

● مقاله تحقیقی کد مقاله: ۰۳۴



## مقایسه اثر سیپروترون کامپاند- اسپیرونولاکتون و متغورمین بر سندروم تخدمان پلی کیستیک

چکیده

**زمینه:** بیماری تخدمان پلی کیستیک (PCOS) یکی از شایع‌ترین علل موهای زائد، عادت‌های نامنظم، چاقی و عدم تخمک‌گذاری و نازائی زنان است. استفاده از اسپیرونولاکتون به عنوان یک داروی مهارکننده آندروژن همراه قرص‌های ضدبارداری نظری سیپروترون کامپاند نیز در درمان علائم و مشکلات بیماران تا حدی مؤثر است.

**روش کار:** مقایسه میزان اثر بخشی استفاده از اسپیرونولاکتون همراه سیپروترون کامپاند (دیان) با متغورمین.

مطالعه حاضر که طی سه سال بر ۱۱۳ خانم ۲۰ تا ۳۰ ساله مبتلا به PCOS مراجعه کننده به درمانگاه‌های غدد و زنان بیمارستان‌های امام حسین (ع) و لقمان با شکایات چاقی، پرمومی، الیگومنوره یا آمنوره انجام گرفته است.

**یافته‌ها:** استفاده از متغورمین در بھبود چاقی، هیرسوتیسم و الیگومنوره زنان چاق مبتلا به PCOS ( مقاوم و غیر مقاوم به انسولین) مؤثر است ( $P<0.005$ ). تأثیر آن بر کاهش وزن زنان چاق در صورت مقاومت به انسولین بیشتر می‌شود ( $P<0.05$ ). اسپیرونولاکتون همراه دیان در درمان هیرسوتیسم، چاقی و الیگومنوره زنان مبتلا به PCOS چاق ( مقاوم و غیر مقاوم به انسولین) ( $P<0.05$ ) و نیز درمان هیرسوتیسم و الیگومنوره زنان غیر چاق مبتلا به PCOS مؤثر است ( $P<0.005$ ). تأثیر متغورمین در کاهش وزن زنان چاق مبتلا به PCOS بیشتر از اسپیرونولاکتون همراه دیان است ( $P<0.005$ ). تأثیر اسپیرونولاکتون همراه دیان در بھبود هیرسوتیسم و الیگومنوره زنان غیر چاق مبتلا به PCOS بیشتر از متغورمین است ( $P<0.05$ ).

**نتیجه‌گیری:** متغورمین در بھبود چاقی، هیرسوتیسم و الیگومنوره زنان چاق و اسپیرونولاکتون همراه سیپروترون کامپاند در بھبود هیرسوتیسم و الیگومنوره زنان غیر چاق مبتلا به PCOS مؤثرتر می‌باشد.

**واژگان کلیدی:** سیپروترون کامپاند، اسپیرونولاکتون، متغورمین

دکتر شاداب صالح‌پور \*

دکتر زهره شاهوردی ۲

دکتر مهتاب فرهمند منفرد ۳

دکتر محسن روزخ ۴

۱- استاد یار گروه کودکان،  
فوق تخصص غدد و متابولیسم  
کودکان، دانشگاه علوم پزشکی  
شهید بهشتی

۲- استادیار گروه زنان و زایمان،  
دانشگاه علوم پزشکی شهید  
بهشتی

۳- متخصص زنان و زایمان،  
پژوهشگر

۴- استادیار گروه کودکان،  
فوق تخصص جراحی کودکان،  
دانشگاه علوم پزشکی شهید  
بهشتی

\* نشانی نویسنده مسؤول:  
تهران- خیابان شریعتی-  
بیمارستان کودکان مفید

تلفن: ۰۲۱-۲۲۹۲۴۸۸  
فاکس: ۰۲۱-۲۲۹۲۴۸۹

نشانی الکترونیکی:

Shadab.Salehpour@hotmail.com

## مقدمه

متفورمین در طی ۳۰ سال گذشته به منظور درمان دیابت نوع II به کار رفته است. چند مطالعه در مورد استفاده از متفورمین در زنان مبتلا به (PCOS) به عمل آمده است. متفورمین در کاهش سطح تستوسترون و منظم نمودن سیکل های قاعدگی مؤثر است [۳۴ و ۳۵]. در حالی که استفاده از متفورمین در بهبود باروری در ظرف چند هفته مؤثر است [۴۰ و ۴۱]، نقش این دارو در کاهش رویش موهای زائد نسبت به درمان های رایج کنتر است [۲۸]. زنان با استفاده از متفورمین آسان تر وزن از دست می‌دهند، هر چند که این دارو ترکیب رایج کاهش وزن نیست [۳۹]. درمان با متفورمین (۵۰۰ میلی گرم، سه بار در روز) هیبرانسولینیم، مقدار پایه و تحریک شده LH و غلظت تستوسترون آزاد در زنان چاق مبتلا به (PCOS) را کاهش داده و شانس تخمک‌گذاری و حاملگی را افزایش می‌دهد [۳۵ و ۳۶ و ۳۷]. در چند مطالعه مداخله ای با جمعیت کنترل پلاسیو مشخص شده که متفورمین نقش بهتری در القای تخمک‌گذاری نسبت به جمعیت کنترل دارد [۳۱ و ۴۰ و ۴۱]. تأثیر متفورمین در زنان چاق مبتلا به (PCOS) به مراتب بیشتر است. در یک مطالعه مشخص شده زنانی که وزن طبیعی دارند کمتر از درمان با این دارو سود می‌برند [۴۱] در حالی که مطالعات دیگر نشان داده‌اند انسولین خون در این زنان نیز بالا است و درمان آنها با متفورمین سبب بهبود عملکرد تخدمان و کاهش سطح آندروژن‌ها می‌گردد [۴۲ و ۴۳ و ۴۴].

