

ارتباط مصرف اسید فولیک و میزان هموسیستئین خون در زنان مبتلا و غیر مبتلا به پره اکلامپسی

میترا مهدویان^۱، زهرا شجاعیان^۲، حسن عباسیان^۳، محبوبه طباطبایی چهر^{۴*}

چکیده

زمینه و هدف: پره اکلامپسی یک بیماری چند ارگانی پیچیده با وازواسپاسم‌های وسیع است. اسیدفولیک با شرکت در متابولیسم هموسیستئین و تبدیل آن به میتونین از میزان غلظت آن در خون می‌کاهد. لذا پژوهش حاضر با هدف بررسی ارتباط میزان اسیدفولیک با میزان هموسیستئین در زنان با و بدون پره اکلامپسی انجام شد.

مواد و روش کار: این مطالعه مورد شاهدهی بر روی زنان باردار تک قلو در سه سوم حاملگی و واجد شرایط مراجعه کننده به بیمارستانهای منتخب دانشگاه علوم پزشکی مشهد انجام گرفت. ۳۰ نفر با تشخیص پره اکلامپسی در گروه مورد و ۳۰ نفر با فشار خون طبیعی و عدم پروتئینوری در گروه شاهد قرار گرفتند. دو گروه از نظر متغیرهای تاثیر گذار بر وقوع پره اکلامپسی تحت نظر قرار گرفتند. سن حاملگی در شروع مصرف، دوز و مدت مصرف اسیدفولیک با پرسشنامه و میزان هموسیستئین با انجام آزمایش خون اندازه گیری شد. داده‌ها با نرم افزار SPSS و آزمون‌های تی، کای دو، آنالیز واریانس دو طرفه و همبستگی مورد تجزیه تحلیل قرار گرفتند.

یافته‌ها: دو گروه از نظر مصرف اسید فولیک، سن حاملگی شروع مصرف اسید فولیک و مدت مصرف اسید فولیک در دوره بارداری دو تفاوت معنی دار نداشتند، ولی میزان هموسیستئین خون در دو گروه تفاوت معنی دار داشت. بین مدت مصرف اسید فولیک با میانگین میزان هموسیستئین خون تفاوت معنی داری مشاهده نشد. همچنین نتایج آزمون آنالیز واریانس دو طرفه نیز نشان داد میزان هموسیستئین خون با مصرف اسید فولیک در دو گروه مورد و شاهد تفاوت نداشت.

نتیجه گیری: بین مصرف اسید فولیک و میزان هموسیستئین رابطه معنی داری وجود نداشت.

واژه‌های کلیدی: اسید فولیک، پراکلامپسی، هموسیستئین

۱- کارشناس ارشد مامایی، عضو هیئت علمی دانشگاه آزاد اسلامی واحد بجنورد

۲- کارشناس ارشد مامایی، عضو هیئت علمی دانشگاه آزاد اسلامی واحد قوچان

۳- کارشناس ارشد فیزیولوژی، بیمارستان امام رضا (ع) مشهد

۴- کارشناس ارشد مامایی، عضو هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی خراسان شمالی

*نویسنده مسئول: بجنورد، خیابان شهریار، دانشکده پرستاری و مامایی

تلفن: ۰۵۸۴-۲۲۹۶۷۸۷ پست الکترونیک: taba192@yahoo.com

مقدمه

هیپرتانسیون در بارداری یکی از علل مرگ و میر و عوارض مادری و جنینی مربوط به بارداری می‌باشد (۱،۲). پره اکلمپسی به عنوان تلفیق فشارخون ایجاد شده حاملگی و پروتئینوری در نیمه دوم بارداری تعریف می‌شود (۳-۵) که حدود ۲۰٪ زنان باردار در کشورهای در حال توسعه و ۵٪ زنان باردار سراسر دنیا به آن مبتلا بوده و دومین علت مرگ مادران در کشورهای در حال توسعه و از جمله در ایران می‌باشد (۵-۷).

