مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی کردستان/ دوره دوازدهم/ زمستان ۱۳۸۶/ ۵۲–۴۵

# بررسی شیوع هپاتیت C و ارتباط آن با اختلال تحمل گلوکز و دیابت قندی در بیماران مبتلا به بتا تالاسمی ماژور

# دکتر فرزاد کمپانی<sup>۱</sup>، دکتر نازیلا رضایی<sup>۲</sup>

۱-فوق تخصص خون و سرطان کودکان، استادیار دانشگاه علوم پزشکی کردستان (مؤلف مسؤول) farzadkompani@yahoo.com ۲- پزشک عمومی

#### خلاصه

**زمینه و هدف:** اختلال تحمل گلو کز و دیابت قندی یکی از شایعترین عوارض در بیماران مبتلا به بتا تالاسمی ماژور میباشد که تجمع آهن اضافی و بیماری مزمن کبدی، عفونتهای ویروسی و یا فاکتورهای ژنتیکی نقش مهمی در پیشرفت بسمت اختلال تحمل گلو کز دارد. هدف از این مطالعه تعیین شیوع هپاتیت C و ارتباط آن با اختلال تحمل گلو کز و دیابت قندی بعنوان عوامل خطرساز می باشد.

**روش بورسی:** در این مطالعه توصیفی- تحلیلی، ۱۹۰ بیمار مبتلا به بتاتالاسمی ماژور وابسته به تزریق خون، ۹۷ مؤنث و ۹۸ مذکر با طیف سنی ۳۳-۵ سال و میانگین سنی ۱۲/۹±۱٤/۹ سال مورد ارزیابی قرار گرفتند. تشخیص دیابت و اختلال تحمل گلوکز بر اساس معیارهای ADA و WHO داده شد و آنتی بادی ضد هپاتیت C و مارکرهای هپاتیت بروش الیزا اندازگیری گردید. دادههای بدست آمده با استفاده از آزمون آماری، مجذورکای تجزیه و تحلیل شد.

**یافته ها:** در ٤٠ بیمار (۲۰/۵۱٪) HCV آنتی بادی به روش الیزا مثبت بود. پس از حذف عوامل مخدوش کننده، غلظت سرمی فریتین (p=0.039) و عفونت هپاتیت (p=0.006) با اختلال تحمل گلوکز و دیابت قندی ارتباط معنی داری داشتند.

نتیجه گیری: با افزایش سن؛ مدت و مقدار خونگیریهای بیمار تالاسمی وابسته به دریافت خون بیشتر می شود و متعاقب آن احتمالاً بار آهن و ابتلا به هپاتیت C افزایش می یابد. شیوع دیابت در بیماران تالاسمی بزرگسال مبتلا به عفونت HCV بطور واضحی افزایش یافته این احتمالاً بدین دلیل است که هموسیدروز اثر عفونت HCV را بر روی متابولیسم گلوکز بطور کلینیکی بیشتر می کند. لذا در مان شدید با شلاتورهای آهن و پیشگیری و درمان عفونت هپاتیت C مهمترین معیار در برخورد با هموستاز گلوکز در بیماران تالاسمی وابسته به خون می باشد.

**کلید واژهها:** اختلال تحمل گلوکز، دیابت قندی، تالاسمی، هپاتیت C، فریتین سرم تاریخ وصول مقاله: ۸۶/۱۰/۳۰ اصلاح نهایی: ۸۶/۱۰/۲۴ پذیرش مقاله: ۸۶/۱۰/۳۰

### مقدمه

بتا تالاسمی یکی از شایعترین هموگلوبینوپاتیهای کمی در دنیا و بخصوص در ایران است. علت بیماری اختلال نقطهای در ژن بتا تالاسمی است که آن را بسیار متنوع کرده است (۳-۱). بتا تالاسمی به چهار نوع مینیما، مینور، بینابینی و ماژور تقسیمبندی می گردد. در نوع مینیما و مینور معمولاً علائم بالینی وجود ندارد و فقط در

آزمایشات پاراکلینیکی تشخیص داده می شود و نیازی به تزریق خون ماهیانه ندارند. در نوع بینابینی تحت شرایط خاصی نیاز به تزریق خون وجود دارد و علائم بالینی خفیف تا متوسط و کم خونی جبران شدهای وجود دارد. ولی نوع ماژور در اولین سال زندگی، با علائم کم خونی، بزرگی کبد و طحال، زردی، کاهش رشد و

