M. Ross, K. Duncan, G. Navarro, MA. Divergent mechanisms of cis- 9, trans – 11 and trans – 10, cis –12 conjugated linoleic acid affecting insulin resistance and inflammation in apolipoprotein E Knockout mice : a proteomics approach. *FASEB J* 2005; 19: 1746-8.
 27. Wang YW, Jones PJ. Conjugated linoleic acid and obesity control: efficacy and mechanisms. *Int J Obes Relat Metab Disord* 2004; 28: 941-55.
 28. Nagao K, Inoue N, Wang YM, Yanagita T. Conjugated linoleic acid enhances plasma adiponectin level and alleviates hyperinsulinemia and hypertension in Zucker diabetic fatty (fa/fa) rats. *Biochem Biophys Res Commun* 2003; 17; 310: 562-6.
 29. Inoue N, Nagao K, Hirata J, Wang YM, Yanagita T. Conjugated linoleic acid prevents the development of essential hypertension in spontaneously hypertensive rats. *Biochem Biophys Res Commun* 2004; 323: 679-84.
 30. Nagao K, Inoue N, Wang YM, Hirata J, Shimada Y, Nagao T, et al. The 10trans,12cis isomer of conjugated linoleic acid suppresses the development of hypertension in Otsuka Long-Evans Tokushima fatty rats. *Biochem Biophys Res Commun* 2003; 306: 134-8.
 31. Noto A, Zahradka P, Yurkova N, Xie X, Truong H, Nitschmann E, et al. Dietary conjugated linoleic acid preserves pancreatic function and reduces inflammatory markers in obese, insulin-resistant rats. *Metabolism* 2007; 56: 1601-11.

اثربخشی آموزش مدیریت استرس به شیوه‌ی شناختی - رفتاری برکنترل قندخون و افسردگی در بیماران دیابتی نوع ۲

محمدحسن دوازده‌امامی^۱، دکتر رسول روشن^۲، علی محرابی^۳، دکتر عباس عطاری^۱

(۱) مرکز تحقیقات علوم رفتاری، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، (۲) گروه روان‌شناسی، دانشگاه شاهد، تهران، (۳) دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی تهران، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: مرکز تحقیقات علوم رفتاری، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، محمدحسن دوازده امامی؛ e-mail:davazdahemamy@gmail.com

چکیده

مقدمه: دیابت یک بیماری مزمن با عوارضی نامطلوب است. علاوه بر عوارض جسمی، برخی مشکلات روان‌شناختی به ویژه استرس و افسردگی نیز در افراد مبتلا به دیابت شایع است. هدف از پژوهش حاضر، تعیین اثربخشی آموزش مدیریت استرس به روش شناختی - رفتاری، بر کنترل قند خون و افسردگی در بیماران دیابتی نوع ۲ بود. مواد و روش‌ها: طی یک کارآزمایی بالینی تصادفی تعداد ۴۰ بیمار از اعضای مؤسسه‌ی خیریه دیابت اصفهان که مبتلا به دیابت نوع ۲ بودند، به روش نمونه‌گیری داوطلبانه در دسترس انتخاب و به طور تصادفی به دو گروه مورد (۲۰=تعداد) و شاهد (۲۰=تعداد) تقسیم شدند. گروه مورد به مدت ۱۲ جلسه‌ی دو ساعته در دوره‌ی آموزش مدیریت استرس به شیوه‌ی شناختی - رفتاری گروهی شرکت کردند. به منظور ارزیابی تأثیر مداخله، آزمایش هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1c)، قبل و سه ماه پس از پایان مداخله انجام شد. پرسشنامه‌ی DASS به عنوان زیر مقیاس افسردگی قبل، پس از پایان مداخله و سه ماه بعد از آن توسط هر دو گروه تکمیل شد. داده‌های حاصل با آنالیز کوواریانس و واریانس برای اندازه‌گیری‌های تکرار شونده بررسی شدند. یافته‌ها: در مورد قندخون (HbA1c) پس از مداخله، میانگین نمره‌های گروه مورد نسبت به گروه شاهد به طور معنی‌داری کاهش یافته بود ($p < 0.001$). همچنین، میانگین نمره‌های افسردگی گروه مورد نیز پس از مداخله به طور معنی‌داری کمتر از گروه شاهد بود ($p < 0.001$). این یافته در پیگیری سه ماهه نیز پایر جا باقی ماند. نتیجه‌گیری: آموزش مدیریت استرس می‌تواند بر کاهش افسردگی و حتی کنترل قند خون در بیماران دیابتی نوع ۲ اثربخش باشد. ارایه‌ی این نوع آموزش به عنوان بخشی از درمان و مراقبت جامع دیابت توصیه می‌شود.

واژگان کلیدی: دیابت نوع ۲، هموگلوبین گلیکوزیله، آموزش مدیریت استرس، شناختی - رفتاری، افسردگی

دریافت مقاله: ۸۷/۱۲/۱۰ - دریافت اصلاحیه: ۸۸/۴/۵ - پذیرش مقاله: ۸۸/۴/۲۲

(فشار روانی) اشاره کرد.^۱ استرس می‌تواند باعث افزایش میزان افسردگی، کاهش رضایت شغلی، نقص در ارتباطات فردی و حتی افکار خودکشی شود. همچنین، استرس می‌تواند با کاهش تمرکز مراجع و ایجاد اختلال در مهارت‌های مربوط به تصمیم‌گیری و با تأثیر بر توانایی‌های متخصص سلامت روان در برقراری ارتباط درمانی قوی با مراجع، موجب کاهش تأثیر مداخله‌های روان‌شناختی شود.^۲

مقدمه

در میان پژوهش‌های فراوانی که در سال‌های اخیر پیامون سبب‌شناسی، سیر، پیش‌آگهی و درمان دیابت انجام شده است، عوامل روان‌شناختی مورد توجه خاص قرار گرفته‌اند. از جمله عوامل روان‌شناختی که مورد توجه پژوهشگران این حوزه قرار گرفته‌اند، می‌توان به استرس

زیستیⁱ، به بیماران دیابتی نوع ۱ و ۲ شواهدی در تأیید اثربخشی این برنامه‌ها به دست داده‌اند.^{۷-۱۰} در حالی که برخی دیگر به چنین شواهدی دست نیافتد.^{۱۱,۱۲} در فراتحلیلی که در مورد مداخله‌های مدیریت استرس انجام شده است، تأثیر عمده‌ی روش‌های شناختی - رفتاری، بر پیامدهای روان‌شناختی، و تأثیر عمده‌ی آرامسازی بر پیامدهای فیزیولوژیک مربوط به سلامت گزارش شده است.^{۱۳} البته اکثر پژوهش‌های انجام شده، تنها بر برخی تکنیک‌های ذکر شده به‌ویژه آرامسازی و پس‌خوارند زیستی مت مرکز هستند و به ندرت یا بسیار کم به آموزش شیوه‌های مقابله‌ای مسأله‌دار و سایر مهارت‌های لازم برای زندگی سازگارانه پرداخته‌اند. همچنین، هدف عمده‌ی این پژوهش‌ها، تعیین اثر برنامه‌های اجرا شده بر کنترل متabolیک قند خون بوده و سایر شاخص‌های مهم مرتبط با سلامت روان، همچون افسردگی این بیماران را مورد توجه یا ارزشیابی جدی و دقیق قرار نداده‌اند. علاوه بر این کاستی‌ها، اغلب پژوهش‌های انجام شده در این زمینه، با اشکالات روش‌شناختی از جمله حجم نمونه‌ی ناکافی یا روش‌های آماری ضعیف همراه بوده‌اند. بنابراین، هنوز نمی‌توان به طور قطع در مورد تأثیر آموزش مدیریت استرس و آرامسازی در بیماران دیابتی نظر داد و نیاز به انجام پژوهش‌های بیشتر در این زمینه وجود دارد.

با توجه به آنچه در مورد نقش مهم استرس در فرآیند کنترل قند خون بیماران دیابتی و همچنین ارتباط آن با برخی مشکلات روان‌شناختی این بیماران به‌ویژه افسردگی گفته شد، تلاش پژوهشگران در این پژوهش بر آن بود تا اثربخشی آموزش مدیریت استرس به شیوه‌ی شناختی - رفتاری را بر کنترل قند خون و افسردگی در بیماران دیابتی نوع ۲، به دور از اشکالات محتوایی و روش‌شناختی پژوهش‌های پیشین، مورد بررسی قرار دهد.

