

## بررسی غلظت سطح سرمی سلنیوم در کودکان مبتلا به تشنج ناشی از تب

نوشین تقی زادگان<sup>۱</sup>، سیما افشار نژاد<sup>۲\*</sup>، حسین عباسپور<sup>۱</sup>

(۱) گروه بیوشیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد دامغان، دامغان، ایران

(۲) گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد مشهد، مشهد، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۴/۸/۳

تاریخ دریافت: ۹۴/۶/۱

### چکیده

**مقدمه:** تشنج ناشی از تب یک اختلال عصبی شایع در کودکان است. فرضیه های مختلفی در مورد استرس اکسیداتیو و هم چنین تغییرات عناصر کمیاب و نقش آن ها در پاتوژن تشنج ناشی از تب وجود دارد. با توجه به نقش محافظتی سلنیوم به عنوان آنتی اکسیدان در سیستم دفاعی بدن، این مطالعه با هدف مقایسه سطح سرمی سلنیوم در هر دو گروه کودکان سالم و کودکان مبتلا به تشنج ناشی از تب انجام شد.

**مواد و روش ها:** در این مطالعه موردي-شاهدی مقایسه ۳۶ کودک مبتلا به تشنج ناشی از تب با ۳۶ کودک سالم که تقریباً در شرایط سنی و جنسی یکسان سازی شده بودند انجام گرفت. سطح سرمی سلنیوم با دستگاه جذب آنتی کوره اندازه گیری شد. **یافته های پژوهش:** میانگین سطح سرمی سلنیوم در گروه بیمار  $\mu\text{g/L}$   $89/58 \pm 19/28$  بود. در گروه سالم  $101/09 \pm 17/70 \mu\text{g/L}$  بود. به طوری که در تجزیه و تحلیل آماری مشاهده شد میانگین سطح سرمی سلنیوم در گروه بیماران به طور معناداری کمتر از گروه سالم است. هم چنین میانگین سطح سرمی سلنیوم با پارامترهای دموگرافیک از قبیل سابقه خانوادگی تشنج، سن، جنس و دمای بدن بیمار رابطه آماری معنی داری نشان نداد.

**بحث و نتیجه گیری:** با بررسی یافته های مطالعه حاضر می توان نتیجه گرفت که در کودکان مبتلا به تشنج ناشی از تب نسبت به گروه سالم کاهش سطح سلنیوم وجود دارد از این رو محتمل است این عنصر به عنوان یک فاکتور موثر در ایجاد بیماری تشنج ناشی از تب نقش داشته باشد.

### واژه های کلیدی:

تشنج ناشی از تب، سلنیوم، سرم

\*نویسنده مسئول: گروه بیوشیمی، دانشکده پزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد مشهد، مشهد، ایران

Email: sanegad@yahoo.com

**مقدمه**

دارای اثر آنتی اکسیدانی در سلول‌ها به ویژه در سلول‌های مغز است که در حفاظت سلول‌ها در برابر رادیکال آزاد نقش قابل توجهی دارد. بنا بر این این عنصر در طبقه بندی آنتی اکسیدان‌ها قرار می‌گیرد که با حذف پروکسیدهای سمی غشاهاست سلوالی را در برابر آسیب‌های اکسیداتیو محافظت می‌کند(۱۴). این عنصر به عنوان کوفاکتور ۲۵ سلنوبپروتئین شناسایی شده است. بیشترین غلظت این عنصر در کلیه‌ها و کبد است(۱۵،۱۶). مطالعات اپیدمیولوژیک نشان می‌دهد که مصرف سلنیوم به عنوان یک مکمل غذایی باعث ایجاد پاسخ سلوالی به استرس اکسیداتیو، القای بازسازی سریع سیستم دفاعی آنتی اکسیدانی درون زا در برابر تولید گونه‌های فعال اکسیژن می‌شود(۱۷) به طوری که مصرف کم سلنیوم ممکن است منجر به حملات تشنجه و بسیاری از بیماری‌ها مانند اختلال در سیستم ایمنی بدن گردد(۱۸). بسیاری از نویسندهای ارتباط میان برخی از عناصر کمیاب مانند سلنیوم، روی، مس و حملات تشنجه را نشان داده اند اما نتایج قابل استنادی به دست نیامده است(۱۹-۲۱). با توجه به این موضوع که سلنیوم نقش اساسی در خشی کردن مهم ترین عوامل دخیل در ایجاد بیماری تشنجه ناشی از تب یعنی رادیکال‌های آزاد دارد و به عنوان یکی از مهم ترین سیستم‌های سم زدای بدن تلقی می‌شود از این رو هدف از این مطالعه اندازه گیری سطح سرمی سلنیوم در کودکان مبتلا به تشنجه ناشی از تب می‌باشد.

