

رابطه‌ی کم‌کاری تیروئید تحت بالینی با سندروم متابولیک، مطالعه‌ای مبتنى بر جمعیت در زنان سنین باروری چهار استان کشور

دکتر فهیمه رمضانی تهرانی^۱، دکتر مریم توحیدی^۲، مرضیه رستمی^۱، سحر عسگری^۳، دکتر فریدون عزیزی^۳

(۱) مرکز تحقیقات اندوکرینولوژی باروری، پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، (۲) مرکز تحقیقات پیشگیری از بیماری‌های متابولیک، پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، (۳) مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران، اوین، پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، مرکز تحقیقات اندوکرینولوژی باروری، کدپستی: ۱۹۳۹۵-۴۷۶۳، دکتر فهیمه رمضانی تهرانی؛ e-mail: ramezani@endocrine.ac.ir

چکیده

مقدمه: ارتباط بین هیپوتیروئیدی تحت حاد و سندروم متابولیک یا اجزای این سندروم هنوز به درستی تعیین نشده و پژوهش‌ها یافته‌های متفاوتی را به دنبال داشته‌اند. در این مطالعه‌ی مبتنى بر جمعیت، به بررسی ارتباط بین هیپوتیروئیدی تحت حاد با سندروم متابولیک در زنان سنین باروری پرداخته شد. مواد و روش‌ها: ۱۲۰۰ زن ۱۸-۴۵ ساله‌ی ساکن استان به طور تصادفی از مناطق مختلف کشور به روش نمونه‌گیری خوش‌ای طبقه‌بندی شده‌ی سهمیه‌ای، بر مبنای سهم متناسب با جمعیت، انتخاب شدند. پرسش‌نامه‌ی استاندارد، معاینه بالینی، ارزیابی بیوشیمیابی و هورمونی برای آن‌ها انجام شد. سندروم متابولیک بر مبنای تعریف ATP III مورد استفاده قرار گرفت و هیپوتیروئیدی تحت حاد بر مبنای میزان غلظت TSH سرم بالاتر از ۴/۵ میلی واحد در لیتر در نظر گرفته شد. یافته‌ها: شیوع سندروم متابولیک در زنان مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی با زنان دارای عملکرد طبیعی تیروئید تفاوتی نداشت (۱۹٪ در مقابل ۱۶٪). در افراد مبتلا به این اختلال بیش از زنان غیر مبتلا، کاهش سطح کلسترول HDL در سرم یا افزایش میزان تری‌گلیسرید مشاهده شد. بین سطح TSH در سرم با کلسترول-HDL ارتباط منفی معنی دار وجود داشته که پس از تعديل برای سه عامل نمایه‌ی توده‌ی بدن، سن و HOMA-IR نیز این ارتباط هم‌چنان باقی ماند. نتیجه‌گیری: اگرچه یافته‌های پژوهش کنونی ارتباط بین سندروم متابولیک با هیپوتیروئیدی تحت بالینی را نشان نداد، اما به نظر می‌رسد با توجه به وجود این ارتباط با برخی از اجزای سندروم متابولیک، این اختلال می‌تواند به عنوان عامل خطری برای ابتلا به سندروم متابولیک محسوب گردد. پژوهش‌های بیشتر برای بررسی این ارتباط پیشنهاد می‌گردد.

واژگان کلیدی: هیپوتیروئیدی، سندروم متابولیک، هیپوتیروئیدی تحت بالینی، هورمون‌های تیروئیدی، TSH

دریافت مقاله: ۸۹/۹/۲۹ - دریافت اصلاحیه: ۸۹/۱۱/۱۲ - پذیرش مقاله: ۸۹/۱۱/۱۱

حاضر در پژوهش‌های مختلف نشان داده شده که حدود یک چهارم مردم دنیا از این بیماری رنج می‌برند.^{۱,۲} شیوع این سندروم در کشور ایران بر اساس تعریف ATPIII^۱ ۳۰٪/۱ گزارش شده است.^۳ اجزای تشکیل دهنده‌ی سندروم متابولیک (دیابت، فشار خون بالا، تری‌گلیسرید بالا، کاهش کلسترول-

مقدمه

سندروم متابولیک یکی از عوامل خطر آفرین شناخته شده در بروز بیماری‌های قلبی - عروقی می‌باشد. پژوهش‌ها نشان می‌دهند این سندروم، توانایی پیش‌بینی بیماری‌های قلبی - عروقی را دارد.^۱ میزان شیوع سندروم متابولیک بر اساس تعریف‌های مختلف به طور معمول متفاوت بوده و در حال

در سرم با سندروم متابولیک یا اجزای آن در افراد فاقد اختلال آشکار عملکرد تیروئید بسته به سن، جنس و نژاد متفاوت می‌باشد.^۱

با توجه به یافته‌های متفاوت ارایه شده در این مورد به نظر می‌رسد که انجام پژوهشی به منظور بررسی ارتباط بین هیپوتیروئیدی تحت حاد و سندروم متابولیک، یا اجزای آن در زنان غیر یائسه‌ی ایرانی ضرورت دارد، بنابراین در این پژوهش به بررسی این رابطه پرداخته شد.

