

بررسی اثر فولیک اسید بر غلظت سطح روی پلاسمای ماده

مرتضی ابوذری پور^۱، دکتر فردین عمیدی^۲، دکتر محمد جعفر رضایی^۳، دکتر فردین فتحی^۴

۱- کارشناس ارشد آناتومی، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان (مؤلف مسئول) t_aboozary@yahoo.com

۲- استادیار آناتومی، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان

۳- استادیار آناتومی، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان

۴- استادیار آناتومی، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان

چکیده

زمینه و هدف: تراطورزنشیستی ثابت شده نقصان سطح روی و بیان فرضیه‌هایی مبنی بر تداخل عمل فولیک اسید و جذب روی، ما را برابر آن داشت که به بررسی اثر فولیک اسید بر میزان سطح روی پلاسمای پردازیم.

روش بررسی: در این مطالعه تجربی از دو گروه استفاده شد. هر گروه شامل ۶ موش صحرایی ماده از نژاد آلبینو با وزن ۲۵۰ گرم بود که تحت شرایط یکسان محیطی و تغذیه‌ای قرار داشتند و به روش تصادفی انتخاب شده بودند. تک دوز فولیک اسید به میزان ۴mg/Kg به روش داخل صفاقی به رتهای گروه تزریق گردید و رتهای گروه کنترل نیز نرمال سالین را با دوز ۰/۰۰۰ mg/Kg دریافت کردند. غلظت روی پلاسمای توسط دستگاه جذب اتمی سنجیده شد و تحلیل داده‌ها با روش آماری t-test صورت گرفت.

یافته‌ها: میانگین روی پلاسمای در گروه تجربی ($27/90 \pm 2/23$) پایین‌تر از گروه کنترل ($42/1 \pm 0/579$) بود. ($P=0/000$ و $t=15/14$).

نتیجه‌گیری: فولیک اسید موجب کاهش سطح روی در پلاسمای گردد.

کلید واژه‌ها: فولیک اسید ، روی ، پلاسمای

وصول مقاله: ۸۴/۱۰/۲۵ اصلاح نهایی: ۸۵/۵/۱۶ پذیرش مقاله: ۸۵/۶/۲

مقدمه

در این مراحل متابولیک، نقصان فولات می‌تواند در ایجاد نقاچیص جنینی نقش داشته باشد (۱).

صرف پیش از بارداری مکملهای فولیک اسید توسط زنان در پیشگیری از نقاچیص لوله عصبی در جنین مؤثر است. از طرفی، روی نیز از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. روی در رشد و تکامل رویان نقش مهمی را ایفا کرده و برای تکامل نرمال جنین ضروری است، در واکنش‌های بیوشیمیایی متعددی نقش داشته و از اجزاء بیش از ۲۰۰ سیستم آنزیمی است (۲).

Milne و همکارانش (۳) پس از مشاهده افزایش دفع مدفعی روی در افرادی که مکمل فولیک اسید را

غلظت سرمی روی در طی بارداری کاهش می‌یابد

(۱) و روی نقش مهمی در رشد و تکامل جنین ایفاء می‌کند، در این مطالعه اثرات بالقوه فولیک اسید بر غلظت روی پلاسمای مورد بررسی قرار گرفته است.

فولات یک کوانزیم لازم برای تکامل گلبولهای قرمز و سفید، عملکرد نرمال دستگاه معدی روده‌ای و حفظ تمامیت دستگاه عصبی است (۴).

به علاوه فولات مراحل متابولیک در گیر در سنتز پورین و پیریمیدین را تسهیل کرده، در سیکل متیونین- هوموسیستئین و در متابولیسم آمینواسیدهای گلایسین، سرین و هیستیدین نقش دارد (۵). به دلیل نقش فولات

مشکلات بیشتری ایجاد می‌کند زیرا در PH پایه روده کوچک نیز غیر قابل حل است (۱۱). از این رو در مکمل‌های شامل اکسید روی در صورتیکه تداخل عملی رخ دهد روی قابلیت جذب کمتری پیدا می‌کند.

