

## تأثیر پلیمرفیسم VDR Cdx-2 بر پاسخ شاخص‌های فربهی مرکزی به دریافت ویتامین D در افراد مبتلا به دیابت نوع ۲: کارآزمایی بالینی تصادفی

سارا منصوری<sup>۱</sup>، سکینه شب بیدار<sup>۲</sup>، تیرنگ رضا نیستانی<sup>۳</sup>، ابوالقاسم جزایری<sup>۴</sup>، محمد رضا اشرفیان<sup>۵</sup>

- ۱- دانشجوی کارشناسی ارشد علوم تغذیه، دانشکده علوم تغذیه و رژیم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
- ۲- استادیار گروه تغذیه جامعه، دانشکده علوم تغذیه و رژیم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
- ۳- نویسنده مسئول: استاد گروه تحقیقات تغذیه، انتستیتو تحقیقات تغذیه‌ای و صنایع غذایی، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران، پست الکترونیکی: neytr@yahoo.com
- ۴- استاد گروه تغذیه جامعه، دانشکده علوم تغذیه و رژیم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
- ۵- استاد گروه اپیومیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۴/۶/۲۰

تاریخ دریافت: ۹۴/۲/۱۸

### چکیده

**سابقه و هدف:** بین کمبود غلظت سرمی 25 هیدروکسی ویتامین D (25OHD) و فربهی مرکزی ارتباط وجود دارد. هدف این مطالعه بررسی اثر دریافت روزانه دوغ غنی شده با ویتامین D بر شاخص‌های فربهی مرکزی و نقش احتمالی پلیمرفیسم Cdx-2 از گیرنده ویتامین D (VDR) بر پاسخ شاخص‌های فربهی به دریافت ویتامین D در افراد مبتلا به دیابت نوع ۲ می‌باشد.

**مواد و روش‌ها:** 60 بیمار مبتلا به دیابت نوع ۲ بهطور تصادفی به دو گروه تقسیم شدند که یک گروه دوغ ساده (PD) حاوی 170 میلی‌گرم کلسیم در هر 250 میلی‌لیتر (n=29) و گروه دیگر دوغ غنی شده (FD) با 500 واحد بین‌المللی ویتامین D در هر 250 میلی‌لیتر (n=31) دو بار در روز به مدت دوازده هفته دریافت کردند. سطح سرمی 25OHD، گلوکز ناشتا، هموگلوبین گلیکوزیله، QUICKI (Quantitative Insulin Check Index)، درصد توده چربی بدن (TF%)، توده چربی تنہ (TFM%)، بافت چربی احشایی (VAT) و دور کمر (WC) در ابتدای مطالعه و پایان مداخله اندازه‌گیری شد. ژنوتیپ‌های پلیمرفیسم Cdx-2 در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ در گروه FD (n=60) و در گروه PD (n=29) می‌باشد.

**یافته‌ها:** پس از دوازده هفته سطح سرمی 25OHD به طور معنی‌داری در گروه FD نسبت به گروه PD افزایش یافت ( $p < 0.001$ ) و  $4/8 \text{ nmol/L}$  و  $4/8 \text{ nmol/L}$ . میانگین تغییرات WC (1/3) در مقابله با  $1/6$  سانتیمتر و  $5/1$  FM (در مقابله با  $0/60$  درصد و  $0/001$ ) در مقابله با  $0/13$  درصد و  $0/80$  VAT (در مقابله با  $0/003$  a.u.) به طور معنی‌داری در گروه FD نسبت به گروه PD کاهش یافت. سرم تنها در گروه حامل ژنوتیپ AA افزایش یافت ( $34/8$  نانومول در لیتر در گروه AA در مقابله با  $6/4$  در گروه AG و  $1/6$  در گروه GG و  $p < 0.001$  ( $p=0.004$  FM%)). این تغییر با کاهش معنی‌دار در WC (در مقابله با  $0/001$  ( $p<0.001$ )) در حاملین ژنوتیپ AA همراه بود.

**نتیجه‌گیری:** دریافت روزانه دوغ غنی شده با 1000 واحد ویتامین D به مدت دوازده هفته، شاخص‌های فربهی مرکزی مانند چربی تنہ و چربی احشایی را در افراد مبتلا به دیابت نوع ۲ بهبود بخشید که این مسئله در حاملین ژنوتیپ AA از پلیمرفیسم Cdx-2 VDR بیشتر بود.

**وازگان کلیدی:** ویتامین D، فربهی مرکزی، توده چربی، چربی احشایی، دیابت نوع ۲، زن، گیرنده، پلی‌مورفیسم

### • مقدمه

می‌باشد که می‌تواند مشکلات اجتماعی-اقتصادی و سلامت عمومی زیادی را برای ملت‌های با درآمد پایین ایجاد کند(2). توزیع چربی بدن بسیار حائز اهمیت است چرا که فربهی

فربهی، تجمع مقادیر اضافی چربی در بدن، شایع‌ترین ویژگی است که کشورهای با درآمد کم و متوسط مانند ایران با آن مواجه هستند(1) و یک عامل مهم بیماری و مرگ و میر

معکوس بین مصرف کلسیم و چربی بدن بهویژه در زنان نشان می‌دهند (17).

تعداد کمی از مطالعات ارتباط بین واریانت‌های ژنتیکی مختلف VDR و فربه‌ی را مورد بررسی قرار داده‌اند. اخیراً Ochs-Balcom (18) رابطه‌ای معنی‌دار بین پلی مرفیسم Cdx-2 و فوتیپ فربه‌ی نشان داد. Rosenblum و همکارانش نشان دادند که مکمل یاری کلسیم و یا ویتامین D منجر به کاهش چربی احشایی می‌شود (19).

به علت خطر بالقوه کمبود ویتامین D در بیماری‌های مهم غیر اسکلتی مانند فربه‌ی و نقش واریانت‌های ژنتیکی VDR در فربه‌ی، مطالعه حاضر به منظور بررسی اثر دریافت ویتامین D از طریق دوغ غنی شده به مدت دوازده هفته بروی شاخص‌های فربه‌ی مرکزی و نقش احتمالی پلی مرفیسم Cdx-2 بر تعديل اثر ویتامین D بر شاخص‌های مربوط به فربه‌ی مرکزی انجام شد.

## • مواد و روش‌ها

**طراحی مطالعه:** مطالعه حاضر یک کارآزمایی بالینی تصادفی یک سو کور به مدت دوازده هفته و قسمتی از یک مطالعه بزرگ‌تر با هدف بررسی اثر دوغ غنی شده با ویتامین D بر پی آمده‌ای دیابت، در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 می‌باشد. پروتکل این مطالعه پیش از این با جزئیات به چاپ رسیده است (20). این کارآزمایی بالینی به‌طور مشترک توسط انسستیتو تحقیقات تغذیه کشور (NNFTRI) و دانشگاه علوم پزشکی تهران (TUMS) انجام شد. اطلاعات کامل در مورد طراحی مطالعه و اهداف آن به شرکت کنندگان قبل از امضای رضایت‌نامه کتبی داده شد. پروتکل مطالعه از نظر علمی و اخلاقی توسط NNFTRI و TUMS تصویب گردید. این مطالعه در مرکز ثبت کارآزمایی‌های بالینی (ClinicalTrials.gov) به شماره NCT01236846 ثبت شد.