تغییرات استخوانی نمایان می گردد و نیازمند تزریق خون ماهیانه می باشند که همین درمان، بیمار را در معرض ابتلا به عفونتهای ناشی از ترانسفوزیون مثل هپاتیت ۵، افزایش بار آهن و عوارض غددی مانند دیابت قرار می دهد (۱،٤،٥). از طرف دیگر افزایش بار آهن بدن ناشی از تزریقات مکرر خون باعث رسوب آهن در اعضای حیاتی بدن مانند پانکراس و کبد می گردد بنابراین فرد را مستعد به ابتلا به اختلال تحمل گلوکز و دیابت قندی مینماید و از طرف دیگر تخریب سلولهای کبدی بوسیله ابتلا به هپاتیت C ناشی از تزریق خون نیز مى تواند باعث مقاومت به انسولين و تسريع ابتلا به ديابت قندی شو د (۱۰–۶).

امروزه ریسک اکتساب هپاتیت C از طریق انتقال خون، یک در صد هزار تخمین زده می شود (۷). ولی به رغم کاهش چشمگیر شیوع هپاتیت C از طریق ترانسفوزيون، بيماران تالاسمى بعلت خونگيريهاي مكرر در معرض تماس با واحدهای خون مختلف بوده و هنوز عفونت HCV شایعترین عفونت ناشی از تزریق خون در این بیماران میباشد (۸٫۹). عفونت حاد ویروس هپاتیت C در بیش از ۸۰٪ از موارد بدون علامت بوده و در ۸۵٪ بسمت ازمان مى رود لذا اكثر بيماران تالاسمى بدون هیچگونه علامت بالینی به هپاتیت مزمن فعال دچار می گردند. این هپاتیت در طی ۲۰-۱۰ سال بسمت فیبروز پیشرفته، سیروز و نارسایی کبد سیر می کند و افزایش بار آهن کبد نیز می تواند موجب بروز این عوارض در زمان کو تاهتری گردد (۱۰).

طی بررسی انجام شده در ایران شیوع عفونت ۲۷ HCV گزارش شده است (۱۱). ارتباط عفونت هیاتیت C و دیابت قندی اولین بار در سال ۱۹۹۴ توسط Alison و همكارانش گزارش شد. بر اساس مطالعه

مورد- شاهدی توسط وی در بیماران با هیاتیت C بطور واضحی بیشتر از جمعیت معمول یا در میان بیماران با بیماریهای دیگر بود (۱۲). Caronia و همکارانش در یک بررسی از کشورهای غربی شیوع زیاد دیابت قندی را در بیماران مبتلا به هپاتیت C اثبات نمودند (۱۳)، همچنین در مطالعه Ozyilkan و همکارانش نیز شیوع anti-HCV در بیماران دیابتی بطور چشمگیری بیشتر از جمعیت معمول بود (۱۴).

افزایش بار آهن، بیماریهای مزمن کبدی، عفونتهای ویروسی مثل هپاتیت C و فاکتورهای ژنتیکی نقش مهمی در پیشرفت بسمت اختلال تحمل گلوکز دارند. در ضمن دیده شده که وجود هموسیدروز باعث می شود که اثر عفونت هپاتیت C بطور کلینیکی بر روی متابولیسم گلو کز تأثیر گذارتر باشد (۱۵).

از آنجا که عوارض کبدی دربیماران تالاسمی عمدتاً بعد از ۲۰-۱۵ سالگی بروز می کند و بعنوان یکی از علل شایع مرگ ومیر بعد از دهههای دوم و سوم در بیماران تالاسمی شناخته شدهاند لذا پیشگیری و درمان به موقع عوارض كبدى همچون ايجاد فيبروز پيشرفته، سیروز و نارسایی کبد در جمعیت تالاسمی میتواند در کاهش مرگ و میر و بهبود کیفیت زندگی این بیماران نقش قابل توجهی داشته باشد. با توجه به شیوع بالای بتا تالاسمی در کشور ما و وجود نتایج متناقض در مطالعات قبلی در رابطه با ارتباط بین اختلال تحمل گلوکز یا دیابت با ابتلا به عفونت هپاتیت C، این مطالعه جهت بررسی شیوع هپاتیت C در بیماران مبتلا به بتا تالاسمی ماژور که تحت درمان تزریق خون ماهیانه قرار دارند، یایهریزی گردید و ارتباط آن با اختلال تحمل گلوکز و دیابت بررسی شد. این پژوهش می تواند راه کارهای

جدید و مناسبی را برای درمان این بیماران و تحقیقات بعدی فراهم آورد.

