

Study of Effective Factors on Insulin Sensitivity and Matrix Metalloproteinase in Women with Rheumatoid Arthritis

Nazari A, Sharifi R*

Department of Biology, Faculty of Basic Sciences, Islamic Azad University, Ahar Branch, Ahar, Iran.

* *Corresponding author.* Tel: +984144228211, Fax: +984144228211, E-mail: rasoulsharifi.sci@gmail.com

Received: Jun 20, 2018

Accepted: Sep 21, 2018

ABSTRACT

Background & objectives: Metalloproteinases (MMPs) are one of the most important agents in cartilage damage in rheumatoid arthritis. Increase of these enzymes can change sensitivity to insulin. Therefore, in this study, the MMPs level, insulin sensitivity index and effective factor related to rheumatoid arthritis were evaluated in obese female with rheumatoid arthritis.

Methods: In the present study, 50 obese women with rheumatoid arthritis who were referred to the Sheikh Al-Reis clinic and Sina hospital in Tabriz and 50 healthy obese individuals were considered as case group and control group respectively. After determining the body weight, the levels of MMP-1, MMP-3, MMP-13, insulin, leptin, visfatin, resistin and glucose were measured using ELISA and Pars-Azmoon kits. One-way ANOVA method was used for statistical analysis of data. Pearson correlation test was used to evaluate the correlation between variables ($p < 0.05$).

Results: in the present study, the mean level of MMP-1 ($p=0.008$), MMP-3 ($p=0.015$) and MMP-13 ($p=0.001$) in the case group was significantly higher than the control group. Also, Insulin- sensitivity index analysis didn't show significant difference between the case group and the control group ($p=0.21$). In the case group, the level of leptin ($p=0.000$), resistin ($p=0.000$) and visfatin ($p=0.024$) was significantly increased compared to control group while insulin ($p=0.231$) and glucose ($p=0.430$) levels didn't show significant increase. Correlation results showed that there was a negative correlation between insulin and MMPs and a positive correlation with other parameters affecting insulin sensitivity.

Conclusion: our results showed, the matrix metalloproteinase level and the level of some factors affecting insulin sensitivity have increased in rheumatoid arthritis disease. Also, there was a significant positive correlation between the matrix metalloproteinase and some parameters affecting insulin sensitivity, including resistin and visfatin.

Keywords: Rheumatoid Arthritis; Insulin; Resistin; Visfatin; Leptin; Matrix Metalloproteinase

مطالعه عوامل موثر بر حساسیت به انسولین و ماتریکس متالوپروتئینازها در زنان مبتلا به آرتريت روماتوئید

اکبر نظری، رسول شریفی*

گروه زیست شناسی، دانشکده علوم پایه، واحد اهر، دانشگاه آزاد اسلامی، اهر، ایران.

* نویسنده مسئول. تلفن: ۰۴۱۴ ۴۲۲۸۲۱۱ فاکس: ۰۴۱۴ ۴۲۲۸۲۱۱ پست الکترونیک: rasoulsharifi.sci@gmail.com

چکیده

زمینه و هدف: متالوپروتئینازهای ماتریکس (MMP) از مهمترین عوامل تجزیه کننده غضروف در آرتريت روماتوئید می باشند که افزایش سطح آنها می تواند با تغییر در عوامل موثر بر حساسیت انسولین همراه شود. لذا مطالعه حاضر به اندازه گیری سطح MMPها، شاخص حساسیت به انسولین و فاکتورهای موثر بر آن در زنان چاق مبتلا به آرتريت روماتوئید و ارتباط بین آنها پرداخته است.

روش کار: در این مطالعه ۵۰ زن چاق مبتلا به آرتريت روماتوئید که به مرکز کلینیک شیخ الرئیس و بیمارستان سینا در شهر تبریز مراجعه کرده بودند، به عنوان گروه مورد و ۵۰ نفر فرد چاق سالم به عنوان گروه کنترل در نظر گرفته شدند. پس از تعیین وزن، مقادیر MMP-۱، MMP-۳، MMP-۱۳، انسولین، لپتین، ویسفاتین، رزیستین و گلوکز بصورت ناشتا با استفاده از کیت الیزا و پارس آزمون اندازه گیری شدند. از آنالیز واریانس یکطرفه برای آنالیز آماری داده ها و از آزمون همبستگی پیرسون به منظور ارزیابی ارتباط بین متغیرها استفاده شد ($p < 0.05$).

یافته ها: در مطالعه حاضر میانگین سطح MMP-۱ ($p = 0.008$)، MMP-۳ ($p = 0.015$) و MMP-۱۳ ($p = 0.001$) در گروه مورد در مقایسه با گروه کنترل افزایش معناداری را نشان داد. همچنین شاخص حساسیت به انسولین (HOMA-IR) در گروه مورد در مقایسه با گروه کنترل تفاوت معنی داری را نشان نداد ($p = 0.21$). در گروه مورد در مقایسه با گروه کنترل میانگین سطح لپتین، رزیستین و ویسفاتین افزایش معناداری (به ترتیب $p = 0.00$ ، $p = 0.00$ و $p = 0.024$) داشت، ولی اختلاف سطح انسولین ($p = 0.231$) و گلوکز ($p = 0.430$) افزایش معناداری را نشان نداد. بین انسولین و MMPها، همبستگی منفی و با سایر پارامترهای موثر بر حساسیت به انسولین همبستگی مثبت حاکم است.

نتیجه گیری: مطالعه حاضر نشان داد سطح MMPها و نیز سطح برخی از شاخص های موثر بر حساسیت به انسولین در این بیماران، افزایش می یابد. همچنین بین متالوپروتئینازهای ماتریکس و برخی از فاکتورهای موثر بر حساسیت به انسولین از جمله رزیستین و ویسفاتین همبستگی معنادار مثبت وجود دارد.

واژه های کلیدی: آرتريت روماتوئید، انسولین، رزیستین، ویسفاتین، لپتین، متالوپروتئینازهای ماتریکس

پذیرش: ۱۳۹۷/۰۶/۳۰

دریافت: ۱۳۹۷/۰۳/۳۰

مقدمه

می باشد [۱]. این بیماری، مزمن التهابی با اتیولوژی ناشناخته بوده که ویژگی اصلی آن التهاب مفصل می باشد. شیوع RA در جهان حدود ۱ درصد برآورد شده است که زنان سه برابر بیشتر از مردان، در

آرتريت روماتوئید (RA)^۱، بیماری التهابی و یکی از شایع ترین بیماری های مزمن با سبب شناسی نامعلوم

^۱ Rheumatoid Arthritis

م탈وپروتئینازها، شاخص حساسیت به انسولین و فاکتورهای های موثر بر حساسیت به انسولین در زنان چاق مبتلا به آرتریت روماتوئید و ارتباط بین آنها، پرداخته شد.

