



هیپوتیروئید تحت بالینی

محمد رضا کلانتر هرمزی^{*}، ایرج نبی پور^۱، مجید اسدی^۲، کامیار اسدی پویا^۱، سودابه زنده بودی^۱، غلامحسین رنجبر عمرانی^۳

^۱ گروه داخلی، بخش غدد و متابولیسم دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

^۲ مرکز تحقیقات زیست فناوری دریایی پزشکی، پژوهشکده زیست پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

^۳ مرکز تحقیقات پزشکی هسته‌ای، پژوهشکده زیست پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر

^{*} مرکز تحقیقات غدد و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شیراز

چکیده

زمینه: هیپوتیروئید تحت بالینی (سطح خونی T4 آزاد و کل نرمال می‌باشد ولی مقدار TSH افزایش یافته می‌باشد) در بزرگسالان شایع می‌باشد.

هیپوتیروئید تحت بالینی یک فاکتور خطر برای بروز عوارض هیپوتیروئید آشکار محسوب می‌شود و هدف از غربالگری بیماران

هیپوتیروئید تحت بالینی درمان این افراد، قبل از بروز عوارض می‌باشد.

مواد و روش‌ها: این بررسی مقالات نمایه شده در **Elserier black cohiane new spring link tripdatabase ovid pubmed Embos**

بوده است که کلماتی مانند هیپوتیروئید تحت بالینی، آنتی‌بادی تیروپراکسیداز، تیروتropین و لووتیروکسین تراپی را مورد جستجو قرار داده است.

یافته‌ها: تعداد ۸۳۱ مقاله طی جستجو پیدا شد که ۷۵ مقاله در مورد موضوع مورد بررسی این مطالعه بود. مطالب بهطور کلی تحت عنوانی،

هیپوتیروئید تحت بالینی، هیپوتیروئید تحت بالینی و غربالگری آن، هیپوتیروئید تحت بالینی و شرایط زمان جهت درمان آن بیان می‌گردد.

نتیجه‌گیری: در این مقاله، مطالعات مختلف در جهت تشخیص، غربالگری و مواردی که لازم است درمان شوند بررسی شد و در نهایت یک

نتیجه‌گیری کلی و راهنمای جامع که از نظر بالینی سودمند باشد ارائه می‌شود.

وازگان کلیدی: هیپوتیروئید تحت بالینی، آنتی‌بادی، تیروپراکسیداز تیروتropین، لووتیروکسین تراپی

دریافت مقاله: ۸۹/۸/۹ - پذیرش مقاله: ۸۹/۱۰/۳

* بوشهر، خیابان امام خمینی، مرکز تحقیقات طب گرمسیری و عفونی، پژوهشکده زیست پزشکی خلیج فارس، دانشگاه علوم پزشکی بوشهر
E-mail:mokalantarhormozi@yahoo.com

مقدمه

تیروپید مثل تیروپیدکتومی ناقص، درمان با ید رادیوакتیو، رادیوتراپی سر و گردن.

ج) اختلالات تیروپیدی ناشی از دارو
ید و داروهای حاوی ید (امیدارون- مواد حاجب رادیوگرافی-) لیتوم، سیتوکین‌ها (بهخصوص ایترفرون)، امینوگلوتیمايد، اتینامید

د) دوز ناکافی دارو در درمان هیپوتیروپید آشکار
دوز ناکافی، عدم همکاری بیمار در دریافت دارو، مصرف داروهایی که با دارو لووتیروكسین دخالت می‌کنند (مثل آهن، کلسیم، کلسترامین، مصرف روزانه سویا) مصرف داروهایی که باعث افزایش کلیرانس لووتیروكسین می‌شوند (مثل فنیتوئین، کاربامازین، فنوباربیتال) و سوء جذب.

و) اینفیلتراسیون تیروپید

آمیلوئیدس، سارکوئیدس، هموکروماتوسیس، تیروپید ریدل، ایدز، لغفوم اولیه تیروپید، CYSTINOSIS.

ه) هیپوتیروپید مرکزی

اشکال TSH-BIOACTIVITY، موتاسیون ژن گیرنده TSH و موتاسیون ژن G در بیماران مبتلا به هیپوتیروپیدی تحت بالینی میزان پیشرفت به هیپوتیروپید آشکار بالینی در صورت فقدان آنتی‌بادی تیروپراکسیداز (TPO) سالانه ۲/۶ درصد و در صورت وجود آنتی‌بادی تیروپراکسیداز (TPO) ۳/۴ درصد می‌باشد (۹). میزان پیشرفت با بیماری از هیپوتیروپید تحت بالینی به طرف هیپوتیروپیدی آشکار بالینی به میزان پایه TSH (هرچه TSH بالاتر باشد، شناس پیشرفت به طرف هیپوتیروپید آشکار بیشتر است)، سن

هیپوتیروپیدی تحت بالینی با افزایش سطح سرمی هورمون محرك تیروپید (TSH) بالاتر از حد بالای طبیعی، على رغم طبیعی بودن سطح تیروکسین آزاد سرم، مشخص می‌شود (۱). TSH سرم با سطح هورمون تیروپید در گردش رابطه‌ای لگاریتمی - خطی دارد (تفییر ۲ برابر در تیروکسین آزاد سبب تغییر ۱۰۰ برابر در TSH می‌شود). بنابراین زمانی که هورمون محیطی تیروپید در محدوده طبیعی آزمایشگاهی قرار دارند، اندازه‌گیری TSH سرم برای تشخیص نارسایی خفیف تیروپید ضروری است (۱).