در این مطالعه تلاش ما بر این بوده که برای اولین بار در ایران با بررسی مقایسه‌ای دو روش درمانی استفاده از دیابت همراه اسپریونولاکتون و استفاده از متفورمین به تنهایی در زنان چاق و غیر چاق مبتلا به (PCOS) میزان اثر بخشی این دو روش را مقایسه نمانیم و نیز تأثیر وجود یا عدم مقاومت به انسولین در زنان چاق مبتلا به (PCOS) را درمان با دو روش فوق به تفکیک و در مقایسه مورد مطالعه قرار دهیم.

## مواد و روش‌ها

۱۱۳ خانم ۲۰ ساله مراجعه کننده به درمانگاه غدد امام حسین (ع) و درمانگاه‌های زنان بیمارستان لقمان و امام حسین (ع) که با شکایت چاقی (ازدیاد وزن) پر موئی (هیبروتیسم) و الیگومنوره یا آمنوره از دی ماه ۸۱ لغایت آذر ماه ۸۴ مراجعه نمودند و با رد بالینی و پاراکلینیکی علل دیگر، PCOS در آنها اثبات گردید. برای انتخاب افراد از این معیارها استفاده شد:

بیماری تخدمان پلی کیستیک (Disease Polycystic Ovarian) یکی از شایع‌ترین علل عدم تخمک‌گذاری مژمن است. [۴۱-۴۲] در حدود ۲۰ درصد زنان دارای تخدمان پلی کیست بر اساس سونوگرافی هستند و ۱۰ درصد تمام زنان حاصل یک علامت از این اختلال را دارند [۵ و ۶]. شایع‌ترین علائم همراه (PCOS) موهای زائد، عادت‌های نامنظم و عدم تخمک‌گذاری است. حدود ۱/۳ زنان دچار این سندروم در زمانی از زندگی دچار دیابت می‌شوند [۶ و ۷] و آنها مبتلا به فشار خون بالا هستند [۸]. اختلال تحمل قند در زنان مبتلا به این سندروم شایع است و هر چه وزن آنها بیشتر باشد علائم بیماری شدیدتر و خطر دیابت افزایش می‌یابد [۲۰-۲۹]. هیبرولیپیدمی و بیماری‌های عروق کرونر در این زنان به مراتب شایع‌تر و مرگبارتر از زنان همسن غیر مبتلا در جامعه است [۲۵-۲۶].

مهم‌ترین تغییرات هورمونی (PCOS) مربوط به افزایش تستوسترون، LH و انسولین سرم است [۷]. با این حال ۱/۳ زنان مبتلا هیچ اختلال هورمونی ندارند [۱۷] و افزایش تولید تستوسترون به صورت خودبه‌خودی و بدون تحریک خارجی یا ناشی از تحریک انسولین یا LH صورت می‌گیرد [۲۰ و ۲۶].

درمان رایج (PCOS) استفاده از قرص‌های ضد بارداری ترکیبی جهت سرکوب تولید تستوسترون توسط تخدمان است. در تعدادی از زنان مبتلا استفاده از این قرص‌ها منجر به افزایش وزن می‌شود که خود سبب تشدید علائم (PCOS) در دراز مدت می‌گردد [۲۷ و ۲۸ و ۲۹]. به این دلایل درمان‌های جایگزین به طور روزافزونی با توفیق بیشتری توان بوده‌اند. محور این روش‌های جدید عمدتاً بر اساس سرکوب انسولین است [۲۹ و ۲۷]. مهم‌ترین نقش انسولین در بدن تنظیم سطح قند خون است. در بعضی از این افراد غلظت بالائی از انسولین جهت حفظ سطح طبیعی قند خون نیاز دارند (مقاومت به انسولین). در این هنگام اگر میزان انسولین کافی نباشد قند خون بالا رفته و دیابت رخ می‌دهد. افزایش غلظت انسولین در بدن عامل کاهش انسولین توسط محدودیت رژیم غذایی و کاهش وزن یا به کمک مصرف دارو، سبب کاهش تستوسترون و بهبود علائم (PCOS) خواهد شد [۳۰-۳۷]. تمام زنان دچار (PCOS) که دارای ازدیاد وزن هستند از کنترل رژیم غذایی و انجام ورزش سود خواهند برد [۳۸ و ۳۹].

معیارهای حذف از مطالعه خارج شدند. دوز متغورمین به کار رفته معادل ۱۵۰۰ میلی گرم (سه قرص ۵۰۰ میلی گرمی TDS) که با دوز روزانه ۲۵۰ میلی گرم شروع شده، هر هفته روزانه ۲۵۰ میلی گرم افزوده شد تا به ۱۵۰۰ میلی گرم روزانه رسید و با همان دوز ادامه یافت.

قرص Cyproterone Compound (۲ میلی گرم سیپروترون استات + ۵۰ میکرو گرم اتینیل استرادیول) از شب ۷ سیکل، هر شب یک عدد تا ۲۱ شب و قرص اسپیرونولاکتون روزانه ۱۰۰ میلی گرم (۴ قرص ۲۵ میلی گرمی) یا ۲ قرص BD بود (که از روزانه یک قرص شروع شده و هر هفته روزانه ۲۵ میلی گرم افزوده شد تا به ۱۰۰ میلی گرم روزانه رسید) مورد استفاده قرار گرفتند. افزایش GIC/Insulin و کاهش BMI، بهبود هیرسوتیسم، الیگومونوره و GTT مختلف در زنان چاق و بهبود الیگومونوره و هیرسوتیسم در زنان غیر چاق مبتلا به PCO به عنوان نتیجه مطلوب در نظر گرفته شدند. در صورت بروز بارداری و پیدایش عوارض جانبی ناخواسته داروها قطع شدند.

