

مقایسه مقدار هموگلوبین گلیکوزیله در افراد سالم با بیماران غیردیابتیک مبتلا به فقر آهن قبل و بعد از درمان در رفسنجان

دکتر فاطمه محسنی مقدم^{*}، دکتر بهروز شهیدی زندی^۲، علی خدادادی^۳، دکتر زهرا شریف زاده^۴

چکیده

مقدمه: هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) متأثر از گلیسمی و میزان گلوکز خون بوده و شاخص ارزشمندی جهت پیگیری درمان و کنترل دیابت است. در مطالعات انجام شده، در مورد اثرات آنمی فقر آهن بر میزان هموگلوبین گلیکوزیله گزارشات متناقضی وجود دارد. از طرفی اثرات آنمی فقر آهن در بیماران غیردیابتیک نیز بر میزان هموگلوبین گلیکوزیله با وجود پژوهش‌های متعدد به درستی شناخته شده نیست. هدف از این تحقیق بررسی اثر آنمی فقر آهن بر میزان هموگلوبین گلیکوزیله در افراد غیردیابتیک می‌باشد.

روش بررسی: در این مطالعه مداخله‌ای نیمه تجربی^{۳۰} بیمار مبتلا به آنمی فقر آهن (Iron Deficiency Anemia or IDA) و غیردیابتیک (گروه مورد) و ۳۰ فرد سالم که از نظر سن و جنس و سایر مشخصات مطابقت داشتند، در رفسنجان در سال ۱۳۸۴ مورد مطالعه قرار گرفتند. برای تأیید آنمی فقر آهن و مقایسه با نتایج بعد از مداخله و غیردیابتیک بودن آنها آزمایش اندازه‌گیری فربین، قند خون ناشتا و دو ساعته (BS2hpp, FBS) هموگلوبین گلیکوزیله و ایندکس‌های گلbul قرمز (MCH, MCHC, MCV) انجام شد و همزمان در افراد سالم (گروه شاهد) نیز همین آزمایشات جهت اثبات سلامت غیردیابتی بودن آنها و مبتلا نبودن به کم خونی فقر آهن (IDA) و مقایسه با نتایج بعد از مداخله انجام شد. سپس به مدت ۳ ماه به بیماران گروه مورد، آهن خوراکی به میزان ۶ mg/kg روزانه داده و پس از این مدت آزمایشات دوباره تکرار شد. نتایج با نتایج قبل از مداخله و نتایج آزمایشات مجدد با گروه شاهد مقایسه و مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

نتایج: قبل از درمان با آهن در بیماران مبتلا به کم خونی فقر آهن (IDA) متوسط هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) (۰/۰۸+۰/۶۴) می‌باشد که از گروه سالم (۰/۰۵+۱/۰۱) بالاتر بود ($P<0/05$). در بیماران مبتلا به کم خونی فقر آهن (IDA) هموگلوبین گلیکوزیله بعد از درمان با آهن کاهش یافت.

نتیجه گیری: توصیه می‌شود قبل از هر گونه تشخیص یا درمان بر اساس هموگلوبین گلیکوزیله Hb A1C بیمار از نظر کم خونی فقر آهن (IDA) بررسی و درمان شود.

واژه‌های کلیدی: آنمی فقر آهن، هموگلوبین گلیکوزیله Hb A1C، دیابت

مقدمه

هموگلوبین A، هموگلوبین اصلی در بالغین می‌باشد که

*-نویسنده مسئول: مریم و عضو هیئت علمی گروه علوم پایه
تلفن: ۰۳۹۱-۵۲۲۴۹۷۰، نمایر: ۰۳۹۱-۵۲۵۹۰۰

Email: DMt_330@yahoo.com

۲- دکترای علوم آزمایشگاهی

۳- مریم و عضو هیئت علمی گروه آموزشی پرستاری

۴- استاد بار گروه داخلی-عفونی

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی رفسنجان

تاریخ دریافت: ۱۳۸۶/۵/۱۳، تاریخ پذیرش: ۱۳۸۷/۳/۲۳

وقتی به گلوکز اتصال یابد به آن A1 گفته می‌شود و شامل اجزا a,b,c است. هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) جز اصلی HbA1 می‌باشد و ۴-۶٪ از هموگلوبین‌ها را در افراد طبیعی تشکیل می‌دهد^(۱). میزان تشکیل هموگلوبین گلیکوزیله مستقیماً به غلظت گلوکز بستگی دارد و وقتی گلوکز پلاسمای افزایش می‌یابد و گلیکوزیله شدن به صورت غیر آنژیماتیک افزایش می‌یابد و

