

مقایسه مقادیر هموگلوبین گلیکوزیله و تست تحمل خوراکی گلوکز در تشخیص دیابت در افراد با گلوکز ناشتا مختل

دکتر حیدر فراهانی^۱، دکتر امیر رضا نعیمی^۲

چکیده

مقدمه: هموگلوبین گلیکوزیله نشان دهنده سطح قند خون طی ۲ تا ۳ ماه قبل می‌باشد. دیابت جزء مهم‌ترین علل مرگ و میر و بیماری در سنین کهن‌سالی می‌باشد که معمولاً به علت سیر کند آن تا زمان بروز عوارض، بیمار متوجه بیماری نمی‌گردد. با شناسایی سریع بیماری می‌توان به طور قابل ملاحظه‌ای از عوارض بیماری کاست، لذا با توجه به اهمیت موضوع، این تحقیق با هدف مقایسه مقادیر FBS، GTT و HbA_{1c} خصوصاً در افراد با گلوکز ناشتا مختل صورت پذیرفته است.

روش کار: پژوهش حاضر یک مطالعه مقطعی تحلیلی می‌باشد که بر روی ۸۱ فرد بین ۴۰ تا ۶۵ سال، بدون سابقه دیابت و با ۱۰۳ FBS تا ۱۴۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر (انتخاب شده به روش نمونه‌گیری آسان) صورت گرفته است. برای کلیه نمونه‌ها بررسی FBS، GTT و HbA_{1c} انجام شد. حساسیت، اختصاصیت، ارزش خباری مثبت و ارزش اخباری منفی این تست‌ها مورد بررسی قرار گرفت.

نتایج: در این مطالعه HbA_{1c} در مقایسه با FBS، دارای حساسیت ۱۰۰ درصد و اختصاصیت ۱۲/۵ درصد که ارزش اخباری مثبت آن ۸۲/۱ درصد و ارزش اخباری منفی آن ۶۲/۷ درصد می‌باشد، نشان داده شده است. در مقایسه HbA_{1c} و GTT، این مطالعه حساسیت ۱۰۰ درصد و اختصاصیت ۶/۳ درصد را نشان می‌دهد که ارزش اخباری مثبت ۶/۳ درصد و ارزش اخباری منفی ۱۰۰ درصد را دارا می‌باشد. در بخش دیگر این تحقیق در مقایسه FBS با GTT، حساسیت ۹/۷ درصد و اختصاصیت ۱۰۰ درصد مشاهده شده است که این بخش نیز ارزش اخباری مثبت ۱۰۰ درصد و ارزش اخباری منفی ۱۸/۸ درصد را نشان داده است.

نتیجه‌گیری: براساس یافته‌های این تحقیق و با توجه به حساسیت بسیار بالا و ارزش اخباری مثبت HbA_{1c} در مقایسه با FBS، HbA_{1c} تست مفیدی جهت بیماریابی و تشخیص دیابت به نظر می‌رسد. بنابراین در مجموع استفاده هم زمان از HbA_{1c} و FBS توصیه می‌گردد که می‌تواند جایگزین مفیدی برای GTT در افراد با گلوکز ناشتا مختل باشد.

واژگان کلیدی: هموگلوبین گلیکوزیله، تست تحمل خوراکی گلوکز، دیابت، گلوکز ناشتا مختل

دلیل سیر بطئی و گاهآمی علامت آن تا زمان بروز عوارض، بیمار متوجه بیماری نمی‌شود. بنابراین با

مقدمه

دیابت جزء مهم‌ترین علل مرگ و میر و بیماری در سنین کهن‌سالی به دلیل عوارض بالقوه‌ای مثل رتینوپاتی، نفروپاتی، نوروپاتی^(۱) و از همه مهم‌تر بیماری‌های ایسکمیک قلب است^(۲,۳) که معمولاً به

3- FBS: Fasting blood sugar.

4 - GTT: Glucose tolerance test.

5 - HbA_{1c}: Glycosylated Hemoglobin.

۱- عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی اراک استادیار بیوشیمی.

۲- پزشک عمومی.

