

بررسی رابطه آلوپسی آندروژنیک با هیپرلیپیدمی: یک مطالعه مقایسه‌ای

چکیده

دریافت: ۱۳۹۱/۱۲/۱۳ پذیرش: ۱۳۹۲/۰۴/۱۵ آنلاین: ۱۳۹۲/۰۸/۱۰

زمینه و هدف: آلوپسی آندروژنیک شایع‌ترین آلوپسی پیش‌روندۀ است که با ریزش زودهنگام موهای قسمت مرکزی سر خود را نشان می‌دهد. هدف از این مطالعه تعیین رابطه آلوپسی آندروژنیک با هیپرلیپیدمی است.

روش بررسی: این مطالعه بر روی ۱۱۲ فرد مبتلا به آلوپسی آندروژنیک ورتکس و ۱۱۵ فرد بدون آلوپسی آندروژنیک (گروه شاهد) انجام شد. هیچ کدام از افراد گروه مورد و شاهد بیماری کبدی، کلیوی، تیروئیدی و دیابت نداشتند، داروی افزاینده یا کاهنده چربی خون و سیگار مصرف نمی‌کردند، بین ۲۰ تا ۳۵ سال سن و نمایه توده بدنی ۲۰ تا ۳۰ داشتند. نمونه خون افراد شرکت‌کننده بعد از ۱۲ ساعت ناشتابی جمع‌آوری شد و آزمایش‌های لازم انجام شد. کلسترول تام بالای ۲۴۰، تری‌گلیسرید بالای ۲۰۰، LDL بالای ۱۶۰ و HDL زیر ۴۰ در مردان یا زیر ۵۰ در زنان هیپرلیپیدمی در نظر گرفته شد.

یافته‌ها: ۴۶/۴٪ بیماران مبتلا به آلوپسی آندروژنیک و ۴۷٪ گروه شاهد زن بودند. بهترتب در گروه آلوپسی آندروژنیک نسبت به گروه شاهد، سطح کلسترول تام ($172\pm 3/4$ ، $148/8\pm 3/1$ ، $P<0.001$)، تری‌گلیسرید ($133/6\pm 4/3$ ، $88/3\pm 4/2$ ، $P<0.001$)، LDL ($96/4\pm 2/7$ ، $84/9\pm 2/9$ ، $P=0.004$) و HDL ($54/9\pm 0/9$ ، $45/5\pm 0/5$ ، $P<0.001$) بالاتر بود. ۴۶/۴٪ بیماران و ۵۲/۲٪ گروه شاهد هیپرلیپیدمی داشتند. ارتباط بین آلوپسی آندروژنیک با هیپرلیپیدمی معنادار نبود ($P>0.05$).

نتیجه‌گیری: به طور کلی، هرچند بین آلوپسی آندروژنیک با هیپرلیپیدمی رابطه‌ای دیده نشد، اما با توجه به بالاتر بودن سطح چربی‌های LDL، کلسترول و تری‌گلیسرید در مبتلایان به آلوپسی آندروژنیک، به نظر می‌رسد ابتلا به آلوپسی آندروژنیک، با افزایش ریسک بیماری‌های کرونر قلبی همراهی داشته باشد. برای تبیین ارتباط فطعی‌تر بین آلوپسی آندروژنیک با هیپرلیپیدمی، مطالعات بیشتر توصیه می‌شود.

کلمات کلیدی: آلوپسی آندروژنیک، هیپرلیپیدمی، بیماری‌های کرونر قلبی.

در مردان شایع‌تر از زنان است. الگوی ریزش مو در دو جنس با هم متفاوت است.^{۱-۴} در این بیماری موهای ضخیم پوست سر تبدیل به موهای کرکی می‌شود.^{۱-۵} در مردان این آلوپسی بیماری محسوب نمی‌شود بلکه واکنشی طبیعی به آندروژن‌ها یا هورمون‌های مردانه است و در مردانی که دارای استعداد ژنتیکی هستند رخ می‌دهد.^۱ شروع بیماری در دهه سوم و چهارم زندگی است ولی در کل

آلوپسی یا طاسی آندروژنیک نوعی آلوپسی بدون اسکار است که با ریزش زودهنگام موهای قسمت مرکزی سر (فرق سر) یا ورتکس خود را نشان می‌دهد.^{۱-۶} این بیماری ۵۰٪ مردان و زنان را گرفتار می‌کند و شایع‌ترین طاسی پیش‌روندۀ می‌باشد. این ریزش مو

رامین طاهری^۱، سارا مالی^۲

مریم عزیز زاده^۱، راهب قربانی^{۳*}

۱- گروه بیماری‌های پوست، مرکز آموزشی درمانی فاطمیه (س)

۲- پژوهش عمومی، دانشکده پزشکی

۳- مرکز تحقیقات عوامل اجتماعی مؤثر بر

سلامت، گروه پزشکی اجتماعی، دانشکده پزشکی

۱ و ۲- دانشگاه علوم پزشکی سمنان، سمنان، ایران.

