

## اثر عصاره هیدرو الکلی زعفران (*Crocus sativus L.*) در درمان افسردگی - اضطراب خفیف تا متوسط توأم در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲: یک کارآزمایی بالینی تصادفی شده سه سوکور

علیرضا میلاجردی<sup>۱</sup>، شاهین آخوندزاده<sup>۲</sup>، شیما جزایری<sup>۳</sup>، الهام شیرزادی<sup>۴</sup>، نجمه هاشم زاده<sup>۵</sup>، ژاله درخشان<sup>۶</sup>، ابوالقاسم جزایری<sup>۷</sup>، علیرضا رعیتی<sup>۸</sup>  
محمود محمدی<sup>۹</sup>

- ۱- دانشجوی دکتری تخصصی علوم تغذیه، دانشکده تغذیه و رژیم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
- ۲- استاد روانپزشکی، مرکز تحقیقات روانپزشکی، بیمارستان روانپزشکی روزبه، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
- ۳- استادیار گروه تغذیه، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی ایران، ایران
- ۴- روانپزشک، مرکز دیابت نظرن، بیمارستان خاتم الانبیاء، نظرن، ایران
- ۵- کارشناس پرستاری، مرکز دیابت نظرن، بیمارستان خاتم الانبیاء، نظرن، ایران
- ۶- متخصص داخلی، مرکز دیابت نظرن، بیمارستان خاتم الانبیاء، نظرن، ایران
- ۷- نویسنده مسئول: استاد گروه تغذیه جامعه، دانشکده تغذیه و رژیم شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران. پست الکترونیکی: jazaiers@tums.ac.ir
- ۸- کارشناس ارشد روانشناسی، دانشگاه پیام نور واحد نظرن، نظرن، ایران
- ۹- استاد آمار زیستی، گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۴/۱۲/۱۷

تاریخ دریافت: ۹۴/۹/۱۲

### چکیده

**سابقه و هدف:** افسردگی و اضطراب از جمله مشکلات عمدۀ سلامتی در سراسر جهان هستند که ممکن است به طور هم‌افزا و توأم عمل کنند. دیابت نوع ۲ می‌تواند سبب بروز بیماری‌های روحی روانی از جمله افسردگی و اضطراب شده و آن‌ها را تشید نماید. زعفران به عنوان یک گیاه دارویی ممکن است افسردگی و اضطراب توأم را تعدیل نماید.

**مواد و روش‌ها:** تعداد ۵۴ بیمار سربایی مبتلا به افسردگی و اضطراب خفیف تا متوسط توأم که با کمک ابزار طبقه‌بندی رفتارهای ناهنجار روانی ۴ (DSM-IV) تشخیص داده شده بودند، با پرسشنامه‌های افسردگی و اضطراب بک و همیلتون مورد بررسی قرار گرفتند. بیماران این کارآزمایی بالینی سه سوکور تصادفی کنترل شده با دارونما، به طور تصادفی روزانه دو عدد کپسول ۱۵ میلی‌گرمی عصاره زعفران و یا دارونما به مدت ۸ هفته دریافت کردند.

**یافه‌ها:** پس از مداخله، افسردگی، اضطراب و افسردگی و اضطراب توأم به طور معنی‌داری ( $p<0.05$ ) در گروه زعفران تعدیل پیدا کرده بودند (به ترتیب ۱۸، ۳۰ و ۲۵ درصد در معیار بک و ۱۹، ۳۶ و ۲۴ درصد در معیار همیلتون)، در حالی که تغییرات در گروه دارونما معنی‌دار نبودند. علاوه بر این دریافت‌های غذایی و فعالیت فیزیکی بیماران دو گروه در طول مداخله تغییر معنی‌داری نداشت.

**نتیجه‌گیری:** نتایج مطالعه نشان می‌دهند که زعفران اثرات تعدیل‌کننده‌ای بر افسردگی و اضطراب خفیف تا متوسط توأم در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ دارد.

**وازگان کلیدی:** افسردگی و اضطراب توأم، دیابت نوع ۲ زعفران، *Crocus sativus L.*

### • مقدمه

آمریکا، افسردگی یک اختلال هتروژن است که اغلب با عالئمی در سطوح روانشناسی، رفتاری و فیزیولوژیک مشخص می‌شود. محققین بر این باورند که افسردگی از تغییرات بیوشیمیایی در مغز ناشی می‌شود (۲). حدود ۱۱/۳٪ کل بزرگسالان هر ساله

افسردگی یک مشکل سلامتی عمدۀ در سراسر جهان است، به‌طوری که پیش‌بینی می‌شود در سال ۲۰۲۰ بیماری‌های مرتبط با افسردگی دومین عامل بار بیماری‌ها در سراسر جهان باشند (۱). بر طبق تعریف انجمن روان‌پزشکان

یا دی گلوكوزیل پلی ان استرها) و مشتقات آن که مسئول رنگ قرمز زعفران هستند، پیکروکروسین (مونوتربن گلیکوزید پیش ساز سافرانال و محصول تجزیه زئزانتین) که مسئول طعم تلخ زعفران است و سافرانال که مسئول عطر و بوی زعفران است، می باشد (20, 19, 17). تاکنون اثرات درمانی زیادی از زعفران در مطالعات دیده شده است، که عمدۀ این اثرات مفید را به خواص آنتی اکسیدانی و ضد التهابی عصاره زعفران و اجزای فعال تشکیل دهنده آن نسبت می دهند (21, 20).

