

The Relationship between the Values of Leptin, Interlukin-10, and TNF α with Fatigue and Aerobic Capacity in Women with Multiple Sclerosis

Motahare Mokhtarzade^{1*}, Rohollah Ranjbar¹, Nastaran Majdinasab²

¹Department of Sport Physiology, Faculty of Physical Education, Shahid Chamran University, Ahvaz, Iran

²Department of Neurology, Faculty of Medicine, Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran

Article Info:

Received: 28 Jun 2016

Accepted: 18 Sep 2016

ABSTRACT

Introduction: Multiple sclerosis (MS) is a demyelinating autoimmune disease with an unclear mechanism. MS is characterized by axonal damage, demyelination, and increased inflammation. Cytokines play important roles in the pathogenesis of MS. The purpose of this study was to investigate the relationship between some cytokines with fatigue and aerobic capacity in women with MS. **Materials and Methods:** 45 women with MS participated in this study. The levels of serum leptin, TNF α , and IL-10 were measured by ELISA method. Fatigue and aerobic capacity were evaluated by fatigue severity scale questionnaire and ergometer cycle incremental test, respectively. **Results:** Leptin had a significant positive correlation with TNF α , body mass index and fatigue in these patients. Furthermore, leptin had a significant negative correlation with aerobic capacity and aerobic capacity had a significant negative correlation with fatigue and disability scale. While TNF α had a significant positive correlation with fatigue, interlukin-10 had no correlation with other factors. **Conclusion:** Improvement on aerobic capacity and regular physical activity can be accompanied with decrease in production of inflammatory cytokines and fatigue. This may increase the quality of life in people with MS.

Key words:

1. Multiple Sclerosis
2. Fatigue
3. Cytokines

*Corresponding Author: Motahare Mokhtarzade

E-mail: mz.mokhtarzade@yahoo.com



ارتباط بین مقادیر لپتین، اینترلوکین-۱۰ و TNF α با خستگی و ظرفیت هوایی در زنان مبتلا به مالتیپل اسکلروز

مطهره مختارزاده^{۱*}، روح الله رنجبر^۲، نسترن مجیدی نسب^۲

^۱ گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه شهید چمران، اهواز، ایران

^۲ گروه نورولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور، اهواز، ایران

اطلاعات مقاله:

تاریخ پذیرش: ۲۸ شهریور ۱۳۹۵

تاریخ دریافت: ۸ تیر ۱۳۹۵

چکیده

مقدمه: مالتیپل اسکلروز یک بیماری دمیلینه کننده خود ایمن با مکانیسم ناشناخته است. مالتیپل اسکلروز با آسیب آکسونی، دمیلیناسیون و افزایش التهاب مشخص می‌شود. سایتوکین‌ها نقش‌های مهمی در بیماری‌زایی مالتیپل اسکلروز دارند. هدف از این مطالعه بررسی ارتباط بین برخی سایتوکین‌ها با خستگی و ظرفیت هوایی در زنان مبتلا به مالتیپل اسکلروز بود. **مواد و روش‌ها:** ۴۵ زن با مالتیپل اسکلروز در این مطالعه شرکت کردند. سطوح سرمی لپتین، TNF α و اینترلوکین-۱۰ با روش الیزا اندازه‌گیری شد. خستگی و ظرفیت هوایی توسط پرسشنامه شاخص شدت خستگی و آزمون پیشرونده دوچرخه ارگونومتر به ترتیب مورد ارزیابی قرار گرفت. **یافته‌ها:** لپتین یک همبستگی مثبت معنی‌دار با TNF α ، شاخص توده بدن و خستگی در این بیماران داشت. علاوه بر این لپتین یک همبستگی منفی معنی‌دار با ظرفیت هوایی داشت و ظرفیت هوایی یک همبستگی منفی معنی‌دار با خستگی و شاخص ناتوانی داشت. در حالی که TNF α با خستگی یک همبستگی مثبت معنی‌دار داشت، اینترلوکین-۱۰ با سایر عوامل همبستگی نداشت. **نتیجه‌گیری:** بهبود ظرفیت هوایی و فعالیت بدنی منظم می‌تواند با کاهش تولید سایتوکین‌های التهابی و خستگی همراه باشد. این ممکن است کیفیت زندگی افراد مبتلا به مالتیپل اسکلروز را افزایش دهد.

کلید واژه‌ها:

۱. مالتیپل اسکلروز
۲. خستگی
۳. سایتوکین‌ها

* نویسنده مسئول: مطهره مختارزاده

آدرس الکترونیکی: mz.mokhtarzade@yahoo.com

بیولوژیکی مختلفی را میانجی گری می‌کند می‌شود از جمله این پروتئین‌ها، لپتین^{۱۱} است که جزء خانواده آدیپوسایتوکین‌ها می‌باشد^(۶). میزان ترشح لپتین در گردش خون به میزان بافت چربی بستگی دارد و عوامل دیگری که روی غلظت آن تأثیرگذار هستند کاهش و افزایش وزن می‌باشد که به ترتیب باعث کاهش و افزایش غلظت لپتین در خون می‌شود^(۷). بسیاری از مطالعات نشان داده‌اند که اضافه وزن، یکی از نشانگرهای مستقل برای ابتلاء به دیابت و بیماری‌های قلبی در انسان است^(۸). جنبه قابل توجه اثرات لپتین بر سیستم ایمنی، عملکرد آن به عنوان یک سایتوکین پیش التهابی است که به وسیله سلول‌های التهابی ساخته می‌شود. همچنین در مطالعه‌ای مشاهده کردن که موش‌های دچار کمبود لپتین نسبت به موش‌هایی که کمبود لپتین ندارند استعداد ابتلاء به بیماری کمتری دارند. این مشاهدات منجر به این فرضیه می‌شود که لپتین یک پیام مهم است که وضعیت تغذیه‌ای فرد را با توانایی پاسخ مناسب به عوامل پاتوزن پیوند می‌دهد^(۹).

این هورمون التهابی احتمالاً در پیشرفت بیماری MS و دیگر بیماری‌های التهابی نقش دارد و افزایش تولید آن در سرم و مایع معزی نخایی بیماران مبتلا به MS عود کننده بهبود پذیر^{۱۰} مشاهده شده است^(۱۰). در سال‌های اخیر چندین مطالعه نشان دادند که چاقی در دوران کودکی و نوجوانی خطر ابتلاء به بیماری MS را افزایش می‌دهد. در واقع در دو مطالعه روى زنان آمریکایی و مردم سوئد مشاهده شد که افراد دارای شاخص توده بدنی بیشتر از ۳۰ کیلوگرم بر متر مربع در سنین ۱۸ تا ۲۰ سالگی، نسبت به گروهی که وزن طبیعی داشتند بیشتر در معرض ابتلاء به MS هستند^(۱۱-۱۲). تعداد مبتلایان به بیماری MS روز به روز در حال افزایش است، به طوری که این بیماری دارای عوارض شایعی از جمله خستگی، ضعف جسمانی، گرفتگی عضلانی، دوبینی، عدم تعادل و اختلال در راه رفتن می‌باشد. از بین این موارد، خستگی بیشترین عاملی است که باعث آزادن بیماران می‌شود^(۱۴). از طرفی مبتلایان به MS از لحاظ فعالیت بدنی نسبت به افراد سالم، کم فعال‌تر هستند و ظرفیت عملکردی و هوایی پایین‌تری دارند. این فعالیت کمتر در مبتلایان به MS با برخی از مشکلات مرتبط با سلامت مانند افزایش خطر پوکی استخوان، مرگ، بیماری‌های قلبی-عروقی، افسردگی و خستگی در ارتباط است^(۱۵). هدف از این پژوهش بررسی ارتباط برخی سایتوکین‌ها (اینترلوکین -۱۰ و TNFα) و لپتین با برخی شاخص‌های روانی و ظرفیت عملکردی در زنان مبتلا به MS می‌باشد.

