

ORIGINAL ARTICLE

Evaluation of the Incidence of Gestational Diabetes Mellitus and Some Other Pregnancy Outcomes in Women with Abnormal Fasting Plasma Glucose in the First Trimester of Pregnancy

Zoleikha Atarod¹

Elahe Sadeghi²

Salome Peivandi¹

¹ Associate Professor, Department of Obstetrics and Gynecology, School of Medicine, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

² Resident of Obstetrics and Gynecology, School of Medicine, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

(Received May 15, 2024; Accepted August 24, 2024)

Abstract

Background and purpose: Due to specific metabolic changes during pregnancy, identifying pregnancy risks and timely intervention can improve the health of the mother and baby. The best results for preventing gestational diabetes are achieved through lifestyle measures early in pregnancy. Today, abnormal fasting plasma glucose (FBS) is routinely measured in early pregnancy, but its association with pregnancy outcomes is ambiguous. This study aims to investigate the incidence of gestational diabetes mellitus and other pregnancy outcomes in women with FBS levels in the first trimester of pregnancy.

Materials and methods: This prospective descriptive study was conducted on 230 women with singleton pregnancies at the clinic of Imam Khomeini Hospital in Sari in 2022. After obtaining informed consent, blood samples were collected from pregnant women in the first trimester of pregnancy, and FBS levels were recorded. Additionally, between the 24th and 28th weeks of pregnancy, women underwent a re-examination based on the results of the 75g glucose tolerance test (OGTT). Based on FBS levels, women were divided into two groups: normal (92-100 mg/dL) and abnormal (101-126 mg/dL). All mothers were followed up during pregnancy, and on average, 2 days after giving birth, the pregnancy outcomes of both the mother and the baby were recorded. Data were analyzed using SPSS version 22 software.

Results: The mean and standard deviation of mothers' age in the mothers of the normal FBS group were 31.05 ± 5.61 years, and in the mothers of the abnormal FBS group, it was 32.46 ± 6.24 years. The number of pregnancies in 64% (n=80) and 51.4% (n=54) of mothers was less than or equal to two pregnancies, and the number of deliveries was less than or equal to 2 births in 75.2% (n=94) and 66.7% (n=70) respectively. The most common underlying disease was hypothyroidism, which was present in 20% of mothers with normal FBS and 21% of mothers with abnormal FBS. The results showed that in weeks 24 to 28 of pregnancy, 56.5% (n=130) of mothers had impaired oral glucose tolerance tests, which was statistically significant ($P=0.048$). The relationship between stillbirth ($P=0.593$), IUGR fetus ($P=0.392$), blood pressure disorders related to pregnancy ($P=0.904$), neonatal hypoglycemia ($P=1$), liquid ammonia level in the 28th week of pregnancy ($P=0.915$) and the 36th week of pregnancy ($P=0.537$), and the Apgar score of the first minute ($P=0.514$) and the fifth minute ($P=0.296$) were not significant with abnormal FBS in the first pregnancy. There was a substantial relationship between impaired OGTT and first-pregnancy FBS, and 69.5% of mothers with first-pregnancy FBS in the range of 101-126 mg/dL had impaired OGTT ($P<0.0001$). Also, the type of cesarean delivery ($P=0.037$) insulin intake ($P=0.031$), and gestational age less than 37 weeks at the time of delivery ($P=0.047$), had a significant relationship with the first FBS of pregnancy.

Conclusion: The results showed that FBS in the first trimester is related to gestational diabetes and pregnancy outcomes and can be used as a simple and low-cost screening test to identify pregnancies at risk of GDM and some adverse pregnancy outcomes, including the type of delivery. Insulin and gestational age should be assessed at the time of delivery.

Keywords: Pregnancy, diagnosis, first trimester of pregnancy, gestational diabetes mellitus, fasting plasma glucose, outcome, newborn.

J Mazandaran Univ Med Sci 2024; 34 (237): 127-134 (Persian).

Corresponding Author: Elahe Sadeghi - School of Medicine, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran.
(E-mail: elae.sdq@gmail.com)

بررسی میزان بروز دیابت ملیتوس بارداری و برخی از پیامدهای دیگر بارداری در زنان با گلوکز پلاسمای ناشتاً غیر طبیعی در سه ماهه اول بارداری

زلیخا عطارد^۱

الهه صادقی^۲

سالومه پیوندی^۱

چکیده

سابقه و هدف: به دلیل تغییرات متابولیکی خاص دوران بارداری، شناسایی خطرات بارداری و مداخله به موقع می‌تواند سلامت مادر و نوزاد را بهبود بخشد. بهترین نتایج پیشگیری از دیابت بارداری در اقدامات سبک زندگی در اوایل بارداری به دست می‌آید. امروزه گلوکز پلاسمای ناشتاً غیرطبیعی (FBS) به طور معمول در اوایل بارداری اندازه‌گیری می‌شود؛ اما با این حال ارتباط آن با پیامدهای بارداری مبهم می‌باشد. هدف مطالعه حاضر بررسی میزان بروز دیابت ملیتوس بارداری و برخی از پیامدهای دیگر بارداری در زنان با FBS در سه ماهه اول بارداری می‌باشد.