مطالعه آخوندزاده و همکاران در سال 2004 اثر عصاره زعفران را در کاهش معنی دار افسردگی با مقیاس همیلتون در 40 بیمار در طی 6 هفته مشاهده کردند. اثر کاهش دهنده افسردگی عصاره زعفران در این مطالعه مشابه ایمپیرامین بود (22). مطالعه مشابهی توسط آخوندزاده و همکاران در سال 2005 اثر کاهنده افسردگی عصاره زعفران را در مقایسه با دارونما نشان داده است (3). مطالعه نوربالا و همکاران در سال 2005 با همین روش اثر کاهنده افسردگی زعفران را مشابه با فلوکستین یافته اند (23). مطالعه مشیری و همکاران در سال 2006 به جای 6 هفته در 8 هفته اثر کاهنده افسردگی عصاره زعفران را در مقایسه با دارونما نشان داده است (24). مطالعه Pitsikas و همکاران در سال 2008 اثر کروسین زعفران را با دیازپام در مosh‌های صحرایی تحت اضطراب مقایسه کردند. کروسین در دز 50 میلی گرم / کیلوگرم به اندازه دیازپام اضطراب مosh صحرایی را کاهش داده اند (25). مطالعه حسین زاده و سورایی در سال 2009 در مosh فعالیت خوابیدن و اضطراب را در حضور زعفران، سافرانال و کروسین بررسی کرده اند که بهبود خواب و کاهش اضطراب را در حضور زعفران و اجزای آن مشاهده کرده اند (26). با این وجود مطالعه‌ای تا به امروز اثرات زعفران را بر افسردگی و اضطراب توأم، به خصوص در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 بررسی نکرده است. بنابراین این مطالعه کارآزمایی بالینی سه سو کور به منظور بررسی اثر عصاره هیدرو الکلی زعفران بر علائم افسردگی و اضطراب توأم در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 طراحی و انجام شده است.

## • مواد و روش‌ها

این مطالعه یک کارآزمایی بالینی 8 هفته‌ای تصادفی سه سوکور است. مطالعه روی بیماران سرپایی مرکز دیابت نطنز در فاصله بین تیرماه تا اسفندماه سال 93 انجام گرفت. پیش از مداخله اصلی، یک غربالگری روی بیماران مرکز دیابت نطنز انجام شد. کلیه بیماران مرکز (365 نفر) به منظور

به افسردگی مبتلا می شوند. شیوع افسردگی را در کشورهای پیشرفت‌هه برای تمام عمر 21% می دانند (3). در مورد شیوع افسردگی در ایران تفاوتی بین مطالعات وجود ندارد، اما یک مطالعه مروری جدید شیوع افسردگی را در کشور ما 25% برآورد کرده است (4).

اضطراب پاسخ مغز به خطر است که ارگانیسم را برای مقابله با آن تحريك می کند (5). اختلالات اضطرابی شایع ترین کلاس از بیماری‌های ذهنی به حساب می آیند. میانگین شیوع این اختلالات در طول زندگی 25% تخمین زده می شود (6). در ایران مطالعه‌ای شیوع اختلالات اضطرابی را 20/8% اعلام کرده است (7).

برخی مطالعات نشان می دهند که افسردگی و اضطراب در برخی از بیماران به صورت توأم وجود دارند. علاوه بر این به نظر می رسد یک رابطه سینزیک بین افسردگی و اضطراب وجود دارد (9, 8). لذا این وضعیت را می توان افسردگی و اضطراب توأم نام نهاد. مطالعات متعددی وجود دارند که نشان می دهند شیوع افسردگی و اضطراب در بیماران مبتلا به دیابت می بیشتر از افراد سالم است (10). علاوه بر این، وجود افسردگی و اضطراب ممکن است عوارض دیابت را تشدید و کنترل این بیماری را با مشکل روبرو کند.

اگرچه درمان‌های کنونی برای افسردگی و اضطراب درمان‌های دارویی و روان‌پژوهی هستند، گیاهان دارویی ممکن است یک درمان جایگزین ایمن و مؤثر برای این بیماری‌ها باشند (12, 11). اهمیت این موضوع زمانی روشن می شود که بدانیم بسیاری از داروهای گیاهی اثرات درمانی قابل مقایسه‌ای با داروها دارند و در کنار آن عوارض جانبی بسیار کمتری را سبب می شوند (3).

زعفران (Crocus sativus L.) گران‌ترین ادویه سنتی و گیاه آن گران‌ترین گیاه کشت شده در جهان است. زعفران خشک شده سال‌ها به عنوان چاشنی غذایی مورد استفاده قرار گرفته است (14, 13). ایران 76% تولید سالیانه زعفران جهان را به خود اختصاص داده است (16, 15). علاوه بر ارزش سنتی به عنوان چاشنی غذایی، زعفران به عنوان تسکین دهنده درد معده، دارای اثرات ضد گرفتگی عضلانی، کمک کننده به هضم، برطرف کننده دردهای کولیک کلیوی، از بین برنده افسردگی و افزایش دهنده اشتها، در طب سنتی ایران کاربرد داشته است (18, 17). پر کاربردترین بخش زعفران، برای مصرف روزانه غذایی و یا مصرف درمانی، کلاله آن است. ارزش درمانی کلاله خشک شده زعفران به علت وجود سه متابولیت ثانویه اصلی به نام‌های کروسین محلول در آب (مونوگلوكوزیل

عصاره هیدرو الکلی کلاله زعفران به روش زیر تهیه شد. کلاله خشک پودر شده (120 گرم) به وسیله پرکولاسیون با اتانول ۸۰٪ جدا شد. اتانول در ظرف پرکولاسیون روی کلاله خشک شده ریخته شد و زعفران حل شده از پایین ظرف جمع آوری گشت. پرکولاسیون سه بار صورت گرفت. پس از آن عصاره جمع آوری شده در دمای ۳۵ تا ۴۰ درجه به وسیله دستگاه تقطیر در خلاً کنستانتره شد. کلاله کنستانتره شده سپس به همراه نشاسته، لاکتوز، منیزیم استئارات، و ژلاتین گرانوله شد و به کمک دستگاه کپسول پر کن در کپسول های ۰/۳۵ میلی گرمی قرار گرفت. هر کپسول حاوی ۰/۳۰ تا ۰/۳۵ میلی گرم سافرانول بود. کپسول های دارونما از نظر ظاهر، رنگ و اندازه مشابه کپسول زعفران بودند. کپسول های دارونما حاوی نشاسته، لاکتوز، منیزیم استئارات، ژلاتین و اسانس زعفران بودند. زعفران مورد استفاده در این مطالعه توسط شرکت گیاهان سبز زندگی (IMPIRAN) اهدا شده بود. کپسول های زعفران و دارونما نیز توسط شرکت گیاهان سبز زندگی تهیه و برچسب گذاری شده بودند. کپسول های زعفران و دارونما تا پایان تجزیه و تحلیل داده ها از مجریان مطالعه، شرکت کنندگان و تجزیه و تحلیل کنندگان آماری پنهان ماندند (31، 32).

