

بررسی تأثیر دارچین بر پروفایل‌های چربی خون در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲

پذیرش مقاله: ۱۳۹۸/۸/۲۴

دريافت مقاله: ۱۳۹۸/۷/۲۷

پروانه سارانی علی‌آبادی^۱، علی رضا داشی پور^۲، حامد سارانی^۳، افسانه سرابندی نو^۱

۱. مربي پرستاري، گروه داخلی جراحی، دانشکده پرستاري و مامايي، دانشگاه آزاد اسلامي واحد زاهدان، زاهدان، ايران. ۲. دانشيار تغذيه، گروه تغذيه و صنایع غذایي دانشگاه علوم پزشکی زاهدان، زاهدان، ايران. ۳. مربي پرستاري، گروه داخلی جراحی، دانشکده پرستاري و مامايي دانشگاه علوم پزشکي زاهدان، زاهدان، ايران

چکیده

مقدمه و هدف: سندرم متابوليک، با سيرى پيشرونده در تمام گروههای سنی در حال افزایش است و به مشکل جدی در سلامت جامعه تبدیل شده است. تحقیقات زيادي برای تعیین اثرات ضد چربی محصولات گیاهی ايمن و ارزان انجام شده که دارچين يكى از اين گیاهان محسوب می‌شود. دارچين به دليل دارا بودن عنصر سینامالدهيد، تواناني کاهش سطح ليبيدهای خون را دارد. پژوهش حاضر باهدف بررسی تأثیر دارچين در دوزهای مختلف بر سطوح كلسترون، ترى گلیسييريد، LDL و HDL در افراد دیابتی انجام شد.

روش کار: اين کارآزمایي باليني تصادفي دوسو کور بر روی ۶۹ بیمار دیابتی مرد و زن، با ميانگين ترى گلیسييريد خون $\pm ۱۴/۱۹$ در زاهدان انجام شد. آزمودنی‌ها، به ۳ گروه (۲ گروه مداخله دریافت‌کننده دارچين با دوزهای ۲ و ۴ گرم و گروه کنترل با دریافت دارونما) تقسیم شدند. هر آزمودنی روزانه ۴ كپسول به مدت ۱۲ هفته دریافت می‌کرد. نمونه خون وریدی جهت اندازه‌گیری كلسترون، ترى گلیسييريد، LDL و HDL در شروع مداخله و هفته‌های ۴، ۸ و ۱۲ گرفته شد. از آزمون‌های ANOVA يکطرفه و Repeated Measurement جهت تجزيه و تحليل داده‌ها استفاده شد.

يافته‌ها: در ميانگين ترى گلیسييريد، كلسترون، گلوکز و LDL بين گروههای مداخله در مقایسه با گروه دارونما کاهش آماری معناداري مشاهده گردید ($p < 0.001$). در ميانگين HDL بين سه گروه، تفاوت آماری معناداري مشاهده نگردید ($p > 0.05$).

نتيجه‌گيري: مصرف طولاني مدت دارچين با دوز بالا، بهواسطه دارا بودن ترکييات پلي فنلي در کاهش پروفایل‌های چربی و گلوکز بیماران دیابتی، می‌تواند مؤثر باشد.

كلیدواژه‌ها: سندرم متابوليک، دیابت نوع ۲، دارچين، كلسترون، ليبوپروتئين

*نويسنده مسئول: مربي پرستاري، گروه داخلی جراحی، دانشکده پرستاري و مامايي، دانشگاه آزاد اسلامي واحد زاهدان، زاهدان، ايران

ایمیل: spsarani@yahoo.com | تلفن: ۰۹۱۵۳۴۱۲۶۴۰ | نمبر: ۰۵۴۳۳۴۱۰۹۹

عوامل مؤثر ضد هایپرلیپیدمی محصولات گیاهی و غذایی از جمله دارچین، میخک، چای سبز، زردچوبه و ... متumerک شده است. دارچین^۱ گیاه بومی هندستان و سریلانکا می‌باشد که در نقاط مختلف کشورهای آسیایی و آفریقایی نیز کشت می‌شود (۱۳).

گیاهان دارویی از جمله دارچین دارای انواع متفاوتی از آنتی‌اکسیدانها نظیر پلی‌فنولها و فلاونوئیدها می‌باشند که نمایانگر فعالیت آنتی‌اکسیدانی گسترده‌ای هستند. جذب آنتی‌اکسیدان‌های موجود در مواد گیاهی-غذایی یک فاکتور مهم برای حفظ سلامتی است (۱۴). در طی دو دهه اخیر تأثیرات بالقوه چندین عصاره گیاهی بر کنترل گلوکز و بهبود اثر انسولین مورد مطالعه قرار گرفته، اما به دلیل وجود مواد شیمیایی دیگر در این گیاهان منجر به ایجاد سمیت کبدی شده که سلامت انسان را تهدید می‌کند، از این‌رو معرفی عناصر اینمن و در دسترس یکی از هدفهای مهم تحقیق می‌باشد. دارچین گیاهی است که نشانه GRAS (عموماً امن) را توسط سازمان غذا و داروی ایالات متحده دریافت کرده است (۱۵). محققین در محیط آزمایشگاهی نشان دادند که اجزا ارگانیک دارچین شامل: سینامالدهید^۲ که به عنوان محرک و تقویت‌کننده انسولین نیز مطرح شده که توانایی کاهش سطح گلوکز و لیپیدهای خون را دارد، سینامیک اسید^۳، اوژنول^۴ و کومارین^۵ که هیچ نقشی در ارتقاء عملکرد انسولین ندارند، همچنین دارچین دارای یک بخش محلول در آب است، تحت عنوان پلی‌فلن نوع A که نه تنها محرک ترشح انسولین بوده بلکه اثر آنتی‌اکسیدان نیز دارد (۱۶).

