

غلظت سرمی روی (Zn) و ارتباط آن با سطح انسولین سرم در زنان مبتلا به سندروم تخمدان پلی کیستیک

فاطمه پورتیمور فرد تبریزی^۱، دکتر بیت ا... علیپور^{۲*}، دکتر علیرضا استادر حیمی^۳، دکتر مهرزاد مهرزاد صدقیانی^۴

تاریخ دریافت ۸۹/۱۰/۲۷ تاریخ پذیرش ۹۰/۱/۱۷

چکیده

پیش زمینه و هدف: سندروم تخمدان پلی کیستیک شایع‌ترین اختلال آندوکرینی و علت عمدۀ نایاروری ناشی از اختلالات تخمک گذاری در خانم‌های سنین باروری می‌باشد. با توجه به نقش مهم مقاومت به انسولین و هیپرأنسولینیمی در پاتوژنز این سندروم و نقش روی در ساختار و عملکرد هورمون انسولین و تاثیر اختلال هموستاز روی بر سنتز و ترشح انسولین و تشديد وضعیت مقاومت انسولینی، این مطالعه با هدف بررسی سطح سرمی روی و انسولین در زنان مبتلا به سندروم تخمدان پلی کیستیک انجام گردید.

مواد و روش کار: در این مطالعه مقطعی تحلیلی ۶۵ زن مبتلا به سندروم تخمدان پلی کیستیک مراجعه کننده به درمانگاه زنان و مامایی بیمارستان الزهراء دانشگاه علوم پزشکی تبریز شرکت نمودند. سطح سرمی روی به روش اسپیکتروفتومتری جذب اتمی شعله‌ای، سطح انسولین به روش الایزا و سطح گلوکز به روش آنزیمی گلوکز اکسیداز اندازه گیری شد. آنالیز آماری با استفاده از روش‌های توصیفی تحلیلی انجام گرفت و P کمتر از ۰/۰۵ از نظر آماری معنی‌دار تلقی شد.

یافته‌ها: در این مطالعه میانگین سطح سرمی روی $11\text{ }\mu\text{U}/\text{ml}\pm 5/4\text{ mg/dl}$ ، انسولین ناشتا $18/23\pm 8/24\text{ }\mu\text{U}/\text{ml}$ ، گلوکزناشتا $94/40\pm 6/86\text{ mg/dl}$ ، نمایه توده بدنی $2.9/3.9\pm 1/6.5\text{ kg/m}^2$ ، دور کمر $97/24\pm 6/42\text{ cm}$ ، دور کمر $4.5\pm 1/8.0\text{ mg/day}$ بودند. ارتباط معکوس معنی‌داری بین سطح سرمی روی با سطح سرمی انسولین و شاخص مقاومت انسولینی در زنان مبتلا به سندروم تخمدان پلی کیستیک مشاهده شد ($P=0.001, r=-0.44$).

بحث و نتیجه گیری: مشاوره تغذیه‌ای در زمینه اهمیت متابولیکی - تغذیه‌ای روی در سندروم تخمدان پلی کیستیک و افزایش مصرف غذاهای غنی از روی مانند غذاهای دریایی و آجیل توصیه می‌شود.

کلید واژه‌ها: سندروم تخمدان پلی کیستیک، روی سرم، انسولین، مقاومت به انسولین

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و دوم، شماره دوم، ص ۱۰۴-۹۹، خرداد و تیر ۱۳۹۰

آدرس مکاتبه: تبریز، خیابان گلگشت، خیابان عطارانیشاپوری، دانشکده بهداشت و تغذیه، کد پستی: ۵۱۶۶۱۴۷۱۱، تلفن ۰۹۱۴۴۱۵۷۰۴۲

Email: balipoor@yahoo.com

مقدمه

سندروم تخمدان پلی کیستیک (PCOS) که اولین بار در سال ۱۹۳۵ گزارش شد، از شایع‌ترین اختلالات غدد درون ریز زنان سنین باروری و همچنین شایع‌ترین علت نایاروری ناشی از اختلالات تخمک گذاری محسوب می‌شود. این سندروم ۶-۱۰ درصد زنان را مبتلا کرده است و با عوارض مختلفی در دوران زندگی فرد مبتلا می‌تواند همراه باشد (۱). مهم‌ترین عوارض آن در سنین نوجوانی و دوران بلوغ به صورت آمنوره، الیگومونره، رشد بیش از حد موهای زائد (هیرسوتیسم)، آکنه و چاقی بروز می‌کند. در سنین باروری نیز علاوه بر تداوم این عوارض، شکایت اصلی بیماران، نازایی، تخمک گذاری‌های نامرتب و در صورت حاملگی