مالتیپل اسکلروز^۱ بیماری مزمун سیستم عصبی مرکزی است که اغلب در افراد جوان بین ۲۰ تا ۵۰ سال (بهویژه در زنان) اتفاق می‌افتد و یکی از شایع‌ترین بیماری‌های دستگاه عصبی مرکزی^۲ است که در اثر تخریب غلاف میلین ایجاد می‌شود^(۱). علت این بیماری هنوز ناشناخته است. سایتوکین‌ها در بیماری‌ای^۳ MS نقش مهمی دارند و هدف مهمی برای مداخلات درمانی به شمار می‌روند. در افراد سالم بین سایتوکین‌های التهابی T کمکی^۴ نوع ۱ (Th-1) و سایتوکین‌های ضد التهابی T کمکی نوع ۲ (Th-2) تعادل برقرار است در حالی که در بیماران MS این تعادل با افزایش نسبت سایتوکین‌های التهابی (مانند: اینترلوکین^۵ -۱، اینترلوکین^۶ -۶، عامل نکروز تومور آلفا (TNFα)^۶ و ...) به سایتوکین‌های ضد التهابی (مانند: اینترلوکین^۷ -۱۰، اینترلوکین^۸ -۴ و ...) به هم می‌خورد^(۲).

اینترلوکین^۹ -۱۰ در درمان بیماری MS عامل مهمی محسوب می‌شود و آثار بیولوژیک اینترلوکین^۹ -۱۰ در نتیجه توانایی آن در مهار بسیاری از اعمال ماکروفازهای^۷ فعال است. اینترلوکین^۹ -۱۰ به وسیله سلول‌های Th-2 و ماکروفازهای فعال ترشح و از تولید اغلب یا همه سایتوکین‌هایی که توسط سلول‌های Th-1 ساخته می‌شود جلوگیری می‌کند، برای مثال توانایی این اینترلوکین در ممانعت از ساخته شدن اینترفرون گاما^۸، درصد است^(۳). از طرفی عامل نکروز تومور آلفا سایتوکینی پیش التهابی است که مشخص شده است بیان گیرنده‌های آن و ترشح آن از سلول‌های T در افراد مبتلا به MS افزایش می‌یابد. سایتوکین TNFα به عنوان یک عامل پیش التهابی نقش مهمی را در فرایند دمیلینه کردن^۹ آکسون‌ها در مغز و کاهش توده عضلانی (آتروفی)^{۱۰} در پی عفونت دارد. بالا بودن غلظت این عامل در گردش خون افراد مبتلا به MS با دوره عود بیماری مرتبط است^(۴).

سایتوکین‌ها از عناصر تنظیمی مهم اینمی به شمار می‌روند و به طور گسترده در آسیب شناسی MS در گیرند اما نقش دقیق آنها و اینکه چگونه در این بیماری تنظیم می‌شوند به طور بحث برانگیزی باقی مانده است. امروزه زندگی مدرن، منجر به کاهش نسبی فعالیت جسمانی روزانه شده است، به طوری که برگزین برخی بیماری‌های مرتبط با افزایش وزن و عدم آمادگی جسمانی حتی در افراد جوان مشاهده می‌شود^(۵). بافت چربی که افزایش آن منجر به چاقی و بیماری‌های مرتبط با آن می‌شود علاوه بر ذخیره لیپیدها باعث ترشح چندین پروتئین که اثرات

¹ Multiple sclerosis (MS)

² Central nervous system

³ Pathogenicity

⁴ T helper

⁵ Interleukin

⁶ Tumor necrosis factor alpha

⁷ Macrophage

⁸ Interferon gamma

⁹ Demyelination

¹⁰ Atrophy

¹¹ Leptin

¹² Relapsing-remitting MS

تحقیق

فرم رضایت نامه شرکت در پژوهش را با آگاهی امضا کردند. سپس آزمودنی‌ها پرسشنامه‌های کیفیت زندگی، خستگی و فعالیت بدنی را تکمیل کردند.

پرسشنامه کیفیت زندگی

پرسشنامه اختصاصی کیفیت زندگی^{۱۴} (MSQOL-54^{۱۵}) سؤال ویکری^{۱۶} و همکاران برای ارزیابی کیفیت زندگی شرکت کنندگان استفاده شد. این پرسشنامه استاندارد حاوی ۵۴ سؤال با ۱۲ مقیاس است. روش محاسبه کیفیت زندگی در این پرسشنامه به این شکل است که ابتدا به صورت جداگانه امتیاز هریک از مقیاس‌ها محاسبه و به امتیاز صفر تا ۱۰۰ تبدیل می‌شود و در نهایت مجموع میانگین مقیاس‌ها به عنوان سطح کیفیت زندگی فرد در نظر گرفته می‌شود (۱۷، ۱۸). روایی و پایایی پرسشنامه (۰/۹۶۲۰^{۱۹}) در مطالعات پیشین تعیین شده است (۱۷).

پرسشنامه شدت خستگی

برای ارزیابی خستگی بیماران از پرسشنامه شدت خستگی^{۲۰} استفاده شد، این پرسشنامه شامل ۹ سؤال است که هر سؤال به صورت مقیاس عددی ۰-۷ درجه‌بندی شده است. پرسشنامه شدت خستگی تمام ابعاد خستگی (جسمی، روانی، عاطفی، رفتاری و اجتماعی) را می‌سنجد. مقیاس شدت خستگی به عنوان ابزاری استاندارد برای تعیین شدت خستگی در داخل و خارج کشور مورد استفاده قرار گرفته است (۱۹) و اعتبار و پایایی آن (۰/۹۳^{۲۱}) مورد قبول واقع شده است (۲۰).

