

## تأثیر مصرف مکمل زنجبیل بر الگوی قند خون، مقاومت به انسولین و برخی از عوامل التهابی

### در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲

ناهید آریانیان<sup>۱</sup>، طاهره عربلو<sup>۲</sup>، فرانک شریفی<sup>۳</sup>، آغاظامه حسینی<sup>۴</sup>، مجید ولیزاده<sup>۵</sup>

۱- استادیار گروه تغذیه، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران

۲- کارشناس ارشد علوم تغذیه، دانشکده علوم تغذیه و رژیم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

۳- استاد مرکز تحقیقات بیماری‌های متابولیک، دانشگاه علوم پزشکی زنجان، زنجان، ایران

۴- استادیار گروه آمار و ریاضی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران

۵- نویسنده مسئول: دانشیار مرکز تحقیقات بیماری‌های متابولیک، دانشگاه علوم پزشکی زنجان، زنجان، ایران. پست الکترونیکی: mvalizadeh47@yahoo.com

تاریخ پذیرش: ۹۲/۸/۲۵

تاریخ دریافت: ۹۲/۵/۱۵

### چکیده

**سابقه و هدف:** دیابت ملیتوس یکی از شایع‌ترین بیماری‌های متابولیسمی است که با افزایش قند خون ظاهر می‌یابد. هدف از انجام این مطالعه بررسی تأثیر مصرف مکمل زنجبیل بر الگوی قند خون، مقاومت به انسولین و برخی از عوامل التهابی در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ است.

**مواد و روش‌ها:** این مطالعه به صورت کارآزمایی بالینی تصادفی دوسوکور کنترل شده با دارونما انجام شد. تعداد ۷۰ بیمار دیابتی نوع ۲ به صورت تصادفی در دو گروه دریافت کننده زنجبیل (۳۵ نفر) و شاهد (۳۵ نفر) قرار گرفتند. بیماران روزانه ۱۶۰۰ میلی گرم (2 کپسول 800 میلی گرمی) پودر زنجبیل یا دارونمای حاوی آرد گندم را به مدت ۱۲ هفتۀ مصرف نمودند. سطوح قند خون ناشتا، هموگلوبین A1C، انسولین سرمه و شاخص مقاومت به انسولین (HOMA)، پروستاگلاندین E2 و TNFα، پیش و پس از مداخله سنجیده و با استفاده از آزمون‌های آماری مقایسه شد.

**یافته‌ها:** اطلاعات ۶۳ بیمار آنالیز شد (۳۳ نفر در گروه زنجبیل و ۳۰ نفر در گروه شاهد). مصرف زنجبیل سبب کاهش معنی‌دار قند خون ناشتا (p=0/02)، هموگلوبین A1C (p=0/01)، انسولین سرمه (p=0/00) و شاخص مقاومت به انسولین (HOMA) (p=0/00) و پروستاگلاندین E2 (p=0/00) در گروه زنجبیل در مقایسه با گروه شاهد شد.

**نتیجه‌گیری:** نتایج نشان داد زنجبیل سبب بهبود الگوی قند خون و مقاومت به انسولین و همچنین کاهش پروستاگلاندین E2 در بیماران دیابتی نوع ۲ شد.

### وازگان کلیدی: زنجبیل، دیابت نوع ۲، قند خون، مقاومت به انسولین، التهاب

### • مقدمه

خون همراه است، سبب افزایش مقاومت به انسولین در کبد، ماهیچه‌ها اسکلتی و اندوتلیوم عروق می‌گردد (۴). کنترل قند خون و افزایش حساسیت به انسولین سبب کاهش التهاب و اختلالات چربی‌های خون در بیماران دیابتی شده و از ابتلای این بیماران به عوارض دیابت پیشگیری می‌کند (۲). امروزه گیاهان دارویی زیادی در سراسر جهان برای درمان بیماری‌ها به کار می‌روند (۲).

دیابت مجموعه‌ای از ناهنجاری‌های متابولیکی است که در اثر اختلال ترشح انسولین، عملکرد انسولین یا هر دو ایجاد شده و منجر به افزایش قند خون می‌شود (۱). دیابت نوع ۲ که مشکل در حال گسترش بهداشت جوامع است، با افزایش مرگ و میر همراه می‌باشد (۲).

دیابت به عنوان یک بیماری التهابی که با اختلالات متابولیسمی همراه است، شناخته می‌شود (۳). التهاب مزمن خفیف که با افزایش سطوح سیتوکین‌های التهابی در گردش

در دو گروه دریافت کننده زنجیبل و دارونما قرار گرفتند. هیچ یک از بیماران و همچنین شخص پژوهشگر از گروهی که بیماران در آن قرار داشتند و نوع مداخله دریافتی اطلاعی نداشتند.

برای تهیه مکمل‌های زنجیبل، زنجیبل خشک از عطاری معتبر خریداری و آسیاب شد و به صورت کپسول‌های حاوی 800 میلی‌گرم پودر ریزوم زنجیبل تهیه گردید. وزن کپسول‌های خالی و پر شده با استفاده از ترازو در آزمایشگاه تغذیه و بیوشیمی دانشکده بهداشت دانشگاه علوم پزشکی تهران سنجیده شد. دارونمای حاوی آرد گندم نیز به صورت مشابه و در شکل و رنگ همانند تهیه گردید. جهت ایجاد عطر زنجیبل در کپسول‌های دارونما، این کپسول‌ها پس از تهیه، به مدت 2 هفته در مجاورت با پودر زنجیبل قرار داده شده و سپس در قوطی‌های مشابه بسته‌بندی شدند.

