

J.Gipas, Mei 2019, Volume 3 Nomor 1
ISSN 2599-0152 eISSN 2599-2465
<http://jos.unsoed.ac.id/index.php/jgps>

INFORMASI GIZI, JENIS KELAMIN, RIWAYAT PENYAKIT KELUARGA, DAN SINDROM METABOLIK DI YOGYAKARTA

*(Nutrition Information, Sex, Family Disease History And Syndrome
Metabolic In Yogyakarta)*

Agil Dhiemitra Aulia Dewi dan Silvi Lailatul Mahfida

Program Studi Gizi, Fakultas Ilmu Kesehatan, Universitas Aisyiyah Yogyakarta Jalan Siliwangi (Ring Road Barat) No. 63, Mlangi, Nogotirto, Gamping, Sleman, D.I. Yogyakarta 55292
Email: agildhiemitra@unisayogya.ac.id, silvilailatul@unisayogya.ac.id

ABSTRACT

Metabolic syndrome (MetS) related to the increasing risks of cardiovascular and diabetes mellitus type 2 and also death at young age. Nutrition, family disease history, and sex often related to MetS prevalence. This study aims to analyze variables which related to metabolic syndrome in Yogyakarta. This case control study was carried out in August-September 2018. The sample were 33 cases and 47 controls who were selected by quota sampling in Province of Yogyakarta Special Region. The data was taken from primary health centers of in each selected sub districts from Yogyakarta District and Bantul District. Sex and history of family with degenerative diseases were related to MetS ($p < 0,05$). Women have 3,77 times higher risk to experience MetS compared to men. Individual from family with history of degenerative diseases have 3,75 times higher risk to experience metabolic syndrome than individuals from family without history of degenerative disease. Sex and family disease history are related to MetS. Women and individuals from family with history of degenerative disease have a higher risk to experience MetS.

Keywords : *Metabolic Syndrome, Sex, Family Disease History*

ABSTRAK

Sindrom metabolik berhubungan dengan meningkatnya risiko penyakit kardiovaskular, diabetes melitus tipe 2 dan kematian muda. Informasi mengenai gizi, riwayat penyakit keluarga, dan jenis kelamin sering dikaitkan dengan kejadian sindrom metabolik. Penelitian ini bertujuan untuk mengetahui variabel-variabel yang berhubungan dengan sindrom metabolik di Yogyakarta. Penelitian *case control* dilaksanakan pada bulan Agustus – September 2018 di Provinsi Daerah Istimewa Yogyakarta. Besar sample adalah 33 kasus dan 47 kontrol, yang dipilih dengan metode *quota sampling*. Data di ambil dari Puskesmas di setiap Kecamatan terpilih di Kabupaten Bantul dan Kotamadya Yogyakarta. Jenis kelamin dan riwayat adanya keluarga yang menderita penyakit degeneratif berhubungan signifikan dengan sindrom metabolik ($p < 0,05$). Wanita memiliki risiko 3,77 lebih tinggi untuk mengalami sindrom metabolik dibanding laki-laki. Individu dari keluarga dengan riwayat penyakit degeneratif memiliki risiko 3,75 kali lebih tinggi untuk mengalami sindrom metabolik. Jenis kelamin dan riwayat keluarga menderita penyakit degeneratif berhubungan dengan kejadian sindrom metabolik. Wanita dan individu dari keluarga dengan riwayat menderita penyakit degeneratif memiliki risiko lebih tinggi mengalami sindrom metabolik.

Kata kunci: Sindrom Metabolik, Jenis Kelamin, Riwayat Penyakit Keluarga

PENDAHULUAN

Sindrom metabolik (*Metabolic Syndrome/MetS*) merupakan sekumpulan gejala dari ketidaknormalan metabolisme dalam tubuh, antara lain resistensi insulin, hiperglikemia, obesitas, dislipidemia aterogenik (kadar trigliserida > 150 mg/dL; HDL rendah, LDL tinggi), dan hipertensi (Huang, 2009). Hiperlipidemia sebagai salah satu komponen kriteria MetS merupakan salah satu faktor risiko penyakit kardiovaskuler dan salah satunya dapat dilihat dari kadar trigliserida, HDL, LDL (Parikh and Mohan, 2012) (Nelson, 2014). Ada beberapa definisi MetS yang dibuat oleh beberapa organisasi di dunia, diantaranya adalah World Health Organization (WHO), Adult Treatment Panel III (ATP III), International Diabetes Federation (IDF). Definisi tersebut berbeda dalam hal cut off point kriteria MetS atau pada komponen kriteria. Dari ketiga definisi tersebut, definisi MetS dari WHO dan ATP III yang tampak berkaitan dalam skrining risiko penyakit kardiovaskuler dibandingkan dengan IDF (Hadaegh *et al.*, 2009). Menurut ATP III, seseorang dikategorikan mengalami sindrom

