

## اثر تجویز وریدی روغن ماهی در بیماران بستری در بخش مراقبت ویژه

\*الهام شریفی (MSc)<sup>۱</sup>، سحر صراف بانک (MSc)<sup>۱</sup>، لیلا آزاد بخت (PhD)<sup>۱\*</sup>

۱- مرکز تحقیقات امنیت غذایی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

دریافت: ۹۱/۱۱/۱۱، اصلاح: ۹۱/۲/۱۱، پذیرش: ۹۲/۴/۱۹

### خلاصه

**سابقه و هدف:** سوء تغذیه در بیماران بستری در ICU شایع است. بیشتر بیماران بعد از گذشت ۳-۴ روز از بستری شدن دچار تعادل منفی انرژی می‌شوند. حمایت تغذیه ای به موقع در بهبود پیامدهای بالینی در این بیماران مؤثر است. نوع امولسیون چربی در تغذیه وریدی بر عملکرد سیستم ایمنی تأثیر گذار است. شواهدی دال بر اثرات مفید امولسیون چربی حاوی روغن ماهی موجود میباشد. با توجه به اهمیت تغذیه وریدی و نوع امولسیون چربی مورد استفاده در این بیماران، مطالعه حاضر با هدف مرور اثرات تجویز امکان‌پذیر در بیماران ICU طراحی شده است.

**مواد و روشها:** در موتور جست و جوی Pubmed با کلمات ۳ مقاله بدست آمد پس از محدود کردن مطالعات به عنوان / خلاصه و مطالعات انسانی، نهایتاً تعداد ۶۶ مقاله در مورد سپسیس، تروما و جراحی انتخاب شد.

**یافته ها:** مصرف روغن ماهی سبب تغییر متابولیسم آراسیدونیک می‌شود. اکثر مطالعات انجام شده در بیماران مبتلا به سپسیس و تحت عمل جراحی، بیان می‌کنند که روغن ماهی سبب کاهش سطح التهاب و بهبود سایر پیامدهای بالینی در این بیماران می‌شود. همچنین مطالعات زیادی اثر مفید تجویز روغن ماهی بر طول مدت بستری و نیاز به آنتی بیوتیک در بیماران با ترومای چندگانه یا آسیب سر را تایید کرده اند.

**نتیجه گیری:** به نظر می‌رسد که تجویز روغن ماهی در بیماران بستری در ICU با کاهش سطح التهاب، طول مدت بستری و بهبود پیامدهای بالینی ناشی از التهاب مرتبط است.

**واژه های کلیدی:** روغن ماهی، تغذیه وریدی، بخش مراقبت ویژه، التهاب، سپسیس، آسیب سر، جراحی دستگاه گوارش

### مقدمه

و بعضی از آمینواسیدهای غیرضروری به عنوان منبع پروتئین، دکستروز به عنوان کربوهیدرات و امولسیون چربی می‌باشد (۱۴). لیبیدها نسبت به دکستروز و آمینواسیدهای کالری بیشتری تأمین می‌کنند (۹) کالری به ازای هر گرم چربی در مقابله ۳/۴ کالری به ازای هر گرم دکستروز و ۴ کالری به ازای هر گرم آمینواسید. بنابراین با توجه به کالری بیشتر حاصل از چربی حجم مایع مورد نیاز در تغذیه وریدی می‌تواند بر حسب کالری مورد هدف کاسته شود. کاهش حجم مایع و افزایش اسومولا ریته فرمولا در ترکیب با امولسیون چربی به تجویز مطمئن و بی خطر تغذیه وریدی از هر دو راه ورید محیطی و مرکزی کمک می‌کند (۱). نوع اسید چرب مورد استفاده در امولسیون چربی بر مقاومت انسولینی و عملکرد سیستم ایمنی و عوامل التهابی تأثیر گذار است (۲۳-۱۵). امولسیون چربی مورد استفاده در تغذیه وریدی معمولاً بر پایه روغن سویا می‌باشد (۲۶-۲۴ و ۱۹) که غالباً ۵۰٪ آن از اسید چرب لینولئیک تشکیل شده است (۲۷). لینولئیک اسید با تغییر متابولیسم پروستاگلاندین ها به عنوان یک عامل پیش التهابی و سرکوب کننده سیستم ایمنی عمل می‌کند (۱۵). از این رو اخیراً کاربرد امولسیون های

سوء تغذیه و تخلیه مواد مغذی در بیماران بستری در بخش مراقبت های ویژه (ICU: Intensive Care Unit) شایع است (۱۹). بیشتر بیماران بستری در بخش ICU بعد از گذشت ۳-۴ روز از بستری شدن دچار تعادل منفی انرژی می‌شوند (۴ و ۳). سوء تغذیه و تعادل منفی انرژی با طولانی شدن مدت بستری در بیمارستان (عوهو) شروع شده و تا زمان تخریص از ICU ادامه می‌یابد و می‌تواند منجر به پیامدهای نامطلوب گردد (۳). فاکتورهای دخیل در کمبود انرژی شامل: افزایش میزان متابولیسم (۷ و ۸)، تأخیر در شروع حمایت تغذیه ای و عدم کفایت کالری تجویز شده می‌باشد (۳). طبق گزارشات شماری از مطالعات تنها ۷۵-۵۰٪ بیماران بستری در ICU کالری هدف را در روز دریافت می‌کنند و ۲۵٪ بیماران تنها ۱۵۰۰-۱۰۰۰ کالری در روز دریافت می‌کنند (۹). بنابراین حمایت تغذیه ای به موقع و کامل در این بیماران بسیار حائز اهمیت می‌باشد. تغذیه وریدی یک راه مهم حمایت تغذیه ای در صورت عدم دسترسی به تغذیه روده ای یا انتقال است (۱۲-۱۰). در تغذیه وریدی مواد مغذی مستقیماً به داخل سیاهرگ تزریق می‌شود (۱۳). محلول تغذیه وریدی شامل آمینواسیدهای ضروری

\* مسئول مقاله: دکتر لیلا آزاد بخت

آدرس: اصفهان، خیابان هزار جریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، دانشکده تغذیه و علوم غذایی، گروه تغذیه جامعه، تلفن: ۰۳۱۱-۷۹۲۲۷۷۶ e-mail:azadbakht@h1th.mui.ac.ir

مطالعات نشان داده اند که تجویز روغن سویا در تغذیه وریدی منجر به افزایش سطح خونی لینولئیک اسید که یک اسید چرب امگا ۶ است، می شود. متابولیسم لینولئیک اسید منجر به تولید آرشیدونیک اسید و در نهایت ایکوزانوئیدهای پیش التهابی مثل پروستاگلاندین ها، ترومبوکسان ها و لوکوتربن ها میشود که این مواد به نوبه خود واسطه های التهابی دیگر مثل-TNF-α(Tumor Necrosis Factor-α) را تحریک می کنند (۴۰-۴۱). متقابلاً روغن ماهی حاوی اسیدهای چرب بلند زنجیر EPA و DHA می باشد که تصور میشود تجویز این دو اسید چرب در تغذیه وریدی با تغییر متابولیسم آرشیدونیک اسید، به تولید ایکوزانوئیدهای با فعالیت بیولوژیکی کمتر و در نتیجه کاهش التهاب منجر می شود (۲۶). همچنین EPA و DHA پیش ساز رزوپلین ها (ترکیباتی که در مسیر COX2 از EPA و DHA ساخته می شوند) هستند که دارای خاصیت ضد التهابی می باشند (۴۲). طبق گزارش شماری از مطالعات در بیماران وابسته به تغذیه وریدی، هنگامی که قسمتی از روغن سویا با روغن ماهی جایگزین میشود، سنتز LTB5 (Leukotriene) افزایش یافته که نسبت به LTB4 فعالیت بیولوژیکی کمتر دارد (۴۳). این تغییر منجر به کاهش قابل توجه عوامل التهابی TNF-α و IL-8 می گردد (۴۴).

