

نقش پیش‌گویی کننده Non HDL کلسترول برای وجود سندروم متابولیک

سید علینقی کاظمی^۱، منصور صادقزاده^{*}، فرانک شریفی^۱، علی کوشان^۱، نورالدین موسوی نسب^۱

چکیده

مقدمه: میزان Non HDL کلسترول در نمونه‌های غیر ناشتا ارزشمند بوده، روش اندازه‌گیری آن آسان است و می‌تواند حوادث قلبی عروقی را پیش‌بینی نماید. این مطالعه جهت مقایسه نقش افزایش این اندکس در مقایسه با LDL کلسترول به عنوان یک فاکتور خطرسنج سندروم متابولیک انجام شده است.

روش‌ها: در این مطالعه از اطلاعات مربوط به ۳۲۷۷ نفر از افراد بزرگتر از ۱۵ سال که با نمونه‌گیری تصادفی خوش‌آمد از سطح شهر زنجان انتخاب و در مطالعه قلب سالم شرکت کرده بودند، استفاده شده است. تجزیه و تحلیل اطلاعات با استفاده از روش‌های آماری Chi-Square و ضریب همبستگی پرسون، محاسبه odds ratio و آنالیز رگرسیون لجستیک انجام شد. یافته‌ها: ۳۱٪ موارد مورد بررسی مبتلا به سندروم متابولیک بودند. LDL-C بالا در ۲۱٪ و Non HDL-C بالا در ۳۱٪ افراد با سندروم متابولیک دیله شد. در بررسی همبستگی بین متغیرها رابطه قوی و مثبتی بین میزان Non-HDL-C و LDL-C و Non HDL-C (CI ۰/۹۵-۰/۶۴؛ P=۰/۰۰۰۱). میزان odds ratio برای سندروم متابولیک در حضور Non HDL-C بالا (CI ۰/۰۰۰۱-۰/۰۰۶؛ P=۰/۰۳۹) بود که این میزان برای LDL-C (CI ۰/۰۱-۰/۰۲؛ P=۰/۰۵) است.

نتیجه‌گیری: در این مطالعه در افراد مبتلا به سندروم متابولیک، تعداد موارد اختلال در Non HDL-C به وضوح بیشتر است. لذا Non HDL-C در مقایسه با LDL-C به عنوان یک عامل خطر سندروم متابولیک ارزشمندتر بوده و پیگیری اختلالات لیپیدی در بیماران مبتلا به سندروم متابولیک با Non HDL-C ارجحیت به مراتب بیشتری نسبت به LDL دارد.

واژگان کلیدی: سندروم متابولیک، Non HDL-C، LDL-C، زنجان

۱- مرکز تحقیقات بیماری‌های متابولیک، دانشگاه علوم پزشکی زنجان

***نشانی:** زنجان، انتهای اتوبان شیخ فضایی، نوری، مرکز آموخته درمانی ولی‌عصر (عج)، مرکز تحقیقات بیماری‌های متابولیک، کد پستی ۴۵۱۵۷۷۹۷۸، تلفن: ۰۴۱-۷۲۷۰۸۱۵، نمایر: ۰۴۱-۷۲۷۰۸۱۴، پست الکترونیک: m39sadegh@yahoo.com

می‌دهند که عوامل خطر ایجاد کننده بیماری‌های قلبی عروقی در حال افزایش هستند و حداقل نیمی از مردان و زنان در تهران هبیرکلسترولمی دارند [۱۱]. در رفسنجان ۲۵٪ از جمعیت مورد مطالعه حداقل یکی از اختلالات لپید را داشته‌اند [۱۲]. شریفی در مطالعه خود در شهر زنجان شیوع تری‌گلیسیرید بالای ۱۵۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر را در ۴۰ درصد مردان و ۳۷٪ درصد زنان گزارش نموده است [۱۳، ۱۴]. در مطالعه‌ای دیگر در شهر زنجان در جمعیت ۱۷-۲۱ ساله، HDL-c پایین شایع‌ترین یافته از معیارهای سندروم متابولیک بوده است [۱۵]. لذا به نظرمی‌رسد دیس‌لیپیدمی شایع‌ترین اختلال از معیارهای سندروم متابولیک در ایران است. از آنجایی که میزان Non HDL در نمونه‌های غیر ناشتا نیز ارزشمند است [۱۶، ۱۷] و مهمتر آنکه همه اجزای لیپوپروتئین‌های آتروژنیک را می‌سنجد [۱۷]، لذا به نظرمی‌رسد کترول Non HDL به عنوان یکی از مهم‌ترین اهداف درمانی می‌باشد مورد توجه قرار گیرد. این مطالعه جهت مقایسه میزان فراوانی C-LDL و Non-C HDL بالا در سندروم متابولیک طراحی شده است.

