

تأثیر ۸ هفته تمرين استقامتی بر بیان ژن امنتین-۱ بافت چربی احشایی رت های نر دیابتی شده با استرپتوزوتوسین

مهدیه علیزاده^{۱*}، محمد رضا اسد^۲، سعید نقیبی^۳

۱. کارشناس ارشد فیزیولوژی ورزشی، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران.
۲. دانشیار گروه فیزیولوژی ورزش، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران.
۳. استادیار گروه فیزیولوژی ورزش، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: دیابت یکی از معضلات سلامتی در تمامی جوامع محسوب می‌شود و مداخله ورزشی از جمله رویکردهای بهبود وضعیت افراد دیابتی تلقی می‌گردد. هدف از تحقیق حاضر بررسی تأثیر تمرين استقامتی بر بیان ژن امنتین-۱ بافت چربی احشایی در موش‌های نر دیابتی نژاد ویستار بود. **روش تحقیق:** از بین ۱۹ سر رت نر نژاد ویستار، به صورت تصادفی ۶ سر رت به عنوان گروه کنترل پایه انتخاب شدند. دیابت بر رت‌های باقی مانده از طریق رژیم غذایی پر چرب و تزریق درون صفاقی استرپتوزوتوسین القا گردید. سپس رت‌ها به طور تصادفی به دو گروه دیابتی تمرين استقامتی (۶ سر) و کنترل دیابتی (۷ سر) تقسیم شدند. تمرين استقامتی شامل دویden روی نوارگردان با سرعت ۵۰ تا ۷۰ درصد VO_{max} و با رعایت اصل اضافه بار ۵ روز در هفته به مدت ۸ هفته انجام گرفت. پس از پایان ۸ هفته تمرين، از طریق استخراج بافت چربی احشایی، نمونه‌ها جمع‌آوری گردید. اندازه گیری بیان ژن امنتین-۱ با روش RT-PCR انجام شد. تجزیه و تحلیل داده‌ها با نرم افزار SPSS از طریق آزمون تحلیل واریانس یک طرفه و آزمون تعییبی توکی در سطح معنی داری $p < 0.05$ انجام گرفت. **یافته‌ها:** تفاوت معنی داری در وزن موش‌ها در حالت پایه و پس از ۸ هفته تمرين استقامتی وجود نداشت ($p > 0.05$). اما ۸ هفته تمرين استقامتی تداومی در رت‌های دیابتی شده باعث افزایش معنی دار بیان ژن امنتین-۱ بافت چربی احشایی شد ($p < 0.01$). **نتیجه گیری:** با توجه به تأثیر تمرين استقامتی بر افزایش بیان ژن امنتین-۱ و امنتین-۱ بافت چربی احشایی شد ($p < 0.01$) نقش این عامل در فعال نمودن مسیر AKT و افزایش برداشت گلوكز توسط بافت چربی، احتمال می‌رود افزایش بیان این آدیپوکاپن نقش مهمی در کاهش قند خون بیماران دیابتی داشته باشد.

واژه‌های کلیدی: تمرين استقامتی، ژن امنتین-۱، بافت چربی احشایی، دیابت نوع دو.

*نویسنده مسئول، آدرس استان: البرز، کرج، دانشگاه پیام نور، دانشکده تربیت بدنی، گروه فیزیولوژی ورزشی؛

