

سطح سرمی رزیستین در بیماران مبتلا به بیماری کبد چرب غیرالکلی در یک جمعیت ایرانی

الهه داودی^۱، معصومه نژادعلی^{*۱}، صبا طاهری^۱

مقاله پژوهشی

مقدمه: بیماری کبد چرب غیرالکلی (NAFLD) یکی از مشکلات اصلی سلامت جهانی است، در این بیماری چربی کبد از ۵ درصد وزن کبدی فراتر می‌رود، بدون اینکه دلایل ثانویه تجمع چربی یا مصرف بیش از حد الكل وجود داشته باشد. رزیستین نقش کلیدی در هموستاز ارثی، مقاومت به انسولین، التهاب و اختلالات متابولیک دارد. این پژوهش با هدف بررسی ارتباط سطح رزیستین (RETN) و NAFLD انجام شد.

روش بررسی: در این مطالعه مقطعی تحلیلی ۸۰ بیمار مبتلا به کبد چرب غیرالکلی و ۸۰ فرد سالم به عنوان کنترل، مورد بررسی قرار گرفتند. متغیرهای بیوشیمیایی، آنزیم‌های کبدی، انسولین و رزیستین اندازه‌گیری شد. داده‌ها با نرمافزار SPSS version 16 تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

نتایج: متغیرهای کلسترول، انسولین، تری‌گلیسرید، کلسترول لیپوپروتئین با چگالی بالا (HDL-C)، نمایه توده بدنی، سن، آنزیم‌های کبدی در دو گروه بیماران مبتلا به بیماری کبد چرب غیرالکلی و افراد سالم تفاوت معنی‌دار نشان دادند ($p < 0.05$). در افراد بیمار رزیستین با تری‌گلیسرید ارتباط نشان داد ($r = -0.243$ ، $p = 0.045$)، ارتباطی بین سطح رزیستین با درجات کبد چرب یافت نشد ($p \geq 0.05$).

نتیجه‌گیری: نتایج این پژوهش نشان داد بین رزیستین و NAFLD رابطه وجود دارد. ارتباطی بین سطح رزیستین و درجه وجود ندارد.

واژه‌های کلیدی: بیماری کبد چرب غیرالکلی، رزیستین، تری‌گلیسرید، مقاومت به انسولین

ارجاع: داودی الهه، علی معصومه نژاد، طاهری صبا. سطح سرمی رزیستین در بیماران مبتلا به بیماری کبد چرب غیرالکلی در یک جمعیت ایرانی. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد ۱۴۰۳؛ ۳۳(۵): ۷۸۱۷-۷۸۲۶.

۱- گروه زیست‌شناسی، واحد اسلامشهر، دانشگاه آزاد اسلامی، اسلامشهر، ایران.

*نویسنده مسئول؛ تلفن: ۰۹۱۲۳۸۷۵۴۹۳، پست الکترونیکی: ma.nezhadali@gmail.com، صندوق پستی: ۳۳۱۴۷-۶۷۶۵۳.

مقدمه

سیتوکین‌های پیش‌التهابی است (۸). رزیستین عمدتاً توسط بافت چربی، سلول‌های التهابی مانند ماکروفازها و مونوцит‌ها و سلول‌های ستاره‌ای کبدی تولید می‌شود (۴)، این پروتئین اثرات پیش‌التهابی دارد و باعث آزاد شدن بسیاری از سیتوکین‌ها می‌شود (۹). رزیستین توسط سیتوکین‌ها پیش‌التهابی از جمله IL-6, TNF- α , IL-1 β , IL-6, TNF- α تنظیم می‌شود و مسیر سیگنالینگ فاکتور کاپا B هسته‌ای (NF-kB) را فعال و سنتز IL-6, TNF- α و سایر عوامل پیش‌التهابی را تقویت می‌کند (۴). رزیستین نقش کلیدی در هموستاز انژی، التهاب و پاتوژن NAFLD دارد. رزیستین با حساسیت‌زادایی سلول‌های چربی، سلول‌های ماهیچه‌ای اسکلتی و سلول‌های کبدی به انسولین، IR کبدی را القا را می‌کند (۱) و مقاومت به انسولین و اختلال در پاسخ به ترریق انسولین را افزایش می‌دهد (۱۰، ۱۱). ژن انسانی رمزکننده رزیستین (RETN) بر روی کروموزوم شماره ۱۹ (p13.219) قرار دارد و شامل ۴ اگزون و ۳ اینtron است که ۱۰۸ اسید آمینه را کد می‌کند (۱۲). در برخی جمعیت‌ها ارتباط معنی‌دار بین رزیستین با متغیرهای LDL, HDL (*High-density lipoprotein*) و LDL (*low-density lipoprotein*) کلسترول و نمایه توده‌بدنی مشاهده شده است (۱۰). همبستگی رزیستین با مقاومت به انسولین در برخی مطالعات دیده می‌شود (۱۱) اما در برخی پژوهش‌ها ارتباطی بین رزیستین با مقاومت به انسولین یافتن شده است (۱۵، ۱۶). در زمینه ارتباط سطح سرمی رزیستین با NAFLD یافته‌های متناقضی ارائه شده است. بر اساس برخی مطالعات سطح سرمی رزیستین در بیماران مبتلا به SS یا NASH بالاتر از گروه شاهد است، در حالیکه در مطالعات دیگر هیچ تفاوتی در سطح رزیستین بین افراد مبتلا به SS و افراد سالم یافت نشد، هم‌چنین ارتباطی بین سطح رزیستین با توسعه و پیشرفت NAFLD مشاهده نشده است. در مجموع از پژوهش‌های انجام شده بر روی ارتباط رزیستین و متغیرهای NAFLD بیوشیمیایی و آنزیم‌های کبدی در افراد مبتلا به NAFLD نتایج متفاوتی گزارش شده است (۹). مطالعه حاضر جهت

