

ارتباط مصرف فرآوردهای لبنی با سندروم متابولیک و اجزای آن در نوجوانان: مطالعه قند و لیپید تهران

شیرین قطب الدین محمدی^۱، دکتر پریوین میرمیران^۲، زهرا بهادران^۳، دکتر یدالله محربی^۴، دکتر فریدون عزیزی^۵

- ۱) مرکز تحقیقات تغذیه و غدد درون ریز، مرکز تحقیقات پیشگیری و درمان چاقی، پژوهشکده علوم غدد درون ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، ۲) گروه تغذیه بالینی و رژیم درمانی، دانشگاه علوم تغذیه و صنایع غذایی، انسستیتو تحقیقات تغذیه‌ای و صنایع غذایی کشور، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، ۳) گروه اپیدمیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، ۴) مرکز تحقیقات غدد درون ریز و متابولیسم، پژوهشکده علوم غدد درون ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، نشان، مکاتبه‌ی نو سندنه مسئول: تهران، صندوق پستی: ۱۹۳۹۵-۴۷۶۳، دکتر بروین میرمیران؛

e-mail: Mirmiran@endocrine.ac.ir

حکمده

مقدمه: مطالعات اپیدمیولوژی نشان داده‌اند که مصرف لبنتیت می‌تواند در پیشگیری و درمان سندروم متابولیک موثر باشد. مطالعه‌ی حاضر با هدف ارزیابی ارتباط مصرف فرآورده‌های لبنی با سندروم متابولیک و اجزای آن در نوجوانان تهرانی، صورت پذیرفت. **مواد و روش‌ها:** در مطالعه‌ی مقطعی حاضر داده‌های مربوط به ۷۸۵ نوجوان ۱۰-۱۹ ساله شرکت‌کننده در مرحله‌ی چهارم مطالعه‌ی قند و لیپید تهران مورد بررسی قرار گرفت. رژیم غذایی معمول افراد با استفاده از یک پرسشنامه‌ی بسامد خوراک نیمه کمی، پایا و روا ارزیابی شد. دریافت کلی لبنتیت، لبنتیت کم چرب و پر چرب، شیر، ماست و پنیر مورد بررسی قرار گرفت. ارزیابی تن سنجی، بیوشیمیایی و فشار خون صورت گرفت و سندروم متابولیک براساس تعريف تعديل شده de Ferranti در نظر گرفته شد. **یافته‌ها:** میانگین و انحراف معیار سن شرکت‌کنندگان در بررسی حاضر 14.8 ± 2.9 سال بود. شیوع سندروم متابولیک در کل نوجوانان 22% (در دختران 19% و در پسران 25%) بود. شایع‌ترین جز سندروم متابولیک در پسران دور کمر بالا (53%) و در دختران کلسترول - HDL پایین (53%) بود. دانسته‌ی انرژی و دریافت پروتئین، چربی کل، چربی اشباع، کلسترول، کلسیم و فسفر در بالاترین چارک مصرف لبنتیت در مقایسه با پایین‌ترین چارک، بالاتر بود. پس از تعديل اثر متغیرهای مداخله‌گر، نسبت شانس (فاصله اطمینان 95%) سندروم متابولیک در بالاترین چارک نسبت به پایین‌ترین چارک مصرف لبنتیت کل، لبنتیت کم چرب، لبنتیت پر چرب، شیر، ماست و پنیر به ترتیب، $0.97/0.97$ ، $0.44/0.49$ ، $0.44/0.57$ ، $0.49/0.66$ بود. نتیجه‌گیری: **یافته‌های پژوهش حاضر از این فرضیه که مصرف فرآورده‌های لبنی سبب حفاظت در برابر سندروم متابولیک و اجزای آن می‌شود، حمایت نمی‌کنند.**

واژگان کلیدی: سیندرم متایولیک، فرآورده‌های لینی، نوجوانان، مطالعه‌ی قند و لیبید تهران

۹۳/۶/۵ - در بافت اصلاحه: ۹۳/۳/۲۴ - بذری ش، مقاله: ۹۲/۱۲/۱۳

۱۰۷

سندرم متابولیک به عنوان عامل زمینه‌ساز بیماری‌های قلبی - عروقی و دیابت نوع ۲ محسوب می‌شود که از دوران کودکی آغاز و در بزرگسالی بارز می‌شود. چاقی شکمی، بالا یومن قند خون، اختلالات لبیدها و فشار خون بالا از اجزای

سندروم متابولیک محسوب می‌شوند.^{۱۲} شیوع سندروم متابولیک در ایران براساس معیار (ATPIII^۱) ۳۰/۱٪ و شیوع استاندارد شده بر اساس سن معاذل ۷/۳۳٪ است و در کل سندروم متابولیک در زنان شایع‌تر از مردان است.^۳ شیوع سندروم متابولیک بین نوجوانان تهرانی بر اساس معیار

مواد و روش‌ها

افراد مورد مطالعه

پژوهش حاضر در قالب مرحله‌ی چهارم مطالعه‌ی قند و لیپید تهران (TLGS) انجام گردید. این مطالعه یک مطالعه‌ی آینده‌نگر می‌باشد که با هدف تعیین شیوع عوامل خطر بیماری‌های غیر واکیر و بهبود شیوه‌ی زندگی به منظور پیشگیری یا حذف عوامل خطر در منطقه‌ی ۱۳ تهران در حال اجرا است. مرحله‌ی اول TLGS، مقطعی بوده که در آن ۱۵۰۰۵ فرد ساکن در منطقه ۱۳ تهران با روش نمونه‌گیری خوش‌ای چند مرحله‌ای به طور تصادفی در بین سال‌های ۱۳۷۸-۸۰ وارد مطالعه شدند. به منظور بررسی روند تغییرات عوامل خطر بیماری‌های غیرواکیر جمع‌آوری مجدد داده‌های این افراد در فاصله زمانی ۳ ساله انجام می‌گیرد. مراحل دوم (۱۳۸۱-۸۴)، سوم (۱۳۸۴-۸۷) و چهارم (۹۰-۹۳) مطالعه از نوع کوهورت می‌باشد و داده‌های کامل تغذیه در مرحله ۳ و ۴ جمع‌آوری شده است و درصد مشارکت برای پاسخ به پرسشنامه تغذیه ۶۲٪ بود.^{۱۳} در مرحله‌ی چهارم مطالعه قند و لیپید تهران (۱۳۸۷-۹۰) ۹۳۵ نوجوان ۱۰ تا ۱۹ ساله با داده‌ها کامل وارد مطالعه شدند. افرادی که داده‌های تن‌سنجی و ارزیابی‌های آزمایشگاهی آن‌ها کامل نبود (۸ نفر) افراد دریافت کننده داروهای موثر بر سوت و ساز گلوكز، لیپید و فشار خون از جمله داروهای استروئیدی، داروهای ضد التهاب غیراستروئیدی، هورمون‌های مردانه و زنانه و هورمون‌های تیروئیدی (۱۷ نفر)، افراد دارای سابقه‌ی بیماری‌های قلبی (۱۷ نفر)، افراد دارای رژیم‌های غذایی خاص (۲۱ نفر)، پسران با دریافت انرژی کمتر و مساوی ۸۰۰ و بیشتر و مساوی ۵۰۰۰ کیلوکالری در روز، و دختران با دریافت انرژی کمتر و مساوی ۶۰۰ و بیشتر و مساوی ۴۵۰۰ کیلو کالری در روز (۷۸ نفر)^{۱۵} از مطالعه خارج شدند. در نهایت تجزیه و تحلیل داده‌ها روی ۷۸۵ نوجوان (۴۱۶ دختر و ۳۶۹ پسر) صورت گرفت که ۱۷۴ نفر از آن‌ها مبتلا به سندروم متابوليک بودند.

اندازه‌گيری‌های تن‌سنجی

وزن با کمینه پوشش و بدون کفش با استفاده از ترازوی ديجيتالي سكا، محدوده ۱۱۵۰/۰ کيلوگرم، مدل ۷۰۷ - (آلمان، Hamburg) در محدوده ۱۰۰ گرم اندازه‌گيری و ثبت شده است. قد افراد با استفاده از متر نواری مدل سكا 208 Portable Body Meter Measuring Device;) در

