

مقایسه‌ی سطح سرمی لپتین مادر در سه ماهه‌ی سوم بارداری و پس از زایمان در دو گروه زایمان واژینال و سزارین

سعیده السادات حاجی میرزایی، زینب سام کن، دکتر نجمه تهرانیان

گروه مامایی و بهداشت باروری، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران، نشانی مکاتبه‌ی نویسندگی مسئول: گروه مامایی و بهداشت باروری، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران، دکتر نجمه تهرانیان؛
e-mail: Tehranian@Modares.ac.ir

چکیده

مقدمه: لپتین پلی‌پپتیدی است که توسط بسیاری سلول‌ها از جمله آدیپوسیت‌ها تولید می‌شود و تنظیم اشتها یکی از مهم‌ترین وظایف آن است. این هورمون، یک مولکول با پتانسیل‌های متعدد است که در سطح وسیعی از عملیات فیزیولوژیک و پاتولوژیک مشارکت می‌نماید. مقدار لپتین در طول زایمان افزایش قابل توجهی پیدا می‌کند که این موضوع می‌تواند نشان دهنده‌ی تفاوت سطح سرمی لپتین مادر در زایمان واژینال و سزارین باشد؛ لذا در این پژوهش بر آن شدیم سطح سرمی لپتین مادر در سه ماهه سوم بارداری و پس از زایمان را در دو گروه زایمان واژینال و سزارین مقایسه کنیم. مواد و روش‌ها: این مطالعه‌ی مورد - شاهده‌ی لانه‌گزیده، روی ۱۶۶ زن باردار با سن بارداری ۳۲-۲۸ هفته صورت گرفت. سطح سرمی لپتین مادر در دو نوبت سه ماهه‌ی سوم بارداری و ۲۴ ساعت اول بعد از زایمان اندازه‌گیری شد. داده‌ها با استفاده از آزمون‌های آماری تی، دقیق فیشر و کای-دو تحلیل شدند. یافته‌ها: تفاوت معنی‌داری در سطح سرمی لپتین مادر قبل و بعد از زایمان در گروه زایمان واژینال و سزارین مشاهده شد (به ترتیب $P < 0/001$ و $P = 0/004$). سطح سرمی لپتین مادر در ۲۴ ساعت اول بعد از زایمان در دو گروه مورد و شاهد تفاوت معنی‌داری داشت ($P < 0/001$). نتیجه‌گیری: سطح سرمی لپتین مادر در ۲۴ ساعت اول پس از زایمان واژینال به طور معنی‌داری بالاتر از زایمان سزارین است. با توجه به تأثیرات گسترده لپتین روی پیامدهای مادری و نوزادی، زایمان واژینال به عنوان روش ارجح توصیه می‌شود.

واژگان کلیدی: لپتین، زایمان واژینال، سزارین

دریافت مقاله: ۹۴/۱/۳۱ - دریافت اصلاحیه: ۹۴/۴/۱ - پذیرش مقاله: ۹۴/۵/۵

مقدمه

عمر لپتین پلازما در حدود $24/9 \pm 4/4$ دقیقه است.^۱ این آدیپوکین در ابتدا به عنوان تنظیم‌کننده‌ی جذب غذا و مصرف انرژی شناسایی شد، اما در حال حاضر به عنوان مولکول چند کاره‌ای که در سطح وسیعی از عملیات فیزیولوژیک و پاتولوژیک مشارکت می‌کند، مشخص شده است.^۲ نقص در ژن لپتین و گیرنده‌ی آن باعث مشکلات پاتولوژیک عدیده‌ای

پروتئین لپتین^۱، آدیپوکینیⁱⁱ است که از ۱۶۷ اسید اسید آمینه تشکیل شده است و محصول ژن LEP است.^۱ نیمه

