

بنام خدا

(تغییرات نوکلئوتیدهای حلقوی در دیابتی‌های ایران)

دکتر عباس انصاری — دکتر حسن محمدیها — دکتر ناصر ملکنیا

مقدمه:

مواد مختل شده و درنتیجه اختلال متابولیکی، هیپرگلیسمی همراه با تجزیه مواد چربی و پروتئینی مشاهده می‌شود. برای برقراری متابولیسم صحیح تزریق انسولین برای این قبیل بیماران ضروری می‌باشد. در دیابت چاق اختلالی در متابولیسم قند چربی و پروتئین مشهود نیست ولیکن هیپرگلیسمی و گاهی گلیکوزوری در نزد اشخاص مختلف که معمولاً "در سنین بالا هستند دیده می‌شود. این بیماران دارای وزنی بیش از وزن طبیعی (در مقایسه با قد) و یا دارای وزنی برابر وزن طبیعی (معادل شخص سالم هم قد و هم سن خود) می‌باشند. با توجه به میزان انسولین در این دودسته بیماران دیابتی غیرلاغر که تقریباً "یکسان است باید دید چگونه می‌توان در کاهش قند خون عمل کرد، هرگاه فقط از رژیم غذائی استفاده شود بیماری که چاق است قدری وزن خود را از دست می‌دهد ولی بیماری که دارای وزن طبیعی بوده دچار لاغری می‌گردد که ممکن است در وی اختلالات متابولیکی ظاهر شود. هرگاه باید گروه بیماران دیابتی چاق داروهای پائین‌آورنده قند خون تجویز شود، بیمار در معرض خطر اثرات جانبی زیان آور این قبیل داروها خواهد بود.

با اطلاعاتی که درباره مکانیسم اثر انسولین در دسترس

دیابت ملیتوس سندروم کلینیکی است که با هیپرگلیسمی مشخص می‌گردد. این بیماری بعد از اختلالات تیروئید از شایع ترین بیماریهای غدد داخلی است و وفور آن بیش از یک درصد جمعیت شهرهای جهان می‌باشد (۱). طبق آمار موجود ۴۵ درصد مبتلایان به دیابت را می‌توان تنبهایارزیم غذائی درمان کرد و ۳۵ درصد دیگر لازم است علاوه بر رژیم از داروهای پائین‌آورنده قندخون استفاده کنند و مابقی که بیشتر بیماران جوان در این گروه قرار دارند برای درمان نیاز به انسولین دارند (۲). با این وصف دیابت‌های اولیه و ثانویه که انواع دیابت‌های لاغر (نوع جوانی) و چاق را شامل نهاده کدام مستلزم درمان خاصی می‌باشند.

شناسائی آزمایشگاهی این دیابت‌ها روش صحیح تری را در درمان در دسترس می‌گذارد. در دیابت‌های جوان (دیابت لاغر) که ۵ تا ۷ درصد مبتلایان را شامل می‌باشد، مقدار انسولین خون بسیار ناچیز و در اغلب اوقات در حد صفر است، در صورتیکه در دیابت‌های چاق مقدار انسولین طبیعی و گاهی بیش از میزان طبیعی است. از آنجاییکه انسولین نقش مهمی در متابولیسم مواد سه‌گانه (قند، چربی و پروتئین) بعهده دارد، روشن است که در اثر فعدان انسولین متابولیسم این

بستگی به طرز اشغال پذیرنده دارد. هورمونهای نظیر آدرنالین و گلوكاکن سبب می‌شوند که وضعیت پذیرنده مناسب استفاده ATP توسط آدنیل سیکلاز گردد و در مقابل انسولین و هورمونهای کولی نرزیک موجب می‌گردد حالت پذیرنده آماده استفاده GTP توسط آنزیم شود (۱۵). این نظریه قادر است ارتباط منفی یا آنتی‌پارالل AMP و GMP حلقوی را در بافت‌ها در شرایط مختلف بیان کند (۱۱).

وجود انسولین در مردم بیماران دیابتی غیر لاغر مشخص است، لیکن واضح نیست که انسولین می‌تواند نقش خود را بطور کامل ایفا کند یا خیر؟ لذا برای روشن شدن این مطلب در پنج گروه مختلف افراد ضمن انجام آزمایش تحمل گلوكز نوکلئوتیدهای حلقوی پلاسما اندازه‌گیری شد. این اشخاص شامل: ۱- سالم با وزن طبیعی، ۲- سالم چاق، ۳- دیابتی لاغر، ۴- دیابتی چاق، هیپر انسولینیمی و ۵- دیابتی چاق با انسولین طبیعی یا هیپو انسولینیمی بودند.

انتخاب بیمار و روش کار:

۱- برای تعیین منحنی استاندارد میزان قند، انسولین، CGMP و CAMP در حین آزمایش تحمل گلوكاز ۰۳ نفر شخص سالم (۲۰ مرد و ۱۵ زن) که سابقه بیماری غدد داخلی نداشته و آزمایشات مکرر قندخون حالت ناشناخته انتراطیعی نشان داده بود استفاده شد.