اگرچه پره اکلمپسی یکی از عوارض بارداری است ولی علت آن کمتر شناخته شده است و با وجود تحقیقات فراوان چگونگی ایجاد و تشدید آن غیر قابل حل باقی مانده است. تعدادی از محققین نشان داده‌اند در حاملگی طبیعی مقاومت به اثرات افزایشی هموسیستئین وجود دارد (۸-۹). یولاند^۱ و مورفی^۲ در پژوهش‌های جداگانه ای کاهش غلظت پلاسمایی هموسیستئین خون را در طول بارداری طبیعی گزارش نمودند (۱۰،۱۱). فرضیه رایج در پاتوژنز پره اکلمپسی این است که با صدمه دیدن اندوتلیال عروق جفتی، فاکتورهایی از جریان خون ضعیف شده رحمی جفتی بداخل جریان خون سیستمیک وارد شده و حساسیت عروقی به پرسورهای^۳ گردش خون را تغییر می‌دهند، انعقادپذیری را فعال می‌کنند و با کاهش تمامیت عروقی سبب تغییرات پاتوفیزیولوژیک جفتی می‌شوند (۵، ۶، ۱۲). فاکتورهای مستعدکننده شدت یافتن پره اکلمپسی که بوسیله جریان خون ضعیف شده جفتی تولید شده‌اند و با فاکتورهای مادری تعامل کرده و ایجاد علائم بیماری را می‌کنند، هنوز شناخته نشده‌اند. این سندرم هم در مادر و هم در جنین ممکن است سبب عواقب کوتاه مدت و بلند مدت همچون بیماریهای عروقی و دیابت در دوران‌های بعدی زندگی شود (۵، ۱۲). فرضیات مختلفی در ایجاد این بیماری توسط تحقیقات گوناگون تایید شده‌اند در حالیکه در برخی دیگر از تحقیقات این فرضیات رد شده‌اند. استرسهای اکسیداتیو^۴ و تشدید پاسخهای التهابی مادری در پاتوژنز پره اکلمپسی موثر است. اختلال عملکرد اندوتلیال عروقی، مقاومت به انسولین و التهاب تظاهرات ثابت شده در پره اکلمپسی است که با اترواسکلروزیس^۵ همراه می‌شود (۳). هموسیستئین یک سولفور آمینواسیدی است که در مراحل چون پروکسیداسیون^۶ چربی‌ها و استرسهای اکسیداتیو نقش دارد (۱، ۱۳). هیپر هموسیستئینی^۷ فاکتور خطری برای اختلال عملکرد اندوتلیال عروقی و بیماریهایی چون اترواسکلروزیس است (۱، ۸).

متابولیسم اسید آمینه در طول حاملگی به علت تغییرات تطابقی که در متابولیسم مادری رخ می‌دهد، به منظور حمایت از نیازهای تغذیه ای و متابولیکی مورد نیاز رشد جنین تغییر می‌کند. بعضی از عوارض حاملگی چون پره اکلمپسی ممکن است علت این تغییرات در آمینو اسیدها و غیر طبیعی شدن میزان آنها شود (۱۴). ارتباط هیپرهموسیستئینی و پره اکلمپسی اولین بار توسط دکر^۸ و همکاران در سال ۱۹۹۵ گزارش شد (۴). هموسیستئین از دمتیلاسیون^۹ میتونین^{۱۰} تشکیل می‌شود. میتونین اسید آمینه ضروری برای فولات، ویتامین‌های B_{۱۲} و B_۶ بعنوان کوآنزیم‌ها می‌باشد (۱۳، ۳). فقر غذایی و سوء جذب فولات و ویتامین‌های B_{۱۲} و B_۶ یا نقایص آنزیمی ارثی در چرخه ی میتونین - هموسیستئین (مانند نقایص متیلن تترا هیدرو فولات ردوکتاز^{۱۱} یا سیستاتینونین بتا سنتاز^{۱۲}) منجر به افزایش میزان هموسیستئین می‌گردد. میزان‌های هموسیستئین تحت تاثیر سن، جنس و حاملگی قرار می‌گیرد. بعلاوه اختلالات متابولیکی، بدخیمی‌ها و داروها می‌توانند متابولیسم آن را تغییر دهند و منجر به هیپر هموسیستئینی گردد (۱۵، ۴).

