

هورمون ملاتونین، سوخت و ساز و اثرات بالینی آن

دکتر داریوش فرهود^۱، عاطفه تهرورگر^۲

(۱) گروه ژنتیک پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، (۲) گروه علوم تغذیه، دانشکده‌ی بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، نشانی
مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران، میدان ولی‌عصر، ضلع جنوبی بلوار کشاورز، پلاک ۱۶، دکتر داریوش فرهود؛
e-mail: farhud@sina.tums.ac.ir

چکیده

مقدمه: ملاتونین^۱، هورمونی است که توسط پینه آل، شبکیه، دستگاه گوارش و چند اندام دیگر تولید، و توسط پینه آل ترشح می‌گردد، و می‌توان گفت به طور تقریبی در بیشتر موجودات زنده وجود دارد. تولید این هورمون تحت تاثیر عوامل مختلفی مانند سن، نور، عوامل محیطی و فیزیولوژی قرار دارد. با توجه به اثرات گستردگی آن، ضروری به نظر رسید تا به طور گستردگی‌تری این هورمون مورد بررسی قرار گیرد. هدف پژوهش حاضر، آشنایی با تولید، سوخت و ساز و اثرات بالینی این هورمون در انسان و نیز نقش آن در بیماری‌های مختلف مانند چاقی، برخی سرطان‌ها و بیماری‌های مربوط به عملکرد مغز و ... بود. مواد و روش‌ها: پژوهش حاضر، نتیجه‌ی بررسی یافته‌های حدود ۶۰ مقاله گردآوری شده بود که از این تعداد، ۳۴ مقاله به طور مستقیم مورد استفاده قرار گرفتند. یافته‌ها: براساس مقاله‌های بررسی شده، عوامل محیطی بسیاری در تنظیم و تولید هورمون ملاتونین نقش دارند. این هورمون به عنوان یک عامل محافظتی در برابر بیماری‌های مزمن و تحیلی برند، بیماری‌های گوارشی و اختلالات متابولیکی و رفتاری عمل می‌نماید و در برخی موارد مصرف آن سبب بهبود برخی شرایط بیماری‌زایی می‌گردد. نتیجه‌گیری: با توجه به اثرات مثبت ملاتونین و نیز با توجه به این که تاکنون عوارض جانبی شدیدی ناشی از مصرف هورمون گزارش نشده، می‌توان گفت در صورتی که به هر دلیلی تولید و ترشح ملاتونین در بدن افراد متوقف شود – که این اختلال سبب افزایش استعداد ابتلا به بیماری می‌گردد – مصرف دوز مناسبی از ملاتونین با تجویز پزشک معالج می‌تواند مفید باشد.

واژگان کلیدی: ملاتونین، پینه آل، نور، خواب

دریافت مقاله: ۹۱/۶/۲۱ – دریافت اصلاحیه: ۹۱/۹/۱۸ – پذیرش مقاله: ۹۱/۹/۲۱

روز تولید می‌شود و بعد از شروع تاریکی به دلیل آزاد شدن از سلول‌های پینه آلی، کاهش می‌یابد. در طی دو مرحله بعد، سروتونین به ملاتونین تبدیل می‌شود. غلظت ملاتونین در انسان‌ها در مرحله‌ی اول تاریکی، با سطح ملاتونین در روز مرتبط است. در سیکل تاریکی - روشنایی، ۱۴ ساعت نور و ۱۰ ساعت تاریکی، افزایش ملاتونین شبانه، برای چند ساعت به تأخیر می‌افتد، ولی غلظت ملاتونین روزانه ثابت می‌ماند. بعد از اواسط تاریکی، ملاتونین به سرعت بالا رفته و به یک اوج کوتاه مدت می‌رسد و بعد از آن، پیش از شروع روشنایی کاهش می‌یابد تا به مقدار روزانه برگردد.^۲

مقدمه

ملاتونین یا N – استیل متوكسی تریپتامین^۱، اولین بار در عصاره‌ی پینه آل گاو مشخص شد. در تمام جانداران از جمله انسان، ملاتونین در طول شب و توسط پینه آل، شبکیه، دستگاه گوارش و چند اندام دیگر، تولید می‌گردد.^۱

همان‌طور که در شکل ۱ مشاهده می‌شود، پس از ورود تریپتوفانⁱⁱ به صورت فعال به سلول‌های پینه آل، طی دو مرحله به سروتونینⁱⁱⁱ تبدیل می‌شود. سروتونین در طول

i - N-acetyl-5-methoxytryptamine

ii - Tryptophan

iii - Serotonin

شکل ۱- سنتز ملاتونین^۳

در هسته‌ی سوپراکیاسمایی هیپوپotalamus قدامی، کنترل می-شود.^۳

ساخت ملاتونین تحت تاثیر سن، جنس، فصل و برخی بیماری‌ها می‌باشد و با افزایش سن تولید آن کاهش می‌یابد البته میزان این هورمون در زنان سالم‌مند بیشتر از مردان سالم‌مند است و نیز میزان ساخت آن در انسان در فصل زمستان بیشتر از تابستان می‌باشد.^۴

۱- نور

نور عامل اصلی محیطی است که ساخت ملاتونین را در هر دو بافت شبکیه چشم و غده پینه آل تنظیم می‌کند. غده پینه آل پستانداران در طول دوره تکامل حساسیت به نور را از دست داده است. بزرگی تغییرات ناشی از نور در فعالیت شباهن آنزیم AANAT، ملاتونین و aMT6sⁱⁱⁱ (به مدت زمان و شدت نور، طول موج (نور آبی و قرمز به ترتیب بیشترین و

در طول روز، ملاتونین سرم پایین است (حدود ۱۰ تا ۲۰ پیکوگرم در میلی‌لیتر) که در شب افزایش یافته و به حدود ۸۰ پیکوگرم در میلی‌لیتر تا ۱۲۰ می‌رسد که در بین ساعتهاي ۱۲ شب تا ۳ صبح، به اوج خود می‌رسد. شروع ترشح ملاتونین به طور معمول از ساعت ۹ تا ۱۰ شب بوده و پایان آن در حدود ۷ تا ۹ صبح است. سرعت تشکیل ملاتونین توسط دو آنزیم کنترل می‌شود: AANAT^۱ و به میزان کمتر TPHⁱⁱ، که میزان سروتونین در دسترس را کنترل می‌کند. به علاوه در دسترس بودن فاکتورهای تغذیه‌ای مانند تریپتوفان، فولیک اسید و B6، روی میزان ملاتونین تولیدی اثر دارند. AANAT به دلیل نقشی که در ساخت ملاتونین دارد، آنزیم آهنگ ملاتونین نامیده می‌شود و فعالیت آن در پینه‌آل پستانداران، توسط ساعت فیزیولوژی موجود

iii -6-sulfatoxymelatonin (aMT6s)

i -N-acetyltransferase

ii -Tryptophan hydroxylase

درستی مشخص نمی‌باشد. میدان مغناطیسی در چشم، توسط گیرنده‌های نوری به صورت "نور" دریافت و تفسیر می‌شود و سبب مهار ساخت ملاتونین می‌گردد. رادیکال‌های آزادی که در اثر میدان مغناطیسی تولید می‌شوند، توسط ملاتونین پاک شده و این نیز خود سبب کاهش میزان ملاتونین می‌گردد. بنابراین، کاهش ملاتونین می‌تواند بیشتر ناشی از مصرف آن در پاکسازی رادیکال‌های آزاد باشد تا مهار ساخت آن.^۳ میدان‌های مغناطیسی ضعیف است، مانع از تولید شباهه روزی ملاتونین توسط پینه آل در پستانداران می‌گردد. براساس یک تئوری جریان‌های مارپیچ در اثر تغییر سریع میدان مغناطیسی، فوتون‌های مغناطیسی‌ای در شبکیه می‌سازد که به صورت نور تفسیر شده و از این راه مانع تولید ملاتونین می‌شود.^۴

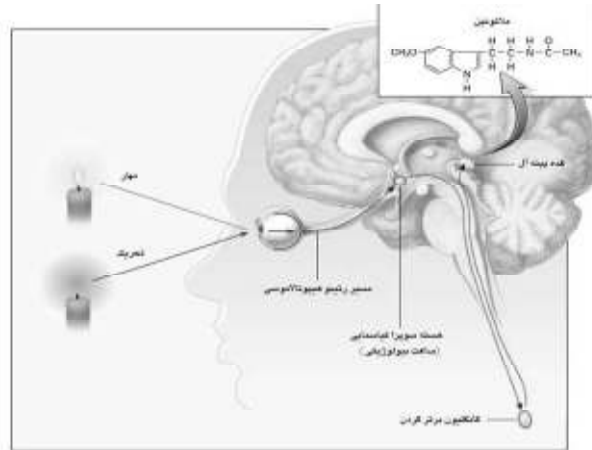
۳- سن
آهنگ ملاتونین در انسان‌ها خیلی زود پس از تولد ظاهر می‌شود. در نوزادان سالم که دوران جنینی را کامل طی کرده اند (فول ترم)، خروج آهنگین ادراری aMT6s در هفت‌هی ۵ تا ۱۲ مشاهده می‌شود. در هفت‌هی ۲۴ aMT6s ادراری کل ۲۵٪ بالغین است. ساخته شدن ملاتونین در نوزادان نارس با تأخیر می‌باشد. در طول دوران کودکی، اوج شباهه که به دلیل تولید ثابت ملاتونین همزمان با افزایش قد و وزن کودک است، به طور تقریبی ۸۰٪ کاهش می‌یابد.^۵