صرف دارچین با دوزهای ۱، ۳ و ۶ گرم در روز دارای اثرات هیپوگلیسمیک و هیپولیپیدمیک قابل توجهی است (۱۷). از طرفی نتایج بعضی از مطالعات پیشین، حاکی از آن است که دارچین بر کاهش سطوح گلوکز و چربی خون تأثیرگذار نبوده است (۲، ۲۳، ۲۵). البته ممکن است دلیل تناقض نتایج این پژوهشها دوزهای ناهمگون، روش‌های متفاوت، مدت زمان دریافت دارچین و رژیم غذایی افراد مورد پژوهش باشد. بنابراین هیچیک از این کارآزمایی‌های بالینی تا حدی که بتوان آنها را به طور قطع جهت کاهش پروفایل‌های چربی توصیه نمود، ارزیابی نشده‌اند. از این‌رو تحقیق حاضر به منظور ارزیابی

مقدمه

سندروم متابولیک، مجموعه‌ای از اختلالات متابولیکی همزمان شامل چاقی شکمی، افزایش قندخون، هایپرلیپیدمی و پرفشاری خون است (۱). سندروم متابولیک از یک طرف با شیوع اضافه وزن و چاقی مرتبط است و از طرفی دیگر عامل خطر ابتلا به بیماری‌های قلبی عروقی و دیابت محسوب می‌شود (۲). این سندروم با افزایش سن، روند تصاعدی پیدا می‌کند که این روند در زنان سریع‌تر است (۳). شیوع سندروم متابولیک در جمعیت آمریکایی ۲۷٪ و در جمعیت اروپایی ۱۵٪ گزارش شده است (۴). این سندروم در بین افراد بزرگسال تهرانی بیش از ۳۰ درصد اعلام گردیده که در زنان به‌طور معناداری بیشتر از مردان است (۵).

دیابت، یک سندروم متابولیکی است که به‌طور فرازینده‌ای در حال جهانی شدن است. به نحوی که میزان ابتلا به دیابت از ۱۷۱ میلیون در سال ۲۰۰۰ به ۳۶۶ میلیون نفر در سال ۲۰۳۰ پیش‌بینی شده است (۶، ۷). سازمان بهداشت جهانی (۲۰۰۸) تخمین زده که ۲۰۹ میلیون مرگ هر ساله به علت دیابت شیرین است و آن را سومین علت مرگ در کشورهای صنعتی بیان کرده است (۸). حدود ۱۷ میلیون بیمار دیابتی در ایالات متحده آمریکا هستند که ۱۴/۵ میلیون از این جمعیت دچار دیابت نوع دو می‌باشند. در کانادا بیش از ۲ میلیون نفر به دیابت نوع دو مبتلا هستند و بیش از ۱۵۰ میلیون نفر در آستانه شروع دیابت (اختلال در متابولیسم کربوهیدرات) می‌باشند (۹). مطالعات اپیدمیولوژیک حاکی از آن است که در ایران بیش از ۳ میلیون نفر دچار دیابت هستند، میزان شیوع دیابت آشکار در جمعیت بزرگسال ایران ۷ درصد و دیابت پنهان ۱۳٪ گزارش شده است (۱۰). عوارض طولانی مدت این بیماری باعث صدمه به چشمها، کلیه‌ها، اعصاب و عروق خونی می‌شود. آسیب اکسیداتیو همراه با تولید کنترل نشده رادیکالهای آزاد ممکن است یکی از فاکتورهای اساسی، پیشرفت دیابت باشد (۱۱، ۱۲). از آنجایی که سندروم متابولیک یک اختلال پیچیده است، نیازمند تغییر سبک زندگی و رفتارهای بهداشتی می‌باشد. بنابراین کنترل مؤثر سطح گلوکز و چربی‌های خون برای محدود کردن عوارض ناشی از آن و بهبود کیفیت زندگی این افراد، بسیار ضروری است. داروهای شیمیایی کاهنده قند خون و چربی زیادی برای درمان وجود دارد؛ با این حال، این داروها دارای عوارض جانبی نامطلوب بوده و تهیه آنها مقرن به صرفه نمی‌باشد. امروزه کلیه تلاش‌ها و مطالعات برای تعیین

¹ Cinnamon

² Cinnamaldehyde

³ Cinnamic Acid

⁴ Eugenol

⁵ Coumarin

کنترل کپسول‌های مشابه، حاوی سلولز توسط دانشکده داروسازی تهیه گردید. هر آزمودنی روزانه ۴ کپسول به مدت ۱۲ هفته دریافت می‌کرد. در این پژوهش اطلاعات دموگرافیک و وضعیت درمانی افراد مانند جنس، سن، وزن، قد، شاخص توده بدنی، نوع و دوز داروی خوراکی مصرفی با استفاده چکلیست جمع‌آوری شد. همچنین یافته‌های مربوط به مطالعات آزمایشگاهی که با تستهای سروولوژیک معتبر ارزیابی شدند، در چکلیست وارد گردید. آزمایشات درخواستی برای آزمودنی‌ها شامل پروفایل‌های چربی (تری‌گلیسیرید، کلسترول، LDL، HDL) بود.

۵ میلی‌لیتر، نمونه خون وریدی بعد از هشت ساعت ناشتا، از هر آزمودنی، در شروع مداخله و هفته‌های ۸، ۴ و ۱۲ بعد مداخله گرفته شد. بعد از جداسازی سرم، اندازه‌گیری تری‌گلیسیرید، کلسترول، LDL و HDL به روش آنژیماتیک کالریمتری با استفاده از کیت‌های تجاری بیونیک^۱ شرکت پارس آزمون-تهران و با دستگاه اتوآنالیزر سلکتر مورد ارزیابی قرارگرفت. به هر آزمودنی، هر ۴ هفته، تعداد ۱۲۰ کپسول داده می‌شد و سپس آزمایشات سروولوژیک موردنظر، ارزیابی می‌گردید. در طول مدت مداخله هر هفته از طریق تماس تلفنی، با بیماران توصیه‌هایی در ارتباط با مصرف مرتب کپسول‌ها شده و از نظر بروز عوارض جانبی احتمالی سوالاتی پرسیده می‌شد. همچنین نمایه توده بدنی قبل از مداخله و هفته‌های ۶ و ۱۲ بعد مداخله نیز مورد ارزیابی قرار گرفت.

جهت بررسی پایداری میزان دریافت انرژی رژیم غذایی، از طریق تکمیل پرسشنامه بسامد خوارک، رژیم غذایی سه روز در هفته، قبل از شروع مطالعه، هفته‌های ۶ و ۱۲ بعد از مداخله جمع‌آوری شد. سپس داده‌ها با استفاده از نرمافزار SPSS و آزمون‌های آماری ANOVA یک‌طرفه و آزمون Repeated Measurement جهت مقایسه گروه‌های مورد مداخله، مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

نتایج

در این مطالعه از ۶۹ واحد پژوهش ۳ نفر به دلیل حساسیت به دارچین و ۵ نفر به دلیل عدم تمایل به ادامه انجام تحقیق از مطالعه خارج شدند و بنابراین ۶۱ بیمار دیابتی در دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین ۲ و ۴ گرم در روز و یک گروه دارونما مورد بررسی قرار گرفتند. تعداد ۲۶ نفر (۴۲/۶٪) مرد و

تأثیر دوزهای مختلف دارچین بر کنترل پروفایل‌های چربی و گلوکز خون در بیماران مبتلا به دیابت نوع دو انجام شده است.