روش کار

بیماران

این مطالعه از نوع مورد-شاهدی بوده و افراد شرکت کننده در آن شامل ۵۰ نفر زن چاق سالم (گروه سالم) و ۵۰ نفر زن چاق مبتلا به آرتریت روماتوئید (گروه مورد) بودند. گروه مورد، افراد مراجعه کننده به کلینیک شیخ الرئیس و بیمارستان سینا در شهر تبریز بودند. معیار تشخیص این بیماری بر اساس معیارهای انجمن روماتولوژی آمریکا (ACR-2010) و توسط پزشک متخصص روماتولوژی بود. معیارهای ورود به مطالعه شامل: تکمیل فرم رضایت نامه کتبی، تشخیص قطعی بیماری RA توسط روماتولوژیست طبق معیارهای ACR-2010، سن بین ۲۰ تا ۶۵ سال، عدم مصرف لووستاتین، کتوکونازول، داروهای ضدبارداری، استروژن، تیراکونازول، فنوباریتال، مورفین، زولپیدم، تاموکسیفن و وارفارین. معیارهای خروج عبارت بودند از: بیماران با مشکلات حاد قلبی، ریوی، کبدی، کلیوی و مشکلات خونی، بیماران دارای بیماری های مزمن التهابی دیگر مثل سندروم شوگرن، سیکا، و لوپوس اریتماتوس، بیماران با زخم های گاستروئودونال یا گاستریت که به واسطه دریافت داروهای ضد التهابی غیر استروئیدی به مدت طولانی ایجاد شده است.

اندازه گیری پارامترهای بیوشمایی سرم

خون گیری در شرایط استاندارد یکسان برای تمامی افراد انجام گرفت و سرم خون آنها پس از تهیه تا زمان اندازه گیری در دمای ۷۰- درجه سانتیگراد نگهداری شد. مقادیر سرمی آنزیم های ماتریکس متالوپروتئیناز ۱ و ۳ و ۱۳ با استفاده از کیت های الیزا به ترتیب با شماره کاتالوگ (3-PROTP03956،

معرض خطر ابتلا به این بیماری هستند و شایع ترین سن ابتلا به این بیماری سنین ۳۰ تا ۵۰ سال است [۵-۱]. سیتوکین های پیش التهابی در این بیماری، منجر به افزایش بیان آنزیم های متالوپروتئیناز ماتریکس^۱ (MMP) می گردند [۶،۷]. متالوپروتئینازهای ماتریکس، آنزیم های پروتئولیتیکی هستند که می توانند باعث تجزیه اجزای ماتریکسی خارج سلولی گردند [۸]. انواع مختلفی از متالوپروتئینازهای ماتریکس در تجزیه غضروف مفاصل، دخالت دارند. مطالعات نشان داده اند که از مهمترین آنزیم های ماتریکس متالوپروتئیناز موثر در این فرایند، ۱-MMP، ۳-MMP و ۱۳-MMP می باشند [۹]. آنزیم اصلی در تخریب کلاژن نوع II، کلاژناز-۱ و ۱-MMP می باشد، همچنین مطالعات نشان داده اند که کلاژناز-۳ یا ۱۳-MMP نیز در پاتوفیزیولوژی آرتریت روماتوئید نقش دارد [۱۰]. همچنین ۳-MMP نیز از مهمترین آنزیم ها در تخریب غضروف می باشد [۱۱]. در بیماری های مرتبط با التهاب مساله دیگری که مطرح است حساسیت به انسولین و تغییر در سطح فاکتورهای موثر بر آن است. هورمون های زیادی با سازو کار انسولین در ارتباط هستند مثلاً لپتین، که یک پروتئین ۱۷۶ اسید آمینه ای می باشد که در تنظیم فرایندهای متابولیک و در ایجاد مقاومت به انسولین نقش دارد [۱۲]. رزیستین، هورمون دیگری که از بافت چربی ترشح شده و افزایش ترشح رزیستین، سبب اختلال در عملکرد انسولین و متابولیسم گلوکز شده و به عنوان یک رابط مهم بین مقاومت به انسولین و چاقی عمل می کند [۱۳، ۱۴]. ویسفاتین آنزیم مهم بیوسنتزی خارج و داخل سلولی است که در سلول های چربی، عضلانی و کبدی بصورت شبه انسولین عمل می کند و باعث افزایش دریافت گلوکز در سلول های بافت چربی و عضله می شود و از این رو سبب بهبود مقاومت به انسولین می شود [۱۵]. لذا در مطالعه حاضر به اندازه گیری سطح ماتریکس

¹ Matrix Metalloproteinase

گردید. نتایج با توزیع نرمال بصورت میانگین \pm انحراف معیار ارائه شدند و نتایجی که توزیع نرمال نداشتند، توسط آزمون غیر پارامتری من-ویتنی باهم مقایسه و بصورت میانه ارائه شدند. میانگین فاکتورهای مورد مطالعه، در گروه‌های مختلف با استفاده از روش آماری ANOVA یکطرفه مقایسه شدند. همبستگی متالوپروتئینازها با شاخص‌های مطالعه شده، با ضریب همبستگی پیرسون محاسبه شد. این آزمون‌ها زمانی معنی‌دار در نظر گرفته شدند که مقدار $p < 0.05$ بود.

یافته‌ها

دموگرافی بیماران

همانگونه که جدول ۱ نشان می‌دهد تمامی افراد از نظر سن و نمایه توده بدنی همسان سازی شده بودند و بین دو گروه اختلاف معناداری از این نظر وجود نداشت. لازم به ذکر است که تمامی افراد شرکت کننده در این مطالعه زن بودند.

ELISA و دستگاه (E0468 و PROTP08254-3 Microplate Reader (Awareness, Model stat Fax 2100) اندازه‌گیری شدند. برای اندازه‌گیری رزیستین، انسولین، ویسفاتین و لپتین از کیت شرکت بیوتکنولوژی کوسایبو (به ترتیب با شماره کاتالوگ CSB-E08940h، CSB-E05069h، CSB-E06884h، CSB-E04649h) و برای اندازه‌گیری گلوکز از کیت پارس آزمون استفاده شد. قبل از مطالعه، قد و وزن افراد مورد مطالعه اندازه‌گیری شد و نمایه توده بدن (BMI) بر اساس فرمول Quetlet محاسبه شد. HOMA-IR^۱ با استفاده از فرمول:

$$\text{HOMA-IR} = (\text{fasting insulin } (\mu\text{U/mL}) \times \text{fasting glucose (mg/dL)}) / 405$$

محاسبه شد [۱۶].