پرسشنامه سطح فعالیت بدنی

برای محاسبه میزان فعالیت بدنی شرکت کنندگان در پژوهش از پرسشنامه فعالیت بدنی بک^{۲۲} (۱۶ سؤال) به روش نمره‌گذاری لیکرت^{۲۳} (دامنه ۱/۱ تا ۹۵/۴۱) استفاده شد. این پرسشنامه که ناظر بر سطح فعالیت بدنی در ۱۲ ماه گذشته می‌باشد دارای سه بخش ۱- فعالیت فیزیکی هنگام شغل (۸ سؤال)، ۲- ورزش در اوقات فراغت (۴ سؤال) و ۳- فعالیت فیزیکی در اوقات فراغت به جز ورزش (۴ سؤال) می‌باشد (۱۹) و دامنه امتیازات این پرسشنامه از ۱/۱ تا ۴۱/۹۵ است. روایی محتوا و صوری این پرسشنامه و پایایی درونی (۰/۷۴^{۲۴}) پیش از این محاسبه گردیده است (۲۱).

آنالیز شاخص‌های خونی

اندازه‌گیری سایتوکین‌ها: نمونه‌گیری خونی بین ساعت ۷/۳۰ تا ۹ در حالت ناشتا (۱۰ ساعت) از ورید بازویی و در حالت نشسته اخذ گردید. نمونه‌های خونی بلافلصله سانتریفیوژ^{۲۵} شد و در دمای ۴-۸- فریز شد. برای محاسبه سطح سرمی لپتین از کیت الایزا شرکت R&D system

مواد و روش‌ها

شرکت کنندگان

پژوهش حاضر از نوع همبستگی با هدف بررسی ارتباط بین خستگی، کیفیت زندگی و سطح فعالیت بدنی با سطح سرمی لپتین، TNFα و اینتلولوکین ۱۰-۱ در زنان مبتلا به MS می‌باشد. نمونه‌گیری با استفاده از روش نمونه‌گیری در دسترس و با توجه به مشخصات واحدهای مورد پژوهش و تمایل آنان به شرکت در مطالعه انجام شد. جامعه پژوهش، بیماران مبتلا به MS مراجعه کننده به انجمن MS خوزستان بود که تعداد ۴۵ بیمار در نهایت مورد بررسی قرار گرفتند. معیار ورود به پژوهش حاضر برای بیماران شامل دارا بودن شاخص ناتوانی بین ۱ تا ۴، سپری شدن حداقل ۴ ماه از آخرین عود بیماری، دامنه سنی ۲۰ تا ۴۰ سال، مصرف داروهای یکسان و از یک خانواده، عدم مصرف سیگار و نداشتن رژیم غذایی خاص می‌باشد.

اندازه‌گیری‌های آنتروپومتریک

در ابتدا ویژگی‌های آنتروپومتریکی آزمودنی‌ها از قبیل سن، قد (به وسیله متر نواری با دقیقت یک میلی‌متر)، وزن (به وسیله ترازو دیجیتال با دقیقت ۰/۰۱ کیلوگرم) و شاخص توده بدنی اندازه‌گیری و ثبت گردید. برای محاسبه شاخص توده بدنی نسبت وزن به کیلوگرم بر محدود قدر به متر استفاده شد.

ظرفیت هوایی

برای محاسبه حداکثر اکسیژن مصرفی از آزمون دوچرخه پیشرونده استرور و دیویس^{۱۳}، استفاده شد (۱۶). برای اندازه‌گیری حداکثر اکسیژن مصرفی ابتدا مقدار بیشینه وات به وسیله دوچرخه مونارک مدل ۹۳۹-E ساخت کشور سوئد اندازه‌گیری شد. در این شیوه شرکت کننده ۴ دقیقه با بار صفر وات روی دوچرخه رکاب می‌زد سپس بار مقاومت دوچرخه به طور تدریجی ۱۵ وات به ازای هر دقیقه افزایش می‌یافتد تا شرکت کننده به واماندگی برسد. سرعت رکاب زدن ۶۰ دور در دقیقه تنظیم شده بود. شرکت کنندگان به طور زبانی تشویق می‌شدند که رکاب زدن را ادامه بدهند. مقدار وات بیشینه، وزن به کیلوگرم و سن به سال در فرمول استرور و دیویس^{۱۶} برای محاسبه حداکثر اکسیژن مصرفی قرار داده شد و مقدار حداکثر اکسیژن مصرفی بر حسب میلی لیتر بر دقیقه محاسبه گردید.

پرسشنامه‌ها

شرکت کنندگان پرسشنامه‌ای که شامل مشخصات جمعیت‌شناختی و بیماری فرد بود را تکمیل کرده و

¹³ Storer and Davis

¹⁴ MS quality of life-54

¹⁵ Vickery

¹⁶ Fatigue severity scale

¹⁷ Bech

¹⁸ Likert

¹⁹ Centrifuges

جدول ۱- توصیف جمعیت‌شناختی، شاخص‌های روانی و غلظت سایتوکین‌ها در شرکت کنندگان

انحراف استاندارد	میانگین	شاخص
۱۰/۰۳	۶۹/۹۴	وزن (کیلوگرم)
۰/۳۳	۲/۰۱	شاخص ناتوانی
۱۱/۳۶	۵۲/۶۱	کیفیت زندگی
۲/۲۲	۱۷/۳۵	ظرفیت هوایی ($\text{ml} \cdot \text{min}^{-1} \cdot \text{kg}^{-1}$)
۱/۸۵	۲/۷۱	(ng/ml) ایترولوکین-۱۰
۱/۶۴	۳/۶۰	(ng/ml) TNF α
۵/۱۷	۳۱/۰۸	سن (سال)
۴/۱۳	۲۳/۹۸	شاخص توده بدن (Kg/m^2)
۱۶/۲۵	۳۵/۵۲	سطح فعالیت بدنی
۱۱/۸۸	۳۱/۲۴	خستگی
۵/۹۹	۱۸/۸۳	لپتین (ng/ml)
مشترک		

اینترولوکین-۱۰ و TNF α از کیت الایزا شرکت (IBL International GMBH, Hamburg, Germany) استفاده شد. ضریب تغییرات کیت‌های لپتین، اینترولوکین-۱۰ و TNF α به ترتیب $٪/۳/۲$ ، $٪/۴/۶$ و $٪/۶/۳$ بود.

تحلیل آماری

داده‌های پژوهش با استفاده از نرم افزار IBM SPSS (Statistics, version ۲۱, Armonk, NY ۲۱) ویرایش مورد تحلیل قرار گرفتند. در بخش آمار توصیفی از میانگین و انحراف استاندارد جهت نمایش داده‌ها استفاده شد. پس از اطمینان از طبیعی بودن توزیع داده‌ها توسط آزمون شاپیرو ویلکز^{۲۰} از آزمون همبستگی پیرسون^{۲۱} برای بررسی رابطهٔ متغیرهای سطح معنی‌داری آزمون‌های آماری در سطح $P < 0.05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

۴۵ زن مبتلا به MS عود یابنده بهبود پذیر در این پژوهش شرکت کردند که در دامنه سنی ۲۰ تا ۴۰ سال قرار داشتند. جدول ۱ نتایج مربوط به توصیف جمعیت‌شناختی، شاخص‌های روانی و شاخص‌های خونی شرکت کنندگان را نشان می‌دهد.