هیپر هموسیستئینی ثانویه به کمبود فولات در افراد غیر باردار گزارش شده است (۱۵). غلظت افزایش یافته هموسیستئین یک نشانگر حساس برای اختلال میزان فولات است (۸). فولات یک ویتامین محلول در آب از دسته ویتامین‌های گروه B است که در تعداد زیادی از فرآیندهای بیوشیمیایی خون بخصوص متابولیسم هموسیستئین نقش دارد. میزان‌های پایین فولات سرم به صورت کمبود رژیم غذایی یا عوامل ژنتیکی در ایجاد هیپرهموسیستئینی خفیف مرتبط با پاتوژنز عروقی گزارش شده است (۱۶، ۸). گرچه میلن^{۱۳} و همکاران گزارش کرده‌اند که میزان هموسیستئین در طول بارداری و دوران پس از زایمان از ۱۲-۱۱ میلی مول در لیتر افزایش تدریجی دارد، اما سیکات^{۱۴} و همکاران، میزان مداوم آن را در خون گزارش نمودند. دیگر محققین کاهش غلظت پلاسمایی هموسیستئین را در طول حاملگی گزارش نمودند. کاتر و همکاران گزارش کردند میزان آن در میانه‌ی بارداری پره اکلمپسی را افزایش می‌دهد (۶). برخی از محققین هیپرهموسیستئینی را بعنوان عامل اصلی بروز ترومبوزهای شریانی و وریدی گزارش نموده‌اند و بر این اعتقاد بوده‌اند که میزانهای متغیر فولات ممکن است نقش کلیدی در افزایش یا کاهش هموسیستئین خون داشته باشد (۱۷). هافمن^{۱۵} و همکاران نشان دادند که غلظت هموسیستئین پلاسما می‌تواند

8. Dekker

9. Demethylation

10. methionine

11. Methylene tetrahydrofolate reductase

12. Cystathionine B-synthase

13. Milman

14. cikot

15. Haffman

1. Ueland

2. Murphy

3. Pressors

4. Oxidation

5. Atherosclerosis

6. per oxidation

7. Hyperhomocysteinemia

با مصرف مکمل اسیدفولیک کاهش داده شود (۱۸) و به لحاظ این که این مسئله در تحقیقات متعدد نشان داده شده است می‌توان مصرف پروفیلاکتیک مکمل اسیدفولیک را بعنوان عامل موثر در پیشگیری از اختلالات فشارخون در بارداری توصیه نمود. مطالعات اخیر نشان داده‌اند که مصرف مکمل‌های مولتی ویتامین حاوی اسیدفولیک خطر بروز پره اکلمپسی را کاهش داده‌اند اما نقش افزایش پلاسماهی هموسیستئین در زنان باردار که بعدها دچار پره اکلمپسی یا اکلمپسی می‌شوند هنوز بحث برانگیز است (۸). مطالعات بیشتری لازم است تا تعیین کنند که آیا اختلال متابولیسم هموسیستئین علت این مسئله است و یا افزایش ثانویه آن باعث چنین پاتوژنزی می‌شود و اینکه آیا لازم است که میزان‌های بالای فولات در سراسر بارداری توسط خانم حامله دریافت گردد (۶). مصرف بعضی از ویتامین‌ها، مواد معدنی و اسیدهای چرب ضروری تاثیر مثبتی در پیشگیری از پره اکلمپسی، سقط جنین، زایمان زودرس، وزن کم هنگام تولد، دیابت حاملگی و سلامت طولانی مدت نوزاد دارد (۳).

تجویز اسید فولیک در مراقبتهای پره ناتال برای تمام مادران باردار در ۴ ماه اول بارداری و مولتی ویتامین حاوی فولات در بقیه بارداری صورت می‌گیرد که هم جهت خونسازی مؤثر بوده و هم برای جلوگیری از اختلالات و نقایص لوله عصبی کاربرد دارد گذشته از آن هزینه‌ای را هم در بر ندارد و چنانچه تاثیر گذار بر پیشگیری از پره اکلمپسی باشد علاوه بر جلوگیری از این همه عوارض و مرگ و میر در کاهش هزینه‌ها هم مؤثر می‌باشد (۸، ۱۴، ۱۷، ۱۹). لذا پژوهش حاضر با هدف تعیین ارتباط مصرف اسید فولیک و غلظت هموسیستئین در زنان با و بدون پراکلامپسی انجام گردید.