در مطالعات مختلف شیوع هیپوتیروپیدی تحت بالینی را بین ۴-۱۰ درصد گزارش می‌کنند (۳-۵) و این اختلاف در شیوع هیپوتیروپیدی تحت بالینی وابسته به نژاد، جغرافیا محل زندگی (در مناطق با کمبود ید که مصرف ید اجباری است بیشتر از مناطقی است که کمبود ید وجود ندارد).

جنس (مرد > زن و بعد از سن ۶۰ سالگی میزان شیوع مرد و زن مساوی می‌شود). سن (افراد جوان > افراد مسن) رنگ پوست (سیاه > سفید) می‌باشد (۶). اتیولوژی هیپوتیروپید مشابه اتیولوژی هیپوتیروپید آشکار می‌باشد و شایع‌ترین علت آن لنفوسایتیک تیروپیدیت مزم می‌باشد (۷ و ۸).

علل هیپوتیروپید تحت بالینی

الف) تیروئیدیت اتوایمن مزم
فاکتور خطر: سابقه خانوادگی از بیماری‌های خود ایمنی تیروپید، سابقه شخصی یا خانوادگی از بیماری اتوایمنی، سندرم دان، سندرم ترنر.

ب) افزایش مدام TSH در التهاب تحت حاد تیروپید
تیروپید بعد از زایمان، تیروپیدیت خاموش، صدمات

افسردگی یا اختلال کارکرد شناختی در افراد مسن و هیپوتیروئید تحت بالینی وجود دارد (۱۶ و ۱۷). آخرین متأنالیزی که در این مورد صورت گرفته نشان داده است که در افراد میانسال، سطح خونی تیروکسین و شدت افسردگی رابطه معکوس وجود دارد و با جایگزین کردن تیروکسین میزان افسردگی کاهش می‌یابد، لذا منطقی به نظر می‌رسد درمان هیپوتیروئید تحت بالینی در افراد مبتلا به افسردگی، اختلال دو قطبی و اختلال کارکرد شناختی با آستانه شروع درمان پایین‌تر باشد (۱۸).

۲) هیپوتیروئید تحت بالینی و اختلال عملکرد قلب

اثرات هیپوتیروئید تحت بالینی بر روی سیستم قلب و عروق رابطه مستقیم به شدت کمبود هورمون تیروئید دارد. هیپوتیروئید تحت بالینی باعث افزایش مقاومت عروق سیستمیک، اختلال دیاستولیک قلب و کاهش preload قلب می‌شود (۱۹-۲۱).

اختلال دیاستولیک قلب افزایش مورتالیتی، عدم تحمل فعالیت و نارسایی دیاستولیک قلب رابطه دارد (۲۲ و ۲۳). در مورد اثر هیپوتیروئید تحت بالینی بر روی کاهش عملکرد سیستولیک قلب اختلاف نظر وجود دارد. بعضی مطالعات اعتقاد دارند که هیپوتیروئید تحت بالینی باعث کاهش عملکرد سیستولیک قلب می‌شوند (۱۹-۲۱) و بعضی مطالعات دیگر چنین اعتقادی ندارند (۲۴-۲۷).

۳) هیپوتیروئید تحت بالینی و اختلال علمکرد عروق

لیتوترنین به طور مستقیم بر روی ماهیچه‌های صاف عروق اثر می‌کند و باعث ابساط عروق می‌شود و در صورت هیپوتیروئید تحت بالینی و کاهش لیتوترنین مقاومت عروق سیستمیک بالا می‌رود و باعث فشارخون از نوع دیاستولیک می‌شود (۱۹-۲۱ و ۲۸-۳۱).

در مطالعات نشان داده شد که افراد دچار هیپوتیروئید

بیمار، علت هیپوتیروئید تحت بالینی (مثل سابقه دریافت ید رادیواکیتو یا سابقه تیروئیدکتومی قبلی) بستگی دارد (۱۰).

بیماران هیپوتیروئید تحت بالینی معمولاً بی علامت هستند. ولی ۳۰ درصد آنها معمولاً با علائم مشابه با هیپوتیروئید آشکار خود را نشان می‌دهند (۱۱ و ۱۲). هیپوتیروئید تحت بالینی بر روی متابولیسم چربی، کارکرد قلب و عروق، عملکرد عصبی-عضلانی، حاملگی، کارکرد روانی و شناختی، رشد و نمو در کودکان تأثیر دارد (۱۳).

