

اثرات درمان با لووتیروکسین بر جنبه‌های شناختی و افسردگی در مبتلایان به کمکاری تحت بالینی تیروپید: کارآزمایی بالینی دو سوکور

چکیده

زمینه و هدف: کمکاری تحت بالینی تیروپید که شامل افزایش (Thyroid-Stimulating Hormone)TSH همراه با سطح طبیعی هورمون‌های تیروپید در گرددخ خون می‌باشد، همواره به عنوان یکی از علائم اختلالات روانی - حرکتی و افسردگی مورد بحث است. هدف از این مطالعه بررسی اثر درمان با لووتیروکسین بر اضطراب، افسردگی و دیگر معیارهای روانی - حرکتی در مبتلایان به کمکاری تحت بالینی تیروپید بود.

*دکتر صدیقه مرادی I

دکتر عبدالمجید بحرینیان II

دکتر فریدون عزیزی III

روش کار: ۲۷ بیمار ۱۷ تا ۶۱ ساله با میانگین سنی $۳۸ \pm ۱۲/۵$ سال، شامل ۸ مرد و ۱۹ زن، با غلظت سرمی TSH پایه به میزان ۵-۲۸ میلی واحد در لیتر (با میانگین $۴ \pm ۵/۲$ میلی واحد در لیتر) همراه با Free T₄ Index (FT₄I) در محدوده طبیعی وارد مطالعه شدند. پس از مشابهه‌سازی از نظر سن، سطح سرم و آنتی‌بادی‌های ضد تیروپید، بیماران به طور تصادفی به ۲ گروه تحت درمان با لووتیروکسین و دارونما تقسیم شدند (۱۳ نفر، لووتیروکسین و ۱۴ نفر، دارونما دریافت کردند). در گروه مصرف کننده لووتیروکسین، میزان TSH هدف، $۰.۳-۰.۵$ میلی واحد در لیتر بود. قبل از شروع درمان در تمام بیماران ضربیب هوشی (Intelligence Quotient=IQ) به وسیله آزمون ریبون، حافظه و سرعت روانی - حرکتی توسط آزمون کافلن و شدت اضطراب و افسردگی به کمک آزمون Hospital Anxiety Depression Scale (HADS) بررسی شد. افراد به مدت ۱۱ تا ۱۴ ماه (با میانگین $۱۲ \pm ۰/۶$ ماه) پیگیری شدند. در پایان مطالعه آزمون‌های اوایله در تمام افراد تکرار شد.

یافته‌ها: ۱۰ بیمار در گروه تحت درمان با لووتیروکسین و ۱۳ بیمار در گروه مصرف کننده دارونما مطالعه را کامل کردند. میانگین سرم در گروه تحت درمان بالووتیروکسین از $۹/۶ \pm ۷/۱$ میلی واحد در لیتر به $۱/۲ \pm ۱/۲$ میلی واحد در لیتر ($P < 0.002$) و در گروه مصرف کننده دارونما از $۷/۶ \pm ۲/۱$ میلی واحد در لیتر به $۱۸ \pm ۱۵/۸$ میلی واحد در لیتر ($P < 0.024$) تغییر یافت. در هر کدام از ۲ گروه به تنهایی و در مقایسه هر ۲ گروه با هم اختلاف معنی‌دار در ضربیب هوشی، حافظه فوری، حافظه تاخیری، شدت اضطراب و افسردگی قبل و بعد از مداخله، مشاهده نشد.

نتیجه‌گیری کلی: درمان با لووتیروکسین سبب بهبود ضربیب هوشی، حافظه و حالات روانی مبتلایان به کمکاری تحت بالینی تیروپید نمی‌شود.

کلیدواژه‌ها: ۱ - کمکاری تحت بالینی ۲ - افسردگی ۳ - حافظه

۴ - سرعت روانی - حرکتی ۵ - ضربیب هوشی

تاریخ دریافت: ۸۳/۵/۴، تاریخ پذیرش: ۸۴/۲/۱۰

(I) استادیار و فوق‌تخصص بیماری‌های غدد درون‌ریز و متابولیسم، بیمارستان فیروزگر، خیابان ولی‌عصر، خیابان ولدی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران (*مؤلف مسؤول).

(II) دانشیار و دکترای روانشناسی بالینی، بیمارستان طالقانی، اوین، خیابان ولنجک، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، تهران، ایران.

(III) استاد و فوق‌تخصص بیماری‌های غدد درون‌ریز و متابولیسم، بیمارستان طالقانی، اوین، خیابان ولنجک، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی شهید بهشتی، تهران، ایران.

