





# Diabetes mellitus tanısı olan hastalarda hiperlipidemi ve HbA1c'deki değişimin MPV ve RDW üzerine etkisi

## Effect of hyperlipidemia and change in HbA1c on MPV and RDW in patients with diabetes mellitus

 Selma Karaahmetoğlu<sup>1</sup>,  Rukiye Kara<sup>2</sup>,  Adil Uğur Çetin<sup>2</sup>,  Ece Ünal Çetin<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Ankara Numune Eğitim Araştırma Hastanesi, Ankara, Türkiye

<sup>2</sup>Kütahya Emet Dr. Fazıl Doğan Devlet Hastanesi, Kütahya, Türkiye

**Cite this article as/Bu makaleye atıf için:** Karaahmetoğlu S, Kara R, Çetin AU, Ünal Çetin E. Diabetes mellitus tanısı olan hastalarda hiperlipidemi ve HbA1c'deki değişimin MPV ve RDW üzerine etkisi. J Med Palliat Care 2021; 2(3): 86-90.

### ÖZ

**Amaç:** Diabetes mellitus (DM) subklinik, sistemik, düşük dereceli inflamatuvar bir endotel hastalığı olarak kabul görmektedir. Ortalama trombosit hacmi (MPV) ve eritrosit dağılım aralığı (RDW) birçok çalışmada inflamasyon ile ilişkisi araştırılmış olan hematolojik parametrelerdir. Çalışmamızda amacımız DM tanılı hastalarda HbA1c ve lipid profili ile hematolojik parametrelerden MPV ve RDW ilişkisini incelemek olmuştur.

**Gereç ve Yöntem:** Retrospektif olarak planlanan çalışmaya tip 2 DM tanılı 100 hasta alındı. Diyabet tanı tarihleri, kan şekeri regülasyonu için aldıkları tedavi, diyabet ilişkili mikro ve makrovasküler komplikasyonları, HbA1c'nin yüksek olduğu dönemde ve tedavi sonrasında HbA1c'nin düştüğü dönemde açlık ve tokluk kan glukozu, lipid profili, hematolojik parametreleri retrospektif olarak incelendi.

**Bulgular:** Çalışmaya 58 kadın ve 42 erkek hasta dahil edildi. Ortalama DM tanı süresi 3 yıl 3 ay olarak bulundu. Hastaların ilk başvuru anındaki ortalama HbA1c %9,4 iken aynı hasta grubunun kontrol muayenesi başvurusunda ortalama HbA1c %7,4 olarak saptandı. Her iki grup karşılaştırıldığında RDW (p:0,009) için anlamlı farklılık tespit edilmesine rağmen MPV (p:0,902) için anlamlı farklılık tespit edilmemiştir.

**Sonuç:** Bu çalışmada HbA1c değerindeki düşüş sonrası RDW değerinde artış olduğu sonucuna varılmıştır. MPV için DM tanılı hastalarda istatistiksel anlamlılık saptanmamıştır. HbA1c değerine alternatif olarak RDW değerinin de takipte kullanılabileceği, MPV için daha fazla hasta sayısı ile çok merkezli çalışmalara ihtiyaç olduğu düşünülmektedir.

**Anahtar Kelimeler:** Diabetes mellitus, MPV, RDW, hiperlipidemi

### ABSTRACT

**Aim:** Diabetes mellitus (DM) is accepted as a subclinical, systemic, low-grade inflammatory endothelial disease. Mean platelet volume (MPV) and erythrocyte distribution range (RDW) are hematological parameters whose relationship with inflammation has been investigated in many studies. In our study, our aim was to examine the relationship between HbA1c and lipid profile and hematological parameters, MPV and RDW, in patients with DM.

**Material and Method:** 100 patients with type 2 DM were included in the study, which was planned retrospectively. Diabetes diagnosis dates, treatment for blood sugar regulation, diabetes-related micro and macrovascular complications, fasting and postprandial blood glucose, lipid profile, hematological parameters during the period when HbA1c was high and after treatment when HbA1c decreased were analyzed retrospectively.

**Results:** 58 female and 42 male patients were included in the study. The mean duration of DM diagnosis was 3 years and 3 months. While the mean HbA1c at the time of first admission was 9.4%, the mean HbA1c was found to be 7.4% in the control examination application of the same patient group. When the two groups were compared, although a significant difference was found for RDW (p:0.009), no significant difference was found for MPV (p:0.902).

