

بررسی قدرت پیش‌بینی بروز سندروم متابولیک بر اساس تعاریف IDF و MODIFIED ATP III توسط هر یک از مؤلفه‌های آن: یک بررسی آینده‌نگر ۶/۵ ساله در مطالعه‌ی قند و لیپید تهران

دکتر زهرا حیدری^۱، دکتر فرهاد حسین‌پناه^۲، دکتر یدا... محابی^۳، دکتر فریدون عزیزی^۱

(۱) مرکز تحقیقات غدد، پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی – درمانی شهید بهشتی،
(۲) مرکز تحقیقات پیشگیری و درمان چاقی، گروه آمار زیستی، دانشکده‌ی بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی –
درمانی شهید بهشتی، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران، صندوق پستی ۱۹۳۹۵-۴۷۶۳، دکتر فریدون عزیزی؛
e-mail:azizi@endocrine.ac.ir

چکیده

مقدمه: هدف از این مطالعه بررسی قدرت پیش‌بینی بروز سندروم متابولیک بر اساس تعاریف **MODIFIED ATP III** و **IDF** توسط هر یک از مؤلفه‌های آن بود. مواد و روش‌ها: این مطالعه‌ی هم‌گروهی – مشاهده‌ای در ۲۰ فرد ۲۲۷۹ ساله و بالاتر غیر مبتلا به سندروم متابولیک براساس معیار **ATP III** و فرد ۲۳۱۰ ساله و بالاتر غیر مبتلا به سندروم متابولیک براساس معیار **IDF** از افراد شرکت‌کننده در فاز یک مطالعه‌ی قند و لیپید تهران انجام شد. یافته‌ها: بعد از میانگین ۶/۵ سال پیگیری، ۴۶۲ نفر (۲۳۱ مرد و ۲۳۱ زن) براساس معیار **ATP III** و ۶۰۲ نفر براساس معیار **IDF** (۳۶۰ مرد و ۲۴۲ زن) به سندروم متابولیک مبتلا شدند. در بین مبتلایان براساس معیار **ATP III** بالاترین نسبت شانس (**Odds ratio**) در مردان مربوط به چاقی مرکزی (۱/۲-۵/۶) و در زنان مربوط به افزایش تری‌گلیسرید (۲/۰۳-۴/۱۲) ۲/۸ بود. بالاترین مقدار **Odd's ratio** براساس معیار **IDF** در هر دو گروه مردان (۲/۰۲ و زنان (۱/۹-۴/۳) ۲/۹ مربوط به افزایش تری‌گلیسرید بود. سطح زیرمنحنی **ROC** برای مؤلفه‌های دور کمر، تری‌گلیسرید و **HDL-C** در هر دو گروه مردان و زنان و براساس هر دو معیار، نزدیک‌ترین سطح زیر منحنی به سطح زیر منحنی روک برای همه‌ی مؤلفه‌های سندروم متابولیک بود و سطح زیر منحنی دو مؤلفه‌ی دور کمر و تری‌گلیسرید و یا دور کمر و **HDL-C** براساس هر دو معیار در هر دو گروه تفاوت واضحی با سطح زیر منحنی کل مؤلفه‌ها نداشت. نتیجه‌گیری: دو مؤلفه‌ی دور کمر و تری‌گلیسرید و یا دور کمر و **HDL-C** می‌تواند قدرت پیش‌بینی به اندازه‌ی همه‌ی مؤلفه‌های سندروم متابولیک، برای بروز آن داشته باشد. بنابراین اندازه‌گیری دور کمر، تری‌گلیسرید و **HDL-C** به عنوان جزئی از برنامه‌ی بیماریابی به منظور شناسایی افراد در معرض خطر ابتلا به سندروم متابولیک و عوایق ناشی از آن توصیه می‌شود.

واژگان کلیدی: سندروم متابولیک، **IDF**, **ATP III**, **HDL-C**, **P**، پیش‌بینی

دریافت مقاله: ۸۸/۴/۲۷ - دریافت اصلاحیه: ۸۸/۴/۲۴ - پذیرش مقاله: ۸۸/۴/۱۸

تشخیص سندروم متابولیک، خطر نسبی ابتلا به بیماری‌های قلبی - عروقی را تا ۶۵٪ و دیابت نوع ۲ را تا ۳ برابر افزایش می‌دهد. در حال حاضر تشخیص سندروم متابولیک براساس مجموعه‌ای از معیارها انجام می‌شود که توسط انجمان‌های مختلف ارایه شده و متفاوت است. معیارهایی که در حال حاضر بیش از همه مورد استفاده قرار می‌گیرند معیارهای

مقدمه

سندروم متابولیک شامل مجموعه‌ای از عوامل خطرساز بیماری‌های قلبی - عروقی است که عبارتند از چاقی مرکزی، افزایش فشار خون، افزایش قند خون و اختلال‌های چربی خون همراه با وضعیت‌های التهابی و افزایش انعقادپذیری.^۱

گستردگی آن‌ها در صورتی که بتوان راههای ساده‌تر و معیارهای محدودتری را برای شناسایی افراد مبتلا به سندروم متابولیک معرفی کرد، می‌توان طراحی‌های بهتری برای راهکارهای بیماریابی مؤثر و مداخله‌های منطقی ارایه داد. این مطالعه با هدف بررسی قدرت پیش‌بینی بروز سندروم متابولیک توسط هر یک از مؤلفه‌های آن براساس تعریف‌های متابولیک Modified ATP III و IDF^{۱۴} انجام شد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه هم‌گروهی - مشاهدهای در افراد ۲۰ ساله و بالاتر شرکت‌کننده در فاز یک مطالعه‌ی قند و لیپید تهران انجام شد. معیارهای ورود شامل سن ۲۰ سال یا بالاتر، عدم ابتلا به سندروم متابولیک براساس معیار IDF^{۱۴} و نیز عدم ابتلا به سندروم متابولیک براساس معیارهای Modified ATP III^۱ بود. افراد مبتلا به اختلال‌های شدید کبدی، کلیوی، تیروئیدی، مصرف کورتیکواستروئید، سابقه‌ی سکته‌ی قلبی و مغزی در سه ماهه اخیر، افراد باردار و نیز کسانی که مداخله‌های آموزشی در مطالعه‌ی قند و لیپید تهران قرار گرفته بودند از مطالعه خارج شدند. در این مطالعه برای تشخیص سندروم متابولیک از معیارهای^{۱۴} IDF^{۱۴} و Modified ATP III^۱ استفاده شد.

این پژوهش در کیتیهی اخلاق در پژوهش‌های علوم پزشکی پژوهشکدهی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم به تصویب رسید و از همه‌ی شرکت‌کنندگان رضایت‌نامه‌ی کتبی گرفته شد.

مطالعه‌ی قند و لیپید تهران، پژوهشی است به منظور تعیین عوامل خطر آترواسکلروز در جمعیت شهری تهران، ارتقای میزان‌های مبتنی بر جمعیت با هدف ایجاد تغییر در شیوه‌ی زندگی مردم و پیشگیری از روند رو به رشد دیابت و دیس‌لیپیدمی.^{۱۵} این پژوهش شامل دو بخش است: بخش اول، یک مطالعه‌ی مقطعی برای تعیین شیوه عوامل خطرساز بیماری‌های قلبی - عروقی و بخش دوم، مطالعه‌ای هم‌گروهی و آینده‌نگر است که برای ۲۰ سال آینده طراحی شده است.

همه‌ی افراد مورد مطالعه در سال‌های ۱۳۷۷-۸۰ بررسی پایه شدند و بعد از به طور میانگین ۶/۵ سال پیگیری دوباره بررسی شدند. در هر مراجعته ابتدا همه‌ی افراد، پس از امضای رضایت‌نامه‌ی ورود به طرح، توسط پزشک آموزش‌دیده و یک پروتکل واحد مورد مطالعه قرار گرفتند.