در محاسبه وزن طبیعی از طول قد بر حسب سانتی متر ۱۰۰ کم شده و بقیه بر حسب کیلوگرم وزن محسوب گردید و این محاسبات با ضریب پاندرال Ponderal Index نیز مقایسه گردید.

۲- همچنین استانداردی از افراد سالم چاق (۵ نفر) تهیه شد. بر حسب محاسبه قبلی این گروه نسبت به دسته قبلی اضافه وزن داشتند و ضریب پاندرال در آنان بزرگتر از ۱۲/۵ بود. (۱۹)

۳- پنج نفر بیمار مبتلی به دیابت جوانی (دیابت لاغر) مورد آزمایش قرار گرفتند. این بیماران فاقد انسولین بودند و روزانه دونوبت (صبح و عصر) به آنان چندین واحد انسولین تزریق می‌شد. در موقع آزمایش به آنان توصیه شد که انسولین تزریق نکنند.

است تصمیم گرفته شد که نوکلئوتیدهای حلقوی، کو اسپه اثر انسولین هستند در نزد این اشخاص مطالعه شود تا بتوان فعالیت پذیرنده‌های انسولین را تا حدودی مشخص نمود. در این صورت هرگاه پذیرنده‌های انسولین فعال باشند می‌توان گفت که شخص مبتلی به هیبری گلیسمی را می‌توان بازیم غذایی کم کالری درمان نمود و زمانی که پذیرنده‌های انسولین فعالیت خود را ازدست داده باشند تجویز داروهای کاهش‌دهنده قندخون ضرورت می‌یابد. با توجه به شرح فوق چون عمل انسولین در متabolism قند وابسته به پذیرنده‌های این هومورمون بوده و توسط نوکلئوتیدهای حلقوی اعمال می‌شود لذا بحث در تغییرات نوکلئوتیدهای حلقوی لازم بنظر می‌رسد.

آدنوزین منوفسفات حلقوی (AMP) (نوکلئوتید حلقوی است که پیام بسیاری از هورمونها را از مرحله غشاء به بعد عهده‌دار است و در تنظیم فعالیت آنزیمهای سلولی نیز نقشی ایفا می‌کند (۳). نوکلئوتید حلقوی دیگری بنام گوانوزین منوفسفات حلقوی (GMP) در ارتباط با عمل هورمونها نقشی مخالف باAMP دارد (۴).

نخستین بار در سال ۱۹۷۵ Cerasi و Luft (۴) پیشنهاد کردند که تغییرات میزان CAMP ممکن است فاکتور مهمی در دیابت‌قندی باشد. Grower و همکاران (۵) کاهش این نوکلئوتید را در مایع پری‌توئن و Liljenquist و همکاران (۶) افزایش آنرا در خون شریانی مبتلایان به دیابت گزارش کردند ولی مطالعات زیادی در مورد CGMP انجام نگردید (۷).

انسولین موجب کاهش غلظت CAMP در سلولهای چربی و کبدی می‌شود (۸) و (۹) و موجب افزایش CGMP در سلولهای کبدی و فیبروبلاستهای موش می‌شود (۱۰) و (۱۱). طبق تحقیقات اخیر انسولین سبب افزایش OGMP در سلولهای حساس می‌گردد و از این طریق انسولین موجب تنظیم واکنش‌های داخل سلولی می‌شود (۱۵). واحد انسولین پذیرنده در غشاء سلولی در اثر برخورد با سوبسترات اختصاصی موجب تغییر شکل آدنیل سیکلاز شده و این آنزیم را به فرمی تبدیل می‌کند که GTP را برای حلقوی ساختن به ATP ترجیح می‌دهد (۱۰).

آنژیمی که در غشاء سلول واقع است در حقیقت مسئول سنتر هردو نوکلئوتید حلقوی است و انتخاب ATP یا GTP

تحریک و در مدت حدود یک ساعت میزان انسولین همانطوری که در منحنی مشاهده می‌شود به حد اکثر می‌رسد ($120 \mu\text{U}/\text{ml}$ - 100) . بتدريج از میزان انسولین کاسته شده و بعداز $2/5$ ساعت به میزان انسولین حالت ناشتا می‌رسد ($12 - 26 \mu\text{U}/\text{ml}$).

در مقایسه منحنی‌های cAMP و cGMP با یکدیگر مشاهده می‌شود که میزان cAMP در پلاسماسریعاً "کاهش یافته" و این کاهش برای مدتی پایدار می‌ماند و سپس بتدريج افزایش می‌یابد، در حالیکه منحنی cGMP تدریجاً "کاهش یافته" و پس از این کاهش بلا فاصله روابط افزایش می‌گذارد.

