

تأثیر مکمل‌یاری منیزیم بر بی‌خوابی اولیه در سالمندان

بهنود عباسی^۱، مسعود کیمیاگر^۲، خسرو صادق نیت^۳، مینو محمد شیرازی^۴، مهدی هدایتی^۵، بهرام رشیدخانی^۶، شهریار شهیدی^۷، مولود پیاب^۸، نسترن کریمی^۹

چکیده

زمینه و هدف: حدود ۵۰٪ سالمندان، مبتلا به بی‌خوابی همراه با علائم اختلال در به‌خواب‌رفتن، در خواب باقی‌ماندن یا احساس خستگی به هنگام بیداری هستند. تغییرات متعددی همراه با افزایش سن، می‌توانند خطر ابتلای سالمندان به اختلالات خواب را افزایش دهند. هدف از این مطالعه، بررسی تأثیر مکمل‌یاری منیزیم در بهبود بی‌خوابی در سالمندان بود. روش تحقیق: این پژوهش، به شیوه کارآزمایی بالینی تصادفی دوسوکور انجام شده است. ۴۶ سالمند مبتلا به بی‌خوابی، به دو گروه مکمل منیزیم و دارونما تقسیم شدند و به مدت ۸ هفته، تحت مداخله روزانه با ۵۰۰mg منیزیم یا دارونما قرار گرفتند. در ابتدا و انتهای مطالعه، پرسشنامه‌های ISI، فعالیت بدنی و Sleep-log تکمیل شد. عوامل مخدوشگر آنتروپومتریک و رژیم غذایی، با پرسشنامه یادآمد سه‌روزه خوراک به دست آمد؛ همچنین میزان منیزیم، رنین، ملاتونین و کورتیزول سرم اندازه‌گیری شد. آنالیزهای غذایی با نرم افزار N₄ و آنالیزهای آماری با نرم افزار SPSS (ویرایش ۱۹) انجام شد.

یافته‌ها: بر اساس نتایج این مطالعه، مکمل‌یاری منیزیم، به میزان معنی‌داری باعث افزایش مدت زمان ($P=0/002$) و بازده خواب ($P=0/003$)، سطح ملاتونین ($P=0/007$) و رنین سرم ($P<0/001$) شد؛ همچنین باعث کاهش شاخص شدت بی‌خوابی ($P=0/006$)، زمان به خواب رفتن ($P=0/002$) و سطح کورتیزول سرم ($P=0/008$)، در گروه مکمل منیزیم نسبت به دارونما شد؛ در حالی که زمان در بستر بودن ($P=0/37$)، زمان برخاستن از خواب ($P=0/008$) و سطح منیزیم سرم ($P=0/06$)، تفاوت معنی‌داری را نشان ندادند. نتیجه‌گیری: مکمل‌یاری منیزیم احتمالاً می‌تواند باعث بهبود شاخص‌های پرسشنامه‌ای و بیوشیمیایی خواب در سالمندان شود.

واژه‌های کلیدی: بی‌خوابی، منیزیم، مکمل‌یاری، سالمند

مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند. ۱۳۹۱؛ ۱۹ (۳): ۲۲۳-۲۳۴.

دریافت: ۱۳۹۱/۶/۸ پذیرش: ۱۳۹۱/۹/۲۰

* کد ثبت کارآزمایی بالینی: IRCT201109057479N1

^۱ دانش‌آموخته کارشناسی ارشد علوم تغذیه، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
^۲ نویسنده مسؤل، استاد، گروه تغذیه بالینی و رژیم درمانی، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران.
نشانی: تهران - شهرک قدس (غرب) - بلوار شهید فرحزادی - خیابان ارغوان غربی - دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی - دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی
تلفن: ۰۲۱۸۸۷۷۵۷۲۷. نمابر: ۰۲۱۲۲۱۲۴۳۳۳. پست الکترونیکی: smkimiagar@yahoo.com
^۳ دانشیار، گروه طب کار، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران
^۴ استادیار، گروه تغذیه بالینی و رژیم درمانی، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
^۵ استادیار، پژوهشکده غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
^۶ استادیار، گروه تغذیه جامعه، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران، ایران
^۷ دانشیار، گروه روانشناسی بالینی، دانشکده روانشناسی و علوم تربیتی، دانشگاه شهید بهشتی، تهران، ایران
^۸ دانش‌آموخته کارشناسی ارشد علوم بهداشتی در تغذیه، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران
^۹ کارشناس علوم تغذیه، انستیتو تحقیقات تغذیه و صنایع غذایی ایران.

مقدمه

بی‌خوابی، به صورت عدم رضایت از مقدار و یا کیفیت خواب تعریف می‌شود که برای مدت طولانی پایدار باشد. علائم بی‌خوابی شامل: به سختی به خواب رفتن، به سختی در خواب باقی‌ماندن و بیدارشدن زودهنگام است. بی‌خوابی، جزء اجتناب‌ناپذیر افزایش سن نیست؛ با این حال به علل مختلف، شیوع آن همراه با افزایش سن افزایش می‌یابد (۱) و اکثر سالمندانی که شرایط سالمندی مناسبی ندارند، به دلایل مختلف، از اختلالات عمده خواب رنج می‌برند؛ به عبارت دیگر افزایش سن، به طور خود به خودی منجر به اختلالات خواب نمی‌شود و این مسئله اغلب در اثر دیگر عوامل مرتبط با افزایش سن اتفاق می‌افتد (۲). مهمترین تغییرات خواب مرتبط با افزایش سن، شامل: کاهش طول مدت خواب، بازده خواب (درصد زمان خوابیدن پس از به بستر رفتن) و خواب عمیق است که تحت عنوان بی‌خوابی دسته‌بندی می‌شوند (۳). شیوع علائم بی‌خوابی در تمام گروه‌های جمعیتی، بین ۱۰ تا ۴۸٪ است (۱)؛ همچنین بررسی میزان شیوع بی‌خوابی در سالمندان، نشان می‌دهد که ۴۲٪ آنها در به خواب رفتن یا در خواب‌ماندن، دچار مشکل هستند. پیگیری نتایج مطالعه ذکرشده به مدت ۳ سال، نشان می‌دهد که ۱۵٪ از شرکت‌کنندگان که در ابتدا بی‌خوابی را گزارش نکرده بودند نیز مبتلا به بی‌خوابی شدند که بیانگر نرخ بروز متوسط سالیانه ۵٪ است (۴). از جمله دیگر آمار ارائه‌شده از بی‌خوابی، برآورد بیش از ۴۰ تا ۵۰ درصد ابتلا در میان بزرگسالان بالای ۶۰ سال است.

در تمامی سنین، افرادی که از بی‌خوابی رنج می‌برند، دچار ضعف حافظه، افزایش زمان پاسخ‌دهی، مشکلات حافظه کوتاه‌مدت و کاهش سطح کارایی هستند؛ با این حال بی‌خوابی به خصوص در سالمندان، مشکل‌آفرین است؛ به این علت که آنها را در معرض خطر بیشتری برای سقوط، اختلالات شناختی، عملکرد فیزیکی ضعیف و مرگ و میر (از ۱/۳ تا ۳ برابر) قرار می‌دهد (۵). اختلالات خواب، همچنین با

کاهش کیفیت زندگی، سلامت عمومی و افزایش هزینه‌های بهداشتی، علائم اضطراب و افسردگی مرتبطاند.