**Conclusion:** In this study, it was concluded that there was an increase in RDW value after the decrease in HbA1c value. No statistical significance was found for MPV in patients with DM. It is thought that RDW value can also be used in follow-up as an alternative to HbA1c value, and multicenter studies with larger number of patients are needed for MPV.

**Keywords:** Diabetes mellitus, MPV, RDW, hyperlipidemia

**Corresponding Author / Sorumlu Yazar:** Adil Uğur Çetin, Kütahya Emet Dr. Fazıl Doğan Devlet Hastanesi, Kütahya, Türkiye

**E-mail / E-posta:** adilugurcetin@gmail.com

**Received / Geliş:** 04.07.2021 **Accepted / Kabul:** 09.08.2021



## GİRİŞ

Tip 2 Diabetes mellitus (DM), sıklıkla obezite ve fiziksel inaktiviteye bağlı olarak gözlemlenen, temel olarak genetik yatkınlığı olan kişilerde yaşam tarzı ile tetiklenen ve giderek artan insülin direnci ve zamanla azalan insülin salınımının söz konusu olduğu kronik metabolik bir hastalıktır. Dünya nüfusunun yaklaşık %5-10'u tip 2 DM hastasıdır. 2013 yılında yayımlanan Uluslararası Diyabet Federasyonu (IDF) Diyabet Atlası'na göre ülkemiz Avrupa ülkeleri arasında diyabet prevalansının en yüksek olduğu ülkedir (1). Ülkemizde DM %13,7 prevalansı ile sıklığı giderek artan önemli bir hastalıktır (2). DM metabolik olduğu kadar vasküler bir hastalıktır (3-4). Tip 2 DM kaynaklı başlıca ölüm nedeni kardiyovasküler komplikasyonlardır (5). Bazı çalışmalarda koroner arter hastalığının diyabetiklerdeki sıklığının genel topluma göre 6 kata kadar arttığı bulunmuştur ve bu nedenle Adult Treatment Panel 3 (ATP 3: Erişkin Tedavi Paneli), diyabetin riskini ateroskleroza eş olarak değerlendirmektedir (6).

Son yıllarda yapılan çalışmalarda inflamasyon ve insülin direnci arasındaki ilişkiye yapılan vurgu dikkati çekmektedir (7-8). DM kronik, subklinik, sistemik, düşük dereceli inflamatuvar bir endotel hastalığı olarak da kabul edilebilir (9). Ancak insülin direncinin bu etkisi, sadece endotel disfonksiyonu yaratarak değil, aynı zamanda kanın şekilli hücreleri ile ilişkiye girerek meydana gelen hematolojik değişiklikler ile de ilgili olabilir. Plateletler aterosklerozun merkezi unsurları olup, en önemli patojenetik özellikleri hasarlı endotelde lökositler ile olan ilişkileridir. Büyük hacimli plateletler daha reaktif kan elemanları olup, inflamatuvar olaylarda daha fazla rol alırlar. MPV, böylelikle DM teşhisinde, vasküler komplikasyonların ağırlığının belirlenmesinde ve tedaviye yanıtın değerlendirilmesinde faydalı olabilecek, ucuz ve pratik bir parametre olarak değerlendirilebilir.

RDW'nin koroner arter hastalığı olan ve kalp yetmezliği tanısı olan hastalarda bağımsız risk faktörü olduğuna ilişkin çalışmalar vardır. Kardiyak hastalıklarda olası mekanizmalar düşünüldüğünde RDW'nin patogeneizde sorumlu başka belirteçlerle, örneğin inflamatuvar sitokinler ile ilişkili olabileceği belirtilmektedir. DM kronik, subklinik, sistemik, düşük dereceli inflamatuvar bir endotel hastalığı olarak kabul edilebilir (9). Ayrıca proinflamatuvar sitokinlerin eritropoetin aracılı eritrosit maturasyonunu inhibe etmesiyle RDW değerlerinde de yükselme görülmektedir (10). Yani aslında yüksek RDW değerlerinin altta yatan nedeni şiddetli inflamasyonun ortaya çıkardığı kırmızı kürelerin olgunlaşmasında defekt (ineffektif eritropoez) olabilir (11).

ile diyabetin takip ve tedavisinde lipid anormallikleri agresif olarak araştırılmalı ve tedavi edilmelidir (12).

Bizim çalışmamızdaki amacımız, aterosklerotik belirleyici parametre olan MPV ve RDW ile aterosklerotik neden olarak çok iyi bilinen DM regülasyon parametresi glikolize Hb değerinin (HbA1c) ve lipid parametrelerinin arasındaki ilişkiyi araştırmaktır.

