

سطح آدیپونکتین سرم و میزان چربی‌های پلاسما

وجیهه ایزدی^۱، لایلا آزادبخت^۲

مقاله مروری

چکیده

آدیپونکتین از جمله هورمون‌های ترشح شده از بافت چربی است که غلظت آن ارتباط معکوسی با توده چربی بدن دارد. این هورمون، ویژگی‌های ضد التهابی و ضد آتروژنیک داشته و غلظت آن در سندرم متابولیک، بیماری‌های قلبی-عروقی و اختلالات لیپیدی کاهش می‌یابد. بنابراین هدف مطالعه حاضر، مروری بر شواهد موجود در زمینه ارتباط میان غلظت آدیپونکتین سرم و سطح لیپیدهای پلاسما بود. مطالعات با طراحی کارآزمایی بالینی، مقطعی و آینده‌نگر با استفاده از موتور جستجوی PubMed، بین سال‌های ۲۰۰۲ تا ۲۰۱۱ و نیز استفاده از کلید واژه‌های Dislipidemia، Lipid profile، Total cholesterol، High or low density lipoprotein، Adiponectin و Triglyceride و محدود کردن به عنوان و چکیده آغاز گردید و در کل ۲۵ مقاله مورد بررسی قرار گرفت. آدیپونکتین سرم به طور مثبت غلظت High density lipoprotein (HDL) پلاسما را تنظیم می‌کند. ارتباط معکوس و قابل توجهی میان غلظت تری‌گلیسیرید پلاسما و آدیپونکتین سرم وجود دارد. به نظر می‌رسد ارتباط معکوس میان غلظت Very-low-density lipoprotein (VLDL) و Low density lipoprotein (LDL) با آدیپونکتین پلاسما وجود داشته باشد. رسترهای R_۲ آدیپونکتین نیز نقش مهمی در متابولیسم VLDL و تری‌گلیسیرید ایفا می‌کنند. در اختلالات سطح لیپیدهای خون غلظت آدیپونکتین کاهش می‌یابد و آدیپونکتین پلاسما نقش مهمی در متابولیسم لیپیدهای خون بر عهده دارد.

واژه‌های کلیدی: لیپیدهای خونی، HDL، VLDL، LDL، TG، آدیپونکتین

ارجاع: ایزدی وجیهه، آزادبخت لایلا. سطح آدیپونکتین سرم و میزان چربی‌های پلاسما. مجله تحقیقات نظام سلامت ۱۳۹۲؛ ۹ (۲): ۱۳۳-۱۱۴.

پذیرش مقاله: ۱۳۹۱/۹/۶

دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۴/۲۷

مقدمه

CVD است (۵). از طرف دیگر با افزایش دانسیته انرژی، خطر بیماری‌های قلبی-عروقی (۶) و سندرم متابولیک (۷) افزایش می‌یابد. افزایش دور کمر در افراد چاق با افزایش سطح تری‌گلیسیرید و فاکتورهای التهابی مرتبط است (۸). در افراد مبتلا به چاقی، سطح هورمون آدیپونکتین کاهش می‌یابد (۳). آدیپونکتین یک سیتوکین ترشح شده از بافت چربی با ویژگی‌های ضد التهابی و ضد آتروژنیک (۹) بوده که غلظت آن ارتباط معکوسی با توده چربی بدن دارد (۱۰). این هورمون

چاقی به عنوان یک مشکل مهم سلامتی در تمام کشورها مطرح است (۱) که تحت تأثیر عوامل محیطی و ژنتیکی می‌باشد (۲). چاقی منجر به مقاومت انسولینی، دیس‌لیپیدمی (Dyslipidemia) و سندرم متابولیک می‌شود (۳). در سندرم متابولیک فاکتورهای التهابی افزایش می‌یابد (۴). التهاب سیستمیک نیز مرتبط با دیابت نوع ۲، آترواسکلروز و بیماری‌های قلبی-عروقی (Cardiovascular disease) یا

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد، کمیته تحقیقات دانشجویی، مرکز تحقیقات امنیت غذایی، گروه تغذیه جامعه، دانشکده تغذیه و علوم غذایی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران
۲- دانشیار، مرکز تحقیقات امنیت غذایی، گروه تغذیه جامعه، دانشکده تغذیه و علوم غذایی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران (نویسنده مسؤول)
Email: azadbakht@hlth.mui.ac.ir

بالای لیپوپروتئین‌های غنی از TG مشخص می‌شود (۳۱)، ارتباط معکوس دارد (۲۰). همچنین نشان داده شده است که آدیپونکتین پلاسما در تنظیم متابولیسم لیپوپروتئین‌های غنی از TG (۳۴) و آنزیم‌های تنظیم کننده متابولیسم لیپیدها (۳۵) دخیل می‌باشد. بر اساس یک بررسی مشخص شد که با افزایش TG/HDL، TC/HDL، LDL/HDL، لگاریتم آدیپونکتین سرم کاهش می‌یابد (۳۲). به عنوان پیشگویی کننده مقاومت انسولینی (۳۶)، بیماری‌های قلبی - عروقی (۳۷) و بیماری‌های عروق کرونر (۳۸) هستند. HDL و TG دو جزء مهم سندرم متابولیک بوده (۳۲) که در بروز CVD مؤثر می‌باشند (۳۹). با توجه به اهمیت سطح آدیپونکتین سرم در افزایش خطر بیماری‌های مزمن و نیز نقش دیس‌لیپیدمی در بروز بیماری‌های قلبی - عروقی و سندرم متابولیک، هدف از مطالعه حاضر مروری بر ارتباط میان سطح آدیپونکتین سرم و لیپیدهای پلاسما بود.

روش‌ها

به منظور بررسی ارتباط میان سطح آدیپونکتین سرم و لیپیدهای پلاسما، پس از جستجو در PubMed، بین سال‌های ۲۰۰۲ تا اکتبر ۲۰۱۱ و استفاده از کلید واژه‌هایی چون High or low Lipid profile، Dislipidemia، Total cholesterol، density lipoprotein، Adiponectin و Triglyceride پس از محدود کردن واژه‌ها به عنوان و چکیده، در مجموع به ۱۵۳ مقاله دسترسی پیدا شد. از این مجموعه، ۲۵ مقاله با طراحی کارآزمایی بالینی، کوهورت آینده‌نگر و مقطعی مورد بررسی کامل قرار گرفت و سایر مقالات به عللی چون عدم ارتباط مستقیم با موضوع، تکراری بودن مقالات و عدم دسترسی به متن کامل کنار گذاشته شدند. خلاصه‌ای از مطالعات بررسی شده در جدول ۱ آمده است.

