

بررسی رابطه افسردگی مازور با دانسیته استخوانی

دکتر مژده ذبیحی یگانه^۱، دکتر سید عادل جاهد^۲، دکتر علیرضا رجایی^۳، دکتر همایون امینی^۴

^۱ گروه روماتولوژی، بیمارستان فیروزگر، دانشگاه علوم پزشکی ایران

^۲ بخش غدد و متابولیسم، بیمارستان بوعلی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد پزشکی تهران

^۳ گروه روماتولوژی، بیمارستان لقمان حکیم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

^۴ گروه روانپزشکی، بیمارستان روزبه، دانشگاه علوم پزشکی تهران

چکیده

سابقه و هدف: افسردگی مازور به دلیل ایجاد تغییرات در سیستم نورواندوکرین و اختلال در عملکرد محور هیپوتالاموس- هیپوفیز- آدرنال می‌تواند عامل خطر برای کاهش تراکم استخوانی باشد. هدف از انجام این مطالعه، تعیین رابطه افسردگی مازور با دانسیته استخوانی بود.

روش بورسی: در یک مطالعه از نوع هم‌گروهی تاریخی، ۷۵ نفر در دو گروه مورد، شامل ۲۵ بیمار مبتلا به افسردگی مازور بر اساس معیارهای DSM-IV و ۵۰ نفر در گروه شاهد از داوطلبین سالم با انجام دانسیتومتری مورد برسی قرار گرفتند. هر دو گروه از نظر عوامل دموگرافیک مانند سن، جنس، نمایه توده بدنی (BMI) و وضعیت یائسگی یکسان شدند. دانسیتومتری به روش DXA انجام شد. T Score و دانسیته استخوانی در نواحی ستون فقرات کمری (L2-L4) و لگن بین دو گروه مقایسه شدند.

یافته‌ها: دو گروه از نظر سن، جنس، BMI، مصرف کلسیم بین یکسان بودند. تراکم استخوان (BMD) بر حسب (gr/cm²) در گروه مورد به میزان معنی‌داری از گروه شاهد کمتر بود (به ترتیب در گردن فمور 0.92 ± 0.12 در برابر 1.09 ± 0.14 ، در توتال فمور 0.94 ± 0.13 در برابر 1.16 ± 0.15 و همچنین در L2-L4 0.90 ± 0.22 در برابر 1.05 ± 0.21). فراوانی استئوپروز در گروه بیمار بیشتر از شاهد بود: در ناحیه توتال فمور به ترتیب 32% در برابر 8% (OR= 5.4, CI 95%: 1.4 – 20.3)، در ناحیه L2-L4 به ترتیب 36% در برابر 14% (OR=3.5, CI 95%: 1.1-10.8).

نتیجه‌گیری: مبتلایان به بیماری افسردگی مازور کنترل تراکم استخوانی کمتر و فراوانی استئوپروز بیشتری دارند، بنابراین بهتر است بیماران مبتلا به افسردگی مازور از تراکم استخوان برسی شوند.

واژگان کلیدی: افسردگی مازور، استئوپروز، تراکم استخوانی.

استئوپروز ثابت شده است. اما گاه با مواردی از پوکی استخوان مواجه هستیم که هیچ یک از فاکتورهای خطر شناخته شده را ندارند و به نظر می‌رسد که فاکتورهای ناشناخته دیگری نیز در بروز پوکی استخوان مؤثر هستند. افسردگی مازور یکی از این فاکتورهای ناشناخته است که به تازگی مورد توجه قرار گرفته است.