**نمونه‌ها، معیارهای ورود و عدم ورود:** اطلاعات از نمونه‌های کارآزمایی بالینی قبلي (21) که در آنها فربه‌ی احشایی ارزیابی شده بود به دست آمد. شرکت کنندگان از اعضاء جامعه دیابت ایران و جامعه دیابت گابریک وارد مطالعه شدند. داوطلبان به آزمایشگاه تحقیقات تغذیه‌ای NNFTRI دعوت شدند و از آنها خواسته شد 12-14 ساعت ناشتا باشند. معیارهای ورود شامل: (الف) قند خون ناشتا بالای 126 میلی‌گرم در دسی لیتر، (ب) سن 60-30 سال، (ج) تمایل به شرکت در مطالعه و (د) عدم

مرکزی عمدتاً با بروز بسیاری از بیماری‌ها مانند بیماری‌های قلبی عروقی، پرفساری خون و دیابت همراه است. آسیب‌شناسی فربه‌ی مرکزی پیچیده و شامل عوامل ژنتیکی و محیطی می‌باشد. تخمین زده می‌شود 40-70 % تغییر در نمایه توده بدن و 37-81 % در دور کمر ارثی بوده، در حالی که فاکتورهای اجتماعی و فرهنگی ممکن است مسئول حداقل 30 % تغییرات باشد. مطالعات حاضر ارتباط معکوسی را بین سطح 25 هیدروکسی ویتامین D (25OHD) سرم و اجزاء سندروم متابولیک شامل غلظت بالای گلوكز خون، مقاومت به انسولین، اختلال ترکیب چربی‌های خون، پروفشاری خون و فربه‌ی شکمی نشان می‌دهند (4). فربه‌ی با کاهش 25OHD در گردش همراه است و کمبود ویتامین D نیز به طور مستقل با افزایش توده بدن و توده چربی ارتباط دارد (5-9). از یک سو به علت رسوب ویتامین D در بافت چربی، ویتامین D زیست دسترسی کمتری در بیماران فربه دارد و از سوی دیگر ممکن است ویتامین D نقشی در ایجاد فربه‌ی از طریق تنظیم تعادل کلسیم داخل سلولی داشته باشد. افزایش کلسیم داخل سلولی سنتز چربی را تحریک و تجزیه چربی را مهار می‌کند (10). اخیراً متابولیزی از کارآزمایی‌های بالینی، اثرات مفیدی از مکمل یاری ویتامین D بر وزن بدن و توده چربی نشان داده است (11). با وجود این مطالعات آینده‌نگر که اثر کلسیم و ویتامین D را به تنها یا با هم بر وزن بدن و چربی شکمی بررسی کرده‌اند بی‌نتیجه بوده‌اند (12-18).

VDR 1,25OHD هر دو در تمایز سلول‌های چربی نقش دارند (13، 14). نشان داده شده که غلظت mRNA گیرنده ویتامین D بر سنتز چربی درون سلولی تأثیر می‌گذارد که ممکن است آن را القا یا مهار کند (15). علاوه بر این می‌تواند به چندین ژن متصل شده و بر بیان آنها اثر بگذارد. در میان شکل‌های مختلف Cdx-2، VDR، پلی مرفیسمی کارکردی است و در محل اتصال فاکتور رونویسی Cdx-2 بالای اگزون 1 قرار دارد. آنالیزهای عملکردی نشان داده‌اند که جانشینی باز A با G، محل اتصال Cdx-2 را حذف می‌کند و فعالیت رونویسی VDR را به 70 % آلل A کاهش می‌دهد (16). به نظر می‌رسد، Cdx-2 با کاهش خطر شکستگی در حاملین آلل A از طریق افزایش بیان VDR در روده، افزایش رونویسی پروتئین انتقال دهنده کلسیم که منجر به افزایش جذب کلسیم و افزایش دانسیته معدنی استخوان می‌شود، ارتباط دارد. از سوی دیگر اطلاعات همه‌گیری شناسی رابطه‌ای

نگهداری تعیین شد تا از پایداری ترکیبات اطمینان حاصل شود. اندازه‌گیری‌ها در آزمایشگاه مواد غذایی، نوشیدنی و آرایشی Maad، مورد تأیید سازمان غذا و داروی وزارت بهداشت ایران، انجام شد.

**ارزیابی دریافت‌های رژیمی:** دریافت‌های رژیمی با استفاده از پرسشنامه یادآمد 24 ساعته خوراک به مدت سه روز (شامل یک روز تعطیل) در شروع و پایان مداخله همان‌طور که قبل از توضیح داده شد ارزیابی شد. برای تبدیل اطلاعات دریافت رژیمی به مقادیر واقعی انرژی و مواد مغذی از جدول ترکیبات غذایی دپارتمان کشاورزی آمریکا (USDA) تعدیل شده برای غذاهای ایرانی استفاده شد.

**اندازه‌های تن‌سنجدی:** وزن با لباس سبک و بدون کفش با استفاده از ترازوی دیجیتال (seca 808، هامبورگ آلمان) با دقیق 0/1 کیلوگرم اندازه‌گیری شد. قد بدون کفش با استفاده از قدسنج (seca، هامبورگ آلمان) با دقیق 0/1 سانتی‌متر اندازه‌گیری شد. محیط دور کمر و باسن با متر نواری با دقیق 0/1 سانتی‌متر اندازه‌گیری شد. BMI با استفاده از فرمول weight(Kg)/height<sup>2</sup>(m)

**ارزیابی درصد توده چربی بدن و چربی احساسی:** برای ارزیابی درصد توده چربی بدن (FM) از روش آنسالیز بیوالکتریکی امپیدانس (BIA) با دستگاه Quadscan 4000 system، Bodystat، UK درجه بزرگی چربی احساسی (VAT) با استفاده از دستگاه Tanita AB-140 ViScan شرکت کنندگان خواسته شد تا از دریافت هر گونه غذا یا مایعات و انجام ورزش شدید به مدت حداقل 4 ساعت قبل از اندازه‌گیری‌ها اجتناب کنند. همچنین به آنها آموزش داده شد که از هیچ وسیله فلزی استفاده نکنند. اندازه‌گیری‌ها در دمای اتاق انجام شد در حالی که بیماران روی یک سطح نارسانا قرار گرفتند. شرکت کنندگان بدون بالش و در حالی که باروهای آنها به موavarات سینه قرار گرفته بود دراز کشیدند. طبق دستورالعمل‌های سازنده دستگاه، ViScan به صورت عمودی به سمت بدن شرکت کنندگان در سطح ناف قرار داده شد. الکترود دستگاه بر روی شکم در تماس مستقیم با پوست قرار گرفت. اندازه‌گیری‌ها دو بار انجام شد.

**اندازه‌گیری‌های آزمایشگاهی:** نمونه‌های خون بعد از 12 ساعت ناشتاوی جمع‌آوری شد و در دو لوله با و بدون ضد انعقاد EDTA تقسیم شد. لوله دارای ضد انعقاد برای

دریافت هرگونه ویتامین، رژیم غذایی، گیاه دارویی و یا مکمل امگا 3 حداقل در سه ماه قبل از ورود به مطالعه بود. معیارهای خروج شامل: (الف) سابقه بیماری‌های قلبی عروقی، گوارشی، کلیوی و سایر بیماری‌های اندوکرین، (ب) بارداری یا شیردهی، (ج) دریافت انسولین و (د) درمان‌های کاهش وزن بود.