تجزیه و تحلیل داده‌ها

ابتدا بدلیل مستقل بودن گروه‌های مورد مطالعه، میانگین نتایج بدست آمده توسط نرم افزار آماری SPSS-19 در هر گروه محاسبه شد و سپس توزیع نرمال بودن نتایج توسط آزمون شاپیرو ویلکز بررسی

جدول ۱. مشخصات عمومی افراد شرکت کننده در دو گروه (n=50)

متغیر	گروه کنترل	گروه RA	p
سن (سال)	۵۱/۲۲±۸/۶	۴۷/۱±۹/۳	۰/۷۲
مدت ابتلا به بیماری (سال)	-	۱-۱۳	-
نمایه توده بدنی (kg/m ²)	۲۲/۲±۳/۲۰	۲۴/۷۰±۵/۶۱	۰/۳۷

نمودار ۴ سطح گلوکز و نمودارهای ۵ تا ۸ سطح شاخص‌های حساسیت به انسولین را نشان می‌دهد.

ارزیابی شاخص حساسیت به انسولین در افراد مورد مطالعه

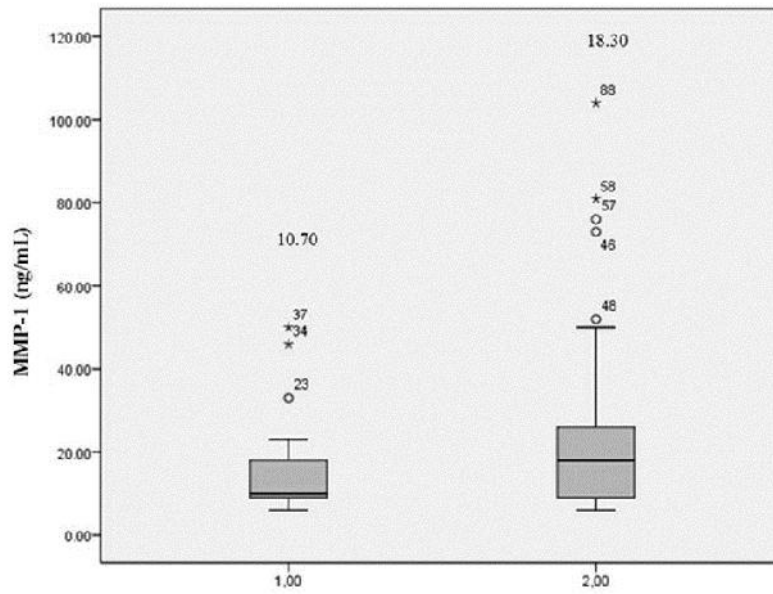
همانطور که جدول ۱ نشان می‌دهد، از نظر شاخص HOMA-IR در گروه مورد در مقایسه با کنترل تفاوت معناداری مشاهده نشد.

ارزیابی متالوپروتئینازهای ماتریکس در افراد مورد مطالعه

نمودارهای ۱ تا ۳ نتایج حاصل از ارزیابی ماتریکس پروتینازها را نشان می‌دهد.

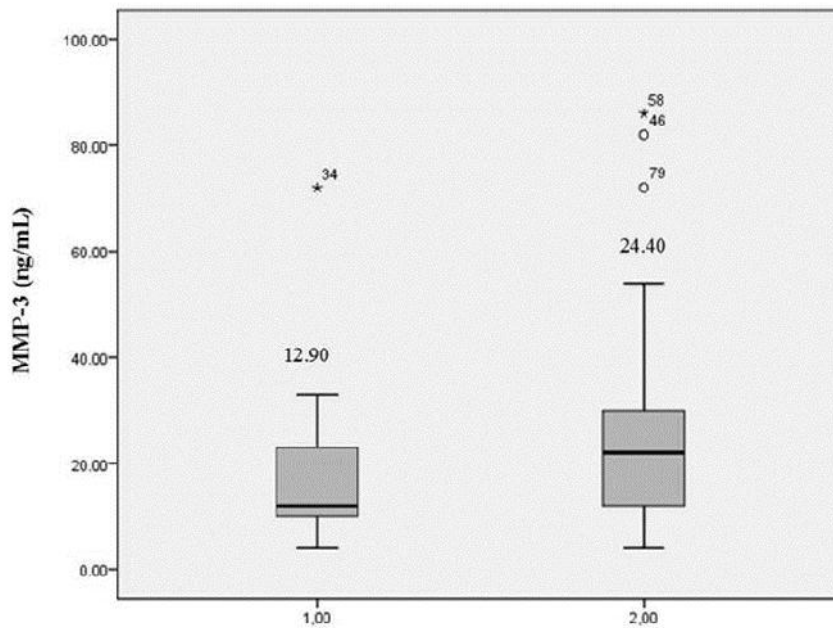
ارزیابی شاخص‌های موثر بر حساسیت به انسولین در افراد مورد مطالعه

¹ Homeostatic Model Assessment for Insulin Resistance



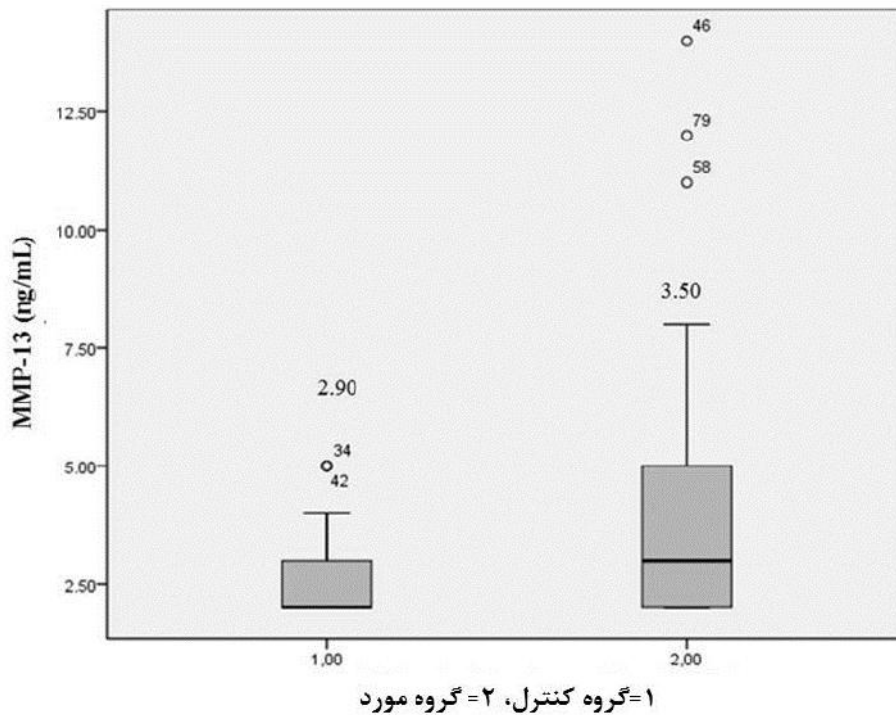
۱- گروه کنترل، ۲- گروه مورد

نمودار ۱. مقایسه میانه سطح سرمی MMP-۱ در افراد مورد مطالعه ($p=0.008$). در گروه کنترل میزان این آنزیم 10.70 ng/ml و در گروه بیماران با RA، 18.30 ng/ml و اختلاف میانه، بین دو گروه معنادار می‌باشد ($p=0.008$)