## GEREÇ VE YÖNTEM

Çalışmaya, 2010-2014 yılları arasında Ankara Numune Hastanesi Dahiliye 2 Polikliniği'nde takipte olan tip 2 DM tanılı 100 hasta alındı. Çalışma retrospektif olarak planlandı. Hastaların verilerine hastane bilgi sisteminde ulaşıldı. Çalışmamız, Ankara Numune Eğitim ve Araştırma Hastanesi Bilimsel Araştırmalar Değerlendirme Komisyonu (Etik Kurulu) tarafından onaylanmıştır (Tarih: 04/06/2014, Karar No: 2014-835).

Tip 2 DM tanısı ile kan şekeri regülasyonu için tedavi alan 18 yaş üstü, anemi, enfeksiyon tablosu, böbrek fonksiyon bozukluğu olmayan hastalar rastlantısal olarak alındı. Ankara Numune Eğitim ve Araştırma Hastanesi bilgi sisteminde; diyabet tanı tarihleri, kan şekeri regülasyonu için aldıkları tedavi, HbA1c'nin yüksek olduğu dönemde ve tedavi sonrasında HbA1c'nin düştüğü dönem de; açlık kan glukozu, tokluk kan glukozu, total kolesterol, LDL kolesterol, HDL kolesterol, trigliserid, WBC, hemoglobin, trombosit, MPV (mean platelet volume - ortalama trombosit hacmi), RDW (redcell distribution width - kırmızı küre dağılım genişliği) düzeyleri retrospektif olarak incelendi. Anemi için; Hb değeri, enfeksiyon için; CRP, sedimentasyon, WBC yüksekliği, nefropati için; Modification of Diet in Renal Disease (MDRD) formülü kullanılarak hesaplanan glomerüler filtrasyon hızı (glomerular filtration rate=GFR) bakıldı. Anemi, enfeksiyon tablosu ve böbrek fonksiyon bozukluğu olan hastalar ile diyabetik akut komplikasyon nedeni ile başvuran hastalar (hipoglisemi, diyabetik ketoasidoz, laktik asidoz, hiperosmolar nonketotik koma) çalışmaya alınmadı.

## İstatistiksel Analiz

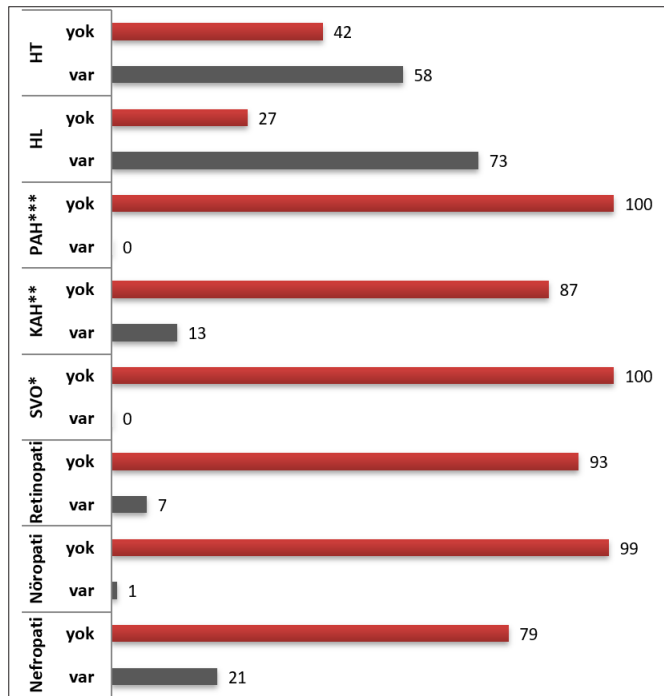
İstatistiksel analizler IBM SPSS for Windows Version 22.0 paket programında yapıldı. Sayısal değişkenler ortalama±standart sapma ve median [min-maks] ile kategorik değişkenler ise sayı ve yüzde ile özetlendi. Gruplar sayısal değişkenler bakımından karşılaştırılmadan önce parametrik test varsayımları (normallik ve varyansların homojenliği) kontrol edildi. İki bağımlı grup arasında sayısal değişkenler bakımından farklılık olup olmadığı parametrik test varsayımlarının sağlanması durumunda bağımlı gruplarda paired samples test ile araştırıldı. Parametrik test varsayımlarının sağlanmaması durumunda ise Wilcoxon sign testi kullanıldı. Gruplar arasında kategorik değişkenler bakımından farklılık olup olmadığı Ki-Kare testi ile incelendi. Anlamlılık düzeyi p<0,05 olarak alındı.