مواد و روش‌ها: این مطالعه توصیفی آینده‌نگر، بر روی ۲۳۰ زن با حاملگی تک قلو در کلینیک بیمارستان امام خمینی ساری در سال ۱۴۰۱ انجام شد. پس از کسب رضایت آگاهانه، نمونه خون زنان باردار در سه ماهه اول بارداری جمع‌آوری و FBS ثبت شد. همچنین در هفت‌های ۲۴ تا ۲۸ بارداری، زنان براساس نتایج آزمایش تحمل گلوکز ۷۵ گرم (OGTT) مجدداً بررسی شدند. زنان براساس FBS به دو گروه شامل طبیعی (L) ۹۲–۱۰۰ mg/dL و غیرطبیعی (H) ۱۰۱–۱۲۶ mg/dL تقسیم شدند. تمام مادران در مدت بارداری و به طور متوسط، ۲ روز پس از تولد نوزاد، فالوآپ شدند و پیامدهای بارداری مادر و نوزاد ثبت گردید. داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS ورژن ۲۲ تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها: میانگین و انحراف معیار سن مادران گروه FBS طبیعی $31/0\pm 5/61$ سال و در مادران گروه FBS غیرطبیعی $32/46\pm 6/24$ سال بود. تعداد بارداری به ترتیب در ۶۴ درصد (۸۰ نفر) و $51/4$ درصد (۵۴ نفر) مادران کمتر و مساوی دو بارداری و تعداد زایمان نیز به ترتیب در $75/2$ درصد (۹۶ نفر) و $66/7$ درصد (۷۰ نفر) کمتر و مساوی ۲ زایمان بود. شایع ترین بیماری زمینه‌ای هیپوتیروئیدی بود که در ۲۰ درصد مادران با FBS طبیعی و ۲۱ درصد مادران FBS غیرطبیعی وجود داشت. نتایج نشان داد در هفت‌های ۲۴ تا ۲۸ بارداری، ۵۶ درصد (۱۳۰ نفر) از مادران دارای تست تحمل گلوکز خوراکی مختلط بودند که از نظر آماری معنی دار بود ($P=0/048$). ارتباط بین مرده زایمی ($P=0/593$)، جنین ($P=0/392$)، اختلالات فشارخون مرتبط با بارداری ($P=0/904$)، هیپوگلیسمی نوزاد ($P=0/915$)، میزان مایع آمونیاک در هفته ۲۸ بارداری ($P=0/915$) و هفته ۳۶ بارداری ($P=0/537$) و نمره آپگار دقیقه اول ($P=0/514$) و دقیقه پنجم ($P=0/296$) با FBS غیرطبیعی در اول بارداری معنی دار نبود. ارتباط معنی داری بین OGTT مختلط و FBS اول بارداری وجود داشت و $69/5$ درصد مادران با FBS اول بارداری در محدوده ۱۰۱–۱۲۶ mg/dL دارای OGTT مختلط بودند ($P<0/0001$). همچنین نوع زایمان سازرین ($P=0/037$) و دریافت انسولین ($P=0/031$) و سن بارداری کمتر از ۳۷ هفته در زمان زایمان ($P=0/047$) با FBS اول بارداری ارتباط معنی داری داشت.

استنتاج: نتایج نشان داد FBS در سه ماهه اول با دیابت بارداری و پیامدهای بارداری مرتبط می‌باشد و می‌تواند به عنوان یک تست غربالگری ساده و کم هزینه برای شناسایی بارداری‌های در معرض خطر GDM و برخی از پیامدهای نامطلوب بارداری از جمله نوع زایمان، دریافت انسولین و سن بارداری در زمان زایمان استفاده شود.

واژه‌های کلیدی: بارداری، تشخیص، سه ماهه اول بارداری، دیابت ملیتوس بارداری، گلوکز پلاسمای ناشتاً، پیامد، نوزاد

E-mail: elahesdq@gmail.com

مولف مسئول: الهه صادقی - ساری: کیلومتر ۱۷ جاده فرج آباد، مجتمع دانشگاهی پامبر اعظم، دانشکده پزشکی

۱. دانشیار، گروه زنان و مامایی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۲. رزیدنت زنان و زایمان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

تاریخ دریافت: ۱۴۰۲/۲/۲۶ تاریخ تصویب: ۱۴۰۳/۳/۱۲ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۱۴۰۳/۶/۳

مقدمه

تشخیص زود هنگام دیابت بارداری می‌تواند نتایج را بهبود بخشد، اما بحث‌های زیادی در مورد تشخیص و درمان آن وجود دارد^(۱،۴). بحث اصلی مربوط به اهمیت FBS غیر طبیعی در سه ماهه اول است. اهمیت پرداختن به FBS غیر طبیعی سه ماهه اول در بهبود پیامدهای نامطلوب برای سلامت آینده مادران و نوزادان هنوز مورد بحث است^(۱،۴).