metabolik jika memenuhi 3 dari 5 kriteria komponen sindrom metabolik yaitu *Waist Circumference* ≥ 102 cm pada laki-laki atau ≥ 88 cm pada perempuan; Trigliserida ≥ 150 mg/dl dan atau HDL-C < 40 mg/dl pada laki-laki atau < 50 mg/dl pada perempuan; $\geq 130/85$ mm Hg; kadar glukosa darah puasa > 110 mg/dl (Grundy *et al.*, 2004).

Di Amerika Serikat pada taun 1988 – 2012, angka kejadian MetS semakin meningkat pada setiap kelompok sosiodemografi, dilihat dari data National Health and Nutrition Examination Survey (NHES) (Moore, Chaudary and Aldnyemiju, 2017). Di Indonesia, prevalensi beberapa indikator MetS pada tahun 2010 mengalami peningkatan dari tahun 2007, antara lain obesitas sentral dari 18,8% menjadi 26,6% dan hipertensi (diagnose oleh tenaga kesehatan berdasarkan wawancara) dari 7,6% menjadi 9,5%. Sebesar 22,9% penduduk Indonesia memiliki kadar HDL di bawah normal, dan 14,7% laki-laki serta 10,7% perempuan memiliki kadar trigliserida tinggi. Prevalensi diabetes terdiagnosis dokter atau gejala sebesar 2,1% (Badan

Penelitian dan Pengembangan Depkes RI, 2013). Sementara, prevalensi sindrom metabolik sendiri dari hasil analisis data sekunder Riset Kesehatan Dasar 2007 sebesar 21,3% pada perempuan dan 12,9% pada laki-laki (Badan Penelitian dan Pengembangan Depkes RI, 2007). Salah satu propinsi di Indonesia dengan ancaman MetS adalah Daerah Istimewa Yogyakarta (DIY). Riskesdas 2013 menunjukkan bahwa prevalensi diabetes yang terdiagnosis dokter tertinggi terdapat di DIY (2,6%), prevalensi hipertensi (diagnosis oleh nakes berdasarkan wawancara pada umur ≥ 18 tahun) lebih dari 12% (lebih tinggi dari prevalensi nasional), dan prevalensi obesitas sentral usia ≥ 15 tahun_ sebesar 27,3 %juga melebihi angka nasional sebesar 26,6% (Badan Penelitian dan Pengembangan Depkes RI, 2013).

Paparan informasi gizi mengenai pola makan yang baik dan diet gizi seimbang memiliki peranan penting dalam perilaku makan individu. Pengetahuan gizi yang kurang dapat menjadi penyebab pola hidup yang tidak sehat. Sebuah penelitian di Korea Selatan mengungkapkan bahwa

pemberian edukasi gizi kepada subjek dengan sindrom metabolik, dapat memperbaiki pola makannya (Kim *et al.*, 2013).

Riwayat keluarga yang mengalami penyakit degenerative seperti hipertensi/ diabetes/ jantung/ dislipidemia berperan dalam meningkatkan risiko penyakit degeneratif pada keturunannya. Sebuah penelitian menunjukkan bahwa anak dari orang tua dengan sindrom metabolik memiliki kadar HDL-kolesterol dan apolipoprotein (apo E) yang lebih rendah dibandingkan dengan orang tua yang tidak mengalami sindrom metabolik (matching pada jenis kelamin dan usia) (Maumus *et al.*, 2005).

Hasil penelitian mengenai faktor-faktor risiko yang berkaitan dengan kejadian sindrom metabolik di Provinsi Daerah Istimewa Yogyakarta masih belum cukup banyak ditemukan. Oleh sebab itu, penelitian ini ingin mengetahui apa saja variabel yang berkaitan dengan kejadian sindrom metabolik dan faktor risikonya khususnya di Provinsi Daerah Istimewa Yogyakarta, dalam hal ini kemungkinan

berkaitan dengan informasi gizi yang sehat, riwayat penyakit keluarga, dan jenis kelamin.