^۱ دانشجوی کارشناسی ارشد علوم تغذیه، مرکز تحقیقات علوم تغذیه، دانشکده بهداشت و تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز

^۲ استادیار علوم تغذیه، مرکز تحقیقات علوم تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز (نویسنده مسئول)

^۳ دانشیار علوم تغذیه، مرکز تحقیقات علوم تغذیه، دانشکده بهداشت و تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز

^۴ استادیار زنان و زایمان، فلورشیپ نازایی IVF، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی تبریز

آکنه و هیرسوتیسم تشخیص داده شد (۱۴) و در صورت داشتن شرایط زیر وارد مطالعه شدند: سن ۲۰-۴۵ سال، دارا بودن نمایه توده بدنی مساوی یا بیشتر از ۲۵، داشتن فعالیت بدنی متوسط و عدم ابتلا به هرگونه بیماری موثر بر متغیرهای مورد مطالعه (بیماری‌های کبدی، تیروئیدی، قلبی عروقی، کلیوی، گوارشی، سندروم کوشینگ، هیپریلازی فوک کلیوی، تومورهای مترشحه آنдрوروژن‌ها و هیپر پرولاتینی) که عدم ابتلا به این اختلالات از طریق بررسی پرونده پزشکی بیماران و پرسش از آن‌ها و پزشک معالج تایید شد. همچنین بارداری و شیردهی، تزریق انسولین و مصرف داروهای کنترل کننده فشار خون، استاتین‌ها، استفاده از هرگونه مکمل‌های ویتامینی و میترالی حداقل دو ماه قبل از مطالعه، یا تحت رژیم غذایی خاص بودن جزء معیارهای خروج از این مطالعه بود. پس از اخذ رضایت نامه کتبی برای هر فردی که تمایل به شرکت در مطالعه داشتند، پرسشنامه دموگرافیکی و پزشکی مشتمل بر (سن، سطح تحصیلات، شغل، وضعیت تأهل، سابقه ابتلا به بیماری، فعالیت بدنی، داروهای مصرفی) و پرسشنامه ثبت غذایی سه روزه (دو روز معمول و یک روز تعطیل) توسط کارشناسان تغذیه تکمیل گردید. سپس میزان متوسط دریافت روزانه انرژی، درشت مغذی‌ها و دریافت غذایی روی با استفاده از نرم افزار III Nutritionisit تعیین گردید. داده‌های غذایی بر حسب میانگین سه روزه مقادیر دریافتی انرژی، درشت مغذی‌ها و روی غذایی مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت. جهت گردآوری اطلاعات آنtrapوبوتیریک، وزن افاده با ترازوی اهرمی seca با دقت ۰/۰ کیلوگرم با حداقل پوشش و بدون کفش و قد نیز با قد سنج مدرج متصل به ترازو با دقت ۰/۱ سانتی‌متر در وضعیت ایستاده اندازه‌گیری شد. جهت اندازه‌گیری دور کمر، باریک ترین قسمت بین دنده دوازده و ستیغ ایلیاک در حالتی اندازه‌گیری شد که فرد در انتهای بازدم طبیعی خود قرار داشت. جهت اندازه‌گیری دور باسن، بر جسته‌ترین قسمت آن بدون تحمل هرگونه فشار و فرورفتگی با استفاده از یک متر نواری غیر قابل ارتتعاج با دقت ۰/۱ سانتی‌متر اندازه‌گیری شد. نمایه توده بدنی با استفاده از فرمول: وزن (به کیلوگرم) / مجددور قد (مترمربع)، و نسبت دورکمر به دور باسن محاسبه شدند. نمونه خون صبح پس از ۱۲ ساعت ناشتنا بودن در فاز فولیکولار عادت ماهیانه به میزان ۱۰ سی در شرایط استریل از تمام افراد گرفته شد و در فاصله یک ساعت پس از نمونه گیری با ۳۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفوژ شدند و سرم بدست آمده در ظروف کوچک پلاستیکی در فریزر -۷۰°C - تا زمان اندازه‌گیری ذخیره گردید. غلظت سرمی روی با استفاده از دستگاه اسپکتروفوتومتری جذب اتمی شعله‌ای مدل (CTA Tech Chem. 2000) ساخت کمپانی آمریکا، غلظت