مواد و روش‌ها

پس از دریافت مجوز از کمیته‌ی اخلاق پژوهشکدهی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، جمعیت این مطالعه به روش نمونه‌گیری خوش‌های طبقه‌بندی شده سهمیه‌ای، بر مبنای سهم متناسب با جمعیت، انتخاب شد. حجم نمونه بر اساس فرمول مطالعه‌ی توصیفی و با استفاده از فرمول تخمین فراوانی نسبت و بعد از به کارگیری ضریب ۲ به منظور رفع تورش ناشی از استفاده از این روش نمونه‌گیری، ۱۰٪ افزایش (عدم پاسخ‌دهی به پرسش‌ها)، ۱۲۰۰ نفر در نظر گرفته شد.^۴ استان کشور (قزوین در مرکز، کرمانشاه در غرب، گلستان در شمال و هرمزگان در جنوب) به شکل تصادفی از چهار منطقه‌ی جغرافیایی انتخاب شدند. نمونه‌های پژوهش از میان زنان و دختران ۱۸-۴۵ ساله‌ی ساکن در نقاط شهری استان‌های یاد شده انتخاب گردید. ابتدا فهرست خانوارهای هر استان از مرکز بهداشت گرفته شد و پس از تعیین تعداد نمونه‌ی مورد نیاز از هر استان به تناسب جمعیت آن استان، تعداد خوش‌های هفت نفری هر استان تعیین شد. سپس فاصله‌ی نمونه‌گیری (k) با تقسیم تعداد کل خانوارها بر تعداد خوش‌های مورد نیاز در هر استان به دست آمده، و بر مبنای فهرست خانوار موجود، شماره‌ی اولین خانوار انتخابی ۱-k در نظر گرفته شد. هر خوش‌های هفت خانوار تشکیل گردید (بر اساس برآورد زمان لازم برای جمع‌آوری داده‌ها در یک روز). سرخوش‌های بعدی به وسیله‌ی اضافه کردن k به عدد اولین خانه انتخاب گردید. اگر بیشتر از یک خانم در هر خانه دارای شرایط پژوهش بودند؛ فقط یک نفر از آنها که ابتدای نامش در فهرست الفایی جلوتر بود؛ انتخاب می‌شد. این فرآیند تا انتخاب ۷ زن دارای شرایط در هر خوش‌های ادame یافت.

HDL سرم و چاقی شکمی)، هریک به تنها یی نیز به عنوان عامل خطری در بروز بیماری‌های قلبی - عروقی مطرح می‌باشد.^{۵-۷}

هیپوتیروئیدی آشکار به عنوان یکی دیگر از عوامل خطرساز در بیماری‌های قلبی - عروقی و افزایش لیپیدهای خون معرفی شده است.^{۸-۱۱} ابتلا به هیپوتیروئیدی خطر بروز سکته‌ی قلبی در زنان را تا دو برابر افزایش می‌دهد.^{۱۲} هورمون‌های تیروئیدی (به ویژه T3)^۱ به عنوان یک کوفاکتور برای لیپوپروتئین‌لیپاز (LPL) عمل کرده و هیپرتری‌گلیسیدمی از راه تاثیر بر CETP^{۱۳} موجب کاهش سطح کلسترول-LDL می‌گردد. همچنین موجب افزایش آدرنومدولین^{۱۴} شده که به عنوان یک گشاشکننده‌ی عروقی نیرومند سبب کاهش مقاومت عروق محیطی خواهد شد.^{۱۵} به علاوه عملکرد تیروئید از راه تغییر در حساسیت به انسولین می‌تواند منجر به اختلالات پروفایل چربی گردد.^{۱۶} ارتباط بین هیپوتیروئیدی آشکار و افزایش نمایه‌ی توده‌ی بدن (BMI)^{۱۷} ثابت شده که خود می‌تواند در تشریح رابطه‌ی اختلالات تیروئیدی با بیماری‌های قلبی - عروقی به کار آید.^{۱۵,۱۶}

پژوهش‌هایی که به بررسی ارتباط بین هیپوتیروئیدی تحت حاد و سندروم متابولیک یا اجزای این سندروم پرداخته‌اند، یافته‌های متفاوتی را گزارش نموده‌اند.^{۱۰,۱۱} در ابتلا به سندروم متابولیک و هیپوتیروئیدی تحت بالینی مشاهده گردید.^{۱۸} پارک و همکاران در پژوهشی که بین زنان یائسه‌ی کشور کره انجام داده بودند، عنوان کردند که سطح هورمون TSH^۷ می‌تواند در افراد بدون اختلال آشکار عملکرد تیروئید (Euthyroid) به عنوان یک عامل پیشگویی‌کننده‌ی سندروم متابولیک به شمار آید و با اجزای این سندروم در ارتباط است.^{۱۹} در پژوهشی که در کشور ترکیه انجام شده، شیوع سندروم متابولیک در افراد مبتلا به اختلالات تحت بالینی تیروئید مشابه افراد سالم بود (۰/۰۲/۲۵٪ در مقایسه با ۰/۳۳٪ در پژوهش منجی و همکاران ارتباطی بین نمایه‌ی توده‌ی بدن با سطح هورمون‌های تیروئیدی در سرم و TSH در افراد فاقد اختلال آشکار عملکرد تیروئید مشاهده نشد.^{۲۰} به نظر می‌رسد که ارتباط بین سطح هورمون‌های تیروئیدی

i -Triiodothyronin

ii -Cholesteryl ester transfer protein

iii - Adrenomedullin

iv - Body mass index

v -Thyroid stimulating hormone

دستگاه گاماکانتنⁱ ساخت کشور فنلاند اندازه‌گیری شد. ضریب تغییرات درون و برون آزمونی در اندازه‌گیری T4 به ترتیب ۲/۴ و ۴/۶٪ و در اندازه‌گیری TSH به ترتیب ۱/۷٪ و ۲/۴٪ بود.

HOMA-IRⁱⁱ بر اساس فرمول سطح انسولین ناشتا در سرم (واحد در لیتر) \times سطح قند خون ناشتا در سرم (میلی‌گرم در دسی‌لیتر) / ۴۰۵ محاسبه شد.

در این پژوهش هیپوتیروئیدی تحت بالینی بر مبنای سطح TSH در سرم بیش از بیشینه‌ی محدودی طبیعی تعیین شده (۴/۵) میلی‌واحد در لیتر در حضور سطح طبیعی هورمون FT4 در غیاب مصرف داروهای تیروئیدی تعریف شد.