بیماری کبد چرب غیرالکلی (NAFLD) یک بیماری مزمن کبدی است که در غیاب مصرف بیش از حد الكل، میزان چربی کبد از ۵ درصد سلول‌های کبدی فراتر می‌رود (۱). کبد در متابولیسم کربوهیدرات، لیپید و لیپوپروتئین‌ها نقش کلیدی دارد (۲). مقاومت به انسولین و دیس‌لیپیدمی مهم‌ترین ترین عواملی هستند که منجر به تجمع بیش از حد NAFLD تری‌گلیسیرید در سلول‌های کبدی می‌شود (۳). خطر ابتلا به دیابت نوع ۲، بیماری‌های قلبی عروقی و بیماری مزمن کلیوی را افزایش می‌دهد (۴). بیماری کبد چرب غیرالکلی یک بیماری متابولیک کبدی است که در بسیاری از کشورها همه گیر است (۵). اخیراً یک مطالعه متانالیز براساس داده‌های ۱۹۸۹ تا ۲۰۲۰، شیوع NAFLD را در جهان ۳۰/۹٪ گزارش کرده است، که بیشترین شیوع آن ۴۲/۶٪ در شمال آفریقا و مناطق خاورمیانه، سپس آمریکای لاتین با ۳۴/۵٪ و آسیا با ۳۰/۸٪ درصد است (۶). پیش‌بینی می‌شود که شیوع NAFLD در دهه آینده بیشتر شود (۴). NAFLD، طیف وسیعی از اختلالات کبدی را شامل می‌شود که از استئاتوز ساده (SS) تا استئاتوهپاتیت غیرالکلی (NASH) را شامل می‌شود و ممکن است به سیروز تبدیل شود (۱، ۷). علت NAFLD هنوز به طور کامل مشخص نشده است اما مطالعات نشان می‌دهد مقاومت به انسولین (IR) و چاقی در پاتوژن NAFLD نقش دارند (۴). اصلی‌ترین راه برای تشخیص NAFLD بیوپسی کبد است که یک روش تهاجمی است، از این‌رو توسعه نشانگر زیستی جدید برای پیش‌بینی و تشخیص دقیق NAFLD نیاز فوری و ضروری است (۴). بافت چربی سفید خانواده‌ای از پیتیدهای زیست‌فعال (آدیپوکین‌ها) با وزن مولکولی کم و دارای عملکرد متنوع را ترجیح می‌کند که دارای فعالیت‌های پرو و ضد التهابی هستند، هم‌چنین نقش اساسی در متابولیسم انژی، لیپوژن کبدی و حساسیت به انسولین دارند. رزیستین یکی از سیتوکین‌های است که دارای اثرات پلیوتروپیک از جمله تنظیم سطح گلوکز خون، متابولیسم لیپید و القای ترشح

تم (TC)، استرکلسترول توسط آنژیم کلسترول استرهیدرولاز به کلسترول و اسید چرب آزاد تبدیل گردید سپس کلسترول توسط آنژیم کلسترول اکسیداز به cholest-4-en-3-one و H₂O₂ تبدیل شود. سطح تری‌گلیسرید (TG) نیز با استفاده از روش تبدیل شود. رنگ‌سنگی آنژیمی اندازه‌گیری شد. برای اندازه‌گیری تری‌گلیسرید، آنژیم لیپوپروتئین لیپاز تری‌گلیسرید را به گلیسرول و اسیدهای چرب آزاد تبدیل می‌کند، سپس آنژیم گلیسرول‌کیناز، گلیسرول را به گلیسرول‌فسفات تبدیل کرده و آنژیم گلیسرول‌فسفات اکسیداز، گلیسرول‌فسفات را به دی‌هیدروکسی‌استون‌فسفات و H₂O₂ تبدیل می‌کند. مقدار C-HDL با استفاده از روش رنگ‌سنگی آنژیمی تعیین شد. قبل از B-اندازه‌گیری لیپوپروتئین با چگالی بالا (HDL) آپولیپوپروتئین ۵۴۶ نانومتر اندازه‌گیری گردید. غلظت LDL-C (لیپوپروتئین - کلسترول با چگالی پایین) با استفاده از معادله Friedewald محاسبه شد (۱۷، ۱۸). اندازه‌گیری هورمون انسولین نیز توسط کیت‌های ELISA (مرکودیا، سوئد) انجام و توسط الایزا ریدر خوانده شد. مقاومت به انسولین (HOMA-IR) بر اساس فرمول HOMA-IR= ۲۲/۵ / (mU/L) سرمه / (mmol/L) × انسولین ناشتا سرمه (۱۹). مقدار آنژیم‌های آسپارتات آمینوترانسفراز (AST) و آلانین آمینوترانسفراز (ALT) به روش فتومتریک توسط کیت شرکت پارس آرمنون اندازه‌گیری شد. اندازه‌گیری سطح رزیستین با استفاده از کیت الایزا ZellBio آلمان انجام و نتیجه توسط الایزا ریدر در ۴۵۰ نانومتر خوانده شد.