METODE

Penelitian ini dilaksanakan pada bulan Agustus – September 2018 dengan desain *case control*. Data yang telah diperoleh berasal dari pengunjung Puskesmas di 4 wilayah yang dipilih secara cluster random sampling dari Provinsi Daerah Istimewa Yogyakarta yaitu Puskesmas Kasihan 2 dan Jetis 2 mewakili Kabupaten Bantul, Puskesmas Pakualaman dan Tegalrejo mewakili Kotamadya Yogyakarta. Populasi adalah warga Provinsi Daerah Istimewa Yogyakarta, kemudian dipilih 2 kabupaten secara acak yaitu Kabupaten Bantul dan Kotamadya Yogyakarta, lalu dari masing-masing kabupaten dipilih 2 Puskesmas dengan data hipertensi tertinggi yaitu Puskesmas Jetis II dan Kasihan II (Kabupaten Bantul), Puskesmas Pakualaman dan Tegalrejo (Kotamadya Yogyakarta). Besar sampel adalah 81, yang terdiri dari 37 kasus dan 44 kontrol. Subjek dipilih menggunakan metode quota sampling. Subyek dipilih berdasarkan kriteria eksklusi dan inklusi

menurut NCEP ATP III yaitu untuk kelompok kasus minimal mengalami 3 dari 5 kriteria sindrom metabolik, yaitu (1) obesitas sentral/abdomen (lingkar pinggang wanita >88 cm; laki-laki >102 cm); (2) kadar trigliserida darah ≥ 150 mg/dl; (3) kadar kolesterol HDL <40 mg/dl (wanita), <50 mg/dl (pria); (4) tekanan darah $\geq 130/85$ mmHg; (5) glukosa darah puasa ≥ 110 mg/dl. Sedangkan untuk kelompok kontrol memenuhi kriteria normal.

Lingkar pinggang diukur lingkar terkecil bagian abdomen (sekitar dua jari di atas pusar) menggunakan metline. Lingkar pinggang diambil sebagai indikator obesitas sentral pada penelitian ini karena merupakan indikator terbaik dibandingkan dengan rasio lingkar pinggang panggul pada orang Asia (Ahmad *et al.*, 2016). Tekanan darah diukur dengan menggunakan spignomanometer jarum, lingkar pinggang diukur menggunakan metline, dan kadar trigliserida diukur menggunakan alat hometest Multicare In. Data identitas umum meliputi jenis kelamin, usia, status merokok, dan tingkat pendidikan, penerimaan informasi gizi, dan riwayat penyakit

keluarga diperoleh melalui kuesioner. Penerimaan informasi gizi dikatakan pernah jika pernah mendapatkan informasi tentang pengaturan makan dalam 6 bulan terakhir. Subjek dikatakan merokok jika dalam 30 hari terakhir merokok. Riwayat pendidikan dikategorikan berdasarkan pendidikan formal > 9 tahun yaitu level pendidikan terakhir SMA/ sederajat ke atas, dan pendidikan formal ≤ 9 tahun pada level SMP/ sederajat kebawah (Pendidikan dasar) dengan berdasarkan Peraturan

Pemerintah No. 47 Tahun 2008 tentang Wajib Belajar. Riwayat penyakit keluarga dinilai dari ada keluarga inti (ayah/ibu/kakak/adik) yang mengalami minimal salah satu dari diabetes, hipertensi, obesitas, hiperlipidemia, hiperkolesterol. Data yang diperoleh diuji normalitas menggunakan uji Shapiro Wilk, kemudian data yang terdistribusi normal diuji statistik menggunakan *chi-square test* dan yang tidak terdistribusi normal diuji menggunakan *fisher exact test*.