## روش بررسی

این مطالعه یک پژوهش توصیفی- تحلیلی و بصورت مقطعی میباشد. نمونه گیری بصورت غیر تصادفی آسان بود و کلیه بیماران بالای ۵ سال مبتلا به بتا تالاسمی ماژور که جهت تزریق خون و پیگیری بمدت یکسال ۸۵-۱۳۸۶ به مرکز تحقیقات تالاسمی و همو گلوبینوپاتی دانشگاه علوم پزشکی اهواز مراجعه کردند مورد بررسی قرار گرفتند. بیماران به گروههای سنی ۹-۵ سال، ۱۱-۱۰ سال، ۲۰-۱۰ سال و بالای ۲۰ سال تقسیم بندی شدند.

بیماران زیر ۵ سال (که بار آهن کمتری دارند) و موارد شناخته شده دیابت و بیماران مبتلا به بیماریهای عفونی و بدخیمی و همچنین بیماران استفاده کننده از داروهایی که باعث اختلال تست تحمل گلوکز و افزایش فریتین سرم می شوند از مطالعه حذف گردیدند.

در تمامی بیماران، قند خون ناشتا (قند خون بعد از در تمامی بیماران، قند خون ناشتا (قند خون بعد از ۱۲–۸ ساعت ناشتا بودن) اندازه گیری شد. تشخیص دیابت و اختلال تحمل گلوکز بر اساس معیارهای تشخیصی WHO و ADA بود (۷,۱۲) بطوریکه اگر قند خون ناشتا بیشتر یا مساوی ۱۲۲ mg/dl باشد مجدداً در زمان دیگری و برای بار دوم قند خون ناشتا اندازه گیری شد و در صورت بدست آمدن نتیجه مشابه با آزمایشات قبلی شخص مبتلا به دیابت تلقی گردید ولی اگر قند خون ناشتا در بار اول کمتر از ۱۲۹ mg/dl باشد، تست تحمل گلوکز با تجویز ۱۲۷ gr/kg تا حداکثر مقدار ۷۰ گرم پودر گلوکز از راه خوراکی و اندازه گیری قند خون بعد از دو ساعت انجام گرفت و در صورتیکه قند

خون بیشتر یا مساوی ۱٤۰ mg/dl و کمتر از ۲۰۰ mg/dl می بود بیمار مبتلا به اختلال تحمل گلو کز تشخیص داده می شد و در صورت قند ۲ ساعته بیشتر یا مساوی ۲۰۰ mg/dl دیابتیک تلقی گردید که باید تحت درمان آهن زدایی بطور جدی و منظم با دسفرال قرار گیرد تا از ابتلاء به دیابت جلوگیری شود (۵,۱۲).

مار کرهای هپاتیت C با روش الیزا توسط دستگاه Tecan-A 5582 ساخت کشور استرالیا اندازه گیری شد. بیمارانی که HCV Ab مثبت در سرم داشتند مبتلا به هپاتیت C در نظر گرفته شد.

پس از تکمیل پرسشنامهها، دادههای بدست آمده توسط نرم افزار آماری SPSS و با استفاده از آزمونهای آماری مجذور کای، تست فیشر و تست t مستقل مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت و P value کمتر از ۰/۰۰ معنی دار تلقی شد.

## يافتهها

در این مطالعه ۱۹۰ بیمار مبتلا به بتا تالاسمی ماژور که جهت تزریق خون و پیگیری به درمانگاه تالاسمی مراجعه می کردند، مورد بررسی قرار گرفتند. که در این میان ۹۷ بیمار (۹۷٪) مؤنث و ۹۸ نفر (۹۰٪(0.7)) مذکر بودند. طیف سنی بیماران (0.7) سال و میانگین سنی آنها بودند. طیف سنی بیماران (0.7) سال بود. از کل بیماران مذکور (0.7) نفر بین سنین (0.7) سال (0.7) سال (0.7) نفر بین سنین (0.7) سال (0.7) نفر بین سنین (0.7) سال (0.7) نفر بین سنین (0.7) سال و ۹۸ نفر سن بالاتر از (0.7) سال داشتند. در این بررسی از (0.7) بیمار، (0.7) نفر (0.7) بودند که در این گروه (0.7) دچار اختلال تحمل گلو کز و در مجموع (0.7) مبتلا به دیابت و یا اختلال تحمل گلو کز بودند، در حالیکه در بیماران غیر اختلال تحمل گلو کز بودند، در حالیکه در بیماران غیر