**مواد و روش‌ها**

جمع آوری نمونه: در این مطالعه مورد-شاهدی در ابتداء ۳۶ کودک مبتلا به تب و تشنجه که در طی سال‌های ۱۳۹۳-۱۳۹۴ به کلینیک اعصاب کودکان، بیمارستان قائم مشهد مراجعه کردند و دارای موارد شمول و فاقد موارد حذف بودند وارد مطالعه شدند. هم چنین جهت گروه کنترل ۳۶ کودک سالم که به دلایل دیگری به بیمارستان مراجعه کرده بودند مورد بررسی قرار گرفتند. دو گروه از نظر سن و جنس تقریباً یکسان سازی شدند و سعی شد دو گروه مورد و شاهد از نظر محل سکونت از یک منطقه جغرافیایی(مشهد) باشند. در مورد ملاحظات اخلاقی، دستورالعمل و راهنمای

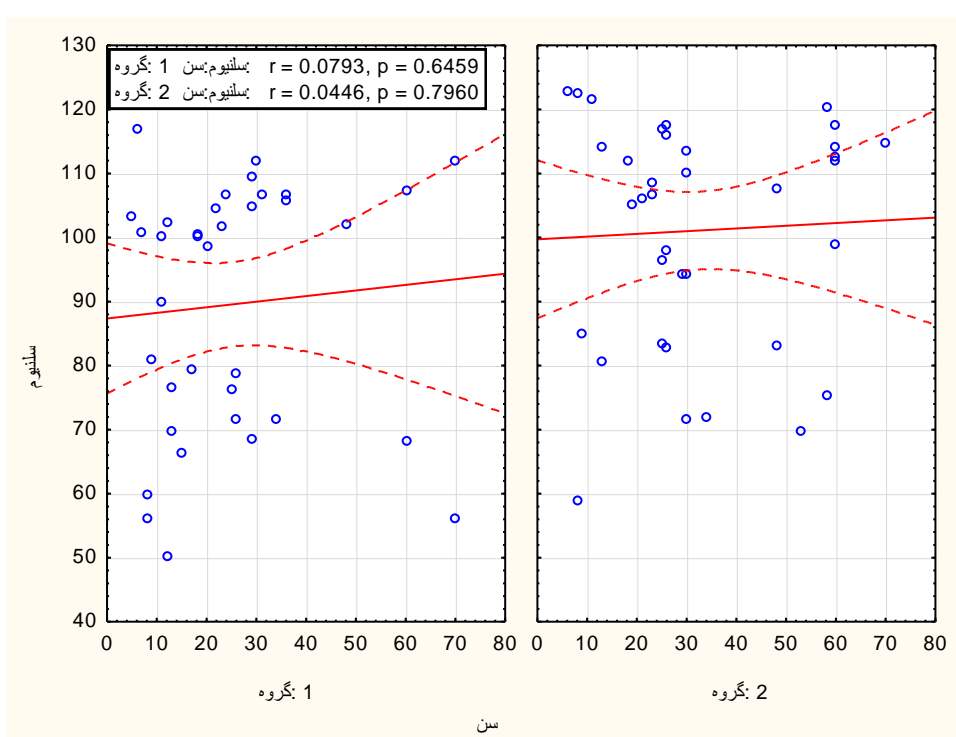
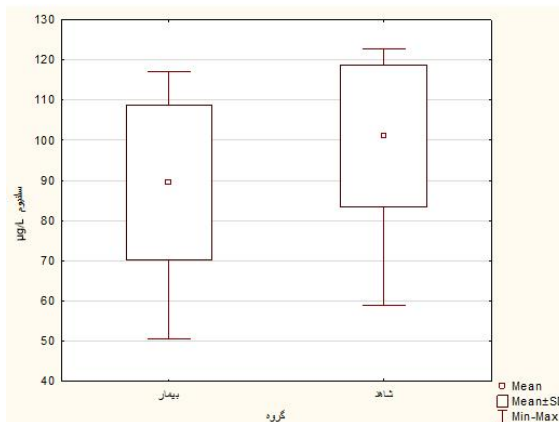
(Febrile Convulsion) تشنجه ناشی از تب رایج ترین نوع تشنجه است که در کودکان ۰-۶ ماه همراه با تب بالای ۳۸ درجه و بدون شواهد عفونت سیستم عصبی مرکزی یا علت زمینه‌ای دیگر اتفاق می‌افتد(۱). ۲-۳ درصد از کودکان مبتلا معمولاً بین سالین ۳ ماهگی تا ۵ سالگی می‌باشند. این بیماری شامل دو نوع ساده و کمپلکس است. شیوع آن در مناطق مختلف جهان متفاوت است به طوری که ۵-۱۰ درصد در هند، امریکا ۴-۳ درصد، ۸/۸ درصد در ژاپن، ۱ درصد چین و در جزایر ماریانا و گوام ۱۴ درصد می‌باشد(۲-۴) و در اواسط قرن نوزدهم از دیگر انواع تشنجه متمایز شد(۵). با وجود ماهیت خوش خیم آن، این بیماری یکی از شایع ترین علل بستری کودکان در بخش اطفال در سراسر جهان است(۲) که در برخی از موارد باعث ایجاد تشنجه ناشی از تب کمپلکس، عوارض عصبی مختلف و در ۲-۳ درصد موارد باعث بروز صرع می‌شود از این رو با توجه به عوارض آن حائز اهمیت است(۶). بسیاری از مطالعات عواملی از قبیل: زمینه تب، تشنجه در