روش کار

پژوهش حاضر، یک کارآزمایی بالینی تصادفی دوسو کور بود که بر روی بیماران دیابتی نوع دو مراجعه‌کننده به کلینیکهای تخصصی غدد و دیابت دانشگاه علوم پزشکی زاهدان انجام شد. نمونه‌گیری با مراجعه روزانه به کلینیک‌های منتخب تخصصی غدد انجام گردید. از میان ۸۰ بیمار دیابتی، ۶۹ نفر بر اساس معیارهای ورود به مطالعه و سوابق پزشکی، به روش نمونه‌گیری در دسترس انتخاب شدند.

معیارهای ورود به مطالعه شامل: حداقل مدت ابلاط به دیابت ۵ سال، محدوده گلوکز ناشتا ≤ ۱۴۰ میلی‌گرم در دسی لیتر، تری‌گلیسیرید < ۱۵۰ میلی‌گرم در دسی لیتر، $۵۰ > \text{HDL}$ میلی‌گرم در دسی لیتر، دارا بودن محدوده سنی $۶۰ - ۴۰$ سال و استفاده از داروی متغورین جهت تنظیم گلوکز خون در محدوده ثابت بود. معیارهای خروج از مطالعه شامل: داشتن آلرژی به دارچین و ابلاط به بیماری‌های کلیوی، کبدی و گوارشی، بیماری که تحت درمان با انسولین باشد، انصراف از ادامه پژوهش، بارداری، تغییر نوع داروی ضد دیابت مصرفی و استفاده از و پوشاندهای گیاهی دیگر بود.

برای تمام آزمودنی‌های موردنپژوهش در یک مصاحبه حضوری اهداف مطالعه و چگونگی انجام آن توضیح داده شد. همچنین به آنها توصیه شد که رژیم غذایی و فعالیت معمول روزانه خود را در طول تحقیق ادامه دهند و از مصرف دارچین و هر نوع داروی گیاهی کاهش‌دهنده قند و چربی خون، ۱۵ روز قبل از شروع مطالعه و در طول آزمایش امتناع ورزند. از پژوهش معالج نیز خواسته شد نوع و دوز داروهای مصرفی آزمودنی‌ها را تا پایان پژوهش تغییر ندهد. افراد موردمطالعه به روش بلوک‌بندی و قرعه‌کشی از طریق انتخاب کارت‌های رنگی، به‌طور تصادفی به سه گروه ۲۳ نفری (۲ گروه مداخله، دریافت‌کننده دوزهای ۲ و ۴ گرم دارچین در روز و یک گروه کنترل یا دریافت‌کننده دارونما) تقسیم شدند. پوسته دارچین مرغوب با تأیید گیاهشناس و کارشناس غذا و دارو از بازار خریداری و با یک آسیاب بر قرقیز پودر گردید. پودر دارچین در بطی‌های شیشه‌ای مات ریخته، دور از نور و دمای مطلوب اتاق (۲۰-۳۰ درجه سانتی‌گراد) نگهداری شد. سپس کپسولهای ۵۰۰ میلی‌گرمی که شکل و اندازه‌های یکسان داشتند با دوزهای ۰/۵ و ۱ گرم از پودر دارچین و برای گروه

^۱ Bionic

سارانی علی‌آبادی و همکاران / بررسی تأثیر دارچین بر پروفایل‌های چربی خون در بیماران دیابتی

(جدول ۱). از آزمون آنالیز واریانس به روش تکرار دو متغیره جهت مقایسه میانگین متغیرهای تری گلیسیرید، کلسترول، LDL، HDL در شروع مطالعه و هفته‌های ۸، ۱۲ استفاده گردید در صورت معنی‌دار بودن نتایج آزمون بهمنظور یافتن تفاوت آماری معنی‌دار در درون هر یک از گروه‌ها از آزمون آنالیز واریانس به روش تکرار تک متغیره و بین گروه‌ها در هفته‌های متوالی از آنالیز واریانس یک‌طرفه استفاده شد.

۳۵ نفر (۵۷/۴٪) زن بودند که با توجه به نتایج آزمون کای دو تفاوت آماری معنی‌داری بین سه گروه از نظر توزیع فراوانی جنس مشاهده نگردید ($P=0/71$) میانگین سن افراد در دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین ۲ و ۴ گرم در روز به ترتیب ۵۶/۷۰ و ۵۷/۰۵ سال و در گروه کنترل (دارونما) ۵۵/۹۵ سال بود که جهت مقایسه میانگین سن بین سه گروه از آزمون آنالیز واریانس یک‌طرفه استفاده شد. نتایج نشان داد که تفاوت آماری معنی‌داری بین سه گروه وجود نداشت ($P=0/81$)

جدول ۱. مقایسه میانگین و انحراف میانگین و انحراف میانگین شاخصهای تری گلیسیرید، کلسترول، HDL و LDL خون ناشتا قبل و بعد از مداخله