در حال حاضر، درمان بی‌خوابی شامل درمان‌های دارویی و غیر دارویی است. در مورد تأثیر روش‌های غیر دارویی در درمان افراد دارای بی‌خوابی، شواهدی با کیفیت پایین یا متوسط وجود دارد و یا نتایج بالینی مهمی وجود ندارد. به طور کلی می‌توان گفت که در مورد تأثیر این روش‌ها بر درمان بی‌خوابی، در برابر گروه کنترل اطلاعات دقیقی وجود ندارد (۶). درمان دارویی بی‌خوابی نیز به وسیله طیف وسیعی از داروها انجام می‌شود؛ با این حال کنفرانس اختلالات خواب انستیتو ملی سلامت آمریکا اعلام کرده است که داروهایی که به طور معمول برای درمان اختلالات خواب مورد استفاده قرار می‌گیرند، نسبت به فواید آنها دارای خطرات بیشتری هستند و این روش درمانی برای سالمندان توصیه نمی‌شود؛ به خصوص که در مورد سالمندان این نگرانی وجود دارد که ۸۱٪ داروهای خواب‌آور، توسط این افراد و اغلب به صورت روزانه و طولانی‌مدت مصرف می‌شود (۷).

منیزیم از نظر فراوانی، چهارمین کاتیون در بدن و دومین کاتیون درون سلولی می‌باشد و در بیش از ۳۰۰ واکنش حیاتی در بدن شرکت می‌کند. منیزیم یک کوفاکتور اساسی برای بسیاری از واکنش‌های آنزیمی به خصوص واکنش‌هایی است که در متابولیسم انرژی و سنتز نوروترانسمیترها شرکت دارند (۸). سالمندی یک عامل خطر عمده برای کمبود منیزیم است. در سالمندی، وضعیت منیزیم بدن تغییرات متعددی می‌کند و همراه با افزایش سن، مقدار کل منیزیم بدن به علت کاهش توده استخوانی که مهمترین مخزن منیزیم بدن به شمار می‌رود، کاهش می‌یابد. مطالعات اپیدمیولوژیک نشان می‌دهند که با وجود نقش فیزیولوژیک مهم منیزیم، دریافت رژیم منیزیم در جوامع مختلف ناکافی است و برخی گروه‌های جمعیتی به ویژه سالمندان، دریافت پایین منیزیم دارند (۹) که می‌تواند به علت عدم توانایی مصرف منابع منیزیم یا تمایل سالمند به مصرف بیشتر غذاهای فرآیند شده

عمر در سالمندان شود، می‌تواند به عنوان درمان جایگزین داروهای معمول و یا همراه با آنها، به منظور کاهش اثرات جانبی متعدد آنها از جمله: اثرات آرام‌بخش بلندمدت، ایجاد اختلالات حافظه، سقوط به علت خواب آلودگی طی روز (زمین خوردن)، بازگشت بی‌خوابی، سرکوب تنفس، مقاوم شدن و نیاز به افزایش دوز، ایجاد وابستگی و مشکل به هنگام قطع دارو، سوء مصرف دارو و افزایش احتمالی خطر مرگ و میر، مورد استفاده قرار گیرد. به همین منظور، مطالعه حاضر جهت بررسی تأثیر مکمل‌یاری منیزیم بر بی‌خوابی در سالمندان طراحی شده است.

روش تحقیق

مطالعه حاضر به صورت یک کارآزمایی بالینی تصادفی شاهددار دوسوکور کنترل‌شده به وسیله دارونما (Double-Blind Randomized Placebo Controlled Clinical Trial) انجام شده است. افراد شرکت‌کننده در این مطالعه شامل ۴۶ داوطلب (۲۳ زن و ۲۳ مرد با سن $65 \pm 4/6$) بودند که پس از عبور از معاینات روانشناسی، وارد مطالعه شدند؛ سپس افراد، به روش نمونه‌گیری تصادفی ساده به دو گروه مکمل‌یاری منیزیم یا دارونما تخصیص داده شدند و به ترتیب به مدت ۸ هفته، روزانه 500 mg منیزیم عنصری یا دارونما دریافت کردند. معیارهای ورود به مطالعه عبارت بودند از: تمایل به شرکت در مطالعه، سن ۶۰ تا ۷۵ سال، ابتلا به بی‌خوابی در سطح کلینیکی با توجه به پرسشنامه ISI، دریافت رژیم منیزیم کمتر از ۷۵ درصد RDA، سطح منیزیم سرم کمتر از $0/95 \text{ mmol/l}$ ، نمایه توده بدن کمتر از 35 kg/m^2 ، نداشتن سابقه اختلالات روانی، مصرف نکردن لوپ دیورتیک‌ها، سیکلوسپورین، دیگوکسین، آمفوتریسین، داروهای مؤثر بر چرخه خواب و بیداری و درمان‌های هورمونی، مبتلانی بودن به بیماری‌های کلیوی و نارسایی حاد قلبی، سندرم پای بی‌قرار و آپنه شدید. معیارهای خروج از مطالعه عبارت بودند از: ابتلا به افسردگی شدید، اضطراب و

و مصرف کمتر غلات کامل و سبزیجات سبزرگ باشد؛ با این حال نشان داده شده است که نیاز به منیزیم با افزایش سن تغییر نمی‌کند (۹). دیگر تغییرات متابولیسم منیزیم که با افزایش سن مرتبط است، شامل: کاهش دریافت منیزیم، کاهش جذب روده‌ای و افزایش دفع ادراری و مدفوعی و در اثر داروها می‌باشد. در این میان، به نظر می‌رسد که کاهش دریافت منیزیم، نقش اساسی در کمبود منیزیم وابسته به سن داشته باشد (۱۰). کمبود رژیمی منیزیم در سالمندان، از حد قابل انتظار بسیار بیشتر است و دریافت رژیمی آن به طور پیوسته و تصاعدی، با افزایش سن مستقل از جنس و نژاد کاهش می‌یابد (۱۱). آنالیز NHANCES III نشان می‌دهد که دریافت منیزیم در سالمندان، در آمریکا بسیار کمتر از RDA و به میزان 225 و 166 mg/day ، در مقایسه با مقدار 420 و 320 mg/day توصیه شده به ترتیب برای مردان و زنان است.

با وجود اینکه تأثیر منیزیم بر عملکرد عصبی و رفتارهای خواب کاملاً شناخته شده نیست، منیزیم در تنظیم هدایت‌پذیری بسیاری از کانال‌های یونی، برای مثال رسپتور N-متیل‌دی‌آسپارتیک اسید (NMDA) و ورود یک‌طرفه کانال‌های پتاسیم، نقش اساسی دارد؛ علاوه بر این منیزیم برای اتصال اکثر منوآمین‌ها به رسپتورهای آنها ضروری است؛ بنابراین این کاتیون در انتقال عصبی در سطح سلولی، هم در غشای پیش‌سیناپسی و هم در غشای پس‌سیناپسی نقش کلیدی دارد. مطالعات متعددی نیز نقش منیزیم در تنظیم تحریک‌پذیری دستگاه عصبی مرکزی را تأیید کرده‌اند (۱۲)؛ بنابراین منیزیم به عنوان آنتاگونیست طبیعی N-متیل‌دی‌آسپارتیک اسید و آگونیست GABA ممکن است بتواند نقش کلیدی در تنظیم خواب داشته باشد.