روش کار

این بررسی یک مطالعه مقطعی تحلیلی است. نمونه‌گیری به روش آسان صورت گرفت. برای انتخاب نمونه‌ها ابتدا از میان ۶۰۰ نفر از کارکنان ادارات دولتی شهر اراک بین سنین ۴۰ تا ۶۵ سال طی یک غربالگری افراد دارای FBS بین ۱۰۳ الی ۱۰۴ میلی گرم بر دسی لیتر مشخص شدند. همچنین با گرفتن شرح حال و انجام آزمایش‌های تکمیلی افراد دچار بیماری‌های نارسایی کلیوی، سابقه دیابت، آنمی همولیتیک و یا دریافت اخیر خون، مصرف طولانی آسپرین و داروهایی از قبلی کورتون، تیازیدها، بتا بلوکرهای و فنی - توئین از مطالعه حذف گردیدند. در نهایت ۸۱ نفر افراد واحد شرایط مطالعه انتخاب و برای آنها بررسی HbA_{1c} GTT و FBS صورت گرفت. FBS و GTT با استفاده از کیت پارس آزمون (گلوکز اکسیداز) بررسی و تست Ion Exchange Chromatography به روش HbA_{1c} ساخت کشور ایتالیا انجام شد.

براساس منابع FBS مساوی یا بیشتر از ۱۱۰ میلی گرم بر دسی لیتر، GTT مساوی یا بیشتر از ۲۰۰ میلی گرم بر دسی لیتر (۵) و HbA_{1c} مساوی یا بیشتر از ۶ درصد (۶، ۲۱) به عنوان تست مثبت تلقی گردید. داده‌ها با استفاده از نرم افزار EPI6 تجزیه و تحلیل شد. حساسیت، اختصاصیت، ارزش اخباری، FBS و HbA_{1c} مورد بررسی قرار گرفت. نتایج حاصل با دامنه اطمینان ۹۵ درصد مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

نتایج

شناسایی سریع بیماری می‌توان به طرز چشم‌گیری از عوارض بیماری کاست (۴). از گذشته قند خون ناشتا^۱ و تست تحمل خوراکی گلوکز^۲ به عنوان روش مفیدی برای این منظور به کار گرفته می‌شده است (۵، ۶). ولی اخیراً سازمان جهانی بهداشت (۷، ۸)، چین (۹)، آمریکا (۱۰، ۱۱) و استرالیا (۱۲) اندازه گیری هموگلوبین گلیکوزیله^۳ را

جهت غربالگری دیابت توصیه نموده‌اند. HbA_{1c} نشان دهنده سطح قند خون طی ۲ تا ۳ ماه قبل می‌باشد (۸)، در حالی که FBS سطح قند خون ناشتا را در یک مقطع زمانی نشان می‌دهد. همچنین سطح HbA_{1c} رابطه نزدیکی با عوارضی از قبیل نوروفاتی، نفروفاتی و رتینوفاتی دارد (۱۳). در مقایسه با GTT که یک تست مشکل و دارای محدودیت‌ها و نیازمند همکاری زیاد بیمار است (۱۴) HbA_{1c} تستی سریع‌تر، راحت‌تر و بدون نیاز به ناشتا بودن (۱۵) و با هزینه‌ای تقریباً برابر می‌باشد. البته استفاده از HbA_{1c} دارای مشکلاتی از قبیل محدودیت‌های آزمایشگاهی (۱۶)، تفاوت‌های بیولوژیک (۱۷) و نژادی (۸) و محدودیت استفاده در بعضی از بیماری‌ها مثل نارسایی کلیوی (۱۸)، آنمی همولیتیک، پلی سایتمی، دریافت اخیر خون یا کورتیکو-استروئید و دریافت طولانی آسپرین (۱۹، ۲۰) است. لذا با توجه به اهمیت موضوع بر آن شدیم تا با مقایسه مقادیر GTT، FBS و HbA_{1c} راهکاری بالینی در استفاده از HbA_{1c} در مقایسه با سایر روش‌ها خصوصاً در افراد با گلوکز ناشتا مختلط^۱ در تشخیص دیابت ارائه نمائیم.

1- IFG : Impaired fasting glucose.