مبتلا به هیاتیت C، ۳۳ نفر (۲۱/۳٪) مبتلا به اختلال تحمل گلوکز و ۱۶ نفر (۹٪) مبتلا به دیابت قندی بودند و در مجموع ۳۰٪ دچار اختلال تحمل گلوکز و یا دیابت قندی بودند که از نظر ابتلا به دیابت و اختلال تحمل گلوکز بین دو گروه با p<٠/٠١ اختلاف آماری معنی داری وجود داشت (جدول ۱). در بین مبتلایان به عفونت هپاتیت C، ٤ بیمار (١٠٪) بین سنین ١٥-١٠ سال، ۲۳ بیمار (۵۷/۵٪) بین سنین ۲۰–۱۵ سال و ۱۳ بیمار (۳۲/٥٪) بالای ۲۰ سال سن داشتند که بین عفونت هیاتیت C و سن بیماران با p=٠/٠٠١ اختلاف آماری معنی داری دیده شد (جدول ۲). در این مطالعه از ٤٠ بیمار مبتلا به عفونت هیاتیت ۲، ۵ بیمار (۱۵٪) فریتین کمتر یا مساوی ۲۰۰۰ ه ۳۲ بیمار (۸۵٪) فریتین بالای ۲۰۰۰ μ/g داشتند و بین افزایش بار آهن با ابتلا به هیاتیت C ارتباط معنی داری و جو د داشت (p=1/14).

یس از ترکیب بیماران دارای اختلال تحمل گلوکز با مبتلا به دیابت، ما بیماران را به دو گروه افراد نرمال و افراد با تحمل غیر طبیعی گلوکز تقسیم کردیم و عوامل مرتبط با تحمل غير طبيعي گلوكز بدست آمد (جدول ٣). همچنین مشاهده شد که ابتلا به هیاتیت و سن و غلظت سرمی فریتین با تحمل غیر طبیعی گلوکز ارتباط دار د.

جدول ۱: فراوانی (٪) اختلال تحمل گلوکز و دیابت در ۱۹۵ بیمار مبتلا به تالاسمى ماژور مراجعه كننده به درمانگاه تالاسمى بيمارستان شفا اهواز در سال ۱۳۸۶ بر حسب ابتلا به هیاتیت C

P	منفي	مثبت	ابتلا به هپاتیت C	
			تست تحمل گلوكز	
	(٦٩/V) ۱ · A	*(0.) *.	طبيعى	
	(11/4) **	(77/0) 9	اختلال تحمل گلوكز	
./۲	(٩) ١٤	(۲۷/0) 11	ديابت	
	(1) 100	(۱۰۰) ٤٠	جمع	

اعداد داخل پرانتز درصد را نشان میدهند.

جدول ۲: ابتلا به هپاتیت در ۱۹۵ بیمار تالاسمی ماژور

بر حسب گروههای سنی						
سن	HCV (-)	HCV (+)	P			
۱۰ – ۵ سال	(۲۲/٦) ٣٥	(·)·				
١٠-١٥ سال	(45/1) 04	(1.) ٤	•/•••			
۲۰_۱۵ سال	(۲۷/۱) ٤٢	(0V/0) ۲۳				
بیشتر از ۲۰ سال	(17/1) ۲0	(41/0) 14				
جمع	(1) 100	(1) ٤.				
at the tr						

<sup>\*</sup> اعداد داخل پرانتز درصد را نشان میدهند.

جدول ۳: ارتباط مشخصات بیماران با تست تحمل گلوكز بوسيله آناليز يكطرفه

P	افراد با اختلال تحمل	افراد با تحمل گلوكز	متغيرها
	گلوکز	طبيعي	
•/•••	1V/0V ± 0/V9	17/17 ±0 /07	سن
•/•£٨	0 TVY/1 ± TV£0/0	710V/£ ± 17£7/£	فريتين(µg/l)