بستگان درجه اول، کمبود ریز مغذی‌ها، واکنش‌های ایمنولوژیک و استرس اکسیداتیو را از عوامل تشدیدکننده آن دانسته اند(۷،۸). برهم خوردن تعادل میان آنتی اکسیدان‌ها و پرواکسیدان‌ها در بدن استرس اکسیداتیو نامیده می‌شود(۹). آنتی اکسیدان‌ها به ترکیباتی گفته می‌شود که قادر به حذف رادیکال آزاد در بدن می‌باشند. از سوی دیگر ترکیباتی که قادر به تولید رادیکال آزاد اکسیژن در بدن هستند پرواکسیدان نامیده می‌شوند(۱۰). بعضی از انواع رادیکال‌های آزاد دارای نیتروژن(Reactive Nitrogen Species) و برخی که در حین فرآیندهای زیان آور تولید می‌شوند دارای اکسیژن(Reactive Oxygen Species) می‌باشند که بعد از تشکیل به پروتئین‌ها، لیپیدها و DNA آسیب می‌رساند(۱۱). از طرف دیگر تحقیقات نشان می‌دهد که حملات تشنجه منجر به تولید رادیکال‌های آزاد می‌شود. بنا بر این استرس اکسیداتیو و تولید رادیکال‌های آزاد در حال حاضر از اثرات حملات تشنجه شناخته شده اند(۱۲،۱۳). سلنیوم به عنوان یک ریز مغذی مهم

۲۵۰ میلی لیتر در دقیقه به کار رفته است. آنالیز آماری: در توصیف داده ها از جدول ها و شاخص های آماری مناسب مانند میانگین و... استفاده شده است. هم چنین از آزمون کلوموگراف-اسمیرنف برای فرض نرمال بودن داده ها استفاده گردید. با تایید نرمال بودن داده ها از آزمون استیوینت(t-test) استفاده شد. در تحلیل داده های با مقیاس اسمی از آزمون کای دو(Likelihood Ratio) استفاده شد. جهت بررسی ارتباط سطح سرمی سلنیوم در دو گروه مورد و شاهد از آزمون استیوینت استفاده گردید. نرم افزار مورد استفاده در این پژوهش (v.20;2013 SPSS و v.10 Statistica) بود و سطح معنی دار آزمون ها کمتر از ۰/۰۵ در نظر گرفته شد.