* نویسنده مسئول: سمنان، کیلومتر ۵ جاده دامغان، مجتمع آموزشی دانشگاه علوم پزشکی سمنان، گروه پزشکی اجتماعی تلفن: ۰۲۳۱-۴۴۰۰۲۲۵

E-mail: ghorbani_raheb@yahoo.com

مقدمه

مطالعات بسیار اندکی به طور مستقیم به بررسی ارتباط آلوپسی آندروژنیک و هیپرلیپیدمی پرداخته‌اند^۲ و مطالعه‌ای تاکنون درباره سطح سرمی لیپیدها در زنان مبتلا به آلوپسی آندروژنیک انجام نشده است. علت بررسی طاسی درجه‌ی سه و بالاتر این است که طاسی درجه‌ی یک و دو همیلتون، همچنین طاسی درجه‌ی یک لودویگ، به صورت تحت بالینی در جامعه شایع است و به عنوان یک بیماری مطرح نمی‌باشد.^۳ هدف از این مطالعه، تعیین ارتباط بین آلوپسی آندروژنیک ورتکس (درجه‌ی سه و بالاتر طبق درجه‌بندی همیلتون در مردان و درجه دو و بالاتر طبق درجه‌بندی لودویگ در زنان) با هیپرلیپیدمی بود.

روش بررسی

این مطالعه به صورت تحلیلی و از نوع مورد- شاهدی بود و در سال ۱۳۹۰ روی دو گروه بیماران انجام گرفت. گروه مورد شامل ۱۱۲ بیمار مبتلا به آلوپسی آندروژنیک ورتکس (درجه‌ی سه یا بالاتر در مردان و درجه دو یا بالاتر در زنان) بود که از میان بیماران مراجعه‌کننده به مطب‌ها و درمانگاه‌های شهر سمنان انتخاب شده بودند. گروه شاهد نیز شامل ۱۱۵ بیمار بود که هیچ شکایتی از ریزش مو نداشتند و به‌دلیل دیگری به مطب‌ها و درمانگاه‌های شهر سمنان مراجعه کرده بودند و از نظر عواملی که روی شاخص‌های لیپیدی سرم موثرند با گروه مورد جور شده بودند. یعنی هیچ‌کدام از افراد گروه مورد و شاهد بیماری کبدی، کلیوی، تیروییدی و دیابت نداشتند. در ضمن نمایه توده بدنی ۲۰ تا ۳۰ داشته، سیگاری نبوده، داروی افزاینده یا کاهنده چربی خون مصرف نمی‌کردند و در محدوده سنی ۲۰ تا ۳۵ سال بودند.^۴ پس از ورود به مطالعه و ثبت اطلاعات بیماران در پرسش‌نامه، نمونه خون این ۲۲۷ نفر بعد از ۱۲ ساعت ناشتاپی گرفته شد و شاخص‌های لیپیدی شامل کلسترول تام، Fasting Blood Thyroid Stimulating Hormone (TSH) از راه کیت‌های آزمایشگاهی بررسی شد و LDL از فرمول (TG/5+HDL) محاسبه گردید. مشخصات کیت آزمایشگاهی که برای اندازه‌گیری HDL، کلسترول Pars Azmoon kit (Chol)، تری‌گلیسیرید (TG)، FBS به کار رفت،

می‌تواند هر زمانی پس از بلوغ آغاز شود. در اغلب موارد تا ۴۰ سالگی خود را نشان داده است. علت دقیق بیماری نامشخص است.^۵ این آلوپسی با از دست دادن تدریجی موها در قسمت مرکزی سر و نواحی پیشانی و گیجگاهی تظاهر می‌یابد. خط رویش مو در جلو در دو طرف پسری می‌کند و پیشانی بلند به نظر می‌رسد. این آلوپسی می‌تواند آنقدر شدید باشد که تمام بالای سر از مو خالی شود. سرعت از دست دادن موها در افراد مختلف متفاوت است ولی اکثراً پیشرفت این آلوپسی تدریجی و طی سالیان و حتی دهه‌ها رخ می‌دهد. این طاسی توسط همیلتون به پنج درجه تقسیم‌بندی شده است که به شرح زیر می‌باشد:

درجه‌ی یک: ریزش موهای حاشیه‌ی پیشانی. درجه‌ی دو: افزایش ریزش موهای پیشانی و شروع ریزش مو در فرق سر. درجه‌ی سه: پسری خط رویش موهای گیجگاهی و کم‌پشت شدن موهای پیشانی. درجه‌ی چهار و پنج: ریزش موهای پیشانی، گیجگاهی و فرق سر.^۶ در زنان آلوپسی آندروژنیک خود را با ریزش موی مزمن، پیش‌رونده و منتشر نشان می‌دهد. در ۴۰٪ موارد در دهه‌ی ششم زندگی رخ می‌دهد.^۷

انواع مختلفی از لیپیدها از جمله تری‌گلیسیریدها، کلسترول تام، کلسترول HDL و کلسترول LDL، در سرم وجود دارند. به افزایش لیپیدهای خون هیپرلیپیدمی گفته می‌شود که یکی از عوامل خطر بیماری‌های کرونر قلبی محسوب می‌شود.^۸

عوامل متعددی بر سطح لیپیدهای سرم اثر دارند که از مهم‌ترین آن‌ها می‌توان به بیماری‌های کبد، کلیه، تیرویید، چاقی، دیابت، داروها و مصرف سیگار اشاره کرد. در زمینه‌ی تاثیر آندروژن بر سطح سرمی شاخص‌های لیپیدی نشان داده شد تجویز استروپریدهای آنابولیک از جمله تستوسترون (هورمون مردانه) باعث کاهش کلسترول HDL و افزایش کلسترول LDL می‌شود که برآیند آن به نفع هیپرلیپیدمی و بیماری‌های کرونر قلبی است. با توجه به این مطلب وجود ارتباط بین آلوپسی آندروژنیک و هیپرلیپیدمی منطقی به نظر می‌رسد.^۹ وجود ارتباط معنادار بین آلوپسی آندروژنیک با درگیری ورتکس و بیماری کرونر قلبی و عوامل خطر آن مثل فشارخون بالا در چند مطالعه دیده شد.^{۱۰-۱۱}

مطالعات دیگری نشان داد که تفاوتی در سطح سرمی لیپیدها بین دو گروه مبتلا به آلوپسی آندروژنیک و سالم وجود ندارد.^{۱۲}

لیپیدهای خون عبارتند از: استاتین‌ها، نیاسین، فیرات‌ها، رزین‌ها و ازتیمايب. وزن بیمار با ترازوی دیجیتالی مدل PS06 با دقت ۱۰۰ گرم و قد بیمار با متر با دقت ۱cm اندازه‌گیری شد و شاخص توده بدنی Body Mass Index (BMI) از تقسیم وزن به کیلوگرم تقسیم بر محدود قدر (به متر) محاسبه گردید. این افراد برای انجام آزمایش مجازور قدر (به متر) محاسبه گردید. این افراد برای انجام آزمایش TG, Chol, HDL, FBS, TSH به آزمایشگاه مرکزی سمنان ارجاع شدند. کلسترول تام بالاتر از ۲۴۰ یا تری‌گلیسرید بالاتر از ۲۰۰ یا LDL بالاتر از ۱۶۰ یا HDL کمتر از ۴۰ در مردان یا کمتر از ۵۰ در زنان هیپرلیپیدمی در نظر گرفته شد.^۵ پس از جمع‌آوری داده‌ها از آزمون‌های^۶ χ^2 , Student's t-test, Fisher's exact test و رگرسیون SPSS لجستیک در سطح معناداری <0.05 با استفاده از نرم‌افزار SPSS ویراست ۱۵ برای تجزیه و تحلیل داده‌ها استفاده شد.

یافته‌ها

تعداد ۴۶/۴٪ بیماران مبتلا به آلوپسی آندروژنیک و ۴۷٪ گروه شاهد زن بودند. توزیع جنسی دو گروه همگن بود ($P=0.936$). میانگین (\pm انحراف معیار) سن بیماران مبتلا به آلوپسی آندروژنیک ۲۶/۶ \pm ۴/۸ سال و گروه شاهد ۲۵/۷ \pm ۴/۶ سال بوده است که تفاوت معنادار نبود ($P=0.170$). میانگین (\pm انحراف معیار) شاخص توده بدنی در مبتلایان به آلوپسی آندروژنیک ۲۴/۷ \pm ۲/۴ و در گروه شاهد ۲۳/۴ \pm ۱/۹ کیلوگرم بر متر مربع بوده است که تفاوت معنادار بود ($P<0.001$) (جدول ۱).