با توجه به موارد ذکر شده، در صورتی که مکمل‌یاری با منیزیم بتواند باعث بهبود بی‌خوابی و پیشگیری از عوارض ناشی از این اختلالات از جمله: کاهش کارایی در طول روز، هزینه‌های بهداشتی، استرس مزمن، افسردگی و کاهش طول

کلسیم، پتاسیم، کافئین، کل انرژی دریافتی و انرژی دریافتی از کربوهیدرات به وسیله پرسشنامه یادآمد ۳ روزه خوراک به دست آمد. مکمل‌یاری منیزیم، به وسیله مصرف دو بار در روز قرص‌های اکسید منیزیم (هر قرص حاوی ۴۱۴ میلی‌گرم اکسید منیزیم یا ۲۵۰ میلی‌گرم منیزیم عنصری) و به مدت ۸ هفته انجام شد و پرسشنامه‌های شاخص شدت بی‌خوابی (ISI)، فعالیت بدنی و Sleep-log در ابتدا و انتهای مطالعه تکمیل شدند. به منظور عدم اطلاع داوطلبان شرکت‌کننده در مطالعه، قرص‌های مکمل منیزیم و دارونما دارای تشابه ظاهری بوده و در نگاه یک فرد غیر متخصص، کاملاً همسان بودند. جهت دوسوکورنمودن این مطالعه، در زمان شروع مطالعه، مجموعه قوطی‌های حاوی قرص‌های مربوطه، توسط فردی غیر از پژوهشگر به صورت A و B کدگذاری شدند تا عدم اطلاع محقق از نوع قرص‌های دریافتی در هر گروه رعایت شود؛ همچنین به منظور عدم اطلاع افراد شرکت‌کننده، قوطی‌ها به صورت کدگذاری شده به آنها داده شد. به منظور بررسی فاکتورهای بیوشیمیایی نیز از شرکت‌کنندگان خواسته شده بود که در روز مقرر نمونه‌گیری، ۱۲ ساعت ناشتا باشند. نمونه‌های خون، ظرف ۲ الی ۳ ساعت با سرعت ۳۵۰۰g به مدت ۱۵ دقیقه سانتریفیوژ می‌شدند و نمونه‌های سرم، به فریزر با دمای ۸۰- درجه سانتی‌گراد منتقل می‌شدند. سطح سرمی منیزیم، به روش اسپکترومتری جذب اتمی اندازه‌گیری شد. سطح کورتیزول، رنین و ملاتونین سرم نیز با استفاده از روش ELISA تعیین شد. پس از جمع‌آوری نمونه‌های بیوشیمیایی، اندازه‌گیری‌های تن‌سنجی توسط همکاران آموزش‌دیده انجام می‌شد؛ به این صورت که طبق استانداردهای WHO، وزن هر بیمار با لباس سبک و قد بیمار، بدون کفش به وسیله متر دیواری با دقت ۰/۵ سانتی‌متر اندازه‌گیری می‌شد. این اندازه‌گیری‌ها مجدداً در پایان هفته هشتم مطالعه تکرار شد. BMI، با استفاده از فرمول وزن بر حسب کیلوگرم تقسیم بر مجذور قد بر حسب متر محاسبه شد و اطلاعات به دست‌آمده، در پرسشنامه اطلاعات

استرس شدید (برای مثال، طلاق یا مرگ یکی از نزدیکان)، مسافرت‌های طولانی مدت هوایی، سوء مصرف الکل یا مواد مخدر، تمایل شخصی به خروج از مطالعه و مصرف کمتر از ۹۰ قرص از ۱۱۲ قرص مکمل منیزیم یا دارونما.

با توجه به مطالعات مرتبط (۱۳-۱۶) و با در نظر گرفتن خطای نوع اول ($\alpha=0/05$) و خطای نوع دوم ($\beta=0/20$)، تعداد نمونه برابر با ۲۱ نفر در هر گروه در نظر گرفته شد و با در نظر گرفتن ریزش نمونه (معادل ۱۰٪)، حجم نمونه ۲۳ نفر تخمین زده شد (۱۵). در این مطالعه، از سالمندان مراجعه‌کننده به فرهنگسراهای مناطق ۱، ۱۰ و ۱۴ تهران که از بی‌خوابی شکایت داشتند (به صورت خوداظهاری)، تست شاخص شدت بی‌خوابی (ISI) گرفته شد و در صورت تأیید بی‌خوابی (متوسط یا شدید از نظر بالینی) و دارا بودن دیگر معیارهای ورود ذکر شده، افراد وارد مطالعه می‌شدند. ISI یک ابزار اندازه‌گیری خوداظهاری ساده برای بی‌خوابی است که از ۷ بعد تشکیل شده است و شدت مشکل در شروع خواب، در خواب ماندن، از خواب بیدار شدن، رضایت از الگوی فعلی خواب، تداخل بی‌خوابی با عملکرد روزانه، اهمیت مشکلات مرتبط با بی‌خوابی، سطح ناراضی‌تی از اختلال خواب را در بازه زمانی دو هفته مشخص می‌کند. مطالعاتی که روایی و پایایی پرسشنامه ISI را مورد بررسی قرار داده‌اند، نشان داده‌اند که ISI، دارای اعتبار همزمان کافی، در مقایسه با ثبت ساعات خواب و بیداری است ($r=0/65$)؛ همچنین سازگاری درونی ISI، ۰/۷۴ بوده و همبستگی سؤال با آزمون در این پرسشنامه از ۰/۳۶ تا ۰/۶۷ با میانگین ۰/۵۴ متغیر بود. این نتایج نشان می‌دهند که ISI یک ابزار معتبر برای بررسی شدت بی‌خوابی است که هم سازگاری درونی و هم همبستگی سؤال با آزمون آن مناسب است (۱۷). یافته‌های این مطالعات پیشنهاد می‌کنند که ISI یک ابزار پایا و روا برای اندازه‌گیری شدت بی‌خوابی در افراد جوان و سالمند است که می‌تواند اطلاعات مناسب برای تشخیص و درمان بی‌خوابی را فراهم کند (۱۷). همچنین عوامل مخدوشگر انتروپومتریکی، مقادیر منیزیم،

عمومی بیماران ثبت شد. بدن افراد شرکت کننده در مطالعه به ترتیب: $۶۵ \pm ۴/۶$ سال، $۷۲/۱ \pm ۹/۷$ kg/cm^۲ و $۱۵۷ \pm ۸/۱$ و $۲۹/۲ \pm ۳/۷$ kg/m^۲ بود. دریافت‌های رژیمی افراد شرکت کننده در این مطالعه، در ابتدای مطالعه و پایان هفته هشتم مطالعه در جدول یک نشان داده شده است.

در طول مطالعه، دریافت رژیمی افراد در هیچ کدام از ریزمغذی‌های بررسی شده و کافئین دریافتی، تفاوت آماری معنی داری را نشان ندادند. در این مطالعه تغییرات مربوط به وزن ($P=۰/۰۷$) و نمایه توده بدن ($P=۰/۰۷$)، بین دو گروه معنی دار نبودند. سطح فعالیت بدنی ($P=۰/۰۲$) در گروه مکمل منیزیم نسبت به دارونما افزایش معنی داری را نشان داد.