بیماران هر روز، 1600 میلی‌گرم پودر ریزوم زنجیبل یا دارونما (1 کپسول 800 میلی‌گرمی قبل از نهار و 1 کپسول 800 میلی‌گرمی قبل از شام) را مصرف می‌کردند. از داوطلبین درخواست شد که در طول مدت مطالعه، در رژیم غذایی و فعالیت فیزیکی معمول خود تغییر خاصی ایجاد نکنند و بروز بیماری یا هر گونه احساس غیرطبیعی را سریعاً گزارش نمایند. مداخله به مدت 12 هفته ادامه یافت. معیارهای خروج از مطالعه شامل مصرف مکمل‌ها به میزان کمتر از 80 درصد کل، تغییر نوع و مقدار داروی مصرفی در طول مداخله و عدم تمایل به ادامه همکاری در مطالعه بود.

برای کنترل اثر عوامل مخدوش کننده، در ابتدای مطالعه خصوصیات زمینه‌ای کلیه داوطلبین شامل سن، جنس، سابقه سایر بیماری‌ها، نوع و مقدار داروهای مصرفی توسط مصاحبه حضوری از بیماران کسب شد.

به منظور کنترل اثر مخدوش کننده‌گی رژیم غذایی دریافتی و فعالیت بدنی، میزان دریافتی انرژی، درشت مغذی‌ها و برخی از ریzmغذی‌های هر فرد (ویتامین‌های C، E، روی، سلنیم) با پرسشنامه یادآمد 24 ساعته غذایی (2) ثبت شد. پرسشنامه بین المللی فعالیت فیزیکی (IPAQ) نیز قبل و بعد از مطالعه در دو گروه مداخله و دارونما مورد استفاده قرار گرفت. داده‌های دریافت غذایی با استفاده از نرم افزار Nutritionist 4 مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

وزن با ترازوی Seca و با دقت 100 گرم در حالت ناشتا با حداقل لباس و بدون کفش و قد با استفاده از قدسنج متصصل به ترازو و با دقت 0/5 سانتی متر و بدون کفش سنجیده شد.

زنجبیل (Zingiber Officinale Roscoe, Zingiberaceae)، به عنوان ادویه، به صورت گستردگی در سراسر جهان به کار می‌رود. در گذشته، این گیاه به عنوان بخش مهمی از طب چینی، طب هندی و طب گیاهی یونانی برای درمان بیماری‌های عصبی، زکام، روماتیسم، التهاب لثه، دندان درد، آسم، سکته مغزی، بیبوست و دیابت به کار می‌رفته است (5). زنجیبل از سوی اداره غذا و دارو به عنوان مکمل غذایی GRAS(Generally Recognized As Safe) نتایج مطالعات انسانی نشان می‌دهد که مصرف این ماده تا 2 گرم در روز، کمترین عارضه را برای انسان دارد (6).

زنجبیل به دلیل وجود ترکیبات مختلف از جمله جیننجرول‌ها و شوگاول‌ها اثرات دارویی مختلفی مانند تنظیم کننده ایمنی، مهار تشکیل تومور، کاهش دهنده التهاب، ضد آپوپتوز و ضد تهوع دارد (7). تاکنون بیش از 40 ترکیب آنتی اکسیدانی نیز در زنجیبل شناسایی شده است (7).

تاکنون چندین مطالعه در مورد تأثیر مصرف زنجیبل بر الگوی قند خون صورت گرفته است که نتایج متفاوتی داشته‌اند (8, 9).

با در نظر گرفتن یافته‌های متفاوض این مطالعات و همچنین با توجه به این که طبق اطلاعات ما تاکنون پژوهشی در مورد تأثیر مصرف زنجیبل بر شرایط التهابی در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 صورت نگرفته است، این پژوهش با هدف بررسی تأثیر مصرف مکمل زنجیبل بر الگوی قند خون، مقاومت به انسولین و برخی از عوامل التهابی در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 طراحی و اجرا گردید.

## • موارد و روش‌ها

این مطالعه به صورت کارآزمایی بالینی تصادفی دوسوکور کنترل شده با دارونما به مدت 12 هفته در درمانگاه دیابت بیمارستان ولیعصر شهر زنجان انجام شد. 70 بیمار دیابتی نوع 2 واجد شرایط پس از امضای رضایت نامه کتبی وارد طرح شدند. شرایط ورود به طرح شامل ابتلا به دیابت نوع 2، سن 30 تا 70 سال، تحت درمان با داروهای خوراکی کاهنده قند خون با حداقل یک سال سابقه ابتلا به این بیماری، هموگلوبین A1C بین 7% و 10%، نمایه توده بدنی بین 20 تا 35 کیلوگرم بر مجدور متر، عدم بارداری و شیردهی، عدم مصرف سیگار و الکل، عدم مصرف مکمل مولتی ویتامین - مینرال و آنتی اکسیدان و داروهای خوراکی ضد بارداری در 3 ماه گذشته و عدم ابتلا به بیماری‌های کلیوی، کبدی، تیروئیدی و پاراتیروئیدی، سرطان، بیماری‌های عفونی، التهابی و تب دار بود. افراد شرکت کننده به صورت تصادفی www.SID.ir

کیفی با آزمون کای اسکوئر و مک نمار مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند. سطح ۰/۰۵ به عنوان سطح مبنای معنی دار آماری در نظر گرفته شد.