۱۰/۱ ATPIII ۱۲-۱۹ ساله آمریکائی شرکت‌کننده در مطالعه (NHANESⁱ) ۲-۹٪ و در نوجوانان کانادایی ۷/۶ ٪ گزارش شده است.^۵ با وجود کاهش مرگ ناشی از بیماری‌های قلبی - عروقی در بیشتر کشورهای پیشرفته در ۲۰ سال گذشته این آمار طی همین مدت در ایران افزایش ۲۰ تا ۴۵ درصدی داشته و از دلایل عمدۀ مرگ و میر محسوب می‌شود. از بین عوامل محیطی، رژیم غذایی مناسب نقش مهمی در پیشگیری از بیماری‌های مزمن ایفا می‌کند.^۶ پژوهش‌های گذشته نشان داده‌اند که مصرف لبنتیات تاثیر مفید بر وزن بدن، هموستاز گلوكز، سندروم متابوليک، فشار خون و بیماری‌های قلبی - عروقی دارد؛ و چنین پیشنهاد شده که کلسیم، ویتامین D و برخی اسیدهای چرب می‌توانند مسئول تاثیرات مفید لبنتیات باشند.^۷ برخی از مطالعات نشان داده‌اند که اسیدهای چرب اشباع لبنتیات نظیر پنتادکانوئیک اسید و هپتادکانوئیک اسید ارتباط معکوسی با برخی از شاخص‌های التهاب و استرس اکسیداتیو دارد، بنابراین سبب کاهش خطر ابتلا به بیماری‌های قلبی - عروقی می‌گردد.^۸ در مقابل، برخی دیگر از مطالعات نشان داده‌اند که اسیدهای چرب اشباع لبنتیات نظیر اسید میریستیک و اسید پالمیتیک می‌تواند موجب افزایش کلسترول - LDL و افزایش خطر بیماری‌های قلبی - عروقی شود.^۹ برخی مطالعات کوهورت نشان داده‌اند که مصرف لبنتیات ارتباط معکوس با خطر سندروم متابوليک دارد.^{۱۰,۱۱} در مقابل برخی بررسی‌ها نیز ارتباط معنی‌داری میان مصرف لبنتیات با خطر سندروم متابوليک و اجزای آن گزارش نکرده‌اند.^{۱۲,۱۳}

با توجه به شیوع بالای سندروم متابوليک و عوارض جدی آن بر سلامت، و با در نظر گرفتن یافته‌های ناهمسو در زمینه ارتباط مصرف لبنتیات و خطر سندروم متابوليک و اجزای آن و نیز با توجه به این که تاکنون مطالعه‌ای در ارتباط با مصرف لبنتیات و سندروم متابوليک در نوجوانان ایرانی انجام نشده، این مطالعه به منظور بررسی ارتباط دریافت فرآورده‌های لبني (شیر، ماست، پنیر) با سندروم متابوليک و اجزای آن در نوجوانان ۱۹-۱۰ ساله شرکت‌کننده در مطالعه‌ی قند و لیپید تهرانⁱⁱ (۱۳۸۷-۹۰) انجام گردید.

i - National Health and Nutrition Examination Survey

ii - Tehran Lipid and Glucose Study

اقلامی مانند کشک از جدول ترکیبات غذایی USDA استفاده گردید.^{۱۹}

اندازه‌گیری فشارخون

اندازه‌گیری فشارخون افراد از بازوی راست، ۲ بار با فاصله‌ی کمینه ۳۰ ثانیه، با استفاده از فشارسنج جیوه‌ای و تکنیک صدای کروتک، با دقیق ۲ میلی‌متر جیوه، پس از استراحت به مدت کمینه ۵ دقیقه، در حالت نشسته روی صندلی دسته‌دار، انجام شد. متوسط دو اندازه‌گیری به عنوان فشارخون نهایی در نظر گرفته می‌شد. فشارخون سیستولی با شنیده شدن اولین صدا و فشارخون دیاستولی با ناپدید شدن صدا ثبت گردید.^{۱۴}

اندازه‌گیری‌های آزمایشگاهی

تمام آزمایش‌ها در آزمایشگاه مرکز تحقیقات قند و لیپید تهران در همان روز نمونه‌گیری انجام شد. از تمام مراجعه‌کنندگان پس از ۱۲ تا ۱۴ ساعت ناشتا بودن در طول شب، بین ساعت ۷ تا ۹ صبح یک نمونه خون سیاه‌رگی به منظور اندازه‌گیری سطح گلوكز خون و لیپیدهای سرم شامل تری‌گلیسرید و کلسترول - HDL جمع‌آوری، و در مدت ۳۰ تا ۴۵ دقیقه از زمان جمع‌آوری سانتریفیوژ شد. قند خون در همان روز نمونه‌گیری با روش کلریمتریک با استفاده از گلوكز اکسیداز اندازه‌گیری گردید. تری‌گلیسرید سرم با استفاده از کیت‌های تجاری پارس آزمون و با دستگاه اتوآنالایزر Selectra به دست آمد. ضریب تغییرات درون و برون آزمون برای تری‌گلیسرید به ترتیب 0.06 ± 0.01 بود. همچنین، سطح کلسترول - HDL پس از رسوب دادن لیپوپروتئین‌های حاوی apoB با محلول فسفو‌تنگستیک اسید و با کیت‌های تجاری پارس آزمون ارزیابی گردید. ضریب تغییرات درون و برون آزمون برای کلسترول - HDL به 0.05 ± 0.02 بود.^{۱۳}

محاسبه و بررسی وضعیت نمایه‌ی توده‌ی بدن

نمایه‌ی توده‌ی بدن با تقسیم وزن به محدوده قدر محاسبه گردید. سپس افراد دارای نمایه‌ی توده‌ی بدن کمتر از صدک ۸۵ برای سن و جنس جمعیت ایرانی (بر اساس مطالعه کاسپین) طبیعی، افراد دارای نمایه‌ی توده‌ی بدن بیشتر و مساوی صدک ۸۵ و کمتر از صدک ۹۵ در خطر اضافه وزن ۹۵ و افراد با نمایه‌ی توده‌ی بدن بیشتر و مساوی صدک ۹۵ برای اضافه وزن در نظر گرفته شدند.^۱

وضعیت ایستاده در کنار دیوار و بدون کفش، در حالی که کتفها در شرایط عادی قرار دارند در محدوده ۱ سانتی‌متر اندازه‌گیری شده است. نمایه‌ی توده‌ی بدن^۱ از تقسیم وزن (به کیلوگرم) بر مجددور قد (به مترمربع) محاسبه می‌گردد. دور کمر به موازات دور ناف در حالتی ارزیابی گردید که فرد در انتهای بازدم طبیعی خود قرار داشت. اندازه‌گیری دور کمر با استفاده از یک متر نواری غیرقابل ارجاع بدون تحمیل هرگونه فشاری به بدن فرد با دقت ۱ سانتی‌متر صورت می‌گرفت، در حالی‌که فرد پوشش نازک و یا لباسی به تن داشت که تغییری در اندازه کمر ایجاد ننماید.^۲

ارزیابی دریافت‌های غذایی

دریافت‌های غذایی معمول فرد با استفاده از پرسش‌نامه‌ی روا و پایا بسامد غذایی نیمه کمی ۱۴۷ موردی، ارزیابی شد. پرسش‌نامه‌ی بسامد خوراک شامل فهرستی از غذاهای معمول با اندازه سروینگ (واحد) استاندارد بود. از شرکت-کنندگان خواسته شد بسامد مصرف خود را در مورد هر قلم از مواد غذایی پرسش‌نامه، در طول سال گذشته بر حسب روز، هفته، ماه و یا سال گزارش نمایند. فرآورده‌های لبنی در این مطالعه شامل شیر کم چرب (کمتر از ۲٪)، شیر پر چرب (بیشتر یا مساوی ۲٪)، شیر کاکائو، ماست چکیده، ماست معمولی، ماست پر چرب، پنیر، پنیر خامه‌ای، کشک و دوغ بود. اعتبار پرسش‌نامه‌ی بسامد غذایی با یک زیر گروه انتخابی شامل ۱۳۲ فرد با مقایسه مواد مغذی مصرفی تخمین زده شده که توسط پاسخ‌های پرسش‌نامه بسامد غذایی مشخص شد، در دو روز ارزیابی شد. ضرایب همبستگی برای تکرارپذیری مصرف پنیر، شیر و ماست به ترتیب $.073$ ، $.069$ و $.079$ بود. اعتبار پرسش‌نامه به وسیله‌ی مقایسه با مقادیر محاسبه شده از میانگین 12 یادآمد 24 ساعته (هر یک برای هر ماه از سال) تعیین شد. به طور کلی این داده‌ها نشان می‌دهد که FFQ، مقادیر معتبر و معقولی از میانگین دریافت غذایی طولانی مدت، فراهم می‌کند.^{۱۵} بسامد گزارش شده برای هر مورد غذایی که بر اساس مقادیر پیمانه‌های خانگی بود، به دریافت روزانه بر حسب گرم تبدیل گردید.^{۱۶} با توجه به کامل نبودن جدول ترکیبات ایرانی^{۱۷} از نظر تعداد اقلام غذایی و ریز مغذيه‌ها برای تجزیه‌ی بیشتر اقلام غذایی از نظر انرژی و مواد مغذي دریافتی به جز

تجزیه و تحلیل آماری

تمام آنالیزهای آماری با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۶ انجام شد. ابتدا طبیعی بودن توزیع داده‌ها با استفاده از رسم نمودار و آزمون کلموگروف - اسمیرنوف بررسی گردید. تمام اجزای سندروم متابولیک به جز تری-گلیسیرید توزیع طبیعی داشتند. برای مقایسه میانگین متغیرهای کمی بین گروه مبتلا به سندروم متابولیک و سالم از آزمون تی مستقل و برای مقایسه نسبت متغیرهای کمی آزمون مجدور خی به کار گرفته شد و برای تعديل نسبت به متغیرهای مداخله‌گر آنالیز کوواریانس انجام گردید. دریافت‌های غذایی به روش Residual برای انرژی تعديل شدند. به منظور محاسبه نسبت شانس (حدود اطمینان ۹۵٪) در چارکهای دریافت کل لبنتیات و فرآورده‌های لبنی، آزمون رگرسیون لجستیک با تعديل اثر سن، جنس، انرژی دریافتی و نمایه‌ی توده‌ی بدن انجام شد.