در مقایسه HbA_{1c} با GTT، حساسیت ۱۰۰ درصد با دامنه اطمینان ۶۷/۹ - ۱۰۰ اختصاصیت ۶/۳ درصد با دامنه اطمینان ۲۲/۲ - ۱/۱، ارزش اخباری مثبت ۲۶/۳ درصد و ارزش اخباری منفی ۱۰۰ درصد دیده شد (جدول ۲).

در بخش دیگری از این مطالعه، مقایسه FBS با GTT صورت گرفته است که دارای حساسیت ۲۹/۷ درصد با دامنه اطمینان ۴۷/۲ - ۱۶/۴ و اختصاصیت ۱۰۰ درصد با دامنه اطمینان ۱۰۰ - ۵۱/۷ می‌باشد. ارزش اخباری مثبت در این مطالعه ۱۰۰ درصد و ارزش اخباری منفی آن ۱۸/۸ درصد می‌باشد (جدول ۳).

در مطالعه حاضر ۴۸ نفر زن و ۳۳ نفر مرد جمعاً ۸۱ نفر در محدوده سنی ۴۰ تا ۶۵ سال با ۱۰۳ الى ۱۴۰ میلی گرم بر دسی لیتر مورد مطالعه قرار گرفتند. برای تمام آنها HbA_{1c} و برای ۴۳ نفر GTT انجام گرفت، در مجموع نتایج به دست آمده به شرح زیر می‌باشد.

در این مطالعه HbA_{1c} در مقایسه با FBS با دامنه اطمینان ۹۹/۶ - ۹۰/۶ حساسیت ۱۰۰ درصد و با دامنه اطمینان ۲/۲ - ۳۹/۶ اختصاصیت ۱۲/۵ درصد را نشان داده است که ارزش اخباری مثبت آن ۸۲/۱ درصد و ارزش اخباری منفی آن ۶۶/۷ درصد می‌باشد (جدول ۱).

جدول ۱. مقایسه HbA_{1c} و FBS در ۸۱ نفر افراد ۴۰ تا ۶۵ ساله در سال ۸۲-۸۳ شهرستان اراك

مجموع	نرمال	مثبت	FBS HbA _{1c}
۷۸	۱۴	۶۴	مثبت
۳	۲	۱	نرمال
۸۱	۱۶	۶۵	مجموع
* (۹۰/۶ - ۱۰۰) ۱۰۰			حساسیت
* (۲/۲ - ۳۹/۶) ۱۲/۵			اختصاصیت
* (۷۱/۴ - ۸۹/۵) ۸۲/۱			ارزش اخباری مثبت
* (۱۲/۵ - ۹۸/۵) ۶۶/۷			ارزش اخباری منفی

* دامنه اطمینان ۹۵ درصد

FBS مثبت: منظور قند خون ناشتاً بالای ۱۱۰ میلی گرم بر دسی لیتر می‌باشد.

HbA_{1c} مثبت: منظور HbA_{1c} بالای ۶ درصد می‌باشد.

جدول ۲. مقایسه HbA_{1c} و GTT در ۴۳ نفر افراد ۴۰ تا ۶۵ ساله ۸۲-۸۳ شهرستان اراک

مجموع	نرمال	مثبت	GTT HbA _{1c}
۴۱	۳۰	۱۱	مثبت
۲	۲	۰	نرمال
۴۳	۳۲	۱۱	مجموع
*(۶۷/۹ - ۱۰۰) ۱۰۰			حساسیت
*(۱/۱ - ۲۲/۲) ۶/۲			اختصاصیت
*(۱۴/۸ - ۴۳/۲) (۲۶/۳			ارزش اخباری مثبت
*(۱۹/۸ - ۱۰۰) ۱۰۰			ارزش اخباری منفی

* دامنه اطمینان ۹۵ درصد

GTT مثبت: منظور قند خون بالای ۲۰۰ میلی گرم بر دسی لیتر می باشد.

HbA_{1c} مثبت: منظور HbA_{1c} بالای ۶ درصد می باشد.