تعدادی از مطالعات نیز هیچ اثر مضری از فولیک اسید بر روی جذب و میزان سطح روی نشان نداده‌اند. Keating و همکارانش (۱۲) نشان دادند فولیک اسید با دوز ده میلی‌گرم پس از تجویز روی (۲۵ میلی‌گرم) به شش مرد سالم جوان غلظت روی را تحت تأثیر قرار نداد. Butterworth و همکارانش (۱۳) غلظت سطح روی را در بیمارانی با دیسپلازی متوسط و شدید گردنی که فولیک اسید را با دوز ۱۰ میلی‌گرم و یا دارو نما را دریافت می‌کردند مورد بررسی قرار دادند، غلظت سرمی روی در طی دوره دریافت مکمل، بدون تغییر باقی مانده بود.

Krebs و همکارانش (۱۴, ۱۵) نیز نشان دادند فولیک اسید با دوز ۳۰ میلی‌گرم، بر جذب روی در سه فرد بالغ سالم و فولیک اسید تجویزی طی ۴-۶ سال با دوز 10 ± 5 میلی‌گرم در روز در ۸ فرد با سنده X شکننده اثر مختصری دارند.

در مطالعه دیگری رابطه‌ای بین غلظت سرمی روی و نقایص لوله عصبی در ۲۷ خانم با زایمانهای منتع به نقایص لوله عصبی و ۱۰۸ نمونه کنترل در مرکز تحقیقات پزشکی و آزمایشات بررسی‌های ویتامینی یافت نگردید (۱۶).

Kauwell و همکارانش (۱۷) اثر فولیک اسید را بر سطح روی و اثر میزان روی را بر مصرف فولات در ۱۲ مرد سالم مورد بررسی قرار دادند، در این مطالعه کوتاه مدت بالینی مکمل فولیک اسید سطح روی را تحت تأثیر قرار نداد و مصرف فولات نیز تحت تأثیر میزان

دربافت کرده بودند، پیشنهاد کردند که فولیک اسید ممکن است سطح روی انسانی را دستخوش تغییر کند. اما آنها در نهایت پی برندند که دفع ادراری روی کاهش یافته است از این رو بالاگتس روی تحت تأثیر قرار نگرفته بود.

در تحقیق دیگری (۷) رابطه‌ای بین عوارض بارداری با دیسترس‌های جنبی و غلظت پایین روی پلاسمما وابسته به غلظت بالای فولات تائید شده بود. آنها مشاهده کردند مکمل‌های فولیک اسید موجب اختلال در جذب روی شده و نقصان روی مسئول ایجاد این عوارض بارداری است.

Simmer و همکارانش (۸) اثرات فولات و مکمل‌های آهن-فولات را بر جذب روی مورد بررسی قرار دادند. هر دو مکمل میزان روی پلاسمما را کاهش دادند، با مکمل آهن-فولات اثرات بیشتری مشاهده گردید. در این مطالعه بررسی سطح روی صرفاً در طی ۴ ساعت پس از تجویز مکمل صورت گرفت، بنابراین این احتمال وجود دارد که جذب روی دچار تأخیر شده باشد و نه کاهش.

یک رابطه منفی نیز بین فولات خون مادری و غلظت روی شیر در بالغین شیرده یافت گردید (۹). چون بافت پستان یک محل فعال متابولیک به شمار می‌رود، نیازهای تغذیه‌ای شدیدی دارد، در صورتیکه یک تداخل عمل رخ دهد احتمالاً اول در این ناحیه دیده می‌شود.

ممکن است فولیک اسید و روی یک کمپلکس غیر قابل حل در معده تشکیل دهند (۱۰). چون این مسئله در $\text{PH}=6$ مشکلی ایجاد نمی‌کند از این رو این گونه کمپلکس‌ها ممکن است در دوازده حلقه حل گردد و جذب روی را دچار اختلال سازند. اکسید روی

۲۴ ساعت پس از تزریق؛ موشها به روش گردن زدن ساکریفای شده؛ خون لازم برای تهیه پلاسمای درون لوله‌های آزمایش جمع‌آوری کرده و توسط دستگاه سانتریفیوژ، پلاسمای آن جدا گردید. پلاسمای توسط Sampler های اپندروف جدا کرده درون کاپ‌های اپندروف ریخته و تا زمان آزمایش بعدی در درجه حرارت منهای ۷۲ درجه سلسیوس نگاهداری شدند. در این تحقیق برای تحلیل داده‌ها از روش آماری t-test استفاده شد.