روش کار

این مطالعه مورد - شاهدهی بر روی ۶۰ زن باردار واجد شرایط مراجعه کننده به بیمارستانهای آموزشی درمانی شهر مشهد (بیمارستان قائم و امام رضا) در سال ۱۳۸۷ و به روش مبتنی بر هدف انجام گردید. معیارهای ورود به مطالعه سن بین ۱۸-۳۵ سال، حاملگی تک قلو، هموگلوبین طبیعی، عدم مصرف سیگار یا مواد مخدر، عدم وجود مشکلات طبی شناخته شده از جمله دیابت، فشارخون مزمن، بیماری قلبی، بیماری مزمن گوارشی، بیماری کلیه، سابقه سکت قلبی، سابقه سکت مغزی، آسم، نارسایی تیروئید و پاراتیروئید، انواع سرطانها، ناتوانی ذهنی و عدم مصرف دارو به علت سابقه از هریک از بیماریهای فوق بودند. از نمونه‌ها ۳۰ نفر (گروه مورد) بیماران پره اکلمپسی بودند. معیار تشخیص پره اکلمپسی فشار خون بیشتر یا مساوی ۱۴۰/۹۰ میلی متر جیوه و پروتئینوری بیشتر از ۳۰۰ میلی گرم در ادرار ۲۴ ساعته بود. پرسشنامه خود ساخته حاوی سوالاتی در زمینه متغیرهای تاثیر گذاری چون سن، سن حاملگی، تعداد بارداری، تعداد زایمان، فاصله بین

بارداری تا حاملگی قبل، تحصیلات مادر و همسر، شغل مادر و همسر، سابقه کورتاژ، سابقه فشارخون و پره اکلمپسی، سابقه بستری، وقوع حاملگی ناخواسته، نوع رژیم غذایی به صورت میزان مصرف غذاهای اسید فولیک و نوع آن بود تا تحت نظر قرار گرفته و یا همسان سازی در دو گروه صورت پذیرد. پژوهشگران پس از کسب مجوز از دانشگاه علوم پزشکی مشهد و ارائه معرفی نامه به بیمارستانهای مورد نظر، کسب اجازه از نمونه‌ها برای رضایت آگاهانه جهت شرکت در تحقیق؛ فرمهای انتخاب نمونه پژوهش برای خانمهای واجد شرایط تکمیل و نمونه پژوهش را انتخاب می‌نمودند. سپس افراد در دو گروه مبتلا به پره اکلامپسی و بدون ابتلا با توجه به شرایط ذکر شده قرار گرفتند. در مرحله بعدی پرسشنامه های خود ساختهی تهیه شده جهت هر واحد پژوهش تکمیل می‌گردید و از هر نمونه پژوهش نمونه خون جهت بررسی میزان هموسیستئین گرفته شد. نتایج آزمایشات و میزان فشارخون در فرم مشاهده ثبت گردید. جهت روایی ابزار گردآوری داده‌ها، پرسشنامه‌ها در اختیار چند تن از اعضای هیئت علمی دانشگاه علوم پزشکی مشهد قرار و اصلاحات لازم صورت گرفت. پایایی ابزار به روش آلفای کرونباخ و در مطالعه مقدماتی با $r=0/88$ مورد تایید قرار گرفت. پس از کد گذاری داده‌های بدست آمده ورود اطلاعات و داده‌ها با استفاده از نرم افزار SPSS انجام گرفت و پس از کنترل مجدد و اطمینان از صحت ورود داده‌ها تجزیه و تحلیل توسط همان نرم افزار انجام گرفت. در تمام آزمونهای انجام شده ضریب اطمینان ۰/۹۵ و سطح معنی داری $\alpha=0/05$ مد نظر بوده است و در مواردی که کمتر از این مقدار بوده فرضیه صفر آماری رد شده است. یافته‌های این پژوهش با استفاده از آزمونهای کای دو، تی، آنالیز واریانس دوطرفه و رگرسیون مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

یافته‌ها

در تجزیه و تحلیل داده‌ها ابتدا به بررسی داده‌های دموگرافیک و همسان سازی متغیرهای تاثیر گذار بر وقوع پره اکلمپسی پرداختیم. آنالیز متغیرهای کمی در جدول ۱ خلاصه شده است.