می‌کنند (۴،۵). در سال‌های اخیر نقش مقاومت به انسولین در اتیولوژی این سندرم توجه بیشتری به خود جلب کرده است زیرا داروهای کاهنده مقاومت به انسولین، غلظت آندروروژن‌های خون را کاهش و تغییرات متابولیکی ایجاد شده را تا حدودی اصلاح می‌کنند (۶). به عنوان پیامد مقاومت به انسولین، بیماران مبتلا به PCOS در معرض خطر ابتلا به اختلالات متابولیسم گلوكز و لیپید بوده و خطر بروز عدم تحمل گلوكز، دیابت نوع ۲، هیپرتانسیون، اختلالات چربی خون و بیماری‌های قلبی عروقی با گذشت زمان افزایش پیدا می‌کند (۷). فاکتورهای تغذیه‌ای از عوامل تاثیرگذار بر ایجاد و پیشرفت مقاومت به انسولین می‌باشد که در این میان ماده معدنی ضروری روی به علت نقش داشتن در ساختمان هگزامری هورمون انسولین، سنتز، ذخیره سازی، ترشح و عملکرد این هورمون در بدن از اهمیت خاصی برخوردار است (۸). مطالعات حیوانی نشان داده‌اند کمبود روی میزان بالایی از مقاومت انسولینی، عدم تحمل گلوكز و کاهش ترشح انسولین را ایجاد می‌کند و در صورت تداوم کمبود روی در بدن، این وضعیت منجر به دیابت می‌شود (۹). برخی مطالعات مربوط به مکمل یاری روی در وضعیت‌های مقاومت انسولینی همچون دیابت نوع ۲، اثر بهبود بخشی در حساسیت انسولینی و کاهش مقاومت بدن به انسولین را توسط مکمل روی نشان داده‌اند (۱۰،۹). در این راستا مطالعات مختلفی در زمینه بررسی وضعیت روی در بیمارانی که از درجات مختلف مقاومت انسولینی رنج می‌برند همچون دیابت نوع ۲ و جاچی صورت گرفته است (۱۱-۱۳)، اما تا جایی که ما بررسی نموده‌ایم، مطالعه‌ای از نظر بررسی وضعیت روی و ارتباط روی سرمی با مقاومت انسولینی در زنان مبتلا به سندروم تخمدان پلی کیستیک انجام نگرفته است؛ لذا این پژوهش با هدف بررسی سطح سرمی روی در زنان مبتلا به سندروم تخمدان پلی کیستیک و تعیین ارتباط آن با غلظت سرمی انسولین و وضعیت مقاومت انسولینی طراحی گردیده است.

مواد و روش کار

این مطالعه توصیفی - تحلیلی بر روی ۶۵ زن مبتلا به سندروم تخمدان پلی کیستیک مراجعه کننده به درمانگاه زنان بیمارستان الزهراء شهر تبریز که معیارهای ورود به مطالعه داشتند، انجام گرفت. نمونه گیری به روش غیراحتمالی و آماده در دسترس، با بررسی پرونده بیماران مراجعه کننده، در طول مدت شش ماه انجام شد. تمام بیماران توسط متخصصین زنان معاينه شده و سندروم تخمدان پلی کیستیک طبق معیار روتدام سال ۲۰۰۳، بر پایه عالیم بالینی عدم تخمک‌گذاری به صورت آمنوره، الیگومونوره و یا نازایی و عالیم آزمایشگاهی یا بالینی هیپرآندروروژنیسم مثل