مواد و روش کار

اطلاعات مورد نظر این مطالعه مروری از مقالات منتشر شده در زمینه هیپوتیروئیدی تحت بالینی استخراج شده است. منابع اطلاعاتی مورد استفاده newspring link Elseview EMbase book tripdatabase، ovid، pubmed، cochrane است. کلمات کلیدی مورد استفاده جهت جستجو اطلاعات شامل هیپوتیروئید تحت بالینی، آنتی‌بادی تیروپراکسیداز، تیروتروپین، لووتیروکسین تراپی بود.

یافته‌ها

تعداد ۸۳۱ مقاله با کلید واژه‌های مورد نظر در بانک اطلاعات فوق‌الذکر یافت شد که از اطلاعات ۷۵ مقاله جهت نوشتمن این مقاله مروری استفاده گردید.

۱) هیپوتیروئید تحت بالینی و اختلال کارکرد روانی و شناختی

بعضی مطالعات نشان می‌دهد که هیپوتیروئید تحت بالینی با تشدید افسردگی، اختلال دو قطبی و تأثیر آن بر کارکرد شناختی ارتباط دارد (۱۴ و ۱۵)، از طرفی گزارشاتی مبنی بر عدم رابطه بین اضطراب،

۵) هیپوتیروئید تحت بالینی و اختلال کارکرد عصبی- عضلانی اختلال کارکرد عصبی عضلانی در بیماران هیپوتیروئیدی تحت بالینی شایع است (۴۶) این اختلال شامل اشکال GLYCOGENOLYSIS (۴۷ و ۴۸) تغییر در بروز زنجیره سنگین میوزین (۴۹)، کاهش در فعالیت میتوکندری‌های ماهیچه (۵۰) می‌باشد که در مجموع باعث بروز علائمی از قبیل ضعف ماهیچه، خستگی و گرفتگی عضلات می‌شود (۵۱).

۶) هیپوتیروئید تحت بالینی و سیستم هموستاز با توجه به اثرات متعدد هیپوتیروئید تحت بالینی بر روی سیستم هموستاز، خلاصه مقالات و نتایج این اثرات در جدول زیر بیان می‌شود (جدول ۱) (۵۲).

تحت بالینی دچار افزایش carotid artery intima media thickness (CIMI) می‌شوند و این یکی از علائم آترواسکلروز عروق می‌باشد (۳۳ و ۳۴) و می‌توان نتیجه گرفت که هیپوتیروئید تحت بالینی باعث اختلال در عملکرد اندوتیلیوم عروق از قبلpreload افزایش مقاومت عروق سیستمیک، کاهش قلب، عدم انبساط ماهیچه‌های صاف عروق و در نهایت آترواسکلروز می‌شود (۳۵).

۴) هیپوتیروئید تحت بالینی و متابولیک سندروم در هیپوتیروئید تحت بالینی افزایش تری‌گلیسرید، LDL، افزایش CRP فوق-حساس افزایش (HS-CRD) (۳۵-۳۸) افزایش سطح انسولین ناشتا، WAIST افزایش HOMA-IR (۳۹) افزایش W/HRATIO، افزایش CIRCUMFERENCE LDL اکسیداز (۳۴) کاهش HDL (۳۹) و ۳۰-۳۲ و ۴۰-۴۵ گرارش شده است.

جدول ۱) مقایسه اثرات هیپوتیروئید تحت بالینی بر پروفایل خونی نسبت به افراد نرمال

نویسنده اول، سال (فرانس)	هیپوتیروئید تحت بالینی
چادرین، ۲۰۰۱ (۵۲)	کاهش D- دیمر، افزایش فعالیت a ₂ آنتی پلاسمین، افزایش فعالیت مهارکننده آنتی ژن پلاسمینوژن
مولر، ۲۰۰۱ (۵۳)	↑ فعالیت شماره ۷، فاکتور C، فاکتور فون ویلبراند
کانتراک، ۲۰۰۳ (۵۴)	افزایش فعالیت مهارکننده آنتی ژن پلاسمینوژن- فیبرینوژن- کاهش آنتی ترومین III
کولو، ۲۰۰۵ (۵۵)	کاهش فاکتور ۸، فاکتور فون ویلبراند
گلديکان، ۲۰۰۵ (۵۶)	کاهش طرفت فیبرینولیتیک
جوردن، ۲۰۰۶ (۵۷)	کاهش فاکتور ۷ خون

اشکالات مغز و اعصاب و سمباتیک می‌شود (۶۴-۶۳). اطلاعات موجود مؤید به درمان هیپوتیروئید بالینی قبل و حین حاملگی می‌باشد.