یکی از آزمایشاتی که در حین درمان هر سه ماه انجام شد، آزمایش کارکرد کلیوی بود. متغورمین سبب کاهش جذب ویتامین ۱۲ نیز می‌شود، تزریق ویتامین ۱۲ در موارد مشکوک CBC هر سه ماه انجام شد.

از تراتوژن بودن متغورمین در بارداری اطلاعاتی در دست نیست. معهذا باید در سه ماهه اول بارداری با اختیاط مصرف شود. لذا همراه با آزمایشات درخواست شده هر سه ماه یکبار اندازه‌گیری B-HCG سرمی نیز جهت رد بارداری احتمالی درخواست شد.

عوارض استفاده از متغورمین نظیر تهوع، استفراغ و اختلالات گوارشی هر چند شدید نبودند سبب کاهش تحمل دارو و حذف ۳۷ مورد از مطالعه شدند که خوشبختانه چون میزان تحمل دارویی در ابتداء از انتخاب حجم نمونه لحاظ شده بوده ریزش قابل توجهی نداشتیم. استفاده از متغورمین حتی در اختلال خفیف کارکرد کلیوی منع است زیرا سبب اسیدوز لاتیک می‌شود.

برای بررسی داده‌های توصیفی از جداول و نمودارها استفاده شد و برای ارزیابی داده‌های تحلیلی از روش t test و آزمون X<sup>2</sup> استفاده شد.

## یافته‌ها

در این مطالعه که بر ۱۱۳ خانم مبتلا به PCOD در مدت سه سال انجام شد، ۵۸ مورد تحت درمان با متغورمین و ۵۵ مورد تحت درمان

۱- وجود الیگومونوره (تعداد دفعات قاعده‌گی کمتر از ۸ بار در سال گذشته)

۲- نمره حداقل ۸ در طبقه‌بندی Ferriman & Gallway (۶ و ۷ و ۴۵)

۳- ۲ LH/FSH □ در مرحله early follicular دhadقل یکی از این پارامترها: تستوسترون آزاد، DHA، DHAS

آنдрولستنديون، ۱۷- هيدروکسی پروژسترون افراد در صورت وجود موارد زیر حذف شدند:

۱- وجود اختلال عملکرد تیروئید که با انجام TFT چک شد.

۲- وجود پرکاری غده فوق کلیوی (سندرم کوشینگ) که با کورتیزول ۸ صبح بالاتر از ۲۵ mg/dl مشخص شد.

۳- دیابت آشکار که با علائم پر نوشی، پرادراری و قند خون ناشتا بالاتر از ۱۲۶ mg/dl و قند خون ۲ ساعت پس از غذا بالاتر از ۲۰۰ mg/dl مشخص شد.

۴- وجود کتراندیکاسیون در تجویز داروهای به کار رفته در تحقیق جمعیت مورد مطالعه به ۶ گروه تقسیم شدند:

۱- ۱۹ زن چاق مقاوم به انسولین (GIC/Insulin < ۴/۵) تحت درمان با متغورمین

۲- ۱۸ زن چاق غیر مقاوم به انسولین (GIC/Insulin > ۴/۵) تحت درمان با متغورمین

۳- ۲۱ زن غیر چاق تحت درمان با متغورمین

۴- ۱۸ زن چاق مقاوم به انسولین تحت درمان با دیان همراه با اسپیرونولاکتون

۵- ۱۸ زن چاق غیر مقاوم به انسولین تحت درمان با دیان همراه با اسپیرونولاکتون

۶- ۱۹ زن چاق تحت درمان با دیان همراه با اسپیرونولاکتون تمامی زنان در ابتدای مطالعه از نظر تاریخچه و معاینه بالینی مورد ارزیابی دقیق قرار گرفتند. قد و وزن آنها در ابتدای مطالعه ثبت شد و BMI آنها در ابتداء و پس از یکسال از شروع مطالعه محاسبه شد.

LH، FSH، DHA، DHAS، آندروستنديون، TSH، T4 کورتیزول ۸ صبح تمام بیماران در ابتداء و یک سال بعد از آغاز مطالعه اندازه‌گیری شد و انسولین ناشتا، قند ناشتا، دو ساعت پس از غذا و نیز GTT (قد دو ساعت پس از تجویز ۷۵ گرم گلوکز خوراکی) در تمام بیماران چاق (BMI  $\geq ۳۰$ ) اندازه‌گیری شد. سن بیماران درجه هیرسوتیسم آنها و بهبود یا عدم بهبود الیگومونوره آنها به فاصله هر ۳ ماه ثبت شد. (در طی دوره سه ساله مطالعه). هر ۳ ماه بیماران از نظر تأثیر بالینی روش درمانی به کار رفته و عوارض جانبی احتمالی آن و هزینه متوسط خرج شده بررسی شدند و در صورت پیدایش هر یک از

۱۹ زن چاق مقاوم به انسولین ( $\text{Glc}/\text{Insulin} < 4/5$ )  
۲۲ تا  $30/5$  ساله (با میانگین  $26/6$  سال) تحت درمان با متفورمین  
به میزان  $1500$  میلی‌گرم روزانه قرار گرفتند. به شکل معنی‌داری  
 $P < 0.005$  و درجه هیرسوتیسم این افراد در طول یک  
سال کاهش پیدا کرد. الیگومنوره که در تمام این زنان وجود داشت  
در این مدت به جز یک مورد بهبود یافت. ( $P < 0.005$ ).