سندرم متابولیک بر اساس معیار ATPIII تعدل شده به صورت وجود کمینه سه جز اجزای تعیین شده زیر تعریف گردید:

افزایش دور کمر (بیشتر یا مساوی ۹۵ سانتی‌متر در زنان ایرانی)^{۲۲،۲۳}

افزایش تری‌گلیسیرید خون (بیشتر یا مساوی ۱۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر)

کاهش کلسترول-HDL (کمتر از ۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر)

افزایش فشارخون (بیشتر یا مساوی ۱۳۰/۸۵ میلی‌متر جیوه)

افزایش قند خون (بیشتر یا مساوی ۱۰۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر)

داده‌ها با استفاده از برنامه‌ی آماری SPSS نسخه‌ی ۱۵ تجزیه و تحلیل شدند. برای مقایسه متغیرهای کمی در افراد با یا بدون ابتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی از آزمون تی مستقل و به منظور مقایسه متغیرهای کیفی از آزمون مجدور خی استفاده شد. برای بررسی ارتباط سطح TSH در سرم با مقدارهای کمی هر یک از اجزای سندرم متابولیک از آزمون آماری رگرسیون لجستیک خطی استفاده گردید و این اجزا به عنوان متغیر وابسته در نظر گرفته شدند و سطح هورمون TSH در سرم قبل و پس از تعدل سایر عوامل خطرزای سندرم متابولیک به عنوان متغیر مستقل وارد مدل شد. به علاوه خطر نسبی ابتلا به سندرم متابولیک و یا هر یک از اجزای آن بر اساس سطح هورمون TSH در سرم با استفاده

به تمام افراد پس از دعوت در مورد پژوهش توضیح داده شد و پس از قبول شرکت در پژوهش توسط آن‌ها، رضایت‌نامه‌ی کتبی دریافت گردید. پرسشگری توسط پرسنل بهداشتی دوره دیده در مراکز بهداشتی منتخب صورت گرفت. پرسش‌نامه‌ی مورد استفاده در این پژوهش شامل پرسش‌هایی در زمینه‌ی ویژگی‌های تن‌سننجی، سابقه‌ی بیماری، مصرف دارو، مصرف سیگار و سابقه‌ی فامیلی ابتلا به بیماری‌های قلبی - عروقی بود. وزن با ترازوی دیجیتال با دقต ۱۰۰ گرم با کمینه‌ی پوشش، بدون کفش و قد با استفاده از قد سننج چوبی در وضعیت ایستاده و بدون کفش با دقت ۵/۰ سانتی‌متر اندازه‌گیری شد. نمایه‌ی توده بدن از تقسیم وزن (کیلوگرم) بر مجذور قد (متر مربع) به دست آمد. دور کمر در باریکترین قسمت بین دندنه‌ی دوازده و خار خاصره‌ی قدامی در حالتی که فرد در انتهای بازدم طبیعی خود قرار داشت، اندازه‌گیری شد. برای محاسبه‌ی دور باسن برجسته‌ترین قسمت آن بدون تحمل هرگونه فشار و فرورفتگی با استفاده از متر نواری غیر قابل ارجاع با دقت ۱ سانتی‌متر ثبت گردید. فشار خون فرد بعد از پانزده دقیقه استراحت به وسیله‌ی دستگاه فشارسنج استاندارد دو بار به فاصله‌ی ۳۰ ثانیه اندازه‌گیری و میانگین آن ثبت شد. از افراد شرکت‌کننده در پژوهش ۱۰ سی‌سی خون در وضعیت نشسته گرفته شد. تمام نمونه‌گیری‌ها در شرایط ناشتا (۱۴-۱۲ ساعت ناشتایی شبانه) انجام شد و تمام تحلیل‌ها در آزمایشگاه پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی صورت گرفت.

سطح گلوكز ناشتای سرم، تری‌گلیسیرید (TG)، کلسترول تام (TC)، لیپوپروتئین پرچگالی (HDL-C) به روش رنگ‌سننجی آنزیمی اندازه‌گیری شد. برای انجام این آزمایش‌ها از کیت شرکت پارس آزمون (تهران، ایران) و دستگاه اتوآنالایزور سلکترا ۲- ساخت کشور هلند استفاده شد. لیپوپروتئین کم چگال (LDL-C) با استفاده از فرمول فریدوالد محاسبه گردید و در نمونه‌های با تری‌گلیسیرید بالاتر از ۴۰۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر از روش مستقیم اندازه‌گیری استفاده شد. در تمام آزمایش‌های بیوشیمیابی ضریب تغییرات درون و برون آزمونی به ترتیب کمتر از ۲/۵ و ۲/۲٪ بود.

سطح تیروکسین (FT4) به روش رادیو ایمیونو اسی (RIA) و TSH به روش ایمیونورادیومتریک اسی (IRMA) با استفاده از کیت‌های ایزوتوپ از کشور مجارستان توسط

i - Wallac wizard

ii - Homeostatic model assessment of insulin resistance

معاینه‌های بالینی و بررسی‌های آزمایشگاهی ۹۱۴ نفر دارای شرایط بودند. ۹۳ نفر به دلیل مصرف داروهای تیروئیدی یا اعمال جراحی قبلی بر تیروئید، ۷۸ نفر به دلیل ابتala به هیپرتیروئیدی یا هیپوتیروئیدی آشکار پس از بررسی آزمایش‌های هورمونی و ۱۱۴ نفر به دلیل ناکامل بودن داده‌های بالینی یا آزمایشگاهی از پژوهش خارج شدند. ۷۲۰ نفر (۷۸/۷٪) از افراد دارای شرایط این پژوهش فاقد هرگونه اختلال تیروئیدی (Euthyroid) و ۱۹۴ نفر (۲۱/۲٪) مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی بودند.

ویژگی‌های بالینی، تن سنجی و بیوشیمیابی افراد مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی و افراد با عملکرد طبیعی تیروئید، در جدول ۱ خلاصه شده است.

جدول ۱ - ویژگی های بالینی، تن سنجی و بیوشیمیابی افراد مبتلا به هبیوتربوئید تحت بالینی و افراد دارای عملکرد طبیعی ترورئید