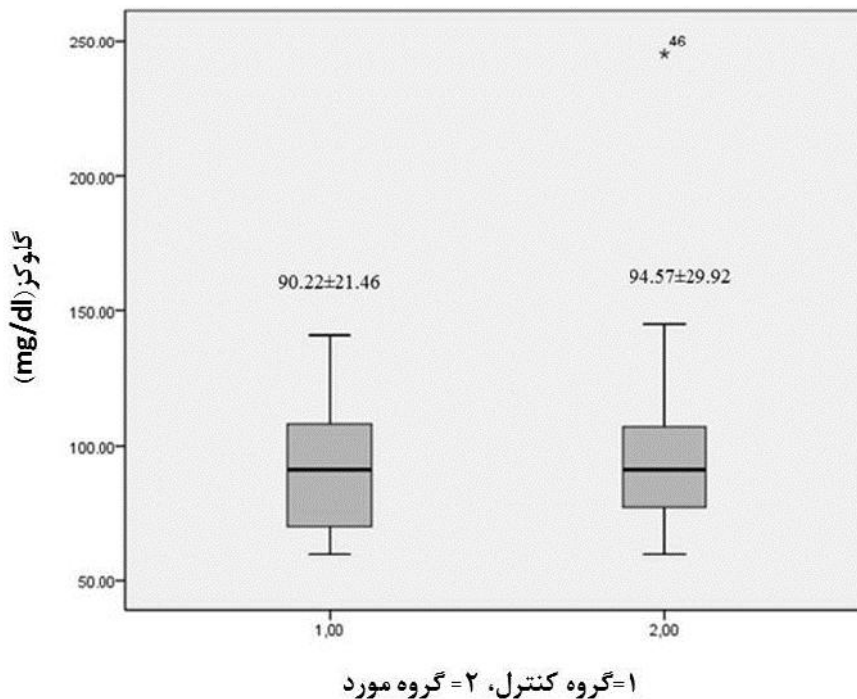


۱- گروه کنترل، ۲- گروه مورد

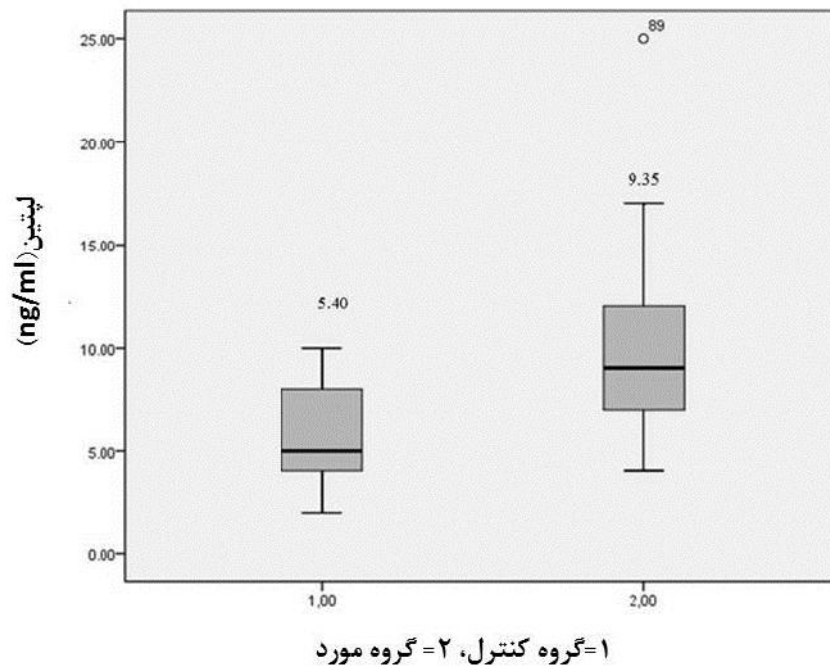
نمودار ۲. مقایسه میانه سطح سرمی MMP-۳ در افراد مورد مطالعه ($p=0.015$). در گروه کنترل میزان این آنزیم 12.90 ng/ml و در گروه بیماران با RA، 24.40 ng/ml می‌باشد و اختلاف میانه، بین دو گروه معنادار می‌باشد ($p=0.015$)



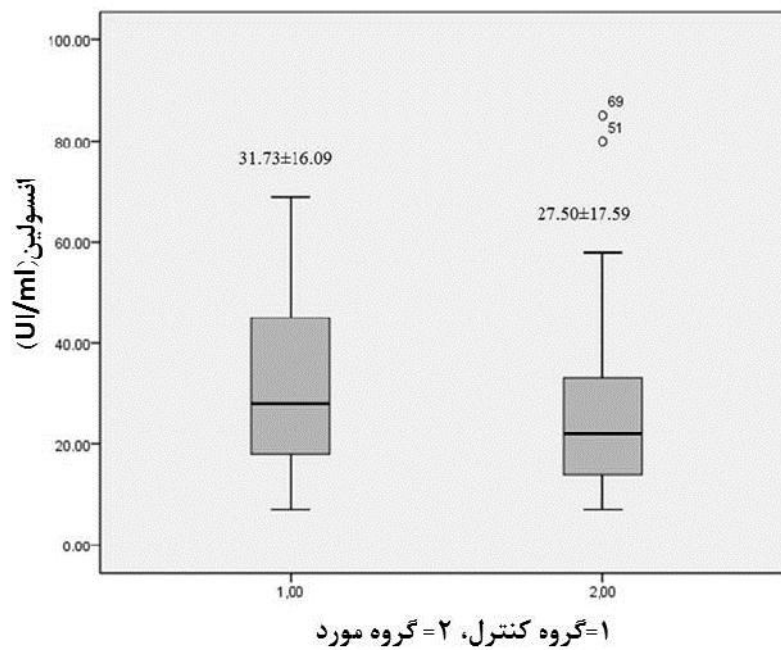
نمودار ۳. مقایسه میانگین سطح سرمی MMP-13 در افراد مورد مطالعه ($p=0/001$). در گروه کنترل میزان این آنزیم ۲/۹۰ ng/ml و در گروه بیماران با RA، ۳/۵۰ ng/ml می‌باشد و اختلاف میانگین، بین دو گروه معنادار می‌باشد ($p=0/001$)