DOI: 10.22077/jpsbs.2017.445.1171

پست الکترونیک: mahdiehalizadeh85@gmail.com

مقدمه

(عامل نکروز دهنده تومور آلفا) و دریافت غذا (لپتین) موثرند (آنتونا پونته^{۱۹} و دیگران، ۲۰۰۸؛ هاجر^{۲۰} و دیگران، ۲۰۰۸؛ باخایی^{۲۱}، ۲۰۰۸؛ کارمازین^{۲۲} و دیگران، ۲۰۰۸). بنابراین اختلال در ترشح آن‌ها ممکن است در اختلالات متابولیکی و التهابی اثرگذار باشد (آهیما و اویسی^{۲۳}، ۲۰۰۸؛ اینادرا^{۲۴}، ۲۰۰۸). همچنین فعالیت ورزشی از طریق مکانیسم‌های مختلفی قادر است دریافت و مصرف گلوکز خون در حین و پس از فعالیت را بهبود بخشد. برخی از این مکانیسم‌ها عبارتند از افزایش جریان خون عضلانی، افزایش اتصال انسولین به گیرنده خودش، افزایش تغییر و تبدیل گیرنده انسولین و افزایش انتقال گلوکز از طریق تحریک در جابجایی انتقال دهنده گلوکز نوع^{۲۵} به سطح غشاء سلول عضلانی (مانتا^{۲۶} و دیگران، ۲۰۰۲). امنتین-۱ علاوه بر خاصیت ضد التهابی، احتمالاً در متابولیسم کربوهیدرات‌ها نیز نقش دارد و سبب افزایش مصرف گلوکز خون در عضلات می‌گردد. بنابراین، ضمن کاهش قند خون، قند مصرفی عضلات را تامین نموده و از طریق لیپولیز چربی‌ها در بافت چربی، موجب کاهش وزن بدن می‌گردد (سنولت^{۲۷} و دیگران، ۲۰۰۹).

امنتین-۱ که با نام‌های اینتلکتین^{۲۸}، لکتین اندوتیال^{۲۹} HL-1 و گیرنده روده‌ای لاكتوفرین^{۳۰} نیز شناخته می‌شود (یانگ و دیگران، ۲۰۰۶؛ دارای وزن ملکولی ۳۴ کیلو دالتون و ۳۱۳ اسید آمینه می‌باشد که عمدتاً توسط بافت چربی احشایی بیان و ترشح می‌شود و مهمترین نقش آن، بهبود حساسیت انسولینی است (یانگ و دیگران، ۲۰۰۶؛ دسوزا و دیگران، ۲۰۰۷). میزان سرمی امنتین با افزایش چاقی و مقاومت به انسولین کاهش می‌یابد و در واقع، چاقی و مقاومت به انسولین ناشی از آن، بیان ژن امنتین را کاهش می‌دهند (بلیک و ریدکر^{۳۱}، ۲۰۰۱). به علاوه، امنتین مصرف گلوکز ناشی از انسولین و فعالیت فسفریلاسیون را در چربی زیرجلدی و آدیپوسیت‌های احشایی انسان در محیط آزمایشگاهی افزایش می‌دهد، اما اثری بر مصرف گلوکز پایه

دیابت یک اختلال متابولیک است که به دلیل افزایش قند خون و بدنبال نقص در ترشح انسولین، مقاومت به عمل انسولین یا هر دوی این عوامل؛ ایجاد می‌گردد. دیابت نوع اول نتیجه تخریب سلول‌های بتای پانکراس است که منجر به کمبود انسولین می‌گردد، اما دیابت نوع دو بوسیله مقاومت به انسولین و یا کاهش نسبی میزان انسولین خون مشخص می‌گردد. اهداف درمانی در دیابت شامل کاهش مقاومت به انسولین از راه کنترل تغذیه، ورزش، درمان دارویی و تحریک ترشح انسولین می‌باشد (کمپین و لامپمن^۱، ۱۹۹۴). بافت چربی علاوه بر ذخیره انرژی، تعدادی از ملکول‌های ریست فعال را تولید و ترشح می‌کند که آدیپوسایتوکاین^۲ (آدیپوکاین) نامیده می‌شوند (گولسلیک^۳ و دیگران، ۲۰۰۹؛ تیگسیریا^۴ و دیگران، ۲۰۱۱). آدیپوکاین‌های مختلفی وجود دارند که از آن جمله می‌توان به اینترلوکین-۶، رزیستین^۵، عامل نکروز دهنده تومور آلفا^۶، واسپین^۷، آدیپونکتین^۸، آپلین^۹ و امنتین^{۱۰} اشاره نمود (هیدا^{۱۱} و دیگران، ۲۰۰۵). امنتین آدیپوکاینی است که در سال ۲۰۰۳ توسط یانگ و تعداد دیگری از محققین شناسایی گردید. این آدیپوکاین از cDNA^{۱۲} بافت چربی احشایی ترشح می‌شود (یانگ^{۱۳} و دیگران، ۲۰۰۳). ژن امنتین در ناحیه کروموزومی ۱q22-q23 قرار دارد و با دیابت نوع دو رابطه دارد (اس تی جین^{۱۴} و دیگران، ۲۰۰۰؛ فو^{۱۵} و دیگران، ۲۰۰۴؛ ژیانگ^{۱۶} و دیگران، ۲۰۰۴). امنتین دارای ۲ ایزوفرم بسیار مشابه به نام‌های امنتین-۱ و امنتین-۲ می‌باشد و امنتین-۱ شکل عمده گردش خون در سرم انسان است (دسوزا^{۱۷} و دیگران، ۲۰۰۷).