روش‌ها

یافته‌های این مطالعه از تجزیه و تحلیل پروژه قلب سالم شهر زنجان استخراج شده است که این پروژه به تصویب کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی زنجان رسیده بود. در این مطالعه ۳۲۷۷ نفر از افراد بزرگتر از ۱۵ سال با نمونه‌گیری تصادفی خوش‌های شرکت کردند. اطلاعات آتروپومتریک و عوامل خطر بیماری‌های قلبی عروقی پس از جمع‌آوری در پرسشنامه‌ها وارد شده‌اند. وزن بدن با تقریب ۰/۱ کیلوگرم با استفاده از ترازوی سکابا حداقل لباس و طول قد با تقریب ۰/۵ سانتی‌متر در حالت ایستاده بدون کفش اندازه‌گیری شده‌اند. دور کمر از میانه آخرین دنده و کست ایلیاک در سطح نافی با دقت میلی‌متر اندازه‌گیری شده است. اندازه‌گیری فشار خون با رعایت کلیه اصول استاندارد بر حسب شنیدن صدای کورتکوف با دستگاه فشارسنج جیوه‌ای بوده است. کلیه آزمایش‌ها در آزمایشگاه بیمارستان ولی‌عصر زنجان پس از ۱۲-۱۴ ساعت ناشتا انجام گرفته و قند خون ناشتا با روش آنزیماتیک GOD-PAP، تری‌گلیسیرید با روش

مقدمه

میزان بروز زودرس بیماری‌های قلبی عروقی و دیابت نوع ۲ در بالغین مبتلا به سندروم متابولیک بسیار بالا است. بر اساس جدیدترین تخمین‌ها و بررسی‌ها، این سندروم بسیار شایع است [۱]. از آنجایی که دیس‌لیپیدمی یکی از شایع‌ترین اختلالات در سندروم متابولیک است، لذا یکی از پایه‌های مهم پیگیری در این سندروم وضعیت لپیدهاست و اکنون کاهش LDL-C در پیشگیری و درمان بیماری کرونر قلبی هدف اولیه است [۲]. کلسترول Non HDL (کلسترول تام منهای کلسترول HDL) اندازه‌گیری دقیقی از کل لیپوپروتئین‌های آتروژنیک را به دست می‌دهد و مشخص شده که این نوع کلسترول پیشگوی قویتری از بروز بیماری قلبی عروقی در آینده می‌باشد و هم اکنون در برنامه‌های علمی آموزشی کلسترول آمریکا کاهش کلسترول Non HDL به عنوان هدف دوم درمان توصیه شده است [۳]. کلسترول Non HDL به عنوان یک نشانگر خطر در مرگ‌های مرتبط با بیماری‌های قلبی عروقی نیز تلقی می‌شود [۴].