یافته‌ها

میانگین سنی افراد مورد مطالعه $۱۴/۸ \pm ۲/۹$ سال بود و ۵۲٪ افراد شرکت‌کننده دختر بودند. میانگین نمایه‌ی توده‌ی بدن کل افراد $۲۲/۱ \pm ۴/۷$ کیلوگرم بر مترمربع بود. ویژگی‌های آمارنگاری و اجزای سندروم متابولیک نوجوانان شرکت‌کننده در مطالعه در دو گروه سالم و مبتلا به سندروم متابولیک در جدول ۱ نمایش داده شده است.

تعريف سندروم متابولیک

در این مطالعه سندروم متابولیک در نوجوانان بر اساس تعریف تعديل شده Ferranti^۱, به صورت دارا بودن کمینه ۳ مورد از اجزای زیر تعریف گردید: گلوكز ناشتا خون بیشتر و مساوی ۱۱۰ میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر، تری‌گلیسیرید ناشتا بیشتر و مساوی ۱۰۰ میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر، کلسترول - HDL کمتر از ۴۵ میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر برای پسران ۱۵ تا ۱۹ ساله و کمتر از ۵۰ میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر برای سایر افراد، دور کمر بیشتر از صدک ۷۵ برای جنس و سن جمعیت ایرانی (بر اساس مطالعه‌ی کاسپین)^۲, فشارخون سیستولی یا دیاستولی بیشتر از صدک ۹۰ برای سن و جنس و قد بر اساس توصیه‌های NIH(NHLBI)^۳ صدک‌های دور کمر برای جمعیت ایرانی فقط تا سن ۱۸ سال گزارش شده است، از این رو برای افراد بزرگتر از ۱۸ سال دور کمر بالا بر اساس معیار بزرگسالان ایرانی (بیشتر از ۹۵ سانتی‌متر در هر دو جنس) در نظر گرفته شد.^۴ برای ارزیابی فشارخون سیستولی و دیاستولی ابتدا بر اساس جداول قد برای سن CDC, صدک قد هر یک از افراد تعیین گردید.^۵ سپس با استفاده از جداول منتشر شده توسط NHBPEP^۶ برای سنین ۱ تا ۱۷ سال و با توجه به جنس، سن و صدک قد، صدک ۹۰ فشارخون سیستولی و دیاستولی به دست آمد.^۷ برای بررسی فشار خون بالا در افراد بالای ۱۷ سال از معیارهای NCEP^۸ افراد بزرگسال استفاده گردید.^۹

جدول ۱- ویژگی‌های آمارنگاری و اجزای سندروم متابولیک افراد شرکت‌کننده در مطالعه در دو گروه سالم و مبتلا به سندروم متابولیک

P [†]	مبتلا به سندروم متابولیک		سن (سال)
	۱۷۴ نفر	۶۱ نفر	
<0.001	۱۴/۲±۲/۸	۱۴/۹±۲/۹	نمایه‌ی توده‌ی بدن (کیلوگرم بر متر مربع)
<0.001	۲۵/۲±۴/۴	۲۱/۱±۴/۲	گلوكز ناشتا خون (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)
<0.001	۹۴/۶±۷/۸	۹۱/۸±۸/۱	تری‌گلیسیرید خون (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر) [‡]
<0.001	۱۲۱ (۱۱۲-۱۶۶)	۷۴ (۶۰-۹۴)	کلسترول - HDL خون (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)
<0.001	۴۰/۹±۶/۹	۵۲/۵±۱۰/۳	دورکمر (سانتی‌متر)
<0.001	۸۶/۲±۱۰/۹	۷۴/۲±۱۱/۵	فشار خون سیستولی (میلی‌متر جیوه)
<0.001	۱۰۷±۱۳/۰	۱۰۰±۱۱/۶	فشار خون دیاستولی (میلی‌متر جیوه)
<0.001	۷۰/۲±۱۱/۶	۶۶/۲±۹/۴	

*داده‌ها به استثنای تری‌گلیسیرید صورت میانگین+انحراف معیار است. [†] مقادیر P به استثنای تری‌گلیسیرید با استفاده از آزمون آماری تی به دست آمد.

[‡] برای تری‌گلیسیرید میانه و دامنه میان چارکی گزارش شده است.

i- National Heart, Lung and Blood institute

ii- National High Blood Pressure Education Program

iii-National Cholesterol Education Program

دارای تریگلیسیرید بالا در پسران به طور معنی‌داری از دختران بالاتر بود. توزیع فراوانی نوجوانان ۱۰ تا ۱۹ ساله مبتلا به سندروم متابولیک و اجزای آن به تفکیک جنس در جدول ۲ نمایش داده شده است.

سندروم متابولیک بر اساس تعریف تعديل شده de Ferranti در نظر گرفته شد. بر اساس این تعریف شیوع سندروم متابولیک در کل نوجوانان ۲۲/۲٪ (در دختران ۱۹/۵٪ و در پسران ۲۵/۲٪) بود. همچنین، مشاهده شد که شایع-ترین جز سندروم متابولیک در پسران دور کمر بالا (۰.۵۳/۴٪) و در دختران کلستروول - HDL پایین (۰.۵۳/۱٪) بود. درصد افراد

جدول ۲- توزیع فراوانی نوجوانان ۱۰ تا ۱۹ ساله بر حسب ابتلا به سندروم متابولیک و اجزای آن به تفکیک جنس

P*	كل افراد تعداد=٧٨٥	پسر تعداد=٣٦٩	دختر تعداد=٤١٦	متغيرها
٠/٦٥٥	١٠ (١/٣)	٤ (١/١)	٦ (١/٤)	قند خون بالا
٠/٠١٠	٢٧٤ (٣٤/٩)	١٤٦ (٣٩/٦)	١٢٨ (٣٠/٨)	ترى گلیسیرید بالا
٠/١٧٢	٣٩٩ (٥٠/٨)	١٧٨ (٤٨/٢)	٢٢١ (٥٣/١)	غلاظت کاسترول - HDL پایین
٠/١٣٧	٣٩٧ (٥٠/٦)	١٩٧ (٥٣/٤)	٢٠٠ (٤٨/١)	دور کمر بالا
٠/٦٣٢	٨٧ (١١/١)	٤٣ (١١/٦)	٤٤ (١٠/٦)	فشار خون بالا
٠/٠٥٤	١٧٤ (٢٢/٢)	٩٣ (٢٥/٢)	٨١ (١٩/٥)	سندرم متابوليک

* مقدار ۰/۰۵ از نظر آماری معنی دار است.

دریافتی از پروتئین، چربی، چربی اشباع و همچنین چگالی دریافت کلسترول، کلریم و فسفر بالاتری داشتند.
 $(P < .001)$

جدول ۳ دریافت‌های رژیمی افراد مورد مطالعه را در چارک‌های مصرف لبینیات نشان می‌دهد. افرادی که در بالاترین چارک دریافت لبینیات قرار داشتند، در مقایسه با افراد پایین‌ترین چارک دانسته‌ی انرژی، درصد انرژی

*** جدول ۳- میانگین دریافت مواد مغذی بر اساس چارک‌های دریافت کل لبنتا**

چارک‌های دریافت لبینات*					
P*	۴	۳	۲	۱	
<0.001	۲۸۹۵±۵۸٪	۲۵۴۵±۵۷٪	۲۵۶۱±۵۷٪	۲۹۲۳±۵۷٪	انرژی دریافتی(کیلوکالری در روز)
<0.001	۹۶/۵±۱/۳	۹۲/۰±۱/۳	۸۸/۳±۱/۳	۸۲/۴±۱/۳	دانسیتیهای انرژی
0.046	۵۶/۹±۱/۰	۵۷/۲±۱/۰	۵۸/۲±۱/۰	۶۰/۵±۱/۰	کربوهیدرات (درصد از انرژی دریافتی)
0.012	۱۷/۴±۱/۰	۱۴/۴±۱/۰	۱۲/۹±۱/۰	۱۳/۰±۱/۰	پروتئین (درصد از انرژی دریافتی)
0.079	۳۷/۴±۲/۳	۲۱/۲±۲/۳	۲۱/۳±۲/۳	۲۹/۸±۲/۳	چربی (درصد از انرژی دریافتی)
0.037	۱۷/۲±۲/۳	۱۰/۸±۲/۳	۹/۹±۲/۳	۸/۶±۲/۳	چربی اشباع (درصد از انرژی دریافتی)
0.715	۲۰/۸±۲/۵	۱۶/۸±۲/۵	۱۸/۳±۲/۵	۱۹/۱±۲/۵	فیبر غذایی (گرم/۱۰۰۰ کیلوکالری)
<0.001	۱۱۲±۳/۹	۹۸/۸±۳/۹	۹۱/۵±۳/۹	۸۱/۵±۳/۹	کلسترول (میلی گرم/۱۰۰۰ کیلوکالری)
<0.001	۷۴۳±۱۰/۶	۵۹۵±۱۰/۵	۵۳۹±۱۰/۵	۴۳۰±۱۰/۵	کلسیم (میلی گرم/۱۰۰۰ کیلوکالری)
<0.001	۷۸۹±۶/۲	۶۸۸±۶/۱	۶۳۱±۶/۱	۵۷۱±۶/۲	فسفور (میلی گرم/۱۰۰۰ کیلوکالری)

*دادهای به صورت میانگین^a انحراف معیار است. مقادیر با استفاده از آنالیز کوواریانس (ANCOVA) پس از تعدیل برای سن و جنس به دست آمد. ^b چارکهای دریافت کل لبنتیا به ترتیب از کمترین به بیشترین عبارت بود از: $311/3 < 311/2 < 452/5 < 452/8 \geq 422/8$ گرم در روز. ^c مقدار <0.05 از نظر آماری معنی دار است.