بافت چربی یک بافت اندوکرین فعال است. این بافت علاوه بر تنظیم توده چربی و هموستاز انرژی، طیف گسترده‌ای از هورمون‌ها و سایتوکاین‌ها را سنتز و ترشح می‌کند که این سایتوکاین‌ها بر حساسیت به انسولین (آدیپونکتین و امنتین)، متابولیسم چربی (پروتئین حامل کلستریل استر^{۱۸})، التهاب

- | | | | | |
|-----------------------------------|-----------------------|-----------------------|--------------------------------|-------------------------------------|
| 1. Campaigne & Lampman | 8. Adiponectin | 15. Fu | 22. Karmazyn | 29. Endothelial Lectin HL-1 |
| 2. Adipocytokine | 9. Apelin | 16. Xiang | 23. Ahima & Osei | 30. Intestinal lactoferrin receptor |
| 3. Gulcelik | 10. Omentin | 17. De souza | 24. Inadera | 31. Blake & Ridker |
| 4. Teixeira | 11. Hedia | 18. Cholesteryl ester | 25. Glucose transporter type 4 | |
| 5. Resistin | 12. Complementary DNA | 19. Antuna-Puente | 26. Manetta | |
| 6. Tumor necrosis factor α | 13. Yang | 20. Hajer | 27. Senolt | |
| 7. Vaspin | 14. ST Jean | 21. Bakhai | 28. Intelectin | |

تری گلیسیرید و گلیکوزن کبدی رت های صحرایی شوند. با توجه به اهمیت نقش امنتین در بیماری دیابت و کنترل و درمان این بیماری، تاکنون تحقیقات اندکی به مطالعه این شاخص پرداخته اند و اکثر این تحقیقات به صورت بلند مدت تاثیرات فعالیت ورزشی را مورد بررسی قرار نداده اند و بیشتر به بررسی تاثیرات حاد فعالیت ورزشی بر امنتین پرداخته شده است؛ از این رو در این مطالعه به بررسی تاثیر ۸ هفته تمرین استقامتی بر بیان ژن امنتین ۱- بافت چربی موش های نر دیابتی شده استرپتوزوتوسین پرداخته شد.

روش تحقیق

تحقیق حاضر یک مطالعه تجربی است که بر روی ۱۹ سررت نر با دامنه سنی ۴۵-۳۵ روز و میانگین وزنی 110 ± 10 گرم انجام شد. رت ها پس از انتقال به آزمایشگاه حیوانات دانشکده علوم ورزشی دانشگاه تهران، به مدت یک هفته برای سازگاری با محیط و رسیدن به حد وزنی مطلوب 150 ± 10 گرم، نگهداری شدند. ابتدا به صورت تصادفی ۶ سررت به عنوان گروه کنترل پایه انتخاب شدند و در طول ۸ هفته مداخله تغذیه عادی و استاندارد داشتند. سپس این گروه کشته شده و بافت چربی احشایی آن ها استخراج گردید. دیابت در رت های باقی مانده، از طریق ۸ هفته تغذیه با رژیم پر چرب و دسترسی آزاد به آب و مواد غذایی و تزریق درون صفاقی تک دوز استرپتوزوتوسین به میزان ۳۰ میلی گرم بر دسی لیتر، الفا گردید. چهار هفته پس از تزریق، غلظت گلوکز از طریق گلوکومتر اندازه گیری شد و غلظت گلوکز بالاتر از ۳۰۰ میلی گرم بر دسی لیتر به عنوان آزمودنی دیابتی در نظر گرفته شد (هولمز و دیگران، ۲۰۱۵). سپس رت ها به دو گروه دیابتی تمرین استقامتی (۶ سر) و کنترل دیابتی (۷ سر) تقسیم شدند.