ATP III^۱ تغییریافته^۱ و IDF^{۱۴} و سازمان جهانی بهداشت می‌باشد. سندروم متابولیک در حال حاضر ۲۲٪ از جمعیت آمریکا^{۱۶} و ۱۵٪ از جمعیت اروپا^{۱۷} را مبتلا کرده است. شیوع آن در آسیا از ۷٪ در کره^{۱۸} تا ۳۲٪ در هندوستان^{۱۹} متفاوت است. در بررسی‌های انجام شده در مطالعه‌ی قند و لیپید تهران، شیوع سندروم متابولیک براساس تعریف IDF^{۱۴} ۲۲/۱٪ و براساس تعریف ATP III^۱ ۳۳/۲٪ و براساس تعریف سازمان جهانی بهداشت، ۱۸/۴٪ گزارش شده است.^۷ بروز سندروم متابولیک تنها منحصر به افراد چاق نیست بلکه در افراد با وزن طبیعی هم شیوع به نسبت بالایی دارد^۸ و نه تنها یک مشکل جدی برای بزرگسالان است، بلکه در بچه‌ها و نوجوانان هم با شیوع فزاینده‌ای دیده می‌شود.^۹ در حالی که در بسیاری از کشورهای توسعه‌یافته، مرگ و میر ناشی از بیماری‌های قلبی - عروقی طی ۲۰ سال گذشته کاهش یافته، مرگ و میر تعديل شده براساس سن در زمینه‌ی بیماری‌های قلبی - عروقی به میزان ۴۵-۴۰٪ در ایران افزایش یافته است.^{۱۰} براساس اطلاعات موجود، بیماری‌های قلبی - عروقی ۵۰-۳۸٪ از علل مرگ و میر را در ایران تشکیل می‌دهد.^{۱۱} دیابت نوع ۲ هم در ایران مانند بسیاری از مناطق دنیا با شیوع روزافزون روبه رو است. براساس آمار گردآوری شده، ۲۰٪ جمعیت بالای ۳۰ سال در ایران در معرض خطر ابتلا به دیابت قرار دارند.^{۱۲}

اگرچه همراهی سندروم متابولیک به عنوان عامل پیش‌بینی کننده‌ی دیابت و بیماری‌های قلبی - عروقی در مطالعه‌های مختلف نشان داده شده است اما سیر طبیعی سندروم به خوبی مشخص نشده است. فهم این موضوع به معرفی افراد در معرض خطر و طراحی برنامه‌های بیماریابی کمک می‌کند. شیوع روزافزون سندروم متابولیک همراه با توانایی بالای آن برای شناسایی افرادی که در معرض خطر ابتلای به بیماری‌های قلبی - عروقی و دیابت نوع ۲ هستند، آن را به ابزار مناسبی برای معرفی این افراد تبدیل کرده است. مداخله در شیوه‌ی زندگی و مداخله‌های دارویی در صورت لزوم، در این مراحل زودرس می‌تواند از بروز این بیماری‌ها در مبتلایان پیشگیری کند.^{۱۳}

در حال حاضر اتیولوژی واحدی برای سندروم متابولیک مطرح نشده و تنها راه تشخیص آن استفاده از معیارهای تعریف شده است. با توجه به اختلاف این معیارها و

i- Modified Adult Treatment Panel III

ii- International Diabetes Federation

HDL بعد از رسوب آپولیپوپروتئین B100 دارای لیپوپروتئین با فسفوتوتگستیک اسید، اندازه‌گیری می‌شد. دقت اندازه‌گیری در فاصله‌ی ۲۰ آزمون با استفاده از سرم کنترل لیپید (Boehringer Mannheim, Germany; cat. no. 1446070 for precipinorm and 171778 for precipath) برای (C.D.A.S, Boehringer Mannheim, Germany; cat. No. 759350) کالیبره کردن روزانه‌ی دستگاه اتوآنالیزره اسکلا ۲ استفاده شد. ضریب تغییرات (CV)^۱ درون‌آزمونی و برون‌آزمونی در فاز یک برای C-HDL ۲/۱ و ۲/۵٪ و برای تری‌گلیسرید ۱/۶ و ۰/۶٪ بود. مقادیر ذکر شده در فاز سه برای گلوكز ۲/۱٪ و ۱/۹٪ HDL-C کلسترول ۱/۸٪ و ۱/۹٪، تری‌گلیسرید ۲/۲٪ و ۱/۹٪ و ۱/۹٪ بود. قند خون ناشتا با استفاده از روش رنگ‌سنگی آنژیمی و با استفاده از تکنیک گلوكز اکسیداز اندازه‌گیری شد. با توجه به استفاده از مدل رگرسیون لوچستیک چندگانه و با در نظر گفتن فرمول وارد کردن حداقل ده نمونه به ازای حالت مثبت سندروم متابولیک^۲، با احتساب ۹ متغیر وارد شده به مدل و شیوع حداقل ۳۰٪ سندروم متابولیک، حداقل حجم نمونه‌ی مورد نیاز ۳۰۰ نفر در گروه زنان و ۳۰۰ نفر در گروه مردان تعیین شد.^۳ تمام افراد ۲۰ ساله و بالاتر که مبتلا به سندروم متابولیک نبودند (در فاز یک) وارد مطالعه شدند و ویژگی‌های پایه شامل سن، جنس، مصرف سیگار و میزان فعالیت فیزیکی آنان به همراه مؤلفه‌های تعریف‌های سندروم متابولیک به شرحی که گفته شد در این افراد بررسی و ثبت شد. این افراد به مدت متوسط ۶/۵ سال شدند و در بین افرادی که پیگیری را تا فاز ۳ تکمیل کردند، دوباره سندروم متابولیک براساس معیارهای IDF و ATP III می‌گردند. ویژگی‌های پایه بین گروههای مبتلا و غیرمبتلا به سندروم متابولیک با استفاده از آزمون تی برای متغیرهای کمی با توزیع نرمال، آزمون من - ویتنی برای متغیرهای کمی با توزیع غیر نرمال و محدود خی برای متغیرهای کیفی - اسمی مقایسه شدند برای تعیین نرمال بودن توزیع متغیرها آزمون کولموگراف - اسمیرنوف به کار گرفته شد. داده‌های کمی به صورت میانگین \pm انحراف معیار و داده‌های کیفی به صورت درصد گزارش شدند. برای بررسی goodness of fit مدل لوچستیک از آزمون هوسمر - لمیشو استفاده شد.

اطلاعات دموگرافی (جمعیت‌شناسخی) و شیوه‌ی زندگی به کمک پرسشنامه‌ی معتبر و استاندارد گردآوری شد. از همه‌ی شرکت‌کنندگان پس از ۱۰-۱۲ ساعت ناشتایی در طول شب یک نمونه‌ی خونی بین ساعت ۷-۹ صبح گرفته شد. سپس با تمام افراد مصاحبه‌ی خصوصی و چهره به چهره انجام شد و اطلاعات فردی درباره‌ی سن، سابقه‌ی مصرف سیگار، سابقه‌ی فامیلی بروز دیابت، سابقه‌ی مصرف داروها و شیوه‌ی زندگی با استفاده از پرسشنامه‌ی استاندارد جمع‌آوری و ثبت شد.

شاخص‌های تن‌سنجدی شامل قد و وزن براساس برنامه‌ی استاندارد اندازه‌گیری شد. وزن افراد با حداقل پوشش و بدون کفش با ترازوی دیجیتال با دقت ۱۰۰ گرم اندازه‌گیری و ثبت شد. همچنین، قد با متر نواری در وضعیت ایستاده در کنار دیوار و بدون کفش در حالی که کتفها در شرایط عادی قرار داشتند، با دقت ۱ سانتی‌متر اندازه‌گیری شد. دور کمر در باریکترین ناحیه در حالتی که فرد در انتهای بازدم طبیعی خود قرار داشت اندازه گرفته شد. اندازه‌گیری دور کمر توسط یک متر نواری غیرقابل ارجاع، بدون تحمیل فشار به بدن فرد با دقت ۰/۱ سانتی‌متر انجام شد. به منظور حذف خطای فردی، همه‌ی اندازه‌گیری‌ها توسط یک نفر انجام شد.

برای اندازه‌گیری فشار خون، فرد مورد مطالعه به مدت ۱۵ دقیقه نشست و سپس پرژشک واحد شرایط فشار خون او را دو بار اندازه‌گیری کرد. برای این کار از دستگاه فشارسنج جیوه‌ای استاندارد که توسط انتستیوی استاندارد و تحقیقات صنعتی مدرج شده بود، استفاده شد. کاف فشارسنج بر بازوی راست و در راستای قلب قرار گرفت و فشار آن از زمان قطع صدای نبض رادیال ۳۰ میلی‌متر جیوه بالاتر برده شد. حداقل زمان بین این دو اندازه‌گیری ۳۰ ثانیه بود و میانگین این دو فشار خون به عنوان فشار خون مورد نظر ثبت شد. فشارخون سیستولی با شنیدن اولین صدا (فاز اول کرتکوف) تعیین شد و فشارخون دیاستولی با ناپدید شدن این صدا (فاز پنجم کرتکوف) مشخص شد. سرعت خالی شدن هوای کاف هنگام اندازه‌گیری فشارهای سیستولی و دیاستولی ۲-۳ میلی‌متر در ثانیه بود.

همه‌ی اندازه‌گیری‌های مربوط به لیپید خون در آزمایشگاه تحقیقاتی TLGS، در روز نمونه‌گیری با استفاده از اتوآنالیزور سلکلا ۲ (vital scientific, spankeren, the nether lands) و کیت‌های کلسترول تام و تری‌گلیسرید (پارس آزمون، ایران) انجام شد. تری‌گلیسرید با استفاده از آزمون‌های رنگ‌سنگی آنژیمی با گلیسرول فسفات‌اکسیداز اندازه‌گیری شد. کلسترول

ⁱ Coefficients of Variation

نسخه‌ی ۱۰ انجام شد. مقدار $P < 0.05$ دو طرفه از نظر آماری معنی‌دار تلقی شد.