میانگین تعديل شده اجزای سندروم متابولیک بر اساس چارکهای دریافت لبنيات به ترتیب در جداول ۴ و ۵ نشان داده شده است.

شیوع سندروم متابولیک و اجزای آن در چارکهای مصرف لبنيات تفاوت معنی‌داری نداشت. میانگین تعديل شده اجزای سندروم متابولیک نیز در چارکهای مصرف لبنيات تفاوتی نداشت. شیوع سندروم متابولیک و اجزای آن و

جدول ۴- شیوع سندروم متابولیک و اجزای آن بر اساس چارکهای دریافت کل لبنيات*

چارکهای دریافت لبنيات†					
P‡	۴	۳	۲	۱	
۰/۵۶۶	۰/۵	۱/۵	۱/۰	۲/۰	قند خون بالا
۰/۷۸۲	۲۴/۲	۳۵/۷	۳۲/۵	۳۷/۲	تری‌گلیسیرید بالا
۰/۱۴۸	۵۷/۱	۵۱/۰	۴۵/۷	۴۹/۵	کلسترول - HDL پایین
۰/۸۱۵	۴۹/۵	۵۳/۶	۴۹/۷	۴۹/۵	دور کمر بالا
۰/۸۸۶	۱۰/۲	۱۲/۲	۱۱/۷	۱۰/۲	فشار خون بالا
۰/۹۶۵	۲۱/۹	۲۲/۵	۲۱/۸	۲۱/۴	سندروم متابولیک

*داده‌ها به صورت درصد بیان شده است. †چارکها به ترتیب از کمترین به بیشترین عبارت بود از: <۳۱۱/۳، ۴۵۲/۵-۶۲۲/۸، ۳۱۱/۳-۴۵۲/۵-۶۲۲/۸، ۰/۰۵>P از نظر آماری معنی‌دار است.

جدول ۵- میانگین تعديل شده اجزای سندروم متابولیک بر اساس چارکهای دریافت کل لبنيات*

چارکهای دریافت لبنيات†					
P‡	۴	۳	۲	۱	
۰/۹۶۲	۹۲/۵±۰/۶	۹۲/۶±۰/۶	۹۲/۳±۰/۶	۹۲/۳±۰/۶	غلظت گلوکز خون (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)
۰/۴۱۱	۸۱/۵(۶۴-۱۱۵)	۸۴(۶۴-۱۱۹)	۸۳(۶۰-۱۰۹)	۸۴(۶۵-۱۱۵)	غلظت تری‌گلیسیرید‡ (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)
۰/۴۲۱	۴۸/۹±۰/۸	۴۹/۹±۰/۸	۵۰/۴±۰/۷	۵۰/۵±۰/۸	غلظت کلسترول - HDL (میلی‌گرم در صد میلی‌لیتر)
۰/۷۷۵	۷۷/۰±۰/۸	۷۷/۵±۰/۸	۷۶/۵±۰/۸	۷۶/۵±۰/۸	دور کمر (سانتی‌متر)
۰/۱۸۵	۱۰/۳/۱±۰/۹	۱۰/۱/۷±۰/۸	۱۰/۱/۰±۰/۸	۱۰/۰/۷±۰/۸	فشارخون سیستولی (میلی‌متر جیوه)
۰/۳۵۰	۶۷/۰±۰/۷	۶۸/۲±۰/۷	۶۶/۸±۰/۷	۶۶/۵±۰/۷	فشارخون دیاستولی (میلی‌متر جیوه)

*داده‌ها به صورت میانگین انحراف معیار بیان شده است. †چارکها به ترتیب از کمترین به بیشترین عبارت بود از: <۳۱۱/۳، ۴۵۲/۵-۶۲۲/۸، ۳۱۱/۳-۴۵۲/۵-۶۲۲/۸>P از نظر آماری معنی‌دار است، مقادیر با استفاده از آنالیز کوواریانس و پس از تعديل برای سن، جنس و انرژی دریافتی به دست آمده است. ‡ غلظت تری‌گلیسیرید به دلیل توزیع غیرنرمال به صورت میانه (دامنه میان چارک) گزارش شده است. مقدار P تری‌گلیسیرید با استفاده از آزمون ناپارامتری Kruskal Wallis به دست آمده است.

برای انرژی دریافتی (مدل ۲)، تعديل اضافی برای نمایه‌ی توده‌ی بدن (مدل ۳) در جدول ۶ آورده شده است. پس از تعديل اثر متغیرهای مداخله‌گر، نسبت شانس (فاصله اطمینان

نسبت‌های شانس برای سندروم متابولیک و اجزای آن در چارکهای دریافت لبنيات با تعديل اثر متغیرهای مختلف در سه مدل به صورت تعديل سن و جنس (مدل ۱)، تعديل اضافی

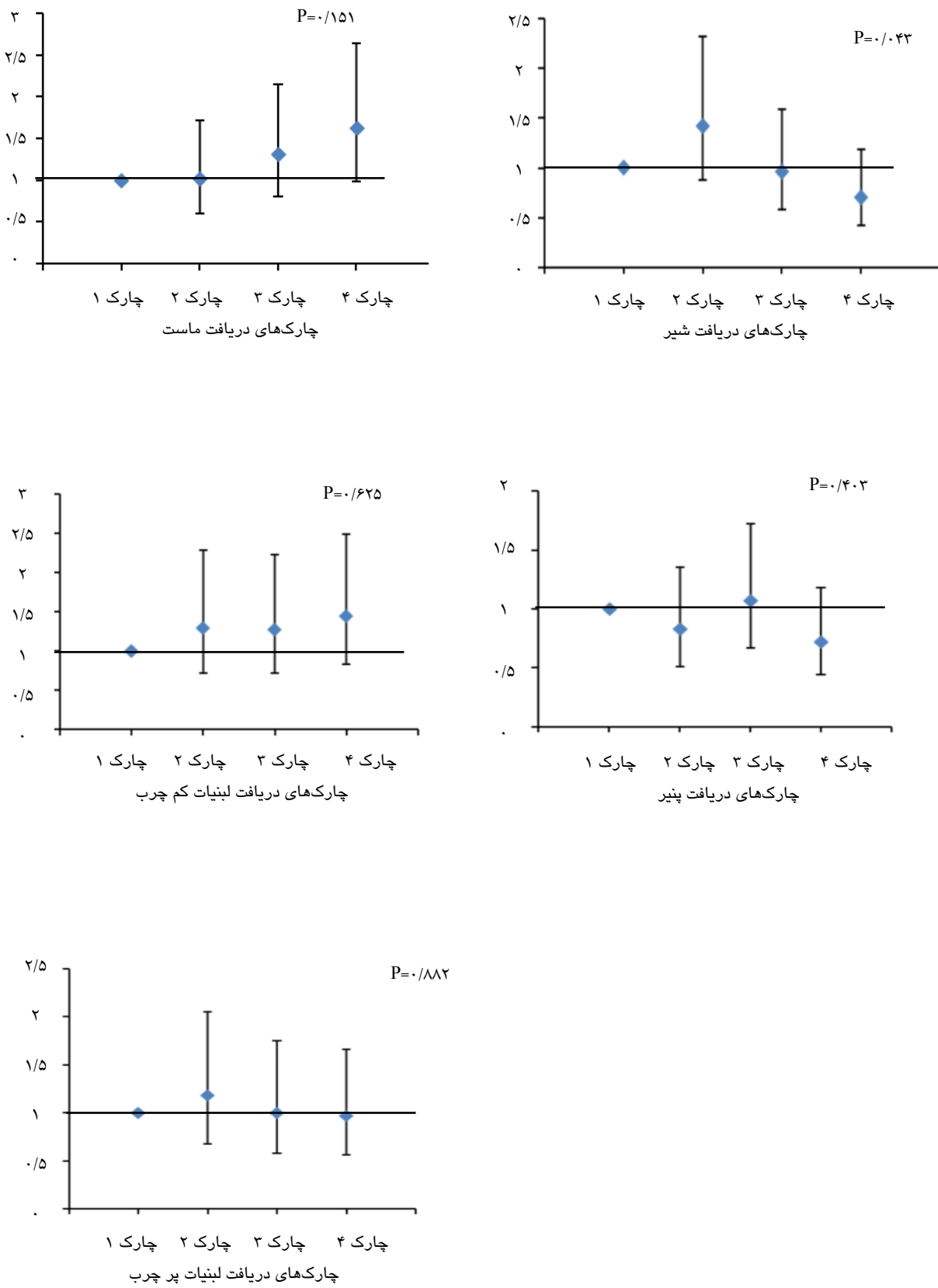
(۰/۴۲-۱/۱۸)۰/۷۰، (۰/۵۶-۱/۶۷)۰/۹۷، (۰/۸۳-۲/۴۹)۱/۴۴
 (۰/۹۹-۲/۶۴)۱/۶۲، (۰/۴۴-۱/۱۸)۰/۷۲، (۰/۹۹-۲/۶۴)۱/۶۲ بود (شکل ۱).