#### ىحث

عوارض كبدى در بيماران تالاسمى عمدتاً بعد از ۲۰-۱۵ سالگی بروز می کند و بعنوان یکی از علل شایع مرگ ومیر بعد از دهههای دوم و سوم در بیماران تالاسمی میباشد، لذا پیشگیری و درمان به موقع عوارض کبدی با جلوگیری از ایجاد فیبروز پیشرفته، سیروز و نارسایی کبد در جمعیت تالاسمی می تواند در کاهش مرگ و میر و بهبود کیفیت زندگی این بیماران نقش قابل توجهی داشته باشد. عفونت HCV، در صورت عدم درمان اکثراً در بیماران تالاسمی بعد از دهههای ۲ و ۳، علائم باليني خود را نشان مي دهد لذا عفونت بدون علامت HCV در افراد تالاسمى زير ٢٥ سال بهتر است سريعاً تشخيص داده شود، زيرا زمان طلايي درمان ویروس در همان زمان است. با پیشرفتهای چشمگیری که در زمینه روشهای بهینه خونگیری و دفع آهن در طی ۳ دهه اخیر صورت گرفته، شاهد افزایش طول عمر وكيفيت زندكي اين بيماران هستيم بطوريكه امروزه اكثر

بیماران تالاسمی دهههای ۳ و ۶ زندگی خود را پشت سر گذاشتهاند (۱۰).

در این پژوهش از کل بیماران فقط ۳۸ نفر سن بالای ۲۰ سال داشتند که نشانگر این واقعیت است که در کشور ما جمعیت بیماران مبتلا به تالاسمی اغلب جوان هستند که می تواند خود تابعی از جمعیت کشور باشد و یا بعلت عوارض درمانی و عدم پیگیری مناسب و استفاده نامناسب کردن از درمانهای آهن زدا اغلب به سنین بالاتر نمی رسند.

در بیماران مبتلا به بتا تالاسمی بعلت تزریقات زیاد خون در معرض ابتلا به عفونتهای ناشی از خونگیری مثل هپاتیت C قرار می گیرند. در کشورهای مختلف شیوع عفونت HCV بین ۲۰–۳۰٪ تخمین زده شده (۸٫۹) و طی بررسی انجام شده در ایران شیوع عفونت HCV /۲۷ HCV گزارش شده است (۱۱).

در مطالعه Mirmoemen و همکاران در سال Mirmoemen و همکاران در سال کار ۲۰۰۳، ۱۹/۳ از بیماران تالاسمی مبتلا به هپاتیت C در بودند (۱۷). در بررسی Mason نیز ابتلا به هپاتیت C در ۲۱٪ بیماران تالاسمی مشاهده شد (۱۸) و در پژوهش ما نیز از ۱۹۵ بیمار مورد بررسی، ٤٠ نفر (۲۰/۵٪) مبتلا به هپاتیت C بودند که مانند اکثر مطالعات مشابه در کشورهای دیگر می باشد.

در پژوهش Mason و Chern نشان داده شده است که عفونت مزمن به هپاتیت C (بر اساس مثبت بودن که عفونت مزمن به هپاتیت C (بر اساس مثبت بودن (HCV Ab) می تواند اثر دیابتوژنیک در افراد مبتلا با تالاسمی داشته باشد و یک ریسک فاکتور مستقل برای ایجاد دیابت در این بیماران محسوب می گردد. زیرا عفونت با هپاتیت C باعث افزایش صدمه کبدی ناشی از تجمع آهن اضافی در کبد می گردد و اختلال عملکرد کبدی بوجود آمده می تواند عاملی برای ایجاد مقاومت

به انسولین و اختلال تحمل گلوکز باشد (٥,١٨). در مطالعه ما نیز مشابه مقالات قبلی از ٤٠ بیمار مبتلا به هپاتیت ۱۱ C نفر (۲۷/۵٪) مبتلا به دیابت و ۹ نفر (۲۲/۵٪) دچار اختلال تحمل گلوکز بودند در حالیکه در ۱۵۵ بیماری که غیر مبتلا به هپاتیت بودند بترتیب در ۳۲ نفر (۲۱/۳٪) و ۱۶ نفر (۹٪) اختلال تحمل گلوکز و دیابت قندی مشاهده گردید به عبارتی ۵۰٪ بیماران مبتلا به هپاتیت C در مقابل ۳۰٪ بیماران غیر مبتلا به هپاتیت C دچار اختلال تحمل گلوکز یا دیابت بودند که از نظر آماری ارتباط معنی داری بین این دو گروه وجود داشت و با توجه به اینکه در این مطالعه درصد بیشتری از بیماران مبتلا به هپاتیت C دچار دیابت شده بودند مى توان هپاتيت C را بعنوان يک عامل خطر در ايجاد اختلال متابولیسم گلوکز و تسریع پیشرفت از مرحله اختلال تحمل گلوکز به دیابت کامل در افراد مبتلا به تالاسمی در نظر گرفت. از طرف دیگر در پژوهش Eshghi و همكاران در سال ۲۰۰۱ هيچ اختلاف معنی داری بین افراد مبتلا به تالاسمی که HCV Ab در آنها منفی بود از نظر ابتلا به اختلال تحمل گلوکز مشاهده نگردید لذا عفونت مزمن با هیاتیت C در این مطالعه بعنوان ریسک خطر در نظر گرفته نشد (۱۹). همچنین در بررسی Pappas بین ابتلا به هیاتیت C و اختلال تحمل گلوكز در بيماران مبتلا به تالاسمى ارتباطی مشاهده نگردید ولی اختلال کار کبد و سیروز و افزایش آنزیمهای کبدی بعنوان یک عامل خطر جهت ایجاد دیابت قندی یا اختلال تحمل گلو کز بیان شد (۲۰) که این اختلاف می تواند بعلت سن پائین تر بیماران و تعداد کمتر نمونه در این دو مطالعه نسبت به مطالعه ما باشد. بطوریکه در مطالعه Mowla و همکاران در سال ۲۰۰۶ شیوع دیابت در بیماران بالای ۱۵ سال با وجود