در مطالعه Sacks و همکاران، نشان داده شد که غربالگری FBS غیر طبیعی برای تشخیص اولیه دیابت بارداری کمتر اختصاصی است، اما در این مطالعه سطح زیر نمودار مشخصه نسبی رویکرد برابر با 70% بود که بالاتر از 50% می‌باشد و نشان می‌دهد FBS غیر طبیعی هنوز دقیق تر تشخیصی در پیش‌بینی دیابت بارداری دارد^(۱۱). با توجه به افزایش روز افزون GDM و عوارض بسیاری که برای مادر و جنین وجود دارد، تشخیص زنان در معرض خطر بالاتر برای GDM در اوایل بارداری یک هدف مطلوب است تا با اعمال مداخلات لازم در اوایل بارداری به طور بالقوه بتوان پیشرفت GDM یا عوارض مرتبط با آن را کاهش داد^(۱۲،۵). از FBS در غربالگری GDM به دلیل مزایایی از جمله آسان، ارزان، قابل تکرار و قابل قبول بودن برای مادران باردار استفاده می‌شود؛ اما FBS نتایج متفاوتی در جمعیت‌های مختلف داده است و استفاده از آن به عنوان یک تست غربالگری برای GDM نامشخص است^(۱۳). لذا با در نظر گرفتن تفاوت در معیارهای تشخیصی و نیز تفاوت در آستانه FBS در بین قومیت‌های مختلف و همچنین عدم وجود رویکرد مشخص در برخورد و اداره بارداری‌های همراه با FBS غیر طبیعی در سه ماهه اول بارداری، مطالعه حاضر جهت بررسی میزان بروز GDM در زنان با FBS غیر طبیعی در سه ماهه اول بارداری و تعیین پیامدهای نامطلوب بارداری در آنها انجام شد.

مواد و روش‌ها

پژوهش حاضر مطالعه‌ای توصیفی، کوهرورت

دیابت ملتی وس بارداری (Gestational Diabetes Mellitus: GDM) یکی از شایع‌ترین عوارض بارداری است که بروز آن در دهه‌های اخیر در سراسر جهان در حال افزایش است^(۲،۱). GDM به عنوان عدم تحمل گلوکز با شدت‌های مختلف تعریف می‌شود که شروع یا اولین تشخیص آن در دوران بارداری است^(۳). عوامل خطر آن شامل افزایش پاریتی، سن بالای مادر، چاقی قبل از بارداری، سابقه خانوادگی دیابت، سابقه دیابت بارداری قبلی و زیمان نوزاد ماکروزوم یا با مalfورماسیون مادرزادی است^(۲). اهمیت دیابت بارداری در ارتباط آن با سلامت مادر و کودک در بارداری و زندگی بعدی است^(۴). زنان مبتلا به GDM با بسیاری از پیامدهای نامطلوب مادری (مانند پره اکلامپسی، سزارین، عفونت، پلی هیدرآمنیوس و دیابت ملیتوس تیپ ۲ در آینده) و عوارض جنینی و نوزادی (نظیر ماکروزومی، دیستوژنی شانه، هیپوگلیسمی، هیپوکلسیمی، هیپومنیزیومی، هایپریلی روبینی، پلیسیتمی و سندروم دیسترس تنفسی) همراه هستند^(۱،۲).

اکثر موارد GDM پس از اواسط بارداری و به دنبال آزمایش غیر طبیعی چالش گلوکز (glucose challenge test: GCT) تشخیص داده GDM می‌شوند، اما حدود ۱۰ درصد از بیماران مبتلا به GDM را می‌توان در سه ماهه اول توسط قند خون ناشتا غیر طبیعی (Fasting blood sugar: FBS) تشخیص داد^(۵). FBS یک شاخص پیش‌بینی کننده برای دیابت نوع ۲ با مدیریت آسان بوده و به خوبی تحمل می‌شود و نیز ارزان و قابل تکرار است^(۱). در برخی از مطالعات FBS جهت پیش‌بینی عوارض مادری و جنینی مورد استفاده قرار گرفته است^(۶-۸،۱). همچنین FBS به عنوان یک آزمایش غربالگری برای شناسایی بارداری‌های در معرض خطر GDM و پیامدهای نامطلوب بارداری پیشنهاد شده است^(۹). چندین مطالعه نشان داده‌اند که پیش‌بینی و

باردار تا زمان ترخیص نوزاد (حداقل به مدت ۲ روز پس از تولد نوزاد) پیگیری شدند.

پیامدهای بارداری شامل سن بارداری در زمان زایمان، وزن نوزاد در زمان تولد، میزان مرده زایی، مقدار مایع آمنیویک در هفته ۲۸ و ۳۶ بارداری، OGTT مختلط، اختلالات فشارخون مرتبط با بارداری، دریافت انسولین، نمره آپگار در دقیقه اول و پنجم پس از تولد نوزاد، پذیرش نوزاد در NICU، هیپوگلیسمی نوزاد پس از تولد ثبت گردید.

داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS ورژن ۲۲ تجزیه و تحلیل شدند. ارتباط بین متغیرهای دموگرافیک و Chi square بالینی با دیابت بارداری با استفاده از آزمون Fisher's Exact بررسی شد. در همه آزمون‌ها سطح معنی‌داری $P < 0.05$ بود.

یافته‌ها

در این مطالعه ۲۳۰ مادر باردار بر اساس FBS در گروه با $92-10 \text{ mg/dL}$ (طبیعی) و گروه $101-126 \text{ mg/dL}$ (غیر طبیعی) بررسی شدند. میانگین و انحراف معیار سنی مادران در گروه FBS طبیعی و FBS غیرطبیعی به ترتیب $31/05 \pm 5/61$ سال و $32/46 \pm 6/24$ سال بود. شاخص توده بدنی به ترتیب در گروه FBS طبیعی و FBS غیرطبیعی به ترتیب $29/59 \pm 5/96 \text{ kg/m}^2$ و $28/38 \pm 6/17 \text{ kg/m}^2$ درصد و اندازه گیری شد. در گروه FBS طبیعی $80/8$ درصد و در گروه FBS غیر طبیعی $87/6$ درصد خانه دار بودند. تحصیلات اکثر مادران باردار در دو گروه، دیپلم و فوق دیپلم بود. در گروه FBS طبیعی و FBS غیر طبیعی به ترتیب 64 درصد و $51/4$ درصد کمتر و مساوی دو بارداری و به ترتیب $75/2$ درصد و $66/7$ درصد کمتر و مساوی دو زایمان داشتند و به ترتیب در $73/6$ درصد و $62/9$ درصد سقط گزارش نشد. هیپوتیروئیدی شایع ترین بیماری در مادران باردار بود که در گروه FBS طبیعی 20 درصد و در گروه FBS غیر طبیعی 21 درصد تعیین شد (جدول شماره ۱).

می‌باشد که به مدت یک سال از فوردهین ماه تا اسفند ماه ۱۴۰۱ بر روی مادران باردار مراجعه کننده به کلینیک بیمارستان امام خمینی (ره) شهر ساری انجام شد. این پژوهش با دریافت شناسه اخلاق IR.MAZUMS.IMAMHOSPITAL.REC.1402.014 توسط دانشگاه علوم پزشکی مازندران تصویب شد. معیارهای ورود به مطالعه آزمایش FBS غیرطبیعی در آزمایشات سه ماهه اول بارداری (بیشتر از 92 mg/dL)، مادران با بارداری تک قلویی و عدم وجود دیابت آشکار در مادر قبل از بارداری یا دریافت انسولین قبل از بارداری بود (۱۴). مادران بارداری که در طول مطالعه (به دلیل مسافت، مهاجرت یا عدم دسترسی) پیگیری آن‌ها تا پایان بارداری امکان‌پذیر نبود، از مطالعه خارج شدند. اهداف پژوهش، روش کار و بیان اختیاری بودن شرکت در مطالعه برای مادران باردار شرح داده شد و از آنان ۲۳۰ برای شرکت در مطالعه دعوت شد. در نهایت تعداد ۲۳۰ مادر باردار که رضایت به شرکت در مطالعه و معیارهای ورود به مطالعه را داشته و فرم رضایت‌نامه را تکمیل کردند، بررسی شدند.

فرم جمع‌آوری اطلاعات جمعیت شناختی و بالینی مادر باردار در اولین ویزیت پره ناتال توسط پژوهشگر طرح (روزیدنت) تکمیل گردید. هم‌چنین FBS براساس اولین ویزیت پره ناتال یا آزمایشات سه ماهه اول و با استفاده از کیت دلتا درمان (Audit) ثبت شد و دستگاه قند خون مورد استفاده، دستگاه الیمپوس 640 ساخت ژاپن بود. مادران باردار براساس FBS اول بارداری به دو گروه شامل FBS طبیعی و برابر با $92-100 \text{ mg/dL}$ و $101-126 \text{ mg/dL}$ تقسیم شدند (۶). پژوهشگر طرح به پیگیری این مادران در طول بارداری پرداخت تا در هر بار مراجعه روتین مادران باردار به کلینیک مراقبت‌های بارداری جهت مراقبت‌های پره ناتال و هم‌چنین پس از زایمان، جهت تکمیل اطلاعات مربوط به حاصل بارداری، فرم ثبت پیامدها در طول بارداری و پس از زایمان به تدریج تکمیل گردد. مادران

