

Comparison of serum homocysteine levels in patients with coronary artery disease with and without diabetes mellitus

Rajabi-Moghadam H¹, Chitsazian Z^{2*}, Zamani B³, Memar M⁴

1- Department of Cardiology, Faculty of Medicine, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

2- Department of Internal Medicine, Faculty of Medicine, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

3- Autoimmune Diseases Research Center, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

4- General Physician, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I. R. Iran.

Received June 15, 2015; Accepted October 19, 2015

Abstract:

Background: Homocysteine is an amino acid that is produced during the metabolism of the methionine cycle. In previous studies, a causal role of homocysteine in coronary artery disease (CAD) has been investigated; however, the homocysteine level in diabetic and non-diabetic patients with CAD has not yet been compared. This study aimed to investigate this issue.

Materials and Methods: This cross-sectional study was conducted on 200 patients with CAD in Kashan Shahid Beheshti Hospital during 2014-2015. Coronary artery disease was confirmed by angiography. Homocysteine levels, blood urea nitrogen, creatinine, hemoglobin A1C and mean blood pressure were measured. Data were analyzed using t-test with SPSS version 16.

Results: In this study, 108 patients (54%) were men. The mean concentrations of hemoglobin A1C in diabetic and non-diabetic patients were 6.69 ± 1.44 and 5.74 ± 0.92 , respectively ($P < 0.001$). Moreover, the mean homocysteine serum levels in diabetic and non-diabetic patients were 19.89 ± 6.86 and $24.35 \pm 9.93 \mu\text{mol/L}$, respectively ($P < 0.001$).

Conclusion: Results of the current study show that the homocysteine serum level in patients with CAD is higher than the normal level and in patients without diabetes is significantly higher than patients with diabetes. Also, in diabetic patients with CAD, the serum creatinine and urine protein levels are higher than those in non-diabetics patients.

Keywords: Diabetes, Coronary artery disease, Homocysteine

*** Corresponding Author.**

Email: z_chitsazian@yahoo.com

Tel: 0098 913 162 2679

Fax: 0098 315 554 1112

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences, February, 2016; Vol. 19, No 6, Pages 527-532

Please cite this article as: Rajabi-Moghadam H, Chitsazian Z, Zamani B, Memar M. Comparison of serum homocysteine levels in patients with coronary artery disease with and without diabetes mellitus. *Feyz* 2016; 19(6): 527-32.

مقایسه سطح سرمهی هموسیستئین در بیماران مبتلا به بیماری عروق کرونری دیابتی و غیردیابتی

حسن رجبی مقدم^۱، زهرا چیت سازیان^۲، بتول زمانی^۳، مائده معمار^۴

خلاصه:

سابقه و هدف: هموسیستئین یک آمینو اسید تولیدی در چرخه متابولیسم متیونین است. در مطالعات گذشته نقش علیتی هموسیستئین در بروز بیماری عروق کرونری بررسی شده است، اما سطح سرمهی هموسیستئین در بیماران دیابتی و غیردیابتی مبتلا به بیماری عروق کرونری مقایسه نشده است. در این مطالعه به بررسی این موضوع پرداخته شده است.

مواد و روش‌ها: این مطالعه مقطعی بر روی ۲۰۰ بیمار مبتلا به بیماری عروق کرونر طی سال ۱۳۹۳ در بیمارستان شهید بهشتی کاشان انجام شده است. ابتدای بیماران به بیماری عروق کرونر توسط آنژیوگرافی تأیید شد. سطح سرمهی هموسیستئین، BUN، کراتینین، هموگلوبین A1c و میانگین فشار خون بیماران اندازه‌گیری شد.

نتایج: در این مطالعه ۱۰۸ نفر (۵۴ درصد) از بیماران مرد بودند. میانگین غلظت هموگلوبین A1c در بیماران دیابتی $6/69 \pm 1/44$ و در بیماران غیردیابتی $5/74 \pm 0/92$ بود ($P < 0.001$). میانگین سطح سرمهی هموسیستئین در بیماران مبتلا به دیابت $19/89 \pm 6/86$ میکرومول بر لیتر و در بیماران غیردیابتی $24/35 \pm 9/93$ میکرومول بر لیتر بود ($P < 0.001$).