عفونت HCV افزایش داشت اما در گروه سنی ۱۵-۸ سال هیچ تفاوتی بین بیماران مبتلا و غیر مبتلا به HCV دیده نشد. این احتمال داده شد که وجود همزمان هموسیدروز باعث می شود که عفونت با هیاتیت C بطور کلینیکی روی متابولیسم گلوکز اثر گذارد و شیوع دیابت و اختلال تحمل گلو کز را افزایش دهد (۱۵).

در اکثر مطالعات قبلی با افزایش سطح فریتین سرم و بار آهن و افزایش سن بیماران ابتلا به دیابت قندی و اختلال تحمل گلو كز در بيماران مبتلا به هپاتيت C بيشتر گردید، بطوریکه در پژوهش Labropoulou گفته شد وقوع زیاد دیابت در بیماران تالاسمی مبتلا به هپاتیت C با افزایش بار آهن ارتباط ندارد اما بنظر میرسد که ایجاد دیابت با ابتلا به HCV در بیماران بالای ۲۵ سال ارتباط معنی داری داشته باشد (۵۰٪ +HCV دیابت دارند در مقابل ۸/۵٪ <sup>-</sup>Khalifa و ۲۱) (۲۱). در بررسی همكاران در سال ۲۰۰۶ هپاتیت C یک عامل مهم در ایجاد اختلال تحمل گلوکز بیان شد (۲۲). در مطالعه Lecube و همکاران در سال ۲۰۰۶ افزایش سطح فریتین در بیماران مبتلا به هیاتیت C در ارتباط نزدیک با وجود دیابت دیده شد (۲۳).

Chen در سال ۲۰۰۳ در مطالعه خود اینطور بیان نمود که ۳٤/٦٪ بیماران چینی با هیاتیت مزمن C اختلال تحمل گلو کز دارند. بیماران مبتلا به هیاتیت C، کسانی كه سن بالاتر دارند، چاق هستند و تاريخچه فاميلي مثبت دیابت دارند بیشتر بسمت اختلال تحمل گلوکز پیشرفت مي کنند (۲٤).

Arao و همکاران در بررسی خود به این نتیجه رسیدند که در پیشرفت بسمت دیابت، سیروز از اهمیت بیشتری نسبت به عفونت HCV برخوردار است و ترکیب

هر دو فاکتور خطر ابتلا به دیابت را افزایش می دهد (07).

در بررسی ما از ٤٠ بيمار مبتلا به هپاتيت C, ۶ بيمار فریتین کمتر از ۲۰۰۰µg/l و ۳۴ بیمار فریتین بالای ۲۰۰۰μg/l داشتند که با توجه به معنی دار بودن از نظر آماری نشان داده شد که افزایش بار آهن همراه با هپاتیت C احتمال ابتلا به دیابت یا اختلال تحمل گلو کز را افزایش میدهد بطور کلی پیشرفت بسمت دیابت مدت کوتاهی بعد از ابتلا به هپاتیت C در بیماران تالاسمی دیده شد لذا در این بررسی بین مثبت بودن HCV Ab و میزان ابتلا به دیابت قندی ارتباط معنی داری وجود داشت. چون آسیب کبدی بر اثر افزایش بار آهن در اثر ابتلا به هپاتیت C تشدید می شود و اختلال عملکرد کبدی ممکن است یکی از علل بسیار مهم در جهت پیشرفت بسمت مقاومت انسولینی و اختلال تحمل گلو كز باشد. بنابراين هپاتيت C به همراه افزايش بار آهن از فاكتورهاي پيشرفت سريعتر به سمت اختلال تحمل گلوکز است. در بررسی Gamberini و همکاران در سال ۲۰۰۴ افزایش بار آهن و بیماری کبدی بعنوان ریسک فاکتورهای اصلی ابتلا به دیابت بیان شد (۲۶).