### • یافته ها

در طول مدت مطالعه، ۲ نفر از بیماران گروه دریافت کننده زنجیل (۱ نفر به علت سوزش سردن و ۱ نفر به علت عدم تمایل به همکاری) و ۵ نفر از گروه دارونما (۳ نفر به علت عدم تمایل به همکاری، ۱ نفر به علت باردارشدن و ۱ نفر به علت تشدید بیماری و نیاز به انسولین درمانی) از مطالعه خارج شدند و در نهایت این پژوهش با ۶۳ نفر (۳۳ نفر در گروه دریافت کننده زنجیل و ۳۰ نفر در گروه دارونما) به پایان رسید.

مشخصات دموگرافیک و بالینی بیماران در ابتدای مطالعه در جدول ۱ آورده شده است. مقایسه این مشخصات نشان می دهد که تفاوت معنی داری در میزان سن، وزن، طول مدت ابتلا به بیماری، جنس و میزان فعالیت بدنی بین بیماران دو گروه در ابتدای مداخله وجود نداشته است. (جدول ۱) همچنین یافته ها نشان داد که نوع داروهای مصرفی کاهنده قند، چربی ها و فشار خون بین دو گروه در ابتدای مداخله تفاوت معنی داری نداشت.

آنالیز آماری انرژی، درشت مغذی ها و برخی ریز مغذی های دریافتی، وزن و نمایه توده بدنه تفاوت معنی داری را بین افراد دو گروه و داخل هر گروه در ابتدا و انتهای مطالعه نشان نداد (جدول ۲).

قند خون ناشتا و هموگلوبین A1C با روش رنگ سنجی با کیت تجاری شرکت پارس آزمون با استفاده از دستگاه اتوآنالایزر و انسولین سرم با روش الایزا و با استفاده از کیت شرکت Mono bind (کد 300A-2425) آمریکا اندازه گیری شدند.

شاخص HOMA (شاخص اندازه گیری مقاومت به انسولین) با استفاده از فرمول US محاسبه گردید:  $(405/405)/\text{گلوكز خون ناشتا} (\text{mg/dl})$  انسولین سرم ناشتا (میکرو واحد بر میلی لیتر)

پروستاگلاندین E2 پلاسمما با روش الایزا و با استفاده از کیت شرکت Cayman chemical ساخت کشور آمریکا اندازه گیری شد. سرم نیز با روش الایزا و با استفاده از کیت شرکت Orgenium ساخت کشور فنلاند اندازه گیری شد. این پژوهش توسط کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی تهران با کد ۱۳۰/۲۵۷۷/۹۰ و مرکز تحقیقات بیماری های متabolیک زنجان با کد ۹۱/۰۷-۶۱۵-۰۱ تصویب شده و در پایگاه کارآزمایی های بالینی ایران با شماره IRCT201204159472N1 ثبت شده است.

**تجزیه و تحلیل آماری:** به منظور تجزیه و تحلیل آماری داده ها از نرم افزار SPSS نسخه ۱۶ استفاده شد. جهت تعیین تبعیت داده ها از توزیع نرمال، از آزمون کولمبوگروف اسمیرنوف استفاده شد. مقایسه متغیرهای کمی بین دو گروه در ابتدا و انتهای مطالعه با بهره گیری از آزمون t مستقل و یا آزمون من - ویتنی انجام گرفت. برای مقایسه میانگین متغیرهای کمی قبل و بعد از مداخله، در داخل هر گروه از آزمون t زوج و یا آزمون ویلکاکسون استفاده شد. متغیرهای

جدول ۱. مشخصات دموگرافیک و بالینی بیماران در گروه دریافت کننده زنجیل و دارونما در ابتدای مطالعه

P	گروه دارونما (n=30)	گروه زنجیل (n=33)	متغیر
0/78 <sup>۱</sup>	52/06 ± 9/02	52/6 ± 8/4	سن (سال)
0/95 <sup>۱</sup>	66/1 ± 7/6	66/2 ± 8/2	وزن بدن (کیلوگرم)
0/68 <sup>۱</sup>	48/ 5 ± 26/5	45/ 8 ± 25/5	طول مدت ابتلا به بیماری (ماه)
0/93 <sup>۲</sup>	23(%76/7) 7(%23/3)	25(%75/8) 8(%24/2)	جنس
0/82 <sup>۲</sup>	14 (%46/7) 10 (%33/3) 6 (%20/0)	15 (%45/5) 13 (%39/4) 5 (%15/2)	فعالیت بدنی سبک متوسط شدید

داده های سن، وزن و طول مدت ابتلا به بیماری به صورت میانگین ± انحراف معیار و داده های جنس و فعالیت بدنی به صورت تعداد (درصد) بیان شده است.

<sup>۱</sup> آزمون t مستقل

<sup>۲</sup> آزمون کای اسکوئر

P-value در سطح (P < 0/05) معنی دارد.