### یافته های پژوهش

در این مطالعه در مجموع ۷۲ کودک در دو گروه ۳۶ نفره مورد بررسی قرار گرفتند. با توجه به نتایج به دست آمده از این مطالعه میانگین سطح سرمی سلنیوم در گروه بیمار  $\mu\text{g/L} = 89 \pm 19/28$  و در گروه شاهد استیوینت میانگین آن به طور معنی داری در گروه بیمار کمتر از گروه شاهد است ( $P=0.01$ ) (نمودار شماره ۱). هم چنین میان جنس( $P=0.425$ ), سابقه خانوادگی تشنج( $P=0.835$ ), درجه دمای بدن( $P=0.5$ ) با سطح سرمی سلنیوم ارتباط آماری معنی داری به دست نیامد(جدول شماره ۱). علاوه بر این با توجه به نمودار شماره ۲ بین سطح سرمی سلنیوم و سن ( $P=0.6$ ,  $P=0.7$ ) ارتباط معنی داری یافت نشد.

هلسینکی در مورد تحقیقات پزشکی در کودکان (guidelines of Helsinki) مورد روشن مطالعه آگاه شدند و رضایت نامه از آنان اخذ گردید. نمونه های خون هر دو گروه بین ساعت ۷-۱۲ صبح جمع آوری شد. معیارهای ورود به مطالعه در گروه مورد سن بین ۵ ماه تا ۶ سال؛ تشنج ناشی از تب ساده، عدم وجود عفونت سیستم عصبی مرکزی بود. کودکان مبتلا به تشنج ناشی از تب کمپلکس، تشنج بدون تب، صرع و نقص نورولوژیک از مطالعه حذف شدند و پس از کسب رضایت این دو گروه منتخب فرم چک لیست مربوط برای کلیه آن ها پر شد. این اطلاعات شامل: سن، جنس، درجه تب و سابقه خانوادگی تشنج بود. روش اندازه گیری: از کلیه بیماران و قبل از هر گونه اقدام درمانی از هر دو گروه ۲ سی سی خون در لوله های فاقد ضد انعقاد خون جهت اندازه گیری سطح سرمی سلنیوم گرفته شد. نمونه خون هر دو گروه در ۷۰۰-۱۰۰۰ دور به مدت ۱۰ دقیقه سانتریفیوژ شد و سرم نمونه ها جدا گردید. سرم جدا شده از کلیه نمونه ها تا زمان آزمایش در ۷۰- درجه سانتی گراد نگهداری شد. برای سطح سرمی سلنیوم، نمونه ها با نیترات نیکل و اسید نیتریک همانند روش ساده Campillo رقیق شدند(۲۲). اندازه گیری سطح سرمی سلنیوم با دستگاه Atomic Absorption, Varian 240 FS, USA انجام شد. اندازه گیری به وسیله قسمت کوره دستگاه جذب اتمی با پهنای ۱ نانومتر و طول موج ۱۹۶ نانومتر انجام گردید. آرگون به عنوان گاز بی اثر با جریان ۱۵۰ تا



ضریب همبستگی خطی پیرسون در گروه ۲ (شاهد)  $r=+0.04$  و در گروه ۱ (بیمار)  $r=+0.07$  است، یعنی با افزایش سن سطح سرمی سلنیوم افزایش می یابد اما این افزایش از نظر آماری معنی دار نیست( $P>0.05$ ).

**جدول شماره ۱. خصوصیات دموگرافیک گروه های شاهد و بیمار در بررسی میزان سطح سرمی سلنیوم در کودکان تشنج ناشی از تب**

گروه بیمار	(n=36)	خصوصیات فردی(n=36)	گروه شاهد(n=36)	P
‡/۱۰۰	۲۳/۵±۱۸/۶	۲۳/۵±۱۷/۵		سن(ماه)
(۲۳) پسر و ۱۳ دختر	(۲۳)			
‡/۰/۸۳	۳۸/۶±۰/۲	۳۸/۶±۰/۳		دماه بدن
۱/۱۰	۲۳/۱۳	۲۳/۱۳		جنس (مرد/ زن)
-	-	۲۲/٪۶۱/۱		وجود سابقه خانوادگی تشنج
ا با استفاده از آزمون (کای دو)				‡ با استفاده از آزمون t-test
Likelihood ratio				