i- Leptin
ii- Adipokine

است که لپتین جفتی نقش مهمی در متابولیسم انرژی مادری و جنینی در طول زایمان اجرا کند.^{۱۴-۱۶} همچنین تولید فزاینده‌ی لپتین در طول زایمان ممکن است با تحریک سیستم عصبی سمپاتیک ارتباط داشته باشد.^{۱۷} شواهدی وجود دارد که نشان می‌دهد پس از زایمان سطح لپتین کاهش پیدا می‌کند و در عرض ۳-۶ روز پس از زایمان به سطح معادل افراد غیرحامله باز می‌گردد. بر اساس مطالعات محدود، سطح لپتین سرمی مادر پس از زایمان واژینال خود به خود (NVDⁱⁱⁱ)، به طور قابل توجهی بالاتر از میزان لپتین بعد از زایمان سزارین (C/S^{iv}) است.^{۱۲} نوع زایمان بر سطح لپتین ورید و شریان بند ناف نیز تاثیر دارد.^{۱۷} در واقع پایین‌تر بودن سطح سرمی لپتین مادر پس از زایمان سزارین نسبت به زایمان واژینال، مادر را در معرض افزایش احتمال بیماری‌های مزمنی مانند چاقی،^{۱۸} بیماری‌های قلبی - عروقی، فشار خون^{۱۹} و دیابت^{۲۰} در آینده قرار می‌دهد که صدمات اقتصادی و بهداشتی جبران‌ناپذیری دارد. در ضمن، ترشح هورمون لپتین در شیر مادر ممکن است در تنظیم وزن شیرخواران و پیشگیری از چاقی و بیماری‌های متابولیک در بزرگسالی نقش داشته باشد.^{۱۷} پیشتر گفته شده که این‌طور هست. با توجه به افزایش میزان زایمان سزارین در ایران که طبق آمار سازمان جهانی بهداشت سه برابر استاندارد است^{۲۱،۲۲} و افزایش عوارض و مرگ ناشی از آن و با توجه به شناخت لپتین به عنوان هورمونی اساسی در روند تولیدمثل، زایمان، پیامدهای مادری و نوزادی متعاقب آن و همچنین نبود مطالعه‌ای در ایران در ارتباط با نوع زایمان و سطح سرمی لپتین مادر و محدود بودن مطالعات خارجی در این زمینه و نیز به دلیل اینکه تفاوت جغرافیایی روی سطح هورمون‌ها تاثیر دارد؛ برآن شدیم تا به مقایسه‌ی سطح سرمی لپتین مادر در سه ماهه سوم بارداری و بعد از زایمان را در دو گروه زایمان واژینال و سزارین در مادران باردار مراجعه کننده به بیمارستان مهدیه‌ی تهران در سال‌های ۹۳-۱۳۹۲ بپردازیم.

مواد و روش‌ها

این مطالعه به روش مورد - شاهده‌ی لانه گزیده^v روی زنان باردار مراجعه‌کننده به درمانگاه پره‌ناتال بیمارستان

از جمله پرخوری و چاقی، عملکرد نادرست تولیدمثل، عدم تعادل هورمونی، نازایی، کاهش ترشح گنادوتروپین، نقص در سیستم گردش خون، دیابت و مقاومت به انسولین، می‌شود.^۴ اثرات متقابل این هورمون با پاتوفیزیولوژی‌های معمول بارداری، مانند دیابت بارداری و پره اکلامپسی، نیز عنوان شده است.^۱ در مطالعات عنوان شده است که لپتین در تنظیم سیستم ایمنی بدن، آنژیوژنز و ترمیم زخم نقش دارد.^{۵-۷} همچنین به اثر لپتین بر رفتار نیز اشاره شده است که این اثر را از طریق گیرنده‌های خود در سیستم لیمبیک اعمال می‌کند و ممکن است خواص ضد افسردگی داشته باشد.^۸ در زنان غیرحامله، محل اصلی ترشح لپتین، بافت چربی است.^۹ بنابراین در زنان غیرحامله، میزان لپتین مستقیماً با میزان بافت چربی بدن متناسب است؛^{۱۰} اما در جریان بارداری، میزان لپتین سرم مادر به طور پیشرونده‌ای افزایش می‌یابد، به طوری که در سه ماهه‌ی دوم به بالاترین حد خود می‌رسد و تا زمان ترم با غلظت ۲-۳ برابر زنان غیرحامله به حد کف‌ای (ثابت) می‌رسد. این افزایش فقط تا حدودی در اثر افزایش وزن مرتبط با بارداری رخ می‌دهد، زیرا سلول‌های سیتوتروفوبلاست و سن‌سیتیوتروفوبلاست جفت نیز به میزان قابل توجهی لپتین تولید می‌کنند. در واقع، وزن جفت با میزان لپتین در خون بند ناف ارتباط قابل توجهی دارد.^۹ لپتین ترشحاتی از جفت به بدن مادر و نوزاد وارد می‌شود. لپتین ورودی به جنین می‌تواند نقش به‌سزایی در رشد و تکامل جنین داشته باشد و در بدن مادر، با کاهش حساسیت به انسولین بر متابولیسم گلوکز اثر می‌کند و سبب استفاده جنین از گلوکز مادر می‌شود.^{۱۱} به نظر می‌رسد که افزایش مزمن لپتین و مقاومت به لپتین در طول حاملگی با افزایش پروژسترون، لپتین، پرولاکتین، لاکتوژن جفتی و فقدان ترشح فزاینده‌ی دوره‌ای (سیکلیک) استرادیول سرم ارتباط دارد.^{۱۲} میزان لپتین در طول زایمان نیز افزایش پیدا می‌کند که به دلیل سیر التهابی زایمان است. در مطالعه‌ای در محیط آزمایشگاهی بر روی رده‌ی سلولی مشخص شد که افزایش لپتین با افزایش فاکتورهای التهابی مثل اینترلوکین ۱ آلفاⁱ (IL-1a) و فاکتور نکروز تومور آلفاⁱⁱ (TNF-a) رابطه دارد.^{۱۳} از طرفی، در طول زایمان، نیاز مادر به انرژی به دلیل انقباض فعال رحمی افزایش پیدا می‌کند. متابولیسم انرژی جنینی نیز ممکن است تحت تاثیر زایمان مادر قرار گیرد. بنابراین منطقی