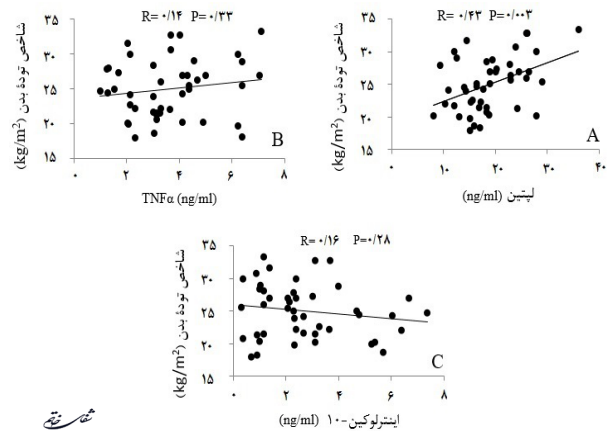
جدول ۲- همبستگی سایتوکین‌ها، عامل‌های روانی و عملکردی.

شاخص ناتوانی	وزن	شاخص توده بدنی	خستگی	کیفیت زندگی	فعالیت بدنی	ایترولوکین-۱۰	TNF α	لپتین	ظرفیت هوایی	همبستگی	همبستگی
-۰/۵۳	-۰/۳۵	-۰/۲۲	-۰/۵۱۸	۰/۴۸	۰/۴۶	۰/۱۱	-۰/۲۰	-۰/۶۵			ظرفیت هوایی
*۰/۰۰۰۱	*۰/۰۹۸	۰/۱۴۰	*۰/۰۰۰۱	*۰/۰۰۰۷	*۰/۰۱۴	۰/۴۶۱	-۰/۱۶۸	*۰/۰۰۰۱			معنی‌داری
۰/۲۲	۰/۴۷	۰/۴۳	۰/۷۰	-۰/۱۷	-۰/۴۷	-۰/۲۱	۰/۵۵		-۰/۶۵		همبستگی
۰/۰۵۴	*۰/۰۰۱	*۰/۰۰۳	*۰/۰۰۰۱	۰/۱۴۵	*۰/۰۱۲	۰/۱۵۶	*۰/۰۰۰۱		*۰/۰۰۰۱		معنی‌داری
۰/۱۷	۰/۳۶	۰/۱۴	۰/۸۰	-۰/۲۴	-۰/۳۱	-۰/۲۰		۰/۵۵	-۰/۲۰		همبستگی
۰/۱۲۷	*۰/۰۵۷	۰/۳۳	*۰/۰۰۰۱	۰/۳۶۵	۰/۱۴۵	۰/۱۸۷		*۰/۰۰۰۱	۰/۱۶۸		معنی‌داری
-۰/۳۴	-۰/۲۴	۰/۱۶	-۰/۲۴	۰/۳۱	۰/۲۱		-۰/۲۰	-۰/۲۱	۰/۱۱		همبستگی
۰.۰۹۱	۰/۱۳۸	۰/۲۸	۰/۱۰۴	۰/۴۱۶	۰/۲۶۳		۰/۱۸۷		۰/۱۵۶	۰/۴۶۱	معنی‌داری
-۰/۳۸	-۰/۳۴	-۰/۲۶	-۰/۴۹	۰/۵۱		۰/۲۱	-۰/۳۱	-۰/۴۷	۰/۴۶		فعالیت
۰/۲۴۳	۰/۰۹۹	۰/۰۸۷	*۰/۰۰۲	*۰/۰۰۳		۰/۲۶۳	۰/۱۴۵	*۰/۰۰۱۲	*۰/۰۱۴		بدنی
-۰/۲۱	-۰/۱۹	-۰/۲۰	-۰/۵۲		۰/۵۱	۰/۳۱	-۰/۲۴	-۰/۱۷	۰/۴۸		کیفیت
۰/۱۵۹	۰/۲۷۴	۰/۱۴۵	*۰/۰۱۴		*۰/۰۰۳	۰/۴۱۶	۰/۳۶۵	۰/۱۴۵	*۰/۰۰۰۷		زنده‌گی
۰/۰۵۹	۰/۲۹	۰/۲۸		-۰/۵۲	-۰/۴۹	-۰/۲۴	۰/۸۰	۰/۷۰	-۰/۵۱		همبستگی
*۰/۰۰۰۱	۰/۱۹۷	۰/۰۶۰		*۰/۰۱۴	*۰/۰۰۲	۰/۱۰۴	*۰/۰۰۰۱	*۰/۰۰۰۱	*۰/۰۰۰۱		معنی‌داری
۰/۱۹	۰/۶۶		۰/۲۸	-۰/۲۰	-۰/۲۶	۰/۱۶	۰/۱۴	۰/۴۳	-۰/۲۲		همبستگی
-۰/۳۷۴	*۰/۰۰۰۱		۰/۰۶۰	۰/۱۴۵	۰/۰۸۷	۰/۲۸	۰/۳۳	*۰/۰۰۳	۰/۱۴۰		معنی‌داری
۰/۲۳		۰/۶۶	۰/۲۹	-۰/۱۹	-۰/۳۴	-۰/۲۴	۰/۳۶	۰/۴۷	-۰/۳۵		همبستگی
۰/۲۷۹		*۰/۰۰۰۱	۰/۱۹۷	۰/۲۷۴	۰/۰۹۹	۰/۱۳۸	۰/۰۶۷	*۰/۰۰۱	۰/۰۹۸		معنی‌داری
	۰/۲۳	۰/۱۹	۰/۵۹	-۰/۲۱	-۰/۳۸	-۰/۳۴	۰/۱۷	۰/۲۲	-۰/۵۳		همبستگی
	۰/۲۷۹	۰/۳۷۴	*۰/۰۰۰۱	۰/۱۵۹	۰/۲۴۳	۰/۰۹۱	۰/۱۲۷	۰/۰۵۴	*۰/۰۰۰۱		معنی‌داری
مشترک											

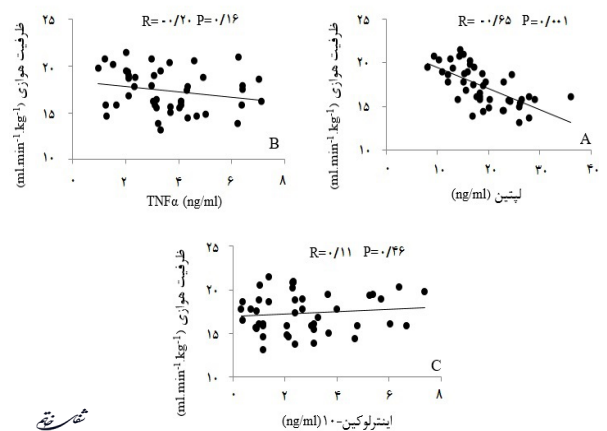
²⁰ Shapiro-Wilkes

²¹ Pierson

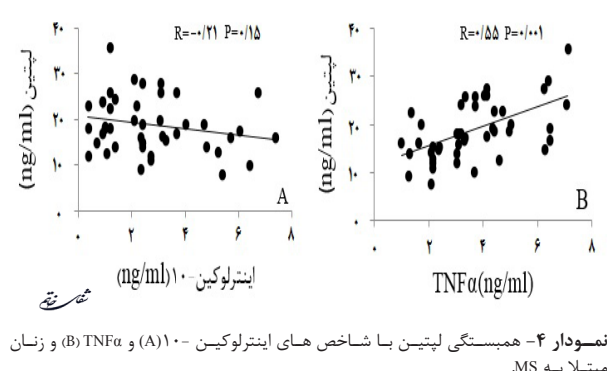
شناخت



نمودار ۲- همبستگی شاخص توده بدنی با لپتین (A)، TNF α (B) و اینترلوکین - ۱۰ (C) زنان مبتلا به MS



