

اثر مکمل یاری با اسیدفولیک و ویتامین B۱۲ بر هوموسیستئین بیماران همودیالیزی

چکیده

زمینه و هدف: میزان شیوع هیپرhomosysteinemi در بیماران همودیالیزی بالاتر از کل جمعیت است. هدف از این مطالعه بررسی اثر مکمل یاری با دوز بالای اسیدفولیک، با و بدون ویتامین B۱۲ بر وضعیت هوموسیستئین در بیماران همودیالیزی در بیمارستان امام حسین (ع) تهران است. روش بررسی: در این کارآزمایی بالینی ۳۶ بیمار همودیالیزی که حداقل از سه ماه قبل مکمل اسید فولیک با دوز ۵ mg/d دریافت می‌کردند انتخاب شدند. این بیماران به صورت تصادفی به چهار گروه تقسیم شده و به مدت دو ماه، در گروه اول، ۵ mg/d اسید فولیک همراه با دارونمای ویتامین B۱۲ در گروه دوم، همین مقدار اسید فولیک را همراه با ۱ mg/d ویتامین B۱۲ خوراکی، در گروه سوم، ۱۵ mg/d اسید فولیک همراه با دارونمای ویتامین B۱۲ و در گروه چهارم، همین مقدار اسید فولیک را همراه با ۱ mg/d ویتامین B۱۲ خوراکی دریافت کردند. سطح هوموسیستئین تام پلاسمما و اسید فولیک و ویتامین B۱۲ سرم در آغاز و پایان مطالعه اندازه‌گیری شد. میزان دریافت‌های غذایی بیماران نیز در طول مطالعه، ارزیابی شد. **یافته‌ها:** از بیماران همودیالیزی مورد مطالعه که تحت مکمل یاری مداوم با اسید فولیک بوده‌اند، قبل از شروع مداخله، ۲۷٪ در محدوده طبیعی tHcy و ۷۲٪ در محدوده هیپرhomosysteinemi قرار داشتند. پس از پایان مداخله، سطح tHcy پلاسمما در گروه اول، ۱۳٪ افزایش و در گروه دوم، سوم و چهارم به ترتیب ۳۰٪، ۴۵٪ و ۵۴٪ درصد کاهش یافت. تغییرات سطح tHcy پلاسمما و ویتامین B۱۲ سرم، فقط در گروه چهارم معنی دار بود و تغییرات سطح اسیدفولیک سرم، در هیچ یک از گروه‌ها معنی دار نبود. **نتیجه‌گیری:** بهترین استراتژی درمانی برای مواجهه با هیپرhomosysteinemi در بیماران همودیالیزی، مکمل یاری با دوز ۱۵ mg/d اسیدفولیک همراه با ۱ mg/d ویتامین B۱۲ خوراکی است.

کلمات کلیدی: همودیالیز، هوموسیستئین، اسید فولیک، ویتامین B۱۲

نسیم آزادی بخش^۱، راهبه شاکر حسینی^۱، شهرناز اتابک^۲، نوید ناطقیان^۲، بنفشه گلستان^۳، آناهیتا هوشیار راد^۴

۱- گروه تغذیه انسانی، دانشکده تغذیه
۲- گروه نفرولوژی و دیالیز بیمارستان مدرس

دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

۳- گروه تولیا، داروسازی حکم
۴- گروه اپیامبیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران
۵- گروه تحقیقات تغذیه، انتیتو تحقیقات تغذیه و صنایع غذایی کشور، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

*نویسنده مسئول، تهران، میدان صنعت، بلوار فرج‌زادی، خیابان ارغوان غربی، دانشکده علوم پزشکی شهید بهشتی تلفن: ۰۲۳۶۷۴۸۴؛ email: azadibakhsh@gmail.com

مقدمه

عروقی در بیماران همودیالیزی، ۳/۵ برابر سایر جمعیت‌ها در همان گروه سنی است و این بیماری‌ها مسئول بیش از ۵۰ درصد مرگ و میر، در بیماران دچار اورمی هستند.^۱ متابولیسم هوموسیستئین در دو مسیر، یکی ریمتیلاسیون و دیگری ترانس سولفوراسیون، انجام می‌گیرد. برای ریمتیلاسیون، فرم فعل اسیدفولیک یعنی تراهیدروفولات و همچنین ویتامین B۱۲، به عنوان کوفاکتور ضروری برای آنزیم متیونین ستاز، که ۵-متیل تراهیدروفولات را به تراهیدرو فولات متابولیزه می‌کند و ویتامین B۲ به عنوان پیش‌ساز فلاوین آدنین دی‌نوکلئوتید (FAD) که تبدیل ۵-۱۰ میکرون می‌دهد^۲ به نیاز هستند. نقش ویتامین B۶ در مسیر ترانس سولفوراسیون و به

افزایش هوموسیستئین تام (tHcy) پلاسمما یکی از مهمترین عوارض همودیالیز است. همزمان با کاهش توده فعال کلیه که باعث کاهش تصفیه گلومرولی می‌شود، سطح tHcy افزایش می‌یابد که با از شروع همودیالیز مجدداً کاهش می‌یابد ولی به محدوده طبیعی وارد نمی‌شود.^۳ از این رو هیپرhomosysteinemi حداقل در ۸۵ تا ۱۰۰٪ از بیماران تحت همودیالیز دیده می‌شود.^۴ هیپرhomosysteinemi یک عامل خطر مستقل برای بیماریهای قلبی - عروقی و خصوصاً آتروسکلروز و آتروترومبوز است.^۵ هر L μmol افزايش در سطح tHcy، خطر بیماریهای قلبی - عروقی را به میزان یک درصد افزایش می‌دهد^۶ به همین جهت میزان مرگ و میر ناشی از بیماریهای قلبی -

