

## تأثیر مکمل زنجبل بر سطوح آنزیمهای کبدی و میزان استئاتوز و فیبروز کبدی در بیماران مبتلا به کبد چرب غیر الکلی: کارآزمایی بالینی تصادفی شده دوسوکور

مهران رحیملو<sup>۱</sup>، زهرا یاری<sup>۲</sup>، آریتا حکمت دوست<sup>۳</sup>، سید موید علویان<sup>۴</sup>، سید علی کشاورز<sup>۵</sup>

- ۱- دانش آموخته کارشناسی ارشد علوم تغذیه، دانشکده تغذیه و رژیم‌شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، ایران
- ۲- دانش آموخته کارشناسی ارشد علوم تغذیه، انتستیتو تحقیقات تغذیه‌ای و صنایع غذایی کشور، دانشکده تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
- ۳- دانشیار گروه تغذیه بالینی، انتستیتو تحقیقات تغذیه‌ای و صنایع غذایی کشور، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
- ۴- استاد مرکز تحقیقات گوارش و کبد بیمارستان بقیه الله، دانشگاه علوم پزشکی بقیه الله، تهران، ایران
- ۵- نویسنده مسئول: استاد گروه تغذیه و بیوشیمی، دانشکده تغذیه و رژیم‌شناسی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، پست الکترونیکی: s\_akeshavarz@yahoo.com

تاریخ پذیرش: ۹۴/۱۰/۲۷

تاریخ دریافت: ۹۴/۷/۱۰

### چکیده

**سابقه و هدف:** بیماری کبد چرب غیرالکلی یکی از شایع‌ترین اختلالات کبدی در جهان است. پاتوژن این بیماری با چاقی و مقاومت به انسولین مرتبط می‌باشد. با توجه به وجود شواهدی از اثربخشی مکمل زنجبل بر عوامل خطر مرتبط با این بیماری، این مطالعه با هدف بررسی اثر مکمل زنجبل بر سطوح آنزیمهای کبدی و میزان استئاتوز و فیبروز کبدی بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی انجام شد.

**مواد و روش‌ها:** در این کارآزمایی بالینی دوسوکور، ۵۰ بیمار مبتلا به کبد چرب غیرالکلی به طور تصادفی به دو گروه تقسیم شده و به مدت ۱۲ هفته تحت مکمل یاری با ۲ گرم زنجبل و یا دارونما قرار گرفتند. تمامی بیماران در طول دوره مداخله، توصیه‌های تغذیه‌ای و فعالیت بدنی دریافت کردند. سطوح آنزیمهای کبدی، میزان استئاتوز و فیبروز کبدی و شاخص‌های تن‌سنجی در ابتدا و انتهای مطالعه برای تمام بیماران اندازه‌گیری شد. آنالیز داده‌ها با استفاده از نسخه 20 نرمافزار آماری SPSS صورت گرفت.

**یافته‌ها:** ۲۳ نفر در گروه مداخله و ۲۱ نفر در گروه کنترل موفق به اتمام مداخله شدند. بعد از ۱۲ هفته مداخله سطوح آنزیمهای کبدی آلانین آمینو ترانسفراز، گاما گلوتامیل ترانسفراز و نیز میزان استئاتوز کبدی در گروه دریافت کننده مکمل زنجبل نسبت به دارونما به طور معنی‌داری کاهش یافت ( $P<0.001$ )، اما تفاوت میزان کاهش فیبروز کبدی و آسپارتات آمینو ترانسفراز بین دو گروه معنی‌دار نبود (به ترتیب:  $P=0.39$  و  $P=0.886$ ).

**نتیجه‌گیری:** نتایج حاصل از این پژوهش نشان داد زنجبل می‌تواند روش درمانی جدیدی در اصلاح کبد چرب غیرالکلی به شمار آید.

**وازگان کلیدی:** بیماری کبد چرب غیرالکلی، زنجبل، آنزیمهای کبدی، استئاتوز و فیبروز کبدی

### • مقدمه

نهایتاً به سلطان سلول‌های کبدی و مرگ منجر شود. کبد چرب غیرالکلی معمولاً به دنبال اختلالات سندروم متابولیک مانند چاقی، مقاومت به انسولین، پرفشاری خون، دیس‌لیپیدمی و اختلال در سوخت و ساز چربی ظاهر می‌شود و می‌تواند خطر مرگ ناشی از بیماری‌های قلبی عروقی را افزایش دهد (۱، ۲). آمار ابتلای جهانی به این بیماری در مطالعات مختلف بین ۵ تا ۲۰ درصد در افراد سالم و بیش از ۴۰ درصد در افراد چاق و بیماران مبتلا به دیابت نوع دو

بیماری کبد چرب غیرالکلی یکی از شایع‌ترین اختلالات مزمن کبدی در جهان است که بیشتر افراد چاق، بی‌تحرک و مبتلایان به دیابت نوع دو را درگیر می‌کند (۱). این بیماری از طریق سطوح افزایش یافته تری گلیسرید، آنزیمهای کبدی، برخی بیومارکرهای التهابی و میزان استئاتوز کبدی توصیف می‌شود (۲). بیماری کبد چرب غیرالکلی شامل طیف گسترده‌ای از اختلالات کبدی از استئاتوز ساده تا فیبروز و سیبروز کبدی می‌باشد که در صورت عدم درمان، می‌تواند

گلیسیرید است که از عوامل خطر اصلی در ایجاد بیماری کبد چرب غیرالکلی به شمار می‌آیند (17).

