

Comparing Oral Health Related Quality of Life Between Patients with Thyroid Disorders and Healthy Individuals

Maede Salehi^{1,2},
Hodis Ehsani^{3,2},
Mahmood Moosazadeh⁴,
Zahra Kashi⁵,
Mana Fardadamini⁶,
Mehdi Aryana⁷,
Tahereh Molania^{8,2}

¹ Assistant Professor, Department of Oral Medicine, Dental Research Center, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

² Faculty of Dentistry, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

³ Assistant Professor, Department of Periodontology, Dental Research Center, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

⁴ Associate Professor, Gastrointestinal Cancer Research Center, Non-communicable Disease Institute, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

⁵ Professor, Department of Internal Medicine, Faculty of Medicine, Diabetes Research Center, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

⁶ Dentist, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

⁷ Dentistry Student, Student Research Committee, Faculty of Dentistry, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

⁸ Associate Professor, Department of Oral Medicine, Dental Research Center, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran

(Received April 13, 2022 ; Accepted August 28, 2022)

Abstract

Background and purpose: Thyroid gland disorders are the second most common disorders of the endocrine system which can affect oral health and patients' health-related quality of life. The aim of this study was to evaluate the oral health-related quality of life (OHRQOL) in patients with thyroid disorders.

Materials and methods: In this case-control study, 43 patients and 43 healthy people were asked questions about demographic information, systemic conflicts, alcohol consumption, oral dryness, OHRQOL, years of illness, and medication (in case group). Then, patients were clinically evaluated and oral health indicators such as gingival index, plaque index, bleeding from gingival salicylate, and DMFT were assessed on Ramford teeth. Unstimulated salivary samples were taken in both groups and weight measurement was performed. Data analysis was performed in SPSS V24 applying independent T-test and Mann-Whitney U test.

Results: Significant differences were found between the two groups in quality of life related to oral health ADD-OHIP-14 ($P=0.015$) and unstimulated saliva flow rate, GI, SBI, and DMFT ($P<0.05$). Among quantitative variables, only DMFT in case group was found to have a significant positive correlation with OHRQOL ($r=0.318$, $P=0.038$).

Conclusion: Lower quality of life linked to oral health in patients with thyroid disorders requires more attention and follow-up programs in order to solve their periodontal and dental problems.

Keywords: thyroid disorders, unstimulated saliva flow rate, quality of life

J Mazandaran Univ Med Sci 2022; 32 (213): 114-126 (Persian).

Corresponding Author: Tahereh Molania - Faculty of Dentistry, Mazandaran University of Medical Sciences, Sari, Iran.
(E-mail: t_molania117@yahoo.com)

مقایسه کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئید با افراد سالم

مأده صالحی^۱
حدیث احسانی^۲
محمود موسی زاده^۴
زهرا کاشی^۵
مانا فرداد امینی^۶
مهدی آریانا^۷
طاهره ملانیا^۸

چکیده

سابقه و هدف: اختلالات غده تیروئید، دومین اختلالات شایع سیستم اندوکرین هستند که می‌توانند بر روی سلامت دهان و کیفیت زندگی وابسته به سلامت بیماران تاثیر بگذارند. هدف این مطالعه ارزیابی کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی می‌باشد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه مورد-شاهدی از ۴۳ شرکت کننده مبتلا به اختلالات تیروئیدی و ۴۳ فرد سالم سوالاتی مربوط به اطلاعات دموگرافیک، درگیری‌های سیستمیک، مصرف الکل، خشکی دهان، کیفیت زندگی وابسته به سلامت دهان، سال‌های ابتلا به بیماری و داروی مصرفی (از گروه مورد) پرسیده شد. سپس بیماران از نظر بالینی مورد معاینه قرار گرفتند و شاخص‌های سلامت دهان از جمله GI و PI و SBI و DMFT بر روی دندان‌های رمفورد ارزیابی شدند. نمونه بزاق غیر تحریکی هر دو گروه جمع‌آوری شد و وزن‌سنجی انجام گرفت. داده‌ها به وسیله نرم‌افزار SPSS 24 پردازش شدند. مقایسه متغیرهای کمی بین گروه‌های مورد و شاهد با آزمون تی مستقل یا معادل ناپارامتریک آن (من-ویتنی) صورت گرفت.

یافته‌ها: مقایسه بین متغیرهای کمی، تفاوت آماری معنی‌داری را بین کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان و دندان ADD-OHIP-14 ($P=0/015$) و میزان جریان بزاق تحریک نشده، SBI، GI، DMFT ($P<0/05$) در دو گروه نشان داد. در بین متغیرهای کمی، تنها شاخص DMFT در گروه مورد با کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان (OHRQOL) ارتباط آماری معنی‌دار و همبستگی مثبت داشت ($r=0/318$ و $P=0/038$).

استنتاج: کیفیت زندگی پایین‌تر مرتبط با سلامت دهان در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی، توجه و پیگیری بیش‌تری را در جهت رفع مشکلات پرودنتال و دندان‌های ایشان می‌طلبد.

واژه‌های کلیدی: اختلالات تیروئیدی، جریان بزاق غیر تحریکی، کیفیت زندگی

مقدمه

اختلالات تیروئیدی دومین اختلال شایع در سیستم اندوکرین به خصوص در زنان هستند که بر روی دیگر سیستم‌های بدن تاثیر می‌گذارد (۱، ۲). به‌طور مثال میزان شیوع اختلال کم‌کاری تیروئید در جوامع مختلف ۲ الی

E-mail: t_molania117@yahoo.com

مؤلف مسئول: طاهره ملانیا - ساری: دانشگاه علوم پزشکی مازندران، دانشکده دندانپزشکی

۱. استادیار، گروه بیماری‌های دهان و فک و صورت، مرکز تحقیقات دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۲. دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۳. استادیار، گروه پرودنتیکس، مرکز تحقیقات دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۴. دانشیار، مرکز تحقیقات سرطان دستگاه گوارش، موسسه بیماری‌های غیرواگیر، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۵. استاد، گروه داخلی، مرکز تحقیقات دیابت، بیمارستان دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۶. دندانپزشک، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۷. دانشجوی دندانپزشکی، کمیته تحقیقات دانشجویی، دانشکده دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

۸. دانشیار، گروه بیماری‌های دهان و فک و صورت، مرکز تحقیقات دندانپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی مازندران، ساری، ایران

تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۱/۲۴ تاریخ ارجاع جهت اصلاحات: ۱۴۰۱/۲/۶ تاریخ تصویب: ۱۴۰۱/۶/۶

۱۰ درصد گزارش شده است (۴،۳). اختلال تیروئید یک واژه عمومی است که چندین بیماری مختلف درگیر کننده غده تیروئید را در بر می گیرد. این اختلال به دو زیرگروه هایپر تیروئیدیسم و هایپو تیروئیدیسم تقسیم می شود. این تقسیم بندی بر اساس سطح سرمی هورمون های T_3 ، T_4 ، TSH می باشد (۵).

مطالعات نشان داده اند که شیوع پوسیدگی دندانی و شدت بیماری های پریدونتال در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی نسبت به افراد سالم افزایش بیش تر است (۶،۲). هم چنین اختلالات تیروئیدی با تاثیر گذاری بر محتوا و میزان بزاق می تواند روی سلامت دهان نیز تاثیر بگذارند (۷). چرا که بزاق نقش مهمی در همئوستاز، فعالیت آنتی میکروبیال و کنترل مینرالیزاسیون و دمنرالیزاسیون دارد. کاهش میزان بزاق می تواند موجب زروستومیا، دیسفاژیا و بالا رفتن احتمال عفونت های فرصت طلب گردد (۸،۹).