**اثر روغن ماهی بر نشانگرهای التهابی در سپسیس:** سپسیس به علت پاسخ التهابی میزبان در برابر عفونت است و با غلطنهای افزایش یافته سایتوکالینهای التهابی مانند TNF-α و IL-6 و IL-1β(Interleukin) و TNF-α شناخته میشود (۴۵-۴۶). در سالهای ۱۹۷۹ تا ۲۰۰۰ مرگ و میر مرتبط با سپسیس در آمریکا در حدود ۲۲ تا ۴۴ در هر ۱۰۰۰۰ نفر بود (۴۷) که حدود ۹٪ از مرگ و میر سالیانه در آمریکا به حساب می آید (۴۸-۴۹). تشخیص کلینیکی سپسیس بر اساس سندروم پاسخ التهابی سیستمیک تعریف میشود که علائم آن شامل (۱) دمای بدن بیشتر از ۳۸°C و یا کمتر از ۳۶°C (۲) تاکیاردی (ضربان قلب بیشتر از ۹۰ بار در دقیقه)، (۳) تاکی پنه (تعداد تنفس بیشتر از ۲۰ بار در دقیقه) و یا هیپوکسی (اشباع اکسیژن کمتر از ۹۰٪)، (۴) لکوسایتوسیس (شمارش گلبولهای سفید خون کمتر از ۴×۱۰<sup>9</sup> در لیتر یا وجود فرمهای نابالغ گلbul سفید بیشتر از ۱۰٪ می باشد) (۵۰). مطالعات صورت گرفته بر روی بیماران مبتلا به سپسیس، اثر بخشی تجویز امگا ۳ را در بهبود پیامدهای بالینی نشان داده اند. یک کارآزمایی بالینی دوسوکور بیان میکند که تجویز ۵ روزه امولسیون لیپیدی حاوی ۱۰٪ روغن ماهی به صورت درمان کمکی در بیماران مبتلا به سپسیس APACHE II (APACHE: Acute Physiology and Chronic Health Evaluation; SAPS: SimplifiedAcute Physiology Score) و پیامدهای شدید ناشی از بیماری میشود (۵۰). مشایه این اثر در کارآزمایی های بالینی دیگر، ۲۵ بیمار مبتلا به سپسیس به طور شده است. در یک کارآزمایی بالینی دیگر، ۲۵ بیمار مبتلا به سپسیس به طور تصادفی به دو گروه تقسیم شدند که گروه کنترل مخلوط MCT و روغن سویا و گروه مداخله مخلوط MCT:۱۰:۴۰ را دریافت کردند. بعد از ۵ روز مداخله، غلظت EPA در فسفاتیدیل کولین پالاسما در گروه مداخله افزایش یافت و غلظت IL-6 و IL-8 نیز کاهش یافت. همچنین بیماران گروه مداخله، مدت زمان کمتری در بیمارستان بستری بودند. در

چربی بر پایه روغن ماهی که عمدتاً از امگا ۳ تشکیل شده است، مورد توجه بسیاری از محققین قرار گرفته است. روغن ماهی عمدتاً از EPA (Eicosapentaenoic Acid) و DHA (Docosahexaenoic Acid) تشکیل شده است. شواهد محکمی دال بر اثرات مفید این دو اسید چرب بر سلامت بشر به ویژه در مورد بیماری های قلبی عروقی در دسترس می باشد (۲۸-۳۱). این دو اسید چرب در تعديل متابولیسم چربی و تنظیم غلظت لیپیدهای خون، تنظیم انعقاد خون، التهاب و عملکرد سیستم ایمنی نقش دارند (۳۲-۳۵). ایکوزانوئیدهای تولید شده از متابولیسم EPA و DHA فعالیت التهابی کمتری نسبت به ایکوزانوئیدهای تولیدی از اسیدهای چرب امگا ۶ دارند، بنابراین تعديل کننده عملکرد سیستم ایمنی و فرآیند های التهابی می باشند (۳۶). اثر مفید تجویز امولسیون لیپید حاوی روغن ماهی بر کاهش التهاب (۲۶)، طول مدت بستری در بیمارستان و مشکلاتی نظری سپسیس در چندین مطالعه نشان داده شده است (۳۷).

سه نوع امولسیون حاوی روغن ماهی در دسترس شامل Omegaven (100 gr SMOFLipid Lipoplas lipid/L) می باشد. یک امولسیون خالص از روغن ماهی می باشد که در هر ۱۰۰ میلی لیتر آن ۳ گرم DHA+EPA موجود است. بهتر است که این امولسیون در MCT: Medium Chain Triglycerides تزریقی را تشکیل دهد. امولسیونی با ۲۰۰ gr lipid/L می باشد که در هر ۱۰۰ میلی لیتر آن حجم آن ۴۰٪ روغن سویا و ۱۰٪ آن روغن ماهی میباشد. هر ۱۰۰ میلی لیتر آن حاوی ۰.۰۶ گرم DHA+EPA می باشد. SMOFLipid ۲۰۰ gr lipid/L است که حجم آن ۳۰٪ روغن سویا، ۲۵٪ روغن زتون و ۱۵٪ روغن ماهی می باشد. هر ۱۰۰ میلی لیتر از این امولسیون ۱ گرم DHA+EPA دارد (۲۷).

با توجه به اهمیت تغذیه وریدی در بیماران بستری در ICU و با توجه به اینکه نوع امولسیون چربی مورد استفاده در تغذیه وریدی بر روند بهبود این بیماران اثرگذار است، لذا در مطالعه حاضر اثر تجویز روغن ماهی را در بیماران بستری در بخش ICU بررسی شد.

## روشها

در موتور جست و جوی Pubmed با کلمات Fish oil و parenteral nutrition تعداد ۳۵۴ مقاله بدست آمد که پس از محدود کردن به مطالعات انسانی و زبان انگلیسی تعداد ۲۴۴ مقاله حاصل شد. از میان این مطالعات، مطالعاتی که در مورد post surgery, gastrointestinal surgery, head trauma, sepsis بودند، انتخاب شدند که نهایتاً تعداد ۶۶ مقاله انتخاب شد.