ویژگی‌ها	سن (سال)	افراد با هیپوتیرؤیدی تحت بالینی مقدار P	افراد با عملکرد طبیعی تیرؤئید تعداد	افراد با هیپوتیرؤیدی تحت بالینی تعداد
چاقی	۰/۰۰۳	۳۵/۸±۷/۴ [†]	۳۴/۰±۷/۶ [†]	۱۹۴-تعداد
دورکمر (سانتی‌متر)	۰/۰۱	۸۶/۹±۱۲ [†]	۸۴/۵±۱۲/۲ [†]	۷۲۰-تعداد
نمایه‌ی توده‌ی بدن (کیلوگرم بر مترمربع)	۰/۰۰۲	۲۷/۹±۵/۱ [†]	۲۶/۹±۵/۱ [†]	
فراآوانی افراد با چاقی شکمی (درصد)	۰/۰۵	۲۶/۳	۲۰/۷	
فراآوانی افراد با نمایه‌ی توده‌ی بدن بیش از ۳۰ (کیلوگرم بر مترمربع)	۰/۰۶	۲۸/۹	۲۲/۱	فشار خون بالا
فشارخون سیستولی (میلی‌متر جیوه)	۰/۰۱۲	۱۱۱/۲±۱۴/۱ [†]	۱۰۹±۱۲/۰ [†]	
فشارخون دیاستولی (میلی‌متر جیوه)	۰/۰۰۸	۷۱/۱±۱۱ [†]	۶۹/۳±۱۱ [†]	
فراآوانی افراد دارای فشار خون بالا (درصد)	NS [‡]	۳/۶	۲/۱	
فراآوانی افرادی که داروی کاهنده‌ی فشارخون مصرف می‌کنند (درصد)	NS	۲/۶۱	۲/۸	
فراآوانی افراد با فشارخون بیشتر از ۱۲۰/۸۵ میلی‌متر جیوه (درصد)	NS	۷/۶۱	۵/۳	اختلاف چربی خون
کلسترول تام (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)	NS	۱۸۵±۲۸/۲ [†]	۱۸۴/۸±۴۱/۷ [†]	
تری‌گلیسیرید (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)	NS	۱۴۸/۸±۱۰/۰/۱ [†]	۱۴۰/۲±۹۷/۷ [†]	
کلسترول-LDL (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)	NS	۱۱۱/۶±۳۳/۹ [†]	۱۱۱/۲±۲۵/۸ [†]	
کلسترول-HDL (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)	۰/۰۱	۴۳/۹±۱۲ [†]	۴۵/۷±۱۲/۲ [†]	
فراآوانی افراد با کلسترول بیشتر یا مساوی ۱۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (درصد)	NS	۸۵	۸۰/۶	
فراآوانی افراد با کلسترول-HDL-کمتر یا مساوی ۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (درصد)	۰/۰۴	۷۱	۶۴/۱	
فراآوانی افراد با تری‌گلیسیرید بیشتر یا مساوی ۱۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (درصد)	۰/۰۰۶	۴۰/۴	۳۰/۵	اختلاف قند خون
قند خون ناشتا (میلی‌گرم در دسی‌لیتر)	NS	۸۹/۳±۲۱/۱ [†]	۸۵/۹±۲۷/۲ [†]	
انسولین	NS	۸/۲±۵/۴ [†]	۹/۲±۹/۹ [†]	
HOMA-IR	NS	۱/۹±۱/۸ [†]	۲/۲±۲/۱ [†]	
فراآوانی افراد دچار دیابت ملیتوس (درصد)	NS	۵/۲	۴/۶	
فراآوانی افراد با قند خون ناشتا بیشتر از ۱۰۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر (درصد)	NS	۱۶/۶	۱۷/۶	
سندرم متابولیک	NS	۲۳/۴	۷۶/۶	
امتیاز سندرم متابولیک	۰/۰۱۳	۱/۶±۱/۲ [†]	۱/۳±۱/۶ [†]	
فراآوانی افراد مبتلا به سندرم متابولیک	NS	۱۹/۲	۱۶/۹	

* مقدار $P < 0.05$ از نظر آماری معنی دار در نظر گرفته شده است. آزادی به صورت میانگین انحراف معیار بیان شده است. \ddagger از نظر آماری معنی دار نیست.

بالینی مبتلا به سندرم متابولیک بودند که از این میان $\frac{1}{3}$ ٪ سه علامت، $\frac{2}{3}$ ٪ چهار علامت و تنها $\frac{5}{3}$ ٪ هر پنج علامت را داشتند. شیوع سندرم متابولیک در افراد با عملکرد تیروئیدی طبیعی $\frac{8}{16}$ ٪ بود که از این میان $\frac{4}{11}$ ٪ سه علامت، $\frac{3}{16}$ ٪ چهار علامت و $\frac{1}{16}$ ٪ هر پنج علامت را داشتند. در این پژوهش بین میزان TSH و مقدار کلسترول تام، BMI- LDL و قند خون ناشتا پس از تعديل رابطه‌ی معنی‌دار آماری وجود نداشت و بین TSH و کلسترول-HDL سرم پس از تعديل BMI رابطه‌ی معنی‌دار ولی غیرمستقیم ($P=0.001$, $R=-0.15$) مشاهده شد.

بین میانگین نمایه‌ی توده‌ی بدن، سن، فشار خون سیستولی و دیاستولی، اندازه‌ی دور کمر و همچنین میزان کلسترول-HDL سرم در افراد با و بدون ابتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی تفاوت آماری معنی‌داری دیده شد. سطح انسولین در سرم و HOMA-IR در مبتلایان به هیپوتیروئیدی تفاوتی با افراد با عملکرد طبیعی تیروئید نداشت.

از مجموع ۹۱۴ نفر افراد شرکت کننده در پژوهش ۱۵۹ نفر (۱۷/۵٪) افراد مبتلا به سندرم متابولیک بودند که از این میان $\frac{4}{11}$ ٪ سه علامت، $\frac{5}{15}$ ٪ چهار علامت و تنها $\frac{1}{15}$ ٪ هر پنج علامت را داشتند. ۱۹٪ از مبتلایان به هیپوتیروئیدی تحت