مقدمه

نکته دیگری که در ارتباط با اختلالات روان سرشتی و کمکاری تحت بالینی تیروپید باید در نظر داشت، مصرف لیتیوم است که خود می‌تواند عامل کمکاری تیروپید باشد.^(۷) هدف از این مطالعه بررسی ارتباط کمکاری تحت بالینی تیروپید با حافظه، وضعیت روانی - حرکتی، میزان اضطراب و افسردگی و نیز اثر درمان جایگزینی لووتیروکسین بر این اختلالات بود.

روش بررسی

در فاصله اردیبهشت‌ماه سال ۱۳۸۰ تا شهریور ماه سال ۱۳۸۱، ۲۷ فرد ۶۱-۱۷ ساله (با میانگین $38 \pm 12/5$ سال) شامل ۸ مرد و ۱۹ زن وارد مطالعه شدند. معیارهای ورود به این مطالعه شامل وجود TSH بالاتر از ۵ میلی واحد در لیتر همراه با FT₄I طبیعی بود که در ۲ نوبت جداگانه به فاصله یک هفته تکرار می‌شد. معیارهای حذف بیماران از مطالعه شامل کمکاری بالینی تیروپید، حاملگی، مصرف لووتیروکسین و داروهای ضد تیروپید طی یک ماه قبل از بررسی و بیماری قلبی و آریتمی در گذشته و یا در زمان مطالعه بود.

۱۷ نفر از این افراد از بین نمونه‌های شرکت کننده در مطالعه تیروپید تهران که نمونه‌ای از جمعیت عمومی تهران بودند و مابقی بیماران از درمانگاه‌های غدد درون‌ریز انتخاب شدند. بعد از انتخاب و همانندسازی این افراد بر حسب سن، جنس، سطح TSH سرم و آنتی‌بادی‌های ضد تیروپید، بیماران به صورت تصادفی و دو سوکور به ۲ گروه تحت درمان با لووتیروکسین (قرص لووتیروکسین سدیم ۰/۱ میلی‌گرمی ساخت کارخانه ایران هورمون) و دارونما تقسیم شدند. بسته‌بندی و ظاهر قرص‌های دارونما مشابه قرص لووتیروکسین بود.

تنظیم دوز براساس جواب TSH بعدی توسط مددکار تحقیق که از نوع درمان آگاه بود، انجام می‌شد. مطالعه از نظر اخلاقی مورد تأیید قرار گرفت. TSH (حدوده IRMA طبیعی ۰/۳-۰/۵ میلی واحد در لیتر) با روش Spectra (Immuno Radiometric Assay) و کیت

کمکاری تحت بالینی تیروپید اختلال شایعی است که با افزایش سطح TSH در حضور میزان طبیعی هورمون‌های تیروپید در گردش خون مشخص می‌شود.^(۸) که میزان شیوع آن در جوامع مختلف ۱۰-۲٪ می‌باشد.^(۹-۱۰) هورمون‌های تیروپید با روش منحصر به فردی به وسیله مغز جذب می‌شوند. مغز قادر است به طور موضعی T4 را به T3 تبدیل کند، بنابراین تنظیم هورمون‌های تیروپید در مغز دقیق‌تر از سایر قسمت‌های بدن انجام می‌گیرد.

جایگزینی لووتیروکسین موجب افزایش فعالیت ۵-هیدروکسی تریپتامین مرکزی و در نتیجه کاهش علیم افسردگی می‌شود.^(۱۱) اهمیت کمکاری تحت بالینی تیروپید در ایجاد اختلالات روان سرشتی و به ویژه بیماری‌های Affective نامشخص است. در بعضی از مطالعات، وجود این اختلال در بیماران دو قطبی گزارش شده است.^(۱۲) در ارتباط با ایجاد افسردگی نیز، نتایج حاصل از پژوهش‌های مختلف، متفاوت است.^(۱۳-۱۵) کمکاری تحت بالینی تیروپید در ۵-۹٪ بیماران افسرده مشاهده شده است.^(۱۶) آنتی‌بادی‌های ضد تیروپید در ۲۰-۸٪ در بیماران مبتلا به افسردگی وجود دارد.^(۱۷) در مطالعه‌ای شیوع گواتر در مبتلایان به افسردگی بیش از سایر افراد گزارش شده بود، که این حالت به کمبود ید ارتباط داده شد.^(۱۸)

در بیماران بسترهای مبتلا به افسردگی، بروز کمکاری خفیف تیروپید بیشتر است.^(۱۹) شواهدی دال بر ضروری بودن سنجش TSH به عنوان یک مرحله، در بررسی بیماران افسرده در دسترس است.^(۲۰) کمکاری تحت بالینی تیروپید در جریان افسردگی موجب مقاومت به درمان با داروهای ضد افسردگی می‌شود.^(۲۱) با این وجود شواهد کافی مبنی بر همراهی کمکاری تحت بالینی تیروپید و افسردگی وجود ندارد.