۸) هیپوتیروئید تحت بالینی و نازایی در آقایان اطلاعات موجود مؤید آن است که هیپوتیروئید تحت بالینی باعث کاهش تستسترون کل و آزاد در آقایان می‌شود (۶۵ و ۶۶) و گفته می‌شود ۳ درصد علت نازایی در آقایان، هیپوتیروئید تحت بالینی می‌باشد و

۷) هیپوتیروئید تحت بالینی قبل و حین حاملگی هیپوتیروئید تحت بالینی در گروهی از خانم‌ها باعث نازایی می‌شود (۵۹ و ۵۸) و بعضی از خانم‌هایی که در شرایط هیپوتیروئیدی تحت بالینی دچار حاملگی می‌شوند و شانس سقط بالاتر از افراد نرمال دارند (۶۰ و ۶۱) و شانس فشار خون حاملگی و مسمومیت حاملگی نسبت به افراد نرمال بالاتر دارد (۶۲).

هیپوتیروئید تحت بالینی روی جنین باعث تولد نوزاد با وزن کم (IUGR)، تولد قبل از ترم (نوزاد نارس)

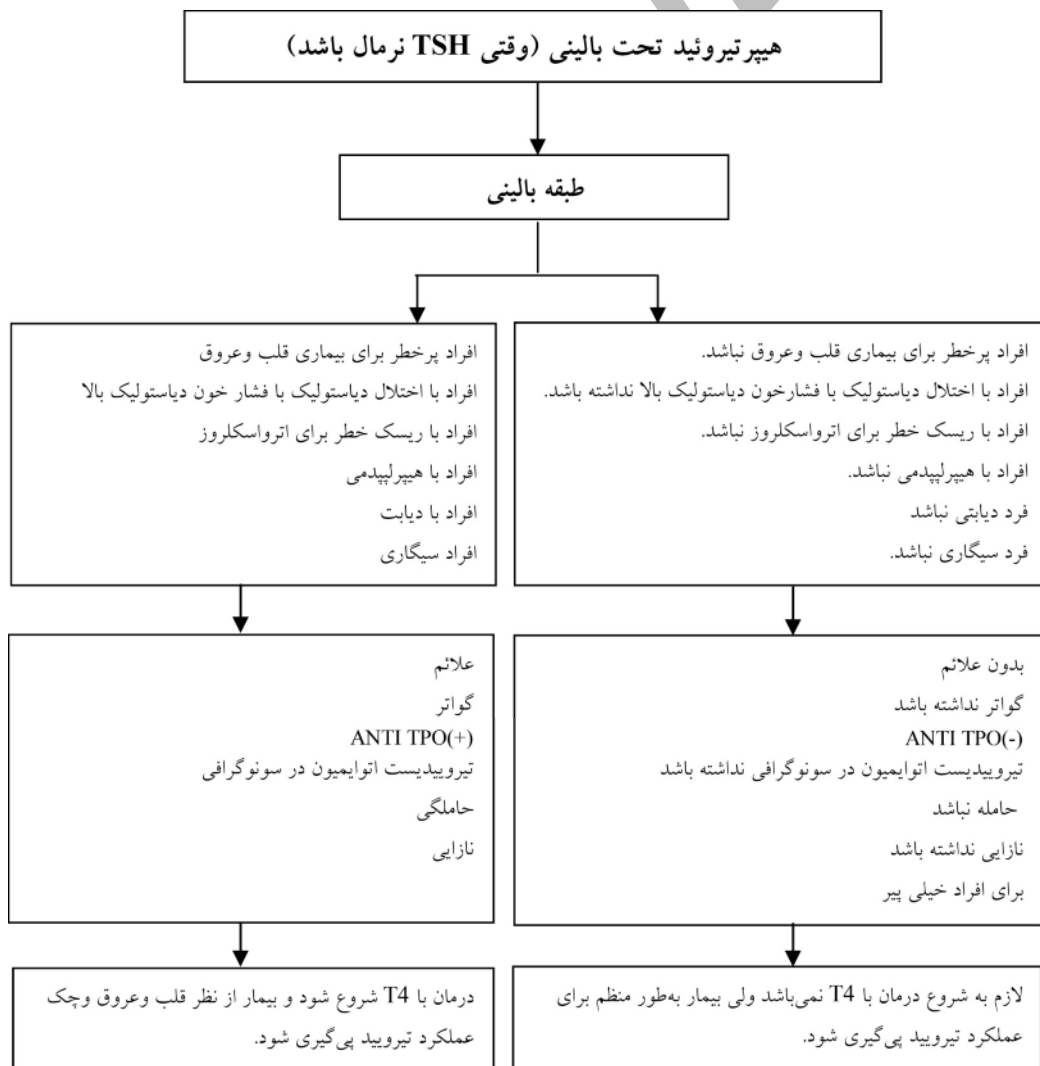
بحث

هیپوتیروئید تحت بالینی یک بیماری شایع اندوکرین می‌باشد که ارگان‌های متعدد را تحت تأثیر قرار می‌دهد. ATA توصیه می‌کند که در همه افرادی که علائم و نشانه‌های بیماری تیروئید را دارند و افرادی که از نظر ابتلاء به تیروئید تحت بالینی پر خطر محسوب می‌شوند مثل افراد پیر (۷۰) و خانم‌های حامله (۷۱) تست عملکرد تیروئید چک می‌شود و در افراد بالای ۳۵ سال که علائمی ندارند هر ۵ سال یک بار تست عملکرد تیروئید چک شود (۷۲).