یک فاکتور پیشگویی کننده بسیار قوی از بروز بیماری‌های عروقی در افراد دیابتیک نیز می‌باشد [۵]. در مطالعه بررسی برنامه کلینیکی و پیگیری لپیدهای نیز نشان داده شده که مرگ ناشی از بیماری‌های قلبی-عروقی وقتی که Non HDL-c بیشتر یا مساوی ۲۲۰ mg/dl باشد، ۲ برابر خواهد شد [۶]. در مطالعه‌ای دیگر گزارش شده که Non HDL-c در مطالعه‌ای نشانگر پیشگویی کننده انفارکتوس میوکاردیال غیر کشنده است [۷]. در یک بررسی در کودکان دیده شد که در پیگیری طولانی مدت، سطوح Non HDL پیشگویی کننده بهتری برای سطوح کلسترول دوران بزرگسالی است. سطوح کلسترول Non HDL نه تنها در مدت زمان طولانی بهتر از LDL، دیس‌لیپیدمی بزرگسالان را تخمین می‌زنند، بلکه ارتباط مستقیم با دیگر عوامل خطر بیماری‌های قلبی عروقی (به جز فشار خون بالا) دارد [۸]. همچنین نشان داده شده است که در پیشگویی آترواسکلروز تحت حاد کودکان، قدرت Non HDL با سایر لیپوپروتئین‌ها برابر بوده است [۹]. در مطالعه‌ای از ایران گزارش شده است که LDL و HDL کلسترول قدرت مشابهی در پیشگویی رخدادهای قلبی عروقی دارند [۱۰]. مطالعات انجام شده در ایران نشان

افراد با تری‌گلیسرید بالا، $\geq ۲۰\%$ Non HDL بالا داشتند. این میزان در افرادی که تری‌گلیسرید نرمال داشتند، $\leq ۵\%$ بود ($P=0.001$). در بررسی همبستگی بین متغیرها رابطه مثبتی بین میزان LDL-C و Non-HDL-C بدست آمد ($P=0.001$, $r=0.83$)، همچنین با استفاده از ضریب همبستگی پیرسون رابطه مستقیم Non HDL-C با دور کمر ($P=0.001$, $r=0.35$), تری‌گلیسرید ($P=0.001$, $r=0.45$)، قند خون ناشتا ($P=0.001$, $r=0.22$), فشار خون سیستولیک ($P=0.001$, $r=0.25$), فشار خون دیاستولیک ($P=0.001$, $r=0.33$) یافت شد. مقایسه افراد با و بدون سندرم متابولیک از نظر مشخصات بالینی و بیوشیمیایی بر حسب جنس در جدول ۱ آمده است. شناسن ابتلا به سندرم متابولیک در افرادی که Non HDL بالا داشتند، $5/1$ برابر ($P=0.001$, $CI: 4/1-6/2$) کسانی بود که Non HDL کمتر از 160 mg/dl داشتند.

شناسن ابتلا به سندرم متابولیک در افرادی که LDL بالا داشتند، $2/6$ برابر ($P=0.01$, $CI: 2/1-3/2$) کسانی بود که LDL کمتر از 160 mg/dl داشتند.

آزمون رگرسیون لجستیک نشان داد که با در نظر گرفتن متغیرهای مداخله‌گر دیگری مانند سن، BMI و جنس، Non HDL-C قویترین پیش‌گویی کننده برای وجود سندرم متابولیک در فرد می‌باشد (جدول ۲). همچنین LDL-C نیز فارغ از اثرات سن، جنس و BMI، می‌تواند وجود سندرم متابولیک را به طور معناداری پیش‌بینی کند (جدول ۳).

آنژیماتیک GOD-PAP و HDL با شیوه رسوبی با فسفوتونگستنیک اسید (PTA) و کلرور منیزیم با حساسیت 5 μg/L بر دسی‌لیتر اندازه‌گیری شده است. کیت‌های LDL از شرکت پارس آزمون ایران تهیه شده بودند. دستگاه Selectra II، Vital-Lab Co. آزمایش کننده اتوآنالایزر Netherland بوده و LDL-C سرم بر اساس فرمول فریدوالد محاسبه شده است.