## BULGULAR

Çalışmaya alınan hastaların 58'i kadın 42'si erkekti. Yaş dağılımlarına bakıldığında kadınların %47, erkeklerin ise %30 oranında 41-65 yaş aralığında olduğu tespit edildi (Tablo 1). Ortalama diyabet süresi 3 yıl 3 ay olarak bulundu.

Yaş	Cinsiyet	Sayı
40 yaş ve altı	Kadın	1
	Erkek	2
	Toplam	3
41 - 65 yaş arası	Kadın	47
	Erkek	30
	Toplam	77
66 yaş ve üstü	Kadın	10
	Erkek	10
	Toplam	20
Toplam	Kadın	58
	Erkek	42
	Toplam	100

Hastalarda görülen mikrovasküler komplikasyonlardan en fazla nefropati %79, makrovasküler komplikasyonlardan en fazla hipertansiyon %58 oranında saptandı. Hastalarda makrovasküler komplikasyonlardan SVO ve PAH yoktu ve 73 hasta da (%73) hiperlipidemi eşlik etmekteydi (Şekil 1).



Şekil 1. Çalışmaya alınan hastaların mikrovasküler ve makrovasküler komplikasyonlara göre gruplandırılması

SVO\*: Serebrovasküler olay, PAH\*\*: Periferik Arter Hastalığı, KAH\*\*\*: Koroner Arter Hastalığı

Hastaların ilk çalışmaya alındığı dönemde ortalama HbA1c %9,41±2,04 iken takip eden dönemde kontrol muayenesi döneminde HbA1c %7,42±1,48 olarak bulundu. Her iki grup arasında istatistiksel olarak anlamlı farklılık mevcuttu (p<0,001). HbA1c değerinin ortalama %9,4 olduğu ilk başvuru döneminde ortalama AKŞ 197 mg/dl, HbA1c değerinin ortalama %7,4 olduğu kontrol muayenesi dönemindeki ortalama değerleri AKŞ 152 mg/dl olarak saptandı ve p<0,001 olarak görüldü. İlk başvuruda ortalama TKŞ 330 mg/dl, kontrol muayenesinde ortalama TKŞ 152 mg/dl olarak saptandı, her iki grup arasında anlamlı farklılık mevcuttu (p<0,001). HbA1c %9,4 iken ortalama MPV 10,12 fL, HbA1c %7,4 olduğu dönemdeki ortalama MPV 10,10 fL olarak saptandı, her iki grup arasında anlamlı farklılık bulunamadı. HbA1c %9,4 iken ortalama RDW %13,5, HbA1c %7,4 olduğu dönemde ise RDW %13,8 olarak saptandı ve her iki grup arasında anlamlı farklılık mevcuttu (p:0,009). Hastaların lipid paneli ve diğer değerlerinin ortalamaları ile p değerleri Tablo 2'de gösterilmiştir.

Tablo 2. Hastaların ilk başvuru ile kontrol muayeneleri sırasında HbA1C, MPV ve RDW ile bazı laboratuvar değerlerinin karşılaştırılması

Parametreler	İlk başvuru	Kontrol muayenesi	P değeri
AKŞ (mg/dL)	197,58±74,75	152,52±54,62	P<0,001
TKŞ (mg/dL)	330,63±116,73	245,61±80,19	P<0,001
HbA1C (%)	9,41±2,04	7,42±1,48	P<0,001
Trigliserit (mg/dL)	183,51±127,93	170,29±102,01	0,298
T.kol (mg/dL)	200,04±47,16	193,59±40,51	0,148
LDL (mg/dL)	121,25±36,97	114,36±33,93	0,034
HDL (mg/dL)	45,45±11,81	45,96±11,82	0,571
PLT (/mm <sup>3</sup> ×10 <sup>3</sup> )	258,27±68,61	263,15±70,01	0,200
MPV (fL)	10,13±1,56	10,10±1,64	0,902
RDW (%)	13,56±1,09	13,86±1,43	0,009

## TARTIŞMA

Bu çalışmada MPV ve RDW'nin DM hastalarındaki klinik aktivite düzeyleri ile olan ilişkisi araştırıldı. DM tanısı olan hastaların çalışmaya alındıkları ilk dönemleri ile kontrole geldikleri dönemlerinde HbA1c, AKŞ, TKŞ, RDW anlamlı olarak farklı izlendi. HbA1c düşüşü görülürken RDW değerinde artış olduğu görüldü. MPV ile ilgili anlamlılık bulunamadı. Literatürden farklı olarak HbA1c düşerken RDW gibi bir inflamatuvar belirteçte artış olması bize takip süresinin kısa olmasından, lipid profilinde yeterince gerileme olmamasından kaynaklı olduğunu düşündürmektedir. Literatürde birçok çalışmada RDW ve MPV değerlerinin lipid profilinden etkilendiği bildirilmiştir.