داروهای مداخله کننده با tHcy نیز با مراجعه به پرونده بیماران به دست آمد. اندازه گیری قدر، بدون کفش و با استفاده از متر پارچه‌ای و طبق دستورالعمل‌های استاندارد انجام گرفت. به منظور حذف خطاهای فردی، تمام اندازه گیری‌ها توسط یک نفر انجام شد. کفايت دیالیز با اندازه گیری نسبت کاهش سطح اوره خون (URR=Urea) Reduction Ratio محاسبه شده است. این نسبت حاصل تقسیم سطح اوره خون بعد از دیالیز به سطح اوره خون قبل از دیالیز می‌باشد که اگر کمتر از ۰/۶۵ باشد معرف کفايت دیالیز است.^{۱۴} به منظور تعیین وضعیت شاخص‌های بیوشیمیابی، از هر نمونه ۱۰ ml خون در حالت ناشتا گرفته می‌شد. نمونه‌ها پس از جمع‌آوری روی یخ نگهداری شده و ۳ ml از خون گرفته شده حداقل ظرف مدت یک ساعت در سانتریفیوژ یخچال‌دار سانتریفیوژ شده و پلاسمای آن برای ارزیابی سطح tHcy به روش HPLC Performance Liquid Chromatography^{۱۵} جداسازی می‌شد. محدوده طبیعی برای tHcy ۵-۱۲ $\mu\text{mol/L}$ و محدوده مرزی ۱۶ $\mu\text{mol/L}$ است و مقادیر بالاتر از ۱۶ $\mu\text{mol/L}$ به عنوان هیپرhomosysteinemi شناخته می‌شوند.^{۱۶} ۴ ml از خون نگهداری شده بر روی یخ، سانتریفیوژ و سرم آن جداسازی می‌شد و برای ارزیابی سطح اسید فولیک و ویتامین B12 سرم به روش automated competitive immunoassay و توسط دستگاه chemiluminescence system آنالیز می‌شد.^{۱۷} محدوده طبیعی برای اسید فولیک سرم ۳-۱۶ ng/ml و برای ویتامین B12 ۸۰۰ pg/ml است.^{۱۸} ۳ ml از خون بیمار نیز برای ارزیابی سطح آلبومین، کراتینین و اوره به ترتیب به روش شیمیابی برم کرزول سبز، روش شیمیابی واکنش با پیکرات قلیایی و روش آنزیمی اوره آز آنالیز می‌شد.^{۱۹} محدوده‌های طبیعی برای بیماران دیالیزی به ترتیب ۱۰-۵ g/dl است.^{۲۰} خون گیری از بیماران در روز دیالیز و قبل از اتصال به دستگاه همودیالیز انجام می‌گرفت. به علاوه تمام بیماران، آخرین دوز اسید فولیک پنج میلی گرمی را در فاصله ۲۳ تا ۲۴ ساعت قبل از زمان خون گیری مصرف کرده بودند. به منظور بررسی میزان دریافت غذایی انرژی، درشت مغذی‌ها (کربوهیدرات، پروتئین و چربی) و ویتامین‌های گروه B مرتبط با متabolism tHcy (اسید فولیک و ویتامین‌های B6، B12، B2)،^{۲۱} از پرسشنامه‌های یاد آمد ۲۴ ساعته خوراک استفاده شد. این پرسشنامه شناخته شده دیابت، فشار خون و هیپرکلسترولمی و مصرف

عنوان کوفاکتور آنزیم سیستاتیون β ستاز است. این آنزیم متابولیسم هوموسیستئین و سرین را به سیستاتیون کاتالیز می‌کند.^{۷-۹} با توجه به مسیرهای متابولیکی هوموسیستئین، تا به حال مداخلات مختلفی برای طبیعی کردن سطح هوموسیستئین در بیماران همودیالیزی صورت گرفته است. برخی از مداخلات مشتمل بر دوزهای مختلف اسید فولیک بوده‌اند که البته به ندرت توانسته‌اند سطح هوموسیستئین را در بیماران به محدوده طبیعی برسانند.^{۱۰-۱۲} در برخی دیگر از مداخلات نیز از دوزهای مختلف ویتامین B12 و B6، فولینیک اسید، بتائین، سرین و تورین استفاده شده و نتایج متناقضی به دست آمده است.^{۱۳-۱۵} با توجه به این که در کشور ما، برای کنترل هیپرhomosysteinemi در بیماران همودیالیزی، صرف از مکمل یاری با اسید فولیک با دوز پایین استفاده می‌شود، هدف از این مطالعه بررسی اثر مکمل یاری با دوز بالای اسید فولیک همراه با ویتامین B12 بر سطح هوموسیستئین در بیماران همودیالیزی است.

روش بررسی

در این کارآزمایی بالینی که از نوع تصادفی، دوسوکور، مقطعی و مشابه‌سازی شده است،^{۴۰} بیمار همودیالیزی تحت پوشش بیمارستان امام حسین (ع) و داوطلب همکاری با طرح، در سنین بالای ۱۸ سال، که سابقه دیالیز کمتر از سه ماه، دیالیز کمتر از سه بار در هفته، دریافت مکمل فولات با دوز بالاتر از پنج میلی گرم در روز و هرگونه مکمل ویتامین‌های گروه B غیر از فولات در سه ماه گذشته و نیز مصرف داروهای مداخله کننده با tHcy، سوء تغذیه (mg/dl <۲ آلبومین)، رد پیوند در شش ماه گذشته و اختلالات کبدی نداشتند، انتخاب شدند. تعداد نمونه بر اساس مطالعه Koyama و همکاران^{۱۰} و بر اساس رابطه "میزان اثر" (effect size) و جدول مربوط به "نمونه مورد نیاز برای آنالیز واریانس یک طرفه" و با توجه به افزودن ۲۵٪ به حجم نمونه، به دلیل احتمال ریزش نمونه‌ها، به تعداد ۱۰ نفر در هر گروه و مجموعاً ۴۰ نفر در چهار گروه تعیین شد. حدود اطمینان (CI) ۹۵٪ و توان آزمون (β) ۸۰٪ در نظر گرفته شده است. این بیماران برای جمع‌آوری اطلاعات مربوط به سن، کشیدن سیگار، مصرف چای و قهوه و وضعیت یائسگی مورد مصاحبه چهره به چهره قرار گرفتند. اطلاعات مربوط به سابقه دیالیز، سابقه شناخته شده دیابت، فشار خون و هیپرکلسترولمی و مصرف

بررسی همبستگی متغیر tHcy پلاسمما با متغیرهای مداخله‌گر کمی، از آزمون همبستگی پیرسون و برای مقایسه متوسط سطح این متغیر در سطوح مختلف متغیرهای مداخله‌گر کیفی، از آزمون t مستقل استفاده شد. سطح معنی داری (p) در تمام آزمون‌ها ۰/۰۵ می‌باشد.

