

# تأثیر همودیالیز بر روی سطح پراکسیداسیون لیپید پلاسما و فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان گلbulول های قرمز در بیماران همودیالیزی شهر گرگان

دکتر عبدالجلال مرجانی<sup>\*</sup>، دکتر محمد موجلو<sup>۱</sup>، دکتر آزاد رضا منصوریان<sup>۲</sup>، محمدرضا ربیعی<sup>۳</sup>

## چکیده

مقدمه و هدف: رادیکال های آزاد مولکول هایی هستند که در طی یک فرآیند طبیعی واکنش های متابولیسمی بدن تولید می شوند. بیمارانی که دچار بیماری مزمن کلیوی هستند و همودیالیز می شوند بیشتر در معرض تخریب سلولی رادیکال های آزاد می باشند. هدف از این مطالعه با توجه به تناقض یافته ها ارزیابی تأثیر همودیالیز بر روی پراکسیداسیون لیپید پلاسما و فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان گلbulول قرمز (گلوتاتیون پراکسیداز) قبل و بعد از عمل دیالیز و مقایسه آن با گروه کنترل می باشد تا تأثیر همودیالیز بر روی سطح پراکسیداسیون لیپید پلاسما و فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان گلbulول قرمز بررسی گردد.

مواد و روش ها: مطالعه از نوع تحلیلی و روش نمونه گیری مبتنی بر هدف (سرشماری) بوده و از ۲۲ بیمار همودیالیزی واجد شرایط مطالعه که برای انجام دیالیز به بخش دیالیز مرکز آموزشی - درمانی ۵ آذر مراجعه نموده اند و همچنین ۲۲ فرد سالم که از لحاظ سن و جنس با بیماران همودیالیزی همسان شده اند، برای مطالعه انتخاب گردیدند. اطلاعات به دست آمده با استفاده از آزمون آماری تی مورد ارزیابی قرار گرفت و داده های پژوهش با استفاده از نرم افزار آماری SPSS تجزیه و تحلیل گردید.

یافته ها: سطح پلاسمایی مالون دی آلدئید بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز ( $۲/۳۲ \pm ۰/۳۸$  نانومول در میلی لیتر) در مقایسه با قبل از عمل دیالیز ( $۱/۲۷ \pm ۰/۲۳$  نانومول در میلی لیتر) و گروه کنترل ( $۰/۹۸ \pm ۰/۷۱$  نانومول در میلی لیتر) افزایش معنی داری نشان داده است. همچنین سطح پلاسمایی مالون دی آلدئید گروه کنترل و قبل از عمل دیالیز بیماران همودیالیزی اختلاف معنی داری نشان داده است. فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان گلbulول قرمز بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز ( $۲۲/۲۶ \pm ۴/۷۶$  واحد در گرم همو گلوبین) در مقایسه با قبل از عمل دیالیز ( $۲۹/۶۶ \pm ۵/۵۹$  واحد در گرم همو گلوبین) و گروه کنترل ( $۳۷/۵۲ \pm ۶/۲۶$  واحد در گرم همو گلوبین) کاهش معنی داری نشان داده است. همچنین بین گروه کنترل و قبل از عمل دیالیز بیماران همودیالیزی اختلاف معنی داری مشاهده شده است.

نتیجه گیری: وجود اختلاف معنی دار در کاهش فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان گلbulول قرمز و افزایش تولید پراکسیداسیون لیپید پلاسمای بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز ممکن است با شرایط اورمی - غشاء دستگاه دیالیز (از دست دادن آنتی اکسیدان فوق از غشاء دستگاه دیالیز) و عمل دیالیز (افزایش تولید پراکسیداسیون لیپید در طی عمل دیالیز) ارتباط داشته باشد که این وضعیت ممکن است در پیشرفت بیماری قلبی در بیماران همودیالیزی نقش مهمی ایفا نماید. به همین دلیل بازبینی مجدد غشاء دستگاه دیالیز و روش های دیالیز، استفاده از آنتی اکسیدان های خوراکی مختلف، حذف اکسیژن های فعال از محیط دیالیز و جلوگیری از احتمال بروز نابهنجام بیماری قلبی و عروقی جهت بهبود زندگی بیماران همودیالیزی از موارد بسیار مهم می باشند.