غالظت شباهه ملاتونین بین ۶ تا ۸ هفتگی افزایش می‌یابد و آهنگ شباهه روزی آن در ۲۱ تا ۲۴ هفتگی ثبت می‌شود. در سنین ۴ تا ۷ سالگی اوج شباهه ملاتونین به بالاترین حد خود می‌رسد. نزدیک زمان بلوغ غالظت آن کاهش یافته و تا ۳۵-۴۰ سالگی به طور تقریبی ثابت می‌ماند.^۶ بررسی‌های بسیاری از کاهش میزان ملاتونین همزمان با افزایش سن خبر می‌دهند، به ویژه در سنین بالای ۷۰ سالگی.^۷

۴- نابینایی

سه قالب پلاسمایی ملاتونین در نابینایان عبارتند از: مرحله‌ی طبیعی، مرحله‌ی غیر طبیعی و جریان آزاد با دوره‌ی شباهه روزی متفاوت از ۲۴ ساعته. بیشتر افراد نابینای مطلق، دارای آهنگ شباهه روزی با جریان آزاد هستند که از اختلالات خواب و بیداری دوره‌ای رنج می‌برند. ویژگی این وضعیت به صورت یک دوره‌ی خواب خوب و به دنبال آن یک دوره خواب ضعیف (خواب کوتاه شباهه) است. زمانی که

کمترین قدرت را دارند)، بافت و گونه‌های مورد مطالعه بستگی دارد (شکل ۲).



شکل ۲ - فیزیولوژی ترشح ملاتونین^۸

نور شباهه در طیف، شدت و مدت زمان کافی، سبب مهار تولید ملاتونین می‌شود. در انسان نور با طول موج کوتاه حدود ۴۶۵ نانومتر برای این مهار کافی است.^۹ در سال ۲۰۰۱ در پژوهشی مشاهده گردید نور آبی، تک فام در انسان‌ها بیشتر از سایر نورها قادر به مهار تولید ملاتونین می‌باشد. بخش آبی طول موج کوتاه از طیف مرئی بین ۴۵۹-۴۸۴ نانومتر، بیشتر از سایر طول موج‌ها، سبب بروز پاسخ رفتاری و زیست شناختی در انسان‌ها، میمون‌ها و گروهی از جوندگان می‌شود.^{۱۰} میزان سروتونین در پینه آل، در طول روز بالا است ولی در شب کاهش یافته و تغییر در چرخه‌ی روشنایی سبب تغییر میزان سروتونین پینه آل می‌گردد.^{۱۱}

تغییرات فصلی در طول مدت روز، سبب ایجاد تغییراتی در تولید منظم ملاتونین می‌گردد و انسان‌ها قادرند از راه تغییر در ترشح ملاتونین، به مدت زمان روز پاسخ دهند. دانشمندان بر این باورند غده پینه آل، از راه ترشح ملاتونین، بافتی ضروری و مناسب برای اندازه‌گیری مدت زمان روشنایی است و به موجودات زنده کمک می‌کند تا خود را با تغییرات محیطی تطبیق دهند. در شکل ۲ تولید و ترشح ملاتونین توسط پینه آل مشاهده می‌گردد.^{۱۲}

۵- میدان‌های مغناطیسی

حضور در میدان‌های مغناطیسی در طول شب، سبب مهار افزایش شباهه این هورمون می‌شود که البته محل و سازوکار عمل میدان مغناطیسی روی غده پینه آل هنوز به

های سرمی ملاتونین در شب، در بیماران مبتلا به افسردگی، پایین بوده و در بیماران مبتلا به اختلالات فصلیⁱⁱⁱ ترشح ملاتونین با فاز تاخیری همراه است.^۸

۶- ریز مغذی‌های موثر در سنتز ملاتونین
بر اساس بررسی‌های اپیدمیولوژی، عناصر شیمیایی موجود در مواد غذایی، روی بیان ژن‌ها به صورت مستقیم و غیرمستقیم اثر دارند و از این راه روی وضعیت سلامتی انسان اثر می‌گذارد.^۹ در سال ۱۹۹۳ پژوهشی نشان داد کاهش تریپتوفان و به دنبال آن سروتونین، سبب کاهش ترشح ملاتونین می‌شود.^{۱۰} با توجه به نقش فولات در مرحله‌ی نهایی ساخت ملاتونین، پژوهشی در این زمینه نشان داد کمبود شدید آن در موش‌های تحت رژیم فاقد فولات سبب کاهش غلظت ملاتونین پینه آل و ملاتونین ادراری و^{۱۱} سولفاتوکسی ملاتونین ادراری می‌شود.^{۱۲}

۷- گیرنده‌های ملاتونین
بررسی‌های آزمایشگاهی نشان داده‌اند گیرنده‌های ملاتونین در نواحی مختلف مغز انسان و روده، تخمدان‌ها و عروق خونی وجود دارند. گیرنده‌های عصبی ملاتونین مانند دیگر انواع موجود در هیپوفیز، مسئول تنظیم اعمال تولیدمثل است و گیرنده‌های موجود در بافت‌های محیطی، مانند شریان‌ها، مسئول تنظیم اعمال قلبی - عروقی و دمای بدن می‌باشد.^{۱۳}

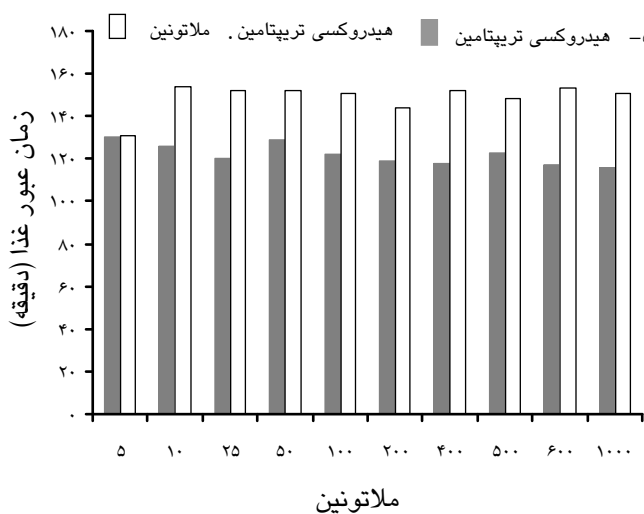
۸- سوخت و ساز ملاتونین
از آنجا که ملاتونین در پینه آل ذخیره نمی‌شود، میزان پلاسمایی آن منعکس کننده فعالیت پینه آل است. سوخت و ساز ملاتونین سریع می‌باشد.^{۱۴} ملاتونین در گردش خون به آلبومین متصل است. در یک بار عبور از کبد ۷۵٪ ملاتونین متابولیزه می‌شود که به طور تقریبی ۷۵٪ ملاتونین برداشتی توسط سلول‌های کبدی به^{۱۵} هیدروکسی ملاتونین تبدیل می‌شود که این ترکیب ۷۰٪ با سولفات (aMT6s) یا با گلوکورونید (۶٪) ترکیب می‌شود که در انسان‌ها درصد ترکیب با گلوکورونید بالاتر است.^{۱۶} در ادرار انسان، ۵۰٪ aMT6s در نمونه‌ی ادراری شب وجود دارد و مقدار آن در بعد از ظهر و اوایل عصر پایین و حتی غیر قابل

آهنگ ملاتونین در مرحله‌ی غیر طبیعی (به عنوان نمونه در طول روز) است، میزان خواب آلودگی افزایش یافته و سطح هوشیاری و عملکرد در طول روز کاهش می‌یابد. مصرف روزانه‌ی دوزهایی از ملاتونین در زمان‌های مناسب، می‌تواند موجب کاهش این حالت بشود.^{۱۷}