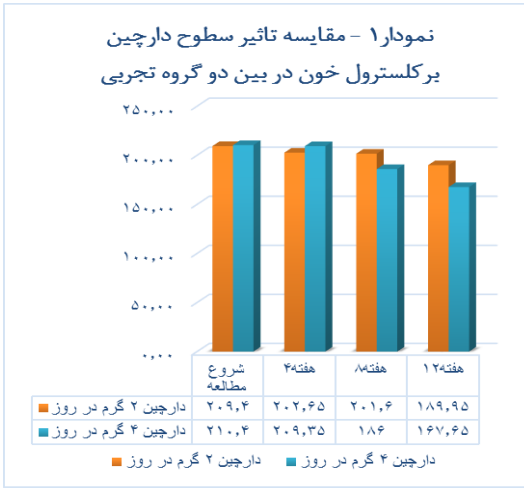
P_Value	هفتادوازدهم	هفته هشتم	هفته چهارم	شروع مطالعه	گروه درمانی	متغیرها
>0/008	۱۸۸/۱۴ ± ۱۳/۹۵	۱۸۳/۸۵ ± ۱۵/۲۰	۱۷۸/۹۵ ± ۱۷/۸۰	۱۸۲/۹۵ ± ۱۲/۸۹	کنترل	تری
<0/0001	۱۵۷/۹۵ ± ۱۴/۵۳	۱۶۲/۲۰ ± ۱۵/۰۹	۱۶۷/۹۵ ± ۱۶/۳۹	۱۷۷/۱۰ ± ۱۶/۷۳	دارچین ۲ گرم	گلیسیرید(mg/dl)
<0/0001	۱۵۶/۳۰ ± ۱۰/۱۰	۱۶۵/۸۵ ± ۱۰/۰۹	۱۷۳/۵۰ ± ۱۰/۸۲	۱۷۹/۵۵ ± ۱۱/۵۷	دارچین ۴ گرم	
<0/001		<0/001		۰/۰۸	۰/۴۲	P value
						بین گروهی
>0/21	۲۲۳/۰۹ ± ۲۵/۹۰	۲۱۹/۸۵ ± ۲۴/۶۸	۲۱۷/۳۳ ± ۲۷/۶۶	۲۱۳/۱۴ ± ۵۲/۲۴	کنترل	کلسترول(mg/dl)
0/056	۱۸۹/۹۵ ± ۳۷/۳۹	۲۰۱/۶۰ ± ۲۱/۳۰	۲۰۲/۶۵ ± ۱۶/۳۲	۲۰۹/۴۰ ± ۱۶/۶۴	دارچین ۲ گرم	
<0/001	۱۶۷/۶۵ ± ۲۰/۸۰	۱۸۶/۰۰ ± ۱۶/۷۳	۲۰۹/۳۵ ± ۱۰/۱۹	۲۱۰/۴۰ ± ۱۰/۰۴	دارچین ۴ گرم	
<0/001		<0/001		۰/۶۴	۰/۹۳	P value
						بین گروهی
>0/11	۳۴/۷۲ ± ۳/۶۰	۳۴/۸۵ ± ۳/۷۳	۳۴/۸۵ ± ۳/۷۹	۳۵/۰۸ ± ۳/۶۸	کنترل	(mg/dl)HDL
<0/0001	۳۶/۱۵ ± ۳/۱۸	۳۵/۳۵ ± ۲/۴۵	۳۴/۵۰ ± ۲/۳۹	۳۳/۷۵ ± ۲/۷۳	دارچین ۲ گرم	
<0/0001	۳۷/۴۵ ± ۱/۹۳	۳۵/۵۵ ± ۲/۲۱	۳۳/۴۰ ± ۲/۳۹	۳۲/۹۰ ± ۲/۲۱	دارچین ۴ گرم	
0/19		۰/۷۳	۰/۲۵	۰/۵۶	P value	
						بین گروهی
>0/8	۱۷۲/۷۹ ± ۱۱/۸۸	۱۷۱/۰۳ ± ۱۲/۲۵	۱۷۰/۰۹ ± ۱۱/۸۲	۱۷۱/۰۴ ± ۱۱/۹۹	کنترل	(mg/dl) LDL
<0/0001	۱۵۴/۴۵ ± ۷/۷۷	۱۵۵/۳۵ ± ۷/۷۸	۱۶۳/۶۵ ± ۸/۱۸	۱۷۰/۳۵ ± ۸/۲۹	دارچین ۲ گرم	
<0/0001	۱۴۹/۳۰ ± ۱۰/۹۳	۱۵۶/۲۵ ± ۹/۳۱	۱۶۴/۱۰ ± ۱۰/۸۹	۱۷۱/۰۵ ± ۱۱/۲۲	دارچین ۴ گرم	
<0/001		<0/001	۰/۹۵	۰/۹۷	P value	
						بین گروهی
>0/06	۲۱۲/۱۹ ± ۴۰/۹۹	۲۱۰/۲۸ ± ۲۴/۹۶	۲۰۲/۳۸ ± ۴۵/۱۵	۲۰۳/۰۰ ± ۴۵/۸۲	کنترل	گلوکزون ناشتا
0/054	۱۸۲/۴۵ ± ۲۱/۸۱	۱۸۱/۶۵ ± ۲۴/۴۳	۱۹۰/۸۰ ± ۲۵/۵۸	۲۰۶/۲۵ ± ۴۶/۰۳	دارچین ۲ گرم	(mg/dl)
<0/0001	۱۵۸/۷۰ ± ۲۴/۱۷	۱۸۹/۲۰ ± ۲۱/۴۷	۱۹۴/۹۰ ± ۴۱/۷۲	۲۱۲/۶۵ ± ۴۹/۷۰	دارچین ۴ گرم	
<0/001		<0/004	۰/۶۵	۰/۸۰	P value	
						بین گروهی

با مقایسه میانگین تری گلیسیرید در سه گروه از شروع تا پایان مطالعه، داده‌ها حاکی از آن است که تا پایان هفته ۴ هیچ اختلاف معنی‌داری در بین سه گروه مشاهده نشد؛ ولی در هفته‌های ۸ و ۱۲ اختلاف معنی‌داری بین گروه کنترل و دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین مشاهده شد ($p<0/001$)

یافته‌های جدول ۱ نشان می‌دهد که میانگین و انحراف معیار تری گلیسیرید در شروع مطالعه در گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین ۲ گرم در روز، ۱۶/۷۳ ± ۱۶/۱۰ و در گروه دریافت‌کننده دارچین ۴ گرم در روز ۱۷۹/۵۵ ± ۱۱/۵۷ و در گروه کنترل ۱۳/۸۹ ± ۱۳/۹۵ می‌باشد.

سارانی علی‌آبادی و همکاران / بررسی تأثیر دارچین بر پروفایل‌های چربی خون در بیماران دیابتی

تجربی تحت درمان با دارچین به صورت افزایش در میانگین آن با گذشت زمان و در پایان مطالعه مشاهده می‌گردد (جدول ۱)۱.