iii - Normal Vaginal Delivery

iv - Cesarean Section

v - Nested Case-Control Study

i - Interleukin-1 alpha

ii - Tumor Necrosis Factor-alpha

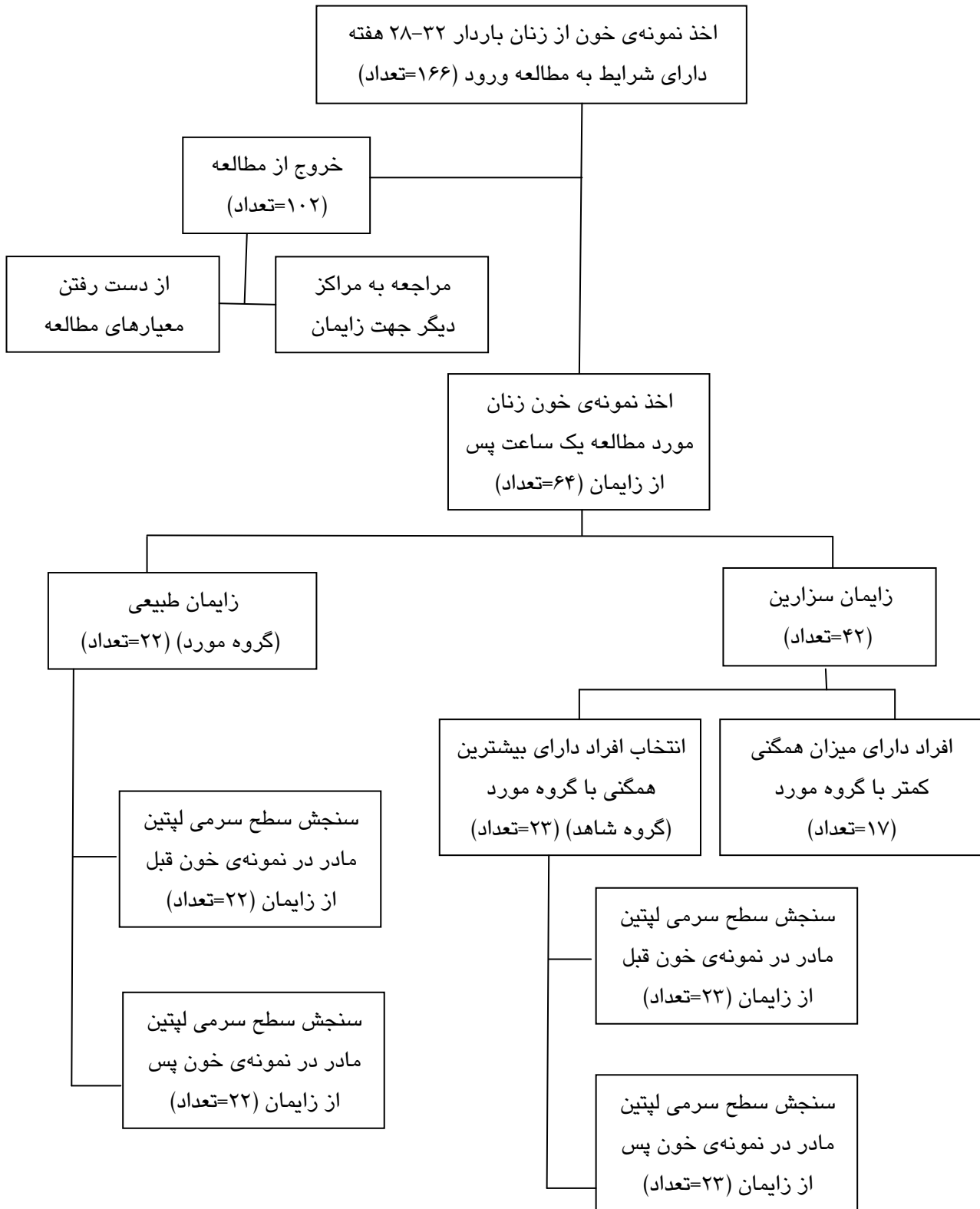
مهدیه‌ی تهران در سال ۹۳-۱۳۹۲ انجام شد. روش اجرای تحقیق به تصویب کمیته اخلاق دانشگاه تربیت مدرس با کد اخلاق پزشکی ۵۲/۴۹۷۲ د به تایید رسید. در مرحله اول این پژوهش، ۱۶۶ خانم باردار به روش در دسترس انتخاب شدند و اطلاعات پایه‌ی آن‌ها جمع‌آوری گردید. نمونه‌های مطالعه، زنان ۴۰-۱۸ ساله ایرانی سالم بدون سابقه مشکلات روانی، بیماری‌های سیستمیک و مصرف دخانیات و الکل، با بارداری تک قلو بودند.

