

فعالیت آنزیم مبدل آنژیوتانسین، میزان لیپیدها و آپولیپوپروتئین‌ها در بیماران مبتلا به گرفتگی عروق کرونر

چکیده

زمینه و هدف: در حال حاضر مهمترین علت مرگ و میر در کشورهای در حال توسعه، بیماری‌های قلبی و عروقی (Coronary artery disease=CAD) است. در اتباعی این بیماری، فاکتورهای مختلف شرکت دارند. در این مطالعه، برخی از فاکتورهای مهم مورد ارزیابی قرار گرفتند.

روش بررسی: در این مطالعه مقطعی، ۹۴ فرد سالم و ۱۰۶ فرد بیمار مبتلا به تنگی عروق بیش از ۵۰٪ که جهت آنژیوگرافی به بیمارستان شهید رجایی مراجعه کرده بودند، انتخاب شدند. میزان TG، HDL-C، VLDL-C، APO A1، APO B100 و BMI، APO B100 و فعالیت ACE (Angiotensin converting enzyme) در آنها مورد بررسی قرار گرفتند.

یافته‌ها: نتایج نشان دادند که فعالیت ACE سرم، TG، HDL-C، VLDL-C و APO A1 با گروه کنترل به طور معنی‌داری تفاوت داشتند؛ بعلاوه براساس آنالیز رگرسیون خطی چند متغیره، میزان Odd ratio برای فعالیت ACE، کلستروول، HDL-C و VLDL-C به ترتیب $1/0.08$, $1/0.24$, $1/0.05$ و $1/0.68$ در ارتباط با بروز CAD بود. هیچ ارتباطی میان فعالیت ACE و دیگر فاکتورها دیده نشد.

نتیجه‌گیری: احتمالاً افزایش ACE سرم به عنوان یک فاکتور مستقل در بروز CAD نقش دارد و مهار آن می‌تواند فرایند آترواسکلروز را به تأخیر اندازد.

کلیدواژه‌ها: ۱- آنزیم ACE ۲- بیماری قلبی- عروقی ۳- ریسک فاکتورهای CAD

دکتر محسن فیروزراي I

دکتر علی محمد شریفی II

محمد نجفی III

دکتر لادن حسینی گوهري IV

تاریخ دریافت: ۸۵/۱۰/۱۲، تاریخ پذیرش: ۸۵/۱۲/۲۱

مقدمه

پیشرونده در عروق، توسعه یافته و با ایجاد پلاک‌های آتروما، سبب سخت شدن، تنگی و ترومبوس می‌گردد.^(۱) پلاک‌های آتروما از نظر فیزیولوژیکی فعال بوده و از نظر مورفو‌لولوژیک از دو بخش مرکزی و محیطی تشکیل شده‌اند. در قسمت مرکزی، Foam cells، قطعات سلولی، ترکیبات

مطالعات اپیدمیولوژیک نشان داده‌اند که شیوع بیماری‌های قلبی - عروقی در کشورهای در حال توسعه و اروپای شرقی، در حال فزونی است و علت اصلی مرگ و میر در سالهای آتی به شمار می‌رود.^(۲) آترواسکلروز یکی از مهم‌ترین علل بیماری‌های قلبی - عروقی است که به طور

I) استاد و PhD بیوشیمی بالینی، گروه بیوشیمی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، نگاهه علم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران (مؤلف مسئول).

II) دانشیار و PhD فارماکولوژی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران.

III) دانشجوی دکترا تحصیلی بیوشیمی، دانشگاه علم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران.

IV) استاد و PhD بیوشیمی بالینی، دانشکده پیراپزشکی، مرکز تحقیقات سلولی و مولکولی، دانشگاه علم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران، تهران، ایران.

فاکتورهای مهم از جمله فعالیت آنزیم ACE در بیماران با تنگی عروق کرونر بوده است.