**پروتکل مطالعه، تصادفی سازی و مداخله:** دوره خوگیری به مدت دو هفته در نظر گرفته شد تا در این مدت نمونه‌ها جهت رعایت یک رژیم تثبیت وزن بر اساس دستورالعمل‌های ADA (انجمان دیابت آمریکا) شامل 2 سروینگ لبنيات کم‌چرب (شیر و ماست)، 2 سروینگ میوه و 2 سروینگ سبزی در روز آموزش ببینند. مطالعه شامل دو بخش بود، در بخش اول (مداخله) اثرات دریافت روزانه دو واحد دوغ غنی شده با ویتامین D (Fortified Doogh) در مقایسه با دوغ ساده (Plain Doogh) بر شاخص‌های فربه‌ی در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 مورد بررسی قرار گرفت. به این منظور شرکت کنندگان به‌طور تصادفی به دو گروه درمان (FD، شامل 170 میلی‌گرم کلسیم و 500 واحد ویتامین D در 250 میلی‌لیتر؛ n1 = 31) و گروه کنترل (PD، شامل 170 میلی‌گرم کلسیم بدون ویتامین D در 250 میلی‌لیتر؛ n2 = 29) با استفاده از اعداد تصادفی تولید شده توسط کامپیوتر تقسیم شدند. اعضاء تیم مداخله از گروه‌ها آگاه بودند، اما کارکنان آزمایشگاه از گروه‌ها اطلاع نداشتند، بنابراین مطالعه یک سو کور بود. از شرکت کنندگان خواسته شد همراه با ناهار و شام یک بطری دوغ (500 میلی‌لیتر در روز مساوی با 1000 واحد ویتامین D روزانه در گروه FD) مصرف کنند. مدت مداخله دوازده هفته بود. در بخش دوم مطالعه (نوتریئنتیک) شمار بیماران در گروه (n = 60) برای بررسی نقش احتمالی ژنتیک‌های پلی‌مرفیسم Cdx-2، بر پاسخ شاخص‌های فربه‌ی به دریافت ویتامین D افزایش یافت.

**کنترل پذیرش بیماران و کیفیت دوغ:** شرکت کنندگان هر دو هفته یکبار به‌منظور ارزیابی پذیرش و نیز دریافت بسته دوغ جدید ملاقات می‌شدند. بطری‌های دوغ از نظر اندازه، رنگ، طعم و بسته‌بندی یکسان بودند. بنابراین شرکت کنندگان، مصاحبہ کنندگان و کارکنان آزمایشگاه از گروه‌های مطالعه‌ی اطلاع بودند. میزان پذیرش دوغ غنی شده با استفاده از جداول تهیه شده برای مصرف، شمارش بطری‌های خالی و پرسش مستقیم از افراد در دیدارهای دو هفته‌ای و پیگیری تلفنی هفتگی ارزیابی می‌شد. ترکیب دوغ‌ها (شامل ویتامین D) بلافاصله پس از تولید، وسط و پایان دوره

(UVIdoc; UVItc: UK) gel documentation system مشاهده شدند. هضم توسط Bpu101 به ژنوتیپ‌های AA (135 جفت بازی)، GA (72، 135 و 63 جفت بازی) و یا GG (72 و 63 جفت بازی) منتهی شد.

**تجزیه و تحلیل آماری:** اطلاعات به صورت میانگین و انحراف معیار گزارش شدند. توزیع نرمال داده‌ها با استفاده از Kolmogrov-Smirnov استفاده از آزمون کای 2 تعیین شد(28). تفاوت در نسبت‌ها بین دو گروه با استفاده از آزمون کای 2 ارزیابی گردید. عرضه Independent sample t-test (برای متغیرهای دارای توزیع نرمال) و U Mann-Whitney (برای متغیرهای غیر نرمال) برای شاخص‌های متابولیک و تنفسی بین گروه PD و FD استفاده شد. ارتباط بین متغیرها با استفاده از (r) Pearson (برای متغیرهای دارای توزیع نرمال و rs) Spearman (برای متغیرهای غیر نرمال) ارزیابی شد. Repeated-measure ANOVA برای تعیین تداخل زمان و گروه استفاده شد. در صورت تداخل معنی دار زمان و گروه، مقایسه تغییرات بین گروه‌ها در هفته دوازدهم با استفاده از ANOVA و به دنبال آن آنالیز Polynomial contrast analysis با Tukey post hoc در صورت لزوم انجام شد. وقتی که اثر زمان معنی دار بود مقایسه درون گروهی مقادیر با استفاده از paired sample t-test انجام گرفت. تمام آنالیزهای آماری با استفاده از نرم‌افزار SPSS ver.18 انجام شد و P value کمتر از 0/05 معنی دار در نظر گرفته شد.

## • یافته‌ها

ویژگی‌های بیماران: ویژگی‌های شرکت کنندگان در شکل 1 نشان داده شده است. 29 زن و 31 مرد با سن  $52/6 \pm 7/8$  سال در مطالعه شرکت داشتند. میانگین سن ( $51/3 \pm 7/7$ ) : (FD :  $54/1 \pm 8/0$  و PD :  $7/2 \pm 5/6$ )، مدت بیماری (FD :  $8/6 \pm 5/5$ ) و نسبت جنس تفاوت معنی داری بین دو گروه نداشت (جدول 1). توزیع فراوانی ژنوتیپ‌های مشاهده شده برای Cdx-2، در تعادل هاردی-واینرگ بودند. توزیع سن، جنس و مدت زمان ابتلا به بیماری و مواجهه با نور آفتاب اختلاف معنی داری بین گروه‌های ژنوتیپی نداشت (جدول 1).

جداسازی DNA ژنوم استفاده شد در حالی که سرم‌های حاصل از نمونه‌های لخته شده برای آنالیزهای بیوشیمیایی استفاده شد. غلظت D<sub>25(OH)D</sub> در گردش نیز همان‌طور که قبلًا توضیح داده شد به روش کروماتوگرافی مایع با کارایی بالا (HPLC) اندازه‌گیری شد (23، 24). در این مطالعه وضعیت ویتامین D بر اساس غلظت سرمی D<sub>25(OH)D</sub> به صورت : کافی ( $\geq 50 \text{ nmol/L}$ ) ، ناکافی ( $27/5-50 \text{ nmol/L}$ ) و کمبود ( $\leq 27/5 \text{ nmol/L}$ ) تعریف شد(25). طبق موسسه پزشکی این مرزها با توجه به این واقعیت که نیازهای ویتامین D حداقل 50 nmol/L برابر D<sub>25(OH)D</sub> 97/5 % جمعیت با غلظت 50 nmol/L تأمین می‌شود قرار داده شده‌اند(15). گلوکز ناشتا ای سرم (FSG) با استفاده از روش آنزیمی با کیت‌های تجاری پارس آزمون ایران و سیستم اتوآنالایزر Selectra، Vitalab، Netherland (Selectra، Vitalab، Netherland) هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1c) با استفاده از روش رنگ سنجی بعد از جداسازی اولیه کروماتوگرافی Biosystems، Spain (Biosource، Belgium) (IRMA) (Gamma، Genesys، USA) تعیین سیستم شمارش گاما (Gamma، Genesys، USA) تغییرات درون و میان سنجشی برای تمام تست‌ها به گردید. تغییرات درون و میان سنجشی برای تمام تست‌ها به ترتیب کمتر از 7 و 9 % بود. حساسیت به انسولین به صورت شاخص QUICKI با فرمول زیر محاسبه گردید:

$$\text{QUICKI index} = 1/[log(\text{insulin}) (\mu\text{U/mL}) + log(\text{glucose}) (\text{mg/dL})]$$