نمودار ۳- همبستگی ظرفت هوایی با لپتین (A)، TNF α (B) و اینترلوکین - ۱۰ (C) زنان مبتلا به MS

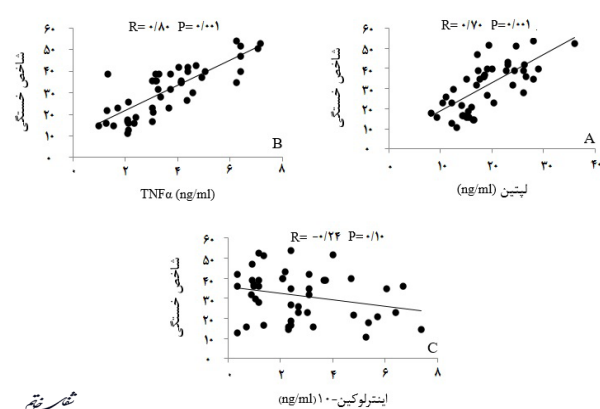


نمودار ۴- همبستگی لپتین با شاخص های اینترلوکین - ۱۰ (A) و زنان (B) TNF α و زنان مبتلا به MS

بحث و نتیجه‌گیری

یافته‌های مطالعه حاضر نشان داد همبستگی مثبتی بین لپتین و TNF α با وزن و شاخص توده بدن در زنان مبتلا به MS وجود دارد. کوریل^{۲۲} و همکاران، انواع مختلف سایتوکین‌های التهابی و ضد التهابی را در ۲۱۰ فرد مبتلا به MS با افرادی که در سنین ۱۵-۲۰ سالگی بودند را

نتایج حاصل از جدول ۲ نشان داد که رابطه معنی‌دار و مستقیمی بین ظرفیت هوایی با فعالیت بدنی و کیفیت زندگی وجود دارد (به ترتیب همبستگی ۰/۴۶ و ۰/۴۸ و $P < 0/05$) در حالی که ارتباط معنی‌دار و معکوسی بین ظرفیت هوایی با لپتین، شاخص ناتوانی و خستگی وجود دارد (به ترتیب همبستگی ۰/۶۵ و ۰/۵۳ و $P < 0/05$). همچنین رابطه معنی‌دار و مستقیمی بین خستگی با لپتین، TNF α ، (به ترتیب همبستگی ۰/۸۰ و ۰/۷۰- $P < 0/05$)-نمودار ۱) و رابطه معنی‌دار و معکوسی بین خستگی با فعالیت بدنی و کیفیت زندگی وجود دارد (به ترتیب همبستگی ۰/۴۹ و ۰/۵۲ و $P < 0/05$). نتایج این جدول همچنین نشان می‌دهد که سایتوکین لپتین با TNF α ارتباط معنی‌دار دارد (همبستگی ۰/۵۵- $P < 0/05$) در حالی که اینترلوکین - ۱۰ با هیچ شاخص دیگری ارتباط معنی‌داری نداشته است ($P > 0/05$). شاخص توده بدن، ارتباط مثبت و معنی‌داری با لپتین نشان داد (همبستگی $P < 0/05$ ، ۰/۴۳) در حالی که با سایر سایتوکین‌ها ارتباط معنی‌داری نداشت ($P > 0/05$) نمودار ۲). قوی ترین ارتباط لپتین با خستگی و ظرفیت هوایی (همبستگی به ترتیب ۰/۷۰ و ۰/۶۵ و $P < 0/05$) با TNF α خستگی و لپتین (همبستگی به ترتیب ۰/۸۰ و ۰/۵۵) بود. همچنین نتایج نشان می‌دهند که وزن شرکت کنندگان در پژوهش با ظرفیت هوایی رابطه منفی و معنی‌داری دارد (همبستگی ۰/۳۵- $P < 0/05$) در حالی که با لپتین و TNF α ارتباط مستقیم معنی‌داری دارد (به ترتیب همبستگی ۰/۴۷ و ۰/۳۶- $P < 0/05$). داده‌های برگرفته از نمودار ۳ و ۲ نیز نشان می‌دهد که TNF α به ترتیب رابطه منفی غیر معنی‌دار و مثبت معنی‌داری را با ظرفیت هوایی و شاخص توده بدنی دارد (نمودار ۲ و ۳). نتایج نمودار ۴ نیز نشان می‌دهد که سایتوکین لپتین با TNF α ارتباط معنی‌داری دارد (همبستگی ۰/۵۵- $P < 0/05$) در حالی که اینترلوکین - ۱۰ با لپتین ارتباط معنی‌داری نداشته است ($P > 0/05$) نمودار ۴).



نمودار ۱- همبستگی شاخص خستگی با لپتین (A) و اینترلوکین - ۱۰ (B) TNF α و اینترلوکین - ۱۰ (C) زنان مبتلا به MS

افزایش حساسیت سیستم ایمنی زنان نسبت به لپتین مرتبط است یا نه بدون پاسخ مانده است (۲۹). از طرفی ماترس ^{۲۷} و همکاران به بررسی لپتین در سرم و مایع مغزی نخایی بیماران MS پرداختند. آن‌ها مشاهده کردند که لپتین در مایع مغزی نخایی بیشتر از مقدار آن در سرم خون بیماران است و بین افزایش لپتین و افزایش شاخص توده بدن در بیماران MS ارتباطی وجود ندارد. همچنین بیان کردند که احتمالاً این افزایش لپتین دلیلی غیر از افزایش شاخص توده بدن می‌تواند داشته باشد و منشاء دیگری برای سنتز لپتین وجود دارد (۳۰).

پژوهش‌های پیشین نشان داده‌اند که TNF α با خستگی ارتباط دارد (۳۱). در پژوهش هیسن ^{۲۸} و همکاران، نقش TNF α در بیماری MS تأکید شد به طوری که راهبرد درمان با antiTNF α در سرکوب خستگی، موفقیت آمیز بوده است. همچنین مشاهده شد که TNF α در بیماری‌ای خستگی نقش دارد. فلاتیکر ^{۲۹} (به نقل از Heesen و همکاران) نیز در مطالعه خود به این نتیجه رسید که خستگی با تولید TNF α mRNA در ۲۷ بیمار مبتلا به MS با نمره خستگی بیشتر از ۴ در ارتباط است و مقدار اینترلوکین ۱۰- با خستگی ارتباطی ندارد که این یافته‌ها با پژوهش حاضر همسو می‌باشد (۳۲).