**اثر روغن ماهی بر نشانگرهای التهابی:** التهاب و سرکوب سیستم ایمنی به عنوان جزئی از پاسخ های ایجاد شده به دنبال تروما، جراحی و عفونت شناخته شده اند. افزایش پاسخ التهابی با افزایش تولید سیتوکین ها و ایکوزانوئیدهای مشقت از آرشیدونیک اسید و دیگر واسطه های التهابی همراه است (۳۸). سنتز این مواد تحت تأثیر نوع اسید چرب موجود در تغذیه وریدی می باشد (۱).

در گروه رونمایی افزایش یافت. رونمایی همچنین از کاهش تولید ایترفرون گاما که متعاقب جراحی روی می دهد پیشگیری کرد. نتایج این مطالعه نشان داد که تجویز روزانه ۰/۲ گرم به ازای کیلوگرم وزن بدن رونمایی بعد از اعمال جراحی متوسط، سیستم ایمنی را سرکوب نمی کند، اما باعث افزایش تولید ایترفرون گاما، TNF- $\alpha$  و احتمالاً ایترولوکین ۲ می شود (۲۱).

بر اساس گزارشات شماری از مطالعات، انفوژیون رونمایی در تغذیه وریدی در بیمارانی که تحت اعمال جراحی دستگاه گوارش قرار گرفته اند در تعديل تولید ایکوزانوئیدها (۵۶و۵۸) و سایتوکین ها (۳۷و۴۶) نقش دارد. اگرچه این اثرات ممکن است با بهبود پیامدهای بالینی همراه باشند، اما همه مطالعات به نتایج یکسانی در مورد اثر رونمایی بر نشانگرهای التهابی نرسیده اند (۲۴و۴۰).

و لازم است مطالعات بیشتری در این زمینه انجام شود.

**اثر رونمایی بر طول مدت بستری و دیگر پیامدهای بالینی:** مطالعات انجام شده روی بررسی اثر رونمایی در تغذیه وریدی اثرات مفید تجویز امگا ۳ بر کاهش طول مدت بستری در بیمارستان و ICU نشان داد (۱۶و۴۳و۳۷). در مطالعه ای که اخیراً روی ۲۴ بیمار تحت عمل جراحی شکم انجام شد، بیماران به دو گروه تقسیم شدند. در گروه مورده امولسیون Omegaven حاوی ۱۰ گرم رونمایی یک روز قبل از جراحی و در روزهای ۱-۵ بعد از جراحی تجویز شد. در روزهای ۴ و ۵ بیماران، تغذیه وریدی استاندارد حاوی ۵ گرم رونمایی سویا را نیز دریافت می کردند. بیماران در گروه کنترل نیز تغذیه استاندارد وریدی با شرایط فوق را دریافت می کردند، البته به جز در مورد رونمایی که در تغذیه آنها لحاظ نشده بود. نتایج این مطالعه کاهش طول مدت بستری در بخش ICU (۱۱/۴) روز در گروه مورده در مقابل (۹/۱) روز در گروه شاهد) و همچنین طول مدت بستری در بیمارستان (۸/۱۷) روز در گروه مورده در مقابل (۵/۲۳) روز در گروه شاهد) در اثر تجویز امگا ۳ نشان داد. طول مدت بستری در بخش های پزشکی بعد از عمل جراحی به طور معنی داری در گروه دریافت کننده رونمایی کمتر بود (۲۶).

بررسی اثر انفوژیون وریدی ترکیبی از رونمایی و رونمایی سویا با نسبت ۱ به ۵ در مقایسه با رونمایی سویا به تنها بر پیامدهای بالینی بعد از عمل جراحی در بیماران مبتلا به سرطان کولونکتال، نشان داد که مکمل یاری بعد از جراحی با امگا ۳ علاوه بر بهبود دیگر پیامدهای بالینی منجر به کاهش طول مدت بستری در بیمارستان (۸/۴۵±۴/۱۷) در مقابل (۸/۵۵±۵/۱۹) روز می شود. اگرچه این نتیجه از نظر آماری معنی دار نبود (۲۶). در بیماران با سپسیس شکمی، ترومای چندگانه یا آسیب شدید سر، انفوژیون امگا ۳ در فرم Omegaven و به مقدار بیشتر از (۰/۰۵gr/kgbw/body weight)، منجر به کاهش معنی دار نیاز به آنتی بیوتیک (p<۰/۰۰۱) و همچنین کاهش طول مدت بستری در ICU و بیمارستان (p<۰/۰۰۱) شد، همچنین میزان مرگ و میر در بیمارانی که بیشتر از ۱۰/g/kgbw رونمایی ماهی در روز دریافت کرده بودند در مقایسه با گروه قبل، کاهش بیشتری داشت. طول مدت بقا نیز در برخی از گروهها بیشتر بود، (آسیب شدید سر>تروماتی چند گانه> سپسیس شکمی). اما تعداد کم بیماران در بعضی از گروهها، عدم کنترل و کور سازی مطالعه تفسیر داده ها را با مشکل مواجه کرد (۲۶).

به طور مشابه، در بیماران تحت عمل جراحی آنوریسم آورت شکمی، گرچه تفاوتی در متabolism گلوكز و یا مارکرهای التهابی در دو گروه دریافت کننده

نتیجه مصرف رونمایی سبب کاهش غلظت سایتوکینهای التهابی و طول مدت بستری در بیمارستان شد (۵۱).

Friescke و همکاران در یک کارآزمایی بالینی، ۱۶۶ بیمار تحت تغذیه وریدی (۱۱۵ بیمار مبتلا به سپسیس و ۵۵ بیمار غیر سپسیس) را به طور تصادفی LCT (Long-) و MCT (Triglycerides Chain) دریافت میکردند که نسبت امگا ۶:امگا ۳ در آن ۱:۷ بود. در گروه دیگر افراد همان نسبت ۱:۱ از LCT و MCT را دریافت میکردند که با رونمایی غنی شده بود و نسبت ۶:۳ در آن ۱:۲ بود. بعد از ۷ روز مداخله تفاوت معنی داری از نظر التهاب و عفونتهای بیمارستانی بین دو گروه کنترل و مداخله دیده نشد که اینگونه توضیح داده شد که نتایج حاصله شاید به دلیل طول مدت مداخله و وزن مصرفی بوده باشد (۲۴).

Mayer و همکاران در مطالعه خود نشان دادند که تجویز ۵ روزه Omegaven به بیماران مبتلا به سپسیس منجر به کاهش ۳۰٪ درصدی در غلظت IL-1 $\beta$ ، IL-6، IL-8، TNF- $\alpha$  افزایش یافته در اثر تجویز رونمایی سویا می شود (۵۲). همچنین در مطالعه ای با هدف مقایسه اثر امگا ۳-۳-۶ و امگا ۶-۶ در بیماران دچار شوک سپتیک، نشان داده شد که تجویز ۱۰ روزه Omegaven در اثر تغذیه ای با هدف مقایسه اثر امگا ۳-۳-۶ و امگا ۶-۶ دریافت به کاهش غلظت CRP (پروتئین واکنشگر) در روز سوم میشود در حالیکه مقدار CRP در اثر تجویز رونمایی سویا افزایش یافت. با این حال این اختلاف از نظر آماری معنی دار نبود (۵۳).