افسردگی مازور با ایجاد تغییرات هورمونی می‌تواند بر بافت‌های مختلف از جمله استخوان اثراتی داشته باشد. به عنوان مثال، افزایش سطح کورتیزول سرم در افسردگی مازور

مقدمه

استئوپروز شایعترین بیماری استخوانی بشر است که منجر به افزایش خطر شکستگی استخوان می‌شود. نقش فاکتورهای خطر متعددی از جمله سن، سابقه فردی یا خانوادگی شکستگی، سیگار، وزن پایین و مصرف استرویید در ایجاد

*نویسنده مسئول مکاتبات: دکتر مژده ذبیحی یگانه، تهران، میدان ولی‌عصر، خیابان به‌آفرین، بیمارستان فیروزگر، بخش روماتولوژی، پست الکترونیک: mozhdehzabihi@yahoo.co.uk

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۸۶/۲/۳۰

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۸۷/۱/۶

کلسیم وجود فعالیت فیزیکی منظم (حداقل سه بار در هفته و هر بار نیم ساعت) یکسان‌سازی شدند.

دانسیتومتری به روش DXA و با استفاده از دستگاه^۲ Lunar-DPXIQ انجام شد. در این روش مقدار T Score اندازه‌گیری شد. BMD بر اساس gr/cm² و T Score Bone Mineral Content مساوی یا بیشتر از -۱ به عنوان نرمال، بین -۱ تا -۲/۵ به عنوان استئوپنی و کمتر یا مساوی -۲/۵ استئوپروز در نظر گرفته شد.^(۴) سنجش تراکم استخوان توسط تکسین آموزش‌دهنده دانسیتومتری انجام شد. نکات تکنیکی از نظر اعتبار (Validity) کارکرد دستگاه بخصوص، وضعیت قرارگیری بیمار و تعیین منطقه مورد سنجش به دقت رعایت شد. در طی زمان تحقیق، روزانه جهت دستگاه کنترل کیفیت انجام شد و به منظور کنترل دقیق‌تر، دانسیتومتری Phantom spine روزانه انجام شد. صحت (Accuracy) دستگاه در ناحیه Precision (دستگاه در ناحیه کمر ۰/۱٪ و در ناحیه فمور ۰/۱۵٪).

تمام دانسیتومتری‌ها توسط یک روماتولوژیست واحد گزارش شدند. داده‌های کمی به صورت انحراف معیار \pm میانگین و داده‌های کیفی به صورت تعداد (درصد) گزارش شدند. برای مقایسه متغیرهای کمی از آزمون من ویتنی و برای متغیرهای کیفی از آزمون دقیق فیشر استفاده شد. $P < 0/05$ از نظر آماری معنی دار تلقی شد. در مواردی که اختلاف داده‌های کیفی معنی دار بود، شانس نسبی (OR) و فاصله اطمینان ۹۵٪ آنها نیز محاسبه شد. برای تحلیل آماری از نرم افزار SPSS نسخه ۱۵ استفاده شد. طرح توسط کمیته اخلاق معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی تائید شد. همه بیماران از روش انجام طرح مطلع شدند و فرم رضایت‌نامه را امضا کردند.

یافته‌ها

پراکنده‌گی موارد مورد بررسی در گروه شاهد به تفکیک سن و جنس نشان دادند که تمامی افراد گروه شاهد مؤنث بودند و بیشترین فراوانی سنی در گروه ۳۰-۳۹ سال با ۱۹ بیمار (۴۶٪) قرار داشت. در گروه مورد نیز بجز یک نفر، بقیه مؤنث بودند. بیشترین فراوانی در گروه سنی ۴۰-۴۹ سال (۸ مورد) قرار داشت. میانگین سنی در گروه شاهد ۳۶ سال و در گروه

یکی از فرضیه‌های مطرح در مکانیسم ایجاد پوکی استخوان است. به تازگی مطالعاتی در مورد افزایش احتمال بروز پوکی استخوان در مبتلایان به افسردگی مازور انجام شده است، Cizza و همکارانش ارتباط بین افسردگی مازور و پوکی استخوان را نشان دادند^(۱)؛ ولی در مطالعه‌ای دیگر، Ozsoy و همکارانش تفاوتی بین تراکم استخوانی مهره‌های کمری و گردن استخوان فمور در بیماران افسردگی و گروه کنترل نیافتند.^(۵)

به دلیل تنافقی که در نتایج مطالعات قبلی وجود داشت، این مطالعه، به منظور مقایسه دانسیته استخوانی در دو گروه افراد سالم و بیماران مبتلا به افسردگی مازور انجام شد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به صورت هم‌گروهی تاریخی انجام شد. ۲۵ بیمار مبتلا به افسردگی مازور در گروه مورد و ۵۰ فرد از داوطلبین سالم که بر اساس معیارهای DSM IV^(۳) مبتلا به افسردگی نبودند در گروه شاهد مورد بررسی قرار گرفتند.