(cancellation) و برحسب میزان اعدادی که خط زده است به وی نمره داده می‌شود.^(۱۲)

آزمون ریون که برای سنجش ضریب هوشی استفاده شد، روشنی است که به صورت معمول در مراکز روانپژوهی و روانشناسی ایران برای تعیین ضریب هوشی در بالغین استفاده می‌شود، این آزمون شامل ۶۰ سوال است که هر سوال ۶ گزینه دارد و به صورت تصاویر هندسی می‌باشد و به هر گزینه نمره‌ای تعلق می‌گیرد. در این آزمون در صورتی که فرد به ۴ سوال پیاپی پاسخ غلط دهد آزمون متوقف می‌شود.

در روش HADS که جهت تعیین وجود اضطراب و افسردگی استفاده شد، ۱۴ سوال وجود دارد که هر سوال ۴ گزینه دارد و یک در میان مربوط به اضطراب و افسردگی است. به هر سوال از صفر تا ۳ نمره داده می‌شود. نمره صفر تا ۹ طبیعی و مقادیر مساوی یا بیشتر از ۱۰ نشانه وجود اضطراب یا افسردگی است.

بعد از انجام آزمایشات و معاینات اولیه بیماران به مدت ۱۱-۱۴ ماه (با میانگین 12 ± 0.6 ماه) پیگیری شدند و در پایان مطالعه آزمون‌های فوق مجدداً انجام شدند.

همه داده‌ها به صورت میانگین \pm انحراف معیار نشان داده شدند. جهت مقایسه داده‌ها بین گروه‌ها و در هر گروه از آزمون‌های U-*Man-Withiney* و Wilcoxon signed rank استفاده شد. مقادیر با P کمتر از ۰.۰۵ معنی‌دار تلقی شد. تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار آماری SPSS version 9.05) انجام شد.

نتایج

در مجموع، ۲۷ فرد وارد مطالعه شدند. علت کمکاری تیروئید در ۱ بیمار، درمان با ید رادیواکتیو جهت پرکاری تیروئید ناشی از بیماری گریوز و در بقیه موارد با توجه به تیتر بالای آنتی‌بادی ضد پراکسیداز تیروئید، تیروئیدیت اتوایمیون بود. ۲۳ نفر مطالعه را کامل کردند. علت حذف

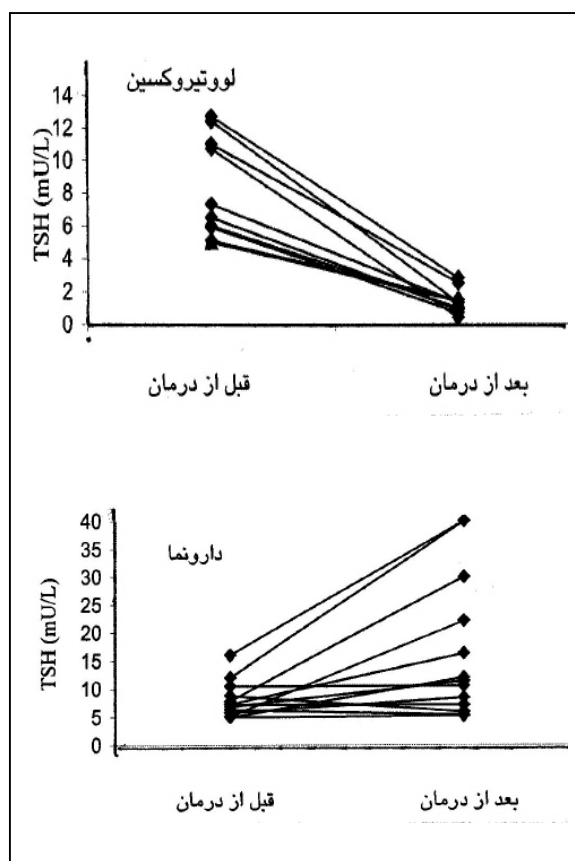
کشور فنلاند اندازه‌گیری شد و Intra Assay CV آن ۶/۶٪ بود. T3 و T4 با روش ایمونواسی و کیت ساخت کشور فنلاند اندازه‌گیری شدند، که Intra Assay CV آنها به ترتیب ۵/۷٪ و ۵/۶٪ بود.