# نتيجه گيري

با افزایش سن؛ مدت و مقدار خونگیریهای بیمار تالاسمى وابسته به دريافت خون بيشتر مىشود و متعاقب آن احتمالاً بار آهن و ابتلا به هپاتیت C افزایش می یابد. همچنین بین عفونت با هپاتیت C و افزایش غلظت سرمی فریتین با اختلال تحمل گلوکز و دیابت قندی در بیماران تالاسمی ارتباط آماری معنی داری وجود دارد و هموسیدروز باعث می شود که اثر عفونت هپاتیت C بطور کلینیکی بر روی متابولیسم گلوکز تاثیرگذارتر مطالعه از روش PCR استفاده نشد که بهتر است در مطالعات بعدی جهت تشخیص عفونت HCV این روش نیز در نظر گرفته شود.

# تشکر و قدردانی

نویسندگان مقاله بدینوسیله کمال تشکر و سپاسگزاری خود را از زحمات مسئولین محترم آزمایشگاه مرکز تحقیقات تالاسمی و بیماریهای خونی دانشگاه علوم پزشکی اهواز که در اجرای این مطالعه همکاری داشتهاند، ابر از می دارند.

باشد لذا درمان شدید با شلاتورهای آهن و جلوگیری و درمان عفونت هپاتیت C مهمترین معیار در برخورد با هموستاز گلوکز در بیماران تالاسمی وابسته به خون است.

از محدودیتهای این مطالعه عدم انجام آزمایشات تشخیص آنتی ژنی (PCR) جهت تائید تشخیص عفونت با HCV میباشد که با توجه به هزینه زیاد این آزمایش و عدم انجام آن در آزمایشگاههای معمول و اینکه اکثر مطالعات قبلی نیز فقط از آنتی بادی ضد HCV جهت تشخیص عفونت با HCV استفاده کرده بودند لذا در این

## References

- 1. Quirolo K, Vichinsky E. Hemoglobin disorder in: Behrman RE, Kliegman RM, Jenson HB, eds. Nelson Text book of pediatrics. 17th ed, Philadelphia: W.B Sanders company, 2004. p. 1630-1634.
  - ۲. زندیان خ . کارنامه تالاسمی اهواز ۱۳۲۰ تا ۱۳۷۵ . اهواز: انتشارات معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اهواز، ۱۳۷۵ صفحه: ۹۵–۹۱.
- 3. Weatheral DJ, Clegg JB. The thalassemia syndromes. 4th ed, London: Blackwell Science, 2001.p. 302-305.
- 4. Orkin S, Nathan DG. The thalassemias, Nathan DG, Orkin S, Nathan and Oski, In: Hematology of infancy and childhood . 5th ed, Philadelphia: W.B Saunders company, 1998.p. 811-889.
- 5. Chern J.P, Lin KH, Lu MY. Abnormal glucose tolerance in transfusion-dependent beta-thalassemic patients. Diabetes Care 2001; 24: 850-4.
- 6. Alter HJ, Purcell RH, Shih JW, Melpolder JC, Houghton M, Choo QL, Kuo G. Detection of antibody to hepatitis C virus in prospectively followed transfusion recipients with acute and chronic non-A, non-B hepatitis. N Engl J Med 1989; 321: 1494-500.
- 7. Schreiber GB, Busch MP, Kleinman SH, Wonke B, Hoffbrand AV, Dusheiko G, et al. The risk of transfusion-transmitted viral infections. N Engl J Med 1996; 334: 1685-690.
- 8. Jamal R, Fadzillah G, Zulkifli SZ, Yasmin M. Seroprevalence of hepatitis B,hepatitis C, CMV and HIV in multiple transfused thalassemia patients: result from a thalassemia day care centre in Malaysia, Southeast Asian. J Trop Med Public health 1998; 29: 792-4.
- 9. Choudhury N, Saraswat S, Naveed M. Serological monitoring of Thalassemia major patients for transfusion associated viral infections. Ondian J Med Res 1998; 107: 263-8.