٪۹۵ سندروم متابولیک در بالاترین چارک نسبت به پایین-
 ترین چارک مصرف لبنتیات کل، لبنتیات کم چرب، لبنتیات
 پرچرب، شیر، ماست و پنیر به ترتیب، (۰/۹۷، ۰/۵۷-۱/۶۶)،

جدول ۶- نسبت‌های شانس تعديل شده و فاصله‌ی اطمینان ۹۵٪ برای سندروم متابولیک و اجزای آن بر اساس چارک‌های دریافت لبنتیات

چارک‌های دریافت لبنتیات*					
P†	۴	۳	۲	۱	سندروم متابولیک
۰/۹۸	۰/۹۷ (۰/۵۹-۱/۵۸)	۱/۰۶ (۰/۶۶-۱/۷۲)	۱/۰۰ (۰/۶۲-۱/۶۲)	۱/۰۰	مدل ۱
۰/۹۹	۰/۹۷ (۰/۵۹-۱/۵۸)	۱/۰۴ (۰/۶۴-۱/۶۹)	۰/۹۸ (۰/۶۰-۱/۶۰)	۱/۰۰	مدل ۲
۰/۹۳	۰/۹۷ (۰/۵۷-۱/۶۶)	۱/۰۱ (۰/۵۸-۱/۷۴)	۱/۱۵ (۰/۶۶-۱/۹۹)	۱/۰۰	مدل ۳
دور کمر بالا					
۰/۸۴	۰/۹۴ (۰/۶۳-۱/۴۱)	۱/۱۳ (۰/۷۶-۱/۶۸)	۰/۹۹ (۰/۶۶-۱/۴۷)	۱/۰۰	مدل ۱
۰/۸۰	۰/۹۵ (۰/۶۳-۱/۴۱)	۱/۱۵ (۰/۷۷-۱/۷۳)	۱/۰۱ (۰/۶۷-۱/۵۱)	۱/۰۰	مدل ۲
۰/۰۹	۰/۷۷ (۰/۴۳-۱/۴۰)	۱/۳۰ (۰/۷۰-۲/۳۸)	۱/۶۰ (۰/۸۸-۲/۹۳)	۱/۰۰	مدل ۳
کلسترول - HDL پایین					
۰/۱۴	۱/۳۷ (۰/۹۲-۲/۰۵)	۱/۰۸ (۰/۷۲-۱/۶۰)	۰/۸۶ (۰/۵۸-۱/۲۸)	۱/۰۰	مدل ۱
۰/۲۰	۱/۲۸ (۰/۹۲-۲/۰۶)	۱/۱۵ (۰/۷۸-۱/۷۲)	۰/۹۱ (۰/۶۱-۱/۳۷)	۱/۰۰	مدل ۲
۰/۳۲	۱/۳۹ (۰/۹۲-۲/۱۰)	۱/۱۲ (۰/۷۴-۱/۷۲)	۰/۹۷ (۰/۶۴-۱/۴۷)	۱/۰۰	مدل ۳
تری‌گلیسرید بالا					
۰/۸۰	۰/۸۹ (۰/۵۸-۱/۳۵)	۰/۹۲ (۰/۶۱-۱/۴۰)	۰/۸۱ (۰/۵۳-۱/۲۳)	۱/۰۰	مدل ۱
۰/۷۷	۰/۸۹ (۰/۵۸-۱/۳۵)	۰/۹۱ (۰/۶۰-۱/۳۸)	۰/۸۰ (۰/۵۲-۱/۲۲)	۱/۰۰	مدل ۲
۰/۸۶	۰/۸۶ (۰/۵۶-۱/۳۵)	۰/۸۷ (۰/۵۶-۱/۳۵)	۰/۸۴ (۰/۵۴-۱/۳۰)	۱/۰۰	مدل ۳
قند خون بالا					
۰/۵۱	۰/۲۰ (۰/۰۲-۱/۸۶)	۰/۷۰ (۰/۱۵-۳/۱۸)	۰/۴۶ (۰/۰۸-۲/۵۶)	۱/۰۰	مدل ۱
۰/۴۵	۰/۲۰ (۰/۰۲-۱/۸۸)	۰/۵۴ (۰/۱۲-۲/۵۴)	۰/۳۶ (۰/۰۶-۲/۰۳)	۱/۰۰	مدل ۲
۰/۴۵	۰/۲۰ (۰/۰۲-۱/۸۲)	۰/۵۱ (۰/۱۱-۲/۴۱)	۰/۳۷ (۰/۰۶-۲/۱۶)	۱/۰۰	مدل ۳
فشار خون بالا					
۰/۸۰	۰/۸۳ (۰/۴۳-۱/۶۲)	۱/۱ (۰/۵۸-۲/۱)	۱/۱ (۰/۵۸-۲/۱)	۱/۰۰	مدل ۱
۰/۶۸	۰/۸۲ (۰/۴۲-۱/۶۲)	۱/۲ (۰/۶۲-۲/۲۸)	۱/۲ (۰/۶۱-۲/۲۶)	۱/۰۰	مدل ۲
۰/۶۵	۰/۸۵ (۰/۴۳-۱/۶۸)	۱/۲ (۰/۶۱-۲/۲۹)	۱/۳ (۰/۶۶-۲/۴۹)	۱/۰۰	مدل ۳

* چارک‌ها به ترتیب از کمترین به بیشترین عبارت بود: از: $\geq ۶۲۲/۸$ ، $۴۵۲/۵$ - $۴۵۲/۵$ ، $۳۱۱/۳$ - $۴۵۲/۵$ گرم در روز. \ddagger مقدار $۰/۰۵ < P$ از نظر آماری معنی‌دار است و مقدار P با استفاده از رگرسیون لجستیک به دست آمده است. \ddagger در مدل ۱ نسبت‌های شانس برای سن و جنس تعديل شده است. $\ddagger\ddagger$ در مدل ۲ نسبت‌های شانس علاوه بر موارد ذکر شده در مدل ۱، برای انرژی دریافتی کل نیز تعديل شده است. $\ddagger\ddagger\ddagger$ در مدل ۳ نسبت‌های شانس علاوه بر موارد ذکر شده در مدل ۱ و ۲، برای نمایه‌ی توده‌ی بدن نیز تعديل شده است.



نمودار ۱- نسبت شانس سندروم متابولیک با فاصله اطمینان ۹۵٪ بر اساس چارک‌های دریافت هر یک از فرآورده‌های
لبنی

مقطوعی نشان داده شد ارتباط معکوسی بین مصرف لبینیات و سندروم متابولیک در افراد ۱۸ تا ۷۴ ساله تهرانی وجود دارد.^{۲۹} یافته‌های مطالعه‌ای که روی بزرگسالان کره‌ای انجام شد، نشان داد که در افراد با نمایه‌ی توده‌ی بدن بالاتر از ۲۳ کیلوگرم بر مترمربع خطر ابتلا به سندروم متابولیک در بالاترین چارک مصرف شیر در مقایسه با پایین‌ترین چارک، به طور معنی‌داری کمتر است (نسبت شانس: ۰/۷۲؛ فاصله‌ی اطمینان ۹۵٪: ۰/۵۷-۰/۹۲).^{۳۰}

به نظر می‌رسد پیتیدهای بیوакتیو به دست آمده از پروتئین شیر از توسعه‌ی عوامل خطر کاردیومتابولیک و اجزای آن جلوگیری می‌کند که این امر از راه تاثیر چندین سازوکار شامل پاسخ سیری، تنظیم سطح انسولین و فشار خون، برداشت رادیکالهای آزاد و تغییر فراسنچه‌ای لپیدی میسر می‌شود.^{۳۱} از دلایل دیگر اثرات محافظت کننده‌ی شیر می‌توان به چگالی انرژی پایین‌تر آن در مقایسه با سایر فرآورده‌های لبنی اشاره کرد (۳۵-۶۱ کیلوکالری به ازای ۱۰۰ گرم شیر با توجه به درصد چربی شیر در مقایسه با ۳۲۶ کیلوکالری برای پنیر و ۱۱۰ کیلوکالری برای ماست).^{۳۲} در مطالعه‌ی حاضر شانس دور کمر بالا، کلسترول - HDL پایین، هیپرتری‌گلیسیریدمی، هیپرگلایسمی و فشار خون بالا در بالاترین چارک دریافت لبینیات کل، لبینیات کم چرب و پرچرب و فرآورده‌های لبنی در مقایسه با پایین‌ترین چارک، تفاوت معنی‌داری نداشت. یافته‌های بررسی‌ها در خصوص ارتباط بین مصرف لبینیات کل و فرآورده‌های لبنی با اضافه وزن، چاقی شکمی، اختلالات لپیدی و قند خون و نیز فشار خون بالا ناهمسو است. نتایج مطالعه‌ی مقطوعی روی دختران ۱۸ تا ۳۰ سال نشان داد هیچ‌گونه ارتباط معنی‌داری میان مصرف لبینیات با وزن و دور کمر وجود ندارد.^{۳۳} یافته‌های یک مطالعه روی کودکان و نوجوانان ۶ تا ۱۹ ساله نشان داد که مصرف لبینیات سبب افزایش خطر اضافه وزن می‌شود.^{۳۴} از سوی دیگر در یک مطالعه‌ی مقطعی روی نوجوانان ۱۵-۱۶ ساله نشان داده شد که مصرف ۲ واحد و یا بیشتر از لبینیات در روز ارتباط معکوسی با چاقی شکمی فقط در پسران دارد.^{۳۵}