یافته‌ها

ارتباط آدیپونکتین سرم و سطح لیپیدهای پلاسما

مطالعات مختلفی در زمینه ارتباط آدیپونکتین سرم و سطح

۰/۰۱ درصد کل پروتئین‌های پلاسما را شامل می‌شود (۱۱). از فرم‌های عمده این هورمون در پلاسما، الیگومرهایی با وزن مولکولی بالا (High molecular weight یا HMW) می‌باشد (۱۲). رسپتورهای آدیپونکتین به دو ایزوفرم AdipoR_۱ و AdipoR_۲ وجود دارد و بیان هر دو رسپتور با حساسیت انسولینی ارتباط مستقیم دارد (۱۳). غلظت آدیپونکتین پلاسما ارتباط معکوس با التهاب، سطح گلوکز سرم، آترواسکلروز، هایپرلیپیدمی، دیابت، بیماری‌های قلبی - عروقی و پرفشاری خون دارد (۲۰-۱۴). همچنین نشان داده شده است که غلظت کمتر از ۴ میکروگرم بر میلی‌لیتر آدیپونکتین، با شروع زورس بیماری‌های عروق کرونر (Coronary heart disease یا CHD) مرتبط است (۲۱). از عوامل اثرگذار در غلظت آدیپونکتین پلاسما می‌توان به رژیم‌های غذایی مختلف اشاره کرد. بر اساس بررسی‌ها، رژیم‌های غذایی کاهش وزن (۲۲)، الگوهای غذایی سالم (۲۳)، افزایش دریافت پروتئین با منشأ آبزیان (۲۴) و تخم‌مرغ (۲۵) در افزایش سطح آدیپونکتین پلاسما مؤثر هستند. الگوهای غذایی سالم می‌توانند در بهبود مقاومت انسولینی و سندرم متابولیک نیز مؤثر باشند (۲۶). دریافت پروتئین سویا نیز در افزایش سطح هورمون فوق (۲۷) و نیز بهبود سطح لیپیدهای خون (۲۸) مؤثر است. بررسی‌ها نشان داده‌اند که تفاوت میان سطح پایین High density lipoprotein (HDL) و سطح بالای تری‌گلیسرید (TG) در کشورهای با درآمد متوسط و دیگر کشورها به دلیل رژیم‌های غذایی متفاوت میان آن‌ها می‌باشد (۲۹).

مطالعات مختلفی در ارتباط با غلظت آدیپونکتین سرم و سطح لیپیدهای پلاسما انجام شده است (۲۰-۱۵). بیشتر مطالعات انجام شده، ارتباط معکوس میان لیپوپروتئین‌های با دانسیته پایین (Low density lipoprotein یا LDL)، تری‌گلیسرید، کلسترول سرم و ارتباط مثبت میان لیپوپروتئین‌های با دانسیته بالا (HDL) و سطح هورمون مشاهده شده است (۳۲-۳۰، ۲۰-۱۵). از طرف دیگر آدیپونکتین مستقل از چربی شکمی، نمایه توده بدنی (BMI) یا Body mass index و حساسیت انسولینی با HDL مرتبط بوده است (۳۳). غلظت آدیپونکتین سرم با دیس‌لیپیدمی که با غلظت پایین آپولیپوپروتئین A_I و غلظت

HDL پلاسما صورت گرفته است. بررسی ها ارتباط مثبت و قوی را نشان داده اند (۴۳-۴۰، ۳۳، ۳۱، ۳۰، ۱۵). در یک بررسی بر روی ۱۵۸ فرد مبتلا به هایپرلیپیدمی فامیلی، هر ۲۵ درصد کاهش آدیپونکتین سرم، منجر به کاهش ۳/۷ درصد در HDL پلاسما شد. سطح هورمون در افراد مبتلا به هایپرلیپیدمی فامیلی که با افزایش لیپیدهای آتروژنیک مانند

جدول ۱: مطالعات بررسی شده در ارتباط با لیپیدهای خون و سطح آدیپونکتین

منبع	طراحی مطالعه	توضیح مطالعه	نتیجه حاصل شده
Wagner و همکاران (۱۸)	مقطعی	۶۴۷ نوجوان ۱۲ ساله دچار اضافه وزن و چاقی	ارتباط مستقیم و معکوس میان غلظت آدیپونکتین سرم با HDL (High density lipoprotein) و تری گلیسیرید (TG)
Geloneze و همکاران (۱۵)	مقطعی	۳۱ فرد بالغ لاغر، اضافه وزن و چاق	ارتباط مثبت و قوی آدیپونکتین و HDL و ارتباط معکوس با TG در افراد مبتلا به اضافه وزن و چاقی.
Mantzoros و همکاران (۱۹)	مقطعی	۹۲۵ زن ۳۰-۵۵ ساله مبتلا به دیابت	افزایش ۱۰ میکروگرم بر میلی لیتر آدیپونکتین باعث افزایش ۲۲ درصدی HDL، کاهش ۲۵ درصدی در TG و کاهش ۶ درصدی آپو B۱۰۰ می گردد
Matsubara و همکاران (۳۰)	مقطعی	۳۵۲ زن مبتلا به دیس لیپیدمی	ارتباط مستقیم آدیپونکتین با HDL و ارتباط معکوس با LDL (Low density lipoprotein) و TG
van der Vleuten و همکاران (۱۷)	مقطعی	۶۴۷ فرد سالم و مبتلا به هایپرلیپیدمی فامیلی	کاهش ۲۵ درصدی در آدیپونکتین سبب افزایش ۶/۲ درصد و کاهش ۳/۷ درصد در TG و HDL شد. عدم ارتباط آدیپونکتین با TC (Total cholesterol)، LDL و آپو B
Von Eynatten و همکاران (۲۰)	مقطعی	۱۱۷۴ مرد مبتلا به CHD (Coronary heart disease) که ۳۱ درصد ویژگی های سندرم متابولیک داشتند	ارتباط مثبت هورمون با HDL و ارتباط معکوس با TG و نسبت TC/HDL
Chan و همکاران (۳۱)	مقطعی	۵۰ مرد چاق و ۳۷ مرد غیر چاق	ارتباط مثبت هورمون با HDL و آپو AI و ارتباط معکوس با VLDL B (Very-low-density lipoprotein) در افراد سالم و چاق
Nascimento و همکاران (۳)	آینده نگر	۱۳۸ کودک چاق	ارتباط مثبت هورمون با HDL و ارتباط معکوس با TG و نسبت TC/HDL
Broedl و همکاران (۱۳)	مقطعی	۲۰ زن و مرد مبتلا به اضافه وزن و مقاومت انسولینی	ارتباط معکوس میان رسپتورهای R۲ آدیپونکتین با VLDL-TG و VLDL-C و TG و ارتباط مثبت هورمون با کاتابولیسم آپو B
Maruyama و همکاران (۱۶)	کارآزمایی	۲۴ فرد مبتلا به دیابت و ۱۷ فرد سالم ۴۹-۱۸ ساله. نمونه خون بعد از مصرف دو وعده غذایی تست شامل نان سفید با و بدون کره	افراد با غلظت HMW (High molecular weight) بالاتر، غلظت پایین تری از TG و VLDL باقی مانده داشتند
Altinova و همکاران (۱)	مقطعی	۴۶ زن و مرد دارای اضافه وزن و چاق	ارتباط مثبت میان آدیپونکتین و HDL و عدم ارتباط با TC، LDL و TG