و چاق $BMI \geq 30$ تقسیم شدند. داده‌های مورد بررسی از توزیع نرمال برخوردار بودند. میانگین سنی شرکت کنندگان در مطالعه $27/0.5 \pm 4/641$ (در محدوده ۲۰-۳۹ سال) بود. ۸۴/۶ درصد افراد سطح تحصیلات زیر دیپلم (متوسطه، راهنمایی یا ابتدایی) داشتند. ۵۲/۳ درصد افراد شهری و ۵۰/۸ درصد خانه‌دار بودند. میانگین وزن، شاخص نمایه توده بدنی، دور کمر و دور بابسن در زنان چاق در مقایسه با زنان دارای اضافه وزن، به طور معنی‌داری بالا بود ($P < 0.05$). غلظت روی سرمی در $28/3$ درصد کل افراد شرکت کننده در مطالعه، کمتر از محدوده نرمال $75-125$ میکروگرم در دسی لیتر بود. در زنان چاق در مقایسه با زنان دارای اضافه وزن میانگین سطح سرمی روی به طور معنی‌داری پایین‌تر و میانگین سطح سرمی انسولین و شاخص مقاومت انسولینی بالاتر بود ($P < 0.05$) و از نظر سطح سرمی گلوکز تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد (جدول ۱). در بررسی ارتباط سطح سرمی روی با متغیرهای تن‌سنجی و پارامترهای بیوشیمیایی اندازه گیری شده (جدول ۲)، همبستگی منفی و معنی‌داری بین سطح سرمی روی با وزن، نمایه توده بدن، دور کمر و نسبت دور کمر به دور بابسن دیده شد. همچنین رابطه معکوسی بین سطح سرمی روی با سطح انسولین سرم و مقاومت انسولینی وجود داشت که از نظر آماری معنی‌دار بودند ($P = 0.001$).

انسولین ناشتا سرم به روش Immunoenzymetric و با استفاده از کیت تجاری BioSource INS-EASIA و غلظت گلوکز ناشتا به روش آنزیمی گلوکز اکسیداز با استفاده از کیت پارس آزمون اندازه گیری شدند. شاخص مقاومت انسولینی (HOMA-IR) نیز با استفاده از رابطه حاصل ضرب غلظت گلوکز ناشتا (mg/dl) در غلظت انسولین ناشتا (μ U/ml) تقسیم بر ثابت 40.5 برآورد گردید و میزان شاخص مساوی یا بیشتر از $3/8$ به عنوان مقاومت انسولین در نظر گرفته شد (۱۵). محدوده طبیعی سطح سرمی روی $75-125$ میکروگرم در دسی لیتر بود (۱۶). جهت تحلیل آماری داده‌ها از نرم افزار SPSS13 استفاده شد. بررسی توزیع نرمال داده‌ها با استفاده از آزمون کولموگروف - اسمیرنوف انجام شد. نتایج به صورت میانگین \pm انحراف معیار و فاصله اطمینان ۹۵ درصد بیان شد و برای تحلیل داده‌ها از آزمون تی و همبستگی پیرسون استفاده شد.

یافته‌ها

میانگین و انحراف معیار مربوط به مشخصات بالینی و تن‌سنجی بیماران در جدول ۱ ارائه شده است. افراد مورد مطالعه براساس BMI بدست آمده به دو گروه دارای اضافه وزن $BMI < 30$ و نسبت دور کمر به دور بابسن ($P < 0.05$)

جدول شماره (۱): میانگین و انحراف معیار مشخصات عمومی و شاخص‌های بیوشیمیایی افراد شرکت کننده در مطالعه