تجزیه و تحلیل آماری

در مطالعه حاضر از نرم‌افزار آماری SPSS version 16 برای تجزیه و تحلیل داده‌های آماری استفاده شد. ابتدا نرمال بودن متغیرهای کمی با استفاده از آزمون کلموگروف اسمرینوف بررسی شد. در بررسی متغیرها میان دو گروه مورد و شاهد در حالت نرمال بودن توزیع داده‌ها از آزمون تی مستقل و

بررسی ارتباط سطح رزیستین با متغیرهای بیوشیمیایی و آنژیم‌های کبدی و مقاومت به انسولین در جمعیت ایرانی انجام شد.

روش بورسی

این پژوهش به روش مقطعی تحلیلی انجام شد. در این مطالعه ۱۶۰ نفر شرکت کردند که ۸۰ بیمار مبتلا به بیماری کبدچرب غیرالکلی بودند که بیماری آنان با سونوگرافی تائید شده بود، همچنین ۸۰ نفر که سونوگرافی، کبد آنان را در وضعیت طبیعی نشان داد و به عنوان فرد سالم در گروه کنترل قرار گرفتند. داوطلبان از مراجعه کنندگان به بیمارستان بوعلی و بیمارستان امیرالمؤمنین شهر تهران انتخاب شدند. شرط ورود در این مطالعه عدم مصرف الکل و داروهای متابولیکی بود، معیار خروج از مطالعه سایه مصرف داروی متابولیکی، مصرف الکل، مصرف مواد مخدر، بیماری حاد، حاملگی، بیماری کلیوی، سایر بیماری‌های کبد، بیماری قلبی، سلطان، بیماری‌های ایمنی، عفونت و فشارخون بالا و سایر بیماری‌های شناخته شده بود. ابتدا، اهداف طرح برای داوطلبان توضیح داده شد و پس از رضایت کتبی پرسشنامه در مورد اطلاعات شخصی، رژیم غذایی، فعالیت بدنی و اطلاعات دیگر توسط هر فرد پر شد. پس از رضایت کتبی، قد و وزن هر فرد اندازه‌گیری شد و نمایه توده بدنی (BMI) از طریق تقسیم وزن (کیلوگرم) به قد (بر اساس متر مربع، در حالت ایستاده بدون کفش) محاسبه شد. افراد بعد از ۱۴-۱۲ ساعت ناشتا به آزمایشگاه مراجعه کردند و نمونه‌های خونی (۵ میلی‌لیتر) از ورید مدین کوبیتال دست در حالت نشسته گرفته شد. نمونه‌های خونی گرفته شده به لوله بدون EDTA

منتقل شدند، حدود ۵ دقیقه بعد از لخته شدن خون در دمای اتاق، لوله فاقد ضد انعقاد خون سانتریفیوژ (۱۰۰ rpm) و سرمه جدا شد و در دمای ۸۰-۸۰ نگه‌داری شد.

بررسی فاکتورهای بیوشیمیایی: برای اندازه‌گیری گلوكز ناشتا (FBS)، مولکول گلوكز توسط آنژیم گلوكزازسیداز، به اسید گلوكورونیک و H₂O₂ اکسید شد. برای اندازه‌گیری کلسترول

(۴۶٪) و ۴۳ مرد (۵۳٪) و گروه سالم شامل ۴۸ زن (۶۰٪) و ۳۲ مرد (۴۰٪) بود، که تفاوت معنی‌دار در فراوانی زن و مرد بین دو گروه سالم و بیمار یافت نشد. مقایسه متغیرها در دو گروه سالم و بیمار نشان داد که سن ($P<0.001$), نمایه توده بدنی ($P<0.001$), سطوح رزیستین ($P<0.001$), HDL ($P<0.001$), تری‌گلیسیرید ($P<0.001$), انسولین ($P=0.002$), HOMA-IR ($P=0.002$) و آنزیم‌های کبدی ($P<0.001$) در دو گروه بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی و سالم با هم تفاوت معنی‌دار دارند اما LDL، کلسترول و قند ناشتا اختلاف معنی‌داری نشان نداد ($P\geq0.05$).

ANOVA و در صورت عدم پیروی داده‌ها از توزیع نرمال از آزمون من‌ویتنی و کراسکال والیس استفاده شد. ارتباط رزیستین با متغیرها با استفاده از آنالیز اسپیرمن بررسی شد.

نتایج

مشخصات بیوشیمیایی، آنتروپومتریک و آنزیم‌های کبدی افراد مبتلا به NAFLD و افراد سالم در جدول ۱ آمده است. مقایسه متغیرها در دو گروه بیمار و کنترل با استفاده از آزمون‌های تی مستقل و من‌ویتنی انجام شد. بر اساس نتایج میانگین سنی بیماران 46.4 ± 9.7 سال و افراد سالم 36.4 ± 8.5 سال بود که اختلاف معنی‌دار شده است ($P<0.001$). شرکت‌کنندگان در گروه بیمار شامل ۳۷ زن

جدول ۱: مقایسه میانگین‌ها در بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی و سالم