در مطالعه ما مقادیر LDL-C بیش از 160 mg/dl و نیز Non HDL بالاتر از 190 mg/dl بالا در نظر گرفته شد. آنالیز آماری با استفاده از نرم‌افزار SPSS ویرایش $11/5$ و انجام تست Chi-Square و ضریب همبستگی پیرسون صورت گرفت. همچنین از محاسبه نسبت شانس و نیز آنالیز رگرسیون لجستیک برای بررسی قدرت پیش‌گویی کننده Non HDL-C در سندرم متابولیک استفاده شد و سطح 0.05 به عنوان معنی‌دار آماری در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

از 3277 نفر شرکت کننده در این تحقیق، 1578 نفر مرد و 1700 زن بودند که 31% سندرم متابولیک داشتند (5.24% مردان و 3.7% زنان). $9/3$ درصد از افرادی که سندرم متابولیک نداشتند در مقابل $21/2$ درصد از آنها بی که سندرم متابولیک داشتند دارای افزایش سطح LDL-C بودند ($P<0.0001$). این افزایش در مورد سطح Non HDL-C $4/8$ درصد در افراد سالم در مقایسه با $31/9$ درصد در افراد با سندرم متابولیک است ($P<0.0001$).

جدول ۱- مقایسه افراد با و بدون سندرم متابولیک از نظر مشخصات بالینی و بیوشیمیایی بر حسب جنس

مردان (n: 1578)			زنان (n: 1699)			متغیرها
P	نرمال (۱۱۹۱)	سندرم متابولیک (۳۸۷)	P	نرمال (۱۰۷۱)	سندرم متابولیک (۶۲۸)	
<0.0001	$22/1 \pm 3/8$	$26/9 \pm 4/5$	<0.0001	$22/5 \pm 4/3$	$29/1 \pm 4/3$	(kg/m ²) BMI
<0.0001	$83/1 \pm 10/7$	$95/4 \pm 11/8$	<0.0001	$77/6 \pm 10/4$	$94/5 \pm 9/7$	(Cm) دور کم
<0.0001	$118/1 \pm 15/3$	$138/7 \pm 21/3$	<0.0001	$110/6 \pm 15/1$	$134/5 \pm 23/6$	(mmHg) فشار خون سیستولیک
<0.0001	$76/5 \pm 10/4$	$85/9 \pm 11/9$	<0.0001	$72/9 \pm 9/5$	$84/6 \pm 13/3$	(mmHg) فشار خون دیاستولیک
<0.0001	$105/9 \pm 35/2$	$122/5 \pm 37/4$	<0.0001	$110/8 \pm 37/2$	$134/1 \pm 41/6$	(mg/dl) LDL-C
<0.0001	$170/3 \pm 39/3$	$200/6 \pm 40/2$	<0.0001	$172/7 \pm 38/2$	$211/0 \pm 46/9$	(mg/dl) کلسترول
<0.0001	$39/5 \pm 6/3$	$34/9 \pm 4/7$	<0.0001	$41/2 \pm 6/7$	$38/1 \pm 7/3$	(mg/dl) HDL-C
<0.0001	$134/9 \pm 92/3$	$248/8 \pm 141/0$	<0.0001	$108/4 \pm 59/6$	$217/9 \pm 129/1$	(mg/dl) تری‌گلیسرید
<0.0001	$130/8 \pm 40/5$	$165/6 \pm 41/5$	<0.0001	$131/5 \pm 39/7$	$172/8 \pm 48/7$	(mg/dl) Non HDL-C

جدول ۲- آنالیز رگرسیون لجستیک برای کلسترول غیر HDL و دیگر فاکتورهای مداخله‌گر در پیش‌بینی سندروم متابولیک

P	(Odds ratio)	نسبت شانس	متغیر مستقل	متغیروابسته
< ۰/۰۰۰۱	۲/۸			Non HDL-C
< ۰/۰۰۰۱	۱/۰۴		سن	
< ۰/۰۰۰۱	۱/۲۶		BMI	سندروم متابولیک
< ۰/۰۰۰۱	۱/۴۹		جنس	

جدول ۳- آنالیز رگرسیون لجستیک برای کلسترول LDL و دیگر فاکتورهای مداخله‌گر در پیش‌بینی سندروم متابولیک