روش اندازه‌گیری روی

اندازه‌گیری روی در پلاسمای به روش Henkin و همکارانش (۱۹) و توسط دستگاه جذب اتمی بدون شعله با مدل شیمادزو صورت گرفت. تمامی ظروف مورد استفاده قبلاً به دقیقت شسته شده و سپس به مدت ۲۴ ساعت در محلول ۲ درصد اتیلن‌دی‌آمین تترا استیک اسید (EDTA) قرار می‌گرفت؛ جهت پاک شدن مقادیر احتمالی روی ظرفها به مدت چندین ساعت در آب دیونیزه و نهایتاً در ظرف حاوی محلول اسیدنیتریک ۰/۲ درصد قرار می‌گرفتند. پس از این عمل ظروف ۵ بار توسط آب دیونیزه شستشو داده می‌شدند.

در خاتمه جهت کسب اطمینان کامل مبنی بر اینکه هیچ گونه آلودگی در ظروف شستشو داده شده وجود ندارد؛ پس از آخرین شستشو مقداری آب دیونیزه وارد هر کدام از ظروف نموده و میزان جذب ناشی از آن توسط دستگاه جذب اتمی اندازه‌گیری می‌شد. چنانچه این میزان با جذب خوانده شده توسط بلانک یکی بود؛ ظروف مورد استفاده قرار می‌گرفت؛ در غیر این صورت شستشو تکرار می‌شد.

روی قرار نگرفت. مطالعه‌ای در رت (۱۸) یک تداخل عمل تراتوژنیک سینزژنیک را در صورت نقسان همزمان روی و فولات بیان می‌کند. بنابراین اگر سطح روی سرم پایین است مصرف مکمل روی توصیه می‌گردد.

Goldenberg & Tamura بررسی قرار دادند (۱۵) و پس از مطالعات متعددی به این نتیجه رسیدند که ممکن است اثرات مضر فولیک اسید وابسته به میزان سطح روی افراد باشد که در میان زنان باردار کمتر است. در این مطالعه اثر مضر احتمالی فولیک اسید بر روی سطح روی پلاسمای مورد بررسی قرار گرفت تا در صورت وجود این احتمال، در طی بارداری مصرف فولیک اسید با روی همراه گردد.

روش بررسی

در این تحقیق از موش‌های صحرایی (رت) نژاد آلبینو (Albino) استفاده شد. این حیوانات در محیطی با درجه حرارت ۲۰-۲۵ درجه سلسیوس و رطوبتی به میزان ۵۰-۶۰ درصد با سیکل روشنایی ۱۲ ساعته در حیوان خانه دانشگاه علوم پزشکی کردستان نگاهداری می‌شدند (مردادسال ۱۳۸۴).

تجذیه موشها از غذای آماده شده و استاندارد شرکت پارس و از آب لوله کشی شهری بود. موش‌های انتخاب شده دارای وزن ۲۵۰ گرم بودند؛ که بطور تصادفی در ۲ گروه ۶ تایی درون قفسه‌ای مخصوص نگاهداری می‌شدند.

گروه اول گروه کنترل بوده نرمال سالین را با دوز (4ml/Kg) و گروه دوم گروه تجربی مورد مطالعه بوده فولیک اسید را با دوز 4mg/Kg به روش داخل صفاقی دریافت می‌کردند.

از اندازه‌گیریهای مکرر مشخص شد که منحنی کالیبراسیون روی تنها در محدوده حداکثر تا 40PPb خطی می‌باشد.