یافته‌ها

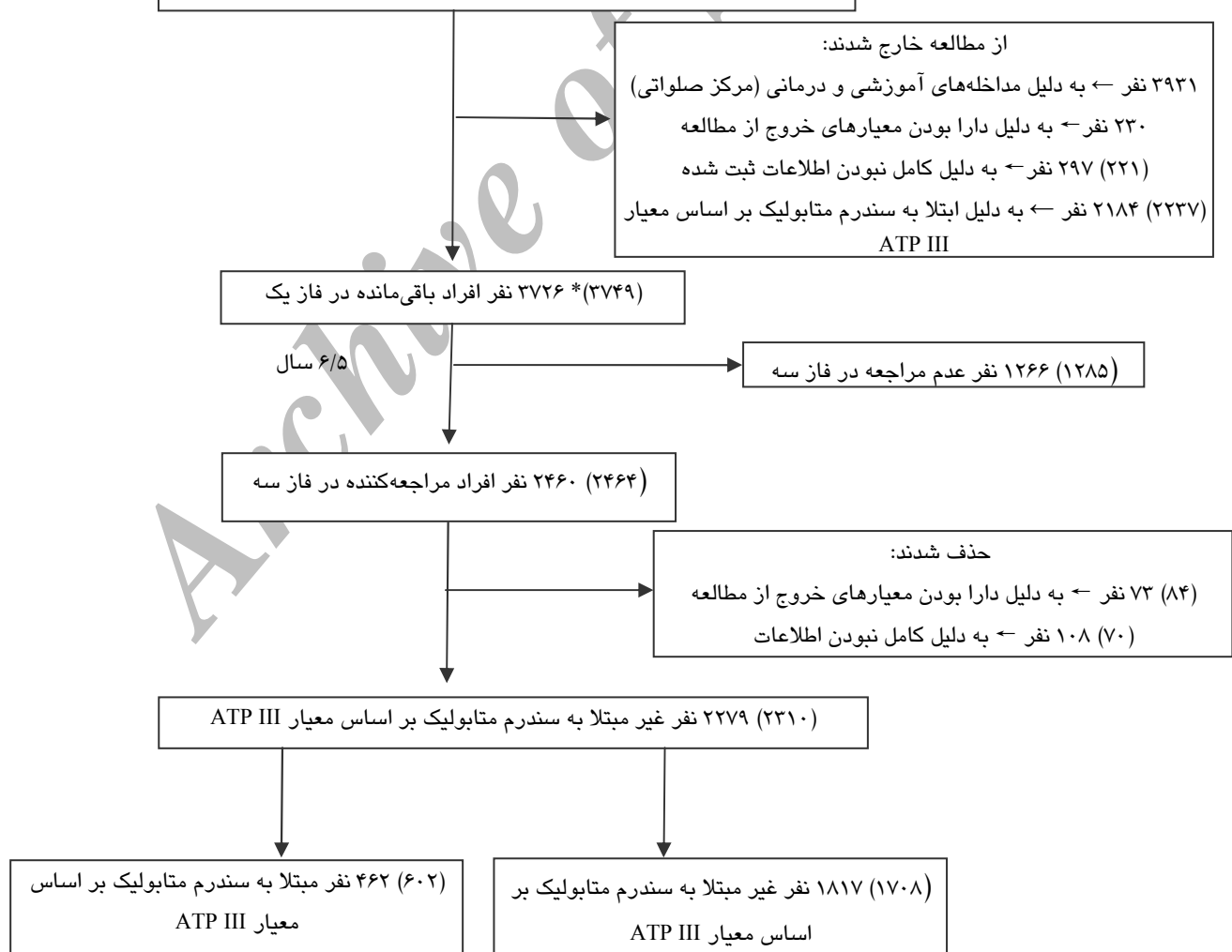
بر اساس معیارهای ورود و خروج، کامل بودن اطلاعات ثبت شده و پیگیری مطالعه، ۲۲۷۹ نفر (۱۰۵۹ مرد و ۱۲۲۰ زن) براساس معیار Modified ATP III و IDF برسی شدند که این مرد و ۱۲۲۰ زن) براساس معیار IDF برسی شدند که این افراد قادر سندروم متابولیک در شروع مطالعه (فاز یک) بر اساس معیار مربوط به گروه خود بودند و نیز پیگیری را تا فاز ۳ مطالعه تکمیل کردند (نمودار ۱).

i- Adjusted Odds Ratio

ii-Area Under the Curve

مؤلفه‌های سندروم در فاز اول بررسی و مدل رگرسیون لوگستیک چندگانه برای ارزیابی میزان شانس تعديل شده^۱ بر اساس سن، مصرف سیگار، فعالیت فیزیکی و $\%95$ فاصله‌ی اطمینان مؤلفه‌های مختلف سندروم متابولیک برای بررسی میزان خطر آن، مورد استفاده قرار گرفت. همچنین، قدرت پیش‌بینی هر یک از مؤلفه‌های مورد بررسی در بروز سندروم متابولیک با استفاده از معیارهای حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری مثبت و منفی و نیز سطح زیر منحنی روک هر یک از مؤلفه‌ها به تفکیک تعریف‌های IDF و Modified ATP IIIⁱⁱ بعد از تعديل برای مشخص شدن. سطح زیر منحنی (AUC) بعد از تعديل برای سن، مصرف سیگار و فعالیت فیزیکی محاسبه شد. تجزیه و تحلیل‌های آماری با استفاده از SPSS نسخه‌ی ۱۵ و مقایسه‌ی سطح زیر منحنی روک با استفاده از STATA

۱۰۳۶۸ نفر افراد ۲۰ ساله و بالاتر شرکت‌کننده در فاز یک مطالعه TLGS



نمودار ۱- تعداد افراد شرکت‌کننده در مراحل مختلف مطالعه براساس معیار ATP III و IDF، *اعداد داخل پرانتز مربوط به معیار IDF است

جدول ۱- ویژگی‌های پایه‌ی افراد مبتلا و غیر مبتلا به سندروم متابولیک در افراد مورد بررسی و پیگیری

بر اساس معیار IDF		بر اساس معیار ATP III			
افراد غیر مبتلا به سندروم متابولیک	افراد مبتلا به سندروم متابولیک	افراد غیر مبتلا به سندروم متابولیک	افراد مبتلا به سندروم متابولیک	افراد مبتلا به سندروم متابولیک	
۱۷۰.۸ (۷۳/۹)	۶۰.۲ (۲۶/۱)	۱۸۱۷ (۷۹/۷)	۴۶۲ (۲۰/۳)		تعداد (درصد)*
۸۳۰ (۴۸/۵)	۲۶۰ (۵۹/۸)	۸۲۸ (۴۵/۵)	۲۲۱ (۵۰)		مرد (درصد)*
۳۷/۵±۱۲/۲	۴۲±۱۲/۲	۳۷/۱±۱۲/۰	۴۲/۴±۱۲/۹		سن (سال)*
۶۵/۲±۱۰/۸	۷۱/۵±۱۰/۷	۶۶/۰±۱۱/۱	۷۲/۵±۱۱/۶		وزن (کیلوگرم)*
۸۰/۶±۹/۹	۸۷/۳±۹	۸۱/۴±۱۰/۰	۸۹/۴±۹/۱		دور کمر (سانتی‌متر)*
۲۴/۳±۳/۸	۲۶/۳±۳/۵	۲۴/۶±۳/۸	۲۷/۳±۳/۷		نمایه‌ی توده‌ی بدن (کیلوگرم بر مترمربع)*
۱۱۲±۱۳	۱۱۸±۱۶	۱۱۱±۱۳	۱۱۷±۱۵		فشارخون سیستولی (میلی‌متر جیوه)*
۷۴/۲±۹	۷۷/۸±۱۰/۲	۷۳/۸±۸/۷	۷۷/۰±۹/۲		فشارخون دیاستولی (میلی‌متر جیوه)*
۸۸/۸±۱۴/۶	۹۳/۷±۲۳/۴	۸۸/۰±۱۲/۲	۹۲/۴±۲۳/۰		قندخون ناشتا (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)*
۱۲۱±۷۸	۱۷۷±۱۱۰	۱۲۰±۶۶	۱۷۶±۱۲۰		تری‌گلیسرید (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)*
۴۵±۱۱/۲	۴۰/۳±۹/۹	۴۴/۷±۱۱/۰	۴۱/۱±۱۰/۴		HDL-C (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)*
۲۱/۷	۲۴/۹	۲۰/۱	۲۳/۹		صرف سیگار (درصد) ‡
۲۵/۳	۲۶	۲۵/۱	۲۴/۲		شدید
۱۴/۶	۱۶/۴	۱۴/۷	۱۶/۴		متوسط
۶۰/۱	۵۷/۶	۶۰/۲	۵۹/۴		غیرفعال

* مقدار P از نظر اماری معنی دار بود، † مصرف سیگار: آیا هرگز سیگار مصرف کرده است؟ (چه در گذشته و چه در حال)، ‡ فعالیت فیزیکی به صورت زیر تعریف شد؛ فعالیت شدید: کسانی که ورزش یا کار جسمی سخت را سه نوبت در هفته و یا بیشتر گزارش می‌کنند. فعالیت متوسط: کسانی که ورزش یا کار جسمی سخت را سه نوبت در هفته گزارش می‌کنند. غیرفعال: کسانی که اصلاً در هفته ورزش یا کار جسمی سخت ندارند. لازم به ذکر است برای متغیرهای کمی میانگین ± انحراف معیار و برای متغیرهای کیفی درصد ذکر شده است.