نتایج جدول شماره ۲، نشان می‌دهد ارتباط معنی‌داری بین FBS اول بارداری با OGTT مختلف ($P=0.0001$)، سن بارداری در زمان زایمان ($P=0.047$)، نوع زایمان ($P=0.037$) و دریافت انسولین ($P=0.031$) وجود داشت. ۶۹/۵ درصد مادران با FBS اول بارداری در محدوده $101\text{--}126 \text{ mg/dL}$ دارای OGTT مختلف بودند. در گروه FBS برابر با $100\text{--}92 \text{ mg/dL}$ در مقایسه با $101\text{--}126 \text{ mg/dL}$ تعداد بیشتر نوزاد در ICU بستری شدند (۱۲ نوزاد در برابر ۲ نوزاد). در گروه FBS برابر با $84/8, 92\text{--}100 \text{ mg/dL}$ درصد مادران سن بارداری بیشتر از ۳۷ هفته در زمان زایمان و در گروه زایمان سازارین داشتند. همچنین $72/4$ درصد از ۳۷ هفته در زمان زایمان داشتند. زنان با FBS اول بارداری برابر با $101\text{--}126 \text{ mg/dL}$ ، زایمان سازارین داشتند. ۲۴/۸ درصد زنان با بارداری برابر با $101\text{--}126 \text{ mg/dL}$ ، انسولین دریافت کردند.

جدول شماره ۲: پیامدهای بارداری در زنان با گلوكوز پلاسمای ناشتای غیر طبیعی

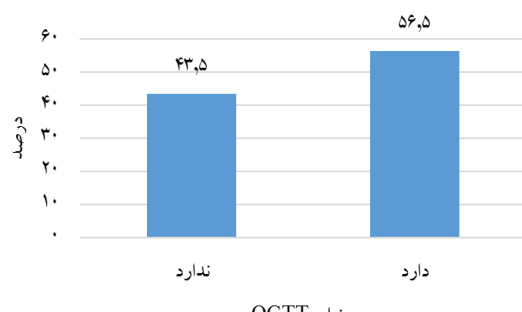
معنی‌داری	اول بارداری		متغیر	
	نوزاد			
	نوزاد	دارد		
<۰.۰۰۰۱*	۳۲/۰(۵)	۶۸/۰(۴)	نوزاد	
۰.۰۳۷*	۲۹(۲۷/۶)	۵۱(۴۰/۸)	نوزاد	
۰.۰۳۱*	۷۶(۷۷/۴)	۷۴(۵۹/۲)	نوزاد	
۰.۰۵۳#	۷۹(۷۵/۲)	۱۰۸(۸۶/۴)	دریافت انسولین	
۰.۰۹۲#	۲۶(۲۳/۸)	۱۷(۱۳/۶)	دارد	
۰.۰۹۰*	۱۰۳(۹۸/۱)	۱۲۴(۹۹/۲)	مرده زایی	
۰.۰۹۰*	۲۱(۱/۸)	۱(۱/۸)	دارد	
۰.۰۹۲#	۱۰۱(۹۶/۲)	۱۱۶(۹۲/۸)	IUGR	
۰.۰۹۰*	۴(۳/۸)	۹(۷/۲)	دارد	
۰.۰۹۰*	۹۷(۹۱/۶)	۱۱۶(۹۱/۸)	فشل خون مرطبط با بارداری	
۰.۰۹۰*	۸/۷(۶)	۹(۷/۲)	دارد	
۱#	۱۰۳(۸/۱)	۱۲۲(۹/۶)	هیپoglیکمی نوزاد	
۰.۰۹۰*	۲۱(۱/۸)	۳(۲/۴)	دارد	
۰.۰۹۰*	۹۷(۹۱/۴)	۱۱۵(۹۲)	میزان مایع آنبیوتیک در هفته ۲۸ بارداری	
۰.۰۹۰*	۸/۷(۶)	۱۰(۸)	$\leq 24 \text{ ml}$	
۰.۰۹۰*	۹۷(۹۱/۴)	۱۱۸(۹۴/۴)	میزان مایع آنبیوتیک در هفته ۳۶ بارداری	
۰.۰۹۰*	۸/۷(۶)	۷/۰(۶)	$\leq 24 \text{ ml}$	
۰.۰۹۰*	۷۷(۷۵/۷)	۱۹(۱۵/۲)	سن بارداری در زمان زایمان (هفته)	
۰.۰۹۰*	۸/۷(۷/۳)	۱۰(۸/۸)	≥ 7	
۰.۰۹۰*	۳(۲/۹)	۶(۴/۸)	نمود آپگار دقیقه اول	
۰.۰۹۰*	۱۰۳(۹۷/۱)	۱۱۹(۹۵/۲)	≥ 7	
۰.۰۹۰*	۲(۱/۸)	۶(۴/۸)	نمود آپگار دقیقه پنجم	
۰.۰۹۰*	۱۰۳(۸/۱)	۱۱۹(۹۵/۲)	≥ 7	
۰.۰۹۰*	۹۴(۸۸/۵)	۱۶(۴/۸)	وزن نوزاد در زمان تولد (کیلو)	
۰.۰۹۰*	۱۱(۱/۰)	۱۹(۱۵/۲)	≥ 4000	

* و # به ترتیب نشان‌دهنده آزمون‌های Fisher's Exact و Chi square می‌باشند.