جدول 2. میانگین و انحراف معیار انرژی، درشت مغذی‌ها و برخی ریزمغذی‌های دریافتی در گروه زنجیل و دارونما پیش و پس از مداخله

P <sub>1</sub> *	گروه دارونما (n=30)	گروه زنجیل (n=33)	متغیر
0/80	1537/7±287	1517/3 ± 352	انرژی (کیلوکالری)
0/74	1540/7 ±290	1514/2 ±355	پیش از مداخله
0/77	2/9 ±76/4	-3/1 ±93/8	پس از مداخله
	0/83	0/84	تغییرات
			P <sub>2</sub> **
0/95	193/5±46/8	194/4 ±57/9	کربوهیدرات (گرم)
0/85	192/7 ±46/1	195/2 ±57/3	پیش از مداخله
0/86	-0/8 ±43/5	0/7 ±29/7	پس از مداخله
	0/91	0/87	تغییرات
			P <sub>2</sub> **
0/45	61/3± 20/1	57/6 ±18/6	پروتئین (گرم)
0/52	62/7 ±20/7	59/6 ±18/2	پیش از مداخله
0/91	1/3 ±24/5	1/9 ±16/7	پس از مداخله
	0/75	0/50	تغییرات
			P <sub>2</sub> **
0/65	58/8 ±18/0	56/9±14/5	چربی کل (گرم)
0/48	58/2 ±18/5	55/3 ±13/6	پیش از مداخله
0/82	-0/6 ±22/0	-1/6 ±14/0	پس از مداخله
	0/87	0/49	تغییرات
			P <sub>2</sub> **
0/21	660/0±67/6	831/1±77/3	ویتامین A (میکرو گرم)
0/39	679/4±66/1	839/9±63/3	پیش از مداخله
0/32	19/3 ±68/1	7/9 ±80/6	پس از مداخله
	0/057	0/70	تغییرات
			P <sub>2</sub> **
0/26	39/1±21/6	44/6 ±16/8	ویتامین C (میلی گرم)
0/19	38/9±21/1	45/2±16/4	پیش از مداخله
0/32	-0/2 ±2/3	0/5 ±3/6	پس از مداخله
	0/63	0/38	تغییرات
			P <sub>2</sub> **
0/82	16/37±5/3	16/72±6/8	ویتامین E (میلی گرم)
0/78	16/36±5/3	16/76±6/8	پیش از مداخله
0/68	-0/01 ±0/7	0/06 ±0/7	پس از مداخله
	0/91	0/62	تغییرات
			P <sub>2</sub> **
0/55	8/3±2/8	7/9±2/7	روی (میلی گرم)
0/55	8/4±3/2	8/0±2/8	پیش از مداخله
0/8	0/1 ±0/6	0/11 ±0/5	پس از مداخله
	0/19	0/22	تغییرات
			P <sub>2</sub> **
0/95	63/6±31/9	62/7±30/6	سلنیم (میکرو گرم)
0/92	63/3± 31/5	64/6± 32/8	پیش از مداخله
0/20	-0/2 ±1/8	1/9 ±6/2	پس از مداخله
	0/49	0/32	تغییرات
			P <sub>2</sub> **

همه داده‌ها به صورت میانگین  $\pm$  انحراف معیار بیان شده است.P<sub>1</sub>\* مقایسه تغییرات بین دو گروه (آزمون t مستقل یا من ویتنی)P<sub>2</sub>\*\* مقایسه تغییرات درون گروه (آزمون t زوج یا ویلکاکسون)P-value در سطح ( $P < 0/05$ ) معنی دار است.

انسولین سرم، شاخص HOMA، پروستاتالاندین E2 در گروه زنجیل نسبت به گروه دارونما و ابتدای مداخله شد. تغییرات پروستاتالاندین E2 پلاسمای مستقل از تغییرات قند خون ناشتا بود ( $p=0/37$ ). آنالیز آماری میزان TNF $\alpha$  سرم نشان داد اگرچه پس از ۱۲ هفته، میزان TNF $\alpha$  سرم در گروه دریافت کننده مکمل زنجیل نسبت به گروه دارونما به صورت معنی داری کمتر بود، ولی تغییرات این متغیر بین دو گروه در انتهای مداخله و در داخل گروهها نسبت به ابتداء، معنی دار نبود.

جدول ۳، میانگین و انحراف معیار شاخص‌های الگوی قند خون، مقاومت به انسولین و عوامل التهابی را در دو گروه دریافت کننده مکمل زنجیل و دارونما پیش و پس از مداخله نشان می‌دهد. یافته‌ها نشان داد تغییرات قند خون ناشتا بین دو گروه زنجیل و دارونما تفاوت معنی داری داشت ( $p=0/02$ ). به طوری که میزان آن در داخل گروه زنجیل پس از مداخله نسبت به پیش از آن  $9/12 \pm 38/1$  میلی گرم  $16/0 \pm 48/5$  بر دسی لیتر کاهش و در گروه دارونما  $16/0 \pm 48/5$  میلی گرم بر دسی لیتر افزایش داشت. همچنین مصرف زنجیل سبب کاهش معنی دار میزان هموگلوبین A1C

**جدول ۳.** میانگین و انحراف معیار شاخص‌های سنجه، الگوی قند خون، مقاومت به انسولین و عوامل التهابی در گروه زنجیل و دارونما