"احتمالاً" چنین تفسیر می‌شود که انسولین موجب متوقف ساختن سنتز cAMP و افزایش سنتز cGMP می‌گردد (۱۱) . واژ طرفی این هورمون سبب دفع کلیوی هردونوکلئوتید می‌گردد، لیکن بعلت عدم سنتز cAMP میزان این نوکلئوتید در پلاسمای نسبت به cGMP سریع‌تر کاهش می‌یابد و در تائید مطالعاتی است که توسط Illiano و همکاران در سال ۱۹۷۲ انجام گرفت (۱۵) . این محققین منحنی cGMP را در حضور غیاب انسولین با قطعات خرد شده کبد بدست آوردند، در غیاب انسولین کاهش cGMP و در حضور آن افزایش این نوکلئوتید نشان داده شده – علت این امر "احتمالاً" چنین تفسیر می‌شود که هنگام حضور انسولین، این هورمون روی پذیرنده خود قرار گرفته و از فعالیت آدنیل سیکلаз می‌کاهد و بر طبق این نظریه چون آدنیل سیکلاز مسئول سنتز هر دو نوکلئوتید است، بنابراین زمانیکه آنزیم فوق غیرفعال است، cGMP تولید شده و غلظت آن افزایش می‌یابد.

شکل (۱) همچنین منحنی‌های گلوکز، انسولین و نوکلئوتیدهای حلقوی پلاسمای دیابتیان به دیابت‌جوانی (лагر) نشان می‌دهد. میزان قند پلاسمای دیابتی‌های جوان لاغر در حالت ناشتا بالاتر از طبیعی بود که بعداز مدت کوتاهی از شروع آزمایش تحمل گلوکز به یک حد اکثر افزایش یافت. سپس بعلت دفع ادراری بتدريج از غلظت گلوکز کاسته شده ولی هیچگاه بمقدار اولیه در فاصله چهار ساعت آزمایش نمی‌رسد. توضیحاً اینکه گلوکز ادرار در این بررسی اندازه‌گیری نشده است ولی همچنانکه می‌دانیم وقتی غلظت گلوکز خون از 180 میلی‌گرم درصد میلی‌لیتر بالاتر رود دفع می‌شود، پس در مرور دیابتیک‌های لاغر در این بررسی چون غلظت قند خون حتی

۴ - گروه دیگر بیماران مورد مطالعه پنج نفر افراد چاق دچار هیپرگلیسمی و گلوكوزوری بودند. وزن این اشخاص نسبت به افراد طبیعی هم سن و هم قد خود بیشتر بود (ضریب پاندرال بالاتر از $12/5$).

۵ - آخرین گروه بیماران همانند گروه ۴ بودند با این تفاوت که وزن آنها نزدیک به وزن طبیعی بود. در این گروه پنج نفر مورد آزمایش قرار گرفتند.

۶ - سطح بدن افراد گروه‌های فوق بر طبق جدول دوبوا Du Bois (۱۲) محاسبه شد و در آزمایش تحمل گلوکز به ازاء هر متر مربع سطح بدن 40 گرم گلوکز به هر شخص خورانده شد و بمدت زمان چهار ساعت بطور متوالی هر نیم ساعت یکبار از پلاسمای آنان آزمایش تعیین میزان گلوکز - انسولین و EDTA نوکلئوتیدهای حلقوی بعمل آمد. برای تهیه پلاسمای EDTA استفاده شد ($9/3$ گرم در 25 میلی‌لیتر سودیک مول در حرارت 4°C درجه سانتی‌گراد حل گردید و حجم آن با آب مقطر به 55 میلی‌لیتر رسانده شد. pH این محلول $5/7$ تا 8 بود). برای هر 1 میلی‌لیتر خون و ریدی 100 میکرولیتر از این محلول استفاده شد.