پیش از شروع مطالعه بیماران برای یک جلسه توجیهی دعوت شدند. پس از تشریح جزئیات مطالعه بیماران یک فرم رضایت نامه کتبی را امضا کردند. روند مطالعه و رضایت نامه کتبی مورد تأیید کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی تهران قرار گرفته است. کارآزمایی بالینی حاضر در مرکز ثبت کارآزمایی های بالینی ایران ثبت شده است (IRCT2015082623776N1; www.irct.ir).

در میان بیماران واحد شرایط، ۵۴ بیمار به صورت تصادفی برای مداخله انتخاب شدند. حجم نمونه بر اساس مطالعات قبلی که به طور میانگین کاهش ۳۰ درصدی نمره افسردگی را در گروه مصرف کننده عصاره زعفران مشاهده کرده بودند، و با در نظر گرفتن ۲۰٪ اضافه به دلیل احتمال خروج تعدادی از بیماران در طول مطالعه انتخاب شده است (33، 22، 1-3).

به منظور رعایت مسائل اخلاقی، کلیه بیماران منتخب برای یک جلسه آموزش راههای عمومی مقابله با افسردگی و اضطراب توسط روانشناس دعوت شدند. در همان روز قد، وزن، و دور کمر کلیه بیماران اندازه گیری شد. وزن به وسیله یک ترازوی دیجیتالی (Seca 707, Hamburg, Germany) با دقت ۱۰۰ گرم در حالی که لباس سبک پوشیده بودند و بدون کفش بودند، قد به وسیله قدسنج ایستاده

غربالگری افسردگی و اضطراب دعوت شدند. در ابتدا یک پرسشنامه اطلاعات عمومی از کلیه بیماران تکمیل گردید. این پرسشنامه شامل پرسش هایی راجع به سن، جنس، نژاد، وضعیت تأهل، تحصیلات، شغل، وضعیت اقتصادی خانواده، مذهب، سیگار کشیدن، سطح فعالیت فیزیکی، تعداد اجزاء خانواده، سابقه خانوادگی بیماری های روان پزشکی در اقوام خانواده، داروهای مصرفی، و بیماری های سایر بیماران بود. پرسشنامه بررسی افسردگی ۲۱ سؤالی بک (BDI-II) و پرسشنامه بررسی اضطراب ۲۱ سؤالی بک (BAI) برای غربالگری افسردگی و اضطراب از بیماران تکمیل شدند (28، 27). به منظور یکسان سازی در بیماران با سواد و بی سواد کلیه پرسشنامه ها توسط یک روانشناس آموزش دیده برای بیماران قرائت و تکمیل شد. بیماران با نمره افسردگی بالاتر از ۱۰ و با نمره اضطراب بالاتر از ۸ جدا شدند.

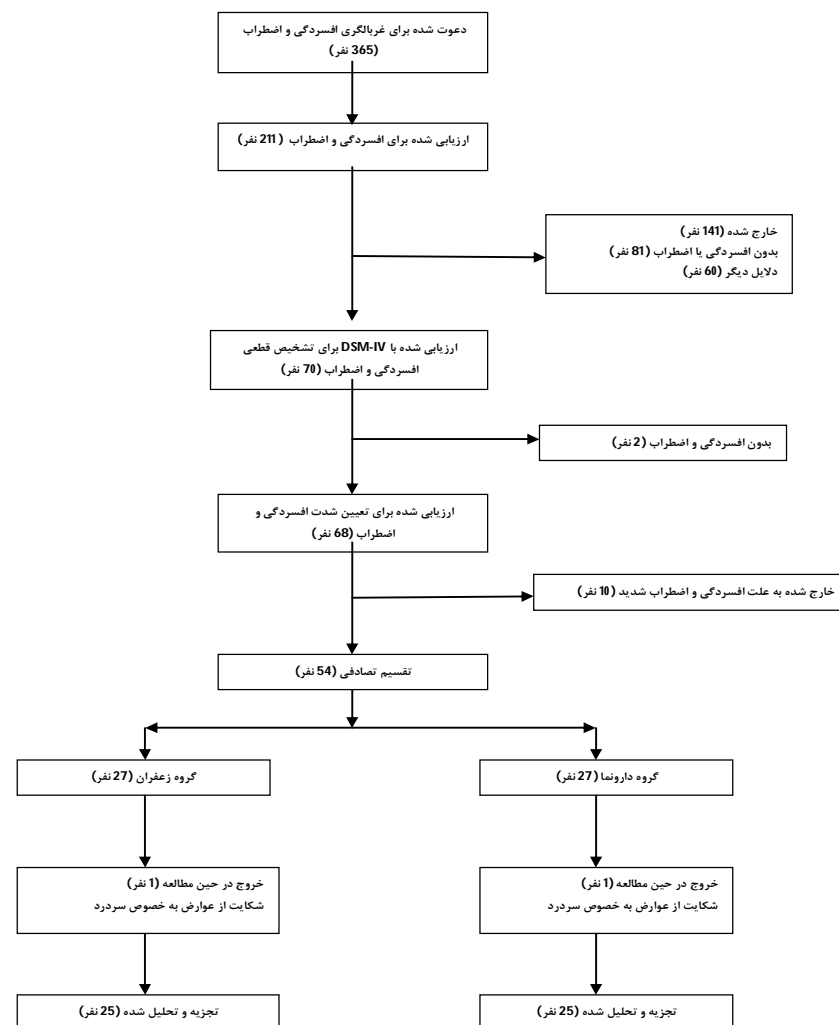
بیماران به منظور تشخیص افسردگی و اضطراب مورد بررسی طبقه بندی رفتارهای ناهنجار روانی (DSM-I-III) توسط یک روان پزشک آموزش دیده قرار گرفتند. پس از این مرحله، از بیماران دارای افسردگی و اضطراب توأم پرسشنامه های مقیاس همیلتون برای افسردگی (HRSD، ۱۷ آیتمی) (29)، و مقیاس همیلتون برای اضطراب (HAM-A، ۱۴ آیتمی) (30)، توسط روان پزشک تکمیل شد تا شدت افسردگی و اضطراب مشخص شود. داشتن حداقل نمره ۱۸ و حداقل ۲۲ در پرسشنامه افسردگی و حداقل ۷ و حداقل ۲۴ در پرسشنامه اضطراب به عنوان افسردگی و اضطراب خفیف تا متوجه مدنظر قرار گرفت. بدین ترتیب بیماران مبتلا به افسردگی و اضطراب توأم به شرط معیارهای ورود برای مطالعه برگزیده شدند. معیارهای ورود: دیابت نوع ۲، ۴۰ تا ۶۵ ساله، دارای افسردگی و اضطراب توأم، قند خون ناشتا کمتر از ۱۷۰ میلی گرم/دیسی لیتر، نمایه توده بدنی (BMI) بین ۱۸/۵ تا ۴۰، معیارهای عدم ورود: سن کمتر از ۴۰ یا بیش از ۶۵ سال، مصرف داروهای مؤثر بر سیستم عصبی (مانند داروهای ضد افسردگی و ضد اضطراب)، افسردگی و اضطراب شدید، مصرف سیگار و دخانیات، مصرف انسولین، عدم کنترل قند خون، فعالیت فیزیکی شدید، سابقه استرس شدید، شکست عاطفی یا بستری شدن در گذشته نزدیک، بارداری، شیردهی یا قصد بارداری در آینده نزدیک، سایر بیماری ها علاوه بر افسردگی و اضطراب، سابقه مشکلات روانی در بستگان درجه اول، BMI کمتر از ۱۸/۵ یا بیشتر از ۴۰. پروسه گزینش بیماران در شکل ۱ نشان داده شده است.