واژه های کلیدی: همودیالیز، پراکسیداسیون لیپید، آنزیم آنتی اکسیدان

۱- استادیار گروه بیوشیمی و بیوفیزیک و عضو هیأت علمی دانشگاه علوم پزشکی گرگان، نشانی: گرگان، ابتدای جاده شصتم کلا، دانشکده پزشکی گرگان (بنیاد فلسفی)، گروه بیوشیمی و بیوفیزیک، تلفن: ۰۱۷۱ - ۴۴۲۱۶۵۱ و ۰۳۱ - ۴۴۲۱۶۵۱، پست الکترونیک: abdoljalal@yahoo.com

۲- استادیار گروه داخلی و عضو هیأت علمی دانشگاه علوم پزشکی گرگان

۳- استادیار گروه بیوشیمی و بیوفیزیک و عضو هیأت علمی دانشگاه علوم پزشکی گرگان

۴- کارشناس ارشد آمار و عضو هیأت علمی دانشگاه علوم پزشکی گرگان

#### مقدمه

گلbul قرمز اتفاق می‌افتد (۷). بعضی از مطالعات حاکی از آن است که عمل دیالیز باعث افزایش تولید رادیکال‌های آزاد می‌شوند.

افزایش تولید رادیکال‌های آزاد طی عمل دیالیز در بیماران همودیالیزی احتمالاً به دلیل ارتباط مستقیم دستگاه دیالیز کننده با خون بیمار در شرایط طبیعی فشار اکسیژن بوده که در نتیجه آن استرس اکسیداتیو ایجاد می‌شود (۸-۱۰). علاوه بر آن به احتمال زیاد پروتئین‌های کوچک مثل ایمینو‌گلوپین‌جی و کمپلمان‌ها به غشاء دستگاه دیالیز متصل شده و موجب فعال شدن گرانولوستیت‌ها گردیده که تولید رادیکال‌های آزاد را باعث می‌شوند (۱۱ و ۱۲). یکی از دلایل اصلی مرگ و میر بیماران مزمن کلیوی که همودیالیز می‌شوند ضایعات قلبی و عروقی می‌باشد. افزایش تولید پراکسیداسیون لیپیدها و همچنین تهی شدن از آنتی‌اکسیدان‌ها می‌توانند از عوامل مؤثر در بیماری تصلب شرائین بیماران همودیالیزی به شمار روند (۱۳).

در رابطه با تغییرات سطح پراکسیداسیون لیپید و فعالیت آنزیم آنتی‌اکسیدان (گلوتاتیون پراکسیداز) بیماران همودیالیزی یافته‌های متناقضی موجود می‌باشد. به طوری که بعضی از مطالعات افزایش (۱۴) و بعضی کاهش (۱۵) موارد فوق را نشان می‌دهند. به همین دلیل هدف از این مطالعه ارزیابی تأثیر همودیالیز بر روی سطح پراکسیداسیون لیپید پلاسمما که نشان‌دهنده اهمیت استرس اکسیداتیو در بدن می‌باشد و فعالیت آنزیم آنتی‌اکسیدان گلbul های قرمز (گلوتاتیون پراکسیداز) در بیماران همودیالیزی قبل و بعد از عمل دیالیز و مقایسه آن با گروه کنترل می‌باشد تا تأثیر همودیالیز را روی سطح پراکسیداسیون لیپید پلاسمما و فعالیت آنزیم آنتی‌اکسیدان گلbul قرمز بیماران همودیالیزی بررسی گردد.