براساس نتایج تصویرشماره ۱، ۱۳۰ نفر $56/5$ درصد از مادران باردار با FBS غیرطبیعی، دارای OGTT مختلف بودند که از نظر آماری معنی‌دار بود ($P=0.048$).

جدول شماره ۱: توصیف اطلاعات دموگرافیک و بالینی مادران باردار در دو گروه

	اول بارداری		متغیر
	۱۰۱-۱۲۶ mg/dL	۹۲-۱۰۰ mg/dL	
(n=۱۰۵)	(n=۱۲۵)		
(الحراف معنای ± میانگین)			
۲۳/۴۶ ± ۶/۲۴	۳۱/۰ ± ۵/۶۱	-	سن (سال)
۱۶۱/۱۳/۶ ± ۶/۹۹	۱۶۱/۱۹ ± ۷/۹	-	قد (سانتی‌متر)
۷۷/۰۴ ± ۱/۶۱	۷۷/۱۳ ± ۱/۵۳	-	وزن (کیلوگرم)
۲۹/۰۵ ± ۵/۶	۲۸/۸۸ ± ۶/۱۷	-	شاخص توده بدنی (kg/m^2)
تمداد (درصد)	تمداد (درصد)		
۹۲(۸/۷)	۸۰/۸(۱۰/۱)	خانه‌دار	شغل
۱۳(۱۲/۴)	۱۹/۲(۲۴)	شاغل	
۳۲(۱۳/۵)	۴۷(۳۷/۶)	زیر دیلیم	تحصیلات
۶۷(۶/۵)	۵۹(۴/۷)	دیلیم و فوق دیلیم	
۱۰(۹/۵)	۱۷(۱۳/۶)	لیسانس	
۰(۰)	۲(۱/۶)	فوق لیسانس و بالاتر	
۵۴(۵۱/۴)	۸۰(۶۴)	≤ 2	تمداد بارداری
۵۱(۴۸/۶)	۴۵(۳۶)	> 2	
۷۰(۶۶/۷)	۹۴(۷۵/۲)	≤ 2	تمداد زایمان
۳۵(۳۳/۳)	۳۱(۲۴/۸)	> 2	
۶۶(۶۲/۹)	۹۲(۷۳/۶)	نادر	تمداد سقط
۷۶(۴۲/۸)	۴۴(۴۹/۲)	۱	
۱۳(۱۲/۴)	۹(۷/۲)	۲	
۱۰۱(۴۶/۲)	۱۲۱(۴۶/۸)	نادر	هاجرت
۴(۳/۸)	۴(۳/۲)	دارد	
۱۰۵(۱۰)	۱۲۳(۸/۴)	نادر	پیر تیروئیدی
۰(۰)	۲(۱/۶)	دارد	
۸۳(۷۹)	۱۰۰(۸۰)	نادر	پیر تیروئیدی
۲۲(۲۱)	۲۵(۲۰)	دارد	
۱۰۲(۴۶/۲)	۱۲۰(۹۶)	نادر	مشکلات قلبی
۳(۲/۹)	۵(۴)	دارد	



تصویر شماره ۱: وضعیت OGTT در زنان با گلوكوز پلاسمای ناشتای غیر طبیعی در هفته‌های ۲۸-۲۴ بارداری

بحث

کردند(۵). مطالعات فوق نشان می‌دهد سطح گلوکز پلاسمای ناشتا در سه ماهه اول بارداری می‌تواند در تشخیص دیابت بارداری به کار رود. میزان بروز دیابت بارداری در مطالعات مختلف، متفاوت بوده است و علت تفاوت در یافته‌های مطالعه حاضر با سایر مطالعات می‌تواند به دلیل اختلاف در رویکردهای غربالگری و معیارهای تشخیصی، جمعیت مورد مطالعه و تفاوت بین نژاد و قومیت باشد. هم‌چنین مشابه با نتایج مطالعه حاضر، سایر محققان نیز پیامدهای نامطلوب FBS اول بارداری را نشان دادند. در مطالعه Wang و همکاران (۲۰۲۱) FBS سه ماهه اول بیشتر و برابر با $10/5\text{ mmol/L}$ را علی‌رغم OGTT نرمال، با ایجاد دیابت، فشار خون مرتبط با بارداری، ماکروزوومی، سزارین و زایمان زودرس مرتبط دانستند(۶).

هم‌چنین Tong و همکاران نشان دادند که FBS سه ماهه اول به شدت با خطرات پیامدهایی از جمله دیابت بارداری، سزارین، ماکروزوومی، هاپرتنشن، سزارین Hyperglycemia (HAPO) اولیه، همراه می‌باشد(۱۵). در یک مطالعه مشاهده‌ای آینده‌نگر روی ۵۵۰۵ زن باردار نشان دادند FBS مادر با افزایش وزن هنگام تولد و سزارین اولیه مرتبط است(۱۸،۴). مطالعات بررسی شده نشان می‌دهد برخی از یافته‌های مطالعه حاضر در بررسی پیامدهای بارداری، همسو با یافته‌های سایر محقق می‌باشد. تفاوت در پیامدهای بارداری می‌تواند به دلیل تفاوت در ویژگی‌های جمعیت مورد مطالعه باشد.