جدول ۲: میانگین و خطای معیار هر یک از چربی‌های مورد بررسی در مبتلایان به آلوپسی آندروژنیک و گروه شاهد

P	نوع چربی	ابلا به آلوپسی آندروژنیک	ابلا به آلوپسی آندروژنیک شاهد	میانگین	خطای معیار	میانگین	خطای معیار	میانگین	خطای معیار
<0.001	کلسترول	۱۷۲/۴	۳/۱	۱۴۸/۸	۳/۱	۱۷۲/۴	۳/۱	۱۴۸/۸	۳/۱
<0.001	تری‌گلیسرید	۱۳۳/۶	۵/۵	۸۸/۳	۵/۵	۱۳۳/۶	۵/۵	۸۸/۳	۵/۵
<0.001	LDL	۹۶/۴	۲/۹	۸۴/۹	۲/۹	۹۶/۴	۲/۹	۸۴/۹	۲/۹
<0.001	HDL	۵۴/۹	۲/۰	۴۵/۵	۲/۰	۵۴/۹	۲/۰	۴۵/۵	۲/۰

Auto Hematology (Pars Azmoon Inc., Tehran, Iran) Analyzer Abacus Junior (STAC Medical Science and Technology Co., Ltd., China) ۹۰۰۲ بود. مشخصات کیت آزمایشگاهی که برای اندازه‌گیری TSH به کار رفت، ELA Kit (Monobind Inc. Lake Forest, CA, USA) Autoplex ELISA and CLIA Analyzer (Monobind Inc. Lake Forest, CA, USA) سریال ساخت کیت ۱۳K1G1 با محدوده طبیعی $0-6\text{ }\mu\text{IU/ml}$ بود.

تشخیص آلوپسی آندروژنیک برای انتخاب گروه مورد توسط متخصص پوست انجام گرفت، به این ترتیب که آلوپسی درجه‌ی سه یا بالاتر طبق درجه‌بندی همیلتون در نوع مردانه و آلوپسی درجه‌ی دو و بالاتر طبق درجه‌بندی لودویگ در نوع زنانه قرار گرفت.^۴

بیماران شناخته شده دیابت و هم‌چنین بیماران با FBS (قند خون ناشتا) بیشتر یا مساوی ۱۲۶ به عنوان ابتلا به دیابت تلقی شد که از مطالعه حذف شدند. برای رد بیماری تیروییدی، TSH (هورمون محرکه‌ی تیرویید) چک شد که اگر در محدوده طبیعی نبود، بیمار از مطالعه حذف شد. در مورد بیماری‌های کبدی، کلیوی و مصرف سیگار و دارو از مصاحبه و معاینه بالینی استفاده شد و بیمارانی که از این نظر مثبت بودند از مطالعه حذف شدند.

داروهای افزاینده‌ی لیپیدهای خون عبارتند از: الكل، دیورتیک‌ها، کورتیکوستروئیدها و ضد بارداری‌های خوراکی. داروهای کاهنده‌ی

جدول ۱: توزیع مشخصه‌های بیماران مبتلا به آلوپسی آندروژنیک و گروه شاهد

مشخصه	ابلا به آلوپسی آندروژنیک		ابلا به آلوپسی آندروژنیک شاهد	
	ابلا به آلوپسی آندروژنیک	شاهد	ابلا به آلوپسی آندروژنیک	شاهد
جنس			تعادل (درصد)	
زن	۵۲/۰(۴۶/۴)	۵۴/۰(۴۷/۰)	۵۲/۰(۴۶/۴)	۵۴/۰(۴۷/۰)
مرد	۶۰/۰(۵۳/۶)	۶۱/۰(۵۳/۰)	۶۰/۰(۵۳/۶)	۶۱/۰(۵۳/۰)
سن (سال)	<25	۴۵/۰(۴۰/۲)	۵۴/۰(۴۷/۰)	۴۵/۰(۴۷/۰)
$25-29$	۳۲/۰(۲۸/۶)	۳۴/۰(۲۹/۶)	۳۲/۰(۲۸/۶)	۳۴/۰(۲۹/۶)
≥ 30	۳۵/۰(۳۱/۳)	۲۷/۰(۲۳/۵)	۳۵/۰(۳۱/۳)	۲۷/۰(۲۳/۵)
شاخص توده	<25	۵۹/۰(۵۱/۷)	۸۷/۰(۷۵/۷)	۸۷/۰(۷۵/۷)
بدنی (kg/m^2)	$25-29/9$	۵۳/۰(۴۷/۳)	۲۸/۰(۲۴/۳)	۲۸/۰(۲۴/۳)

شاخص توده بدنی به عنوان متغیرهای بالقوه مستقل، نتایج نشان داد که فقط متغیر جنس اثر معناداری روی هیپرلیپیدمی داشت. به طوری که زنان ۲/۱۵ برابر مردان شانس ابتلا به هیپرلیپیدمی را دارند ($P=0/005$, $CI/95: ۰/۲۷-۳/۶۶$, $OR=2/15$). سایر متغیرها از جمله ابتلا به آلوپسی آندروژنیک اثر معناداری روی ابتلا به هیپرلیپیدمی نداشت ($P>0/05$).