نیاز برای دو هفته بعد به مرکز مراجعه می‌کرند (هفتاهای 2، 4، 6 و 8). بیماران در هر مراجعته قوطی حاوی کپسول‌ها را با خود می‌آورند تا از این طریق تعداد کپسول مصرفی تعیین شود. در هر کدام از این ملاقات‌های دوره‌ای، بیماران توسط روانشناس ویژت می‌شوند و وزن، قد، و دور کمر آن‌ها اندازه‌گیری می‌شود. علاوه بر این عوارض مصرف کپسول‌ها نیز برای بیماران ثبت می‌گردید. در هفته چهارم یک یادآمد 24 ساعته برای بار دوم از بیماران تکمیل شد. پس از 8 هفته مداخله، بیماران برای تکرار آزمایش‌ها به آزمایشگاه دعوت شدند. در همان روز، وزن، قد، و دور کمر بیماران اندازه‌گیری شده و پرسشنامه IPAQ و یادآمد 24 ساعته نیز برای بار دیگر ثبت گردیدند. همچنین پرسشنامه‌های افسردگی و اضطراب همیلتون و بک برای بار دوم از بیماران تکمیل شدند. فلوچارت روند اجرای مطالعه در شکل 1 به نمایش گذاشته شده است.

0/1 (Seca, Hamburg, Germany) بدون کفش و با دقیقه 1 سانتی‌متر، و دور کمر از کمترین فاصله به وسیله یک متر نواری غیر قابل ارتجاج اندازه‌گیری شدند. در همان روز (کیلوگرم) به مربع قد (مترمربع) محاسبه شد. در همان روز یک یادآمد 24 ساعته و پرسشنامه بین‌المللی فعالیت فیزیکی (IPAQ) با پرسش از بیماران توسط کارشناس تغذیه آموزش دیده ثبت گردید.

بیماران به صورت تصادفی به دو گروه مشابه تقسیم شدند (n=27). هر گروه روزانه دو کپسول حاوی 15 میلی‌گرم زعفران یا دارونما به مدت 8 هفته دریافت کردند. این تقسیم‌بندی از کلیه مجریان مطالعه کور شده بود و توسط پژوهش مرکز صورت گرفت.

از بیماران خواسته شد که رژیم غذایی، فعالیت فیزیکی، و داروی مصرفی خود را در طول مطالعه تغییر ندهند. بیماران هر دو هفته در طول مداخله برای گرفتن کپسول‌های مورد



شکل 1. فلوچارت روند انجام مطالعه

دربافت‌های غذایی بیماران با کمک نرم‌افزار نوتروپشنیست (N4) تعیین شد. اثر زمان بر شاخص‌های تغذیه‌ای با کمک آزمون آنالیز واریانس مکرر تعیین شد. مقایسه دریافت‌های غذایی بین دو گروه در ابتدای مطالعه با استفاده از آزمون T مستقل صورت پذیرفت.

P<0/05 به لحاظ آماری معنی‌دار فرض شد. تمامی آنالیزهای آماری توسط نرم‌افزار SPSS Inc., (نسخه 18) (Chicago, IL) انجام گرفتند.

#### • یافته‌ها

پس از انجام آنالیزهای آماری، کپسول‌های حاوی دارونما و زعفران توسط کارشناسان شرکت گیاهان سبز زندگی برای مجریان مطالعه معین شدند. ویژگی‌های ابتدایی بیماران در جدول 1 نشان داده شده است. تفاوت معنی‌داری در ویژگی‌های ابتدایی بین دو گروه مشاهده نشد. کلیه بیماران فارس و مسلمان شیعه بودند.

توزیع نرمال داده‌ها با استفاده از Kolmogorov-Smirnov بررسی شد. اطلاعات بر پایه میانگین  $\pm$  انحراف معیار بیان شدند. آزمون T زوجی (Paired-Samples T Test) برای مقایسه اضطراب، افسردگی و نمرات افسردگی + اضطراب در داخل هر دو گروه مورد استفاده قرار گرفت. به منظور آنالیز فعالیت فیزیکی، فعالیت اندازه‌گیری شده با IPAQ به معادله‌های متابولیک (METs) تبدیل شد (31, 32). مقایسه ویژگی‌های ابتدایی بیماران و فعالیت فیزیکی آن‌ها (بر اساس METs) از طریق آزمون T مستقل (Independent-Samples T Test) صورت گرفت. مقایسه صفات کیفی ابتدایی دو گروه با کمک آزمون دقیق فیشر صورت پذیرفت. مقایسه دو گروه در پایان مطالعه پس از تعديل برای اعداد پایه با استفاده از آزمون آنالیز کوواریانس انجام شد.