**جدول شماره ۲. مقایسه میانگین سطح سرمی سلنیوم در کودکان شهرهای مختلف**

شهر	سال	میانگین سطح سرمی سلنیوم (µg/L)	میانگین سن(سال)
تهران(۲۴)	۲۰۰۷	۸۶/۰۰±۱۵/۰۰	۱-۶
تهران(۲۵)	۲۰۱۳	۸۵/۵۵±۱۹/۳۹	۱-۶
قرهون(۱۸)	۲۰۰۸	۶۳/۲۳±۹/۷۸	۱-۶
شهرکرد(۲۲)	۲۰۱۳	۱۱۳/۲۵±۵۴/۴	۱-۶
تهران(۲۱)	۲۰۰۷	۸۵/۹۳±۹/۳۹	۱-۶
تهران(۲۶)	۲۰۰۹	۶۲/۹۸±۹/۸۰	۱-۶
تهران(۲۷)	۲۰۰۵	۸۴/۳±۱۱	۱-۶

بیماری تشنج ناشی از تب صورت گرفته است. از این رو بر آن شدیدم تا در این بررسی سطح سرمی سلنیوم را در دو گروه بیماران مبتلا به تشنج ناشی از تب و سالم اندازه گیری و مقایسه نمائیم.

نتایج به دست آمده از مطالعه حاضر نشان داد که سطح سرمی سلنیوم در گروه سالم  $101/9 \mu\text{g/L}$  و در گروه بیماران تشنج ناشی از تب  $89/58 \mu\text{g/L}$  بود که نتایج به دست آمده با مطالعات قبلی انجام شده مشابه بود و کاهش سطح سلنیوم در کودکان مبتلا به تشنج ناشی از تب را تایید کرد(۲۰-۳۰). از جمله مهمیار و همکاران(۳۱) و ابوحدان و همکاران(۳۲) در مطالعه خود نشان دادند که میان سطح سرمی سلنیوم و بیماری تشنج ناشی از تب رابطه معنی داری وجود دارد و میزان این عنصر در کودکان مبتلا به این بیماری نسبت به کودکان سالم کمتر است. هم چنین در مطالعه Weber و همکاران که بر روی کودکان مبتلا به صرع مقاوم به درمان انجام شد مشخص گردید که این کودکان دارای کمبود آنزیم گلوتاتیون پراکسیداز(GPX) بودند، آن ها دریافتند که تجویز سلنیوم در درمان این کودکان پس از قطع داروهای ضد تشنج می تواند موثر باشد. عنصر

## بحث و نتیجه گیری

تشنج ناشی از تب یکی از شایع ترین مشکلات اعصاب در کودکان است(۲۳). پاتوژن این بیماری ناشناخته است اما مطالعات نشان داده اند که استرس اکسیداتیو و تولید گونه های آزاد اکسیژن فعال به شدت در اختلالات تشنجی نقش دارند(۲۴). هم چنین پایین بودن میزان آنتی اکسیدان های بدن می تواند باعث بروز اختلالات سیستم عصبی در بدن شود(۲۵). مطالعات اخیر نشان داده است که اختلال در سیستم آنتی اکسیدانی، سیستم عصبی را آسیب پذیر و فرد را مستعد ابتلاء به حملات تشنجی می نماید(۲۰). به بیان دیگر تولید رادیکال های آزاد تحریک کننده بروز حملات تشنجی می باشند(۲۶). سلنیوم به عنوان یکی از مهم ترین سیستم های سم زدای بدن یک جزء ضروری برای عملکرد آنزیم های مختلف آنزیم های آنتی اکسیدانی می باشد و نقش بارزی به عنوان آنتی اکسیدان در دفاع بدن علیه استرس اکسیداتیو دارد(۲۷). در مطالعات اخیر ثابت شده است که سلنیوم در بروز تشنج نقش حیاتی ایفا می کند(۲۱). با این حال مطالعات کمی درباره بررسی سطح سرمی سلنیوم در

برای هر دو گروه بیمار و سالم بوده است. کمترین میزان سطح سرمی سلنیوم در کودکان سالم ایرانی در مطالعه مهیار و همکاران در قزوین(۳۱) و مطالعه امیری و همکاران در تهران(۲۳) و بیشترین سطح سرمی سلنیوم در مطالعه خوشدل و همکاران در شهرکرد(۲۹) گزارش شده است. میانگین سطح سرمی سلنیوم در شهرهای مختلف ایران در جدول شماره ۲ آمده است.