پس از بررسی و تایید معیارهای ورود در هر فرد، به افراد انتخاب شده توضیحات لازم داده شد و در صورت تمایل فرد به همکاری، رضایت‌نامه‌ی کتبی از وی گرفته شد و در رابطه با محفوظ ماندن و عدم نشر اطلاعات شخصی اطمینان خاطر داده شد. آموزش‌های لازم در خصوص نوع زایمان داده شد. سن بارداری با استفاده از اولین روز آخرین قاعدگی محاسبه شد و در صورت نامطمئن بودن این تاریخ، از اولین سونوگرافی انجام شده در سه ماهه اول بارداری استفاده شد. در ویزیت پره‌ناتال، از طریق فرم پرسش‌نامه‌ی روتین مراقبت پره‌ناتال وزارت بهداشت، مشخصات دموگرافیک، شرح حال بارداری و تاریخچه‌ی طبی مادر با مصاحبه‌ی مستقیم گرفته شد. وزن مادر توسط ترازوی دیجیتال واحد، به وسیله‌ی شخص واحد و فشار خون و صدای قلب جنین نیز به ترتیب توسط فشارسنج دیجیتال و سونیکید واحد و شخص واحد ثبت شد. نمایه‌ی توده‌ی بدن نیز با تقسیم وزن (کیلوگرم) بر مجذور قد (متر^۲) محاسبه شد. در ضمن، BMI مادر قبل از بارداری با استناد به وزن ثبت شده در پرونده پره‌ناتال محاسبه شد. وضعیت مادر از نظر مصرف مکمل در بارداری بررسی شد. از مادران در هفته ۳۲-۲۸ بارداری، در وضعیت غیرناشتا ۳ میلی‌لیتر نمونه‌ی خون از ورید آنته‌کوبیتال گرفته شد. نمونه‌های خون ظرف ۷۲ ساعت پس از اخذ، به آزمایشگاه انتقال یافت و توسط مسئول آزمایشگاه، سانتریفیوژ گردید و پس از جداسازی پلاسما، نمونه‌ها در دمای ۲۰- تا ۷۰- درجه سانتی‌گراد فریز و نگهداری شدند.

پی‌گیری شرکت‌کنندگان هم‌زمان با مراقبت‌های پره‌ناتال به صورت ویزیت ۳۴-۳۱، ۳۷-۳۵، ۳۸، ۳۹، ۴۰ و ۴۱ هفته بود. مادران در طول این مراقبت‌ها از نظر عوامل خطر پی‌گیری شدند و در صورت ایجاد هرگونه عارضه‌ی

بارداری (دیابت، پره اکلامپسی و...) و مصرف هرگونه دارویی غیر از مکمل‌های بارداری از مطالعه خارج می‌شدند.

طی هماهنگی انجام شده با مادران، در طی بارداری از طریق تماس تلفنی مادر از زمان زایمان مطلع می‌شدند و هنگام زایمان محقق در بیمارستان حضور می‌یافت و بر اساس اندیکاسیون، مادران به دو طریق واژینال و سزارین زایمان می‌کردند. اندیکاسیون‌های انجام سزارین شامل سابقه سزارین قبلی، نمایش بریچ و بنا به درخواست مادر بود و در صورتی که زایمان سزارین به دلیل عدم پیشرفت و پس از گذراندن مرحله زایمان انجام می‌گرفت، افراد از مطالعه خارج می‌شدند. در مطالعات عنوان شده است که سطح سرمی لپتین مادر در ۲۴ ساعت اول پس از زایمان در سطح بالایی قرار دارد و پس از آن سطح لپتین کاهش پیدا می‌کند و در عرض ۳-۶ روز بعد از زایمان به سطح غیرحامله باز می‌گردد. بنابراین ما در این مطالعه در ۲۴ ساعت اول پس از زایمان واژینال و سزارین، نمونه‌ی خون دوم وریدی را گرفتیم و ظرف ۷۲ ساعت جهت سانتریفیوژ و فریز در دمای ۲۰- تا ۷۰- درجه سانتی‌گراد به آزمایشگاه غدد منتقل کردیم. در مرحله دوم پژوهش، زنانی که زایمان واژینال داشتند به عنوان گروه مورد و آن‌هایی زایمان سزارین داشتند و از نظر فاکتورهای همگنی مشابه گروه مورد بودند، به عنوان شاهد انتخاب شدند و در نهایت سطح سرمی لپتین مادر در ۹۰ نمونه‌ی خون اخذ شده از دو گروه مورد و شاهد، با استفاده از کیت الایزای لپتین شرکت چینی (CUSABIO BIOTECH, WUHAN, CHINA) با حساسیت ۰/۰۶ نانوگرم/میلی‌لیتر به روش الایزا سنجیده شد. دو گروه از نظر سطح سرمی لپتین مادر مقایسه شدند (شکل ۱). در پایان مطالعه نیز داده‌های خام، پس از کدبندی توسط نرم‌افزار آماری SPSS ۲۱ تحلیل شدند. داده‌های کمی به صورت میانگین±انحراف معیار و داده‌های کیفی به صورت فراوانی (درصد) گزارش شدند. بررسی ارتباط متغیرها با استفاده از آزمون‌های آماری تی، کای دو و فیشر انجام شد و $P < 0/05$ معیار معنی‌داری بود.