یافته‌ها

از ۴۰ بیمار شرکت کننده در مطالعه، دو نفر فوت شدند و یک نفر به دلیل تزریق خون و یک نفر به دلیل تزریق ویتامین B₁₂، از مطالعه خارج شدند. از ۳۶ بیمار مورد مطالعه، ۱۳ نفر (۱۱٪) زن و ۲۳ نفر (۸۹٪) مرد بودند. میانگین و انحراف معیار سن افراد شرکت کننده ۱۶±۱/۷ سال و دامنه آن ۱۹-۷۵ سال بود. ۱۰ نفر (۲۷٪) در محدوده طبیعی tHcy و ۲۶ نفر (۷۲٪) در محدوده هیپرهموسیستئینی قرار داشتند. اطلاعات مربوط به متغیرهای مداخله‌گر کیفی و کمی، در جدول ۱ آمده است. نتایج آزمون t - مستقل نشان داد که متوسط سطح tHcy پلاسمما در سطوح مختلف متغیر جنسیت دارای اختلاف معنی داری است و در زنان بیشتر از مردان می‌باشد ($t = 48.08 \pm 9.39$ $\mu\text{mol/L}$ و $t = 26.08 \pm 9.39$ $\mu\text{mol/L}$ و $p = 0.032$). متوسط این شاخص در سطوح مختلف سایر متغیرهای همبستگی پیرسون، حاکی از نوعی همبستگی معنی دار و معکوس بین سطح اولیه tHcy پلاسمما با سطح اولیه اسیدفولیک سرم ($t = -0.331$ و $p = 0.48$)، قد ($t = -0.35$ و $p = 0.36$) و سطح کراتین (نین) ($t = -0.351$ و $p = 0.036$) است. همبستگی با سایر متغیرهای مداخله‌گر کمی معنی دار نبود. سطح شاخص‌های بیوشیمیایی مورد مطالعه، شامل tHcy پلاسمما و اسیدفولیک و ویتامین B₁₂ سرم، قبل و بعد از مداخله، در جدول ۲ گزارش شده است. تغییرات سطح tHcy پلاسمما در طول مدت مداخله در گروه اول ($t = 38.88 \pm 6.42$ $\mu\text{mol/L}$) و گروه دوم ($t = 34.55 \pm 2.26$ $\mu\text{mol/L}$) در $p < 0.001$ ، در گروه سوم ($t = 34.55 \pm 2.26$ $\mu\text{mol/L}$) در $p < 0.001$ و در گروه چهارم ($t = 34.54 \pm 2.26$ $\mu\text{mol/L}$) در $p < 0.001$ بود. تغییرات سطح اسیدفولیک سرم در همین گروه‌ها به ترتیب (116.42 ± 19.65 ng/ml)، (26.77 ± 5.08 ng/ml) و (23.65 ± 5.04 ng/ml) بود. تغییرات سطح اسیدفولیک سرم در حین مطالعه، آزمون ANOVA برای اندازه‌گیری‌های تکراری (ANOVA for repeated measurement) مورد استفاده قرار گرفت. در صورت معنی دار بودن تغییرات دریافت مواد مغذی در حین مطالعه، آزمون رگرسیون خطی، برای بررسی ارتباط تغییرات سطح tHcy پلاسمما و تغییرات دریافت مواد مغذی، مورد ارزیابی قرار می‌گرفت. به منظور

نامه‌ها قبل از مداخله برای سه روز متوالی، در هفته چهارم مداخله برای دو روز متوالی و بعد از مداخله برای سه روز متوالی پر شدند. به منظور حذف خطاهای فردی، تمام پرسش نامه‌ها توسط یک نفر پر شده و مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. برای تجزیه و تحلیل پرسش نامه‌های یاد آمد ۲۴ ساعته خوراک از نرم‌افزار تغذیه‌ای Food Processor (FP) استفاده شد. بیماران به صورت تصادفی به چهار گروه تقسیم شدند و در هر گروه بر مبنای چهار متغیر مداخله‌گر جنسیت و سطح اولیه tHcy پلاسمما و اسیدفولیک و ویتامین B₁₂ سرم مشابه‌سازی شدند. گروه اول مکمل اسیدفولیک با دوز پنج میلی‌گرم در روز همراه با دارونمای ویتامین B₁₂، گروه دوم همین مقدار اسیدفولیک را همراه با دوز یک میلی‌گرم در روز ویتامین B₁₂ خوراکی، گروه سوم مکمل اسیدفولیک با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز همراه با دارونمای ویتامین B₁₂ و گروه چهارم همین مقدار اسیدفولیک را همراه با دوز یک میلی‌گرم در روز ویتامین B₁₂ خوراکی، دریافت کردند. مدت مداخله در تمام گروه‌ها دو ماه (هشت هفته) بود و پس از گذشت این مدت مجدداً از بیماران خون‌گیری به عمل آمد و برای تعیین سطح tHcy پلاسمما و اسیدفولیک و ویتامین B₁₂ سرم مورد ارزیابی قرار گرفت. مکمل‌های اسیدفولیک ساخت شرکت داروسازی روزدارو و مکمل‌های ویتامین B₁₂ ساخت شرکت داروسازی حکیم بودند. اطلاعات به دست آمده از بیماران توسط نرم افزار آماری SPSS ویراست ۱۱/۵ مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. برای انجام تجزیه و تحلیل‌های آماری، ابتدا، کلیه متغیرهای تحقیق با استفاده از آزمون Kolmogorov-Smirnov one sample از نظر نرمال بودن مورد ارزیابی قرار گرفتند و پس از اطمینان از نرمال بودن، آزمون شدند. برای مقایسه سطح متغیرهای tHcy پلاسمما و اسیدفولیک و ویتامین B₁₂ سرم، در داخل هر گروه، قبل و بعد از مداخله، از آزمون t زوجی (paired samples t-test) و برای مقایسه تغییرات این سه شاخص در بین گروه‌ها، از آزمون رگرسیون خطی استفاده شد. به منظور پایش میزان دریافت مواد مغذی در حین مطالعه، آزمون ANOVA برای اندازه‌گیری‌های تکراری (ANOVA for repeated measurement) مورد استفاده قرار گرفت. در صورت معنی دار بودن تغییرات دریافت مواد مغذی در حین مطالعه، آزمون رگرسیون خطی، برای بررسی ارتباط تغییرات سطح tHcy پلاسمما و تغییرات دریافت مواد مغذی، مورد ارزیابی قرار می‌گرفت. به منظور