تفاوت در مطالعات انجام شده می تواند ناشی از تفاوت تغذیه و موقعیت جغرافیایی و احتمالاً عواملی از قبیل سن، جنس، رژیم غذایی و مقدار سلنیوم خاک در مناطق مختلف می باشد. هم چنین تغییرات آنژیمی و افزایش رادیکال آزاد و نهایتاً اختلالات عصبی از دیگر عوامل تغییر دهنده میزان سطح سلنیوم است(۳۷،۳۸).

نتایج این مطالعه نشان داد سطح سرمی سلنیوم در بیماران تشنج ناشی از تب نسبت به گروه سالم به طور معنی داری کمتر است. در نتیجه اندازه گیری سطح سرمی سلنیوم ممکن است در مدیریت و کنترل تشنج ناشی از تب کمک کند. هم چنین مطالعات بیشتر در زمینه تجویز مکمل های سلنیوم در رژیم های درمانی بیماران تشنج ناشی از تب توصیه می شود. علاوه بر این افزایش حجم نمونه، بررسی انواع تشنج ناشی از تب، بررسی عناصر کمیاب دیگر، بررسی سطح این عنصر در خاک مناطق جغرافیایی مختلف کشورمان و مطالعات بیشتر با در نظر گرفتن وضعیت رژیم غذایی یکسان کودکان که می تواند اثر مهمی بر سطح سرمی سلنیوم داشته باشد از دیگر پیشنهادهای این مطالعه است.

سلنیوم به عنوان گروه عاملی در جایگاه فعال آنژیم گلوتاتیون پراکسیداز و به عنوان کوفاکتور این آنژیم دارای نقش آنتی اکسیدانی می باشد(۳۳). تنها دو مورد از مطالعات مخالف با نتایج مطالعه حاضر می باشد و میزان سطح سرمی سلنیوم در گروه بیماران و سالم تفاوت چندانی با هم نداشته است. به طوری که در مطالعه ای که توسط Verrotti و همکاران انجام شد، میزان سطح سرمی سلنیوم در گروه بیماران صرعی (گروه بیماران صرعی درمان شده با CBZ:  $115/88 \pm 25/7$  ng/ml با VPA:  $114/82 \pm 25/6$  ng/ml و در گروه سالم( $116/94 \pm 26/6$  ng/ml) بوده است(۳۴). هم چنین در مطالعه حامد و همکاران مشخص شد که هیچ تغییر معنی داری در سطح سرمی سلنیوم در بین بیماران صرعی و گروه سالم در طی حملات تشنجی وجود ندارد(۳۵). تفاوت نتایج این مطالعات با مطالعه حاضر می تواند ناشی از اختلاف در پاتوژن بیماری صرع و بیماری تشنج ناشی از تب، تفاوت تغذیه و موقعیت جغرافیایی در بین کودکان می باشد.

تحقیقات نشان می دهد میانگین سطح سرمی سلنیوم در کودکان سالم  $11-16/2 \pm 11/2$  سال ایرانی است(۳۶). مقدار به دست آمده از نتایج مطالعه حاضر در گروه سالم از میانگین سطح سرمی سلنیوم در کودکان سالم ایرانی با مقدار  $20/0$  درصد و در گروه بیمار  $6/3$  درصد از میانگین سطح سرمی سلنیوم در کودکان ایرانی بالاتر است. از این رو به نظر می رسد رژیم غذایی جمعیت مورد مطالعه (شهر مشهد) به نسبت کودکان ایرانی دارای یک محتوای مناسب از سلنیوم

## References

- 1.Mastrangelo M, Midulla F, Moretti C. Actual insights into the clinical management of febrile seizures. Eur J Pediatr 2014; 173:977-82.
2. Hauser WA. The prevalence and incidence of convulsive disorders in children. Epilepsia 1994; 35:1-6.
3. Nakayama J, Arinami T. Molecular genetics of febrile seizures. Epilepsy Res 2006; 70: 190-8.
4. Yousefchajian P, Eghbali A, Rafeie M, Sharafkhah M, Zolfi M, Firouzifar M. The

- relationship between iron deficiency anemia and simple febrile convolution in children. J Pediatr Neurosci 2014; 9:110-4.
5. Ozmen M, Dilber C, Tatlı B, Aydinlı N, Caliskan M, Ekici B. Severe myoclonic epilepsy of infancy (Dravet syndrome) clinical and genetic features of nine Turkish patients. Ann Indian Acad Neurol 2011; 14:178-81.
6. Scantlebury MH, Heida JG. Febrile seizures and temporal lobe epileptogenesis. Epilepsy Res 2010; 89: 27-33.