با اسپیرونولاکتون و سیپروترون کمپاند (دیان) هر کدام به مدت یک  
سال قرار گرفتند.

#### یافته‌های هر گروه گروه اول:

جدول ۱ - مقایسه متغیرهای گروه ۱ قبل و بعد از انجام مطالعه			
P value یا درصد بهبودی \$	میانگین (انحراف معیار) بعد از مطالعه	میانگین (انحراف معیار) قبل از مطالعه	نام متغیر
P<0.005	27.1 (3.7)	35.9 (4.3)	BMI
P<0.005	9 (2)	19 (3)	درجه هیرسوتیسم
%94.7 \$	1/19	19/19	الیگومنوره

گروه نیز به شکل معنی‌داری بهبودی در ( $P < 0.05$ ) و  
هیرسوتیسم ( $P < 0.005$ ) رخ داد. از  $18$  مورد در پایان  
یک سال الیگومنوره داشتند.

**گروه دوم:**  
۱۸ زن چاق غیر مقاوم به انسولین ( $\text{Glc}/\text{Insulin} > 4/5$ )  
۲۰ تا  $27/5$  ساله (با میانگین  $24/4$  سال) تحت درمان با  $1500$   
میلی‌گرم روزانه متفورمین به مدت یک سال قرار گرفتند. در این

جدول ۲ - مقایسه متغیرهای گروه ۲ قبل و بعد از انجام مطالعه			
P value یا درصد بهبودی	میانگین (انحراف معیار) بعد از مطالعه	میانگین (انحراف معیار) قبل از مطالعه	نام متغیر
P<0.05	29.1 (2.9)	34.7 (3.5)	BMI
P<0.005	5 (3)	17 (4)	درجه هیرسوتیسم
%16.7	15/18	۱۸/۱۸	الیگومنوره

نیود، بلکه بهبود قابل توجهی در الیگومنوره ایشان نیز ایجاد نکرد و  
از  $21$  مورد تنها در  $12$  مورد باعث بهبود الیگومنوره پس از یکسال  
شد.

**گروه سوم:**  
شامل  $21$  زن چاق  $22/5$  تا  $28/5$  ساله (با میانگین  $26/4$  سال)  
متبتلا به PCOD که تحت درمان با متفورمین بودند، درمان با  
متفورمین از نظر آماری نه تنها بر درجه هیرسوتیسم ایشان مؤثر

جدول ۳ - مقایسه متغیرهای گروه ۳ قبل و بعد از انجام مطالعه			
P value یا درصد بهبودی	میانگین (انحراف معیار) بعد از مطالعه	میانگین (انحراف معیار) قبل از مطالعه	نام متغیر
P<0.005	5 (3)	17 (4)	درجه هیرسوتیسم
%57.1	9/21	21/21	الیگومنوره

پس از یکسال به شکل معنی‌داری باعث بهبود هیرسوتیسم  $P < 0/05$  و نیز الیگومنوره ( $P < 0/05$ ) شد ولی تأثیر معنی‌داری در بهبود BMI نداشت.

#### گروه چهارم:

شامل ۱۸ زن چاق مقاوم به انسولین تحت درمان با اسپیرونولاکتون+سیپروترون کامپاند (دیان) ۲۰/۵ تا ۳۰ ساله (با میانگین سنی ۲۴/۸ سال) بود. در این گروه درمان با دو داروی فوق

جدول ۴- مقایسه متغیرهای گروه ۴ قبل و بعد از انجام مطالعه

P value یا درصد بهبودی	میانگین (انحراف معیار) بعد از مطالعه	میانگین (انحراف معیار) قبل از مطالعه	نام متغیر
P = 0.04	31.1 ( 2.9)	33.7 (3.5)	BMI
P<0.005	9 (4)	16 (3)	درجه هیرسوتیسم
%66.7	6/18	۱۸/۱۸	الیگومنوره

اسپیرونولاکتون+سیپروترون کامپاند (دیان) بود. درمان به شکل معنی‌داری ( $P < 0/05$ ) سبب بهبود BMI و هیرسوتیسم و نیز الیگومنوره در این افراد شد.

#### گروه پنجم:

۱۸ زن چاق غیر مقاوم به انسولین ۲۲/۵ تا ۳۰/۵ ساله (با میانگین ۲۶/۹ سال) مبتلا به PCOD تحت درمان با

جدول ۵- مقایسه متغیرهای گروه ۵ قبل و بعد از انجام مطالعه

میانگین (انحراف معیار) قبل از مطالعه	میانگین (انحراف معیار) بعد از مطالعه	P value یا درصد بهبودی	نام متغیر
34.9 (4.0)	27.1 ( 3.7)	P<0.005	BMI
17 (3)	9 (4)	P<0.005	درجه هیرسوتیسم
۱۸/۱۸	7/18	%61.1	الیگومنوره

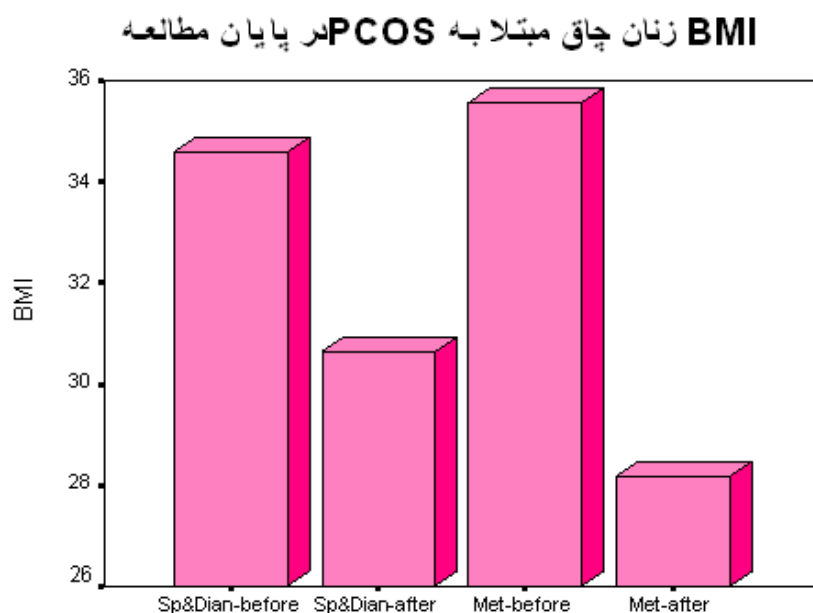
به شکل معنی‌داری باعث بهبود هیرسوتیسم ( $P < 0/005$ ) و الیگومنوره ( $P < 0/005$ ) این افراد شد.