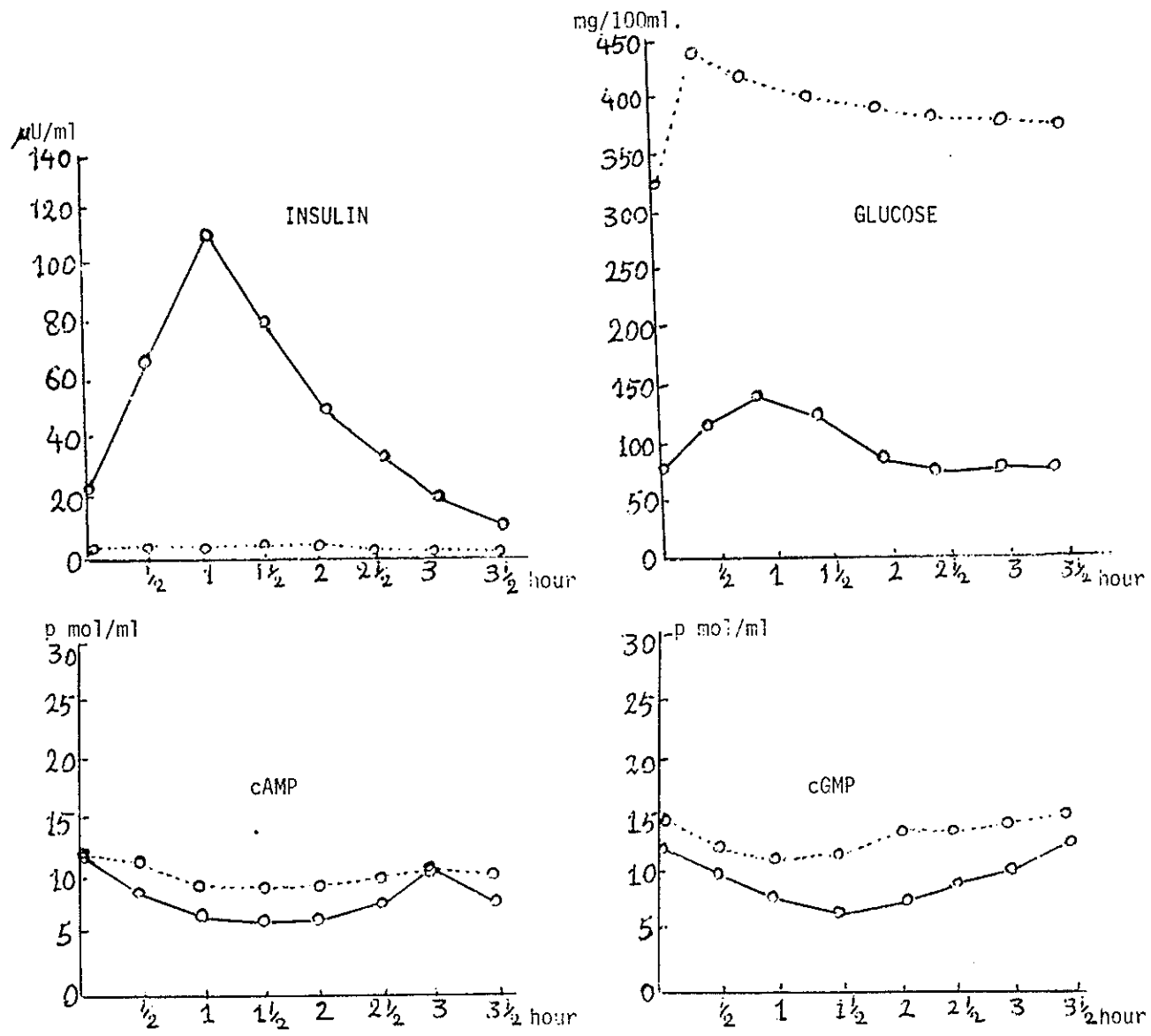
۷ - اندازه‌گیری گلوکز بلا فاصله پس از جدا شدن پلاسمای روش ارتوتولوئیدین انجام شد.

۸ - انسولین در همان نمونه‌های پلاسمای استفاده از کیت آماده کارخانه Amerchan تعیین مقدار شد.

۹ - اندازه‌گیری نوکلئوتیدهای حلقوی به روش ایمونواسی انجام شد (۱۳، و ۱۴) . نتایج اندازه‌گیری چهار ترکیب (گلوکز، انسولین، cAMP و cGMP) بر حسب منحنی برای هر نمونه نشان داده شده. محاسبات آماری بر حسب آزمایش علامتی Signe test انجام گردید (۱۸) .

نتایج و بحث:

شکل (۱) منحنی‌های قند، انسولین و نوکلئوتیدهای حلقوی پلاسمای در آزمایش تحمل گلوکز در افراد سالم غیر جاق (وزن طبیعی) نشان می‌دهد. در منحنی قند ابتدا یک افزایش بین ۳۰ تا ۶۰ دقیقه مشاهده می‌شود که حد اکثر پیک است، و پس از $۱/۵$ تا ۲ ساعت منحنی نزول کرده و پس از $۲/۵$ ساعت به میزان طبیعی می‌رسد. در اثر تجویز گلوکز ترشح انسولین



شکل (۱) : منحنی های قند انسولین و نوکلوتید های حلقوی در تست تحمل گوگز در افراد طبیعی (۵۰-۵۵) و افراد مبتلا به دیابت لاغر (جوانی) (۵۰-۵۵-۰) .

که میزان هورمون کاهش‌یافته‌است افزایش مقدار cAMP دیده می‌شود.

میزان cGMP در حالت ناشتا ارقامی کمتر از مقادیر در افراد طبیعی نشان داد. این تغییر جزئی در قسمت شروع منحنی چنین تفسیر می‌شود که افزایش انسولین همراه با افزایش دفع کلیوی و سنتر cGMP است و به این جهت است که مقدار این نوکلئوتید تقریباً ثابت نگاهداشته می‌شود. در مراحل بعدی که، میزان انسولین بتدريج کاهش می‌يابد، سنتر cGMP نيز کم شده و بحالت طبیعی باز می‌گردد.