متغیرها	بیمار	کنترل	P
سن (سال)	46.4 ± 9.7	36.4 ± 8.5	<0.001
نمایه توده بدنی (کیلوگرم بر مترمربع)	28.8 ± 4.6	22.6 ± 2.9	<0.001
رزیستین (نانوگرم بر میلی لیتر)	$11.8(8.0 - 16.1)$	$6.7(1.8 - 8.1)$	<0.001
HDL (میلی‌گرم بر دسی لیتر)	25.3 ± 12.7	48.8 ± 13.1	<0.001
LDL (میلی‌گرم بر دسی لیتر)	93.8 ± 30.9	89.2 ± 22.6	0.267
تری‌گلیسیرید (میلی‌گرم بر دسی لیتر)	115.3 ± 42	104.3 ± 23.2	<0.001
کلسترول (میلی‌گرم بر دسی لیتر)	170.3 ± 43.5	165.7 ± 25.0	0.414
قند ناشتا (میلی‌گرم بر دسی لیتر)	92.1 ± 13.8	92 ± 8	0.983
انسولین (میلی‌یونیت بر لیتر)	$12.7(7.2 - 21.5)$	$9.2(5.5 - 13.8)$	0.002
HOMA-IR	4.52 ± 4.72	2.44 ± 2.45	0.002
آسپارتات‌آمینوترانسферاز (IU/L)	$25.0(21.1 - 31.5)$	$16.0(14.1 - 19.1)$	<0.001
آلانین‌آمینوترانسферاز (IU/L)	$32.5(20.1 - 44.5)$	$16.0(13.1 - 22.5)$	<0.001

مدل هموستان ارزیابی مقاومت به انسولین (Homeostasis Model Assessment Insulin Resistance)

برای مقایسه میانگین داده‌های نرمال از مستقل و داده‌های غیرنرمال از آزمون من‌ویتنی استفاده شد.

سطح معنی‌داری ($P < 0.05$) در نظر گرفته شد.

همبستگی رزیستین با متغیرهای بیوشیمیایی، آنتروپومتریک و آنزیم‌های کبدی در افراد سالم و بیمار با استفاده از آزمون اسپیرمن انجام شد، نتایج در جدول ۲ آمده است. یافته‌ها نشان می‌دهد ارتباط معنی‌دار فقط در گروه بیمار بین رزیستین و تری‌گلیسیرید وجود دارد و ارتباطی بین رزیستین با سایر متغیرها در افراد سالم یافت نشد.

جدول ۲: ارتباط رزیستین با متغیرهای بیوشیمیایی در افراد سالم و بیمار

متغیر کمی	بیمار	سن (سال)	ضریب همبستگی R	ضریب همبستگی P	سالم	ضریب همبستگی R	ضریب همبستگی P	r
نمایه توده بدنی (کیلوگرم بر مترمربع)	0.294	-0.129	-0.573	0.082		0.185	0.142	
HDL (میلی‌گرم بر دستی لیتر)	0.637	0.058	0.436	0.144		0.713	0.097	0.240
LDL (میلی‌گرم بر دسی لیتر)	0.713	-0.045	0.097	0.240		0.163	0.332	0.142

الهه داودی و همکاران

-۰/۰۵۳	۰/۷۱۷	-۰/۲۴۳	۰/۰۴۵	تری گلیسیرید (میلی گرم بر دسی لیتر)
۰/۲۶۲	۰/۰۶۹	۰/۰۰۱	۰/۹۹۲	کلسترول (میلی گرم بر دسی لیتر)
-۰/۰۴۹	۰/۷۳۷	۰/۱۳۰	۰/۲۹۰	قند ناشتا (میلی گرم بر دسی لیتر)
-۰/۰۱۵	۰/۹۱۷	-۰/۰۶۴	۰/۶۰۴	انسولین (میلی یونیت بر لیتر)
-۰/۰۲۶	۰/۸۵۷	-۰/۰۳۸	۰/۷۵۷	HOMA-IR
۰/۰۲۵	۰/۸۶۷	-۰/۰۶۷	۰/۱۵۹	آسپارتات آمینوترانسفراز
-۰/۰۱۱	۰/۹۴۱	۰/۰۸۵	۰/۵۸۷	آلانین آمینوترانسفراز

برای بررسی ارتباط رزیستین با متغیرهای تن سنجی و از آزمون همبستگی اسپرمن استفاده شد.
سطح معنی داری ($P < 0.05$) در نظر گرفته شد.

جدول ۳: ارتباط رزیستین با درجات مختلف کبد چرب

P-value	رزیستین	(درصد) تعداد	متغیر کمی
	۱۲/۰ (۷/۵ - ۱۵/۷)	۵۵ (۶۸/۷۵)	کبد چرب درجه ۱
۰/۵۹۴	۹/۸ (۷/۴ - ۱۶/۳)	۱۸ (۲۲/۵)	کبد چرب درجه ۲
	۱۳/۲ (۱۰/۷ - ۲۲/۵)	۷ (۸/۷۵)	کبد چرب درجه ۳

برای مقایسه میانگین سطح رزیستین در درجات کبد چرب از آزمون کراسکال والیس استفاده شد.
سطح معنی داری ($P < 0.05$) در نظر گرفته شد.

نتایج مربوط به درجه بندی (گردبینندی) کبد چرب غیرالکلی که از سونوگرافی بدست آمد، در جدول ۳ آمده است. در مطالعه حاضر ۵۵ نفر دارای کبد چرب گردید یک، ۱۸ نفر دارای کبد چرب گردید دو و ۷ نفر دارای گردید سه بودند. مقایسه سطح رزیستین در سه گروه طبقه بندی گردید با استفاده از آزمون کراسکال والیس انجام شد که تفاوت معنی داری در سطح رزیستین بین سه گروه یافت نشد ($P \geq 0.05$).