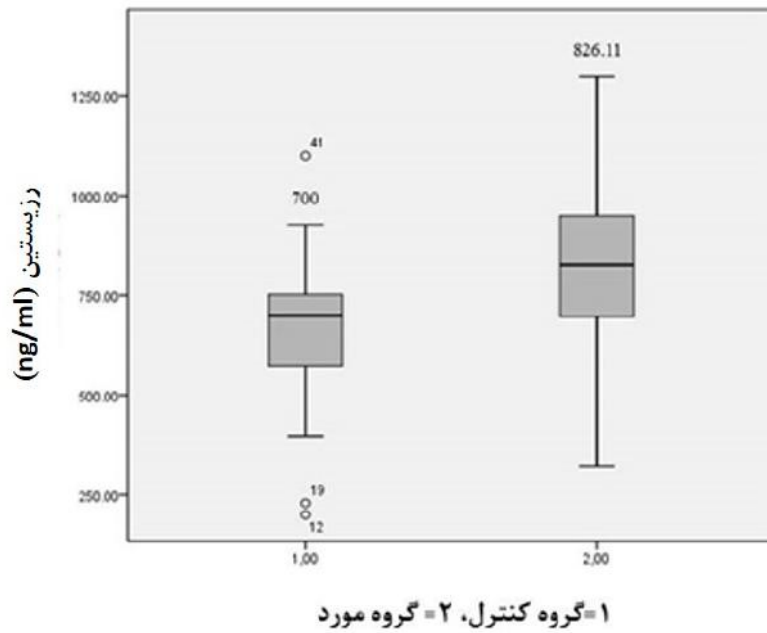
نمودار ۴. مقایسه میانگین سطح سرمی گلوکز در افراد مورد مطالعه ($p=0/430$). در گروه کنترل میزان گلوکز ۹۰/۲۲ ± ۲۱/۴۶ mg/dl و در گروه مورد، ۹۴/۵۷ ± ۲۹/۹۲ mg/dl می‌باشد و اختلاف میانگین، بین دو گروه معنادار نمی‌باشد ($p=0/430$)



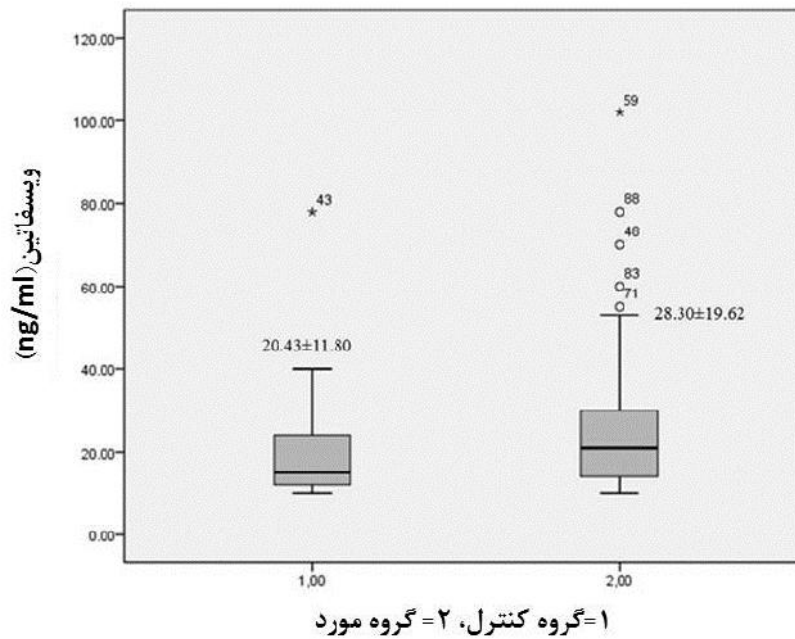
نمودار ۵. مقایسه میانگین سطح سرمی لیپتین در افراد مورد مطالعه ($p=0/00$). در گروه کنترل میزان لیپتین $5/40$ ng/ml و در گروه بیماران با RA $9/35$ ng/ml می‌باشد و این اختلاف میانگین بین دو گروه معنادار می‌باشد ($p=0/00$)



نمودار ۶. مقایسه میانگین سطح سرمی انسولین در افراد مورد مطالعه ($p=0/23$). در گروه کنترل میزان انسولین $31/73 \pm 16/09$ IU/mL و در گروه بیماران با RA $27/50 \pm 17/59$ IU/mL می‌باشد و اختلاف میانگین آن بین دو گروه معنادار نمی‌باشد ($p=0/23$)



نمودار ۷. مقایسه میانه سطح سرمی ریزستین در افراد مورد مطالعه ($p=0/00$). در گروه کنترل میزان ریزستین 700 ng/ml و در گروه بیماران با RA $826/11 \text{ ng/ml}$ می باشد و اختلاف میانه بین دو گروه معنادار می باشد ($p=0/000$)



نمودار ۸. مقایسه میانگین سطح سرمی ویسفاتین در افراد مورد مطالعه ($p=0/024$). در گروه کنترل میزان ویسفاتین $20/43 \pm 11/80 \text{ ng/ml}$ و در گروه بیماران با RA $28/30 \pm 19/62 \text{ ng/ml}$ می باشد و این اختلاف میانگین بین دو گروه معنادار می باشد ($p=0/024$)

جدول ۲. مقایسه ارزیابی شاخص حساسیت به انسولین در دو گروه

p	گروه مورد	گروه کنترل	HOMA-IR
0/21	$6/24 \pm 2/2$	$7/16 \pm 3/3$	

جدول ۵. همبستگی MMP-۱۳ با MMP-۳ و MMP-۱ و با فاکتورهای موثر بر حساسیت به انسولین

p	ضریب همبستگی	
	پیرسون	
۰/۰۰	۰/۵۷	MMP-۱
۰/۰۰	۰/۶۸	MMP-۳
۰/۰۰۱	۰/۳۵	گلوکز MMP-۱۳
۰/۲۸	۰/۱۴	ویسفاتین
۰/۳۶	-۰/۰۹	انسولین
۰/۴۷	۰/۰۷	لپتین
۰/۳۶	۰/۰۹	رزیستین

همانگونه که جدول ۵ نشان می‌دهد بین MMP-۱۳ با MMP-۳ و MMP-۱، گلوکز همبستگی مثبت و معنادار و بین MMP-۱۳ با انسولین همبستگی منفی غیرمعنادار و در نهایت بین MMP-۱۳ با لپتین و رزیستین و ویسفاتین همبستگی غیر معناداری مشاهده می‌شود.