و تغییرات سطح ویتامین B₁₂ سرم در این گروهها به ترتیب pg/ml ۵۳۴/۷۷±۱۵۱۹/۹۱ g/ml.(-۱/۸۴±۰/۵۸/۶۳) -۱۶۴/۴۴±۷۴۲/۰۸ و ۹۰۴/۳۸±۱۳۲۵/۶۳ pg/ml (۱۲۱/۰±۰/۱۹) و ۹۵/۱۰۵±۰/۱۰۵/۸۲(۰/۹۵) و ۲۱۰۵/۶۵±۱۵۳۹/۳۴ pg/ml (۲۸۶/۴۸±۰/۲۴۵/۴۶) براورد شد.

paired samples t-test نشان داد که تغییرات سطح tHcy پلاسما و ویتامین B₁₂ سرم (p=۰/۰۰۶) در گروه دریافت‌کننده اسیدفولیک با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز همراه با ویتامین B₁₂ معنی‌دار بوده است، در حالی که این تغییرات در سایر گروه‌ها و در مورد سطح اسیدفولیک سرم، معنی‌دار نبود. آنالیز رگرسیون خطی در مورد متغیرهای مورد مطالعه نشان داد که با فرض ثابت بودن سطح اولیه tHcy پلاسما، سطح ثانویه این شاخص در بیماران گروه چهارم (در مقایسه با گروه مبنا یعنی گروه اول)، به طور متوسط ۵/۲۷ $\mu\text{mol/L}$ کاهش می‌یابد ($\beta=۰/۰۲۷$ و $\text{SE}(\beta)=۰/۰۲۸$) افزایش سطح اسیدفولیک سرم نیز با فرض ثابت بودن سطح اولیه این شاخص، در بیماران گروه چهارم (در مقایسه با گروه مبنا)، به طور متوسط ۱۳۰/۷۷ خواهد بود ($\beta=۰/۰۱۵$ و $\text{SE}(\beta)=۰/۰۹۵$). سطح ویتامین B₁₂ سرم بعد از مداخله، در گروه چهارم (در مقایسه با گروه مبنا)، به طور متوسط ۱۶۴۲/۱۷ pg/ml افزایش می‌یابد (در مقایسه با ۱۶۴۲/۱۷ $\text{SE}(\beta)=۰/۰۵/۶۶$ و $\beta=۰/۰۳$ (p=۰/۰۰۳). میزان دریافت انرژی بر حسب کیلوکالری در روز، میزان دریافت کربوهیدرات، پروتئین و چربی بر حسب گرم در روز، میزان دریافت اسید فولیک و ویتامین B₁₂ بر حسب میکروگرم در روز و میزان دریافت ویتامین‌های B₆ و B₂ بر حسب میلی‌گرم در روز در جدول ۳ گزارش شده است. این مقادیر با استفاده از آنالیز داده‌های ثبت شده در پرسشنامه‌های یاد

جدول-۱: توزیع فراوانی بیماران در سطوح مختلف متغیرهای مداخله‌گر کیفی و میانگین و انحراف معیار متغیرهای مداخله‌گر کمی (n=۳۶)

شاخص	میانگین ± انحراف معیار	تعداد (درصد)
سن (سال)	۴۸/۵۸±۱۷/۱۶	-
قد (سانتی‌متر)	۱۶۰/۳۰±۹/۶۸	-
سابقه دیالیز (ماه)	۵۱/۴۴±۳۸/۶۳	-
صرف چای (ml/d)	۴۵۶/۲۵±۲۷۷/۶۸	-
کفايت دیالیز	۰/۴۱±۰/۱	-
آلبومن (g/dl)	۴/۶±۰/۶۵	-
کراتی نین (mg/dl)	۷/۱۶±۱/۴۹	-
اوره (mg/dl)	۱۰۲/۱۴±۱۹/۲۱	-
سطح اولیه tHcy پلاسما ($\mu\text{mol/L}$)	۲۱/۹۳±۸/۸۳	-
سطح اولیه اسیدفولیک سرم (ng/ml)	۱۱۴/۳۳±۸۲/۹۵	-
سطح اولیه ویتامین B ₁₂ سرم (pg/ml)	۹۹۱/۱۵±۵۵۶/۷۳	-
جنس	-	-
مرد	۲۳/۰/۶۳/۸۹	-
زن	۱۳/۰/۳۶/۱۱	-
داروهای مداخله‌کننده با Hey	بله ۱۲/۰/۳۳/۳۳	-
خرير	۲۴/۰/۶۶/۶۷	-
وضعیت یائسگی	بله ۶/۰/۴۶/۱۵	-
بله ۷/۰/۵۳/۸۵	-	
صرف سیگار	بله ۵/۰/۱۳/۸۹	-
سابقه شناخته شده دیابت	بله ۳۱/۰/۸۶/۱۱	-
خرير	۶/۰/۱۶/۶۷	-
سابقه شناخته شده فشار خون	بله ۳۰/۰/۸۳/۳۳	-
خرير	۲۳/۰/۶۳/۸۹	-
سابقه شناخته شده چربی خون	بله ۱۳/۰/۳۶/۱۱	-
خرير	۳/۰/۸/۳۳	-
سابقه شناخته شده چربی خون	بله ۳۳/۰/۹۱/۶۷	-
خرير	-	

جدول-۲: سطح شاخص‌های مورد بررسی در گروه‌های مورد مطالعه، قبل و بعد از مداخله (n=۳۶)