جدول 1. مقایسه ویژگی‌های کمی و کیفی ابتدایی بیماران در دو گروه زعفران و دارونما

P V <sup>a</sup>	گروه دارونما	گروه زعفران	متغیرها	
			مرد	زن
0/67*	55/42 $\pm$ 7/58	6/96 $\pm$ 54/57		
0/29*	3/24 $\pm$ 28/30	11/89 $\pm$ 23/84		
0/71*	9/01 $\pm$ 66/34	31/64 $\pm$ 63/10		
0/60*	8/13 $\pm$ 96/51	10/08 $\pm$ 98/25		
0/19*	1/25 $\pm$ 3/00	1/27 $\pm$ 3/46		
1/00*	6 12	6 12		
0/18**	0	0	شغل	
	1	0	بی کار	
	3	1	کارمند	
	0	0	شغل آزاد	
	20	18	کشاورز	
	2	7	خانهدار	
	0	0	بازنشسته	
0/40**	5	9	از کار افتاده	
	7	7		
	14	10		
			دارو	
0/68**	0	0	متفورمین	
	23	22	گلیلن کلامید	
	3	4	متفورمین + گلیلن کلامید	
	0	0		
			تأهل	
0/16**	0	0	مجرد	
	23	22	متاهل	
	3	4	بیوه	
	0	0	مطلقه	
			تحصیلات	
0/22**	9	2	بی سواد	
	13	14	تحصیلات ابتدایی	
	3	6	دبیلم	
	1	4	دانشگاهی	
	16 9 1	11 15 0	درآمد	
			کم	
			متوسط	
			زیاد	

<sup>a</sup> P برای مقایسه بین دو گروه ( $p < 0/05$ ). محاسبه شده آزمون T مستقل ( ) و آزمون دقیق فیشر ( \*\* )

گروه زعفران نسبت به گروه دارونما کمتر بودند. کاهش افسردگی در معیار بک حدود 18 درصد و در معیار همیلتون 19 درصد است. علاوه بر این کاهش اضطراب در معیار بک حدود 30 درصد و در معیار همیلتون 36 درصد بوده است. علاوه بر این کاهش نمرات افسردگی + اضطراب بک حدود 25 درصد و همیلتون حدود 24 درصد است. علاوه بر این، فعالیت فیزیکی بیماران (بر مبنای METs) در ابتدای مطالعه و در پایان تفاوت معنی‌داری بین گروه زعفران و دارونما نداشت، و به طور معنی‌داری نیز در دو گروه در طول مطالعه تغییر نکرد (جدول 3).

نتایج مطالعه همچنین نشان می‌دهد که اندازه‌های تن‌سنجی شامل دور کمر، وزن و BMI به طور معنی‌داری در طول مداخله در گروه زعفران (P<sub>a</sub>) به ترتیب 0/83، 0/57 و 0/90 و گروه دارونما (P<sub>b</sub>) به ترتیب 0/88، 0/87 و 0/93 تغییر نکرده است.

پنجاه و دو بیمار مطالعه را به پایان رساندند. یک بیمار از گروه دارو نما و یک بیمار از گروه زعفران به طور اختیاری در طول مداخله از مطالعه خارج شدند.

آزمون T مستقل نشان داد که تفاوت معنی‌داری در دریافت‌های غذایی بین دو گروه در ابتدای مطالعه وجود نداشته است. علاوه بر این، تغییر معنی‌داری در این پارامترها در طول مطالعه در هیچ کدام از دو گروه مشاهده نشد و در پایان مطالعه نیز پس از تعدیل برای مقادیر پایه، تفاوت بین دو گروه معنی‌دار نبود (جدول 2).

نتایج مطالعه کاهش معنی‌دار افسردگی، اضطراب، و نمرات افسردگی + اضطراب را در گروه زعفران در طول مطالعه نشان داد ( $P<0/05$ ). با این وجود کاهش‌ها در گروه دارونما معنی‌دار نبودند (جدول 3). اگرچه نمرات افسردگی، اضطراب، و افسردگی + اضطراب در ابتدای مطالعه تفاوت معنی‌داری بین دو گروه نداشتند، اما در پایان مطالعه پس از تعدیل برای مقادیر پایه به جز نمره افسردگی، بقیه به طور معنی‌داری در

**جدول 2.** تفاوت در دریافت‌های غذایی در داخل و بین گروه زعفران و دارونما

متغیرها	گروه زعفران (میانگین±انحراف معیار)						گروه دارونما (میانگین±انحراف معیار)					
	ابتداي مطالعه	انتهای مطالعه	میانه مطالعه	ابتداي مطالعه	انتهای مطالعه	میانه مطالعه	ابتداي مطالعه	انتهای مطالعه	میانه مطالعه	ابتداي مطالعه	انتهای مطالعه	میانه مطالعه
پایان مطالعه	شروع مطالعه	$P_a$	$P_b$	پایان مطالعه	$P_a$	شروع مطالعه	$P_c$	پایان مطالعه	$P_a$	شروع مطالعه	$P_b$	
انرژی (کیلوکالری)	2363/40±424/07	2321/20±384/00	2456/40±497/28	0/87	2303/80±390/34	2488/80±503/70	0/33	0/35	0/14	2625/40±468/48	248/76±74/62	
کل کربوهیدرات (گرم)	216/60±74/85	189/98±62/69	223/05±90/54	0/76	196/37±51/61	237/75±92/89	0/62	0/38	0/75	248/76±74/62	66/54±19/74	
کل پروتئین (گرم)	56/67±18/52	54/99±15/40	63/78±31/12	0/47	55/22±20/35	58/91±20/97	0/93	0/69	0/13	66/54±19/74	37/19±18/77	
کل چربی (گرم)	35/29±16/22	36/35±17/45	35/86±16/94	0/90	36/93±21/69	45/07±17/77	0/08	0/76	0/27	45/07±17/77	3/05±14/19	

$P_a$ : برای تغییرات در طول مداخله در داخل گروه. محاسبه شده با آزمون اندازه‌گیری مکرر آنوا.

$P_b$ : برای مقایسه متغیر بین دو گروه در ابتدای مطالعه. محاسبه شده با آزمون T مستقل.

$P_c$ : برای مقایسه متغیر بین دو گروه در انتهای مطالعه پس از تعدیل برای مقادیر پایه. محاسبه شده با آزمون کواریانس  $P_c$ .