با توجه به عدم مطالعه کارآزمایی بالینی تصادفی در زمینه بررسی اثر مکمل زنجیل در بیماران مبتلا به NAFLD و با توجه به اثرات فراوان زنجیل در پیشگیری و درمان ریسک فاکتورهای مرتبط با این بیماری، بر آن شدید تر مطالعه حاضر را به منظور بررسی اثر مکمل زنجیل بر سطوح آنزیم‌های کبدی و میزان استئاتوز و فیبروز کبدی در بیماران مبتلا به NAFLD به صورت کارآزمایی بالینی تصادفی دو سو کور انجام دهیم.

## ۰ مواد و روش‌ها

افراد شرکت کننده در این طرح از بین بیماران مرد و زن با سن بیشتر از ۱۸ سال که به کلینیک کبد و گوارش بیمارستان بقیه‌الله مراجعه کرده بودند انتخاب شدند. معیارهای ورود به مطالعه شامل وجود شواهدی از استئاتوز در فیبرواسکن کبدی در زمان شروع مطالعه، عدم ابتلاء به بیماری‌های مزمن صفرایی، دیابت ملیتوس، سلطان، اختلالات ارشی مؤثر بر وضعیت کبد (بیماری‌های ذخیره‌ای آهن، مس و ...)، کم کاری تیروئید درمان نشده، بیماری‌های خود ایمنی، عدم مصرف قرص‌های هپاتوتوكسیک مانند فنی توئین آموکسی فن و لیتیوم، عدم مصرف داروهای مؤثر بر سطوح قند و چربی خون، عدم استفاده از مکمل‌های مولتی ویتامین مینرال و نیز مکمل ویتامین E، ویتامین D، مکمل‌های تهیه شده از عصاره گیاه خارمریم مانند لیورگل (livergol)، عدم انجام عمل جراحی کاهش وزن در یکسال گذشته یا رژیم‌های سخت کاهش وزن در سه ماه گذشته، باردار و شیرده نبودن و عدم مصرف الکل بود. BMI شرکت کنندگان در محدوده 24 تا  $36 \text{ kg/m}^2$  قرار داشت. باردار شدن در طول مداخله، کاهش وزن بیش از 10% وزن اولیه، عدم مصرف بیش از 10 مکمل‌های تجویز شده در هر بار پیگیری و یا عدم تمایل به ادامه همکاری منجر به خروج از مطالعه شد.

با توجه به مطالعه Malaguarnera و همکاران (18) که حجم نمونه آن در هر گروه 10 نفر و واریانس متغیر ALT دو گروه مطالعه 34 و 23 بوده و نیز با در نظر گرفتن خطای نوع اول ( $\alpha = 0/05$ ) و خطای نوع دوم ( $\beta = 20$ ) تعداد نمونه در هر گروه 20 نفر انتخاب شد که با در نظر گرفتن میزان 20 ریزش، حجم نمونه در هر گروه 25 نفر تخمین زده شد.

گزارش شده است (5). پاتوژن کبد چرب غیرالکلی ارتباط نزدیکی با چاقی و مقاومت به انسولین دارد. چاقی و مقاومت به انسولین سبب افزایش لیپولیز در بافت چربی و سراسری شدن اسیدهای چرب آزاد به سمت کبد شده و زمینه را برای افزایش التهاب در کبد فراهم می‌کند (7). همچنین بخش دیگری از پاتوژن این بیماری حاصل اختلال در عملکرد میتوکندری است که به دنبال آن استرس اکسیداتیو، سطوح سایتوکین‌ها و عوامل پیش التهابی افزایش می‌یابد که زمینه را برای آسیب بافت کبد فراهم می‌کنند (8). با وجود این که هنوز درمان قطعی برای این اختلال یافت نشده است، محققان ترکیبی از رژیم غذایی مناسب و فعالیت بدنی را برای پیشگیری و درمان این آن پیشنهاد کرده‌اند (9). مطالعات گذشته نشان داده است که رژیم‌های حاوی منابع آنتی‌اکسیدان و عوامل ضد التهاب مانند ترکیبات فعال موجود در برخی گیاهان دارویی می‌تواند در درمان کبد چرب غیرالکلی مؤثر باشد (10).

زنجبیل که ریشه گیاه *Zingiber officinale* می‌باشد یکی از پرکاربردترین ادویه‌های مورد استفاده در کشورهای مختلف است (11). در طب سنتی کشورهای مختلف، زنجیل جهت درمان اختلالات مختلفی مانند روماتیسم، بیماری‌های عصبی، التهاب لثه و آسم استفاده دارویی داشته است (12). مطالعات پیشین نشان دهنده اثرات سودمند زنجیل و ترکیبات فعال آن در بهبود ریسک فاکتورهای بیماری‌های مزمن مانند دیابت، سندروم متابولیک و برخی سرطان‌ها بوده است (14). بخشی از پاتوژن بیماری کبد چرب غیرالکلی مرتبط با تشدید مسیرهای التهابی و افزایش سطوح بیومارهای التهابی مانند TNF- $\alpha$  می‌باشد که زمینه آسیب و فیبروزه شدن کبد را فراهم می‌کند (2). نتایج چندین مطالعه نشان داده است عصاره گیاه زنجیل در سطح سلولی قادر به تعدیل پاسخ‌های ایمنی تشدید کننده پروسه التهاب می‌باشد. اجزا فعال این گیاه دارای فعالیت آنتی‌اکسیدانی بوده و اثراتی مشابه داروهای ضدالالتهاب غیراستروئیدی اعمال می‌کنند و از طریق مهار مسیرهای سیکلواکسیژناز و لیپواکسیژناز سبب توقف متابولیسم آراشیدونیک اسید می‌شوند (15).