لازم است این افراد تحت درمان قرار گیرند (۶۷).

۹) هیپوتیروئید تحت بالینی در افراد پیر

در مورد میزان نرمال TSH در افراد پیر اطلاعات کافی موجود نمی‌باشد، مطالعات محدودی که موجود می‌باشد توصیه می‌کند اگر FSH در این افراد $4/5$ mL IU/DL باشد احتیاج به درمان ندارند (۶۸) ولی در افراد پیری که TSH بالای 10 باشد توصیه می‌شود بر اساس شرایط بیمار تصمیم گرفته شود و اگر در این گروه درمان شروع شد میزان TSH در محدوده $4-6$ mL IU/DL نگه می‌داریم (۶۹) زیرا درمان بیش از حد، عوارض نامطلوبی در پی دارد (۶۹).



بهطور خلاصه می‌توان اندیکاسیون‌های درمان هیپوتیرویید تحت بالینی را در جدول زیر خلاصه کرد.
بعد از شروع درمان با لووتیروکسین با دوز ۵۰-۷۰ میکروگرم (با توجه به سن) سطح تیروکسین سرم باید پس از ۸ هفته اندازه‌گیری شود، دوز دارو تنظیم شود.
زمانی که سطح TSH سرم به میزان طبیعی رسید باید TSH مجدداً ۶ ماه بعد وسیس سالانه چک نمود.

از جدول ۲ نتیجه گرفته شد که:

۱- هیپوتیرویید تحت بالینی یک عامل خطرزای قلبی وعروق، مقاومت به انسولین، اختلالات درمان در مورد متابولیسم چربی، اختلال در کیفیت زندگی، خطر برای جنین و مادر در حین حاملگی محسوب می‌شود.
۲- درمان جایگزین با لووتیروکسین برای تمام بیمارانی که TSH بالاتر از ۱۰ دارند توصیه می‌شود.

۳- هیپوتیرویید تحت بالینی یک عامل خطرزای قلبی- عروقی در افراد جوان تر از ۷۰ سال می‌باشد و در سنین ۷۰-۸۰ هیچ خطر اضافه‌ای وجود ندارد و در افراد بالاتر از ۸۰ سال ممکن است نقش حفاظتی داشته باشد.
۴- درمان جایگزین با لووتیروکسین برای بیمارانی که در جدول شماره ۲ ذکر شده توصیه می‌شود.

آکادمی کودکان آمریکا توصیه می‌کند کلیه کودکان دچار سندرم داون (DOWN) در سن ۴-۶ ماهگی و در سن ۱۲ ماهگی و بعد از آن هر سال یک بار برای اختلالات تیرویید مورد بررسی قرار گیرند (۷۳).

جدول شماره ۲) اندیکاسیون‌های درمان هیپوتیرویید تحت بالینی وقتی که TSH بین ۴/۵ تا ۱۰ MUI باشد.

-	حامლگی یا قصد حاملگی
-	تیروموگالی
-	علائم هیپوتیرویید
-	درخواست بیمار
-	نازایی یا تبلی تخدمان
-	افسردگی یا بیماری دوقطبی
-	TSH* بیش از ۸MU/L برای دو بار چک شده باشد
-	ANTI-TPO مثبت باشد
-	TSH افزایش یابنده
-	هیپرلیپیدمی
۲**	سندرم داون

*اگر TSH بیش از ۸MU/L باشد معمولاً در طی ۳ سال به بالای ۱۰ می‌رسد

**سندرم داون جز بیماران پرخطر جهت ظهور هیپوفیز آشکار می‌باشد.

اغلب متخصصان تیرویید معتقدند که تمام بیماران مبتلا به هیپوتیروییدی تحت بالینی و سطح TSH سرمی بیش از ۱۰ mL IU/DL باید با لووتیروکسین درمان شوند از ۷۴ و ۷۵ ولی در افرادی که TSH آنها بین ۵-۱۰ mL IU/DL باشد طبق الگوریتم ۱ باید عمل کرد.