بیماری MS دارای عوارض شایعی از جمله خستگی، ضعف جسمانی، گرفتگی عضلانی، دو بینی، عدم تعادل و اختلال در راه رفتن می‌باشد. از بین این موارد، خستگی بیشترین عاملی است که باعث آرزدن بیماران می‌شود و در طول سیر بیماری همراه بیمار خواهد بود به طوری که باعث بی تحرکی فرد شده و او را از فعالیت بدنی باز می‌دارد (۳۳). در نتیجه بی تحرکی و مشکلاتی که با روند پیشرفت این بیماری اتفاق می‌افتد بیمار با کاهش استقلال فردی، احساس بی کفایتی و کاهش کیفیت زندگی رو به رو می‌شود. در مطالعاتی که روی کیفیت زندگی افراد مبتلا به MS انجام شده مشاهده می‌شود که این بیماران کیفیت زندگی پایین‌تری نسبت به افراد سالم دارند (۳۴). در مطالعه حاضر مشاهده شد که خستگی، عدم فعالیت بدنی و کاهش کیفیت زندگی ارتباط مستقیمی با هم دارند. از آنجا که اکثر مبتلایان به بیماری MS را افراد غیر فعال تشکیل می‌دهند، اغلب با کاهش ظرفیت‌های عملکردی مواجه می‌باشند. در نتیجه کاهش فعالیت بدنی می‌تواند خطر ابتلاء به بیماری‌های ثانویه ناشی از بی تحرکی مانند بیماری‌های قلبی، دیابت و اضافه وزن را تشدید کند.

کریستین ^{۲۵} و همکاران در مطالعه مروری که روی بیماران MS انجام دادند مشاهده کردند که ظرفیت هوای

مقایسه کردند. آن‌ها مشاهده کردند که افرادی که شاخص توده بدن بزرگتر از ۳۰ در سنین نوجوانی دارند بیشتر در معرض ابتلاء به MS قرار دارند. از طرفی در این پژوهش افرادی که چاق بودند در مقایسه با افرادی که وزن طبیعی داشتند افزایش سایتوکین‌های التهابی در آن‌ها مشاهده شد و نتیجه گرفتند بین چاقی و افزایش عامل‌های التهابی در مبتلایان به MS رابطه وجود دارد (۲۲) که با یافته‌های این پژوهش همخوانی دارد. چندین مطالعه وجود دارد که نشان دهنده تأثیر لپتین در بیماری‌ای MS است و احتمال می‌دهند که لپتین در بیماری MS پیش‌برنده التهاب در بیماری MS باشد (۲۳-۲۵). تأثیر لپتین بر روی عملکرد ایمنی به خوبی شناخته شده است لپتین باعث تحریک تکثیر لنفوцит‌های T و تولید سایتوکین‌ها مانند اینترلوکین ۱، اینترلوکین ۲-، TNF α ، فعال شدن ماکروفازها، مونوسیت‌ها ^{۲۶} و فاگوسیتوز می‌شود (۲۶).

در یک نمونه MS آنسفالومیلیت خود ایمن آزمایشگاهی ^{۲۵} نقش لپتین با استفاده از موش‌های مبتلا به کمبود لپتین بررسی شد. نتایج حاصل از مطالعات نشان داد که وجود لپتین برای ایجاد و پیشرفت تخریب غلاف سلول‌های عصبی بیماری خود ایمن، ضروری است و موجب حساسیت به آنسفالومیلیت در موش می‌شود. همچنین محققان توانستند با استفاده از تزریق پادتن ضد لپتین یا مسدود کردن گیرنده‌های لپتین، عملکرد هورمون لپتین را در موش‌های مبتلا به آنسفالومیلیت مهار کنند. آن‌ها با مهار لپتین، شاهد بهبود نشانه‌های بالینی بیماری قبل و بعد از حمله، کاهش پیشرفت بیماری، کاهش عود بیماری و کاهش تعداد آنتی ژن‌های مخصوص سلول‌های T بودند (۲۷). با توجهی ^{۲۶} و همکاران در مطالعه خود به تأثیر داروی اینترفرون بتا بر تغییرات میزان لپتین پرداختند. طی این پژوهش مشاهده کردند که مقدار لپتین پس از یک دوره مصرف این دارو به طور معنی‌داری کاهش داشته است. آن‌ها پیشنهاد کردند که لپتین در ایجاد عود در بیماران MS نقش دارد، در صورتی که نتیجه قطعی برای ارتباط بین افزایش لپتین سرم در بیماران MS و شاخص ناتوانی وجود ندارد (۲۸). در مطالعه افتخاری و همکاران، همبستگی مثبتی بین لپتین و شاخص توده بدن، همچنین لپتین و وزن بیماران زن مبتلا به MS مشاهده شد که با یافته‌های پژوهش حاضر همخوانی دارد. از آنجا که غلظت لپتین با میزان بافت چربی در ارتباط است افراد چاق و دارای اضافه وزن در مقایسه با افرادی که وزن طبیعی دارند، دارای سطوح بالاتری از لپتین می‌باشند. اینکه آیا دلیل افزایش شیوع MS در زنان در مقایسه با مردان با افزایش چاقی در دنیا و

²³ Monocytes

²⁴ Phagocytosis

²⁵ The experimental autoimmune encephalomyelitis

²⁶ Batocchi

²⁷ Mataresa

²⁸ Hessen

²⁹ Flaniker

³⁰ Christian

شناختی

اینترلوکین -۶، اینترلوکین -۸، TNF α (۴۲) و افزایش در غلظت اینترلوکین -۱۰ میانجی گری می شود (۴۳).

مطالعات انجام شده روی فعالیت ورزشی و ایمونولوژی، فعالیت ورزشی منظم را بعنوان یک درمان ضد التهابی برای بیماران با اختلال التهابی مزمن برجسته کرده است. احتمالاً تمرين ورزشی نقش عمده‌ای در کمک به درمان اختلالات التهاب عصبی و کاهش پیشرونده عملکرد عصبی دارد. با توجه به اختصاصی بودن شاخص‌هایی مانند کیفیت زندگی، شدت خستگی و شاخص ناتوانی در مبتلایان به MS این مطالعه اطلاعات مفیدی را در مورد ارتباط این عامل‌ها با شاخص‌های جمعیت‌شناختی، روانی، التهابی و ضد التهابی در اختیار می‌گذارد با این حال یکی از محدودیت‌های این مطالعه عدم استفاده از گروه کنترل سالم و جنسیت مذکور می‌باشد، لذا پیشنهاد می‌شود در مطالعات آینده از گروه‌های دیگری مانند گروه کنترل سالم و هر دو جنسیت استفاده شود.