مواد و روش‌ها

در پژوهش حاضر که یک کارآزمایی بالینی و تصادفیⁱⁱ همراه با پیش‌آزمون، پس‌آزمون و پیگیری بود، جامعه‌ی آماری را همه‌ی بیماران دیابتی نوع ۲ عضو مؤسسه‌ی خیریه‌ی دیابت اصفهان که بالغ بر ۲۱۰۰ نفر بودند، تشکیل

از طرفی دیابت، یک منبع استرس برای افراد مبتلا به این بیماری است. استرس ناشی از دیابت علاوه بر اثرات سوء‌جسمی، اثر منفی روانی نیز دارد. از عمدترين این اثرها می‌توان به افسردگی اشاره نمود.^۳ افسردگی در بیماران مبتلا به دیابت می‌تواند با بی‌اشتهاایی، ایجاد بی‌نظمی در رژیم غذایی یا نپذیرفتن تزریق انسولین از طرف بیمار همراه شود و در نتیجه درمان و کنترل دیابت را دشوار سازد.^۴ این موضوع در یک چرخه‌ی معیوب، باعث تشدید مشکلات هیجانی فرد از جمله استرس، افسردگی و اضطراب می‌شود. بنابراین، شناخت مشکلات روانی این بیماران، رفع و یا کاهش این مشکلات، به همراه ارایه‌ی آموزش‌هایی برای ارتقای کیفیت زندگی آنها، بخش مهمی از درمان جامع دیابت را تشکیل می‌دهد.

با توجه به آنچه ذکر شد، به‌نظر می‌رسد استرس و افسردگی جزء عوامل خطرساز و یا تشدیدکننده‌ی بیماری دیابت هستند. از آنجا که روان‌درمانی در بیماری‌های طبی، می‌تواند باعث کاهش نیاز به استفاده از خدمات پرهزینه‌ی پزشکی و افزایش سلامت روان بیماران شود،^۵ طراحی و به‌کارگیری مداخله‌هایی مبتنی بر رویکردهای روان‌درمانی اثربخش و سودمند در مورد بیماری‌های طبی و مزمن به طور کلی، و دیابت به طور خاص، حائز اهمیت است. به نظر می‌رسد آموزش مدیریت استرس به شیوه‌ی شناختی - رفتاری بتواند تأثیر مطلوب بر شاخص‌های مذکور گذاشته و به عنوان راهکاری برای کنترل بهتر بیماری و کاهش و پیشگیری از مشکلات و عوارض جسمی و روانی - اجتماعی مرتبط با دیابت سودمند باشد. مدیریت استرس به مجموعه تکنیک‌ها و روش‌هایی اطلاق می‌شود که برای کاهش استرس تجربه شده توسط افراد یا افزایش توانایی آنها در مقابله با استرس‌های زندگی به کار گرفته می‌شوند.^۶ این تکنیک‌ها بسیار متنوع هستند و می‌تواند شامل برخی روش‌های رفتاری (مثل آرامسازی، مراقبه و حساسیت‌زدایی منظم)، یا روش‌های شناختی - رفتاری (مثل آموزش مهارت‌های مقابله‌ای، آموزش جرأت‌ورزی، ثبت افکار و بازسازی شناختی، مدیریت زمان و مباحث آموزشی و استدلالی) باشد. تاکنون پژوهش‌های متعددی در مورد اثربخشی آموزش مدیریت استرس در مورد بیماران دیابتی انجام شده، اما یافته‌های آنها متناقض است. برخی پژوهشگران با آموزش تکنیک‌های مدیریت استرس به ویژه آرامسازی و پس‌خوارند

i - Biofeedback

ii- Randomized clinical trial

بالینی (۴۲۰ = تعداد) و یک نمونه بالینی (۱۷۳ = تعداد) در ایران انجام شد، ضریب آلفای کرونباخ این زیرمقیاس برای فرم ۱۴ سؤالی آزمون در نمونه‌ی غیر بالینی ۰/۹۳، و در نمونه‌ی بالینی ۰/۹۲ گزارش شد. مقدار آلفای کرونباخ برای کل آیتم‌ها (هر سه زیرمقیاس) نیز در نمونه‌ی غیربالینی ۰/۹۶ و در نمونه‌ی بالینی ۰/۹۵ به دست آمد. همچنین ضریب همبستگی زیرمقیاس افسردگی با پرسشنامه‌ی افسردگی بک ۰/۶۸ بود که در سطح آلفای ۰/۰۱ معنی‌دار است.^{۱۸} در پژوهش حاضر از فرم ۱۴ سؤالی این زیرمقیاس استفاده شد. پس از اجرای پیش‌آزمون، گروه مورد، در حین پژوهش و گروه شاهد نیز به منظور رعایت ملاحظات اخلاقی، پس از اتمام پژوهش، تحت آموزش مدیریت استرس قرار گرفتند. آموزش مدیریت استرس در این پژوهش، طی ۱۲ جلسه‌ی دو ساعته و به شیوه‌ی شناختی - رفتاری گروهی اجرا شد. این برنامه موضوعاتی زیر را در بر دارد: ۱- مفهوم و نشانه‌های استرس، ۲- موقعیت‌های استرس‌زا / رابطه‌ی استرس و بیماری دیابت، ۳- شیوه‌های مقابله با استرس، ۴- آرام‌سازی ۵- مهارت حل مسئله، ۶- مدیریت زمان، ۷- مدیریت خشم، ۸- بازسازی شناختی، ۹- سبک زندگی سالم، ۱۰- توصیه‌های عملی ساده برای مقابله با استرس^{۱۹} البته هر یک از مهارت‌های حل مسئله و بازسازی شناختی طی دو جلسه پوشش داده شد. به منظور عینی‌تر ساختن برنامه‌ی حاضر برای افراد مبتلا به دیابت، تلاش شد تا مثال‌های ارایه شده در مباحث، تمرین‌ها و تکالیف این جلسه‌ها، هم مسایل و مشکلات مرتبط با دیابت و هم سایر مسایل زندگی روزمره را در بر داشته باشد. این برنامه توسط دو تن از نویسنده‌گان این مقاله (م.د. و ع.م) به عنوان روانشناس بالینی آموزش دیده در زمینه‌ی مدیریت استرس و به صورت درمانگر و کمکدرمانگر اجرا شد و دو تن دیگر از نویسنده‌گان (ر.ر. و ع.ع) به عنوان متخصص و صاحب تأثیف و مقاله در زمینه‌ی مدیریت استرس و آرام‌سازی با بازبینی نوار صوتی یا تصویری جلسه‌ها و مطالعه‌ی گزارش مشروح هر جلسه، بر فرآیند مداخله نظارت داشته، دقت و صحت اجرای آن را تأیید نمودند.

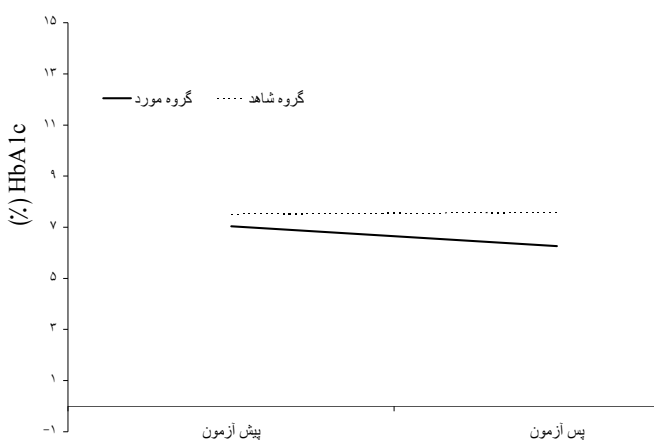
این جلسه‌ها در محل ساختمان مؤسسه‌ی خیریه‌ی دیابت اصفهان برگزار شد و بلافاصله پس از جلسه‌ی پایانی، اعضای هر دو گروه به پس‌آزمون DASS پاسخ دادند. همچنین یک ماه پس از آخرین جلسه‌ی آموزش، و دو ماه بعد از آن، دو