پیش و پس از مداخله

P <sub>2</sub> **	P <sub>1</sub> *	گروه دارونما (n=30)	P <sub>1</sub> *	گروه زنجیل (n=33)	متغیر
0/95	0/16	$66/1 \pm 7/6$	0/20	$66/2 \pm 8/2$	وزن بدن (کیلوگرم) پیش از مداخله
0/95		$66/0 \pm 7/7$		$66/1 \pm 8/2$	پس از مداخله
0/90		$-0/06 \pm 0/2$		$-0/07 \pm 0/3$	تغییرات نمایه توده بدنی (کیلوگرم بر مجدور متر)
0/91		$26/85 \pm 3/4$		$26/9 \pm 3/6$	پیش از مداخله
0/93	0/63	$26/81 \pm 3/4$	0/16	$26/8 \pm 3/5$	پس از مداخله
0/82		$-0/03 \pm 0/3$		$-0/51 \pm 0/2$	تغییرات قند خون ناشتا (میلی گرم بر دسی لیتر)
0/88	0/80	$129/0 \pm 62/5$	0/17	$131/0 \pm 42/5$	پیش از مداخله
0/10		$145/0 \pm 68/4$		$121/9 \pm 37/4$	پس از مداخله
0/02		$16/0 \pm 48/5$		$-9/12 \pm 38/1$	تغییرات HbA1C%
0/55	0/10	$8/17 \pm 1/5$	0/00	$8/41 \pm 1/6$	پیش از مداخله
0/01		$8/62 \pm 2/2$		$7/37 \pm 1/3$	پس از مداخله
0/00		$0/44 \pm 1/4$		$-1/04 \pm 1/7$	تغییرات انسولین سرم (میکرو واحد بر میلی لیتر)
0/54	0/66	$6/99 \pm 4/6$	0/00	$8/37 \pm 8/3$	پیش از مداخله
0/00		$7/09 \pm 3/3$		$4/64 \pm 1/4$	پس از مداخله
0/00		$0/10 \pm 3/5$		$-3/73 \pm 8/2$	تغییرات HOMA
0/58	0/36	$2/21 \pm 1/5$	0/00	$3/10 \pm 1/1$	پیش از مداخله
0/00		$2/44 \pm 1/4$		$1/37 \pm 0/5$	پس از مداخله
0/00		$0/23 \pm 1/3$		$-1/72 \pm 4/9$	تغییرات

**ادامه جدول 3.** میانگین و انحراف معیار شاخص‌های تن سنجی، الگوی قند خون، مقاومت به انسولین و عوامل التهابی در گروه زنجیل و دارونما پیش و پس از مداخله

P <sub>2</sub> **	P <sub>1</sub> *	(n=30) گروه دارونما	P <sub>1</sub> *	(n=33) گروه زنجیل	متغیر
0/42	0/07	221/96±127/5	0/00	234/90 ±225/7	پروستاگلاندین E2 (پیکوگرم بر میلی لیتر)
					پیش از مداخله
					پس از مداخله
0/00	0/00	200/54 ±129/6	108/17 ±20/5	-126/7± 231/6	تغییرات
0/07	0/63	23/61±24/6	0/11	17/66 ±26/3	TNFα (پیکوگرم بر میلی لیتر)
					پیش از مداخله
					پس از مداخله
0/00	0/12	26/66 ±26/5	11/89 ±13/5	-5/77± 15/8	تغییرات

همه دادها به صورت میانگین ± انحراف معیار بیان شده است.

\* مقایسه تغییرات درون گروه (ازمون t زوج با ویلکاکسون)

\*\* مقایسه تغییرات بین دو گروه (ازمون t مستقل با من وینی)

P-value در سطح ( $P < 0.05$ ) معنی دار است.

## • بحث

نتایج نشان داد که مصرف زنجیل سبب کاهش قند خون، انسولین سرم و مقاومت به انسولین در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 شد. در پژوهش طلایی و همکاران، که روی 81 بیمار مبتلا به دیابت نوع 2 انجام شد، مصرف روزانه 3 گرم پودر زنجیل به مدت 8 هفته، سبب کاهش قند خون ناشتا و هموگلوبین A1C شد (8).

در پژوهش محلوجی و همکاران دیده شد که مصرف 2 گرم زنجیل در روز به مدت 2 ماه تأثیری بر میزان قند خون ناشتا و هموگلوبین A1C ندارد ولی می‌تواند انسولین سرم و شاخص HOMA را کاهش دهد (2). علت عدم تغییر هموگلوبین A1C در مطالعه مذکور، احتمالاً کوتاه بودن طول مدت مطالعه است که امکان تغییرات معنی دار این متغیر را سلب نموده است. Bordia و همکاران تغییر معنی داری را در میزان قند خون افراد سالم و بیماران مبتلا به بیماری عروق کرونری قلب با یا بدون دیابت نوع 2 مشاهده نکردند (9).

بیشتر مطالعات حیوانی که در این باره صورت گرفته است، نتایج مطالعه حاضر را تأیید می‌کند. Shanemugam و همکاران مشاهده کردند که زنجیل سبب کاهش معنی دار قند خون رت‌های دیابتی شده در مقایسه با رت‌های شاهد دیابتی شد (10). یافته‌های سایر مطالعات مشابه نیز این مطلب را تأیید می‌کنند (11-13). اگرچه تأثیر مصرف زنجیل بر کاهش قند و انسولین خون در مطالعه Choi و Islam باروری رت‌های دیابتی شده دیده نشد (14)، ولی

نتایج نشان داد که مصرف زنجیل سبب کاهش قند خون، انسولین سرم و مقاومت به انسولین در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 شد. در پژوهش طلایی و همکاران، که روی 81 بیمار مبتلا به دیابت نوع 2 انجام شد، مصرف روزانه 3 گرم پودر زنجیل به مدت 8 هفته، سبب کاهش قند خون ناشتا و هموگلوبین A1C شد (8).