رادیکال‌های آزاد مولکول‌هایی هستند که از نظر شیمیایی بسیار فعال و تولید این رادیکال‌ها یک فرآیند طبیعی واکنش‌های متابولیسمی بدن می‌باشد. همچنین این رادیکال‌ها در جریان بیماری‌هایی مانند دیابت، سرطان، روماتیسم مفصلی، بیماری‌های کلیوی، قلبی و عروقی، التهابی و عfonی تولید می‌شوند. رادیکال‌های آزاد از طریق ترکیب با آنتی‌اکسیدان‌ها از بدن حذف می‌شوند. از آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان مهم شناخته شده می‌توان سوپراکسیدیسموتاز، گلوتاتیون پراکسیداز و کاتالاز را نام برد (۱).

بیمارانی که دچار بیماری مزمن کلیوی می‌باشند و همچنین بیمارانی که به طور روتین و مدت زمانی دیالیز می‌شوند به احتمال زیاد دچار بیماری قلبی و عروقی نابهنجام می‌شوند. تولید بیش از حد طبیعی رادیکال‌های آزاد باعث حالاتی می‌شود که به آن استرس اکسیداتیو می‌گویند که این استرس اکسیداتیو یکی از دلایل ضایعات قلبی و عروقی است (۲).

رادیکال‌های آزاد روی چربی، پروتئین، DNA و کربوهیدرات‌های سلول‌ها تأثیر می‌گذارند که از بین این مواد چربی‌ها نسبت به رادیکال‌های آزاد دارای بیشترین حساسیت می‌باشند (۳ و ۴). رادیکال‌های آزاد باعث تخرب اکسیداسیونی اسیدهای چرب چند پیوند دوگانه موجود در ساختمان غشاء سلولی شده که به عنوان پراکسیداسیون لیپید شناخته شده و اگر چنانچه این تخرب اکسیداسیونی شروع شود به طور زنجیروار ادامه می‌یابد که محصول آن مالون‌دی‌آلدئید است (۵). رادیکال‌های آزاد می‌توانند باعث پراکسیداسیون لیپیدها، تخرب مولکول‌ها و ساختمان سلولی (اندوتلیم و گلbul های قرمز) موجودات زنده گردد (۶). در گلbul های قرمز احتمالاً به علت تغییر مکانیسم دفاعی آنتی‌اکسیدانی گلbul های قرمز پراکسیداسیون لیپید در غشاء

انجام شد. طبق روش ساتوه مالون دی آلدئید حاصل با اسید تیوباریتوريک ترکیب شده که در طول موج ۵۳۰ نانومتر جذب نوری ترکیب حاصل اندازه گیری شد.

برای اندازه گیری فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز ۵۰ میکرولیتر خون هپارینه با ۱ میلی لیتر محلول رقیق کننده مخلوط شده و بعد از ۵ دقیقه در حرارت آزمایشگاه ۱ میلی لیتر محلول درابکتینز به آن اضافه شد. در مدت زمان حداقل ۲۰ دقیقه بعد از تهیه نمونه اندازه گیری فعالیت آنزیم انجام گردید. در این روش آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز اکسیداسیون گلوتاتیون احیاء را به گلوتاتیون اکسید شده در حضور ماده ای به نام کیومن هیدروپراکسید<sup>۳</sup> کاتالیز می کند. آنزیم گلوتاتیون ردوکتاز و NADPH، فرم اکسید شده گلوتاتیون را به گلوتاتیون احیاء تبدیل می کند که در نتیجه این واکنش طول موج ۳۴۰ نانومتر با کمک دستگاه اسپکتروفوتومتری اندازه گیری گردید. این مطالعه فقط بر روی بیمارانی که بیماری مزمن کلیوی تحت دیالیز داشتند، انجام شد و بیمارانی که در طی عمل دیالیز دارو (ویتامین ای و آ) و غذاهای آنتی اکسیدان (گوجه فرنگی، نارنگی، پیاز و غیره) مصرف کرده بودند از مطالعه خارج شدند.

اطلاعات به دست آمده با استفاده از نرم افزار آماری SPSS-10 وارد کامپیوتر شده و از آزمون آماری تی برای مقایسه ها استفاده شد. ارزش P کمتر از ۰/۰۵ معنی دار تلقی شد.