۵- خواب و آهنگ شبانه روزی
آهنگ شبانه‌روزی آزاد شدن ملاتونین از پینه آل، با ساعت‌های عادت خواب، بسیار هماهنگ است. تغییر در هماهنگی به دلیل تغییر مرحله (به عنوان ناشی از پرواز در ساعت‌های محلی یا کار در ساعت‌های غیرمعمول از شبانه روز) یا نابینایی، و یا ابتلا به سندروم فاز خواب متاخرⁱ با اختلالات خواب، همراه است. سندروم فاز خواب متاخر به این صورت است که فرد در به خواب رفتن و از خواب برخاستن تأخیر دارد. به تازگی پژوهش‌ها نشان داده‌اند غلظت سرمی ملاتونین در افراد سالم‌تر دچار بی‌خوابی، پایین‌تر بوده است. دریافت ملاتونین روی تمایل به خواب (سرعت به خواب رفتن) و مدت و کیفیت خواب اثر دارد. در افراد بالغ دریافت خوراکی ۵ میلی‌گرم ملاتونین سبب افزایش معنی‌داری در تمایل به خواب و مدت خواب REMⁱⁱ (خواب با حرکات سریع چشم) می‌شود. چرخه‌ی شبانه روزی دمای بدن با چرخه^{۱۸} ۲۴ ساعته خواب آلودگی مرتبط است و ارتباط معکوس با غلظت سرمی ملاتونین دارد و دوزهای دارویی ملاتونین، سبب کاهش دمای بدن می‌شود. وقتی افراد در صبح در معرض روشنایی باشند، ملاتونین در شب زودتر ترشح می‌شود و در صورتی که در عصر در معرض نور روشن قرار گیرند، ملاتونین در آن‌ها در شب دیرتر ترشح می‌شود. مصرف ملاتونین در اوایل عصر سبب می‌گردد ترشح درونی ملاتونین در شب زودتر افزایش یابد. در یک بررسی به مسافرانی که در طول ۸ ساعت به سمت شرق پرواز می‌کردند ۵ میلی‌گرم ملاتونین در ساعت ۶ بعد از ظهر، قبل از حرکت و در زمان خواب بعد از رسیدن به مقصد داده شد که به صورت قابل توجهی مشکلات خواب و علایم مربوط به خستگی ناشی از پرواز را کاهش داد. آهنگ شبانه‌روزی غیر عادی در اختلالات تاثیرگذار، به ویژه در آن‌هایی که دچار الگوهای فصلی یا روزانه، مانند افسردگی-های زمستانی هستند، کاربرد دارد. مشاهده گردیده غلظت-

i- Delayed-sleep-phase syndrome

ii- Rapid eye movement (REM) sleep



نمودار ۱- مدت زمان عبور غذا، در موش‌های تحت تاثیر سروتونین و ملاتونین^۱

در دوازده، ملاتونین با تحريك ترشح بيكربنات موکوسی سبب محافظت از موکوس معده و بخش اگزودرین (برونریز) پانکراس می‌شود. قطع ملاتونین، سبب افزایش انسولین خون و تجمع تری گلیسرید در کبد موش‌های مبتلا به دیابت نوع ۲ می‌شود. بر عکس، تزریق ملاتونین، بالا رفتن انسولین خون را کاهش داده و سبب بهبود سوخت و ساز لیپیدی در موش‌های دیابتی نوع ۲ می‌گردد. از آنجا که به نبال تزریق ملاتونین غلظت کوله سیستوکینین افزایش یافته، این احتمال به وجود آمد که ملاتونین در ترشح کوله سیستوکینین نقش داشته باشد. غلظت صفراؤی ملاتونین نیز بسیار بالا می‌باشد (بین ۱۰۰۰ تا ۲۰۰۰ پیکوگرم در میلی‌لیتر) که از غلظت گوارشی آن حدود ۱۰ تا ۴۰ برابر بالاتر است و این امر سبب محافظت موکوس گوارشی در برابر استرس اکسیداتیو می‌گردد.^۲

۲- ملاتونین و استخوان

ملاتونین از راه افزایش تمایز سلول‌های استخوان سازⁱⁱ و تشکیل استخوان، بر فعالیت سلول‌های پایه‌ای پوست که الاستین و کلاژن ترشح می‌کنند،ⁱⁱⁱ اثر دارد. ملاتونین سبب تحريك سنتز فيبرهای کلاژنی نوع یک می‌گردد. همچنین، ملاتونین به صورت غیر مستقیم با کاهش میزان رادیکال‌های آزاد مشتق شده از اکسیژن، تمایز سلول‌های استخوان خوار را مهار می‌کند.^{۱۲}

۳- ملاتونین و تولید مثلث

اندازه‌گیری است. ^۴ کمتر از ۱٪ ملاتونین ترشحی از پینه آل، از سوخت و ساز فرار می‌کند. تمام فرآوردهای به دست آمده از سوخت و ساز ملاتونین در ادرار ترشح می‌شوند که غلظت آن‌ها نیز مانند خود ملاتونین در طول شب بیشتر است.^۵ حدود ۵٪ ملاتونین سرم، بدون تغییر در ادرار دفع می‌شود.^۶

اثرات فیزیولوژیکی ملاتونین

۱- ملاتونین و گوارش

ملاتونین در پانکراس، مجاری صفراؤی و سلول‌های درون‌ریز موکوسی دستگاه گوارش نیز تولید می‌شود. غلظت آن در دستگاه گوارش ۱۰ تا ۱۰۰ برابر غلظت پلاسمایی ملاتونین و میزان کل آن در دستگاه گوارش ۴۰۰ برابر غلظت ملاتونین در غده پینه‌آل است. ترشح مقطوعی ملاتونین از لوله گوارش، با دریافت و هضم غذا مرتبط است که مانع از آسیب بافتی در اثر اسید کلریدریک و آنزیم‌های هضمی می‌گردد. برخی اثرات آن، مانند حذف رادیکال‌های آزاد و اثرات آنتی اکسیدانی و بهبود سیستم ایمنی، از اثرات عمومی ملاتونین است، در حالی‌که افزایش جریان خون موکوس، کاهش حرکات دودی دستگاه گوارش و تنظیم آب مدفعه، به سیستم گوارشی اختصاص دارد. پژوهش‌ها از کاربرد ملاتونین در درمان یا پیشگیری از آسیب‌هایی مانند زخم‌های مری و معده، التهاب پانکراس، التهاب روده‌ی بزرگ، سندرم روده‌ی تحريك پذیر^۷ و سرطان روده‌ی بزرگ خبر می‌دهند. به نظر می‌رسد ملاتونین با آرام کردن ماهیچه‌های صاف دستگاه گوارش، جریان خون موکوسی را افزایش داده و یا از زخم معده و زخم روده جلوگیری می‌نماید، یا آن‌ها را بهبود می‌بخشد. همان‌طور که در نمودار ۱ مشاهده می‌شود، افزایش ملاتونین گوارشی، با کاهش سرعت زمان عبور غذا، زمان بیشتری را به بدن می‌دهد تا از تمام ارزش منابع غذایی در دسترس، استفاده نماید و رادیکال‌های آزاد اکسیژنی را که در طول گرسنگی در دستگاه گوارش تجمع یافته از بین ببرد.^۸

ii- Osteoblast
iii- Fibroblasts

i- Irritable bowel syndrome (IBD)

عملکرد سیستم ایمنی تاثیر می‌گذارد که در این راستا ملاتونین نقش مهمی دارد.^۴

۵- ملاتونین و کاهش استرس اکسیداتیو

سوپر اکسید، پراکسید هیدروژن و رادیکال هیدروکسیل یا اکسیژن‌های تکی واکنشگر^{iv} نام دارند که سبب استرس اکسیداسیونی و آسیب به غشای سلول‌ها می‌شود. افزایش تولید اکسیژن‌های تکی واکنشگر و یا کاهش آنزیمه‌های آنتی اکسیدانی، نقش مهمی در آسیب‌های اکسیداسیونی در ارگان‌ها، بافت‌ها و سلول‌های مختلفی مانند مغز، قلب، سلول‌های عروقی داشته^v و زمینه‌ی بسیاری از بیماری‌ها، مانند فشار خون و آتروواسکلروز می‌باشد و نیز منجر به تنگی عروق و کاهش اکسیژن رسانی و مواد مغذی به بافت‌ها نیز می‌گردد. یافته‌ها نشان می‌دهند عوامل آنتی اکسیدانی مانند ویتامین‌های A، E و C قدرت کمی در حفاظت در برابر رادیکال‌های آزاد دارند.^{vi} از سال ۱۹۹۳، نقش آنتی اکسیدانی ملاتونین روش‌شدن شد. ملاتونین محرك آنزیمه‌های آنتی اکسیدانی شامل سوپر اکسیداز، گلوتاتیون پراکسیداز، گلوتاتیون ردوکتاز و کاتالاز است و مهارکننده‌ی لیپو اکسیژن‌تاز است. ملاتونین با تثبیت غشاها میکروزوومی، سبب مقاومت در برابر آسیب اکسیداسیونی می‌شود. به علاوه چesh ناشی از اشعه X را مهار می‌نماید.^{vii}