بحث

نتایج این مطالعه، همبستگی معنادار و مثبتی را بین ماتریکس متالوپروتئینازها و گلوکز نشان داد و بین ماتریکس متالوپروتئینازها و انسولین، همبستگی بصورت معکوس و منفی بود، در حالی که ارتباط لپتین با ماتریکس متالوپروتئینازها مثبت و غیرمعنادار بود. ویسفاتین فقط با MMP-۱ همبستگی مثبت و معنادار را نشان داد و بین MMP-۳ و رزیستین همبستگی مثبت و معنادار بود (جدول ۳ تا ۵). در مطالعه حاضر سطح سه ماتریکس متالوپروتئیناز افزایش معناداری را در مقایسه با گروه کنترل نشان داد که با نتایج فیدورزیک و همکاران [۱۷] که نشان دادند سطح هر سه آنزیم، در این بیماران در مقایسه با افراد سالم، بطور معنی‌داری افزایش می‌یابد، همخوانی دارد. در این مطالعه غلظت ویسفاتین، بطور معناداری در گروه مورد در مقایسه با گروه کنترل افزایش معناداری را نشان داد که مطابق با یافته‌های لاک و همکاران [۱۸] می‌باشد که نشان دادند در بیماری‌های التهابی مانند

همبستگی بین MMPها و فاکتورهای موثر بر حساسیت به انسولین

همبستگی بین ماتریکس متالوپروتئینازها و فاکتورهای موثر بر حساسیت به انسولین در جداول ۳ تا ۵ نشان داده شده است.

جدول ۳. همبستگی MMP-۱ با MMP-۳ و MMP-۱۳ و با فاکتورهای موثر بر حساسیت به انسولین

p	ضریب همبستگی پیرسون	
۰/۰۰	۰/۵۹	MMP-۳
۰/۰۰	۰/۵۷	MMP-۱۳
۰/۰۰۵	۰/۲۹	گلوکز MMP-۱
۰/۰۰	۰/۳۹	ویسفاتین
۰/۱۰	-۰/۱۷	انسولین
۰/۵۶	۰/۰۶۱	لپتین
۰/۴۴	۰/۰۸۱	رزیستین

همانگونه که جدول ۳ نشان می‌دهد بین MMP-۱ با MMP-۳ و MMP-۱۳، گلوکز و ویسفاتین همبستگی مثبت و معنادار و بین MMP-۱ با انسولین همبستگی منفی غیرمعنادار و در نهایت بین MMP-۱ با لپتین و رزیستین همبستگی غیر معناداری مشاهده می‌شود.

جدول ۴. همبستگی MMP-۳ با MMP-۱ و MMP-۱۳ و با فاکتورهای موثر بر حساسیت به انسولین

P	ضریب همبستگی پیرسون	
۰/۰۰	۰/۵۹	MMP-۱
۰/۰۰	۰/۶۸	MMP-۱۳
۰/۰۰۲	۰/۳۲	گلوکز MMP-۳
۰/۳۳	۰/۱۰	ویسفاتین
۰/۰۳	-۰/۲۱	انسولین
۰/۱۳	۰/۱۵	لپتین
۰/۰۵	۰/۲۴	رزیستین

همانگونه که جدول ۴ نشان می‌دهد بین MMP-۳ با MMP-۱ و MMP-۱۳، گلوکز و رزیستین همبستگی مثبت و معنادار و بین MMP-۳ با انسولین همبستگی منفی معنادار، و در نهایت بین MMP-۳ با لپتین و ویسفاتین همبستگی غیر معناداری مشاهده می‌شود.

RA، سطح این مولکول افزایش می‌یابد و این فاکتور می‌تواند به عنوان یک مارکر التهابی جدید معرفی شود. مطالعه ال- باج و همکاران که شامل، سه گروه زنان با RA فعال و RA غیرفعال و گروه کنترل بود، نشان داد که سطح سرمی ویسفاتین و لپتین در زنان با RA فعال و RA غیرفعال، در مقایسه با گروه کنترل، بطور معنی‌داری افزایش می‌یابد، حتی اختلاف سطح این دو فاکتور بین گروه زنان با RA فعال و RA غیرفعال نیز معنی‌دار بود [۱۹]. التهاب مزمن در این بیماران سبب تنظیم انرژی بدن بواسطه تثبیت چربی، افزایش گلوکونئورژنز، کاتابولیسم پروتئین و توازن منفی نیتروژن می‌شود [۱۸]. لپتین نقش دوگانه‌ای در التهاب دارد: منوسیت‌ها و ماکروفاژها را فعال کرده و سبب تولید فاکتورهای التهابی می‌شود و از طرف دیگر با رهاسازی آنتاگونیست گیرنده IL-1 سبب تحریک بیان فاکتورهای ضدالتهابی می‌شود [۲۰]. در این مطالعه سطح هورمون لپتین در بیماران با RA افزایش معناداری را نشان داد که با نتایج جی‌تیان و همکاران [۲۱] همخوانی دارد. در مطالعه مذکور که یک مطالعه متآنالیز بر روی ۲۰ مطالعه شامل ۹۹۸ بیمار با RA و ۹۶۲ فرد سالم بود، نشان داده شد سطح لپتین در این افراد در مقایسه با افراد سالم بالا می‌باشد و فعالیت بیماری، سن، نژاد و محل زندگی، ارتباط مثبتی با سطح لپتین پلاسما دارد و نیز با نتایج زیبل- فریدمن و همکاران [۲۲] همخوانی دارد که باپایش دو ساله لپتین و سایر سیتوکاین‌ها در سرم بیماران با RA نشان دادند که سطح سرمی این هورمون در سرم افزایش و در مایع سینویال، کاهش می‌یابد، همچنین اذعان داشتند که سطح پایه لپتین می‌تواند در زنان غیرچاق و بدون اضافه وزن، در بازه‌های زمانی شش ماه، ۱۲ ماه و ۲۴ ماه، پیشگویی‌کننده فعالیت بیماری باشد، ولی نتایج این مطالعه با نتایج هایاشی و همکاران [۲۳] همخوانی ندارد، که کاهش معنادار سطح لپتین را در سرم بیماران RA با فعالیت شدید در مقایسه با گروه