جدول ۱: خصوصیات گروههای مورد مطالعه

متغیر	گروه پره اکلمپسی (n=۳۰)	گروه سالم (n=۳۰)	P- Value
سن مادر	۲۵/۲۱±۰/۲۶	۲۵/۹۸±۲/۶۹	۰/۲۳
اندکس توده بدنی قبل از بارداری	۲۵/۹۸±۰/۶۹	۲۶/۱۳±۱/۷۲	* < ۰/۰۰۱
اندکس توده بدنی حین زایمان	۳۰/۲۵±۰/۷۸	۲۸/۵۶±۰/۵۲	* ۰/۰۳
سن حاملگی	۳۶/۱۳±۳	۳۷/۹۰±۱/۸۲	۰/۰۸
تعداد بارداری	۲/۲±۱/۳۳	۱/۸۳±۰/۹۸	۰/۱۹
تعداد زایمان	۰/۶±۱	۰/۵۶±۰/۸۹	۰/۹۷
میزان هموگلوبین	۱۰/۷۸±۲	۱۰/۵۲±۱/۸۲	۰/۶۱

جدول ۵: مقایسه دو گروه مورد مطالعه

گروه	میزان هموسیستئین		آزمون آماری
	میانگین و انحراف معیار	بر حسب میزان هموسیستئین خون	
مبتلا به پره اکلمپسی	۹/۱۶±۴/۵۴		T = -۱۴/۰۲
عدم ابتلا به پره اکلمپسی	۸/۲۲±۳/۳۸		P = ۰/۰۱

آزمون آماری همبستگی پیرسون نیز ارتباط آماری معنی داری بین میزان هموسیستئین خون و مدت مصرف اسید فولیک در بارداری نشان نداد ($P=0/37$) و در نهایت نتیجه آزمون آنالیز واریانس دو طرفه به منظور تعیین بررسی ارتباط مصرف اسید فولیک با میزان هموسیستئین خون در دو گروه با و بدون پره اکلمپسی نیز معنی دار نبود ($P=0/346$)

بحث

شناخت وضعیت موجود در هر جامعه برای تدوین برنامه‌های آموزش بهداشت، تغییر در برنامه ریزی و اعمال هر نوع مداخله در نظام ارائه خدمات بهداشتی و بهینه سازی آن لازم و ضروری است. طبق گزارش‌های حاصله آمینو اسید هموسیستئین یک شاخص در ناراحتیهای قلبی و عروقی بوده و در پراکلامپسی هم میزان آن افزایش می‌یابد طبق تحقیقات انجام شده، اسید فولیک با شرکت در متابولیسم هموسیستئین و تبدیل آن به متیونین از میزان غلظت آن در خون می‌کاهد. یکی مواردی که در مراقبت‌های پره ناتال رعایت می‌شود تجویز اسید فولیک برای تمام مادران باردار در ۴ ماه اول بارداری می‌باشد که هم جهت خون سازی مؤثر بوده و هم برای جلوگیری از اختلالات و نقایص لوله عصبی کاربرد دارد (۱، ۸، ۱۴). لذا در این پژوهش خاصیت اسید فولیک و تاثیر آن بر میزان هموسیستئین در زنان سالم و مبتلا به پره اکلمپسی مورد بررسی قرار گرفت. بررسی متغیرهای دموگرافیک و تاثیر گذار بر وقوع پره اکلمپسی در این مطالعه نشان داد، دو گروه از نظر سن، تعداد بارداری و زایمان، میزان هموگلوبین، تحصیلات مادر و همسر، شغل مادر و همسر، سابقه کورتاژ، سابقه بستری، حاملگی ناخواسته، نوع و میزان غذاهای حاوی اسید فولیک و حجم وعده غذایی یکسان بودند اما از نظر سن حاملگی، شاخص توده بدنی، سابقه فشارخون و پره اکلمپسی قبل از بارداری همگن بودند. نادافی در پژوهشی که به منظور مقایسه میزان هموسیستئین و فولات در افراد مبتلا (۳۰ نفر) و غیر مبتلا به پره اکلمپسی (۳۰ نفر) انجام داد، گزارش نمود که گروه‌های مورد مطالعه از نظر سن، سن حاملگی، تعداد بارداری و زایمان همگن بودند (۳). در پژوهش‌های اکلیمیس^۱ (گروه‌های ۲۶ نفره) و خسرو بیگی (گروه‌های ۳۰ نفره) هم دو