بیماران گروه مورد، به صورت متوالی از بین مراجعین به درمانگاه روانپردازی بیمارستان روزبه انتخاب شدند. تشخیص افسردگی مازور در این گروه توسط روانپرداز برا اساس معیارهای DSM-IV داده شد. این بیماران باید حداقل سابقه یک حمله افسردگی مازور به طول حداقل سه ماه را داشتند. افرادی که یکی از موارد سابقه مصرف سیگار، مصرف داروهای ضدتشنج (بیشتر از یکسال)، مصرف کورتیکواسترویید (بیش از یک ماه در شش ماه گذشته)، آمنوره (قطع پریود بیش از ۶ ماه) هم‌زمان با حملات افسردگی، سندروم سوء‌جذب، بیماری کبدی و کلیوی، بیماری تیرویید درمان نشده، سن زیر ۲۰ سال، رژیم گیاه‌خواری یا هر گونه اختلال در خوردن داشتند، و نیز ورزشکاران حرفه‌ای از مطالعه حذف شدند.

گروه شاهد از بین داوطلبین انجام دانسیتومتری بر اساس آگهی‌های نصب شده در بیمارستان لقمان حکیم و اکثرًا از بین همراهان بیماران انتخاب شدند. عدم ابتلا این افراد به افسردگی مازور توسط روان پزشک بر اساس همان معیارهای DSM IV تأیید شد.

دو گروه با استفاده از روش همسان‌سازی گروه‌ها (group matching) از نظر عوامل دموگرافیک شامل سن، جنس، نمایه توده بدنی، وضعیت یائسگی^۱، مصرف داروی

² تفاوت تراکم استخوان فرد با حداقل تراکم استخوان در فرد هم‌جنس بر حسب انحراف معیار

^۱ خانمهایی یائسه تلقی شدند که حداقل ۱۲ ماه آمنوره داشته‌اند.

بحث

بر اساس نتایج به دست آمده از این مطالعه، بعد از همسان‌سازی متغیرهای سن، نمایه توده بدنی، جنس، وضعیت قاعده‌گی، مصرف کلسیم، و فعالیت فیزیکی، میزان تراکم استخوان در گروه مورد به میزان معنی‌داری از گروه شاهد کمتر بود و همچنین فراوانی استئوپروز در توتال فمور و در L2-L4 در گروه مورد به میزان معنی‌داری از گروه شاهد بیشتر بود (جدول ۲). این فرضیه که افسردگی مژور می‌تواند به عنوان یک فاکتور خطر برای ایجاد پوکی استخوان مطرح باشد در سال‌های اخیر موضوع مطالعات محدودی با نتایج متناقض بوده است. Jacka و همکارانش (۵) در مطالعه‌ای نشان دادند که در سفیدپوستان، وجود علایم افسردگی با کاهش BMD همراه است. Schweiger و همکارانش در مطالعه دیگری نشان دادند که مبتلایان به افسردگی در ناحیه مهره‌های کمری دانسیته استخوانی کمتری دارند (۶). در یک مطالعه مورد-شاهدی ۲۴ خانم در سن بعد از یائسگی مبتلا به افسردگی مژور با ۲۴ خانم منوپوز سالم مقایسه شدند و مشخص شد که دانسیته استخوانی در ستون فقرات ۷/۶ و در ناحیه لگن ۱۴٪ در افراد افسرده کمتر بوده است (۷). نتایج مطالعه ما شباهت زیادی به این مطالعه داشته است. در بررسی مشابهی که توسط Kavuncu و همکارانش انجام شده است علیرغم افزایش میزان مارکرهای جذب استخوانی در سرم خانم‌های مبتلا به افسردگی در سن قبل از منوپوز، دانسیته استخوانی پایین در این بیماران گزارش نشد (۸). Ozsoy و همکارانش نیز تفاوتی بین مقادیر BMD مهره‌های کمری و گردن فمور در مطالعه‌ای که در بیماران مبتلا به افسردگی انجام دادند، نیافتدند (۲).