شاخص ارزشمندی جهت پیگیری درمان و کنترل دیابت است و بررسی اثر آهن بر هموگلوبین گلیکوزیله HbA1C، مستلزم کنترل دقیق گلوکز خون در طول مدت مطالعه و درمان میباشد، لذا بر آن شدید مقدار هموگلوبین گلیکوزیله در بیماران غیر دیابتیک مبتلا به فقر آهن را قبل و بعد از درمان با هم مقایسه نماییم.

روش بررسی

این تحقیق یک مطالعه مداخله‌ای نیمه تجربی است. جمعیت مورد مطالعه از ۳۰ بیمار(۲۴ زن و ۶ مرد) با متوسط سن $31/5 \pm 18/44$ مبتلا به کم خونی فقر آهن (IDA) و ۳۰ فرد سالم تشکیل شد. بیماران توسط متخصص داخلی معرفی شدند. ۳۰ فرد سالم (گروه شاهد) که از نظر سن، جنس و نداشتن دیابت و سایر ویژگیهای دموگرافیک با گروه مورد یکسان بوده و افراد هر دو گروه از مطالعه اطلاع و رضایت داشتند. حجم نمونه ۵۰ نفر محاسبه شد که برای ارزش‌گذاری بیشتر تعداد ۶۰ نفر انتخاب گردیدند.

دو گروه شاهد و مورد در شروع مطالعه از نظر هماتولوژیک بررسی شدند. پارامترهای هموگلوبین (Hb)، هماتوکریت (HCT) و ایندکس‌های گلبول قرمز (MCH, MCHC, MCV)، قند ناشتا (FBS)، قند دوساعتی (BS 2hpp) و فریتین در تمام افراد برای تأیید کم خونی فقر آهن و غیردیابتیک بودن در گروه مورد و اثبات سلامت در گروه شاهد اندازه‌گیری شد. برای قند خون ناشتا نمونه خون با اتو آنالیز ۱۰۰۰ RA اندازه گیری شد. برای آزمایش CBC از سل کانتر K1000 Sysmex استفاده شد و اسپیر خون محیطی برای تمام بیماران بررسی شد. فریتین سرم با روش الیزا اندازه‌گیری و در صورتی که فریتین سرم برای زنان کمتر از ۹ ng/ml و برای مردان کمتر از ۱۵ ng/ml بود و آنمی هیپوکروم و میکروسیت (با توجه به پارامترهای خونی و اسپیر خون محیطی) بود، بیمار مبتلا به کم خونی فقر آهن تلقی شد. در گروه شاهد و مورد برای اثبات غیردیابتی بودن آزمایشات قند ناشتا BS2hpp قند دوساعتی FBS و هموگلوبین گلیکوزیله HbA1C را قبل از درمان با آهن اندازه‌گیری کردیم.

