

وضعیت لیپیدها و لیپوپروتئینهای سرم در افراد نرمال و در مراحل حاد و پایدار بیماری انفارکتوس میوکارد

دکتر سلیمان محجوب^{۱*} دکتر محمد تقی خانی^۲ دکتر هوشنگ امیررسولی^۳ دکتر فریدون نوحی^۴

۱- استادیار گروه بیوشیمی دانشگاه علوم پزشکی بابل - ۲- استاد گروه بیوشیمی دانشگاه تربیت مدرس - ۳- استاد گروه بیوشیمی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی - ۴- دانشیار گروه قلب دانشگاه علوم پزشکی ایران

سابقه و هدف: بررسی میزان لیپیدها و لیپوپروتئینهای سرم نقش مهمی در غربالگری، پیش‌آگهی و درمان بیماری انفارکتوس میوکارد ناشی از نارسایی عروق کرونر دارد. این مطالعه به منظور تعیین میزان لیپیدها و لیپوپروتئینهای سرم در افراد نرمال، در مرحله حاد بیماری و همچنین دو هفته بعد از بروز سکته قلبی، در مرحله پایدار بیماری انجام گردید.

مواد و روشها: این مطالعه بر روی ۱۳۰ بیمار (۹۴ مرد و ۳۶ زن) که بروز سکته قلبی در آنها تأیید شده بود و همچنین ۱۳۰ فرد سالم که از لحاظ سن و جنس با گروه بیمار مطابقت داشتند، انجام شد. میزان تری‌کلیسرید، کلسترول تام، LDL-C VLDL-C HDL-C و سیستولی و دیاستولی و فراوانی عوامل خطر از قبیل استعمال دخانیات، سابقه هیپرلیپیدمی فamilی، دیابت ملیتوس و تاریخچه فamilی انفارکتوس میوکارد در گروه بیمار مورد بررسی قرار گرفت.

یافته‌ها: میانگین تری کلیسرید، کلسترول تام، LDL-C VLDL-C در مرحله پایدار در مقایسه با مرحله حاد بیماری هر دو جنس کاهش یافته بود ولی این تفاوت معنی دار نبود، اما همین ترکیبات در مراحل حاد و پایدار بیماری نسبت به افراد گروه کنترل بسیار بالاتر بود ($p < 0.001$). همچنین میانگین HDL-C در مرحله پایدار نسبت به مرحله حاد بالاتر بوده که این تفاوت معنی دار نبود. میانگین HDL-C در مراحل حاد و پایدار بیماری در مقایسه با افراد کنترل مقدار بسیار کمتری را نشان داد ($p < 0.001$). به استثنای استعمال دخانیات، فراوانی سایر عوامل خطر در زنان بیشتر از مردان بود ($p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: اگرچه میزان لیپیدها و لیپوپروتئینها در مرحله پایدار کمی تعدیل شده و به سمت نرمال سوق می‌نماید، ولی می‌بایست با تجویز رژیمهای تغذیه‌ای و دارویی میزان ترکیبات مذکور را به حد نرمال رساند. همچنین نقش جنس در فراوانی ریسک فاکتورهای بیماری انفارکتوس میوکارد در مراحل غربالگری، پیش‌آگهی و درمان باید مدنظر قرار گیرد.

واژه‌های کلیدی: انفارکتوس میوکارد، مرحله حاد، مرحله پایدار، لیپید، لیپوپروتئین، ریسک فاکتور.

تقسیم شدن. همین تعداد مرد و زن در همان محدوده سنی که سابقه هیچگونه بیماری قلبی - عروقی و عوامل مداخله‌گر را نداشتند، بعنوان گروه کنترل انتخاب گردیدند.

تری گلیسرید، کلسترول تام، کلسترول موجود در لیپوپروتئین با دانسیته زیاد (HDL-C)، لیپوپروتئین با دانسیته کم (LDL-C) و لیپوپروتئین با دانسیته خیلی کم (VLDL-C) و همچنین محاسبه فاکتورهای خطر شامل نسبت کلسترول تام به HDL و نسبت HDL به LDL-C اندازه‌گیری شد. همچنین اطلاعات در مورد قد، وزن، فشار سیستولی و فشار دیاستولی (در زمان نمونه برداری)، استعمال دخانیات، ابتلا به دیابت ملیتوس، تاریخچه فامیلی MI و هیپرلیپیدمی فامیلی جمع آوری گردید.