#### گروه ششم:

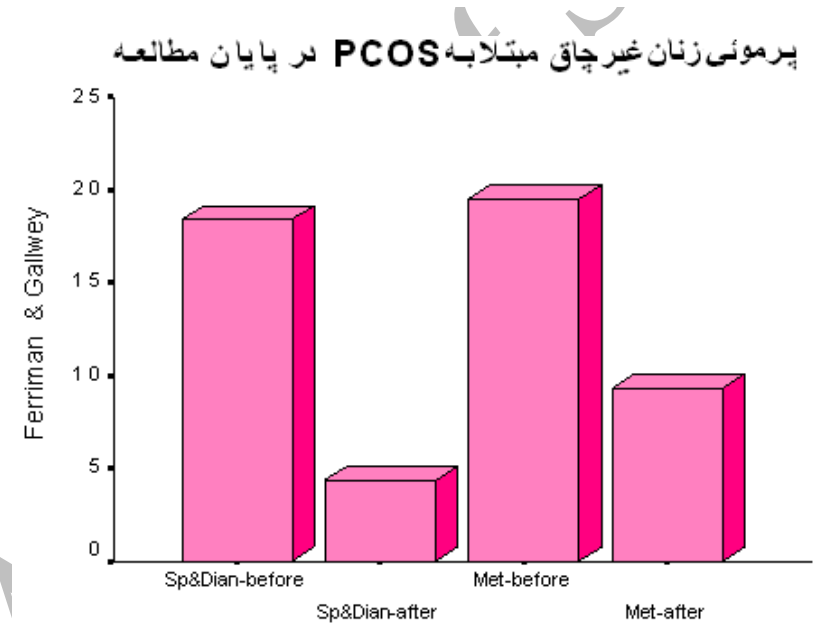
شامل ۱۹ زن غیرچاق ۲۱/۵ تا ۳۰/۵ ساله (با میانگین ۲۵/۵ سال) تحت درمان با اسپیرونولاکتون+سیپروترون کامپاند (دیان) بود. درمان

جدول ۶- مقایسه متغیرهای گروه ۶ قبل و بعد از انجام مطالعه

P value یا درصد بهبودی	میانگین (انحراف معیار) بعد از مطالعه	میانگین (انحراف معیار) قبل از مطالعه	نام متغیر
P<0.005	6 (3)	18 (4)	درجه هیرسوتیسم
%76.2	5/21	21/21	الیگومنوره



مقایسه دو روش درمان بر BMI زنان چاق مبتلا به PCOS



مقایسه دوره داروی پرمونی زنان غیرچاق مبتلا به PCOS

شود سریع است. مطالعه ما نشان داد در درمان هیرسوتیسم و الیگومنوره در زنان چاق مبتلا به PCO متوفورمین و در درمان این اختلالات در زنان غیر چاق مبتلا به PCO، استفاده از ترکیب اسپیرونولاکتون+سیبروترون کمپاند (دیان) مؤثرer است و در گروهی که با متوفورمین درمان می‌شوند، پاسخ به درمان به مقاومت به انسولین بستگی دارد.

## بحث

اثر متوفورمین در درمان هیرسوتیسم و کاهندگی وزن آن بطنی ولی اثر این دارو در منظم کردن سیکل‌های قاعدگی و ایجاد سیکل‌های دارای ovulation حتی اگر به تنها (بدون کلومیفن) استفاده

تحقیقات (Lord 46) نشان می‌دهد متغورمین نه تنها در کاهش BMI بلکه در کاهش نسبت waist / hip تأثیری نمی‌گذارد. حتی تأثیر متغورمین در ایجاد (ovulation 44%) قبل از کاهش وزن به قوی می‌پیوندد. یعنی از بین رفتن مقاومت به انسولین با اصلاح ترشح و تعادل هورمون‌های داخلی (ذخیره کاهش LH، افزایش SHBG، کاهش ترشح Estrone و ...) نقش اصلی را ایفا می‌کند نه کاهش BMI.

بر عکس، در این مطالعه مشخص شد تأثیر متغورمین در بهبود چاقی (BMI) زنان مبتلا به PCOD به مقاومت ایشان به انسولین ( $GIC/Ins < 4/5$ ) بستگی دارد و در موارد مقاوم به انسولین این Morin-Papunen اثر بیشتر است. این نتیجه با یافته‌های Glueck (35)، Kolodzi (32)، Moghetti (31)، Diamanti (40)، El-Biely (42)، Dunaif (41)، Fleming (43)، Kandarakis (44) و Bahceci (45) متفاوت است. Lord (46) متغورمین نه تنها در کاهش BMI بلکه در کاهش نسبت waist / hip تأثیری نمی‌گذارد. حتی تأثیر متغورمین در ایجاد ovulation (44%) قبل از کاهش وزن به قوی می‌پیوندد. یعنی از بین رفتن مقاومت به انسولین با اصلاح ترشح و تعادل هورمون‌های داخلی (ذخیره کاهش LH، افزایش SHBG، کاهش ترشح Estrone و ...) نقش اصلی را ایفا می‌کند نه کاهش BMI.