در سال‌های اخیر مطالعاتی که روی بیماران مبتلا به دیابت نوع دو و هیپرلیپیدمی انجام شد نشان داد که زنجیل قادر به کاهش مقاومت به انسولین و سطح سرمی تری

(PUFAs)، ۱۵-۱۸ درصد انرژی از پروتئین‌ها و ۵۵-۵۲ درصد انرژی از کربوهیدرات‌ها تأمین شود. همچنین میزان دریافت کلسترون رژیمی کمتر از ۳۰۰ میلی‌گرم در روز و افزایش دریافت فیبر به میزان ۲۰ تا ۳۰ گرم در روز توصیه شد. تمامی بیماران توصیه به انجام ورزش حداقل سه بار در هفته و هر بار به میزان حداقل ۳۰ دقیقه شدند.

شاخص‌های آنتروپومتریک شامل وزن، قد، دور کمر و دور باسن در ابتدا و انتهای مطالعه برای تمامی شرکت کنندگان انجام گرفت. نمایه توده بدنی (BMI) برای بیماران از تقسیم وزن (کیلوگرم) بر مجدور قد (مترمربع) و نسبت دور کمر به دور باسن (WHR) از طریق تقسیم دور کمر به دور باسن محاسبه شد. به منظور کاهش خطا اندازه‌گیری کلیه اندازه‌گیری‌ها توسط یک فرد صورت پذیرفت. جهت ارزیابی میزان دریافت خوراک به تمامی بیماران پرسشنامه سه روز ثبت غذایی داده شده و از آن‌ها خواسته شد که دریافت سه روز غذای خود، شامل دو روز کاری و یک روز تعطیل در یک هفته را گزارش کنند.

جهت انجام تست‌های بیوشیمیایی از تمامی بیماران با رعایت ۱۰ تا ۱۲ ساعت ناشتاپی در هفته صفر و هفته ۱۲ (ابتدا و انتهای مطالعه) نمونه خون دریافت شد. تمامی تست‌های بیوشیمیایی در یک آزمایشگاه اندازه‌گیری شدند. غلظت آنزیم‌های کبدی شامل ALT، AST و GGT با روش رنگ‌سنجی (Colorimetry) با استفاده از کیت شرکت پارس آزمون (Parsazmun Co., Tehran, Iran) انجام شد.

میزان استئاتوز و فیبروز کبدی در بیماران با استفاده از الاستوگرافی اولتراسونیک در ابتدا و انتهای مطالعه اندازه‌گیری شد. نتایج فیبروز به صورت کیلوپاسکال (kPa) گزارش داده CAP می‌شود. برای بررسی استئاتوز از تست (Controlled Attenuation Parameter) دستگاه فایبروسکن (CAP) استفاده شده که نتایج به صورت دسی بل بر متر (dB/m) متوسط میزان سختی کبد را اندازه‌می‌گیرد.

میزان فعالیت فیزیکی بیماران نیز با استفاده از پرسشنامه MET در ابتدا و انتهای مطالعه اندازه‌گیری شد.

**روش تجزیه و تحلیل آماری:** اطلاعات به دست آمده از پرسشنامه‌های یاد آمد ۲۴ ساعته با استفاده از نرم‌افزار تغذیه‌ای (Nutritionist-4) N4 مورد تجزیه و تحلیل قرار

در این مطالعه از بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی که دارای معیارهای ورود به مطالعه بوده و تمایل به همکاری داشتند، دعوت شد تا در پژوهش شرکت کنند. ابتدا توضیحات کامل در ارتباط با اهداف، فواید و عوارض جانبی احتمالی پژوهش که توسط کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی تهران تصویب شده بود، به تمامی شرکت کنندگان ارائه شد و از شرکت کنندگانی که تمایل به حضور در مطالعه داشتند رضایت نامه آگاهانه دریافت شد. از بین ۷۸ نفر بیماری که در این طرح ثبت نام کردند نهایتاً با در نظر گرفتن معیارهای ورود به مطالعه ۵۰ نفر انتخاب شدند. در طول فرایند مداخله دو نفر از گروه مداخله و چهار نفر از گروه کنترل خارج شده و نهایتاً ۴۴ نفر وارد آنالیز نهایی شدند.

شرکت کنندگان بر اساس سن، جنس و شدت کبد چرب به صورت تصادفی در دو گروه مداخله و کنترل توزیع شدند. فرایند تصادفی سازی توسط متخصص آمار انجام شده و افراد شرکت کننده، مجریان طرح و نیز کارمندان شاغل در کلینیک کاملاً نسبت به گروه مداخله و کنترل بی اطلاع (کور) بودند. در شروع مطالعه (هفته صفر) پرسشنامه اطلاعات عمومی برای تمامی بیماران تکمیل شد. بیماران در گروه مداخله روزانه ۴ عدد کپسول ۵۰۰ میلی‌گرمی زنجیبل (19) (ساخت شرکت دارویی گیاهان سبز زندگی، ایران) و بیماران در گروه کنترل روزانه ۴ عدد کپسول ۵۰۰ میلی‌گرمی کپسول دارونما (نشاسته) دریافت کردند که از نظر ظاهری کاملاً مشابه مکمل زنجیبل بود. به بیماران توضیح داده شده بود روزانه دو عدد کپسول را یک ساعت پس از مصرف صبحانه و دو کپسول دیگر را یک ساعت پس از مصرف شام برای مدت ۱۲ هفته مصرف کنند. در شروع مطالعه، به تمام بیماران برای مدت ۳ هفته مکمل داده شد و در هر دوره مراجعه بیمار سری جدید مکمل به آن‌ها داده شد.