**تعیین ژنوتیپ:** از نمونه‌های خونی حاوی ضد انعقاد با Prime Prep DNA با نام تجاری Genet Bio (کره جنوبی) طبق پروتکل شرکت سازنده جداسازی شد. پلی مرفیسم Cdx-2 (rs11568820) به روش PCR با استفاده از پرایمرهای 5'- CAg CAT gCC TgT و 5'- CCA gTA CTg CCA gCT CCC - CCT CAg C - 3' بر اساس گزارش Deng و همکاران (27) تعیین شد و به یک فرآورده 135 جفت بازی منتج شد. PCR برای 30 سیکل در دمای 68 درجه سانتی گراد که به آرامی سرد می‌شد انجام شد. DNA با آنزیم Bpu101 (Fermentas; thermo ) هضم شد و فرآورده‌ها با الکتروفورز بر روی ژل آگاروز 1/5 % حاوی اتیدیوم بروماید آنالیز شدند و در یک

جدول ۱. مقایسه ویژگی‌های فردی شرکت کنندگان در مطالعه کارآزمایی بالینی و گروه‌های ژنتیکی (rs11568820) Cdx-2 در مطالعه نوتریزنتیک

P	گروه‌های ژنتیکی			گروه‌های درمانی (n = 58)	
	(n = 60) GG (n = 10)	(n = 19) AG	(n = 31) AA	(n = 31) FD	(n = 29) PD
0/14	56/9±8/9	52/6±7/1	52/4±7/8	0/16	54/1±8/0
0/01	1/9	13/6	16/15	0/61	14/15
0/58	8/0±5/2	8/9±7/7	7/0±5/7	0/34	8/6±5/5
0/69	15/2	38/4	46/5	0/53	37/5
0/65	45/0±15/0	71/4±40	57/0±64/0	0/60	67/6±38/3
					59/0±66/0

اطلاعات به صورت میانگین ± انحراف معیار و یا درصد بیان شده‌اند.

۱. فعالیت فیزیکی بسیار کم

کاهش یافت ( $p=0/003$ )، افزایش نشان دادند. همچنین تداخل معنی‌دار زمان و درمان برای 25(OH)D، QUICKI، WC، VAT، FM%， WHR، و TF% مشاهده گردید. آنالیز تغییرات درون گروه‌ها کاهش معنی‌داری در WC ( $p=0/002$ )، FM% ( $p<0/001$ )، VAT ( $p=0/005$ )، WHR ( $p=0/003$ ) در گروه FD در مقایسه با PD نشان داد در حالی که 25(OH)D و QUICKI به طور معنی‌داری در گروه FD در مقایسه با PD ( $p<0/001$ ) برای هر دو افزایش نشان دادند (جدول ۲). وزن، BMI و FSG پس از 12 هفته درون گروه‌ها و بین گروه‌ها تغییر معنی‌داری نداشتند (جدول ۲). ارتباط منفی معنی‌داری بین تغییرات 25(OH)D سرم و تغییرات WC ( $r=-0/29$  و  $p=0/35$ )، VAT ( $r=-0/32$  و  $p=0/015$ )، FM% ( $r=-0/45$  و  $p=0/001$ )، TF% ( $r=-0/44$  و  $p=0/44$ ) مشاهده شد.

مداخله: در ابتداء، غلظت ویتامین D و سایر زیست نشانگرهای بین دو گروه اختلاف معنی‌داری نداشت (جدول ۲). اختلاف معنی‌داری بین هفته صفر و دوازده در غلظت 25(OH)D سرم وجود داشت. غلظت 25(OH)D به طور معنی‌داری در گروه FD در مقایسه با ابتدای مطالعه ( $p<0/001$ ) افزایش و در گروه PD کاهش یافت (جدول ۲). بنابراین وضعیت ویتامین D در گروه FD در مقایسه با PD پس از 12 هفته مداخله به طور معنی‌داری بهبود یافت (جدول ۳). همچنین اختلاف معنی‌داری بین هفته صفر و 12 برای HbA1c، درصد توده چربی و چربی HbA1c، FD، اگرچه در گروه VAT، FM%， و ( $p<0/001$ ) همگی بعد از 12 هفته به طور معنی‌دار کاهش یافتند، در گروه PD این متغیرها به جز HbA1c، که به میزان کم ولی معنی‌دار

جدول ۲. مقایسه مقادیر اولیه و نهایی متغیرهای تحت مطالعه کارآزمایی بالینی

زمان × گروه	گروه	زمان	دوغ غنی شده با ویتامین D (n = 31)				دوغ ساده (n = 29)			
			P3	P2	P1	تغییر	بعد از مداخله	قبل از مداخله	تغییر	بعد از مداخله
						35/4±18/3	77/1±19/7	41/6±15/9	-4/8±16/6	36/2±23/6
<0/001	<0/001	<0/001								
0/08	0/70	0/63	-14/0±49/8	152/5±42/8	166/5±43/2	8/0±48/2	167/6±52/5	159/6±52/0		گلوكز ناشتا (mg/dl)
0/12	0/24	<0/001	-1/5±2/0	7/4±1/6	8/9±2/4	-0/71±1/7	8/3±1/6	8/9±1/7		HbA1c (%)
<0/001	0/70	0/67	0/02±0/02	0/29±0/02	0/28±0/02	-0/009±0/02	0/28±0/02	0/28±0/2		QUICKI
0/16	0/13	0/32	-0/2±2/7	73/5±11/5	73/7±13/8	0/86±2/6	79/7±13/8	78/8±13/2		وزن (Kg)
0/16	0/11	0/32	0/06±1/0	27/7±4/6	27/8±4/6	0/33±1/0	30/0±4/1	29/6±4/2		نمایه توده بدن (Kg/m2)
0/028	0/046	0/80	-1/3±5/0	95/8±8/9	96/8±11/4	1/6±4/4	102/2±10/8	101/1±9/8		دور کمر (cm)
0/051	0/07	0/27	-0/05±0/04	0/92±0/05	0/93±0/05	0/02±0/04	0/95±0/05	0/94±0/05		نسبت دور کمر به باسن
<0/001	0/025	<0/001	-5/1±5/5	33/3±9/6	36/7±10/6	0/60±3/3	40/3±9/4	38/9±9/6		درصد توده چربی
<0/001	0/85	0/009	-0/80±0/96	12/0±4/6	13/3±4/3	0/37±1/8	15/0±3/4	14/4±3/8		بافت چربی احشایی (a.u.*.)
0/003	0/27	0/11	-1/1±2/0	34/7±9/5	35/9±9/6	0/13±0/87	39/7±7/8	38/8±8/6		درصد چربی نهایی

P<sub>1</sub> for trend : مقایسه بین گروهی متغیرها در زمان پایه  
Arbitrary unit\* : مقایسه بین گروهی متغیرها بعد از 12 هفته مداخله

جدول 3. مقایسه وضعیت ویتامین D بین گروه دوغ غنی شده و دوغ ساده [ n (%) ]

مطلوب		عدم کفايت		کمبود	
قبل از مداخله	بعد از مداخله	قبل از مداخله	بعد از مداخله	قبل از مداخله	بعد از مداخله
5 (17/2)	7 (24/1)	12 (41/2)	16 (55/2)	12 (41/2)	6 (20/7)
27 (87/1)	8 (25/8)	4 (12/9)	17 (54/8)	0 (0)	6 (19/4)
32 (51/1)	15 (15/0)	16 (26/7)	33 (55/0)	12 (22/2)	12 (20)
جمع					