جدول ۴: تحلیل رگرسیونی رزیستین و متغیرهای بیوشیمیابی با بیماری کبد چرب غیرالکلی

متغیرها	B	P-value	OR (95%CI)
سن (سال)	۰/۰۹۵	۰/۰۴۵	۱/۱۰ (۱/۱ - ۱/۲۰)
نمایه توده بدنی (کیلو گرم بر متر مربع)	۰/۱۰۵	۰/۳۴۶	۱/۱۱ (۰/۱ - ۸/۹/۳۸)
رزیستین (نانو گرم بر میلی لیتر)	۰/۰۵۱	۰/۰۰۸	۱/۷۳ (۱/۲ - ۱۵/۵۹)
HDL (میلی گرم بر دسی لیتر)	-۰/۱۲۶	۰/۰۱۰	۰/۸۸ (۰/۰ - ۸/۰/۹۷)
LDL (میلی گرم بر دسی لیتر)	-۰/۰۳۴	۰/۰۸۶	۰/۹۶ (۰/۱ - ۹/۳/۰۰)
تری گلیسیرید (میلی گرم بر دسی لیتر)	۰/۰۰۲	۰/۸۰۲	۱/۰۰ (۰/۱ - ۹/۸/۰۱)
کلسترول (میلی گرم بر دسی لیتر)	۰/۰۱۷	۰/۳۳۸	۱/۰۲ (۰/۱ - ۹/۸/۰۵)
قند ناشتا (میلی گرم بر دسی لیتر)	۰/۰۳۷	۰/۳۷۲	۱/۰۴ (۰/۱ - ۹/۶/۱۳)
انسولین (میلی یونیت بر لیتر)	۰/۰۹۷	۰/۵۷۸	۱/۰۲ (۰/۱ - ۷/۸/۵۵)
HOMA-IR	-۰/۴۰۲	۰/۶۳۱	۰/۶۷ (۰/۳ - ۱۳/۴۶)

نتایج تحلیل رگرسیونی نشان داد نسبت شانس (OR) سن، رزیستین و HDL با بیماری کبد چرب غیرالکلی معنی دار است ($P < 0.05$). نسبت شانس سن و رزیستین بزرگتر از ۱ و به ترتیب ۱/۱۰ و ۱/۷۳ است، که این نسبت شانس نشان می دهد سن و رزیستین موجب افزایش ریسک کبد چرب غیرالکلی می شود. OR متغیر HDL کمتر از ۱ و مساوی ۰/۸۸ و مقدار B منفی است که نشان می دهد افزایش سطح HDL باعث کاهش بروز بیماری کبد چرب غیرالکلی می شود و HDL نقش محافظت کننده براي بیماری کبد چرب غیرالکلی دارد.

بحث

NAFLD ارتباط منفی داشته یعنی سطح رزیستین سرم در بیماران NAFLD در مقایسه با کنترل پایین‌تر بوده است (۲۵). به جز گزارش‌های فوق، بسیاری تحقیقات یافته‌هایی را گزارش کردند که مانع از نتیجه‌گیری قطعی در مورد ارتباط رزیستین با کبد چرب غیرالکلی می‌شود (۴). در مطالعه حاضر تفاوت معنی‌دار در سطح انسولین و شاخص مقاومت به انسولین در افراد بیمار مبتلا به NAFLD نسبت به شاهد مشاهده شد اما همبستگی بین رزیستین و مقاومت به انسولین یافت نشد. بسیاری از مطالعات نشان داده است رزیستین در پاتوژن مقاومت به انسولین کبدی نقش داشته و تغییرات پاتولوژیک در کبد بیماران مبتلا به NAFLD را تشدید می‌کند (۲۶). رزیستین سرکوب کننده سیگنالینگ انسولین، در سلول‌های چربی است. همبستگی مثبت بین رزیستین و IR (*Insulin resistance*) در مدل‌های موش و سلولی ثابت شده است. (۲۷)، اگرچه داده‌ها در بیماران مبتلا به NAFLD انسانی متناقض است (۹). در پژوهش حاضر در بررسی همبستگی رزیستین با متغیرها فقط همبستگی رزیستین و تری‌گلیسرید در بیماران دیده شد، در تحقیقات دیگر HOMA، ALT، AST، شاخص BMI، HbA1c، گلوکز، انسولین، تری‌گلیسرید (۸،۲۶) و گزارش شده است (۸). در پژوهش حاضر ارتباطی بین رزیستین و درجات کبد چرب یافت نشد که مشابه نتایج ما مطالعه آینده نگر ۷ ساله Musso و همکاران نیز نشان داد سطح رزیستین با توسعه و پیشرفت NAFLD مرتبط نیست (۹،۲۷). اما در جمعیت سوماترا بین سطح رزیستین و درجات NAFLD و NAFLD هم‌چنین بین سطوح رزیستین و درجه نمره فیروز ارتباط معنی‌داری یافت شد (۲۸). برخی گزارش کرده‌اند هر چه پیشرفت درجه NAFLD بالاتر باشد، سطح رزیستین بالاتر است در این راستا پاگانو و همکاران تفاوت معنی‌دار در سطوح رزیستین در بیماران با زیرگروه NAFLD مشاهده کردند که در آن بیماران NASH رزیستین بالاتر نسبت به بیماران غیر NASH داشتند (۲۲) برخلاف نتایج پژوهش پاگانو و همکاران Shen و همکاران، سطح رزیستین در گروه NASH در پژوهش Magalhaes (۲۴) و همکاران سطوح سرمی رزیستین را در بیماران چاق مبتلا به NAFLD و گروه کنترل بررسی نمودند و گزارش کردند سطوح سرمی رزیستین با خطر ابتلا به