طبق داده‌های مطالعه که در جدول ۲ مشاهده می‌شود، مدت زمان خواب ($P=۰/۰۰۲$) (مداخله: $۰/۶ \pm ۰/۷$ ، کنترل: $۰/۳ \pm ۰/۲$) و بازده خواب ($P=۰/۰۳$) (مداخله: $۰/۱ \pm ۰/۰۶$ ، کنترل: $۰/۰۵ \pm ۰/۰۰$) افزایش معنی داری نشان دادند و زمان به خواب رفتن ($P=۰/۰۲$) (مداخله: $۰/۴ \pm ۰/۱$ ، کنترل: $۰/۱ \pm ۰/۰۴$) کاهش معنی داری را نشان داد؛ در حالی که زمان در بستر بودن ($P=۰/۳۷$) (مداخله: $۰/۱ \pm ۰/۰۱$ ، کنترل: $۰/۳ \pm ۰/۰۳$) و زمان برخاستن از خواب ($P=۰/۰۸$) (مداخله: $۰/۰۵ \pm ۰/۰۳$ ، کنترل: $۰/۰۱ \pm ۰/۰۱$) تفاوت معنی داری را نشان ندادند؛ همچنین شاخص شدت بی‌خوابی ($P=۰/۰۰۶$) (مداخله: $۲/۲۴ \pm ۳/۳۸$ ، کنترل: $۱/۷۱ \pm ۰/۵$) به دست آمده از پرسشنامه ISI، کاهش معنی داری را از نظر آماری نشان داد.

متغیرهای کمی به صورت میانگین \pm انحراف معیار بیان شده‌اند و جهت مقایسه متغیرهای کیفی محدود کننده بین دو گروه، از آزمون کای دو استفاده شد. ابتدا نرمال بودن توزیع داده‌ها، با آزمون کولموگروف-اسمیرنوف ارزیابی شد و سپس، به منظور مقایسه متغیرهای کمی، در طول مطالعه در صورتی که توزیع آنها در جامعه نرمال باشد، جهت مقایسه میانگین آنها، در هر گروه از آزمون تی جفتی و جهت مقایسه میانگین آنها بین دو گروه از آزمون تی مستقل استفاده شد و در صورتی که توزیع آنها نرمال نباشد، جهت مقایسه آنها در هر گروه از آزمون Wilcoxon و برای مقایسه آنها بین دو گروه، از آزمون Mann-Whitney استفاده شده است.

اجرای این پژوهش از طرف کمیته اخلاق پزشکی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی به شماره ۰۴۱۴۰۰ مورد تأیید قرار گرفته است؛ همچنین در مرکز ثبت کارآزمایی‌های بالینی ایران به شماره IRCT201109057479N1 ثبت شده است.

یافته‌ها

از ۴۶ نفر شرکت کننده در این پژوهش، ۲ نفر به علت عدم مصرف منظم مکمل یا دارونما و یک نفر به علت عدم تمایل به شرکت در نوبت دوم خونگیری، از مطالعه خارج شدند. در پایان، ۴۳ نفر (۲۱ مرد و ۲۲ زن) مطالعه را به اتمام رساندند. میانگین و انحراف معیار سن، وزن، قد و نمایه توده

جدول ۱- میانگین و انحراف معیار عوامل محدود کننده رژیمی دو گروه مکمل منیزیم و دارونما قبل و بعد از مداخله

متغیر	قبل از مداخله		بعد از مداخله	
	مکمل منیزیم (n=۲۱)	دارونما (n=۲۲)	مکمل منیزیم (n=۲۱)	دارونما (n=۲۲)
دریافت رژیمی منیزیم (mg/day)	۱۹۰±۵۵	۱۹۸±۵۴	۱۹۶±۶۲	۱۹۱±۶۳
دریافت رژیمی کلسیم (mg/day)	۸۲۹±۳۱۷	۷۹۵±۳۶۵	۷۸۰±۳۲۸	۸۳۸±۳۷۲
دریافت رژیمی پتاسیم (mg/day)	۳۰۰۶±۸۹۷	۲۹۹۶±۷۷۲	۲۸۲۳±۸۹۶	۲۸۲۴±۸۹۶
دریافت رژیمی کافئین (mg/day)	۷۷±۴۳	۶۹±۲۹	۶۰±۳۲	۷۵±۳۵

مقادیر P مربوط به مقایسه میانگین‌ها بین دو گروه در ابتدای مطالعه با استفاده از آزمون تی-مستقل بدست آمده است.

جدول ۲- میانگین و انحراف معیار شاخص‌های خواب دو گروه مکمل منیزیم و دارونما پیش و پس از مداخله

دارونما (n=22)					مکمل منیزیم (n=21)					متغیر
P3‡	P2‡	تفاوت (فاصله اطمینان ۹۵٪)	پس از مداخله	پیش از مداخله	PI	تفاوت (فاصله اطمینان ۹۵٪)	پس از مداخله	پیش از مداخله		
-۰/۳	-۰/۶	-۰/۳±۰/۳	۷/۶±۰/۸	۷/۶±۰/۹	-۰/۴	-۰/۱±۰/۷	۷/۹±۰/۶	۷/۸±۰/۱	زمان در بستر بودن (ساعت)	
-۰/۰۰۲	-۰/۷	-۰/۰۲±۰/۳	۵/۰±۰/۶	۵/۰±۰/۵	-۰/۰۰۲	-۰/۶±۰/۷	۵/۷±۰/۹	۵/۱±۰/۸	کل زمان خواب (ساعت)	
-۰/۰۲	-۰/۱	-۰/۰۴±۰/۱	۷/۴±۰/۲	۷/۴±۰/۲	-۰/۰۴	-۰/۲±۰/۴	۷/۱±۰/۴	۷/۳±۰/۲	زمان به خواب رفتن (ساعت)	
-۰/۰۹	-۰/۰۹	-۰/۰۱±۰/۰۱	۷/۰±۰/۰۲	۷/۰±۰/۰۲	-۰/۰۵	-۰/۰۳±۰/۰۵	۷/۰±۰/۰۵	۷/۰±۰/۰۲	زمان از خواب برخاستن (ساعت)	
-۰/۰۳	-۰/۹	-۰/۰±۰/۰۵	-۰/۶۶±۰/۰۷	-۰/۶۶±۰/۰۴	-۰/۰۲	-۰/۰۶±۰/۰۱	-۰/۷۳±۰/۰۱	-۰/۶۷±۰/۰۷	کفایت خواب (ساعت)	
-۰/۰۰۶	-۰/۲	-۰/۵±۰/۷۱	۱۵/۷۷±۱/۹۲	۱۶/۲۷±۱/۶۹	<۰/۰۰۱	-۰/۳۸±۰/۲۴	۱۴/۱۴±۱/۶۸	۱۶/۵۲±۱/۰۱	شاخص شدت بی‌خوابی	

* P-value تغییرات درون گروه مکمل منیزیم محاسبه شده بوسیله آزمون تی-جفتی. † P-value تغییرات درون گروه دارونما محاسبه شده بوسیله آزمون تی-جفتی. ‡ P-value تغییرات بین دو گروه مکمل منیزیم و دارونما محاسبه شده بوسیله آزمون تی-مستقل