References:

- Cooper DS. Subclinical hypothyroidism. N Engl J Med 2001; 345: 260-5.
- Hollowell JG, Staehling NW, Flanders WD, et al. Serum TSH, T(4), and thyroid antibodies in the United States population (1988 to 1994): National Health and Nutrition Examination Survey (NHANES III). J Clin Endocrinol Metab 2002; 87: 489-99.
- Canaris GJ, Manowitz NR, Mayor G, et al. The Colorado thyroid disease prevalence study. Arch Intern Med 2000; 160: 526-34.
- Sawin CT, Chopra D, Azizi F, et al. The aging thyroid .Increased pre valence of elevated serum thyrotropin levels in the elderly. Jama 1979; 242: 247- 50.
- Tunbridge WM, Evered DC, Hall R, et al. The spectrum of thyroid disease in a community: The whickham survey. Clin endocrinol (oxf) 1977; 7: 481-93.
- Biondi B, Cooper DS. The clinical

- significance of subclinical thyroid dysfunction. *Endocr Rev* 2008; 29: 76-131.
- 7.Ross D. Subclinical hypothyroidism. In: Braverman LE, Utiger RD, editors. Werner, Ingbar's the thyroid: fundamental and clinical text. 8th ed. Philadelphia: Lippincott, williams & wilkins; 2005: 1070-8.
 - 8.Ayala AR, Danese MD, Ladenson PW. When to treat mild hypothyroidism. *Endocrinol Metabul clin North Am* 2000; 29: 399- 415.
 - 9.Michalopoulou G, Alevizaki M, Piperungos G, et al. High serum cholesterol levels in persons with 'high-normal' TSH levels: should one extend the definition of subclinical hypothyroidism?. *Eur J Endocrinol* 1998; 138: 141-5.
 - 10.huber G, Staub JJ, Meier C, et al. Prospective study of the spontaneous course of subclinical hypothyroidism: prognostic value of thyrotropin, thyroid reserve, and thyroid antibodies. *J Clin Endocrinol Metab* 2002; 87: 3221-6.
 - 11.Canaris GJ, Manowitz NR, Mayor G, et al. The Colorado Thyroid disease prevalence study. *Arch Intern Med* 2000; 160: 526-34.
 - 12.Zulewski H, Muller B, Exer P, et al. Estimation of tissue hypothyroidism by a new clinical score: evaluation of patients with various grades of hypothyroidism and controls. *J Cline Endocrinol Metab* 1997; 82: 771- 6.
 - 13.Fatourechi V. Subclinical hypothyroidism and subclinical hyperthyroidism. *Expert Rev Endocrinol Metab* 2019; 5: 359- 73.
 - 14.Haggerty J, Garbutt J, Evans D, et al. Subclinical hypothyroidism; a review of neuropsychiatric aspects. *Int J Psych Med* 1990; 20: 193-208.
 - 15.Holtmann M, Duketis E, Goth K, et al. Severe affective and behavioral dysregulation in youth is associated with increased serum TSH. *J Affect Disord* 2009; 121: 184-8.
 - 16.Park YJ, Lee EJ, Lee Yj, et al. Subclinical hypothyroidism (SCH) is not associated with metabolic derangement, cognitive impairment, depression or poor quality of life (QoL) in elderly subjects. *Arch Gerontol Geriatr* 2010; 50: e68-73.
 - 17.Roberts LM, Pattison H, Roalfe A, et al. Is subclinical thyroid dysfunction in the elderly associated with depression or cognitive dysfunction? *Ann Intern Med* 145: 573-81.
 - 18.Williams MD, Harris R, Dayan CM, et al. Thyroid function and the natural history of depression: findings from the Caerphilly Prospective Study (CaPS) and a meta-analysis. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2009; 70: 484-92.
 - 19.Klein I, Ojamaa K. Thyroid hormone and the cardiovascular system. *N Engl J Med* 2001; 344: 501-9.
 - 20.Fazio S, Palmieri EA, Lombard G, et al. Effects of thyroid hormone on the cardiovascular system. *Recent Prog Horm Res* 2004; 59: 31-50.
 - 21.Biondi B, Klein I. Hypothyroidism as a risk factor for cardiovascular disease. *Endocrine* 2004; 24: 1-13.
 - 22.Zile MR, Brutsaert DL. New concepts in diastolic dysfunction and diastolic heart failure: Part II: causal mechanisms and treatment. *Circulation* 2002; 105: 1503-8.
 - 23.Deswal A. Diastolic dysfunction and diastolic heart failure: mechanisms and epidemiology. *Curr Cardiol Rep* 2005; 7: 178-83.
 - 24.Di Bello V, Monzani F, Giorgi D, et al. Ultrasonic myocardial textural analysis in subclinical hypothyroidism. *J Am Soc Echocardiogr* 2000; 13: 832-40.
 - 25.Yazici M, Gorgulu S, Sertbas Y, et al. Effects of thyroxin therapy on cardiac function in patients with subclinical hypothyroidism: index of myocardial performance in the evaluation of left ventricular function. *Int J Cardiol* 2004; 95: 135-43.
 - 26.Kahaly GJ, Dillmann WH. Thyroid hormone action in the heart. *Endocr Rev* 2005; 26: 704-28.
 - 27.Deswal A. Diastolic dysfunction and diastolic heart failure: Mechanisms and