روش بررسی

این بررسی از نوع مطالعات مقطعی بوده که در آن، دو گروه بیمار و سالم مقایسه گردیدند. جامعه پژوهش بیمار در این مطالعه، افرادی بودند که به بیمارستان قلب شهید رجایی تهران مراجعه کرده و گرفتگی عروق کرونر(بیش از ۵۰%) آنها به وسیله آژنیوتانسین توسط متخصصین قلب و عروق تایید شده بود. جمعیت بظاهر سالم مورد مطالعه نیز افرادی بودند که در طی مصاحبه حضوری هیچ گونه بیماری کبدی، قلبی و کلیوی نداشته و پروفایل لیپیدی آنها طبیعی بوده است.

افراد مورد مطالعه ۲۰۰ نفر بودند که در دو گروه افراد بیمار(۹۴ نفر) و افراد سالم(۱۰۶ نفر) تقسیم شده بودند. اطلاعات کلینیکی و دموگرافی مورد نیاز در این مطالعه نیز از طریق فرم اطلاعاتی و مصاحبه حضوری و یا با استفاده از پرونده بیمار، جمع‌آوری شده است.

در این مطالعه، افراد در محدوده سنی ۲۳-۷۶ سال انتخاب شدند و در صورت داشتن سوابق چربی خون بالا و کشیدن سیگار، از جمعیت مورد مطالعه حذف شدند. متعاقب غربالگری، نمونه‌گیری از بیماران و افراد سالم، پس از ۱۲ ساعت ناشتا بودن، انجام شد و سرم آنها پس از جداسازی، در سه لوله مجزا، جهت اندازه‌گیری فعالیت ACE، TG، Chol، HDL-C و اندازه‌گیری B Apo A1 و Apo A1 در دمای -۲۰ درجه سانتی‌گراد نگهداری شد. اندازه‌گیری کلسترول تام و تری‌گلیسرید به روش آنزیمی و براساس واکنش Trinder انجام شد. میزان HDL-C با استفاده از مت روسب‌گذاری با دکستران - MgCl₂ انجام شد. همچنین جهت تعیین LDL-C APO B Freidwald استفاده شد. جهت اندازه‌گیری از فرمول HPLC و APO AI، از روش ایمونوتوربیدومتری و جهت اندازه‌گیری ACE، از مت HPLC استفاده شد. در این روش از دستگاه Waters و ستون C18 با ابعاد ۴۶×۲۵۰ میلیمتر و قطر ذرات ۱۰ میکرون استفاده شد.^(۷)

لیپیدی و کلسترول قرار داشته و در قسمت محیطی آن، سلولهای ماهیچه‌ای نرم، ماکروفاژها و ماتریکس خارج سلولی جای گرفته‌اند. قسمت CAP و یا کلاهک پلاک، ساختمان فیبروزی داشته و به طرف لومن شریان برجسته شده است بطوری که رشد آن سبب تنگ شدن عروق می‌گردد.^(۲) گزارش Falk و همکارانش نشان داد که در ۶۰-۷۰٪ موارد انفارکتوس، پارگی پلاک آترواسکلروزی و یا تحلیل جدار سلولهای آندوتیالی بوقوع پیوسته است.^(۴)

نظر به اینکه مداخلات انجام گرفته در طی دهه‌های گذشته به منظور درمان هیپرکلسترولمی و فشار خون بالا، در کاهش شیوع CAD (Coronary artery disease) تاثیر شگرفی نداشته است؛ لذا پیش‌بینی شده است که در فیزیوپاتولوژی آترواسکلروزیس، فاکتورهای مهم دیگری نیز دخالت داشته باشند.