جدول ۲- ارتباط بین عملکرد تیروئید و غلظت لیپیدهای سرم و اجزای سندرم متابولیک

آزاد T4				TSH				لیپیدهای سرم و اجزای سندرم متابولیک در مدل‌های مختلف	
R^2	P	مقدار	ضریب رگرسیون خطی	R^2	P	مقدار	ضریب رگرسیون خطی	کلسترول در مدل:	
-/0.15	-	-	-/0.126	-/0.01	-	-/0.25	-/0.01	۱	
-/0.9	-	-	-/0.161	-/0.65	-	-/0.239	-/0.31	۲	
-/0.22	-	-	-/0.156	-/0.99	-	-/0.215	-/0.22	۳	
-/0.22	-	-	-/0.153	-/0.19	-	-/0.271	-/0.28	۴	
دور کمر در مدل:									
-/0.01	-/0.52	-	-/0.01	-/0.01	-	-/0.16	-/0.47	۱	
-/0.81	-/0.13	-	-/0.44	-/0.18	-	-/0.888	-/0.04	۲	
-/0.73	-/0.24	-	-/0.23	-/0.72	-	-/0.84	-/0.05	۳	
-/0.76	-/0.24	-	-/0.22	-/0.75	-	-/0.847	-/0.04	۴	
تری‌گلیسرید در مدل:									
-/0.01	-/0.82	-	-/0.08	-/0.02	-	-/0.108	-/0.53	۱	
-/0.22	-/0.34	-	-/0.31	-/0.33	-	-/0.237	-/0.32	۲	
-/0.7	-/0.43	-	-/0.25	-/0.07	-	-/0.244	-/0.31	۳	
-/0.66	-/0.62	-	-/0.15	-/0.68	-	-/0.174	-/0.42	۴	
کلسترول-HDL در مدل:									
-/0.01	-/0.13	-	-/0.05	-/0.11	-	-/0.01	-/0.111	۱	
-/0.16	-/0.34	-	-/0.34	-/0.24	-	-/0.03	-/0.97	۲	
-/0.72	-/0.20	-	-/0.31	-/0.78	-	-/0.03	-/0.95	۳	
-/0.83	-/0.58	-	-/0.45	-/0.91	-	-/0.02	-/0.1	۴	
قند خون ناشتا در مدل:									
-/0.01	-/0.17	-	-/0.45	-/0.01	-	-/0.13	-/0.5	۱	
-/0.23	-/0.37	-	-/0.69	-/0.29	-	-/0.271	-/0.3	۲	
-/0.39	-/0.44	-	-/0.66	-/0.25	-	-/0.277	-/0.29	۳	
فشارخون سیستولی در مدل:									
-/0.01	-/0.98	-	-/0.02	-/0.03	-	-/0.63	-/0.62	۱	
-/0.79	-/0.28	-	-/0.35	-/0.78	-	-/0.274	-/0.28	۲	
-/0.6	-/0.35	-	-/0.2	-/0.16	-	-/0.268	-/0.28	۳	
-/0.14	-/0.48	-	-/0.22	-/0.14	-	-/0.226	-/0.31	۴	
فشارخون دیاستولی در مدل:									
-/0.01	-/0.67	-	-/0.14	-/0.11	-	-/0.01	-/0.111	۱	
-/0.49	-/0.19	-	-/0.43	-/0.54	-	-/0.08	-/0.86	۲	
-/0.74	-/0.24	-	-/0.28	-/0.08	-	-/0.07	-/0.86	۳	
-/0.76	-/0.26	-	-/0.36	-/0.82	-	-/0.06	-/0.88	۴	
HOMA-IR در مدل:									
-	-/0.26	-	-/0.37	-	-	-/0.401	-/0.28	۱	
-/0.02	-/0.19	-	-/0.44	-/0.01	-	-/0.209	-/0.34	۲	
-/0.38	-/0.24	-	-/0.38	-/0.38	-	-/0.286	-/0.25	۳	

* مقدار $P<0.05$ از نظر آماری معنی‌دار در نظر گرفته شده است.

۲۱/۲٪ از زنان در این پژوهش مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی بودند. برآورده میگردد که حدود ۲۰-۲٪ مردم جهان مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی باشند، موقعیت جغرافیایی و رژیم‌های غذایی، نژاد و جنس از فاکتورهای موثر بر فراوانی این اختلال بوده و میتواند تفاوت مشاهده شده در شیوع هیپوتیروئیدی در نواحی مختلف جهان را تبیین کند.^{۳۴} پژوهشی در هند شیوع این اختلال را مشابه با یافته‌های بررسی کنونی (۲۱/۹٪) بیان نمود.^{۳۵} اما شیوع هیپوتیروئیدی در کشور ترکیه (۱۶/۴٪)، و ایالات متحده آمریکا (۹/۵٪) و فنلاند (۵/۹٪) کمتر از شیوع برآورده شده در پژوهش کنونی است.^{۱۹,۲۶,۲۷}

۱۶/۹٪ از زنان با عملکرد طبیعی تیروئید در پژوهش کنونی مبتلا به سندروم متابولیک بودند و این رقم مشابه میزان آن در مبتلایان به هیپوتیروئیدی تحت بالینی (۱۹/۲٪) بود. شیوع سندروم متابولیک در مطالعه‌ی قند و لیپید تهران (TLGS)^{۳۶} حدود ۲۵٪ گزارش شده بود.^{۳۷} شیوع سندروم متابولیک در زنان مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی در پژوهشی که در ترکیه نیز انجام شد مشابه شیوع آن در زنان سالم گزارش گردید (۲۵٪ در مقایسه با ۲۳٪).^{۳۸} گارسیا و همکاران مشابه با یافته‌های این پژوهش عنوان نمود که بین سندروم متابولیک و یا اجزای آن با اختلال‌های تحت بالینی تیروئید ارتباطی یافت نشد.^{۳۹} ازوئنولو و همکاران در پژوهشی در کشور ترکیه شیوع سندروم متابولیک را در زنان مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی بیش از زنان سالم گزارش نمود (۱۶/۴٪ در مقایسه با ۵/۸٪) که با یافته‌های این پژوهش مغایرت داشت.^{۱۷}

بررسی‌ها نشان داده تجویز حاد TSH به افراد با عملکرد طبیعی تیروئید، در اندوتیلوم عروق اختلال ایجاد می‌کند و منجر به افزایش CRP، TNF- α ، اینترلوکین ۶ و سایر فاکتورهای اکسیداتیو می‌گردد.^{۳۸,۳۹} که شاید از این راه بتوان اثر احتمالی آن را در بروز سندروم متابولیک تفسیر کرد. اگرچه در پژوهش کنونی تفاوت معنی‌دار آماری بین مبتلایان به هیپوتیروئیدی تحت بالینی و غیر مبتلایان از نقطه نظر ابتلا به سندروم متابولیک مشاهده نشد، اما میانگین امتیاز سندروم متابولیک در بین مبتلایان به هیپوتیروئیدی تحت بالینی به شکل معنی‌داری بیش از این امتیاز در غیر مبتلایان بود (P=۰/۰۶). به علاوه در پژوهش کنونی افراد مبتلا به