جدول ۳- میانگین و انحراف معیار سطح منیزیم سرم و شاخص‌های سرمی مرتبط با چرخه خواب و بیداری دو گروه مکمل منیزیم و دارونما پیش و پس از مداخله

دارونما (n=22)					مکمل منیزیم (n=21)					متغیر
P3‡	P2‡	تفاوت (فاصله اطمینان ۹۵٪)	پس از مداخله	پیش از مداخله	PI	تفاوت (فاصله اطمینان ۹۵٪)	پس از مداخله	پیش از مداخله		
-۰/۰۶	-۰/۳۸	-۰/۰۱±۰/۰۷	-۰/۸۱±۰/۰۷	-۰/۸۲±۰/۰۷	-۰/۰۸	-۰/۰۳±۰/۰۷	-۰/۸۶±۰/۰۵	-۰/۸۳±۰/۰۶	منیزیم سرم (mmol/l)	
<۰/۰۰۱	-۰/۰۸۰	-۰/۰±۰/۰۵۷	۱۷/۵۴±۸/۳	۱۷/۵۵±۸/۲	-۰/۰۰۲	۵/۹۱±۷/۴۹	۲۴/۴±۱۱/۲	۱۷/۴۹±۸/۰۲	زین سرم (mIU/ml)	
-۰/۰۰۷	-۰/۱	-۰/۴۳±۳/۹۰	۸/۱۲±۳/۲۷	۹/۵۵±۴/۲۴	-۰/۰۲	۷/۵۸±۲/۹۷	۱۰/۹۰±۶/۸۵	۹/۳۱±۶/۲۶	ملاتونین سرم (pg/ml)	
-۰/۰۰۸	-۰/۱	-۰/۶۳±۱/۸۹	۲۲/۲۵±۵/۰۷	۲۱/۶۱±۵/۰۴	-۰/۰۳	-۰/۵۹±۵/۰۵	۲۰/۴۶±۵/۲۴	۲۲/۰۵±۵/۴۱	کورتیزول سرم (µg/dl)	

* P-value تغییرات درون گروه مکمل منیزیم محاسبه شده بوسیله آزمون تی-جفتی. † P-value تغییرات درون گروه دارونما محاسبه شده به وسیله آزمون تی-جفتی. ‡ P-value تغییرات بین دو گروه مکمل منیزیم و دارونما محاسبه شده به وسیله آزمون تی-مستقل

معنی‌دار نبود. سطح زین سرم ($P < 0.001$) (مداخله: 5.91 ± 7.49 ، کنترل: 1.00 ± 2.57) و ملاتونین سرم ($P = 0.007$) (مداخله: 1.58 ± 2.97 ، کنترل: 1.43 ± 3.90) افزایش معنی‌داری را نشان دادند و سطح کورتیزول سرم ($P = 0.008$) (مداخله: 2.59 ± 5.05 ، کنترل: 0.63 ± 1.89) کاهش معنی‌داری را نشان داد (جدول ۳).

بحث

بنا بر اطلاعات نویسندگان، کارآزمایی بالینی دوسوکور حاضر، اولین مطالعه‌ای است که به بررسی اثر مکمل‌یاری

در ابتدای مطالعه تفاوت معنی‌داری در غلظت‌های سرمی شاخص‌های مورد بررسی، بین دو گروه مشاهده نشد. مقایسه میانگین تغییرات مقادیر ناشتای منیزیم، زین، کورتیزول و ملاتونین سرم بین ابتدا و انتهای مطالعه، در دو گروه دریافت‌کننده مکمل منیزیم و دارونما با آزمون تی-مستقل انجام گرفت. حساسیت آزمایش‌های انجام‌شده برای زین، کورتیزول و ملاتونین سرم به ترتیب 3.9 mIU/ml ، 0.4 µg/dl و 1.56 pg/ml بود. در این مطالعه تغییرات مربوط به سطح منیزیم ($P = 0.06$) (مداخله: 0.03 ± 0.07 ، کنترل: -0.01 ± 0.07) با وجود مشاهده روند افزایشی مطلوب سرم،

نتایج به دست آمده در مطالعه Rondanelli و همکارانش به منظور بررسی اثرات مکمل‌یاری توأم ملاتونین، منیزیم و روی است که نشان داد مکمل‌یاری، باعث بهبود امتیاز کل در پرسشنامه پیتزبورگ نسبت به گروه دارونما شد و پیشنهاد می‌کند که روند درمانی، دارای اثرات مفید بر توانایی بازسازی فعالیت‌های بدن به وسیله خواب است (۱۶).

در مطالعه حاضر با توجه به افزایش کفایت خواب -به عنوان بهترین مقیاس کلی بررسی بی‌خوابی (۱۷)- از ۰/۶۳ به ۰/۷۳ در گروه مکمل‌یاری، می‌توان اینگونه نتیجه‌گیری کرد که با وجود عدم تغییر ساعات در بستر بودن هر فرد، در صورت افزایش ساعت و کفایت خواب و کاهش زمان به خواب رفتن، در همین بازه، نیازی به افزایش کل ساعات در بستربودن به منظور رفع خستگی ناشی از فعالیت روزانه و بازسازی توانایی بدن به وسیله خواب نیست.

در مطالعه حاضر، سطح منیزیم سرم (P=۰/۰۶) در گروه دریافت‌کننده مکمل، تمایل به افزایش داشت؛ با این حال در پایان مطالعه تفاوت معنی‌داری بین دو گروه دیده نشد. روش مورد استفاده برای ارزیابی وضعیت منیزیم در مطالعه حاضر، اندازه‌گیری غلظت منیزیم سرم بود. از آنجایی که ۹۹٪ منیزیم بدن در استخوان و بافت نرم است، بررسی بالینی وضعیت منیزیم مشکل است و در حال حاضر به صورت چالشی برای آزمایشگاه‌های بالینی در آمده است. با توجه به اینکه هنوز تستی به عنوان استاندارد طلایی برای بررسی وضعیت منیزیم در افراد، پیشنهاد نشده و با وجود کاستی‌ها، غلظت منیزیم سرم به عنوان استاندارد بررسی وضعیت منیزیم، مورد توافق است (۱۹). نتایج به دست آمده از این مطالعه، سازگار با نتایج مطالعه Hoogerbrugge بود که به بررسی اثر مکمل‌یاری روزانه یک گرم منیزیم اکساید به مدت ۶ هفته بر روی سطح Lp(a) در بیماران مبتلا به هایپرکلسترولمی پرداخته و افزایش غیرمعنی‌دار منیزیم سرم را مشاهده کرده‌است (۲۰). HELD نیز در مطالعه‌ای که به مکمل‌یاری منیزیم در ۱۲ فرد سالم می‌پرداخت، با وجود تشخیص تمایل منیزیم سرم به

مستقل منیزیم بر بی‌خوابی می‌پردازد. نتایج این مطالعه نشان می‌دهد که مکمل‌یاری منیزیم ممکن است بتواند منجر به بهبود شاخص‌های مبتنی بر فرد و عینی مرتبط با بی‌خوابی شود؛ همچنین به نظر می‌رسد با توجه به شیوع بالای بی‌خوابی در سالمندان، فواید مکمل‌یاری با منیزیم می‌تواند اهمیت بالینی قابل توجهی داشته باشد؛ به خصوص به این علت که عدم درمان بی‌خوابی در این افراد، همراه با اثرات بالینی، اقتصادی و فردی بسیار نامطلوبی برای بیمار و جامعه می‌باشد (۱۸).