.50 < كمبود ; 27/5 nmol/L ≤ عدم کفايت ≤ 27/5 nmol/L ; مطلوب ≤ 27/5 nmol/L

در مقایسه با دو گروه دیگر افزایش یافت ( $p<0/001$ ). افزایش 25(OH)D 25 با یک تغییر معنی دار برای سایر زیست نشانگرهای فربه‌ی مثل WC، FM% و TF% همراه بود که به طور معنی دار در گروه AA کاهش یافتند (به ترتیب  $p=0/04$ ,  $p=0/001$  و  $p<0/001$ ). وقتی تغییرات زیست نشانگرهای با استفاده از ANOVA و به دنبال آن تست Tukey post hoc گردید، تفاوت معنی داری در غلظت 25(OH)D 25 سرم بین گروه‌های AG و AA ( $p<0/001$ ) و GG و AA ( $p<0/001$ ) و GG ( $p=0/001$ ) مشاهده شد، اما اختلافات بین AG و GG از نظر آماری معنی دار نبود ( $p=0/77$ ). در حالی که برای FM%، TF% و AA گروه AG متفاوت بود، اما هیچ تفاوت معنی داری بین گروه AG و GG وجود نداشت ( $p=0/60$ ). همچنین تفاوت معنی داری بین دو گروه AG و AA ( $p=0/008$ ) نشان داد، اما تفاوت معنی داری بین AG و AA ( $p=0/24$ ) و یا بین AG و GG ( $p=0/69$ ) وجود نداشت. به علاوه تفاوت معنی داری در VAT میان ژنتوتیپ‌های Cdx-2 مشاهده شد، به این صورت که گروه AA کاهش معنی داری در VAT در مقایسه با AG نشان داد ( $p=0/001$ ). در اینجا نیز GG و AA ( $p=0/61$ ) و GG و AG ( $p=0/11$ ) تفاوت معنی داری نداشتند. همین‌طور AG و GG ( $p=0/001$ ) در مقایسه با AG ( $p=0/02$ ) و GG ( $p=0/001$ ) در QUICKI نشان داد. اگرچه هیچ اختلافی در تغییرات QUICKI بین گروه‌های AG و GG وجود نداشت ( $p=0/35$ ).

**مطالعه نوتریزنیک:** تفاوت معنی داری در متغیرهای اولیه میان گروه‌های ژنتوتیپی وجود نداشت. اگرچه، اختلاف معنی دار بین هفته صفر و 12 برای 25 هیدروکسی ویتامین D سرم مشاهده شد. در گروه AA، 25(OH)D به طور معنی دار پس از 12 هفته افزایش یافت ( $p<0/001$ ) و در سایر گروه‌ها (AG و GG) هیچ تغییر معنی داری مشاهده نشد (به ترتیب  $p=0/63$  و  $p=0/015$ ) (جدول 4). آنالیز مجدد اطلاعات میان واریانتهای Cdx-2 روند معنی داری را برای توزیع کمبود ویتامین D در ژنتوتیپ‌های Cdx-2 در ابتدای مطالعه نشان نداد ( $p=0/03$  و  $\chi^2=0/86$ ). اگرچه بعد از مداخله تست trend معنی دار بود ( $p=0/001$  و  $\chi^2=29/1$ ) که نشان می‌دهد بیش از 60% نمونه‌ها در ژنتوتیپ GG و 98% در ژنتوتیپ AG پس از 12 هفته مداخله دچار کمبود بودند (جدول 5). همچنین اختلاف معنی داری بین هفته صفر و 12 برای FM% و HbA1c مشاهده شد. اگرچه در گروه AA، FM% و HbA1c ( $p<0/001$ ) و HbA1c ( $p=0/001$ ) هر دو به طور معنی دار پس از 12 هفته کاهش یافتند، در گروه‌های AG و GG (HbA1c ( $p=0/09$ ) و FM% ( $p=0/18$ ) و HbA1c ( $p=0/06$ ) و FM% ( $p=0/56$ )) این متغیرها تغییری نکردند (جدول 4). تداخل معنی دار زمان و درمان برای VAT، FM%，WC، QUICKI، 25(OH)D Post hoc Tukey Cdx-2 مشاهده شد. تست نشان داد که گروه AA به طور معنی داری 25(OH)D بیشتری در مقایسه با گروه‌های AG ( $p<0/001$ ) و GG ( $p=0/006$ ) در مقایسه با گروه‌های AA از 12 هفته داشتند. در گردش در گروه 25(OH)D پس از 12 هفته داشتند.

جدول ۴. مقایسه متغیرها بین گروه‌های زوئیتی (rs11568820 Cdx-2) با دلیلت نوع ۲ قبل و بعد از ۱۲ هفته مداخله در مطالعه نویریزیستک (n = 60)

زمان × گروه	رمان	P	GG (n=10)		AG (n=19)		AA (n=31)									
			P3	P2	P1	متغیر	قبل از مداخله	بعد از مداخله	متغیر	قبل از مداخله	بعد از مداخله	متغیر	قبل از مداخله	بعد از مداخله	P	
<0.001	<0.001	0.001	0.63	-1/6±9/7	5/13±28/4	5/28±26/5	0/15	-6/4±1/9/0	3/00±1/7/5	35/6±14/7	<0.001	3/4/8±1/8/3	7/7/1±19/7	4/1/6±15/8	D	
0/22	0/69	0/85	0/29	11/8±33/2	16/14±31/3	15/00±27/0	0/63	-6/1±5/5/1	17/0±8±6/1/3	16/4/8±6/1/3	0/12	-1/4/0±4/9/8	15/2/5±4/2/8	16/6/5±4/3/2	(mg/dl)	
0/31	0/50	0/001	0/05	-0/64±0/91	8/3±1/8	8/8±2/2	0/11	-0/75±2/0	8/3±1/6	9/0±1/5	<0.001	-1/5±2/0	7/4±1/6	8/8±2/4	HbA1c (%)	
0/001	0/78	0/26	0/02	-0/02±0/02	0/27±0/01	0/29±0/02	0/27	-0/005±0/02	0/28±0/02	0/28±0/02	0/006	0/01±0/02	0/28±0/02	0/27±0/02	QUICKI	
0/20	0/29	0/31	0/85	0/14±2/4	8/01±1/2/4	8/0/3±1/2/7	0/07	1/2±2/8	7/9/3±1/4/0	7/8/0±13/7	0/68	-0/20±2/7	7/4/0±12/0	7/4/2±12/1	(Kg)	
0/24	0/002	0/31	0/83	0/07±0/95	3/3/6±4/6	3/3/5±4/7	0/09	0/4/6±1/1	2/8/0±3/3	2/7/5±3/0	0/75	-0/05±1/0	2/7/7±4/9	2/7/8±4/8	(Kg/m <sup>2</sup> )	
0/027	0/83	0/33	0/18	2/1±4/3	1/0/8±1/6	1/0/6/2±9/8	0/25	1/3±4/5	1/0/0/2±8/9	9/9/0±9/8	0/17	-1/3±5/0	9/5/8±9/5	9/7/1±12/3	(cm)	
0/12	0/18	0/08	0/035	0/02±0/03	0/9/6±0/06	0/9/4±0/06	0/24	0/01±0/04	0/9/6±0/05	0/9/5±0/06	0/5/2	-0/004±0/04	0/9/3±0/05	0/9/3±0/05	دور کمر به بالسن	
<0.001	<0.001	0/019	0/57	-0/7±4/0	4/8/0±6/0	4/8/6±7/1	0/09	1/2±2/8	3/5/5±8/1	3/4/4±7/3	<0.001	-5/1±5/5	3/0/6±10/4	3/5/7±11/5	درصد توده خرد	
<0.001	<0.001	0/93	0/12	0/97	-0/09±1/1	1/3/4±1/4	1/3/5±1/2	0/07	0/25±0/7/2	1/3/0±4/4	1/2/7±4/5	0/003	-0/80±0/9/6	1/2/8±5/0	1/3/6±4/8	دربند چشمی احتشامی (a.u.)
<0.009	<0.001	0/46	0/80	-0/03±2/4	4/7/2±2/6	4/7/2±2/0	0/14	0/5/7±1/4	3/3/7±6/4	3/3/1±6/8	<0.001	-1/1±2/0	3/5/0±9/4	3/6/0±9/0	دربند چشمی تندی	