ملاتونین قوی‌تر از ویتامین E، مانیتول، گلوتاتیون و دو برابر کارآمدتر از استرولوکس^{viii} برای پاکسازی رادیکال‌های آزاد ناشی از اکسیداسیون اسیدهای چرب چند غیر اشباع است.^۵ تجربه نشان داده تزریق ملاتونین در حیوانات مبتلا به ایسکمی، سطح MDA^{ix} (شاخص آسیب اکسیداتیو) و سایر فرآورده‌های به دست آمده از پراکسیداسیون چربی غشا که شاخص‌های آسیب هستند را کاهش می‌دهد. ویژگی‌هایی که به ملاتونین کمک می‌کند تا از پراکسیداسیون چربی‌ها جلوگیری نماید عبارتند از: محلول بودن در چربی، پاکسازی رادیکال‌های آزاد هیدروکسیل، جلوگیری از پراکسیداسیون چربی، و نیز افزایش کارایی سایر آنتی اکسیدان‌ها مانند ویتامین E و C. پاکسازی رادیکال‌های پراکسیدی و همچنین اکسیژن‌های تکی بسیار واکنشگر و افزایش فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز و سوپر اکسید دیسموتاز^x. این اثرات آنتی اکسیدانی ملاتونین نیازمند غلظت‌هایی بسیار

بین فعالیت تولیدمثیل و فصل‌ها، یک حلقه ارتباط وجود دارد. هرچند در انسان‌ها این تغییرات فصلی در تولید مثل زیاد خودنمایی نمی‌کند ولی بررسی‌های اپیدمیولوژی در برخی مناطق جغرافیایی به توزیع فصلی در بارداری و میزان تولد اشاره می‌کند. به علاوه، ملاتونین در زمان‌بندی بلوغ تاثیر دارد. ترشح ملاتونین در طول دوره‌ی ماهانه در زنان سالم، بدون تغییر است. در مردانی که چار کم کاری غدد جنسی هستند، غلظت ملاتونین بالاست که با درمان با تستوسترون کاهش می‌یابد. ملاتونین سرم در پاسخ به گرسنگی و ورزش‌های سنگین افزایش می‌یابد که این، در صورت تداوم، خود سبب قطع عادت ماهیانه می‌شود.^۱ همچنین، ملاتونین به طور مستقیم فعالیت تخدمانی را نیز کنترل می‌نماید. به علاوه موجب تحریک سنتز پروژسترون می‌گردد.^۸ کمینه دو گزارش وجود دارد که در آن غلظت و طول مدت تولید ملاتونین، در زنان چار قطع عادت ماهیانه‌ی هیپوتالاموسی، به صورت غیر طبیعی بالا بوده است. زنان چار این وضعیت، قدرت تخمک‌گذاری ندارند زیرا ملاتونین مانع از افزایش هورمون‌های ضروری برای تخمک‌گذاری می‌شود. اختلال دیگر از بی‌اشتهاای عصبیⁱ می‌باشد. در این بیماران نه تنها غلظت شباهنگی ملاتونین به صورت غیر طبیعی بالاست، بلکه غلظت آن در طول روز نیز بالاتر از حد طبیعی است که عامل اختلال عمل سیستم تولیدمثیل در این بیماران می‌باشد. اختلالات دیگر مربوط به سیستم تولیدمثیل عبارتند از: تغییر چرخه عادت ماهانه که با استرس یا ورزش‌های شدید همراه است، فقدان اسپرم در مردان و یا بلوغ متأخر یا زودرس.^۲

۴- ملاتونین و سیستم ایمنی

فعال شدن گیرنده‌های ملاتونین، با افزایش آزاد شدن برخی سیتوکین‌های مهار کننده سیستم ایمنی در اثر استرس، سبب پیشگیری از بیماری‌های مهلك می‌شوند. به علاوه، ملاتونین سبب افزایش mRNA آنزیمه‌های Mn-SODⁱⁱ و Cu-Zn-SODⁱⁱⁱ و افزایش بیان تومور نکروزدهنده می‌شود.^{۱۳} تیموس، یکی از بافت‌های هدف ملاتونین است که از بین رفتن و کاهش سلول‌های آن با افزایش سن، از دلایل کاهش توانایی سیستم ایمنی در سالمندی است. بسیاری از پژوهش‌های اخیر نشان داده‌اند تغییر فصول سال روی

iv- Reactive oxygen species (ROS)

v- Strolox

vi- Malonyldialdehyde (MDA)

vii- Superoxid dismutase

i- Anorexia nervosa

ii- Manganese superoxide dismutase (Mn-SOD)

iii- Copper/zinc superoxide dismutase (Cu-Zn - SOD)

تلاش‌های بسیاری در راستای یافتن رابطه بین ملاتونین در گردش خون، بیماری‌های غدد درون‌ریز و سایر بیماری‌ها انجام گرفته است. بیماری‌های کبدی مانند سیروز و مرحله‌ی آخر نارسایی مزمن کلیه منجر به افزایش غلظت ملاتونین بالاتر از حد طبیعی می‌شود. در سندرم مرگ ناگهانی نوزادⁱⁱ، غده‌ی پینه‌آل کوچک بوده و تولید ملاتونین بسیار پایین است. مرگ ناشی از این سندرم به طور معمول در شب بوده و به احتمال زیاد با حالات غیر طبیعی خواب همراه است. برخی بررسی‌ها نشان داده‌اند افت آهنگ ملاتونین در افسردگی با افزایش سطح کورتیزول همراه است. اختلالات ناشی از فصول سال، در برخی بیماران با تاخیر در آهنگ همراه است. همچنین دیده شده ترشح ملاتونین در برخی مبتلایان به دردهای قبل از عادت ماهیانه، غیر طبیعی است. مشاهده گردیده کمبود ملاتونین با آسیب اعصاب خودمنختار در بیماران دیابتی همراه است.^۵ در بیماری‌های قلبی - عروقی، اسکیزوفرنی، دردهای مزمن و آلزایمر از میزان تولید ملاتونین کاسته می‌شود. میزان ملاتونین روی مراحل مختلف پیشرفت سرطان سینه، تومور مغزی، سرطان کولورکتال، رشد بدخیم سلول‌های اپیتلیال، سرطان رحم و سرطان پروستات تاثیر می‌گذارد.^۶ شواهدی در دست است که نشان می‌دهد تغییر در روشنایی در شب به دلیل کاهش سنتز ملاتونین و افزایش سنتز و ترشح کورتیزول در ابتلاء به سرطان سینه، پروستات، چاقی، دیابت و افسردگی بی‌تاثیر نیست.^۶

صرف آنتاگونیست‌های گیرنده‌ی بتا آدرنرژیک، داروهای ضد التهابی غیر استروئیدی، آسپرین و ایبوبروفن با کاهش تولید و ترشح شبانه‌ی ملاتونین همراه است. داروهای ضدافسردگی و دسیپرامین به ترتیب غلظت پلاسمایی ملاتونین را در عصر و مدت زمان ترشح آن را افزایش می‌دهد. دسیپرامین، aMT6s ادراری را نیز افزایش می‌دهد.^۷

ترزیق وریدی ملاتونین، به سرعت در بدن توزیع و از جریان خون پاک می‌شود. در افراد سالم با تجویز ۸۰-۱۵۰ میلی‌گرم ملاتونین به صورت کپسول، ملاتونین سرم ۳۵۰-۱۰۰۰ دقیقه بعد ۹۰ دقیقه باقی می‌ماند. دوزهای کمتر خوراکی ۱-۵ میلی‌گرم) که در حال حاضر در داروخانه‌ها موجود

بیشتر از غلظت‌های سرمی ملاتونین در اوج میزان شبانه است. بنابراین اثرات آنتی‌اکسیدانی ملاتونین در انسان‌ها، فقط در غلظت‌های دارویی اعمال می‌شود.^۸ ملاتونین می‌تواند از سد خونی - مغزی و نیز جفت به آسانی عبور کرده و بدون سختی به تمام اجزای داخل سلولی برسد. بنابراین، می‌تواند از آسیب دیواره‌های سلولی، ارگان‌ها و هسته در برابر رادیکال‌های آزاد محافظت نماید.^۹ در پژوهش‌هایی که به منظور بررسی اثرات آنتی‌اکسیدانی ملاتونین انجام شد، مشاهده گردید دوزهای دارویی ملاتونین سبب افزایش سطح گلوتاتیون و گلوتاتیون S ترانسفراز^۱ و افزایش فعالیت گلوتاتیون پراکسیداز می‌شود.^{۱۰}

۶- ملاتونین و پیری

به مجموعه‌ای از فرآیندهای چندگانه افزایش دهنده سن یک موجود زنده که منجر به مرگ می‌شود، پیری گفته می‌شود. یافته‌های بررسی‌ها نشان داده میتوکندری نقش اصلی در تولید رادیکال‌های آزاد داشته و همچنین هدف مستقیم آن‌ها قرار می‌گیرد.^{۱۱} کاهش ملاتونین با افزایش سن، با کاهش قدرت سیستم ایمنی همراه است. این درحالی است که برخی پژوهش‌ها تاثیر سیستم ایمنی بر میزان طول عمر افراد سالم را نشان داده‌اند.^{۱۲}