نتایج این مطالعه شیوع ۵۶/۵ درصد ابتلاء به دیابت بارداری را در زنانی که FBS بالایی را در سه ماهه اول بارداری داشتند، نشان داد. زنان با غیرطبیعی با پیامدهایی از جمله زایمان سزارین، دریافت انسولین و سن بارداری کم‌تر در زمان زایمان همراه بودند. بنابراین غربالگری سه ماهه اول با FBS که تعیین آن بسیار ساده و کم هزینه است، فرصتی برای تشخیص و درمان دیابت بارداری تشخیص داده نشده و پیشگیری

نتایج این مطالعه نشان داد که از ۳۰ مادر باردار با FBS غیر طبیعی در سه ماهه اول بارداری، ۵/۵۶ درصد از آنان دچار دیابت بارداری شدند. در این مطالعه، تفاوت معنی‌داری در مردهایی، جنین IUGR، فشارخون مرتبط با بارداری، هیپوگلیسمی نوزاد، میزان مایع آمنیوتیک در هفته ۲۸ و ۳۶ بارداری، نمره آپگار دقیقه اول و دقیقه پنجم و وزن نوزاد در زمان تولد در دو گروه با FBS طبیعی و FBS غیرطبیعی وجود نداشت (در همه $P < 0.05$)؛ اما سطح FBS اول بارداری با پیامدهای نامطلوب بارداری از جمله OGTT مختلط، زایمان سزارین، دریافت انسولین و سن بارداری کم‌تر در زمان زایمان همراه بود و مشاهده شد زمانی که اول بارداری در محدوده $126-101\text{ mg/dL}$ بود، پیامدهای بارداری افزایش یافت که اهمیت توجه و مدیریت بیشتر این گروه از زنان را نشان می‌دهد.

در مطالعه مشابهی که بر روی ۴۸۴۴۴ زن باردار در سال ۲۰۲۲ انجام شد نشان دادند که FBS غیرطبیعی سه ماهه اول می‌تواند برای پیش‌بینی دیابت بارداری استفاده شود. در این مطالعه ۱۴/۴ درصد مادران باردار (۶۹۹۸ نفر) دچار دیابت بارداری شدند(۱۵).

Zhu و همکاران مطالعه‌ای بر روی ۱۷۱۸۶ بارداری در چین ارتباط قوی بین گلوکز پلاسمای ناشتا غیرطبیعی سه ماهه اول و دیابت بارداری تشخیص داده شده در هفت‌های ۲۴-۲۸ بارداری نشان دادند(۷).

Yeral و همکاران (۲۰۱۴) نیز تائید کردند سطح گلوکز پلاسمای ناشتا در زنان در سه ماهه اول می‌تواند برای تشخیص زود هنگام دیابت بارداری استفاده شود(۱۶). در مطالعه‌ای دیگر با بررسی ۱۱۵۶۳ زن باردار در مدت ۷ سال شیوع، دیابت بارداری ۵/۲ درصد بود(۱۷). Riskin-Mashiah و همکاران گزارش کردند که افزایش کم در گلوکز پلاسمای ناشتا در سه ماهه اول می‌تواند منجر به پیامدهای نامطلوب شود و آن‌ها یک ارتباط قوی بین FBS سه ماهه اول و توسعه GDM پیدا

مرکزی آینده‌نگر با حجم نمونه بالاتر بر روی پیامدهای مادر و نوزاد مورد نیاز است.

سپاسگزاری

این مقاله از پایان‌نامه دکتری تخصصی زنان و زایمان مصوب در دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی مازندران استخراج شده است. بدین‌وسیله از واحد توسعه تحقیقات بالینی بیمارستان امام خمینی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران که نویسنده‌گان را در انجام این تحقیق یاری کردند، صمیمانه تشکر می‌نماییم.

از پیامدهای بارداری را ارائه می‌دهد؛ در غیر این صورت این زنان پر خطر تا شروع سه ماهه سوم هیچ درمان خاصی دریافت نمی‌کنند که می‌تواند سلامت آنان و فرزندشان را در معرض خطرات پری ناتال قرار دهد.