دادند. حجم نمونه ۴۰ نفر بود که از شیوه‌ی نمونه‌گیری داوطلبانه‌ی در دسترس برای انتخاب آنها استفاده شد. به این صورت که برای انتخاب این افراد ابتدا از طریق تماس تلفنی تصادفی، فهرستی از داوطلبان واحد ملاک‌های شمول و فاقد ملاک‌های خروج از پژوهش، تهیه شد. سپس، از بین این افراد ۵۰ نفر به‌طور تصادفی برای شرکت در پژوهش انتخاب شدند. طی مصاحبه‌ی بالینی مختص‌ری که توسط مجریان پژوهش انجام شد، ۱۰ نفر مبتلا به اختلال‌ها روانپزشکی از جمله افسردگی اساسی، دوقطبی نوع ۱ و اضطراب متشر تشخیص داده شدند که بر اساس ملاک‌های خروج از پژوهش کنار گذاشته شدند و در نهایت ۴۰ نفر باقی ماندند. ملاک‌های شمول این پژوهش شامل سن ۳۵-۶۰ سال، ابتلا به دیابت نوع ۲ حداقل به مدت شش ماه و سواد خواندن و نوشتن بود. در ضمن، همه‌ی افراد دو گروه، آموزش‌های عمومی ارایه شده توسط مؤسسه‌ی خیریه‌ی دیابت اصفهان را دریافت کردند و دارودرمانی و مراجعه‌های منظم به پزشک را به عنوان درمان معمول خود ادامه دادند. علاوه بر ابتلا به اختلال‌های عمدی روانپزشکی، موارد زیر نیز به عنوان ملاک‌های خروج در نظر گرفته شدند: آغاز انسولین درمانی طی پژوهش، بیماری طبی حاد یا مزمن که مشکلاتی در خون‌گیری یا عدم تحمل جلسه‌های طولانی، ابتلا به عوارض طبی شدید دیابت، درمان‌های روانپزشکی یا مصرف داروهای روان‌گردان و سوء مصرف مواد طی پژوهش و بالاخره سابقه‌ی دریافت آموزش مدیریت استرس یا آرام‌سازی.

در ادامه، این ۴۰ نفر به‌طور تصادفی به دو گروه مورد (۲۰ = تعداد) و شاهد (۲۰ = تعداد) تقسیم شدند و بعد از گرفتن رضایت‌نامه‌ی کتبی، ارزیابی‌های پیش‌آزمون اجرا شد. برای گردآوری داده‌ها ابزارهای زیر به کار برده شد:

- آزمایش هموگلوبین گلیکوزیله:
- زیرمقیاس افسردگی از مقیاس افسردگی، اضطراب و استرس^۱ (DASS): این مقیاس توسط لوبیاند ابداع ساخته شد. به این صورت که ضریب آلفای کرونباخ برای زیر مقیاس افسردگی در یک نمونه‌ی هنجار ۷۱۷ نفری ۰/۸۱^{۲۰} گزارش نمودند.^{۱۷}

زیرمقیاس افسردگی DASS دو فرم اصلی (۱۴ سؤالی) و کوتاه (۷ سؤالی) دارد. در مطالعه‌ای که در یک نمونه‌ی غیر



نمودار ۱- نمره‌های HbA1c دو گروه در پیش‌آزمون و پس‌آزمون

داده‌های ستون اول و دوم جدول ۱ حاکی از آن است که پیش‌فرض تساوی واریانس‌ها برقرار است. داده‌های دو ستون بعدی نیز نشان می‌دهند که رابطه‌ی بین نمره‌های پیش‌آزمون و پس‌آزمون، در مورد HbA1c، معنی‌دار است ($p < 0.001$). در ستون‌های بعدی جدول ۱، زیر عنوان عضویت گروهی، یافته‌های مقایسه‌ی میانگین‌های تعديل شده‌ی گروه‌ها در پس‌آزمون که پس از کنترل اثر تفاوت‌های اولیه بین نمره‌های پیش‌آزمون گروه‌ها به دست آمداند، ارایه شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود تفاوت بین میانگین‌های تعديل شده‌ی دو گروه در پس‌آزمون، در مورد HbA1c معنی‌دار ($F = 21/53$ و $p < 0.001$) و مقدار این تفاوت $-1/13$ است؛ یعنی پس از مداخله، میزان HbA1c خون گروه مورد در مقایسه با گروه شاهد به میزان $1/13$ نمره کاهش یافته است. توان آماری نیز مطلوب ($\Delta = 1/00$) و واریانس مشترک یا میزان تأثیر برآورده شده 52 درصد است ($= 0.52$). به عبارت دیگر، 52% واریانس نمره‌های پس‌آزمون مربوط به تأثیر مداخله است.

i- Booster session

جدول ۱- یافته‌های آنالیز کوواریانس برای بررسی معنی‌داری تفاوت نمره‌های متغیرهای پژوهش در پس‌آزمون*

عضویت گروهی						همگنی واریانس					
MD	Δ	η^2	P	F_{\ddagger}	MS	P	F_{\ddagger}	P	F_{\ddagger}	شاخص	
-1/13	1/00	.052	<.001	21/53	10/09	<.001	10/96	.049	.048	§HbA1c	

*: محدود اتا؛ Δ : توان آماری؛ MD: اختلاف میانگین‌های تعديل شده، *: در این طرح آزمایشی برای بررسی معنی‌داری تفاوت نمره‌های HbA1c در پس‌آزمون ضمن کنترل اثر تفاوت‌های اولیه در پیش‌آزمون از آنالیز کوواریانس (ANCOVA) استفاده شد. لازم به ذکر است که تعداد افراد گروه مورد ($n = 20$) تعداد گروه شاهد ($n = 20$) تعداد، $\eta^2 = 0.52$ ، $df = 1$ ، $F_{\ddagger} = 21/53$ و $t = 1/13$.

جلسه‌ی تقویتی^۱ برای حفظ و استمرار دستاوردهای مداخله برگزار شد. از آنجا که آزمایش HbA1c، میزان متوسط گلوکز خون در ۲ تا ۳ ماه قبل را می‌سنجد،^{۱۰} ۳ ماه پس از مداخله، آزمایش خون پس‌آزمون و ارزیابی پیگیرانه DASS در مورد هر دو گروه انجام شد.

در این پژوهش ضمن به‌کارگیری آمار توصیفی، برای مقایسه‌ی میانگین قند خون گروه‌های مورد و شاهد در قبل و بعد از مداخله، از آزمون معنی‌داری تفاوت نمره‌های پس‌آزمون با منظور کردن نمره‌های پیش‌آزمون به عنوان کوواریانس استفاده شد. مقایسه‌ی یافته‌های زیرمقیاس افسردگی DASS دو گروه در پیش‌آزمون، پس‌آزمون و پیگیری نیز، به کمک تحلیل واریانس برای اندازه‌گیری‌های تکرار شونده انجام شد.

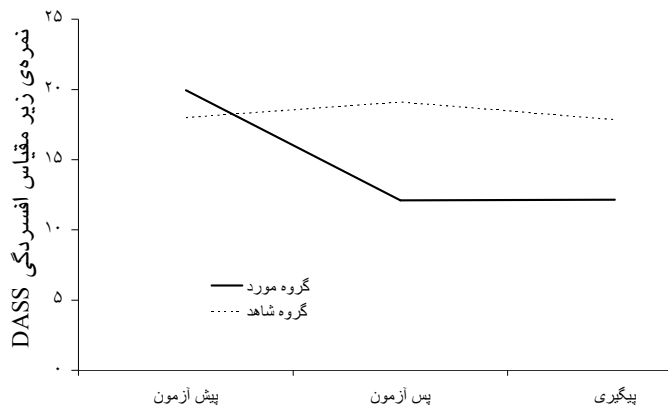
یافته‌ها

گروه‌های مورد و شاهد از نظر توزیع سنی ($t = 1/12$ و $p = 0.30$)، مدت ابلاط به دیابت ($t = 1/38$ و $p = 0.26$)، وضعیت تأهل ($t = 0/476$ و $p = 0.336$) و تحصیلات ($t = 1/30$ و $p = 0.19$) مشابه بودند و تفاوت آنها معنی‌دار نبود. همچنین، توزیع دو گروه از نظر جنس نیز یکسان بودند (در هر گروه ۶ مرد و ۱۴ زن).

میانگین میزان HbA1c در پیش‌آزمون و پس‌آزمون برای گروه مورد به ترتیب $1/39$ و $7/04 \pm 0.91$ و $6/26 \pm 0.91$ و برای گروه شاهد به ترتیب $1/53$ و $7/51 \pm 1/42$ و $7/05 \pm 1/42$ بود که در نمودار ۱ نشان داده شده است. همان‌گونه که در آن نمودار دیده می‌شود، نمره‌های HbA1c در گروه مورد کاهش یافته است. یافته‌های تحلیل کوواریانس برای بررسی معنی‌داری این تفاوت در مقایسه با گروه شاهد، در جدول ۱ مشاهده می‌شود. همچنین، یافته‌های آزمون لوین در مورد پیش‌فرض «همگنی واریانس‌های خطای گروه‌ها در متغیر واپسی» در این جدول ارایه شده است.