HASIL DAN PEMBAHASAN

Tabel 1. Tekanan Darah, Lingkar pinggang dan Trigliserida Kelompok Kasus dan Kontrol

Variabel	Mean ± SD		Median		Minimum		Maksimum	
	Kasus	Kontrol	Kasus	Kontrol	Kasus	Kontrol	Kasus	Kontrol
Sistole	144.3 ± 21.68	109.8 ± 12.44	140	110	110	80	250	130
Diastole	89.38 ± 8.05	73.07 ± 8.43	90	73	70	55	100	90
Lingkar pinggang	101.31 ± 14.58	79.78 ± 7.96	97	110	88	63.7	175	100
Trigliserida	236.70 ± 63.55	112.05 ± 23.31	221	112.5	151	49	395	151

Tabel 2. Faktor Risiko Sindrom Metabolik

Variabel	Kasus	Kontrol	OR	95% CI	p-value
Jenis kelamin					
Perempuan	34 (50.75%)	33 (49.5%)	3,77		0.0452
Laki-laki	3 (21.43%)	11 (78.57%)			
Informasi Gizi					
Belum Pernah	17 (20,99%)	20 (24,69%)	-		0.3293
Pernah	25 (30,86%)	19 (23,46%)			
Aktivitas Fisik					
Aktif	6 (54.55%)	5 (45.45%)	-		0.5254

Variabel	Kasus	Kontrol	OR	95% CI	p-value
Kurang Aktif	31 (44.29%)	39 (55.71%)			
Riwayat Penyakit Keluarga (DM/HT/Dislipidemia)					
Ada	26 (60.47%)	17 (39.53%)	3.75		0.0045
Tidak	11 (28.95%)	27 (71.05%)			
Tingkat Pendidikan					
Pendidikan formal \leq 9 th	19 (55.88%)	15 (44.12%)	-		0.117
Pendidikan formal \geq 9 th	18 (38.3%)	29 (61.7%)			
Merokok					
Ya	7 (46.67%)	8 (53.53%)	-		0.9322
Tidak	30 (45.45%)	36 (54.55%)			

Tabel 3. Jumlah subjek yang memiliki riwayat penyakit degeneratif keluarga pada kelompok kasus dan kelompok kontrol

	Kasus	Kontrol
Riwayat Penyakit Keluarga	26 (60.46%)	17 (39.54%)
Tidak Ada Riwayat Penyakit Keluarga	11 (28.95%)	27 (71.05%)

Tabel 4. Hubungan Keluarga dalam Riwayat Penyakit Keluarga Kelompok Kasus dan Kelompok Kontrol

Variabel	Kasus (n)	Persentase (%)	Kontrol (n)	Persentase (%)
Riwayat Penyakit Keluarga				
Ayah	10	38.46	5	29.41
Ibu	10	38.46	4	23.53
Saudara Kandung	1	3.85	1	5.88
Kedua Orang Tua	4	15.38	2	11.77
Kedua Orangtua, Kakek, Nenek	1	3.85	0	0
Nenek	0	0	1	5.88
Paman	0	0	2	11.77
Bibi	0	0	1	5.88
Suami	0	0	1	5.88
Jumlah	26	100	17	100

Sindrom metabolik merupakan sekumpulan gejala dari ketidaknormalan metabolisme dalam tubuh antara lain resistensi insulin, hiperglikemia, obesitas, dislipidemia aterogenik (kadar trigliserida $>$ 150 mg/dL; HDL rendah, LDL tinggi), dan hipertensi (Huang, 2009). Penelitian ini menunjukkan bahwa wanita memiliki risiko untuk

mengalami sindrom metabolik 3,77 kali lebih besar dibandingkan laki-laki (OR= 3.77; p-value $<$ 0,05). Hormon berperan penting dalam proses metabolisme tubuh baik pada wanita maupun pria. Namun pada wanita terutama pada usia menjelang menopause, hormon estrogen berkurang. Sebelum menopause, wanita memiliki risiko relatif lebih rendah

mengalami penyakit kardiovaskuler aterosklerotik dibandingkan laki-laki. Estrogen menjadi faktor yang mempengaruhi kadar gula dan lipid dalam tubuh (Pradhan, 2014). Jika jumlah estrogen cukup, akan membantu dalam menjaga kadar gula darah dan lemak darah dalam kadar normal (Zainuddin *et al.*, 2011)(Palmisano *et al.*, 2018):