نتایج یک مطالعه‌ی آینده‌نگر روی بزرگسالان نشان داد که در افراد با نمایه‌ی توده‌ی بدن کمتر از ۲۵ مصرف بیشتر محصولات لبنی ارتباط معنی‌داری با کاهش سطح کلسترول - HDL دارد.^{۳۶} در مطالعه‌ی آینده‌نگر دیگر دریافت بالاتر محصولات لبنی با کاهش سطح کلسترول - HDL در مردان

بحث

در پژوهش حاضر بر اساس تعریف de Ferranti شیوع سندروم متابولیک، هیپرگلایسمی، هیپرتری‌گلیسیریدمی، کلسترول - HDL پایین، دور کمر بالا و فشار خون بالا به ترتیب ۲/۲۲٪، ۰/۳۴٪، ۰/۵۰٪ و ۰/۱۱٪ بود. این در حالی است که بر اساس همان تعریف شیوع این عوامل در نوجوانان ۱۰ تا ۱۸ ساله در مرحله‌ی اول TLGS در سال-های ۱۳۷۸-۸۰ به ترتیب ۱۵/۱٪، ۰/۰۷٪، ۰/۳۷٪ و ۰/۶۱٪ دست آمده از مطالعه‌ای دیگر نشان‌دهنده‌ی روند کاهشی در میانگین فشار خون سیستولی، فشار خون دیاستولی و غلظت تری‌گلیسیرید پلاسمای روند افزایش در میانگین کلسترول - HDL در طول سه مرحله‌ی اول مطالعه TLGS بود.^{۳۷} این یافته‌ها نشان می‌دهند که برخلاف بهبود در غلظت تری‌گلیسیرید و کلسترول - HDL خون، و همچنین کاهش فشار خون در طول ۴ مرحله‌ی مطالعه TLGS، افزایش قابل ملاحظه‌ای در شیوع سندروم متابولیک مشاهده می‌شود که می‌توان آن را در ارتباط با افزایش میانگین دور کمر و نمایه‌ی توده‌ی بدن دانست.

یافته‌های پژوهش حاضر نشان داد پس از تعديل اثر متغیرهای مخصوص‌گر شانس ابتلا به سندروم متابولیک و اجزای آن در بالاترین چارک دریافت لبینیات کل، لبینیات کم چرب، لبینیات پرچرب و هر یک از فرآورده‌های لبنی نسبت به پایین‌ترین چارک، تفاوت معنی‌داری نداشت و فقط با افزایش مصرف شیر روند کاهشی در شیوع سندروم متابولیک مشاهده شد.

مطالعات متعددی به بررسی رابطه‌ی سندروم متابولیک با مصرف لبینیات پرداخته‌اند، هرچند تعداد مطالعات انجام شده روی نوجوانان محدود است. یافته‌هایی به دست آمده از یک مطالعه کوهورت که رابطه‌ی بین دریافت لبینیات از دوره نوجوانی تا بزرگسالی (۱۲ تا ۳۶ سالگی) را با وقوع سندروم متابولیک و اضافه وزن در بزرگسالی مورد بررسی قرار داده بود، نشان داد بین مصرف لبینیات و بروز سندروم متابولیک و اضافه وزن رابطه‌ای وجود ندارد.^{۳۸} یافته‌های یک مطالعه‌ی مقطعی روی نوجوانان ۱۵ تا ۱۸ ساله نشان داد فقط دریافت شیر ارتباط معکوس با عوامل خطر کاردیومتابولیک دارد و برای دریافت کلی لبینیات، ماست و پنیر رابطه معنی‌داری مشاهده نشد.^{۳۹} در یک مطالعه‌ی

صرف لبینیات بر فشار خون و پروفایل لیپیدی به طور عمدۀ مرتبط با تاثیر پروتئین وی بر فعالیت آنزیم مبدل آنژیوتانسین می‌باشد.^{۳۳} برخی اسیدهای چرب موجود در لبینیات از جمله پنتادکانوئیک اسید (C15:0)، هپتاکانوئیک اسید (C17:0) و اسید پالیتوئیک ترانس (trans C16:1) موجب بهد استرس اکسیداتیو و التهاب و مهار فاکتورهای رونویسی کبدی درگیر در لیپوژن، می‌گردد.^{۳۴} در مطالعه‌ای آینده‌نگر نشان داده شد که سطح بالای پالیتوئیک اسید ترانس مرتبط با بافت چربی کمر، دور کمر و نمایه‌ی توده‌ی بدن پایین‌تر، کلسترول - HDL بالاتر، تری‌گلیسرید پایین‌تر و مقاومت به انسولین پایین‌تر است.^{۳۵}

پژوهش‌های متعددی بیان کردۀ‌اند که دریافت لبینیات و کلسیم رژیمی موجب کاهش وزن و توده‌ی چربی بدن می‌شود و کلسیم به دست آمده از لبینیات نسبت به کلسیم به دست آمده از منابع غیر‌لبنی، اثرات مفید بیشتری دارد.^{۳۶} ارتباط بین کلسیم و سندروم متابولیک و اجزای آن در جمعیت‌های مسن‌تر قوی‌تر است، به این دلیل که سالمدان به دلیل کمبود ویتامین D بیشتر مستعد اختلال در سوخت و ساز کلسیم هستند.^{۳۷} مکانیسم اصلی کلسیم در کاهش خطر سندروم متابولیک و اجزای آن به تنظیم هورمون‌های کلسی‌تروفیک، اتصال با اسیدهای صفوایی و افزایش دفع چربی از طریق مدفوع، تنظیم سطح کلسیم داخل سلولی و تغیر سوخت و ساز دیگر الکتروولیت‌ها نظریه سدیم نسبت داده می‌شود.^{۳۸}

یکی از دلایل تفاوت در یافته‌های بررسی‌ها این است که برای ارزیابی سندروم متابولیک یک تعریف پذیرفته شده‌ی عمومی وجود ندارد و مطالعات مختلف از معیارهای متفاوتی برای تعریف سندروم متابولیک استفاده کردۀ‌اند. تفاوت در گروه‌های سنی مورد مطالعه از عوامل دیگر ناهمسویی نتایج است؛ در جمعیت‌های مسن غالباً ارتباط میان مصرف لبینیات با سندروم متابولیک معنی‌دار بوده که می‌تواند به این دلیل باشد که زمان طولانی‌تری در معرض عوامل خطر (شامل رژیم) بوده‌اند و شیوع اختلالات متابولیکی در آن‌ها بیشتر است.^{۳۹} هم‌چنان، عواملی از قبیل نوع محصول لبنی، محتوای چربی و مواد معدنی می‌تواند بر رابطه‌ی مصرف لبینیات با سندروم متابولیک اثرگذار باشد.^{۴۰} عدم ارتباط بین مصرف لبینیات و سندروم متابولیک در این مطالعه می‌تواند به دلیل مصرف بیشتر لبینیات پرچرب در افراد باشد. هم‌چنان بیشتر محصولات لبنی کشورهای دیگر با ویتامین D غنی شده‌اند،

مرتبط بود.^{۴۱} یافته‌های مطالعه‌ی مقطعی که در امریکا روی افراد بزرگتر از ۱۸ سال انجام شد، نشان داد که مصرف ماست سبب افزایش سطح کلسترول - HDL فقط در میان زنان می‌شود.^{۴۲} در حالی‌که یافته‌های یک کارآزمایی بالینی ۸ هفته‌ای نشان داد که دریافت لبینیات کم چرب مرتبط با کاهش سطح کلسترول - HDL است.^{۴۳}

یافته‌های به دست آمده از چندین مطالعه نشان داد که مصرف لبینیات پرچرب ارتباط معکوسی با هیپرتری-گلیسیریدمی دارد.^{۴۴-۴۵} در حالی‌که یافته‌های مطالعات متعدد دیگری نشان داده که بین مصرف لبینیات و هیپرتری-گلیسیریدمی رابطه معنی‌داری وجود ندارد.^{۴۶-۴۷,۴۸} یافته‌های یک مطالعه‌ی مقطعی نشان داد که مصرف شیر تغییری در غلظت گلوکز خون ناشتا ایجاد نمی‌کند، در حالی که مصرف ماست سبب کاهش و مصرف پنیر باعث افزایش غلظت گلوکز خون ناشتا می‌شود.^{۴۹} نتایج به دست آمده از چند مطالعه‌ی مقطعی در بزرگسالان نشان داد که مصرف لبینیات ارتباط مثبتی با غلظت گلوکز خون ناشتا دارد.^{۴۹,۵۰} چند مطالعه‌ی مختلف گزارش کردۀ‌اند که بین دریافت لبینیات و هیپرگلیسمی رابطه معنی‌داری وجود ندارد.^{۵۱,۵۲} در مطالعه‌ی حاضر نیز بین مصرف لبینیات و هیپرگلیسمی رابطه‌ای وجود نداشت که این می‌تواند به دلیل شیوع پایین افراد مبتلا به هیپرگلیسمی (۱/۳٪) باشد.