مطالعات (Nestler 44) و Bahceci (43) نشانگر بهبود هیپرآندروذیسم، الیگومنوره و هیرسوتیسم بدون توجه به BMI می‌باشند، حال آنکه بر اساس نتایج این مطالعه استفاده از متغورمین در زنان لاغر مبتلا به PCOD به دلیل عدم کارائی مناسب توصیه نمی‌شود.

در این تحقیق مشخص شد متغورمین در درمان هیرسوتیسم و الیگومنوره زنان چاق مبتلا به PCOD بدون توجه به مقاومت یا عدم مقاومت ایشان به انسولین مؤثر است، این نتیجه با نتایج مطالعات (Clark 39) و El-Biely (40) سازگار است.

مطالعه ما نظری مطالعه (Morin-Papunen 28) نشان داد استفاده از متغورمین در بهبود چاقی (BMI) زنان مبتلا به PCOD مؤثرتر از استفاده از اسپیرونولاکتون + سیپروترون کامپاند (دیان) است.

در حالی که نتایج این مطالعه نشانگر عدم وجود یک تفاوت معنی‌دار در بهبود الیگومنوره و هیرسوتیسم بین زنان چاق و لاغر مبتلا به PCOD تحت درمان با اسپیرونولاکتون + سیپروترون کامپاند است، Kathryn (27) معتقد است استفاده از اسپیرونولاکتون +

## مقایسه گروه‌ها

### ۱- مقایسه گروه‌های ۱ و ۲:

در افراد چاق وجود مقاومت به انسولین در ابتدای درمان سبب افزایش تأثیر متغورمین بر بهبود هیرسوتیسم می‌گردد. ( $P < 0/05$ ) هر چند این فاکتور بر بهبود الیگومنوره ایشان نیز مؤثر است، این تأثیر از نظر آماری معنی‌دار نمی‌باشد.

### ۲- مقایسه گروه‌های ۴ و ۵:

مقاومت به انسولین تأثیر معنی‌داری در پاسخ به درمان با اسپیرونولاکتون + سیپروترون کامپاند (دیان) ندارد و این عامل تفاوت آماری معنی‌داری در بهبود هیرسوتیسم و الیگومنوره مبتلایان ایجاد نمی‌کند.

### ۳- مقایسه گروه‌های ۴ و ۵ با گروه ۶:

چاقی تأثیر معنی‌داری در پاسخ به درمان اسپیرونولاکتون + سیپروترون کامپاند (دیان) ایجاد نمی‌کند و این عامل تفاوت آماری معنی‌داری در میزان بهبود هیرسوتیسم و الیگومنوره مبتلایان ندارد.

### ۴- مقایسه گروه‌های ۱ و ۴:

تفاوت معنی‌داری با  $P < 0/05$  در بهبود BMI و GTT زنان چاق مقاوم به انسولین تحت درمان با متغورمین نسبت به زنان چاق تحت درمان با اسپیرونولاکتون + سیپروترون کامپاند (دیان) وجود دارد ولی تفاوت در میزان بهبود هیرسوتیسم و الیگومنوره ایشان وجود ندارد.

### ۵- مقایسه گروه‌های ۲ و ۵:

اگر مقاومت به انسولین در زنان چاق وجود نداشته باشد، تفاوتی در بهبود BMI، هیرسوتیسم و الیگومنوره ایشان در مقایسه دو روش درمانی وجود ندارد.

### ۶- مقایسه گروه‌های ۱ و ۴:

درمان با متغورمین بر خلاف اسپیرونولاکتون + سیپروترون کامپاند (دیان) تأثیر معنی‌داری ( $P < 0/05$ ) در بهبود GTT مختلط زنان چاق مبتلا به PCOD دارد.

مطالعه ما نیز نظری نتایج حاصل از مطالعه متالیتیک (Lord 46) 2003، تأثیر متغورمین را در درمان زنان مبتلا به PCO با BMI ایده‌آل نامحسوس و تأثیر درمان با اسپیرونولاکتون و دیان را ایشان مؤثر نشان داد.

طول مدت تحقیق از ویژگی‌های ممتاز مطالعه ما محسوب می‌گردد. همانند عقیده (27) Kathryn نتایج ما نیز نشانگر تفاوت معنی‌داری در بهبود الیگومنوره و هیرسوتیسم در زنان چاق مبتلا به PCOD در دو روش درمانی وجود نبود. مسلماً انجام مطالعات گستردته‌تر با حجم نمونه بیشتر و پیگیری طولانی‌تر لازم است تا مؤثر و بی‌خطر بودن این استراتژی‌های درمانی بهتر مقایسه شود.