رت ها جهت آشناسازی با دستگاه نوار گردان به مدت ۵ روز و روزانه ۱۰ دقیقه با سرعت ۱۵ متر بر دقیقه و شیب صفر درجه تمرین نمودند. بعد از یک هفته آشنازی، تمرینات اصلی به مدت ۸ هفته انجام شد. تمرینات ۵ روز در هفته، از ساعت ۱۳-۱۵ بعد از ظهر به اجرا درآمد. موش های دیابتی در هفته اول به مدت ۲۵ دقیقه با سرعت ۱۵ متر در دقیقه که

ندارد (یانگ و دیگران، ۲۰۰۶). تن^۱ و دیگران (۲۰۰۸) گزارش کردند که انسولین و گلوکز به طور معنی دار ووابسته به دوز، بیان mRNA امنتین و تولید پروتئین آن را در بافت چربی احشایی کاهش می دهند و هایپرآنسلولینمی^۲ به طور معنی داری موجب کاهش سطوح امنتین ۱- پلاسمما در آزمودنی های سالم می گردد. از طرفی، امنتین ۱- عمل انسولین و فسفویلاسیون AKT را افزایش داده (یانگ و دیگران، ۲۰۰۶) و بر انسولین و گلوکز، تنظیم کاهشی دارد. ضمن آن که افزایش غلظت این آدیپوکاین با افزایش حساسیت انسولینی بعد از کاهش وزن گزارش شده است (مورنو^۳ و دیگران، ۲۰۱۰). مطالعات متعدد نشان داده اند که بین غلظت سرمی امنتین و نمایه توده بدنی، نسبت دور کمر به دور باسن، مقاومت به انسولین و غلظت لپتین پلاسمما همبستگی منفی وجود دارد؛ در حالی که سطح سرمی امنتین با غلظت آدیپونکتین و HDL همبستگی مشبی داشته است (بای^۴ و دیگران، ۲۰۰۷).

كمبود فعالیت بدنی عامل خطر شناخته شده ای برای پیشرفت دیابت نوع دو می باشد (ونابلس و یوکانتروپ^۵، ۲۰۰۹) و اثبات شده است که تمرین هوایی، چاقی و مقاومت به انسولین را کاهش می دهد (اولری^۶ و دیگران، ۲۰۰۶). مشخص شده است عوامل مختلفی می تواند بر ترشح آدیپوکاین ها تاثیر بگذارند (هیدا و دیگران، ۲۰۰۵)؛ با این حال مطالعات چندانی در ارتباط با تأثیر فعالیت ورزشی بر بیان ژن امنتین ۱- انجام نشده است. افزایش سطوح در گردن امنتین ۱- به دنبال ۱۲ هفته تمرین هوایی در مردان چاق (صارمی و دیگران، ۲۰۱۰) و عدم تغییر آن پس از یک جلسه فعالیت هوایی در رت های صحرایی دیابتی (فتحی و دیگران، ۲۰۱۲a) گزارش شده است. همچنین بر اثر ۴ هفته تمرین مقاومتی، تفاوت معنی داری در سطوح پلاسمایی امنتین ۱- رت های صحرایی دیابتی شده با استرپتوزوتوسین در مقایسه با گروه کنترل دیابتی مشاهده نشده است (طالبی و دیگران، ۲۰۱۳). صفرازاده و دیگران (۲۰۱۲) نیز گزارش کرده اند که تمرین مقاومتی کوتاه مدت می تواند بدون تغییر معنی دار در سطوح سرمی امنتین ۱- و آدیپونکتین، موجب کاهش مقادیر

1. Tan

2. Hyperinsulinemia

3. Moreno

4. Bai

5. Venables & Jevkendrup

4. O'leary

بیان ژن امتنین-۱ با روش RT-PCR اندازه گیری شد. به منظور استخراج RNA، بر اساس دستور العمل کیت استخراج استراتک^۳ آلمان عمل شد. به مقدار ۲۵ میلی گرم از بافت چربی برداشته و توسط تیغ خرد و با شیکر هموژنیزه گردید. مراحل استخراج تا دستیابی به RNA خالص ادامه داشت. به منظور تبدیل RNA Total به cDNA به دلیل بلندی طول توالی RNA، از رندوم هنگامر^۴ به عنوان پرایمیر استفاده شد و پس از اتصال پرایمیرها به رشتۀ RNA با کمک آنزیم ریورس تراسس کریپتاز^۵، نسخه برداری معکوس از روی RNA انجام گردید. از پرایمیرهای مندرج در جدول ۱ به منظور تکثیر cDNA امتنین-۱ استفاده شد (فتحی و دیگران، ۲۰۱۲b). همچنین ژن میزبان^۶ در این تحقیق از نوع HPRT^۷ انتخاب شد.