در پژوهش محلوجی و همکاران دیده شد که مصرف 2 گرم زنجیل در روز به مدت 2 ماه تأثیری بر میزان قند خون ناشتا و هموگلوبین A1C ندارد ولی می‌تواند انسولین سرم و شاخص HOMA را کاهش دهد (2). علت عدم تغییر هموگلوبین A1C در مطالعه مذکور، احتمالاً کوتاه بودن طول مدت مطالعه است که امکان تغییرات معنی دار این متغیر را سلب نموده است. Bordia و همکاران تغییر معنی داری را در میزان قند خون افراد سالم و بیماران مبتلا به بیماری عروق کرونری قلب با یا بدون دیابت نوع 2 مشاهده نکردند (9). بیشتر مطالعات حیوانی که در این باره صورت گرفته است، نتایج مطالعه حاضر را تأیید می‌کند. Shanemugam و همکاران مشاهده کردند که زنجیل سبب کاهش معنی دار قند خون رت‌های دیابتی شده در مقایسه با رت‌های شاهد دیابتی شد (10). یافته‌های سایر مطالعات مشابه نیز این مطلب را تأیید می‌کنند (11-13). اگرچه تأثیر مصرف زنجیل بر کاهش قند و انسولین خون در مطالعه Choi و Islam باروری رت‌های دیابتی شده دیده نشد (14)، ولی

آن توسط پژوهشگران زیادی مورد مطالعه قرار گرفته است (5). احتمالاً تأثیر زنجیل بر کاهش میزان پروستاگلاندین E2 از طریق مهار مستقیم بیان mRNA و فعالیت سیکلواکسیژنаз 2 صورت می‌گیرد (23).

به نظر می‌رسد تأثیر زنجیل بر کاهش التهاب از طریق تأثیر برخی ترکیبات فعل آن (جینجرولها و zerombon) بر مهار فاکتور هسته‌ای κB (NF-κB) و TNF $\alpha$  نیز باشد. ترکیبات موجود در زنجیل سبب مهار بیان NF-κB و TNF $\alpha$  در سلول‌های سرطانی کبد می‌شوند (24).

مهار ژن TNF $\alpha$  به وسیله زنجیل، سبب کاهش فعالیت NF-κB شده در نتیجه سایر مسیرهای التهابی مانند آنزیم سیکلواکسیژناز 2 (COX2) و محصولات ناشی از آن مانند پروستاگلاندین E2 نیز مهار می‌گردد. این امر باعث کاهش التهاب و عوارض آن در بدن می‌شود.

محدودیت‌های مالی و زمانی، امکان اندازه گیری تعداد بیشتری از عوامل التهابی و افزایش طول مدت مداخله را سلب نمود. بنابراین، اجرای تحقیقات مشابه با سنجش تعداد بیشتری از عوامل التهابی و استرس اکسیداتیو و مدت طولانی‌تر پیشنهاد می‌شود.

به طور کلی مطالعه حاضر نشان داد که مصرف زنجیل سبب کاهش قند خون، انسولین سرم و مقاومت به انسولین و همچنین کاهش میزان پروستاگلاندین E2 در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ می‌شود.

### سپاسگزاری

از زحمات کلیه اساتید و پرسنل محترم مرکز تحقیقات بیماری‌های متابولیک زنجان که بدون همکاری ایشان انجام این تحقیق ممکن نبود، تشکر و قدردانی می‌نماییم. این مقاله بخشی از پایان نامه خانم طاهره عربلو در مقطع کارشناسی ارشد رشته علوم تغذیه با راهنمایی خانم دکتر ناهید آریائیان و نتیجه طرح تحقیقاتی مشترک مصوب دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران به شماره ۱۶۹۵۰ و مرکز تحقیقات بیماری‌های متابولیک دانشگاه علوم پزشکی زنجان به شماره ۱-۱۲-۶۱۵-۲۴۷۰ می‌باشد. در ضمن نویسنده‌گان در این پژوهش هیچ گونه نفع یا تضاد مالی نداشته‌اند.

به نظر می‌رسد که تأثیر زنجیل بر حساسیت به انسولین، از طریق تأثیر ترکیبات فعل آن بر PPAR $\gamma$  و یا تنظیم افزایشی آدیپونکتین باشد. Isa و همکاران بیان کردند که ۶-شوگاول و ۶-جینجرول موجود در زنجیل سبب تنظیم افزایشی آدیپونکتین می‌شوند. آن‌ها بیان کردند که ۶-شوگاول فعالیت آگونیستی با PPAR $\gamma$  دارد (18). غلط ادیپونکتین پلاسمما و میزان بیان mRNA آن در چاقی و مقاومت به انسولین کاهش می‌یابد و افزایش آدیپونکتین حساسیت به انسولین را بهبود می‌بخشد (15).

طبق نتایج به دست آمده در این پژوهش، مصرف زنجیل به مدت ۱۲ هفته، توانست میزان پروستاگلاندین E2 پلاسمما را در بیماران دیابتی به صورت معنی‌داری کاهش دهد. بر اساس بررسی‌های انجام شد تاکنون تأثیر مصرف زنجیل بر میزان پروستاگلاندین E2 پلاسمما در بیماران دیابتی مورد بررسی قرار نگرفته است. در مطالعه Black و همکاران که در آن تأثیر مصرف روزانه 2 گرم پودر زنجیل بر کاهش درد ماهیچه آرنج و میزان پروستاگلاندین E2 پلاسمما سنجیده شد، پس از ۱۱ روز تفاوت معنی‌داری در میزان پروستاگلاندین E2 پلاسمما افراد شرکت کننده مشاهده نشد (19). تأثیر زنجیل بر کاهش میزان پروستاگلاندین E2 در چندین مطالعه سلولی مورد بررسی قرار گرفته است (20-22).