مکانیسم مؤثر در کاهش BMD در مبتلایان به افسردگی دقیقاً شناخته شده نیست. افسردگی متحربه تغییراتی در سیستم نورواندوکراین و عملکرد محور هیپوتالاموس-هیپوفیز-آدرنال می‌شود که این تغییرات می‌توانند در کاهش تراکم استخوان مؤثر باشند (۱). نشان داده شده است که افسردگی مژور با افزایش سطح کورتیکواسترویید سرم در ارتباط است. فاکتورهای آندوکراین مانند ترشح بیش از حد هورمون آزاد کننده کورتیکوتروپین، هایپرکورتیزولیسم، هیپوگونادیسم، کاهش هورمون رشد و افزایش غلاظت خونی اینترلوکین ۶ می‌توانند نقش مهمی در کاهش توده استخوانی در بیمارانی که از افسردگی مژور رنج می‌برند داشته باشند (۹). افزایش ترشح کورتیزول در پاسخ به استرس می‌تواند

مورد ۱۰ ± ۳۴/۹ بود (جدول ۱). بر اساس نتایج به دست آمده، از نظر میانگین سن، نمایه توده بدنی، و همچنین فراوانی دو جنس و مصرف داروی کلسیم، وضعیت یائسگی در خانم‌ها، فعالیت فیزیکی منظم بین دو گروه مورد و شاهد اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد. میانگین میزان تراکم استخوان (BMD) بر حسب (gr/cm²) در گروه مورد به میزان معنی‌داری از گروه شاهد کمتر بود (به ترتیب در گردن فمور ۰/۹۲±۰/۱۲ در برابر ۰/۹۲±۰/۱۴، در تروکانتر ۰/۹۴±۰/۱۳ در برابر ۰/۹۴±۰/۱۴ در توتال فمور ۰/۹۴±۰/۱۳ در برابر ۰/۹۴±۰/۱۵ و همچنین در L2-L4 ۰/۰۵±۰/۲۲ در برابر ۰/۰۳۲±۰/۲۱). همچنین شیوع استئوپروزیس در توتال برابر و نیز در L2-L4 در گروه مورد به میزان معنی‌داری از گروه شاهد بیشتر بود (به ترتیب ۰/۳۲ در برابر ۰/۴۲، OR=۵/۴۲٪، در برابر ۰/۴۲ در ۰/۴۴٪، با محدوده اطمینان ۰/۹۵٪ از ۰/۴۴٪ و در برابر ۰/۳۶ در برابر ۰/۴۶٪، با محدوده اطمینان ۰/۹۵٪ از ۰/۱۰٪، OR=۳/۴۶٪، با محدوده اطمینان ۰/۹۵٪ از ۰/۱۰٪، با توجه به عدم اطمینان به پاسخ‌های صحیح توسط بیماران افسرده، از این اطلاعات استفاده‌ای نشد.

جدول ۱) ویژگی‌های دموگرافیک افراد تحت مطالعه

P	متغیر	شاهد	گروه مورد	تعداد
-		۵۰	۲۵	
۰/۸	سن (سال)	۳۶±۸/۹	۳۴/۹±۱۰/۱	
۰/۹	جنس مؤنث	۵۰	۲۴	
۰/۹	نمایه توده بدنی	۲۸±۵	۲۸±۶	
۰/۸	وضعیت یائسگی*	۳۳	۱۶	
۰/۱	صرف کلسیم	۲۲	۱۵	
۱	فعالیت فیزیکی منظم	۶	۳	

*تعریف منوبیز: حداقل ۱۲ ماه سیکل قاعدگی وجود نداشته باشد.