متغیر	زنان دارای وزن $BMI < 30$ (n = ۳۹)	زنان چاق $BMI \geq 30$ (n = ۲۶)	کل افراد (n = ۶۵)
سن (سال)	$27/8.5 \pm 2/9.8$	$28/29 \pm 6/20$	$27/0.5 \pm 4/64$
وزن (kg)	$73/3 \pm 3/0.7$	$80/63 \pm 1/69$	$75/87 \pm 4/41$
قد (cm)	$160/0.5 \pm 0/9$	$160/81 \pm 1/0.6$	$162/6 \pm 1/0.0$
دور کمر (cm)	$95/13 \pm 5/64$	$101/14 \pm 6/0.4$	$97/24 \pm 6/42$
دور بابسن (cm)	$107/0.9 \pm 8/0.9$	$113/5 \pm 7/1.4$	$109/34 \pm 8/31$
نمایه توده بدنی (kg / m ²)	$28/45 \pm 1/0.9$	$31/15 \pm 0/91$	$29/39 \pm 1/65$
نسبت دور کمر به دور بابسن	$0/89 \pm 0/0.4$	$0/89 \pm 0/0.3$	$0/89 \pm 0/0.3$
انرژی دریافتی (کیلوکالری)	$17855/53 \pm 70/75$	$16923/6 \pm 54/73$	$1733/87 \pm 71/59$
کربوئیدرات دریافتی (درصد)	$48/82 \pm 2/20.6$	$49/39 \pm 1/59$	$49/0.2 \pm 1/91$
پروتئین دریافتی (درصد)	$14/17 \pm 0/8.9$	$14/62 \pm 0/8.0$	$14/33 \pm 0/8.8$
چربی دریافتی (درصد)	$36/99 \pm 1/75$	$36/0.1 \pm 1/48$	$36/65 \pm 1/71$
گلوکز ناشتا سرم (mg/dl)	$94/15 \pm 6/63$	$94/85 \pm 7/42$	$94/40 \pm 6/86$
انسولین ناشتا سرم (μ U/ml)	$14/91 \pm 5/75$	$24/69 \pm 8/50$	$18/33 \pm 8/24$
HOMA-IR	$3/44 \pm 1/2$	$5/74 \pm 1/97$	$4/25 \pm 1/89$
روی سرمی (μ g/dl)	$79/45 \pm 4/91$	$75/96 \pm 5/32$	$77/18 \pm 5/41$
دریافت رژیمی روی (میلی گرم در روز)	$5/48 \pm 0/84$	$5/39 \pm 0/74$	$5/45 \pm 0/80$

۷ در مقایسه مقادیر از نظر آماری معنی دار بود ($P < 0.05$)

آزمون t-test برای مقایسه دو گروه انجام شده است.

Homeostasis Model Assessment -Insulin Resistance

شاخص HOMA-IR: شاخص مقاومت انسولینی

جدول شماره (۲): ارتباط سطح سرمی روی با سایر متغیرها

P	ضریب همبستگی (r)	متغیر
NS	-0.13	سن (سال)
-0.05	-0.24	وزن (kg)
-0.02	-0.28	نمایه توده بدنی (kg / m ²)
-0.001	-0.42	دور کمر (cm)
NS	-0.16	دور باسن (cm)
-0.009	-0.33	نسبت دور کمر به دور باسن
NS	-0.06	گلوكز ناشتا سرم (mg/dl)
-0.001	-0.44	انسولین ناشتا سرم (μ U/ml)
-0.001	-0.44	شاخص HOMA-IR
NS	0.18	دربافت رژیمی روی (میلی گرم در روز)