در گزارش Grech نیز به نقش فاکتورهای مختلفی از جمله تاریخچه خانوادگی، سن، جنس، هیپرکلسترولمی، هیپرتروفی بطن چپ، چاقی، فشار خون بالا، سبک زندگی، مصرف الکل، سیگار، دیابت، هیپرتری‌گلیسریدمی، میکروآلبومنوری، هیپرهموسیستئینمی، Lipoprotein(a) (Lp(a)، c-reactive protein) CRP، اوریک اسید و رنین، در بروز CAD اشاره شده است.^(۵) در این مطالعه علاوه بر بررسی برخی از این فاکتورها، به نقش (ACE) Angiotensin converting enzyme (c-ACE) به عنوان یکی از ریسک فاکتورها در بروز CAD توجه شده است. اگر چه در سیستم آژنیوتانسین - آلدسترون دخالت دارد، اما در غشاء شریان‌ها نیز نقش فیزیولوژیک داشته و سبب تسريع در تشکیل ترومبوس می‌شود. مطالعات انجام شده نشان داده است که فعالیت ACE احتمالاً در طول فعالیت پلاک آتروما وجود داشته و رشد و تغییرات پلاک ممکن است متاثر از محصول آنزیم ANG II (Angiotensin II) BK (Bradykinin) و (Bradykinin) BK (Angiotensin II) Compartmentation این آنزیم در بخشی از عروق درگیر شده و در طول دوره فعالیت پلاک، تغییر یافته و ممکن است فعالیت آن را در خون تحت تاثیر قرار دهد.^(۶)

هدف از این مطالعه، ارزیابی توصیفی برخی از ریسک

میانگین فعالیت سرمی آنزیم ACE در گروه‌های سنی و به تفکیک گروه‌های بیمار و سالم مورد مطالعه، معنی‌دار نبود(P به ترتیب ۰/۲۳ و ۰/۶۳). در این مطالعه نشان داده شد که فاکتورهای جنس، VLDL-C، فعالیت HDL-C و Chol/HDL مستقلًا در شیوع بیماری‌های قلبی موثر بوده و Odd Ratio آنها به ترتیب ۹/۲۳، ۱/۰۸، ۱/۰۸ و ۰/۶۸ و ۰/۰۴۱ تخمین زده شده است(جدول شماره ۲).

جدول شماره ۲- نسبت شانس(odds ratio) ابتلا به CAD بر حسب

متغیرهای مورد نظر

ارزش P	Odd ratio(%95CI)	متغیرها
.۰/۰۰۲	۱/۲۴(۱/۰۸ - ۱/۴۲)	سن(سال)
.۰/۰۳۶	۹/۲۲(۱/۱۵ - ۷۴/۱۹)	جنس(مرد)
.۰/۰۲۲	۱/۰۵(۱ - ۱/۰۹)	(mg/dl)VLDL-C
.۰/۰۲۱	۱/۰۸(۱/۰۱۳ - ۱/۱۱)	ACE
.۰/۰۵	۱/۲۴(۰/۹۹ - ۱/۵۶)	(mg/dl)کلسترول
.۰/۰۴۱	۰/۶۸(۰/۰۴۸ - ۰/۰۹۸)	(mg/dl)HDL-C
.۰/۰۴۶	۰/۰۴۱(۰/۰۰۲ - ۰/۰۹۳)	Chol/HDL-C

متغیرهای دیگر از جمله TG, APO A-I, LDL-C و Apo B100 با آنها مقایسه نیز آزمون شده اما مقایسه آنها معنی‌دار نبود.

در آنالیز رگرسیون دو متغیره نشان داده شد که میان فعالیت ACE با APO A-1, VLDL-C, HDL-C, TG و ضریب B100 اختلاف معنی‌داری وجود نداشت. میزان P و ضریب پیرسون به ترتیب $P=0/48$ و $C=0/11$, $P=0/16$ و $C=-0/2$, $P=0/55$ و $C=0/2$, $P=0/17$ و $C=-0/88$, $P=0/28$ و $C=0/16$ بودند.