### یافته ها

در این مطالعه ۲۲ بیمار همودیالیزی واجد شرایط مطالعه مراجعه کننده به بخش دیالیز مرکز آموزشی - درمانی ۵ آذر

<sup>۳</sup> Cumene hydroperoxide

### مواد و روش ها

مطالعه از نوع تحلیلی و روش نمونه گیری مبتنی بر هدف (سرشماری) بوده است. از ۱۲۵ بیمار همودیالیزی مراجعه کننده به بخش دیالیز ۲۲ بیمار همودیالیزی واجد شرایط مطالعه (۱۴ مذکور و ۸ مونث) با میانگین سن ۴۳/۵۴±۹/۲۱ سال که برای عمل دیالیز به بخش دیالیز مرکز آموزشی - درمانی ۵ آذر گرگان مراجعه نموده اند نمونه های خون هپارینه قبل و بعد از عمل دیالیز تهیه شد. حذف سایر بیماران همودیالیزی از مطالعه به علت داشتن بیماری ثانویه (دیابت، فشار خون و غیره) بود. به طوری که پس از بررسی بیماران اعم از معاينات بالینی و آزمایشگاهی از کل ۱۲۵ بیمار کلیوی تحت دیالیز فقط ۲۲ بیمار کلیوی در صورت نداشتن هر گونه بیماری دیگر که جز عوامل مخدوش کننده طرح تحقیقاتی می تواند باشد از مطالعه حذف شدند.

میانگین مدت دیالیز بیماران همودیالیزی ۱۴/۹۵±۰/۳۰ ساعت و میانگین دفعات دیالیز ۰/۴۵±۰/۲۷ بار در هفته می باشد. همچنین از ۲۲ فرد سالم که از لحاظ سن (میانگین سن ۳۳/۷۷±۹/۴۳ سال) و جنس (۱۴ مذکور و ۸ مونث) با بیماران همودیالیزی همسان شدند و هیچ گونه بیماری نداشتند معاينات پزشكی و آزمایشگاهی نمونه های خون هپارینه تهیه گردید. از نمونه های خون تهیه شده، پلاسمما از گلبول های قرمز با کمک دستگاه سانتریفوژ (در دور ۳۰۰۰ در دقیقه به مدت ۱۰ دقیقه) جدا گردید. پلاسمما برای آزمایش پراکسیداسیون لیپید (که به صورت مالون دی آلدئید بیان می شود) با استفاده از روش ساتوه<sup>۱</sup> و گلبول های قرمز برای آزمایش گلوتاتیون پراکسیداز با کمک کیت تخصصی آزمایشگاهی راندوکس (۱۷) و دستگاه اسپکتروفوتومتری<sup>۲</sup>

<sup>۱</sup> Satoh

<sup>۲</sup> model: Jenway 6105 UV/VIS

جدول ۱: میانگین و انحراف معیار اوره کراتینین مالوندی آلدئید پلاسمما و گلوتاتیون پراکسیداز گلوبول قرمز

آزمایش	قبل از دیالیز	بعد از دیالیز	کنترل	ارزش P
اوره (میانگین در دسی لیتر)	۱۲۳/۵۴±۱/۰۱	۵۵/۶۸±۷/۹۶	۲۶/۳۱±۴/۱۳	<۰/۰۰۱
کراتینین (میانگین در دسی لیتر)	۱۵/۸۸±۳/۰۷	۱/۹۶±۰/۴۵	۱/۰۸±۰/۲۹	<۰/۰۰۱
مالوندی آلدئید (تاثر مول در میانگین لیتر)	۱/۲۷±۰/۲۳	۲/۳۲±۰/۳۸	۰/۹۱±۰/۱۷	<۰/۰۰۱
گلوتاتیون پراکسیداز ( واحد در گرم هموگلوبین)	۲۹/۶۶±۵/۹۵	۲۲/۲۶±۴/۷۶	۳۷/۵۲±۶/۲۶	<۰/۰۰۱

ارزش  $<0/001$  برای مقایسه سطح مالوندی آلدئید پلاسمما و فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز گلوبول قرمز قبل و بعد از عمل دیالیز، قبل از عمل دیالیز و گروه شاهد، بعد از عمل دیالیز و گروه شاهد بوده است.