بیماران در هر دو گروه توصیه به رعایت یک رژیم غذایی تعديل یافته و فعالیت فیزیکی طبق راهنمایی‌های منتشر شده North NIH و چاق توسط (20) American Association for the Study of Obesity شدند. بر طبق این توصیه توزیع مواد مغذی به نحوی بود که کمتر از ۳۰٪ انرژی از چربی‌ها (10٪ از اسیدهای چرب اشباع SFA)، ۱۵٪ از اسیدهای چرب با یک پیوند دوگانه (MUFA) و ۵٪ از اسیدهای چرب با چند پیوند دوگانه

**جدول ۱.** ویژگی‌های فردی و اندازه‌های تن‌سنگی دو گروه پیش از مداخله\*

<sup>a</sup> P-value	گروه کنترل نفر 21	گروه مداخله نفر 23	متغیرها
0/886	45± 2/14	45/45 ± 2/31	سن (y)
0/015	160/14 ± 2/48	168/33 ± 2/06	قد (cm)
0/285	81/36 ± 2/96	86/49 ± 3/59	وزن (kg)
0/28	31/53 ± 0/47	30/55 ± 0/95	نمایه توده بدنی
0/323	102/54 ± 1/29	109/59 ± 1/19	دور کمر (cm)
0/122	106/73 ± 1/07	109/59 ± 1/46	دور باسن (cm)
0/54	0/96 ± 0/01	0/95 ± 0/01	WHR

\* مقادیر به صورت میانگین ± انحراف معیار و سایر موارد به صورت درصد گزارش شده‌اند.

<sup>a</sup> Student's t-test<sup>a</sup>

**اثر مکمل زنجیل بر سطوح آنزیم‌های کبدی:** سطح سرمی آنزیم کبدی ALT به عنوان پیامد اولیه مطالعه در هر دو گروه مداخله و کنترل کاهش معنی‌داری نسبت به شروع مطالعه داشت، اما این کاهش در گروه دریافت کننده زنجیل در مقایسه با گروه دریافت کننده دارونیما بیشتر بود ( $P<0/001$ ) (جدول ۲). همچنین تغییرات این شاخص بعد از تعديل کردن نتایج نسبت به متغیرهای انرژی، فعالیت فیزیکی، BMI و WHR همچنان معنی‌دار باقی ماند. در پایان مطالعه، سطوح سرمی آنزیم‌های کبدی AST و GGT هم در گروه دریافت کننده مکمل و هم در گروه کنترل به طور معنی‌داری نسبت به ابتدای مطالعه کاهش یافت. بعد از تعديل نتایج نسبت به متغیرهای مخدوش گر سطح آنزیم GGT در گروه دریافت کننده مکمل نسبت به گروه کنترل کاهش بیشتر و معنی‌دارتری نشان داد ولی این تفاوت بین دو گروه برای آنزیم کبدی AST معنی‌دار نبود. در انتهای این مطالعه مکمل یاری با زنجیل در مقایسه با دارونیما سبب کاهش معنی‌داری در سطح آنزیم‌های کبدی ALT و GGT شد اما سطح سرمی تفاوت معنی‌داری بین دو گروه نشان نداد.

گرفت. نرمال بودن توزیع داده‌ها با استفاده آزمون کولموگروف- اسمیرنوف مورد ارزیابی قرار گرفت. مقایسه میانگین متغیرهای مخدوش کننده کمی بین دو گروه با آزمون Student's t-test بررسی گردید. مقایسه میانگین متغیرهای کمی در هر گروه با استفاده از آزمون Paired t-test مقدار P-value کمتر از 0/05 از نظر آماری معنی‌دار در نظر گرفته شد. داده‌ها به صورت میانگین (± انحراف معیار) و فراوانی (درصد) به ترتیب برای متغیرهای کمی نشان داده شده است. تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار آماری SPSS نسخه 20 انجام پذیرفت.

اجرای این تحقیق با هزینه دانشگاه علوم پزشکی تهران و با کد اخلاق 142458 اجرا گردید. این پژوهش در مرکز ثبت کارآزمایی بالینی آمریکا با شماره NCT02535195 ثبت شده است.

## • یافته‌ها

از بین افراد ثبت نام کننده در مطالعه پنجاه نفر دارای معیارهای ورود به مطالعه بودند. در طول فرایند مداخله دو نفر از گروه مداخله به دلیل عدم تمايل به ادامه همکاری و چهار نفر از گروه کنترل (دو نفر به دلیل مهاجرت و دو نفر به دلیل عدم تمايل به ادامه همکاری) از مطالعه خارج شدند و 44 نفر شامل 23 نفر در گروه مداخله و 21 نفر در گروه کنترل وارد آنالیز نهایی شدند. مشخصات دموگرافیک و بالینی بیماران در جدول ۱ خلاصه شده است.