سپیروترون کمپاند یا روش‌های مشابه در زنان لاغر مؤثertر می‌باشد. مطالعه حاضر نشان داد در زنان لاغر مبتلا به PCOD تأثیر درمان سپیروترون کمپاند + اسپیرونولاکتون در بهبود الیگومنوره و هیرسوتیسم به مراتب بیشتر از استفاده از متغورمین است. این یافته با نتایج مطالعات (42) Dunaif و Bahceci (43) و Nestler (44) متناقض است. حجم نمونه کلی در این مطالعه کمتر از سه مطالعه ذکر شده است ولی استانداردسازی زیر گروه‌ها و

Archive of SID

## مراجع

- 1- Asuncion M, Calvo RM, San Millan JL, Avila S, Escobar-Morreale HF: A prospective study of the prevalence of the polycystic ovary syndrome in unselected cancasian women from Spain. *J Clin Endocrinol Metab* (2000) 85(7): 2434-2439.
- 2- Diamanti-Kandarasi E, Kouli CR, Bergiele AT, Filandra FA, Tsianateli TC, Spina GG, Zapanti ED, Bartzis MI: A survey of the polycystic ovary syndrome in the Greek island of lesbos: Hormonal and metabolic profile. *J Clin endocrinol metab* (1999) 84(11): 4006-4011.
- 3- Knochenhauer ES, Key TJ, Kasra-Miler M, Waggner W, Boots LR, Azziz R: prevalence of the polycystic ovary syndrome in unselected black and white women of the southeastern United States: A prospective study. *J Clin endocrinol metab* (1998) 83(9): 3078-3082.
- 4- Hull MG: Epidemiology of infertility and polycystic ovarian disease: endocrinological and demographic studies. *Gynecol endocrinol* (1987) 1(3): 235-245.
- 5- Polson DW, Adams J, Wadsworth J, Franks S: Polycystic ovaries- a common finding in normal women *Lancet* (1988) 1: 870-2.
- 6- Franks S. Polycystic ovary syndrome. *N Engl Med.* (1995) 333: 853-861.
- 7- Michelmore KF, Balen AH, Dunger DB, Vessey MP: polycystic ovaries and associated clinical and biochemical features in young women. *J Clin endocrinol* (1999) 51: 779-781.
- 8- Cibula D, Cifkova R, Fanta M, Poledne R, Zivny J, Skibova J: Increased risk of non-insulin dependent diabetes mellitus, arterial hypertension and coronary artery disease in perimenopausal women with a history of polycystic ovary syndrome. *Hum report* (2000) 15(4): 785-789.
- 9- Gambineri A, Pelusi C, Manicaedi E, Vicennati V, cacciari M, Morselli-Labate AM, Pagotto U, Pasquali R: Glucose intolerance in a large cohort of Mediterranean women with polycystic ovary syndrome: phenotype and associated factors. *Diabetes* (2004) 53(9): 2353-2358.
- 10- Rotterdam ESHRE/ASRM-Sponsored PCOS consensus workshop group: revised 2003 consensus on diagnostic criteria and long-term health risks related to polycystic ovary syndrome. *Fertile steril* (2004) 81(1): 19-25.
- 11- Glueck CJ, Papanna R, Wang P, Goldenberg N, Sieve-Smith L: Incidence and treatment of metabolic syndrome in newly referred women with confirmed polycystic ovary syndrome. *Metabolism* (2003) 52(7): 908-915.
- 12- Legro RS. Diabetes prevalence and risk factors in polycystic ovary syndrome. *Obstet Gynecol Clin North Am* (2001) 28: 99-109.
- 13- Weerakiet S, Srisombut C, bunnag P, Sangtong S, chuangsoongneon N, Rojanasakul A: prevalence of type 2 diabetes mellitus and impaired glucose tolerance in Asian women with polycystic ovary syndrome. *Int J Gynaecol obste* (2001) 75(2): 177-184.
- 14- Legro RS, Kunselman AR, Dodson WC, Dunaif A: prevalence and predictors of risk for type 2 diabetes mellitus and impaired glucose tolerance in polycystic ovary syndrome: A prospective, controlled study in 254 affected women. *J Clin endocrinol metab* (1999).
- 15- Ehrmann DA, Barnes RB, Rosenfield RL, Cavaghan MK, Imperial J: prevalence of impaired glucose tolerance and diabetes in women with polycystic ovary syndrome. *Diabetes care* (1999) 22(1): 141-146.