کنترل نشان داد و این تغییر با کاهش در سطح آلومین، ممکن است انعکاسی از بدترشدن بیماری و فعالیت آن شود. نتایج مختلف در ارتباط با این هورمون، نشان می‌دهد که این هورمون نمی‌تواند برای ارزیابی فعالیت RA بکار رود و ممکن است لپتین بر پیامد این بیماری تاثیر بگذارد، همچنین با تحریک تولید فاکتورهای التهابی دیگر بر شدت این بیماری بیفزاید [۲۴]. اختلال در مسیر متابولیسمی حاکم بر RA، سبب افزایش تولید فاکتورهای التهابی و اختلال در محور آدرنال- هیپوفیز می‌شود که در نهایت می‌تواند بر سطح لپتین تاثیر گذار باشد [۲۵]. سطح رزیستین بطور معناداری در این بیماران افزایش می‌یابد، رزیستین به عنوان یک فاکتور پیش التهابی شناخته می‌شود که در پاسخ ایمنی و مقاومت به انسولین نقش دارد، گرچه برخی از مطالعات اختلاف معنادار در سطح رزیستین را در بیماران با RA و کنترل نشان نداده‌اند [۲۶] ولی در این مطالعه سطح رزیستین بطور معناداری در بیماران با RA افزایش را نشان داد که با نتایج میگیتا و همکاران همخوانی دارد و سطح آن به شدت به سایر بیومارکرهای التهابی از جمله TNF-a وابسته است [۲۷]. مطالعه الیا و همکاران نشان داد که سطح رزیستین با تخریب غضروف در ارتباط است و در بیماران با RA در مقایسه با افراد سالم، افزایش معناداری را نشان نمی‌دهد که با نتایج این مطالعه هم‌راستا نیست، همچنین مطالعه مذکور نشان داد که سطح رزیستین ارتباط معنی‌داری با فاکتورهای التهابی و گلوکوکورتیکوئیدها دارد [۲۸]. سطح هورمون انسولین، بین دو گروه تغییرات معناداری را نشان نداد. لامونتاگنا و همکاران، افزایش مقاومت به انسولین را در بیماران با RA نشان دادند که با شیوع بیماری آترواسکلروز در این بیماران ارتباط داشت، همچنین آنالیز مقاومت به انسولین در کنار اندازه‌گیری فشار خون و سطح گلوکوکورتیکوئیدها را به عنوان بهترین مارکر برای ارزیابی آترواسکلروز در این بیماران معرفی کردند

انسولین در بیماران با RA اولیه در مقایسه با افراد سالم، افزایش معناداری را نشان می‌دهد [۳۰]. همچنین مطالعه فراز-آمارو و همکاران [۳۳] نشان داد که شاخص حساسیت به انسولین در بیماران با RA غیرچاق در مقایسه با افراد سالم افزایش می‌یابد، که نشان دهنده اختلال در عملکرد سلول‌های بتای پانکراس در بیماران RA غیردیابتی است. همچنین مطالعه مذکور نشان داد که تاثیر شاخص حساسیت به انسولین بر نسبت پروانسولین به پپتید C در گروه کنترل در مقایسه با گروه بیمار بیشتر است.

نتیجه گیری

نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که آتریت روماتوئید با افزایش سطح ماتریکس متالوپروتئینازها و برخی از فاکتورهای موثر بر حساسیت به انسولین که می‌تواند نقش التهابی نیز داشته باشند، از جمله رزیستین، لپتین و ویسفاتین در ارتباط است و بین ماتریکس متالوپروتئینازها و برخی از این فاکتورها همبستگی معنادار مثبت حاکم است.

[۲۹]. مطالعه مولر و همکاران [۳۰] نشان داد که سطح انسولین در زنان با RA اولیه در مقایسه با گروه کنترل، افزایش معنادار را نشان می‌دهد که نتایج این مطالعه با مطالعه مذکور همخوانی ندارد. همچنین نشان دادند که بیماران با RA، مقاومت به انسولین بالا، فعالیت شدید بیماری و نیز سطح بالای فاکتورهای التهابی دارند. مطالعه براندی-گارسیا و همکاران [۳۱] و نیز مطالعه تجارا-سگوارا و همکاران [۳۲] مقاومت به انسولین را در بیماران با آتریت روماتوئید نشان دادند که با چاقی و اضافه وزن در ارتباط است. مطالعه تجارا-سگوارا [۳۲] نشان داد که ترشح انسولین کبدی^۱ در این بیماران در مقایسه با گروه کنترل، پایین و نیز بین حساسیت به انسولین و ترشح انسولین، رابطه هایپربولیک متفاوتی در این بیماران، حاکم است. در این مطالعه، شاخص حساسیت به انسولین تفاوت معناداری را بین دو گروه نشان نداد (جدول-۲)، در حالی که مولر ارتباط بین مقاومت به انسولین و RA را اثبات کرد و نشان داد که شاخص HOMA و نیز

¹ Hepatic Insulin Extraction

References

- 1- Jalili M, Aref-Hosseini S, Kolahi S, Ebrahimi-Mamegani MA, Sabour S. The effect of combined antioxidant supplement on serum lipids levels in female Patients with rheumatoid arthritis. *Yafteh*. 2013;14(5):93-104. [Full text in Persian]
- 2- Al-Herz A, Al-Awadhi A, Saleh K, Al-Kandari W, Hasan E, Ghanem A, et al. Low prevalence of nodules in rheumatoid arthritis patients in Kuwait: a description and a comparison of patients from the Kuwait Registry for Rheumatic Diseases. *Med Princ Pract*. 2017 Mar; 26(2): 152–156.
- 3- Narváez JA, Narváez J, De Lama E, De Albert M. MR imaging of early rheumatoid arthritis. *Radiographics*. 2010 Jan;30(1):143-63.
- 4- Døhn UM, Terslev L, Szkudlarek M, Hansen MS, Hetland ML, Hansen A, et al. Detection, scoring and volume assessment of bone erosions by ultrasonography in rheumatoid arthritis: comparison with CT. *Ann Rheum Dis*. 2013 Apr;72(4):530-4.
- 5- Davatchi F, Jamshidi A-R, Banihashemi AT, Gholami J, Forouzanfar MH, Akhlaghi M, et al. WHO-ILAR COPCORD study (stage 1, urban study) in Iran. *J Rheumatol*. 2008 Jul;35(7):1384-90.
- 6- Ally MM, Hodkinson B, Meyer PW, Musenge E, Tikly M, Anderson R. Serum matrix metalloproteinase-3 in comparison with acute phase proteins as a marker of disease activity and radiographic damage in early rheumatoid arthritis. *Mediators Inflamm*. 2013;2013:1-6.