اختلالات تیروئیدی می توانند با عوارضی مانند خستگی، اضطراب، افسردگی و تظاهرات سیستمیک، بر کیفیت زندگی مرتبط با سلامت عمومی تاثیر بگذارند (۱۰،۹). کیفیت زندگی مفهومی چندبعدی و وسیع می باشد؛ به معنای درک فرد از وضعیت زندگی خود با توجه به فرهنگ و نظام های ارزشی، انتظارات، استانداردها و تجربیات زندگی که بر وضعیت سلامت فیزیکی، روانی، ارتباطات اجتماعی و عقاید شخصی فرد تاثیر می گذارد. در چندین مطالعه گزارش شده که کیفیت زندگی به طور معنی داری تحت تاثیر اختلالات تیروئید قرار می گیرد (۱۲-۱۴). کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان (Oral Health-Related Quality of Life=OHRQOL) شامل بخشی از کیفیت زندگی است که به طور خاص تحت تاثیر سلامت دهان فرد قرار می گیرد (۱۵).

یک رویکرد جامع برای اندازه گیری کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان (OHRQOL)، ترکیبی از استفاده از معیارهای عمومی، مخصوصا دهان و شرایط خاص است (۱۷،۱۶). OHIP در حال حاضر یکی از جامع ترین معیارهای اندازه گیری تاثیر گذاری وضعیت

دهان بر کیفیت زندگی مرتبط با سلامت است (۱۸،۱۹). Slade در سال ۱۹۹۷ یک فرم کوتاه پرسشنامه زندگی را با ۱۴ سوال به نام OHIP-14 توسعه داد که قابلیت اطمینان، دقت و اعتبار خوبی دارد. این ۱۴ مورد از OHIP به هفت حوزه تقسیم می شود: محدودیت های عملکردی، ناراحتی فیزیکی، ناراحتی روانی، ناتوانی جسمی، ناتوانی روانی، ناتوانی اجتماعی و معلولیت (۲۲-۲۰). لذا با توجه به اثرات قابل توجه اختلالات تیروئید بر سلامت عمومی و سلامت دهان و نبود مطالعه مشابه در این مورد در ایران و هم چنین جهت اندازه گیری برخی از متغیرها که تاکنون مورد بررسی قرار نگرفته اند، این پژوهش به بررسی کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی مراجعه کننده به درمانگاه طبوبی شهرستان ساری در سال ۱۳۹۹ پرداخت.

مواد و روش ها

مطالعه حاضر یک مطالعه مورد شاهدهی در بین بیماران مراجعه کننده به کلینیک طبوبی ساری در سال ۱۳۹۹ بود.

معیارهای ورود به مطالعه شامل افراد مبتلا به بیماری اختلالات تیروئیدی تایید شده با توجه به معیارهای American Association of Clinical Endocrinology و American Thyroid Association با بازه سنی ۳۰ تا ۶۰ سال که حداقل ۲۰ دندان در دهان داشته باشند و سابقه درمان پریدونتال در ۳ ماه گذشته نداشته باشند (۲۳). معیارهای خروج از مطالعه نیز عبارت است از افراد بی سواد، آنهایی که قادر به پرکردن پرسشنامه نمی باشند، افراد مبتلا به بیماری های مزمن گوارشی، پیوند عضو، بیماری های سیستمیک دیگر یا اختلالات اندوکراین بالاخص دیابت، بیمارانی که در ۳ ماه گذشته آنتی بیوتیک تراپی انجام داده اند، زنان شیرده، بیمارانی که کورتیکواستروئید دریافت می کنند، افراد smoker و کسانی که مکمل هایی مثل ویتامین D و کلسیم را به مدت طولانی دریافت کرده اند (۲۴).

گروه شاهد از بیماران مراجعه کننده به بخش تشخیص دانشکده دندانپزشکی دانشگاه علوم پزشکی مازندران و به صورت تصادفی انتخاب شدند؛ به گونه ای که علاوه بر معیارهای ورود و خروج ذکر شده، از لحاظ سن و جنس نیز با گروه مورد متناسب باشند. از همه افراد تست دیابت گرفته شد تا افراد مبتلا به دیابت وارد مطالعه نشوند. عدم بیماری تیروئید نیز در این گروه تایید شد.

حجم نمونه با استفاده از نتایج مطالعه Rahangdale و همکاران برآورد شد (۲۴). در مطالعه مذکور میانگین و انحراف معیار عمق پاکت در گروه مورد به ترتیب ۱/۹۷ و ۰/۸۳ و در گروه شاهد ۱/۶۱ و ۰/۴۳ بوده است. با لحاظ نمودن نتایج و سطح اطمینان ۹۵ درصد و توان آزمون ۸۰ درصد و جهت یک دامنه آزمون و با استفاده از فرمول مقایسه بین میانگین ها و با بهره گیری از نرم افزار G-power حجم نمونه برابر ۸۶ نفر (۴۳ نفر مورد و ۴۳ نفر شاهد) برآورد شد.

پس از تصویب کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه علوم پزشکی مازندران (کد اخلاق: IR.MAZUMS.REC.1399.678)، مطالعه آغاز شد. در ابتدا هدف از انجام مطالعه و مراحل آن برای تمام شرکت کنندگان توضیح داده شد و پس از اخذ رضایت آگاهانه کتبی، به بیماران اطمینان داده شد که اطلاعات آن ها به صورت محرمانه نزد پژوهشگر باقی خواهد ماند. روش گردآوری اطلاعات در این مطالعه به صورت پرسش و پاسخ، پرسشنامه و استخراج اطلاعات از پرونده بیماران بود. در نهایت نیز معاینه بالینی دهان توسط دانشجوی سال آخر که توسط متخصص لثه آموزش دیده بود، انجام گرفت. اطلاعات دموگرافیک بیماران (سن، جنس) و اطلاعات مرتبط با بیمار (طول مدت بیماری، داروهای مصرفی) در پرونده بیماران ثبت شد. برای تعیین وجود خشکی دهان از بیماران ۹ سوال توسط دانشجو پرسیده شد و اگر بیماران از ۹ سوال به ۵ سوال پاسخ مثبت می دادند، خشکی دهان در بیماران مورد تایید قرار می گرفت.

از افراد تقاضا شد که ۳۰ الی ۶۰ دقیقه قبل از جمع آوری بزاق غیرتحریکی، از خوردن و آشامیدن و سیگار کشیدن پرهیز کنند. در طول مدت جمع آوری بزاق غیرتحریکی توسط دانشجو، از افراد خواسته شد که بنشینند و حرکت دهان خود را کم کرده و عمل بلع یا مکیدن را انجام ندهند و به مدت ۶۰ ثانیه بزاق را در کف دهانشان جمع کنند و سپس آن را به درون یک لوله که از قبل وزن شده تف کنند. این کار به مدت ۵ دقیقه پشت سر هم انجام گرفت. نمونه بزاق درون فریزر در دمای ۷۰- درجه سانتی گراد تا زمان سنجش آن نگه داری شد. میزان جریان بزاق غیرتحریکی با استفاده از روش وزن سنجی مورد بررسی قرار گرفت و بر حسب میلی لیتر بر دقیقه بیان شد. مقدار $USFR < 0.1 \text{ ml/min}$ به عنوان هایپوسالیوشن در نظر گرفته شد (۲۵).