(T3 Resine Uptake) T3RU با روش RADIM (Radio Immuno Assay) RIA و کیت ساخت ایتالیا اندازه‌گیری شد و Intra Assay CV آن ۳/۸٪ بود. Anti-Thyroid Peroxidase) Anti-TPO و (Enzyme Linked Immuno Sorbent Assay) ELISA کیت Biogenesis ساخت انگلستان اندازه‌گیری شد.

(Anti-Thyroglobulin) Anti-Tg IRMA با روش کیت Immunotech ساخت فرانسه اندازه‌گیری شد مقادیر طبیعی هر دو آزمایش کمتر از ۱۰۰ واحد بین‌المللی در میلی‌لیتر و Intra Assay CV آنها به ترتیب ۹/۱٪ و ۷/۷٪ بود. در گروه تحت درمان با لووتیروکسین میزان دارو به نحوی تنظیم شد که غلظت TSH بین ۳-۵/۰ میلی واحد در لیتر باشد.

بعد از بررسی اولیه و تنظیم میزان دارو، در طول مطالعه، اندازه‌گیری TSH هر ۳ ماه ۱ بار نیز انجام شد. قبل از شروع درمان در تمام بیماران ضریب هوشی (IQ) به وسیله آزمون ریون، وضعیت روانی - حرکتی (Psychomotor Speed) و حافظه به وسیله آزمون کافلن و میزان اضطراب و افسردگی با آزمون HADS سنجش شد.

در قسمت اول آزمون کافلن که برای بررسی حافظه در بزرگسالان استفاده می‌شود، ابتدا داستانی کوتاه به مدت حدود ۱ دقیقه توسط آزمونگر خوانده می‌شود و میزان اطلاعات آزمون بلاfacial به بعد از پایان داستان و ۳۰ دقیقه بعد از آن به ترتیب حافظه فوری و تاخیری را نشان می‌دهد. در قسمت دوم این آزمون که جهت بررسی فعالیت روانی - حرکتی استفاده می‌شود، صفحه‌ای را که شامل مجموعه‌ای از اعداد می‌باشد به آزمودنی داده شده و از وی خواسته می‌شود که به سرعت و در مدت زمان ۱ دقیقه روی این اعداد خط بزند



تصویر شماره ۱- تغییرات سطح TSH در ۲ گروه تحت درمان با

لووتیروکسین و دارونما

جدول شماره ۱- غلظت TSH، هورمون‌های تیروئید و آنتی‌بادی‌های ضد تیروئید قبل و بعد از درمان

P	بعد از درمان(میانگین)	قبل از درمان(میانگین)	گروه تحت درمان با لووتیروکسین(تعداد: ۱۰ نفر)
.۰/۰۰۲	۱/۳ ± ۲	۱۱/۱ ± ۸/۲	TSH mu/l
.۰/۰۴	۸/۵ ± ۱/۹	۷/۶ ± ۱/۲	T4(µg/dl)
NS	۱۲۹ ± ۳۶	۱۲۵ ± ۲۳	T3(ng/dl)
.۰/۰۵۳	۳۰ ± ۲/۱	۲۷ ± ۲/۱	T3RU(%)
NS	۲/۴۲ ± ۰/۸	۱/۷۴ ± ۰/۳	FT4I
NS	۴۰/۲ ± ۱۴/۰	۳۳/۷ ± ۸/۰	FT3I
S	۴۴۸ ± ۷	۶۵۱ ± ۱۰۴۶	Anti-TPO(IU/ml)
NS	۵۷۹ ± ۶۸۰	۱۲۲ ± ۱۲۷	Anti-Tg(IU/ml)
گروه تحت درمان با دارونما(تعداد: ۱۳ نفر)			
.۰/۰۲۴	۱۸/۰ ± ۱۵/۸	۷/۶ ± ۲/۶	TSH mu/l
NS	۷ ± ۱/۶	۵/۸ ± ۱/۸	T4(µg/dl)
.۰/۰۱۷	۱۵۰ ± ۲۲	۱۱۷ ± ۴۱	T3(ng/dl)
NS	۲۸ ± ۴/۴	۲۷ ± ۲/۱۶	T3RU(%)
NS	۲ ± ۰/۷	۱/۶ ± ۰/۷۸	FT4I
.۰/۰۱۷	۴۴ ± ۱۱/۳	۳۲ ± ۱۳	FT3I
NS	۵۴۰ ± ۷۸۶	۹۵۲ ± ۱۱۸۵	Anti-TPO(IU/ml)
.۰/۰۰۹	۳۳۹ ± ۱۸۷	۱۵۸ ± ۱۷۹	Anti-Tg(IU/ml)