۷- ملاتونین و اشعه ماوراءپنجه

سیستم تولید کننده ملاتونین در پوست، از راه حفظ عملکرد عمل اندام، با اثرات استرس زای محیطی، مانند اشعه فرابینکش، مقابله می‌نماید. پژوهشی در سال ۲۰۰۹ نشان داد ملاتونین با مهار مسیر مرگ برنامه‌ریزی شده‌ی میتوکندریایی ناشی از اشعه فرابینکش، اثر محافظتی در برابر آسیب‌های ناشی از اشعه ماوراءپنجه دارد. مسیر میتوکندریایی که بسیار زیاد تحت تاثیر رادیکال‌ها قرار می‌گیرد، توسط خاصیت آنتی‌اکسیدانی ملاتونین مهار می‌شود.^{۱۳}

۸- ملاتونین و تنظیم دمای بدن

اوج میزان ملاتونین با کاهش دمای مرکزی بدن، خستگی، کاهش هوشیاری و عملکرد همراه است. به عنوان نمونه، نور روشن در شب ملاتونین را مهار می‌کند و همزمان دمای بدن، هوشیاری و کارایی را افزایش داده و خواب آلودگی را کاهش می‌دهد. ملاتونینی که از خارج وارد بدن می‌شود در طول روز، سبب خواب آلودگی شده و از دمای بدن می‌کاهد.^{۱۴}

i- Glutathione S-transferase

ii- Sudden infant death syndrome (SIDS)

به سلول‌های خونی شده و درمان را قابل تحمل‌تر می‌نماید.^۱ پژوهش‌ها نشان داده میزان ملاتونین سرم و ادرار در زنان مبتلا به سرطان سینه پایین است و تجویز ملاتونین سبب مهار رشد تومورهای پستانی می‌گردد.^۲ در پژوهشی مشاهده گردید قطع خواب در ساعت ۱/۳۰ سبب افزایش غلظت استرادیول در خون می‌شود و تماس با نور در شب طول سیکل ماهانه را کاهش داده که این مساله با افزایش خطر ابتلا به سرطان سینه همراه است.^۳ در بررسی دیگری مشاهده گردید درمان سلول‌های سرطان پروستات با دوزهای دارویی ملاتونین به طور معنی‌داری سبب کاهش تعداد سلول‌های سرطان پروستات می‌شود و در بررسی دیگری، مشاهده گردید کار شیفتی گوش سریع، اوج و مقدار آهنگ ملاتونین سرم را تغییر می‌دهد و ارتباط معکوسی بین افزایش تعداد شب کاری‌ها در طول دو هفته پیش از جمع‌آوری ادرار و ملاتونین ادراری وجود دارد.^۴ یکی از تومورهایی که ملاتونین روی آن اثر دارد تومور روده‌ی بزرگ می‌باشد. روده پستانداران محل تولید ملاتونین است و اختلال در ریتم شبانه روزی ترشح ملاتونین بیماران مبتلا به سرطان روده بزرگ مشاهده شده است. در پژوهشی دیگر در این زمینه اثر مهاری ملاتونین از راه کاهش تهاجم و افزایش تمایز سلول‌های سرطانی روی سرطان روده مشاهده گردید.^۵ سایر بررسی‌های اپیدمیولوژی نشان داد سرطان خون در کودکان با در معرض قرار گرفتن میدان مغناطیسی با تناوب پایین همراه است و خطر ابتلا به این سرطان در کودکانی که در مناطق نزدیک به خطوط پرفسار برق زندگی می‌کنند، بالاتر می‌باشد.^۶

۲- ملاتونین و بیماری‌های قلبی - عروقی

در سیستم قلبی - عروقی، تغییرات شبانه روزی در مقادیر همودینامیکی شامل ضربان قلب، خروجی قلب و فشار خون، به خوبی مشخص شده است. به علاوه، وقوع برخی حوادث حاد قلبی مانند سکته‌ی قلبی و مرگ ناگهانی قلبی نیز یک الگوی شبانه روزی را نشان می‌دهد که وقوع این نوع قطع جریان خون بیشتر در اوایل صبح می‌باشد. در انسان‌ها، دریافت خوراکی ملاتونین سبب کاهش فشار خون در نمونه‌های دارای فشار طبیعی می‌شود. همچنین، سطوح ملاتونین در افراد مبتلا به سکته، میگرن و بیماری‌های قلبی - عروقی کاهش می‌یابد. این یافته که گیرنده‌های ملاتونین در شریان انسان‌ها وجود دارد، بیانگر نقش مستقیم این هورمون در کنترل موضعی قطر عروق خونی است.^۷ بر اساس

می‌باشد، سبب می‌گردد ملاتونین سرم ظرف ۱ ساعت پس از دریافت، ۱۰ تا ۱۰۰ برابر اوج شبانه شود و بعد از آن در عرض ۱ تا ۸ ساعت به مقادیر پایه برگردد.^۸

عوارض جانبی مصرف ملاتونین

در مورد بروز مشکلاتی مانند نازایی، کاهش دمای بدن، آسیب شبکیه، کاهش قوای جنسی در مردان، افزایش فشار خون، دیابت، سرطان و افسردگی در افراد مستعد هشدار داده شده است. همچنین، برای افراد دارای فاکتورهای خطر قلبی - عروقی خطرناک است و تجویز آن در افراد مبتلا به اختلالات سیستم ایمنی، مانند حساسیت، بیمارهای اتوایمیون (مانند آرتریت روماتوئید)، بدحیمی‌های مربوط به سیستم ایمنی مانند تومور لنفوئید، بیماری‌های روانی سخت یا افرادی که از داروهای استروئیدی استفاده می‌کنند، منع می‌باشد.^۹

ملاتونین و بیماری‌ها:

۱- ملاتونین و سرطان

تولید و آزاد شدن بیشتر هورمون‌ها، یک الگوی زمانی یا دوره‌ی ۲۴ ساعته را نشان می‌دهد و عوامل مربوط به شیوه‌ی زندگی مانند کارهای شیفتی در شب و اختلالات خواب یا استفاده از تلویزیون و یا کامپیوتر تا نیمه‌های شب، یا تماس با عوامل خاص مانند نور در شب که ریتم شبانه روزی را مختل می‌کند، سبب تغییر عملکرد غدد درون‌ریز شده و به احتمال زیاد تنظیم هورمون‌های تولیدمثل را نیز تغییر می‌دهد که این امر به طور معمول عامل بیماری‌های وابسته به هورمون، مانند سرطان سینه یا سرطان پروستات است.^{۱۰} برداشت غده‌ی پینه آل، رشد تومور را افزایش داده و مصرف ملاتونین، این اثر را معکوس کرده و تومورزایی ناشی از مواد سرطان‌زا را مهار می‌کند. ملاتونین به احتمال زیاد از راه مهار میتوز و تنظیم فعالیت گیرنده‌های موجود در سلول‌های توموری، سبب کاهش رشد سلول‌های توموری می‌شود. به عنوان نمونه، این هورمون فعالیت و بیان ژن‌های گیرنده‌ی استروئن را در سلول‌های سرطان سینه مهار می‌کند. در پژوهشی مشاهده گردید با افزودن ملاتونین به تاموکسیفن، گسترش بیماری بالایی از ملاتونین (۷۰۰ دیگری نیز مصرف دوزهای بالایی از ملاتونین میلی‌گرم در روز) کاهشی گذرا در اندازه‌ی برخی توده‌های توموری داشته است. همچنین، گفته می‌شود افزودن ملاتونین به شیمی درمانی و رادیوتراپی سبب کاهش آسیب

پژوهشی نشان داده، قرار گرفتن در معرض نور روشن در سالمدان اختلالات خواب و اختلالات رفتاری، وضعیت حافظه و افسردگی را بهبود می‌بخشد. همچنین، سبب کوتاه شدن زمان به خواب رفتن و افزایش زمان خواب به مدت ۲۷ دقیقه گردید. همچنین زمان بیدار شدن از خواب را کاهش می‌دهد. هر دو عامل (نور و ملاتونین) در کنار هم کیفیت خواب و نازارمی‌های شباهه را بهبود بخشیدند.^{۲۷}

۴- ملاتونین و چاقی

مشخص گردیده ملاتونین می‌تواند روی حجم بدن، چاقی، دریافت و سوزاندن انرژی اثر بگذارد که این اثر بر حسب نوع گونه، متفاوت و گاهی بر عکس بوده است. احتمال داده می‌شود اثر مستقیم ملاتونین روی چربی قهوه‌ای و اثر غیر مستقیم آن از راه سیستم سمپاتیک باشد. هر چند این اثرات در گونه‌هایی که فعالیت و زندگی آنها به روشناهی وابسته نیست، کمتر قابل تشخیص است. همچنین، ملاتونین سبب می‌شود فعالیت بدنی که در اثر افزایش سن و یا قرار گرفتن در معرض نور به صورت مداوم، کاهش می‌یابد، به حالت طبیعی برگردد و افزایش یابد. در بررسی‌های انجام شده روی موش‌هایی که با افزایش سن، دچار چاقی شده بودند، مشاهده گردید ملاتونین سبب افزایش حساسیت به انسولین می‌شود. این افزایش حساسیت به انسولین و کاهش تری گلیسرید پلاسمایی را می‌توان به دلیل کاهش وزن در اثر ملاتونین دانست. البته قابل توجه است که این اثرات ملاتونین وابسته به زمان می‌باشد (جدول ۱).^{۲۸}