به منظور ارزیابی کیفیت زندگی وابسته به سلامت دهان در این مطالعه پرسشنامه OHIP-14 استفاده شد که روایی و پایایی نسخه فارسی آن تایید شده است (۲۶). این پرسشنامه شامل ۷ زیرگروه محدودیت عملکردی، درد فیزیکی، ناراحتی روانی، ناتوانی فیزیکی، ناتوانی روانی، ناتوانی اجتماعی و معلولیت می باشد و هر زیرگروه شامل ۲ سوال است. برای ارزیابی پاسخ ها دو روش در نظر گرفته شد. روش additive (ADD) که در آن گزینه های آزمون به صورت هیچوقت = ۰، به ندرت = ۱، گاهی = ۲، اغلب = ۳، همیشه = ۴ امتیازدهی می شود. امتیاز OHIP-14 بین ۰ تا ۵۶ می باشد. در روش دیگر ارزیابی که Simple Count (SC) نامیده می شود برای گزینه های هیچوقت و به ندرت امتیاز صفر و گزینه های گاهی، اغلب و همیشه امتیاز یک در نظر گرفته می شود. این روش برای آن دسته از افراد در نظر گرفته می شود که ممکن است تفاوت واقعی بین گزینه های پرسشنامه را درک نکرده باشند. امتیاز OHIP-14 با این روش صفر تا ۱۴ خواهد بود. در هر دو روش ارزیابی، امتیاز کمتر نشان دهنده کیفیت زندگی بهتر در بیماران خواهد بود (۲۶). در نهایت بیماران از نظر بالینی مورد

معاینه قرار گرفتند و شاخص DMFT در دهان و Gingival Index (PI) Plaque Index (۴) براساس روش Loe & Silness و Sulcus Bleeding Index (SBI) بر روی دندان‌های رمفورد (دندان‌های شماره ۳، ۹، ۱۲، ۱۹، ۲۵، ۲۸ انجام گرفت و در صورتی که یکی از دندان‌ها غایب بودند از دندان مجاور استفاده شد (۲۷).

به منظور تجزیه و تحلیل داده‌ها ابتدا کلیه اطلاعات وارد نرم‌افزار SPSS 24 گردید. توصیف متغیرها با استفاده از میانگین، انحراف معیار، حداقل و حداکثر و درصد فراوانی انجام گرفت. بدین ترتیب متغیرهای نرمال با روش‌های آزمون پارامتریک مانند آزمون‌های مقایسه‌ای آزمون تی مستقل (t-test) و همچنین پارامترهای غیرنرمال با استفاده از آزمون مقایسه‌ای نان پارامتریک (من-ویستی) انجام شد. جهت بررسی روابط همبستگی نیز داده‌های نرمال به روش همبستگی پیرسون و داده‌های غیرنرمال از روش اسپیرمن استفاده گردید. در نهایت به منظور رتبه‌بندی و تعیین اولویت داده‌های غیرنرمال نیز از روش رتبه‌بندی فریدمن بهره گرفته شد. ملاک قضاوت در همه موارد به جز بررسی نرمالیتی و برابری واریانس، سطح معنی‌داری کم‌تر از ۰/۰۵ بود.

یافته‌ها

در گروه مورد ۴۰ نفر (۹۳ درصد) مبتلا به هایپرتیروئیدیسم و ۳ نفر (۶ درصد) مبتلا به هایپرتیروئیدیسم بوده‌اند. در هر دو گروه ۳۴ زن (۷۹ درصد) و ۹ مرد (۲۱ درصد) حضور داشتند که توزیع آن‌ها مشابه بوده و از نظر آماری نیز اختلاف معنی‌داری نداشته است ($P=0/853$). میانگین سنی در افراد مبتلا به هایپرتیروئیدیسم $41/28 \pm 7/34$ سال و در افراد مبتلا به هایپرتیروئیدیسم $37/67 \pm 9/86$ سال بود که بر اساس آزمون مقایسه‌ای نان پارامتریک (Mann-Whitney) دارای اختلاف آماری معنی‌دار نبوده است ($P=0/451$). طول مدت بیماری در گروه مورد از ۲ تا ۲۴ سال متغیر بود که رابطه معنی‌داری با سن بیمار داشت ($P=0/001$).

همچنین در بررسی پرسشنامه ۹ سوالی مربوط به خشکی دهان مشخص شد که ۱۲ نفر (۲۷/۹ درصد) در گروه مورد (۱۱ نفر از افراد هایپرتیروئیدیسم و ۱ نفر هایپرتیروئیدیسم) و تنها ۱ نفر (۲/۳ درصد) در گروه شاهد مبتلا به خشکی دهان بودند. مدت زمان ابتلا به بیماری با زروستومیا رابطه مستقیم ($P=0/032$) داشت. لازم به ذکر است که در گروه مورد ۶ نفر (۱۳/۸ درصد) (۵ نفر از افراد هایپرتیروئیدیسم و ۱ نفر از افراد هایپرتیروئیدیسم) و در گروه شاهد ۲ نفر (۴/۶ درصد) مبتلا به هایپوسالیویشن بودند. تجزیه و تحلیل متغیرهای کمی نشان داد که میانگین شاخص پلاک (PI) بین دو گروه مورد و شاهد، تفاوت آماری معنی‌داری نداشت. اما تفاوت میانگین‌های DMFT، شاخص لثه‌ای (GI) و شاخص خونریزی از سالکوس لثه (SBI) در دو گروه از لحاظ آماری معنی‌دار بودند. تجزیه و تحلیل نمونه‌های بزاقی جمع‌آوری شده از دو گروه پس از وزن‌سنجی نشان داد که میانگین جریان بزاق غیرتحریکی در دقیقه (USFR) در دو گروه مورد و شاهد نیز دارای اختلاف آماری معنی‌داری بودند (جدول شماره ۱).

جدول شماره ۱: مقایسه آماری میانگین متغیرهای کمی در دو گروه

متغیرهای کمی	گروه مورد (نماد=۳۳)		گروه شاهد (نماد=۴۳)		سطح معنی‌داری
	انحراف معیار ± میانگین	دامنه	انحراف معیار ± میانگین	دامنه	
ADD-OHIP-14	۱۵/۵۱±۷/۹۶	۰-۵۰	۱۱/۹۸±۶/۲۰	۰-۴۲	۰/۰۱۵*
SC-OHIP-14	۶۹۳±۳۳۴	۰-۱۴	۳/۶±۱/۶۹	۰-۱۳	۰/۰۴۱*
سن	۴۱/۰۱±۷/۴۵	۳۰-۵۵	۴۱/۲۱±۷/۳۳	۳۰-۵۵	۰/۸۵۳
PI	۱/۳۷±۳/۱۱	۰-۳	۱/۳۰±۱/۲۶	۰-۳	۰/۵۶۸
GI	۱/۴۸±۰/۳۳	۰-۳	۱/۰۸±۰/۲۸	۰-۳	۰/۰۰۱**
SBI	۰/۳۷±۰/۱۷	۰-۱	۰/۲۷±۰/۱۴	۰-۱	۰/۰۰۹**
DMFT	۱۳/۸۳±۵/۰۲	۴-۲۳	۱۰/۷۰±۳/۹۴	۳-۱۸	۰/۰۰۲**
USFR	۰/۱۹±۰/۰۹	۰/۰۷-۰/۴۹	۰/۳۷±۰/۱۴	۰/۰۸-۰/۸۳	۰/۰۰۱**

* $P < 0/05$ ، ** $P < 0/01$

در جدول شماره ۲ نتایج بررسی روابط همبستگی متغیرهای کمی بیماران مورد بررسی، خلاصه شده است. این نتایج نشان می‌دهد که در گروه مورد همبستگی معنی‌داری بین شاخص PI با GI، SBI و USFR و شاخص DMFT با USFR وجود دارد. همچنین همبستگی قوی‌تر و مثبتی بین شاخص‌های GI با SBI و DMFT برقرار

نتایج نشان داد که شاخص‌های GI و SBI در گروه مورد، اختلاف آماری معنی‌داری در بین دو جنس داشتند. هم‌چنین در گروه شاهد، متغیرهای ADD-OHIP-14، DMFT و SC-OHIP-14 اختلاف آماری معنی‌داری را بین دو جنس نشان دادند.