همچنین شکل ۲، منحنی‌های ترکیبات چهارگانه را در افراد دیابتی چاق (با وزن بیش از وزن طبیعی) نشان می‌دهد. میزان گلوكز پلاسمای این افراد در حالت ناشتا بالاتر از میزان طبیعی بود که پس از تجویز گلوكز افزایش یافته و سپس بتدريج از میزان آن کاسته شد تا پس از ۳/۵ ساعت از شروع آزمایش تقریباً به حدود مقدار حالت ناشتا رسید.

تغییرات انسولین در این افراد تقریباً شبیه تغییرات در افراد سالم بود، بدین معنی که در برابر تجویز گلوكز یک افزایش نشان می‌داد که شدت این از دیابات متعادل شد. افزایش در اشخاص طبیعی بود، لیکن بعلت بالابودن قند پلاسمای در حالت ناشتا میزان انسولین این افراد بیشتر از مقادیر طبیعی بود ($30 \mu\text{U}/\text{ml}$).

تغییرات میزان cAMP و cGMP همانند تغییرات این نوکلئوتیدها در اشخاص سالم است. در نتیجه می‌توان گفت که احتمالاً انسولین در این بیماران نقش طبیعی خود را ایفا می‌نماید در گروه دوم بیماران دیابتی چاق (با وزنی تقریباً "معادل وزن طبیعی"). نتایج آزمایشات مطابق شکل (۲) نشان می‌دهد که میزان گلوكز در حالت ناشتا بالاتر از شروع مقدار طبیعی بود که پس از صرف گلوكز بتدريج بر میزان قند افزوده گردید و به یک حد اکثر رسید، سپس تدریجاً از میزان قند کاسته شد ولی حتی پس از چهار ساعت از شروع آزمایش بحالت اولیه باز نگشت. در منحنی انسولین همانطوری که مشاهده می‌شود تولید انسولین در ابتداء اندک بود و پس از تجویز گلوكز $16 \mu\text{U}/\text{ml}$ (حالت ناشتا) به حد اکثر ($32 \mu\text{U}/\text{ml}$) رسید که پس از این افزایش بتدريج از میزان انسولین کاسته شده و در پایان آزمایش به مقدار اولیه باز می‌گردد.

میزان نوکلئوتیدهای حلقوی در حالت ناشتابیش از

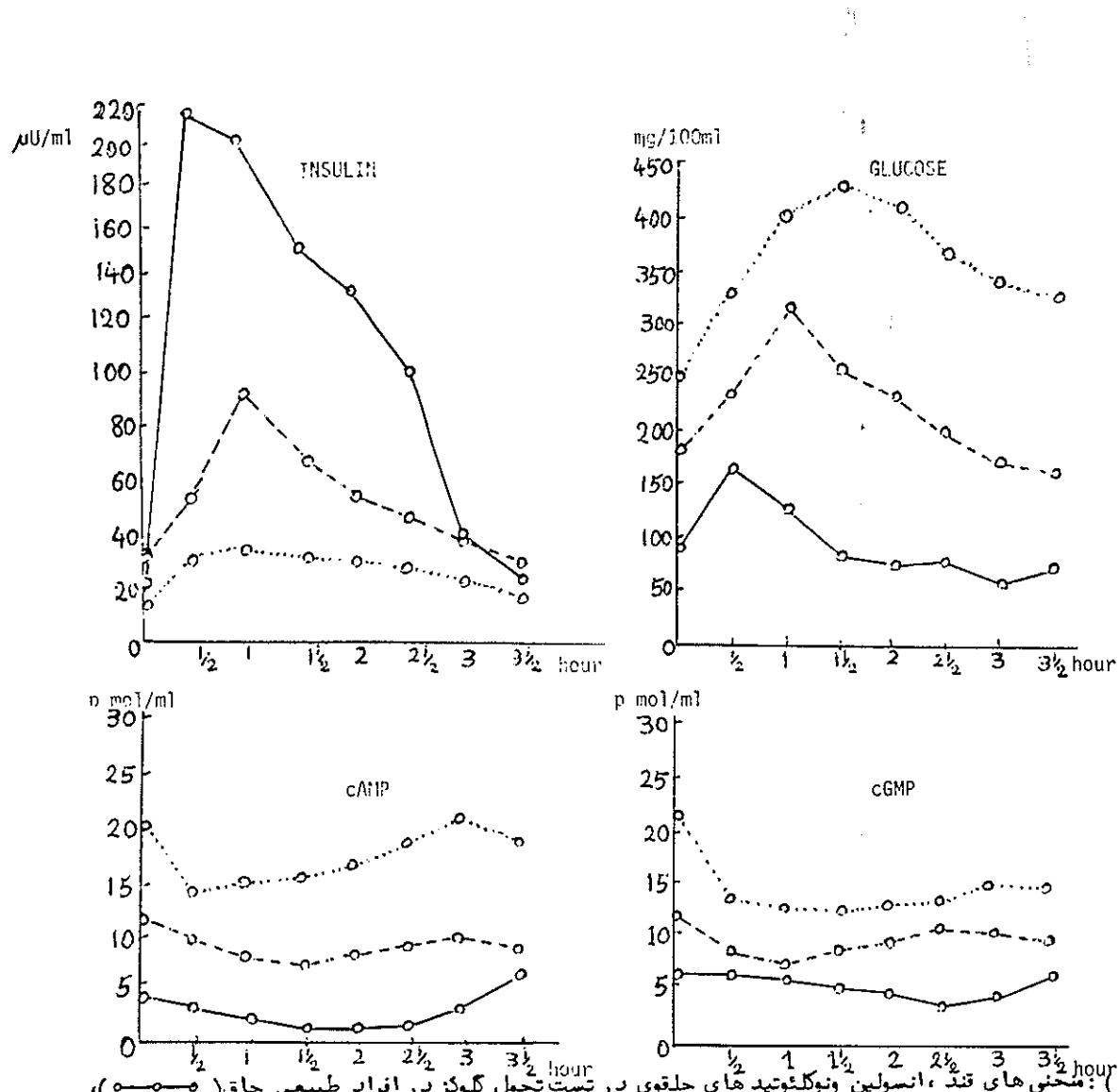
بالاتر از 350 است، نتیجه می‌شود که گلوكز از راه ادرار دفع می‌گردد. این دفع و احتمالاً "ورود مقدار کمی گلوكز از خون به یاخته‌ها" موجب می‌شود که غلظت قند خون بعداز یک ساعت به سیر نزولی بیفت. میزان انسولین از ابتدا صفر بوده و هیچ‌گونه فعالیت متابولیکی از انسولین در این بیماران دیده نمی‌شود.