نتیجه‌گیری: در مجموع می‌توان گفت سطح سرمهی هموسیستئین در همه مبتلایان به بیماری عروق کرونری بالاتر از سطح نرمال بوده و در مبتلایان به بیماری عروق کرونری بدون دیابت به شکل معنی‌داری بیشتر از بیماران مبتلا به دیابت بود. در ضمن در بیماران دیابتی مبتلا به بیماری عروق کرونری میزان کراتینین سرم و پروتئین ادرار بیشتر از بیماران غیر دیابتی بود.

واژگان کلیدی: دیابت، بیماری عروق کرونری، هموسیستئین

دو ماهنامه علمی-پژوهشی فیض، دوره نوزدهم، شماره ۶، بهمن و اسفند ۱۳۹۴، صفحات ۵۳۲-۵۲۷

با توجه به مطالعات اخیر انجام شده و به علت اهمیت نقش هموسیستئین در بیماری قلبی، اضافه کردن سطح سرمهی هموسیستئین به فرامینگهام ریسک اسکور (FRC) مطرح شده است تا کیفیت این اسکوربندی ارتقا یابد [۶]. اختلال عملکرد اندوتیال [۷]. مقاومت به انسولین [۸]، ماکروآنژیوپاتی مانند بیماری‌های قلبی و عروقی [۹] و نفروپاتی [۱۰، ۱۱-۱۲] می‌توانند علل افزایش هموسیستئین در بیماران دیابتی باشند. یک مطالعه مداخله‌ای جهت تایید اثر کاهش سطح هموسیستئین با دارو روی ریسک بیماری‌های کرونری انجام شده است، ولی نتیجه مثبتی نداشته است [۱۲]. در یک مطالعه دیگر نشان داده شده است که سطح هموسیستئین در بیماران دیابتی تیپ ۲ بالاتر بوده و همین مسئله باعث افزایش ریسک مرگ و میر در بیماران دیابتی در مقایسه با بیماران غیردیابتی بوده است [۱۳]. در یک مطالعه که بر روی ۱۲۲ بیمار دیابتی نوع ۲ انجام شده، مشخص شد که افزایش سطح هموسیستئین در بیماران دیابتی با شیوع بالاتر عوارض ماکروآنژیوپاتی مانند بیماری‌های قلبی و عروقی و همچنین شیوع بالاتر نفروپاتی ارتباط داشته، ولی با مقاومت به انسولین ارتباط معنی‌داری نداشته است [۹]. در مطالعه Emoto و همکاران نشان داده شده است که سطح هموسیستئین در بیماران دیابتی تیپ ۲ بالاتر بوده، ولی این افزایش سطح با عملکرد کلیوی و میزان مقاومت به انسولین ارتباط معنی‌داری

مقدمه

دیابت نوع دو شایع‌ترین بیماری متابولیک در کل دنیا است [۱]. اختلال عملکرد سلول‌های بتای جزاير لانگرهانس و مقاومت به انسولین نقش مهمی در مکانیسم ایجاد این بیماری دارد [۲]. دیابت از مهم‌ترین عوامل خطر برای برخی اختلال‌ها نظیر نفروپاتی، رتینوپاتی، نوروپاتی و بیماری‌های قلبی‌عروقی محسوب می‌شود [۳]. هموسیستئین یک اسید آمینه غیر پروتئینی دارای گوگرد می‌باشد که یک متابولیت حد واسطه متیونین می‌باشد [۴]. مطالعات زیادی نشان داده‌اند افزایش سطح هموسیستئین ریسک بیماری قلبی و عروقی را بالا می‌برد و رابطه بین افزایش سطح هموسیستئین و بیماری دیابت نیز نشان داده شده است [۵].