به منظور بررسی ارتباط متغیر وابسته خشکی دهان با متغیرهای کمی مطالعه از آزمون آماری من-ویتنی استفاده گردید (جدول شماره ۵). PI، GI و SBI همگی در گروه مبتلا به خشکی دهان میانگین بالاتری داشتند ولی این تفاوت معنادار نبود. میانگین شاخص USFR در گروه مبتلا به خشکی دهان کم‌تر از افراد فاقد خشکی دهان بود که این اختلاف از لحاظ آماری معنادار بود. بررسی روابط همبستگی بین متغیرهای کمی مورد بررسی با مدت زمان ابتلاء به بیماری در جدول شماره ۶ نیز نشان می‌دهد که تنها سن بیمار و امتیاز خشکی دهان (xerostomia score) با مدت زمان ابتلا به بیماری، همبستگی دارند.

می‌باشد. بررسی روابط همبستگی پیرسون در گروه شاهد نیز نشان داد که سن بیمار با DMFT و شاخص PI با GI همبستگی معنی‌داری دارند.

در بررسی کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان به عنوان یک متغیر وابسته در ارتباط با متغیرهای کمی مستقل موجود در مطالعه با استفاده از آنالیز ضریب همبستگی پیرسون، مشاهده شد که ADD-OHIP-14 در گروه مورد با DMFT همبستگی مثبت و معنی‌داری دارد. در گروه شاهد SC-OHIP-14 همبستگی معنی‌داری با PI دارد. هم‌چنین یک همبستگی منفی بین هر دو شاخص ADD-OHIP-14 و SC-OHIP-14 با USFR وجود دارد. سایر متغیرهای کمی مورد بررسی مانند GI، SBI و DMFT رابطه معنی‌داری را با متغیرهای کیفیت زندگی مربوط به دهان و دندان نشان ندادند (جدول شماره ۳). نتایج تجزیه و تحلیل آماری شاخص‌های کمی مورد بررسی بیماران تیرویدی و افراد سالم بر اساس جنسیت، به ترتیب در جدول شماره ۴ آمده است. این

جدول شماره ۲: بررسی روابط همبستگی متغیرهای کمی در دو گروه مورد و شاهد

گروه شاهد (تعداد=۴۳)					گروه مورد (تعداد=۴۳)					شاخص آماری	متغیرهای کمی
PI	GI	SBI	DMFT	USFR	PI	GI	SBI	DMFT	USFR		
۰/۱۵۹	۰/۰۱۳	-۰/۲۶۸	۰/۴۵۱**	-۰/۰۸۲	-۰/۰۰۶	-۰/۰۱۲	-۰/۱۳۵	۰/۲۱۸	-۰/۱۷۴	ضریب همبستگی (۲)	سن بیمار
۰/۳۰۸	۰/۹۳۴	۰/۰۸۳	۰/۰۰۲**	۰/۶۰۱	۰/۹۷۱	۰/۹۴۱	۰/۳۸۹	۰/۱۶۱	۰/۲۶۴	سطح معنی‌داری	PI
	۰/۴۱۲**	۰/۱۵۸	۰/۰۶۵	-۰/۱۶۹		۰/۳۶۶**	۰/۳۶۳*	-۰/۰۲۶	-۰/۳۰۸*	ضریب همبستگی (۲)	
	۰/۰۰۶**	۰/۳۱۳	۰/۶۷۷	۰/۲۷۹		۰/۰۱۶*	۰/۰۱۷*	۰/۸۶۹	۰/۰۴۴*	سطح معنی‌داری	GI
		۰/۰۲۴	-۰/۱۳۰	-۰/۲۱۰			۰/۶۰۰**	۰/۳۳۳*	۰/۰۸۵	ضریب همبستگی (۲)	
		۰/۸۷۷	۰/۴۰۷	۰/۱۷۷			۰/۰۰۱**	۰/۰۲۴*	۰/۵۸۸	سطح معنی‌داری	SBI
			۰/۱۲۹	۰/۰۵۵				۰/۱۴۹	۰/۰۲۵	ضریب همبستگی (۲)	
			۰/۴۱۲	۰/۷۴۴				۰/۳۴۱	۰/۸۷۳	سطح معنی‌داری	DMFT
				-۰/۰۹۹					۰/۳۱۳*	ضریب همبستگی (۲)	
				۰/۵۲۶					۰/۰۴۱*	سطح معنی‌داری	

*: P<۰/۰۵ ، **: P<۰/۰۱

جدول شماره ۳: ارتباط بین کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان با متغیرهای کمی مطالعه

گروه شاهد (تعداد=۴۳)				گروه مورد (تعداد=۴۳)				متغیرهای کمی
SC-OHIP-14		ADD-OHIP-14		SC-OHIP-14		ADD-OHIP-14		
سطح معنی‌داری	ضریب همبستگی (۲)	سطح معنی‌داری	ضریب همبستگی (۲)	سطح معنی‌داری	ضریب همبستگی (۲)	سطح معنی‌داری	ضریب همبستگی (۲)	
۰/۳۷۲	۰/۱۴۰	۰/۳۷۹	۰/۱۳۷	۰/۴۴۱	۰/۰۵۲	۰/۵۰۵	۰/۱۰۵	سن
۰/۰۱۵*	۰/۳۶۸*	۰/۰۶۴	۰/۲۸۵	۰/۳۳۷	۰/۱۸۴	۰/۵۲۶	۰/۰۹۹	PI
۰/۹۷۸	۰/۰۰۴	۰/۹۰۰	۰/۰۲۰	۰/۶۶۶	۰/۰۶۸	۰/۷۱۸	۰/۰۵۷	GI
۰/۳۳۳	۰/۱۵۱	۰/۳۴۱	۰/۱۴۹	۰/۸۴۲	۰/۰۴۱	۰/۷۷۵	۰/۰۴۵	SBI
۰/۱۵۷	۰/۲۲۰	۰/۲۵۵	۰/۰۹۸	۰/۱۸۸	۰/۲۰۴	۰/۰۳۸	۰/۳۱۸	DMFT
۰/۰۰۲**	-۰/۴۵۵**	۰/۰۰۱**	-۰/۵۰۰	۰/۵۵۶	-۰/۰۹۲	۰/۸۳۲	-۰/۰۳۳	USFR
۰/۰۰۱**	۰/۹۲۷**	-	-	۰/۰۰۱**	۰/۹۵۱**	-	-	ADD-OHIP-14
-	-	۰/۰۰۱**	۰/۹۲۷**	-	-	۰/۰۰۱**	۰/۹۵۱**	SC-OHIP-14