88% از بیماران شرکت کننده در مطالعه، 12 هفته مداخله را با موفقیت به پایان رساندند. هیچ تفاوت معنی‌داری بین شاخص‌های دموگرافیک، وزن، BMI و دریافت‌های غذیه‌ای (میزان دریافت انرژی، سلیم، ویتامین D، ویتامین E، ویتامین C، امگا 3 و امگا 6)، فعالیت فیزیکی و نیز درجه استثنازو و فیبروز کبدی بین دو گروه در شروع مطالعه دیده نشد. اما تفاوت سطح سرمی آنزیم کبدی ALT در شروع مطالعه بین دو گروه معنی‌دار بود.

**جدول ۲.** مقایسه غلظت سرمی آنزیم‌های کبدی در افراد شرکت کننده دو گروه دریافت کننده مکمل زنجیبل (گروه مداخله) و گروه دریافت

\* کننده دارونما (گروه کنترل) قبل و پس از مطالعه

<sup>b</sup> P-value	<sup>a</sup> P-value	گروه کنترل (21 نفر)			گروه مداخله (23 نفر)			متغیر
		P <sub>2</sub>	انتهای مطالعه	ابتدا مطالعه	P <sub>1</sub>	انتهای مطالعه	ابتدا مطالعه	
<0/001	<0/001	0/002	30/82 ± 0/74	34/53 ± 0/29	0/002	28/5 ± 0/97	36/59 ± 0/58	(IU/L) ALT
0/886	0/02	0/003	29/47 ± 0/91	33/49 ± 0/49	0/005	31/67 ± 0/79	36/04 ± 0/69	(IU/L) AST
<0/001	<0/001	0/022	41/82 ± 0/35	44/45 ± 1/25	0/026	30/26 ± 1/64	40/32 ± 2/32	(IU/L) GGT

\* مقادیر به صورت میانگین ± انحراف معیار گزارش شده‌اند.

P<sub>2</sub> و P<sub>1</sub> برای بیان مقایسه داخل گروهی<sup>a</sup>P-value برای اثر پخشی مکمل با آزمون Student's t-test<sup>b</sup>P-value برای اثر پخشی مکمل پس از تعديل شده برای BMI، WHR، انرژی و میزان فعالیت بدنی.

تفاوت نسبت به ابتدای پژوهش با آزمون Paired t-test

ALT: alanine aminotransferase; AST: aspartateaminotransferase, GGT: g-glutamyltransferase

دریافت کننده مکمل زنجیبل میزان استئاتوز کبدی در مقایسه با گروه کنترل قبل و بعد از تعديل نتایج نسبت به متغیرهای انرژی، فعالیت فیزیکی، BMI و WHR کاهش بیشتر و معنی دارتری نشان داد ( $P<0/001$ ). با این وجود تفاوت میزان تغییرات فیبروز کبدی در گروه مداخله و کنترل معنی دار نبود ( $P=0/39$ ).

اثر مکمل زنجیبل بر میزان استئاتوز و فیبروز کبدی: میانگین ± انحراف معیار میزان استئاتوز و فیبروز کبدی در بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی بین دو گروه مورد بررسی، قبل و پس از پژوهش در جدول ۳ نشان داده شده است. در انتهای ۱۲ هفته مطالعه بهبودی معنی داری در اکثر سطوح شاخص استئاتوز و فیبروز کبدی در هر دو گروه دریافت کننده مکمل زنجیبل و دارونما مشاهده شد. در گروه

**جدول ۳.** مقایسه میزان استئاتوز و فیبروز کبدی در افراد شرکت کننده دو گروه دریافت کننده مکمل زنجیبل (گروه مداخله) و گروه دریافت

\* کننده دارونما (گروه کنترل) قبل و پس از مطالعه

<sup>b</sup> P-value	<sup>a</sup> P-value	گروه کنترل (21 نفر)			گروه مداخله (23 نفر)			متغیر
		P <sub>2</sub>	انتهای مطالعه	ابتدا مطالعه	P <sub>1</sub>	انتهای مطالعه	ابتدا مطالعه	
<0/001	<0/001	0/007	276/35 ± 7/77	287/45 ± 7/17	0/004	255/77 ± 7/88	307/81 ± 8	(dB/m) استئاتوز کبدی
0/39	<0/001	0/009	7/15 ± 0/45	7/92 ± 0/46	0/001	5/09 ± 0/41	7/02 ± 0/41	(kPa) فیبروز کبدی

\* مقادیر به صورت میانگین ± انحراف معیار گزارش شده‌اند.

P<sub>2</sub> و P<sub>1</sub> برای بیان مقایسه داخل گروهی<sup>a</sup>P-value برای اثر پخشی مکمل با آزمون Student's t-test<sup>b</sup>P-value برای اثر پخشی مکمل پس از تعديل شده برای BMI، WHR، انرژی و میزان فعالیت بدنی.

تفاوت نسبت به ابتدای پژوهش با آزمون Paired t-test

## • بحث

پژوهش‌های پیشین که اثر مکمل زنجیبل را در نمونه‌های حیوانی و یا بیماران دیابتی و افراد دارای سندروم متابولیک بررسی کرده‌اند، مکانیسم‌های مختلفی برای اثرات سودمند زنجیبل عنوان نمودند. در مطالعه دیگر عبدالعظیم و همکاران نشان دادند در رت‌های دچار آسیب کبدی تجویز عصاره زنجیبل سبب کاهش معنی داری در سطوح آنزیم‌های کبدی AST، ALT، آalkalین فسفاتاز (ALP) و آرژیناز شد. همچنین بر پایه نتایج این مطالعه ترکیبات فعال موجود در زنجیبل قادر

با توجه به شواهد موجود، این مطالعه اولین کارآزمایی بالینی تصادفی کنترل شده دوسوکور است که اثر زنجیبل را همراه با مداخله شیوه زندگی (رزیم غذایی و توصیه‌های ورزشی) بر آنزیم‌های کبدی، استئاتوز و فیبروز کبدی در بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی بررسی کرده است. در پژوهش حاضر مصرف روزانه 2 گرم مکمل زنجیبل به مدت 12 هفته سبب کاهش معنی داری در سطوح آنزیم‌های کبدی ALT و نیز استئاتوز کبدی شد.