شاخص‌های مورد بررسی	اسیدفولیک ۵+دارونمای ویتامین B ₁₂	اسیدفولیک ۵+ویتامین B ₁₂	اسیدفولیک ۱۵+دارونمای ویتامین B ₁₂	(n=۸) B ₁₂	(n=۱۰) B ₁₂	(n=۹)	(n=۹) B ₁₂	ویتامین B ₁₂
سطح tHcy پلاسما (قبل) ($\mu\text{mol/L}$)	۲۱/۸۱±۸/۹۸	۲۲/۴۳±۸/۲۸	۲۲/۶۸±۱۱/۶۷	۱۹/۳۱±۵/۶۳	۱۸/۴۹±۶/۹۵	۱۹/۲۸±۳/۵۸	۱۸/۴۹±۶/۹۵	۱۳/۰/۲±۴/۸۳
سطح tHcy پلاسما (بعد) ($\mu\text{mol/L}$)	۲۱/۴۲±۹/۶۹	۱۹/۲۸±۳/۵۸	۱۲۴/۹۸±۷۸/۲۷	۱۴۳/۴۱±۱۰۲/۷۷	۱۰۶/۲۷۵±۷۱/۸۲	۱۲۴/۹۸±۷۸/۲۷	۱۲۴/۹۸±۷۸/۲۷	۱۳/۰/۲۵±۲۱/۱۰
سطح اسیدفولیک سرم (قبل) (ng/ml)	۷۸/۵۵±۶۹/۹۴	۷۸/۵۵±۶۹/۹۴	۷۸/۵۵±۶۹/۹۴	۱۲۴/۴۱±۱۰۲/۷۷	۱۰۶/۲۷۵±۷۱/۸۲	۱۰۶/۲۷۵±۷۱/۸۲	۱۰۶/۲۷۵±۷۱/۸۲	۱۳/۰/۲۷۵±۷۱/۸۲
سطح اسیدفولیک سرم (بعد) (ng/ml)	۱۰۵/۳۳±۹۹/۱۰	۱۰۵/۳۳±۹۹/۱۰	۱۰۵/۳۳±۹۹/۱۰	۱۲۳±۷۲/۰۶	۱۲۳±۷۲/۰۶	۱۲۳±۷۲/۰۶	۱۲۳±۷۲/۰۶	۱۲۳±۷۲/۰۶
سطح ویتامین B ₁₂ سرم (قبل) (pg/ml)	۱۱۱۹/۴۴±۴۸۷/۷۷	۱۱۱۹/۴۴±۴۸۷/۷۷	۱۱۱۹/۴۴±۴۸۷/۷۷	۱۱۴۸/۹۶±۸۶۶/۲۵	۹۳۹/۴۷±۳۹۶/۳	۹۳۹/۴۷±۳۹۶/۳	۹۳۹/۴۷±۳۹۶/۳	۹۳۹/۴۷±۳۹۶/۳
سطح ویتامین B ₁₂ سرم (بعد) (pg/ml)	۹۵۰±۶۴۲	۹۵۰±۶۴۲	۹۵۰±۶۴۲	۱۶۸۳/۷۴±۱۱۲۷/۴۱	۱۶۷۹/۴۱±۱۵۶۵/۲۴	۱۶۷۹/۴۱±۱۵۶۵/۲۴	۱۶۷۹/۴۱±۱۵۶۵/۲۴	۱۶۷۹/۴۱±۱۵۶۵/۲۴

جدول-۳: میانگین و انحراف معیار میزان دریافت انرژی، درشت مغذی‌ها و ویتامین‌های گروه مرتبط با متاپولیسم tHcy در مراحل مختلف مطالعه (n=۳۶)

مراحل مطالعه	انرژی (kcal/d)	مواد مغذی دریافتی	قیمت از مداخله	بعد از مداخله
انرژی (d)	X±SD (kcal/d)			
کربوهیدرات	X±SD (g/d)			
بروتئین (g/d)	X±SD (g/d)			
چربی (g/d)	X±SD (g/d)			
اسیدفولیک (μg/d)	X±SD (μg/d)			
ویتامین B12	X±SD (μg/d)			
ویتامین B6	X±SD (mg/d)			
ویتامین B2	X±SD (mg/d)			
ویتامین	X±SD (mg/d)			

مکمل یاری توان با اسیدفولیک و ویتامین B12 در بیمارانی انجام شده است که قبل از آن به مدت دو ماه، تحت مکمل یاری با دوز ۱۵ mg در روز اسیدفولیک قرار داشته و دارای سطح tHcy پلاسمای نزدیک به محدوده طبیعی بوده‌اند. این در حالی است که مطالعات نشان داده‌اند که هر چه سطح tHcy پلاسمای حد طبیعی نزدیک‌تر باشد، پاسخ به مکمل یاری با ویتامین‌های گروه B، کمتر و آهسته‌تر است و بهترین نتایج در بیماران دارای سطح بالای tHcy پلاسمای دیده می‌شود.^{۲۳} این یافته در مطالعه حاضر هم تایید شده است. در مطالعه Trimarchi نیز، مکمل یاری با ویتامین B12 به صورت توان با دوز ۱۰ میلی‌گرم در روز اسیدفولیک انجام گرفته است که احتمالاً به دلیل پایین‌تر بودن دوز اسیدفولیک، اثر مضاعف ویتامین B12 مشاهده نشده است. این وضعیت مشابه نتیجه‌ای است که در مطالعه حاضر در گروه دریافت کننده دوز پنج میلی‌گرم در روز اسیدفولیک همراه با ویتامین B12 دیده شده است. در این گروه با وجود کاهش سطح tHcy پلاسمای، تفاوت معنی‌داری در مقایسه با گروه مینا مشاهده نشد. مسئله قابل توجه دیگر، درصد افرادی است که به محدوده طبیعی پلاسمای وارد شده‌اند. برخی محققین پیشنهاد کرده‌اند که به جای بررسی تغییرات سطح tHcy پلاسمای، که با سطح اولیه tHcy پلاسمای همبستگی شدید دارد، درصد بیمارانی که در اثر مداخله به محدوده طبیعی وارد شده‌اند، مورد ارزیابی قرار گیرد. براین اساس، باز هم بهترین اثر در گروه دریافت کننده دوز پنج میلی‌گرم در روز اسیدفولیک همراه با ویتامین B12، به دست آمده است. در این گروه، متوسط سطح tHcy پلاسمای نیز به محدوده طبیعی وارد شده است. در مطالعه حاضر، تغییرات رژیم غذایی در مدت مداخله با استفاده از هشت پرسشنامه یاد آمد ۲۴ ساعته خوراک که قبل، در هفته چهارم