*: P<۰/۰۱ ، **: P<۰/۰۵

جدول شماره ۴: مقایسه میانگین شاخص‌های کمی مورد ارزیابی بر

اساس جنسیت

متغیرهای کمی	گروه	زنان (نماد=۳۴)		مردان (نماد=۹)		سطح معنی‌داری
		دامنه	انحراف معیار ± میانگین	دامنه	انحراف معیار ± میانگین	
ADD-OHIP-14	مورد	۱۵/۲۹±۸/۰۶	۳-۴۰	۱۶/۳۳±۸/۱۲۴	۴-۲۸	۰/۰۱۴*
SC-OHIP-14	مورد	۴/۸۸±۳/۴۰۹	۰-۱۳	۷±۲/۲۹	۴-۱۱	۰/۰۰۱**
	شاهد	۴/۱۱±۱/۷۵	۰-۱۲	۱/۶۵±۱/۲۲	۰-۴	۰/۰۰۵**
سن	مورد	۴۱/۹۱±۷/۶۸	۳۰-۵۵	۳۷/۶۷±۵/۶۳	۳۲-۵۰	۰/۱۵۹
	شاهد	۴۱/۸۵±۷/۲۶	۳۰-۵۵	۳۸/۷۸±۶/۴۱	۳۲-۵۰	۰/۲۶۸
PI	مورد	۱/۳۴±۰/۳۱۸	۰/۸۳-۲/۳	۱/۵۱±۰/۲۵۳	۱/۲-۱/۸۳	۰/۰۷۰
	شاهد	۱/۳۳±۰/۲۵	۰/۸۳-۱/۸	۱/۲۷±۰/۳۲	۰/۸۵-۱/۶۶	۰/۹۸۸
GI	مورد	۱/۴۰±۰/۲۶۴	۰/۸۳-۲/۴	۱/۷۷±۰/۲۷۳	۱/۴۱-۲/۵	۰/۰۰۳**
	شاهد	۱/۰۵±۰/۲۹	۰/۶-۱/۸۱	۱/۲±۰/۱۹	۱-۱/۵۴	۰/۱۱۱
SBI	مورد	۰/۳۳±۰/۱۴۸	۰/۱۶-۰/۶۶	۰/۵۱۶±۰/۱۹۴	۰/۳۳-۰/۸۳	۰/۰۱۳*
	شاهد	۰/۲۷±۰/۱۴	۰-۰/۵	۰/۲۵±۰/۱۴	۰-۰/۵	۰/۲۳۶
DMFT	مورد	۱۳/۳۵±۵/۰۲	۴-۲۳	۱۶/۱۱±۶/۶۴	۹-۲۳	۰/۱۴۱
	شاهد	۱۱/۶±۳/۶۹	۳-۱۸	۷±۲/۵	۴-۱۲	۰/۰۰۱*
USFR	مورد	۰/۲۰۳±۱/۰۹	۰/۰۷۳-۰/۴۹	۰/۱۸۵±۰/۰۵۰	۰/۰۹۴-۰/۲۷۴	۰/۸۷۲
	شاهد	۰/۳۳±۰/۱۶	۰/۰۸۷-۰/۲۳۶	۰/۳۸±۰/۰۸	۰/۲۶۴-۰/۵۰۸	۰/۲۳۶

*: $P < 0.05$ ، **: $P < 0.01$

جدول شماره ۵: مقایسه میانگین شاخص‌های کمی مورد ارزیابی در

گروه مبتلا و فاقد خشکی دهان در بیماران تیروئیدی

متغیرهای کمی	گروه	افراد مبتلا به خشکی دهان (نماد=۱۲)		افراد فاقد خشکی دهان (نماد=۳۱)		سطح معنی‌داری
		دامنه	انحراف معیار ± میانگین	دامنه	انحراف معیار ± میانگین	
ADD-OHIP-14	مورد	۱۵/۹۱±۹/۷۴	۳-۴۰	۱۵/۲۵±۸/۱۲۴	۳-۳۰	۰/۰۷۸
SC-OHIP-14	مورد	۵/۶۷±۳/۴۰۵	۰-۱۳	۴/۶۵±۳/۴۰۹	۰-۱۲	۰/۴۶۵
سن	مورد	۳۹/۵۸±۷/۱۷	۳۰-۵۵	۴۱/۵۵±۷/۵۹	۳۲-۵۰	۰/۴۴۶
PI	مورد	۱/۵۳±۰/۳۵	۰/۸۳-۱/۸	۱/۳۱±۰/۲۷	۰/۸۳-۲/۴	۰/۰۸۱
	شاهد	۱/۶±۰/۲۲	۱/۰۸-۲/۵	۱/۳۴±۰/۲۷	۰/۸۳-۲/۴	۰/۳۸۴
SBI	مورد	۰/۳۹±۰/۳۳	۰/۱۶-۰/۸۳	۰/۳۶±۰/۱۴	۰/۱۶-۰/۶۶	۰/۹۶۸
	شاهد	۱۱/۷۷±۵/۳۳	۴-۱۹	۱۱/۷۷±۵/۳۳	۶-۲۳	۰/۱۴۹
USFR	مورد	۰/۱۵±۰/۰۷	۰/۰۷۳-۰/۲۸۶	۰/۲۱±۰/۱۰	۰/۰۷۶-۰/۴۹۰	۰/۰۴۹*

*: $P < 0.05$ ، **: $P < 0.01$

جدول شماره ۶: بررسی روابط همبستگی (اسپیرمن) مدت زمان ابتلا

به اختلالات تیروئیدی و متغیرهای کمی مورد بررسی

ردیف	متغیرهای کمی	ضریب همبستگی	مدت زمان ابتلا به تیروئید (نماد=۴۳)
۱	ADD-OHIP-14	۰/۲۲۱	۰/۱۵۴
۲	SC-OHIP-14	۰/۲۴۵	۰/۱۱۴
۳	سن	۰/۶۳۷**	۰/۰۰۱**
۴	PI	۰/۱۸۹	۰/۲۲۵
۵	GI	۰/۰۸۸	۰/۵۷۶
۶	SBI	۰/۰۵۹	۰/۷۰۵
۷	DMFT	۰/۰۷۴	۰/۶۳۷
۸	USFR	-۰/۰۵۷	۰/۷۰۸
۹	Xerostomia score	۰/۳۲۸	۰/۰۲۳*

*: $P < 0.05$ ، **: $P < 0.01$

افراد سالم پرداخت. براساس نتایج حاصل از این مطالعه، در شاخص‌های GI، SBI، DMFT و USFR، بین دو گروه مورد و شاهد تفاوت آماری معنی‌داری وجود داشت ($P < 0.05$).

Naik و Vassandacoumara در مطالعه خود بیان کردند که میزان جریان بزاق غیرتحریکی و ظرفیت بافزی آن در بیماران تیروئیدی نسبت به افراد سالم کم‌تر بوده و این تفاوت از لحاظ آماری معنی‌دار می‌باشد (۲۸). دو مطالعه دیگر نشان دادند که در بیماران مبتلا به تیروئیدیت هاشیموتو و تیروئیدیت مزمن، عملکرد غدد بزاقی کاهش یافته و این عملکرد در بین افراد بیمار و سالم، تفاوت آماری معنی‌داری دارد (۲۹، ۳۰). در مطالعه آقاحسینی و همکاران هم تفاوت آماری معنی‌داری بین میزان جریان بزاق غیرتحریکی افراد مبتلا به تیروئیدیت هاشیموتو و افراد سالم به دست آمد. میزان جریان بزاق تحریکی در گروه مورد نسبت به گروه شاهد کم‌تر گزارش شد ولی این تفاوت از لحاظ آماری معنادار نبود (۳۱). نتایج نهایی در مطالعه Pauravi و همکاران نشان داد که میزان جریان بزاق تحریکی غده پاروتید در بین افراد سالم، افراد مبتلا به هایپوتیروئیدسم دریافت کننده دارو و افراد مبتلا به هایپوتیروئیدسم بدون مصرف دارو، تفاوت آماری معنی‌داری وجود ندارد (۳۲). کم شدن میزان جریان بزاق در بیماران تیروئیدی می‌تواند ناشی از تغییرات هیستولوژیک در غدد بزاقی، آتروفی سلول‌های سرریزی و کاهش قطر مجراهای بزاقی ناشی از این اختلال باشد (۳۳، ۳۴). همچنین اضطراب، افسردگی و وضعیت ذهنی می‌تواند با اثرگذاری روی غدد بزاقی فرعی منجر به خشکی دهان گردند (۳۵، ۳۶). به نظر می‌رسد که معنادار بودن نتایج مربوط به خشکی دهان و هایپوسالیویشن در دو گروه مورد و شاهد در مطالعه ما نیز می‌تواند به دلیل موارد ذکر شده در مطالعات پیشین باشد.