جدول ۱- یافته‌های آنالیز کوواریانس برای بررسی معنی‌داری تفاوت نمره‌های متغیرهای پژوهش در پس‌آزمون*

¹: محدود اتا؛ Δ : توان آماری؛ MD: اختلاف میانگین‌های تعديل شده، *: در این طرح آزمایشی برای بررسی معنی‌داری تفاوت نمره‌های HbA1c در پس‌آزمون ضمن کنترل اثر تفاوت‌های اولیه در پیش‌آزمون از آنالیز کوواریانس (ANCOVA) استفاده شد. لازم به ذکر است که تعداد افراد گروه مورد ($n = 20$) تعداد گروه شاهد ($n = 20$) تعداد، $\eta^2 = 0.52$ ، $df = 1$ ، $F_{\ddagger} = 21/53$ و $t = 1/13$.



نمودار ۲- نمره‌های افسردگی دو گروه در سه مقطع پیش‌آزمون و پس‌آزمون و پیگیری

نمودار ۲ بیانگر نمره‌های زیرمقیاس افسردگی (DASS) گروه‌ها در پیش‌آزمون، پس‌آزمون و پیگیری است. همانطور که مشاهده می‌شود، نمره‌های گروه مورد در پس‌آزمون کاهش قابل ملاحظه‌ای یافته است، ولی در پیگیری کمی افزایش نشان می‌دهد. یافته‌های تحلیل واریانس برای اندازه‌گیری‌های تکرار شونده نمره‌های زیرمقیاس افسردگی DASS در سه مرحله‌ی آزمون در جدول ۲ آورده شده است.

جدول ۲- یافته‌های آنالیز واریانس برای اندازه‌گیری‌های تکرار شونده نمره‌های افسردگی در سه مرحله‌ی آزمون

تأثیرات درون‌آزمودنی						آزمون ماچلی			
Δ	η^2	P	F*	MS	Type III SS	P	W*	شاخص افسردگی [†]	
.0/۹۹۸	.0/۲۷۴	<.0/۰۱	۱۴/۳۲	۲۲۵/۱۸	۳۶۶/۹۰	.0/۰۱	.0/۶۹۷		

SS: مجموع مجذور؛ df: درجه آزادی؛ MS: میانگین مجذورها؛ η^2 : مجذور اتا؛ Δ : توان آماری، $*P$: توان آماری، $df = 1$ ؛ میانگین مجذورها؛ W : تعداد گروه مورد در سه مرحله آزمون، آنالیز واریانس برای اندازه‌گیری‌های تکرار شونده استفاده شد، تعداد افراد گروه مورد ($=20$) تعداد و گروه شاهد ($=20$) تعداد است.

پس‌آزمون با پیگیری معنی‌دار نیست ($P > 0.05$). این امر حاکی از پایداری اثر مداخله بر کاهش افسردگی تا مرحله‌ی پیگیری یعنی ۳ ماه پس از پایان آن است.

در این پژوهش به منظور بررسی معنی‌داری بالینی یافته‌ها از شاخص d کوهنⁱⁱⁱ استفاده شد.ⁱⁱ با توجه به استانداردهای کوهن، d به دست آمده برای افسردگی در پس‌آزمون ($d=0.14$) و پیگیری ($d=0.09$) در حد بالایی قرار دارد. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که آموزش مدیریت استرس به شیوه‌ی شناختی - رفتاری تأثیر بالینی متوضطی بر کنترل قند خون، و تأثیر بالینی خوبی بر افسردگی افراد گروه مورد دارد.

یکی از پیش‌فرض‌های استفاده از تحلیل واریانس برای اندازه‌گیری‌های تکرار شونده، پیش‌فرض تساوی کواریانس‌ها بین متغیرهای وابسته است که با آزمون کرویت ماچلیⁱ ارزیابی می‌شود. همان‌طور که در جدول ۲ نشان داده شده است، فرض تساوی کواریانس‌ها رد شده است. ولی با توجه به مساوی بودن حجم گروه‌ها، و این‌که سطح احتمال در ردیف اولⁱⁱ، نزدیک به صفر است ($P < 0.001$)، رعایت پیش‌فرض ماچلی ضرورتی ندارد.ⁱⁱⁱ داده‌های جدول ۲ نشان می‌دهند که به طور کلی، تفاوت بین میانگین نمره‌های پیش‌آزمون، پس‌آزمون و پیگیری معنی‌دار است. در ضمن، یافته‌های مقایسه‌های زوجی نشان دادند که تفاوت‌های پیش‌آزمون - پس‌آزمون و پیش‌آزمون با پیگیری در مورد زیرمقیاس افسردگی DASS معنی‌دار ($P < 0.001$ ، اما تفاوت

iii - Cohen

i - Mauchly's test of sphericity

ii - Sphericity assumed

بحث

دیابت) و در نتیجه کاهش میزان استرس را به همراه خواهد داشت، که این موضوع می‌تواند موجب کاهش افسردگی ناشی از تلقی دیابت به عنوان یک بیماری ناتوان کننده مزمن، شود.

یافته‌های این پژوهش در مورد کنترل قند خون، با پژوهش‌های سورویت^۱ و همکاران^۷، مک گینیس^{۲۰} و همکاران^{۲۱} در مورد بیماران دیابتی نوع ۲، و عطاری و همکاران^۸ و محربی و همکاران^۷ در مورد بیماران دیابتی نوع ۱، همخوانی دارد.

با وجود کم بودن مطالعه‌های کنترل شده در مورد اثر مداخله‌های درمانی برای مشکلات هیجانی بیماران دیابتی، یافته‌های این پژوهش با ادبیات موجود هماهنگ است. برای مثال، پژوهشگران، آموزش گروهی شناختی - رفتاری و مدیریت استرس را در کاهش هیجان‌های منفی و افزایش احساس خودکارآمدی بیماران دیابتی با کنترل ضعیف قند خون^{۲۲} و بیماران مبتلا به عوارض قلبی - عروقی^{۲۳} مؤثر می‌دانند. از آنجا که آموزش‌های مدیریت استرس و مهارت‌های زندگی برای کاهش استرس و عالیم اضطرابی و افسردگی جمعیت عمومی مؤثر شناخته شده است،^{۱۳} ارایه‌ی این آموزش‌ها برای بیماران دیابتی نیز می‌تواند سودمند باشد. رابین^{۲۴} نیز با بررسی پژوهش‌های انجام شده بیان می‌کند که مداخله‌هایی که برای مقابله با افسردگی در جمعیت عمومی مؤثر هستند، برای بیماران دیابتی نیز مفید خواهد بود. بر این اساس، او برنامه‌ای را مبتنی بر رویکرد شناختی رفتاری برای درمان افسردگی بیماران دیابتی توصیه می‌کند که آموزش مقابله‌های مؤثر و سازگارانه را نیز در بر دارد.

پژوهش حاضر محدودیت‌هایی نیز داشت، از جمله فقدان پیگیری برای یافته‌های مربوط به قند خون و عدم اختصاصی بودن برنامه‌ی آموزشی به کار گرفته شده در این پژوهش برای بیماران دیابتی. عضویت شرکت‌کنندگان در مؤسسه‌ی خیریه‌ی دیابت و شرکت داوطلبانه‌ی آنها در پژوهش را نیز می‌توان از دیگر محدودیت‌های این پژوهش دانست که می‌تواند باعث کاهش روایی بیرونی و تعیین‌پذیری یافته‌ها شود. پیشنهاد می‌شود در پژوهش‌های آینده، نمونه‌گیری وسیع‌تر، پیگیری‌های بلندمدت و سنجش نیازهای آموزشی قبل از ارایه‌ی آموزش، مورد توجه قرار گیرد.

در مجموع و با در نظر گرفتن یافته‌ها و محدودیت‌های این پژوهش می‌توان نتیجه گرفت که آموزش مدیریت استرس

این پژوهش با هدف تعیین اثر آموزش مدیریت استرس مبتنی بر مدل شناختی- رفتاری، بر کنترل قند خون بیماران دیابتی نوع ۲ و کاهش افسردگی آنها انجام شد. اطلاعات توصیفی پژوهش نشان داد که دو گروه مورد مطالعه (مورد و شاهد) از نظر ترکیب سنی و جنسیتی، وضعیت تأهل، میزان تحصیلات و مدت ابتلا به بیماری مشابه هستند.