در زنان و ۱۷/۴٪ در زنان بالای ۷۵ سال گزارش شد.^(۲) در تهران شیوع آن ۰/۹٪ در مردان و ۳/۲٪ در زنان بود.^(۱۴)

با افزایش بررسی معمول TSH موارد بیشتری از این اختلال تشخّص داده می‌شود. در بعضی از مطالعات این اختلال همراه با بعضی علایم و نشانه‌های کمکاری تیرویید و از جمله اختلالات روانی - حرکتی، کاهش حافظه و افسردگی گزارش شده است، اما مطالعات دیگر آن را تایید نکرده‌اند.^(۳) (۱۵-۲۴)

در مطالعه‌ای که در زنان ۴۷-۵۴ ساله انجام شد، هیچ گونه ارتباطی بین اختلال عملکرد تیرویید و افسردگی پیدا نشد، اما سطح آنتی‌بادی خدپراکسیداز تیروییدی بیشتر از ۱۰۰ میلی واحد در میلی‌لیتر، همراهی قابل توجهی با افسردگی داشت.^(۱۱) موادی از این اختلال همراه با سندروم‌های ارگانیک مغزی گزارش شده است.^(۲۵)

در مطالعه Nystrom که بررسی مقایسه‌ای بین درمان با لووتیروکسین و دارونما بود، ۲۵٪ از بیماران به دنبال درمان با لووتیروکسین بهبودی قابل توجهی در آزمون‌های روان‌شناختی - حرکتی پیدا کردند، اما بهبودی فقط در یکی از شاخص‌های بررسی شده قابل توجه بود.^(۲۶) در مطالعه دیگری که اخیراً در برزیل انجام شد خطر نسبی بروز افسردگی در مبتلایان به کمکاری تحت بالینی تیرویید ۲ برابر گزارش شد.^(۲۷)

در مطالعه دیگری که بدون گروه دارونما و کنترل بود، بهبودی قابل توجه توانایی‌های شناختی در مبتلایان به کمکاری تحت بالینی تیرویید به دنبال درمان با لووتیروکسین گزارش شد.^(۲۸) در بررسی دیگری که به صورت بیماریابی انجام شد، شیوع اضطراب یا افسردگی در مبتلایان به کمکاری تحت بالینی تیرویید کمتر از افراد دارای عملکرد طبیعی تیرویید بود. در این بررسی میزان اضطراب و افسردگی در افرادی که بیماری شناخته شده قبلی تیرویید داشتند، بیشتر از افراد طبیعی بود ولی این شیوع هیچ ارتباطی با عملکرد تیرویید در زمان بررسی نداشت.^(۲۹)

در مطالعه Kong نیز به دنبال درمان با لووتیروکسین، بهبودی در میزان افسردگی و اضطراب براساس آزمون

میانگین T4 قبل و بعد از درمان به ترتیب ۵/۸ و ۷ میکروگرم در دسی‌لیتر بود که این تغییر معنی‌دار نیست.

تیتر آنتی‌بادی ضد تیروگلوبولین در پایان مطالعه در گروه مصرف کننده دارونما افزایش معنی‌داری داشت(جدول شماره ۱). ارتباط بین TSH و تیتر آنتی‌بادی خدپراکسیداز که با استفاده از آزمون ضربی همبستگی پیرسون انجام شد صفر بود($P=0/6$ و $r=0$).

هیچ کدام از شاخص‌های بررسی شده شامل ضربی هوشی، افسردگی، اضطراب، حافظه فوری و تاخیری و سرعت روانی - حرکتی بین ۲ گروه و نیز در مقایسه هر گروه قبل و بعد از درمان تفاوت معنی‌داری نداشتند(جدول شماره ۲).

جدول شماره ۲- بررسی تغییرات حافظه فوری، تاخیری و باقی‌مانده، میزان افسردگی، اضطراب و ضربی هوشی بیماران قبل و بعد از درمان با لووتیروکسین و دارونما