جدول ۱- اثر برداشتندگی پینه آل، با ملاتونین و بدون ملاتونین، روی افزایش وزن، توده‌ی بافت چربی، شاخص‌های هورمونی و متابولیکی در موش‌هایی که با رژیم پر چرب تغذیه شده‌اند.^{۲۸}

پینه آل برداشت شده (تعارض ۱۰=۱۰)	ملاتونین + پینه آل برداشت شده (تعارض ۱۰=۱۰)	تغذیه مصنوعی (تعارض ۱۱=۱۱)	افزایش وزن (گرم)
۵۳±۵	۶۶±۴	۴۹±۳	توده‌ی بافت چربی قهوه‌ای رنگ بین کتفی (میلی‌گرم)
۳۸۰±۳۰	۴۳۰±۲۸	۴۰۰±۳۰	توده‌ی بافت چربی سفید رنگ کشاله ران (گرم)
۹/۱±۰/۶	۱۰/۲±۰/۵	۹/۲±۰/۵	توده‌ی بافت چربی سفید رنگ اپی‌دیدیم (گرم)
۷/۹±۰/۷	۹/۵±۰/۴	۸/۷±۰/۴	کلوكز (میلی‌گرم / صد میلی‌لیتر)
۱۲۷±۶	۱۲۱±۴	۱۲۱±۴	تری‌گلیسرید (گرم / لیتر)
۱/۹±۰/۲	۱/۹±۰/۲	۲±۰/۲	انسولین (نانوگرم / میلی‌لیتر)
۱/۸±۰/۲	۲/۰±۰/۲	۲/۱±۰/۲	

* مقادیر به صورت میانگین ± انحراف معیار بیان شده‌اند.

منظور در سال ۱۹۹۹ پژوهشی برای بررسی اثر مصرف مکمل ملاتونین، روی لپتین و چربی احشایی و انسولین غیر ناشتا در موش‌های میانسال انجام شد که نشان داد مصرف

پژوهش‌های انجام شده، غلظت‌های بسیار بالای ملاتونین با مهار اکسیداسیون کلسترول - LDL، سبب کاهش خطر ابتلاء به بیماری آترواسکلروز می‌گردد. در پژوهشی توسط دوئل و همکاران در سال ۱۹۹۸، مشاهده گردید ملاتونین فعالیت آنتی‌اکسیدانی در غلظت‌های فیزیولوژی ندارد و فقط فعالیت متوسط آنتی‌اکسیدانی آن در غلظت‌هایی که ۴ تا ۶ برابر اوج فیزیولوژی است که مشاهده می‌شود، در حالی‌که تریپتوфан، در غلظت‌های فیزیولوژی به طور معنی‌داری سبب مهار اکسیداسیون کلسترول - LDL می‌گردد.^{۲۹}

۳- ملاتونین و آزالایمر

در بیماران مبتلا به آزالایمر، مشاهده گردید سطح سرمی ملاتونین و آهنگ روزانه آن کاهش یافته و جالب این است که سطح آن در مایع مغزی - نخاعی با پیشرفت بیماری کاهش می‌یابد. بنابراین می‌توان گفت در این بیماران تجویز مکمل ملاتونین سبب کاهش حواس پرتی و بهبود حافظه‌ی آنها می‌گردد. به دلیل پایین بودن مسمومیت‌زاوی، این مکمل این‌می‌باشد، ولی برخی عوارضی که در اثر مصرف آن به وجود می‌آید عبارتند از: تب به دلیل اثر ملاتونین روی تنظیم دمای بدن، شکایت از بی‌قراری پاها، افزایش میزان خونریزی قاعدگی، رنگی شدن بازو و پا، سر درد، تهوع، درد شکمی، تشکیل لخته در عروق، و خواب آلودگی. بررسی‌ها نشان داده‌اند التهاب از عوامل بروز آزالایمر است و دریافت خوراکی ملاتونین با کاهش سیتوکین‌های پیش‌التهابی، به کاهش پیشرفت بیماری آزالایمر کمک می‌نماید.^{۳۰} یافته‌های

همان‌گونه که بیان گردید با افزایش سن، میزان ملاتونین در پلاسمای کاهش یافته و بر عکس میزان لپتین و چربی احشایی بدن^{۲۵} و انسولین غیر ناشتا، افزایش می‌یابد. به این

بعد از زایمان، نشان داد در زنان باردار دچار افسردگی شدید، سطح ملاتونین پلاسمایی در شب به ویژه در ساعت‌های اولیه‌ی صبح در مقایسه با افراد سالم پایین‌تر است. در حالی‌که غلظت ملاتونین پلاسمایی در شب، به ویژه در ساعت‌های اولیه‌ی صبح، در بعد از زایمان در زنان دچار افسردگی شدید، نسبت به افراد سالم بالاتر است. در افسردگی‌های شدید میزان حساسیت به اثرات استرآدیول یا پروژسترون روی گیرنده‌های ملاتونین، کاهش می‌یابد. بنابراین، افزایش هورمون‌های جنسی در دوران بارداری، ترشح ملاتونین در زنان باردار سالم، افزایش می‌یابد ولی در مبتلایان به افسردگی‌های شدید، این افزایش صورت نمی‌گیرد.^{۳۰} پژوهشی در سال ۱۹۹۳ با هدف تعیین اثرات عملکرد سروتونین روی ترشح شبانه‌ی ملاتونین نشان داد، کاهش تریپتوфан و به دنبال آن سروتونین سبب کاهش ترشح ملاتونین می‌گردد.^{۳۱} کاهش ملاتونین با اختلالات خلقی متفاوتی نیز همراه است. سندروم کاهش ملاتونین که افسردگی کمبود ملاتونین نیز نامیده می‌شود، در زیر گروهی از بیماران افسرده نیز تعریف شده است. ملاتونین در اسکیزوفرنی و سندروم فاز خواب تاخیری نیز مطرح است.^۲ در پژوهشی که روی بیماران مبتلا به افسردگی مقاوم به درمان انجام شد، مصرف ۱۰-۵ میلی‌گرم در روز ملاتونین سبب کاهش بی‌خوابی شده و اثرات بسیار کمی روی خلق و خوی آنها داشت و با افزایش دوز تا ۱۰ میلی‌گرم در روز اثر بهبود دهنده‌ی خواب به بیشترین حد رسید.^{۳۲}

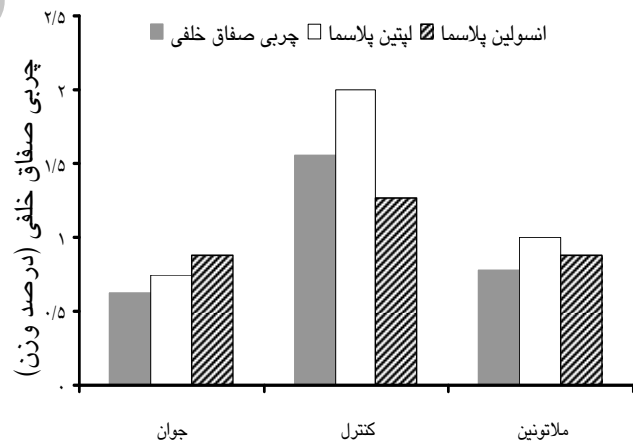
۷- ملاتونین و بیماری‌های گوارشی

در پژوهشی به منظور بررسی اثر ملاتونین روی بیماری‌های گوارشی مشاهده شد دادن ملاتونین با افزایش سیستم ایمنی لوله‌ی گوارش، به عنوان یک عامل درمانی و پیشگیری‌کننده در بیماری‌های خفره‌ی دهان، زخم مری، دوازده، معده، پانکراس و روده بزرگ مطرح است. در پژوهشی که یافته‌های آن در زیر آمده مشاهده گردید مصرف مکمل ملاتونین، سبب کاهش بروز زخم معده می‌شود. در موردی که شدت زخمهای بیشتر بود، غلظت ملاتونین خون نمونه‌ها کمتر از نمونه‌های سالم بود (جدول‌های ۲ و ۳).^۱

روزانه‌ی مکمل ملاتونین به مدت ۱۰ هفته در آن‌ها سبب کاهش لپتین، انسولین غیر ناشتا و چربی احشایی شد که براساس بررسی‌های انجام شده، این کاهش انسولین، لپتین و چربی احشایی، در پاسخ به مکمل ملاتونین مستقل از تغییر در تنظیم گنادها، تیروئید، آدرنال و سوماتوتروپین بوده است (نمودار ۲).^{۲۹}