تمام نمونه‌برداری‌های انجام شده از افراد مورد مطالعه در حالت ناشتا و حدود ساعت ۸ صبح انجام گردید. مقدار ۱۰ میلی‌لیتر خون در وریدی بوسیله ونوجکت قرمز گرفته شد. بعد از تهیه سرم در LDL-C و HDL-C از هر نمونه‌های اندازه‌گیری آزمایشگاه بخشی از لوله‌های جداگانه منتقل شد و برای جلوگیری از تغییرات احتمالی غلظت جداسازی لیپوپروتئینهای مذکور در همان روز نمونه‌برداری شد. برای جلوگیری از آلودگی و تبخیر شدن، سر لوله‌ها با پارافیلم کاملاً مسدود شده و در دمای ۲۰-۲۵ درجه تا زمان اجرای آزمایشات که بطور ماهانه انجام می‌شد، نگهداری گردیدند.

(۲) اندازه‌گیری تری گلیسرید (TG) سرم به روش آنزیمی

تری گلیسرید موجود در نمونه‌های سرم به روش آنزیمی با استفاده از کیت تکنیکان و بوسیله دستگاه اتوآنالیزور RA-1000 بصورت دوبلیکیت اندازه‌گیری شد. در این روش تری گلیسریدهای سرم بوسیله لیپوپروتئین لیپاز هیدرولیز شده و به گلیسرول و اسیدهای چرب آزاد تجزیه می‌شوند. سپس گلیسرول در حضور ATP و تحت تأثیر گلیسرول کیناز به گلیسرول-۳-فسفات تبدیل می‌شود. آنگاه گلیسرول-۳-فسفات در واکنش با اکسیژن و تحت تأثیر گلیسرول فسفات اکسیداز، پراکسید هیدروژن تولید می‌نماید که در واکنش با ۴-کلروفنل و ۴-آمینوآتنی پیرین و تحت عمل پراکسیداز، تولید کمپلکس رنگی Quinone imine می‌کند و شدت رنگ در طول موج ۵۰۰ نانومتر بطور مستقیم به غلظت تری گلیسرید در نمونه بستگی دارد. در این روش، نمودار غلظت تا ۵۰۰ mg/dl خطی است

مقدمه

انفارکتوس میوکارد یکی از شایعترین بیماریها در اکثر کشورهای جهان می‌باشد. در کشور ما نیز هر ساله صدها نفر در اثر ابتلای به این بیماری جان خود را از دست داده و یا با مشکلات جدی و عدیده ای مواجه می‌گردند (۱-۳). یکی از مهمترین عوامل خطر در ایجاد

آتروسکلروز و بروز سکته قلبی، بالا بودن میزان لیپیدها و لیپوپروتئینهای خون می‌باشد که معمولاً با یک یا چند عامل خطر دیگر همراه می‌باشد (۴-۱۱). تعیین مقادیر لیپیدها و لیپوپروتئینها در مراحل حاد و پایدار بیماری انفارکتوس میوکارد نه تنها در پیش‌آگهی بیماری، بلکه در روند درمان نیز مؤثر می‌باشد، و با تجویز داروهای کاهش‌دهنده لیپیدها، احتمال عود مجدد بیماری را می‌توان به میزان قابل ملاحظه‌ای کاهش داد (۱۲ و ۱۳).

براساس یک مطالعه جدید در مورد روند تغییرات میزان لیپیدها در طی بیماری انفارکتوس میوکارد، مقدار لیپیدهای خون در دوران بستری کاهش نشان می‌دهد (۱۴). مطالعه حاضر به منظور تعیین میزان دقیق لیپیدها و لیپوپروتئینهای سرم در مراحل حاد و پایدار بیماری انفارکتوس میوکارد (MI) در مقایسه با گروه کنترل و همچنین بررسی فراوانی عوامل خطر دیگر، در بیماران مورد مطالعه انجام گرفته است.