آمد ۲۴ ساعته خوراک در برنامه food processor به دست آمده است. تغییرات میزان دریافت انرژی و درشت مغذی‌ها در طی مطالعه، که با استفاده از آزمون آنالیز واریانس برای اندازه‌گیری‌های تکراری ارزیابی شد، در مورد انرژی (p=۰/۰۵)، پروتئین (p=۰/۰۱) و چربی (p=۰/۰۳۱) معنی‌دار بود. آنالیز رگرسیون خطی، ارتباطی را بین تغییرات سطح tHcy پلاسمای و تغییرات دریافت انرژی، پروتئین و چربی، در گروه‌ها نشان نداد. تغییرات میزان دریافت ویتامین‌های گروه B مرتبط با متاپولیسم tHcy، با آزمون آنالیز واریانس برای اندازه‌گیری‌های تکراری معنی‌دار نبود.

بحث

یافته‌های مطالعه بیانگر این است که در مقایسه با گروه مینا (گروه دریافت کننده اسیدفولیک با دوز پنج میلی‌گرم در روز همراه با دارونمای ویتامین B12)، فقط در گروه دریافت کننده اسیدفولیک با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز همراه با ویتامین B12، تغییرات معنی‌داری در سطح شاخص‌های مورد مطالعه (tHcy پلاسمای و اسیدفولیک و ویتامین B12 سرم) مشاهده می‌شود. همان‌گونه که انتظار می‌رفت، متعاقب مکمل یاری با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز اسیدفولیک همراه با ویتامین B12، کاهش معنی‌دار ۳۰ درصدی در سطح tHcy پلاسمای، در بیماران مورد بررسی رخ داد. به علاوه تغییرات سطح tHcy پلاسمای در مقایسه با گروه مینا، فقط در این گروه معنی‌دار بود که این نتیجه با فرض ثابت بودن سطح tHcy اولیه پلاسمای به نتایج مطالعات Koyama و Manns^{۱۱} همسو بود اما با نتایج طراحی شده توسط Trimarchi^{۲۴} و Billion^{۲۵} تفاوت داشت. تفاوت در نتایج احتمالاً به این دلیل بروز کرده است که در مطالعه Billion

سرم قبل از مداخله مرتبط است به طوری که هر قدر سطح اسید فولیک بالاتر باشد، میزان کاهش شدیدتر است.^{۲۶ و ۲۷} این کاهش در گروه دریافت کننده اسیدفولیک با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز همراه با ویتامین B_{۱۲} مشاهده نشده است زیرا احتمالاً در این گروه سطح اسید فولیک درون سلولی به حدی بالا رفته است که پاسخگوی نیاز درون سلولی باشد و وابستگی مسیر متیلاسیون Hcy به اسیدفولیک سرمی کمتر بوده است. یافته‌ها حاکی از آنند که تغییرات سطح ویتامین B_{۱۲} سرم، قبل و بعد از مداخله، فقط در گروه دریافت کننده اسیدفولیک با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز همراه با ویتامین B_{۱۲} معنی‌دار بوده است. تغییرات سطح ویتامین B_{۱۲} سرم، در مقایسه بین گروه مبنا با سایر گروه‌ها، تنها در گروه دریافت کننده اسیدفولیک با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز همراه با ویتامین B_{۱۲} معنی‌دار بوده است که مستقل از سطح ویتامین B_{۱۲} سرم قبل از مداخله می‌باشد. این یافته با نتایج مطالعه Elian همسو است.^{۱۳} به نظر می‌رسد که تغییرات سطح ویتامین B_{۱۲} سرم در گروه‌های مورد مطالعه، بیش از هر چیز، حاکی از نوعی ارتباط تنکانتگ بین متابولیسم اسیدفولیک و ویتامین B_{۱۲} می‌باشد. مقایسه مقادیر موجود در جدول ۲ مشخص می‌کند که با افزایش میزان دریافت اسیدفولیک، مصرف ویتامین B_{۱۲} کاهش می‌یابد. در واقع مصرف دوزهای پایین اسیدفولیک باعث می‌شود که ویتامین B_{۱۲} در برخی مسیرهای متابولیکی، جایگزین اسیدفولیک شود ولی با افزایش دریافت اسیدفولیک و اصلاح این مسیرهای متابولیکی، مصرف ویتامین B_{۱۲} کاهش یافته و از کاهش سطح سرمی این ویتامین جلوگیری می‌شود.^{۲۰} به همین دلیل است که در گروه‌های دریافت کننده داروئنمای ویتامین B_{۱۲}، با افزایش میزان دریافت اسیدفولیک، از کاهش سطح ویتامین B_{۱۲} سرم جلوگیری شده و افزایش مختصراً در سطح این شاخص به وجود آمده است. در گروه‌های دریافت کننده ویتامین B_{۱۲} نیز، افزایش میزان دریافت اسیدفولیک، باعث افزایش معنی‌داری در سطح این ویتامین شده، در حالی که در گروه دریافت کننده دوز پایین اسیدفولیک این افزایش معنی‌دار نیست. بهترین استراتژی درمانی برای مواجهه با هپرhomosysteinمی در بیماران همودیالیزی، مکمل یاری با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز اسیدفولیک همراه با دوز یک میلی‌گرم در روز ویتامین B_{۱۲} خوراکی است. این نوع مکمل یاری بر روی سطح اسیدفولیک و ویتامین B_{۱۲} سرم نیز اثر مناسبی دارد.