P : مقایسه دون-گروهی قبل و بعد از مداخله  
 P<sub>1</sub> : مقایسه بین گروه متغیرها در زمان پایه  
 P<sub>2</sub> : مقایسه بین گروه متغیرها بعد از هفتاه مداخله  
 P<sub>3</sub> : مقایسه بین گروه متغیرها بعد از ۱۲ هفته مداخله  
 Arbitrary unit\*

جدول ۵. وضعیت ویتامین D در میان گروه‌های ژنتیپی Cdx-2 قبل و بعد از مداخله [ n (%) ]

	جمع		GG (n=10)		AG (n=19)		AA (n=31)	
	قبل از مداخله	بعد از مداخله						
کمبود	13 (21/7)	12 (20/0)	3 (30/0)	2 (20/0)	10 (52/6)	4 (68/4)	0(0)	6 (19/4)
عدم کفايت	17 (28/3)	33 (55/0)	3 (33/8)	3 (30/0)	8 (42/1)	13 (68/4)	6 (19/3)	17 (54/8)
مطلوب	30 (50/0)	15 (25/0)	4 (44/4)	5 (50/0)	1 (5/3)	2 (10/5)	25 (80/6)	8 (25/8)

.50 nmol/L < 27/5 nmol/L ; مطلوب ≤ 50 nmol/L ; عدم کفايت ≤ 27/5 nmol/L

## • بحث

مکمل یاری با دوز بالای ویتامین D در افراد چاق و یا دارای اضافه وزن نشان ندادند (32، 33). یافته‌های حاضر با برخی مطالعات دیگر که بیشتر کاهش چربی القا شده توسط ویتامین D را مربوط به تغییرات چربی احشایی مربوط می‌دانستند، همسو بود (31). ارتباط میان اندازه سلول‌های چربی، دریافت رژیمی ویتامین D و کلسیم و غلظت D(OH)25 تنها در محل انباستش گزارش شده است (31). پیشنهاد شده که محدوده BMI می‌تواند یک پیشگویی کننده مهم میزان و محل کاهش بافت چربی باشد (31). در جمعیت ما میانگین BMI در محدوده پر وزنی و فربه‌ی بود (88/3) % بیماران ما فربه و بقیه پر وزن بودند). فرضیه این است که در این محدوده از BMI، واریانس بافت چربی زیر پوستی کمتر از چربی احشایی است که ممکن است منجر به اثربخشی بیشتر مکمل یاری بر اندازه چربی احشایی شود (31).

1 و 25 هیدروکسی ویتامین D موجب افزایش جذب روده‌ای کلسیم می‌شود، بازگردش استخوان را کنترل و سنتز هورمون پاراتیروئید را سرکوب می‌کند و در نهایت باز جذب کلیوی کلسیم را افزایش می‌دهد (34). تمام ساز و کارهای یاد شده، کلسیم داخل سلولی را تعديل می‌کنند که در تغییر لیپولیز و لیپوژن نقش دارد (34). علاوه بر این پیشنهاد شده بود که دریافت کم ویتامین D رژیمی می‌تواند باعث تولید 1,25(OH)D و سپس تولید کورتیزول با فعال کردن 11-بتابهیدروکسی استروئید دهیدروژنаз شود. افزایش در فعالیت این آنزیم در انسان می‌تواند موجب تجمع توده چربی در نواحی احشایی شود (35، 36). در حالی که ویتامین D و متabolیت‌هاییش می‌توانند در بافت چربی رسوی کنند (7). با مکمل یاری ویتامین D، ممکن است فعالیت آنزیم کاهش یافته و موجب لیپولیز شود.

این مطالعه نشان داد که دریافت روزانه 1000 واحد ویتامین D به دنبال مصرف دوغ غنی شده، اثرات سودمندی بر شاخص‌های فربه‌ی مرکزی شامل چربی تنہ و چربی احشایی در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 دارد و این اثرات در بیمارانی که دارای ژنتیپ AA پلی مرفیسم بودند بیشتر بود. مطالعات مشاهده‌ای ارتباط معکوسی بین ویتامین D و فربه‌ی نشان داده‌اند. ارتباط معکوسی زیرپوستی (8) در افراد African-American و Hispanic و چربی احشایی (29)، BMI و بافت چربی نشان داده شده است، اما 25(OH)D با تغییر 5 ساله در فربه‌ی ارتباط نداشت (8). علاوه بر این، شیوع فقر ویتامین D VAT (25(OH)D < 50 nmol/L) سه برابر در افراد با VAT و SAT بالا بیشتر از افراد با SAT و VAT پایین بود (30).

Caron-Jobin و همکاران یافتند که دریافت بالای رژیمی ویتامین D و سطح بالای 25(OH)D هر دو به طور معنی‌داری با سطح پایین تر چربی احشایی ارتباط دارند. همچنان غلظت سرمی 25(OH)D ارتباط نزدیکی با چربی کل اندازه‌گیری شده توسط BMI و یا کل توده چربی بدن نشان داد (31).

یافته‌های مطالعه حاضر از کاهش توده چربی و بافت چربی احشایی به واسطه ویتامین D از یک کارآزمایی بالینی که در آن پس از 16 هفته دریافت روزانه آب پرتفقال غنی شده با کلسیم و ویتامین D (روزانه 350 میلی‌گرم کلسیم و 100 واحد ویتامین D) موجب کاهش معنی‌دار در VAT شد، حمایت می‌کند. مشابه یافته‌های حاضر، آنها نیز هیچ اثر معنی‌داری بر BMI و وزن مشاهده نکردند (19). با وجود این، در یک مطالعه طولی، کلسیم و ویتامین D اثر کمی در پیشگیری از افزایش وزن در طول 3 سال داشتند (12). همین‌طور، دو کارآزمایی بالینی هیچ تغییر معنی‌داری را در وزن بدن، درصد توده چربی و نسبت دور کمر به باسن پس از

مطالعه حاضر محدودیت‌هایی نیز داشت. تعمیم تغییرات مشاهده شده پس از ۱۲ هفته مداخله به دوره زمانی طولانی‌تر و مهم‌تر از همه اثر محافظت کننده احتمالی آنها در مقابل عوارض دراز مدت دیابت نیازمند مطالعات کنترل شده و خوب طراحی شده طولی می‌باشد. به علاوه، حجم نمونه نسبتاً کم بود و افراد شرکت کننده عمدهاً میانسال و سالم‌بودند، که این مسئله ما را در تعمیم این یافته‌ها به جمعیت‌های مختلف بیشتر محدود می‌کند.

در نتیجه، یافته‌های کلیدی مطالعه حاضر به اثربخشی دریافت وزانه ۱۰۰۰ واحد ویتامین D از طریق دوغ غنی شده بر شاخص‌های فربه‌ی شکمی شامل چربی تنہ و احشایی در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ اشاره می‌کند. بر طبق دانسته‌های ما این اولین مطالعه‌ای است که اثرات متقابل پلی مورفیسم-2 Cdx-2 گیرنده ویتامین D و دریافت ویتامین D را بر پاسخ شاخص‌های فربه‌ی در بیماران دیابتی بررسی می‌کند. به هر حال، مطالعات بیشتر لازم است تا این یافته‌ها را در جمعیت‌های متفاوت، شامل جمعیت‌های سایر گروه‌های نژادی و قومی به منظور اثبات اهمیت بیولوژیکی پلی مورفیسم Cdx-2 در رابطه با فنوتیپ فربه‌ی مرکزی تکرار کند.