رزیستین یک آدیپوکین پیش‌التهابی است که نقش آن در بیماران مبتلا به NAFLD بحث برانگیز است (۴). در مطالعه حاضر اختلاف معنی‌دار در سطح رزیستین، سن، نمایه توده‌بدنی، HDL، تری‌گلیسرید، انسولین، IR، آنزیم‌های کبدی بین دو گروه سالم و مبتلا به NAFLD یافت شد. مطالعات El-Sayed MM و همکاران در سال ۲۰۲۴، در جمعیت مصر و بر روی ۱۲۶ نفر (۶۳ سالمند، ۶۳ نفر مبتلا به NAFLD) انجام شد و مشابه نتایج ما افزایش معنی‌دار در سطح متغیرهای ALT، AST، FBS.TG، انسولین و HOMA-IR در بیماران مبتلا به NAFLD نسبت به گروه کنترل مشاهده شد (۱۲). پژوهشی در افراد مبتلا به NASH و استئاتوز ساده در جمعیت چین انجام شد که سطح ALT، AST، گلوکز، انسولین، HOMA-IR تری‌گلیسرید و LDL-C به طور معتبر معنی‌داری افزایش داشت و HLD-C به طور قابل توجهی در افراد مبتلا به NASH و استئاتوز ساده در مقایسه با گروه کنترل کاهش نشان داد و مشابه پژوهش متابه نتایج معتبر معتبر نشود (۲۰). هم‌چنین نتایج مشابه در عربستان یافت شد که سطح گلوکز سرم، انسولین، آسپارتات‌آمینوترانسفاراز، آلانین‌آمینوترانسفاراز، سطح سرمی کلسترول تام، تری‌گلیسرید و کلسترول لیپوپروتئین با چگالی کم (LDL-C)، در بیماران مبتلا به NAFLD در مقایسه با گروه کنترل به طور قابل توجهی بالاتر و سطح HDL-C کمتر بود (۲۱). بررسی سطح رزیستین در جمعیت‌های مختلف بر روی بیماران کبدی انجام شد که نتایج متناقضی به دست آمد. برخی پژوهش‌ها مشابه یافته‌ها در بیماران مبتلا به NASH و NAFLD سطح سرمی رزیستین بالاتری را نسبت به گروه شاهد نشان داد (۹،۲۲) اما محققان دیگر هیچ تفاوتی بین سطوح رزیستین در افراد مبتلا به NASH و SS در مقایسه با افراد سالم مشاهده نکردند (۹،۲۳). در مطالعات دیگر سطوح سرمی رزیستین در بیماران مبتلا به NAFLD کمتر از افراد سالم بود (۲۴)، و همکاران سطوح سرمی رزیستین را در بیماران چاق مبتلا به NAFLD و گروه کنترل بررسی نمودند و گزارش کردند سطوح سرمی رزیستین با خطر ابتلا به

تری گلیسیرید در افراد بیمار ارتباط معنی دار نشان داد. ارتباطی بین سطح رزیستین با درجات کبد چرب مشاهده نشد.

سپاس‌گزاری

این مقاله برگرفته از پایان‌نامه کارشناسی ارشد است که منابع مالی آن توسط دانشجو تامین شده است. از تمام داوطلبانی که در این مطالعه شرکت کردند کمال تشکر را دارم.
حامی مالی: ندارد.

تعارض در منافع: وجود ندارد.

ملاحظات اخلاقی

پروپوزال این تحقیق توسط دانشگاه واحد پرند بررسی و با شناسه اخلاق IR.IAU.PIAU.REC.1400.002 مصوب گردید

مشارکت نویسندها

معصومه نژادعلی در ارائه ایده و طراحی مطالعه و الهه داودی در جمع‌آوری داده‌ها، صبا طاهری در تجزیه و تحلیل داده‌ها مشارکت داشته و همه نویسندها در تدوین، ویرایش اولیه و نهایی مقاله و پاسخگویی به سوالات مرتبط با مقاله سهیم هستند.

NAFLD وجود نداشت (۲۹). در پژوهشی بر روی جمعیت ۶۴۸ نفری مبتلا به NAFLD سطح رزیستین در بیماران با تشخیص قطعی NASH نسبت به افراد سالم مشابه بود، اما سطح رزیستین در بیماران مبتلا به فیبروز مرحله ۲ تا ۴ بالاتر بود (۹). دلیل نتایج متفاوت در مطالعات، حجم نمونه، تفاوت در BMI افراد شرکت کننده (۲۸)، عدم بیوپسی کبد برای تشخیص قطعی (۳۰)، جنسیت افراد (۱۲) معرفی شده است. اندازه‌گیری نشانگرهای زیستی در سرم، ممکن است در تشخیص درجات و گرید NAFLD و انتخاب روش درمانی موثر باشد (۳۰). از محدودیت‌های مطالعه حاضر، حجم کم نمونه و همسان نبودن‌های نمونه‌های مورد بررسی از نظر سن و جنس، شاخص توده‌بدنی و درجات کبد چرب، بود. علی‌رغم تحقیقات گسترده‌ای که تاکنون انجام شده است، بسیاری از نتایج بحث برانگیز باقی مانده است، از این‌رو مطالعات بیشتر و در حجم‌های بزرگ‌تر مورد نیاز است تا شناخت ابزارهای تشخیصی و درمانی غیرت‌های جمی فراهم شود.