بحث

یافته‌ها نشان داد ابتلا به آلوپسی آندروژنیک ارتباط معناداری با ابتلا به هیپرلیپیدمی نداشت. رابطه بین آلوپسی آندروژنیک با بیماری کرونر قلب و کلسترول بالای سرم قبل در مردان گزارش شده است،^{۱۳} اما در زنان با آلوپسی آندروژنیک زنانه چنین رابطه‌ای گزارش نشده است. مطالعات محدودی به طور مستقیم به بررسی رابطه بین آلوپسی آندروژنیک و هیپرلیپیدمی پرداخته‌اند.^۲

در مطالعه Nabaie تفاوتی از نظر درصد شاخص‌های لیپیدی غیرنرمال شامل HDL, TG و LDL بین دو گروه شاهد و مبتلا به آلوپسی آندروژنیک وجود نداشت ($P>0/05$). حتی درصد کلسترول بالای سرم (کلسترول بالای ۲۰۰ در بیماران با آلوپسی آندروژنیک کمتر از گروه شاهد بود ($P=0/003$)). در مطالعه Guzzo، شاخص‌های لیپیدی ۵۰ مرد مبتلا به آلوپسی آندروژنیک درجه‌ی سه و چهار ورتکس (طبق درجه‌بندی همیلتون) با ۳۷ نفر مرد به عنوان گروه شاهد، مقایسه شدند. در مطالعه‌ی تفاوت آماری معناداری بین میانگین کلسترول و تری‌گلیسیرید و LDL و HDL و نسبت کلسترول به HDL در دو گروه شاهد و آلوپسی وجود نداشت.^۱ اما بهدلیل عدم کنترل عوامل مداخله‌گر در این ارتباط (عوامل دخیل در سطح شاخص‌های لیپیدی سرم و هیپرلیپیدمی خانوادگی شامل بیماری‌های کبد، کلیه، تیروئید، چاقی، دیابت، مصرف سیگار و داروهای افزاینده و کاهنده لیپید) نتایج به دست آمده از آن از اعتبار بالایی برخوردار نیست.

دو مطالعه دیگر که به عوامل مداخله‌گر در این زمینه توجه شده است، توسط Nasiri و Nasmaz صورت گرفت.^{۱۰, ۱۱} مطالعه Nasiri روی ۵۰ مرد مبتلا به آلوپسی آندروژنیک ورتکس درجه‌ی سه و بالاتر (گروه مورد) و ۵۰ مرد بدون آلوپسی آندروژنیک که از نظر سن، نمایه توده بدن و عادت به سیگار کشیدن با گروه مورد،

جدول ۳: شیوه هر یک از چربی‌های غیرنرمال در مبتلایان به آلوپسی آندروژنیک و گروه شاهد

نوع چربی	مبتلا به آلوپسی آندروژنیک	مبتلا به آلوپسی آندروژنیک شاهد	تعداد (درصد)
کلسترول غیرنرمال (بالاتر از ۲۴۰)	۰/۱۱۶	۱(٪۰/۹)	۵(٪۴/۵)
تری‌گلیسیرید غیرنرمال (بالاتر از ۲۰۰)	۰/۰۲۰	۴(٪۳/۵)	۱۳(٪۱۱/۶)
LDL غیرنرمال (بالاتر از ۱۶۰)	۰/۰۶۳	۱(٪۰/۹)	۶(٪۵/۴)
HDL غیرنرمال (کمتر از ۴۰ در مردان و ۵۰ در زنان)	۰/۰۴۸	۵۶(٪۴۸/۷)	۴۰(٪۳۵/۷)
هیپرلیپیدمی (غیرنرمال بودن حداقل یکی از موارد فوق)	۰/۳۸۷	۶۰(٪۵۲/۲)	۵۲(٪۴۶/۴)

۳۸٪ (نفر) بیماران با آلوپسی آندروژنیک از درجه‌ی دو (لودویگ در زنان)، ۵۸٪ (۶۶ نفر) از درجه‌ی سه (لودویگ در زنان و همیلتون در مردان) و ۷٪ (هشت نفر) از درجه‌ی چهار (همیلتون در مردان) بودند.