۵- ملاتونین و دیابت

در یک بررسی مشاهده گردید دادن ملاتونین خوراکی به زنان بعد از یائسگی، حساسیت انسولین و تحمل گلوكز را کاهش داد. همچنین، مصرف ملاتونین در موش‌های میانسال سبب کاهش چربی احشایی، انسولین پلاسمایی و فاکتور رشد شبه انسولینی و لپتین گردید. ملاتونین استفاده‌ی کبد از کربوهیدرات‌ها را افزایش و لیپولیز کبدی را کاهش داد. درمان طولانی مدت با ملاتونین بالا بودن انسولین خون، بالا بودن تری‌گلیسرید خون و بالا بودن لپتین خون را کاهش، و کلسترول - HDL، کلسترول استریفیه شده، کلسترول آزاد و کلسترول تام را افزایش داد. دوزهای بالای ملاتونین سبب مهار اکسیداسیون کلسترول - LDL گردید.^{۳۳}



نمودار ۲- اثرات پیری و تجویز دوزهای پایین ملاتونین، روی چربی قبل از غذا، لپتین پلاسمایی و انسولین پلاسمایی غیر ناشتا^{۲۹}

۶- ملاتونین و اختلالات خلقی

در برخی زنان، در دوران بارداری و بعد از زایمان، درجاتی از افسردگی مشاهده می‌شود که دلایل آن مشخص نیست. پژوهشی در سال ۲۰۰۸ با هدف بررسی وضعیت ملاتونین در زنان مبتلا به افسردگی در دوران بارداری و

در پژوهشی که در سال ۲۰۰۶ به منظور بررسی ارتباط بین اختلال کمبود توجه و اختلالات خواب انجام شد، مشاهده گردید ۲۵٪ کودکان مبتلا به ADHD دچار اختلال خواب می-باشند. استفاده از ملاتونین در این کودکان، سبب بهبود خواب در آنها و در نتیجه برطرف شدن علایم ADHD گردید.^{۳۳}

-۹- ملاتونین و اوتیسم
در مبتلایان به اوتیسم (نوعی اختلال عصبی که با ناهنجاری رفتاری و ارتباطات اجتماعی مشخص می‌شود)، غلظت ملاتونین کاهش می‌یابد. در بررسی انجام شده در این زمینه مشاهده گردید غلظت ملاتونین پلاسمایی در والدین بیماران مبتلا به اوتیسم که سالم می‌باشند، پایین است که نشان از یک منشا ژنتیکی دارد. این مبتلایان از سیکل شب‌انروزی خواب - بیداری نامنظم رنج می‌برند که با دریافت مکمل ملاتونین بهبود می‌یابد.^{۳۴}

لاتونین توسط پینه آل و چند ارگان دیگر در تمام موجودات از جمله انسان تولید می‌شود.^۱ قرار گرفتن در معرض نور و حضور در میدان‌های مغناطیسی در طول شب سبب مهار سنتز ملاتونین می‌شود.^۴ همچنین با افزایش سن، از میزان ملاتونین کاسته می‌شود.^{۳۵} نایباتی و اختلالات خواب نیز از عوامل کاهش میزان ملاتونین هستند که دریافت دوزهای مناسبی از آن سبب بهبود خواب می‌گردد.^{۵۸} از عوامل دیگر کاهش غلظت ملاتونین، کاهش ریزمغذی مانند تریپتوفان و فولات است.^{۹۱۱} در یک مقاله مروری، فیزیولوژی، عملکرد ملاتونین و اثرات آن در کاهش بیماری‌ها به تفصیل بیان گردیده است. پژوهش‌ها از کاربرد ملاتونین در درمان یا پیشگیری از شرایط پاتولوژی مانند زخم‌های مری و معده، پانکراتیت، کولیت، سندروم روده تحریک پذیر و سرطان کولون خبر می‌دهند.^۱ ملاتونین بر فعالیت فیبروبلاست‌ها اثر دارد و نیز سبب تحریک سنتز فیبرهای کلاژن نوع یک می‌شود.^{۱۲} ملاتونین در زمان بندی بلوغ تاثیر دارد.^۸ فعال شدن گیرنده‌های ملاتونین، با افزایش آزاد شدن برخی سیتوکین‌های مهار کننده سیستم ایمنی در اثر استرس، سبب پیشگیری از بیماری‌های مهلك می‌شوند.^{۱۳} ملاتونین با تحریک آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی، تثیت غشاهای میکروزومی، سبب مقاومت در برابر آسیب اکسیداسیونی می‌گردد.^{۱۴} ملاتونین اثر محافظتی در برابر آسیب‌های ناشی از اشعه ماوراء بنفش دارد.^{۱۵} ملاتونین

جدول ۲- رابطه‌ی بین زخم معده و سطح ملاتونین پلاسمای

ملاتونین پلاسمای	۹۸/۹۶	۹۰/۶۲	۴۷/۹	۹۴/۴۵	تعداد	درجه زخم
۹۸/۹۶	۹۰/۶۲	۴۷/۹	۲۰	۲۱	۹	۰
۹۶	۸۸	۲۰۲۵	۱۸	۳۱	۲۰	۱
۱۰۲	۸۷	۵۰۸۷	۷۴	۲۱	۲۰	۲
۲۲۵	۳۴۳	۷۵۲۴	۵۱۳	۲۰۲۵	۱۰	۳

جدول ۳- رابطه‌ی بین شدت زخم معده و غلظت ملاتونین در نواحی مختلف لوله گوارش

کولون	۲۲۵	۳۴۳	۲۶۳	۱۸۶	ایلهوم	۹۶	۷۵۲۴	۵۰۸۷	۲۰۲۵	۵۱۳	عدده	درجه
۲۲۵	۳۴۳	۲۶۳	۱۸۶	۱۰	۹۶	۷۵۲۴	۵۰۸۷	۲۰۲۵	۱۸	۵۱۳	۱۰	۳
۱۰۲	۸۷	۷۷	۵۷	۶۶	۷۴	۷۵۲۴	۵۰۸۷	۲۰۲۵	۲۱	۵۱۳	۲۰	۲
۱۰	۹۶	۹۶	۹۰	۹۰	۷۴	۷۵۲۴	۵۰۸۷	۲۰۲۵	۱۰	۵۱۳	۱۰	۱
۷۵۲۴	۷۵۲۴	۷۵۲۴	۷۵۲۴	۷۵۲۴	۷۵۲۴	۷۵۲۴	۵۰۸۷	۲۰۲۵	۱۰	۵۱۳	۲۰	۰

بررسی‌ها نشان داده کاربرد موضعی ملاتونین در بیماری‌ها و ضایعات حفره‌ی دهانی موثر بوده و با تبدیل رادیکال‌های آزاد به انواع غیر فعال، از آسیب آن‌ها به بافت‌های حفره دهانی می‌کاهد. علاوه بر این، ملاتونین در دوزهای دارویی، با افزایش بیان آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی آندوژنی مانند گلوتاتیون پراکسیداز، سوپراکسیداز دسموتاز و کاتالاز در درمان آسیب‌های التهابی بعد از جراحی‌های حفره دهانی مانند کشیدن دندان می‌تواند موثر باشد. پژوهش‌گران نشان داده‌اند کاربرد ملاتونین اگزوژن در یک مدل حیوانی، مانع از تشکیل آسیب حاد معده ناشی از استرس شده و روند بهبود زخم معده را با افزایش جریان خون و حفظ موکوس، سرعت می‌بخشد، همچنین از اثر ملاتونین در پیشگیری از آسیب‌های مری در اثر اسید، پیسین و محلول‌های صفراءی خبر دادند.^{۱۲}

-۸- ملاتونین و اختلال کمبود توجه

بر اساس راهنمای آماری و تشخیص اختلالات روانی، اختلال کمبود توجه به دو شکل، همراه با بیش فعالی و بدون بیش فعالی بروز می‌کند. افراد مبتلا به نقص توجه، دارای رفتارهای خاصی مانند عدم توجه به مخاطب، اشتباہات مکرر در انجام تکالیف درسی و شغلی، حواس‌پری، فراموش‌کاری هستند که آن‌ها را از سایرین متمایز می‌کند.^{۲۲}

روی حجم بدن، چاقی، دریافت و سوزاندن انرژی نیز اثر بگذارد.^{۲۸} بر اساس پژوهش‌های انجام شده دریافت ملاتونین بالا بودن انسولین، تری‌لیپید و لپتین خون را کاهش می-دهد و کاسترول - HDL، کاسترول استریفیه شده، کاسترول آزاد و کاسترول تام را افزایش و سبب مهار اکسیداسیون کاسترول - LDL می‌گردد.^{۲۹} استفاده از ملاتونین سبب بهبود خواب و برطرف شدن علایم ADHD^{۳۰} و سیکل شبانه‌روزی خواب - بیداری نامنظم در بیماران مبتلا به اوتیسم می‌شود.^{۳۱}