**جدول 3.** تغییرات در نمرات افسردگی و اضطراب به واسطه مداخله در داخل و بین گروه زعفران و گروه دارونما

متغیرها	تغییرات					
	گروه دارونما (میانگین±انحراف معیار)			گروه زعفران (میانگین±انحراف معیار)		
پیش از مداخله	پس از مداخله	پیش از مداخله	پیش از مداخله	پس از مداخله	پیش از مداخله	پیش از مداخله
$P_c$	$P_b$	$P_a$	پیش از مداخله	پس از مداخله	$P_a$	پیش از مداخله
افسردگی - بک	0/28	0/77	0/37	5/40±15/38	0/00	5/64±12/92
افسردگی - همیلتون	0/23	0/90	0/39	9/45±29/96	0/00	9/17±24/57
اضطراب - بک	0/00	0/16	0/88	7/29±16/23	0/00	7/11±13/11
اضطراب - همیلتون	0/00	0/33	0/87	5/92±14/73	0/00	6/52±10/76
(افسردگی + اضطراب) - بک	0/01	0/30	0/61	12/59±30/42	0/00	11/49±26/03
(افسردگی + اضطراب) - همیلتون	0/03	0/64	0/61	17/93±42/65	0/00	13/87±35/34
(Metabolic Equivalents * (کیلوکالری))	0/10	0/09	0/44	341/42±872/89	0/87	555/17±1181/50

$P_a$ : برای تغییرات متغیر در طول مداخله در داخل گروه. محاسبه شده با آزمون T جفتی.

$P_b$ : برای مقایسه متغیر بین دو گروه در ابتدای مداخله. محاسبه شده با آزمون T مستقل.

$P_c$ : برای مقایسه بین دو گروه در پایان مداخله پس از تعدیل برای مقادیر پایه. محاسبه شده با آزمون آنالیز کواریانس.

\* معادله متابولیک (Metabolic Equivalents)

## • بحث

مشکلات خواب، امکان تفکیک عملکرد بهبود خواب و یا کاهش اضطراب زعفران در این مطالعه وجود ندارد.

در سال 2008، Pitsikas و همکاران اثرات ضد اضطرابی زعفران و دیازپام را در رت مقایسه کردند. تزریق داخل صفاقی کروسین در  $\text{d}\ddot{\text{s}} 50$  میلی گرم/کیلوگرم اضطراب را مشابه با دیازپام در رتها کاهش داده بود (25). نتایج این مطالعه با مطالعه حسین زاده و همکاران در تناقض است، چرا که کاهش اضطراب در حضور کروسین زعفران در این مطالعه بر خلاف نتایج مطالعه حسین زاده و همکاران است. با این حال  $\text{d}\ddot{\text{s}}$  کروسین مورد استفاده در مطالعه Pitsikas و همکاران بسیار بیشتر از مطالعه حسین زاده و همکاران است.

دو بیمار در گروه دارونما و دو بیمار در گروه زعفران عوارض جانبی گزارش کردند. عوارض گزارش شده شامل گیجی و سردرد بودند. پس از دو هفته دوره wash-out، کپسول مصرفی این بیماران تعویض شد، اما عوارض جانبی گزارش شده تغییر نکرد. بنابراین به نظر می‌رسد که ممکن است این عوارض جانبی به مواد پر کننده کپسول‌ها، مثلاً منیزیم استئارات، مرتبط باشد.

فعالیت فیزیکی بیماران در طول مطالعه تغییر معنی‌داری نکرد. علاوه بر این دریافت‌های غذایی بیماران دو گروه در پایان مطالعه تفاوت معنی‌داری با ابتدای مطالعه نداشت.

مهم‌ترین محدودیت این مطالعه اندازه‌گیری افسردگی و اضطراب تنها در ابتدا و انتهای مطالعه است. مداخله با دوزهای متفاوت زعفران، تعداد بیمار بیشتر و دوره مداخله طولانی‌تر برای مطالعات آینده پیشنهاد می‌شود.

در مجموع باید گفت نتایج مطالعه حاضر نشان می‌دهد که زعفران (*Crocus sativus* L.) می‌تواند افسردگی و اضطراب توأم خفیف تا متوسط را در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 به طور مناسبی درمان کند. به علت عوارض جانبی غیر قابل توجه، زعفران را می‌توان به عنوان یک درمان جایگزین برای افسردگی و اضطراب توأم در بیماران مبتلا به دیابت در نظر گرفت.

### سپاسگزاری

نویسنده‌گان این مقاله صمیمانه از کارکنان شبکه بهداشت و بیمارستان خاتم الانبیاء نطنز، بالاخص دکتر علیرضا چاووش زاده و آقای حسین یگانه به علت همکاری‌شان در اجرای این مطالعه تشکر می‌نمایند.

نتایج مطالعه نشان می‌دهند که عصاره هیدرو الکلی کلاله زعفران اثرات کاهنده‌ای بر افسردگی، اضطراب، و نمره افسردگی + اضطراب در بیماران مبتلا به دیابت نوع 2 دارد. جالب توجه این است که این کاهش‌ها بر مبنای مقیاس‌های بک و همیلتون بسیار مشابه دارند. با این حال نمرات افسردگی بیماران گروه زعفران و دارونما در پایان مطالعه تفاوت معنی‌داری ندارد. این عدم معنی‌داری را می‌توان به توان کم مطالعه نسبت داد. اما به نظر می‌رسد به دلیل ادغام اثرات زعفران بر افسردگی و اضطراب، نمره افسردگی + اضطراب بیماران در پایان مطالعه بین دو گروه تفاوت معنی‌داری نشان می‌دهد.

نتایج مطالعه حاضر با نتایج مطالعه آخونزاده و همکاران در سال 2005 که اثرات عصاره هیدرو الکلی زعفران را بر افسردگی خفیف تا متوسط در 40 بیمار سرپایی با دارونما مقایسه کرده بود، مطابقت دارد. زعفران (30 میلی گرم/روز) علائم افسردگی را در طی 6 هفته مداخله در مقایسه با دارونما کاهش داده بود. در این مطالعه از مقیاس همیلتون برای بررسی اثرات زعفران بهره گرفته شده بود (3). در مطالعه مشابهی توسط مشیری و همکاران، عصاره هیدرو الکلی کلاله زعفران (30 میلی گرم/روز) علائم افسردگی را در مقایسه با دارونما در طی 8 هفته کاهش داد (24). مطالعه شاهمرادی نشان داد که 6 هفته درمان با زعفران (30 میلی گرم/روز) نمرات افسردگی همیلتون را در بیماران مبتلا به افسردگی خفیف تا متوسط بعد از جراحی داخل صفاقی، مشابه با فلوکستین کاهش داد (34). در تمامی مطالعات ذکر شده تنها از مقیاس همیلتون استفاده شده است. نکته مهم میزان مشابه کاهش علائم افسردگی در سه مطالعه مذکور است.