نتیجه‌گیری

با توجه به یافته‌های مطالعه حاضر سطح رزیستین در بین افراد سالم و بیمار تفاوت معنی دار داشت. سطح رزیستین با

References:

- Tabaeian SP, Mahmoudi T, Rezamand G, Nobakht H, Dabiri R, Farahani H, et al. *Resistin Gene Polymorphism and Nonalcoholic Fatty Liver Disease Risk*. Arquivos De Gastroenterologia 2022; 14(59): 483-7.
- Rizzo M, Colletti A, Penson PE, Katsiki N, Mikhailidis DP, Toth PP, et al. *Nutraceutical Approaches to Non-Alcoholic Fatty Liver Disease (NAFLD): A Position Paper from the International Lipid Expert Panel (ILEP)*. Pharmacol Res 2023; 189: 106679.

- Shi T, Wu L, Ma W, Ju L, Bai M, Chen X, et al. *Nonalcoholic Fatty Liver Disease: Pathogenesis and Treatment in Traditional Chinese Medicine and Western Medicine*. Evid Based Complement Alternat Med 2020; 2020: 8749564.
- Han D, Chen J, Liu S, Zhang Z, Zhao Z, Jin W, et al. *Serum Resistin Levels in Adult Patients with Nonalcoholic Fatty Liver Disease: A Systematic Review and Meta-Analysis*. J transl Hepatol 2021; 9(4): 484.

- 5-** Hashemi M, Bojd HH, Nasab EE, Bahari A, Hashemzehi NA, Shafieipour S, et al. *Association of Adiponectin Rs1501299 and Rs266729 Gene Polymorphisms with Nonalcoholic Fatty Liver Disease.* Hepat Mon 2013; 13(5): e9527.
- 6-** Younossi ZM, Golabi P, Paik JM, Henry A, Van Dongen C, Henry L. *The Global Epidemiology of Nonalcoholic Fatty Liver Disease (NAFLD) and Nonalcoholic Steatohepatitis (NASH): A Systematic Review.* Hepatology 2023; 77(4): 1335-47.
- 7-** Leoni S, Tovoli F, Napoli L, Serio I, Ferri S, Bolondi L. *Current Guidelines for the Management of Non-Alcoholic Fatty Liver Disease: A Systematic Review with Comparative Analysis.* World J Gastroenterol 2018; 24(30): 3361-73.
- 8-** Francisco V, Sanz MJ, Real JT, Marques P, Capuozzo M, Ait Eldjoudi D, et al. *Adipokines in Non-Alcoholic Fatty Liver Disease: Are We on the Road Toward New Biomarkers and Therapeutic Targets?* Biology 2022; 11(8): 1237.
- 9-** Boutari C, Perakakis N, Mantzoros CS. *Association of Adipokines with Development and Progression of Nonalcoholic Fatty Liver Disease.* Endocrinol Metab 2018; 33(1): 33-43.
- 10-** Zhang J, KHO P, Kuliesh OV, Chenghe Sh. *Adiponectin, Resistin and Leptin: Possible Markers of Metabolic Syndrome.* Endocrinol Metab Syndr 2015; 4(4): 1-4.
- 11-** Abdel Monem SM, Fathy T, Shalaby SM, Wahab EA. *Serum Resistin Level as a Diagnostic Marker in Non-Alcoholic Steatohepatitis.* Afro Egypt J Infect Enem Dis 2018; 8(3): 140-8.
- 12-** El-Sayed MM, Hamdy SM, Abo-Agwa SH, Sayed ON. *The Influence of Resistin (Rs1862513) Gene Single Nucleotide Polymorphism in Egyptian Patients with Nonalcoholic Fatty Liver Disease.* Egypt Journal Chem 2024; 67(2): 295-310.
- 13-** Bednarska-Makaruk M, Graban A, Wiśniewska A, Łojkowska W, Bochyńska A, Gugala-Iwaniuk M, et al. *Association of Adiponectin, Leptin and Resistin with Inflammatory Markers and Obesity in Dementia.* Biogerontology 2017; 18(4): 561-80.
- 14-** Zare Z, Meshkibaf M, Hamaitkhah V, Ranjbaran R, Takhsid M. *Positive Correlation of Resistin with Blood Lipids in Gestational Diabetes.* JABS 2013; 3(4): 330-5.
- 15-** Pangaribuan B, Yusuf I, Mansyur M, Wijaya A. *Serum Adiponectin and Resistin in Relation to Insulin Resistance and Markers of Hyperandrogenism in Lean and Obese Women with Polycystic Ovary Syndrome.* Ther Adv Endocrinol Metab 2011; 2(6): 235-45.
- 16-** Sayar N, Nezhadali M, Hedayati M, Mahdavi M, Akbarzadeh M, Zarkesh M. *Correlation of Serum Resistin Level with Insulin Resistance and Metabolic Parameters in Patients with Type 2 Diabetes and Prediabetes.* I JABS 2020, 10(2): 2362-70. [Persian]
- 17-** Marjani S, Nezhadali M, Hekmat A, Yeganeh MZ. *Investigating Visfatin Gene Polymorphism Rs4730153 with Insulin Resistance and Non-Alcoholic Fatty Liver Diseases in Iranian Population.* Iran J Public Health 2022; 51(5): 1143-51.
- 18-** Hosseini M, Nezhadali M, Hedayati M. *Association of Vaspin Rs2236242 Gene Polymorphism with Serum Vaspin Level, Insulin Resistance and Diabetes in an*