بسیاری از مطالعات اختلالات تیروئیدی را با وضعیت پریدنتال ضعیف مرتبط می‌دانستند (۲، ۴۲-۴۷). براساس برخی مطالعات، شاخص‌های پلاک و ژنژیوال

بحث

مطالعه حاضر به بررسی کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی با

تیروئیدی (گروه ۳) انجام شد. با بررسی نمونه‌های سرم خونی در سه گروه و اندازه‌گیری میزان فعالیت کلاژنولیتیک و گلوکز آمینو گلیکان‌ها، نشان داده شد که این فعالیت‌ها در سرم خونی گروه ۲ بیشتر از ۱ و در گروه ۳ بیش از دو گروه دیگر بوده و اختلاف آماری معناداری با آن دو گروه داشته است (۴۶).

از دیگر نتایج حاصل از مطالعه حاضر، تفاوت آماری معنی‌دار شاخص DMFT در گروه مورد با شاهد بود ($P=0/002$). مطالعات اندکی به بررسی شاخص DMFT در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی پرداختند. در سال ۲۰۱۶، Patel و Babu در مقایسه وضعیت سلامت دهانی کودکان مبتلا به اختلالات تیروئیدی با کودکان سالم گزارش کردند که GI و PI به‌طور معنی‌داری در گروه مورد بالاتر از گروه شاهد بود. DMFT نیز در گروه مورد بیش‌تر بود ولی این تفاوت از لحاظ آماری معنی‌دار نبود (۳۸). از طرفی دو مطالعه دیگر نشان دادند که شاخص DMFT در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی بیش‌تر از افراد سالم بوده و این تفاوت از لحاظ آماری معنی‌دار می‌باشد (۴۰، ۴۳). در برخی مقالات بیان شده است که بالاتر بودن شاخص DMFT می‌تواند به دلیل خشکی دهان و یا کاهش ظرفیت بافری و افزایش اسیدیته بزاق در بیماران با اختلالات تیروئیدی باشد (۴۷، ۴۸). مطالعات دیگری بیان کردند که این شاخص با افزایش سال‌های ابتلا به بیماری نیز افزایش می‌یابد. علت این امر می‌تواند بدلیل مصرف داروها در طولانی مدت، سهل‌انگاری در رعایت بهداشت دهان و دندان با بالا رفتن سن و یا کاهش بزاق مرتبط با افزایش سن باشد (۴۹، ۵۰).

در مطالعه حاضر میانگین کیفیت زندگی وابسته به سلامت دهان در بیماران تیروئیدی تفاوت آماری معناداری با گروه شاهد داشت ($P<0/05$). افراد شرکت کننده در مطالعه در سه زیرگروه (محدودیت عملکرد، ناراحتی روانی و ناتوانی اجتماعی) تفاوت آماری معنی‌داری را با گروه کنترل نشان دادند ($P<0/05$). در مقالات، کیفیت

و شاخص BOP در گروه بیماران تیروئیدی بالاتر از جمعیت سالم بود (۲۴، ۴۳). در یک مطالعه مروری از بین ۲۹ مطالعه، ۴ مطالعه واجد معیارهای ورود به بررسی سیستماتیک بوده که همگی وجود رابطه مثبت بین هایپوتیروئیدیسم و پریودنتیت را تایید می‌کردند (۴۳). در مطالعه Feitosa و همکاران در سال ۲۰۰۹ عنوان شد که کاهش سطح سرمی هورمون‌های تیروئیدی می‌تواند منجر به درگیری پریودنتال به صورت تحلیل استخوان به دلیل افزایش فعالیت سلول‌های استئوکلاست و کاهش خون‌رسانی در لیگامان پریودنتال گردد که در نتیجه باعث تشکیل پکت پریودنتال و تحلیل استخوان آلولار در بیماران مبتلا به هایپوتیروئیدیسم می‌گردد (۶). Rahangdale و Galgali در مطالعه خود به این نتیجه دست یافتند که بین میزان عمق پکت و Clinical Attachment Loss در دو گروه مبتلا به هایپوتیروئیدیسم و افراد سالم، تفاوت آماری معنی‌داری وجود دارد (۲۴). در مطالعه Yerke و همکاران ارتباط بین هایپوتیروئیدیسم و شدت درگیری پریودنتال در میان ۵۳۸ بیمار بررسی شد. شدت درگیری پریودنتال با محاسبه درصد دندان‌هایی که عمق پکت بیش‌تر از ۵ الی ۶ میلی‌متر داشتند، اندازه‌گیری شد. نتایج نشان داد که تعداد دندان‌ها با عمق پکت بالاتر در گروه مورد، تفاوت آماری معناداری با گروه شاهد داشت (۴۴).

TNF- α و IL-6 دو سایتوکاین پیش‌انتهایی مهم هستند که در وضعیت‌های پاتولوژیک نظیر اختلالات تیروئیدی در بافت‌های مختلف دیده می‌شوند. این فاکتورها که به‌طور موضعی در بافت‌ها تولید و وارد جریان خون سیستمیک می‌شوند و در سراسر بدن و هم‌چنین بافت‌های پریودنتال گسترش می‌یابند. این سایتوکاین‌ها سلول‌های بافت پریودنتال را وادار به تولید متالوپروتئین‌هایی می‌کنند که منجر به تخریب بافت‌های همبندی شده و تمایز و فعالیت استئوکلاست‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهند (۴۵).

مطالعه Shcherba و همکاران بر روی سه گروه از موش‌های آزمایشگاهی سالم (گروه ۱)، مبتلا به پریودنتیت (گروه ۲) و مبتلا به پریودنتیت و اختلالات

آن، کم بودن پژوهش‌های پیشین در بررسی شاخص‌هایی نظیر DMFT و هایپوسالیویشن در ارتباط با اختلالات تیروئیدی بود. لذا به منظور بررسی دقیق‌تر اثر متغیرهای کمی مستقل موجود در مطالعه، نیاز به انجام مطالعات بیش‌تر با حجم نمونه بالاتر در آینده احساس می‌شود.

بین کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان بین گروه بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی با افراد سالم ارتباط آماری معنی‌داری وجود داشت. هم‌چنین میزان جریان بزاق غیرتحریکی و شاخص‌های GI، PI و DMFT در این گروه اختلاف آماری چشمگیری را نشان دادند. کاهش میزان بزاق غیرتحریکی نشان‌دهنده اثر و اهمیت هایپوسالیویشن ناشی از اختلالات تیروئیدی بر روی کیفیت زندگی این بیماران می‌باشد. مطالعه حاضر اولین مطالعه موجود در رابطه با کیفیت زندگی وابسته به سلامت دهان در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی می‌باشد و پیشنهاد می‌شود تا در آینده مطالعات بیش‌تری با حجم نمونه بالاتر صورت گیرد و توصیه می‌شود بیماران هایپوتیروئیدسم و هایپرتیروئیدسم در گروه‌های جداگانه با افراد سالم مقایسه شوند. به نظر می‌رسد که مطالعات بیش‌تری با هدف ارزیابی کیفیت زندگی وابسته به سلامت دهان در بیماران تیروئیدی لازم است تا نتایج از دقت بالاتری برخوردار باشد. به این ترتیب پیشگیری و یا برطرف ساختن مشکلات دهانی جهت بهبود کیفیت زندگی در این بیماران توجه می‌گردد.