در منحنی نوکلئوتیدهای حلقوی تفاوت با منحنی‌های شخص سالم مشخص است. چنانچه cAMP در تمامی مدت آزمایش وضعیت پایدار دارد. منحنی cGMP در ابتدای کاهش مختصر نشان می‌دهد که احتمالاً بعلت افزایش بیش از حد مقدار گلوكز در خون می‌باشد که دفع کلیوی cGMP را افزایش داده است. چنین نتیجه می‌شود که در دیابت لاغر بعلت فقدان انسولین القاء در دفع و سنتر نوکلئوتیدهای حلقوی وجود ندارد. مقادیر P برابر گلوكز-انسولین و cGMP برابر $1/50$ و برابر cAMP مساوی $1/10$ است.

شکل (۲) منحنی‌های ترکیبات مختلف را در افراد سالم چاق نشان می‌دهد. در این افراد میزان قند پلاسمای آنان در حالت ناشتا بیشتر از مقادیر طبیعی بود ($26 - 26 \mu\text{U}/\text{ml}$). علت مراجعت این افراد به پزشک بیشتر برخوری و افزایش

دائمی وزن بود. منحنی گلوكز بعد از نیمساعت از شروع آزمایش یک افزایش نشان می‌دهد که در اثر جذب سریع قند از روده می‌باشد (فاز هیپر گلیسمیک) و سپس یک کاهش تدریجی و رسیدن به مقدار طبیعی ملاحظه می‌شود. منحنی انسولین پلاسمای این افراد که در حالت ناشتا 26 تا $26 \mu\text{U}/\text{ml}$ میکرو واحد در میلی لیتر بود، بلا فاصله پس از تجویز قند افزایش غلظت یافته و میزان غلظت به $220 \mu\text{U}/\text{ml}$ رسید (در همین شرایط در شخص سالم لاغر مقدار $120 \mu\text{U}/\text{ml} - 100 \mu\text{U}/\text{ml}$ بود). سپس یک کاهش ملاحظه می‌شود که با مقایسه با افراد سالم این کاهش آهسته‌تر است و بعد از مدت طولانی تر به میزان حالت ناشتا می‌رسد.

میزان cAMP در این گروه در حالت ناشتا حدود $4 \text{ pmol}/\text{ml}$ بود که از مقدار طبیعی کمتر است ($12 \text{ pmol}/\text{ml}$). احتمالاً بالا بودن میزان انسولین در این افراد نسبت به اشخاص دارای وزن طبیعی موجب افزایش دفع کلیوی این نوکلئوتید شده است. با افزایش میزان انسولین مقدار cAMP تدریجاً کاهش می‌یابد. در مرحله آخر آزمایش



شکل (۲): مختصی های قند، انسولین و نوکلئوتید های حلقوی در تست تحمل گوچر در افراد طبیعی چاق (—○—○)، افراد مبتلی به ریابت قندی چاق (·····○·····○) و افراد دیابتی قندی چاق هیبر انسولینی (—○—○·····○).