جدول ۳. مقایسه GTT و FBS در ۴۳ نفر افراد ۴۰ تا ۶۵ ساله در سال ۸۲-۸۳ شهرستان اراک

مجموع	نرمال	مثبت	FBS GTT
۱۱	۰	۱۱	مثبت
۳۲	۶	۲۶	نرمال
۴۳	۶	۳۷	مجموع
*(۱۶/۴ - ۴۷/۲) ۲۹/۷			حساسیت
*(۵۱/۷ - ۱۰۰) ۱۰۰			اختصاصیت
*(۶۷/۹ - ۱۰۰) ۱۰۰			ارزش اخباری مثبت
*(۷/۹ - ۳۷) ۱۸/۸			ارزش اخباری منفی

* دامنه اطمینان ۹۵ درصد

FBS مثبت: منظور قند خون ناشتاًی بالای ۱۱۰ میلی گرم بر دسی لیتر می باشد.

GTT مثبت: منظور قند خون بالای ۲۰۰ میلی گرم بر دسی لیتر می باشد.

درصد) در مقایسه با HbA_{1c} ، FBS تست مفیدی

بحث

جهت بیماریابی به علت حساسیت بالا ، همچنین

با توجه به حساسیت بسیار بالا (۱۰۰)

تشخیص دیابت به علت ارزش اخباری مثبت بالای

۸۲/۱) HbA_{1c} درصد) و ارزش اخباری مثبت بالای

تائید شده است^(۸). در پایان با توجه به نتایج فوق به نظر می‌رسد که انجام مطالعات تکمیلی جهت تعیین حساسیت و اختصاصیت HbA_{1c} با معیار قرار دادن Cut of HbA_{1c} بیماری جهت تعیین point استاندارد طلایی بیماری جهت تعیین point در کشور ضروری می‌باشد.

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از کلیه عزیزانی که با شرکت در این طرح و دادن نمونه ما را یاری نمودند تشکر می‌نمائیم. هم‌چنین از اساتید محترم آقای دکتر رضوان‌فر، آقای دکتر شاه‌میرزاپی، آقای دکتر مؤیدی، آقای دکتر ریعی و پرسنل محترم آزمایشگاه بیمارستان ولی عصر(عج) خصوصاً آقایان سجادی، ریعی و بنده که در بخشی از کار ما را یاری نمودند و از معاونت محترم آموزشی - پژوهشی که با خرید کیت‌ها بخشی از هزینه‌های این طرح را پرداخت نموده‌اند تشکر می‌نمائیم. هم‌چنین بر خود لازم می‌دانیم که از اعضای محترم شورای پژوهشی دانشگاه و دانشکده نیز سپاس‌گزاری نمائیم.

منابع

1. Eldeiravi K, Lipton RB. Classification and diagnosis of diabetes mellitus and other categories of glucose intolerance. Diabetes 1979; 1039-1057.
2. Coulinhom, Gertein H, Wang Y . The relationship between regression analysis of publish data from 20 studies of 95783 individuals flowed for 12/4 year. Diabetes Care 1999; 233 - 24.
3. Gerstie H. Is glucose a continuouse risk factor for cardiovascular mortality. Diabetes Care 1999; 22: 659-660.
4. Pan XR, Li GW, Hu YH, etal. Effect of diet and exercise in preventing NIDDM

این تست می‌باشد. مطالعات گذشته نیز حساسیت تقریباً مشابهی را برای HbA_{1c} شامل ۷۱ درصد (۸) و ۸۰ درصد^(۱۲) ذکر نموده‌اند. از طرفی HbA_{1c} در مقایسه با GTT از حساسیت بسیار زیادتری (۱۰۰ درصد) برخوردار می‌باشد. بنابراین می‌تواند جایگزین مفیدی برای GTT در بیماریابی دیابت باشد اما به علت اختصاصیت (۶/۳ درصد) و ارزش اخباری مثبت پائین (۲۶/۳ درصد)، این تست در مقایسه با GTT راهنمای مفیدی برای اثبات بیماری دیابت نمی‌باشد.

GTT در مقایسه با FBS ، حساسیت پائین (۲۹/۷ درصد) و اختصاصیت و ارزش اخباری مثبت بالا (۱۰۰ درصد) دارد که نشان دهنده ضعف این تست در بیماریابی دیابت در افراد با قند خون ناشتاً مختلط می‌باشد.