سپاسگزاری

این مقاله حاصل پایان‌نامه دانشجویی مصوب با کد ۳۸۲۹ از معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی مازندران می‌باشد. بدین وسیله از همه کسانی که به نحوی در انجام این تحقیق با ما همکاری کردند، تشکر می‌کنیم.

زندگی ضعیف‌تر در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی نسبت به افراد سالم جامعه، به خصوص محدودیت در عملکردهای فیزیکی و ذهنی بیماران گزارش شده است (۵۳-۵۱). در مطالعه رخشان و همکاران در سال ۲۰۱۶ کیفیت زندگی و سلامت ذهنی بین بیماران مبتلا به هایپوتیروئید و افراد سالم مقایسه شد. نتایج نشان داد که کیفیت زندگی در بعد فیزیکی در دو گروه مورد و شاهد تفاوت معنی‌داری نداشت؛ ولی شاخص‌های علائم فیزیکی، اضطراب و افسردگی در بعد سلامت ذهنی، افزایش آماری معنی‌داری را در گروه مورد نشان دادند (۱۲). Vita و همکاران در یک مطالعه مروری به این نتیجه دست یافتند که بیماران مبتلا به هایپرتیروئیدسم کیفیت زندگی بدتری نسبت به افراد سالم دارند. درمان‌های دارویی یا جراحی اگرچه سطح هورمون‌های تیروئیدی را به حالت نرمال برمی‌گردانند ولی با توجه به دائمی بودن تاثیرات مغزی، این درمان‌ها تاثیر چندانی در بهبود کیفیت زندگی نداشتند (۵۴).

در مطالعه حاضر در بررسی سلامت دهان مرتبط با کیفیت زندگی به عنوان یک متغیر وابسته در ارتباط با متغیرهای کمی مورد مطالعه شامل GI، PI، SBI، DMFT و USFR، تنها شاخص DMFT در گروه مورد ارتباط آماری معنی‌دار و همبستگی مثبتی با OHRQOL داشت ($P=0/038$). بنابراین تمرکز بر روی جنبه‌های سلامت دهان نظیر رعایت و آموزش بهداشت دهان و دندان، درمان پوسیدگی‌ها و درگیری‌های پرودنتال در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی به منظور بهبود سلامت سیستمیک و کیفیت زندگی در آنان اکیدا توصیه می‌گردد. مطالعه حاضر نخستین مطالعه موجود در رابطه با کیفیت زندگی مرتبط با سلامت دهان در بیماران مبتلا به اختلالات تیروئیدی می‌باشد و یکی از محدودیت‌های

References

- Chandna S, Bathla M. Oral manifestations of thyroid disorders and its management. Indian J Endocrinol Metab 2011;15 (Suppl2): S113-S116.

2. Poumpros E, Loberg E, Engström C. Thyroid function and root resorption. *Angle Orthod* 1994; 64(5): 389-393.
3. Cooper DS, Halpern R, Wood LC, Levin AA, Ridgway EC. L-thyroxine therapy in subclinical hypothyroidism: a double-blind, placebo-controlled trial. *Ann Intern Med* 1984; 101(1): 18-24.
4. Garber JR, Cobin RH, Gharib H, Hennessey JV, Klein I, Mechanick JI, et al. Clinical practice guidelines for hypothyroidism in adults: cosponsored by the American Association of Clinical Endocrinologists and the American Thyroid Association. *Thyroid* 2012; 22(12): 1200-1235.
5. Taylor PN, Albrecht D, Scholz A, Gutierrez-Buey G, Lazarus JH, Dayan CM, et al. Global epidemiology of hyperthyroidism and hypothyroidism. *Nat Rev Endocrinol* 2018; 14(5): 301-316.
6. Feitosa D, Marques M, Casati M, Sallum E, Nociti Jr F, De Toledo S. The influence of thyroid hormones on periodontitis-related bone loss and tooth-supporting alveolar bone: A histological study in rats. *J Periodontal Res* 2009; 44(4): 472-478.
7. Muralidharan D, Fareed N, Pradeep P, Margabandhu S, Ramalingam K, Kumar BA. Qualitative and quantitative changes in saliva among patients with thyroid dysfunction prior to and following the treatment of the dysfunction. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol* 2013; 115(5): 617-623.
8. Hicks J, Garcia-Godoy F, Flaitz C. Biological factors in dental caries: role of saliva and dental plaque in the dynamic process of demineralization and remineralization (part 1). *J Clin Pediatr Dent* 2004; 28(1): 47-52.
9. Molania T, Janbabaei G, Esmaeili P, Moosazadeh M, Aryana M, Salehi M. Effect of Xerostomia and Hyposalivation on Quality of Life in Patients Receiving Chemotherapy. *J Mazandaran Univ Med Sci* 2021; 30(194): 108-114 (Persian).
10. Klaver EI, van Loon HC, Stienstra R, Links TP, Keers JC, Kema IP, et al. Thyroid hormone status and health-related quality of life in the LifeLines Cohort Study. *Thyroid* 2013; 23(9): 1066-1073.
11. Gulseren S, Gulseren L, Hekimsoy Z, Cetinay P, Ozen C, Tokatlioglu B. Depression, anxiety, health-related quality of life, and disability in patients with overt and subclinical thyroid dysfunction. *Arch Med Res* 2006; 37(1): 133-139.
12. Rakhshan M, Ghanbari A, Rahimi A, Mostafavi I. A comparison between the quality of life and mental health of patients with hypothyroidism and normal people referred to Motahari Clinic of Shiraz University of Medical Sciences. *Int J Community Based Nurs Midwifery* 2017; 5(1): 30-37.
13. Shivaprasad C, Rakesh B, Anish K, Annie P, Amit G, Dwarakanath C. Impairment of health-related quality of life among Indian patients with hypothyroidism. *Indian J Endocrinol Metab* 2018; 22: 335.
14. Ehsani H, Salehi M, Yazdani Charati J, Niksolat F, Soltantouyeh A, Aryana M, et al. Comparison of oral health-related quality of life among patients with osteoporosis and healthy individuals. *Koomesh* 2022; 24(4): 469-76 (Persian).
15. Reissmann DR, John MT, Schierz O, Kriston L, Hinz A. Association between perceived oral and general health. *J Dent* 2013; 41(7): 581-589.
16. Cunningham SJ, Garratt AM, Hunt NP. Development of a condition-specific quality of life measure for patients with dentofacial