یافته‌های یک مطالعه‌ی مقطعی در بزرگسالان نشان داد که مصرف شیر ارتباط معکوسی با فشار خون سیستولی و دیاستولی دارد، هم‌چنین مصرف ماست باعث کاهش فشار خون سیستولی می‌شد، اما مصرف پنیر ارتباط مثبتی با فشار خون سیستولی داشت.^{۵۳} در بیشتر مطالعات ارتباط معکوس معنی‌دار بین مصرف لبینیات و فشار خون بالا فقط در افرادی که دچار فشار خون بالا بودند، مشاهده شده است.^{۵۰,۵۱} اثرات مثبت کلسیم رژیمی روی فشار خون نیز در جمعیت‌های خاص از قبیل سالمدان و آمریکایی‌های آفریقایی‌تبار بیشتر مشاهده شده و این به دلیل حساسیت بیشتر آن‌ها به سدیم رژیمی است که آن‌ها را بیشتر وابسته به ورود کلسیم از فضای خارج سلولی می‌کند.^{۵۴} یافته‌های پژوهش حاضر نشان داد شناسن ابتلا به فشار خون بالا در چارک‌های دریافت لبینیات و هر یک از اجزای آن تفاوت معنی‌داری ندارد و به این دلیل می‌تواند باشد که مطالعه‌ی حاضر روی نوجوانان صورت گرفته و بیشتر افراد حاضر در مطالعه‌ی دارای فشار خون طبیعی بودند. سازوکار اثر

یکی از محدودیت‌های مطالعه‌ی حاضر طراحی آن به صورت مقطعی است که مانع از هر گونه استنتاج علت و معلولی از رابطه به دست آمده بین پارامترها می‌شود. همچنین، به علت کامل نبودن جدول ترکیبات ایرانی از نظر تعداد اقلام غذایی و ریز‌مغذی‌ها، برای بیشتر اقلام غذایی به جز اقلامی مانند کشک، جدول ترکیبات غذایی USDA مورد استفاده قرار گرفت. از سوی دیگر هرچند اثر متغیرهای مخدوش‌گر در این مطالعه تا حد ممکن در نظر گرفته شد، اما این بررسی قادر به کنترل اثر عوامل ژنتیکی بر سندرم متابولیک نبود. از نقاط قوت مطالعه‌ی حاضر نیز می‌توان به بر پایه‌ی جمعیت بودن آن اشاره نمود. به علاوه اندازه‌گیری و کنترل عوامل مخدوش‌گر نیز از نقاط قوت مطالعه حاضر به شمار می‌آید.

در مجموع می‌توان گفت که یافته‌های این مطالعه از این فرضیه که مصرف فرآورده‌های لبنی سبب حفاظت در برابر سندرم متابولیک و اجزای آن می‌شود، حمایت نمی‌کند و فقط با افزایش مصرف شیر روند کاهشی در شیوع سندرم متابولیک مشاهده شد.

در حالی‌که در کشور ما محصولات لبنی فاقد ویتامین D هستند.^{۴۲} فرآوری محصولات لبنی تغییرات بیوشیمیایی متنوعی از جمله از بین رفتن اجزای ناپایدار (مانند ویتامین C و آنزیم‌ها)، حذف اجزای زیست فعال نظیر حذف پروتئین وی از پنیر، افزودن برخی مواد از جمله افزودن شکر به ماست و نمک به پنیر را در ترکیب محصولات لبنی ایجاد می‌کند.^{۴۳} یافته‌های یک مطالعه در آمریکا نشان داد شیر ارگانیک در مقایسه با شیر معمولی اسیدهای چرب بلند زنجیره امگا ۳ شامل ایکوزاپنتانوئیک اسید و دکوزاپنتانوئیک اسید بیشتری دارد.^{۴۴} نحوه تغذیه دام و تفاوت‌های فصلی نیز می‌تواند روی میزان مواد مغذی لبنيات اثرگذار باشد.^{۴۵} از عوامل دیگر تنوع‌های ژنتیکی شناخته شده در گروه‌های نژادی خاص است (به عنوان نمونه امریکایی‌های آفریقایی تبار و آسیای شرقی) که روی توانایی افراد برای هضم و جذب اجزای محصولات لبنی اثر می‌گذارد. بنابراین، نژاد نیز می‌تواند یک فاکتور مخدوش‌گر در ارتباط بین دریافت لبنيات و خطر سندرم متابولیک باشد.^{۴۶}

References

- Kelishadi R, Ardalan G, Gheiratmand R, Majdzadeh R, Hosseini M, Gouya M, et al. Thinness, overweight and obesity in a national sample of Iranian children and adolescents: CASPIAN Study. Child: Care Health Dev 2008; 34: 44-54.
- Lutsey PL, Steffen LM, Stevens J. Dietary Intake and the development of the metabolic syndrome the Atherosclerosis Risk in Communities Study. Circulation 2008; 117: 754-61.
- Azizi F, Salehi P, Etemadi A, Zahedi-Asl S. Prevalence of metabolic syndrome in an urban population: Tehran Lipid and Glucose Study. Diabetes Res Clin Pract 2003; 61: 29-37.
- Esmailzadeh A, Mirmiran P, Azadbakht L, Etemadi A, Azizi F. High prevalence of the metabolic syndrome in Iranian adolescents. Obesity (Silver Spring) 2006; 14: 377-82.
- Cook S, Auinger P, Li C, Ford ES. Metabolic syndrome rates in United States adolescents, from the National Health and Nutrition Examination Survey, 1999-2002. J Pediatr 2008; 152: 165-70.
- Hadad Tabrizi S, Haji Faraji M, Houshiar Rad A, Abadi A, Hosseinpanah F. Association between the metabolic syndrome and food patterns in non-menopause women.
- Nouri N, Mirmiran P, Asgari S, Azizi F. Dietary Intake of Calcium and Vitamin D and the Prevalence of Metabolic Syndrome in Tehranian Adults: Tehran Lipid and Glucose Study (TLGS). Iranian Jouranl of Endocrinology and Metabolism 2007; 9: 191-200. [Farsi]
- Wang H, Steffen LM, Vessby B, Basu S, Steinberger J, Moran A, et al. Obesity modifies the relations between serum markers of dairy fats and inflammation and oxidative stress among adolescents. Obesity (Silver Spring) 2011; 19: 2404-10.
- Nestel PJ. Effects of dairy fats within different foods on plasma lipids. J Am Coll Nutr 2008; 27: 735S-40S.
- Ruidavets J-B, Bongard V, Dallongeville J, Arveiler D, Ducimetière P, Perret B, et al. High consumptions of grain, fish, dairy products and combinations of these are associated with a low prevalence of metabolic syndrome. J Epidemiol Community Health 2007; 61: 810-7.
- Fumeron F, Lamri A, Abi Khalil CA, Jaziri R, Porchay-Baldérelli I, Lantieri O, et al. Dairy consumption and the incidence of hyperglycemia and the metabolic syndrome results from a french prospective study, Data from the Epidemiological Study on the Insulin Resistance Syndrome (DESIR). Diabetes Care 2011; 34: 813-7.
- Lawlor D, Ebrahim S, Timpson N, Davey Smith G. Avoiding milk is associated with a reduced risk of insulin resistance and the metabolic syndrome: findings from