به طور کلی با جمع‌بندی نتایج این مطالعه به این نتیجه می‌رسیم که با توجه به حساسیت بسیار بالای HbA_{1c} نسبت به GTT در مقایسه با FBS این تست جایگزین هم‌چنین اختصاصیت و ارزش اخباری مثبت قابل قبول HbA_{1c} در مقایسه با GTT در بیماریابی دیابت می‌باشد. از طرفی قدرت اثبات بیماری توسط GTT برتر از HbA_{1c} است. بنابراین استفاده هم زمان از HbA_{1c} به علت اختصاصیت پائین توصیه نمی‌گردد که این موضوع توسط چندین مقاله مشابه نیز توصیه شده است^(۸-۱۱). با مقایسه نتایج حاصل از این مطالعه با مطالعات انجام شده در سایر کشورها حساسیت نمونه‌های ما نسبت به HbA_{1c} بالاتر و دارای اختصاصیت پائین‌تری می‌باشد^(۱۲، ۱۰، ۸) که این تفاوت نژادی در حساسیت و اختصاصیت نسبت به HbA_{1c} در مطالعه‌ای که در کانادا انجام گرفته نیز

10. Perry RC, Rawishankar R, Finebeng N, et al. HbA_{1c} measurement improve the detection of type 2 diabetes in high risk individuals with nondiagnostic level of FPG. *Diabetes Care* 2001; 24 (3): 465.
11. Rohlffing CL, Little RR, Widemeyer HM, et al. *Diabetes Care* 2000; 23(2): 187-91.
12. Jesudason DR, Leong D. *Diabetes Care* 2003; 26(2): 485-490.
13. Alberti KG, Zimmet PZ. Definition, diagnosis and classification of diabetes mellitus and its complications, WHO consultation. *Diabetes Med* 1997; 15: 537 - 544.
14. Goldman, Bonnett. Cecil text book of Medicine. 21th ed. New York: WB Sanders CO; 2000. p. 1264.
15. Peters AL, Davidson MB, et al. A clinical approach for the diagnosis of diabetes. *JAMA* 1990; 276:1246-1252.
16. Colman PC, Goodall GL, Garcia W P, et al. GHb, a crucial measurement. *Med J Aust* 1997; 167: 96-98 .
17. Kilpatrick ES, Maylor PW, Keevil BG. Biological variation of GHb. *Diabetes Care* 1998; 21: 261- 264.
18. Joy MS, Pharm D, William T, Cafalu MD. Long term glycemic control measurement in diabetic patients receiving hemodialysis. *American Journal of Kidney Disease* 2002;39(2): 18-23.
۱۹. محتشم امیری ز، خواجه‌دهی پ. بررسی هموگلوبین گلیکوزیله در بیماران دچار نارسائی مزمن کلیه. طب و تزکیه، بهار ۱۳۸۳، شماره ۵۲، ص ۴۳-۴۹.
20. Goldestin DE. *Clinical Diabetes* 1995; 60-64 .
21. Sack DB. Carbohydrates. In: Carl A, Buritis I, Ashwood ER, et al, editors. *Tietz Fundamental of clinical chemistry*. 5th ed. Vol 1. Philadelphia WB Saunders Co; 2001. p. 427-461.
- people with impaired glucose tolerance. *Diabetes Care* 1999; 20 (53): 75-44.
5. Expert committee on the diagnosis and classification of diabetes mellitus. Report of the expert committee on the diagnosis and classification of diabetes mellitus. *Diabetes Care* 1997; 20: 1183 - 1197.
6. Hans R, Philip D. Kanagasabapthy laboratory diagnosis and monitoring of diabetes mellitus. WHO library cataloge 2002 ; 21.
7. WHO study group. Tech Report Geneva: WHO; 1985. Report No: 727.
8. Alexandraria, Anand S, Razak F, et al. Diagnostic strategies to detect glucose intolerance in a multiethnic population. *Diabetes Care* 2003; 26 (2): 290 - 296.
9. Gary TC, Chan J, et al. Combination use of fasting plasma glucose and HbA_{1c} predict s the progression to diabetes in chines subject. *Diabetes Care* 2000; 23 (12): 1770.