- deformity: II. Validity and responsiveness testing. *Community Dent Oral Epidemiol* 2002; 30(2): 81-90.
17. Fletcher A, Gore S, Jones D, Fitzpatrick R, Spiegelhalter D, Cox D. Quality of life measures in health care. II: Design, analysis, and interpretation. *BMJ* 1992; 305(6862): 1145-1148.
 18. Allen PF, McMillan AS. The impact of tooth loss in a denture wearing population: an assessment using the Oral Health Impact Profile. *Community Dent Health* 1999; 16(3): 176-180.
 19. Slade GD, Spencer AJ. Development and evaluation of the oral health impact profile. *Community Dent Health* 1994; 11(1): 3-11.
 20. Slade GD. Derivation and validation of a short-form oral health impact profile. *Community Dent Oral Epidemiol* 1997; 25(4): 284-290.
 21. Allen PF. Assessment of oral health related quality of life. *Health Qual Life Outcomes* 2003; 1: 40
 22. John M, Hujoel P, Miglioretti DL, LeResche L, Koepsell T, Micheelis W. Dimensions of oral-health-related quality of life. *J Dent Res* 2004; 83(12): 956-960.
 23. Gershengorn M, Weintraub B. Thyrotropin-induced hyperthyroidism caused by selective pituitary resistance to thyroid hormone. A new syndrome of. *J Clin Invest* 1975; 56(3): 633-642.
 24. Rahangdale SI, Galgali SR. Periodontal status of hypothyroid patients on thyroxine replacement therapy: A comparative cross-sectional study. *J Indian Soc Periodontol* 2018; 22(6): 535-540.
 25. Agha-Hosseini F, Parsapour Moghadam P, Mirzaei Dizgah I. Stimulated Whole Saliva Composition in Dental Healthy Students and Menopausal Woman in 2004. *Journal of Dental School (JDS)* 2007; 25(1): 6-11.
 26. Motallebnejad M, Hadian H, Mehdizadeh S, Hajiahmadi M. Validity and reliability of the Persian version of the oral health impact profile (OHIP)-14. *Caspian J Intern Med* 2011; 2(4): 314-320.
 27. Löe H. The gingival index, the plaque index and the retention index systems. *J Periodontol* 1967; 38(6): 610-616.
 28. Naik MM, Vassandacoumara V. Qualitative and quantitative salivary changes and subjective oral dryness among patients with thyroid dysfunction. *Indian J Dent Res* 2018; 29(1): 16-21.
 29. Chang CP, Shiau YC, Wang JJ, Ho ST, Kao CH. Decreased salivary gland function in patients with autoimmune thyroiditis. *Head Neck* 2003; 25(2): 132-137.
 30. Changlai S, Chen W, Chung C, Chiou S-M. Objective evidence of decreased salivary function in patients with autoimmune thyroiditis (chronic thyroiditis, Hashimoto's thyroiditis). *Nucl Med Commun* 2002; 23(10): 1029-1033.
 31. Agha-Hosseini F, Shirzad N, Moosavi M-S. Evaluation of Xerostomia and salivary flow rate in Hashimoto's Thyroiditis. *Med Oral Patol Oral Cir Bucal* 2016; 21(1): e1-e5.
 32. Dixit PS, Ghezzi EM, Wagner-Lange LA, Ship JA. The influence of hypothyroidism and thyroid replacement therapy on stimulated parotid flow rates. *Oral Surg Oral Med Oral Pathol Oral Radiol Endod* 1999; 87(1): 55-60.
 33. Hayat HN, Tahir TM, Munir MB, Sami SW. Effect of methimazole-induced hypothyroidism on histological characteristics of parotid gland of albino rat. *J Ayub Med Coll Abbottabad* 2010; 22(3): 22-27.
 34. Hayat NQ. Histological Characteristics of Submandibular Gland after Induction of Hypothyroidism in Adult Albino Rat. *J Rawalpindi Med Coll* 2016; 20(1): 41-47.

35. Bergdahl M, Bergdahl J. Low unstimulated salivary flow and subjective oral dryness: association with medication, anxiety, depression, and stress *J Dent Res* 2000; 79(9): 1652-1658.
36. Noble P, Lader M. Salivary secretion and depressive illness: a physiological and psychometric study. *Psychol Med* 1971; 1(5): 372-376.
37. Albandar JM, Susin C, Hughes FJ. Manifestations of systemic diseases and conditions that affect the periodontal attachment apparatus: Case definitions and diagnostic considerations. *J Clin Periodontol* 2018; 45: S171-S189.
38. Babu NS, Patel P. Oral health status of children suffering from thyroid disorders. *J Indian Soc Pedod Prev Dent* 2016; 34(2): 139-144
39. Beriashvili S, Nikolaishvili M, Mantskava M, Momtsemlidze N, Franchuk K. Changes in tooth hard tissue mineralization and blood rheology in healthy adolescents and those with thyroid dysfunction. *Georgian Med News* 2016; (Issue): 28-34.
40. Kshirsagar MM, Dodamani AS, Karibasappa GN, Vishwakarma PY, Vathar JB, Sonawane KR. Assessment of oral health status and treatment needs among individuals with thyroid dysfunction in Nashik city (Maharashtra): A cross-sectional study. *Contemp Clin Dent* 2018; 9(4): 619-624.
41. Shcherba V, Machogan V, Luchynskyi V, Korda M, Delibashvili D, Svanishvili N. Correlation between Connective Tissue Metabolism and Thyroid Dysfunction in Rats with Periodontitis. *Georgian Med News* 2019; (297): 145-149.
42. Zahid TM, Wang B-Y, Cohen RE. The effects of thyroid hormone abnormalities on periodontal disease status. *J Med Life* 2011; 13(2): 80-85.
43. Aldulaijan HA, Cohen RE, Stellrecht EM, Levine MJ, Yerke LM. Relationship between hypothyroidism and periodontitis: A scoping review. *Clin Exp Dent Res* 2020; 6(1): 147-157.
44. Yerke L, Levine M, Cohen R. MON-616 Potential Relationship between Hypothyroidism and Periodontal Disease Severity. *J Endocr Soc* 2019; 3(Suppl): MON-616.
45. Kanatani M, Sugimoto T, Sowa H, Kobayashi T, Kanzawa M, Chihara K. Thyroid hormone stimulates osteoclast differentiation by a mechanism independent of RANKL-RANK interaction. *J Cell Physiol* 2004; 201(1): 17-25.
46. Shcherba V, Kyryliv M, Bekus I, Krynytska I, Marushchak M, Korda M. A Comparative Study of Connective Tissue Metabolism Indices in Experimental Comorbidity-Free Periodontitis and Periodontitis Combined with Thyroid Dysfunction. *J Med Life* 2020; 13(2): 219-224.
47. Ryberg M, Johansson I, Ericson T, Mörnstad H, Henriksson R, Jönsson G, et al. Effects of chronic stimulation of salivary gland β -adrenoceptors on saliva composition and caries development in the rat. *J Oral Pathol Med* 1989; 18(9): 529-532.
48. Suddick R, Hyde RJ, Feller RP. Salivary water and electrolytes and oral health. In: Menaker L (ed) *The biologic basis of dental caries*. Hagerstown: Harper & Row; 1980. p. 132-147.
49. Johnson D, Alvares O, Etzel K, Kalu D. Regulation of salivary proteins. *J Dent Res* 1987; 66(2): 576-582.
50. Sagulin G-B, Roomans G. Effects of thyroxine and dexamethasone on rat submandibular glands. *J Dent Res* 1989; 68(8): 1247-1251.

51. Kelderman-Bolk N, Visser TJ, Tijssen JP, Berghout A. Quality of life in patients with primary hypothyroidism related to BMI. *Eur J Endocrinol* 2015; 173(4): 507-515.
52. Morón-Díaz M, Saavedra P, Alberiche-Ruano MP, Rodríguez-Pérez CA, López-Plasencia Y, Marrero-Arencibia D, et al. Correlation between TSH levels and quality of life among subjects with well-controlled primary hypothyroidism. *Endocrine* 2021; 72(1): 190-197.
53. Wekking EM, Appelhof BC, Fliers E, Schene AH, Huyser J, Tijssen JG, et al. Cognitive functioning and well-being in euthyroid patients on thyroxine replacement therapy for primary hypothyroidism. *Eur J Endocrinol* 2005; 153(6): 747-753.
54. Vita R, Caputo A, Quattropiani MC, Watt T, Feldt-Rasmussen U, Puleio P, et al. Quality of Life in Patients with Hyperthyroidism: Where do we stand? *MJCP* 2020; 8(2): 1-28.