در مجموع ارتباط سایتوکین‌های پیش التهابی (TNF α), ضد التهابی (اینترلوکین -۱۰) و لپتین با MS و ظرفیت‌های عملکردی - روانی زنان مبتلا به MS، در مطالعه حاضر بررسی شد. از آنجایی که فعالیت بدنی و ظرفیت هوایی همبستگی مثبت با کیفیت زندگی و همبستگی منفی با لپتین و خستگی داشت، به نظر می‌رسد که فعالیت بدنی منظم و ارتقای ظرفیت هوایی، می‌تواند بعنوان یک درمان مکمل در درمان یا کنترل MS مطرح باشد. همچنین با توجه به تأثیر لپتین بر سیستم ایمنی و التهاب (۲۷-۳۰)، مطالعات بیشتری در این زمینه مورد نیاز است تا تأثیر هورمون‌های مترشحه از بافت چربی و مرتبط با متابولیسم مانند لپتین در بیماری‌زایی MS مشخص شود.

تشکر و قدردانی

این مقاله برگرفته از پایان نامه کارشناسی ارشد تصویب شده در دانشگاه شهید چمران اهواز می‌باشد. بدینوسیله نویسنده‌گان این مقاله از انجمن MS استان خوزستان بهویژه بیماران MS که با حضور خود ما را در اجرای دقیق این پژوهش یاری کرده و مسئول محترم آزمایشگاه فیزیولوژی ورزشی دانشکده تربیت بدنی شهید چمران اهواز، صمیمانه قدردانی می‌کنند.

این بیماران نسبت به افراد سالم کمتر است به طوری که ظرفیت هوایی آن‌ها حدوداً $25/5 \pm 5/2 \text{ ml/kg}\cdot\text{min}$ می‌باشد (ظرفیت هوایی کمتر از میانگین مطلوب) و با افزایش هر درجه از شاخص ناتوانی، مقدار ظرفیت هوایی هر دارویی کاهش می‌باشد که این پدیده خطر ابتلاء به بیماری قلبی را بالا می‌برد (۳۵).

در مطالعه حاضر ظرفیت هوایی با عدم فعالیت بدنی و شاخص ناتوانی همبستگی منفی دارد، پیش از این مطالعات دیگری (۳۶-۳۸) نیز به همبستگی منفی بین شاخص ناتوانی و ظرفیت هوایی اشاره کرده‌اند. در سال‌های اخیر استفاده از روش‌های غیر دارویی در بین بیماران از جمله افراد مبتلا به MS با استقبال زیادی مواجه شده است که بعنوان درمان‌های مکمل شناخته می‌شوند این نوع درمان می‌تواند پیشرفت بیماری را کاهش داده و از تعداد حملات بکاهد. فعالیت بدنی منظم و ورزش از تدبیر غیر دارویی است که می‌توان به آن اشاره کرد. طی چند سال گذشته توجه خاصی به ورزش و فعالیت بدنی شده است اگرچه ورزش نمی‌تواند روند از بین رفتن میلیون را متوقف یا آن را بازسازی کند اما با روش‌های دیگری فرد مبتلا به MS را حمایت می‌کند که از جمله آن: تأثیر مثبت در روحیه، احساس خوب بودن، کنترل وزن، افزایش پشتکار، کاهش خستگی و بهبود در وضعیت خواب است.

همچنین مطالعه Lim^{۳۱} و همکاران (۳۹) و پونیتراء^{۳۲} و همکاران (۴۰) تایید کننده تأثیر مثبت فعالیت ورزشی بر ظرفیت هوایی بیماران MS می‌باشد. در مطالعه پونیتراء و همکاران بیماران MS به مدت ۶ ماه به انجام تمرينات ترکیبی، به وسیله دوچرخه ارگومتر دستی و پایی با ۵۵ تا ۶۰ درصد ظرفیت هوایی پرداختند. آن‌ها مشاهده کردند پس از دوره تمرينی، ظرفیت هوایی بیماران ۵ تا ۲۰ درصد افزایش یافته است. نتایج پژوهشی نشان داده است که انجام تمرينات منظم ورزشی با افزایش قدرت عضلانی باعث بهبود علایم بیماری نظیر خستگی، تعادل و تحرک می‌شود (۴۱). مطالعات متعددی نشان داده‌اند تمرين ورزشی می‌تواند التهاب مزمن و آسیب‌های مرتبط با آن را تعدیل کند. اثرات ضد التهابی تمرين ورزشی در بیماری‌های مزمن توسط کاهش سایتوکین‌های

منابع

1. Motl RW, Snook EM, Wynn DR, Vollmer T. Physical activity correlates with neurological impairment and disability in multiple sclerosis. *J Nerv Ment Dis.* 2008; 196(6): 492-5.
2. Castellano V, Patel DI, White LJ. Cytokine responses to acute and chronic exercise in multiple sclerosis. *J Appl Physiol.* 2008; 104(6): 1697-702.
3. Vojgani M. immunology. 12nd ed. Tehran. Jahad Daneshgahi. 2014; p. 245-94.
4. Pitzalis C, Sharrack B, Gray I, Lee A, Hughes R. Comparison of the effects of oral versus intravenous methylprednisolone regimens on peripheral blood T lymphocyte adhesion molecule expression, T cell subsets distribution and TNF alpha concentrations in