بین TSH سرم با فشار خون دیاستولی پس از تعديل بر مبنای نمایه‌ی توده‌ی بدن ارتباط معنی‌دار آماری و مستقیم وجود داشت ($P=۰/۰۰۱$, $R=۰/۰۰۱$). جدول ۲ ضریب پیش‌بینی کنندگی (بنای استاندارد شده) سندروم متابولیک یا هر یک از اجزای آن بر مبنای سطح TSH و T4 آزاد در ۴ مدل ارایه می‌دهد. (مدل ۱ قبل از تعديل، مدل ۲ تعديل شده با سن در مدل ۳ یافته‌ها بر اساس تعديل دو عامل سن و BMI، مدل ۴ بر اساس تعديل سه عامل سن، BMI و HOMA-IR ارایه شده‌اند).

همان‌طور که جدول ۲ نشان می‌دهد سطح TSH در سرم با سطح کلسترول ارتباط مثبت معنی‌دار داشت ($P=۰/۰۰۱$ =بنای استاندارد شده و $P=۰/۰۲$). بنای استاندارد شده بعد از تعديل با سن و میزان BMI و HOMAIR برخلاف این‌که افزایش داشت، ولی از نظر آماری معنی‌دار نبود. همچنین سطح TSH در سرم با فشار خون دیاستولی در هر ۴ مدل ارایه شده ارتباط مثبت معنی‌دار و با کلسترول-HDL ارتباط منفی معنی‌دار داشت.

یافته‌های تحلیل رگرسیون لجستیک نشان داد که با افزایش سطح هورمون TSH در سرم تنها احتمال کاهش مقدار کلسترول-HDL سرم به مقدار کمتر از ۵۰ میلی‌گرم در دسی‌لیتر (به عنوان یک جز از اجزای سندروم متابولیک) افزایش می‌یابد ($OR=۱/۶$ و $P=۰/۰۳$).

بحث

یافته‌های پژوهش کنونی نشان داد که اگرچه شیوع سندروم متابولیک در زنان غیر یائسیه مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی تفاوتی با زنان با عملکرد طبیعی تیروئید ندارد، اما در افراد مبتلا به این اختلال بیش از زنان غیر مبتلا، کاهش سطح HDL در سرم یا افزایش میزان تری گلیسیرید، دو جز از اجزای سندروم متابولیک، مشاهده شد. به علاوه میانگین امتیاز برآورده سندروم متابولیک در افراد مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی به شکل معنی‌داری بیش از افراد طبیعی بود. پژوهش کنونی نشان داد که بین سطح TSH با کلسترول-HDL در سرم ارتباط منفی معنی‌داری وجود داشته که پس از تعديل برای سه عامل نمایه‌ی توده‌ی بدن، سن و HOMA-IR نیز مشاهده گردید، به علاوه ارتباط مثبت معنی‌دار بین TSH سرم و فشارخون دیاستولی حتی پس از تعديل برای سه عامل یاد شده وجود داشت.

می‌شود که پس از اتصال TSH به گیرنده‌ی آن منجر به ترشح آدیپوکیناز شده که مشابه لپتین در زمینه‌ی سوخت و ساز بدن نقش ایفا می‌کند^{۱۶} بنابراین تغییر وزن در افراد مبتلا به هیپوتیروئیدی از این راه قابل تفسیر است.

ارتباط بین هیپوتیروئیدی تحت بالینی با افزایش فشارخون سیستولی و دیاستولی در پژوهش‌های مختلف، متفاوت بوده است.^{۹,۲۴,۲۶} در پژوهش کنونی، میزان میانگین فشارخون سیستولی و دیاستولی در افراد مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی به طور معنی‌داری بالاتر از گروه کنترل بود. به علاوه بین سطح TSH سرم با فشارخون دیاستولی در زنان این پژوهش، ارتباط مثبت معنی‌دار مشاهده شد که این ارتباط حتی پس از تعدیل برای سن، نمایه‌ی توده‌ی بدن و HOMA-IR باقی ماند، و این یافته‌ها با یافته‌های پژوهش لو در کشور چین مغایرت داشت.^{۱۱}

اگرچه یافته‌های پژوهش کنونی ارتباط بین سندروم متابولیک با هیپوتیروئیدی تحت بالینی را نشان نداد، اما به نظر می‌رسد با توجه به وجود این ارتباط با برخی از اجزای سندروم متابولیک (کلسترول-HDL و فشارخون دیاستولی) این اختلال می‌تواند به عنوان عامل خطری برای این سندروم و ابتلا به بیماری‌های قلبی - عروقی محسوب گردد، بنابراین اقدامات پیشگیرانه در مبتلایان به هیپوتیروئیدی تحت بالینی توصیه می‌گردد.

سپاسگزاری: نویسنده‌گان این مقاله از تمام افراد شرکت‌کننده در پژوهش که انجام این مطالعه جز با همکاری و مساعدت آنان انجام اداره سلامت زنان معاونت سلامت وزارت بهداشت و آموزش پزشکی، معاونت بهداشتی استان‌های قزوین، کرمانشاه، گلستان و هرمزگان و نیز رابطین محترم استان‌ها، سرکار خانم‌ها فرهادی، شاطر آبادی و مرادی که در اجرای پروژه همکاری صمیمانه‌ای داشته‌اند ابراز می‌دارند. لازم به یادآوری است که این پژوهش در قالب پروژه بند "د" ماده ۱۴۵ قانون برنامه توسعه چهارم کشور و به سفارش اداره بهداشت خانواده معاونت سلامت وزارت متبع تامین اعتبار گردید.