همچنین دو گروه از نظر تحصیلات مادر ($P=0/107$)، تحصیلات همسر ($P=0/793$)، شغل مادر ($P=0/078$)، شغل همسر ($P=0/58$)، سابقه کورتاژ قبل از بارداری ($P=0/50$)، حاملگی ناخواسته ($P=0/64$)، سابقه بستری در بیمارستان ($P=0/97$)، فاصله بین حاملگی تا بارداری قبلی ($P=0/382$)، مصرف غذاهای حاوی اسید فولیک ($P=0/50$) و حجم غذا در هر وعده غذایی ($P=0/598$) همگن بودند اما از نظر سابقه فشارخون قبل از بارداری ($P=0/013$) سابقه پره اکلمپسی در بارداری‌های قبلی ($P=0/026$) همگن نبودند.

نتایج این مطالعه در زمینه بررسی اهداف اصلی در مورد میزان مصرف اسید فولیک، مدت مصرف اسید فولیک و میزان هموسیستئین خون در دو گروه مورد و شاهد و همچنین ارتباط مصرف و مدت مصرف با میزان هموسیستئین در دو گروه با و بدون پره اکلمپسی در جداول ۲ تا ۶ آمده است.

جدول ۲: توزیع فراوانی واحدهای پژوهش

گروه	مصرف اسید فولیک		
	تعداد	خیر	بلی
عدم ابتلا به پره اکلمپسی	۳۰ (۵۰٪)	۳	۲۷
مبتلا به پره اکلمپسی	۳۰ (۵۰٪)	۵	۲۵
تعداد (درصد) کل	۶۰ (۱۰۰٪)	۸ (۱۳٪)	۵۲ (۸۶٪)
آزمون آماری	$X^2=0/57$ $P=0/44$		

جدول ۳: مقایسه دوز مصرف اسید فولیک در

دو گروه مورد و شاهد

گروه	میزان مصرف اسید فولیک		
	جمع	۱ mg	صفر mg
مبتلا به پره اکلمپسی	۳۰	۲۵	۵
عدم ابتلا به پره اکلمپسی	۳۰	۲۷	۳
جمع	۶۰	۵۲	۸
	$X^2=7/70$ $P<0/01$		

جدول ۴: مقایسه مدت مصرف و سن شروع مصرف اسید فولیک

بعد از اطلاع از بارداری در دو گروه مورد و شاهد

گروه	متغیر		آزمون آماری
	مدت مصرف	شروع مصرف اسید فولیک	
مبتلا به پره اکلمپسی	۶/۲±۳/۳	بعد از اطلاع از بارداری	۱/۵±۱/۰۷
عدم ابتلا به پره اکلمپسی	۶/۸±۳/۱	بعد از اطلاع از بارداری	۱/۲±۰/۹۶
	$T=0/72$ $P=0/47$		$T=1/14$ $P=0/56$