مطالعه Lantz و همکاران نیز نشان داد که تولید U937 پروستاگلاندین E2 در محیط‌های کشت سلول‌های حاوی ترکیبات استاندارد زنجیل (6، 8 و 10 جینجرول و 6 شوگاول) مهار گردید. همچنین مشخص شد که عصاره حاوی مخلوط ترکیبات زنجیل تأثیر بیشتری بر مهار تولید پروستاگلاندین E2 نسبت به هر کدام از ترکیبات به تنها بی دارد. اگرچه در این پژوهش تولید TNF $\alpha$  توسط زنجیل مهار نشد (23)، چندین مطالعه سلولی دیگر تأثیر زنجیل بر کاهش میزان TNF $\alpha$  را نشان دادند (24، 25).

در مطالعه Levy و Simon مشخص گردید که ۶-شوگاول (ترکیب فعل زنجیل خشک شده)، می‌تواند میزان TNF $\alpha$  در ماکروفازهای فعل شده با لیپوپلی ساکارید را کاهش دهد (26).

خاصیت ضدالتهابی زنجیل از قرن‌ها پیش شناخته شده است. چگونگی تأثیر زنجیل، جینجرول‌ها و سایر ترکیبات

## • References

- 1.Alberti K, Aschner P, Assal JP, Bennett P, Groop L. Diagnosis and Classification of Diabetes Mellitus. *Diabetes care* 2008;31(1): S55-60.
- 2.Mahluji S, Attari VE, Mobasseri M, Payahoo L, Ostadrahimi A, Golzari SE. Effects of ginger (*Zingiber officinale*) on plasma glucose level, HbA1c and insulin sensitivity in type 2 diabetic patients. *Int J Food Sci Nutr.* 2013;64(6):682-6.
- 3.Navarro JF, Mora C. Diabetes, Inflammation, Proinflammatory Cytokines, and Diabetic Nephropathy. *Scientific World Journal* 2006;6:908-17.
- 4.Simin Liu, Tinker L, Song Y, Rifai N, Bonds DE, Cook NR, et al. A Prospective Study of Inflammatory Cytokines and Diabetes Mellitus in a Multiethnic Cohort of Postmenopausal Women. *Arch Intern Med* 2007;167(15):1676-85.
- 5.Ali BH, Blunden G, Tanira MO, Nemmar A. Some phytochemical, pharmacological and toxicological properties of ginger (*Zingiber officinale Roscoe*): a review of recent research. *Food Chem Toxicol* 2008;46(2):409-20.
- 6.Singletary K. Ginger An Overview of Health Benefits. *Nutr Today* 2010;45(4):171-83.
- 7.Shirdel Z, Mirbadalzadeh R, Madani H. Anti diabetid and Anti lipidemic effect of Ginger in Alloxan Monohydrate diabetic rats in comparison with Glibenclamide. *Iran J Diabetes Lipid Disord* 2009;9(1):7-15 [in Persian].
8. Talaei B, Mozaffari-Khosravi H, Jalali B, Mahammadi SM, Najarzadeh A, Fallahzadeh H. The Effect of Ginger on Blood Glucose, Lipid and Lipoproteins in Patients with Type 2 Diabetes: A Double-Blind Randomized Clinical Controlled Trial. *J Shahid Sadoughi Univ Med Sci* 2012;20(3):383-95[in Persian].
- 9.Bordia A, Verma SK ,Srivastava KC. Effect of ginger (*Zingiber officinale Rosc.*) and fenugreek (*Trigonella foenumgraecum L.*) on blood lipids, blood sugar and platelet aggregation in patients with coronary artery disease. *PLEFA* 1997;56(5):379-84.
- 10.Shanmugam KR, Mallikarjuna K, Kesireddy N, Sathyavelu Reddy K. Neuroprotective effect of ginger on anti-oxidant enzymes in streptozotocin-induced diabetic rats. *Food Chem Toxicol* 2011;49(4):893-7.
- 11.Al-Amin ZM, Thomson M, Al-Qattan KK, Peltonen-Shalaby R, Ali M. Anti-diabetic and hypolipidaemic properties of ginger (*Zingiber officinale*) in streptozotocin-induced diabetic rats. *Br J Nutr* 2006;96(4):660-6.
- 12.Bhandari U, Kanodia R, Pillai KK. Effect of ethanolic extract of *Zingiber officinale* on dyslipidaemia in diabetic rats. *J Ethnopharmacol* 2005;97(2):227-30.
- 13.Al-Quttan K, Thomson M, Ali M. Garlic (*Allium sativum*) and ginger (*Zingiber officinale*) attenuate structural nephropathy progression in streptozotocin- induced diabetic rats. *E Spen Eur E J Clin Nutr Metab* 2008;3(2):62-7.
- 14.Islam MS, Choi H. Comparative effects of dietary ginger (*Zingiber officinale*) and garlic (*Allium sativum*) investigated in a type 2 diabetes model of rats. *J Med Food* 2008;11(1):152-9.
- 15.Nammi S, Sreemantula S, Roufogalis BD. Protective effects of ethanolic extract of *Zingiber officinale* rhizome on the development of metabolic syndrome in high-fat diet-fed rats. *Basic Clin Pharmacol Toxicol* 2009;104(5):366-73.
- 16.Goyal RK, Kadnur SV. Beneficial effects of *Zingiber officinale* on goldthioglucose induced obesity. *Fitoterapia* 2006;77(3):160-3.
17. Li Y, Tran Van H, Duke Colin C, Roufogalis Basil D. Preventive and Protective Properties of *Zingiber officinale* (Ginger) in Diabetes Mellitus, Diabetic Complications, and Associated Lipid and Other Metabolic Disorders: A Brief Review. *Evidence-Based Complementary and Alternative Medicine*. 2012;2012.
- 18.Isa Y, Miyakawa Y, Yanagisawa M, Goto T, Kang M, Kawada T. 6-Shogaol and 6-gingerol, the pungent of ginger, inhibit TNF- $\alpha$  mediated down regulation of adiponectin expression via different mechanisms in 3T3-L1 adipocytes. *Biochem Biophys Res Commun* 2008;373:429-34.
- 19.Black C, Herring M, Hurley D, O'Connor P. Ginger (*Zingiber officinale*) Reduces Muscle Pain Caused by Eccentric Exercise. *pain* 2010;11(9):894-903.
- 20.Thomson M, Al-Qattan KK, Al-Sawan SM, Alnaqeeb MA, Khan I, Ali M. The use of ginger (*Zingiber officinale Rosc.*) as a potential anti-inflammatory and antithrombotic agent. *PLEFA* 2002;67(6):475-8.
- 21.Shimoda H, Shan SJ, Tanaka J, Seki A, Seo JW, Kasajima N, et al. Anti-inflammatory properties of red ginger (*Zingiber officinale* var. *Rubra*) extract and suppression of nitric oxide production by its constituents. *J Med Food* 2010;13(1):156-62.
- 22.Shen C-L, Hong K-J, Kim SW. Comparative Effects of Ginger Root (*Zingiber officinale Rosc.*) on the Production of Inflammatory Mediators in Normal and Osteoarthrotic Sow Chondrocytes. *J Med Food* 2005;8(2):149-53.
- 23.Lantz RC, Chen GJ, Saruhan M, Solyom AM, Jolad SD, Timmermann BN. The effect of extracts from