نتایج مطالعه اخیر در ارتباط با اضطراب در راستای مطالعات حیوانی موجود است. در سال 2009، حسین زاده و نورایی به منظور تعیین اثرات خواب آور و ضد اضطراب زعفران و ترکیبات آن، زعفران، سافرانال یا کروسین را به موش‌هایی که در آن‌ها اضطراب و خواب آلودگی القا شده بود تزریق کردند. زعفران در  $\text{d}\ddot{\text{s}} 56$  تا 80 میلی گرم/کیلوگرم و سافرانال در  $\text{d}\ddot{\text{s}}$  0.15 و 0.35 میلی گرم/کیلوگرم باعث کاهش معنی‌داری در اضطراب شدند. با این وجود، اثر ضد اضطراب از کروسین در این مطالعه یافت نشده است (26). استفاده از تست تاریک و روشن به عنوان معیار تشخیص اضطراب در این مطالعه در نظر گرفته شده است، با این وجود به دلیل القای

## ● References

1. Akhondzadeh Basti A, Moshiri E, Noorbala A-A, Jamshidi A-H, Abbasi SH, Akhondzadeh S. Comparison of petal of (*Crocus sativus L.*) and fluoxetine in the treatment of depressed outpatients: A pilot double-blind randomized trial. *Prog Neuro-Psychopharmacol Biol Psychiatry*. 2007;31(2):439-42.
2. Noorbala A, Akhondzadeh S, Tahmacebi-Pour N, Jamshidi A. Hydro-alcoholic extract of (*Crocus sativus L.*) versus fluoxetine in the treatment of mild to moderate depression: a double-blind, randomized pilot trial. *J Ethnopharmacol*. 2005;97(2):281-4.
3. Akhondzadeh S, Tahmacebi-Pour N, Noorbala AA, Amini H, Fallah-Pour H, Jamshidi AH, et al. *Crocus sativus L.* in the treatment of mild to moderate depression: a double-blind, randomized and placebo-controlled trial. *Phytother Res*. 2005;19(2):148-51.
4. Sadeghirad B, Haghdoost A-A, Amin-Esmaeili M, Ananloo ES, Ghraeli P, Rahimi-Movaghar A, et al. Epidemiology of major depressive disorder in Iran: a systematic review and meta-analysis. *Int J Prev Med*. 2010;1(2):81.
5. Beesdo K, Knappe S, Pine DS. Anxiety and anxiety disorders in children and adolescents: developmental issues and implications for DSM-V. *Psychiatr Clin North Am*. 2009;32(3):483-524.
6. McLean CP, Asnaani A, Litz BT, Hofmann SG. Gender differences in anxiety disorders: prevalence, course of illness, comorbidity and burden of illness. *J Psychiatr Res*. 2011;45(8):1027-35.
7. Noorbala A, Yazdi SB, Yasamy M, Mohammad K. Mental health survey of the adult population in Iran. *Br J Psychiatry*. 2004;184(1):70-3.
8. Kendler KS, Gardner CO, Gatz M, Pedersen NL. The sources of co-morbidity between major depression and generalized anxiety disorder in a Swedish national twin sample. *Psychol Med*. 2007;37(03):453-62.
9. Beesdo K, Pine DS, Lieb R, Wittchen H-U. Incidence and risk patterns of anxiety and depressive disorders and categorization of generalized anxiety disorder. *Arch Gen Psychiatry*. 2010;67(1):47-57.
10. Kahn LS, Fox CH, McIntyre RS, Tumiell-Berhalter L, Berdine DE, Lyle H. Assessing the prevalence of depression among individuals with diabetes in a Medicaid managed-care program. *Int J Psychiatry Med*. 2008;38(1):13-29.
11. Sarris J, McIntyre E, Camfield DA. Plant-based medicines for anxiety disorders, part 2: a review of clinical studies with supporting preclinical evidence. *CNS Drugs*. 2013;27(4):301-19.
12. Roy T, Lloyd CE. Epidemiology of depression and diabetes: a systematic review. *J Affect Disord*. 2012;142:S8-S21.
13. Christodoulou E, Kadoglou NP, Kostomitsopoulos N, Valsami G. Saffron: a natural product with potential pharmaceutical applications. *J Pharm Pharmacol*. 2015;67(12):1634-49.
14. Singh D. Neuropharmacological aspects of *Crocus sativus L.*: a review of preclinical studies and ongoing clinical research. *CNS Neurol Disord Drug Targets (Formerly Curr Drug Targets CNS Neurol Disord)*. 2015;14(7):880-902.
15. Gohari AR, Saeidnia S, Mahmoodabadi MK. An overview on saffron, phytochemicals, and medicinal properties. *Pharmacogn Rev*. 2013;7(13):61.
16. Kamalipour M, Akhondzadeh S. Cardiovascular effects of saffron: An evidence-based review. *J Tehran Heart Cent*. 2011;6(2):59.
17. Schmidt M, Betti G, Hensel A. Saffron in phytotherapy: pharmacology and clinical uses. *Wien Med Wochenschr*. 2007;157(13-14):315-9.
18. Hosseinzadeh H, Nassiri-Asl M. Avicenna's (Ibn Sina) the Canon of Medicine and saffron (*Crocus sativus*): a review. *Phytother Res*. 2013;27(4):475-83.
19. Assimopoulou A, Sinakos Z, Papageorgiou V. Radical scavenging activity of *Crocus sativus L.* extract and its bioactive constituents. *Phytother Res*. 2005;19(11):997-1000.
20. Abdullaev F, Espinosa-Aguirre J. Biomedical properties of saffron and its potential use in cancer therapy and chemoprevention trials. *Cancer Detect Prev*. 2004;28(6):426-32.
21. Melnyk JP, Wang S, Marcone MF. Chemical and biological properties of the world's most expensive spice: Saffron. *Food Res Int*. 2010;43(8):1981-9.
22. Akhondzadeh S, Fallah-Pour H, Afkham K, Jamshidi A-H, Khalighi-Cigarrudi F. Comparison of *Crocus sativus L.* and imipramine in the treatment of mild to moderate depression: a pilot double-blind randomized trial [ISRCTN45683816]. *BMC Complement Altern Med*. 2004;4(1):12.
23. Noorbala A, Akhondzadeh S, Tahmacebi-Pour N, Jamshidi A. Hydro-alcoholic extract of *Crocus sativus L.* versus fluoxetine in the treatment of mild to moderate depression: a double-blind, randomized pilot trial. *J Ethnopharmacol*. 2005;97(2):281-4.
24. Moshiri E, Basti AA, Noorbala A-A, Jamshidi A-H, Abbasi SH, Akhondzadeh S. *Crocus sativus L.*(petal) in the treatment of mild-to-moderate depression: A double-blind, randomized and placebo-controlled trial. *Phytomedicine*. 2006;13(9):607-11.
25. Pitsikas N, Boultadakis A, Georgiadou G, Tarantilis P, Sakellaridis N. Effects of the active constituents of *Crocus sativus L.*, crocins, in an animal model of anxiety. *Phytomedicine*. 2008;15(12):1135-9.
26. Hosseinzadeh H, Noraei NB. Anxiolytic and hypnotic effect of *Crocus sativus* aqueous extract and its constituents, crocin and safranal, in mice. *Phytother Res*. 2009;23(6):768-74.
27. Ghassemzadeh H, Mojtabai R, Karamghadiri N, Ebrahimkhani N. Psychometric properties of a Persian-language version of the Beck Depression Inventory-Second edition: BDI-II-PERSIAN. *Depress Anxiety*. 2005;21(4):185-92.
28. Kaviani H, Mousavi A. Psychometric properties of the Persian version of Beck Anxiety Inventory (BAI). *Tehran Univ Med J*. 2008;66(2):136-40.