گروه از نظر سن، سن حاملگی و شاخص توده بدنی همگن بودند (۱،۱۴). در مطالعه بریک^۱ دو گروه از نظر سن همگن بوده ولی از نظر سن حاملگی و اندکس توده بدنی اختلاف داشتند (۱۲). در مطالعه گوارشی^۲ نیز دو گروه از نظر سن حاملگی تفاوت داشتند (۱۵). نمونه‌های این پژوهش از میان زنان مراجعه کننده به واحدهای درمانی به منظور ختم بارداری انتخاب می‌شدند و به لحاظ این که زنان مبتلا برای درمان قطعی پره اکلمپسی دستور ختم بارداری دارند طبیعی است که با گروه شاهد همگن نبوده و میانگین سن حاملگی پایین تری داشته باشند. همچنین به جهت ادم ژنرالیزه ای افراد مبتلا دارند اندکس توده بدنی بالاتری نسبت به گروه شاهد دارند. یافته‌های اصلی این پژوهش در زمینه مقایسه دو گروه از نظر مصرف اسید فولیک نشان داد که دو گروه از این نظر همگن بودند. با این وجود درصد بیشتری از زنان باردار در گروه شاهد از اسید فولیک استفاده می‌کردند. همچنین از نظر سن شروع اسید فولیک و میانگین مدت مصرف آن در بارداری دو گروه همگن بودند ولی از لحاظ دوز مصرف اسید فولیک تفاوت داشتند. در گروه بدون پراکلامپسی هم دوز مصرف بیشتر و هم مدت مصرف طولانی تر بود. کارپیت^۳ در پژوهش خود گزارش نمود که مصرف طولانی مدت اسید فولیک می‌تواند میزان هموسیستئین خون را کاهش دهد (۲۰). فرناندز^۴ هم عنوان کرد مصرف اسید فولیک در خانمهای پراکلامپسی کمتر است (۲۱). در زمینه مقایسه میانگین میزان هموسیستئین خون دو گروه مورد مطالعه تفاوت معنی داری داشتند به طوری که این مقدار در گروه مورد بیشتر گزارش شده است. ندافی، اکلیمیس، خسرو بیگی، بریک و لوسیانو^۵ نیز در تحقیقات خود این موضوع را تایید نمودند (۱،۳،۱۴،۱۲،۲۲). هموسیستئین خون به عنوان عامل خطر پره اکلمپسی مطرح است و افزایش آن در سه ماهه سوم خطر مسمومیت بارداری را ۲ تا ۳ برابر افزایش می‌دهد (۷). ماکدو^۶ در سال ۲۰۰۷ عنوان کرد که پراکلامپسی با افزایش هموسیستئین همراه است (۴). مورفی کاهش غلظت پلاسمایی هموسیستئین را در افراد مبتلا به پره اکلمپسی گزارش کرد (۱۱). نتایج این پژوهش در رابطه با بررسی ارتباط مصرف اسید فولیک با میزان هموسیستئین ارتباط معنی داری نشان نداد ($P=0/34$). فرناندز در تحقیقی تحت عنوان میزان هموسیستئین پلاسما و ارتباط آن با پراکلامپسی و تجویز اسید فولیک در دوران بارداری ابراز داشت که تفاوت معنی داری بین تجویز اسید فولیک در زنان سالم و پراکلامپسی یافت نمی‌شود و ابراز داشت تجویز اسید فولیک

نتیجه گیری

این پژوهش با هدف کلی تعیین ارتباط مصرف اسید فولیک و غلظت هموسیستئین در زنان مبتلا و غیرمبتلا به پراکلامپسی انجام گردید و بدین منظور دو گروه از نظر متغیرهای مختلف بررسی شد و در انتها مشخص گردید که بین مصرف اسید فولیک و غلظت هموسیستئین خون در زنان مبتلا و غیرمبتلا به پراکلامپسی ارتباطی وجود ندارد.