بروز سندروم متابولیک بر اساس معیار IDF به ازای هر ۱۰۰۰ نفر در یک سال ۳۹/۸ (۴۶ در مردان و ۳۳/۱ در زنان) بود. محدوده‌ی سنی افراد مورد بررسی بر اساس معیار ATP III، ۲۰-۸۴ سال و میانگین سن و انحراف معیار آن‌ها ۳۸/۴±۱۲/۲ سال بود و ۴۶/۵٪ مرد بودند. محدوده‌ی سنی افراد مورد بررسی بر اساس معیار IDF، ۲۰-۸۶ سال و میانگین سن و انحراف معیار آن‌ها ۳۸/۷±۱۳/۵ سال بود و ۵۱/۵٪ مرد مذکر بودند.

در پیگیری، ۴۶۲ نفر (شامل ۲۳۱ مرد و ۲۳۱ زن) بر اساس معیار ATP III به سندروم متابولیک مبتلا شدند. همچنین، در پیگیری انجام شده ۶۰۲ نفر بر اساس معیار IDF به سندروم متابولیک مبتلا شدند که این گروه شامل ۳۶۰ مرد و ۲۴۲ زن بودند و ویژگی‌های پایه‌ی این گروه از افراد

میانگین زمان پیگیری بر اساس معیار ATP III ۶/۵±۱/۱۱ سال و بر اساس معیار IDF ۶/۵±۱/۱۲ سال بود. بر اساس معیار ATP III از مجموع ۳۷۲۶ فرد واحد شرایط در فاز یک، ۲۴۶۰ نفر پیگیری را تا فاز سه تکمیل کردند (ریزش: ۳۴٪). طبق معیار IDF از مجموع ۳۷۴۹ فرد واحد شرایط ورود به مطالعه در فاز یک، ۲۴۶۴ نفر در فاز سه مراجعة کردند (ریزش: ۳۴٪).

در پیگیری، ۴۶۲ نفر شامل ۲۳۱ مرد و ۲۳۱ زن بر اساس معیار ATP III و ۶۰۲ نفر بر اساس معیار IDF شامل ۳۶۰ مرد و ۲۴۲ زن به سندروم متابولیک مبتلا شدند. میزان بروز سندروم متابولیک بر اساس معیار ATP III به ازای هر ۱۰۰۰ نفر در یک سال، ۳۳/۲ (۳۳ در مردان و ۲۹ در زنان) و میزان

سیگار و فعالیت فیزیکی تفاوت معنی‌داری در دو گروه مبتلا و غیر مبتلا ندارد.

شیوع پایه‌ی مؤلفه‌های مختلف سندروم متابولیک در فاز یک به تفکیک مرد و زن بر اساس معیار ATP III و IDF در جدول ۲ نشان داده شده است.

همان‌گونه که ملاحظه می‌شود در کل افراد HDL-C پایین، شایع‌ترین مؤلفه سندروم در این جمعیت است. جدول ۳ میزان شناس تغییر شده همراه با هر مؤلفه‌ی سندروم متابولیک را برای بروز آن بر اساس معیار Modified IDF ATP III و IDF به تفکیک مرد، زن و نیز کل افراد نشان می‌دهد. (بعد از تغییر بر اساس سن، مصرف سیگار و فعالیت فیزیکی)

در فاز یک با کسانی که در پیگیری مبتلا به سندروم متابولیک نشده بودند به تفکیک معیار در جدول ۱ مقایسه شده‌اند. ویژگی‌های پایه‌ی افراد گروه ریزش و افراد مراجعه کننده در فاز سه به تفکیک جنسیت و معیار تعریف سندروم متابولیک مقایسه شده است که تفاوت معنی‌داری با هم نداشتند.

همان‌گونه که در جدول ۱ دیده می‌شود، افراد مبتلا به سندروم متابولیک در مقایسه با افراد غیر مبتلا مسن‌تر هستند، وزن بیشتر و BMI بالاتری دارند و همان‌گونه که انتظار می‌رود دور کمر، فشارخون سیستولی و دیاستولی، قندخون ناشتا و تری‌گلیسرید بالاتر و HDL-C پایین‌تری دارند که تفاوت معنی‌داری با افراد غیر مبتلا به سندروم دارد. مصرف

جدول ۲- شیوع پایه‌ی مؤلفه‌های سندروم متابولیک

شیوع پایه (درصد)						متغیر*
IDF			ATP III			
کل افراد	زن	مرد	کل افراد	زن	مرد	تعداد
۲۳۱۰	۱۱۲۰	۱۱۹۰	۲۲۷۹	۱۲۲۰	۱۰۵۹	
۲۸/۲	۴۸/۳	۹/۳	۱۳/۵	۲۳/۰	۲/۷	چاقی مرکزی
۱۹/۹	۱۱/۴	۲۷/۹	۱۴/۶	۱۰/۷	۱۹/۲	افزایش فشارخون
۱۰/۷	۴/۹	۱۶/۲	۷/۴	۵/۱	۱۰/۱	افزایش قندخون
۲۸/۴	۱۱/۵	۴۴/۶	۲۵/۸	۱۶/۱	۳۷/۱	افزایش تری‌گلیسرید
۵۹/۹	۶۱/۸	۵۸/۰	۵۹/۴	۶۴/۶	۵۲/۴	HDL-C پایین

*تعریف متغیرها در متن آورده شده است.

جدول ۳- ارتباط بروز سندروم متابولیک با هر یک از مؤلفه‌های آن

میزان شناس تغییر شده (95% فاصله اطمینان) *Adjusted odds Ratio						
IDF			ATP III			
کل افراد	زن	مرد	کل افراد	زن	مرد	چاقی مرکزی
(۱/۱۲-۱/۷۱)	(۱/۲۹-۲/۴۲)	(۱/۱۴-۲/۵۷)	(۱/۵۳-۲/۶۵)	(۱/۳۵-۲/۶۴)	(۱/۲۲-۵/۶۱)	
۱/۳۹	۱/۷۶	۱/۷۱	۲/۰۱	۱/۸۹	۲/۶۲	
(۱/۵۸-۲/۵۱)	(۱/۰۵-۲/۵۰)	(۱/۴۹-۲/۶۳)	(۱/۰۰-۱/۷۷)	(۰/۸۵-۲/۰۶)	(۰/۹۳-۱/۹۶)	افزایش فشارخون
۱/۹۹	۱/۶۲	۱/۹۸	۱/۳۳	۱/۳۲	۱/۳۵	
(۱/۳۲-۲/۳۵)	(۱/۱۲-۳/۷۰)	(۱/۱۷-۲/۲۹)	(۰/۷۴-۱/۵۵)	(۰/۷۱-۲/۳۸)	(۰/۶۲-۱/۶۲)	افزایش قندخون
۱/۷۶	۲/۰۳	۱/۶۴	۱/۰۷	۱/۳۰	۱/۰۰	
(۲/۴۳-۲/۸۷)	(۱/۹۵-۴/۳۸)	(۲/۲۱-۲/۷۳)	(۲/۱۰-۳/۲۹)	(۲/۰۳-۴/۱۲)	(۱/۸۰-۳/۲۹)	افزایش تری‌گلیسرید
۲/۹۹	۲/۹۲	۲/۸۷	۲/۶۳	۲/۸۹	۲/۴۴	
(۱/۵۳-۲/۳۱)	(۱/۲۷-۲/۴۵)	(۱/۷۶-۳/۰۳)	(۱/۳۹-۲/۱۹)	(۱/۱۵-۲/۲۵)	(۱/۴۸-۲/۷۵)	HDL-C پایین
۱/۸۸	۱/۷۷	۲/۳۱	۱/۷۴	۱/۶۱	۲/۰۲	

* میزان شناس (Odd's ratio) بر اساس سن، مصرف سیگار و فعالیت فیزیکی تغییر شده است.

جدول ۴-آنالیز چند متغیری عوامل پیش‌بینی کننده‌ی بروز سندروم متابولیک به ازای هر یک انحراف معیار تغییر