ملاحظه‌ای میان TG و سطح هورمون مشاهده شد ($r = -0.392$, $P < 0.001$) (۳). در پژوهشی بر روی زنان و مردان ژاپنی، میزان HMW کمتر از ۲/۹۷ میکروگرم بر میلی‌لیتر، مرتبط با افزایش نسبت TG/HDL بود ($r = 0.67$, CI = ۹۵ درصد، $P < 0.001$) (۴۰). در بررسی دیگری بر روی بیماران مبتلا به دیابت نوع ۱، بیماران با غلظت HMW بالاتر، سطح TG کمتری نسبت به افراد با HMW پایین‌تر داشتند ($P < 0.010$) (۱۶). در مطالعه‌ای بر روی ۳۵۲ زن مبتلا به دیس‌لیپیدی ۱۸-۸۶ ساله، غلظت پلاسمایی آدیپونکتین و TG سرم ارتباط معکوس داشتند ($r = -0.33$, $P < 0.001$) (۳۰). در رگرسیون خطی چندگانه به ازای هر ۱۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر افزایش آدیپونکتین سرم، بعد از تعدیل اثر سن، فعالیت فیزیکی، BMI، WHR و وضعیت سیگار کشیدن، غلظت TG پلاسما در حدود ۲۵ درصد (۴۷/۴ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) کاهش داشت (۱۹). در یک مطالعه مقطعی بر روی ۱۱۷۴ بیمار مبتلا به بیماری‌های عروق کرونر بعد از تعدیل اثر سن و جنس، ارتباط معکوسی میان آدیپونکتین سرم و سطح TG پلاسما مشاهده شد ($r = -0.21$, $P < 0.001$) (۲۰)؛ در حالی که در یک مطالعه مقطعی دیگر بر روی ۴۶ فرد مبتلا به اضافه وزن و چاقی، ارتباط معنی‌داری میان سطح هورمون و TG مشاهده نشد (۱). یافته‌های حاصل از بعضی مطالعات حاکی از ارتباط معکوس میان غلظت آدیپونکتین سرم و غلظت TC (۳۳)، VLDL (۴۹)، LDL و (۴۷، ۱۶) Very-low-density lipoprotein (۳۰، ۳۳، ۴۸، ۴۹) می‌باشند، هر چند همه مطالعات در این زمینه همسو نیستند (۱۹، ۱).

در یک مطالعه بر روی ۳۵۲ زن مبتلا به دیس‌لیپیدی ۱۸-۸۶ ساله، ارتباط معکوس و قابل ملاحظه‌ای میان غلظت آدیپونکتین سرم و LDL پلاسما بعد از تعدیل اثر BMI ($P = 0.082$) وجود داشت (۳۰). در مطالعه‌ای بر روی دختران ۱۱-۱۲ ساله، غلظت آدیپونکتین ارتباط معکوسی با غلظت LDL داشت (۵۰). در بررسی دیگری بر روی ۹۲۵ زن مبتلا به دیابت، هیچ ارتباط قابل ملاحظه‌ای میان غلظت آدیپونکتین سرم، LDL و TC بعد از تعدیل مخدوشگرها

HDL پایین و سطح بالای LDL با دانسیته پایین (Small dense LDL یا sdLDL) و TG بالا مرتبط است، پایین بود (۱۷). در بررسی بر روی ۱۱۷۴ فرد ۳۰-۷۰ ساله مبتلا به بیماری عروق کرونر قلب که ۳۱ درصد آن‌ها ویژگی‌های سندرم متابولیک را داشتند، سطح آدیپونکتین سرم با HDL سرم، بعد از تعدیل اثر سن، جنس، BMI، مصرف الکل، ابتلا به دیابت، فشار خون، مصرف داروهای پایین آورنده سطح لیپیدهای سرم و مصرف سیگار ارتباط مستقیم داشت ($r = 0.21$, $P < 0.001$) (۲۰). در یک مطالعه کوهورت بر روی ۱۳۸ کودک چاق، ارتباط مستقیمی میان آدیپونکتین سرم و HDL سرم مشاهده شد ($r = 0.267$, $P = 0.002$) (۳). این ارتباط در نوجوانان چاق و لاغر نیز یافت شد که با افزایش چاقی در آن‌ها ارتباط شدیدتر می‌شد (۴۴). ارتباط مثبت و قابل ملاحظه‌ای میان سطح هورمون فوق و HDL پلاسما بعد از تعدیل اثر چربی بدن، بلوغ جنسی، اندازه دور کمر (۱۸) و BMI (۱۸، ۱۲) دیده شد. این ارتباط در بالغین مبتلا به اضافه وزن و چاق نیز مشاهده گردید ($r = 0.27$, $P < 0.009$) (۱). به ازای هر ۱۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر افزایش آدیپونکتین در ۹۲۵ زن مبتلا به دیابت ۳۰-۵۵ ساله، سطح HDL پلاسما به اندازه ۱۱/۴ میکروگرم بر میلی‌لیتر (۲۲ درصد) افزایش داشت. این نتیجه بعد از تعدیل اثر سن، فعالیت فیزیکی، BMI، نسبت دور کمر به دور باسن (Waist-to-hip ratio یا WHR) و وضعیت سیگار کشیدن حاصل شد (۱۹). مطالعات مختلف در زمینه ارتباط سطح آدیپونکتین با HDL پلاسما مبنی بر یک ارتباط مستقیم بوده و در مطالعات مختلف این رابطه مشاهده گردیده است. یافته‌های حاصل از مطالعات نشان می‌دهد، سطح آدیپونکتین سرم با غلظت TG پلاسما ارتباط معکوس و قابل ملاحظه‌ای دارد (۴۶-۴۴، ۳۳).