چون این قندی شدن در طول عمر گلبول قرمز روی می‌دهد بنابراین مقدار هموگلوبین گلیکوزیله به غلظت گلوکز خون در طی این مدت که بالغ بر ۲-۳ ماه است بستگی دارد و اندازه‌گیری هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) متدهای استاندارد برای سنجش طولانی مدت کنترل قند و روشی مناسب و با ارزش برای تشخیص دیابت و ارزیابی درمان آن می‌باشد(۱-۵). مطالعات گسترده‌ای بر روی تغییرات هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) در دیابت تیپ ۱ و فاکتورهای مؤثر بر میزان هموگلوبین انجام نشده است، ولی مطالعات قبلی نشان داده‌اند هر عاملی که باعث کاهش نیمه عمر گلبولهای قرمز شود مثل آنمی‌های همولیتیک با کاهش غلظت هموگلوبین گلیکوزیله در ارتباط بوده است (۶-۱۰). در مطالعات انجام شده بر روی ارتباط بین هموگلوبین گلیکوزیله و میزان آهن در افراد دیابتیک و غیردیابتیک نتایج متناقضی گزارش شده است. در مطالعه‌ای که توسط Brooks و همکاران انجام شده، گزارش کرده‌اند که غلظت HbA1C در بالغین غیردیابتیک مبتلا به فقر آهن بیشتر است و بعد از درمان با آهن کاهش یافته و به حد نرمال می‌رسد(۱۱). در مطالعه Davis و همکاران، بیماران مبتلا به دیابت تیپ II همراه با آنمی فقر آهن مورد بررسی قرار گرفتند که علیرغم کنترل متابولیک در ارتباط با غلظت متوسط گلوکز، مقدار هموگلوبین گلیکوزیله از $10/4\%$ به $7/4\%$ بعد از درمان کاهش یافته است(۱۲). در مطالعه انجام شده Tarim و همکاران بر روی ۳۷ بیمار مبتلا به دیابت تیپ I که ۱۱ نفر از آنها به کم خونی فقر آهن نیز مبتلا بودند میزان هموگلوبین گلیکوزیله HbA1C قبل از درمان بالا گزارش شده که بعد از درمان با آهن مقدار آن به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافته است(۱۳). بر اساس گزارش‌های سازمان جهانی بهداشت بیش از دو میلیارد نفر از مردم دچار کمبود آهن و کم خونی‌اند(۱۴). با توجه به شیوع دیابت ملیتوس و آنمی فقر آهن (IDA) امکان همراه بودن دیابت با این نوع کم خونی بیشتر از هر نوع آنمی است. در نتیجه مشکلات بالینی ناشی از ارتباط بین میزان آهن و هموگلوبین گلیکوزیله روی بسیاری از بیماران مبتلا به دیابت تأثیر خواهد گذاشت از آنجا که هموگلوبین گلیکوزیله HbA1C تحت تأثیر گلیسمی و میزان گلوکز خون می‌باشد و

(۳۰/۹۹±۲/۶) و فریتین (Ferritin) (۲۰/۶۸±۲/۰۷) بود و در گروه شاهد میانگین هموگلوبین (۱۳/۲۴±۱/۰۳) و هماتوکریت (HCT) (۳۹/۷۶±۳/۲۸) و حجم متوسط گلبول قرمز (MCV) (۸۵/۷±۵/۷۷) و غلظت متوسط هموگلوبین گلبول قرمز (MCH) (۲۸/۶۶±۱/۹۴) و غلظت متوسط گلبولهای Ferritin (۳۳/۳۵±۱/۳۸) و فریتین (Ferritin) (۵۱/۷۶±۲/۷۱) بود که این اختلاف‌ها از نظر آماری معنی‌دار بود ($P<0/05$). هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) در بیماران مبتلا به آنمی فقر آهن (۷/۶۴±۲/۰۸) بود که بیشتر از گروه شاهد است ($1/01\pm5/97$) و این اختلاف از نظر آماری معنی‌دار بود ($P<0/05$). قند ناشتا و قند دو ساعته در گروه شاهد و مورد دقبل و بعد از درمان، طبیعی بود.

در بیماران مبتلا به کم خونی فقر آهن IDA بعد از درمان با آهن میانگین هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) از (۷/۶۴±۰/۰۸) به ($6/91\pm1/7$) کاهش یافت که این اختلاف از نظر آماری معنی‌دار بود ($P<0/05$). همچنان میانگین هموگلوبین (HCT) (۱۲/۹۹±۱/۱۹) و هماتوکریت (MCV) ($39/82\pm3/16$) و حجم متوسط گلبول قرمز (MCH) ($۸۶/۵۳±۴/۶۷$) و غلظت متوسط هموگلوبین گلبول قرمز (MCH) ($۲۶/۱۲\pm2/۴۴$) و غلظت متوسط گلبولهای Ferritin (MCHC) (۳۲/۷۶±۱/۶۵) و فریتین (Ferritin) ($33/99\pm3/18$) و بالاتر از میانگین این پارامترها، قبل از درمان با آهن در افراد مبتلا به IDA بود. که این اختلاف از نظر آماری معنی‌دار شد ($P<0/05$) (جدول ۳).