**اثر رونمایی بر نشانگرهای التهابی در جراحی:** بیمارانی که تحت عمل جراحی قرار گرفته اند ممکن است دچار اختلال و عدم تعادل در سیستم ایمنی شوند که با سرکوب عملکردهای اختصاصی و غیراختصاصی سیستم ایمنی و افزایش حساسیت به عفونت های میکروبی و ریسک بالای بیماری و مرگ شناخته میشود. حساسیت بالا به عفونت ناشی از عدم تعادل ایمنولوژیکی یا متabolیکی ناشی از جراحی است. به هر حال مکانیسمهای پاتوفیزیولوژی این تغییرات پیچیده است. تعامل بین فاکتورهای مختلف مانند صدمات وارد، فعالیت باکتریایی، واسطه های عصبی-هورمونی منجر به پاسخ نامناسب میزبان میشوند که نهایتاً خود را به صورت تولید واسطه های التهابی و احتمالاً التهاب سیستمیک نشان میدهد (۵۴-۵۷).

Köller و همکاران در یک کارآزمایی بالینی موازی به بررسی اثر تغذیه وریدی غنی شده با امگا ۳ بر سنتز لوکوتربنها در بیمارانی که جراحی های بزرگ داشته اند، پرداختند. در بیماران تحت جراحی های بزرگ در ناحیه شکم، تجویز MCT:LCT: fish oil امگا ۳ مولسیون چربی غنی شده با ۲۰٪ امگا ۳ (MLF541; Lipoplus)، منجر به افزایش تولید LTB5 (p=۰/۰۰۳)، LTB5/LTB4 (p=۰/۰۰۱) در روز پنجم در مقایسه با گروه دریافت کننده رونمایی سویا شد، و می توان چنین نتیجه گیری کرد که نسبت تعادل امگا ۳ به امکاع در کاهش وضعیت التهابی در بیماران تحت عمل جراحی مؤثر است (۵۸). در مطالعه ای دیگر که اثر تغذیه وریدی بدون امولسیون چربی و تغذیه وریدی حاوی رونمایی سویا یا رونمایی به مدت ۵ روز را در بیماران بعد از عمل جراحی روده بزرگ بررسی کرد، نشان داده شد که این تعداد لنفوسيت های B، لنفوسيت T یاور، سایتو توکسیک یا کشنده طبیعی قبل از جراحی یا در روزهای ۳ و ۶ بعد از جراحی تفاوتی وجود ندارد. همچنین در مورد پرولیفراسیون لنفوسيت T بین گروهها تفاوتی مشاهده نشد، اما تولید ایترولوکین ۲

مدت بستری در بیمارستان مشاهده نشد. اما درصد بستری مجدد بیماران در ICU در گروه مورد به طور معنی داری کمتر از گروه کنترل بود. در گروهی از بیماران که امولسیون حاوی روغن ماهی به مدت ۲ روز قبیل از جراحی دریافت کرده بودند، نتایج قابل توجهی حاصل شد. در این بیماران کاهش نیاز به تهویه مکانیکی، طول مدت بستری در بیمارستان، نیاز به بستری مجدد در ICU و کاهش معنی دار در میزان مرگ و میر مشاهده شد (۶۴) (جدول ۱).

لیپوپلاس و ترکیب روغن سویا و MCT مشاهده نشد، اما یک روند کاهشی در طول مدت بستری در ICU و بیمارستان در گروه روغن ماهی مشاهده شد (۶۳). در یک گزارش از بیمارانی که تغذیه وریدی بعد از عمل جراحی دریافت می کردند، اثرات مفیدی از تجویز روغن ماهی در این بیماران مشاهده شد. اگرچه تفاوتی بین گروه کنترل (روغن سویا-MCT) و گروه مورد (ترکیبی از روغن ماهی و روغن سویا-MCT) از نظر مرگ و میر و درصد ابتلاء به عفونت و طول

#### جدول ۱. مطالعات بررسی شده در ارتباط با اثر تجویز وریدی روغن ماهی در بیماران بستری در ICU

مأخذ	طراجی مطالعه	مشخصات بیماران	نوع امولسیون چربی	باقته های کلیدی
Wichman و MW ۲۰۰۷	کارآزمایی بالینی	۲۵ بیمار تحت عمل جراحی شکم	لیپوپلاس در مقابل ایترالیپید به مدت ۵ روز بعد از جراحی	میانگین بستری در ICU: ۴/۱ روز برای لیپوپلاس و ۶/۳ روز برای ایترالیپید در LT5/LTB4 و گروه لیپوپلاس افزایش یافت
Badía-Tahull و MB ۲۰۱۰	کارآزمایی بالینی	۲۷ بیمار تحت عمل جراحی دستگاه گوارش	دریافت روغن زیتون در گروه کنترل و روغن زیتون+روغن ماهی در گروه مورد به مدت ۵ روز	کاهش معنی دار بروز عفونت در گروه مورد در مقایسه با گروه کنترل (P=۰/۰۰۷)، سطوح پره آلبومین و لکوسیتها در دو گروه تفاوت معنی داری نداشت.
Köller و همکاران، ۲۰۰۳	کارآزمایی بالینی	۳۰ بیمار تحت عمل جراحی شکم	لیپوپلاس در مقابل ایترالیپید به مدت ۵ روز بعد از جراحی	افزایش میزان LTB5 در گروه لیپوپلاس در روز ۶ بعد از جراحی (P=۰/۰۱۰۴)، بین دو گروه از نظر ستر LTC5 تفاوت مشاهده نشد. در روز ۶ نسبت LTB5/LTB4 در گروه لیپوپلاس افزایش یافت (P<۰/۰۲).
Mayer K و همکاران، ۲۰۰۳	کارآزمایی بالینی (پایلوت)	۱۰ بیمار مبتلا به شوک سپتیک	امگا ۳ (omegaven) در مقابل امگا ۶ (lipoven) به مدت ۱۰ روز	تعداد لکوسیتها در گروه امگا ۳ کاهش و در گروه امگا ۶ افزایش یافت (P=۰/۰۹). EPA+DHA/AA در گروه امگا ۳ افزایش داشت. افزایش نسبت TXA3/TXA2 در گروه امگا ۳
Friescke S و همکاران، ۲۰۰۸	کارآزمایی بالینی	۱۶۶ بیمار بستری در ICU	گروه کنترل: نسبت ۱:۱ از LCT و MCT (نسبت ۰:۰۳:۰:۰۶ برابر ۱:۷) گروه مورد: نسبت ۱:۱ از LCT و MCT غنی شده با omegaven (نسبت ۰:۰۳:۰:۰۶ برابر ۱:۲)	تفاوت معنی داری از نظر التهاب و عفونتهای بیمارستانی و طول مدت بستری در ICU بین دو گروه کنترل و مداخله دیده نشد
Mayer K و همکاران، ۲۰۰۳	کارآزمایی بالینی	۲۱ بیمار با سپسیس	lipoven در مقابل Omegaven به مدت ۵ روز	lipoven با اندوتوكسین در روزهای ۱-۸ با Omegaven افزایش و با
Weiss G و همکاران، ۲۰۰۲	کارآزمایی بالینی	۲۴ بیمار تحت عمل جراحی؟ و پانکراس	lipopen+omegaven در مقابل lipopen در روز قبل از جراحی و روزهای ۱-۵ بعد از جراحی	کاهش طول مدت بستری و کاهش سطح IL-6 در گروه lipopen+omegaven
Khor BS و همکاران، ۲۰۱۱	کارآزمایی بالینی	۲۸ بیمار مبتلا به سپسیس شدید	دریافت ۱۰% omegaven در مقابل نرمال سالین ۰/۰% در گروه کنترل به مدت ۵ روز	کاهش شاخصهای APACHE II و APACHE III و کاهش غلظت سرمی پرو کلستری تونین در گروه مداخله.
Barbosa VM و همکاران، ۲۰۱۰	کارآزمایی بالینی	۲۵ بیمار مبتلا به سپسیس و نیازمند تغذیه وریدی	دریافت مخلوط ۵۰:۵۰ از MCT و روغن سویا در گروه کنترل و مخلوط MCT و روغن سویا در روز ۶ و ۱۰ از MCT و روغن سویا و روغن ماهی به مدت ۵ روز	افزایش EPA در فسفاتیدیل کولین پلاسمای کاهش IL-6 و IL-10، نسبت بالاتر Po <sub>2</sub> /Fio <sub>2</sub> در روز ۶ و کاهش طول مدت بستری در بیمارستان در گروه مداخله