متغیر	قبل از درمان	بعد از درمان	گروه تحت درمان با لووتیروکسین
ضربی هوشی	۹۱ ± ۱۷	۹۳ ± ۱۶*	ضربی هوشی
افسردگی	۷/۷ ± ۲/۴	۷/۲ ± ۲/۸	افسردگی
اضطراب	۱۰/۴ ± ۲/۴	۹/۱ ± ۴/۳	اضطراب
حافظه فوری	۲۲/۴ ± ۱۲/۲	۲۵/۰ ± ۱۰	حافظه فوری
حافظه تاخیری	۲۴ ± ۹/۲	۲۲/۳ ± ۱۲/۱	حافظه تاخیری
روانی - حرکتی	۴۰ ± ۱۰/۵	۴۵/۰ ± ۱۷/۲	روانی - حرکتی
گروه تحت درمان با دارونما			
ضربی هوشی	۹۲ ± ۱۶	۹۲/۲ ± ۱۷/۴	ضربی هوشی
افسردگی	۸/۹ ± ۲/۵	۷/۸ ± ۲/۹	افسردگی
اضطراب	۸/۷ ± ۲/۹	۸/۷ ± ۴/۱	اضطراب
حافظه فوری	۲۵/۳ ± ۸/۱	۲۷/۵ ± ۱۰/۰	حافظه فوری
حافظه تاخیری	۲۲/۰ ± ۹/۵	۲۸/۳ ± ۹/۷	حافظه تاخیری
روانی - حرکتی	۳۶ ± ۱۰/۸	۲۸/۲ ± ۸/۴	روانی - حرکتی

* اختلاف هیچ کدام از متغیرها بین ۲ گروه از نظر آماری معنی‌دار نبود.

بحث

کمکاری تیرویید اختلالی با درجات مختلف است که بر حسب شدت آن علایم بالینی و بیوشیمیایی متفاوتی دارد.^(۱۲) در مطالعه ویکهام شیوع این اختلال ۲/۸٪ در مردان و ۷/۵٪

در مورد درجات خفیف کمکاری تیرویید این رابطه مشخص نیست و نیاز به مطالعات وسیع‌تر و دراز مدت در آینده دارد.

منابع

- 1- Cushing GW. Subclinical hypothyroidism understandding is the key to decision making. Postgrad Med; 1993. 94: 95-107.
- 2- Ross DS. Subclinical hypothyroidism. In: Braverman LE, Utiger RD. Werner and Ingbar's. The thyroid, A fundamental and clinical text. 8th ed. Philadelphia: Lippincott, Williams and Wilkins; 2000. p. 1001-1006.
- 3- Tunbridge WMG, Evered DC, Hall R, Appleton D, Brewis M, Clark F, et al. The spectrum of thyroid disease in a community: the Whikham survey. Clin Endocrinol(Oxf); 1977. 7: 481-493.
- 4- Sawin CT, Chopra D, Azizi F, Mannix JE, Bacharach P. The aging thyroid. Increased prevalence of elevated serum thyrotropin levels in the elderly. JAMA; 1979. 242: 247-250.
- 5- Cooper DS, Halpern R, Wool LC, Levin AA, Ridgway EC. L-thyroxine therapy in subclinical hypothyroidism. A double-blind, placebo-controlled trial. Ann Intern Med; 1984. 101: 18-24.
- 6- Clear AJ, Mcgregor A, Chambers SM, Dawling S, O'Keane V. Thyroxine replacement increases central 5-hydroxytryptamine activity and reduces depressive symptoms in hypothyroidism. Neuroendocrinology; 1996. 64: 65-69.
- 7- Haggerty JJ, Prange AJ AR. Borderline hypothyroidism and depression. Annu Rev Med; 1995. 46: 37-46.
- 8- Haggerty JJ, Simon JS, Evans DL, Golden RN. Elevated TSH levels andthyroid antibodies in psychiatric inpatients: relationship to diagnosis and DST response. Am J Psychiatry; 1987. 144: 1491-1493.
- 9- Scherer J. The prevalence of goiter in psychiatric outpatients suffering from affective disorders. Am J Psychiatry; 1994. 151: 453.
- 10- Pop J, Maartens L, Leusink G, Vanson MJ, Knottnerus AA, Ward AM. Are autoimmune thyroid dysfunction and depression related? Clin Endocrinol Metab; 1998. 83: 3194-3197.
- 11- Kung AW. Life events, daily stresses and coping in

HADS که مشابه مطالعه حاضر بود، مشاهده نشد.^(۱۹) شواهد کافی مبنی بر همراهی افسردگی و کمکاری تحت بالینی تیرویید وجود ندارد و بررسی‌ها نشان می‌دهند که زمانی که این همراهی وجود دارد معمولاً افسردگی علت دیگری دارد و با درمان جایگزینی هورمون‌های تیرویید بهبود نمی‌یابد.^(۲۰)

در متانالیز دیگری که اخیراً از چندین مطالعه دیگر انجام شد شواهدی مبنی بر وجود علایم عصبی - روانی در مبتلایان به کمکاری تحت بالینی تیرویید دیده نشد.^(۲۱) در این مطالعه، هیچ‌گونه بهبودی در آزمون‌های شناختی - حرکتی به دنبال درمان با لووتیروکسین ایجاد نشد. همچنین، در پایان مطالعه در گروه مصرف کننده دارونما، تفاوت معنی‌داری در این آزمون‌ها در مقایسه با گروه تحت درمان فعال وجود نداشت.