- Iranian Diabetic/Pre-Diabetic Population.** J Med Biochem 2021; 40(1): 33-40.
- 19-**Qu H-Q, Li Q, Rentfro AR, Fisher-Hoch SP, McCormick JB. **The Definition of Insulin Resistance Using HOMA-IR for Americans of Mexican Descent Using Machine Learning.** PloS one 2011; 6(6): e21041.
- 20-**Shen C, Zhao CY, Wang W, Wang YD, Sun H, Cao W, et al. **The Relationship between Hepatic Resistin Overexpression and Inflammation in Patients with Nonalcoholic Steatohepatitis.** BMC Gastroenterol 2014; 14:1-8.
- 21-**Al-Jiffri OH, Alsharif FM. **Levels of Circulating Adipokines and their Relation with Glycemic Control and Insulin Resistance in Saudi Patients with Non-Alcoholic Fatty Liver Disease.** European Journal of General Medicine 2017; 14(4): 99-102.
- 22-**Pagano C, Soardo G, Pilon C, Milocco C, Basan L, Milan G, et al. **Increased Serum Resistin in Nonalcoholic Fatty Liver Disease is Related to Liver Disease Severity and Not to Insulin Resistance.** J Clin Endocrinol Metab 2006; 91(3): 1081-86.
- 23-**Cho YK, Lee WY, Oh SY, Park JH, Kim HJ, Park DI, et al. **Factors Affecting The Serum Levels of Adipokines in Korean Male Patients with Nonalcoholic Fatty Liver Disease.** Hepatogastroenterology 2007; 54(77): 1512-6.
- 24-**Perseghin G, Lattuada G, De Cobelli F, Ntali G, Esposito A, Burska A, et al. **Serum Resistin and Hepatic Fat Content in Nondiabetic Individuals.** J Clin Endocrinol Metab 2006; 91(12): 5122-5.
- 25-**Magalhães GC, Feitoza FM, Moreira SB, Carmo AV, Souto FJ, Reis SR, et al. **Hypo adiponectinaemia in Nonalcoholic Fatty Liver Disease Obese Women is Associated with Infrequent Intake of Dietary Sucrose and Fatty Foods.** J Hum Nutr Diet 2014; 27(Suppl 2): 301-12.
- 26-**Gierej P, Gierej B, Kalinowski P, Wróblewski T, Palusziewicz R, Kobryń K, et al. **Expression of Resistin in the Liver of Patients with Non-Alcoholic Fatty Liver Disease.** Pol J Pathol 2017; 68(3): 225-33.
- 27-**Musso G, Bo S, Cassader M, De Michieli F, Gambino R. **Impact of Sterol Regulatory Element-Binding Factor-1c Polymorphism on Incidence of Nonalcoholic Fatty Liver Disease and on the Severity of Liver Disease and of Glucose and Lipid Dysmetabolism.** Am J Clin Nutr 2013; 98: 895-906.
- 28-**Fitri C, Siregar GA, Lindarto D. **The Relationship between Resistin Level and the Degree of Non-Alcoholic Fatty Liver Disease.** Int J Res Rev 2021; 8(7): 192-98.
- 29-**Shen C, Zhao CY, Wang W, Wang YD, Sun H, Cao W, et al. **The Relationship between Hepatic Resistin Overexpression and Inflammation in Patients with Nonalcoholic Steatohepatitis.** BMC Gastroenterol 2014; 14(39): 1-8.
- 30-**Ajmera V, Perito ER, Bass NM, Terrault NA, Yates KP, Gill R, et al. **Novel Plasma Biomarkers Associated with Liver Disease Severity in Adults with Nonalcoholic Fatty Liver Disease.** Hepatol 2017; 65: 65-77.

Serum Resistin Levels in Patients with Nonalcoholic Fatty Liver Disease in an Iranian Population

Elahe Davoudi¹, Masoumeh Nezhadali^{*1}, Saba Taheri¹

Original Article

Introduction: Non-alcoholic fatty liver disease (NAFLD) is a major global health problem, in which liver fat exceeds 5% of the liver weight, without secondary causes of fat accumulation or excessive alcohol consumption. Resistin plays a key role in energy homeostasis, insulin resistance, inflammation, and metabolic disorders. This study aimed to investigate the relationship between resistin (RETN) level and NAFLD.

Methods: In this cross-sectional study, 80 patients with NAFLD and 80 healthy individuals as controls were evaluated. Biochemical variables, liver enzymes, insulin, and resistin were measured. Data were analyzed using SPSS version 16 software.

Results: The variables of cholesterol, insulin, triglyceride, HDL, body mass index, age, and liver enzymes were significantly different between the two groups of patients with NAFLD and healthy individuals ($p<0.05$). In patients, resistin was associated with triglyceride ($r=0.243$, $p=0.045$). No association was found between resistin level and NAFLD grades ($p\geq0.05$).

Conclusion: The results of this study indicate that there is a relationship between resistin and NAFLD. There is no association between resistin level and the degree of NAFLD.

Keywords: Non-alcoholic fatty liver disease, Resistin, Triglyceride, Insulin Resistance.

Citation: Davoudi D, Nezhadali M, Taheri S. Serum Resistin Levels in Patients with Nonalcoholic Fatty Liver Disease in an Iranian Population. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2024; 32(5): 7817-26.

¹Department of Biology, Islamshahr Branch, Islamic Azad University, Islamshahr, Iran.

*Corresponding author: Tel: 09123875493, email: ma.nezhadali@gmail.com