توان به هتروژن بودن بیماران، شدت متفاوت بیماری در افراد مورد بررسی و تعداد نمونه ناکافی اشاره کرد (۲۴). همچنین نسبت امگا ۳: امگا ۶ در تعذیه وریدی نیز از فاکتورهای موثر بر نتایج به دست آمده است. تفاوت این نسبت در مطالعات مختلف سبب حصول نتایج متفاوت می‌شود. به عنوان مثال استفاده از نسبت ۲:۱ در یک کار آزمایی بالینی نتیجه مثبتی بر التهاب و دیگر پیامدهای بالینی نداشت (۲۴)، اما در مطالعه دیگر استفاده از نسبت ۳:۱ سبب کاهش التهاب در بیماران بستری در بخش ICU شد (۵۶). همچنین تجویز امگا ۳ در زمان قبل و یا بعد از جراحی میتواند سبب بروز نفأوت در پیامدهای بالینی بیماران شود. مطالعه‌ای بیان میکند که تجویز امگا ۳ قبل از جراحی سبب کاهش التهاب و تعدیل سیستم ایمنی در بیمارانی که جراحی شکم داشته‌اند، میشود (۳۷).

نتایج مطالعات موجود نشان می‌دهد که اسیدهای چرب بلند زنجیر ۳-n (DHA و EPA) با اتصال به غشای سلول‌ها و تأثیر بر متاپولیسم آراسیدونیک اسید باعث تولید ایکوزانوئیدهای با فعالیت بیولوژیکی کمتر می‌شوند. از طرف دیگر DHA و EPA پیش ساز رزوولین‌ها هستند که دارای خواص ضد التهابی قوی می‌باشند. همچنین استفاده از روغن ماهی در تعذیه وریدی منجر به کاهش سنتر لوکوترين ۵-5 (B-5) و افزایش تولید لوکوترين ۱۰ (B-10) می‌شود (۷۷ و ۷۷ و ۴۳). نشان داده شده است که افزایش سطح ایترولوکین ۱۰ باعث تنظیم کاهشی TNF- $\alpha$  و دیگر سایتوکاپنهای التهابی تولید شده از ماکروفازها می‌شود. در این تجویز امگا ۳ در تعذیه وریدی باعث افزایش بیان HLA-DR در سطح مونوцитها و همچنین افزایش نسبت CD8 به CD4 شده که این امر در تعدیل عملکرد سیستم ایمنی و کاهش دیگر پیامدهای نامطلوب از جمله عفونت و طول مدت بستری در بیمارستان و ICU نقش دارد (۷۷).

در یک نتیجه کلی میتوان گفت که امولسیونهای حاوی روغن ماهی ممکن است باعث تغییر واسطه‌های التهابی و عملکرد سیستم ایمنی و کاهش التهاب و طول مدت بستری در ICU و بیمارستان در بیماران در زمان بعد از عمل جراحی شوند. البته تصور میشود که تجویز قبل از جراحی روغن ماهی نسبت به تجویز آن بعد از عمل جراحی اثرات مفیدتری داشته باشد. اما مطالعات انجام شده بر روی بیماران با وضعیت وخیم بستری شده در ICU به نتیجه یکسانی در این زمینه نرسیده اند و این به دلیل تعداد بسیار کم این مطالعات می‌باشد. با این حال به نظر میرسد که تجویز روغن ماهی در تعذیه وریدی اثرات مطلوبی بر پیامدهای بالینی ناشی از بیماری و تعذیه وریدی داشته باشد.

## بحث و نتیجه گیری

چربی موجود در رژیم غذایی برای رشد، تکامل بینایی، شناختی و عصبی انسان ضروری است. اسیدهای چرب در حفظ یکپارچگی غشای سلولی با شرکت در ساختار فسفولیپید، تری گلیسرید و کلسترول است، نقش دارند و به عنوان واسطه‌هایی در پیام رسانی سلولی نقش مهمی را در سلامت بدن انسان بازی می‌کنند (۶۵-۶۷). سه نوع اسید چرب امگا ۳، امگا ۶ و امگا ۹ در سلول‌های پستانداران وجود دارد. امگا ۳ و امگا ۶ به عنوان اسیدهای چرب ضروری شناخته شده اند و باید از طریق رژیم غذایی دریافت شوند (۶۸). امروزه فواید ارزنده ای از روغن‌های حاوی اسیدهای چرب چندگیر اشباع (PUFA: Poly Unsaturated Fatty Acids) مثل امگا ۶ و امگا ۹ شناخته شده است و به نظر می‌رسد که در پیشگیری و درمان شماری از بیماری‌ها مثل بیماری‌های قلبی عروقی، مقاومت انسولینی، آرژی، سرطان، آرتیتیز، کرون، کولیت، و اختلالات التهابی نقش مهمی داشته باشند (۶۹-۷۰). اخیراً محققان توجه خاصی به نقش این دو اسید چرب در تعذیه وریدی در بیماران بستری در بخش ICU مبذول داشته‌اند. امولسیونهای چربی معمول که در تعذیه وریدی استفاده می‌شوند، عمدتاً بر پایه روغن گیاهی سویا هستند که حاوی امگا ۶ است. این نوع امولسیونها محتوای بالایی از لینولئیک اسید دارند. متاپولیسم لینولئیک منجر به افزایش تولید پروستاگلاندین‌ها و پیش سازهای التهابی می‌شود. جایگزینهای مصرفی برای این امولسیونها شامل روغن زیتون، MCT و روغن ماهی است که به طور جداگانه و یا در ترکیب با یکدیگر استفاده می‌شوند (۷۱). اثرات مفید دریافت روغن ماهی در جمعیت عمومی بر بسیاری از بیماری‌ها در حال بررسی است و شماری از مطالعات نقش مطلوب دریافت روغن ماهی بر وضعیت سلامت و بیماری را نشان داده اند (۷۰-۷۵). همچنین در اکثر مطالعات نشان داده شده که امولسیون‌های حاوی روغن ماهی می‌تواند باعث تغییر واسطه‌های التهابی، بهبود عملکرد سیستم ایمنی، کاهش عفونت و طول مدت بستری در ICU و بیمارستان شود (۵۰-۵۲). اثرات امولسیونهای حاوی MCT به خوبی شناخته شده است اما در مورد روغن ماهی نیاز به مطالعات بیشتری وجود دارد و به دلیل تعداد کم مطالعات در این زمینه، نتایج موجود در تنافض با یکدیگرند (۷۶ و ۷۶ و ۷۶). به عنوان مثال یکی از دلایل تنافض نتایج در مطالعات مختلف، طول مدت مداخله و دوز مصرفی روغن ماهی بوده است (۷۵-۷۵). البته مطالعه‌ای بیان میکند که دوز موثر در حدود ۰/۱-۰/۲ g/kg می‌باشد (۶۱). محدودیت‌های مطالعات مورد بررسی می‌