میانگین و خطای معیار هر یک از چربی‌های مورد بررسی در بیماران مبتلا و گروه شاهد در جدول ۲ آمده است. نتایج نشان داد سطح کلیه چربی‌های مورد بررسی، در مبتلایان به آلوپسی آندروژنیک از گروه شاهد بالاتر بود ($P<0/05$). این نتایج در هر یک از دو سطح شاخص توده بدنی (یعنی در افراد با اضافه وزن و نیز در افراد نرمال) نیز دیده شد. ۴/۵٪ بیماران آلوپسی آندروژنیک و ۰/۹٪ گروه شاهد کلسترول غیرنرمال، ۱۱٪ بیماران مبتلا به آلوپسی آندروژنیک و ۳/۵٪ گروه شاهد تری‌گلیسیرید غیر نرمال، ۵/۴٪ بیماران و ۰/۹٪ گروه شاهد LDL غیرنرمال، ۳۵٪ بیماران و ۵۱٪ گروه شاهد HDL غیرنرمال و ۴۶٪ بیماران و ۵۲٪ گروه شاهد هیپرلیپیدمی داشتند (جدول ۳).

با توجه به همگن نبودن دو گروه از نظر شاخص توده بدنی تحلیل رگرسیون لجستیک انجام شد. با در نظر گرفتن هیپرلیپیدمی (یا غیرنرمال بودن حداقل یکی از پارامترهای مورد بررسی) به عنوان متغیر وابسته و متغیرهای جنس، ابتلا به آلوپسی آندروژنیک، سن،

لازم است از نظر بیماری عروق کرونر در طولانی مدت پی گیری شوند.^{۱۶} Mansouri نیز در مطالعه‌ای بر روی زنان کمتر از ۵۵ سال، ارتباط معناداری بین آلوپسی آندروژنیک و بیماری عروق کرونر مشاهده نمود.^{۱۷} با استناد به مطالعات قبلی نمی‌توان ارتباط آلوپسی آندروژنیک و هیپرلیپیدمی را رد کرد. چراکه برخی از این مطالعه‌ها به عوامل مداخله‌گر در تعیین ارتباط آلوپسی آندروژنیک و هیپرلیپیدمی توجهی نداشته‌اند.^{۱۸} هم‌چنین در مطالعه Lotufo در زمینه شاخص‌های لیپیدی مستعدکننده بیماری‌های عروق کرونر تنها به کلسترول تام یا کلسترول LDL توجه کرده است.^{۱۹} حال آن‌که شاخص‌های لیپیدی خطرساز در بیماری‌های عروق کرونر قلب به این دو محدود نمی‌شود و در نهایت، برخی از مطالعات از جمله ما، سطح برخی از لیپیدها (غیر از HDL) در بیماران آلوپسی آندروژنیک بالاتر از گروه شاهد بود.^{۲۰}

یکی از محدودیت‌های مطالعه ما این بود که درباره سابقه هیپرلیپیدمی خانوادگی و نقرس سوالی پرسیده نشد چراکه از فاکتورهای تاثیرگذار در ایجاد هیپرلیپیدمی هستند. به طور کلی، هرچند در این مطالعه بین آلوپسی آندروژنیک با هیپرلیپیدمی رابطه‌ای دیده نشد، اما با توجه به بالاتر بودن سطح چربی‌های LDL، کلسترول و تری‌گلیسرید در مبتلایان به آلوپسی آندروژنیک در این مطالعه و برخی مطالعات مشابه، به نظر می‌رسد ابتلا به آن با افزایش ریسک بیماری‌های کرونر قلبی همراهی دارد. برای تبیین ارتباط قطعی تر بین آلوپسی آندروژنیک با هیپرلیپیدمی، مطالعات بیشتر توصیه می‌شود. سپاسگزاری: این مقاله حاصل پایان‌نامه تحت عنوان "بررسی رابطه آلوپسی آندروژنیک با هیپرلیپیدمی" در مقاطع دکترای پزشکی سارا مالی فارغ‌التحصیل دانشگاه علوم پزشکی سمنان در سال ۱۳۹۰ می‌باشد که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی سمنان انجام شده است.