می‌توانند باعث پراکسیداسیون لبید در غشاها و ایجاد ضایعات در گلومرولها و لوله‌های کلیوی شوند (۱۸).

نتایج حاصل از این مطالعه نشان می‌دهد که سطح پلاسمایی مالوندی آلدئید بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز در مقایسه با قبل از عمل دیالیز و گروه کنترل افزایش نشان داده است. همچنین فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز در مقایسه با قبل از عمل دیالیز و گروه کنترل کاهش نشان داده است.

نتایج حاصل از مطالعه کانس تراری<sup>۱</sup> و همکاران (۱۴) اختلاف بین پراکسیداسیون لبید پلاسمما بیماران همودیالیزی و گروه کنترل را نشان داده است به طوری که پراکسیداسیون لبید پلاسمای بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز در مقایسه با گروه کنترل افزایش قابل ملاحظه‌ای مشاهده شده است.

در مطالعه‌ای که ساموئلیدو<sup>۲</sup> و همکاران (۱۵) روی ۳۱ بیمار همودیالیزی و ۱۷ فرد سالم انجام داده بودند، مشاهده کردند که غلظت مالوندی آلدئید (به عنوان نشانگر پراکسیداسیون لبید) در بیماران همودیالیزی قبل از عمل دیالیز افزایش و بعد از عمل دیالیز کاهش معنی‌داری داشته است. اما

گرگان انتخاب گردیدند. طبق جدول یک نتایج حاکمی از آن است که سطح پلاسمایی مالوندی آلدئید بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز در مقایسه با قبل از دیالیز افزایش معنی‌داری نشان داده است ( $<0/05$ ). همچنین سطح پلاسمایی مالوندی آلدئید بیماران همودیالیزی قبل و بعد از عمل دیالیز نسبت به گروه کنترل افزایش معنی‌داری نشان داده است ( $<0/05$ ). آنزیم آنتی اکسیدان گلوبول قرمز بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز در مقایسه با قبل از عمل دیالیز کاهش معنی‌داری نشان داده است ( $<0/05$ ). همچنین این آنزیم قبل و بعد از عمل دیالیز نسبت به گروه کنترل کاهش معنی‌داری نشان داده است ( $<0/05$ ).

## بحث

این مطالعه به منظور بررسی تأثیر همودیالیز بر تغییرات سطح پلاسمایی مالوندی آلدئید و فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان (گلوتاتیون پراکسیداز) گلوبول قرمز بیماران همودیالیزی شهر گرگان انجام شده است. در رابطه با تغییرات پراکسیداسیون لبید پلاسمما و فعالیت آنزیم آنتی اکسیدان گلوبول قرمز بیماران کلیوی تحت دیالیز گزارش‌های متناقضی مطرح می‌باشد (۱۴ و ۱۵). افزایش تولید رادیکال‌های آزاد احتمالاً می‌تواند نقش در کاهش تعداد نفرتون، کاهش سرعت فیلتراسیون گلومرولی و ضایعات پارانشیمال داشته باشد. همچنین آنها

<sup>1</sup> Canestrari

<sup>2</sup> Samouilidou

تعادل بین تولید رادیکال‌های آزاد و تأثیر متقابل آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان می‌تواند ایجاد شود. بعضی از مطالعات نشان داده‌اند که فعالیت آنزیم‌های آنتی‌اکسیدان در بیماران همودیالیزی در نتیجه عمل دیالیز تغییر می‌کند<sup>(۶)</sup>.

نتایج مطالعه تعدادی از محققان (۲۳-۲۵) نشان داده است که فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز گلبول قرمز بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز افزایش یافته است. همچنین نتایج حاصل از مطالعه سایر محققان (۲۶-۲۸) کاهش معنی‌دار فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز گلبول قرمز بیماران همودیالیزی را بعد از عمل دیالیز نشان داده است.