۴ - در افراد چاق هیپر انسلولینی مشاهدات نشان داد که گلوکز و انسلولین پلاسما بیش از مقادیر طبیعی است (در هردو حالت ناشتا و پس از مصرف گلوکز) ولی میزان نوکلئوتیدهای حلقوی مشابه مقادیر آنها در افراد سالم بود .
 ۵ - در بیماران دیابتی چاق با انسلولین کم یا طبیعی مقدار گلوکز پلاسما در حالت ناشتا و پس از مصرف گلوکز بالاتر از میزان طبیعی اندازه‌گیری شد . میزان نوکلئوتیدهای حلقوی در این افراد بالا می‌باشد .

از مشاهدات فوق چنین مستفاد می‌شود که افراد چاق سالم احتمالاً "دارای پذیرنده‌های فعال بوده‌اند" بعلت افزایش میزان انسلولین نوکلئوتیدهای آنان دارای سطحی پائین‌تر از مقادیر طبیعی است .

در افراد لاغر دیابتی بعلت فقدان کامل انسلولین پذیرنده‌ها احتمالاً "هیچ‌گونه فعالیتی ندارند" و بدین ترتیب منحنی نوکلئوتیدهای حلقوی بدون تغییر است . برای درمان این‌گونه بیماران همان‌گونه که همیشه متداول است از تزریق انسلولین همراه با رژیم غذایی استفاده می‌شود .

در افراد مبتلی به دیابت چاق هیپر انسلولینی بعلت پرخوری، آنزیمهای داخل سلولی پاسخگوی متabolیسم مواد مختلف نبوده و درنتیجه قند اضافی در خون باقی می‌ماند . در این صورت منحنی نوکلئوتیدهای حلقوی همانند اسخاچ سالم می‌باشد، زیرا تمام پذیرنده‌های سطح سلولی می‌توانند با انسلولین پیوند شوند . برای درمان این افراد پیشنهاد می‌شود ارزیم غذایی کم انرژی و کربوهیدرات استفاده شود تا غلظت قند و انسلولین در خون پائین آمده و افزایش وزن اضافی که بعلت پرخوری است برطرف شود .

در افراد چاق دیابتی هیپوانسلولینی که میزان انسلولین پلاسمای آنان کمتر از مقادیر طبیعی یا تقریباً "برابر" افراد سالم است، منحنی نوکلئوتیدهای حلقوی دارای سطحی بالاتر از منحنی‌های طبیعی محاسبه شد، زیرا گرچه این افراد دارای انسلولین می‌باشند ولی احتمالاً بعلت خراب بودن و خوب کارنکردن پذیرنده‌ها، از افراد مبتلی به آنها پاسخ طبیعی ظاهر نشده و سطح قند خون بالاتر از سطح طبیعی است . برای درمان این افراد پیشنهاد می‌شود علاوه بر رژیم غذایی از داروهای پائین آورنده قندخون استفاده شود . البته در درمان لازم است عوامل متعدد دیگر، تجربه بالینی و اطلاعات

مقادیر طبیعی مشاهده شد . با افزایش تدریجی انسلولین از میزان cAMP پلاسماتی شدو سپس در اثر کاهش تدریجی انسلولین یک افزایش تدریجی در میزان آن نوکلئوتید ملاحظه شد که این خود نشانه بارز از این انسلولین برروی cAMP می‌باشد منحنی cGMP ابتدا یک کاهش نشان می‌دهد که احتمالاً "بعلت دفع ادراری آن" است . در مقایسه با منحنی cAMP مشاهده شد که اثر انسلولین در دفع کلیوی cAMP شدید تراز دفع cGMP است . سپس یک افزایش ناچیز در میزان cGMP بعلت افزایش انسلولین دیده شد . پائین‌ماندن مقدار cGMP پلاسما "احتمالاً" به این علت است که مقدار گلوکز خون افزایش یافته یا در سطح بالای مانده که خود در دفع ادراری این نوکلئوتید دخالت دارد . ملاحظه می‌شود که تغییرات جزئی انسلولین در آزمایش تحمل گلوکز در این گروه از بیماران دیابتی چاق اثر ناچیزی در دفع و سنتز نوکلئوتیدهای حلقوی دارد . در نتیجه می‌توان گفت، پذیرنده‌های انسلولین در این دسته از بیماران پاسخگوی انسولین نیست که علت آن را می‌توان احتمالاً کاهش تعداد پذیرنده‌های کم شدن حساسیت آنها به انسلولین دانست . مقادیر P در ترکیم این نتایج (گلوکز - انسلولین و نوکلئوتیدها) برابر ۱/۰/۰ بود .