قبل از تزریق استانداردها به داخل کوره برنامه پنج سیکل حرارتی به دستگاه داده می‌شد. این پنج سیکل حرارتی شامل: خشک کردن، خاکستر کردن، اتمیزه کردن نمونه و پاک کردن و سرد کردن کوره گرافیتی بود که بطور خلاصه در جدول ۱ شرایط دستگاهی هر مرحله شامل درجه حرارت، زمان، جریان گاز و نوع افزایش درجه حرارت Step/Ramp آمده است.

تهیه منحنی استاندارد روی

پس از آماده سازی ظروف و وسائل لازم با استفاده از یک گرم پودر روی، استاندارد 1000PPM روی با کمک آب دیونیزه و اسید کلریدریک ساخته شد. به کمک این استاندارد، استانداردهای کاری ۴۰ PPb و ۲۰، ۱۰، ۵ ساخته شدند. آب دیونیزه دو بار تقطیر شده بعنوان بلاتک انتخاب گردید. هر کدام از استانداردها سه بار و هر بار ۵ میکرولیتر بطور جداگانه به داخل کوره دستگاه جذب اتمی تزریق می‌گشت. در صورتی که اختلاف سه پیک (Peak) حاصله بیشتر یا مساوی ۱۰٪ بود برای بار چهارم یا پنجم تزریق تکرار می‌شد. پس

جدول ۱: سیکلهای حرارتی مورد استفاده جهت اندازه‌گیری نمونه‌ها و استانداردهای روی

مرحله	درجه حرارت (سلیسیوس)	زمان (ثانیه)	جریان گاز (لیتر در دقیقه)	Step/Ramp
خشک کردن	۱۵۰	۳۰	۱/۵	Step
خاکستر کردن	۳۰۰	۲۰	۱/۵	S
اتمیزه کردن	۱۳۰۰	۳	.	S
پاک کردن	۲۰۰۰	۲	۱/۵	S
سرد کردن	۰	۴۰	۱/۵	S

غلاظت روی موجود در پلاسمای نمونه‌ها (با واحد طبق جداول ۲ تا ۴ بدست آمد: ppb)

گاز مورد استفاده در این دستگاه؛ آرگون با درجه خلوص ۹۹/۹۹٪ بود. میزان جریان گاز ۱/۵ لیتر در دقیقه تنظیم شد. لازم به ذکر است که جهت جلوگیری از به هدر رفتن نمونه؛ میزان جریان گاز در مرحله اتمیزه شدن صفر بود. از لامپ دوتریوم نیز جهت تصحیح زمینه استفاده می‌شد. طول موج انتخابی نیز همان طول موج مربوط به روی یعنی ۲۱۳/۹ نانومتر (Nm) بود.

جدول ۲: غلاظت روی پلاسمای نمونه‌های گروه کنترل

SPL#	ABS	غلاظت
۱	۱/۰۲۷	۴۱/۵۹۳
۲	۱/۰۴۵	۴۰/۵۰۰
۳	۱/۱۷۵	۴۳/۳۴۲
۴	۱/۰۹۶	۴۰/۰۵۸۱
۵	۱/۱۲۱	۴۰/۰۴۲۷
۶	۱/۱۲۱	۴۱/۰۴۱۰

شماره نمونه: SPL
میزان جذب اتمی ABS:

یافته‌ها

نتایج مطالعه مبنی بر آن است که میزان روی پلاسمای نمونه‌های گروه تجربی پایین‌تر از نمونه‌های گروه کنترل است.

Cadval و همکارانش گزارش کردند که میزان سطح روی سرمی در مادران دارای نوزادان انسفال به طور قابل توجهی پایین‌تر از مادران با نوزادان نرمال بود (۲۶).

از زنان مطالعه شده توسط Jameson (۲۷) ۹ نفر زن، نوزادانی با نقايسص جيني داشتند و ۶ نفر ديگر پائين‌ترین سطح روی سرمی را که در طی هفتة ۲۱ بارداری ثبت شده بود دارا بودند.

Bauman و همکارانش (۲۸) گزارش کردند که ۷ تا از ۹ مادری که نوزادانی با انسفالی به دنيا آورده بودند دچار هايپوزينك اميما بودند.