نتایج مطالعه حاضر نشان می‌دهد که در گروه مکمل‌یاری با منیزیم نسبت به گروه دارونما، طول مدت خواب (P=۰/۰۰۲) و کفایت خواب افزایش (P=۰/۰۳) معنی‌داری نشان داد و شاخص شدت بی‌خوابی (P=۰/۰۰۶) و زمان به خواب‌رفتن (P=۰/۰۲) به صورت معنی‌داری کاهش یافت؛ در حالی که در زمان در بستر بودن (P=۰/۳۷) و زمان برخاستن از خواب (P=۰/۰۸) تغییر معنی‌داری مشاهده نشد. مشاهدات این مطالعه منطبق با نتایج مطالعه Dralle و Bodeker است که نشان داد بین مکمل‌یاری منیزیم و REM، تون ماهیچه‌ای و حرکات خام بدن ارتباط وجود دارد؛ همچنین نتایج مطالعه بیان می‌کند که بین سطح سرمی منیزیم و خواب فعال و نیز بین سطح سرمی منیزیم و خواب آرام ارتباط وجود دارد و با مکمل‌یاری منیزیم، خواب آرام، افزایش یافته در حالی که خواب فعال کاهش می‌یابد (۱۳). همچنین نتایج این مطالعه همسو با مطالعه Murck و Steiger بود که در آن مهمترین اثر مکمل‌یاری با Mg^{2+} ، افزایش فعالیت power Spindle طی دوره‌های غیر REM و تغییر در Delta power در چرخه سوم خواب بود. Held نیز در مطالعه‌ای که به بررسی اثرات مکمل‌یاری منیزیم بر روی EEG خواب، ACTH پلازما، کورتیزول، AVP، رنین، آنژیوتانسین II و آلدوسترون در سالمندان سالم می‌پرداخت، نشان داد که مهمترین تأثیر مکمل‌یاری با Mg^{2+} در سالمندان سالم، افزایش SWS است؛ همچنین نتایج این مطالعه مطابق با

مقادیر رنین بر روی نمودار، دقیقاً نشان‌دهنده مراحل خواب است؛ در صورتی که چرخه‌های خواب، نرمال باشند، سطوح رنین، در دوره‌های منظم نوسان می‌کند و در چرخه‌های ناکامل خواب، نمودار رنین تمامی اختلالات ساختاری خواب را مشخص می‌کند (۲۳). نتایج مطالعه ما منطبق با نتایج به دست‌آمده از مطالعه Held و همکاران است که در آن مکمل‌یاری منیزیم، باعث افزایش معنی‌دار غلظت رنین سرم در گروه مداخله نسبت به گروه دارونما شد. مکانیزم پیشنهادی برای این افزایش رنین سرم، شامل تغییرات ایجادشده در چرخه خواب و غدد درون‌ریز، از طریق تغییر غلظت الکتروولت‌ها از جمله منیزیم است که می‌تواند بر فعالیت سیستم رنین- آنژیوتانسین- آلدسترون و خواب، تأثیرگذار باشد (۱۴). در اثر کمبود خواب، در مسیرهای تنظیمی خاص از جمله کاهش حساسیت به آنژیوتانسین II، تغییراتی ایجاد می‌شود. افزایش ساعات خواب، در سطح کلیه، مکانیزم مهمی آزادسازی رنین را پایین تنظیم می‌کند؛ بنابراین سطح رنین سرم افزایش می‌یابد؛ در سطح قشر فوق کلیه باعث کاهش آزادسازی آلدوسترون می‌شود و در هیپوتالاموس آنژیوتانسین II، محور HPA را مهار می‌کند.

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که مکمل‌یاری منیزیم می‌تواند منجر به کاهش معنی‌دار غلظت کورتیزول سرم ($P=0/008$) شود. این نتایج مطابق با نتایج مطالعه Held است که نشان داد مکمل‌یاری با Mg^{2+} ، باعث کاهش معنی‌دار کورتیزول در نیمه اول خواب می‌شود (۱۵)؛ با این حال Cinar و همکاران گزارش دادند که مکمل‌یاری منیزیم به مدت یک ماه، به میزان ۱۰ میلی‌گرم به ازاء هر کیلوگرم وزن بدن، در صورتی که توأم با فعالیت بدنی باشد، می‌تواند باعث افزایش سطح کورتیزول سرم در افراد شود (۲۴). یک مکانیزم محتمل برای این اثر کاهشی، به صورتی است که خواص آنتاگونیست NMDA منیزیم، با تنظیم پایین فاکتور آزادسازی کورتیکوتروپین از هیپوتالاموس و انتقال آن از طریق شبکه مویرگی اصلی پورت هیپوفیزی به هیپوفیز

افزایش در گروه مکمل‌یاری، نتوانست تفاوت معنی‌داری را بین دو گروه تشخیص دهد (۱۵)؛ در حالی که مطالعه Rodriguez که به مکمل‌یاری منیزیم در درمان افسردگی در سالمندان مبتلا به دیابت اختصاص داشت، تغییر معنی‌داری در سطح منیزیم سرم در گروه مکمل‌یاری نسبت به گروه دارونما را گزارش کرد (۲۱). مطالعه حداد و همکاران نیز افزایش معنی‌دار غلظت منیزیم سرم را در گروه دریافت‌کننده تزریق سیاهرگی منیزیم نسبت به گروه دارونما گزارش کرد (۲۲). Rodriguez و Guerrero نیز در مطالعه‌ای که به بررسی اثر مکمل‌یاری منیزیم بر کاهش فشار خون در بیماران دیابتی مبتلا به پر فشاری خون می‌پرداختند، گزارش کردند که در طول دوره مکمل‌یاری به مدت ۴ ماه و به میزان ۴۵۰ میلی‌گرم منیزیم المنتال روزانه، غلظت منیزیم سرم در گروه مداخله در مقایسه با گروه دارونما، به تدریج افزایش یافته و در ماه سوم به حد معنی‌داری رسید. با توجه به مطالعه اخیر و روند افزایشی منیزیم سرم در مطالعه ما، این مسئله نیز محتمل به نظر می‌رسد که مدت زمان مطالعه ما، برای مشاهده معنی‌داری تغییرات منیزیم سرم کافی نبوده است. این مقاومت غلظت منیزیم سرم به تغییر را نیز می‌توان با توجه به نقش مهم کوفاکتوری منیزیم و نیاز به تنظیم غلظت سرمی منیزیم، با دقت بسیار بالا توجیه کرد.