در یک بررسی بر روی ۳۷ مرد غیر چاق، ارتباط معکوسی میان غلظت هورمون و سطح TG پلاسما نشان داده شد ($r = -0.327$) (۴۵). ۲۵ درصد کاهش در سطح هورمون، سبب افزایش غلظت ۶/۲ درصدی تری‌گلیسیرید شد (۱۷). در یک آنالیز بر روی ۱۳۸ کودک چاق ارتباط معکوس و قابل

مشاهده نشد؛ در حالی که در رگرسین خطی چندگانه با در نظر گرفتن اثر مخدوشگرها، به ازای هر ۱۰ میکروگرم بر میلی لیتر افزایش آدیپونکتین، سطح آپو B_{۱۰۰} ۵/۶۸ نانوگرم در دسی لیتر (معادل ۶ درصد) کاهش نشان داد (۱۹). همچنین ارتباط معکوسی میان آدیپونکتین و LDL_{ox} (LDL اکسید شده) در افراد مبتلا به دیابت و CAD و افراد مبتلا به نارسایی کرونر (Congestive heart failure یا CHF) مشاهده گردید (۵۲، ۵۱)؛ در حالی که در زنان باردار ارتباط مثبتی میان غلظت هورمون و LDL_{ox} وجود داشت (۵۳). عدم ارتباط میان غلظت هورمون و سطح TC، LDL و آپو B در مطالعه افراد مبتلا به هایپرلیپیدمی فامیلی (۱۷) و افراد مبتلا به اضافه وزن (۱) نیز گزارش گردید.

در بررسی بر روی بیماران مبتلا به دیابت نوع ۱، افراد با سطح بالاتر H_{1c}، سطح VLDL باقی مانده کمتری نسبت به افراد سالم و افراد دارای دیابت با H_{1c} پایین داشتند (۱۶). از طرفی آدیپونکتین به عنوان پیشگویی کننده مستقل در کاتابولیسم آپو VLDL-B مطرح شده است (۴۷). رسپتورهای R_۲ هورمون نیز به طور مستقیم با کاتابولیسم آپو VLDL-B مرتبط هستند (۱۳). بر اساس یافته حاصل از مطالعه اخیر، آدیپونکتین پلاسما شاید از طریق تنظیم انتقال آپو A_{II} در تغییر آپو B_{۱۰۰} موجود در VLDL شرکت می کند (۴۵).

بحث

به طور کلی، آدیپونکتین و HDL مستقل از BMI و مقاومت انسولینی (۱۵) با یکدیگر ارتباط دارند و این نشان می دهد که غلظت پلاسمایی آدیپونکتین در افراد چاق (مستقل از BMI و مقاومت انسولینی) سطح HDL پلاسما را تنظیم می کند (۱۵، ۱). با توجه به این که بر اساس یافته های حاصل از مطالعات، آدیپونکتین فعالیت لیگاند رسپتورهای α فعال شده توسط پرولیفراسیون پراکسی زوم (PPARα) را هم در ماهیچه اسکلتی و هم در کبد تحریک می کند، مکانیسم احتمالی ارتباط مثبت میان افزایش غلظت HDL و غلظت آدیپونکتین سرم را می توان به اثر PPARα بر روی ژن های مرتبط با متابولیسم HDL نسبت داد (۵۴، ۱۲). آدیپونکتین به عنوان

جزء مهمی در کاتابولیسم آپو A_I، مستقل از حساسیت انسولینی نیز عمل می کند (۵۵). افزایش آدیپونکتین در طی روند کاهش وزن به طور قابل ملاحظه ای با کاهش کاتابولیسم آپو A_I در HDL مرتبط بوده است (۵۶). از طرفی ارتباط میان آدیپونکتین سرم و CHD با واسطه HDL بوده است و درمان با آگونیست های PPARα همچون Rosiglitazone منجر به افزایش بیان ژن آدیپونکتین و بهبود سطح پلاسمایی HDL می شود (۱۰). بنابراین ارتباط آدیپونکتین سرم و HDL شاید از طریق مکانیسم های فیزیولوژیک/پاتولوژیک کنترل شود. آدیپونکتین از طریق کاهش کاتابولیسم HDL و نیز مهار فعالیت لیپاز کبدی، تنظیم HDL را به عهده می گیرد (۵۷).

بر اساس بررسی ها، آدیپونکتین سرم ممکن است غلظت پلاسمایی TG را از طریق افزایش Lipoprotein lipase (LPL) ماهیچه اسکلتی و بیان رسپتورهای VLDL و نتیجه کاتابولیسم VLDL کاهش دهد (۵۸). آدیپونکتین ذخیره TG در ماهیچه اسکلتی را با افزایش اکسیداسیون اسیدهای چرب از طریق فعالیت آدنوزین منو فسفات کیناز (AMP کیناز) کاهش می یابد (۵۹). از طرفی، H_{1c} نیز قادر به افزایش فعالیت متابولیسم TG است (۱۶). رسپتورهای R_۲ آدیپونکتین نیز نقش مهمی در متابولیسم VLDL و TG بر عهده دارند و افزایش رسپتورهای R_۲ مرتبط با کاهش غلظت پلاسمایی TG می باشند (۱۳). یافته حاصل از مطالعه بر روی سلول های کفی ماکروفاژ نشان داد، افزایش بیان ژن در سلول های کفی ماکروفاژ منجر به کاهش LDL_{ox} و افزایش سطح HDL-کسترول شده و در نتیجه ذخیره کسترول و TG کاهش می یابد (۶۰). ارتباط مثبت میان LDL_{ox} و سطح آدیپونکتین پلاسما را به دلیل اعمال اثر حفاظتی احتمالی آدیپونکتین بر التهاب، مقاومت انسولینی و هایپرلیپیدمی آتروژنیک ناشی از بارداری دانسته اند (۵۳). در زنان سطح هورمون استروژن سبب افزایش سطح آدیپونکتین نیز می گردد (۶۱)؛ در حالی که هورمون تستوسترون در مردان غلظت آدیپونکتین را کاهش داده و از تولید H_{1c} در بافت چربی پیشگیری می کند (۶۲).