در این مطالعه نشان داده شد که اختلاف معنی‌داری در میزان APO A-I, TG و فعالیت VLDL-C با افزایش سن به تفکیک هر یک از گروه‌های مورد مطالعه وجود نداشت. با این وجود تنها در گروه کنترل براساس آزمون Tukey نشان داده شد که میزان APO B100 بین گروه‌های سنی ۲۰-۳۰ و ۴۰-۵۰ سال اختلاف معنی‌داری داشت (نمودار شماره ۱).

در این مطالعه، مقادیر کمی به صورت میانگین \pm انحراف استاندارد بیان شده است. مشخصه‌های بین دو گروه با استفاده از آزمون‌های T و χ^2 (Chi-square) ارزیابی شدند. جهت تعیین همبستگی بین متغیرها و نقش آنها در بروز بیماری CAD، از آنالیز رگرسیون دو متغیره و چند متغیره استفاده شد. از آزمون ANOVA و Tukey جهت ارزیابی اختلاف واریانس میانگین متغیرها، بین گروه‌های سنی با فاصله ۱۰ تا یکی استفاده شد. از نرم‌افزار SPSS(13.1) برای آنالیز آماری داده‌ها استفاده شد. تفاوت هایی که مقادیر P کمتر از ۰/۰۵ داشتند، معنی‌دار محاسبه گردیده است.

یافته‌ها

میزان سطح سرمی تری‌گلیسرید، HDL-C و VLDL-C به طور معنی‌داری در Apo AI و همچنین فعالیت ACE با گروه کنترل، متفاوت و معنی‌دار بود(جدول شماره ۱).

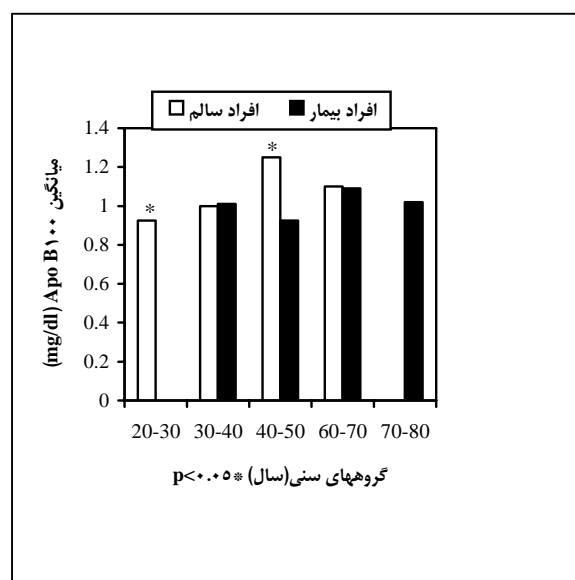
جدول شماره ۱- برخی از مشخصات دموگرافیک و لیپیدی در

گروه‌های مورد مطالعه

مشخصه‌ها	مشخصه‌ها	مشخصه‌ها	مشخصه‌ها
شاخص توده بدن (kg/m ²)			
جنس(زن/مرد)	جنس(زن/مرد)	جنس(زن/مرد)	جنس(زن/مرد)
فشار خون (mmHg)	فشار خون (mmHg)	فشار خون (mmHg)	فشار خون (mmHg)
سیستولیک(mmHg)	سیستولیک(mmHg)	سیستولیک(mmHg)	سیستولیک(mmHg)
دیاستولیک(mmHg)	دیاستولیک(mmHg)	دیاستولیک(mmHg)	دیاستولیک(mmHg)
کلسترول(mg/dl)	کلسترول(mg/dl)	کلسترول(mg/dl)	کلسترول(mg/dl)
تری‌گلیسرید(mg/dl)	تری‌گلیسرید(mg/dl)	تری‌گلیسرید(mg/dl)	تری‌گلیسرید(mg/dl)
HDL-C(mg/dl)	HDL-C(mg/dl)	HDL-C(mg/dl)	HDL-C(mg/dl)
LDL-C(mg/dl)	LDL-C(mg/dl)	LDL-C(mg/dl)	LDL-C(mg/dl)
VLDL-C(mg/dl)	VLDL-C(mg/dl)	VLDL-C(mg/dl)	VLDL-C(mg/dl)
APO AI(μmol/min/L)	APO AI(μmol/min/L)	APO AI(μmol/min/L)	APO AI(μmol/min/L)
APO B100(μmol/min/L)	APO B100(μmol/min/L)	APO B100(μmol/min/L)	APO B100(μmol/min/L)
ACE(μmol/min/L)	ACE(μmol/min/L)	ACE(μmol/min/L)	ACE(μmol/min/L)