داده است که زنجیل قادر به کاهش میزان نکروز و فیبروز سلول‌های کبدی می‌باشد. مکانیسمی که برای این اثر محافظتی بیان شده است اثر بر روی فاکتور تکثیر سلول هسته‌ای آنتی‌زن (Proliferating cell nuclear antigen) می‌باشد. آنتی‌زن PCNA یک پروتئین هسته‌ای می‌باشد که در تنظیم فرایند تکثیر سلولی نقش دارد. در اختلالات آسیب کبدی مانند کبد چرب غیرالکلی و به ویژه سیروز کبدی میزان بیان PCNA افزایش می‌باشد که نهایتاً سبب افزایش بیش از حد و بدون کنترل تکثیر بافتی جهت جایگزینی بافت آسیب دیده شده و سبب پیشرفت فیبروز کبدی می‌شود. درمان با زنجیل سبب کاهش میزان بیان فاکتور PCNA شده و از تشديد فرایند فیبروز کبدی جلوگیری می‌کند (25). در پژوهش حاضر کاهش معنی‌داری در میزان فیبروز کبدی در گروه دریافت کننده مکمل زنجیل نسبت به گروه دارونما مشاهده نشد. یکی از علل احتمالی برای این موضوع دوره کوتاه مداخله می‌باشد. به نظر می‌رسد بیشتر مداخلات دارویی و مکمل‌ها جهت اعمال تأثیر معنی‌دار بر سطوح فیبروز کبدی نیازمند حداقل دوره مداخله 6 ماهه می‌باشند.

یکی از محدودیت‌های این مطالعه عدم استفاده از روش بیوپسی کبدی جهت تشخیص کبد چرب بود. با توجه به تهاجمی بودن روش فوق محققان در این پژوهه قادر به استفاده از آن نبودند، با این وجود مطالعات مختلفی به حساسیت و دقیق بالای دستگاه فیبرو اسکن در تشخیص سفتی کبد اشاره کرده‌اند (26). همچنین به نظر می‌رسد جهت برسی برخی پارامترهای مرتبط با کبد چرب مانند فیبروز کبدی نیاز به مدت مداخله طولانی تر می‌باشد. تاکنون هیچ مطالعه انسانی اثر مکمل زنجیل را در بیماری کبد چرب برسی نکرده است و پژوهش حاضر برای اولین بار نشان داد مکمل یاری با مکمل زنجیل بعد از 12 هفته سبب کاهش معنی‌داری در سطوح برخی پارامترهای مرتبط با کبد چرب می‌شود.

در مجموع این کارآزمایی بالینی کنترل دار دوسوکور نشان داد که مکمل زنجیل سبب افزایش اثر بخشی مداخله در شیوه زندگی (تعديل رژیم غذایی و فعالیت بدنه) در مقایسه با مداخله در شیوه زندگی به تنها بی می‌شود. از آن جا که این مطالعه اولین کارآزمایی بالینی در ارتباط با اثر مکمل زنجیل بر کبد چرب غیرالکلی بود پیشنهاد می‌شود مطالعاتی با حجم نمونه بالاتر و دوره مداخله طولانی تر صورت بگیرد.

به کاهش سطوح استرس اکسیداتیو و اعمال اثرات آنتی‌اکسیدانی می‌باشد (21). مکانیسم دقیق این اثرات محافظتی هنوز به طور کامل مشخص نشده است، با این وجود محققان در مطالعات مختلف علل متعددی را بیان کرده‌اند. مقاومت به انسولین یکی از ریسک فاکتورهای مهم در پاتوزن کبد چرب غیرالکلی می‌باشد. شیدفر و همکاران در سال 2015 گزارش کردند که مصرف مکمل زنجیل سبب کاهش شاخص‌های مرتبط با مقاومت به انسولین می‌شود (17). انسولین نقش‌های مختلفی در سوخت و ساز بدن از جمله اکسیداسیون اسیدهای چرب و متابولیسم کربوهیدرات‌ها ایفا می‌کند. در مقاومت به انسولین، عوامل مختلفی سبب فعال شدن لیپولیز و سرازیر شدن اسیدهای چرب به سمت کبد می‌شود که زمینه را برای ایجاد استئاتوز و آسیب کبدی فراهم می‌کند. مطالعه دیگری که توسط مظفری و همکاران انجام گرفت نشان داد که مصرف روزانه 3 گرم مکمل زنجیل برای مدت 8 هفته سبب کاهش معنی‌داری در سطوح قند خون ناشتا و مقاومت به انسولین شد (22).

در این مطالعه ما موفق شدیم نشان دهیم که دریافت مکمل زنجیل در مقایسه با گروه کنترل منجر به کاهش میزان استئاتوز کبدی می‌شود. این نتایج همسو با مطالعات پیشین است. البته مطالعات انسانی در این زمینه انجام نشده است و مطالعات حیوانی انجام شده نیز در رابطه با اثر عصاره زنجیل می‌باشد.