Riwayat penyakit keluarga yang mengalami penyakit degeneratif berhubungan signifikan dengan sindrom metabolik. Responden yang memiliki riwayat keluarga yang menderita penyakit degeneratif seperti diabetes, hipertensi, hiperkolesterol, dan atau dislipidemia, memiliki risiko mengalami sindrom metabolik 3.75 kali lebih tinggi dibandingkan yang tidak memiliki riwayat penyakit di keluarga tersebut (OR = 3.75; p value > 0.05). Pada penelitian ini, dari 37 subjek kelompok kasus, 26 subjek (60.46%) memiliki riwayat penyakit keluarga dan 11 subyek (29.73%) tidak memiliki riwayat penyakit keluarga.dengan rincian 38.46% berasal dari ayah, 38.46% dari ibu, 15.38% dari kedua orang tua (ayah dan ibu), 3.85% dari saudara kandung,

dan 3.85% dari kedua orang tua serta nenek dan kakek mengalami penyakit degeneratif khususnya hipertensi, diabetes, dan atau obesitas. Sedangkan pada kelompok control, meskipun terdapat subjek yang memiliki riwayat penyakit keluarga, jumlahnya lebih sedikit dan hubungan kekeluargaan yang dimiliki tampak lebih jauh dibandingkan dengan kelompok kasus yaitu bibi, paman, suami. Seseorang dengan riwayat keluarga mengalami salah satu komponen MetS diindikasikan memiliki risiko yang lebih besar mengalami MetS dibandingkan dengan tidak memiliki riwayat keluarga. Sebuah studi populasi menunjukkan bahwa riwayat keluarga mengalami MetS menjadi tanda sebuah predisposisi genetik yang kuat untuk mengalami komplikasi kardiometabolik. Lebih dari 60% subjek dengan riwayat keluarga mengalami MetS, memiliki profil lipid yang abnormal (total kolesterol tinggi, kadar LDL tinggi, kadar HDL rendah, kadar trigliserida yang tinggi), dan subjek dengan riwayat keluarga mengalami MetS terindikasi mengalami resistensi insulin lebih tinggi di jaringan (Lipińska *et al.*, 2014):

Kejadian obesitas sentral berkaitan dengan riwayat keluarga yang mengalami kardiovaskuler, diabetes dan hipertensi pada semua partisipan penelitian di Ghana (Yeboah *et al.*, 2017). MetS juga merupakan kontributor pada individu yang memiliki riwayat keluarga mengalami penyakit kardiovaskuler yang premature (Dallongeville *et al.*, 2006). Individu yang memiliki riwayat keluarga mengalami diabetes melitus secara signifikan memiliki lingkaran pinggang, rasio lingkaran pinggang/panggul, Indeks Massa tubuh, kadar glukosa darah puasa lebih besar dibandingkan dengan individu yang tidak memiliki riwayat Diabetes Melitus dikeluarganya (Das, Pal and Ghosh, 2012).

Berdasarkan hasil penelitian diperoleh data bahwa masih sedikit masyarakat yang mendapatkan informasi mengenai gizi terutama bagaimana pola makan yang sehat dan seimbang dan bagaimana supaya dapat mencegah penyakit degeneratif melalui pola makan yang baik (tabel 2). Pemberian konseling gizi secara langsung (*face to face*) selama tujuh kali terbukti dapat menurunkan nilai

komponen MetS dan konseling menggunakan telepon selama tujuh sesi terbukti mampu memperbaiki pola makan subjek dengan MetS (Fappa *et al.*, 2012). Di Malaysia, pengetahuan tentang diet pada subjek lanjut usia dengan kadar glukosa tinggi diungkapkan cukup kurang, begitu halnya dengan penelitian ini (Ju *et al.*, 2010). Pada penelitian ini belum terbukti secara signifikan bahwa subjek yang pernah mendapatkan informasi gizi sebelumnya lebih rendah kejadian MetS, dikarenakan keterbatasan data yang diperoleh dari pertanyaan sudah pernah dan belum pernah saja. Kedepannya, perlu dilakukan penelitian spesifik mengenai bagaimana intervensi informasi gizi dapat memperbaiki pola makan penderita MetS dengan komponen pertanyaan yang lebih mendetail.

Tingkat pendidikan tidak berhubungan signifikan dengan kejadian sindrom metabolik (p value > 0,05). Berkebalikan dengan hasil penelitian di United States tahun 1988-2012 yang menyatakan rendahnya tingkat pendidikan memiliki risiko mengalami sindrom metabolik lebih besar (Moore,

Chaudary and Aldnyemiju, 2017). Kemungkinan dikarenakan perbedaan ukuran sampel dan desain penelitian, sehingga hasilnya masih belum konsisten.