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که مکمل‌یاری روزانه ۵۰۰ میلی‌گرم منیزیم به مدت ۸ هفته می‌تواند باعث افزایش رنین سرم ($P<0/001$) در گروه مکمل‌یاری نسبت به گروه دارونما شود. در متون علمی، اطلاعات اندکی در زمینه ارتباط کمبود خواب و محور HPA موجود است (۱۴). اندازه‌گیری همزمان سطح رنین پلاسما و تغییرات مراحل مختلف خواب، پیشنهادکننده رابطه نزدیک بین سطح رنین و خواب REM و NREM است. خواب NREM همراه با افزایش سطح رنین پلاسما اتفاق می‌افتد و کاهش سطح رنین همزمان با سبک‌تر شدن خواب است. بیداری خود به خود یا تحریک‌شده، باعث توقف افزایش نرمال رنین پلاسما می‌شود؛ بنابراین

فعالیت NAT و کاهش تولید ملاتونین دلالت می‌کند. در نهایت نتایج این مطالعه، از احتمال تأثیر مثبت مکمل‌یاری منیزیم بر بهبود شاخص‌های objective و subjective مرتبط با بی‌خوابی، حمایت می‌کند. مکمل‌یاری منیزیم ممکن است بتواند به عنوان یک روش جایگزین، با عوارض جانبی پایین و یا یک روش مکمل برای کنترل بی‌خوابی در سالمندی استفاده شود؛ همچنین ممکن است بتوان نتایج این مطالعه را به گروه‌های دیگر جمعیتی تعمیم داد و از نتایج آن سود برد.

نتیجه‌گیری

در مجموع، نتایج این مطالعه نشان می‌دهد که مصرف مکمل منیزیم به میزان ۵۰۰ میلی‌گرم در روز به مدت ۸ هفته می‌تواند باعث بهبود شاخص‌های بیوشیمیایی و پرسشنامه‌ای خواب از جمله: افزایش ساعات خواب، بازده خواب، سطح رنین و ملاتونین سرم شود؛ همچنین مکمل‌یاری منیزیم می‌تواند ضمن بهبود شاخص شدت بی‌خوابی، باعث کاهش سطح کورتیزول سرم و زمان به خواب‌رفتن، در سالمندان مبتلا به بی‌خوابی شود. تأثیرات ذکر شده برای مکمل‌یاری منیزیم بر بی‌خوابی، در دوز مورد استفاده فاقد هرگونه عوارض جانبی، از جمله علائم تحریک دستگاه گوارش و ایجاد روانروی - که بعضاً در مقادیر مورد استفاده بالاتر دیده می‌شود - است.

تقدیر و تشکر

این مقاله نتیجه طرح تحقیقاتی مصوب به شماره ۰۴۱۴۰۰ دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی است. از تمامی افراد و سازمان‌هایی که در انجام این مطالعه ما را یاری کردند، به ویژه انستیتو تحقیقات تغذیه و صنایع غذایی کشور به جهت حمایت مالی و آقایان پروفیسور احمد زند مقدم و دکتر مجید کاراندیش، به جهت حمایت علمی سپاسگزاری می‌شود.

پیشین، باعث کاهش فعالیت و ترشح آدنوکورتیکوتروپین از هیپوفیز پیشین می‌شود که به نوبه خود، باعث کاهش فعال‌سازی آدنیلوسیکلاز در غشای سلول‌های قشری آدرنال، کاهش فعال‌سازی پروتئین کیناز A و کاهش تبدیل کلسترول به پرگنانون می‌شود که مرحله آغازین و محدودکننده سنتز کورتیزول است. مجموع اعمال ذکر شده، مطابق بر خواص آنتاگونیستی Mg^{2+} بر NMDA است.

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که مکمل‌یاری منیزیم می‌تواند منجر به افزایش معنی‌دار غلظت ملاتونین سرم ($P=0/007$)، در گروه مکمل‌یاری نسبت به گروه دارونما شود. نتایج این مطالعه مطابق با نتایج مطالعه Zhao و همکارانش بود که بیان می‌کرد: تزریق منیزیم سولفات به رت‌های مورد آزمایش، باعث تحریک و افزایش معنی‌دار ترشح ملاتونین توسط غده پینال می‌شود؛ همچنین نتایج این مطالعه سازگار با نتایج مطالعه Billard است که بیان می‌کند، کمبود منیزیم منجر به کاهش ملاتونین پلازما در رت می‌شود. کمبود منیزیم ایجادشده در این مطالعه متوسط بود که در نتیجه، قابلیت تعمیم نتایج این مطالعه به انسان را افزایش می‌دهد (به این علت که کمبود شدید منیزیم در انسان نادر است)؛ با این حال به این دلیل که در این مطالعه تنها ملاتونین پلازما مورد اندازه‌گیری قرار گرفته است، مشخص نیست که این کاهش ملاتونین در اثر کاهش سنتز صورت گرفته است یا در اثر افزایش تخریب ملاتونین؟ (۲۵) به طور کلی مطالعات انجام‌شده نشان می‌دهند که کمبود منیزیم بر چرخه زیستی، کاهش ملاتونین و اختلالات خواب تأثیرگذار است. Morton و James اعلام کردند که فعالیت NAT در رت، به وسیله تزریق منیزیم افزایش می‌یابد؛ علاوه بر این منیزیم، فعالیت NAT در غده صنوبری را در محیط آزمایشگاهی افزایش می‌دهد که پیشنهادکننده این مسئله است که محل اثر منیزیم، غده صنوبری است نه محل دیگری در بدن. یافته‌های ذکر شده، بر احتمال نقش کمبود منیزیم بر کاهش

منابع:

- 1- Ohayon MM. Epidemiology of insomnia: What we know and what we still need to learn. *Sleep Med Rev.* 2002; 6(2):97-111.
- 2- Ancoli-Israel S, Ayalon L. Diagnosis and treatment of sleep disorders in older adults. *Am J Geriatr Psychiatry.* 2006; 14(2):95-103.
- 3- Roepke SK, Ancoli-Israel S. Sleep disorders in the elderly. *Indian J Med Res.* 2010; 131(6):302-10.
- 4- Foley DJ, Monjan AA, Brown SL, Simonsick EM, Wallace RB, Blazer DG. Sleep complaints among elderly persons: an epidemiologic study of three communities. *Sleep.* 1995; 18(6):425-32.
- 5- Stone KL, Ewing SK, Ancoli-Israel S, Ensrud KE, Redline S, Bauer DC, et al. Self-reported sleep and nap habits and risk of mortality in a large cohort of older women. *J Am Geriatr Soc.* 2009; 57(4):604-11.
- 6- Saddichha S. Diagnosis and treatment of chronic insomnia. *Ann Indian Acad Neurol.* 2010; 13(2):94-102.
- 7- Mellinger GD, Balter MB, Uhlenhuth EH. Insomnia and its treatment. Prevalence and correlates. *Arch Gen Psychiatry.* 1985; 42(3):225-32.
- 8- Morris ME. Brain and CSF magnesium concentrations during magnesium deficit in animals and humans: neurological symptoms. *Magnes Res.* 1992; 5(4):303-13.
- 9- Hunt CD, Johnson LK. Magnesium requirements: new estimations for men and women by cross-sectional statistical analyses of metabolic magnesium balance data. *Am J Clin Nutr.* 2006; 84(4):843-52.
- 10- Barbagallo M, Belvedere M, Dominguez LJ. Magnesium homeostasis and aging. *Magnes Res.* 2009; 22(4):235-46.
- 11- Ford ES, Mokdad AH. Dietary magnesium intake in a national sample of US adults. *J Nutr.* 2003; 133(9):2879-82.
- 12- Chollet D, Franken P, Raffin Y, Malafosse A, Widmer J, Tafti M. Blood and brain magnesium in inbred mice and their correlation with sleep quality. *Am J Physiol Regul Integr Comp Physiol.* 2000; 279(6):R2173-8.
- 13- Dralle D, Bodeker RH. Serum magnesium level and sleep behavior of newborn infants. *Eur J Pediatr.* 1980 Sep; 134(3):239-43.
- 14- Murck H, Uhr M, Ziegenbein M, Kunzel H, Held K, Antonijevic IA, et al. Renin-angiotensin-aldosterone system, HPA-axis and sleep-EEG changes in unmedicated patients with depression after total sleep deprivation. *Pharmacopsychiatry.* 2006; 39(1):23-9.
- 15- Held K, Antonijevic IA, Kunzel H, Uhr M, Wetter TC, Golly IC, et al. Oral Mg(2+) supplementation reverses age-related neuroendocrine and sleep EEG changes in humans. *Pharmacopsychiatry.* 2002; 35(4):135-43.
- 16- Rondanelli M, Opizzi A, Monteferrario F, Antonello N, Manni R, Klersy C. The effect of melatonin, magnesium, and zinc on primary insomnia in long-term care facility residents in Italy: a double-blind, placebo-controlled clinical trial. *J Am Geriatr Soc.* 2011; 59(1):82-90.
- 17- Bastien CH, Vallieres A, Morin CM. Validation of the Insomnia Severity Index as an outcome measure for insomnia research. *Sleep Med.* 2001; 2(4):297-307.
- 18- Sateia MJ, Nowell PD. Insomnia. *Lancet.* 2004; 364(9449):1959-73.
- 19- Ranade VV, Somberg JC. Bioavailability and pharmacokinetics of magnesium after administration of magnesium salts to humans. *Am J Ther.* 2001;8(5):345-57.