پلی مورفیسم-2 Cdx-2 به‌طور معنی‌داری اثر مکمل یاری روزانه ۱۰۰۰ واحد ویتامین D را برای افزایش D<sub>25(OH)D</sub> و تغییر شاخص‌های فربه‌ی تعديل کرد. D<sub>25(OH)D</sub> در گردش به‌طور غیر قابل انتظار تنها در گروه AA در مقایسه با سایر گروه‌های ژنتیکی افزایش یافت. این تفاوت با یک تفاوت معنی‌دار سایر شاخص‌های فربه‌ی مانند WC%، FM% و TF% بود که در گروه AA به‌طور معنی‌دار کاهش یافتند.

پلی مورفیسم-2 Cdx-2 با نتایج بالینی و جذب کلسیم ارتباط داشته است. یافته‌های مطالعه حاضر از نتایج مطالعات مشاهده‌ای و مولکولی پیشین حمایت می‌کند (37؛ 18). اخیراً (18) رابطه مثبتی بین Cdx-2 Ochs-Balcom (ارتفاع شکمی) و BMI (abdominal height) و رابطه معنی‌دار مرزی بین Cdx-2 و BMI مشاهده کرد. پس از آن در یک مطالعه طولی نشان داده شد که Cdx-2 بروز (odds) فربه‌ی شکمی را با افزایش نمی‌دهد (38). در مطالعه‌ای دیگر Arai و تعدادی در مطالعه ارتباط مثبتی با Cdx-2 SNP (39) داشت. در VDR همکاران نشان دادند که این پلی مورفیسم منجر به ۳۰٪ کاهش در فعالیت رونویسی پروموزتر می‌شود، بیان روده‌ای را کاهش می‌دهد و بر جذب کلسیم در روده اثر می‌گذارد.

## • References

- Kelishadi R, Alikhani S, Delavari A, Alaeddini F, Safaie A, Hojatzadeh E. Obesity and associated lifestyle behaviours in Iran: findings from the first national non-communicable disease risk factor surveillance survey. *Public Health Nutr* 2008;11:246-251.
- Salekzamani S, Neyestani TR, Alavi-Majd H, Houshiarrad A, Kalayi A, Shariatzadeh N, et al. Is vitamin D status a determining factor for metabolic syndrome? A case-control study. *Diabetes, metabolic syndrome and obesity: targets and therapy*. 2011;4:205-212.
- Hill JO, Peters JC. Environmental contributions to the obesity epidemic. *Science* 1998;280:1371-1374.
- Dennis KE. Postmenopausal women and the health consequences of obesity. *J Obstet Gynecol Neonatal Nurs* 2007;36:511-519.
- Arunabh S, Pollack S, Yeh J, Aloia JF. Body fat content and 25-hydroxyvitamin D levels in healthy women. *J Clin Endocrinol Metab* 2003;88:157-161.
- Kamycheva E, Joakimsen RM, Jorde R. Intakes of calcium and vitamin D predict body mass index in the population of Northern Norway. *J Nutr* 2003;133:102-106.
- Wortsman J, Matsuoka LY, Chen TC, Lu Z, Holick MF. Decreased bioavailability of vitamin D in obesity. *Am J Clin Nutr* 2000;72:690-693.
- Young KA, Engelman CD, Langefeld CD, Hairston KG, Haffner SM, Bryer-Ash M, Norris JM. Association of plasma vitamin D levels with adiposity in Hispanic and African Americans. *J Clin Endocrinol Metab* 2009;94:3306-3313.
- Parikh SJ, Edelman M, Uwaifo GI, Freedman RJ, Semegna-Janneh M, Reynolds J, Yanovski JA. The relationship between obesity and serum 1, 25-dihydroxy vitamin D concentrations in healthy adults. *J Clin Endocrinol Metab* 2004;89:1196-1199.
- Zemel MB, Miller SL. Dietary calcium and dairy modulation of adiposity and obesity risk. *Nutr Rev* 2004;62:125-131.

11. Soares M, Ping-Delfos WCS, Ghanbari M. Calcium and vitamin D for obesity: a review of randomized controlled trials. *Eur J Clin Nutr* 2011;65:994-1004.
12. Caan B, Neuhouser M, Aragaki A, Lewis CB, Jackson R, LeBoff MS, Margolis KL, Powell L, Uwaifo G, Whitlock E. Calcium plus vitamin D supplementation and the risk of postmenopausal weight gain. *Arch Intern Med* 2007;167:893-902.
13. Wood RJ. Vitamin D and adipogenesis: new molecular insights. *Nutr Rev* 2008;66:40-46.
14. Kong J, Li YC. Molecular mechanism of 1, 25-dihydroxyvitamin D<sub>3</sub> inhibition of adipogenesis in 3T3-L1 cells. *Am J Physiol Endocrinol Metab* 2006;290:E916-E924.
15. Burton GR, Guan Y, Nagarajan R, McGehee Jr RE. Microarray analysis of gene expression during early adipocyte differentiation. *Gene* 2002;293:21-31.
16. Yamamoto H, Miyamoto KI, Li B, Taketani Y, Kitano M, Inoue Y, Morita K, Pike J, Takeda E. The Caudal-Related homeodomain protein Cdx-2 regulates vitamin D receptor gene expression in the small intestine. *J Bone Miner Res* 1999;14:240-247.
17. Zemel MB, Shi H, Greer B, Dirienzo D, Zemel PC. Regulation of adiposity by dietary calcium. *The FASEB Journal* 2000;14:1132-1138.
18. Ochs-Balcom HM, Chennamaneni R, Millen AE, Shields PG, Marian C, Trevisan M, Freudenheim JL. Vitamin D receptor gene polymorphisms are associated with adiposity phenotypes. *Am J Clin Nutr* 2011;93:5-10.
19. Rosenblum JL, Castro VM, Moore CE, Kaplan LM. Calcium and vitamin D supplementation is associated with decreased abdominal visceral adipose tissue in overweight and obese adults. *Am J Clin Nutr* 2012;95:101-108.
20. Neyestani TR, Djazayery A, Shab-Bidar S, Eshraghian MR, Kalayi A, Shariatzadeh N, Khalaji N, Zahedirad M, Gharavi A, Houshiarrad A, Chamari M, Asadzadeh S. Vitamin D Receptor Fok-I polymorphism modulates diabetic host response to vitamin D intake: need for a nutrigenetic approach. *Diabetes Care* 2013;36:550-556.
21. Shab-Bidar S, Neyestani TR, Djazayery A. Efficacy of vitamin D3-fortified yogurt drink on anthropometric, metabolic, inflammatory and oxidative stress biomarkers according to vitamin D receptor gene polymorphisms in type 2 diabetic patients: a study protocol for a randomized controlled clinical trial. *BMC endocrine disorders* 2011;11:12.
22. Shab-Bidar S, Neyestani TR, Djazayery A, Eshraghian MR, Houshiarrad A, Gharavi A, Kalayi A, Shariatzadeh N, Zahedirad M, Khalaji N, Haidari H. Regular consumption of vitamin D-fortified yogurt drink (Doogh) improved endothelial biomarkers in subjects with type 2 diabetes: a randomized double-blind clinical trial. *BMC Med* 2011;9:125.
23. Neyestani TR, Gharavi A, Kalayi A. Determination of serum 25-hydroxy cholecalciferol using high-performance liquid chromatography: a reliable tool for assessment of vitamin D status. *International Journal for Vitamin and Nutrition Research* 2007;77:341-346.
24. Neyestani TR GA, Kalayi A. Determination of serum 25-hydroxy cholecalciferol using high-performance liquid chromatography: A reliable tool for assessment of vitamin D status. *Int J Vitam Nutr Res* 2007;77:341-346.
25. Saintonge S, Bang H, Gerber L.M. Implications of a new definition of vitamin D deficiency in a multiracial US adolescent population: the National Health and Nutrition Examination Survey III. *Pediatrics*. *Pediatric* 2009;123:797-803.
26. Hrebicek J, Janout V, Malincikova J, Horakova D, Cizek L. Detection of insulin resistance by simple quantitative insulin sensitivity check index QUICKI for epidemiological assessment and prevention. *J Clin Endocrinol Metab* 2002;87:144-147.
27. Deng HW, Shen H, Xu FH, Deng HY, Conway T, Zhang HT, Recker RR. Tests of linkage and/or association of genes for vitamin D receptor, osteocalcin, and parathyroid hormone with bone mineral density. *J Bone Miner Res* 2002;17:678-686.
28. Yong Zou G, Donner A. The Merits of testing hardy-weinberg equilibrium in the analysis of unmatched case-control data: A cautionary note. *Ann Hum Genet* 2006;70:923-933.
29. Freedman BI, Wagenknecht LE, Hairston KG, Bowden DW, Carr JJ, Hightower RC, Gordon EJ, Xu J, Langefeld CD, Divers J. Vitamin D, adiposity, and calcified atherosclerotic plaque in African-Americans. *J Clin Endocrinol Metab* 2010;95:1076-1083.
30. Cheng S, Massaro JM, Fox CS, Larson MG, Keyes MJ, McCabe EL, Robins SJ, O'Donnell CJ, Hoffmann U, Jacques PF. Adiposity, cardiometabolic risk, and vitamin D status: the Framingham Heart Study. *Diabetes* 2010;59:242-48.
31. Caron-Jobin M, Morisset AS, Tremblay A, Huot C, Légaré D, Tchernof A. Elevated serum 25(OH)D concentrations, vitamin D, and calcium intakes are associated with reduced adipocyte size in women. *Obesity* 2011;19:1335-41.
32. Sneve M, Figenschau Y, Jorde R. Supplementation with cholecalciferol does not result in weight reduction in overweight and obese subjects. *Eur J Endocrinol* 2008;159:675-84.
33. Zittermann A, Frisch S, Berthold HK, Götting C, Kuhn J, Kleesiek K, Stehle P, Koertke H, Koerfer R. Vitamin D supplementation enhances the beneficial effects of weight loss on cardiovascular disease risk markers. *Am J Clin Nutr* 2009;89:1321-1327.
34. Zemel MB. Mechanisms of dairy modulation of adiposity. *J Nutr* 2003;133:252S-256S.
35. Veilleux A, Rhéaume C, Daris M, Luu-The V, Tchernof A. Omental adipose tissue type 1 11β-hydroxysteroid dehydrogenase oxoreductase activity, body fat distribution,