7. Hartfield D. Iron deficiency is a public health problem in Canadian infants and children. *Paediatr Child Health* 2010; 15:347-50.
8. Heida JG, Moshe SL, Pittman QJ. The role of interleukin-1 $\beta$  in febrile seizures. *Brain Dev* 2009; 31:388-93.
9. Agarwal A, Mellado AA, Premkumar BJ, Shaman A, Gupta S. The effects of oxidative stress on female reproduction a review. *Reprod Biol Endocrinol* 2012; 10:49.
10. Pacitti D, Wang T, Page MM, Martin SAM, Sweetman J, et al. Characterization of cytosolic glutathione peroxidase and phospholipid-hydroperoxide glutathione peroxidase genes in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*) and their modulation by in vitro selenium exposure. *Aquatic Toxicol* 2013; 131:97-111.
11. Momenbeitollahi J, Mansourian A, Momenheravi F, Amanlou M, Obradov S, Sahebjamee M. Assessment of salivary and serum antioxidant status in patients with recurrent aphthous stomatitis. *Med Oral Patol Oral Cir Bucal* 2010; 15:557-61.
12. Kunz WS. The role of mitochondria in epileptogenesis. *Curr Opin Neurobiol* 2002; 15:179-84.
13. Jesberger JA, Richardson JS. Oxygen free radicals and brain dysfunction. *Neuroscience* 1991; 57:1-17.
14. Levander OA. Selenium in trace elements in human and animal nutrition. 5th ed. Orlando Florida Academic Publication. 1986; P.209-79.
15. Roman MP, Jitaru, Barbante C. Selenium biochemistry and its role for human health. *Metalomics* 2014; 6:25-54.
16. Reeves MA, Hoffmann PR. The human selenoproteome: recent insights into functions and regulation. *Cell Mol Life Sci* 2009;66:1478-2457.
17. Rayman MP. Selenium and human health. *The Lancet* 2012; 379:1256-68.
18. Salonen JT, Alfthan G, Huttunen JK, Pikkarainen J, Puska P. Association between cardiovascular death and myocardial infarction and serum selenium in a matched-pair longitudinal study. *Lancet* 1982; 2:175-9.
19. Farahani H, Ashthiani A, Masihi M. Study on serum zinc and selenium levels in epileptic patients. *Neurosciences* 2013; 18:138-142.
20. Sudha K, Rao AV, Rao A. Oxidative stress and antioxidants in epilepsy. *Clin Chim Acta* 2001; 303:19-24.
21. Seven M, Basaran SY, Cengiz M, Unal S, Yuksel A. Deficiency of selenium and zinc as a causative factor for idiopathic intractable epilepsy. *Epilepsy Res* 2013;104:35-9.
22. Campillo N, Vinas P, Lopezgarcia I, Hernandez M. Selenium determination in biological fluids using zee man background correction electro thermal atomic absorption spectrometry. *Anal Biochem* 2000; 280: 195-200.
23. Amiri, M, Farzin, L, Moassesi, ME, Sajadi F. Serum trace element levels in febrile convulsion. *J Biol Trace Elem Res* 2010; 135:38-44.
24. Kunz WS. The role of mitochondria in epileptogenesis. *Curr Opin Neurobiol* 2002;15:179-84.
25. Sanderson T, Reynolds C, Kumar R, Przyklenk K, Hutmenn M. Molecular mechanisms of ischemia reperfusion injury in brain pivotal role of the mitochondrial membrane potential in reactive oxygen species generation. *Mol Neurobiol* 2013;47:9-23.
26. Martinc B, Grabnar I ,Vovk T. The role of reactive species in epileptogenesis and influence of antiepileptic drug therapy on oxidative stress. *Current Neuropharmacol* 2012; 10:328-43.
27. Gomezpinilla F. Brain foods the effects of nutrients on brain function. *Nat Rev Neurosci* 2008; 9:568-78.
28. Naziroglu M, Yurekli V. Effects of antiepileptic drugs on antioxidant and oxidant molecular pathways focus on trace elements. *Cell Mol Neurobiol* 2013;33:589-99.
29. Khoshdel A, Parvin N, Abbasi M. Selenium and leptin levels in febrile seizure a case control study in children. *Korean J Pediatr* 2013; 56:80-5.
30. Abuhandan M, Mustafa C, Abdullah T, Ilhan Y, Sahabettin S, Akin I. The oxidative and antioxidative status of simple febrile seizure patients. *JPMA* 2013; 63: 594-597.
31. Mahyar A, Ayazi P, Fallahi M, Javadi A. Correlation between serum selenium level and febrile seizures. *Pediatr Neurol* 2010; 43:331-4.
32. Abuhandan M, Solmaz A, Geter S, Kaya C, Guzel B, Yetkin I, et al. Evaluation