در پایان مطالعه در بررسی شدت اضطراب و افسردگی براساس روش نمره‌بندی HADS تفاوتی بین ۲ گروه درمانی مشاهده نشد. این تغییرات در هر کدام از گروه‌های درمانی و نیز بعد از درمان تفاوت معنی‌داری با ترتیب قبل از درمان نداشتند. این نکته قابل ذکر است که عمدۀ بیماران این مطالعه از بیماریابی در جمعیت عمومی جامعه انتخاب شده بودند که وجود بیماری‌های هم زمان در آنها کمتر بود و این می‌تواند یکی از علل عدم افزایش اختلالات روانی در این مطالعه باشد که در موارد دیگری هم که نمونه‌ها از جمعیت عمومی بودند، گزارش شده است.

محدودیت عمدۀ این مطالعه کم بودن تعداد نمونه‌ها است بنابراین لازم است در این زمینه مطالعه مشابه، بزرگتر و آینده‌نگر انجام شود. در خاتمه این مطالعه نشان داد که وجود اضطراب، افسردگی و دیگر اختلالات روانی به تنها یک معیار کافی جهت لزوم درمان در مبتلایان به کمکاری تحت بالینی تیرویید نمی‌باشد.

نتیجه‌گیری

اگر چه اثرات کمکاری بالینی تیرویید بر قدرت شناختی و وضعیت روانی به خوبی اثبات شده است اما

- 23- Jaeschke R, Guyatt G, Gerstein H, Patterson C, Molloy W, Cook D, et al. Does treatment with L-thyroxine influence health status in middle-aged and older adults with subclinical hypothyroidism? *J Gen Intern Med*; 1996. 277: 1232-1237.
- 24- Monzani F, Del Guerra P, Caracio N, Prunetti CA, Pucci E, Luisi M, et al. Subclinical hypothyroidism. Neurobehavioral features and beneficial effect of L-Thyroxine treatment. *Clin Invest*; 1993. 71: 367-371.
- 25- Haggerty JJ Jr, Evans DL, Prange Jr. Organic brain syndrom associated with subclinical hypothyroidism. *Am J Psychiatry*; 1986. 143: 785-86.
- 26- Nystrom E, caidahl K, Fager G. A double blind cross-over 12 month study of L-thyroxine treatment of women with subclinical hypothyroidism. *Clin Endocrinol*; 1988. 29: 63-76.
- 27- Chueire VB, Silva ET, Perotta E, Romaldini JH, Ward LS. High serum TSH levels are associated with depression in the elderly. *Arch Gerontol Geriatr*; 2003. 36: 281-288.
- 28- Baldini IM, Vita A, Mauria MC, Amodei V, Carrisi M, Bravin S, et al. Psychopathologic and cognitive features in subclinical hypothyroidism. *Prog Neuropsychopharmacol Biol Psychiatry*; 1997. 21: 925-935.
- 29- Engum A, Bjoro T, Mykletun A, Dahl AA. An association between depression, anxiety and thyroid function. A clinical fact or an artifact? *Acta Psychiatr Scand*; 2002. 106: 1-2.
- 30- Tamilia M, Silva JE. Subclinical hypothyroidism: to treat or not to treat? *Curr Opin Endocrinol Diabetes*; 2001. 8: 247-252.
- 31- Surks MI, Ortiz E, Diniels GH, Sawin CT, Col NF, Cobin RH. Subclinical thyroid disease. Scientific review and guidelines for diagnosis and management. *JAMA*; 2004. 291: 228-238.
- patients with Grave's disease. *Clin Endocrinol(oxf)*; 1995. 42: 303-306.
- ۱۲- ذوالفقاری - زهرا. بررسی شیوع اختلالات شناختی در بیماران افسرده عده یک قطبی در بیمارستانهای امام حسین(ع) و طالقانی در سالهای ۱۳۷۶-۱۳۷۸، پایان‌نامه دکترای تخصصی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، سال ۱۳۷۸؛ صفحه ۵۴.
- 13- Meier C, Staub JJ, Roth CB, Guglielmetti M, Kunz M, Miserz AR. TSH controlled L-thyroxine therapy reduces cholesterol levels and clinical symptoms in subclinical hypothyroidism: A doubleblind, placebo-controlled trial(Basal thyroid study). *J Clin Endocrinol Metab*; 2001. 86: 4850-4855.
- ۱۴- حیدریان - پیمانه، عزیزی - فریدون. اختلالات عملکرد تیروپید و آنتی‌بادی‌های تیروپید یک دهه پس از شروع جایگزینی با نمک یددار: مطالعه تیروپید تهران، مجله غدد درونزیز و متابولیسم ایران، سال ۱۳۸۱؛ سال چهارم، شماره ۴، صفحه: ۲۴۱-۲۲۹.
- 15- Canaris GY, Manowitz NR, Mayor GM, Ridgway EC. The colorado thyroid disease prevalence study. *Arch Intern Med*; 2000. 160: 526-534.
- 16- Zulewski H, Muller B, Exer P, Miserez AR, Staub JJ. Estimation of tissue hypothyroidism by a new clinical score: evaluation of patients with various grades of hypothyroidism and controls. *J Clin Endocrinol Metab*; 1997. 82: 771-776.
- 17- McDermott MT, Ridgway EC. Subclinical hypothyroidism is mild thyroid failure and should be treated. *J Clin Endocrinol Metab*; 2001. 85: 4585-4590.
- 18- Monzani F, Caraccio N, Gabriele. Clinical and biochemical features of muscle dysfunction subclinical hypothyroidism. *J Clin Endocrinol Metab*; 1997. 82: 3316-3318.
- 19- Kong WM, Sheikh M, Lumb P, Naoumova RP, Freedman DB, Crook M, et al. A 6-month randomized trial of thyroxine treatment in women with mild subclinical hypothyroidism. *Am J Med*; 2002. 112: 422-423.
- 20- Lucus A, Pizarro E, Granada ML. Postpartum thyroid dysfunction and postpartum depression: are they two linked disorders? *Clin Endocrinol(oxf)*; 2001. 55: 809-814.
- 21- Weissel M. Possible consequences of subclinical hypothyroidism. *Acta Med Austriaca*; 2003. 30: 93-97.
- 22- Davis JD, Stern RA, Flashman LA. Cognitive and neuropsychiatric aspects of subclinical hypothyroidism: significance in the elderly. *Curr Psychiatry Rep*; 2003. 5: 384-390.