مشاهده کردند که مصرف کم منابع غذایی روی و کمبود روی در بدن نه تنها با دیابت بلکه با فاکتورهای خطرزا مثل پرفشاری خون، هیپر تری گلیسریدمی و بیماری کرونر قلبی CHD مرتبط می باشد (۲۴). در مطالعه حاضر ارتباط منفی معنی داری بین غلظت سرمی روی با وزن، نمایه توده بدنی، دور کمر و نسبت دور کمر به دور باسن در کل افراد مورد مطالعه دیده شد که در تأیید مطالعات قبلی انجام گرفته (۱۱، ۱۸، ۲۷، ۲۵) مبنی بر ارتباط معکوس شاخص های آنتروپومتری چاقی مثل BMI و ضخامت چربی با سطح روی سرمی و پلاسمایی می باشد. برخی مطالعات بیان کرده اند که سطح روی پایین روی پلاسمایی با هیپر انسولینیمی و مقاومت انسولینی که عموماً در بیماری های متابولیکی وجود دارد، مرتبط می باشد و نقش عنصر روی را در متابولیسم هورمون های در گیر در پاتوفیزیولوژی چاقی و مقاومت انسولینی، به خصوص هورمون انسولین کاملاً تأیید کرده اند (۱۱، ۹). سندروم تخدمان پلی کیستیک پرداختیم. طبق نتایج بدست آمده از این مطالعه میانگین دریافت روزانه روی رژیم غذایی در زنان مبتلا به سندروم تخدمان پلی کیستیک به طور معنی داری کمتر از مقادیر توصیه شده رژیمی mg/day (۸) بود ($P=0.001$). بین میانگین سطح سرمی روی و میانگین دریافت روزانه روی رژیم غذایی ارتباط معنی داری وجود نداشت. سطح سرمی روی در زنان چاق به طور معنی داری کمتر از زنان غیر چاق بود. که این یافته با مطالعات قبلی انجام گرفته در افراد چاق هم خوانی دارد. در مطالعات انجام یافته بر روی افراد چاق (۱۱، ۱۷، ۱۸) سطح سرمی روی در این افراد در مقایسه با مقادیر نرمال و یا گروه کنترل به طور معنی داری پایین بوده است. در مطالعه Marreiro و همکاران (۱۹) ۴۷/۸ درصد افراد چاق از سطح روی پلاسمایی پائینی در مقایسه با محدوده نرمال ۷۵-۱۱۰ μ g/dl بروخوردار بودند. در مطالعه Perrone و همکاران (۱۸) در ارزیابی غلظت روی پلاسمایی در ۱۴۳ کودک و نوجوان چاق در مقایسه با گروه کنترل ۱۶۴ نفره، سطح پایین تر روی پلاسمایی در گروه افراد چاق گزارش شده است. عنصر معدنی روی (Zn) به علت نقش بسیار مهم و کلیدی که در سنتز، ذخیره سازی، تجمع، رها سازی و عملکرد انسولین دارد، مستقیماً در برقراری هموستاز گلوكز و تنظیم متابولیسم کربوئیدرات ها در بدن نقش ایفا می کند. مطالعات (۲۰-۲۲) نشان داده است که کمبود روی در بدن شرایطی را ایجاد می کند، که مشابه اثر مقاومت انسولینی می باشد و فرد را به عدم تحمل گلوكز، پیشرفت به سمت دیابت و عوارض آن مستعد می سازد. در مطالعه توصفی انجام یافته توسط Singh و همکارانش بر روی ۳۵۷۵ نفر،

بحث

در این مطالعه به بررسی سطح سرمی روی و ارتباط آن با سطح سرمی انسولین و مقاومت انسولینی در زنان مبتلا به سندروم تخدمان پلی کیستیک پرداختیم. طبق نتایج بدست آمده از این مطالعه میانگین دریافت روزانه روی رژیم غذایی در زنان مبتلا به سندروم تخدمان پلی کیستیک به طور معنی داری کمتر از مقادیر توصیه شده رژیمی mg/day (۸) بود ($P=0.001$). بین میانگین سطح سرمی روی و میانگین دریافت روزانه روی رژیم غذایی ارتباط معنی داری وجود نداشت. سطح سرمی روی در زنان چاق به طور معنی داری کمتر از زنان غیر چاق بود. که این یافته با مطالعات انجام گرفته در افراد چاق هم خوانی دارد. در مطالعات انجام یافته بر روی افراد چاق (۱۱، ۱۷، ۱۸) سطح سرمی روی در این افراد در مقایسه با مقادیر نرمال و یا گروه کنترل به طور معنی داری پایین بوده است. در مطالعه Marreiro و همکاران (۱۹) ۴۷/۸ درصد افراد چاق از سطح روی پلاسمایی پائینی در مقایسه با محدوده نرمال ۷۵-۱۱۰ μ g/dl بروخوردار بودند. در مطالعه Perrone و همکاران (۱۸) در ارزیابی غلظت روی پلاسمایی در ۱۴۳ کودک و نوجوان چاق در مقایسه با گروه کنترل ۱۶۴ نفره، سطح پایین تر روی پلاسمایی در گروه افراد چاق گزارش شده است. عنصر معدنی روی (Zn) به علت نقش بسیار مهم و کلیدی که در سنتز، ذخیره سازی، تجمع، رها سازی و عملکرد انسولین دارد، مستقیماً در برقراری هموستاز گلوكز و تنظیم متابولیسم کربوئیدرات ها در بدن نقش ایفا می کند. مطالعات (۲۰-۲۲) نشان داده است که کمبود روی در بدن شرایطی را ایجاد می کند، که مشابه اثر مقاومت انسولینی می باشد و فرد را به عدم تحمل گلوكز، پیشرفت به سمت دیابت و عوارض آن مستعد می سازد. در مطالعه توصفی انجام یافته توسط Singh و همکارانش بر روی ۳۵۷۵ نفر،