- epidemiology. *Curr Cardiol Rep* 2005; 7:178-83.
- 28.Daniz S, Klein I. Thyroid hormone and blood pressure regulation. *curr hypertens Rep* 2003; 5: 513- 20.
- 29.Klein I, Ojamaa K. Thyroid hormone: targeting the vascular smooth muscle cell. *Circ Res* 2001; 88: 260-1.
- 30.Luboshitzky R, Aviv A, Herer P, et al. Risk factors for cardiovascular disease in women with subclinical hypothyroidism. *Thyroid* 2002; 12: 421-5.
- 31.Nagasaki T, Inaba M, Kumeda Y, et al. Increased pulse wave velocity in subclinical hypothyroidism. *J Clin Endocrinol Metab* 2006; 91: 154-8.
- 32.Monzani F, Caraccio N, Kozakowa M, et al. Effect of levothyroxine replacement on lipid profile and intima-media thickness in subclinical hypothyroidism: a double-blind, placebo- controlled study. *J Clin Endocrinol Metab* 2004; 89: 2099-106.
- 33.Nagasaki T, Inaba M, Henmi Y, et al. Decrease in carotid intima-media thickness in hypothyroid patients after normalization of thyroid function. *Clin Endocrinol (Oxf)*; 59: 607-12.
- 34.Oflaz H, Kurt R, Cimen A, et al. Coronary flow reserve is also impaired in patients with subclinical hypothyroidism. *Int J Cardiol* 2007; 120: 414-6.
- 35.Luboshitzky R, Aviv A, Herer P, et al. Risk factors for cardiovascular disease in women with subclinical hypothyroidism. *Thyroid* 2002; 12: 421-5.
- 36.Althaus BU, Staub JJ, Ryff-De Leche A, et al. LDL/HDL-changes in subclinical hypothyroidism: possible risk factors for coronary heart disease. *Clin Endocrinol (Oxf)*; 28: 157-63.
- 37.Tuzcu A, Bahceci M, Gokalp D, et al. Subclinical hypothyroidism may be associated with elevated high-sensitive c-reactive protein (low grade inflammation) and fasting hyperinsulinemia. *Endocr J* 2005; 52: 89-94.
- 38.Ozcan O, Cakir E, Yaman H, et al. The effects of thyroxine replacement on the levels of serum asymmetric dimethylarginine (ADMA) and other biochemical cardiovascular risk markers in patients with subclinical hypothyroidism. *Clin Endocrinol (Oxf)* 2005; 63: 203-6.
- 39.Ramazan G, ESen A. Insulin Resistance and cardiovascular Risk Factors in patients with Mild and severe subclinical hypothyroidism. *Endocrinologist* 2001; 20: 128-30.
- 40.Bauer DC, Ettinger B, Browner WS. Thyroid Function and Serum Lipids in Older Women: A Population-based Study. *Am J Med* 1998; 104: 546-51.
- 41.Pirich C, Mullner M, Sinzinger H. Prevalence and relevance of thyroid dysfunction in 1922 cholesterol screening participants. *J Clin Epidemiol* 2000; 53: 623-9.
- 42.Kung A, Pang WRW, Janus ED. Elevated serum lipoprotein(a) in subclinical hypothyroidism. *Clin Endocrinol (Oxf)* 1995; 43: 445-9.
- 43.Muller B, Zulewski H, Huber P, et al. Impaired action of thyroid hormone associated with smoking in women with hypothyroidism. *N Engl J Med* 1995; 333: 964-9.
- 44.Muller B, Tsakiris DA, Roth CB, et al. Haemostatic profile in hypothyroidism as potential risk factor for vascular or thrombotic disease. *Eur J Clin Invest* 2001; 31: 131-7.
- 45.Efstathiadou Z, Bitsis S, Milionis HJ, et al. Lipid profile in subclinical hypothyroidism: is L-thyroxine substitution beneficial?. *Eur J Endocrinol* 2001; 145: 705-10.
- 46.Christ Crain M, Meier C, Huber PR, et al. Effect of L-Thyroxine Replacement Therapy on Surrogate Markers of Skeletal and Cardiac Function in Subclinical Hypothyroidism. *Endocrinol* 2004; 14: 161-6.
- 47.McDaniel HG, Pittman CS, Oh SJ, et al. Carbohydrate metabolism in hypothyroid myopathy. *Metabolism* 1977; 26: 867-73.
- 48.Taylor DJ, Rajagopalan B, Radda GK, et al. Cellular energetics in hypothyroid muscle.