- 16- Solomon CG, Hu FB, Dunaif A, Rich-Edwards J, Willett WC, Hunter DJ, Colditz GA, Speizer FE, Manson JE: Long or highly irregular menstrual cycles as a marker for risk of type 2 diabetes mellitus. *J Am Med Assoc* (2001) 286(19): 2421-2426.
- 17- Palmert MR, Gordon CM, kartashov AI, Legro RS, Emans SJ, Dunaif A: Screening for abnormal glucose tolerance in adolescents with polycystic ovary syndrome. *J Clin endocrinol metab* (2002) 87(3): 1017-1023.
- 18- Pierpoint T, McKeigue PM, Isaace AJ, Wild SH, Jacobs HS: Mortality of women with polycystic ovary syndrome at long term follow-up. *J Clin epidemiol* (1998) 51(7): 581-586.
- 19- Rebiffé-scrive M, Cullberg G, Lundberg PA, Lindstedt G, Björntorp P: Anthropometric variables and metabolism in polycystic ovarian disease. *Horm metab Res* (1989) 21(7): 391-397.
- 20- Björntorp P: The android women a risk condition. *J Intern Med* (1996) 239(2): 105-110.
- 21- Legro RS, Kunselman AR, Dunaif A: Prevalence and predictors of dyslipidemia in women with polycystic ovary syndrome. *AM J Med* (2001) 111(8): 607-613.
- 22- Talbott E, Clerici A, Begra SL, Kuller L, Guzick D, Detre K Daniels T, Engberg RA: Adverse lipid and coronary heart disease risk profiles in young women with polycystic ovary syndrome: Results of a case-control study. *J Clin epidemiol* (1998) 51(5): 415-422.
- 23- Talbott E, Guzick D, Clerici A, Berga S, Detra K, Weimer K, Kuller L: Coronary heart disease risk factor in women with polycystic ovary syndrome. *Arterioscler thromb vasc biol* (1995) 15(7): 821-826.
- 24- Wild RA: Obesity, lipids, cardiovascular risk and androgen excess. *Am J Med* (1995) 98(1A): 278-328.
- 25- Solmon CG, Hu FB, Dunaif A, Rich-Edwards JE, Stampfer MJ, Willett WC, Speizer FE, Manson JE: Menstrual cycle irregularity and risk for future cardiovascular disease. *J Clin Endocrinol Metab* (2002) 87(5): 2013-2017.
- 26- Baillargeon JP, Carpentier A: Respective role of insulin and LH in the ovarian steroidogenic production of non-obese women with PCOS and normal insulin levels-Preliminary results. Annual Scientific Meeting of the Endocrine society (2005) 85: Abs Pl 365.
- 27- Kathryn A, Martin A, Robert L, Barbieri M, David A, Ehrman N: Treatment of Polycystic Ovary syndrome. Up to date [Collection of new article also available on CD], Version 13.2, April 2005.
- 28- Morin-Papunen LC, Vauhkonen I, Koivunen RM, et al. Endocrine and Metabolic effects of Metformin versus Ethinyl Estradiol-Cyproterone acetate (Dian) in obese women with polycystic ovary syndrome: a randomized study. *J Clin Endocrinol Metab* (2000) 85: 3136-3168.
- 29- Royal College of Obstetrics and Gynecology. Long-term consequences of polycystic ovary syndrome. London, RCOG, 2003. (Clinical Green Top Guideline No 33).
- 30- Harborne L, Fleming R, Lyall H, Norman J, Sattar N. Descriptive review of the evidence for the use of Metformin in polycystic ovary syndrome. *Lancet* 2003; 361: 1894-901.
- 31- Moghetti P, Castello R, Negri C, Tosi F, Caputo M, Zanolini E, Muggeo M: Metformin effects on clinical features, endocrine and metabolic profiles, and insulin sensitivity in Polycystic ovary syndrome: A randomized, double-blind placebo-controlled 6- month trial, followed by open, long-term clinical evaluation. *J Clin Endocrinol Metab* (2000) 85(1): 139-146.
- 32- Kolodzi B, Duleba AJ, Spaczynki RZ, et al. Metformin therapy decreases hyper -androgenism and hyperinsulinemia in women with Polycystic ovary syndrome .*Fertil Steril* (2000) 73: 1149-1154 .
- 33- Velazquez EM, Mendoza SG, Wang P, Glueck CJ. Metformin therapy is associated with a decrease in



- plasma plasminogen activator -1, lipoprotein (a), and immunoreactive insulin levels in patients with the polycystic ovary syndrome. *Metabolism* (1997) 46: 454-457.
- 34- Diamanti-Kandarakis E, Kouli C, Tsianateli T, Bergiele A. Therapeutic effects of Metformin on insulin resistance and hyperandrogenism in polycystic ovary syndrome. *Eur J Endocrinol* (1998) 138: 269-274.
- 35- Glueck CJ, Wang P, Fontaine R, Tracy T, Sieve-Smith L. Metformin induced resumption of normal menses in 39 of 43 (91%) previously amenorrheic women with the polycystic ovary syndrome. *Metabolism* (1999) 48: 511-519.
- 36- Jean-patrice, Baillargeon. Use of insulin sensitizers in polycystic ovary syndrome. *Current opinion in Investigational Drugs*. (2005) 6(10): 1012-1022.
- 37- Homburg R. Should patients with polycystic ovarian syndrome be treated with Metformin? A note of cautious optimism *Hum Reprod* 2002; 17: 853-6.
- 38- Norman RJ, Davies MJ, Lord J, Moran LJ. The role of lifestyle modification in polycystic ovary syndrome. *Trends Endocrinol Metab* 2002; 13: 251-7.
- 39- Clark AM, Thornley B, Tomlinson L, Galletley C, Norman RJ. Weight loss in obese infertile women results in improvement in reproductive outcome for all forms of fertility treatment. *Hum Reprod* 1998; 13: 1502-5.
- 40- El-Biely MM, Habba M. The use of Metformin to augment the induction of ovulation in obese infertile patients with polycystic ovary syndrome. *Middle East Fertil Soc J* 2001; 6: 43-9.
- 41- Fleming R, Hopkinson ZE, Wallace AM, Greer IA, Sattar N. Ovarian function and metabolic factors in women with Metformin in a randomized double blind placebo-controlled trial. *J Clin Endocrinol Metab* 2002; 87: 569-74.
- 42- Dunaif A, Segal KR, Futterweit W, Dobrjansky A. Profound peripheral insulin resistance, independent of obesity, in polycystic ovary syndrome. *Diabetes* (1989) 38: 1165-117.
- 43- Bahceci M, Tuzcu A, Canoruc N, Tuzun Y, Kidir V, Aslan C: Serum C-reactive protein (CRP) levels and insulin resistance in non-obese women with polycystic ovary syndrome and effect of bicalutamide on hirsutism, CRP levels and insulin resistance. *Horm Res* (2004) 62(6): 283-287.
- 44- Nestler JE, Jakubowicz DJ 1997 Lean women polycystic ovary syndrome respond to insulin reduction with decreases in ovarian P450c17\_ activity and serum androgens. *J Clin Endocrinol Metab* 82: 4075-4079.
- 45- Zawadsky JK, Dunaif A: Diagnostic criteria for polycystic ovary syndrome: Towards a rational approach. In: current issue in endocrinology and metabolism: polycystic ovary syndrome. Dunaif A, Givens JR, Haseltine FP, Merriam GR (Eds), Blackwell scientific publications, Cambridge, UK (1992): 377-384.
- 46- Lord JM, Flight IH and Norman RJ. Metformin in polycystic ovary syndrome: systematic review and meta-analysis. *BMJ* (2003) 327, 951-953.