1. Brakke
2. Quareshi
3. Karpit
4. Fernandes
5. Luciano
6. Makedos

References

1. Khosrowbeygi A, Lorzadeh N, Ahmadvand H, Shiravand Y, Homocysteine and its Association with Lipid peroxidation and Leptin in Preeclampsia, *International Journal of Biological Chemistry* 2011.
2. Guven MA, Coskun A, Ertas IE, Aral M, Zencirci B, Oksuz H, Association of maternal serum CRP, IL-6, TNF-alpha, homocysteine, folic acid and vitamin B12 levels with the severity of Preeclampsia and fetal birth weight, *Hypertens Pregnancy* 2009;28(2):190-200.
3. Nadafi M, Mohammad Hosseini S, Afrasiabyfar A, Momeni E, Malekzadeh GM, Association of Homocysteine, Vitamin and Blood Factors with Preeclampsia in Pregnant Women, *Armaghane danesh*, 2009;15(2):171-80 [Persian].
4. Makedos G, PaPanicolaou A, Hitoglou A, "et al", Homocysteine, folic acid and B12 serum levels in pregnancy complicated with Preeclampsia, *Arch Gynecol Obstet* 2007;275(2):121-4.
5. Wen SW, Chen XK, Rodger M, "et al", Folic acid supplementation in early second trimester and the risk of preeclampsia, *Am J Obstet Gynecol* 2008;198(1):45.
6. Manizheh SM, Mandana S, Hassan A, "et al", Comparison study on the effect of prenatal administration of high dose and low dose folic acid, *Saudi Med J* 2009;30(1):88-97.
7. Rahimi G, Tazakori Z, Shateri N, Relation between Homocysteine serum levels and pregnancy complicated with preeclampsia occurrence, *Journal of Medical University Ardebil* 2010; 10(2):121-7 [Persian].
8. Vollset SE, Refsum H, Irgens LM, "et al", Plasma total homocysteine, pregnancy complications, and adverse pregnancy outcomes: the Hordaland Homocysteine study, *Am J Clin Nutr* 2000;71(4):962-8.
9. Mislanova C, Martsenyuk O, Huppertz B, Obolenskaya MY, Placental markers of folate-related metabolism in preeclampsia, *Reproduction* 2011.
10. Ueland PM, Vollset SE, Homocysteine and folate in pregnancy, *Clin Chem* 2004;50(8):1293-5.
11. Murphy MM, Fernandez-Ballart JD, Homocysteine in pregnancy, *Adv Clin Chem* 2011;53():105-37.
12. Braekke K, Ueland PM, Harsem NK, Karlsen A, Blomhoff R, Staff AC, Homocysteine, cysteine, and related metabolites in maternal and fetal plasma in preeclampsia, *Pediatrics* 2007;62(3):319-24.
13. Katre P, Bhat D, Lubree H, "et al", Vitamin B12 and folic acid supplementation and plasma total homocysteine concentrations in pregnant Indian women with low B12 and high folate status, *Asia Pac J Clin Nutr* 2010;19(3):335-43.
14. Acilmis YG, Dikensoy E, "et al", Homocysteine, folic acid and vitamin B12 levels in maternal and umbilical cord Plasma and homocysteine levels in placenta in pregnant women with pre-eclampsia, *J Obstet Gynaecol Res.* 2011;37(1):45-50
15. Qureshi B S, Ahmad M, Qureshi PM, Memon A, Qazi RA, Hyperhomocysteinemia, vascular related Pregnancy complications and the response to vitamin supplementation in pregnant women of Pakistan, *J Pak Med Assoc* 2010;60(9):741-5.
16. Bánhidý F, Dakhlaoui A, Dudás I, and Czeizel AE, Birth outcomes of newborns after Folic Acid Supplementation in pregnant women with early and Late pre-Eclampsia: A population-Based Study, *Advances in preventive medicine*, 2011.
17. Begum JA, Chowdhury TA, Biswas KB, Ali L, Vitamin B12 and folate Status in preeclamptic women in Bangladesh, *BJMS* 2009; 15(2):83-86.
18. Hoffman ML, Scoccia B, Kurczynski TW, Shulman LP, Gao W, Abnormal folate metabolism as a risk factor for first-trimester spontaneous abortion, *J Reprod Med* 2008;53(3):207-12.
19. Kawai K, Spiegelman D, Shankar AH, Fawzi WW, Maternal multiple micronutrient supplementation and pregnancy outcomes in developing countries: meta-analysis and meta-regression, *ull World Health Organ.* 201;89(6):402-411.
20. Luciano EM, Pallavi ML, Villar M, Jose MD, Mark D, Guillermo MD, Mapping the theories of preeclampsia: The role of homocysteine, *Obstetrics & Gynecology* 2005; 105: 411-25.
21. Fernández M, Fernández G, Diez-Ewald M, Torres E, Vizcaino G, Fernández N, Plasma homocysteine concentration and its relationship with the development of preeclampsia. Effect of prenatal administration of folic acid, *Invest Clin* 2005; 46(2): 187-95.
22. Karpit P, Balla J, Szoke G, "et al", Frequency of hyperhomocysteinemia in hemodialysis patient with folic acid supplementation, *Orvhetil* 2002; 143(27):1635-40.
23. Powers R, Dunbar M, Laivuori H, Harger G, Lykins J, Maternal plasma homocysteine concentrations are not increased in twin pregnancies, *Hypertens pregnancy* 2005;24(1):49-58.