مواد و روشها

(۱) روش تحقیق:

نمونه برداری‌ها از بیماران بستری در بیمارستان قلب شهید رجایی تهران که بروز انفارکتوس میوکارد در آنها براساس تظاهرات بالینی، منحنی الکتروکاردیوگرام (ECG) و اندازه‌گیری فعالیت آنزیمهای قلبی از قبیل LDH,CK,AST تأیید شده بود، در مرحله حاد MI (طی ۲۴ ساعت اول بعد از بروز سکته قلبی) و در مرحله پایدار (دو هفته بعد از بروز MI، زمانیکه فعالیت آنزیمهای قلبی به حد نرمال برگشت) انجام گردید (۱۵). ۱۷ نفر بدلیل فوت شدن قبل از رسیدن به مرحله پایدار از مطالعه حذف گردیدند. از ۱۳۰ بیمار باقیمانده ۹۴ نفر مرد و بقیه زن بودند که به دو گروه بر اساس جنس

به رسوب موجود در ته لوله که حاوی لیپوپروتئین با دانستیته کم می باشد، مقدار ۵/۰ میلی لیتر محلول حل کننده LDL اضافه شده و بخوبی مخلوط گردید. بعد از این مرحله کلسترول موجود در LDL به روش آنژیمی اندازه گیری شد (۱۷).

۶) محاسبه LDL-C و VLDL-C

با استفاده از فرمول دقیق فریدوالد (۱۷) نیازی به اندازه گیری بیوشیمیایی LDL نیست و می توان با اندازه گیری مقدار کلسترول تام، تری گلیسرید و HDL مقدار C LDL را بطريق زیر محاسبه نمود. همچنین مقدار VLDL-C نیز به طريقه زیر بدست می آيد:

$$\text{LDL-C} = \text{HDL-C} + \frac{\text{TG}}{5}$$

$$\text{VLDL-C} = \frac{\text{TG}}{5}$$

البته دو فرمول مذکور زمانی دقیق و معتبر هستند که غلظت TG نمونه کمتر از ۴۰۰ mg/dl باشد. در مورد نمونه هایی که میزان تری گلیسرید آنها بیشتر از این مقدار بود، LDL-C به طريقه مستقيمه اندازه گیری شد و سپس مقدار VLDL-C از فرمول زیر بدست آمد: $\text{VLDL-C} = (\text{HDL-C} + \text{LDL-C}) - \text{كلسترول تام}$

۷) محاسبه نسبت کلسترول تام به HDL-C و نسبت HDL-C به

مطالعه فرامينگهام نشان داد که اين نسبتها از مهمترین و مفیدترین پارامترها در زمینه بيماريهاي قلبی - عروقی می باشند و نسبت کلسترول تام به HDL-C بيشتر از ۴/۵ و نسبت LDL-C به HDL-C بيشتر از ۳/۵ نشاندهند احتمال زياد بروز انفاركتوس ميوکارد و يا پيشرفت تارسيابي قلبی عروقی می باشد (۱).

۸) آناليز آماري

اطلاعات خام بدست آمده از آزمایشات بیوشیمیایی و سایر دادهها بصورت ميانگين و انحراف معيار و درصد محاسبه شدند و با استفاده از نرم افزار SPSS و آزمونهای آماری Chi-Square و t مقایسه متغيرهای کمی و كيفی انجام گرفت و اختلاف بين دادهها با $p < 0.05$ معنی دار در نظر گرفته شد.

يافته ها

مقادير ميانگين و انحراف معيار ليبيدها و لیپوپروتئينهای سرم در مردان و زنان مورد مطالعه در جدول ۱ آورده شده است. با استفاده

و نمونه های با غلظت بيشتر با آب قطر رقيق شده و آزمایش مجدد تكرار گردید و جواب آزمایش در ضرب رقت ضرب شد.

۳) اندازه گيری کلسترول تام به روش آنژیمی

كلسترول تام سرم به روش آنژیمی با استفاده از کيت تكنیکان و بوسيله دستگاه اتو آنالیزور RA-1000 بصورت دوبليكيت اندازه گيری شد. در اين روش تمام کلسترول استرهای موجود در نمونه توسط آنژیم کلسترول استراز به کلسترول آزاد و اسيدهای چرب تبدیل می گردد. سپس کلسترول آزاد تحت تاثير کلسترول اکسیداز در حضور اکسیژن، اکسید شده و پراکسید هيدروژن (H2O2) تبدیل می گردد. بالاخره در حضور پراکسیداز، پراکسید هيدروژن با ۴-کاروفنل و ۴-آمينوآنتی پيرين واکنش داده و ماده رنگی quinone imine تولید می شود که شدت رنگ ايجاد شده متناسب با غلظت کلسترول موجود در نمونه می باشد و در طول موج ۵۰۰ نانومتر اين ترکيب اندازه گيری می شود. نمونه هایی که غلظت کلسترول آنها بيش از ۵۰۰ mg/dl بود ابتدا با آب قطر رقيق شدند و آزمایش تكرار گردید و جواب آزمایش در ضرب رقت ضرب شد.