طرفی در زنان چاق، سطح سرمی روی بطور معنی داری پایین تر از زنان غیر چاق بود. با توجه به نقش روی در متابولیسم گلوكز و برقراری حساسیت انسولینی و ارتباط عدم هموستاز روی در بدن با وضعیت مقاومت انسولینی، مشاوره تغذیه‌ای در زمینه اهمیت متابولیکی روی در این سندرم و تأکید بر دریافت کافی روی از رژیم غذایی و انتخاب منابع غذایی غنی از روی همچون فرآورده‌های دریابی و آجیل‌ها در الگوی غذایی این افراد به منظور کاهش عوارض متابولیکی ناشی از مقاومت انسولینی و به دنبال آن هیپرانسولینیمی جبرانی و پیشگیری از بروز عوارض طولانی مدت این سندرم در آینده پیشنهاد می‌شود.

تشکر و قدردانی

از مرکز تحقیقات تغذیه و معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تبریز به خاطر حمایت مالی از این طرح و مساعدت در انجام آن تقدیر و تشکر می‌شود.

انسولین بودند. از طرفی ارتباط منفی معنی داری بین سطح سرمی روی با سطح انسولین سرم وجود داشت که نتایج ما با نتایج مطالعات مشابه قبلی انجام گرفته بر روی موارد مختلف دچار مقاومت انسولین، مثل دیابت نوع ۲ و چاقی هماهنگ است (۲۹-۳۱). از محدودیت‌های این مطالعه کمی حجم نمونه و عدم بررسی سایر شاخص‌های مرتبط با وضعیت روی بدن از جمله میزان دفع ادراری روی، روی داخل سلوی و روی موجود در نمونه‌های بافتی مثل ناخن و مو می‌باشد؛ بنابراین انجام مطالعات مشابه با در نظر گرفتن حجم نمونه بیشتر و بررسی همه جانبه شاخص‌های مرتبط با وضعیت روی بدن در روش‌تر شدن و تحلیل شفاف و دقیق وضعیت روی بدن در این گروه از زنان و تأیید یا رد وجود ارتباط بین متغیرهای فوق کمک شایانی خواهد نمود.

نتیجه گیری

در این مطالعه سطح سرمی روی در کل زنان مبتلا به سندرم تحمندان پلی کیستیک در پایین‌ترین حد رنچ نرمال قرار داشت، از

References:

- Homburg R. Polycystic ovary syndrome. J Best Prac & Clin Obstet Gyn 2008;22(2):261-74.
- Chang RJ. A practical approach to the diagnosis of polycystic ovary syndrome. Am J Obstet Gyn 2004; 191(3): 713-17.
- Schuring AN, Schutte N, Sonntag B, Kiesel L. Androgens and insulin-two key players in polycystic ovary syndrome. Recent concepts in the pathophysiology and genetics of polycystic ovary syndrome. Gynak Geburtshil Rund 2008;48(10): 9-15.
- Dunaif A. Insulin resistance and the polycystic ovary syndrome: mechanism and implications for pathogenesis. Endocrinol Rev 1997;18(6):774-800.
- Dunaif A, Segal KR, Futterweit W, Dobrjansky A. Profound peripheral insulin resistance, independent of obesity, in polycystic ovary syndrome. Diabetes 1989;38(9):1165-74.
- DeLeo V, la Marca A, Petraglia F. Insulin-lowering agents in the management of polycystic ovary syndrome. Endocr Rev 2003;24(5):633-67.
- Talbott E, Guzick D, Clerici A, Berga S, Detre K, Weimer K, et al. Coronary heart disease risk factors in women with polycystic ovary syndrome. Arterioscler Thromb Vasc Biol 1995;15(7):821-26.
- Chausmer AB. Zinc, insulin and diabetes. J Am Coll Nutr 1998;17(2) :109-15.
- Simon SF, Taylor CG. Dietary zinc supplementation attenuates hyperglycemia in db/db mice. Exp Biol Med 2001;226(1):43-51.
- Shisheva A, Gefel D, Shechter Y. Insulin-like effects of zinc ion in vitro and in vivo. Diabetes 1992; 41(8): 982-88.
- Chen MD, Lin P, Sheu W. Zinc status in plasma of obese individuals during glucose administration. Biol Trace Element Res 1997;60: 123-29.
- Di Martino G, Matera MG, De Martino B, Vacca C, Di Martino S, Rossi F. Relationship between zinc and obesity. J Med 1993;24: 177-83.
- Kinlaw WB, Levine AS, Morley JE, Silvis SE, McClain CJ. Abnormal zinc metabolism in type II diabetes mellitus. Am J Med 1983; 75(2):273-7.