^۱ استادیار، گروه قلب، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

^۲ استادیار، گروه داخلی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

^۳ دانشیار، مرکز تحقیقات بیماری‌های اتوایمیون، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

^۴ پژوهش عمومی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

*نشانی نویسنده مسئول:

کاشان، بلوار قطب راوندی، بیمارستان شهید بهشتی، بخش داخلی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان

دوفلوبس، ۰۳۱ ۵۵۵۴۱۱۱۲

تلفن: ۰۹۱۳ ۱۶۲۲۶۷۹

پست الکترونیک: z_chitsazian@yahoo.com

تاریخ دریافت: ۹۴/۳/۲۵ تاریخ پذیرش نهایی: ۹۴/۷/۲۷

انجام پذیرفت و تا زمان تکمیل تعداد نمونه مورد نیاز در هر گروه ادامه پیدا کرد. یک گروه از بیماران علاوه بر ابتلا به بیماری عروق کرونر به دیابت ابتلا داشتند و گروه دیگر از نظر ابتلا به دیابت سالم بودند. پس از کنترل معیارهای وزن و خروج، از بیماران جهت شرکت در مطالعه رضایت اخذ شد. افراد مبتلا به بیماری‌های متابولیک و دارای آنومالی‌های مادرزادی کلیه از مطالعه خارج شدند. مشخصات دموگرافیک و سابقه پزشکی بیماران نظری سن، جنس، قد، وزن، سابقه ابتلا به بیماری، مدت زمان ابتلا به دیابت (در گروه بیماران دیابتی) و فشارخون بیمار در پرسشنامه طراحی شده ثبت شد. از کلیه بیماران ۱۰ سی سی خون وریدی تهیه شد و جهت اندازه‌گیری سطح هموسیستین، گلوکز و هموگلوبین A1c و کراتینین ارسال شد. همچنین، نمونه ادرار جهت اندازه‌گیری میزان کراتینین و پروتئین ادرار جمع آوری شد. میزان GFR بیماران با استفاده از فرمول Cockcroft محاسبه گردید. پس از اتمام مطالعه داده‌ها وارد نرم‌افزار SPSS ویرایش ۱۶ گردید و با استفاده از آمار توصیفی و آزمون t ، داده‌ها تجزیه و تحلیل شدند و نتایج به صورت $\bar{X} \pm SD$ گزارش شد. سطح معنی‌داری کمتر از 0.05 در نظر گرفته شد.

نتایج

در این مطالعه ۲۰۰ بیمار مبتلا به تنگی significant (پیش از ۷۰ درصد) عروق کرونر در دو گروه دیابتی و غیردیابتی مورد مطالعه قرار گرفتند. تعداد ۱۰۸ نفر (۵۴ درصد) از بیماران مرد و ۹۲ نفر (۴۶ درصد) زن بودند. میانگین سنی بیماران در گروه دیابتی ۴۶ ± ۱۱ سال و در گروه غیردیابتی ۵۱ ± ۱۱ سال و در ۵۸ ± ۲۵ سال و در ۶۰ ± ۸۵ سال نبود. همان‌طور که در جدول شماره ۱ نشان داده شده است میانگین شاخص توده بدنی در بیماران غیردیابتی مبتلا به تنگی عروق کرونر (۲۲.۶ ± ۷.۹) به شکل معنی‌داری بیشتر از گروه دیابتی (۲۳.۳ ± ۷.۸) بوده است ($P=0.04$). مقایسه غلظت هموگلوبین A1c در بیماران مورد مطالعه نشان داد که در بیماران دیابتی مبتلا به بیماری عروق کرونر (۶۹.۶ ± ۴.۱ درصد) این مقدار به شکل معنی‌داری بیشتر از گروه غیردیابتی نیز (۷۴.۵ ± ۹.۲ درصد) است ($P<0.001$). میانگین فشار خون بیماران غیردیابتی (۲۱.۱ ± ۶.۲ میلی‌متر جبوه) و دیابتی (۲۷.۱ ± ۶.۳ میلی‌متر جبوه) از نظر آماری اختلاف معنی‌دار نداشت ($P=0.14$). مقایسه میانگین BUN در بیماران دیابتی (۱۵.۹ ± ۷.۶ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) و غیردیابتی (۱۵.۴ ± ۸.۸ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) مبتلا به بیماری عروق کرونر نشان داد که