- 7- Itoh Y. Metalloproteinases in rheumatoid arthritis: potential therapeutic targets to improve current therapies. *Prog Mol Biol Transl Sci.* 2017 April; 148: 327-338.
- 8- Dodge GR, Poole AR. Immunohistochemical detection and immunochemical analysis of type II collagen degradation in human normal, rheumatoid, and osteoarthritic articular cartilages and in explants of bovine articular cartilage cultured with interleukin 1. *J Clin Invest.* 1989 Feb;83(2):647-61.
- 9- McInnes IB, Schett G. The pathogenesis of rheumatoid arthritis. *N Engl J Med.* 2011 Dec;365(23):2205-19.
- 10- Mamehara A, Sugimoto T, Sugiyama D, Morinobu SA, Tsuji G, Kawano S, et al. Serum matrix metalloproteinase-3 as predictor of joint destruction in rheumatoid arthritis, treated with non-biological disease modifying anti-rheumatic drugs. *Kobe J Med Sci.* 2010 Sep ;56(3):E98-107.
- 11- Galil SM, El-Shafey AM, Hagrass HA, Fawzy F, Sammak AE. Baseline serum level of matrix metalloproteinase-3 as a biomarker of progressive joint damage in rheumatoid arthritis patients. *Int J Rheum Dis.* 2016 Apr;19(4):377-84.
- 12- Ma MJ, Liu HC, Qu XQ, Wang JL. Matrix metalloproteinase-3 gene polymorphism and its mRNA expression in rheumatoid arthritis. *Genet Mol Res.* 2015 Dec;14(4):15652-9.
- 13- Yoshino T, Kusunoki N, Tanaka N, Kaneko K, Kusunoki Y, Endo H, et al. Elevated serum levels of resistin, leptin, and adiponectin are associated with C-reactive protein and also other clinical conditions in rheumatoid arthritis. *Intern Med.* 2011 Feb;50(4):269-75.
- 14- Park HK, Kwak MK, Kim HJ, Ahima RS. Linking resistin, inflammation and cardiometabolic diseases. *Korean J Intern Med.* 2017 Mar;32(2):239-247.
- 15- Tsiklauri L, Werner J, Kampschulte M, Frommer KW, Berninger L, Irrgang M, et al. Visfatin alters the cytokine and matrix-degrading enzyme profile during osteogenic and adipogenic MSC differentiation. *Osteoarthritis Cartilage.* 2018 Sep;26(9):1225-1235.
- 16- Ghaffari MA, Payami SA, Payami SP, DamoonAshtary-Larky D, Nikzamir A , Mohammadzadeh G. Evaluation of insulin resistance indices in type 2 diabetic patients treated with different anti-diabetic drugs. *OJEMD,* 2016 Feb,6: 95-10.
- 17- Fiedorczyk M, Klimiuk PA, Sierakowski S, Domysławska I, Chwie ko J. Correlations between serum matrix metalloproteinase (MMP-1, MMP-3, MMP-9, MMP-13) concentrations and markers of disease activity in early rheumatoid arthritis. *Przegl Lek.* 2005;62(12):1321-4.
- 18- Luk T, Malam Z, Marshall JC. Pre-B cell colony-enhancing factor (PBEF)/visfatin: a novel mediator of innate immunity. *J Leukoc Biol.* 2008 Apr;83(4):804-16.
- 19- El-Batch MM, Zakaria SS, Farouk G, El Saadany H, Selim M. Changes in visfatin, adiponectin, leptin and ghrelin levels in patients with rheumatoid arthritis and their correlation with disease activity. *Turk J Biochem.* 2010 Mar; 35 (1) ; 50-57
- 20- Otero M, Lago R, Lago F, Casanueva FF, Dieguez C, Gómez-Reino JJ, et al. Leptin, from fat to inflammation: old questions and new insights. *FEBS Lett.* 2005 Jan, 579(2): 295-301.
- 21- Tian G, Liang JN, Pan HF, Zhou D. Increased leptin levels in patients with rheumatoid arthritis: a meta-analysis. *Ir J Med Sci.* 2014 Dec;183(4):659-66.
- 22- Xibille-Friedmann D, Bustos-Bahena C, Hernandez-Gongora S, Burgos-Vargas R, Montiel-Hernandez JL. Two-year follow-up of plasma leptin and other cytokines in patients with rheumatoid arthritis. *Ann Rheum Dis.* 2010 May ;69(5):930-1.
- 23- Hayashi H, Sato K, Sato-Mito N, Kaburagi T, Yoshino H, Higaki M, et al. Nutritional status in relation to adipokines and oxidative stress is associated with disease activity in patients with rheumatoid arthritis. *Nutrition.* 2012 Nov-Dec;28(11-12):1109-14.
- 24- Bokarewa M, Bokarew D, Hultgren O, Tarkowski A. Leptin consumption in the inflamed joints of patients with rheumatoid arthritis. *Ann Rheum Dis.* 2003 Oct;62(10): 952-6.
- 25- Cummings DE, Weigle DS, Frayo RS, Breen PA, Ma MK, Dellinger EP, et al. Plasma ghrelin levels after diet induced weight loss or gastric bypass surgery. *N Engl J Med.* 2002 May ;346(21):1623-30.

- 26- Otero M, Lago R, Gomez R, Lago F, Dieguez C, Gómez-Reino JJ, et al. Changes in plasma levels of fat-derived hormones adiponectin, leptin, resistin and visfatin in patients with rheumatoid arthritis. *Ann Rheum Dis*. 2006 Sep;65(9):1198-201.
- 27- Migita K, Maeda Y, Miyashita T, Kimura H, Nakamura M, Ishibashi H, et al. The serum levels of resistin in rheumatoid arthritis patients. *Clin Exp Rheumatol* .2006 Nov-Dec;24(6):698-701.
- 28- Forsblad d'Elia H, Pullerits R, Carlsten H, Bokarewa M. Resistin in serum is associated with higher levels of IL-1Ra in post-menopausal women with rheumatoid arthritis. *Rheumatology*. 2008 Jul;47(7):1082–1087.
- 29- La Montagna G, Cacciapuoti F, Buono R, Manzella D, Mennillo GA, Arciello A, et al. Insulin resistance is an independent risk factor for atherosclerosis in rheumatoid arthritis. *Diab Vasc Dis Res*. 2007 Jun;4(2):130-5.
- 30- Müller R, Kull M, Lember M, Põlluste K, Valner A, Kallikorm R. Insulin resistance in early rheumatoid arthritis is associated with low appendicular lean mass. *Biomed Res Int*. 2017 Aug; 2017: 1-8.
- 31- Brandy-García AM, Martín AL, Castro SA, López MA, García FB. THU0146 Glycemic profile and insulin resistance in patients with early rheumatoid arthritis. *Ann Rheum Dis*. 2018 Jun; 77(suppl 2):293.
- 32- Tejera-Segura B, López-Mejías R, de Vera-González AM, Jiménez-Sosa A, Olmos JM, Hernández JL, et al. Relationship between insulin sensitivity and β -Cell secretion in nondiabetic subjects with rheumatoid arthritis. *J Rheumatol*. 2018 Oct; 45(11): 180-198.
- 33- Ferraz-Amaro I, López-Mejías R, Tejera-Segura B, Ubilla B, Olmos JM, Hernández JL, et al. Amylin in the insulin resistance of patients with rheumatoid arthritis. *Clin Exp Rheumatol*. 2018 May-Jun;36(3):421-427.