است (۶۱). ارتباط میان سطح هورمون فوق با سطح چربی‌های خون در برخی مطالعات تحت تأثیر جنس نبود (۱۲) و در برخی بررسی‌ها نیز این رابطه بعد از تعدیل جنس مشاهده گردید (۲۰). از طرفی ارتباط میان اندازه VLDL با سطح آدیپونکتین در یک مطالعه در مردان قوی‌تر از زنان گزارش گردید (۶۵). به طور کلی رابطه میان سطح آدیپونکتین با چربی‌های پلاسما هم در گروه مردان و هم در گروه زنان مشاهده شده است (۳۲، ۱). با توجه به نقش مهم آدیپونکتین در پیشگیری از دیس‌لیپیدمی و ارتباط معکوس این هورمون با غلظت LDL، TC و TG پلاسما و نیز ارتباط مثبت میان آدیپونکتین و سطح HDL پلاسما، استفاده از راهکارهای تغذیه‌ای مانند رژیم‌های کاهش وزن (۶۶، ۲۲، ۱۶) و استفاده از الگوهای غذایی سالم (۶۷، ۲۳) جهت بهبود سطح آدیپونکتین توصیه می‌شود.

نتیجه‌گیری

یافته‌های حاصل از مطالعات مختلف نشان دهنده ارتباط مثبت میان سطح آدیپونکتین سرم و غلظت HDL پلاسما است (۳۱، ۳۰). شاید آدیپونکتین غلظت HDL پلاسما را مستقل از اثر BMI و مقاومت انسولینی، تنظیم می‌کند (۱۵). ارتباط معکوس میان سطح هورمون و غلظت TG پلاسما وجود دارد (۴۴، ۳۳). آدیپونکتین قادر به کاهش غلظت پلاسمایی TG می‌شود (۵۸). ریسپتورهای R_2 آدیپونکتین نیز نقش مهمی در متابولیسم VLDL و TG بر عهده دارند (۱۳). به نظر می‌رسد، ارتباط معکوس میان غلظت VLDL، LDL، LDL_{ox} و سطح آدیپونکتین سرم وجود داشته باشد (۵۱، ۳۳، ۳۰، ۱۶). هر چند همه مطالعات در این زمینه همسو نمی‌باشد (۱۹، ۱).

مشاهدات نشان می‌دهد که آدیپونکتین بر روی پاتولوژی متابولیسم لیپیدها اثرگذار است (۱۹). از جمله مکانیسم‌های آدیپونکتین در متابولیسم لیپیدها، توان آدیپونکتین در افزایش فسفریلاسیون اسید آمینه تیروزین مربوط به ریسپتورهای انسولین ماهیچه و در نتیجه بهبود تحمل گلوکز و افزایش اکسیداسیون اسیدهای چرب آزاد سطح کبد و ماهیچه می‌باشد (۶۴، ۶۳). بر اساس یافته‌ها، آزاد شدن آپو E از کبد و ترشح کبدی آپو B توسط آدیپونکتین کاهش می‌یابد. اثر آپو E بر روی سطح لیپیدهای خونی تحت تأثیر اثر BMI و سطح آدیپونکتین است (۳). از طرفی، آدیپونکتین با اندازه LDL و HDL هم ارتباط قابل توجهی را نشان داد؛ به طوری که ارتباط معکوسی با LDL کوچک ($P < 0.006$) و ارتباط مستقیمی با LDL بزرگ ($P < 0.001$) و HDL بزرگ ($P < 0.001$) دارد (۶۵).

بیشتر مطالعات بررسی شده نشانگر ارتباط قوی‌تر میان پروفایل لیپیدی و سطح آدیپونکتین در افراد مبتلا به سندرم متابولیک (۴۰)، افراد مبتلا به بای‌پس معده (Gastric bypass) (۱۵)، دیس‌لیپیدمی (۳۰) و افراد مبتلا به دیابت (۱۹) نسبت به افراد سالم، مبتلا به اضافه وزن و چاقی می‌باشد (۳۱، ۱۲، ۱). از آنجایی که غلظت آدیپونکتین سرم در افراد مبتلا به دیابت، هایپرلیپیدمی و بیماری‌های قلبی-عروقی که اختلال چربی‌های خون دارند، کاهش می‌یابد (۲۰-۱۶)؛ احتمال می‌رود ارتباط قوی‌تر میان سطح هورمون فوق با چربی‌های پلاسما به دلیل اثر اختلالات لیپیدی بر میزان آدیپونکتین باشد.

بر اساس مطالعات بررسی شده، سطح آدیپونکتین سرم در زنان بالاتر از مردان بود (۱) که این ارتباط به دلیل استروژن یا آندروژن در آن‌ها بوده و مستقل از توده چربی بیشتر آن‌ها

References

1. Altinova AE, Toruner F, Bukan N, Yasar DG, Akturk M, Cakir N, et al. Decreased plasma adiponectin is associated with insulin resistance and HDL cholesterol in overweight subjects. *Endocr J* 2007; 54(2): 221-6.
2. Esmailzadeh A, Azadbakht L. Major dietary patterns in relation to general obesity and central adiposity among Iranian women. *J Nutr* 2008; 138(2): 358-63.
3. Nascimento H, Silva L, Lourenco P, Weinfurterova R, Castro E, Rego C, et al. Lipid profile in Portuguese obese children and adolescents: interaction of apolipoprotein E polymorphism with adiponectin levels. *Arch Pediatr Adolesc Med* 2009; 163(11): 1030-6.