CAD در گروه بیماران است؛ در خصوص معنی‌دار بودن سایر ریسک فاکتورهای مورد مطالعه از جمله سطح VLDL-C، HDL-C و TG اجماع بیشتری در مطالعات مقایسه‌ای وجود داشته است^(۱۱)، بطوری که علی‌رغم مداخلات درمانی در میان بیماران و همچنین وجود اختلافات جغرافیایی و دموگرافیک در جمعیت مورد مطالعه، این ریسک فاکتورها در طی پیشرفت CAD از ثبات بالاتری برخوردار بوده‌اند. آنالیز رگرسیون چند متغیره نیز در این مطالعه، نقش HDL-C و VLDL-C را در بروز CAD نشان داده است. بعلاوه در این مطالعه نشان داده شد که سطح کلسترول و نسبت HDL-C به کلسترول، در بروز CAD نقش داشته‌اند. به همین دلیل در ارزیابی‌های جمعیتی، این ریسک فاکتورها از اهمیت بیشتری برخوردار بوده‌اند.

نتایج این مطالعه نشان داد که میانگین APO A1 در میان دو گروه، مشابه با مطالعه Mansur و همکارانش^(۱۲) معنی‌دار بود. همچنین نشان داده شده LCAT است که APO A1 با توجه به نقش فعال‌کنندگی آتنی‌اکسیدانی، در پیشگیری از بروز CAD موثر بوده Odds^(۱۳)، اما در مطالعه حاضر به علت کوچک بودن Ratio در مقایسه با سایر فاکتورهای مورد مطالعه، نقش مهمی در بروز CAD در بیماران نداشت. داده‌ها نشان دادند که سطح فعالیت ACE سرم، مشابه مطالعه انجام گرفته در جامائیکا^(۱۴)، در بین دو گروه، اختلاف معنی‌داری داشت ($P<0.001$). در مطالعه حاضر افزایش اولیه و یا ثانویه سطح فعالیت ACE مشخص نشده است هر چند مطالعات دیگر نشان دادند که افزایش سطح ACE، (به علت از میان رفتن تعادل بین BK و ANG II، می‌تواند به عنوان یک ریسک فاکتور اولیه در بروز CAD باشد.^(۱۵) همچنین در سایر مطالعات دیگر نیز نشان داده شد که با پیشرفت آتروواسکلروز، میزان القاء آنزیم ACE از سایر سلولهای غیرمرتبط افزایش می‌یابد و به عنوان یک فیدبک مثبت در تشدید عارضه شرکت می‌کند.^(۱۶)



نمودار شماره ۱ - میانگین APO B100 در گروه‌های سنی بیمار و کنترل مورد مطالعه، بین گروه‌های سنی ۲۰-۳۰ و ۳۰-۴۰ سال اختلاف معنی‌داری وجود داشت ($P<0.05$).

بحث

بطور کلی در بروز بیماری‌های قلبی - عروقی، ریسک فاکتورهای مختلفی شرکت دارند که نقش آنها بدرستی مشخص نشده است.^(۱۵) در این مطالعه، برخی از این ریسک فاکتورها مورد ارزیابی قرار گرفته‌اند اما تأکید اولیه بر نقش ACE و ارتباط آن با سایر ریسک فاکتورهای مورد مطالعه، به عنوان یکی از فاکتورهای تسریع کننده در بروز بیماری‌های قلبی - عروقی بوده است.