این مطالعه با محدودیت‌هایی نیز همراه بود. از آن جا که تفاوت برجی پیامدهای بارداری به دلیل محدود بودن حجم نمونه معنی دار نشد، برای ارزیابی بهتر نقش FBS در سه ماهه اول بارداری بر دیابت بارداری و سودمندی مداخلات به موقع بر نتیجه بارداری، یک مطالعه چند

References

- Li P, Lin S, Li L, Cui J, Zhou S, Fan J. First-trimester fasting plasma glucose as a predictor of gestational diabetes mellitus and the association with adverse pregnancy outcomes. *Pak J Med Sci* 2019; 35(1): 95-100. PMID: 30881404.
- El Sagheer GM, Hamdi L. Prevalence and risk factors for gestational diabetes mellitus according to the Diabetes in Pregnancy Study Group India in comparison to International Association of the Diabetes and Pregnancy Study Groups in El-Minya, Egypt. *Egypt J Intern Med* 2018; 30(3): 131-139.
- eeLakaNdAN R, Sethu PS. Early universal screening for gestational diabetes mellitus. *J Clin Diagn Res* 2014; 8(4): OC12-14. PMID: 24959483.
- Metzger BE, Gabbe SG, Persson B, Lowe LP, Dyer AR, Oats JJ, et al. International association of diabetes and pregnancy study groups recommendations on the diagnosis and classification of hyperglycemia in pregnancy: response to Weinert. *Diabetes Care* 2010; 33(3): 676-682. PMID: 20190296.
- Riskin-Mashiah S, Damti A, Younes G, Auslender R. First trimester fasting hyperglycemia as a predictor for the development of gestational diabetes mellitus. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol* 2010; 152(2): 163-167. PMID: 20579799.
- Wang C, Wei Y, Yang Y, Su R, Song G, Kong L, et al. Evaluation of the value of fasting plasma glucose in the first trimester for the prediction of adverse pregnancy outcomes. *Diabetes Res Clin Pract* 2021; 174: 108736. PMID: 33705819.
- Zhu W-w, Yang H-x, Wei Y-m, Yan J, Wang Z-l, Li X-l, et al. Evaluation of the value of fasting plasma glucose in the first prenatal visit to diagnose gestational diabetes mellitus in China. *Diabetes Care* 2013; 36(3): 586-590. PMID: 23193214.
- Wang C, Zhu W, Wei Y, Su R, Feng H, Lin L, et al. The predictive effects of early pregnancy lipid profiles and fasting glucose on the risk of gestational diabetes mellitus stratified by body mass index. *J Diabetes Res* 2016; 2016: 3013567. PMID: 26981541.
- Tong J-N, Wu L-L, Chen Y-X, Guan X-N, Tian F-Y, Zhang H-F, et al. Fasting plasma

- glucose in the first trimester is related to gestational diabetes mellitus and adverse pregnancy outcomes. *Endocrine* 2022; 75(1): 70-81. PMID: 34342804.
10. Metzger BE, Lowe LP, Dyer AR, Trimble ER, Chaovarindr U, Coustan DR, et al. Hyperglycemia and adverse pregnancy outcomes. *N Engl J Med* 2008; 358(19): 1991-2002. PMID: 18463375.
11. Sacks DB, Bruns DE, Goldstein DE, Maclaren NK, McDonald JM, Parrott M. Guidelines and recommendations for laboratory analysis in the diagnosis and management of diabetes mellitus. *Clin Chem* 2002; 48(3): 436-472. PMID: 11861436.
12. Gao C, Sun X, Lu L, Liu F, Yuan J. Prevalence of gestational diabetes mellitus in mainland China: a systematic review and meta-analysis. *J Diabetes Investig* 2019; 10(1): 154-162. PMID: 29683557.
13. Agarwal MM, Dhatt GS. Fasting plasma glucose as a screening test for gestational diabetes mellitus. *Arch Gynecol Obstet* 2007; 275(2): 81-87. PMID: 16967273.
14. Rashidi H, Kalantari K, Shahbazian H, Noujhaj S. The relationship between fasting plasma glucose in the first trimester of pregnancy and the incidence of gestational diabetes in Iran. *Diabetes Metab Syndr* 2021; 15(4): 102193. PMID: 34229225 (Persian).
15. Tong J-N, Wu L-L, Chen Y-X, Guan X-N, Tian F-Y, Zhang H-F, et al. Fasting plasma glucose in the first trimester is related to gestational diabetes mellitus and adverse pregnancy outcomes. *Endocrine* 2022; 75(1): 70-81. PMID: 34342804.
16. Yeral MI, Ozgu-Erdinc AS, Uygur D, Seckin KD, Karsli MF, Danisman AN. Prediction of gestational diabetes mellitus in the first trimester, comparison of fasting plasma glucose, two-step and one-step methods: a prospective randomized controlled trial. *Endocrine* 2014; 46(3): 512-518. PMID: 24282036.
17. Xiong X, Saunders L, Wang F, Demianczuk N. Gestational diabetes mellitus: prevalence, risk factors, maternal and infant outcomes. *Int J Gynaecol Obstet* 2001; 75(3): 221-228. PMID: 11728481.
18. Lowe Jr WL, Scholtens DM, Kuang A, Linder B, Lawrence JM, Lebenthal Y, et al. Hyperglycemia and adverse pregnancy outcome follow-up study (HAPO FUS): maternal gestational diabetes mellitus and childhood glucose metabolism. *Diabetes care* 2019; 42(3): 372-380. PMID: 30655380.