شکل ۱- روش کار بررسی سطح سرمی لپتین مادر در دو گروه زایمان واژینال و سزارین

یافته‌ها

مادر در هنگام اخذ اولین نمونه‌ی خون، و سن بارداری و BMI مادر در هنگام زایمان بودند.

در ادامه‌ی مطالعه همسان بودن متغیرهای تحصیلات مادر و همسر، شغل مادر و همسر، درآمد خانواده، BMI مادر قبل از بارداری، جنسیت و وزن نوزاد با آزمون‌های آماری سنجیده شدند. مقدار P مربوط به فاکتورهای بررسی شده نشان‌دهنده همگن بودن دو گروه از نظر متغیرهای زمینه‌ای بود و این نکته ارزش کلی قضاوت را بالا برد (جدول ۱).

از ۱۶۶ مادر در ابتدای مطالعه، ۶۴ نفر موفق به ورود به مرحله‌ی دوم نمونه‌گیری شدند. ۲۲ نفر زایمان واژینال داشتند که گروه مورد را تشکیل دادند؛ از بین ۴۲ نفری که زایمان سزارین داشتند، ۲۳ نفر که دارای بیشترین همگنی با گروه مورد بودند، به عنوان گروه شاهد انتخاب شدند. متغیرهایی که بین دو گروه زایمان واژینال و سزارین همگون‌سازی شدند، شامل سن مادر، سن بارداری و BMI

جدول ۱- بررسی همگنی دو گروه زایمان واژینال و سزارین از نظر مشخصات دموگرافیک (۴۵=تعداد)

مقدار P	زایمان سزارین	زایمان واژینال	متغیرها
۰/۷۳۸	۲۸/۱۳±۴/۷۵	۲۷/۶۴±۵/۰۹*	سن مادر
	۳(۱۳)	۲(۹/۱)†	تحصیلات مادر
	۷(۳۰/۴)	۵(۲۲/۷)	ابتدایی
۰/۸۱۸	۹(۳۹/۱)	۹(۴۰/۹)	راهنمایی
	۴(۱۷/۴)	۶(۲۷/۳)	دیپلم
	۲۱(۹۱/۳)	۱۹(۸۶/۴)	دانشگاهی
			غیرکارمند
۰/۱۰۹	۲(۸/۷)	۲(۹/۱)	کمتر از ۵۰۰ هزار تومان
	۲۰(۸۷)	۱۴(۶۳/۶)	۱ میلیون-۵۰۰ هزار تومان
	۱(۴/۳)	۶(۲۷/۳)	بیشتر از ۱ میلیون تومان
۰/۶۸۵	۳۰/۷۰±۱/۸۹	۳۰/۴۵±۲/۰۶	سن بارداری در هنگام اخذ اولین نمونه‌ی خون
۰/۰۶۹	۳۸/۵۶±۱/۱۲	۳۹/۲۳±۱/۰۹	سن بارداری در هنگام زایمان
۰/۴۵۲	۲۴/۰۷±۳/۷۵	۲۳/۳۱±۲/۹۵	BMI‡ مادر قبل از بارداری
۰/۱۰۳	۲۸/۴۷±۴/۱۱	۲۶/۷۲±۲/۷۴	BMI مادر در هنگام اخذ اولین نمونه‌ی خون
۰/۱۱۱	۲۹/۲۲±۳/۸۶	۲۷/۶۵±۲/۳۸	BMI مادر در هنگام زایمان
۰/۹۱۲	۳۱۷۰±۴۵۳/۴۳	۳۱۶۰±۳۶۳/۷۷	وزن نوزاد
۱	۱۱(۴۷/۸)	۱۰(۴۵/۵)	جنسیت نوزاد
	۱۲(۵۲/۲)	۱۲(۵۴/۵)	دختر
			پسر

* میانگین±انحراف معیار، † تعداد (درصد)، ‡ BMI: نمایه‌ی توده‌ی بدن

۸۸/۹ درصد زنان خانه‌دار بود و ۸۸/۹ درصد همسران، غیرکارمند بودند. سطح اقتصادی ۷۵/۶ درصد آن‌ها متوسط (درآمد ۵۰۰ هزار تا ۱ میلیون تومان) بود. ۹۵/۶ درصد در دوران بارداری مکمل مصرف می‌کردند. میانگین وزن نوزادان ۳۱۷۰±۴۵۳/۴۳ کیلوگرم به دست آمد.

میانگین سطح سرمی لپتین در سه ماهه سوم بارداری و ۲۴ ساعت اول پس از زایمان به تفکیک گروه‌ها در جدول ۲ نشان داده شده است.