جورشده بودند، انجام گرفت. میانگین سطح TG و نسبت Chol به HDL در گروه مورد بیشتر از گروه شاهد و میانگین سطح HDL در گروه مورد کمتر از گروه شاهد بود ($P < 0.05$) و نشان داده شد که آلوپسی آندروژنیک با سطح لیپیدها مرتبط است.^۲ مطالعه Sasmaz شاخص‌های لیپیدی ۴۱ مرد با آلوپسی آندروژنیک ورتکس با ۳۶ مرد با موهای طبیعی که از نظر سنی جور شده بودند با یکدیگر مقایسه کرد. وی با معیارهای ورود سختگیرانه علاوه بر علل شایع هیپرلیپیدمی ثانویه و هیپرلیپیدمی خانوادگی مانع ورود افراد چاق، سیگاری و مبتلا به پرفشاری خون به مطالعه شد. بر اساس نتایج وی درصد TG و لیپوپروتئین a غیرنرمal در بیماران به صورت معناداری بالاتر از گروه شاهد بود ($P < 0.05$).^{۲۱}

اغلب مطالعه‌هایی که وجود ارتباط بین آلوپسی آندروژنیک و بیماری‌های کرونر قلبی را نشان داده‌اند، این ارتباط را مستقل از عوامل خطرساز شناخته‌شده بیماری‌های کرونر قلبی ارزیابی کرده‌اند. این مطالعات با مقایسه فراوانی آلوپسی آندروژنیک بین دو گروه، یک گروه با بیماری کرونر قلبی (گروه مورد) و گروه دیگر بدون آن، خطر نسبی افزایش یافته‌ای از وقوع بیماری‌های کرونر قلبی در افراد مبتلا به آلوپسی آندروژنیک با درگیری ورتکس را نشان داده‌اند.^{۲۲} در مطالعه‌ای روی ۷۴۰ نفر در محدوده سنی ۴۰-۹۱ سال ارتباط معناداری را بین آلوپسی آندروژنیک و سندروم متابولیک مشاهده کرد که از بین مولفه‌های سندروم متابولیک، HDL-C اهمیت بیشتر داشت.^{۲۳} چنین ارتباطی در مطالعه Yi نیز دیده شد. در این مطالعه تفاوت معناداری در سطح تری‌گلیسرید و HDL-C وجود نداشت.^{۲۴} هم‌چنین Acibucu در ۸۰ بیمار آلوپسی آندروژنیک و ۴۸ نفر گروه شاهد، ارتباط معناداری بین آلوپسی آندروژنیک و سندروم متابولیک گزارش نمود و توصیه کرد بیماران با آلوپسی آندروژنیک

References

- Habif TP, Editor. Clinical Dermatology, A color guide to diagnosis and therapy. 5th ed. Edinburgh: Mosby; 2010. p. 824-25.
- Nasiri S, Taghavianpour S, Seddighha A. Correlation of androgenetic alopecia with hyperlipidemia. *J Dermatol* 2006;8(4):266-71. [Persian]
- Berker DAR, Messenger AG, Sinclair RD. Disorders of hair. In: Burns T, Breathnach S, Cox N, Griffiths C, editors. Rooks Textbook of Dermatology. 8th ed. Malden: Wiley-Blackwell; 2010. p. 18-63.
- Wolff K, Johnson RA, editors. Fitzpatrick's Color Atlas and Synopsis of Clinical Dermatology. 6th ed. New York: McGraw Hill; 2009. p. 962-9.
- National Cholesterol Education Program (NCEP) Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adults (Adult Treatment Panel III). Third Report of the National Cholesterol Education Program (NCEP) Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adults