- and metabolic alterations in women. *J Clin Endocrinol Metab* 2009;94:3550-3557.
36. Veilleux A, Laberge PY, Morency J, Noël S, Luu-The V, Tchernof A. Expression of genes related to glucocorticoid action in human subcutaneous and omental adipose tissue. *J Steroid Biochem Mol Biol* 2010;122:28-34.
37. Arai H, Miyamoto KI, Taketani Y, Yamamoto H, Iemori Y, Morita K, Tonai T, Nishisho T, Mori S, Takeda E. A vitamin D receptor gene polymorphism in the translation initiation codon: effect on protein activity and relation to bone mineral density in Japanese women. *J Bone Miner Res* 1997;12:915-921.
38. Beydoun MA, Tanaka T, Beydoun HA, Ding EL, Ferrucci L, Zonderman AB. Vitamin D receptor and megalin gene polymorphisms are associated with central adiposity status and changes among US adults. *J Nutr Sci* 2013;2:e33.
39. Gu J-m, Xiao W-j, He J-w, Zhang H, Hu W-w, Hu Y-q, Li M, Liu Y-j, Fu W-z, Yu J-b. Association between VDR and ESR1 gene polymorphisms with bone and obesity phenotypes in Chinese male nuclear families. *Acta Pharmacol Sin* 2009;30:1634-42.

Archive of SID

## Effect of VDR Cdx-2 on the Response of Central Obesity Indices to Vitamin D Intake in Subjects with type 2 diabetes : A Randomized Controlled Trial

Mansouri S<sup>1</sup>, Shab-Bidar S<sup>2</sup>, Neyestani TR<sup>3\*</sup>, Djazayery A<sup>4</sup>, Eshraghian MR<sup>5</sup>

1- M.Sc Student of Nutrition Sciences, School of Nutritional Sciences and Dietetics, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

2- Assistant Prof. Dept. of Community Nutrition, School of Nutritional Sciences and Dietetics, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

3-\*Corresponding author: Prof. Dept. of Nutrition Research, National Nutrition and Food Technology Research Institute, Faculty of Nutrition Sciences and Food Technology, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran  
Email: neytr@yahoo.com

4- Prof. Dept. of Community Nutrition, School of Nutritional Sciences and Dietetics, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

5- Prof. Dept. of Epidemiology and Biostatistics, Faculty of Health, Tehran University of Medical Science, Tehran, Iran

Received 8 May, 2015

Accepted 11 Sept, 2015

**Background and Objectives:** Emerging data suggest an association between low serum concentrations of 25(OH)D and central obesity. This study aimed to investigate the effect of daily intake of vitamin D-fortified yogurt drink (*doogh*) on central obesity indicators in subjects with type 2 diabetes (T2D) and the possible modulation of this effect by vitamin D receptor (VDR)-Cdx-2 genotypes.

**Materials and Methods:** Sixty T2D subjects were randomly allocated into two groups to receive either plain *doogh* (PD; n=29, containing 170 mg calcium and no vitamin D/250 mL) or vitamin D3-fortified *doogh* (FD; n=31, containing 500 IU/250 mL) twice a day for 12 weeks. 25(OH)D, glycemic and adiposity indicators were evaluated before and after the intervention. VDR genotypes in the extended number of T2D subjects were determined in the FD group (n=60).

**Results:** After 12 weeks, in the FD compared to the PD group, serum 25(OH)D increased (+35.4 nmol/L vs. -4.8 nmol/L, p<0.001) and mean changes of waist circumference (WC; -1.3 vs. +1.6 cm, p=0.02), body fat mass (FM; -5.1 vs. +0.60 %, p<0.001), truncal fat (TF; -1.1 vs. 0.13%, p=0.003) and visceral adipose tissue (VAT; -0.80 vs. +0.37 a.u., p<0.001) decreased significantly. Circulating 25(OH)D was raised only in AA group (34.8 nmol/L in the AA group vs. -6.4 nmol/L in the AG and -1.6 nmol/L in the GG groups, p<0.001). This difference was accompanied by a significant decrease in the changes of WC (p=0.004), FM% (p<0.001) and TF% (p<0.001) in AA genotype.

**Conclusions:** Daily intake of 1000 vitamin D-fortified *doogh* for 12 weeks improved the central obesity indices in the T2D subjects, and the improvement was more pronounced in the carriers of the AA genotype of VDR-Cdx-2.

**Keywords:** Vitamin D, Adiposity, Fat mass, Visceral fat, Type 2 diabetes