میانگین سطح سرمی لپتین مادر در سه ماهه‌ی سوم بارداری ۲۸/۶۴±۱۷/۲۴ نانوگرم/میلی‌لیتر بود. کمترین میزان ۲/۵ و بیشترین میزان آن ۷۲/۶ نانوگرم/میلی‌لیتر به دست آمد. میانگین سطح سرمی لپتین مادر در ۲۴ ساعت اول پس از زایمان ۳۳/۵۶±۲۴/۱۸ و کمترین میزان آن ۴/۳ و بیشترین میزان آن ۹۸/۱ نانوگرم/میلی‌لیتر بود. میانگین سنی جامعه پژوهش (۴۵=تعداد) در این مطالعه ۲۷/۸۹±۴/۸۷ سال بود. سطح تحصیلات ۴۰ درصد واحد پژوهشی دیپلم بود. تحصیلات ۵۵/۵ درصد همسران، دیپلم و بالاتر بود. شغل

نیز سطح لپتین شریان و ورید بند ناف در زایمان واژینال بالاتر از زایمان سزارین ذکر شد.^{۱۷} اگرچه مقدار لپتین در عروق بندناف فقط درصد اندکی از لپتین تولید شده در جفت است، این مطالعه از فرضیه بالاتر بودن مقدار لپتین پس از زایمان واژینال حمایت می‌کند. اما با توجه به این که ۹۵ درصد لپتین تولید شده در جفت وارد گردش خون مادر می‌شود، سنجش هورمون در سرم مادر منطقی‌تر به نظر می‌رسد.

دلایل بالاتر بودن سطح سرمی لپتین مادر در زایمان واژینال نسبت به سزارین را می‌توان به مرحله‌ی زایمان نسبت داد که با مکانیسم‌های ذیل می‌تواند منجر به افزایش لپتین سرمی مادر شود:

۱. در وضعیت‌های هیپوکسیک، ترشح لپتین افزایش می‌یابد. در مطالعات متعددی آمده است که در طول بارداری در شرایط هیپوکسی مانند پره‌اکلامپسی، سطح سرمی لپتین مادر نسبت به گروه طبیعی و غیربیمار افزایش می‌یابد. در زنان طبیعی و بدون عارضه، این وضعیت هیپوکسیک در طول زایمان به دنبال انقباضات رحمی به وجود می‌آید. بنابراین هیپوکسی به وجود آمده در طول زایمان می‌تواند دلیل اختلاف سطح سرمی لپتین مادر در زایمان واژینال و سزارین باشد.^{۲۳،۲۴} متأسفانه ما نتوانستیم گازهای خونی و میزان هیپوکسی نوزاد در طول زایمان که منجر به افزایش سطح سرمی لپتین شده است، را اندازه بگیریم که این موضوع می‌تواند نشان‌دهنده‌ی تفاوت سطح سرمی لپتین در گروه زایمان واژینال بسته به طول مدت زایمان باشد.

۲. در طول زایمان نیاز مادر به انرژی به دلیل انقباض فعال رحمی افزایش پیدا می‌کند. متابولیسم انرژی جنینی نیز ممکن است تحت تاثیر زایمان قرار گیرد. بنابراین منطقی به نظر می‌رسد که لپتین جفتی نقش مهمی در متابولیسم انرژی مادری و جنینی در طول لیبر اجرا کند^{۲۰} و ما شاهد افزایش مقدار لپتین پس از زایمان واژینال باشیم.

۳. در زایمان واژینال، جنین در معرض استرس و هورمون‌های استرس مانند کورتیزول قرار می‌گیرد و در مطالعات متعددی نشان داده شده است که افزایش سطح لپتین به صورت وابسته به دوز با کورتیزول رخ می‌دهد و این موضوع بارزترین تفاوت زایمان واژینال و سزارین است که می‌تواند منجر به اختلاف در سطح لپتین سرمی مادر در دو نوع زایمان باشد.^{۲۵}

جدول ۲- مقایسه‌ی سطح سرمی لپتین مادر (نانوگرم/میلی‌لیتر) در سه ماهه‌ی سوم بارداری و پس از زایمان در دو گروه زایمان واژینال و سزارین (۴۵=تعداد)

نوع زایمان	سطح سرمی لپتین	
	مادر	پس از زایمان
زایمان واژینال (۲۲=تعداد)	سه ماهه سوم بارداری ۴۵/۹۷±۲۷/۴۷	۲۷/۵۸±۱۶/۸۳*
سزارین (۲۳=تعداد)	۲۱/۶۸±۱۲/۱۶	۲۹/۶۴±۱۷/۹۴
مقدار P	<۰/۰۰۱	۰/۶۹۳

* میانگین±انحراف معیار

بحث

نتایج این پژوهش نشان‌دهنده‌ی تفاوت معنی‌دار سطح سرمی لپتین مادر پس از زایمان در گروه‌های زایمان واژینال و سزارین است، به طوری‌که سطح سرمی لپتین پس از زایمان واژینال تقریباً ۲ برابر سزارین است که مشابه مطالعه‌ی خارجی انجام شده در این زمینه است. متأسفانه ما نتوانستیم زایمان‌های واژینال ابزاری را نیز وارد مطالعه کنیم، چرا که در صورت نیاز به زایمان ابزاری، بیشتر آن‌ها سزارین اورژانسی می‌شدند و از مطالعه حذف می‌گردیدند. همچنین نتوانستیم وزن جفت را در دو گروه همسان کنیم، اما وزن نوزاد در دو گروه همسان بود.