میزان شانس تعدیل شده (۹۵٪ فاصله اطمینان) Adjusted odds Ratio

IDF			ATP III			سن (سال)
کل افراد	زن	مرد	کل افراد	زن	مرد	
(۱/۲۷-۱/۵۲)	(۱/۶۴-۲/۱۹)	(۰/۹۴-۱/۲۲)	(۱/۴۲-۱/۷۲)	(۱/۶۷-۲/۲۳)	(۱/۱۲-۱/۴۸)	
۱/۴۸	۱/۹۱	۱/۰۷	۱/۵۶	۱/۹۲	۱/۲۹	
(۱/۸۱-۲/۲۳)	(۱/۵۱-۲/۰۱)	(۱/۹۸-۲/۶۸)	(۲/۰۶-۲/۵۹)	(۱/۹۳-۲/۶۴)	(۱/۹۸-۲/۸۲)	دور کمر(سانتی‌متر)
۱/۹۹	۱/۷۴	۲/۳۱	۲/۳۲	۲/۲۶	۲/۲۵	
(۱/۳۴-۱/۵۹)	(۱/۲۷-۱/۶۸)	(۱/۲۰-۱/۵۶)	(۱/۳۲-۱/۶۰)	(۱/۳۱-۱/۷۳)	(۱/۲۴-۱/۶۴)	فشارخون سیستولی (میلی‌متر جیوه)
۱/۴۶	۱/۴۵	۱/۳۶	۱/۴۶	۱/۵۰	۱/۴۳	
(۱/۳۲-۱/۶۰)	(۱/۱۵-۱/۵۵)	(۱/۲۹-۱/۶۸)	(۱/۲۹-۱/۵۸)	(۱/۳۲-۱/۷۶)	(۱/۱۴-۱/۵۳)	فشارخون دیاستولی (میلی‌متر جیوه)
۱/۴۶	۱/۲۴	۱/۴۸	۱/۴۳	۱/۵۲	۱/۲۳	
(۱/۱۹-۱/۴۶)	(۱/۱۷-۱/۶۷)	(۱/۱۰-۱/۴۱)	(۱/۱۴-۱/۴۳)	(۱/۱۸-۱/۷۸)	(۱/۰۱-۱/۳۲)	قدنخون ناشتا (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
۱/۳۲	۱/۳۹	۱/۲۴	۱/۲۷	۱/۴۵	۱/۱۵	
(۱/۷۲-۲/۲۶)	(۱/۸۷-۲/۵۶)	(۱/۵۴-۲/۱۴)	(۱/۶۵-۲/۱۱)	(۱/۷۲-۲/۳۲)	(۱/۴۹-۲/۲۲)	تری‌گلیسرید (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
۱/۸۹	۲/۲۱	۱/۷۲	۱/۹۵	۱/۹۵	۱/۸۲	
(۰/۵۵-۰/۶۸)	(۰/۶۱-۰/۸۲)	(۰/۵۲-۰/۷۰)	(۰/۶۳-۰/۷۹)	(۰/۶۳-۰/۸۶)	(۰/۵۷-۰/۷۹)	HDL-C (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)
۰/۶۱	۰/۷۱	۰/۶۰	۰/۷۰	۰/۷۳	۰/۶۷	

سندروم متابولیک بر اساس معیارهای Modified ATP III در گروه مردان و زنان نشان می‌دهد.

براساس معیار ATP III و در مردان بالاترین حساسیت مربوط به HDL-C پایین (۸۵/۸٪)، بالاترین ویژگی مربوط به چاقی مرکزی (۹۸/۱٪) و بالاترین ارزش اخباری ثابت نیز مربوط به چاقی مرکزی (۴۴/۸٪) است. براساس این معیار در زنان بالاترین حساسیت مربوط به چاقی مرکزی (۳۹/۱٪)، بالاترین ویژگی مربوط به افزایش قدنخون (۹۵/۶٪) و بالاترین ارزش اخباری ثابت مربوط به افزایش تری‌گلیسرید (۳۷/۲٪) است.

جدول ۵، حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری ثابت، ارزش اخباری منفی هر یک از مؤلفه‌ها را در پیش‌بینی بروز سندروم متابولیک بر اساس معیارهای IDF در گروه مردان و زنان نشان می‌دهد. براساس معیار IDF در گروه مردان، بالاترین حساسیت مربوط به کاهش C HDL-C (۷۱/۴٪)، بالاترین ویژگی مربوط به چاقی مرکزی (۹۲/۱٪) و بالاترین ارزش اخباری ثابت مربوط به افزایش تری‌گلیسرید (۴۲/۳٪).

همان‌گونه که در جدول ۱ مشاهده می‌شود، در کل افراد مؤلفه‌ای که بیش از همه با بروز سندروم متابولیک بر اساس معیار Modified ATP III همراهی دارد افزایش تری‌گلیسرید و بعد از آن چاقی مرکزی می‌باشد. این مؤلفه در مردان چاقی مرکزی و در زنان افزایش تری‌گلیسرید است و نیز در کل افراد مؤلفه‌ای که بیش از همه مؤلفه‌ها با بروز سندروم متابولیک بر اساس معیار IDF همراهی دارد، افزایش تری‌گلیسرید و بعد از آن HDL-C پایین است. در تفکیک این جمعیت به گروه مردان و زنان نیز افزایش تری‌گلیسرید بیشترین همراهی را با بروز سندروم متابولیک هم در گروه زنان و هم در گروه مردان دارا است.

جدول ۴، یافته‌های آنالیز چند متغیری عوامل پیش‌بینی کننده‌ی بروز سندروم متابولیک را به ازای هر یک انحراف معیار تغییر بر اساس معیارهای Modified ATP III و IDF به تفکیک زن و مرد نشان می‌دهد.

جدول ۵، حساسیت، ویژگی، ارزش اخباری ثابت و ارزش اخباری منفی هر یک از مؤلفه‌ها را در پیش‌بینی بروز

جدول ۵- مشخصه های مؤلفه های مختلف سندروم متابولیک در پیش بینی بروز آن

بر اساس معیار IDF										بر اساس معیار تغییرات ATP III									
زنان					مردان					زنان					مردان				
ارزش	حساسیت (درصد)	ویژگی (درصد)	ارزش	حساسیت (درصد)	ارزش	حساسیت (درصد)	ویژگی (درصد)	ارزش	حساسیت (درصد)	ارزش	حساسیت (درصد)	ویژگی (درصد)	ارزش	حساسیت (درصد)	ارزش	حساسیت (درصد)	ویژگی (درصد)	ارزش	
۸۵/۳	۲۹	۵۶/۲	۶۴/۸	۷۰/۸	۴۱/۴	۹۲/۱	۱۲/۷	۸۴/۹	۲۲/۳	۸۰/۸	۲۹/۱	۲۹/۸	۴۳/۴	۵۰/۶	۴۳/۸	۵۰/۶	۴۳/۴	چاقی مرکزی	
۸۰/۷	۴۰/۹	۹۱/۳	۲۱/۴	۷۳	۴۰/۸	۷۶/۴	۳۷/۸	۸۲/۸	۲۳/۸	۹۱/۲	۱۹	۷۹/۶	۸۲/۳	۸۲/۳	۸۲/۳	۸۲/۳	۸۲/۳	افزایش فشارخون	
۷۹/۵	۴۶/۳	۹۶/۶	۱۰/۴	۷۱/۵	۳۹/۲	۸۵/۸	۲۱/۱	۸۱/۶	۲۰/۶	۹۵/۶	۸/۲	۷۸/۴	۲۴/۲	۹۰/۳	۹۰/۳	۹۰/۳	۹۰/۳	۹۰/۳	افزایش قند خون
۸۱/۳	۴۵/۳	۹۲	۲۴	۷۹/۵	۴۲/۲	۹۳/۱	۵/۶	۸۴/۵	۲۷/۲	۸۷/۵	۳۱/۳	۸۳/۷	۲۱/۲	۸۷/۳	۸۷/۳	۸۷/۳	۸۷/۳	۸۷/۳	افزایش تری گلیسرید
۸۰/۶	۲۲	۳۹/۳	۶۵/۸	۷۹/۴	۳۷/۱	۷۱/۴	۴۷/۷	۸۲/۳	۲۶	۱۹/۷	۶/۷	۸۳/۹	۲۶/۹	۵/۱	۵/۱	۵/۱	۵/۱	۵/۱	کاهش HDL-C
۷۹/۵	۵۴	۹۸	۸۲	۷۰/۱	۵۰/۶	۹۸/۹	۶/۹	۸۱/۹	۲/۷	۸۱/۹	۵/۶	۷۸/۵	۵	۰/۹	۰/۹	۰/۹	۰/۹	۰/۹	چاقی مرکزی و افزایش
۷۹/۵	۳۰	۷۶/۴	۳۶/۷	۷۰/۲	۴۵/۹	۹۷/۵	۴/۷	۸۲/۵	۲۱	۸۹/۸	۱۹/۴	۷۸/۲	۳۳/۳	۹۹/۲	۹۹/۲	۹۹/۲	۹۹/۲	۹۹/۲	چاقی مرکزی و کاهش HDL-C

نمودار ۲ منحنی روك (ROC) مربوط به کل مؤلفه‌ها به تفکیک جنسیت بر اساس معیار Modified ATP III و IDF نشان می‌دهد.