- the British Women's Heart and Health Study. *Diabetic medicine* 2005; 22: 808-11.
13. te Velde S, Snijder M, van Dijk A, Brug J, Koppes L, van Mechelen W, et al. Dairy intake from adolescence into adulthood is not associated with being overweight and metabolic syndrome in adulthood: the Amsterdam Growth and Health Longitudinal Study. *J Hum Nutr Diet* 2011; 24: 233-44.
14. Azizi F, Ghanbarian A, Momenan AA, Hadaegh F, Mirmiran P, Hedayati M, et al. Prevention of non-communicable disease in a population in nutrition transition: Tehran Lipid and Glucose Study phase II. *Trials* 2009; 10: 5.
15. Willett W. Issues in analysis and presentation of dietary data. *Nutritional epidemiology* 1998; 2: 321-45.
16. Mirmiran P, Hosseini Esfahani F, Mehrabi Y, Hedayati M, Azizi F. Reliability and relative validity of an FFQ for nutrients in the Tehran Lipid and Glucose Study. *Public Health Nutr* 2010; 13: 654-62.
17. Ghaffarpour M, Houshiar-Rad A, Kianfar H. The manual for household measures, cooking yields factors and edible portion of foods. Tehran: Nashre Olume Keshavarzy. 1999: 1-40. [Farsi]
18. Azar M, Sarkisian E. Food composition table of Iran. Tehran: National Nutrition and Food Research Institute, Shaheed Beheshti University. 1980.
19. USDA. USDA national nutrient database for standard reference, release 21. US Department of Agriculture; 2011 [cited 2011]; Available from: <http://www.nal.usda.gov/fnic/foodcomp/search>.
20. de Ferranti SD, Gauvreau K, Ludwig DS, Neufeld EJ, Newburger JW, Rifai N. Prevalence of the metabolic syndrome in American adolescents findings from the Third National Health and Nutrition Examination Survey. *Circulation* 2004; 110: 2494-7.
21. Kelishadi R, Gouya MM, Ardalan G, Hosseini M, Motaghian M, Delavari A, et al. First reference curves of waist and hip circumferences in an Asian population of youths: CASPIAN study. *J Trop Pediatr* 2007; 53: 158-64.
22. Azizi F, Khalili D, Aghajani H, Esteghamati A, Hosseinpahah F, Delavari A, et al. Appropriate waist circumference cut-off points among Iranian adults: the first report of the Iranian National Committee of Obesity. *Arch Iran Med* 2010; 13: 243-4.
23. CDC. Data Table of Stature-for-age Charts. 2012 [cited 2012 23 jun]; Available from: <http://www.cdc.gov/growthcharts/htmlcharts/statge.htm>.
24. NHBPEP. The fourth report on the diagnosis, evaluation, and treatment of high blood pressure in children and adolescents. *Pediatrics* 2004; 114: 555-76. Available at: http://pediatrics.aappublications.org/content/114/supplement_2/555.full.
25. Grundy SM, Cleeman JL, Daniels SR, Donato KA, Eckel RH, Franklin BA, et al. Diagnosis and management of the metabolic syndrome an American Heart Association/National Heart, Lung, and Blood Institute scientific statement. *Crit Pathw Cardiol* 2005; 112: 2735-52.
26. Mirmiran P, Sherafat-Kazemzadeh R, Farahani SJ, Asgari G, Niroomand M, Momenan A, et al. Performance of different definitions of metabolic syndrome for children and adolescents in a 6-year follow-up: Tehran Lipid and Glucose Study (TLGS). *Diabetes Res Clin Pract* 2010; 89: 327-33.
27. Hosseini-Esfahani F, Mousavi Nasl Khameneh A, Mirmiran P, Ghanbarian A, Azizi F. Trends in risk factors for cardiovascular disease among Iranian adolescents: the tehran lipid and glucose study, 1999–2008. *J Epidemiol* 2011; 21: 319-28.
28. Abreu S, Moreira P, Moreira C, Mota J, Moreira-Silva I, Santos PC, et al. Intake of milk, but not total dairy, yogurt, or cheese, is negatively associated with the clustering of cardiometabolic risk factors in adolescents. *Nutr Res* 2014; 34: 48-57.
29. Azadbakht L, Mirmiran P, Esmailzadeh A, Azizi F. Dairy consumption is inversely associated with the prevalence of the metabolic syndrome in Iranian adults. *Am J Clin Nutr* 2005; 82: 523-30.
30. Kwon HT, Lee CM, Park JH, Ko JA, Seong EJ, Park MS, et al. Milk Intake and Its Association with Metabolic Syndrome in Korean: Analysis of the Third Korea National Health and Nutrition Examination Survey (KNHANES III). *J Korean Med Sci* 2010; 25: 1473.
31. Abreu S, Santos R, Moreira C, Santos P, Vale S, Soares-Miranda L, et al. Milk intake is inversely related to body mass index and body fat in girls. *Eur J Pediatr* 2012; 171: 1467-74.
32. Beydoun MA, Gary TL, Caballero BH, Lawrence RS, Cheskin LJ, Wang Y. Ethnic differences in dairy and related nutrient consumption among US adults and their association with obesity, central obesity, and the metabolic syndrome. *Am J Clin Nutr* 2008; 87: 1914-25.
33. Bank S, Ghanjali N, Ghaleah R, Azadbakht L. Association between dairy and calcium intake and general and central obesity among female students. *J Educ Health Promot* 2013; 2: 16.
34. Matthews VL, Wien M, Sabaté J. The risk of child and adolescent overweight is related to types of food consumed. *Nutr J* 2011; 10: 71.
35. Abreu S, Santos R, Moreira C, Vale S, Santos P, Soares-Miranda L, et al. Association between dairy product intake and abdominal obesity in Azorean adolescents. *Eur J Clin Nutr* 2012; 66: 830-5.
36. Snijder MB, van Dam RM, Stehouwer CD, Hiddink GJ, Heine RJ, Dekker JM. A prospective study of dairy consumption in relation to changes in metabolic risk factors: the Hoorn Study. *Obesity (Silver Spring)* 2008; 16: 706-9.
37. van Meijl LE, Mensink RP. Low-fat dairy consumption reduces systolic blood pressure, but does not improve other metabolic risk parameters in overweight and obese subjects. *Nutr Metab Cardiovasc Dis* 2011; 21: 355-61.
38. Duffey KJ, Gordon-Larsen P, Steffen LM, Jacobs DR, Popkin BM. Drinking caloric beverages increases the risk of adverse cardiometabolic outcomes in the Coronary Artery Risk Development in Young Adults (CARDIA) Study. *Am J Clin Nutr* 2010; 92: 954-9.
39. Sun Y, Jiang C, Cheng KK, Zhang W, Leung GM, Lam TH, et al. Milk consumption and cardiovascular risk factors in older Chinese: The Guangzhou Biobank Cohort Study. *PloS One* 2014; 9: e84813.
40. Snijder MB, van der Heijden AA, van Dam RM, Stehouwer CD, Hiddink GJ, Nijpels G, et al. Is higher dairy consumption associated with lower body weight and fewer metabolic disturbances? The Hoorn Study. *Am J Clin Nutr* 2007; 85: 989-95.
41. Wennersberg MH, Smedman A, Turpeinen AM, Retters-tol K, Tengblad S, Lipre E, et al. Dairy products and metabolic effects in overweight men and women: results from a 6-mo intervention study. *Am J Clin Nutr* 2009; 90: 960-8.
42. Rice BH, Cifelli CJ, Pikosky MA, Miller GD. Dairy components and risk factors for cardiometabolic syndrome: recent evidence and opportunities for future research. *Adv Nutr* 2011; 2: 396-407.

43. FitzGerald RJ, Meisel H. Milk protein-derived peptide inhibitors of angiotensin-I-converting enzyme. *Br J Nutr* 2000; 84: 33-7.
44. Mozaffarian D, Cao H, King IB, Lemaitre RN, Song X, Siscovick DS, et al. Trans-palmitoleic acid, metabolic risk factors, and new-onset diabetes in U.S. adults: a cohort study. *Ann Intern Med* 2010;153: 790-9.
45. Zemel MB, Thompson W, Milstead A, Morris K, Campbell P. Calcium and dairy acceleration of weight and fat loss during energy restriction in obese adults. *Obes Res* 2004; 12: 582-90.
46. Zemel MB. Mechanisms of dairy modulation of adiposity. *J Nutr* 2003; 133: 252S-6S.
47. Baxter AJ, Coyne T, McClintock C. Dietary patterns and metabolic syndrome-a review of epidemiologic evidence. *Asia Pac J Clin Nutr* 2006; 15: 134.
48. Benbrook CM, Butler G, Latif MA, Leifert C, Davis DR. Organic production enhances milk nutritional quality by shifting fatty acid composition:a United States-wide, 18-month study. *PloS one* 2013; 8: e82429.

Original Article

The Association between Dairy Intake with Metabolic Syndrome and its Components in Adolescents: Tehran Lipid and Glucose Study

Ghotbodin mohammadi Sh¹, Mirmiran P², Bahadoran Z¹, Mehrabi Y³, Azizi F⁴

¹Nutrition and Endocrine Research Center, Obesity Research Center, Research Institute for Endocrine Sciences, &

²Department of Clinical Nutrition and Dietetics, Faculty of Food Science and Nutrition, & ³Department of Epidemiology, Faculty of Health, ⁴Research Institute for Endocrine Sciences, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, I.R. Iran

e-mail: Mirmiran@endocrine.ac.ir

Received: 04/03/2014 Accepted: 27/08/2014

Abstract

Introduction: Epidemiological studies show that consumption of dairy products plays an important role in prevention and treatment of the metabolic syndrome (MetS). The objective of this study is to examine the relation between dairy intake with MetS and its components in Iranian adolescents. **Materials and Methods:** In this cross-sectional study, 785 adolescents, aged 10 to 19 years, participants of the fourth phase of the Tehran Lipid and Glucose Study were selected. Usual dietary intake was assessed using a valid semi-quantitative food frequency questionnaire. Total dairy, low fat and high fat dairy, milk, yoghurt and cheese were and anthropometrics, biochemical measurements and blood pressure were assessed. MetS was defined according to the de Ferranti criteria. **Results:** Mean age of subjects was 14.8 ± 2.9 years. The prevalence of MetS was 22.2% (girls: 19.5% and boys: 25.2%). The most prevalent component for MetS among boys was high waist circumference (53.4%) and among girls was low HDL-C (53.1%). Energy density and intake of protein, total fat, saturated fat, cholesterol, calcium and phosphorus were higher in the highest quartile of dairy consumption, than in the lowest quartile. After adjustment for confounders, odds ratios with 95% confidence interval for MetS in the highest quartiles of total dairy, low fat dairy, high fat dairy, milk, yoghurt and cheese were 0.97 (0.57-1.66), 1.44 (0.83-2.49), 0.97 (0.56-1.67), 0.70 (0.42-1.18), 1.62 (0.99-2.64), 0.72 (0.44-1.18) respectively, compared to the lowest quartile. **Conclusions:** Results of this study do not support the hypothesis that consumption of dairy products protects against MetS and its components.

Keywords: Metabolic syndrome, Dairy product, Adolescent, Tehran Lipid and Glucose Study