نداشته است [۱۰]. در مطالعه Smulders و همکاران نیز سطح هموسیستین در بیماران دیابتی و غیردیابتی تفاوت معنی‌داری نداشت، در بیماران دیابتی ریسک بیماری‌های قلبی و عروقی بالاتر بوده، ولی شواهدی از افزایش ریسک ریnitopatی و آلبومینوری وجود نداشته است [۱۰]. در توکیو مطالعه‌ای انجام شد که نشان داد میزان هموسیستین در بیماران دیابتی نسبت به گروه غیردیابتی تفاوت معنی‌داری نداشت، ولی در بیماران دیابتی همراه با ماکروآنژیوپاتی نسبت به بیماران دیابتی بدون ماکروآنژیوپاتی و حتی در مقایسه با گروه کنترل سطح هموسیستین بالاتر بوده است [۱۵]. در مطالعه Oishi و همکاران که بر روی ۳۱ بیمار دیابتی و ۳۷ بیمار غیردیابتی تحت همودیالیز انجام گردید، نشان داده شده است که سطح هموسیستین و کراتینین در بیماران دیابتی نسبت به بیماران غیر دیابتی پایین‌تر بوده، درحالی که میزان بیماری‌های آتروسکلروز در بیماران دیابتی به‌طور واضحی بالاتر بوده و همچنین به‌نظر می‌رسد سطح هموسیستین با میزان کراتینین و آلبومین ادرار ارتباط داشته باشد، چون این اندکس‌ها در بیماران دیابتی به صورت واضحی پایین‌تر بوده است [۱۶]. در مطالعات انجام شده بر روی بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ که قادر مشکلات قلبی و عروقی و نفropاتی بوده‌اند، نشان داده شده است که سطح هموسیستین در بیماران دیابتی نسبت به گروه سالم ۳۵ درصد کمتر بوده و این کاهش می‌تواند به‌علت هیرکلایسمی مزمن و افزایش ترشح از کلیه‌ها و یا تشیدید ترانس‌سولفوریشن کبدی ثانویه به مقاومت انسولین باشد. همچنین، سطح هموسیستین با میزان گلوکز خون رابطه معکوس و با جنس و سن و کراتینین و اسید اوریک و شاخص توده بدن (BMI) و فشار خون سیستولی و دیاستولی رابطه مستقیم داشته است [۱۷]. نتایج متفاوت به‌دست آمده نشان می‌دهد سطح هموسیستین به بیماری کلیوی و بیماری قلبی و عروقی هم‌زمان ارتباط دارد. همچنین، تفاوت‌های ژنتیکی نیز می‌توانند در این تفاوت‌ها دخیل باشد. به‌همین دلیل ما در این مطالعه برآئیم که سطح سرمی هموسیستین، کراتینین سرم و پروتئین ادرار را در بیماران مبتلا به بیماری عروق کرونر با و بدون ابتلا به دیابت مقایسه نمائیم.

مواد و روش‌ها

این مطالعه مقطعی بر روی ۲۰۰ بیمار مبتلا به بیماری عروق کرونر طی سال ۱۳۹۳ در بیمارستان شهید بهشتی کاشان انجام شده است. نمونه‌های مطالعه از بین بیمارانی که تنگی significant (پیش از ۷۰ درصد) عروق کرونر پس از انجام آنژیوگرافی در آنها اثبات شده است، انتخاب شدند. نمونه‌گیری به صورت غیر تصادفی