- ginger rhizome on inflammatory mediator production. *Phytomedicine* 2007;14(2-3):123-8.
24. Habib SHM, Makpol S, Hamid NAA, Das S, Ngah WZW, YusofI YAM. Ginger extract ( *Zingiber Officinale* ) has anti-cancer and anti-inflammatory effects on ethionine- induced hepatoma rats *CLINICS* 2008;63(6):807-13.
25. Tripathi S, Bruch D, Kittur DS. Ginger extract inhibits LPS induced macrophage activation and function. *BMC Complement Altern Med* 2007;8(1):1-7.
26. Levy A, Simon O. Six-shogaol inhibits production of tumour necrosis factor alpha, interleukin-1 beta and nitric oxide from lipopolysaccharide-stimulated RAW 264.7 macrophages. *West Indian Med J* 2009;58(4): 295-300.

Archive of SID

## Effect of ginger consumption on glycemic status, insulin resistance, and inflammatory markers in patients with type 2 diabetes mellitus

Aryaeian N<sup>1</sup>, Arablou T<sup>2</sup>, Sharifi F<sup>3</sup>, Hosseini A<sup>4</sup>, Valizadeh M\*<sup>5</sup>

1- Assistant Prof, Dept.of Nutrition, School of public Health, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

2- MS.c in Nutrition Sciences, School of Nutritional Sciences and Dietetics, University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

3 - Prof, Zanjan Metabolic Disease Research Center, Zanjan University of Medical Sciences, Zanjan, Iran.

4- Assistant Prof, Dept.of Statistics and Mathematics, School of of public Health, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

5- \*Corresponding author: Associate Prof, Zanjan Metabolic Disease Research Center, Zanjan University of Medical Sciences, Zanjan, Iran. E-mail: mvalizadeh47@yahoo.com

Received 6 Aug, 2013

Accepted 16 Nov, 2013

**Background and objective:** Diabetes mellitus is a common metabolic disorder characterized by high blood glucose concentrations. The present study assessed the effect of ginger consumption on glycemic status, insulin resistance, and inflammatory markers in patients with type 2 diabetes mellitus.

**Materials and methods:** This was a randomized, double-blind, placebo-controlled clinical trial. The 70 type 2 diabetic patients were randomly allocated to an intervention (ginger) group (n=35) or control group (n=35). The intervention group consumed 1600 mg powdered ginger and the control consumed 1600 mg wheat flour placebo (2 capsules of 800 mg) daily for 12 wk. Fasting plasma glucose, hemoglobin A1C, insulin, HOMA index, prostaglandin E2, and TNF $\alpha$  were measured and compared using statistical tests before and after intervention.

**Results:** The results of 63 patients were analyzed (intervention group, n = 33; control, n=30). The analysis showed that the consumption of ginger decreased fasting plasma glucose ( $p = 0.02$ ), hemoglobin A1C ( $p=0.01$ ), insulin ( $p=0.00$ ), HOMA index ( $p=0.00$ ) and prostaglandin E2 ( $p=0.00$ ) significantly over the control.

**Conclusion:** The consumption of ginger increased the glycemic status and insulin resistance, and decreased the inflammatory marker for prostaglandin E2 in type 2 diabetic patients.

**Keywords:** Ginger, Type 2 diabetes, Blood sugar, Insulin resistance, Inflammation