هیپوتیروئیدی تحت بالینی بیش از زنان غیر مبتلا دارای کاهش سطح کلسترول-HDL در سرم یا افزایش میزان تری‌گلیسیرید، دو جز از اجزای سندروم متابولیک، بودند. پژوهش‌ها نشان داده که در افراد مبتلا به هیپوتیروئیدی آشکار به دلیل کاهش گیرنده‌های کلسترول-LDL در سطح سلول‌های کبدی، سوخت و ساز کلسترول کاهش یافته که منجر به افزایش سطح کلسترول سرم و کلسترول-LDL و کاهش کلسترول-HDL می‌گردد^{۲۰,۲۱} اما یافته‌های بررسی در زمینه‌ی تغییر لیپیدهای سرم در افراد مبتلا به هیپوتیروئیدی تحت بالینی متفاوت بوده است.^{۱۱,۲۲} در پژوهش حاضر بین سطح TSH سرم و کلسترول-HDL ارتباط منفی معنی‌دار مشاهده شد که این ارتباط پس از تعديل عوامل سن، نمایه‌ی توده‌ی بدن و HOMA-IR نیز وجود داشت. بررسی‌ها نشان داده که در افراد با عملکرد طبیعی تیروئید ارتباط بین TSH با لیپیدهای سرم از راه حساسیت به انسولین تنظیم می‌شود. بنابراین افراد با سطح طبیعی بالاتر TSH در سرم و مقاوم به انسولین با احتمال بیشتری دچار اختلالات لیپیدهای سرم می‌گردد.^{۱۴} در پژوهش کنونی، مشابه با بررسی لای در چین سطح انسولین در سرم و HOMA-IR در مبتلایان به هیپوتیروئیدی تفاوتی با افراد با عملکرد طبیعی تیروئید نداشت.^{۱۱} اما سطح انسولین در سرم زنان کویتی برخلاف عدم وجود تفاوت در سطح HOMA-IR در افراد مبتلا به هیپوتیروئیدی بالاتر بود.^{۲۳} در پژوهش رز در کشور هلند نیز بین HOMA-IR و TSH ارتباط منفی معنی‌دار مشاهده شد.^۹

در پژوهش حاضر شیوع افزایش وزن ($BMI > 25$ کیلوگرم بر مترمربع در مبتلایان به هیپوتیروئیدی تحت بالینی بیش از افراد سالم بود. مشابه با یافته‌های این پژوهش، فاکس نیز وجود ارتباط بین اختلالات تیروئید و افزایش وزن در مبتلایان را گزارش نموده است.^۷ در حالی‌که منجی در پژوهش خود فقدان ارتباط بین عملکرد تیروئید با نمایه‌ی توده‌ی بدن در افراد قادر اختلال آشکار تیروئید را بیان کرده است.^{۱۸} پژوهش‌ها نشان داده که در سلول‌های ادیپوسیت و پرادریپوسیت ژن گیرنده‌ی TSH بیان

References

- Malek M, Hadaegh F, Harati H, Azizi F. Prediction of cardiovascular disease by metabolic syndrome in individuals aged over 40 yrs according to the ATP III and IDF definition: Tehran Lipid and Glucose Study.

Iranian Jurnal of Endocrinology and Metabolism 2006; 8: 249-57.[Farsi]

- 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.