بررسی تأثیر آموزش مدیریت استرس در کاهش میزان قندخون، از طریق اندازه‌گیری HbA1c خون انجام شد. همان‌طور که مشاهده شد، مداخله‌ی اجرا شده باعث کاهش متوسط قند خون ۲-۳ ماهه‌ی گروه مورد در مقایسه با گروه شاهد شد. اختلاف ایجاد شده بین میانگین‌های تعديل‌شده دو گروه (۱/۱۲) قابل توجه و معنی دار بود. همچنین، تفاوت گروه‌ها پس از مداخله در مورد افسردگی نیز معنی دار و تا سه ماه پس از مداخله پایدار بود.

برای تبیین سازوکار کاهش قند خون بیماران شرکت‌کننده در این پژوهش لازم است به این نکته اشاره شود که مشخص شده است آموزش مدیریت استرس شناختی - رفتاری می‌تواند با اثر بر محور هیبوتالاموس - هیپوفیز - آدرنال (HPA)، موجب کاهش ترشح کورتیزول در پاسخ به استرس شود.^{۲۵} از آنجا که کورتیزول با اثر بر روی کبد موجب افزایش تولید قند و کاهش استفاده از آن در بافت‌های بدن می‌شود،^{۲۶} به نظر می‌رسد این‌گونه آموزش‌ها با فرونشانی یا کاهش ترشح کورتیزول، می‌توانند به کنترل بهتر قند خون بیماران دیابتی کمک کنند.

در مورد افسردگی بیماران دیابتی ۲ فرضیه وجود دارد: فرضیه‌ی اول، اختلال در خلق را از تظاهرات اثرات فیزیولوژیکی مستقیم دیابت می‌داند و در فرضیه‌ی دوم، نشانه‌های روان‌شناختی، برخاسته از استرس ناشی از مبتلا بودن به یک بیماری جسمی مزمن در نظر گرفته می‌شوند^{۲۷} و مشخص شده است که استرس‌های مربوط به دیابت رابطه‌ی مثبت معنی‌داری با میزان شیوع نشانه‌های افسردگی در بیماران دیابتی نوع ۲ دارد.^{۲۸} یافته‌های پژوهش حاضر در مورد افسردگی نیز براساس این دو فرضیه قابل تبیین هستند: اول این‌که کاهش قند خون به‌طور مستقیم باعث کاهش افسردگی می‌شود، و دوم این‌که شرکت در دوره‌ی آموزش مدیریت استرس به شیوه‌ی شناختی - رفتاری، بازسازی شناختها و باورهای فرد (به خصوص در مورد

i - Surwit

ii - McGinnis

برنامه‌ی به نسبت جامع، فعال و مبتنی بر رویکرد شناختی - رفتاری گروهی برای بزرگسالان بود و مقابله‌های مسأله مداری مانند حل مسأله، مدیریت زمان و بازسازی شناختی را پوشش داد. با توجه به بار اقتصادی، اجتماعی و روان‌شناختی زیادی که دیابت بر افراد، خانواده‌ها و جامعه تحمل می‌کند، یافته‌های این پژوهش برای بیماران دیابتی و متخصصان دیابت و بهداشت روانی امیدوارکننده است.

سپاسگزاری: حمایت مالی این پژوهش بر عهده مرکز تحقیقات علوم رفتاری دانشگاه علوم پزشکی اصفهان بود که به این وسیله از همکاران محترم این مرکز، کارکنان مؤسسه‌ی خیریه‌ی دیابت اصفهان و همه بیماران دیابتی شرکت کننده در این پژوهش تشکر و قدردانی به عمل می‌آوریم.

شناختی - رفتاری می‌تواند در کمک به بیماران دیابتی نوع ۲ برای کنترل بهینه‌ی قند خون خود و همچنین کاهش افسردگی آنها سودمند باشد. لزوم دسترسی متخصصان و بیماران مبتلا به دیابت به روان‌شناس به عنوان عضوی از تیم درمان توسط انجمن دیابت آمریکا مورد تأکید قرار گرفته است.^{۳۱} با این وجود به علت شیوع بالای دیابت و برخی بیماری‌های مزمن دیگر و فقدان روان‌شناس و متخصص بهداشت روانی به تعداد کافی و همچنین به منظور جلوگیری از افزایش هزینه‌های درمانی - مراقبتی بیماران، ارایه‌ی آموزش مدیریت استرس به صورت گروهی و کوتاه مدت، می‌تواند سودمند باشد و به کاهش مشکلات این بیماران کمک کند. برنامه‌ی آموزش داده شده در این پژوهش نیز یک

References

1. Sarafino E. Health psychology(4th ed). John Wiley & Sons. 2002
2. Shapiro SL, Astin JA, Bishop SR, Cardova M. Mindfulness-based stress reduction for health care professionals. *Int J Stress Manag* 2005; 12: 164-176
3. Pibernik-Okanovic M, Peros K, Szabo S, Begic D, Metelko Z. Depression in Croatian Type2 diabetic patient: A Croatian survey from the European Depression in Diabetes (EDID) research consortium. *Diabet Med* 2005; 22: 942-5.
4. Madhu K, Sridhar GR. Stress management in diabetes mellitus. *Int j diab dev ctries* 2005; 25: 7-11.
5. Ulman K H. Group psychotherapy with medically ill patients. In Kplan, H. & Sadock, B. (Eds.), Comprehensive group psychotherapy Williams & Wilkins, 1993.
6. Seaward B L. Managing stress: principles and strategies for health and wellbeing. Jonse and Bartlett publishers Inc., UK, 2004 [http://www.jbpub.com/catalog/9780763745745/]
7. Surwit R S, VanTilburg MA, Zucker N, McCaskill CC, Parekh P, Feinglos MN. et al. Stress management improves long-term glycemic control in type 2 diabetes. *Diabetes Care* 2002; 25: 30-4.
8. Attari A, Sartippour M, Amini M, Haghightat S. Effect of stress management training on glycemic control in patients with type 1 diabetes. *Diabetes Res Clin Pract* 2006; 73: 23-8.
9. Kazemzade atoofi M. Application of relaxation in glucose metabolic control in insulin dependent diabetic patients [dissertation]. Iran Medicin University, Tehran Psychiatry Institute 1997.
10. Foroughi Z. The effectiveness Benson relaxation training on diabetes control in diabetic patients who refer to Iran diabetes association in year 1999 [dissertation], Tarbiat Modarres University Medicin Faculty, 2000.
11. Feinglos MN, Hastedt P, Surwit RS. The effects of relaxation therapy on patients with type I diabetes mellitus. *Diabetes Care* 1987; 10: 72-75.
12. Jablon SL, Nabiloff BD, Gilmore SL, Rosenthal MJ. Effects of relaxation training on glucose tolerance and diabetic control in type II diabetes. *Appl Psychophysiol Biofeedback* 1997; 22: 155-69.
13. Granath J, Ingvarsson S, Thiele UV, Lundberg U. Stress management: A randomized study of cognitive behavioral therapy and yoga. *Cogn Behav Ther* 2006; 35: 3-10.
14. Tanaka T, Tsukube S, Izawa K, Okochi M, KyuLim T, Watanabe S, et al. Biosens Bioelectron 2007; 22: 2051-6.
15. Powers A C. Diabetes mellitus, In L. D. Kasper (Ed in chief): Harrison's principles of Internal Medicine. McGraw - Hill 2005.
16. Rajab A. What is HbA1c and its role in diabetes control. *Diabetes Message* 1994; 6: 11-13
17. Lovibond S M & Lovibond P F M. Manual for the Depression Anxiety Stress Scales. Australia, Sydney: Psychology Formulation, 1995.
18. Sa'ed F. validity and reliability of depression anxiety and stress scale (DASS). [dissertation], Shahed University. Human Science Faculty, 2007.
19. Fata L, Mutabi F, Bolhari J, kazemzade M, editors. applied manual of stress management training for adults. Danje, Tehran. In press 2009.
20. Molavi H. applied manual of SPSS 10 – 14 in behavioral science. Pooyesh andishe, isfahan, 2007.
21. Cohen, J. Quantitative methods in psychology. *Psychol Bull* 1992 112: 155-159.
22. Snoek F J, Skinner TC. Psychological aspects of diabetes management. *Medicine*, 2006; 34: 61-63.
23. Goldeston DB, Kovacs M, Obrosky DS, Iengar S. A longitudinal study of life events and metabolic control among youth with insulin-dependent diabetes mellitus. *Health Psychol* 1995; 14: 409-14.
24. Engum A. The role of depression and anxiety in onset of diabetes in a large population-based study. *J Psychosom Res* 2007; 62: 31-8.
25. Zhang X, Chen YM, Chen WQ. Association of psychological factors with anxiety and depressive symptoms in chinese patients with type2 diabetes. *Diabetes Res Clin Pract*, 2008; 79: 523- 530.