³¹ Lim

³² Ponichtera

- multiple sclerosis. *J Neuroimmun*. 1997; 74(1): 62-8.
5. Fasshauer M, Klein J, Lossner U, Paschke R. Interleukin (IL)-6 mRNA expression is stimulated by insulin, isoproterenol, tumour necrosis factor alpha, growth hormone, and IL-6 in 3T3-L1 adipocytes. *Horm Metab Res*. 2003; 35(03): 147-52.
6. Styne DM. Childhood and adolescent obesity: prevalence and significance. *Pediatr Clin North Am*. 2001; 48(4): 823-54.
7. Zhang Y, Scarpace PJ. The role of leptin in leptin resistance and obesity. *Physiol Behav*. 2006; 88(3): 249-56.
8. Unal M, Unal D, Baltaci A, Mogulkoc R. Investigation of serum leptin levels and VO_{2max} value in trained young male athletes and healthy males. *Acta Physiol Hung*. 2005; 92(2): 173-9.
9. Najmi M, Hajifaraji M, Mishani MA. The effect of adipokines secreted from adipose tissue on immune function in obese subjects. *Iran J Nutria Sci*. 2013; 7(5): 887-96.
10. Teryaeva N. Leptin as a neuroprotector and a central nervous system functional stability factor. *Neurosci Behav Physiol*. 2015; 45(6): 612-8.
11. Munger KL, Chitnis T, Ascherio A. Body size and risk of MS in two cohorts of US women. *Neurology*. 2009; 73(19): 1543-50.
12. Hedström AK, Olsson T, Alfredsson L. High body mass index before age 20 is associated with increased risk for multiple sclerosis in both men and women. *Multiple Sclerosis*. 2012; 18(9): 1334-6.
13. Munger KL, Bentzen J, Laursen B, Stenager E, Koch-Henriksen N, Sørensen TI, et al. Childhood body mass index and multiple sclerosis risk: a long-term cohort study. *Multiple Sclerosis*. 2013; 19: 1323-9.
14. Kargarfard M, Etemadifar M, Asfarjani F, Mehrabi M, Kordavani L. Changes in quality of life and fatigue in women with multiple sclerosis after 8 weeks of aquatic exercise training. *J Fundamentals Ment Health*. 2010; 12(3): 562-73.
15. Langeskov-Christensen M, Heine M, Kwakkel G, Dalgaard U. Aerobic capacity in persons with multiple sclerosis: a systematic review and meta-analysis. *Sports Med*. 2015; 45(6): 905-23.
16. Storer TW, Davis JA, Caiozzo VJ. Accurate prediction of VO_{2max} in cycle ergometry. *Med Sci Sports Exerc*. 1990; 22(5): 704-12.
17. Vickrey B, Hays RD, Harooni R, Myers LW, Ellison GW. A health-related quality of life measure for multiple sclerosis. *Qual Life Res*. 1995; 4(3): 187-206.
18. Ghaem H, Haghghi AB, Jafari P, Nikseresht A. Validity and reliability of the Persian version of the multiple sclerosis quality of life questionnaire. *Neurol India*. 2007; 55(4): 369.
19. Krupp LB, LaRocca NG, Muir-Nash J, Steinberg AD. The fatigue severity scale: application to patients with multiple sclerosis and systemic lupus erythematosus. *Arch Neuro*. 1989; 46(10): 1121-3.
20. Salehpour G, Rezaie S, Mozafar H. Psychometric properties of fatigue severity scale in patients with multiple sclerosis. *J Kerman Med Sci*. 2013; 20(3): 263-278.
21. Tofighi A, Babaei S, Eloon Kashkuli F, Babaei R. The relationship between the amount of physical activity and general health in Urmia medical university students. *J Urmia Nurs Mid Fact*. 2014; 12(3): 166-72.
22. Correale J, Aguirre MEB, Farez M. Body mass index and multiple sclerosis risk. The role of leptin. *Neurology*. 2014; 82(10):S24-004.
23. Frisullo G, Angelucci F, Mirabella M, Caggiula M, Patanella K, Nociti V, et al. Leptin enhances the release of cytokines by peripheral blood mononuclear cells from relapsing multiple sclerosis patients. *J Clin Immunol*. 2004; 24(3): 287-93.
24. Matarese G, Moschos S, Mantzoros CS. Leptin in immunology. *J Immunol*. 2005; 174(6): 3137-42.
25. Chatzantoni K, Papathanassopoulos P, Gourzoulidou E, Mouzaki A. Leptin and its soluble receptor in plasma of patients suffering from remitting-relapsing multiple sclerosis (MS): In vitro effects of leptin on type-1 and type-2 cytokine secretion by peripheral blood mononuclear cells, T-cells and monocytes of MS patients. *J Autoimmun*. 2004; 23(2): 169-77.
26. Matarese G., Procaccini C., De Rosa V. The intricate interface between immune and metabolic regulation: a role for leptin in the pathogenesis of multiple sclerosis. *J Leukoc Biol* 2008; 84(4): 893-9.
27. Matarese G, Di Giacomo A, Sanna V, Lord GM, Howard JK, Di Tuoro A, et al. Requirement for leptin in the induction and progression of autoimmune encephalomyelitis. *J Immunol*. 2001; 166(10): 5909-16.
28. Batocchi AP, Rotondi M, Caggiula M, Frisullo G, Odoardi F, Nociti V, et al. Leptin as a marker of multiple sclerosis activity in patients treated with interferon-beta.

- J Neuroimmunol. 2003; 139(1-2): 150-4.
29. Eftekhari E, Etemadifar M, Ebrahimi A, Baradaran S. The relation between peptide hormones and sex hormone in patients with multiple sclerosis. Iranian J Neurology. 2013; 12(2): 60.
30. Matarese G, Carrieri PB, La Cava A, Perna F, Sanna V, De Rosa V, et al. Leptin increase in multiple sclerosis associates with reduced number of CD4+ CD25+ regulatory T cells. Proc Natl Acad Sci U S A. 2005; 102(14): 5150-5.
31. Matarese G, Procaccini C, De Rosa V. The intricate interface between immune and metabolic regulation: a role for leptin in the pathogenesis of multiple sclerosis. J Leukoc Biol. 2008; 84(4): 893-9.
32. Heesen C, Nawrath L, Reich C, Bauer N, Schulz KH, Gold SM. Fatigue in multiple sclerosis: an example of cytokine mediated sickness behavior. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2006; 77(1): 34-9.
33. Kargarfard M, Etemadifar M, Asfarjani F, Mehrabi M, Kordavani L. Changes in quality of life and fatigue in women with multiple sclerosis after 8 weeks of aquatic exercise training. J Fundamentals Ment Health. 2010; 12(3): 562-73.
34. Tabrizi FM, Radfar M. Fatigue, sleep quality, and disability in relation to quality of life in multiple sclerosis. Int J MS care. 2015; 17(6): 268-74.
35. Langeskov-Christensen M, Heine M, Kwakkel G, Dalgaard U. Aerobic capacity in persons with multiple sclerosis: a systematic review and meta-analysis. Sports Med. 2015; 45(6): 905-23.
36. Waschbisch A, Wenny I, Tallner A, Schwab S, Pfeifer K, Mäurer M. Physical activity in multiple sclerosis: a comparative study of vitamin D, brain-derived neurotrophic factor and regulatory T cell populations. Eur Neurology. 2012; 68(2): 122-8.
37. Motl R, Goldman M. Physical inactivity, neurological disability, and cardiorespiratory fitness in multiple sclerosis. Acta Neurol Scand. 2011; 123(2): 98-104.
38. Heine M, Hoogervorst EL, Hacking HG, Verschuren O, Kwakkel G. Validity of maximal exercise testing in people with multiple sclerosis and low to moderate levels of disability. Phys Ther. 2014; 94(8): 1168-75.
39. Lim S, Choi SH, Jeong I-K, Kim JH, Moon MK, Park KS, et al. Insulin-sensitizing effects of exercise on adiponectin and retinol-binding protein-4 concentrations in young and middle-aged women. J Clin Endocrinol Metab. 2008; 93(6): 2263-8.
40. Ponichtera Mulcare JA, Mathews T, Barrett PJ, Gupta SC. Change in aerobic fitness of patients with multiple sclerosis during a 6month training program. Res Sports Med. 1997; 7(3-4): 265-72.
41. Heather A, Paul C. Effects of high-intensity resistance training on strength, mobility, balance, and fatigue in individuals with multiple sclerosis: a randomized controlled trial. J Neurol. 2011; 35: 2-10.
42. Niessner A, Richter B, Penka M, Steiner S, Strasser B, Ziegler S, et al. Endurance training reduces circulating inflammatory markers in persons at risk of coronary events: impact on plaque stabilization. Atherosclerosis. 2006; 186: 160-5.
43. Ribeiro F, Alves AJ, Duarte JA, Oliveira J. Is exercise training an effective therapy targeting endothelial dysfunction and vascular wall inflammation. Int J Cardiol. 2010; 141: 214-21.