نتایج این مطالعه نشان داد که میان برخی از ریسک فاکتورهای مورد مطالعه از جمله فشار خون سیستولی و دیاستولی، کلسترول و LDL-C، در بین دو گروه اختلاف معنی‌داری وجود نداشت. این نتایج با تحقیق Schmidt و همکارانش^(۹) مطابقت داشت و با مطالعه Wang و همکارانش^(۱۰) مطابقت نداشت. اگر چه نقش این ریسک فاکتورها در بروز CAD مشخص شده است^(۱۱) اما ظاهراً علت اصلی اختلافات در نتایج تحقیقات، احتمالاً مربوط به نحوه انتخاب گروه‌های کنترل و بیمار، تنوعات دموگرافیک در گروه‌ها و همچنین چگونگی درمان و میزان پیشرفت

disruption. *Circulation* 1995; 92: 657-79.

5- Grech ED. Pathophysiology and investigation of coronary artery disease. *BMJ* 2003; 326: 1027-30.

6- Johnston CI. Tissue angiotensin converting enzyme in cardiac and vascular hypertrophy, repair and remodeling. *Hypertension* 1994; 23: 258-68.

7- Horiuchi M, Fujimura K, Terashima T, Iso T. Method for determination of angiotensin-converting enzyme activity in blood and tissue by HPLC. *Journal of chromatography* 1982; 233: 123-30.

8- Celermajer DS, Sorensen KE, Bull C, Robinson J, Deanfield JE. Endothelium dependent dilation in the systematic arteries of asymptomatic subjects relates to coronary risk factors and their interaction. *J Am coll cardiol* 1994; 24: 1468-74.

9- Schmidt H, Schmidt R, Niederkorn K, Gradert A, Schumacher M, Watzinger N, et al. Paraoxonase PON1 Polymorphism Ieu-Met54 is associated with carotid Atherosclerosis: results of the Austrian Stroke prevention study. *Stroke* 1998; 29: 2043-8.

10- Wang X, Fan Z, Huang J, Su S, Yu G, Zhao J, et al. Extensive association analysis between polymorphism of PON Gene cluster with coronary heart disease in Chinese Han Population. *Ateroscler Thromb vasc Biol* 2003; 23: 328-34.

11- Weiss D, Sorescu D, Taylor WR. Angiotensin II and atherosclerosis. *Am J cardiol* 2001; 87: 25-32.

12- Mansur AP, Annicchino BJ, Favarato D, Avakian SD, Machado Cesar LA, Franchini Ramires JA. Angiotensin-Converting Enzyme and Apolipoprotein B Polymorphisms in Coronary Artery disease. *Am J cardiol* 2000; 85: 1089-93.

13- Rubin EM, Krauss RM, Spangler EA, Verstuyft JG, Clift SM. Inhibition of early atherogenesis in transgenic mice by human apolipoprotein AI. *Nature* 1991; 353: 265-7.

14- Forrester T, McFarlane-Anderson N, Bennett FI, Wilks R, Cooper R, Rotimi C, et al. The Angiotensin converting enzyme and blood pressure in jamaicans. *AM J Hypertension* 1997; 10: 519-24.

15- Schneiderman J, Jawdey MS, Keeton MR, Bernstein EF, Dilley RB, Loskutoff Dj, et al. Increased type 1 plasminogen activator inhibitor gene expression in atherosclerotic human arteries. *Proc Natl Acad sci USA* 1992; 86: 6998-7002.

16- Hoshida S, Kato J, Nishino M, Egami Y, Yakeda T, Kawabata M, et al. Increased ACE activity in coronary artery specimens from patients with acute coronary syndrome. *Circulation* 2001; 103: 630-33.

علاوه یافته‌های این مطالعه در خصوص سطح Apo B100، با نتایج سایر تحقیقات دیگر تفاوت داشت^(۱۲)، اما معنی‌دار بودن آن در بین برخی از گروه‌های سنی در جمعیت کنترل مشاهده شد. علت این اختلاف ممکن است به علت عدم همگنی گروه‌های سنی باشد.