4. Azadbakht L, Esmailzadeh A. Red meat intake is associated with metabolic syndrome and the plasma C-reactive protein concentration in women. *J Nutr* 2009; 139(2): 335-9.
5. Esmailzadeh A, Azadbakht L. Home use of vegetable oils, markers of systemic inflammation, and endothelial dysfunction among women. *Am J Clin Nutr* 2008; 88(4): 913-21.
6. Esmailzadeh A, Boroujeni HK, Azadbakht L. Consumption of energy-dense diets in relation to cardiometabolic abnormalities among Iranian women. *Public Health Nutr* 2012; 15(5): 868-75.
7. Esmailzadeh A, Azadbakht L. Dietary energy density and the metabolic syndrome among Iranian women. *Eur J Clin Nutr* 2011; 65(5): 598-605.
8. Esmailzadeh A, Azadbakht L. Increased levels of inflammation among women with enlarged waist and elevated triglyceride concentrations. *Ann Nutr Metab* 2010; 57(2): 77-84.
9. Basati G, Pourfarzam M, Movahedian A, Samsamshariat SZ, Sarrafzadegan N. Reduced plasma adiponectin levels relative to oxidized low density lipoprotein and nitric oxide in coronary artery disease patients. *Clinics (Sao Paulo)* 2011; 66(7): 1129-35.
10. Toth PP. Adiponectin and high-density lipoprotein: a metabolic association through thick and thin. *Eur Heart J* 2005; 26(16): 1579-81.
11. Xu A, Yin S, Wong L, Chan KW, Lam KS. Adiponectin ameliorates dyslipidemia induced by the human immunodeficiency virus protease inhibitor ritonavir in mice. *Endocrinology* 2004; 145(2): 487-94.
12. Ong KK, Frystyk J, Flyvbjerg A, Petry CJ, Ness A, Dunger DB. Sex-discordant associations with adiponectin levels and lipid profiles in children. *Diabetes* 2006; 55(5): 1337-41.
13. Broedl UC, Lehrke M, Fleischer-Briellmaier E, Tietz AB, Nagel JM, Goke B, et al. Genetic variants of adiponectin receptor 2 are associated with increased adiponectin levels and decreased triglyceride/VLDL levels in patients with metabolic syndrome. *Cardiovasc Diabetol* 2006; 5: 11.
14. Evagelidou EN, Giapros VI, Challa AS, Kiortsis DN, Tsatsoulis AA, Andronikou SK. Serum adiponectin levels, insulin resistance, and lipid profile in children born small for gestational age are affected by the severity of growth retardation at birth. *Eur J Endocrinol* 2007; 156(2): 271-7.
15. Geloneze B, Pereira JA, Pareja JC, Lima MM, Lizarin MA, Souza IC, et al. Overcoming metabolic syndrome in severe obesity: adiponectin as a marker of insulin sensitivity and HDL-cholesterol improvements after gastric bypass. *Arq Bras Endocrinol Metabol* 2009; 53(2): 293-300.
16. Maruyama C, Ishibashi R, Araki R, Koike S, Hirose H, Maruyama T. HMW-adiponectin associates with triglyceride concentrations in type 1 diabetic patients. *J Atheroscler Thromb* 2009; 16(3): 207-16.
17. van der Vleuten GM, van Tits LJ, den HM, Lemmers H, Stalenhoef AF, de GJ. Decreased adiponectin levels in familial combined hyperlipidemia patients contribute to the atherogenic lipid profile. *J Lipid Res* 2005; 46(11): 2398-404.
18. Wagner A, Simon C, Oujaa M, Platat C, Schweitzer B, Arveiler D. Adiponectin is associated with lipid profile and insulin sensitivity in French adolescents. *Diabetes Metab* 2008; 34(5): 465-71.
19. Mantzoros CS, Li T, Manson JE, Meigs JB, Hu FB. Circulating adiponectin levels are associated with better glycemic control, more favorable lipid profile, and reduced inflammation in women with type 2 diabetes. *J Clin Endocrinol Metab* 2005; 90(8): 4542-8.
20. von Eynatten M, Hamann A, Twardella D, Nawroth PP, Brenner H, Rothenbacher D. Relationship of adiponectin with markers of systemic inflammation, atherogenic dyslipidemia, and heart failure in patients with coronary heart disease. *Clin Chem* 2006; 52(5): 853-9.
21. Paschos GK, Zampelas A, Panagiotakos DB, Katsiogiannis S, Griffin BA, Votteas V, et al. Effects of flaxseed oil supplementation on plasma adiponectin levels in dyslipidemic men. *Eur J Nutr* 2007; 46(6): 315-20.
22. Liu YM, Lacorte JM, Viguerie N, Poitou C, Pelloux V, Guy-Grand B, et al. Adiponectin gene expression in subcutaneous adipose tissue of obese women in response to short-term very low calorie diet and refeeding. *J Clin Endocrinol Metab* 2003; 88(12): 5881-6.
23. Fargnoli JL, Fung TT, Olenczuk DM, Chamberland JP, Hu FB, Mantzoros CS. Adherence to healthy eating patterns is associated with higher circulating total and high-molecular-weight adiponectin and lower resistin concentrations in women from the Nurses' Health Study. *Am J Clin Nutr* 2008; 88(5): 1213-24.
24. Nagasawa A, Fukui K, Kojima M, Kishida K, Maeda N, Nagaretani H, et al. Divergent effects of soy protein diet on the expression of adipocytokines. *Biochem Biophys Res Commun* 2003; 311(4): 909-14.
25. Ratliff JC, Mutungi G, Puglisi MJ, Volek JS, Fernandez ML. Eggs modulate the inflammatory response to carbohydrate restricted diets in overweight men. *Nutr Metab (Lond)* 2008; 5: 6.
26. Esmailzadeh A, Kimiagar M, Mehrabi Y, Azadbakht L, Hu FB, Willett WC. Dietary patterns, insulin resistance,