در مطالعه ما کاهش غلظت روی پلاسما (Mean±Sd) در گروه تجربی در مقایسه با گروه کنترل ثابت کرد که فوليک اسيد جذب روی را معیوب می‌کند و موجب اختلال در جذب روی می‌گردد. در اين مطالعه برای وجود اين احتمال که ممکن است جذب روی در ساعات اوليه دچار تأخير گردد بر خلاف مطالعات قبلی که مثلًا چهار ساعت پس از تجويز فوليک اسيد سطح روی را سنجیده بودند، بررسی سطح روی بیست و چهار ساعت بعد از تجويز فوليک اسيد صورت گرفت تا مشكل مطالعات قبلی مرتفع گردد. ما توصيه می‌کنیم زنان باردار مكملهای فولات را از روز صفر حاملگی با دوز تعیین شده توسط FDA (چهار ميلی گرم) دریافت دارند. مكملهای همچنین برای اختلالات کلينيکی که ريسك نقصان فولات را افزایش می‌دهند توصيه می‌گردد (۲۹).

نتيجه‌گيري

ما معتقديم که نتایج اين تحقیق بيان می‌کند که تجويز روی در طی بارداری برای جلوگیری از وقوع

جدول ۳: غلظت روی پلاسمای نمونه‌های گروه تجربی

SPL#	ABS	غلظت Con
۱	۰/۸۰۹	۲۳/۵۳۸
۲	۰/۷۸۹	۲۹/۴۴۹
۳	۰/۸۰۶	۲۷/۹۷۵
۴	۰/۸۶۴	۲۹/۲۲۴
۵	۰/۸۱۳	۲۸/۵۰۱
۶	۰/۷۸۸	۲۹/۱۰۲

جدول ۴: تغييرات غلظت روی موجود در پلاسمای نمونه‌های

گروه تجربی در مقایسه با گروه کنترل

SD	ميانگين	تعداد	گروه
۰/۵۷۹	۴۲/۲	۶	كنترل
۲/۲۳	۲۷/۹۶	۶	تجربی

P=0/000

غلظتها با واحد ppb می‌باشند ولی از آنجايی که مجبور به رقيق کردن نمونه‌ها به میزان ۲۰ برابر شدیم برای تعیین غلظت واقعی (Actual Concentration) هر يك از نمونه‌ها باید عدد حاصله را در ۲۰ ضرب نماییم که البته در مقایسه دو گروه تغییری ایجاد نخواهد کرد.

بحث

مطالعات متعددی نشان داده‌اند که فوليک اسيد، به واقع ريسك نوزادانی با نقايسص لوله عصبي را کاهش می‌دهد (۲۰-۲۲)، اما محققیني نيز پيشنهاد کرده‌اند که فوليک اسيد موجب اختلال در جذب روی شده و نقصان روی، مسئول ایجاد عوارضی است از جمله: اگزنسفالی (۲۳)، ميكروسفالي (۲۴)، تکامل معیوب دندده‌ها (۲۴)، ميكروگناتيا (۲۴)، اتصال يا فقدان انگشتان (۲۴,۲۶)، کاهش وزن مغز (۲۳) و کاهش وزن نوزاد (۲۳).

نقایص تولد می‌تواند حداقل به اندازه اهمیت تجویز فولیک اسید باشد زیرا فولیک اسید موجب کاهش سطح متعددی را موجب گردد.