نتایج حاصل از این مطالعه کاهش معنی‌دار فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز گلبول قرمز بیماران همودیالیزی را بعد از عمل دیالیز در مقایسه با قبل از عمل دیالیز و گروه کنترل نشان داده شده است. همچنین کاهش معنی‌دار فعالیت این آنزیم قبل از عمل دیالیز نسبت به گروه کنترل مشاهده شده است. با توجه به تناقض یافته‌ها، نتایج به دست آمده از این مطالعه با نتایج مطالعات سایر محققان (۲۶-۲۸) که فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز گلبول قرمز بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز در مقایسه با قبل از عمل دیالیز و گروه کنترل کاهش یافته است، مطابقت نشان داده است. اما نتایج به دست آمده از این مطالعه با نتایج دیگر محققان (۲۳-۲۵) که فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز گلبول قرمز بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز افزایش یافته است، مطابقت نشان نداده است. با توجه به این که بالاشووا و همکاران (۲۲) عدم تغییر فعالیت آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز را در بیماران همودیالیزی نشان داده‌اند. دلایل احتمالی کاهش فعالیت آنزیم سوپراکسیدیسموتاز گلبول‌های قرمز به علت تغییر مکانیسم دفاعی آنتی‌اکسیدانی گلبول‌های قرمز می‌تواند باشد که در نتیجه آن پراکسیداسیون لبید غشاء گلبول قرمز اتفاق می‌افتد.

غلاظت مالون دی‌آلدئید بعد از عمل دیالیز در بیماران همودیالیزی نسبت به گروه کنترل بالا باقی مانده است. در بررسی‌های دیگری که اوزدن<sup>(۱)</sup>، تیلور<sup>(۲)</sup>، توبورک<sup>(۳)</sup>، لوگری<sup>(۴)</sup>، بالاشووا<sup>(۵)</sup> و همکاران انجام داده بودند، مشاهده کردند که سطح پلاسمایی مالون دی‌آلدئید بیماران همودیالیز بعد از عمل دیالیز در مقایسه با گروه کنترل افزایش نشان داده است.

با توجه به یافته‌های سایر محققان نتایج به دست آمده از این مطالعه با نتایج مطالعه تعدادی از محققان که سطح پلاسمایی مالون دی‌آلدئید بیماران همودیالیزی افزایش می‌یابد، مطابقت نشان داده است (۱۹-۲۲). در مطالعه حاضر سطح پلاسمایی مالون دی‌آلدئید بیماران همودیالیزی قبل و بعد از عمل دیالیز تعیین شده است. نتایج به دست آمده افزایش سطح پلاسمایی مالون دی‌آلدئید را بعد از عمل دیالیز نسبت به قبل از عمل دیالیز نشان داده است. همچنین سطح پلاسمایی مالون دی‌آلدئید بین گروه کنترل و بیماران همودیالیزی (قبل و بعد از عمل دیالیز) اختلاف معنی‌داری نشان داده است. اما مطالعه حاضر با نتایج سامولیدو (۱۵) (که سطح پلاسمایی مالون دی‌آلدئید بعد از عمل دیالیز کاهش می‌یابد) مطابقت نشان نداده است. این وضعیت احتمالاً می‌تواند به علت ارتباط مستقیم خون بیمار همودیالیزی با دستگاه دیالیز کننده بوده که در نتیجه آن استرس اکسیداتیو ایجاد شده و افزایش تولید رادیکال‌های آزاد را در بیماران همودیالیزی باعث می‌شود (۸-۱۰).

یکی از دلایل احتمالی تخریب اکسیداسیونی در نتیجه عدم

<sup>۱</sup> Ozden

<sup>۲</sup> Taylor

<sup>۳</sup> Toborek

<sup>۴</sup> Loughrey

<sup>۵</sup> Balashova

خود بیماری ارتباط داشته باشد. به همین دلیل بازبینی مجدد غشاء دستگاه دیالیز و روش‌های دیالیز، استفاده از آنتیاکسیدان‌های خوراکی مختلف، حذف اکسیژن‌های فعال از محیط دیالیز و جلوگیری از احتمال بروز نابهنجام بیماری قلبی و عروقی برای بهبود زندگی بیماران همودیالیزی از موارد بسیار مهم می‌باشند.