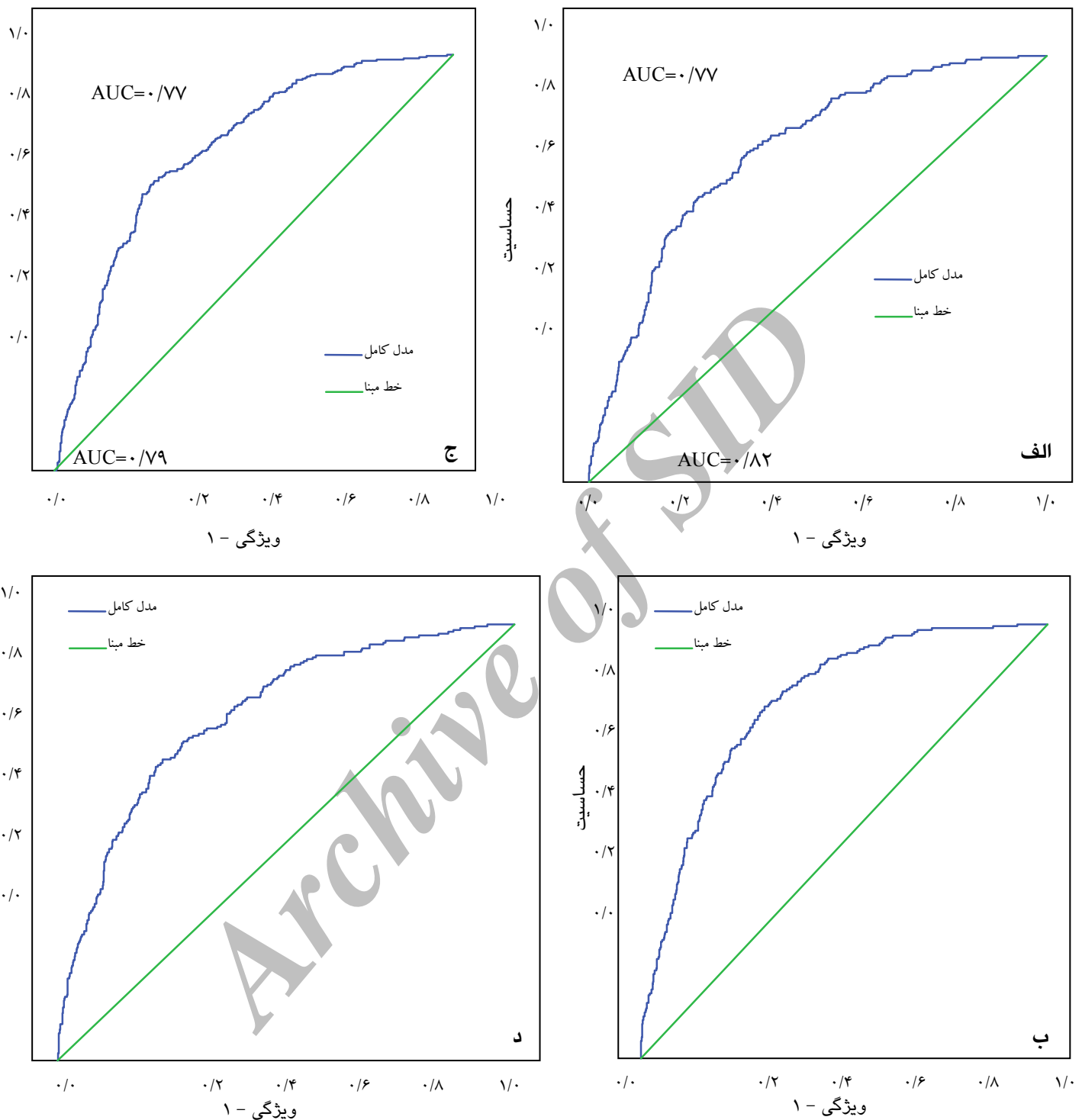
سطح زیر منحنی روك برای هر یک از مؤلفه‌ها به تنها ی و ترکیب‌های مختلف مؤلفه‌ها و نیز کل مؤلفه‌های سندروم براساس معیار Modified ATP III و IDF در جدول ۶ به تفکیک جنس آورده شده است.

می‌باشد. در گروه زنان نیز بالاترین حساسیت مربوط به کاهش HDL (٪۶۵/۸)، بالاترین ویژگی مربوط به افزایش قندخون (٪۹۶/۶) و بالاترین ارزش اخباری مثبت مربوط به افزایش قندخون (٪۴۶/۳) می‌باشد. همه‌ی مؤلفه‌ها در دو گروه مردان و زنان و براساس هر دو معیار ارزش اخباری منفی بالایی دارند.

جدول ۶- سطح زیر منحنی ROC برای مؤلفه‌های سندروم متابولیک

بر اساس معیار IDF		بر اساس معیار ATP III تغییریافته		
زنان	مردان	زنان	مردان	
۰/۷۲۰ (۰/۶۸۶-۰/۷۵۵)	۰/۷۳۲ (۰/۷۰۲-۰/۷۶۱)	۰/۷۶۰ (۰/۷۲۹-۰/۷۹۲)	*۰/۷۳۰ (۰/۶۹۴-۰/۷۶۵)	دور کمر
۰/۷۰۰ (۰/۶۶۳-۰/۷۳۷)	۰/۵۶۵ (۰/۵۲۸-۰/۶۰۲)	۰/۷۰۴ (۰/۶۶۷-۰/۷۴۰)	۰/۶۰۰ (۰/۵۶۰-۰/۶۴۰)	قندخون ناشتا
۰/۷۶۸ (۰/۷۳۶-۰/۸۰۰)	۰/۶۸۶ (۰/۶۵۴-۰/۷۱۸)	۰/۷۶۹ (۰/۷۳۷-۰/۸۰۱)	۰/۶۸۸ (۰/۶۵۱-۰/۷۲۵)	تری‌گلیسرید
۰/۷۲۷ (۰/۶۹۱-۰/۷۶۳)	۰/۶۳۴ (۰/۶۰۱-۰/۶۶۸)	۰/۷۲۳ (۰/۶۹۸-۰/۷۶۹)	۰/۶۴۳ (۰/۶۰۵-۰/۶۸۱)	HDL-C
۰/۷۰۴ (۰/۶۶۸-۰/۷۴۰)	۰/۵۹۸ (۰/۵۶۲-۰/۶۳۳)	۰/۷۱۰ (۰/۶۷۴-۰/۷۴۶)	۰/۶۳۶ (۰/۵۹۵-۰/۶۷۷)	فشارخون سیستولی
۰/۷۰۲ (۰/۶۶۶-۰/۷۳۹)	۰/۶۱۳ (۰/۵۷۷-۰/۶۴۸)	۰/۷۱۵ (۰/۶۷۹-۰/۷۵۱)	۰/۶۰۹ (۰/۵۶۹-۰/۶۵۰)	فشارخون دیاستولی
†۰/۷۷۷ (۰/۷۴۵-۰/۸۰۹)	†۰/۷۵۱ (۰/۷۲۲-۰/۷۸۰)	†۰/۸۰۰ (۰/۷۷۱-۰/۸۳۰)	†۰/۷۵۵ (۰/۷۲۱-۰/۷۸۹)	دور کمر و تری‌گلیسرید
۰/۷۴۹ (۰/۷۱۶-۰/۷۸۲)	۰/۷۴۸ (۰/۷۱۹-۰/۷۷۸)	۰/۷۸۵ (۰/۷۵۵-۰/۸۱۵)	۰/۷۴۳ (۰/۷۰۸-۰/۷۷۷)	HDL-C
†۰/۷۷۷ (۰/۷۴۵-۰/۸۰۹)	۰/۶۹۴ (۰/۶۶۲-۰/۷۲۶)	†۰/۸۱۰ (۰/۷۸۲-۰/۸۳۹)	†۰/۷۶۳ (۰/۷۳۰-۰/۷۹۷)	Dورکمر، تری‌گلیسریدو HDL-C
†۰/۷۷۰ (۰/۷۳۹-۰/۸۰۲)	۰/۶۹۱ (۰/۶۶۰-۰/۷۲۲)	†۰/۸۰۲ (۰/۷۷۳-۰/۸۳۱)	†۰/۷۶۵ (۰/۷۳۲-۰/۷۹۸)	Dورکمر، تری‌گلیسرید و فشارخون سیستولی
†۰/۷۹۰ (۰/۷۵۹-۰/۸۲۲)	†۰/۷۶۱ (۰/۷۳۲-۰/۷۹۰)	†۰/۸۰۵ (۰/۷۷۶-۰/۸۳۳)	†۰/۷۵۷ (۰/۷۲۳-۰/۷۹۱)	Dورکمر، تری‌گلیسرید و فشارخون دیاستولی
†۰/۷۸۰ (۰/۷۴۸-۰/۸۱۲)	۰/۷۱۲ (۰/۶۸۰-۰/۷۴۳)	۰/۸۲۰ (۰/۷۹۳-۰/۸۴۸)	۰/۷۷۶ (۰/۷۴۴-۰/۸۰۸)	همه‌ی مؤلفه‌های سندروم متابولیک

* اعدادا داخل پرانتز مربوط به ٪۹۵ فاصله‌ی اطمینان است؛ † مقدار P در مقایسه با سطح زیرزمینی همه‌ی مؤلفه‌های سندروم معنی‌دار نبوده است.



نمودار ۲- منحنی روش مربوط به همهٔ مؤلفه‌های سندروم متابولیک بر اساس معیار ATP III، الف- مردان؛ ب- زنان و بر اساس معیار IDF، ج- مردان؛ د- زنان

و به دنبال آن‌ها و با اختلاف اندکی کاهش HDL-C بهترین مؤلفه‌های پیش‌بینی کننده‌ی بروز سندروم متابولیک معرفی شد.

در مطالعه‌ی ما شایع‌ترین مؤلفه براساس معیارهای ATP III و HDL-C IDF، HDL-C پایین بود که می‌تواند در زمینه‌ی سطح سرمی پایین HDL-C در جمعیت ایرانی^{۱۹} توجیه شود. براساس مطالعه‌های قبلی، غیر از سن و جنس افزایش تری‌گلیسرید خون، چاقی، مصرف سیگار و قرار گرفتن در معرض دود سیگار^{۲۰} نیز بر کاهش HDL-C خون در جمعیت ما مؤثر است. افزایش تری‌گلیسرید و کاهش HDL-C مؤلفه‌هایی هستند که قدرت پیش‌بینی بالایی در زمینه‌ی بروز سندروم متابولیک دارند.