نمودار ۱. مقایسه اثر تأثیر سطوح دارچین بر کلسترول خون در بین دو گروه تجربی

بر اساس نتایج جدول ۱، میانگین و انحراف معیار LDL در دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین ۲ و ۴ گرم در روز به ترتیب در ابتدای مطالعه $8/29 \pm 11/22$ و $170/35 \pm 11/22$ و در گروه کنترل $11/04 \pm 11/09$ بود که در دو گروه تجربی ۴ در مقایسه با گروه کنترل از شروع مداخله تا پایان هفته ۴ تفاوت آماری معنی‌داری را نشان نداد، ولی در پایان هفته‌های ۸ و ۱۲ اختلاف آماری معنی‌داری داشت ($p=0/001$) ($p=0/001$) = $7/83$ و $F(2/58)=F(3/174)$. همچنین تفاوت آماری معنی‌داری در درون گروه‌ها در هفته‌های مورد بررسی ($p<0/001$) ، ($p<0/001$) = $136/96$ و $F(6/174)=49/75$ F مشاهده شد. نیز اثر متقابل ($p<0/001$) ، ($p<0/001$) = $49/75$ F در این تفاوت در گروه کنترل به صورت افزایش میانگین LDL در مدت مطالعه و در دو گروه تجربی به صورت کاهش میانگین آن با گذشت زمان و در انتهای مطالعه می‌باشد؛ اما بین دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین در هفته‌های ۴ و ۸ و ۱۲ تفاوت آماری معنی‌داری یافت نشد. طبق یافته‌های جدول ۱ مقایسه میانگین گلوکز خون در سه گروه از شروع تا پایان مطالعه، نشان داد در هفته‌های ۴ و ۸ هیچ اختلاف آماری معناداری در بین سه گروه وجود نداشت. ولی در هفته ۱۲ اختلاف معناداری در بین سه گروه مشاهده شد ($p<0/001$) ، ($p<0/001$) = $2/6$ F. همچنین تفاوت آماری معناداری در درون گروه‌ها ($p<0/001$) ، ($p<0/001$) = $4/9$ F و نیز وجود اثر متقابل ($p=0/07$) ، ($p=0/07$) = $4/9$ F در انتهای مدت مطالعه مشاهده شد. این تفاوت در گروه کنترل به صورت افزایش مختصر در انتهای مدت بود و در دو گروه

$F(2/58)=9/94$. همچنین تفاوت آماری معنی‌داری در درون گروه‌ها ($p=0/001$) ($p=0/001$) = $63/29$ F و نیز وجود اثر متقابل ($p<0/001$) ($p<0/001$) = $38/52$ F در انتهای مدت مطالعه یافت شد. میانگین تری‌گلیسیرید در گروه کنترل به صورت افزایش مختصر در انتهای مطالعه مشاهده شد و در دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین ۲ و ۴ گرم در روز، در پایان هفته ۱۲ به ترتیب به $14/53 \pm 10/10$ و $157/95 \pm 156/30$ کاهش یافته است، اما بین دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین اختلاف آماری معنی‌داری در هفته‌های متوالی مشاهده نشد.

یافته‌های جدول ۱ نشان می‌دهد که میانگین و انحراف معیار کلسترول در دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین ۲ و ۴ گرم در روز به ترتیب در شروع مداخله $20/40 \pm 16/64$ و $189/95 \pm 210/40$ بود که در پایان مطالعه به $167/65 \pm 20/80$ کاهش یافت و در گروه کنترل، میانگین آن از شروع تا پایان مطالعه افزایش مختصری را نشان می‌دهد. طبق یافته‌های این جدول، میانگین کلسترول بین دو گروه تجربی و کنترل از شروع مطالعه تا پایان هفته ۴ تفاوت آماری معنی‌داری نشان نداد؛ اما در هفته‌های ۸ و ۱۲ تفاوت آماری معنی‌دار مشاهده می‌گردد ($p<0/001$) ($p=0/001$) = $7/51$ F. همچنین اختلاف آماری معنی‌داری در درون گروه‌ها در هفته‌های مورد بررسی ($p<0/001$) ، ($p<0/001$) = $12/13$ F و نیز ($p<0/001$) ، ($p<0/001$) = $10/56$ F بود. این تفاوت در درون گروه کنترل به صورت افزایش میانگین کلسترول در مدت مطالعه و در دو گروه دریافت‌کننده دارچین به صورت کاهش کلسترول با گذشت زمان و در انتهای مطالعه می‌باشد. نمودار ۱ نشان می‌دهد میانگین کلسترول در بین دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین از شروع مداخله تا پایان هفته ۱۲ بین دو تفاوت آماری معنی‌داری نبود، ولی در پایان هفته ۱۲ بین دو گروه اختلاف آماری معنی‌داری مشاهده شد ($p<0/001$). بنابراین می‌توان گفت گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین ۴ گرم در روز در کاهش میانگین کلسترول در مقایسه با گروه تجربی دریافت‌کننده ۲ گرم دارچین در روز، بیشترین تأثیرگذاری را داشته است. در میانگین HDL بین دو گروه دریافت‌کننده دارچین و گروه کنترل تفاوت آماری معنی‌داری مشاهده نشد ($p=0/92$) ($p=0/008$) F. اما تفاوت آماری معنی‌داری در درون گروه‌ها ($p<0/001$) ($p<0/001$) = $121/07$ F و نیز وجود اثر متقابل ($p<0/001$) ($p<0/001$) = $50/55$ F دیده می‌شود. میانگین HDL در گروه کنترل بدون تغییر بوده و در دو گروه

در هفته ۱۲ بین دو گروه تجربی اختلاف آماری معناداری مشاهده شد ($p<0.001$).

طبق یافته‌های جدول ۲ مقایسه میانگین انرژی غذای دریافتی بین سه گروه با استفاده از آزمون آنالیز واریانس یک‌طرفه تفاوت آماری معنی‌داری را در شروع مطالعه و هفته‌های ۶ و ۱۲ بعد از مداخله، نشان نداد ($p>0.05$).

تجربی دریافت‌کننده دارچین ۲ و ۴ گرم در روز، در پایان هفته ۱۲ به ترتیب به $182/45+21/81$ و $158/70+33/70$ کاهش یافت که بیانگر این است که مناسب‌ترین دوز برای کنترل و کاهش گلوکز خون در این مطالعه، دوز ۴ گرم دارچین در روز، می‌باشد. یافته‌های مطالعه بر اساس جدول ۱ نشان می‌دهد بین دو گروه تجربی دریافت‌کننده دارچین ۲ و ۴ گرم از شروع مطالعه تا پایان هفته ۸ اختلاف آماری معنادار وجود ندارد ولی

جدول ۲. مقایسه میانگین و انحراف معیار شاخص‌های انرژی دریافتی و نمایه توده بدنی قبل و بعد از مداخله در دو گروه تجربی و کنترل

P_Value	هفته دوازدهم	هفته ششم	شروع مطالعه	گروه درمانی	متغیر
$p>0.05$	290.2 ± 20.1	279.5 ± 28.9	285.0 ± 34.1	کنترل	انرژی دریافتی
	278.7 ± 32.1	283.0 ± 44.5	291.0 ± 34.9	دارچین ۲ گرم	(Kcal/day)
	279.8 ± 37.2	289.1 ± 38.1	298.7 ± 40.4	دارچین ۴ گرم	