26. McGinnis RA, McGrady A, Cox SA, Grower-dowling KA. Biofeedback- assisted relaxation in type2 diabetes. *Diabetes Care* 2005; 28: 2145- 9.
27. Mehrabi A, Fata L, Davazdahemamy MH, Rajab A. Effectiveness of cognitive-behavioral based stress management training on glycemic control and reduction of emotional problems in type 1 diabetic patients. *Diabetes and lipid* 2009; 8: 2: 103-15.
28. Van der Ven NCW, Lubach CHC, Hogenelst MHE, van Iperen A, Tromp-Wever AM E, Vriend, A, et al. Cognitive behavioral group training (CBGT) for patient with type 1 diabetes in persistent poor glycaemic control: who do we reach? *Patient Educ Couns* 2005; 56: 313-22.
29. Martinez S. Stress management as an adjunct treatment in patients identified with coronary artery disease: a program design. [dissertation]. Florida: Carlos Albizu University, 2005.
30. Rubin RR. Stress and depression in diabetes, In V.A. Fonseca (Ed), *Clinical diabetes: Translating research in to practice* Saunders Elsevier Inc, 2006.
31. American Diabetes Association. Standards of Medical Care in Diabetes. *Diabetes Care*, 2008; 31: Suppl 1:S12- 54.

تعیین قدرت پیش‌بینی بروز سندروم متابولیک توسط سطح سرمی تستوسترون تام، SHBG و نمایه‌ی تستوسترون آزاد در مردان ۲۰ ساله و بیشتر: مطالعه‌ی قند و لیپید تهران

دکتر زری ثابت، دکتر عطیه آموزگار، دکتر مهدی هدایتی، دکتر فریدون عزیزی

مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران، صندوق پستی ۱۹۳۹۵-۴۷۶۳

دکتر فریدون عزیزی؛ e-mail: azizi@endocrine.ac.ir

چکیده

مقدمه: سندروم متابولیک به دلیل ارتباط آن با دیابت نوع ۲ و بیماری‌های قلبی - عروقی بسیار مورد توجه است. یافته‌های متناقضی در مورد نقش هورمون‌های جنسی در پاتوژنز سندروم متابولیک وجود دارد. هدف از مطالعه‌ی حاضر، بررسی ارتباط تستوسترون تام، نمایه‌ی جمعیت شرکت‌کننده در مطالعه‌ی قند و لیپید تهران، مرد ۲۰-۸۰ ساله که بر اساس دو معیار ATP III و IDF افاد و روش‌ها: از میان جمعیت شرکت‌کننده در مطالعه‌ی قند و لیپید تهران، ۸۳۶ مرد ۲۰-۸۰ ساله که بر اساس دو معیار ATP III و IDF فاقد سندروم متابولیک بودند، به مدت ۶/۵ سال پیگیری شدند. شناس بروز سندروم متابولیک بر اساس هر دو معیار به طور جداگانه قبل و بعد از تعديل عوامل مداخله‌گر اعم از سن، فعالیت بدنه، مصرف سیگار، سطح تحصیلات، قند خون ناشتا، تری‌گلیسرید و HDL-C سرم، دور کمر و فشارخون سیستولی و دیاستولی با استفاده از مدل رگرسیون لوچستیک در هر دو گروه محاسبه شد و ارتباط آن با سطح سرمی تستوسترون و SHBG و نمایه‌ی تستوسترون آزاد تعیین شد. یافته‌ها: سن افراد شرکت‌کننده 38 ± 9 سال بود. پس از ۶/۵ سال، ۱۳۱ مرد (۱۵٪) بر اساس معیار ATP III و ۲۰۷ مرد (۲۴٪) بر اساس معیار IDF به سندروم متابولیک مبتلا شدند. بعد از تعديل عوامل مداخله‌گر فقط در یک سوم تحتانی غلظت سرمی، تستوسترون تام با سطح سرمی بر اساس هر دو معیار سندروم متابولیک تری‌گلیسرید سرم ارتباط معنی‌دار داشت ($CI = 1/0.2-2/5$ و $OR = 1/6$). بر اساس معیار ATP III، همبستگی معنی‌داری بین نمایه‌ی تستوسترون آزاد و SHBG با سندروم متابولیک وجود نداشت و تستوسترون تام در یک سوم تحتانی غلظت هورمون در صورت تعديل با دور کمر پیش‌بینی کننده سندروم متابولیک نبود ($CI = 0/8-2/3$ و $OR = 1/34$). بر اساس معیار SHBG، IDF بعد از تعديل با مؤلفه تری‌گلیسرید در یک سوم تحتانی غلظت هورمونی پیش‌بینی کننده سندروم متابولیک نبود ($CI = 0/9-2/5$ و $OR = 1/5$) و تستوسترون تام هم در صورت تعديل با مؤلفه دور کمر پیش‌بینی کننده سندروم متابولیک بر اساس معیار IDF نبود ($CI = 0/9-2/3$ و $OR = 1/45$). نتیجه‌گیری: داده‌های ما، تئوری کمبود آندروژن‌ها در پیش‌بینی سندروم متابولیک بر اساس معیار ATP III و یا IDF را تأیید نکرد. یافته‌ها مؤید آن است که کمبود آندروژن‌ها در سندروم متابولیک ممکن است حاصل کترول ضعیف تری‌گلیسرید سرم و افزایش دور کمر باشد.

واژگان کلیدی: سندروم متابولیک، ATP III، IDF، هورمون‌های جنسی، تستوسترون تام، نمایه‌ی تستوسترون آزاد، SHBG

دربافت مقاله: ۸۸/۴/۸ - دریافت اصلاحیه: ۸۸/۴/۲ - پذیرش مقاله: ۸۸/۳/۱۲

آگاهی‌های لازم نسبت به اهداف ورود به مطالعه، رضایت کتبی دریافت شد.

همه‌ی شرکت‌کنندگان به صورت خصوصی و چهره به چهره توسط یک فرد آموزش‌دهید مصاحبه شدند و به پرسش‌هایی درباره‌ی سابقه خانوادگی دیابت، فشارخون، اختلال‌های چربی و یا استفاده از داروهای مربوط پاسخ دادند.

وزن افرد با حداقل پوشش و بدون کفش با ترازوی دیجیتالی با دقیقه ۱۰۰ گرم اندازه‌گیری و ثبت شد. قد با متر نواری در وضعیت ایستاده در کنار دیوار و بدون کفش در حالی که کتف‌ها در شرایط عادی قرار داشتند و با دقیقه یک سانتی‌متر اندازه‌گیری شد. دور کمر در باریک‌ترین ناحیه در حالی که فرد در انتهای بازدم طبیعی خود قرار داشت اندازه‌گیری شد. نمایه‌ی توده‌ی بدن (BMI)^۱ به صورت خارج قسمت وزن (کیلوگرم) بر مبنی‌ور قدر (متر) محاسبه شد.

فشارخون دو بار بعد از آن که بیمار ۱۵ دقیقه در وضعیت نشسته آرام گرفت، اندازه‌گیری و میانگین هر اندازه‌گیری به عنوان فشارخون بیمار گزارش شد.

از همه‌ی افراد بعد از ۱۲-۲۴ ساعت ناشتاپی نمونه‌ی خون بین ساعت‌های ۷-۹ صبح گرفته شد. از دستگاه اتوآنالیزور سلکترامی ۲ (Vital Scientific, Span kerven) (هلند) برای اندازه‌گیری‌های آزمایشگاهی استفاده شد. قندخون ناشتا در روز نمونه‌گیری به روش کالریمتری آنژیمی با گلوكز اکسیداز اندازه‌گیری شد، تغییرات CV درون و بروان آزمون آن ۲/۵٪ درصد بود. برای اندازه‌گیری لیپیدها از کیت‌های کلسترول تام و تری‌گلیسرید استفاده شد (شرکت پارس آزمون، ایران). با استفاده از روش‌های کالریمتری آنژیمی تری‌گلیسرید با گلیسرول‌فسفات‌اکسیداز و HDL-C با رسبوپ دادن لیپوپروتئین‌های β در اثر اسید فسفوتنتستیک اندازه‌گیری شدند. ضریب تغییرات درون و بروان آزمونی برای HDL-C به ترتیب ۲٪ و ۰/۵٪ و برای تری‌گلیسرید به ترتیب ۱/۶٪ و ۶٪ بود.