جدول ۲) ویژگی‌های دانسیتومتریک افراد مطالعه

P	متغیر	شاهد	مورد
<۰/۰۱	گردن فمور ^۱	۱/۰/۹±۰/۱۴	۰/۹۲±۰/۱۲
۰/۱۸	Ward BMD	۰/۹۵±۰/۱۷	۰/۸۹±۰/۱۷
<۰/۰۱	تروکانتر (gr/cm ²)	۰/۹۴±۰/۱۴	۰/۷۶±۰/۱۳
<۰/۰۱	توتال فمور	۱/۱۶±۰/۱۵	۰/۹۴±۰/۱۳
۰/۰۲	فراوانی توتال فمور ^۲	۴ (٪/۸)	۸ (٪/۲۲)
۰/۰۴	استئوپروز L2-L4 (درصد)	۷ (٪/۱۴)	۹ (٪/۳۶)

^۱اختلاف معنی‌دار بر اساس آزمون T در دو گروه مستقل ^۲اختلاف معنی‌دار بر اساس آزمون دقيق فیشر (Odds Ratio=۵/۴۱)، با محدوده اطمینان ۱/۴۴٪ از ۱/۴۴٪ (۰/۳۲٪ تا ۰/۳۲٪).

^۳اختلاف معنی‌دار بر اساس آزمون دقيق فیشر (Odds Ratio=۳/۴۶)، با محدوده اطمینان ۰/۹۵٪ از ۰/۱۰٪ (۱/۰/۸۳٪ تا ۱/۰٪).

فاکتورهای خطر است که ناشناخته مانده است و هنوز به عنوان یک علت مهم استئوپروز در کتب مرجع وارد نشده است. شناسایی افسردگی به عنوان فاکتور خطر برای استئوپروز منجر به تشخیص و درمان به موقع خواهد شد. در این مطالعه با بررسی ۲۵ بیمار مبتلا به افسردگی و مقایسه آن با گروه شاهد که از نظر سنی، BMI و سایر فاکتورهایی که احتمال مخدوش نمودن نتایج مطالعه را داشتند نشان داده شد که ابتلا به بیماری افسردگی ممکن است یک ریسک فاکتور برای استئوپروز محسوب شود.

در ارزیابی یافته‌های این مطالعه باید به محدودیت‌های موجود توجه نمود. از جمله این محدودیت‌ها، ارزیابی رابطه افسردگی با دانسیته استخوانی بدون سنجش این رابطه با افزایش خطر شکستگی می‌باشد؛ هر چند که کاهش دانسیته استخوانی یک فاکتور مهم برای افزایش خطر شکستگی می‌باشد. محدودیت دیگر این مطالعه طیف OR وسیع است که می‌تواند حاکی از دقیقت پایین مطالعه باشد. انجام مطالعه در جنس مذکور و مؤنث به تفکیک جنس و نیز انجام مطالعه در گروه سنی خاص مثلً زنان قبل و بعد از منوپوز به تفکیک می‌تواند نتایج دقیقتری داشته باشد. اگر چه سابقه مصرف داروهای ضد افسردگی کاملاً از بیماران اخذ شد ولی آنالیز در مورد رابطه نوع داروی مصرفی و تراکم استخوانی انجام نشد.