١٠. ابولقاسمي ح، عشقي پ، كتاب جامع تالاسمي، تهران: انتشارات دانشگاه علوم پزشكي بقيه الله، ١٣٨٣، صفحه: ٣٢٤.

۱۱. میرمؤمن ش، غفرانی ه، ابراهیمی دریانی ن، نیک نامی ح. بررسی فراوانی و اهمیت بالینی هپاتیت C در بیماران تالاسمی وابسته به تزریق خون. مجله گوارش. سال ششم، آبان- بهمن ۱۳۸۰، شماره ۳۳ و ۳۶، صفحات: ۵۴-۴۷.

- 12. Allison ME, Wreghitt T, Palmer CR, Alexander GJ. Evidence for a link between hepatitis C virus infection and diabetes mellitus in a cirrhotic population. J Hepatol 1994; 21: 1135-1139.
- 13. Caronia S, Taylor K, Pagliaro L, Carr C, Palazzo U, Petrik J, and et al. Further evidence for an association between non-insulin-dependent diabetes mellitus and chronic hepatitis C virus infection. Hepatology 1999; 30: 1059-1063.
- 14. Ozyilkan E, Erbas T, Simsek H, Telatar F, Kayhan B, Telatar H. Increased prevalence of hepatitis C virus antibodies in patients with diabetes mellitus. J Intern Med 1994; 235: 283-284.

- 15. Mowla A, Karimi M, Afrasiabi A, De Sanctis V. Prevalence of diabetes mellitus and impaired glucose tolerance in beta-thalassemic patients with and without hepatitis C virus infection. Pediatr Endocrinol Rev 2004; 2 suppl 2: 282-4.
- 16. Dumstan DE, Zimmet PZ, wellborn TA. The rising prevalence of diabetes and impaired glucose tolerance: The Australian diabetes, obesity, and lifestyle study. Diabetes Care 2002; 25: 829-34.
- 17. Mirmomen S, Alavian SM, Hajarizadeh B, Kafaee J, Yektaparast B, Zahedi MJ, and et al. Epidemiology of hepatitis B, hepatitis C, and human immunodeficiency in Iran: a multicenter study. Arch Iran Med 2006; 9: 319-23.
- 18. Mason AL, Lau JY, Hoang N, Qian K, Alexander GJ, Xu l, and et al. Association of diabetes mellitus and chronic hepatitis C virus infection. Hepatology 1999; 29: 328-33.
- 19. Eshghi P, Razlandsari AA, Roodbari M. Prevalence of impaired oral glucose tolerance test in major thalassemic patients with and without hepatitis C virus infection in Zahedan in 2001; The 11th inrenational (TIF) conference for parents and Thalassemia, Palermo-Italy, 2003; pp. 70.
- 20. Pappas S, Donlohue SM, Denever AE, Mohamad Ali V, Goubet S. Glucose intolerance in thalassemia major is related to insulin resistance and hepatic dysfunction. Metabolism 1996; 45: 652-7
- 21. Labropoulou-Karatza C, Goritsas C, Fragopanagou H. High prevalence of diabetes mellitus among adult beta-thalassemic patients with chronic hepatitis C. Eur J Gastroenterol Hepatol 1999; 11: 1033-6.
- 22. Khalifa AS, Salem M, Mounir E, El-Tawil MM. Abnormal glucose in Egyptian beta-thalassemic patients: possible association with genotyping. Pediatr Diabetes 2004; 5: 126-32.
- 23. Lecube A, Hernandez C,Genesca J, esteban, ardi R, Garcia L, and et al. Diabetes is the main factor accounting for the high ferritin levels detected in chronic hepatitis C virus infection. Diabetes Care 2004; 27: 2669-75.
- 24. Chen LK, Hwang SJ, Tsai ST, Luo JC, Lee SD, Chang FY. Glucose intolerance in Chinese patients with chronic hepatitis C. World J Gastroenterol 2003; 9: 505-8.
- 25. Arao M, Murase K, Kusakabe A, yoshioka K, Fukuzawa Y, Ishikawa T Prevalence of diabetes mellitus in Japanese patients infected chronically with hepatitis C virus.J Gastroenterol 2003; 38: 355-60
- 26. Gamberini MR, Fortini M, De Sanctis V, Gilli G, Testa MR. Diabetes mellitus and impaired glucose tolerance in thalassemia major: incidence, prevalence, risk factors and survival in patients followed in Ferrara Center. Pediatr Endocrinol Rev 2004; 2 (suppl 2): 285-91.