[۱۸]. هیپرگلیسمی، استرس اکسیداتیو و برهم خوردن تعادل متابو-لیکی از علل اصلی ایجاد اختلال در عروق هستند [۲۱]. همو-سیستئین یکی از آمینواسیدها است که در رژیم غذایی روزانه وجود داشته و سطوح افزایش یافته آن در بیماران مبتلا به آترو-اسکلروز مشاهده شده است [۲۲]. مطالعات انجام شده در زمینه ارتباط سطح سرمی این آمینواسید با نتایج متناقضی همراه بوده است. یافته‌های مطالعه حاضر نشان داد که میانگین سطح سرمی هموسیستئین در بیماران دیابتی مبتلا به بیماری عروق کرونری برابر با $19/89 \pm 6/86$ میکرومول بر لیتر است که این میزان بالاتر از سطح طبیعی ($5-15$ میکرومول بر لیتر) می‌باشد. Soinio و همکاران در مطالعه‌ای که بر روی 83° بیمار مبتلا به دیابت تیپ ۲ انجام داده‌اند، ارتباط سطح سرمی هموسیستئین و ریسک ابتلا به بیماری عروق کرونری را مورد بررسی قرار دادند و مشاهده نمودند که بیماران با سطح سرمی هموسیستئین بالاتر از 15 میکرومول بر لیتر در معرض خطر بالاتری قرار دارند [۲۳]. در یک مطالعه دیگر، Ebesonun و همکاران 70 بیمار مبتلا به دیابت نوع دوم را از نظر سطح سرمی هموسیستئین و ریسک ابتلا به بیماری عروق کرونر در مقایسه با گروه نرمال مورد بررسی قرار دادند و مشخص شد که بیماران دیابتی مبتلا به بیماری عروق کرونر سطح سرمی هموسیستئین بالاتری نسبت به افراد سالم و افراد دیابتی بدون ابتلا به بیماری عروق کرونری دارند [۲۴]. در مطالعه Stehouwer و همکاران که بر روی 211 بیمار مبتلا به دیابت انجام پذیرفت، مشخص شد که سطوح افزایش یافته هموسیستئین در بیماران دیابتی با افزایش شانس ابتلا به بیماری عروق کرونر و مرگ ناشی از آن همراهی دارد [۱۳]. در یک مطالعه که توسط Araki و همکاران بر روی 136 بیمار دیابتی انجام شد، ملاحظه گردید که بیماران با سطح هموسیستئین بالاتر در خطر ابتلای به ماکروآنژوپاتی قرار دارند و قوع حوادث قلبی و عروقی در آنها به شکل معنی‌داری بیشتر است [۱۵]. این نتایج با نتیجه حاصل از مطالعه‌ها مشابه است. ارتباط سطوح افزایش یافته هموسیستئین با حوادث عروقی متعددی نظیر بیماری کرونری زودهنگام، انفارکتوس حاد میوکارد، تنگی عروق کاروتید، سکته مغزی و وقایع نامطلوب پس از آنژوپلاستی مشخص گردیده است [۳۲-۳۵]. در بررسی‌های انجام شده مشخص شده است که به ازای هر 5 واحد افزایش سطح هموسیستئین شانس ابتلا به بیماری عروق کرونری در حدود 20 برابر افزایش پیدا می‌کند [۳۳]. اما در مقایسه با سایر ریسک فاکتورهای شناخته شده بیماری عروقی نظیر هیپرکلسترولمی، مصرف سیگار، دیابت شیرین و هیپرتانسیون سطح افزایش یافته هموسیستئین قدرت کمتری در ایجاد این بیماری دارد

این مقادیر در دو گروه از نظر آماری اختلاف معنی‌دار ندارد ($P=0/85$). با توجه به جدول فوق، سطح سرمی کراتینین در بیماران دیابتی ($1/24 \pm 0/43$ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) به شکل معنی‌داری بیشتر از بیماران غیردیابتی ($1/03 \pm 0/26$ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) بوده است ($P<0/001$)، اما میزان پروتئین ادرار (دیابتی $75/12 \pm 84/15$ و غیردیابتی $11/05 \pm 23/34$ میلی‌گرم در دسی‌لیتر) در هر دو گروه از بیماران مبتلا به بیماری عروق کرونر مشابه بوده و تفاوت معنی‌دار ندارد ($P=0/75$). همچنین، با مقایسه سطح سرمی هموسیستئین در بیماران مبتلا به بیماری عروق کرونر مشخص شد که بیماران غیردیابتی به شکل معنی‌داری سطح سرمی بالاتری نسبت به بیماران دیابتی دارند و در هر دو گروه سطح سرمی هموسیستئین نسبت به سطح نرمال بالاتر بود.