معادل ۵۰ درصد $V_{O_{2\max}}$ در نظر گرفته می شود، بر روی نوار گردان دویدند و با رعایت اصل اضافه بار تمرین، هر هفته به مدت ۵ دقیقه و سرعت ۱ متر در دقیقه به شدت تمرین اضافه شد تا در هفته هشتم به ۶۰ دقیقه با شدت ۲۲ متر بر دقیقه رسید. شدت تمرین هفته اول معادل ۵۰ درصد $V_{O_{2\max}}$ در نظر گرفته شد و تا هفته هشتم معادل ۷۰ درصد $V_{O_{2\max}}$ رسید (لیندرو^۸ و دیگران، ۲۰۰۷).

۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین و پس از ۸ ساعت ناشتاپایی، رت ها وزن کشی شده و از طریق تزریق درون صفاقی ترکیب داروی زایلazin ۱۰ میلی گرم/کیلوگرم و کتابمین ۷۵ میلی گرم اکیلوگرم، بی هوش شدند. سپس بافت چربی احشایی حیوان استخراج گردید، با سرم فیزیولوژیک شسته شد و با استفاده از ازت مایع منجمد؛ برای سنجش های بعدی به فریزر (-۸۰) منتقل گردید.

جدول ۱. پرایمیرهای امتنین-۱

Forward-omentin-1	5'-CAAGGAAATCAAGGAGGAG-3'	امتنین-۱
Reverse- omentin -1	5'-CAGGGTTCTTGTAGTCATC-3'	

استفاده شد. از روش ΔC_T لیواک^۸ نیز برای بررسی بیان کمی -نسبی^۹ ژن امتنین-۱ بر مبنای فرمول ذیل استفاده شد (لیواک و شیمیتگن^{۱۰}، ۲۰۰۱)

برای ساخت cDNA، طبق دستورالعمل کیت Thermo کشور امریکا) مراحل لازم طی گردید. همچنین از RT-PCR جهت بررسی ویژگی پرایمیرها بر مبنای روش Syber Green

$$\text{Relative fold change in gene expression} = 2^{\Delta\Delta C_T}$$

$$\Delta C_T = C_T \text{target gene} - C_T \text{reference gene}$$

$$\Delta\Delta C_T = \Delta C_T \text{test sample} - \Delta C_T \text{Control sample}$$

یافته ها

آنالیز آماری شاخص وزن بدن با آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تفاوت معنی داری بین وزن گروه ها در زمان پایه وجود ندارد ($p=0.64$) و پس از ۸ هفته مداخله نیز تغییر معنی داری نکرد ($p=0.96$). علاوه بر این، در مقایسه درون گروهی وزن رت ها در زمان پایه و بعد از ۸ هفته با آزمون آماری t وابسته، نتایج نشان داد که در هیچ یک از گروه های کنترل دیابتی ($p=0.86$) و گروه دیابتی تمرین استقاماتی ($p=0.21$)؛ تفاوت معنی داری وجود ندارد.

تحلیل آماری داده ها با نرم افزار SPSS نسخه ۲۰ انجام شد. بررسی طبیعی بودن توزیع نمونه ها با آزمون کلموگروف- اسمیرنوف^{۱۱} (K-S) انجام شد و از آنجایی که توزیع داده ها طبیعی بود، از روش های آماری پارامتریک برای تجزیه و تحلیل داده ها استفاده شد. داده های وزن رت ها با استفاده از آزمون تحلیل واریانس یک طرفه (ANOVA) و آزمون t زوجی تجزیه و تحلیل شد و داده های مربوط به ژن امتنین-۱ با آزمون تحلیل واریانس یک طرفه و آزمون تعقیبی توکی^{۱۲} تجزیه و تحلیل شد. سطح معنی داری در تمام موارد $p<0.05$ منظور گردید.