قبل از درمان با آهن در افراد مبتلا به کم خونی فقر آهن هموگلوبین گلیکوزیله ($7/64\pm2/08$) (HbA1C) و در گروه شاهد $1/01\pm5/97$ و از نظر آماری معنی‌دار بود ($P<0/05$).

قبل از درمان با آهن در افراد مبتلا به IDA هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) ($7/64\pm2/08$) و بعد از درمان با آهن در این گروه و از نظر آماری معنی‌دار نبود ($P<0/05$). در مورد سایر موارد، اختلاف معنی‌دار آماری مشاهده نشد.

اندازه گیری هموگلوبین گلیکوزیله با روش کروماتوکرافی تعویض یونی با استفاده از کیت بیوسیستم انجام شد و (بیمارانی که تحمل گلوكز غیرطبیعی داشتند، هموگلوبینوپاتی‌ها و افراد مبتلا به نارسایی مزمن که از مطالعه خارج شدند) سپس به گروه مورد، مدت ۳ ماه آهن خوراکی به میزان 6mg/kg روزانه داده شد و بعد از پایان دوره درمان آزمایشات فوق را در گروه مورد و شاهد تکرار کرد و نتایج آن با نتایج قبل از مداخله و با گروه شاهد مقایسه و مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار دادیم.

اطلاعات دموگرافیک و نتایج حاصل از آزمایشات گروه مورد و شاهد قبل و بعد از مداخله شامل: پارامترهای هموگلوبین (Hb)، هماتوکریت (HCT) و ایندکس‌های گلبول قرمز (MCH، MCHC، MCV) (BS 2hpp) و فریتین (Ferritin) بود. در پرسشنامه پژوهشگر ساخته ثبت و پس از کدگذاری وارد کامپیوتر شده و با استفاده از نرم افزار SPSS 11.5 و آزمونهای آماری کای دو مورد تجزیه و تحلیل و مقایسه قرار گرفت.

نتایج

در این مطالعه ۳۰ نفر گروه مبتلا به کم خونی فقر آهن (IDA) با میانگین سنی $31/5\pm18/44$ سال شرکت داشتند که 80% آنها زن (۲۴ نفر) و 20% آنها مرد (۶ نفر) و همچنین 60% افراد متاهل (۱۸ نفر) و 40% مجرد بودند (۱۲ نفر). 80% افراد متأهل (۱۲ نفر) بیش از دو فرزند و $13/3\%$ آنها (۴ نفر) دارای دو فرزند و $6/7\%$ (۲ نفر) یک فرزند داشتند. گروه شاهد از نظر سن و جنس و سایر مشخصات دموگرافیک با گروه مورد مطابقت داشت.

پارامترهای آزمایشگاهی در افراد مبتلا به کم خونی فقر آهن (IDA) و گروه کنترل قبل و بعد از درمان اندازه گیری شد (جداوی ۱ و ۲). قبل از درمان با آهن میانگین هموگلوبین (HCT) ($10/05\pm2/06$) و هماتوکریت (MCV) ($33/82\pm4/42$) و حجم متوسط گلبول قرمز (MCH) ($68/74\pm6/03$) و غلظت متوسط هموگلوبین گلبول قرمز (MCHC) ($21/4\pm3/35$) و غلظت متوسط گلبولهای قرمز (MCHC)

جدول ۱: پارامترهای آزمایشگاهی در گروههای مورد و شاهد قبل از درمان

پارامتر	IDA	گروه مبتلا به	گروه شاهد	مقدار P
Hb, g/dl	۱۰/۵۵±۲/۰۶	۱۳/۲۴±۱/۰۳	(p<۰/۰۵)	
Hct, %	۳۳/۸۲±۴/۴۲	۳۹/۷۶±۳/۲۸	(p<۰/۰۵)	
Mcv, fl	۶۸/۷۴±۶/۰۳	۸۵/۷۵±۵/۷۷	(p<۰/۰۵)	
MCH, pg	۲۱/۴±۳/۳۵	۲۸/۶۶±۱/۹۴	(p<۰/۰۵)	
MCHC	۳۰/۹۹±۲/۶	۳۳/۳۵±۱/۳۸	(p<۰/۰۵)	
Ferritin, ng/ml	۲۰/۶۸±۲۱/۰۷	۵۱/۷۶±۲۱/۷۱	(p<۰/۰۵)	
Fasting glucose mg/dl	۸۷/۸۶±۱۰/۲۹	۸۵/۶۴±۱۰/۳	(p>۰/۰۵)	
Postprandial glucose, mg/dl	۱۰/۷/۳±۱۲/۴۹	۱۰/۲/۴۸±۱۲/۷۵	(p>۰/۰۵)	
Hb A1C, %	۷/۶۴±۲/۰۸	۵/۹۷±۱/۰۱	(p<۰/۰۵)	

اختلاف معنی دار (p<۰/۰۵) اختلاف معنی دار نیست (p>۰/۰۵).