- Eur J Clin Invest 1992; 22: 358-65.
- 49.Caiozzo VJ, Baker MJ, Baldwin KM. Novel transitions in MHC isoforms: sepatate and combined effectts of thyroid hormone and mechanical unloading. J Appl Physiol 1998; 85: 2237-8.
50. Kaminsky P, Robin-Lherbier B, Brunotte F, et al. Energetic metabolism in hypothyroid skeletal muscle, as studied by phosphorus magnetic resonance spectroscopy. J Clin Endocrinol Metab 1992; 74: 124-9.
- 51.Kalantari S. Subclinical Hypothyroidism. Int J Endocrinol Metab 2007; 5: 33-40.
52. Chadarevian R, Bruckert E, Leenhardt L, et al. Components of the fibrinolytic system are differently altered in moderate and severe hypothyroidism. J Clin Endocrinol Metab 2001; 86: 732-7.
- 53.Muller B, Tsakiris DA, Roth CB, et al. Haemostatic profile in hypothyroidism as potential risk factor for vascular or thrombotic disease. Eur J Clin Invest 2001; 31: 131-7.
- 54.Canturk Z, Cetinarslan B, Tarkun I, et al. Hemostatic system as a risk factor for cardiovascular disease in women with subclinical hypothyroidism. Thyroid 2003; 13: 971-7.
- 55.Gullu S, Sav H, Kamel M. Effects of levothyroxine treatment on biochemical and hemostasis parameters in patients with hypothyroidism. Eur J Endocrinol 2005; 152: 355-61.
- 56.Guldiken S, Demir M, Turgut B, et al. Global fibrinolytic capacity in patients with subclinical hypothyroidism. Endocr J 2005; 52: 363-7.
- 57.Jorde R, Figenschau Y, Hansen JB, et al. Haemostatic function in subjects with mild subclinical hypothyroidism. The Tromso study. Thromb Haemost 2006; 95: 750-1.
- 58.Poppe K, Glinoer D. Thyroid autoimmunity and hypothyroidism before and during pregnancy. Hum Repord Update 2003;9:149-61.
- 59.Wartofsky L, Van Nostrand D, Burman KD. Overt and subclinical hypothyroidism in women. obstet Gynecol surv 2006; 61: 535-42.
- 60.Prummel MF, Wiersinga WM. Thyroid autommunity and miscarriage. Eur J Endocrinol 2004; 150: 751-5.
- 61.Allan WC, Haddow IE, Palomaki GE, et al. Maternal thyroid deficiency and pregnancy complications: implications for population screening. J Med Screen 2000; 7: 127-30.
- 62.Leung AS, Millar LK, Koonings PP, et al. Perinatal outcome in hypothyroid pregnancies. Obstet Gynecol 1993; 81: 349-53.
- 63.Glinoer D. The regulation of thyroid function in pregnancy: pathways of endocrine adaptation from physiology to pathology. Endocr Rev 1997; 18: 404-33.
- 64.LaFranchi SH, Haddow JE, Hollowell JG, et al. Is thyroid inadequacy during gestation a risk factor for adverse pregnancy and developmental outcomes?. Thyroid 2005; 15: 60-71.
- 65.Meilkle AW. The interrelationships between thyroid dysfunction and hypogonadism in men and boys. Thyroid 2004; 1: 17-25.
- 66.Krassas GE, Perros P. Thyroid disease and male reproductive function. J Endocrinol Invest 2003; 26: 372-80.
- 67.Kumar A, Chaturvedi PK, Mohanty BP. Hypoandrogenaemia is associated with subclinical hypothyroidism in men. Int J Androl 2007; 30: 14-20.
- 68.Gussekloo J, van Exel E, de Craen AJ, et al. Thyroid status, disability and cognitive function, and survival in old age. Jama 2004; 292: 2591-9.
- 69.Cooper DS. Thyroid disease in the oldest old: the exception to the rule. Jama 2004; 292: 2651-4.
- 70.Clinical guideline, part 1. Screening for thyroid disease. American College of Physicians. Ann Intern Med 1998; 129: 141-3.
- 71.Gharib H, Cobin RH, Dickey RA. Subclinical Hypothyroidism During Pregnancy: Position Statement from the American Association of Clinical Endocrinologists. Endcor pract 1999; 5: 367- 368.

- 72.Ladenson PW, Singer PA, Ain KB, et al. American Thyroid Association guidelines for detection of thyroid dysfunction. *Arch Intern Med* 2000; 160: 1573-5.
- 73.Health supervision for children with Down syndrome. American Academy of Pediatrics Committee on Genetics. *Pediatrics* 1994; 93: 855-9.
- 74.McDermott MT, Ridgway EC. Subclinical hypothyroidism is mild thyroid failure and should be treated. *J Clin Endocrinol Metab* 2001; 86: 4585-90.
- 75.Chu JW, Crapo LM. The treatment of subclinical hypothyroidism is seldom necessary. *J Clin Endocrinol Metab* 2001; 86: 4591-9.

Archive of SID