کارآزمایی بالینی زحمت‌کش و همکاران در بیزد نشان می‌دهد که دریافت دو گرم دارچین در روز به مدت ۸ هفته در شاخصهای مورد‌نظر در مقایسه با گروه دارونما تأثیرگذار نبوده و تفاوت معنی‌دار آماری بین دو گروه مشاهده نشد (۲۶). نتایج این مطالعات با پژوهش حاضر همخوانی معنی‌داری ندارند که عواملی مانند شاخص توده بدنی، مقادیر متفاوت دارچین تجویزی، مدت‌زمان دریافت دارچین، نژاد، رژیم غذایی و شرایط سلامتی افراد مورد مطالعه، می‌تواند دلیل ناهمگونی و متناقض بودن نتایج باشد. دارچین به‌واسطه دارا بودن عنصر سینامالدھید توپانی کاهش سطح گلوکز و لیپیدهای خون را دارد. درواقع سینامالدھید مسئول افزایش آزاد شدن انسولین، بالارفتن حساسیت انسولینی و تنظیم فعالیت آنزیم تیروزین فسفاتاز می‌باشد (۲۷، ۲۸). نتایج مطالعاتی که بر روی حیوانات انجام گرفته حاکی از آن است که عصاره دارچین باعث آشکار شدن ترکیب پروکسی در برخی گیرندهای فعل کننده تکثیر (PPARs)^۱ شده که در تنظیم مقاومت انسولینی و آدیپوژنر نقش دارند. PPARs درواقع، گیرندهای هورمونی فعل شده در غدد می‌باشند که به طور عمده در بافت چربی قهوه‌ای و کبد وجود دارند. فعل شدن این ترکیب باعث کاهش سطح تری‌گلیسیرید پلاسمما و افزایش سطح HDL-C و افزایش

بحث

نتایج پژوهش حاضر نشان داد که مصرف دارچین به مدت ۱۲ هفته در گروه‌های تجربی دریافت‌کننده دوزهای ۲ و ۴ گرمی در روز در مقایسه با گروه کنترل بر شاخصهای تری-گلیسیرید، کلسترول و LDL تأثیرگذار بوده؛ ولی بر میانگین HDL اختلاف آماری معنی‌داری نشان نداد. بیشترین کاهش معنی‌دار مربوط به متغیر کلسترول و در گروهی که ۴ گرم دارچین در روز دریافت می‌کردند، بود.

نتایج این مطالعه با پژوهش‌های Gullapalli و همکاران، Robert و همکاران، Tinglu و همکاران، Steve و همکاران، Davis و همکاران، Yokoyama و همکاران (۱۸-۲۲) همخوانی دارد. درحالی‌که یافته‌های مطالعه Belvin و همکارانش در آمریکا نشان داد، مصرف یک گرم دارچین در روز به مدت سه ماه بر روی پروفایل‌های چربی، تری‌گلیسیرید، کلسترول، LDL و HDL افزاد مورد مطالعه تأثیر نداشته و کاهش معنی‌دار آماری در این شاخص‌ها مشاهده نشد (۲۳). در متأثر بود. در پژوهش دیگری که توسط Baker و همکاران انجام شد، مشخص گردید که دارچین نتوانسته بر مقادیر چربی‌های خون در مقایسه با دارونما مؤثر باشد (۲۴). در پژوهش دیگری که توسط میرفیض و همکاران در کرج انجام شد، نتایج حاکی از آن بود که مصرف کپسول مای ۵۰۰ میلی‌گرمی دارچین دو بار در روز به مدت ۹۰ روز بر سطوح پروفایل‌های چربی خون تفاوت معنی‌دار آماری در مقایسه با گروه کنترل نشان نداد (۲۵). نتایج

¹ Proxi Some Proliferator Activated Receptors

² Retinol-Binding Protein

میزان جذب گلوکز را با فعال کردن گیرنده انسولین افزایش داده و بدین ترتیب سنتر گلیکوژن را نیز افزایش می‌دهد (۳۶، ۳۷). نتایج این مطالعه نشان داد که مصرف دارچین به مدت طولانی می‌تواند اثرات ضد کلسترولی چربی سوزی داشته باشد و برای افراد مستعد سندروم متابولیک، مفید باشد.

نتیجه‌گیری

استفاده از گیاهان دارویی نظیر دارچین به عنوان درمان جایگزین برای کنترل سندروم متابولیک، دارای دو جاذبه اصلی می‌باشد. اول اینکه بیماران، آنها را طبیعی و این‌تر نسبت به داروهای شیمیایی می‌دانند و دوم اینکه برای استفاده از آنها نیازی برای مراجعت به پزشک ندارند. همچنین آگاهی پزشکان و داروسازان از اثرات فارماکولوژیک گیاهان دارویی برای پیشگیری از هرگونه عوارض نامطلوب بسیار مهم می‌باشد. از اینرو لزوم انجام پژوهش‌های بیشتر برای بررسی اثرات آنتی‌اکسیدان دارچین، ضروری می‌باشد.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی شماره ۴۴۴۷-۵-۱۱-۱۴ و کد اخلاق IR.ZAUMS.oth.REC.1396.6 بدانل آن مصروف انرژی ۲۴ ساعته افزایش می‌باشد. که بدینوسیله از معاونت محترم تحقیقات و فناوری به دلیل حمایت مالی، و همچنین از پرسنل مراکز بهداشتی-درمانی زاهدان، واحدهای مورد پژوهش و سایر همکاران تقدیر می‌شود.

تعارض منافع

در این پژوهش هیچ‌گونه تعارض منافعی توسط نویسندهان مشاهده نگردید.

References

- Day C. Metabolic syndrome or what you will: definitions and epidemiology. *Diabetes and Vascular Disease Research*. 2007;(69):2875- 88.
- Zabetian A, Hadaegh F, Azizi F. Relationship between metabolic syndrome and its components withcoronary heart disease in Iraniamenand women. *Experim Clinical Endocrinology and Diabetes*. 2008; 116(9):525- 31.
- Sarrafzadegan N, Kelishadi R, Baghaei A, Hussein Sadri G, Malekafzali H, Mohammadifard N, et al. Metabolicsyndrome: An emerging public health problem in Iranian