جدول ۲: پارامترهای آزمایشگاهی در گروههای مورد و شاهد بعد از درمان

پارامتر	IDA	گروه مبتلا به	گروه شاهد	مقدار P
Hb, g/dl	۱۲/۹۹±۱۹	۱۳/۲۵±۱/۰۱	(p<۰/۰۵)	
Hct, %	۳۹/۸۲±۳/۱۶	۳۹/۷۶±۳/۲۵	(p<۰/۰۵)	
Mcv, fl	۷۹/۹۳±۷/۳۴	۸۶/۵۳±۴/۶۷	(p<۰/۰۵)	
MCH, pg	۲۶/۱۲±۲/۴۴	۲۸/۳۵±۱/۲۹	(p<۰/۰۵)	
MCHC	۳۲/۷۶±۱/۶۵	۳۳/۳۴±۱/۳۹	(p<۰/۰۵)	
Ferritin, ng/ml	۳۳/۹۹±۳۳/۱۸	۵۱/۷۶±۲۱/۷	(p<۰/۰۵)	
Fasting glucose mg/dl	۸۴/۸۶±۹/۱۴	۸۵/۹۶±۱۰/۵۹	(p>۰/۰۵)	
Postprandial glucose, mg/dl	۱۰/۴/۹±۱۰/۹۵	۱۰/۳/۱۲±۱۳/۶۲	(p>۰/۰۵)	
Hb A1C, %	۶/۹۱±۱/۷۰	۵/۹۸±۱/۰۳	(p<۰/۰۵)	

اختلاف معنی دار (p<۰/۰۵) اختلاف معنی دار نیست (p>۰/۰۵).

جدول ۳: پارامترهای آزمایشگاهی در گروههای مورد قبل و بعد از درمان

پارامتر	IDA	گروه مبتلا به قبل از درمان	گروه مبتلا به بعد از درمان	مقدار P
Hb, g/dl	۱۰/۵۵±۲/۰۶	۱۲/۹۹±۱۹	(p<۰/۰۵)	
Hct, %	۳۳/۸۲±۴/۴۲	۳۹/۷۶±۳/۲۸	(p<۰/۰۵)	
Mcv, fl	۶۸/۷۴±۶/۰۳	۷۹/۹۳±۷/۳۴	(p<۰/۰۵)	
MCH, pg	۲۱/۴±۳/۳۵	۲۶/۱۲±۲/۴۴	(p<۰/۰۵)	
MCHC	۳۰/۹۹±۲/۶	۳۲/۷۶±۱/۶۵	(p<۰/۰۵)	
Ferritin, ng/ml	۲۰/۶۸±۲۱/۰۷	۳۳/۹۹±۳۳/۱۸	(p<۰/۰۵)	
Fasting glucose mg/dl	۸۴/۸۶±۹/۱۴	۸۵/۹۶±۱۰/۵۹	(p>۰/۰۵)	
Postprandial glucose, mg/dl	۱۰/۷/۳±۱۲/۴۹	۱۰/۴/۹±۱۰/۹۵	(p>۰/۰۵)	
Hb A1C, %	۷/۶۴±۲/۰۸	۶/۹۱±۱/۷۰	(p<۰/۰۵)	

اختلاف معنی دار (p<۰/۰۵) اختلاف معنی دار نیست (p>۰/۰۵).