بعد از تعديل برای متغیرهای مخدوش گر، استئاتوز کبدی در گروه دریافت کننده مکمل زنجیل کاهش بیشتر و معنی‌داری نسبت به گروه کنترل نشان داد در حالی که فیبروز کبدی تقاضت معنی‌داری بین دو گروه نشان نداد. مکانیسم ایجاد استئاتوز و فیبروز کبدی شامل مجموعه‌ای از اختلالات می‌باشد که در نهایت سبب افزایش التهاب کبدی و به دنبال آن فعل سازی سلول‌های استلات کبدی شده و این سلول‌ها زمینه را برای فیبروز کبدی فراهم می‌کنند. مطالعات حیوانی که با هدف بررسی تأثیر عصاره زنجیل بر روی مسیرهای آسیب کبدی انجام شد نشان داده است که ترکیبات فعال موجود در زنجیل سبب تقویت سیستم‌های دفاع آنتی‌اکسیدانی مانند گلوتاتیون پراکسیداز، گلوتاتیون S-ترانسفراز و کاهش محصولات حاصل از اکسیداسیون اسیدهای چرب مانند مالون دی‌آلدهید و میزان استئاتوز کبدی می‌شود (23، 24). همچنین برخی مطالعات حیوانی نشان

مکمل‌های این طرح سپاسگزاری می‌شود. این طرح برگرفته از پایان‌نامه کارشناسی ارشد آقای مهران رحیملو بود.

## سپاسگزاری

از مسئولین محترم مرکز تحقیقات کبد و گوارش بیمارستان بقیة‌الله و دانشگاه علوم پزشکی تهران برای تأمین هزینه‌ها و نیز شرکت گیاهان سبز زندگی جهت تأمین

## ● References

- Ong JP, Younossi ZM. Epidemiology and natural history of NAFLD and NASH. *Clin Gastroenterol Hepatol*. 2007;11(1):1-16.
- Feldstein AE, editor. Novel insights into the pathophysiology of nonalcoholic fatty liver disease. *Seminars in liver disease*; 2010.
- Adams LA, Waters OR, Knuiman MW, Elliott RR, Olynyk JK. NAFLD as a risk factor for the development of diabetes and the metabolic syndrome: an eleven-year follow-up study. *Am J Gastro*. 2009;104(4):861-7.
- Hamaguchi M, Kojima T, Takeda N, Nagata C, Takeda J, Sarui H, et al. Nonalcoholic fatty liver disease is a novel predictor of cardiovascular disease. *WJG*. 2007;13(10):1579-84.
- Lazo M, Clark JM. The epidemiology of nonalcoholic fatty liver disease: a global perspective. *Seminars in liver disease*. 2008;28(4):339-50.
- Clark JM. The epidemiology of nonalcoholic fatty liver disease in adults. *J. Clin. Gastroenterol*. 2006;40 Suppl 1:S5-10.
- Utzschneider KM, Kahn SE. The role of insulin resistance in nonalcoholic fatty liver disease. *J. Clin. Endocrinol. Metab*. 2006;91(12):4753-61.
- Wei Y, Rector RS, Thyfault JP, Ibdah JA. Nonalcoholic fatty liver disease and mitochondrial dysfunction. *World J Gastroenterol*: WJG. 2008;14(2):193.
- Thoma C, Day CP, Trenell MI. Lifestyle interventions for the treatment of non-alcoholic fatty liver disease in adults: a systematic review. *J Hepatol*. 2012;56(1):255-66.
- Liu ZL, Xie LZ, Zhu J, Li GQ, Grant SJ, Liu JP. Herbal medicines for fatty liver diseases. *Cochrane Database Syst Rev*. 2013;8:CD009059.
- Sahebkar A. Potential efficacy of ginger as a natural supplement for nonalcoholic fatty liver disease. *World J Gastroenterol*: WJG. 2011;17(2):271-2.
- Langner E, Greifenberg S, Gruenwald J. Ginger: history and use. *Advances in therapy*. 1998;15(1):25-44.
- Thomson M, Al-Qattan KK, Al-Sawan SM, Alnaqeeb MA, Khan I, Ali M. The use of ginger (*Zingiber officinale*Rosc.) as a potential anti-inflammatory and antithrombotic agent. Prostaglandins, leukotrienes, and essential fatty acids. 2002;67(6):475-8.
- Bhandari U, Kanojia R, Pillai KK. Effect of ethanolic extract of *Zingiber officinale* on dyslipidaemia in diabetic rats. *J Ethnopharmacol*. 2005;97(2):227-30.
- Grzanna R, Lindmark L, Frondoza CG. Ginger--an herbal medicinal product with broad anti-inflammatory actions. *J Med Food*. 2005;8(2):125-32.
- Arablou T, Aryaeian N, Valizadeh M, Sharifi F, Hosseini A, Djalali M. The effect of ginger consumption on glycemic status, lipid profile and some inflammatory markers in patients with type 2 diabetes mellitus. *Int J Food Sci Nutr*. 2014;65(4):515-20.
- Shidfar F, Rajab A, Rahideh T, Khandouzi N, Hosseini S, Shidfar S. The effect of ginger (*Zingiber officinale*) on glycemic markers in patients with type 2 diabetes. *J Complement Integr Med*. 2015;12(2):165-70.
- Malaguarnera M, Vacante M, Antic T, Giordano M, Chisari G, Acquaviva R, et al. *Bifidobacterium longum* with fructo-oligosaccharides in patients with non alcoholic steatohepatitis. *Dig Dis Sci*. 2012;57(2):545-53.
- Khandouzi N, Shidfar F, Rajab A, Rahideh T, Hosseini P, Mir Taheri M. The effects of ginger on fasting blood sugar, hemoglobin a1c, apolipoprotein B, apolipoprotein a-I and malondialdehyde in type 2 diabetic patients. 2015; 14(1):131-40.
- Initiative NOE, Heart N, Institute B, Obesity NAAfSo, Identification EPot, Overweight To, et al. The practical guide: identification, evaluation, and treatment of overweight and obesity in adults: *NHLBI*; 2002.
- Abdel-Azeem AS, Hegazy AM, Ibrahim KS, Farrag AR, El-Sayed EM. Hepatoprotective, antioxidant, and ameliorative effects of ginger (*Zingiber officinale* Roscoe) and vitamin E in acetaminophen treated rats. *J. Diet. Suppl*. 2013;10(3):195-209.
- Mozaffari-Khosravi H, Talaei B, Jalali BA, Najarzadeh A, Mozayan MR. The effect of ginger powder supplementation on insulin resistance and glycemic indices in patients with type 2 diabetes: a randomized, double-blind, placebo-controlled trial. *Complement Ther Med*. 2014;22(1):9-16.
- Mohamed OI, El-Nahas AF, El-Sayed YS, Ashry KM. Ginger extract modulates Pb-induced hepatic oxidative stress and expression of antioxidant gene transcripts in rat liver. *Pharmaceutical biology*. 2015;1-9.
- Nwozo SO, Osunmadewa DA, Oyinloye BE. Anti-fatty liver effects of oils from *Zingiber officinale* and *Curcuma longa* on ethanol-induced fatty liver in rats. *J. Integr. Med* 2014;12(1):59-65.
- Abdulaziz Bardi D, Halabi MF, Abdullah NA, Rouhollahi E, Hajrezaie M, Abdulla MA. In vivo evaluation of ethanolic extract of *Zingiber officinale* rhizomes for its protective effect against liver cirrhosis. *BioMed Res. Int.*. 2013;2013:918460.
- Malekzadeh R, Poustchi H. Fibroscan for assessing liver fibrosis: An acceptable alternative for liver biopsy: Fibroscan: an acceptable alternative for liver biopsy. *Hepat*. 2011;11(3):157.