در مطالعه‌ی نواماه^۱ و همکارانش (۲۰۰۴) قبل از شروع زایمان، در طول زایمان فعال و پس از زایمان واژینال و سزارین نمونه‌ی خون اخذ شد که ۱ و ۲۴ ساعت پس از زایمان واژینال، سطح سرمی لپتین به میزان قابل توجهی بالاتر از زایمان سزارین بود.^{۱۳} در این مطالعه، اولین نمونه‌ی خون در زمان پذیرش زنان در بیمارستان و قبل از شروع زایمان فعال اخذ شد، در حالی که ما در مطالعه‌ی حاضر به منظور برداشتن اثر مخدوش‌کننده شروع مکانیسم‌های آمادگی برای زایمان از هفته‌ها قبل از زایمان،^{۱۵} در سه ماهه سوم نمونه خون گرفتیم؛ به علاوه تعداد مادران در پژوهش حاضر بیشتر از مطالعه نواماه بود.

در مطالعه‌ی پوشیمیتزو^{۱۱} و همکارانش (۲۰۰۰) که لپتین شریان و ورید بند ناف پس از زایمان را اندازه‌گیری کردند،

i - Nuamah MA

ii - Yoshimitsu N

در ایجاد بیماری‌های متابولیک پس از زایمان سزارین می‌شود؛ لذا بر آن شدیم تا مطالعه‌ای در خصوص مقایسه سطح سرمی لپتین مادر بین مادران دارای زایمان واژینال و سزارین انجام دهیم. ما در مطالعه‌ی خود به این نتیجه رسیدیم که سطح سرمی لپتین با نوع زایمان ارتباط دارد؛ به طوری که سطح سرمی لپتین مادر در زایمان نسبت به قبل از شروع دردهای زایمانی افزایش می‌یابد و پس از زایمان واژینال به طور معنی‌داری بالاتر از زایمان سزارین است. با توجه به تأثیرات گسترده‌ی لپتین روی فیزیولوژی و پاتوفیزیولوژی بارداری، پیامدهای نوزادی و پیامدهای مادری، زایمان واژینال به عنوان روش ارجح توصیه می‌شود.

سپاسگزاری: نویسندگان این مقاله از اساتید بزرگوار در گروه مامایی دانشگاه تربیت مدرس، آزمایشگاه پژوهشکده‌ی علوم غدد درون‌ریز و متابولیسم دانشگاه شهید بهشتی و همچنین از تمام افراد شرکت‌کننده در مطالعه به خاطر همکاری با پژوهشگران صمیمانه سپاس‌گزاری به عمل می‌آورند.

References

- Henson MC, Castracane VD. Leptin in pregnancy: an update. *Biol Reprod* 2006; 74: 218-29.
- Klein S, Coppack SW, Mohamed-Ali V, Landt M. Adipose tissue leptin production and plasma leptin kinetics in humans. *Diabetes* 1996; 45: 984-7.
- Rytlewski K, Huras H, Kusmierska-Urban K, Galas A, Reron A. Leptin and interferon-gamma as possible predictors of cesarean section among women with hypertensive disorders of pregnancy. *Med Sci Monit* 2012; 18: 506-11.
- Amjadi F, Salehi A, Haghjoye javanmard S. The role of leptin in reproductive. *Isfahan Medical School* 2011; 28: 1707-13. [Farsi]
- Bouloumie A, Drexler HC, Lafontan M, Busse R. Leptin, the product of Ob gene, promotes angiogenesis. *Circ Res* 1998; 83: 1059-66.
- Cui JZ, Hornan D, Potter MJ, Greve MD, Hinz BJ, Samad A, et al. The role of leptin in choroidal neovascularization. *Am J Ophthalmol* 2001; 132: 792-4.
- Frank S, Stallmeyer B, Kampfer H, Kolb N, Pfeilschifter J. Leptin enhances wound re-epithelialization and constitutes a direct function of leptin in skin repair. *J Clin Invest* 2000; 106: 501-9.
- Lu XY, Kim CS, Frazer A, Zhang W. Leptin: a potential novel antidepressant. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2006; 103: 1593-8.
- Cunningham F, Leveno J, Bloom L, Hauth C, Rouse J, Spong Y. *Williams Obstetrics*; 2010.
- Wuntakal R, Hollingworth T. The implications of obesity on pregnancy. *Obstet Gynaecol Reprod Med* 2009; 19: 9-344.
- Heshmati J, Namazi N. Leptin in pregnancy. *Kermanshah University of Medical Sciences* 2011. [Farsi]
- Augustine RA, Ladyman SR, Grattan DR. From feeding one to feeding many: hormone-induced changes in body weight homeostasis during pregnancy. *J Physiol* 2008; 15; 586: 97-387.
- Nuamah MA, Yura S, Sagawa N, Itoh H, Mise H, Korita D, et al. Significant increase in maternal plasma leptin concentration in induced delivery: a possible contribution of pro-inflammatory cytokines to placental leptin secretion. *Endocr J* 2004; 51: 177-87.
- Anim-Nyame N, Sooranna SR, Steer PJ, Johnson MR. Longitudinal analysis of maternal plasma leptin concentrations during normal pregnancy and pre-eclampsia. *Hum Reprod* 2000; 15: 2033-6.
- Ashworth CJ, Hoggard N, Thomas L, Mercer JG, Wallace JM, Lea RG. Placental leptin. *Rev Reprod* 2000; 5: 18-24.
- Lage M, Garcia-Mayor RV, Tome MA, Cordido F, Valle-Inclan F, Considine RV, et al. Serum leptin levels in women throughout pregnancy and the postpartum period and in women suffering spontaneous abortion. *Clin Endocrinol (Oxf)* 1999; 50: 211-6.
- Yoshimitsu N, Douchi T, Kamio M, Nagata Y. Differences in umbilical venous and arterial leptin levels by mode of delivery. *Obstet Gynecol* 2000; 96: 342-5.
- Stein TP, Scholl TO, Schluter MD, Schroeder CM. Plasma leptin influences gestational weight gain and postpartum weight retention. *Am J Clin Nutr* 1998; 68: 1236-40.
- Ren J. Leptin and hyperleptinemia - from friend to foe for cardiovascular function. *J Endocrinol* 2004; 181: 1-10.
- Bates SH, Myers MG, Jr. The role of leptin receptor signaling in feeding and neuroendocrine function. *Trends Endocrinol Metab* 2003; 14: 447-52.
- JamshidiManesh M, Oskouie SF, Jouybary L, Sanagoo A. The Process of Women's Decision Making for