حساسیت سلولی به انسولین شده و بدین ترتیب سطوح گلوکز و لیپید خون را اصلاح می‌کند (۲۹، ۳۷). شواهد حاکی از مطالعات انسانی و حیوانی بیانگر آن است که سطح بالای مواد آنتی‌اکسیدانی موجود در دارچین تحت عنوان پلی فنل نوع A، سبب می‌شود تا این گیاه به عنوان محافظ سلول در برابر آسیب‌های شیمیایی شامل سوم محیطی، کاهش دادن پراکسیدهای لیپیدی و محافظت کبد در برابر انواع استرس‌های عمل کند. بدین ترتیب دارچین می‌تواند در بهبود وضعیت‌های آنتی‌اکسیدانی در افراد چاق مبتلا به دیابت، بیماریهای قلبی و سندروم متابولیک نقش مؤثر داشته باشد (۳۲-۳۰). ترکیبات پلی فنلی این گیاه، به دلیل دارا بودن گروههای هیدروکسیل در ساختار مولکولی خودش، بر روی غشاء‌های لیپیدی و فسفولیپیدی سلول‌ها اثر گذاشته و با لایه‌های چربی ترکیب و منجر به پویایی درون سلولی و فعالیت بیولوژیکی بیشتر آن می‌شود. از طرفی دیگر باعث تحریک سیستم سمهپاتیک و درنتیجه افزایش متابولیسم پایه و تأثیر بیشتر بر ذخایر چربی از طریق اکسیداسیون و تولید گرما در بدن می‌شود و به دنبال آن مصروف انرژی ۲۴ ساعته افزایش می‌باشد (۳۰، ۳۳). عصاره دارچین علاوه بر اینکه تسهیل کننده حمل گلوکز پلاسمایی به داخل غشاء سلولهای چربی و عضله اسکلتی می‌باشد، می‌تواند برروی پروتئین ۴ متصل به رتینول^۳ (پروتئینی که تولید گلوکز را در کبد افزایش می‌دهد و در خون افرادی که مقاومت به انسولین دارند به وفور یافت می‌شود)، اثرات معکوس داشته باشد (۳۴، ۳۵).

تحقیقات نشان داده‌اند، دارچین به لحاظ بیولوژیکی، دارای مواد زیست فعالی است که خاصیت شبه انسولینی داشته و

Women: Isfahan Healthy Heart Program. International Journal of Cardiology. 2008; 131(1): 90-6.

- Pradhan AM. Obesity, metabolic syndrome, and type 2 diabetes: inflammatory basis of glucose metabolic disorders. *Nutrition Reviews*. 2007;65(12): 152-62.
- Azizi F, Salehi P, Etemadi A, Zahedi-Asl S. Prevalence of metabolic syndrome in an urban population: Tehran Lipid and Glucose Study. *Diabetes Research and Clinical Practice*. 2003;61(1):29-37.
- Lu T, Sheng H, Wu J, Cheng Y, Zhu J, Chen Y. Cinnamon extract improves fasting blood

- glucose and glycosylated hemoglobin level in chinese patients with type 2 diabetes. Nutrition Research. 2012;32(5):408-12.
7. Karakurt p, Kasikci Mk. The effect of education given to patients with type 2 diabetes mellitus on self – care. International Journal of Nursing Practice. 2012; 18(5): 170-79.
 8. Desoky EI, Numair KH, Soud MA. Antidiabetic and hypolipidemic effects of ceylon cinnamon(cinnamomum verum) in alloxan – diabetic rats. Journal of Medicinal Plants Research. 2012;6(9) :1685-91.
 9. Yang W, Lu J, Weng J, Jia W, Xiao J, Shan Z, et al. Prevalence of diabetes among men and women in china. The New England Journal of Medicine. 2010; 362(10):1090-101.
 10. Shirinzadeh M, Shakerhosseini R, Hoshiyarrad A. Nutritional value assessment and adequacy of dietary intake in type 2 diabetic patients. Iranian Journal of Endocrinology and Metabolism. 2009; 11(2):25-32.(in Persian)
 11. Karaca T, Yoruk M, Yoruk IH, Uslu S. Effects of extract of greentea and ginseng on pancreatic beta cels and levels of serum glucose, insulin, cholesterol and triglycerides in rate with experimentally streptozotocin–induced diabetes: A histochemical and immunohistochemical study. Journal of Animal and Veterinary Advances. 2010; 9(1):102-7.
 12. Hininger-Favier I, Benaraba R, Coves S, Anderson RA Marie Roussel A. Green tea extract Decreases oxidative stress and improves Insulin sensitivity in an animal model of Insulin resistance, the fructose –fed rat. Journal of the American College of Nutrition. 2009; 28 (4): 355-61.
 13. Khalighi Sigaroodi F, Jarvandi S, Tagizadeh M. Therapeutic Use of Medicinal Plants. First Edition, Tehran, Arjmand Publication.2010;14(10):215-25.
 14. Chaudhary G, Tiwari A, Kumar A, Mandsorwalei D, Srivastava A, Srivastava AK. Antioxidative stress potential of cinnamon zeylanicum in type-diabetes mellitus. International Journal of Current Biological and Medical Science. 2012;2(2):238-243.
 15. Anderson Ra, Broadhurst CL, Polansky MM, Schmidt WF, Khan A, Flanagan VP, et al. Isolation and characterization of polyphenol type-A polymers from cinnamonwith insulin like biological activity. Journal of Agricultural and Food Chemist. 2004;52(1):65-70.
 16. Qin B, Kiran S, Richard A, Andesson RA. Cinnamon: Potential role in the Prevention of insulin resistance metabolic syndrome and type 2 diabetes. Journal of Diabetes Science and Technology. 2010;4(3):685-93.
 17. Khan A, Saifdar M, Ali Khan MM, Khattak KN, Anderson RA. Cinnamon glucose and Lipids of people with type -2 diabetes care. Type 1 Diabetes: Complications.2003;26(1):3215-8.
 18. Gullapalli H, Avinash P, Tekade MD, Namrata H, Gullapalli M. Effects of Consumption of Cinnamon on Blood Glucose and Lipid profile of the patients of Type 2 Diabetes. Scholars Academic Journal. 2013;1(2):28-32.
 19. Allen RW, Schwartzman E, Baker WL, Coleman CI, Phung OJ. Cinnamon use in type 2 diabetes: An updated systematic review and meta-analysis. The Annals of Family Medicine. 2013;11(5):452-9.
 20. Steve M B, Misti JL, Joshua B, Jonelle W, Robert HS, Christopher EA. Effects of Consumption on Glucose and Lipid levels in Non-Insulin-Dependent Type 2 Diabetes. Diabetes Care. 2007;30(9):2236-7.
 21. Davis PA, Yokoyama W. Cinnamon intake lowers fasting blood glucose: meta-analysis. Journal of Medicinal Food. 2011;14(9):884-9.
 22. El-Desoky GE, Aboul-Soud MAM, Al-Numair KS. Antidiabetic and hypolipidemic effects of Ceylon cinnamon (cinnamomum verum) in alloxan-diabetic rats. Journal of Medicinal Plants Research. 2012; 6(9):1685-91.
 23. Blevins SM, Leyva MJ, Brown J, Wright J, Scofield RH, Aston CE. Effect of cinnamon on glucose and lipid levels in non-insulin-dependent type 2 diabetes. Diabetes Care. 2007; 30: 2236 -7.
 24. Baker WL, Willimas GG, Whith M, kluger J, Coleman CI. Effect cinnamon on glucose control and lipid parameters. Diabetes Care. 2008; 31 (1): 41-3.
 25. Mirfeizi M, Mehdizadeh Z, Asghari M, Rezvani H, Shoghi M. Effect of cinnamon on controlling blood glucose and lipid in patients with type II