- (Adult Treatment Panel III) final report. *Circulation* 2002;106(25): 3143-421.
6. Ahouansou S, Le Toumelin P, Crickx B, Descamps V. Association of androgenetic alopecia and hypertension. *Eur J Dermatol* 2007;17(3):220-2.
 7. Trevisan M, Farinaro E, Krogh V, Jossa F, Giumetti D, Fusco G, et al. Baldness and coronary heart disease risk factors. *J Clin Epidemiol* 1993;46(10):1213-8.
 8. Matilainen VA, Mäkinen PK, Keinänen-Kiukaanniemi SM. Early onset of androgenetic alopecia associated with early severe coronary heart disease: a population-based, case-control study. *J Cardiovasc Risk* 2001;8(3):147-51.
 9. Nabaie L, Kavand S, Robati RM, Sarrafi-Rad N, Kavand S, Shahgholi L, et al. Androgenic alopecia and insulin resistance: are they really related? *Clin Exp Dermatol* 2009;34(6):694-7.
 10. Guzzo CA, Margolis DJ, Johnson J. Lipid profiles, alopecia, and coronary disease: any relationship? *Dermatol Surg* 1996;22(5):481.
 11. Moravej Farshchi H, Meshkat Razavi G, Ghalamkarpoor F, Shahidi Dadras M, Tehranchi Nia Z, Nouhi F. Evaluation of association between androgenetic alopecia and coronary artery disease in men. *Pejouhandeh J* 2007;12(3):153-60.
 12. Sasmaz S, Senol M, Ozcan A, Dogan G, Tuncer C, Akyol O, et al. The risk of coronary heart disease in men with androgenetic alopecia. *J Eur Acad Dermatol Venereol* 1999;12(2):123-5.
 13. Lotufo PA, Chae CU, Ajani UA, Hennekens CH, Manson JE. Male pattern baldness and coronary heart disease: the Physicians' Health Study. *Arch Intern Med* 2000;160(2):165-71.
 14. Su LH, Chen TH. Association of androgenetic alopecia with metabolic syndrome in men: a community-based survey. *Br J Dermatol* 2010;163(2):371-7.
 15. Yi SM, Son SW, Lee KG, Kim SH, Lee SK, Cho ER, et al. Gender-specific association of androgenetic alopecia with metabolic syndrome in a middle-aged Korean population. *Br J Dermatol* 2012;167(2):306-13.
 16. Acibucu F, Kayatas M, Candan F. The association of insulin resistance and metabolic syndrome in early androgenetic alopecia. *Singapore Med J* 2010;51(12):931-6.
 17. Mansouri P, Mortazavi M, Eslami M, Mazinani M. Androgenetic alopecia and coronary artery disease in women. *Dermatol Online J* 2005;11(3):2.

Association between androgenetic alopecia and hyperlipidemia: a comparative study

Ramin Taheri M.D.¹
Sara Mali M.D.²
Maryam Aziz Zadeh M.D.¹
Raheb Ghorbani Ph.D.^{3*}

1- Department of Dermatology,
Semnan University of Medical Sciences, Semnan, Iran.
2- General Practitioner, Semnan University Of Medical Sciences, Semnan, Iran.
3- Research Center for Social Determinants of Health, Department of Community Medicine, Faculty of Medicine, Semnan University of Medical Sciences, Semnan, Iran.

Abstract

Received: 03 Mar. 2013 Accepted: 06 July 2013 Available online: 01 Nov. 2013

Background: Androgenetic alopecia (AGA) is the most common type of progressive balding that appears with early loss of hair, chiefly from the vertex. There has been significant relationship between AGA with coronary artery disease and related risk factors, such as hypertension in some studies. The aim of this study is to investigate the association between androgenetic alopecia with hyperlipidemia.

Methods: This cross-sectional study was performed on 112 patients with vertex type AGA (in male grade 3 or higher Hamilton- Norwood scale, and in female grade 2 or higher Ludwig scale) (study group) and 115 persons age and sex matched, with normal hair status (Normal group). None of participants had diabetes mellitus, hypothyroidism, liver disease, kidney disease and none of them had history of smoking and using drugs with effect on serum lipids. They were 20-35 years old and their body mass index were 20-30. Blood samples were obtained following 12 hours fasting status and serum levels of triglyceride (TG), cholesterol, high-density lipoprotein (HDL) and low-density lipoprotein (LDL) were determined using standard laboratory methods. Total cholesterol greater than 240 or TG greater than 200 or LDL greater than 160 or HDL less than 40 in men or HDL less than 50 in women were considered hyperlipidemia.

Results: In androgenetic alopecia group 46.4% and 47% of normal group were female. Mean (\pm SE) of total cholesterol (172.4 ± 3.1 , 148.8 ± 3.1 , $P< 0.001$), TG (133.6 ± 5.5 , 88.3 ± 4.3 , $P< 0.001$), LDL (96.4 ± 2.9 , 84.9 ± 2.7 , $P= 0.004$) and HDL (54.9 ± 2.0 , 45.5 ± 0.9 , $P< 0.001$) in AGA patients were higher than normal group. %46.4 of patients and %52.2 of controls had hyperlipidemia. Relationship between AGA with hyperlipidemia was not significant ($P> 0.05$).

Conclusion: The findings showed that there is no relationship between AGA and hyperlipidemia. Regarding to high levels of total cholesterol, LDL and triglyceride in AGA patients, it seems that, AGA increases risk of coronary heart disease. To determine a definite association between AGA and hyperlipidemia more studies are recommended.

Keywords: androgenetic alopecia, coronary heart disease, hyperlipidemia.

* Corresponding author: 5th Km Damghan Road, Department of Community Medicine, Faculty of Medicine, Semnan University of Medical Sciences, Semnan, Iran.

Tel: +98-231-4440225
E-mail: ghorbani_raheb@yahoo.com