## The Effects of Parenteral Fish Oil Administration in ICU Patients

E. Sharifi (MSc)<sup>1</sup>, S. Saraf-Bank (MSc)<sup>1</sup>, L. Azadbakht (PhD)<sup>1\*</sup>

1. Food Security Research Center, Isfahan University of Medical Science, Isfahan, I.R. Iran

J Babol Univ Med Sci; 16(Suppl 1); Winter 2014; PP: 85-94.

Received: Jan 30<sup>th</sup> 2013, Revised: May 1<sup>st</sup> 2013, Accepted: Jul 10<sup>th</sup> 2013.

### ABSTRACT

**BACKGROUND AND OBJECTIVE:** Malnutrition is a prevalent problem among ICU patients. After 3-4 days of hospitalization, many patients enter in a negative energy balance. Early nutritional support is an effective way to improve clinical outcomes in these patients. The type of fat emulsion in parenteral nutrition is effective on immune system function. There are several evidences emphasized on the beneficial effects of fish oil based lipid emulsions. Regarding to parenteral nutrition importance and the type of lipid emulsion, the aim of this study was to review the effects of omega 3 administration among ICU patients.

**METHODS:** We searched key words including omega 3, fish oil, and parenteral nutrition in PubMed search engine. 354 papers were obtained. After limiting to title/abstract and human studies, finally 66 papers about sepsis, trauma and surgery was selected.

**FINDINGS:** Fish oil consumption change the Arachidonic acid metabolism. Most studies conducted on septic and operated patients declared that fish oil consumption can improve clinical outcomes and reduced the inflammatory markers. Furthermore several studies confirmed the beneficial effects of fish oil consumption on length of hospital stay and antibiotic requirement in multiple trauma or head injured patients.

**CONCLUSION:** It seems that fish oil administration in ICU patients is associated with reduction in inflammatory levels, shorter hospitalization period and improvement of other clinical outcomes contributed to inflammation.

**KEY WORDS:** *Fish oil, Parenteral nutrition, ICU, Inflammation, Sepsis, Craniocerebral trauma, Digestive system surgical procedure.*

---

### Please cite this article as follows:

Sharifi E, Saraf-Bank S, Azadbakht L. The effects of parenteral fish oil administration in ICU patients. J Babol Univ Med Sci 2014;16(Suppl 1):85-94.

---

\*Corresponding Author; L. Azadbakht (PhD)

Address: Department of Community Nutrition, School of Nutrition and Food Science, Isfahan University of Medical Sciences, PO Box 81745 Isfahan, I.R. Iran

Tel: +98 311 7922776

E-mail: azadbakht@hlth.mui.ac.ir

## References

- 1.Calder PC, Jensen GL, Koletzko BV, Singer P, Wanten GJ. Lipid emulsions in parenteral nutrition of intensive care patients: current thinking and future directions. *Intensive Care Med* 2010;36(5):735-49.
- 2.Ziegler TR. Parenteral nutrition in the critically ill patient. *N Engl J Med* 2009;361(11):1088-97.
- 3.Villet S, Chiolero RL, Bollmann MD, et al. Negative impact of hypocaloric feeding and energy balance on clinical outcome in ICU patients. *Clin Nutr* 2005;24(4):502-9.
- 4.Dvir D, Cohen J, Singer P. Computerized energy balance and complications in critically ill patients: an observational study. *Clin Nutr* 2006;25(1):37-44.
- 5.McClave SA, Lowen CC, Kleber MJ, et al. Are patients fed appropriately according to their caloric requirements? *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 1998;22(6):375-81.
- 6.Zaloga GP. Parenteral nutrition in adult inpatients with functioning gastrointestinal tracts: assessment of outcomes. *Lancet* 2006; 367(9516):1101-11.
7. Hill GL. Implications of critical illness, injury, and sepsis on lean body mass and nutritional needs. *Nutrition* 1998; 14(6):557-8.
- 8.Hadley JS, Hinds CJ. Anabolic strategies in critical illness. *Curr Opin Pharmacol* 2002;2(6):700-7.
- 9.Petros S, Engelmann L. Enteral nutrition delivery and energy expenditure in medical intensive care patients. *Clin Nutr* 2006;25(1):51-59.
10. Singer P, Berger MM, van den BG, et al. ESPEN guidelines on parenteral nutrition: intensive care. *Clin Nutr* 2009; 28(4):387-400.
- 11.de Meijer VE, Gura KM, Meisel JA, Le HD, Puder M. Parenteral fish oil monotherapy in the management of patients with parenteral nutrition-associated liver disease. *Arch Surg* 2010;145(6):547-51.
- 12.de Meijer VE, Le HD, Meisel JA, Gura KM, Puder M. Parenteral fish oil as monotherapy prevents essential fatty acid deficiency in parenteral nutrition-dependent patients. *J Pediatr Gastroenterol Nutr* 2010;50(2):212-8.
- 13.Mueller C, Bloch AS. Intervention: enteral and parenteral nutrition support. In: Mahan LK, Escott-Stump S, editors. *Krause's food & nutrition therapy*. 12th ed. Missouri: Elsevier Inc 2008; p: 516.
- 14.Mueller C, Bloch AS. Intervention: enteral and parenteral nutrition support: In: Mahan LK, Escott-Stump S, eds. *Krause's food & nutrition therapy*. 12th ed. Missouri. Elsevier Inc 2008; p: 518.
- 15.Calder PC. Long-chain n-3 fatty acids and inflammation: potential application in surgical and trauma patients. *Braz J Med Biol Res* 2003;36(4):433-46.
- 16.Kinsella JE. Lipids, membrane receptors, and enzymes: effects of dietary fatty acids. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 1990;14(Suppl. 5): S200-S217.
- 17.Senkai M, Geier B, Hannemann M, et al. Supplementation of omega-3 fatty acids in parenteral nutrition beneficially alters phospholipid fatty acid pattern. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 2007;31(1):12-17.
- 18.De Nardi L, Bellinati-Pires R, Torrinhas RS, Bacchi CE, Arias V, Waitzberg DL. Effect of fish oil containing parenteral lipid emulsions on neutrophil chemotaxis and resident macrophages' phagocytosis in rats. *Clin Nutr* 2008; 27(2):283-8.
- 19.Torrinhas RS, Jacintho T, Goto H, et al. Cell activation state influences the modulation of HLA-DR surface expression on human monocytes/macrophages by parenteral fish oil lipid emulsion. *Nutr Hosp* 2011;26(2):311-6.
- 20.Morlion BJ, Torwesten E, Lessire H, Korff G, Schenk HD. The effect of parenteral fish oil on leukocyte membrane fatty acid composition and leukotriene-synthesizing capacity in patients with postoperative trauma. *Metabolism* 1996;45(10):1208-13.