بحث

بعد از درمان با آهن دیده نمی‌شود. آنها عقیده داشتند که اختلافات گزارش شده در هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) قبل و بعد از درمان با آهن می‌تواند به دلیل اختلاف در متدهای آزمایشگاهی هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) باشد^(۱۶) در صورتیکه در تحقیقات انجام شده توسط Rai و همکاران متدهای مختلف اندازه‌گیری هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) بررسی شده و اختلافی در مقدار آن در متدهای کالریمتري کروماتوگرافی تعویض یونی و کروماتوگرافی جذبی دیده نشده است^(۱۷) در مقایسه روش‌های اندازه‌گیری هموگلوبین گلیکوزیله توسط علاوه‌الدوله‌ای و همکاران نیز در دو روش کالری متري و الکتروفورز مقادیر یکسان به دست آمده است^(۱۸) Haliassos و همکاران در مقایسه روش Perform point-Of-Care Testing (POCT) با روش‌های رایج به نتیجه مشابه نتایج فوق دست یافته‌اند^(۱۹). مکانیسم مسئول ارتباط آنمی فقر آهن بر هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) مشخص نیست. Tarim و همکاران مکانیسم احتمالی را تغییر در ساختمان چهاروجهی هموگلوبین در اثر کمبود آهن ذکر کرداند که این تغییر منجر به آسانتر شدن گلیکوزیله شدن بتاگلوبین شده و باعث افزایش هموگلوبین گلیکوزیله در افراد مبتلا به فقر آهن می‌شود^(۲۰).

نتیجه‌گیری

قبل از هر کار درمانی یا تشخیصی در افراد دیابتیک با استفاده از آزمایش هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C)، بهتر است بیمار از نظر آنمی فقر آهن بررسی و در صورت ابتلاء درمان شده و سپس از آزمایش هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) جهت کنترل و درمان دیابت استفاده شود.

سپاسگزاری

این تحقیق با حمایت مالی دانشگاه علوم پزشکی رفسنجان انجام شده است، که بدین وسیله تشكیر و سپاسگزاری می‌شود. همین طور از سرکار خانم شمسی خصالی و فرزانه صادقی که زحمت انجام آزمایشات را به عهده داشتند، قدردانی می‌گردد.

نتایج این مطالعه نشان دادند که کم خونی فقر آهن (IDA) با غلظت بالای هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) در ارتباط است و درمان با آهن منجر به افت هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) در افراد مبتلا به فقر آهن می‌شود. در مطالعه انجام شده Brooks و همکاران گزارش شده است که غلظت توسط هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) در بالغین غیردیابتیک مبتلا به فقر آهن بیشتر است و بعد از درمان با آهن کاهش یافته و به حد طبیعی می‌رسد^(۱۱) که نتایج مطالعه فوق با مطالعه ما همخوانی دارد. در مطالعه‌ای که Davis و همکاران در بیماران مبتلا به دیابت تیپ II همراه با آنمی فقر آهن انجام دادند به این نتیجه رسیدند که هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) قبل از درمان با آهن در این افراد بالا بوده و تا ۱۰/۴٪ افزایش داشته که بعد از درمان این میزان به ۷/۴٪ کاهش یافته است در حالیکه در این بیماران غلظت متوسط گلوکز نیز در طول مدت مطالعه و درمان کنترل شده بوده است^(۱۲). در مطالعه انجام شده Tarim و همکاران بر روی ۳۷ بیمار مبتلا به دیابت تیپ I که ۱۱ نفر از آنها به IDA نیز مبتلا بودند میزان هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) قبل از درمان بالا گزارش شده که بعد از درمان با آهن مقدار آن به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافته است^(۱۳). نتایج مطالعات فوق در افراد دیابتیک تیپ ۱ و تیپ ۲ (در شرایطی که غلظت متوسط گلوکز در طول مدت مطالعه و درمان کنترل شده و نقش مداخله گر غلظت گلوکز در این بیماران حذف شده است) نشان دهنده افزایش هموگلوبین گلیکوزیله در افراد دیابتیک مبتلا به آنمی فقر آهن است که بعد از درمان با آهن مقدار آن به طور قابل ملاحظه‌ای کاهش یافته است که با مطالعه ما مطابقت دارد. Hansen و همکاران نشان دادند که غلظت هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) در آنمی فقر آهن نرمال است و بعد از جایگزینی آهن به کمتر از حد نرمال افت می‌کند^(۱۵) در مطالعه‌ای VanHayningen و Dalton گزارش کردند که هیچ تغییری در غلظت هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1C) در بیماران غیردیابتیک مبتلا به آهن قبل و