## **Effect of Ginger Supplementation on Liver Enzymes, Hepatic Fibrosis and Steatosis in Nonalcoholic Fatty Liver Disease: A Double Blind Randomized-controlled Clinical Trial**

*Rahimlou M<sup>1</sup>, Yari Z<sup>2</sup>, Hekmatdoost A<sup>3</sup>, Alavian M<sup>4</sup>, Keshavarz A<sup>\*5</sup>*

- 1- M.Sc in Nutrition Sciences, School of Nutritional Sciences and Dietetics, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.
- 2- M.Sc in Nutrition Sciences, National Nutrition and Food Technology Research Institute, Shahid Beheshti University of Medical Science, Tehran, Iran
- 3- Associate Prof, Dept. of Clinical Nutrition & Dietetics, National Nutrition and Food Technology Research Institute, Shahid Beheshti University of Medical Science, Tehran, Iran
- 4- Prof, Baqiyatallah Research Center for Gastroenterology and Liver Diseases, Baqiyatallah University of Medical Sciences, Tehran, Iran
- 5- \*Corresponding author: Prof, Dept. of Nutrition and Biochemistry, Faculty of Nutritional Sciences and Dietetics, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran, E-mail: s\_akeshavarz@yahoo.com

**Received 2 Oct, 2015**

**Accepted 17 Jan, 2016**

**Background and Objectives:** Non-alcoholic fatty liver disease is one of the most common chronic liver diseases thorough the world. The pathogenesis of non-alcoholic fatty liver is closely associated with obesity and insulin resistance. There is evidence suggesting a relationship between ginger intake and NAFLD risk factor management. The objective of present study was to evaluate the effect of supplementation with ginger on liver enzymes, hepatic fibrosis and steatosis in patients with NAFLD.

**Materials and Methods:** In this double-blind randomized clinical trial, 50 patients with NAFLD were divided into two groups and receiving daily 2 gram ginger or placebo for 12 weeks. Both groups were advised to follow an energy-balanced diet and recommended to perform physical activity. Liver enzymes and hepatic fibrosis and steatosis were assessed at the baseline and at the end of the study. The SPSS 20th software was used for data analysis.

**Results:** Among the 50 volunteers, 23 patients in the treatment group and 21 patients in the control group completed the study. At baseline no significant differences were seen in the background variables between the two groups. Ginger supplementation compared to placebo resulted in a significant reduction in alanine aminotransferase,  $\gamma$ -glutamyl transferase and hepatic steatosis grade ( $P$ -value < 0.001). We did not find any significant effect of taking ginger supplements on the levels of hepatic fibrosis and aspartate aminotransferase ( $P$ -value = 0.39,  $P$ -value – 0.886, respectively).

**Conclusion:** This study showed that ginger flaxseed supplementation can act as a new therapeutic approach in NAFLD management

**Keywords:** Non-alcoholic fatty liver disease, Ginger, Hepatic fibrosis, Liver enzymes