- 20- Hoogerbrugge N, Cobbaert C, de Heide L, Birkenhager JC. Oral physiological magnesium supplementation for 6 weeks with 1 g/d magnesium oxide does not affect increased Lp(a) levels in hypercholesterolaemic subjects. *Magnes Res.* 1996 Jun;9(2):129-32.
- 21- Barragan-Rodriguez L, Rodriguez-Moran M, Guerrero-Romero F. Efficacy and safety of oral magnesium supplementation in the treatment of depression in the elderly with type 2 diabetes: a randomized, equivalent trial. *Magnes Res.* 2008;21(4):218-23..
- 22- Haddad S, Leitman SF, Wesley RA, Cecco S, Yau YY, Starling J, et al. Placebo-controlled study of intravenous magnesium supplementation during large-volume leukapheresis in healthy allogeneic donors. *Transfusion.* 2005;45(6):934-44.
- 23- Zhao ZY, Touitou Y. Response of rat pineal melatonin to calcium, magnesium, and lithium is circadian stage dependent. *J Pineal Res.* 1993;14(2):73-7.
- 24- Cinar V, Mogulkoc R, Baltaci AK, Polat Y. Adrenocorticotrophic hormone and cortisol levels in athletes and sedentary subjects at rest and exhaustion: effects of magnesium supplementation. *Biol Trace Elem Res.* 2008;121(3):215-20.
- 25- Billyard AJ, Eggett DL, Franz KB. Dietary magnesium deficiency decreases plasma melatonin in rats. *Magnes Res.* 2006;19(3):157-61.

The Effect of Magnesium Supplementation on Primary Insomnia in the Elderly

Behnood Abbasi¹, Masud Kimiagar², Khosro Sadeghnia³, Minoo Mohamad Shirazi⁴, Mehdi Hedayati⁵, Bahram Rashidkhani⁶, Shahriar Shahidi⁷, Moloud Payab⁸, Nastaran Karimi⁹

Background and Aim: Nearly 50% of the elderly have insomnia, with difficulty in going to sleep, oversleeping, or feeling unrefreshed on waking up. With aging, several changes can occur that place one at risk of insomnia. The objective of the present study was to determine the efficacy of magnesium supplementation -the natural NMDA antagonist and GABA agonist- to improve insomnia in the elderly.

Materials and Methods: A double blind randomized clinical trial was conducted on 46 elderly subjects, randomly allocated into the magnesium and the placebo group and received 500 mg magnesium and placebos daily for 8 weeks, respectively. Questionnaires of insomnia severity index, physical activity, and sleep-log were completed at baseline and after the intervention period. Anthropometric and dietary confounding factors were obtained using 24h recall for 3 days. Blood samples were taken at baseline and after the intervention period for analysis of serum magnesium, renin, melatonin, and cortisol. Statistical analyses were performed using SPSS (V. 19) and N4 software; P-value<0.05 was considered as statistically significant.

Results: No significant differences were observed in assessed variables between the two groups at the baseline. According to the present research magnesium supplementation significantly increased sleep time (P=0.002), sleep efficiency (P=0.03), concentration of serum renin (P<0.001) and melatonin (P=0.007); besides, it significantly decreased ISI score (P=0.006), sleep onset latency (P=0.02), and serum cortisol concentration increase (P=0.008) in the magnesium group. Although total sleep time (P=0.37), waking up length of time (P=0.08), and serum magnesium concentration P=0.06) did not reveal any significant difference.

Conclusion: Supplementation of magnesium appears to improve different measures effective in insomnia in the elderly.

Key Words: Insomnia, Magnesium, Dietary supplementation, Elderly.

Journal of Birjand University of Medical Sciences. 2012; 19(3):223-234.

Received: August 29, 2012 Accepted: December 10, 2012

¹ M.Sc. In Nutrition, National Nutrition And Food Technology Research Institute, Faculty Of Nutrition And Food Technology, Shahid Beheshti University Of Medical Sciences, Tehran, Iran.

² Corresponding Author, Professor, Department Of Clinical Nutrition & Dietetics, National Nutrition And Food Technology Research Institute, Faculty Of Nutrition And Food Technology, Shahid Beheshti University Of Medical Sciences, Tehran, Iran. Smkimiagar@Yahoo.Com

³ Associate Professor, Department Of Occupational Medicine, Faculty Of Medicine, Tehran University Of Medical Sciences, Tehran, Iran.

⁴ Assistant Professor, Department Of Clinical Nutrition & Dietetics, National Nutrition And Food Technology Research Institute, Faculty Of Nutrition And Food Technology, Shahid Beheshti University Of Medical Sciences, Tehran, Iran.

⁵ Assistant Professor, Prevention And Treatment Of Obesity Research Center, Research Institute For Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University Of Medical Sciences, Tehran, Iran.

⁶ Assistant Professor, Department Of Community Nutrition, Faculty Of Nutrition And Food Technology, Shahid Beheshti University Of Medical Science, Tehran, Iran.

⁷ Associate Professor, Department Of Psychology, Faculty Of Psychology And Educational Sciences, Shahid Beheshti University, Tehran, Iran.

⁸ M.Sc. In Nutrition, Faculty Of Nutrition And Biochemistry, Tehran University Of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁹ B.Sc. In Nutrition, National Nutrition And Food Technology Research Institute, Faculty Of Nutrition And Food Technology, Shahid Beheshti University Of Medical Sciences, Tehran, Iran.