### تشکر و قدردانی

این تحقیق با استفاده از حمایت مالی در قالب طرح تحقیقاتی انجام گردیده است. بدینویسیله مراتب تقدیر و تشکر از معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گرگان و نیز تمامی کارکنان محترم بخش دیالیز مرکز آموزشی - درمانی آذر گرگان ابراز می‌گردد.

- 1) Kohen R, Chevion S, Schartz R, Berry EM. Evaluation of the total low molecular weight antioxidant activity of plasma in health and diseases: A new approach. *cell pharmacol.* 1996; 3: 355-359.
- 2) Loughrey CM, Young IS, Lightbody JH, McMadster D, McNamee PT, Trimble ER. Oxidative stress in haemodialysis. *Quarterly Journal of Medicine.* 1994; 87 (11): 679-683.
- 3) Bast A, Haenen RMM, Cees JA. Oxidants and antioxidants: state of the art. *Am J Med.* 1991; 91(3c):25-13s.
- 4) Stocks J, Kemp M, Dormandy TL. Increased susceptibility of red blood cell lipids to autoxidation in haemolytic states. *Lancet.* 1971; 6(7693): 266 –270.
- 5) McCord JM. Human disease, free radicals and the oxidant /antioxidant balance. *Clin Biochem.* 1993; 26(5): 351-357.
- 6) Bery E.M., Kohen R. Is the biological antioxidant system integrated and regulated? *Med Hypotheses.* 1995; 53: 397-401.
- 7) Weinstein T, Chagnac A, Korzets A, Boaz M, Ori Y, Herman M, Malachi T, Gafter U. Haemolysis in haemodialysis patients: Evidence for impaired defence mechanisms against oxidative stress. *Nephrol Dial Transplant.* 2000; 15 (6): 883 – 887.
- 8) Hussain SA, Hassan MQ, Zeki MA. Antioxidant

(۱۱و۱۲).

نتایج حاصل از این مطالعه نشان داده است که وجود اختلاف معنی‌دار کاهش فعالیت آنزیم آنتیاکسیدان گلبول قرمز (گلوتاتیون پراکسیداز) و افزایش پراکسیداسیون لیپید پلاسمای بیماران همودیالیزی بعد از عمل دیالیز ممکن است با شرایط اورمی، غشاء دستگاه دیالیز (با از دست دادن آنتیاکسیدان فوق از غشاء دستگاه دیالیز) و عمل دیالیز (افزایش تولید پراکسیداسیون لیپید) در طی عمل دیالیز ارتباط داشته باشد که این وضعیت ممکن است در پیشرفت بیماری قلبی و عروقی نابهنجام در بیماران همودیالیزی نقش مهمی را ایفا نماید. این مطالعه نشان می‌دهد که افزایش تولید پراکسیداسیون لیپید بیماران همودیالیزی بیشتر با عمل دیالیز تا

### منابع

- profile human erythrocytes after kidney transplantation. *Clin Biochem.* 1995; 28(16): 607 – 610.
- 9) Dasgupta A, Hussain S, Ahmad S. Increased lipid peroxidation in patients on maintenance hemodialysis. *Nephron.* 1992; 60 (1): 56 – 59.
- 10) Sanaka T, Higuchi C, Shinobe T, Nishimura H, Omata M, Nihei H, Sugino N. Lipid peroxidation as an indicator of biocompatibility in haemodialysis. *Nephrol Dial Transplant.* 1995; 10(3): 34-38.
- 11) Luciak M, Trznadel K. Freeoxygen species metabolism during hemodialysis in the different membranes. *Nephrol Dial Transplant.* 1991; 6(3): 66-70.
- 12) Peuchant E, Carboneau MA, Dubourg L. Lipoperoxidation in plasma and red blood cells of patients undergoing haemodialysis: Vitamins A, E and iron status. *Free Radical Biology and Medicine.* 1991, 16 (3), 339- 346 .
- 13) Jackson P., Loughrey CM., Lightbody JH., McNamee PT., Young IS. Effect of haemodialysis on total antioxidant capacity and serum antioxidants in patients with chronic renal failure. *Clin Chem.* 1995; 41(8pt 1): 1135-8.
- 14) Canestrari F, Buoncristiani U, Galli F, Giorgini A, Albertini MC, Carobi C, et al. Redox state,