29. Hamilton M. A rating scale for depression. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 1960;23(1):56.
30. Shear MK, Vander Bilt J, Rucci P, Endicott J, Lydiard B, Otto MW, et al. Reliability and validity of a structured interview guide for the Hamilton Anxiety Rating Scale (SIGH-A). *Depress Anxiety*. 2001;13(4):166-78.
31. Booth ML, Ainsworth BE, Pratt M, Ekelund U, Yngve A, Sallis JF, et al. International physical activity questionnaire: 12-country reliability and validity. *Med Sci Sports Exerc*. 2003;195(9131/03):3508-1381.
32. Ainsworth BE, Haskell WL, Herrmann SD, Meckes N, Bassett Jr DR, Tudor-Locke C, et al. 2011 Compendium of Physical Activities: a second update of codes and MET values. *Med Sci Sports Exerc*. 2011;43(8):1575-81.
33. Moshiri E, Basti AA, Noorbala A-A, Jamshidi A-H, Hesameddin Abbasi S, Akhondzadeh S. *Crocus sativus L* in the treatment of mild-to-moderate depression: A double-blind, randomized and placebo-controlled trial. *Phytomedicine*. 2006;13(9):607-11.
34. Shahmansouri N, Farokhnia M, Abbasi S-H, Kassaian SE, Tafti A-AN, Gougl A, et al. A randomized, double-blind, clinical trial comparing the efficacy and safety of *Crocus sativus L* with fluoxetine for improving mild to moderate depression in post percutaneous coronary intervention patients. *J Affect Disord*. 2014;155:216-22.

## The Effect of Saffron (*Crocus Sativus L.*) Hydro-alcoholic Extract on Mild to Moderate Mixed Depression-Anxiety Treatment in Type 2 Diabetes: A Triple-blind Randomized Placebo-controlled Clinical Trial

Milajerdi AR<sup>1</sup>, Akhondzadeh Sh<sup>2</sup>, Jazayeri Sh<sup>3</sup>, Shirzadi E<sup>4</sup>, Hashemzadeh N<sup>5</sup>, Derakhshan Z<sup>6</sup>, Djazayeri A<sup>\*7</sup>, Rayati AR<sup>8</sup>, Mahmoodi M<sup>9</sup>

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

2- Prof, Psychiatric Research Center, Roozbeh Psychiatric Hospital, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

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

4- Psychiatrists, Natanz Diabetes Society, Khatamolanbia Hospital, Natanz, Iran

5- Bachelor of nursing, Natanz Diabetes Society, Khatamolanbia Hospital, Natanz, Iran

6- Internist, Natanz Diabetes Society, Khatamolanbia Hospital, Natanz, Iran

7- \*Corresponding author: Prof, Dept.of Community Nutrition, School of Nutritional Sciences and Dietetics, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran, E-mail: jazaiers@tums.ac.ir

8- Master of Science in Psychology, Natanz Payamnoor University, Natanz, Iran

9- Prof, Dept.of Epidemiology and Biostatistics, School of Health, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

Received 3 Dec, 2015

Accepted 7 Mar, 2016

**Background and Objectives:** Depression and anxiety are the major public health problems worldwide, which may act synergistically. Type 2 diabetes can cause and aggravate mental disorders such as depression and anxiety. Saffron as a medicinal plant may attenuate mixed depression and anxiety (MDA).

**Materials & Methods:** A total of 54 outpatients with mild to moderate MDA diagnosed by Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders-IV (DSM-IV) were assessed by Beck and Hamilton's depression and anxiety questionnaires. The patients, in this randomized triple-blind placebo-controlled clinical trial, randomly received 15 mg saffron extract or placebo capsules twice a day for 8 weeks.

**Results:** After the intervention, depression, anxiety and MDA were significantly ( $P<0.05$ ) attenuated in the saffron group (18, 30 and 25% in Beck and 19, 36 and 24% in the Hamilton measures, respectively), while changes in the placebo group were not significant. In addition, dietary intakes and physical activity of the patients of the two groups did not change significantly during the intervention.

**Conclusion:** The study results suggest that saffron shows attenuating effect on mild to moderate MDA in patients with type 2 diabetes.

**Keywords:** *Crocus Sativus L.*, Mixed depression-anxiety, Saffron, Type 2 Diabetes