- 21.Schauder P, Rohn U, Schafer G, et al. Impact of fish oil enriched total parenteral nutrition on DNA synthesis, cytokine release and receptor expression by lymphocytes in the postoperative period. *Br J Nutr* 2002;87(Suppl 1):S103-10.
- 22.Esmailzadeh A, Azadbakht L. Consumption of hydrogenated versus nonhydrogenated vegetable oils and risk of insulin resistance and the metabolic syndrome among Iranian adult women. *Diabetes Care* 2008;31(2):223-6.
- 23.Esmailzadeh A, Azadbakht L. Home use of vegetable oils, markers of systemic inflammation, and endothelial dysfunction among women. *Am J Clin Nutr* 2008;88(4):913-21.
- 24.Friesecke S, Lotze C, Köhler J, Heinrich A, Felix SB, Abel P. Fish oil supplementation in the parenteral nutrition of critically ill medical patients: a randomised controlled trial. *Intensive Care Med* 2008;34(8):1411-20.
- 25.Calder PC, Sherrington EJ, Askanazi J, Newsholme EA. Inhibition of lymphocyte proliferation in vitro by two lipid emulsions with different fatty acid compositions. *Clin Nutr* 1994;13(2):69-74.
- 26.Wanten GJA. Parenteral lipids in nutritional support and immune modulation. *Clin Nutr Sup* 2009;4(Issue 1):13-17.
- 27.Calder PC. Hot topics in parenteral nutrition. Rationale for using new lipid emulsions in parenteral nutrition and a review of the trials performed in adults. *Proc Nutr Soc* 2009;68(3):252-60.
- 28.Azadbakht L, Rouhani MH, Surkan PJ. Omega-3 fatty acids, insulin resistance and type 2 diabetes. *J Res Med Sci* 2011;16(10):1259-60.
- 29.Kris-Etherton PM, Harris WS, Appel LJ. American Heart Association. Nutrition Committee. Fish consumption, fish oil, omega-3 fatty acids and cardiovascular disease. *Circulation* 2002;106(21):2747-57.
- 30.Bucher HC, Hengstler P, Schindler C, Meier G. N-3 polyunsaturated fatty acids in coronary heart disease: a meta-analysis of randomized controlled trials. *Am J Med* 2002;112(4):298-304.
- 31.Studer M, Briel M, Leimenstoll B, et al. Effect of different antilipidemic agents and diets mortality: a systematic review. *Arch Intern Med* 2005;165(7):725-30.
- 32.Wang C, Harris WS, Chung M, et al. n-3 Fatty acids from fish or fish-oil supplements, but not alpha-linolenic acid, benefit cardiovascular disease outcomes in primary- and secondary-prevention studies: a systematic review. *Am J Clin Nutr* 2006;84(1):5-17.
- 33.Calder PC. N-3 polyunsaturated fatty acids, inflammation, and inflammatory diseases. *Am J Clin Nutr* 2006;83(6):1505S-19S.
- 34.Tagawa H, Shimokawa H, Tagawa T, Kuroiwa-Matsumoto M, Hirooka Y, Takeshita A. Long-term treatment with eicosapentaenoic acid augments both nitric oxide-mediated and non-nitric oxide-mediated endothelium dependent forearm vasodilatation in patients with coronary artery disease. *J Cardiovasc Pharmacol* 1999;33(4):633-40.
- 35.Calder PC. Immunomodulation by omega-3 fatty acids. *Prostaglandins Leukot Essent Fatty Acids* 2007;77(5-6):327-35.
- 36.Mayer K, Merfels M, Muhly-Reinholz M, et al. Omega-3 fatty acids suppress monocyte adhesion to human endothelial cells: role of endothelial PAF generation. *Am J Physiol Heart Circ Physiol* 2002;283(2):811-8.
- 37.Weiss G, Meyer F, Matthies B, Pross M, Koenig W, Lippert H. Immunomodulation by perioperative administration of n-3 fatty acids. *Br J Nutr* 2002;87(Suppl 1):S89-94.
- 38.Calder PC. Use of fish oil in parenteral nutrition: Rationale and reality. *Proc Nutr Soc* 2006;65(3):264-77.
- 39.Calder PC. n-3 fatty acids, inflammation, and immunity-relevance to postsurgical and critically ill patients. *Lipids* 2004;39(12):1147-61.
- 40.Gogos CA, Zoumbos N, Makri M, Kalfarentzos F. Medium- and long-chain triglycerides have different effects on the synthesis of tumor necrosis factor by human mononuclear cells in patients under total parenteral nutrition. *J Am Coll Nutr* 1994;13(12):40-4.