جدول شماره ۱- مشخصات عمومی و آزمایشگاهی افراد در دو گروه مورد مطالعه

متغیر	گروه	مورد مطالعه	$\bar{X} \pm SD$	P
سن (سال)	دیابتی	۲۵/۵۸ $\pm ۷۳/۱۱$	۰/۱۱۵	
	غیردیابتی	۸۵/۶ $\pm ۵۱/۱۱$		
BMI	دیابتی	۲۳/۲۳ $\pm ۷۸/۸$	۰/۰۰۴	
	غیردیابتی	۲/۲۶ $\pm ۷۹/۴$		
HgA1c (%)	دیابتی	۶۹/۶ $\pm ۴۴/۱$	<۰/۰۰۱	
	غیردیابتی	۷۴/۵ $\pm ۹۲/۰$		
(mmhg) BP	دیابتی	۲۷/۱۲۶ $\pm ۶۳/۱۱$	۰/۱۴	
	غیردیابتی	۶۲/۱۲۸ $\pm ۰/۲/۱۱$		
(mg/dl) کراتینین سرم	دیابتی	۲۴/۱ $\pm ۴۳/۰$	<۰/۰۰۱	
	غیردیابتی	۰/۳ $\pm ۲۶/۰$		
(mg/dl) BUN	دیابتی	۹۶/۱۵ $\pm ۷۶/۶$	۰/۸۵	
	غیردیابتی	۴۵/۱۵ $\pm ۸۸/۴$		
(mg/l) پروتئین ادرار	دیابتی	۷۵/۱۲ $\pm ۸۴/۱۵$	۰/۷۵	
	غیردیابتی	۵۵/۱۱ $\pm ۲۳/۳۴$		
(mg/dl) سرم هموسیستئین	دیابتی	۱۹/۸۹ $\pm ۶/۸۶$	<۰/۰۰۱	
	غیردیابتی	۲۴/۳۵ $\pm ۹/۹۳$		

بحث

دیابت شیرین یکی از بیماری‌های شایع دنیای امروز است که موجب بروز ایجاد طیف گسترده‌ای از عوارض مزمن می‌گردد [۱۸-۲۰]. بیماری‌های دستگاه قلبی و عروقی یکی از علل شایع مرگ و میر در بیماران مبتلا به دیابت است. آسیب به دیواره عروق نقش کلیدی در ایجاد عوارض قلبی و عروقی دیابت دارد [۲۰-

نتیجه‌گیری

در این مطالعه مشخص شد که سطح سرمی هموسیستین در همه مبتلایان به بیماری عروق کرونری بالاتر از سطح نرمال بوده و در مبتلایان به بیماری عروق کرونری بدون دیابت به شکل معنی‌داری بیشتر از بیماران مبتلا به دیابت است. در ضمن در بیماران دیابتی مبتلا به بیماری عروق کرونری میزان کراتینین سرم و پروتئین ادرار بیشتر از بیماران غیر دیابتی بود.

تشکر و قدردانی

این تحقیق با حمایت مالی معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی کاشان صورت گرفته است؛ لازم است از اعضاي آن معاونت تقدیر و تشکر به عمل آید. مقاله حاضر برگرفته از پایان‌نامه دانشجوی دکترای پزشکی عمومی سرکار خانم مائده معمار و طرح تحقیقاتی به شماره ۹۳۵۸ می‌باشد.

References:

- [1] Vanschoonbeek K, Thomassen BJ, Senden JM, Wodzig WK, van Loon LJ. Cinnamon supplementation does not improve glycemic control in postmenopausal type 2 diabetes patients. *J Nutr* 2006; 136(4): 977-80.
- [2] Chao M, Zou D, Zhang Y, Chen Y, Wang M, Wu H, et al. Improving insulin resistance with traditional Chinese medicine in type 2 diabetic patients. *Endocrine* 2009; 36(2): 268-74.
- [3] Tripathi BK, Srivastava AK. Diabetes mellitus: complications and therapeutics. *Med Sci Monit* 2006; 12(7): RA130-47.
- [4] Ndrepepa G, Kastrati A, Braun S, Koch W, Kölling K, Mehilli J, et al. Circulating homocysteine levels in patients with type 2 diabetes mellitus. *Nutr Metab Cardiovasc Dis* 2008; 18(1): 66-73.
- [5] Hoogeveen EK, Kostense PJ, Beks PJ, Mackaay AJ, Jakobs C, Bouter LM, et al. Hyperhomocysteinemia is associated with an increased risk of cardiovascular disease, especially in non-insulin-dependent diabetes mellitus: a population-based study. *Arterioscler Thromb Vasc Biol* 1998; 18(1): 133-8.
- [6] Veeranna V, Zalwadiya SK, Niraj A, Pradhan J, Ference B, Burack RC, Jacob S, Afonso L. Homocysteine and reclassification of cardiovascular disease risk. *J Am Coll Cardiol* 2011; 58(10): 1025-33.
- [7] Hofmann MA, Kohl B, Zumbach MS, Borcea V, Bierhaus A, Henkels M, et al. Hyperhomocysteinemia and endothelial dysfunction in IDDM. *Diabetes Care* 1998; 21(5): 841-8.
- [8] Meigs JB, Jacques PF, Selhub J, Singer DE, Nathan DM, Rifai N, et al. Fasting plasma homocysteine levels in the insulin resistance syndrome: the Framingham offspring study. *Diabetes Care* 2001; 24(8): 1403-10.
- [9] Buysschaert M, Dramaix AS, Wallemacq PE, Hermans MP. Hyperhomocysteinemia in type 2 diabetes: relationship to macroangiopathy, nephropathy, and insulin resistance. *Diabetes Care* 2000; 23(12): 1816-22.
- [10] Smulders YM, Rakic M, Slaats EH, Treskes M, Sijbrands EJ, Odekerken DA, et al. Fasting and post-methionine homocysteine levels in NIDDM. Determinants and correlations with retinopathy, albuminuria, and cardiovascular disease. *Diabetes Care* 1999; 22(1): 125-32.
- [11] Davies L, Wilmshurst EG, McElduff A, Gunton J, Clifton-Bligh P, Fulcher GR. The relationship among homocysteine, creatinine clearance, and albuminuria in patients with type 2 diabetes. *Diabetes Care* 2001; 24(10): 1805-9.
- [12] Marti-Carvajal AJ, Solal, Lathyrus D. Homocysteine-lowering interventions for preventing cardiovascular events. *Cochrane Database Syst Rev* 2015; 1: CD006612.
- [13] Stehouwer CD, Gall MA, Hougaard P, Jakobs C, Parving HH. Plasma homocysteine concentration predicts mortality in non-insulin-dependent diabetic patients with and without albuminuria. *Kidney Int* 1999; 55(1): 308-14.
- [14] Emoto M, Kanda H, Shoji T, Kawagishi T, Komatsu M, Mori K, et al. Impact of insulin resistance and nephropathy on homocysteine in type 2 diabetes. *Diabetes Care* 2001; 24(3): 533-8.
- [15] Araki A, Sako Y, Ito H. Plasma homocysteine concentrations in Japanese patients with non-insulin-dependent diabetes mellitus: effect of parenteral methylcobalamin treatment. *Atherosclerosis* 1993; 103(2): 149-57.