۴) جداسازی و اندازه گيری HDL-C

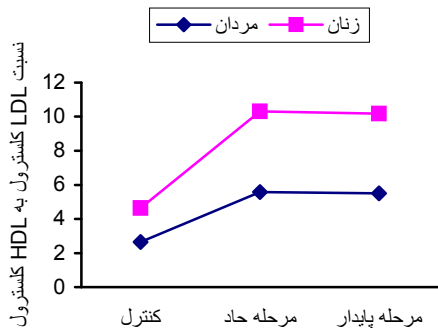
در اين مطالعه برای اندازه گيری HDL-C ابتدا لیپوپروتئينهای با دانستیته کم (LDL) که حاوی Apo B می باشند با استفاده از پلی آنیون دكستران سولفات و یون منیزیم (Mg^{2+}) بطور انتخابی رسوب داده شدند و در نتيجه بعد از عمل سانتريفوژ، مایع روبي حاوی لیپوپروتئينهای HDL می باشد که Apo B ندارند و بعد از اين مرحله می توان کلسترول موجود در HDL را به روش آنژیمی اندازه گيری نمود (۱۶).

۵) جداسازی و اندازه گيری LDL-C

جداسازی LDL در نمونه سرم با روش رسوبدهی انتخابی با استفاده از کيت بیومریو انجام شد. در اين روش مقدار ۱mL محلول رسوب دهنده LDL به هر يك از لوله های تست و استاندارد اضافه شده و به مدت ۵ دقيقه در دماي ۲ تا ۸ درجه سانتي گراد در داخل يخچال قرار گرفت، سپس ۵۰ ميكروليلتر سرم يا استاندارد به لوله مربوطه اضافه شده و بخوبی مخلوط گردید و به مدت ۳۰ دقيقه در ۴۰۰ دور در دقيقه سانتريفوژ شد. بعد از خالي کردن محلول روبي،

حاد و پایدار بیماری) و گروه کنترل نشان داده شده است. مقادیر این نسبتها در هر دو مرحله بیماری بیشتر از مقادیر مجاز ماکزیمم (ترتیب $4/5$ و $3/5$) است که نشاندهنده ریسک بالای افراد بیمار از لحاظ وضعیت لیپیدها و لیپوپروتئینها می‌باشد. با استفاده از آزمون t اختلاف بین مقادیر نسبتها مذکور در هر دو مرحله بیماری در

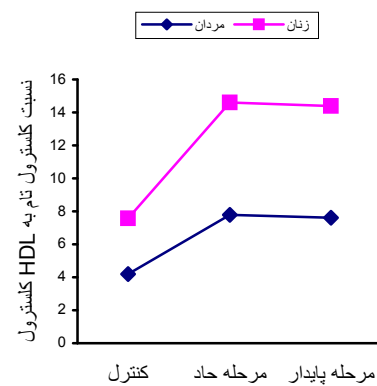
آنالیز مقادیر میانگین و انحراف معیار قد و وزن افراد مورد مطالعه نشان داد که بطور کلی قد افراد بیمار نسبت به گروه کنترل کمتر است ($p<0.05$). همچنین وزن زنان بیمار نیز بیشتر از وزن زنان گروه کنترل بود ($p<0.05$). در جدول ۲ فراوانی فاکتورهای خطر در بروز سکته قلبی در دو گروه مردان و زنان بیمار نشان داده شده است. بطور کلی میانگین سن مردان مبتلا کمتر می‌باشد ($p<0.05$). مقایسه با میانگین سن زنان مبتلا کمتر می‌باشد ($p<0.05$). همچنین درصد فراوانی استعمال دخانیات، وجود هیپرلیپیدمی فامیلی، دیابت ملیتوس و سابقه فامیلی MI بین مردان و زنان اختلاف معنی‌داری را نشان داد ($p<0.05$).