14. The Rotterdam ESHRE/ASRM-Sponsored PCOS Consensus Workshop Group. Consensus Statement: Revised 2003 consensus on diagnostic criteria and long-term health risks related to polycystic ovary syndrome. *Fertil Steril* 2004;81(1):19-25.
15. Matsuda M, DeFronzo RA. Insulin sensitivity indices obtained from oral glucose tolerance testing: comparison with the euglycemic insulin clamp. *Diabetes Care* 1999;22(9):1462-70.
16. Hotz C, Peerson JM, Brown KH. Suggested lower cutoffs of serum zinc concentrations for assessing zinc status. *Am J Clin Nutr* 2003;78(4):756-64.
17. Lowy SL, Fisler JS, Drencik EJ, Hunt IF, Swendseid ME. Zinc and copper nutriture in obese men receiving very low calorie diets of soy or collagen protein. *Am J Clin Nutr* 1986;43(2):272-87.
18. Perrone L, Gialanella G, Moro R, Feng SL, Boccia E, Palombo G, et al. Zinc, copper, and iron in obese children and adolescents. *Nutr Res* 1998;18: 183-89.
19. Marreiro DDN, Fisberg M, Cozzolino SM. Zinc Nutritional Status in Obese Children and Adolescents. *Biol Trace Elm Res* 2002; 86(2):107-22.
20. Chen MD, Lin PY, Tsou CT, Wang JJ, Lin WH. Selected metal status in patients with non insulin dependent diabetes mellitus. *Biol Trace Elm Res* 1995; 50(2): 119-24.
21. Disilvestro RA. Zinc in relation to diabetes and oxidative stress. *J nutr* 2000;130(5S suppl): 1509S-11S.
22. Levine AS, Macclain CJ, Handweger BS, Brown DM, Morley JE. Tissue zinc of status of genetically diabetic and streptozotocin-induced diabetic mice. *Am J clin nutr* 1983; 37(3): 382-86.
23. Begin-Heick N, Dalpe-scott M, Rowe J, Heick HM. Zinc supplementation attenuates secretory activity in pancreatic islets of the ob/ob mice. *Diabetes* 1985; 34(2): 179-84.
24. Singh RB, Niaz MA, Rastogi SS, Bajaj S, Gaoli Z, Shoumin Z. Current zinc intake and risk of diabetes and coronary artery disease and factors associated with insulin resistance in rural and urban populations of north india. *J AM Coll Nutr* 1998; 17(6):564-70.
25. Chen MD, Lin PY, Lin WH. Investigation of the relationships between zinc and obesity, Gaoxiong Yi Xue Ke Xue Za Zhi. 1991;7(12):628-34.
26. Kennedy ML, Failla ML. Zinc metabolism in genetically obese (ob/ob) mice. *J Nutr* 1987;117(5): 886-93.
27. Chen MD, Liou SJ, Lin PY, Yang VC, Alexander PS, Lin WH. Effects of zinc supplementation on the plasma glucose level and insulin activity in genetically obese (ob/ob) mice. *Biol Trace Elm Res* 1998; 61(3): 303-11.
28. Vignesh JP, Mohan V. Polycystic ovary syndrome: A component of metabolic syndrome? *J Postgrad Med* 2007; 53(2):128-34.
29. Salgueiro MJ, Krebs N, Zubillaga MB, Weill R, Pastaire 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; 81(3): 215-28.
30. Soinio M, Marniemi J, Laakso M, Pyörälä K, Lehto S, Rönnemaa T. Serum zinc level and coronary heart disease events in patients with type 2 diabetes. *Diabetes Care* 2007;30(3):523-28.
31. Quraishi I, Collins S, Pestaner JP, Harris T, Bagasra O. Role of zinc and zinc transporters in the molecular pathogenesis of diabetes mellitus. *Med Hypotheses* 2005;65(5):887-92.