و بعد از مداخله تکمیل می‌شد، مورد ارزیابی قرار گرفت. تغییرات میزان دریافت غذایی کربوهیدرات و ویتامین‌های گروه B مرتبط با متابولیسم Hcy، در طی مطالعه معنی‌دار نبود. در مورد انرژی، پروتئین و چربی، تغییرات معنی‌داری در میزان دریافت غذایی مشاهده شد اما این تغییرات هیچ اثری بر روی تغییرات سطح tHcy پلاسما در بیماران مورد مطالعه نداشت نتایج نشان می‌دهد که در مقایسه سطح اسید فولیک سرم، قبل و بعد از مداخله، تغییر معنی‌داری در هیچ یک از گروه‌ها دیده نشده است.

اما مقایسه تغییرات سطح اسیدفولیک سرم در گروه‌ها نشان می‌دهد که با فرض ثابت بودن سطح اولیه اسیدفولیک سرم، این تغییرات، در مقایسه با گروه مبنا، تنها در گروه دریافت کننده اسیدفولیک با دوز ۱۵ میلی‌گرم در روز همراه با ویتامین B_{۱۲} معنی‌دار بوده است. عدم وجود تقاضا معنی‌دار در سطح اسید فولیک سرم قبل و بعد از مداخله نشان می‌دهد که با مصرف دوز پنج میلی‌گرم در روز اسید فولیک، سطح اسید فولیک درون سلولی به مرحله اشاع نمی‌رسد. همین امر باعث می‌شود که افزایش میزان دریافت اسید فولیک، تنها منجر به افزایش سطح اسیدفولیک سلولی شده و تغییر معنی‌داری در سطح اسیدفولیک سرمی به وجود نیاورد. این یافته به نتایج مطالعه Arnadottir و Manns، که سطح فولات گویچه‌ای را نیز اندازه‌گیری کرده‌اند مطابقت دارد.^{۲۰ و ۱۱} یافته دیگر این مطالعه، کاهش سطح اسیدفولیک سرمی متعاقب مصرف دوز پنج میلی‌گرم در روز اسیدفولیک همراه با ویتامین B_{۱۲} بوده است. در حالی که در سایر گروه‌ها، سطح اسیدفولیک سرم افزایش یافته است. این یافته مشابه نتایج مطالعه Dierkes است.^{۲۵} مکانیسم این کاهش با میزان مصرف سلولی اسیدفولیک در ارتباط است. به این ترتیب که، ۵-متیل تتراهیدروفولات برای متیلاسیون Hcy تحت تاثیر آنزیم متیونین سنتاز که به ویتامین B_{۱۲} وابسته است، ضروری است. مکمل یاری با ویتامین B_{۱۲} باعث افزایش نیاز درون سلولی به ۵-متیل تتراهیدروفولات می‌شود. افزایش مصرف سلولی ۵-متیل تتراهیدروفولات (فرم غالب فولات سرمی)، باعث کاهش سطح اسیدفولیک سرم می‌شود. از آنجا که فولات سرمی فقط یک تا دو درصد از فولات خارج سلولی را تشکیل می‌دهد، تغییرات توزیع اسیدفولیک درون سلولی و برون سلولی، اثر شدیدی بر اسیدفولیک سرمی باقی می‌گذارد. مقدار این کاهش، به شدت با سطح اسیدفولیک