- [16] Oishi K, Nagake Y, Yamasaki H, Fukuda S, Ichikawa H, Ota K, et al. The significance of serum homocysteine levels in diabetic patients on haemodialysis. *Nephrol Dial Transplant* 2000; 15(6): 851-5.
- [17] Mazza A, Bossone E, Mazza F, Distante A. Reduced serum homocysteine levels in type 2 diabetes. *Nutr Metab Cardiovasc Dis* 2005; 15(2): 118-24.
- [18] Powers AC. Diabetes Mellitus complications. In: Kasper D, Hauser SL, Jameson JL, Fauci AS, Longo DL. Harrison's Principles of Internal Medicine; 2015. p. 2422-29.
- [19] Diabetes mellitus. Report of a WHO Study Group. *World Health Organ Tech Rep Ser* 1985; 727: 1-113.
- [20] Stratton IM, Adler AI, Neil HA, Matthews DR, Manley SE, Cull CA, et al. Association of glycaemia with macrovascular and microvascular complications of type 2 diabetes (UKPDS 35): prospective observational study. *BMJ* 2000; 321(7258): 405-12.
- [21] De Bree A, Verschuren WM, Kromhout D, Kluijtmans LA, Blom HJ. Homocysteine determinants and the evidence to what extent homocysteine determines the risk of coronary heart disease. *Pharmacol Rev* 2002; 54(4): 599-618.
- [22] Nygård O, Nordrehaug JE, Refsum H, Ueland PM, Farstad M, Vollset SE. Plasma homocysteine levels and mortality in patients with coronary artery disease. *N Engl J Med* 1997; 337(4): 230-6.
- [23] Soinio M, Marniemi J, Laakso M, Lehto S, Rönnemaa T. Elevated plasma homocysteine level is an independent predictor of coronary heart disease events in patients with type 2 diabetes mellitus. *Ann Intern Med* 2004; 140(2): 94-100.
- [24] Ebesunun MO, Obajobi EO. Elevated plasma homocysteine in type 2 diabetes mellitus: a risk factor for cardiovascular diseases. *Pan Afr Med J* 2012; 12: 48.
- [25] Al-Obaidi MK, Philippou H, Stubbs PJ, Adami A, Amersey R, Noble MM, et al. Relationships between homocysteine, factor VIIa, and thrombin generation in acute coronary syndromes. *Circulation* 2000; 101(4): 372.
- [26] Giles WH, Croft JB, Greenland KJ, Ford ES, Kittner SJ. Association between total homocyst(e)ine and the likelihood for a history of acute myocardial infarction by race and ethnicity: Results from the Third National Health and Nutrition Examination Survey. *Am Heart J* 2000; 139(3): 446.
- [27] Al-Obaidi MK, Stubbs PJ, Collinson P, Conroy R, Graham I, Noble MI. Elevated homocysteine levels are associated with increased ischemic myocardial injury in acute coronary syndromes. *J Am Coll Cardiol* 2000; 36(4): 1217.
- [28] Matetzky S, Freimark D, Ben-Ami S, Goldenberg I, Leor J, Doolman R, et al. Association of elevated homocysteine levels with a higher risk of recurrent coronary events and mortality in patients with acute myocardial infarction. *Arch Intern Med* 2003; 163(16): 1933.
- [29] Schnyder G, Flammer Y, Roffi M, Pin R, Hess OM. Plasma homocysteine levels and late outcome after coronary angioplasty. *J Am Coll Cardiol* 2002; 40(10): 1769.
- [30] Kelly PJ, Rosand J, Kistler JP, Shih VE, Silveira S, Plomaritoglou A, et al. Homocysteine, MTHFR 677C->T polymorphism, and risk of ischemic stroke: results of a meta-analysis. *Neurology* 2002; 59(4): 529-36.
- [31] Tanne D, Haim M, Goldbourt U, Boyko V, Doolman R, Adler Y, et al. Prospective study of serum homocysteine and risk of ischemic stroke among patients with preexisting coronary heart disease. *Stroke* 2003; 34(3):632-6.
- [32] Iso H, Moriyama Y, Sato S, Kitamura A, Tanigawa T, Yamagishi K, et al. Serum total homocysteine concentrations and risk of stroke and its subtypes in Japanese. *Circulation* 2004; 109(22): 2766-72.
- [33] Humphrey LL, Fu R, Rogers K, Freeman M, Helfand M. Homocysteine level and coronary heart disease incidence: a systematic review and meta-analysis. *Mayo Clin Proc* 2008; 83(11): 1203.
- [34] Knekter P, Reunanen A, Alfthan G, Heliövaara M, Rissanen H, Marniemi J, et al. Hyperhomocystinemia: a risk factor or a consequence of coronary heart disease? *Arch Intern Med* 2001; 161(13): 1589.