هormون‌های جنسی بر نمونه‌های فریزر شده که در بین سال‌های ۱۳۷۷-۱۳۸۰ نمونه‌گیری و در دمای C-۷۸۰ نگهداری شده بود، در سال ۱۳۷۷-۱۳۷۸ در آزمایشگاه پژوهشکده‌ی غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه شهید بهشتی اندازه‌گیری شد. تستوسترون تام با روش EIA و

مقدمه

سندرم متابولیک به دلیل ارتباط آن با بروز دیابت نوع ۲ و بیماری‌های قلبی - عروقی حایز اهمیت است.^{۲,۳} پاتوژن‌های مطرح آن شامل چاقی، میزان فعالیت بدنی، عوامل تغذیه‌ای و ژنتیک است. با افزایش سن سطح تستوسترون سرم در مردان به تدریج کاهش می‌یابد که ممکن است با افزایش توده‌ی چربی، کاهش توده‌ی بدون چربی، اختلال‌ها چربی، مقاومت به انسولین و اختلال متابولیسم گلوكز همراه باشد.^۴ بعضی مطالعه‌ها اپیدمیولوژیک ارتباط بین هورمون‌های جنسی، دیابت نوع ۲، بیماری‌های قلبی - عروقی را مطرح کرده‌اند.^{۵,۶} تجویز تستوسترون به مردان مسنی که سطح پایین‌تری از تستوسترون نسبت به افراد جوان‌تر داشتند، باعث افزایش توده‌ی بدون چربی و کاهش توده چربی بدن، کلسترول تام و LDL-C بدون تأثیر بر روی HDL-C سرم می‌شود.^۷ بعضی مطالعه‌های مقطعی^۸ و طولی^۹ ارتباط بین تستوسترون و SHBG^{۱۰} سرم را با متابولیک سندرم مطرح کرده‌اند اما تاکنون مطالعه‌ای بر اساس دو تعريف ATP III IDF به طور همزمان انجام نشده است.

با توجه به کوهورت بزرگ قند و لیپید تهران و در دسترس بودن تعداد زیاد نمونه، بر آن شدیم تا ارتباط هورمون‌های جنسی با سندرم متابولیک را در جمعیت مردان ایرانی، بررسی کنیم.

مواد و روش‌ها

مطالعه‌ی قند و لیپید تهران یک مطالعه‌ی آینده‌نگر است که در منطقه‌ی ۱۳ شهر تهران (شرق تهران) در سال ۱۳۷۷ آغاز شد. فاز اول آن یک مطالعه‌ی مقطعی بود و از اسفند ۱۳۷۷ تا شهریور ۱۳۸۰ به طول انجامید. جامعه‌ی هدف در این مطالعه همه‌ی افراد سه ساله و بالاتر ساکن منطقه‌ی ۱۳ تهران بود که به روش نمونه‌گیری خوش‌های انتخاب شدند. جمعیت شرکت‌کنندگان در مطالعه، ۱۵۰۰۵ نفر بود. درصد خام پاسخ‌گویی ۵۷/۵٪ بود. کیت‌های تحقیق پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز دانشگاه شهید بهشتی طراحی مطالعه را مورد تأیید قرار داد و از شرکت‌کنندگان بعد از ارایه‌ی

ناقص، این تعداد به ۱۶۰۰ نفر کاهش یافت. ۵۵۸ نفر به دلیل عدم احراز معیارهای ورود به مطالعه و ۱۸۸ نفر به دلیل وجود سرم فریز شده‌ی کمتر از دو نمونه و ۱۸ نفر به دلیل ناقص بودن داده‌های سندروم متابولیک در فاز سوم مطالعه حذف شدند و در نهایت، مطالعه در ۸۳۶ مرد با سن بیشتر و مساوی ۲۰ سال انجام شد.

تفاوت بین داده‌های بالینی و آزمایشگاهی پایه و کسانی که طی پیگیری ۶ ساله بر اساس معیارهای ATP III و IDF به طور جدگانه به سندروم متابولیک مبتلا شدند در ابتدا توسط آزمون کولموگروف - اسمیرونوف آزمون شد. برای داده‌هایی که توزیع نرمال داشتند مثل قندخون ناشتا، دور کمر، نمایه‌ی توده‌ی بدن و سن از آزمون تی استفاده شد. برای داده‌هایی که توزیع نرمال نداشتند مثل تری‌گلیسرید و HDL-C سرم، فشارخون سیستولی و دیاستولی، سطح آزمون SHBG، تستوسترون تام و نمایه‌ی تستوسترون آزمون منویتنی انجام شد و به صورت میانه ($75\% > 25\%$) نمایش داده شد. داده‌هایی که به صورت کیفی تعریف شدند مثل مصرف سیگار، میزان فعالیت بدنی، میزان ابتلا به بیماری‌های قلبی - عروقی و سطح تحصیلات با استفاده از آزمون مجدور خی به صورت درصد نمایش داده شد.

با استفاده از آنالیز رگرسیون لوگستیک برای ارزیابی میزان OR و ($CI^{95\%}$) هر یک از عوامل خطرساز سندروم متابولیک بر اساس معیارهای ATP III و IDF به طور جدگانه استفاده شد. متغیرهای غیروابسته شامل تستوسترون تام، SHBG سرم و نمایه‌ی تستوسترون بود. هر یک از هورمون‌های جنسی به صورت متغیر کیفی در سه سطح غلظت هورمونی گروه‌بندی شدند و یک سوم حداقل غلظت هورمون به عنوان معرف در نظر گرفته شد. OR به ازای هر یک سوم تغییر در هورمون‌های جنسی ارایه شد. در مدل‌های رگرسیون لوگستیک برای سن، مصرف سیگار (گه‌گاه یا روزانه در مقابل عدم مصرف سیگار)، فعالیت بدنی (متوسط و شدید در مقابل عدم فعالیت)، سطح تحصیلات (زیر دیپلم در مقابل بیشتر از دیپلم، دور کمر و نمایه‌ی توده‌ی بدن (کمتر و مساوی ۲۵ در مقابل بیشتر از ۲۵ کیلوگرم بر متر مربع) و همه‌ی عوامل خطرساز که در تعریف سندروم متابولیک IDF و ATP III به طور جدگانه

SHBG با روش الیزا با استفاده از کیت Diagnostic Biochem ساخت شرکت کانادا اندازه‌گیری شد. تستوسترون تام به ترتیب ضریب تغییرات درون و برون آزمونی کمتر از $9\% / ۸/۵\%$ داشت و حساسیت در حد $۰/۰۲۲$ نانوگرم بر میلی‌لیتر بود. SHBG به ترتیب ضریب تغییرات درون و برون آزمون کمتر از $۸/۶\% / ۱۱/۶\%$ داشت و حساسیت در حد $۰/۰۱$ نانوگرم بر میلی‌لیتر بود. نمایه‌ی تستوسترون آزاد SHBG (nmol/L) $\times ۱۰۰$ (nmol/L) تستوسترون / محسابه شد.

فعالیت فیزیکی در صورتی که فرد به طور منظم و حداقل یک بار در هفته به ورزش و یا کار جسمی سخت مشغول باشد و علاوه بر آن حداقل سه بار در هفت به ورزش و یا کار سخت پرداخته باشد، به عنوان «فعالیت بدنی شدید» محسوب شد و اگر فرد سه بار در هفته ورزش یا کار سخت نداشت به عنوان «فعالیت بدنی متوسط» و در صورتی که فرد هیچ یک از دو فعالیت بالا را نداشت به عنوان عدم فعالیت بدنی محسوب شد. سطح تحصیلات کمتر و مساوی دیپلم و بیشتر از دیپلم و مصرف سیگار گه‌گاه یا روزانه در مقابل عدم مصرف سیگار تعریف شد.

سندروم متابولیک در معیار ATP III بر اساس حضور سه یا بیشتر از موارد زیر تعریف شد: قندخون ناشتا ≤ 110 میلی‌گرم بر دسی‌لیتر، تری‌گلیسرید ≤ ۱۵۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر، یا مصرف داروهای پایین‌آورندۀ تری‌گلیسرید، ≥ ۴۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر یا مصرف داروهای لیپیدی و فشارخون $\leq ۸۵/۸۰$ میلی‌متر جیوه بر لیتر یا مصرف داروهای پایین‌آورندۀ فشارخون و دور کمر ≤ ۱۰۲ سانتی‌متر تعریف شد و سندروم متابولیک در معیار IDF بر اساس حضور دور کمر ≤ ۹۴ سانتی‌متر با حداقل دو موارد از موارد زیر تعریف شد. قند خون ناشتا ≤ ۱۰۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر یا مصرف داروهای پایین‌آورندۀ قندخون، تری‌گلیسرید ≤ ۱۵۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر یا مصرف داروهای پایین‌آورندۀ تری‌گلیسرید، ≥ ۴۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر یا مصرف داروهای کاهنده‌ی لیپید و فشارخون $\leq ۸۵/۸۰$ میلی‌متر جیوه یا مصرف داروهای پایین‌آورندۀ فشارخون.