- and prevalence of the metabolic syndrome in women. *Am J Clin Nutr* 2007; 85(3): 910-8.
27. Tremblay F, Lavigne C, Jacques H, Marette A. Role of dietary proteins and amino acids in the pathogenesis of insulin resistance. *Annu Rev Nutr* 2007; 27: 293-310.
 28. Azadbakht L, Kimiagar M, Mehrabi Y, Esmailzadeh A, Padyab M, Hu FB, et al. Soy inclusion in the diet improves features of the metabolic syndrome: a randomized crossover study in postmenopausal women. *Am J Clin Nutr* 2007; 85(3): 735-41.
 29. Esmailzadeh A, Azadbakht L. Food intake patterns may explain the high prevalence of cardiovascular risk factors among Iranian women. *J Nutr* 2008; 138(8): 1469-75.
 30. Matsubara M, Maruoka S, Katayose S. Decreased plasma adiponectin concentrations in women with dyslipidemia. *J Clin Endocrinol Metab* 2002; 87(6): 2764-9.
 31. Chan DC, Barrett PH, Ooi EM, Ji J, Chan DT, Watts GF. Very low density lipoprotein metabolism and plasma adiponectin as predictors of high-density lipoprotein apolipoprotein A-I kinetics in obese and nonobese men. *J Clin Endocrinol Metab* 2009; 94(3): 989-97.
 32. Kimm H, Lee SW, Lee HS, Shim KW, Cho CY, Yun JE, et al. Associations between lipid measures and metabolic syndrome, insulin resistance and adiponectin - Usefulness of lipid ratios in Korean men and women -. *Circ J* 2010; 74(5): 931-7.
 33. Bansal N, Charlton-Menys V, Pemberton P, McElduff P, Oldroyd J, Vyas A, et al. Adiponectin in umbilical cord blood is inversely related to low-density lipoprotein cholesterol but not ethnicity. *J Clin Endocrinol Metab* 2006; 91(6): 2244-9.
 34. Chan DC, Watts GF, Ng TW, Uchida Y, Sakai N, Yamashita S, et al. Adiponectin and other adipocytokines as predictors of markers of triglyceride-rich lipoprotein metabolism. *Clin Chem* 2005; 51(3): 578-85.
 35. von EM, Schneider JG, Humpert PM, Rudofsky G, Schmidt N, Barosch P, et al. Decreased plasma lipoprotein lipase in hypo adiponectinemia: an association independent of systemic inflammation and insulin resistance. *Diabetes Care* 2004; 27(12): 2925-9.
 36. McLaughlin T, Abbasi F, Cheal K, Chu J, Lamendola C, Reaven G. Use of metabolic markers to identify overweight individuals who are insulin resistant. *Ann Intern Med* 2003; 139(10): 802-9.
 37. Ridker PM, Rifai N, Cook NR, Bradwin G, Buring JE. Non-HDL cholesterol, apolipoproteins A-I and B100, standard lipid measures, lipid ratios, and CRP as risk factors for cardiovascular disease in women. *JAMA* 2005; 294(3): 326-33.
 38. Ingelsson E, Schaefer EJ, Contois JH, McNamara JR, Sullivan L, Keyes MJ, et al. Clinical utility of different lipid measures for prediction of coronary heart disease in men and women. *JAMA* 2007; 298(7): 776-85.
 39. Azadbakht L, Mirmiran P, Esmailzadeh A, Azizi F. Dairy consumption is inversely associated with the prevalence of the metabolic syndrome in Tehranian adults. *Am J Clin Nutr* 2005; 82(3): 523-30.
 40. Kawamoto R, Tabara Y, Kohara K, Miki T, Kusunoki T, Takayama S, et al. Relationships between lipid profiles and metabolic syndrome, insulin resistance and serum high molecular adiponectin in Japanese community-dwelling adults. *Lipids Health Dis* 2011; 10: 79.
 41. Giannessi D, Caselli C, Del RS, Maltinti M, Pardini S, Turchi S, et al. Adiponectin is associated with abnormal lipid profile and coronary microvascular dysfunction in patients with dilated cardiomyopathy without overt heart failure. *Metabolism* 2011; 60(2): 227-33.
 42. Tsuzaki K, Kotani K, Sano Y, Fujiwara S, Gazi IF, Elisaf M, et al. The relationship between adiponectin, an adiponectin gene polymorphism, and high-density lipoprotein particle size: from the Mima study. *Metabolism* 2012; 61(1): 17-21.
 43. Fujiwara S, Kotani K, Sano Y, Matsuoka Y, Tsuzaki K, Domichi M, et al. S447X polymorphism in the lipoprotein lipase gene and the adiponectin level in the general population: results from the Mima study. *J Atheroscler Thromb* 2009; 16(3): 188-93.
 44. Martin LJ, Woo JG, Daniels SR, Goodman E, Dolan LM. The relationships of adiponectin with insulin and lipids are strengthened with increasing adiposity. *J Clin Endocrinol Metab* 2005; 90(7): 4255-9.
 45. Chan DC, Watts GF, Ooi EM, Chan DT, Wong AT, Barrett PH. Apolipoprotein A-II and adiponectin as determinants of very low-density lipoprotein apolipoprotein B-100 metabolism in nonobese men. *Metabolism* 2011; 60(10): 1482-7.
 46. Retnakaran R, Hanley AJ, Raif N, Connelly PW, Sermer M, Zinman B. Hypoadiponectinaemia in South Asian women during pregnancy: evidence of ethnic variation in adiponectin concentration. *Diabet Med* 2004; 21(4): 388-92.
 47. Ng TW, Watts GF, Farvid MS, Chan DC, Barrett PH. Adipocytokines and VLDL metabolism: independent