antioxidative activity and lipid peroxidation in erythrocytes and plasma of chronic ambulatory peritoneal dialysis patients. *Clin Chim Acta.* 1995; 234(1-2): 127-136.

15) Samouilidou E, Grapsa E. Effect of dialysis on plasma total antioxidant capacity and lipid peroxidation products in patients with end stage renal failure. *Blood Purif.* 2003; 21(3): 209-212.

16) Satoh K. Serum lipid peroxide in cerebrovascular disorders determined by new colorimetric method. *Clin Chim Acta.* 1978; 90(1):37-43.

17) Paglia DE, Valentine WNJ. Studies on the quantitative and qualitative characterization of erythrocyte glutathion peroxidase. *J Lab Clin Med.* 1967; 70(1): 158-169.

18) Trachman H, Wilson D, Raop PS. The role of oxygen free radicals in the development of chronic renal failure. *Life Sciences.* 1992; 50(24): 1877-1883.

19) Ozden M, Maral H, Akaydin D, Cetinalp P, Kalender B. Erythrocyte glutathione peroxidase activity, plasma malondialdehyde and erythrocyte glutathione levels in haemodialysis and CAPD patients. *Clin Biochem.* 2002; 35(4):269-73.

20) Taylor JE, Scott N, Bridges A, Henderson IS, Stewart WK, Belch JJ. Lipid peroxidation and antioxidants in continuous ambulatory dialysis patients. *Perit Dial Int.* 1992; 12(2): 252-6.

21) Toborek M, Wasik T, Drozdz M, Klin M, Magner-Wrobel K, Kopieczna-Grzebieniak E. Effect of haemodialysis on lipid peroxidation and antioxidant system in patients with chronic renal failure. *Metabolism.* 1992; 41(11): 1299-32.

22) Balashova TS, Rud Ko JA, Ermolenko VM, Tsalenchuk IaP, Kubatier AA. Lipid peroxidation as a possible mechanism of erythrocyte damage in patients with chronic renal failure on haemodialysis. *Ter Arlch.* 1992; 64 (6): 66-9.

23) Durak I, Akyol O, Basesme E, Canbolat O, Kavutcu M. Reduced erythrocyte defense mechanisms against free radical toxicity in patients with chronic renal failure. *Nephron.* 1994; 66(1):76-80.

24) Baanefont-Rouselot D, Jouden MC, Issad B, Cacoub P, et al. Antioxidant status of elderly chronic renal patients treated continuous ambulatory peritoneal dialysis. *Nephrol Dial Transplant.* 1997;12 (7): 1399-1405.

25) Mimic-Oka J, Simic T, Djukanovic L, Reljic Z, Davicevic Z. Alteration in plasma antioxidant capacity in various degrees chronic renal failure. *Clin Nephrology.* 1999; 51 (4) : 233-241.

26) Chen CK, Liaw JM, Juang JG, Lin TH. Antioxidant enzymes and trace elements in hemodialyzed patients. *Biol Trace Elem Res.* 1997; 58(1-2):149-157.

27) Salamunic I, Juretic D, Ljutic D. Effect of different dialysis membranes on erythrocyte antioxidant enzyme levels and scavenger systems related to free hemoglobin in serum of haemodialysis patients. *Clin Chem Lab Med.* 2003; 41 (7): 904-7.

28) Kose K, Dogan P, Gunduz Z, et al. Oxidative stress in haemodialysed patients and long-term effects of dialyzer reuse practice. *Clin Biochem.* 1997; 30(8): 601-606.