References

- 1- Bunn HF. *Evaluation of glycosylated hemoglobin in diabetic patients.* diabetes 1981;30(7):613-6.
- 2- Silverman RA, Pahk R, Carbone M, Wells E, Miltzner R, Burris K & et al. *The relationship of plasma glucose and HbA1C levels among emergency department patients with no prior history of diabetes mellitus.* Acad Emerg med 2006;13(7):772-6.
- 3- Gillery P, Hueg G, Borclas-Fonfrede M, Chapelle JP, Drouin P, Lery-Marchel C, et al. *Hemoglobin A1c determination and hemoglobin apathies: problem and strategies.* Ann Biol vlin 2000; 54(4):425-9.
- 4- Stettler C, Mueller B, Diem P. *What you always wanted to know about Hb A1c.* Schweiz Med Wochenschr 2000; 130(26): 993-1005.
- 5- Menon RK & Sperling MA. *Childhood diabetes.* Med Clinic North Am 1988; 41:1565-75.
- 6- Bunn HF, Haney DN, Kamin S, Gabbaj KH, Gallop PM. *The biosynthesis of human hemoglobin A1C.* J Clin Invest 1976;41:1652-9.
- 7- Fitzgibbons JF, Koler RD, Jons RT. *Red-cell age-related changes of hemoglobins A1a+b and A1C in normal and diabetic subjects.* J Clin Chin Invest 1976; 41:820-4.
- 8- Mayer TK & Freedman ZR. *Protein glycosylation in diabetes mellitus: A review of laboratory measurements and of their clinical utility.* Clin Chim Acta 1983;41: 147-84.
- 9- Weykamp CW, Penders TJ, Muskiet FAJ, Slik W. *Influence of hemoglobin variants and derivatives on glycohemoglobin determinations, as investigated by 102 laboratories using 16 methods.* Clin Chem 1993;41: 1717-22.
- 10- Krzinik C, Lukac-Bajalo J. *Glycosylated hemoglobin in fractions of erythrocytes of different ages.* J Endocrinol Invest 1993;41:495-8.
- 11- Brooks AP, Metcalfe J, Day JL, Edwards MS. *Iron deficiency and glycosylated hemoglobin A1.* Lancet 1980; 41:141.
- 12- Davis RE, Maccann VJ, Nicol DJ. *Influence of iron deficiency anemia on the glycosylated hemoglobin level in patient with diabetes mellitus.* Med J Aust 1983; 41:40-1.
- 13- Tarim O, Kucukerdogan A, Gunay U, Eralp O, Ercan I. *Effects of iron deficiency anemia on hemoglobin A1c in type 1 diabetes mellitus.* Pediatr Int 1999; 41(4):357-62.
- 14- Aslan D, Gursel T. *The usefulness of glycosylated hemoglobin (Hb A1C) in discriminating between iron deficiency and thalassemia.* Pediatr Hematol Oncol 2006; 23(4):307-15.
- 15- Hansen PG, Eriksen J, Andersen TM, Olesen L. *Glycosylated hemoglobin (HbA1C) in iron and vitamin B12 deficiency.* Intern Med 1990;41: 133-136.
- 16- Van Hagningen C, Dalton RG. *Glycosylated hemoglobin in iron deficiency anemia.* Lancet 1985; 41: 874.
- 17- Rai KB, Pattabiraman TN. *Glycosylated hemoglobin levels in iron deficiency anemia.* Indian J Med Res 1986;41:234-6.
- ۱۸- عالالدوله اى هايده، وهاب زنجاني جمشيد، صديقيان فرحتاز. مقایسه دو روش آندازه گيري همو گلوبين گلیکوزيله در دو حالت ناشتا و غير ناشتا. مجله علوم پزشکي بابل سال دوم، پايز ۱۳۷۹ شماره ۴: ۳۵.

- 19- Haliassos A, Drakopoulos I, Katritsis D, Chiotinis N, Korovesis S, Makris K. *Measurement of glycated hemoglobin (HbA1c) with an automated POCT instrument in comparison with HPLC and*

automated immunochemistry method: evaluation of the influence of hemoglobin variants. Clin Chem Lab Med 2006;44(2):223-7

Archive of SID