P	(Odds ratio)	نسبت شانس	متغیر مستقل	متغیروابسته
< ۰/۰۰۹	۱/۳۹			LDL-C
< ۰/۰۰۰۱	۱/۰۴		سن	
< ۰/۰۰۰۱	۱/۲۶		BMI	سندروم متابولیک
< ۰/۰۰۰۱	۱/۴۹		جنس	

لیپیدی در بیماران مبتلا به سندروم متابولیک با Non HDL-c ارجحیت به مراتب بیشتری نسبت به LDL دارد. به طوری که اگر معیار پیگیری برای چربی‌ها Non HDL-c باشد، فقط ۳٪ از افراد با LDL بالا تشخیص داده نشده باقی می‌مانند در حالی که اگر معیار پیگیری LDL باشد، ۳۸٪ از موارد با سندروم متابولیک در افرادی که Non HDL بالا داشتند، ۵/۱ برابر [P=۰/۰۰۱، CI: ۰/۹۵-۰/۷۲] کسانی بود که سندروم Non HDL کمتر از ۱۹۰ mg/dl داشتند. شانس ابتلا به سندروم متابولیک در افرادی که LDL بالا داشتند ۲/۶ برابر سندروم متابولیک در افرادی که LDL کمتر از ۲/۱-۳/۲ [P=۰/۰۱، CI: ۰/۹۵-۰/۷۲] کسانی بود که Non HDL-C قویترین پیشگویی کننده BMI، جنس، Non HDL-C و سن است. همچنین BMI نیز فارغ از اثرات سن، جنس و Non HDL-C نیز وجود سندروم متابولیک را به طور معناداری پیش‌بینی کند (جدول ۳).

نکته دیگر این بررسی آن است که در افراد با تری گلیسرید بالا میزان Non HDL بالا نسبت به تری گلیسرید نرمال افزایش قابل توجهی نشان می‌دهد (۳۶٪ در مقابل ۴/۱۸٪) که این نکته نشان‌گر آن است که در موارد با تری گلیسرید بالا نمی‌توان از اندازه‌گیری Non HDL غافل ماند. این یافته نیز با مطالعات دیگر کاملاً همخوانی دارد [۲۰-۲۱]. محاسبه Non HDL-c در نمونه‌های غیر ناشتا ارزشمند

بحث

در این مطالعه ۳۱٪ افراد بر اساس تعاریف ATP III دچار سندروم متابولیک هستند. افراد مبتلا در ۲۱٪ موارد دارای LDL-C بالا می‌باشند که این فراوانی برای Non HDL بالا ۳۱٪ است. میزان شیوع سندروم متابولیک در کشورهای دیگر متفاوت بوده که از جمله در کشور آمریکا ۲۲٪ می‌باشد [۱]. بالاتر بودن این میزان در شهر زنجان شاید به دلیل نبود آموزش‌های کافی و تفاوت در شیوه زندگی و تغذیه و یا تاثیر عوامل ژنتیکی باشد. میزان شیوع این سندروم در زنان در این مطالعه همانند دیگر مطالعات [۱۳، ۱۴] بیشتر از مردان است.

شیوع بالای هیپرکلسترولمی در تهران [۱۱]، اختلالات شایع لیپید در رفسنجان [۱۲]، شیوع تری گلیسرید بالا و HDL بسیار پایین در افراد مبتلا به سندروم متابولیک در شهر زنجان [۱۳-۱۵] نشان می‌دهند که دیس‌لیپیدمی شایع‌ترین اختلال از معیارهای سندروم متابولیک در ایران است. این مسئله می‌تواند اهمیت پرداختن به بهترین شیوه بررسی اختلالات لیپیدی در برآورد میزان خطر بیماری قلبی عروقی را به وضوح نشان دهد. این مطالعه نشان می‌دهد که ۲۱ درصد از افراد مبتلا به سندروم متابولیک LDL مساوی و یا بیشتر از ۱۶۰ دارند، در حالی که ۳۱٪ آنها Non HDL-c مساوی و یا بیشتر از ۱۹۰ دارند. این بدان معنی است که در افراد مبتلا به سندروم متابولیک تعداد موارد اختلال در Non-HDL-c به وضوح بیشتر است. لذا به نظر می‌رسد پیگیری اختلالات

مهم‌ترین محدودیت این پژوهش گذشته‌نگر بودن آن است و ما پیشنهاد می‌نماییم که مطالعات بعدی برای بررسی اهمیت c Non HDL در تعقیب بیماران با سندروم متابولیک به صورت آینده‌نگر و برنامه‌ریزی شده انجام گردد.