- of selenium levels and mean platelet volume in patients with simple febrile convulsion. *Iran J Pediatr* 2014; 24:401-5.
33. Weber GF, Maertens P, Meng XZ, Pippenger CE. Glutathione peroxidase deficiency and childhood seizures. *Lancet* 1991; 337:1443-4.
34. Verrotti A, Basciani F, Trotta D, Pomilio MP, Morgese G, Chiarelli F. Serum copper zinc selenium glutathione peroxidase and superoxide dismutase levels in epileptic children before and after 1 year of sodium valproate and carbamazepine therapy. *Epilepsy Rec* 2002; 48:71-5.
35. Hamed S, Abdellah M, Elmelegy N. Blood levels of trace elements electrolytes and oxidative stress antioxidant systems in epileptic patients. *J Pharmacol Sci* 2004; 96:465-73.
36. Da Cunha S, Filho FM, Antelo DS, Desouza MM. Serum sample levels of selenium and copper in healthy volunteers living in Rio de Janeiro city. *Sci Total Environ* 2003;301:51-4.
37. Sardarimasihi M. [Study of zinc and selenium in patients with epilepsy]. *J Arak Uni Med Sci* 2012;2:24-9 (Persian)
38. Akbayram S, Cemek M, Buyukben A, Aymelek F, Karaman S, Yilmaz F, et al. Major and minor bio element status in children with febrile seizure. *Bratisl Lek Lis* 2012;113:421-3.



## The Evaluation of Serum Selenium Concentration in Children with Febrile Convulsion

Taghizadegan N<sup>1</sup>, Afsharnejad S<sup>2\*</sup>, Abaspour H<sup>1</sup>

(Received: August 23, 2015)

Accepted: October 25, 2015)

### Abstract

**Introduction:** Febrile convolution is a common neurological disorder in children. There are various hypotheses about oxidative stress, changes in rare elements and their role in the febrile convolution pathogenesis. According to the protective role of selenium as an antioxidant in the body's immune system; this study aimed to compare the selenium level in febrile convolution cases and healthy children.

**Materials & methods:** In this case-control study 36 children with febrile seizure were compared with 36 healthy controls whose were almost matched for age and sex. The serum selenium level was measured with the atomic absorption spectrometer.

**Findings:** The average levels of selenium in patients and healthy subjects were  $89/58 \pm 19/28 \mu\text{g/L}$  and  $101/09 \pm 17/70 \mu\text{g/L}$ ,

respectively. As the statistical analysis showed, average levels of selenium in patients was significantly lower than the healthy group. Also, there was no statistically significant relationship between the mean serum selenium level and demographic factors such as family history of seizures, age, sex, and body temperature of the patient.

**Discussion & conclusions:** With evaluation of the present study it can be concluded that there is selenium deficiency in children with febrile convolution compared to healthy children. Therefore this element may have a remarkable role in febrile convolution disease.

**Keywords:** Selenium, Febrile convolution, Serum

1. Dept of Biochemistry, Faculty of Medicine, Islamic Azad University, Damghan Branch, Damghan, Iran

2. Dept of Biochemistry, Faculty of Medicine, Islamic Azad University, Mashhad Branch, Mashhad, Iran

\* Corresponding author Email: sanegad@yahoo.com