- diabetes mellitus: A double blind, randomized clinical trial. Medical Journal of Mashhad University of Medical Sciences. 2014; 57(3): 533-41.
26. Zahmatkash M, Fallahhosseini H, Hajiaghayee R, Heidari M, MehrAfarin A, Takolefar B. The effect of cinnamon J. Presl (*Cinnamomum zeylanicum*) on glucose level in type 2 diabetic patients, a double blind clinicaltrial study. Journal of Medicinal Plants. 2011; 11(8): 258-63.
27. Ulbricht C, Seamon E, Windsor RC, Armbruester N, Bryan JK, Costa D, et al. An evidence based systematic review of cinnamon (*cinnamomum SPP*) by the Natural Standard Research Collaboration. Journal of Dietary Supplements. 2011;8(4): 378-454.
28. Sheng X, Zhang Y, Gong Z, Huang C. Improved insulin resistance and lipid metabolism by cinnamon extract through activation of peroxisome proliferator activated receptors. Peroxisome Proliferator-Activated Receptor Research. 2008;5(8):348-55.
29. Anand P, Murali Ky, Tandon V, Murthy PS, Chandra R. Insulinotropic effect of cinnamaldehyde on transcriptional regulation of pyruvate kinase phosphoenolpyruvate carboxykinase and GLU T4 translocation in experimental diabetic rats. Chemico-Biological Interactions. 2010; 186(1): 72-81.
30. Anderson RA, Plenary Lecture: Chromium and polyphenols from cinnamon improve insulin sensitivity. Proceedings of the Nutrition Society. 2008; 67(1): 48-53.
31. Yao Y, Vieira A. Protective activities of vaccinium anti -oxidant with potential relevance to mitochondrial dysfunction and neurotoxicity.Neurotoxicology.2007;28(1):93-100.
32. Roussel AM, Hininger I, Ziegenfuss TN, Anderson RA. Cinnamon improve the antioxidant variables of people with impaired fasting glucose. Journal of the American College of Nutrition .2009;28(1):16-21.
33. Kajiyama K, Kumazawa S, Naito A, Nakayama T. Solid-state NMR analysis of the orientation and dynamics of epigallocatechin gallate a green tea polyphenol incorporated into lipid bilayers. Magnetic Resonance in Chemistry.2008; 46 (2): 174-7.
34. Polonsky Ks. Retinol-binding protein 4, insulin resistance and type 2 diabetes. The New England Journal of Medicine. 2006; 354(24):2552-630.
35. Yang Y, Zhou L, Gu y,Zany Y,Tang J,Li F,Shang W etal .Dietary chickpeas reverse visceral adiposity dyslipidemia and insulin resistance in rats induced by a chronic high – fat diet. British Journal of Nutrition. 2007;98 (4): 720-260.
36. Priyanga R, Sanja P, Mangala G, Eranga A,Nuwani G ,Sirimal P, etal. Effects of cinnamon zeylanicum (Ceylon) cinnamon on blood glucose and lipids in a diabetic and healthy rat model. Pharmacogenosy Research. 2012;4(2):73-9.
37. Cao H, Polansky MM, Anderson RA. Cinnamon extract and polyphenols affect the expression of tristetraprolin insulin receptor and glucose transport 4 in mouse 3T3LI adipocytes. Archives of Biochemistry and Biophysics. 2007; 459(1):214-22.

Survey on the effect of cinnamon on blood lipids profile in patients with type 2 diabetes

Received: 24 Oct 2019

Accepted: 15 Nov 2019

Parvaneh Sarani Ali Abadi^{1*}, Ali Reza Dashipour², Hamed Sarani³, Afsane Sarabandi¹

1. Instructor, Department of Internal Surgery, Faculty of Nursing and Midwifery, Islamic Azad University, Zahedan Branch, Zahedan, Iran 2. Associate Prof, Department of Nutrition and Food Technology, Zahedan University of Medical Sciences, Zahedan, Iran 3. Instructor, Department of Internal Surgery, Faculty of Nursing and Midwifery, Zahedan University of Medical Sciences, Zahedan, Iran

Abstract

Introduction: Metabolic syndrome is increasing with progressive syrup in all age groups. It has become a serious health problem in the community. Today, a number of researches have focused on determining the anti-fat effects of cheap and highly safe herbal products. Cinnamon, one of these herbs, has the ability to lower blood lipids due to its cinnamaldehyde element. Hence, the aim of this study was to determine the effect of cinnamon in different doses on cholesterol, triglyceride, LDL and HDL levels in diabetic patients.

Materials and Methods: This double-blind randomized clinical trial was performed on 69 male and female diabetic patients with mean blood triglyceride level of 179.91 ± 14.19 in Zahedan. Subjects were divided into 3 groups (2 intervention groups receiving cinnamon 2 and 4 g doses and control group receiving placebo). Each subject received 4 capsules daily for 12 weeks. Intravenous blood samples were taken to measure cholesterol, triglyceride, LDL, HDL and FBS at baseline and at 4, 8 and 12 weeks. One-way ANOVA and Repeated Measurement tests were used for data analysis

Results: There was a statistically significant decrease in mean triglyceride, cholesterol, glucose and LDL levels in the intervention group compared to the placebo group ($P < 0.001$). There was no statistically significant difference in mean HDL between the three groups ($P > 0.05$).

Conclusion: Long-term consumption of high-dose cinnamon can be effective in reducing the lipid profiles of diabetic patients because of its polyphenolic compounds.

Keywords: Metabolic syndrome, Type 2 diabetes, Cinnamon, Cholesterol, Lipoprotein

***Corresponding Author:** Instructor, Department of Internal Surgery, Faculty of Nursing and Midwifery, Islamic Azad University, Zahedan Branch, Zahedan, Iran. **Email:** spsarani@yahoo.com

Tel: +989153412640 **Fax:** 05433441099