نتایج همچنین نشان دادند که بین سطح ACE و سایر پارامترهای اندازه‌گیری شده، هیچ ارتباطی دیده نشد. این موضوع نشان دهنده ارتباط مستقل سطح ACE به عنوان یکی از ریسک فاکتورهای درگیر در بروز CAD است.

نتیجه‌گیری

بطور کلی در این مطالعه نشان داده شد که فعالیت ACE سرم به طور مستقل در بروز و یا تشدید عارضه شرکت داشته است و ارزیابی سایر ریسک فاکتورها از جمله نسبت HDL-C به کلسترول و VLDL-C و HDL-C بالاتری در مطالعات مقایسه‌ای برخوردار بوده است.

تقدیر و تشکر

این تحقیق با استفاده از حمایت مالی معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی - درمانی ایران در قالب طرح تحقیقاتی (شماره ثبت: م - ت ۳۴) انجام گردیده است که بدین وسیله نویسنده‌گان این مقاله مراتب تقدیر و تشکر خود را از پرسنل و کارشناسان محترم بیمارستان قلب شهید رجائی تهران، معاونت پژوهشی و مرکز تحقیقات علوم سلوکی و مولکولی دانشگاه علوم پزشکی ایران و خانم تیمسار ابراز می‌دارند.

فهرست منابع

- Murray CJ, Lopez AD. Global mortality, disability and contribution of risk factors. *Lancet* 1997; 349: 1436- 42.
- Hansson GK. Inflammation, Atherosclerosis, and coronary artery disease. *N Engl J Med* 2005; 322: 1985-95.
- Dzau VJ. Tissue angiotensin and pathobiology of vascular disease: A unifying hypothesis. *Hypertension* 2001; 37: 1047-52.
- Falk E, Shah PK, Fuster V. Coronary plaque

دوره چهاردهم / شماره ۵۷ / زمستان ۱۳۸۶

Angiotensin Converting Enzyme(ACE) Activity, Levels of Lipids and Apolipoproteins in Patients with Coronary Artery Disease

Abstract

Background & Aim: The most important cause of mortality in developing countries is coronary artery diseases(CAD). From ethiological point of view, CAD is multifactorial. In this study, some involved important factors were evaluated.

Patients and Methods: In this cross-sectional study, 94 normal controls and 106 cases with 50% angiographically proved coronary stenosis who had referred to Tehran Shahid Rajaii Heart Hospital were selected and investigated in regard to levels of TG, HDL-C, VLDL-C, Apo A1, Apo B100, ACE activity and BMI in the both groups.

Results: The results showed significant changes in the serum ACE activity, HDL-C, TG, VLDL-C, APO A1 and BMI compared with control group. Furthermore, multiple linear regression analysis showed odds ratios for ACE activity, cholesterol, HDL-C and VLDL-C as 1.08, 1.24, 1.05 and 0.68 respectively. However, the ACE activity had no correlation with the other studied factors.

Conclusion: Increase of serum ACE may be an independent factor in the incidence of CAD and its inhibition may delay the atherosclerosis process.

Key Words: 1) Angiotensin Converting Enzyme(ACE) 2) Coronary Artery Disease(CAD)
3) CAD Risk Factors

D) Professor of Clinical Biochemistry, Biochemistry Department, Cellular and Molecular Research Center, Crossing of Hemmat and Chamran Expressways, Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran. (*Corresponding Author)

II) Associate Professor of Pharmacology, Cellular and Molecular Research Center, Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran (Corresponding Author)

III PhD student of Biochemistry, Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran.

IV) Professor of Clinical Biochemistry, Faculty of Para Medical Sciences, Cellular and Molecular Research Center, Iran University of Medical Sciences and Health Services, Tehran, Iran.