خلاصه نتایج و درمان پیشنهادی :

درینچ گروه افراد سالم و بیمار ایرانی مورد آزمایش

قرار گرفته خلاصه نتایج به شرح زیر می‌باشد :

۱ - در افراد سالم گلوکز، انسلولین و نوکلئوتیدهای حلقوی تحمل گلوکز میزان گلوکز، انسلولین و نوکلئوتیدهای حلقوی پلاسماتی بین گردید و بعنوان کنترل آزمایشی بعدی منظر شد .
 ۲ - در افراد سالم با وزن زیاد، میزان گلوکز پلاسما طبیعی ولی انسلولین پلاسما چه در حالت ناشتا و چه پس از مصرف گلوکز بیش از مقادیر طبیعی بود . میزان نوکلئوتیدهای حلقوی کمتر از مقادیر طبیعی در مقایسه با گروه قبلی بود .

۳ - در افراد دیابتی لاغر میزان گلوکز پلاسما در حالت ناشتا و پس از مصرف گلوکز بالاتر از حد طبیعی بود . مقدار انسلولین پلاسما در حد صفر بود . بعلت فقدان انسلولین تغییراتی در نوکلئوتیدهای حلقوی ملاحظه نشد .

ضمن انجام آزمایش تحمل گلوكز میزان انسولین و نوکلئوتیدهای حلقوی پلاسماندازه‌گیری گردید. نتیجه مطالعات نشان داد که تغییرات نوکلئوتیدها در دیابتی‌های لاغر - چاق هیپر انسولینیمی و چاق هیپو انسولینیمی متفاوت است و هر دسته درمان خاصی را اقتضا می‌کند.

فیزیولوژیک مشترکاً " مورد نظر باشد .
خلاصه :

درینچ گروه افراد سالم و بیمار دیابتی چاق و لاغر

ABSTRACT

During glucose tolerance test, plasma insulin and cyclic nucleotides of five group of subjects were determined. The results showed that, the variations of nucleotides in slim diabetic patients, obese diabetic with hyperinsulinemia and obese diabetic patients with normal or hypoinsulinemia were different and each group of patient needs a specific treatment.

REFERENCES

- 1- Bondy, P.K. (1969) *Duncan's Disease of Metabolism*. 6th.ed. Philadelphia: Saunders.
- 2- Oakley, W.G., Pyke, D.A. & Taylor, K.W. (1968). *Clinical Diabetes and its Biochemical Basis* Oxford: Black Well.
- 3- Walsh, D.A., Perkins, I.P. and Krebs, E.G. (1968). *J. Biol. Chem.* 243, 259.
- 4- Cerasi, E. and Luffi, R. (1970) Eds.: *Pathogenesis of diabetes mellitus-A proposed concept*. In Nobel Symposium XIII. New York, Wiley Interscience Division, 17-34.
- 5- Grower, M.F., Ficama, A.J., Chandler, D.W. and Kramer, G.D. (1975) : *J. Periodontol.* 46, 669-672.
- 6- Liljenquist, J.E. (1974). *J. Clin. Invest.* 53: 198-204.

- 7- Goldberg,M.L., Bchannon,N.V., Brooks,R.M., Tsalikian,E., Lorenzi,M. and Farsham,P.H.(1977). Diabetes 26:936-943.
- 8- Polkis,S.J. and Park,C.R. (1974). Anna. Rev. P.Armacol 14:365-388.
- 9- Park,C.R., Lewis,S.B. and Exton,J.H. (1972). Diabetes 21: Suppl. 2:439.
- 10-Illiano,G., Tell G.P.E., Siegel,M.I. and Cuatrecasas,P.(1973). Proc.Natl. Acad. Sci.U.S.A. 70: 2443-2447.
- 11-Goldberg,N.D., Haddox,M.K., Dunham,E., Lopez,C. and Hadden,J.W.(1974). In:Control of Proliferation in Animal cells,eds. B. Clarkson and R. Baserga. 609, Cold Spring Harbor Laboratory, U.S.A.
- 12- Davidson, S., Passmore,R. and Brock,J.F. (1973). Human Nutrition and Dietetics 5th. ed. Churchill Livingstone, P 17.
- 13- McMenanny,R.H., Lund,C.C., Vau, Marreke, J.and Oreley,J.L. (1961). Arch. Biochem. Biophys. 93: 135-139.
- 14- Maleknia, N., Farzami,B. and Motamedi,H.(1981).J. Asian Med (under press).
- 15- Illiano,G. and Cuatrecasas, P. (1972). Sciences, 72: 906.
- 16- Malkinson,A.M. (1975). Hormone Action,(Outline Studies in Biology). London. Chapman and Hall 30-37.
- 17- Kahn,C.R. (1979). Trends in Biochemical Sciences, 47: N.263-266.
- 18- Dixon,W. and Massey, F.J.Jr. (1969) In: Introduction to Statistical Analysis. Signe test, McGrow-Hill Inc. Mew York.

۱۹- دکتر حسن ملک‌افضلی اردکانی (۱۳۵۶) پایان‌نامه برای دریافت درجه تخصصی در رشته آمار زیستی و بهداشتی (رابطه فشار خون با متغیرهای وزن، قد، سن و جنس صفحه ۷ - ۸ - دانشکده بهداشت تهران.