The Effects of L-thyroxine Treatment on Cognitive and Psychiatric Aspects of Subclinical Hypothyroidism: A Randomized, Double blind Clinical Trial

I II III
***S. Moradi, MD** **A.M. Bahreinian, PhD** **F. Azizi, MD**

Abstract

Background & Objective: Subclinical hypothyroidism is defined by an increased serum TSH(Thyroid Stimulating Hormone) level in the presence of normal concentrations of circulating thyroid hormones and may be a predisposing factor for depression and psychomotor disorders. The aim of this study was to evaluate the effects of L-thyroxine replacement on anxiety, depression and other neuropsychiatric aspects in patients with subclinical hypothyroidism.

Method: twenty-seven patients(19 females and 8 males) ranging from 17 to 61 years old(mean: 38 ± 13.5 years) with basal serum TSH levels of 5.0-16.3 mu/l(mean: 8.4 ± 5.2 mu/l) and normal FT4I were enrolled. After being matched for age, TSH level and antithyroid antibodies, patients were randomly allocated into two treatment groups, LT4(Levo Thyroxine) and placebo including 13 and 14 cases respectively. In the LT4 group, dosage was titrated to achieve a serum TSH level between 0.3-3.5 mu/l. Intelligence Quotient(IQ) was assessed using Raven test, memory and psychomotor speed through Caughlan test, anxiety and depression via HADS(Hospital Anxiety Depression Scale) before and after treatment. Patients had follow-up visits for 11-14 months(mean: 12 ± 0.6 months).

Results: Ten patients in the LT4 group and 13 in the placebo group completed the study. Mean TSH levels changed from 9.6 ± 7.1 to 1.3 ± 1.2 mu/l($P < 0.002$) and from 7.6 ± 3.1 to 18 ± 15.8 mu/l($P < 0.024$) in the LT4 and placebo groups respectively. No significant difference in IQ, recent and late memory, anxiety and depression was observed in both groups before and after intervention.

Conclusion: There is not obvious relationship between subclinical hypothyroidism, cognitive disorders and depression. Further studies to evaluate these problems are recommended.

Key Words: 1) Subclinical Hypothyroidism 2) Depression 3) Memory 4) Psychomotor Speed
 5) Intelligence Quotient(IQ)

I) Assistant Professor of Metabolism and Endocrinology. Firoozgar Hospital. Valadi St., Vali-e-Asr Ave., Iran University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran. (*Corresponding Author)

II) Associate Professor of Clinical Psychology. Taleghani Hospital. Shahid Beheshti University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.

III) Professor of Metabolism and Endocrinology. Taleghani Hospital. Shahid Beheshti University of Medical Sciences and Health Services. Tehran, Iran.