نمودار ۲. نسبت C-LDL به HDL در زنان و مردان در دو مرحله حاد و پایدار بیماری در مقایسه با گروه کنترل

از آزمون t مشخص شد که مقادیر ترکیبات مذکور در گروههای مرد و زن در مرحله حاد و مرحله پایدار بیماری نسبت به کنترل دارای اختلاف معنی‌دار می‌باشد ($p<0.001$). اما بین مرحله حاد و پایدار بیماری تفاوت معنی‌داری وجود نداشت.

در نمودارهای ۱ و ۲ ترتیب نسبتها کلسترول تام به HDL-C و LDL-C به C برای مردان و زنان در گروه بیمار (مراحل مقایسه با گروه کنترل در مردان و زنان معنی‌دار است ($p<0.005$)) در حالیکه بین دو مرحله بیماری اختلاف معنی‌دار نمی‌باشد. میانگین فشارخون سیسولی در مراحل حاد و پایدار بیماری در مقایسه با گروه کنترل تفاوت معنی‌داری را نشان داد و در مرحله حاد نسبت به مرحله پایدار بیماری نیز کاهش معنی‌داری مشاهده شد ($p<0.05$). همچنین اختلاف میانگین فشارخون دیاستولی در مرحله حاد بیماری نسبت به گروه کنترل معنی‌دار بود ($p<0.025$) و در مرحله پایدار در مقایسه با گروه کنترل و مرحله حاد نسبت به مرحله پایدار نیز تفاوت معنی‌دار وجود داشت ($p<0.05$).



نمودار ۱. نسبت کلسترول توتال به HDL کلسترول در زنان و مردان در دو مرحله حاد و پایدار بیماری در مقایسه با گروه کنترل

جدول ۱. مقایسه میانگین و انحراف معیار نتایج حاصل از اندازه‌گیری لیپیدها و لیپوپروتئین‌ها در دو گروه کنترل و بیمار MI (مرحله حاد و پایدار) برای مردان و زنان با استفاده از آزمون t

گروهها	متغیرها	کلسترول تام (mg/dl)	تری گلیسرید (mg/dl)	HDL-C (mg/dl)	LDL-C (mg/dl)	VLDL-C (mg/dl)
کنترل * (n=۹۴)		۱۹۷/۳۶±۲۹/۵۸	۱۲۵/۴۰±۴۹/۱۹	۴۷/۰.۶±۰.۲۸	۱۲۵±۲۲±۱۷/۹۰	۲۵/۰.۸±۰.۹/۸۴
مرحله حاد * (n=۹۴)		۲۵۰/۰.۲±۰.۶۷/۲۸	۱۹۴/۳۳±۱۰۰/۰۱	۳۲/۱۰±۷/۶۵	۱۷۸/۹۹±۵۴/۴۷	۳۸/۱۶±۱۹/۸۳

۳۷/۲۲±۱۸/۵۸	۱۸۳/۵۷±۴۸/۳۳	۳۳/۳۰±۸/۲۶	۱۸۹/۹۷±۹۴/۷۶	۲۵۳/۳۵±۵۴/۳۴	مرحله پایدار * (n=۹۴)
۲۳/۶±۸/۹۳	۱۱۸/۳۳±۲۲/۲۱	۵۹/۵۶±۱۰/۶۵	۱۱۸/۰۶±۴۴/۷۱	۳۵/۷۲±۳۵/۷۲	کنترل ** (n=۳۶)
۳۹/۸۸±۲۱/۴۳	۱۷۱/۳۶±۶۷/۶۹	۳۶/۳۳±۹/۲۱	۱۹۷/۰۰±۱۳۸/۳۸	۲۴۷/۲۰±۸۴/۸۱	مرحله حاد ** (n=۳۶)
۳۸/۷۷±۲۵/۱۷	۱۷۰/۹۲±۵۶/۲۳	۳۶/۶۹±۱۰/۵۲	۱۹۲/۲۸±۱۲۲/۲۸	۲۴۸/۳۳±۶۷/۱۰	مرحله پایدار ** (n=۳۶)

*** زنان * مردان

جدول ۲. میانگین و فروانی عوامل خطر در بروز انفارکتوس میوکارد در زنان و مردان بیمار

بیمار	میانگین سن (سال)	استعمال دخانیات	دیابت ملیتوس	سابقه فامیلی هیرلیپیدمی	MI
مرد	۵۷/۹۴	%/۷۴/۴۷	%/۱۴/۸۹	%/۱۳/۸۳	%/۱۱/۷۰
زن	۶۲/۷۲	%/۱۶/۶۷	%/۲۵	%/۲۲/۲۲	%/۱۹/۴۰

تعذیبهای تعديل نشوند احتمال عود بیماری و بروز سکته‌های قلبی در آینده برای فرد بیشتر می‌شود (۱۲ و ۲۱ و ۲۲).

نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که بیماران مبتلا به سکته قلبی علاوه بر اینکه بطور کلی میزان لیپیدها و لیپوپروتئین‌های خونشان بالاتر از حد مجاز است، معمولاً دارای یک یا چند عامل خطر دیگر نیز می‌باشند که با نتایج سایر مطالعات مطابقت دارد (۴-۹). همچنین بر اساس نتایج این تحقیق اگرچه میزان لیپیدها و لیپوپروتئینهای مضرر و فراوانی استعمال دخانیات در مردان بیشتر است اما درصد فراوانی هیرلیپیدمی فامیلی، دیابت ملیتوس و تاریخچه فامیلی MI در مردان مبتلا کمتر از زنان مبتلا بوده است (p<0.05). بنابراین در هرگونه مطالعه یا درمان بیماری انفارکتوس میوکارد، جنس افراد می‌بایست مدنظر قرار گیرد.

پیشنهادات

- اندازه‌گیری میزان لیپیدها و لیپوپروتئینها بعنوان تستهای غربالگری در افراد و جوامع با ریسک بالای ابتلا به بیماریهای قلبی - عروقی بطور منظم.
- اندازه‌گیری و پیگیری تغییرات لیپیدها و لیپوپروتئینها در طی انفارکتوس میوکارد و بعد از بروز این بیماری در مبتلایان.

بحث
بطور کلی میزان وقوع انفارکتوس میوکارد در مردان بیشتر از زنان است. در مطالعه حاضر از کل افراد بیماری که بطور تصادفی نمونه برداری از آنان بعمل آمد ۷۲/۳۱٪ مرد و ۲۷/۶۹٪ زن بودند، یعنی مردان در حدود ۲/۶ برابر بیشتر از زنان بیمار بودند. کمتر بودن درصد ابتلا زنان در سنین جوانی و میانسالی بدليل وجود هورمونهای جنسی زنانه، بالاتر بودن میزان C-HDL و کم بودن ذخایر آهن در بدن آنها و برخی عوامل دیگر می‌باشد (۱۰-۲۰).

میانگین متغیرهای تری‌گلیسرید، کلسترول تام، LDL-C و VLDL-C در مرحله پایدار در مردان و زنان نسبت به مرحله حاد کاهش و میانگین HDL-C افزایش نشان داد. اما این تغییرات معنی‌دار نبودند. در مطالعه‌ای که بر روی بیماران غیردیابتی مبتلا به انفارکتوس میوکارد حاد انجام گردید، مشخص شد که مقادیر لیپیدها در طی مدت زمان بستری شدن بیمار کاهش می‌یابد، اما سه ماه بعد از بروز سکته قلبی دوباره این میزان به حد اولیه یعنی ۲۴ ساعت اول بعد از انفارکتوس میوکارد برمی‌گردد. پیشنهاد شده است که مقادیر میانگین لیپیدها در مرحله حاد MI بعنوان حد پایه در افراد بیمار در نظر گرفته شود (۱۴). در مطالعه حاضر میانگین لیپیدها، LDL-C, VLDL-C در مراحل حاد و پایدار بیماری در مقایسه با گروه کنترل بطور معنی‌داری بیشتر و میانگین HDL-C کمتر می‌باشد (p<0.001). در صورتیکه این عوامل خطر با رژیمهای درمانی و

دکتر سلیمان محجوب، دکتر محمد تقی خانی و همکاران /
۴- در نظر داشتن تفاوت در اهمیت و فراوانی هر یک از عوامل خطر در مبتلایان به انفارکتوس میوکارد با توجه به جنس در مراحل غربالگری، پیش آگهی و درمان این بیماری.

۳- تجویز رژیمهای تغذیه ای و درمانی مناسب به منظور کنترل میزان لیپیدها و لیپوپروتئینها.