- regulatory effects of adiponectin, insulin resistance, and fat compartments on VLDL apolipoprotein B-100 kinetics? *Diabetes* 2005; 54(3): 795-802.
48. Kazumi T, Kawaguchi A, Sakai K, Hirano T, Yoshino G. Young men with high-normal blood pressure have lower serum adiponectin, smaller LDL size, and higher elevated heart rate than those with optimal blood pressure. *Diabetes Care* 2002; 25(6): 971-6.
 49. Hulthe J, Hulthen LM, Fagerberg B. Low adipocyte-derived plasma protein adiponectin concentrations are associated with the metabolic syndrome and small dense low-density lipoprotein particles: atherosclerosis and insulin resistance study. *Metabolism* 2003; 52(12): 1612-4.
 50. Okada T, Saito E, Kuromori Y, Miyashita M, Iwata F, Hara M, et al. Relationship between serum adiponectin level and lipid composition in each lipoprotein fraction in adolescent children. *Atherosclerosis* 2006; 188(1): 179-83.
 51. Lautamaki R, Ronnema T, Huupponen R, Lehtimaki T, Iozzo P, Airaksinen KE, et al. Low serum adiponectin is associated with high circulating oxidized low-density lipoprotein in patients with type 2 diabetes mellitus and coronary artery disease. *Metabolism* 2007; 56(7): 881-6.
 52. Tanaka T, Tsutamoto T, Nishiyama K, Sakai H, Fujii M, Yamamoto T, et al. Impact of oxidative stress on plasma adiponectin in patients with chronic heart failure. *Circ J* 2008; 72(4): 563-8.
 53. Makedou K, Kourtis A, Gkiomisi A, Toulis KA, Mouzaki M, Anastasilakis AD, et al. Oxidized low-density lipoprotein and adiponectin levels in pregnancy. *Gynecol Endocrinol* 2011; 27(12): 1070-3.
 54. Cote M, Mauriege P, Bergeron J, Almeras N, Tremblay A, Lemieux I, et al. Adiponectinemia in visceral obesity: impact on glucose tolerance and plasma lipoprotein and lipid levels in men. *J Clin Endocrinol Metab* 2005; 90(3): 1434-9.
 55. Verges B, Petit JM, Duvillard L, Dautin G, Florentin E, Galland F, et al. Adiponectin is an important determinant of apoA-I catabolism. *Arterioscler Thromb Vasc Biol* 2006; 26(6): 1364-9.
 56. Ng TW, Watts GF, Barrett PH, Rye KA, Chan DC. Effect of weight loss on LDL and HDL kinetics in the metabolic syndrome: associations with changes in plasma retinol-binding protein-4 and adiponectin levels. *Diabetes Care* 2007; 30(11): 2945-50.
 57. Schnrider JG, Vov Eynatten M, Schiekofer S, Nawroth PP, Dugi KA. Low plasma adiponectin levels are associated with increased hepatic weight gain in humans. *Diabetes* 2002; 51: 2964-7.
 58. Qiao L, Zou C, van der Westhuyzen DR, Shao J. Adiponectin reduces plasma triglyceride by increasing VLDL triglyceride catabolism. *Diabetes* 2008; 57(7): 1824-33.
 59. Yamauchi T, Kamon J, Minokoshi Y, Ito Y, Waki H, Uchida S, et al. Adiponectin stimulates glucose utilization and fatty-acid oxidation by activating AMP-activated protein kinase. *Nat Med* 2002; 8(11): 1288-95.
 60. Tian L, Luo N, Klein RL, Chung BH, Garvey WT, Fu Y. Adiponectin reduces lipid accumulation in macrophage foam cells. *Atherosclerosis* 2009; 202(1): 152-61.
 61. Cnop M, Havel PJ, Utzschneider KM, Carr DB, Sinha MK, Boyko EJ, et al. Relationship of adiponectin to body fat distribution, insulin sensitivity and plasma lipoproteins: evidence for independent roles of age and sex. *Diabetologia* 2003; 46(4): 459-69.
 62. Xu A, Chan KW, Hoo RL, Wang Y, Tan KC, Zhang J, et al. Testosterone selectively reduces the high molecular weight form of adiponectin by inhibiting its secretion from adipocytes. *J Biol Chem* 2005; 280(18): 18073-80.
 63. Stefan N, Vozarova B, Funahashi T, Matsuzawa Y, Weyer C, Lindsay RS, et al. Plasma adiponectin concentration is associated with skeletal muscle insulin receptor tyrosine phosphorylation, and low plasma concentration precedes a decrease in whole-body insulin sensitivity in humans. *Diabetes* 2002; 51(6): 1884-8.
 64. Berg AH, Combs TP, Du X, Brownlee M, Scherer PE. The adipocyte-secreted protein Acrp30 enhances hepatic insulin action. *Nat Med* 2001; 7(8): 947-53.
 65. Weiss R, Otvos JD, Flyvbjerg A, Miserez AR, Frystyk J, Sinnreich R, et al. Adiponectin and lipoprotein particle size. *Diabetes Care* 2009; 32(7): 1317-9.
 66. Baratta R, Amato S, Degano C, Farina MG, Patane G, Vigneri R, et al. Adiponectin relationship with lipid metabolism is independent of body fat mass: evidence from both cross-sectional and intervention studies. *J Clin Endocrinol Metab* 2004; 89(6): 2665-71.
 67. Mantzoros CS, Williams CJ, Manson JE, Meigs JB, Hu FB. Adherence to the Mediterranean dietary pattern is positively associated with plasma adiponectin concentrations in diabetic women. *Am J Clin Nutr* 2006; 84(2): 328-35.

Serum Adiponectin Level and Lipid Profile

Vajiheh Izadi¹, Leila Azadbakht²

Review Article

Abstract

Adiponectin, hormone secreted by adipose tissue, which is inversely associated with body fat mass. This hormone has anti-inflammatory and anti-atherogenic properties. Concentration of adiponectin reduces in metabolic syndrome, cardiovascular diseases and dyslipidemia. Thus, the aim of the present study was to review the recent evidences about association between serum adiponectin level and lipid profile. PubMed was searched from 2002 to October 2011, by using the following key words: dyslipidemia, lipid profile, triglyceride, high or low density lipoprotein cholesterol (HDL-C or LDL-C), total cholesterol and adiponectin. Twenty-five articles were recruited in this review. Serum adiponectin level positively regulated plasma HDL-C concentration. Adiponectin was inversely significantly associated with serum triglyceride. Plasma adiponectin had a potential inverse correlation with very low and low density lipoprotein cholesterol (VLDL-C and LDL-C). Adiponectin R₂ receptors had an important role on metabolism of VLDL-C and TG. Adiponectin was reduced in abnormalities of lipid profile and had an important role on metabolism of plasma lipids.

Keywords: Plasma Lipids, Low Density Lipoprotein Cholesterol, Very Low Density Lipoprotein Cholesterol, High Density Lipoprotein Cholesterol, Triglyceride, Adiponectin

Citation: Izadi V, Azadbakht L. **Serum Adiponectin Level and Lipid Profile.** J Health Syst Res 2013; 9(2): 114-123.

Received date: 17/07/2012

Accept date: 26/11/2012

1- MSc Student, Student Research Committee, Food Security Research Center, Department of Community Nutrition, School of Nutrition and Food Science, Isfahan University of Medical Science, Isfahan, Iran

2- Associate Professor, Food Security Research Center, Department of Community Nutrition, School of Nutrition and Food Science, Isfahan University of Medical Science, Isfahan, Iran (Corresponding Author) Email: azadbakht@hlth.mui.ac.ir