سپاسگزاری

از کلیه دست‌اندرکاران پژوهه قلب سالم زنجان که با همکاری و حمایت مالی معاونت‌های پژوهشی و بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی زنجان اجرا شده است، کمال تشکر را داریم.

است [۱۶،۱۷] و همبستگی بسیار بالایی با apoB [۲۱،۲۲] دارد. از طرفی در مقایسه با LDL قدرت مشابهی در پیش‌بینی رخدادهای قلبی عروقی داشته [۱۰] و استفاده بالینی آن بسیار عملی و قابل اعتماد است [۵]. این متغیر همه اجزای لیپوپروتئین‌های آتروزئیک را می‌سنجد [۶] و محاسبه آن روشی ارزان و آسان با قابلیت اجرایی ساده دارد، لذا ما توصیه می‌کنیم که اندازه‌گیری Non HDL کلسترول جایگزین LDL در پیگیری و درمان بیماران با سندروم متابولیک در معرض خطر عوارض حاد قلبی عروقی گردد.

مأخذ

- Cook S, Weitzman M, Auinger P, Nguyen M, William H. Prevalence of a Metabolic Syndrome Phenotype in Adolescents, Findings From the Third National Health and Nutrition Examination Survey, 1988-1994. *Arch Pediatr Adolesc Med* 2003; 157: 821-827.
- Sirtori C, Chapman MJ, Assmann G, Fruchart JC, Shepherd J, European Consensus Panel on HDL-C. Raising high-density lipoprotein cholesterol with reduction of cardiovascular risk: the role of nicotinic acid-a position paper developed by the European Consensus Panel on HDL-C. *Curr Med Res Opin* 2004; 20: 1253-68.
- Packard CJ, Saito Y. Non-HDL Cholesterol as a Measure of Atherosclerotic Risk. *Journal of Atherosclerosis and Thrombosis* 2004; 11: 6-14.
- Lee KH, Son JC, Kim BT, Choi BH, Hye JS, Cha CK, et al. Non-HDL Cholesterol as a Risk Factor of Metabolic Syndrome in Korean Women. *Korean J Obes* 2007;16:102-110.
- Daghri NM, Al-Attas OS, Al-Rubeaan K. The atherogenic and metabolic impact of non-HDL cholesterol versus other lipid sub-components among non-diabetic and diabetic Saudis. *Lipids Health Dis* 2007; 6: 9. Published online 2007 April 4. doi: 10.1186/1476-511X-6-9.
- Cui Y, Blumenthal RS, Flaws JA, Whiteman MK, Langenberg P, Bachorik PS, Bush TL. Non-High-Density Lipoprotein Cholesterol Level as a Predictor of Cardiovascular Disease Mortality. *Arch Intern Med* 2001; 161: 1413-1419.
- Bittner V, Hardison R, Kelsey SF, Weiner BH, Jacobs AK, Sopko G. Bypass Angioplasty Revascularization Investigation. Non-highdensity lipoprotein cholesterol levels predict five-year outcome in the Bypass Angioplasty Revascularization Investigation (BARI). *Circulation* 2002; 106:2537-42.
- Srinivasan SR, Frontini MG, Xu J, Berenson G S. Utility of Childhood Non-High-Density Lipoprotein Cholesterol Levels in Predicting Adult Dyslipidemia and Other Cardiovascular Risks: The Bogalusa Heart Study. *Pediatrics* 2006; 118:201-206.
- Srinivasan SR, Xu J, Rong T, Berenson GS. Usefulness of childhood non-high density lipoprotein cholesterol levels versus other lipoprotein measures in predicting adult subclinical atherosclerosis: The Bogalusa Heart Study. *Pediatrics* 2008; 121: 924-29.
- حدائق، فرزاد؛ هراتی، هادی؛ قبیریان، آرش؛ عزیزی، فریدون. پیشگویی رخدادهای قلبی عروقی در کوتاه مدت و در افراد بالای ۳۰ سال با استفاده از شاخص‌های لیپیدی پلاسمایی. مجله دیابت و لیپید ایران ۱۳۸۴؛ دوره ۴ (شماره ۴): ۵۳-۶۳.
- Azizi F, Rahmani M, Madjid M, Allahverdian S, Ghanbili J, Ghanbarian A, et al. Serum lipid levels in an Iranian population of children and adolescents: Tehran lipid and glucose study. *Eur J Epidemiol* 2001; 17: 281-8.
- اسماعیلی، ندیمی؛ احمدی کهنعلی، جعفر. اختلالات چربی‌های خون در جمعیت شهری رفسنجان: مرحله اول مطالعه عوامل خطرزای بیماری‌های عروق کرونر در رفسنجان. مجله دیابت و لیپید ایران ۱۳۸۳؛ دوره ۳ (شماره ۲): ۲۱۴۹-۲۱۵۴.
- Sharifi F, Mousavinasab SN, Soruri R, Saeini M, Dinmohammadi M. High Prevalence of Low High-Density Lipoprotein Cholesterol Concentrations and Other Dyslipidemic Phenotypes in an Iranian Population. *Metabolic Syndrome and Related Disorders* 2008; 6: 187-95.
- Sharifi F, Mousavinasab SN, Saeini M, Dinmohammadi M. Prevalence of metabolic syndrome in an adult urban population of the west of Iran. *Exp Diabetes Res* 2009; 136505.