Berdasarkan studi meta analisis, merokok aktif berkaitan erat dengan perkembangan sindrom metabolik (Sun, Liu and Ning, 2012). Namun pada penelitian ini merokok tidak berhubungan signifikan dengan sindrom metabolik. Hal ini dapat disebabkan karena proporsi perokok dalam responden penelitian ini cukup sedikit yaitu 7 orang pada kelompok kasus dan 8 orang pada kelompok kontrol.

KESIMPULAN

Sindrom metabolik berhubungan signifikan dengan riwayat adanya keluarga yang mengalami penyakit degeneratif (risiko meningkat 3.75 kali pada individu dari keluarga dengan riwayat penyakit denegeratif) metabolik dan jenis kelamin (risiko meningkat 3.77 kali pada wanita). Pernah dan tidaknya mendapatkan informasi gizi mengenai sindrom metabolik tidak berkaitan signifikan dengan kejadian sindrom metabolik pada penelitian ini.

SARAN

Perlu perhatian khusus untuk individu dari keluarga yang memiliki riwayat penyakit degeneratif terutama dalam hal informasi serta edukasi pola hidup yang sehat sehingga dapat mencegah dampak lebih lanjut penyakit degeneratif, diantaranya dengan deteksi dini sindrom metabolik. Penelitian ini memiliki keterbatasan sampling dan lokasi penelitian, sehingga diharapkan penelitian selanjutnya mampu dilaksanakan dengan sampel yang lebih besar, metode *random sampling* dan dengan cakupan wilayah kabupaten yang lebih luas, supaya lebih representatif.

UCAPAN TERIMA KASIH

Kami ucapkan terima kasih kepada Kementerian Riset dan Teknologi Pendidikan Tinggi yang telah membantu mendanai penelitian ini dengan bentuk Hibah Penelitian Dosen Pemula, Universitas Aisyiyah Yogyakarta yang telah mendukung kelancaran penelitian, enumerator, responden, dan Puskesmas di wilayah Kabupaten Bantul dan Kotamadya Yogyakarta