قسمتی از اثر افسردگی بر تراکم استخوان در زنان پس از منوپوز را توضیح دهد. همچنین این احتمال نیز مطرح شده که بسیاری از داروهایی که برای درمان افسردگی تجویز می‌شوند، علاوه بر اینکه احتمال سقوط را افزایش می‌دهند و از این طریق منجر به افزایش خطر شکستگی می‌شوند، بر متابولیسم کلسیم نیز مؤثر هستند. بعضی از داروها از جمله لیتیم، بر متابولیسم کلسیم و هورمون پاراتیرویید مؤثرند. نشان داده شده که مصرف لیتیم باعث تحریک ترشح هورمون پاراتیرویید و هیپرپاراتیروییدیسم ثانویه می‌شود. در بک مطالعه ارتباط بین مصرف داروهای ضد افسردگی سه حلقه‌ای و BMD و شکستگی لگن ارزیابی شد. افسردگی حدود ۳ برابر در بیماران مبتلا به شکستگی لگن بیشتر از گروه کنترل بود و شیوع شکستگی هیپ در افرادی که داروهای فوق را مصرف می‌کردند بیشتر از گروه کنترل بود. همچنین هورمون لیتیم نیز به نظر می‌رسد در ایجاد استئوپروز در افراد افسردگی مؤثر باشد. ترشح این هورمون شب هنگام در افراد افسرده افزایش می‌باید و باعث مهار ساخت استخوان می‌شود (۱۰). از طرفی مصرف داروهای ضد افسردگی را به دلیل کاهش سطح کورتیزول سرم می‌توان عامل محافظت کننده در برابر کاهش BMD دانست (۱۱).

در نهایت اینکه شناخت فاکتورهای خطر ناشناخته در بروز استئوپروز بسیار اهمیت دارد و افسردگی اساسی نیز یکی از

REFERENCES

1. Cizza G, Ravn P, Chrousos GP, Gold PW. Depression: a major, unrecognized risk factor for osteoporosis? *Trends Endocrinol Metab*. 2001 Jul;12(5):198-203.
2. Ozsoy S, Esel E, Turan MT, Kula M, Demir H, Kartalci S, et al. [Is there any alteration in bone mineral density in patients with depression?]. *Turk Psikiyatri Derg*. 2005 summer; 16(2):77-82.
3. Mussolini ME, Jonas BS, Looker AC. Depression and bone mineral density in young adults: results from NHANES III. *Psychosom Med*. 2004 Jul-Aug;66(4):533-7.
4. Mauck KF, Clarke BL. Diagnosis, screening, prevention, and treatment of osteoporosis. *Mayo Clin Proc*. 2006 May; 81(5):662-72.
5. Wong SY, Lau EM, Lynn H, Leung PC, Woo J, Cummings SR, et al. Depression and bone mineral density: is there a relationship in elderly Asian men? Results from Mr. Os (Hong Kong). *Osteoporos Int*. 2005 Jun;16(605-801)
6. Konstantynowicz J, Kadziela-Olech H, Kaczmarski M, Zebaze RM, Juliano-Burns S, Piotrowska-Jastrzebska J, et al. Depression in anorexia nervosa: a risk factor for osteoporosis. *J Clin Endocrinol Metab*. 2005 Sep;90(9):5382-5.
7. Michelson D, Stratakis C, Hill L, Reynolds J, Galliven E, Chrousos G. Bone mineral density in women with depression. *N Engl J Med* 1996;335(16):1176-81.
8. Furlan PM, Ten Have T, Cary M, Zemel B, Wehrli F, Katz IR, et al. The role of stress-induced cortisol in the relationship between depression and decreased bone mineral density. *Biol Psychiatry*. 2005 Apr 15;57(8):911-7.
9. Ilias I, Alesci S, Gold PW, Chrousos GP. Depression and osteoporosis in men: association or casual link? *Hormones (Athens)*. 2006 Jan-Mar;5(1):9-16.
10. Coelho R, Silva C, Maia A, Prata J, Barros H. Bone mineral density and depression: a community study in women. *J Psychosom Res*. 1999 Jan;46(1):29-35.
11. Robbins J, Hirsch C, Whitmer R, Cauley J, Harris T. The association of bone mineral density and depression in an older population. *J Am Geriatr Soc*. 2001 Jun; 49(6):732-6.