اگزوژن در طول روز، سبب خواب آلودگی شده و دمای بدن را کاهش می‌دهد.^۵

برداشت غده پینه آل، تومور زایی ناشی از برخی مواد سرطان‌زا را افزایش داده و بر عکس مصرف مکمل ملاتونین، این اثر را معکوس کرده و مهار می‌کند.^{۳۲} بر اساس بررسی‌های انجام شده ملاتونین سبب کاهش خطر ابتلا به بیماری آترواسکلروز می‌شود.^{۳۳} در بیماران مبتلا به آنژایمر، مصرف مکمل ملاتونین سبب کاهش حواس پرتی و بهبود حافظه‌ی آن‌ها می‌شود.^{۳۴} مشخص شده ملاتونین می‌تواند

References

- Bubenik GA. Thirty four years since the discovery of gastrointestinal melatonin. *J Physiol Pharmacol* 2008; 59 Suppl 2: 33-51.
- Reiter R. Pineal melatonin: cell biology of its synthesis and of its physiological interactions. *Endocr Rev* 1991; 12: 151.
- Zawilska JB, Skene DJ, Arendt J. Physiology and pharmacology of melatonin in relation to biological rhythms. *Pharmacol Rep* 2009; 61: 383-410.
- Stevens RG, Blask DE, Brainard GC, Hansen J, Lockley SW, Provencio I, et al. Meeting report: the role of environmental lighting and circadian disruption in cancer and other diseases. *Environ Health Perspect* 2007; 115: 1357-62.
- Ravindra T, Lakshmi NK, Ahuja YR. Melatonin in pathogenesis and therapy of cancer. *Indian J Med Sci* 2006; 60: 523-35.
- Zimmermann RC, McDougle CJ, Schumacher M, Olcese J, Mason JW, Heninger GR, et al. Effects of acute tryptophan depletion on nocturnal melatonin secretion in humans. *J Clin Endocrinol Metab* 1993; 76: 1160-4.
- Fournier I, Ploye F, Cottet-Emard JM, Brun J, Claustrat B. Folate deficiency alters melatonin secretion in rats. *J Nutr* 2002; 132: 2781-4.
- Brzezinski A. Melatonin in humans. *N Engl J Med* 1997; 336: 186-95.
- Farhud DD, Zarif Yeganeh M. Nutrigenomics and Nutrigenetics. *Iranian J Publ Health* 2010; 39: 1-14.
- Karasek M. Does melatonin play a role in aging processes? *J Physiol Pharmacol* 2007; 58 Suppl 6: 105-13.
- Tamarkin L, Baird CJ, Almeida OF. Melatonin: a coordinating signal for mammalian reproduction? *Science* 1985; 237: 714-20.
- Czesnikiewicz-Guzik M, Konturek SJ, Loster B, Wisniewska G, Majewski S. Melatonin and its role in oxidative stress related diseases of oral cavity. *J Physiol Pharmacol* 2007; 58 Suppl 3: S5-19.
- Col C, Dinler K, Hasdemir O, Buyukasik O, Bugdayci G. Oxidative stress and lipid peroxidation products: effect of pinealectomy or exogenous melatonin injections on biomarkers of tissue damage during acute pancreatitis. *Hepatobiliary Pancreat Dis Int* 2010; 9: 78-82.
- Srinivasan V, Maestroni GJ, Cardinali DP, Esquivino AI, Perumal SR, Miller SC. Melatonin, immune function and aging. *Immun Ageing* 2005; 2:17.
- Farhud DD, Yazdanpanah L. Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6PD) Deficiency, *Iranian J Publ Health* 2008; 37: 1-18.
- Anisimov VN. Effects of exogenous melatonin--a review. *Toxicol Pathol* 2003; 31: 589-603.
- Rodriguez C, Mayo JC, Sainz RM, Antolín I, Herrera F, Martín V, et al. Regulation of antioxidant enzymes: a significant role for melatonin. *J Pineal Res* 2004; 36: 1-9.
- Farhud DD, Aghasi M, Sadighi H. Gene and Aging. *Iranian J Publ Health* 2008; 37: 1-8.
- Fischer TW, Zmijewski MA, Wortsman J, Slominski A. Melatonin maintains mitochondrial membrane potential and attenuates activation of initiator (casp-9) and effector caspases (casp-3/casp-7) and PARP in UVR-exposed HaCaT keratinocytes. *J Pineal Res* 2008; 44: 397-407.
- Hill SM, Blask DE. Effects of the pineal hormone melatonin on the proliferation and morphological characteristics of human breast cancer cells (MCF-7) in culture. *Cancer Res* 1988; 48: 6121-6.
- Davis S, Mirick DK, Stevens RG. Night shift work, light at night, and risk of breast cancer. *J Natl Cancer Inst* 2001; 93: 1557-62.
- Mirick DK, Davis S. Melatonin as a biomarker of circadian dysregulation. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev* 2008; 17: 3306-13.
- Anisimov VN, Popovich IG, Zabezhinski MA. Melatonin and colon carcinogenesis: I. Inhibitory effect of melatonin on development of intestinal tumors induced by 1,2-dimethylhydrazine in rats. *Carcinogenesis* 1997; 18: 1549-53.
- Yang Q, Scalbert E, Delagrange P, Vanhoutte PM, O'Rourke ST. Melatonin potentiates contractile responses to serotonin in isolated porcine coronary arteries. *Am J Physiol Heart Circ Physiol* 2001; 280: H76-82.
- Duell PB, Wheaton DL, Shultz A, Nguyen H., Inhibition of LDL oxidation by melatonin requires supraphysiologic concentrations. *Clinical Chemistry* 1998; 44: 1931-6.
- Wang JZ, Wang ZF. Role of melatonin in Alzheimer-like neurodegeneration. *Acta Pharmacol Sin* 2006; 27: 41-9.

27. Riemersma-van der Lek RF, Swaab DF, Twisk J, Hol EM, Hoogendoijk WJ, Van Someren EJ. Effect of bright light and melatonin on cognitive and noncognitive function in elderly residents of group care facilities: a randomized controlled trial. *JAMA* 2008; 299: 2642-55.
28. Prunet-Marcassus B, Desbazeille M, Bros A, Louche K, Delagrange P, Renard P, et al. Melatonin reduces body weight gain in Sprague Dawley rats with diet-induced obesity. *Endocrinology* 2003; 144: 5347-52.
29. Rasmussen DD, Boldt BM, Wilkinson CW, Yellon SM, Matsumoto AM. Daily melatonin administration at middle age suppresses male rat visceral fat, plasma leptin, and plasma insulin to youthful levels. *Endocrinology* 1999; 140:1009-12.
30. Parry BL, Berga SL, Mostofi N, Klauber MR, Resnick A. Plasma melatonin circadian rhythms during the menstrual cycle and after light therapy in premenstrual dys-
31. phoric disorder and normal control subjects. *J Biol Rhythms* 1997; 12: 47-64.
32. Dalton EJ, Rotondi D, Levitan RD, Kennedy SH, Brown GM. Use of slow-release melatonin in treatment-resistant depression. *J Psychiatry Neurosci* 2000; 25: 48-52.
33. Ardalan G, Farhud D, Shahmohammadi D. Hyperactivity, Attention and Concentration Deficit in Preschool Children. *Iranian Journal of Pediatrics* 2002; 12: 53-6. [Farsi]
34. Betancourt-Fursov de Jiménez YM, Jiménez-León JC, Jiménez-Betancourt CS. Attention deficit hyperactivity disorder and sleep disorders. *Rev Neurol* 2006; 42 Suppl 2: S37-51.
35. Melke J, Goubran Botros H, Chaste P, Betancur C, Nygren G, Anckarsäter H, et al. Abnormal melatonin synthesis in autism spectrum disorders. *J Psychiatry* 2008; 13: 90-8.

Archive of SID

Review Article

Melatonin Hormone, Metabolism and its Clinical Effects: A Review

Farhud D¹, Tahavorgar A²

¹Department of Medical Genetic, & ²Department of Nutrition Science, Faculty of Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, I.R. Iran

e-mail: farhud@sina.tums.ac.ir

Received: 11/09/2012 Accepted: 11/12/2012

Abstract

Introduction: Melatonin, a hormone that exists in most living organisms, is produced in the pineal gland, retina, alimentary tract and various other tissues of the body and secreted by the pineal gland. It can be said this hormone exists in most living organisms. Production of this hormone is affected by different factors like age, light and other environmental and physiological agents. Considering its vast effects, the aim of this review article is to provide an update of current data available on the production, metabolism and clinical effects of this hormone in humans and its roles in different diseases like obesity, some cancers and diseases affecting brain function. **Materials and Methods:** This article is the result of reviewing 60 articles, of which 34 are directly referred to. **Results:** Based on the articles investigated, several environmental factors participate in the regulation and synthesis of this hormone which acts as a protective agent against chronic and degenerative diseases, gastrointestinal diseases, metabolic and behavioral disorders. Additionally, Melatonin intake improves some pathological conditions. **Conclusion:** Considering the positive effects of melatonin and the fact that no side effects of melatonin supplementation, have been documented it can be said that should, for any reason its synthesis and secretion cease in individuals taking a suitable physician-prescribed dose of this hormone would be beneficial, preventing increase in disease.

Keywords: Melatonin, Pineal, Light, Sleep