۱۵. کاظمی، سیدعلینقی؛ کوشان، علی؛ شریفی، فرانک؛ موسوی نسب، سید نورالدین؛ ملتی، علی اوسط. شیوع سندروم متابولیک در افراد گروه سنی ۲۱-۱۷ ساله شهر زنجان با تعریف جدید پیشنهادی انجمن جهانی دیابت ATPIII برای بزرگی دور کمر ایرانیان و مقایسه آن با معیارهای IDF. مجله دیابت و لیپید ایران ۱۳۸۷؛ ۳۹۳-۳۹۸. دوره ۷ (شماره ۴):
16. Gardner CD, Winkleby MA, Fortmann SP. Population frequency distribution of non-high density lipoprotein cholesterol (Third National Health and Nutrition Examination Survey [NHANES III], 1988-1994). *Am J Cardiol* 2000; 86: 299-304.
17. Jiang R, Schulze MB, Li T, Rifai N, Stampfer MJ, Rimm EB, et al. Non-HDL cholesterol and apolipoprotein B predict cardiovascular disease events among men with type 2 diabetes. *Diabetes Care* 2004; 27: 1991-7.
18. Miller M, Ginsberg HN, Schaefer EJ. Relative Atherogenicity and Predictive Value of Non-High-Density Lipoprotein Cholesterol for Coronary Heart Disease. *The American Journal of Cardiology* 2008; 101:1003-1008.
19. Third Report of the National Cholesterol Education Program (NCEP) Expert Panel on Detection, Evaluation, and Treatment of High Blood Cholesterol in Adults (Adult Treatment Panel III) final report. *Circulation* 2002; 106:3143-421.
20. Bittner V. Non-high-density lipoprotein cholesterol and cardiovascular disease. *Curr Opin Lipidol* 2003; 14: 367-71.
21. Walldius G, Jungner I, Holme I, Aastveit AH, Kolar W, Steiner E. High apolipoprotein B, low apolipoprotein A-I, and improvement in the prediction of fatal myocardial infarction (AMORIS study): a prospective study. *Lancet* 2001; 358: 2026-33.
22. Vega GL, Grundy SM. Does measurement of apolipoprotein B have a place in cholesterol management? [editorial]. *Arteriosclerosis* 1990; 10: 668-71.