در مقابل، افزایش فشارخون یک عامل پیش‌بینی کننده‌ی ضعیف است. این مسأله با توجه به چند عاملی بودن فشارخون، چنان غیرقابل انتظار نیست. تنها نیمی از افراد مبتلا به فشارخون اولیه مقاومت به انسولین دارند^{۲۱} و کسانی که مقاومت به انسولین ندارند، سایر مؤلفه‌های سندروم را نیز با احتمال کمتری دارا می‌باشند. در مطالعه‌های آینده‌نگر، افزایش وزن و ایجاد چاقی قبل از سایر مؤلفه‌های سندروم شامل افزایش فشارخون مشاهده می‌شود.^{۲۲-۲۳} اگر چه مقاومت به انسولین، ارتباط قوی با دیس‌لیپیدمی آتروژنیک و حالت‌های پیش التهابی دارد اما ارتباط ضعیفتری را با افزایش فشارخون و حالت‌های پروتروموبوتیک دارا می‌باشد.^{۲۴} تعریف‌های ATP III و IDF برای تشخیص مقاومت به انسولین از حساسیت کمی برخوردار بوده، توافق ناچیزی بین این معیارها و مقاومت به انسولین وجود دارد.^{۲۵}

نکته‌ی قابل توجه این‌که افزایش قندخون در این مطالعه یک عامل پیش‌بینی کننده‌ی ضعیف در زمینه‌ی سندروم متابولیک محسوب می‌شود. این یافته در سایر مطالعه‌ها شامل مطالعه‌ی پالانیاپان،^{۱۷} مطالعه‌ی شوو^{۱۸} و مطالعه‌ی چئونگ^{۱۳} مشاهده شده است. این امر می‌تواند به دلیل تغییرپذیری قندخون ناشتا و نیز شیوع پایین قند ناشتا مختل (IFG) باشد. مطالعه‌ی لاکسون و همکاران نشان داد که حذف قندخون ناشتا مختل از تعریف سندروم متابولیک تأثیری بر ویژگی آن ندارد. به دلیل شیوع کم قندناشتای

سطح زیر منحنی روک برای مؤلفه‌های دورکمر، تری‌گلیسرید و HDL در هر دو گروه مردان و زنان و براساس هر دو معیار، نزدیکترین سطح زیرمنحنی به سطح زیر منحنی ROC برای همه‌ی مؤلفه‌های سندروم است و سطح زیر منحنی دو مؤلفه‌ی دورکمر و تری‌گلیسرید و یا دور کمر و HDL-C، براساس هر دو معیار در هر دو گروه تفاوت واضحی با سطح زیر منحنی کل مؤلفه‌ها ندارد.

بحث

یافته‌های این مطالعه نشان داد که در مردان هم براساس معیار Modified ATP III و هم براساس معیار IDF، دور HDL-C دورکمر، تری‌گلیسرید و با اختلاف اندکی بعد از آن بالاترین قدرت پیش‌بینی جهت بروز سندروم را دارا می‌باشند. در زنان، براساس معیار Modified ATP III، تری‌گلیسرید، دور کمر و بعد از آن HDL و براساس معیار IDF و HDL-C و با اختلاف بسیار اندکی بعد از آن تری‌گلیسرید، دور کمر بهترین قدرت پیش‌بینی کننده‌ی بروز سندروم متابولیک هستند. همچنین، نکته‌ی جالب توجه اینکه، این مطالعه نشان داد استفاده‌ی توأم از دو مؤلفه‌ی دور کمر و تری‌گلیسرید و با اختلاف اندکی بعد از آن دور کمر و HDL، هم در مردان و هم در زنان و براساس هر دو معیار ATP III و IDF، دارای قدرت پیش‌بینی تقریباً معادل قدرت پیش‌بینی کل مؤلفه‌ها هستند.

یافته‌های مشابهی در سایر مطالعه‌ها دیده شده است. در مطالعه‌ی پالانیاپان^{۱۷} که در ۷۱۴ فرد سفیدپوست، سیاهپوست و اسپانیابی غیرمبتلا به سندروم متابولیک انجام شد، بعد از متوسط ۵ سال پیگیری ۱۳۹ نفر مبتلا به سندروم متابولیک شدند و بهترین عوامل پیش‌بینی کننده‌ی بروز سندروم متابولیک دور کمر، کلسترول HDL-C و پروانسولین گزارش شد. در مطالعه‌ی دیگری که توسط چئونگ^{۱۳} انجام شد، ۱۵۴۸ فرد غیر مبتلا به سندروم متابولیک به مدت ۶/۴ سال پیگیری شدند و از این تعداد ۲۱۹ نفر براساس معیار ATP III و IDF شدند و از این تعداد ۹۴۳ نفر براساس معیار ATP III و IDF به سندروم متابولیک مبتلا شدند. دو مؤلفه‌ی دور کمر و HDL-C بهترین مؤلفه‌های پیش‌بینی کننده‌ی بروز سندروم در آن مطالعه گزارش شدند. همچنین، در مطالعه‌ی شوو^{۱۸} افزایش دور کمر و افزایش تری‌گلیسرید

مطالعه‌های آینده‌نگر، ریزش و تورش ناشی از عدم مراجعه‌ی افراد در پیگیریⁱⁱ است. همان گونه که در بحث آورده شده است، ویژگی‌های پایه‌ی گروه ریزش و افرادی که پیگیری را تکمیل کردند و در آنالیز وارد شده‌اند، تقریباً مشابه می‌باشد که این امر از تأثیر حذف این گروه روی نتایج مطالعه‌ی ما می‌کاهد.

با نظر به یافته‌های این مطالعه که نشان داد استفاده از دو مؤلفه‌ی دور کمر و تری‌گلیسرید و یا دور کمر و HDL-C به خوبی همه‌ی مؤلفه‌های سندروم می‌تواند بروز سندروم متابولیک را در آینده پیش‌بینی کند، پیشنهاد می‌شود با توجه به شیوع بالای چاقی شکمی و اختلال‌های لیپید شامل افزایش تری‌گلیسرید و کاهش HDL-C در جامعه‌ی ایرانی، اندازه‌گیری دور کمر، تری‌گلیسرید و HDL-C به عنوان جزیی از برنامه‌ی بیماریابی برای جمعیت در معرض خطر استفاده شود.

در حالی که باید منتظر یافته‌های مطالعه‌های آینده‌نگر و جمعیت محور برای تأیید تأثیر مداخله‌ها برای پیشگیری از بروز سندروم متابولیک باشیم، منطقی به نظر می‌رسد که تغییر شیوه‌ی زندگی مانند کاهش وزن و افزایش فعالیت فیزیکی و تغذیه‌ی صحیح که سبب کاهش دور کمر و کاهش تری‌گلیسرید و افزایش HDL-C می‌شود، برای افرادی که در معرض خطر ابتلا به سندروم متابولیک قرار دارند مدنظر قرار گیرد. چنین افرادی باید به صورت متناسب بیماریابی شوند به ویژه اندازه‌گیری دور کمر، تری‌گلیسرید و HDL-C توصیه می‌شود.

هم‌چنین، پیشنهاد می‌شود که حد ممیز مناسب دور کمر برای مردان و زنان ایرانی حتی در مناطق مختلف و گروه‌های قومی و نژادی طی مطالعه‌های جمعیت محور، آینده‌نگر و مبتنی بر پیامدهای قلبی-عروقی، دیابت و مرگ و میر ناشی از آن‌ها تعیین شود.

i- Recall bias

ii- Non response bias

References

- Grundy SM, Cleeman JI, Daniels SR, Donato KA, Eckel RH, Franklin BA, et al. Diagnosis and Management of the metabolic syndrome. An American heart Association/National Heart, Lung, and Blood Institute Scientific statement. Circulation 2005 ; 112: 2735-52.
- Ford ES. Risks for all-cause mortality, cardiovascular disease, and diabetes associated with the metabolic

مختل (حدود ۲/۲٪) به لحاظ کمی، قند ناشتای مختل سهم کمی در سندروم متابولیک دارد.^{۳۶}

سن یک عامل پیش‌بینی کننده غیروابسته برای سندروم متابولیک می‌باشد. فشارخون سیستولی و دیابت نوع ۲ با افزایش سن افزایش می‌یابد و شیوع بالاتر سندروم متابولیک در افراد مسن را توجیه می‌کند.

از نقاط قوت مطالعه ما حجم نمونه بالا بود و این‌که افراد مورد بررسی افراد سالم انتخاب شده از یک مطالعه‌ی بزرگ جمعیت محور با زمان پیگیری مناسب بودند.