در بین شرکت‌کنندگان مطالعه‌ی قند و لیپید تهران، ۴۲۹۷ مرد با سن بیشتر و مساوی ۲۰ سال حضور داشتند که بر اساس معیارهای ورود به مطالعه و پس از حذف داده‌های

جدول ۱- مشخصات مردان با سن بیشتر و مساوی ۲۰ سال، فاقد سندروم متابولیک بر اساس معیار ATP III در شروع مطالعه‌ی قند و لیپید تهران

تعداد	۸۳۶
میانه‌ی سن (سال)	۲۸ (۳۱-۵۰)*
فعالیت بدنی (درصد)	- خلیلی فعال - فعالیت متوسط - بدون فعالیت
افراد سیگاری (درصد)	۲۶/۴
افراد مبتلا به بیماری قلبی (درصد)	۰/۷
سطح تحصیلات (درصد)	۷۹/۶ ۲۰/۴ (۱۰-۱۲) ۱۱۳ ۷۴ (۶۹-۸۰) $84 \pm 9 / 54$ $24 / 5 \pm 3 / 44$ ۵۶/۸ ۴۲/۲ $88 \pm 8 / 54^{\ddagger}$ ۳۹ (۳۵-۴۶) ۱۲۶ (۹۳-۱۷۲) ۱۱ (۹-۱۴) ۲۹ (۲۵-۶۲) ۳۱ (۲۰-۴۳)
میانه‌ی فشارخون سیستولی (میلی‌متر جیوه)	
میانه‌ی فشارخون دیاستولی (میلی‌متر جیوه)	
متوسط دور کمر (سانتی‌متر)	
متوسط نمایه‌ی توده‌ی بدن (کیلوگرم بر متر مربع)	
مصرف سیگار، سطح تحصیلات، مدل ۴- تعديل با مدل ۳ به علاوه دور کمر، مدل ۵- تعديل با مدل ۴ به علاوه تری‌گلیسرید، HDL-C و قندخون ناشتا سرمه و فشارخون سیستولی و دیاستولی.	
میانه‌ی سطح سرمه HDL-C (میلی‌گرم بر دسی‌لیتر)	
میانه‌ی سطح سرمه تری‌گلیسرید (میلی‌گرم بر دسی‌لیتر)	
میانه‌ی تام تستوسترون سرم (نانومول بر لیتر)	
میانه‌ی نمایه‌ی تستوسترون آزاد	
میانه‌ی سطح سرمه SHBG سرم (نانومول بر لیتر)	

* اعداد داخل پرانتز نشان‌دهنده‌ی فاصله‌ی بین چارکی (IQT) است؛ \ddagger نماینده‌ی انحراف معیار است.

بعد از ۶/۵ سال بیگیری، ۱۲۱ نفر (۱۵٪) بر اساس معیار ATP III، ۲۰۷ نفر (۲۴٪) بر اساس معیار IDF به سندروم متابولیک مبتلا شدند. بر اساس هر دو معیار، گروهی که به سندروم متابولیک شدند فشارخون سیستولی، دیاستولی، تری‌گلیسرید، HDL-C، دور کمر و نمایه‌ی توده‌ی بدن بالاتری داشتند اما سن، مصرف سیگار، سطح تحصیلات و

تعريف شد و سپس برای هر یک از تعاریف به طور جداگانه عملیات تعديل انجام شد.

از بین مردان (۰/۳۴) تقریباً ۳۳۶ نفر آموزش‌های بهداشتی را در فاصله‌ی زمانی سه سال بعد از شروع مطالعه دریافت کردند سپس ارتباط متغیر آموزش بهداشتی با سندروم متابولیک توسط آزمون Cross-tab ارزیابی شد و به دلیل عدم مشاهده‌ی ارتباط معنی‌دار از مدل تعديل حذف شد. از طرف دیگر، از آن‌جا که مبتلایان به بیماری‌های قلبی - عروقی چون درصد پایینی را شامل می‌شدند (۷٪) از مدل تعديل حذف شد و مؤلفه‌ی نمایه‌ی توده‌ی بدن نیز از آن‌جا که در تعديلات مانند دور کمر عمل می‌کرد، از مؤلفه‌های تعديل حذف شد. در نهایت، از مدل رگرسیون لوگستیک برای ارزیابی اثر هورمون‌های جنسی در پیش‌آگهی سندروم متابولیک بر اساس معیارهای ATP III و IDF به طور جداگانه با استفاده از OR و CI ۹۵٪ استفاده شد.

متغیرهای غیروابسته شامل تستوسترون تام، نمایه‌ی تستوسترون و SHBG سرم بود و برای تعديل در مدل‌های رگرسیون، پنج مدل طراحی شد که شامل: مدل ۱- بدون تعديل، مدل ۲- تعديل با سن، مدل ۳- تعديل با سن، فعالیت بدنی، مصرف سیگار، سطح تحصیلات، مدل ۴- تعديل با مدل ۳ به علاوه دور کمر، مدل ۵- تعديل با مدل ۴ به علاوه تری‌گلیسرید، HDL-C و قندخون ناشتا سرمه و فشارخون سیستولی و دیاستولی. داده‌های زمانی با $P < 0.05$ معنی‌دار در نظر گرفته شدند و همه‌ی آنالیزها با نرم‌افزار SPSS نسخه‌ی ۱۵ انجام شد.

یافته‌ها

ویژگی‌های ۸۳۶ مرد بیشتر و مساوی ۲۰ ساله که بر اساس معیارهای ATP III و IDF فاقد سندروم متابولیک بودند در جدول ۱ نشان داده شده است. متوجه سن شرکت‌کنندگان ۴۱ سال بود. حدود ۳۶٪ افراد سیگاری بودند ۷۹٪ تحصیلات زیر دیپلم و ۵۶٪ نمایه‌ی توده‌ی بدن ≥ 25 کیلوگرم بر متر مربع داشتند. با افزایش سن، سطح تستوسترون تام از سن ۲۰ سالگی به طور پیش‌رونده‌ای تا سن ۵۰ سالگی و نمایه‌ی تستوسترون آزاد با $P < 0.001$ به طور معنی‌داری کاهش یافتند. SHBG سرم از سن ۴۰ سالگی با افزایش سن، افزایش نشان داد (نمودار ۱).

Original Article

The Effect of Electroanalgsia on Pain Relief in Patient with Diabetic Neuropathy Type II

Pourmomeny AA¹, Amini M², Safaei H², Hassanzadeh A³

1School of Rehabilitation, 2Endocrine & Metabolism Research Center, Sedigheh Tahereh Medical Research Complex, Khorram Street, 3School of Public Health, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, I.R.Iran

e-mail: pourmomeny@rehab.mui.ac.ir

Received: 19/01/2009, Accepted: 11/06/2009

Abstract

Introduction: One of the manifestations of diabetes mellitus is pain, induced by poly neuropathy. Pain relief is obtained using different methods of symptomatic treatments, one of which is electroanalgsia, the use of which is a controversial issue among scientists and researchers. The aim of this research is to determine the efficacy and types of Transcutaneous Electrical Nerve Stimulation (TENS) on pain relief in painful diabetic poly neuropathy. **Materials and Methods:** The design of study was a double blind randomized controlled trial. Forty one subjects with diabetic mellitus Type II, complaining of pain were selected, and assigned into three groups treated during two phases. Two kinds of Electrical Nerve Stimulation i.e., TENS and Diadynamic were given to two groups, and for the third we used sham stimulation. The outcome measure of the study was quality of pain (0-5) and visual analog scale (V.A.S.). Data collection and analysis was done by SPSS software. **Results:** Mean score of pain decreased in all groups after treatment, but no significant differences were seen between groups. **Conclusion:** Although, using TENS and diadynamic are beneficial in some patients conditions, no significant differences in the effects of either TENS or the diadynamic current, or the placebo on pain in diabetic patients were observed.

Keywords: Diabetes type II, Polynewropathy, Electrical Nerve Stimulation, Transcutaneous Electrical Nerve Stimulation, Diadynamic, Placebo