- Selection of Cesarean Delivery. Iran Journal of Nursing 2009; 21: 55-67. [Farsi]
22. Torkan B. A Comparative study on mothers' quality of life in two methods of normal delivery and caesarean section. Tehran: Tarbiat Modarres University; 2005. [Farsi]
23. Mise H, Sagawa N, Matsumoto T, Yura S, Nanno H, Itoh H, et al. Augmented placental production of leptin in preeclampsia: Possible involvement of placental hypoxia. J Clin Endocrinol Metab 1998; 83: 3225-9.
24. Kokot F, Wiecek A, Adamczak M, Ulman I, Spiechowicz U, Cieplak J, et al. Pathophysiological role of leptin in patients with chronic renal failure, in kidney transplant patients, in patients with essential hypertension, and in pregnant women with preeclampsia. Artif Organs 1999; 23: 70-4.
25. Newcomer JW, Selke G, Melson AK, Gross J, Vogler GP, Dagogo-Jack S. Dose dependent cortisol-induced increases in plasma leptin concentration in healthy humans. Arch Gen Psychiatry 1998; 55: 995-1000.
26. Yura S, Sagawa N, Ogawa Y, Masuzaki H, Mise H, Matsumoto T, et al. Augmentation of leptin synthesis and secretion through activation of protein kinase A and C in cultured human trophoblastic cells. J Clin Endocrinol Metab 1998; 83: 3609-14.

Original Article

Comparison of Maternal Serum Leptin Levels During the Third Trimester of Pregnancy and Postpartum in the Two Groups of Vaginal Delivery and Caesarean Section

Hajimirzaie S, Samkan Z, Tehranian N

Department of Midwifery, Faculty of Medicine Tehran, Tarbiat Modarres University, Tehran, I.R. Iran

e-mail: Tehranian@Modares.ac.ir

Received: 20/04/2015 Accepted: 27/07/2015

Abstract

Introduction: Leptin is a polypeptide produced by many cells, including adipocytes and appetite regulation is one of the most important functions. This hormone is a molecule with high potential to participate in a wide range of physiological and pathological functions that increase during pregnancy. During labour, leptin levels increase significantly, which can explain the difference between maternal serum leptin levels in vaginal delivery and cesarean section. Therefore, In this study, we compared maternal serum leptin levels during the third trimester of pregnancy and postpartum in the two groups of women delivered by vaginal delivery and caesarean section. **Materials and Methods:** In this a nested case-control study of 166 pregnant women, maternal serum leptin levels at 28-32 weeks gestation and the first 24 hours after birth were measured. Data were analyzed by using the t-test, Fisher and Chi-square tests. **Results:** Test results indicated a significant difference in serum leptin levels in both women before and after vaginal delivery and elective caesarean delivery ($P>0.001$) and ($P=0.004$) respectively. Maternal serum leptin levels in the first 24 hours after birth in the two groups showed significant difference ($P>0.001$). **Conclusion:** Maternal serum leptin levels were significantly higher after vaginal delivery than after caesarean section. Given the widespread effects of leptin on maternal and neonatal outcomes, vaginal delivery is recommended as the preferred method.

Keywords: Leptin, Vaginal delivery, Elective Caesarean Section