References

1. Dawber T.D. The framingham study, Harvard university press, 1980;
2. Curry CL. Coronary artery disease in african - american. Circulation 1991; 83:1474-5.
۳. محجوب س، تقی خانی م، امیررسولی هـ و، نوحی ف. بررسی ارتباط آهن سرم با بیماری انفارکتوس میوکارد ناشی از نارسایی عروق کرونر و ارزیابی عوامل مهم دیگر در بروز این بیماری، کتاب خلاصه مقالات جشنواره جرجانی، شیراز، ۱۳۷۶:۲۴.
4. Mahjoub S, Taghikhani M, Amir rasouli H, Noohi F. Iron status in the acute phase and two weeks after myocardial infarction. 11 th IFCC European congress of clinical chemistry, tempere , finland 1995.
5. Conroy RM, Mulcahy R, Hickey N, Daly L. Is a family history of coronary heart disease an independent coronary risk factor ? Br heart J 1985; 53: 378-81.
6. Dimsdale JE, Gilbert J, Hutter Am, et al. Predicting cardiac mortality bases on risk factors and coronary angiographic findings. Am J cardiol 1981; 47:73-76.
7. Kharb S, Singh GP. Effect of smoking on lipid profile. Lipid peroxidation and antioxidant status in normal subjects and in patients during and after acute myocardial infarction. Clin Chem Acta 2000; 302(1-2): 213-9.
8. Ten kate LP, Boman H, Daiger SP, Motulsky AG. Familial aggregation of coronary heart disease and its relation to known genetic risk factors. Am J Cardiol 1982; 50: 945-53.
9. WHO technical report series. Diabetes mellitus: second report of the WHO expert committee 1980; No 646.
10. Brown MS, Goldstein JL. Lipoprotein metabolism in the macrophage: implication for cholesterol deposition in atherosclerosis. Ann Rev Biochem 1983; 52: 223-61.
11. Hollenberg NK. Management of hypertension and cardiovascular risk. Am J Med 1991; 21: 25-35.
12. Mc Cormick D, Gurwitz JH, Lessard D, et al. Use of aspirin , beta blockers and lipid lowering medications before recurrent acute myocardial infarction: missed opportunities for prevention? Arch Intern Med 1999; 159 (6): 561-7.
13. Pignone M, Phillips C, Mulrow C. Use of lipid lowering drugs for primary prevention of coronary heart disease: Meta – analysis of randomised trials. BMJ 2000; 321 (7267): 983-6.
14. Pan JP, Chou CY, Chen WL, Ding PY. Analysis of lipids in non-diabetic patients with acute myocardial infarction. Chung Hua I 2000; 63(4): 270-80.
15. Thomas HL, Goldman L. Serum enzyme assay in the diagnosis of acute myocardial infarction, recombinations based on a quantitative analysis. Ann Intern Med 1986; 105: 221-33.

16. Warnick GR, Benderson J , Albers JJ. Dextran sulfate – Mg²⁺ precipitation procedure for quantitation of high density lipoprotein cholesterol. Clin Chem 1982; 28: 1378-88.
17. Demacker N, Hijmans G Jansen P, et al. Five methods for determining low density lipoprotein cholesterol compared. Clin Chem 1984; 11: 1797-1800.
18. Genest JJ, McNamara JR, Salem DN, et al. Prevalence of risk factors in men with premature coronary artery disease. Am J Cardiol 1991; 67: 1185-89.
19. Hamsten A , Faire U. Risk factor for coronary artery disease in families of young men with myocardial infarction. Am J Cardiol 1987; 59: 14-19.
20. Scaglione L, Bergerone S, Gambino R, et al. Role of lipid , apolipoprotein levels and apolipoprotein E genotype in young Italian patients with myocardial infarction. Nutr Metab Cardiovasc Dis 1999; 9(3): 118-24.
21. Kromhout D, Bosscherier EB, golander CL. The inverse relation between fish consumption and 20 – year mortality from coronary heart disease. N Engl J Med 1985; 312: 1205-09.
22. Parks JS, Rudel LL. Effect of fish oil on atherosclerosis and lipoprotein metabolism. Atherosclerosis 1990; 84: 83-94.

* آدرس نویسنده مسئول: بابل، دانشگاه علوم پزشکی، بخش بیوشیمی، تلفن: ۰۲۲۴۹۰۹۱-۰۱۱۱