References

- Wolfe SA, Gibson RS, Gadowsky SL, Oconor DL. Zinc status of a group of pregnant adolescents at 36 week gestation living in southern Ontario. *Am Coll Nutr* 1994; 13: 154-64.
- Lewis DP, Van Dyke DC, Willhit LA, stumbo PJ, Berg MJ. Phenytion-FA inters action. *Am Pharmacother* 1995; 29: 726-35.
- Dansky LV, Rosenblatt DS, and Andermann E. Mechanisms of teratogenecies: FA interaction. *Ann Pharmacother* 1995; 29:726-35
- Hibbard BM. Folates & fetal development. *Br J Abstet Gynecol* 1993; 100: 307-9.
- Tamura T, Goldenberg RL. Zinc nutriture & pregnancy outcome. *Nutr Res* 1996; 16:139-81.
- Milne DB, Canfield WK, Mahalk IR, and sandstand HH: Effect of oral folic acid supplements on zinc, cooper, and iron absorption and exertion. *Am J Clin Nutr* 1984, 39:535-9.
- Mukherjee MD, Sandstend HH. Maternal zinc, iron, folic acid, and protein nutriture & outcome of human pregnancies. *Am J Clin Nutr* 1984; 40: 496-507.
- Simmer K, Iles CA, James C, and Tampson Rph. Are iron – folate supplements harmful? *Am J Clin Nutr* 1987; 45: 122-5.
- Keizer RE, Gibson RS, O'connor DL. Postpartum folic acid supplementation of adolescents. *Am J Clin Nutr* 1995; 62: 337-84.
- Ghishon FK. Intestinal transport of zinc and FA:a mutual inhibitory effect. *AM J Clin Nutr* 1986; 43: 258-62.
- Wolf SA. Zinc status of a group of pregnant adolescents at 36 weeks gestation living in southern Ontario. *Am J Clin Nutr* 1994; 13: 154-64.
- Keating JN, Wada L: Folic acid effect on zinc absorption in humans & in the rat. *Am J Clin Nutr* 1987; 46: 835-839.
- Butterworth CE. Zinc concentration in plasma and erythrocytes of subjects receiving folic acid supplementation. *Am J Clin Nutr* 1988; 47: 484-6.
- Krebs NF. The effects of pharmacological doses of folate on zinc absorption and zinc status. *Am J Clin Nutr* 1988; 47: 783.
- Tamura T, Goldenberg RL. Maternal serum folate and zinc concentrations and their relationships to pregnancy outcome. *Am J Clin Nutr* 56: 365-370.
- Hambidge M, Hacksaw A, Wald N. Neural tube defects and serum zinc. *Br J Obstet Gynecol* 1989; 96: 61-66.
- Kauwell GPA, Bailey LB. Zinc status is not adversely affected by folic acid supplementation and zinc intake does not impair folate utilization in human subjects. *British Journal of Nutrition* 2001; 45: 345-349.
- Bremert JC,Dreosti IE, and Tulsi Rs. Teratogenic interaction of folic acid and zinc deficiencies in the rat. *Nutr Rep Int* 1989; 39: 383-90.
- Henkin Rambler CW and Wolf RO. Estimation of zinc absorption of parotid salivary flamless atomic absorption specterophotometry in normal subject's patients with idiopathic hypigeosia. *Lab Clin J* 1975; 86: 175.
- Milunsky. Multivitamin/folic acid supplementation in early pregnancy reduces the prevalence of neural tube defects. *J of the American MED Association* 1989; 262(20): 2847-52.
- Czeizel, Andrew E and Istvan Dudas. Prevention of the first occurrence of neural tube defects by periconceptional vitamin supplementation. *The New Eng J of Med* 1992; 327: 1832-5.
- Elwood Mark. Prevention of neural tube defects. *New Zealand Medical J* 1993; 12(8): 517-8.
- Nau H. A new model for embryo toxicity testing. *Life Sci J* 1981; 29: 2083-14.

24. Dalens B. Teratogenicity of valproic acid.J Pediat 1980; 97: 332-33.
25. Glay SA, Mcvie R, Chen H. Possible teratogenic effect of valproic acid.J Pediatr 1981; 99: 828.
26. Cadvar AO, Arcasoy A, and Baycu T, Himmetoglu O. Zinc deficiency effects brain hippocampal morphology and behavior. Fed Proc Neuropathology 1984; 571: 38.
27. Jameson S. Zinc status and pregnancy outcome in humans. New York Alan R Liss 1982; 46(5): 39-52.
28. Buamah PK, Russel M, Bates C, Ward Am, and Skilen Aw. Maternal zinc status.Br J Gynaecol 1984; 571: 38.
29. Science Direct-Nutrition: Effect of folic acid supplementation on plasma zinc concentration. Am NV acad Sci 2005; 678: 178-192.