DAFTAR PUSTAKA

- Ahmad, N., Ibrahim, S., Adam, M., Nawi, A. M., & Hassan, M. R. (2016). Abdominal Obesity Indicators : Waist Circumference or Waist-to-hip Ratio in Malaysian Adults Population. *International Journal of Preventive Medicine*, 7, 82.
- Badan Penelitian dan Pengembangan Depkes RI. (2007). *Riset Kesehatan Dasar Departemen Kesehatan Republik Indonesia*. Riskesdas. <https://doi.org/10.1007/s13398-014-0173-7.2>
- Badan Penelitian dan Pengembangan Depkes RI. (2013). *Riset Kesehatan Dasar Departemen Kesehatan Republik Indonesia*. *Riset Kesehatan Dasar Departemen Kesehatan Republik Indonesia*. <https://doi.org/10.1007/s13398-014-0173-7.2>
- Dallongeville, J., Gruppo, M. C., Cottel, D., Ferrières, J., Arveiler, D., Bingham, A., ... Amouyel, P. (2006). Association between the metabolic syndrome and parental history of premature cardiovascular disease. *European Heart Journal*, 27(6), 722–728. <https://doi.org/10.1093/eurheartj/ehi717>
- Das, M., Pal, S., & Ghosh, A. (2012). Family history of type 2 diabetes and prevalence of metabolic syndrome in adult Asian Indians. *Journal of Cardiovascular Disease*, 3(2), 1–5. <https://doi.org/10.4103/0975-3583.95362>
- Fappa, E., Yannakoulia, M., Ioannidou, M., Skoumas, Y., Pitsavos, C., & Stefanadis, C. (2012). Telephone counseling intervention improves dietary habits and metabolic parameters of patients with the metabolic syndrome: A randomized controlled trial. *Review of Diabetic Studies*, 9(1), 36–45. <https://doi.org/10.1900/RDS.2012.9.36>
- Grundy, S. M., Brewer, H. B., Cleeman, J. I., Smith, S. C., & Lenfant, C. (2004). Definition of Metabolic Syndrome Report of the National Heart, Lung, and Blood Institute/American Heart Association Conference on Scientific Issues Related to Definition. *Circulation*, 109(3), 433–438. <https://doi.org/10.1161/01.CIR.0000111245.75752.C6>
- Hadaegh, F., Zabetian, A., Tohidi, M., Ghasemi, A., Sheikholeslami, F., & Azizi, F. (2009). Prevalence of metabolic syndrome by the Adult Treatment Panel III, International Diabetes Federation, and World Health Organization Definitions and their association with coronary heart disease in an elderly Iranian population. *Annals of the Academy of Medicine Singapore*, 38(2), 142–149.
- Huang, P. L. (2009). A comprehensive definition for metabolic syndrome. *Disease Models & Mechanisms*, 2(5–6), 231–237. <https://doi.org/10.1242/dmm.001180>
- Ju, L., Shahar, S., Yahya, H., Ching, T., Nor, L., Chuo, L., ... Mukhsan, N. (2010). Tahap Pengetahuan Pemakanan dan Kesedaran Kesihatan di Kalangan Pesakit. *Sains Malaysiana*, 39(3), 505–511.
- Kim, J., Bea, W., Lee, K., Han, J., Kim, S., Kim, M., ... Sohn, C. (2013). Effect of the telephone-delivered nutrition education on dietary intake and biochemical parameters in subjects with metabolic syndrome. *Clinical Nutrition Research*, 2, 115–124. <https://doi.org/10.7762/cnr.2013.2.2.115>
- Lipińska, A., Kocaj-Bremer, M., Jankowski, K., Kaźmierczak, A., Czurzyński, M., Oupokrzewińska, A., ... Pruszczyk, P. (2014). Does family history of metabolic syndrome affect the metabolic profile phenotype in young healthy individuals? *Diabetology and Metabolic Syndrome*, 6(1), 1–6. <https://doi.org/10.1186/1758-5996-6-75>
- Maumus, S., Marie, B., Gerard, S., & Visvikis-Siest, S. (2005). A Prospective Study on the Prevalence of Metabolic Syndrome Among Healthy French Families. *Diabetes Care*, 28(3), 675–682.
- Moore, J. X., Chaudary, N., & Aldnyemiju, T. (2017). Metabolic Syndrome Prevalence by Race/ Ethnicity and Sex in the United States, National Health and Nutrition Examination Survey, 1988–2012. *Preventing Chronic Disease*, 14(E24), 1–16. [https://doi.org/10.1016/S0026-0576\(13\)70219-8](https://doi.org/10.1016/S0026-0576(13)70219-8)
- Nelson, R. H. (2014). Hyperlipidemia as a Risk Factor for Cardiovascular Disease, 40(1), 195–211. <https://doi.org/10.1016/j.pop.2012.11.003>
- Hyperlipidemia
- Palmisano, B. T., Zhu, L., Eckel, R. H., &

- Stafford, J. M. (2018). Sex differences in lipid and lipoprotein metabolism. *Molecular Metabolism*, *15*, 45–55. <https://doi.org/10.1016/j.molmet.2018.05.008>
- Parikh, R., & Mohan, V. (2012). Changing definitions of metabolic syndrome. *Indian Journal of Endocrinology and Metabolism*, *16*(1), 7. <https://doi.org/10.4103/2230-8210.91175>
- Pradhan, A. D. (2014). Sex differences in the metabolic syndrome: Implications for cardiovascular health in women. *Clinical Chemistry*, *60*(1), 44–52. <https://doi.org/10.1373/clinchem.2013.202549>
- Sun, K., Liu, J., & Ning, G. (2012). Active Smoking and Risk of Metabolic Syndrome: A Meta-Analysis of Prospective Studies. *PLoS ONE*, *7*(10). <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0047791>
- Yeboah, K., Dodam, K. K., Affrim, P. K., Adu-Gyamfi, L., Bado, A. R., Owusu Mensah, R. N. A., ... Gyan, B. (2017). Metabolic syndrome and parental history of cardiovascular disease in young adults in urban Ghana. *BMC Public Health*, *18*(1), 1–8. <https://doi.org/10.1186/s12889-017-4652-6>
- Zainuddin, L. R. M., Isa, N. F., Wan Muda, W. M., & Mohamed, H. J. (2011). The prevalence of metabolic syndrome according to various definitions and hypertriglyceridemic-waist in Malaysian adults. *International Journal of Preventive Medicine*, *2*(4), 229–237.