Diabetes mellitusun kendisinin başlattığı VLDL'de artış, artmış aterojenik küçük yoğun LDL partikülleri, azalmış HDL, artmış lipoprotein oksidasyonu, azalmış glikozilasyonu, azalmış lipoprotein lipaz aktivitesi şeklindeki lipid



anormallikleri, platelet agregasyon ve adhezyonunda artma, endotel hücre disfonksiyonu ve artmış prokoagulan durum; örneğin pıhtılaşma faktörleri ve fibrinojende artma, antitrombin III, protein C ve S'te azalma, fibrinolitik aktivitede azalma, aterosklerozu hızlandırmaktadır. Literatürde bir çok çalışmada lipid düzeyi ile RDW ve MPV arasında ilişki olduğu gösterilmiştir. Zhang Minzhou ve arkadaşlarının yaptığı çalışmada LDL ve trigliserit düzeylerindeki azalma ile MCV, MPV ve PDW değerlerinin de anlamlı olarak azaldığı gösterilmiştir (13). Karakılıç ve arkadaşlarının yaptığı çalışmada egzersiz ve egzersiz artı vitamin C ile HDL düzeylerinde artış, LDL düzeyinde azalma saptanmış lipid profilineki bu değişim ile RDW, MPV, trombosit sayısında saptanan anlamlı düşüş arasında ilişki olduğu gösterilmiştir (14).

Biz de çalışmamızda HbA1c ve hiperlipideminin MPV ve RDW üzerindeki etkisini görmeyi amaçladık. Çalışmamızda MPV değerinin literatürle uyumlu olarak ilk başvuru anında artmış, kontrol muayenesi döneminde azalmış olduğunu bulduk. Fakat bu düşüş istatistiksel olarak anlamlı değildi. HbA1c'de düşüş sağlandıktan sonraki takip süresinin, MPV üzerindeki etkiyi görece kadar yeterli olmaması, hipertrigliserideminin devam etmesi ve HDL düzeyinde anlamlı artış olmaması nedeni ile MPV değerinde düşüş olmakla beraber istatistiksel olarak anlamlı düşüş görülmedi. Bu durumda takip süresinin uzatılması, trigliserit düzeyinde anlamlı düşme ve HDL de anlamlı yükselme sağlandıktan sonra MPV değerindeki değişimin değerlendirilmesi ile daha doğru bilgiler vereceği düşünülmüştür.

Lippi ve arkadaşlarının yaptığı çalışmada özellikle kadınlarda RDW'nin daha yüksek olduğu ve hipertrigliseridemi ile RDW arasında pozitif ilişki olduğu saptanmıştır (15). Çalışmamızda kadın ve erkeklerde ayrı ayrı bakıldığında kadınlarda RDW ortalama değerinin daha yüksek olduğunu gördük. Çalışmamızda kadın hasta sayımız erkek hasta sayısına göre daha yüksekti. Çalışmaya alınan hastaların takip süresinin kısa olması nedeni ile RDW değeri normal aralıkta saptanmış olabilir. Hiperglisemi, hiperinsülinemi ve hiperlipidemi MPV'yi, RDW'den daha fazla etkiliyor olabilir. Çalışmaya alınan hastaların %58'inin kadın olması ve hipertrigliserideminin devam etmesi, HDL'de anlamlı yükselme olmaması nedeni ile RDW'de artış saptanmış olabilir. Bu konuda vaka sayısı artırılarak daha uzun süreli takip ile ileri çalışmaların yapılması gerekmektedir.

Bu sonuç bize RDW düzeyindeki artışın, primer Hb glikolizasyonuna bağlı olmadığını düşündürmüştür. Lipid metabolizmasındaki değişim ve belki de kan şekeri yüksekliğinin yapmış olduğu inflamatuvar sürecin gerilemesi Hb'in glikolizasyonundan daha uzun sürüyor olabilir. Bu nedenle RDW düzeyleri uzun süre yüksek seyredebilir.