3. Soewondo P, Purnamasari D, Oemardi M, Waspadji S, Soegondo S. Prevalence of metabolic syndrome using NCEP/ATP III criteria in Jakarta, Indonesia: the Jakarta primary non-communicable disease risk factors surveillance 2006. *Acta Med Indones* 2010; 42: 199-203.
4. 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.
5. De Flines J, Scheen AJ. Management of metabolic syndrome and associated cardiovascular risk factors. *Acta Gastroenterol Belg* 2010; 73: 261-6.
6. Caccamo G, Bonura F, Bonura F, Vitale G, Novo G, Evola S, et al. Insulin resistance and acute coronary syndrome. *Atherosclerosis* 2010; 211: 672-5.
7. Arsenault BJ, Lemieux I, Després JP, Wareham NJ, Kastelein JJ, Khaw KT, et al. The hypertriglyceridemic-waist phenotype and the risk of coronary artery disease: results from the EPIC-Norfolk prospective population study. *CMAJ* 2010; 182: 1427-32.
8. American Association of Clinical Endocrinologist Medical Guidelines for Clinical Practice for the Evaluation and Treatment of Hyperthyroidism and Hyperthyroidism. *Endocr Pract* 2002; 8: 457-69.
9. Roos A, Bakker SJ, Links TP, Gans RO, Wolffenbuttel BH. Thyroid function is associated with components of the metabolic syndrome in euthyroid subjects. *J Clin Endocrinol Metab* 2007; 92: 491-6.
10. Garduño-García Jde J, Alvirde-García U, López-Carrasco G, Padilla Mendoza ME, Mehta R, Arellano-Campos O, et al. TSH and free thyroxin concentrations are associated with differing metabolic markers in euthyroid subjects. *Eur J Endocrinol* 2010; 163: 273-8.
11. Lai Y, Wang J, Jiang F, Wang B, Chen Y, Li M, et al. The relationship between serum thyrotropin and components of metabolic syndrome. *Endocr J* 2011; 58: 23-30.
12. Rodondi N, Wendy P, Elzen D, Bauer D, Cappola A, Razvi S, et al. Subclinical Hypothyroidism and the Risk of Coronary Heart Disease and Mortality. *JAMA* 2010; 304: 1365-74.
13. Mayer O Jr, Simon J, Filipovský J, Plásková M, Pikner R. Hypothyroidism in coronary heart disease and its relation to selected risk factors. *Vasc Health Risk Manag* 2006; 2: 499-506.
14. Danzi S, Klein I. Thyroid hormone and the cardiovascular system. *Minerva Endocrinol* 2004; 29: 139-50.
15. Chubb SA, Davis WA, Davis TM. Interactions among thyroid function, insulin sensitivity, and serum lipid concentrations: the Fremantle diabetes study. *J Clin Endocrinol Metab* 2005; 90: 5317-20.
16. Al-Adsani H, Hoffer LJ, Silva JE. Resting Energy Expenditure is Sensitive to Small Dose Changes in Patients on Chronic Thyroid Hormone Replacement. *J Clin Endocrinol Metab* 1997; 82: 1118-25.
17. Bastemir M, Akin F, Alkis E, Kaptanoglu B. Obesity is associated with increased serum TSH level, independent of thyroid function. *Swiss Med Wkly* 2007; 137: 431-4.
18. Mohan V, Shanthiran S, Deepa R, Premalatha G, Sastry NG, Saroja R. Intra-urban differences in the prevalence of the metabolic syndrome in southern India -- the Chennai Urban Population Study (CUPS No. 4). *Diabet Med* 2001; 18: 280-7.
19. Park HT, Cho GJ, Ahn KH, Shin JH, Hong SC, Kim T, et al. Thyroid stimulating hormone is associated with metabolic syndrome in euthyroid postmenopausal women. *Maturitas* 2009; 62: 301-5.
20. Uzunlulu M, Yorulmaz E, Oguz A. Prevalence of subclinical hypothyroidism in patients with metabolic syndrome. *Endocr J* 2007; 54: 71-6.
21. Manji N, Boelaert K, Sheppard MC, Holder RL, Gough SC, Franklyn JA. Lack of association between serum TSH or free T4 and body mass index in euthyroid subjects. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2006; 64: 125-8.
22. Kim BJ, Kim TY, Koh JM, Kim HK, Park JY, Lee KU, et al. Relationship between serum free T4 (FT4) levels and metabolic syndrome (MS) and its components in healthy euthyroid subjects. *Clin Endocrinol* 2009; 70: 152-60.
23. Azizi F, Khalili D, Aghajani H, Esteghamati A, Hosseinpashan F, Delavari A, et al. Appropriate waist circumference cut-off points among Iranian adults: the first report of the Iranian National Committee of Obesity. *Arch Iran Med* 2010; 13: 243-4.
24. Azizi F, Hadaegh F, Khalili D, Esteghamati A, Hosseinpashan F, Delavari A, et al. Appropriate definition of metabolic syndrome among Iranian adults: report of Iranian National Committee of Obesity. *Arch Iran Med* 2010; 13: 426-8.
25. Surks MI, Ortiz E, Daniels GH, Sawin CT, Col NF, Cobin RH, et al. Subclinical thyroid disease: scientific review and guidelines for diagnosis and management. *JAMA* 2004; 291: 228-38.
26. Shantha GP, Kumar AA, Jeyachandran V, Rajamannickam D, Rajkumar K, Salim S, et al. Association between primary hypothyroidism and metabolic syndrome and the role of C reactive protein: a cross-sectional study from South India. *Thyroid Res* 2009; 2: 2.
27. Canaris GJ, Manowitz NR, Mayor G, Ridgway EC. The Colorado thyroid disease prevalence study. *Arch Intern Med* 2000; 160: 526-34.
28. Virta LJ, Eskelinen SI. Prevalence of hypothyroidism in Finland--a nationwide prescription study. *Eur J Clin Pharmacol* 2011; 67: 73-7.
29. Dardano A, Ghiaodoni L, Plantinga Y, Caraccio N, Bemi A, Duranti E, et al. Recombinant human thyrotropin reduces endothelium-dependent vasodilation in patients monitored for differentiated thyroid carcinoma. *J Clin Endocrinol Metab* 2006; 91: 4175-8.
30. Antunes TT, Gagnon A, Chen B, Pacini F, Smith TJ, Sorisky A. Interleukin-6 release from human abdominal adipose cells is regulated by thyroid-stimulating hormone: effect of adipocyte differentiation and anatomic depot. *Am J Physiol Endocrinol Metab* 2006; 290: E1140-4.
31. Jung CH, Sung KC, Shin HS, Rhee EJ, Lee WY, Kim BS, et al. Thyroid dysfunction and their relation to cardiovascular risk factors such as lipid profile, hsCRP, and waist hip ratio in Korea. *Korean J Intern Med* 2003; 18: 146-53.
32. Engler H, Riesen WF. Effect of thyroid function on concentrations of lipoprotein(a). *Clin Chem* 1993; 39: 2466-9.
33. Takashima N, Niwa Y, Mannami T, Tomoike H, Iwai N. Characterization of subclinical thyroid dysfunction from cardiovascular and metabolic viewpoints: the Suita study. *Circ J* 2007; 71: 191-5.
34. Al Sayed A, Al Ali N, Bo Abbas Y, Alfadhli E. Subclinical hypothyroidism is associated with early insulin resistance in Kuwaiti women. *Endocr J* 2006; 53: 653-7.
35. Nagasaki T, Inaba M, Kumeda Y, Hiura Y, Shirakawa K, Yamada S, et al. Increased pulse wave velocity in subclinical hypothyroidism. *J Clin Endocrinol Metab* 2006; 91: 154-8.

Original Article

The Association Between Sub-Clinical Hypothyroidism and Metabolic Syndrome: A Population Based Study

Ramezani Tehrani F¹, Tohidi M², Rostami M¹, Asgari S³, Azizi F³

¹Reproductive Endocrinology Research Center, ²Metabolic Research Center, ³Endocrine Research Center, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R. Iran
e-mail: ramezani@endocrine.ac.ir

Received: 20/12/2010 Accepted: 01/02/2011

Abstract

Introduction: The association of subclinical hypothyroidism and metabolic syndrome is debatable. We aimed to find out whether there was a correlation between subclinical hypothyroidism and or its components. **Materials and Methods:** Using the stratified, multistage probability cluster sampling method, with a probability in proportion to size procedure we randomly selected 1200 women, aged 18-45 years, from among reproductive aged women, living in urban areas of four randomly selected provinces of different geographic regions of Iran,. Each woman underwent an evaluation that included standardized history, physical exam, biochemical and hormonal assessment. Metabolic syndrome was defined according to the ATPIII definition and subclinical hypothyroidism was diagnosed, based on serum concentration of more than the upper normal limit of TSH (mIU/l 4.5). **Results:** The prevalence of metabolic syndrome in women with subclinical hypothyroidism was not significantly different in comparison to normal ones (19% vs. 16.8%), however the prevalence of two metabolic syndrome components (low HDL and high TG) was significantly more in those women. There was a negative significant association between serum concentration of TSH and HDL-C, after adjusting for age, BMI and HOMA-IR. **Conclusion:** Although this study did not find the relationship between subclinical hypothyroidism and metabolic syndrome, because of its correlation with some components of this syndrome, thyroid dysfunction can be considered as a risk factor for metabolic syndrome, and further investigations to confirm this are recommended.

Keywords: Sub- clinical hypothyroidism, Metabolic Syndrome, Thyroid Hormones, TSH