- 41.Xu ZZ, Zhang L, Liu T, et al. Resolvins RvE1 and RvD1attenuate inflammatory pain via central and peripheral actions. *Nat Med* 2010;16(5):592-7.
- 42.Serhan CN, Hong S, Gronert K, et al. Resolvins: a family of bioactive products of omega-3 fatty acid transformation circuits initiated by aspirin treatment that counter proinflammation signals. *J Exp Med* 2002;196(8):1025-37.
- 43.Wichmann MW, Thul P, Czarnetzki HD, Morlion BJ, Kemen M, Jauch KW. Evaluation of clinical safety and beneficial effects of a fish oil containing lipid emulsion (Lipoplus, MLF541): data from a prospective, randomized, multicenter trial. *Crit Care Med* 2007;35(3):700-6.
- 44.Wachtler P, König W, Senkal M, Kemen M, Köller M. Influence of a total parenteral nutrition enriched with omega-3 fatty acids on leukotriene synthesis of peripheral leukocytes and systemic cytokine levels in patients with major surgery. *J Trauma* 1997;42(2):191-8.
- 45.Bone RC, Balk RA, Cerra FB, et al. Definitions for sepsis and organ failure and guidelines for the use of innovative therapies in sepsis. TheACCP/SCCM Consensus Conference Committee. American College of Chest Physicians/Society of Critical Care Medicine. *Chest* 1992;101(6):1644-55.
- 46.Warren HS. Strategies for the treatment of sepsis. *N Engl J Med* 1997;336(13):952-53.
- 47.Martin GS, Mannino DM, Eaton S, Moss M. The epidemiology of sepsis in the United States from 1979 through 2000. *N Engl J Med* 2003;348(16):1546-54.
- 48.Angus DC, Linde-Zwirble WT, Lidicker J, Clermont G, Carcillo J, Pinsky MR. Epidemiology of severe sepsis in the United States: analysis of incidence, outcome, and associated costs of care. *Crit Care Med* 2001;29(7):1303-10.
- 49.Sands KE, Bates DW, Lanken PN, et al. Epidemiology of sepsis syndrome in 8 academic medical centers. *JAMA* 1997;278(3):234-40.
- 50.Khor BS, Liaw SJ, Shih HC, Wang LS. Randomized, double blind, placebo-controlled trial of fish-oil-based lipid emulsion infusion for treatment of critically ill patients with severe sepsis. *Asian J Surg* 2011;34(1):1-10.
- 51.Barbosa VM, Miles EA, Calhau C, Lafuente E, Calder PC. Effects of a fish oil containing lipid emulsion on plasma phospholipid fatty acids, inflammatory markers, and clinical outcomes in septic patients: a randomized, controlled clinical trial. *Crit Care* 2010;14:R5.
- 52.Mayer K, Gokorsch S, Fegbeutel C, et al. Parenteral nutrition with fish oil modulates cytokine response in patients with sepsis. *Am J Respir Crit Care Med* 2003;167(10):1321-8.
- 53.Mayer K, Fegbeutel C, Hattar K, et al. Omega-3 vs. omega-6 lipid emulsions exert differential influence on neutrophils in septic shock patients: impact on plasma fatty acids and lipid mediator generation. *Intensive Care Med* 2003;29(9):1472-81.
- 54.Abraham E. Physiologic stress and cellular ischemia: relationship to immunosuppression and susceptibility to sepsis. *Crit Care Med* 1991;19(5):613-8.
- 55.Fry DE. Sepsis syndrome. *Am Surg* 2000;66(2):126-32.
- 56.Köller M, Senkal M, Kemen M, König W, Zumtobel V, Muhr G. Impact of omega-3 fatty acid enriched TPN on leukotriene synthesis by leukocytes after major surgery. *Clin Nutr* 2003;22(1):59-64.
- 57.Sodergren MH, Jethwa P, Kumar S, Duncan HD, Johns T, Pearce CB. Immunonutrition in patients undergoing major upper gastrointestinal surgery: a prospective double-blind randomised controlled study. *Scand J Surg* 2010;99(3):153-61.
- 58.Morlion BJ, Torwesten E, Lessire H, et al. The effect of parenteral fish oil on leukocyte membrane fatty acid composition and leukotriene-synthesizing capacity in patients with postoperative trauma. *Metabolism* 1996;45(10):1208-13.
- 59.Grimm H, Mertes N, Goeters C, et al. Improved fatty acid and leukotriene pattern with a novel lipid emulsion in surgical patients. *Eur J Nutr* 2006;45(1):55-60.

- 60.Badía-Tahull MB, Llop-Talaverón JM, Leiva-Badosa E, et al. A randomised study on the clinical progress of high-risk elective major gastrointestinal surgery patients treated with olive oil-based parenteral nutrition with or without a fish oil supplement. *Br J Nutr* 2010;104(5):737-41.
- 61.Heller AR, Rössler S, Litz RJ, et al. Omega-3 fatty acids improve the diagnosis-related clinical outcome. *Crit Care Med* 2006;34(4):972-9.
- 62.Liang B, Wang S, Ye YJ, et al. Impact of postoperative omega-3 fatty acid-supplemented parenteral nutrition on clinical outcomes and immunomodulations in colorectal cancer patients. *World J Gastroenterol* 2008;14(15):2434-9.
- 63.Berger MM, Tappy L, Revelly JP, et al. Fish oil after abdominal aorta aneurysm surgery. *Eur J Clin Nutr* 2008;62(9):1116-22.
- 64.Tsekos E, Reuter C, Stehle P, Boeden G. Perioperative administration of parenteral fish oil supplements in a routine clinical setting improves patient outcome after major abdominal surgery. *Clin Nutr* 2004;23(3):325-30.
- 65.Kuhnt K, Degen C, Jaudszus A, Jahreis G. Searching for health beneficial n-3 and n-6 fatty acids in plant seeds. *Eur J Lipid Sci Technol* 2012;114(2):153-60.
- 66.Giannì ML, Roggero P, Baudry C, et al. The influence of a formula supplemented with dairy lipids and plant oils on the erythrocyte membrane omega-3 fatty acid profile in healthy full-term infants: a double-blind randomized controlled trial. *BMC Pediatr* 2012;12:164.
- 67.Rayyan M, Devlieger H, Jochum F, Allegaert K. Short-term use of parenteral nutrition with a lipid emulsion containing a mixture of soybean oil, olive oil, medium-chain triglycerides, and fish oil: a randomized double-blind study in preterm infants. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 2012;36(Suppl 1):81S-94S.
- 68.Chang MI, Puder M, Gura KM. The use of fish oil lipid emulsion in the treatment of intestinal failure associated liver disease (IFALD). *Nutrients* 2012;4(12):1828-50.
- 69.Asif M. Health effects of omega-3,6,9 fatty acids: *Perilla frutescens* is a good example of plant oils. *Orient Pharm Exp Med* 2011;11(1):51-9.
- 70.Gheita T, Kamel S, Helmy N, El-Laithy N, Monir A. Omega-3 fatty acids in juvenile idiopathic arthritis: effect on cytokines (IL-1 and TNF- $\alpha$ ), disease activity and response criteria. *Clin Rheumatol* 2012;31(2):363-6.
- 71.Kromhout D, Yasuda S, Geleijnse JM, Shimokawa H. Fish oil and omega-3 fatty acids in cardiovascular disease: do they really work? *Eur Heart J* 2012;33(4):436-43.
- 72.Mandal CC, Ghosh-Choudhury T, Yoneda T, Choudhury GG, Ghosh-Choudhury N. Fish oil prevents breast cancer cell metastasis to bone. *Biochem Biophys Res Commun* 2010;402(4):602-7.
- 73.de Matos OG, Amaral SS, Pereira da Silva PE, et al. Dietary supplementation with omega-3-PUFA-richfishoil reduces signs of food allergy in ovalbumin-sensitized mice. *Clin Dev Immunol* 2012;2012:236564.
- 74.Ma T, Liaset B, Hao Q, et al. Sucrose counteracts the anti-inflammatory effect of fish oil in adipose tissue and increases obesity development in mice. *PLoS One* 2011;6(6):e21647.
- 75.Ghosh S, Decoffe D, Brown K, et al. Fish oil attenuates omega-6polyunsaturated fatty acid-induced dysbiosis and infectious colitis but impairs LPS dephosphorylation activity causing sepsis. *PLoS One* 2013;8(2):e55468.
- 76.Wang X, Li W, Zhang F, Pan L, Li N, Li J. Fish oil-supplemented parenteral nutrition in severe acute pancreatitis patients and effects on immune function and infectious risk: a randomized controlled trial. *Inflammation* 2009;32(5):304-9.
- 77.Wang X, Li W, Li N, Li J. Omega-3 fatty acids-supplemented parenteral nutrition decreases hyperinflammatory response and attenuates systemic disease sequelae in severe acute pancreatitis: a randomized and controlled study. *JPEN J Parenter Enteral Nutr* 2008;32(2):236-41.