## SONUÇ

MPV ve RDW ucuz ve pratik bakılabilen parametreler olmasına karşın, DM komplikasyonlarının erken dönemde belirlenmesini sağlayan çok önemli biyomarkelerdir. Komplikasyonların erken dönemde tespit edilmesi ile hastane yatış süresinde, mortalite ve morbidite oranlarında azalma sağlanabilir. Bizim çalışmamızın kısıtlılıkları olarak vaka sayısının az olması ve takip süresinin kısa olmasını söyleyebiliriz. Bu nedenle HbA1c'deki değişimin ve hiperlipideminin, MPV ve RDW üzerine olan etkisini görmek için daha çok vaka sayısı ile daha uzun süreli takipler yapmak gerekmektedir.

## ETİK BEYANLAR

**Etik Kurul Onayı:** Çalışma Ankara Numune Eğitim ve Araştırma Hastanesi (ANEAH) Bilimsel Araştırmalar Değerlendirme Komisyonu (Etik Kurulu) tarafından onaylanmıştır (Tarih: 04/06/2014, Karar No: 2014-835).

**Aydınlatılmış Onam:** Çalışma retrospektif olarak dizayn edildiği için hastalardan aydınlatılmış onam alınmamıştır.

**Hakem Değerlendirme Süreci:** Harici çift kör hakem değerlendirmesi.

**Çıkar Çatışması Durumu:** Yazarlar bu çalışmada herhangi bir çıkarıya dayalı ilişki olmadığını beyan etmişlerdir.

**Finansal Destek:** Yazarlar bu çalışmada finansal destek almadıklarını beyan etmişlerdir.

**Yazar Katkıları:** Yazarların tümü; makalenin tasarımına, yürütülmesine, analizine katıldığını ve son sürümünü onayladıklarını beyan etmişlerdir.

## KAYNAKLAR

1. Aguirre F, Brown A, Cho NH, et al. IDF Diabetes Atlas. 2013
2. Satman İ, Alagöl F, Ömer B ve ark. Türkiye Diyabet, Hipertansiyon, Obuzite ve Endokrinolojik Hastalıklar Prevalans Çalışması-II (TURDEP-II Çalışması). 2010.
3. Hsueh WA. In diabetes, treat hidden heart disease. Cleve Clin J Med 2000; 67: 807-13.
4. Beckman JA, Creager MA, Libby P. Diabetes and atherosclerosis: epidemiology, pathophysiology, and management. JAMA 2002; 287: 2570-81.
5. Marso SP. Optimizing the diabetic formulary: Beyond aspirin and insulin. J Am Coll Cardiol 2002; 40: 652-61.
6. Executive Summary of The 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). JAMA 2001; 285: 2486-97.
7. Esser N, Legrand-Poels S, Piette J, Scheen AJ, Paquot N. Inflammation as a link between obesity, metabolic syndrome and type 2 diabetes. Diabetes Res Clin Pract 2014; 105: 141-50.
8. Shoelson SE, Lee J, Goldfine AB. Inflammation and insulin resistance. Journal of Clinical Investigation 2006; 116: 1793.
9. Dandona P, Aljada A and Bandyopadhyay A, Inflammation: the link between insulin resistance, obesity and diabetes. Trends in Immunology 2004; 25: 4-7.

10. Pierce CN, Larson DF. Inflammatory cytokine inhibition of erythropoiesis in patients implanted with a mechanical circulatory assistdevice. *Perfusion* 2005; 20: 83-90.
11. Weiss G, Goodnough LT. Anemia of chronicdisease. *N Engl J Med* 2005; 352: 1011-23.
12. Braunwald E, Fauci AS, Kasper DL, Hauser SL, Longo DL, Jameson JL. *Harrison İ Hastalıkları Prensipieri Nobel Tıp Kitabevleri* 15. Baskı 2004: 1382-86, 2109-43.
13. Zhang MZ, Li S, Zou X, et al. Effect of Tongguan capsule on blood lipid and coagulation in patients with CHD after PCI. *J Guangzhou Univ Tradit Chin Med* 2004; 21: 93-7.
14. Karakilcik AZ, Halat R, Zerim M, Nazligul Y. Effect of vitamin C and exercise on lipid profile, platelet and erythrocyte indices in young soccerplayers. *J Sport Med Physical Fitness* 2014; 54: 665-71.
15. Lippi G, Sanchis-Gomar F, Danese E, Montagnana M. Associated of red blood cell distribution width with plasma lipids in a general population of unselected outpatients. *Kardiol Pol* 2013; 71: 931-6.