References

- Righetti M, Ferrario GM, Milani S, Serbelloni P, La Rosa L, Uccellini M, et al. Effects of folic acid treatment on homocysteine levels and vascular disease in hemodialysis patients. *Med Sci Monit* 2003; 9: 19-24.
- Wang HT, Peng YM, Liu H. Alteration of homocysteine before and after hemodialysis in chronic hemodialysis patients. *Hunan Yi Ke Da Xue Xue Bao* 2003; 28: 266-8.
- Billion S, Tribout B, Cadet E, Queinnec C, Rochette J, Wheatley P, et al. Hyperhomocysteinaemia, folate and vitamin B12 in unsupplemented haemodialysis patients: effect of oral therapy with folic acid and vitamin B12. *Nephrol Dial Transplant* 2002; 17: 455-61.
- Friedman AN. Pharmacologic B-vitamin therapy for hyperhomocysteinemia in dialysis patients: has the time come? *Nutr Clin Care* 2002; 5: 20-4.
- Gonin JM, Nguyen H, Gonin R, Sarna A, Michels A, Masri-Imad F, et al. Controlled trials of very high dose folic acid, vitamins B12 and B6, intravenous folinic acid and serine for treatment of hyperhomocysteinemia in ESRD. *J Nephrol* 2003; 16: 522-34.
- Tolkoff-Rubin N, Goes N. Cecil Textbook of Medicine. Philadelphia: WB Saunders: 2004.
- Finkelsteine JD. The metabolism of homocysteine: pathways and regulation. *Eur J Pediatr* 1998; 157: 40-4.
- Skoupy S, Fodinger M, Veitl M, Perschl A, Puttinger H, Rohrer C, et al. Riboflavin is a determinant of total homocysteine plasma concentrations in end-stage renal disease patients. *J Am Soc Nephrol* 2002; 13: 1331-7.
- Toborek M, Hennig B. Dietary methionine imbalance, endothelial cell dysfunction and atherosclerosis. *Nut Res* 1996; 16: 1251-66.
- Koyama K, Usami T, Takeuchi O, Morozumi K, Kimura G. Efficacy of methylcobalamin on lowering total homocysteine plasma concentrations in haemodialysis patients receiving high-dose folic acid supplementation. *Nephrol Dial Transplant* 2002; 17: 916-22.
- Manns B, Hyndman E, Burgess E, Parsons H, Schaefer J, Snyder F, et al. Oral vitamin B(12) and high-dose folic acid in hemodialysis patients with hyper-homocyst(e)rinemia. *Kidney Int* 2001; 59: 1103-9.
- Bostom AG, Shemin D, Lapane KL, Hume AL, Yoburn D, Nadeau MR, Bendich A, et al. High dose-B-vitamin treatment of hyperhomocysteinemia in dialysis patients. *Kidney Int* 1996; 49: 147-52.
- Elian KM, Hoffer LJ. Hydroxocobalamin reduces hyperhomocysteinemia in end-stage renal disease. *Metabolism* 2002; 51: 881-6.
- Kasper DL, Braunwald E, Fauci AS, Hauser SL, Longo DL, Jameson JL. Harrison's principles of internal medicine. In: Singh, AK, Brenner BM. Dialysis in the treatment of renal failure. 16th ed. Philadelphia: McGraw-Hill; 2005. p. 1564.
- Burtis CA, Ashwood ER. Tietz textbook of clinical Chemistry. In: Fairbanks VF, Klee GG. Biochemical aspects of hematology. 3rd ed. Philadelphia: WB Saunders: 1999; p. 1696-7.
- Anderson SC, Cockayne S. Clinical Chemistry: Concepts and Applications. In: Miller SM, Mears E. Nutritional status assessments. New York, NY: McGraw-Hill; 2003; p. 593-6.
- Burtis CA, Ashwood ER. Tietz textbook of clinical Chemistry. In: Johnson AM, Rohlfs EM, Silverman LM. Proteins. 3rd ed. Philadelphia: WB Saunders: 1999; p. 529-30.
- Mahan LK, Escott-Stump S. Krause's Food, Nutrition, and Diet Therapy. 10th ed. Philadelphia: WB Saunders: 2000.
- Burtis CA, Ashwood ER. Tietz textbook of clinical Chemistry. In: Newman DJ, Price CP. Renal function and nitrogen metabolites. 2nd ed. Philadelphia: WB Saunders: 1999; p. 1240-4.
- Arnadottir M, Gudnason V, Hultberg B. Treatment with different doses of folic acid in haemodialysis patients: effects on folate distribution and aminothiol concentrations. *Nephrol Dial Transplant* 2000; 15: 524-8.
- Verhoeft P, Stampfer MJ, Buring JE, Gaziano JM, Allen RH, Stabler SP, et al. Homocysteine metabolism and risk of myocardial infarction: relation with vitamins B6, B12, and folate. *Am J Epidemiol* 1996; 143: 845-59.
- Trimarchi H, Schiel A, Freixas E, Diaz M. Randomized trial of methylcobalamin and folate effects on homocysteine in hemodialysis patients. *Nephron* 2002; 91: 58-63.
- Sunder-Plassmann G, Fodinger M, Buchmayer H, Papagiannopoulos M, Wojcik J, Kletzmayr J, et al. Effect of high dose folic acid therapy on hyperhomocysteinemia in hemodialysis patients: results of the Vienna multicenter study. *J Am Soc Nephrol* 2000; 11: 1106-16.
- Campo A, Goia F, Cottino R, Musso M, Viglino G. Homocysteine, folate therapy and outcome in hemodialysis: results from a prospective study. *G Ital Nefrol* 2003; 20: 484-9.
- Dierkes J, Domroes U, Ambrosch A, Schneede J, Guttormsen AB, Neumann KH, et al. Supplementation with vitamin B12 decreases homocysteine and methylmalonic acid but also serum folate in patients with end-stage renal disease. *Metabolism* 1999; 48: 631-5.
- Mansoor MA, Kristensen O, Hervig T, Drablos PA, Stakkestad JA, Woie L, et al. Low concentrations of folate in serum and erythrocytes of smokers: methionine loading decreases folate concentrations in serum of smokers and nonsmokers. *Clin Chem* 1997; 43: 2192-4.
- Loehret FM, Haeffeli WE, Angst CP, Browne G, Frick G, Fowler B. Effect of methionine loading on 5-methyltetrahydrofolate, S-adenosylmethionine and S-adenosylhomocysteine in plasma of healthy humans. *Clin Sci (Lond)* 1996; 91: 79-86.

The effect of folate and vitamin B12 supplementation on homocysteine concentrations: a study in hemodialysis patients

Azadibakhsh N.^{*1}, Shaker Hosseini R.¹, Atabak SH.², Nateghian N.³, Golestan B.⁴, Houshiar Rad A.⁵

1- Department of human nutrition, National Nutrition and food Technology Research Institute.

2- Department of Nephrology, School of medicine

Shahid Beheshti University of medical sciences, Tehran.

3- Department of manufacturing, Hakim pharmaceutical company, Tehran, Iran.

4- Department of epidemiology and biostatistics, School of public health, Tehran University of medical sciences, Tehran, Iran.

5- Department of nutrition research, National nutrition and food technology research institute, Shahid Beheshti University of medical sciences, Tehran, Iran.

Abstract

Background: Hyperhomocysteinemia is an independent risk factor for cardiovascular diseases. The frequency of hyperhomocysteinemia is higher in hemodialysis (HD) patients than the general population. The objective of this study is to assess the efficacy of high-dose folic acid supplementation with and without vitamin B12 on lowering plasma total homocysteine (tHcy) concentrations in HD patients.

Methods: Thirty-six HD patients at Imam Hossein Hospital, Tehran, Iran, who had been given folic acid supplements (5 mg/d) for at least 3 months before, were enrolled in this clinical trial. Subjects were also checked for other inclusion and exclusion criteria. The subjects were divided randomly into four groups and underwent two months of supplementation as follows: 5 mg/d oral folic acid + placebo in group one, 5 mg/d oral folic acid + vitamin B12 (1 mg/d orally) in group two, 15 mg/d oral folic acid + placebo in group three and 15 mg/d oral folic acid + vitamin B12 (1 mg/d orally) in group four. Concentrations of plasma tHcy and serum folic acid and vitamin B12 were measured at baseline and after the supplementation period. Dietary intake of patients was also determined during the supplementation period.

Results: Of the folic acid supplemented patients, 27.8% had normal levels of tHcy at baseline and 72.2% had hyperhomocysteinemia. After the supplementation period, plasma tHcy increased by 1.35% in group one and decreased by 6.99%, 14.54% and 30.09% in groups two, three and four respectively. Changes in plasma tHcy and serum vitamin B12 were only significant in group four; however, no significant changes were seen for serum folic acid. The percentage of subjects reaching normal levels of plasma tHcy was 5.6 fold higher in group four than in the reference group.

Conclusions: Supplementation with 15 mg/d folic acid together with 1 mg/d oral vitamin B12 is more effective in reducing tHcy levels in HD patients.

Keywords: Homocysteine, folic acid, vitamin B12, hemodialysis

* Corresponding author: Faculty of Nutrition, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Sna'at Sq., Farahzadi Blvd., West Arghavan St., Tehran, Iran.
Tel: +98-21-22367484
email: azadibakhsh@gmail.com