مطالعه‌ی ما محدودیت‌هایی داشت که یکی از مهم‌ترین آن‌ها استفاده از حد ممیز دور کمر براساس معیارهای ATP III و IDF بود که دقیقاً بر اساس مطالعه‌های آینده‌نگر و پیامدهای قلبی - عروقی و غیره در جمعیت معرفی شده است. شواهد به دست آمده در این مطالعه نیز نشان داده‌اند که این حد ممیزها برای جمعیت ما مناسب نیستند به ویژه حد

ATP III معیار ممیزهای معيار

دوم آن‌که، دور کمر تعریف شده در مطالعه‌ی TLGS براساس اندازه‌گیری دور کمر در باریکترین ناحیه‌ی آن است، در صورتی که تعریف دور کمر براساس معیارهای ATP III در موازات کرست ایلیاک تعریف شده است و این امر می‌تواند موجب تخریب کمتر دور کمر در جمعیت مورد مطالعه‌ی ما شده باشد. سوم آن‌که پرسشنامه‌ی ما در فاز یک برای اندازه‌گیری فعالیت فیزیکی دقت لازم برای مطالعه‌های اپیدمیولوژی را دارا نیست. در مطالعه‌ی ما از گزارش‌دهی توسط خود فرد برای اندازه‌گیری فعالیت فیزیکی استفاده شده است که این شیوه می‌تواند همراه با تورش به یادآوریⁱ باشد و عدم ارتباط بین سطح فعالیت فیزیکی و بروز سندروم متابولیک و عدم معنی دار شدن سطح فعالیت فیزیکی بین دو گروه مبتلا و غیر مبتلا به سندروم متابولیک می‌تواند در زمینه‌ی این محدودیت توجیه شود. در نهایت، یکی دیگر از محدودیت‌های این مطالعه مانند سایر

syndrome. A summary of the evidence. Diabetes Care 2005; 28: 1769-78.

3. Ford ES, Giles WH, Dietz WH. Prevalence of the metabolic syndrome among US adults: findings from the third National Health and Nutrition Examination Survey. JAMA 2002; 287: 356-9.
4. Hu G, Qiao Q, Tuomilehto J, Balkau B, Borch-Johnsen K, Pyorala K ,et al. Prevalence of the metabolic syndrome and its relation to all-cause and cardiovascular mortality in nondiabetic European men and women. Arch Intern Med 2004; 164: 1066-76.

5. Lee WY, Park JS, Noh SY, Rhee EJ, Kim SW, Zimmet PZ. Prevalence of the metabolic syndrome among 40,698 Korean metropolitan subjects. *Diabetes Res Clin Pract* 2004; 65: 143-9.
6. Gupta R, Deedwania PC, Gupta A, Rastogi S, Panwar RB, Kothari K. Prevalence of metabolic syndrome in an Indian urban population. *Int J Cardiol* 2004; 97: 257-61.
7. Zabetian A, Hadaegh F, Azizi F. Prevalence of metabolic syndrome in Iranian adult population, concordance between the IDF with the ATPIII and the WHO definitions. *Diabetes Res Clin Pract* 2007; 77: 251-7.
8. Hadaegh F, Zabetian A, Harati H, Azizi F. Metabolic syndrome in normal-weight Iranian adults. *Ann Saudi Med* 2007; 27: 18-24.
9. Esmailzadeh A, Mirmiran P, Azadbakht L, Etemadi A, Azizi F. High prevalence of the metabolic syndrome in Iranian adolescents. *Obesity* 2006; 14: 377-82.
10. Azizi F, Salehi P, Etemadi A, Zahedi-Asl S. Prevalence of metabolic syndrome in an urban population: Tehran Lipid and Glucose Study. *Diabetes Res Clin Pract* 2003; 61: 29-37.
11. Bozorgmanesh MR, Hadaegh F, Padyab M, Mehrabi Y, Azizi F. Temporal changes in anthropometric parameters and lipid profile according to body mass index among an adult Iranian urban population. *Ann Nutr Metab* 2008; 53:13-22.
12. Azizi F, Hatami H, Janghorbani M. Epidemiology and Control of Common Disorders in Iran. Tehran:Khosravi; 2004.
13. Cheung BM, Wat NM, Tam S, Thomas GN, Leung GM, Cheng CH. Components of the metabolic syndrome predictive of its development: a 6-year longitudinal study in Hong Kong Chinese. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2008; 68: 730-7.
14. Alberti KG, Zimmet P, Shaw J. IDF Epidemiology Task Force Consensus Group. The metabolic syndrome –a new worldwide definition. *lancet* 2005;366:1059-62.
15. Azizi F; Rahmani M, Habib E, Madjid M. Tehran Lipid and Glucose Study: Rational and Design. *CVD Prev* 2000; 3: 242-7.
16. Peduzzi P, Concato J, Kemper E, Holford TR, Feinstein AR. A simulation study of the number of events per variable in logistic regression analysis. *Clin Epidemiol* 1996; 49: 1373-9.
17. Palaniappan L, Carnethon MR, Wang Y, Hanley AJ, Fortmann SP, Haffner SM et al. Insulin Resistance Atherosclerosis Study. Predictors of the incident metabolic syndrome in adults: the Insulin Resistance Atherosclerosis Study. *Diabetes Care* 2004; 27: 788-93.
18. Sheu WH, Chuang SY, Lee WJ, Tsai ST, Chou P, Chen CH. Predictors of incident diabetes, metabolic syndrome in middle-aged adults: a 10-year follow-up study from Kinmen, Taiwan. *Diabetes Res Clin Pract* 2006; 74: 162-8.
19. Azizi F, Raiszadeh F, Salehi P, Rahmani M, Emami H, Ghanbarian A et al. Determinants of serum HDL-C level in a Tehran urban population : The Tehran Lipid and Glucose Study. *Nutr Metab Cardiovasc Dis* 2002; 12: 80-89.
20. Zavaroni I, Mazza S, Dall Aglio E, Gasparini P, Passeri M, Reaven GM. Prevalence of hyperinsulinemia in patients with high blood pressure. *Journal of Int Med* 1992; 231: 235-40.
21. Ryu S, Song J, Choi BY, Lee SJ, Kim WS, Chang Y et al. Incidence and risk factors for metabolic syndrome in Korean male workers, ages 30 to 39. *Ann Epidemiol* 2007; 17: 245-52.
22. Sundstrom J, Vallhagen E, Risser U, Byberg L, Zethelius B, Berne C. Risk associated with the metabolic syndrome versus the sum of its individual components. *Diabetes Care* 2006; 29: 1673-4.
23. Han TS, Williams K, Sattar N, Hunt KJ, Lean ME, Haffner SM. Analysis of obesity and hyperinsulinemia in the development of metabolic syndrome: San Antonio Heart Study. *Obes Res* 2002; 10: 923-31.
24. Alberti KG, Zimmet P, Shaw J. Metabolic syndrome—a new world-wide definition. A Consensus Statement from the International Diabetes Federation. *Diabet Med* 2006; 23: 469-80.
25. Borzouei Sh, Hosseinpahani F, Azizi F. Agreement Level of Definitions of the Metabolic Syndrome by Modified ATP III and IDF with Insulin Resistance In The Lipid and Glucose Study (TLGS). *Iranian Journal of Endocrinology and Metabolism* 2009; 10: 435-43.
26. Laaksonen DE, Lakka HM, Niskanen LK, Kaplan GA, Salonen JT, Lakka TA. Metabolic syndrome and development of diabetes mellitus: application and validation of recently suggested definitions of the metabolic syndrome in a prospective cohort study. *Am J Epidemiol* 2002; 156: 1070-77.

Original Article

Evaluation of Power of Components of Metabolic Syndrome for Prediction of its Development: A 6.5 Year Longitudinal Study in Tehran Lipid and Glucose Study (TLGS)

Heidari Z¹, Hosseinpah F², Mehrabi Y³, Azizi F¹

¹Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Endocrine Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran; ²Obesity Research Centre, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, ³Faculty of Public Health, Shaid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R.Iran

e-mail: azizi@endocrin.ac.ir

Received:18/07/2009 Accepted: 08/06/2009

Abstract

Introduction: This study aims at determining which components of the metabolic syndrome are the best predictors of its development. **Material and Methods:** In this cohort study, from the participants of the cross sectional phase of the Tehran Lipid and Glucose Study(TLGS), 2279 subjects (aged 20-87) who did not have the metabolic syndrome, based on modified ATP III criteria, and 2310 subjects (aged 20-87) without the metabolic syndrome according to IDF criteria were followed. **Results:** After a mean interval of 6.5 years, 462 and 602 new cases of the metabolic syndrome were diagnosed on basis of the modified ATP III and IDF criteria, respectively. The adjusted odds ratio for development of the metabolic syndrome by ATP III criteria was highest for central obesity in men, 2.8 (2.2-3.7) and for triglycerides in women, 2.8 (2.0-4.1). The adjusted odds ratio for development of the metabolic syndrome by IDF criteria was highest for triglycerides in both men and women, OR being: 2.8 (2.2-3.7) and 2.9 (1.9-4.3) respectively. The area under the ROC curves for waist circumference, triglycerides and HDL were the highest. A model that included waist circumference and triglycerides or waist circumference and HDL predicted the metabolic syndrome as well as a model that included all five metabolic syndrome components. **Conclusion:** High risk subjects should undergo periodic screening, including measurement of waist circumference, triglycerides and plasma HDL, for timely prediction of development of metabolic syndrome.

Keywords: Metabolic Syndrome, ATP III, IDF, Components, Prediction