1. Leandro

2. Real-time quantitative polymerase chain reaction

3. Stratec kit

4. Random hexamer

5. Reverse transcriptase

6. Housekeeping gene

7. Hypoxanthine phosphoribosyl transferase

8. Livak

9. Relative quantification of gene expression

10. Livak & Schmittgen

11. Kolmogorov-Smirnov test

12. Tukey test

جدول ۲. مقایسه وزن بدن گروه های شرکت کننده در تحقیق

p بین گروهی	تمرین استقامتی	کنترل دیابتی	کنترل	متغیرها/ گروه ها
۰/۶۴	$۲۴۹/۳۰ \pm ۱۱/۵۵$	$۲۳۹/۴۰ \pm ۱۵/۱۰$	$۲۳۶ \pm ۱۷/۲۰$	وزن بدن در حالت پایه (گرم)
۰/۹۶	$۲۴۰/۱۲ \pm ۱۵$	$۲۴۴/۲۶ \pm ۴۳/۴۳$	---	وزن بدن پس از ۸ هفته (گرم)
---	$p = +/21$	$p = ۰/۸۶$	---	p درون گروهی

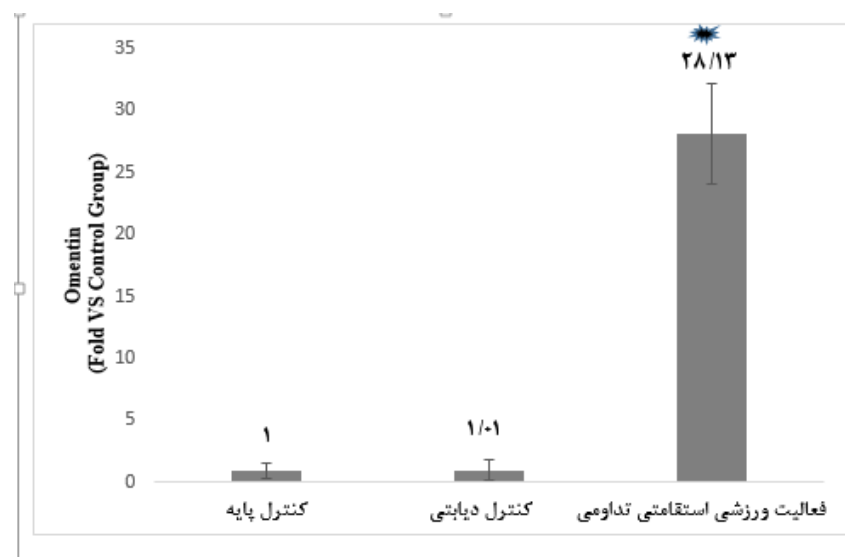
مقایسه با گروه کنترل پایه، بیان ژن امتنین-۱ در گروه کنترل دیابتی تغییر معنی داری نکرده است ($p=0/99$), اما فعالیت ورزشی استقامتی تداومی (۱) ($p=0/001$) باعث، افزایش معنی دار بیان این ژن در رت های مبتلا به دیابت شده است (شکل ۱).

در مورد بیان ژن امتنین-۱، نتایج تحلیل آماری با استفاده از روش تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تفاوت معنی داری بین سه گروه کنترل پایه، کنترل دیابتی و دیابتی تمرین کرده وجود دارد ($p=0/001$) (جدول ۳). در ادامه، نتایج آزمون آماری تعقیبی توکی نشان داد که در

جدول ۳. نتایج آزمون آماری تحلیل واریانس یک طرفه مربوط به ژن امتنین-۱

p	F	درجه آزادی	میانگین \pm خطای انحراف استاندارد	گروه	متغیر
			$۱ \pm ۰/۶۰$	کنترل پایه	امتنین-۱
۰/۰۰۱	۷۰/۵۲*	۲	$۱/۰۱ \pm ۰/۸۱$	کنترل دیابتی	
			$۲۸/۱۳ \pm ۴/۰۸$	دیابتی تمرین استقامتی	

مقادیر میانگین بیان ژن امتنین-۱ در هر سه گروه کنترل پایه، کنترل دیابتی و دیابتی تمرین استقامتی در شکل ۱ ارائه شده است. بر اساس این نتایج، ۸ هفته تمرین استقامتی احشایی رت های مبتلا به دیابت شده است.

شکل ۱. تغییرات بیان ژن امتنین-۱ در گروه ها؛*: تفاوت معنی دار با گروه های کنترل پایه و کنترل دیابتی در سطح $p=0/001$.

شدت بالا، بیان ژن امتنین به طور معنی داری افزایش می یابد که با نتایج اثر حاد گزارش شده در مطالعه فتحی و دیگران، به لحاظ افزایش بیان ژن امتنین، همخوانی دارد.

بر اساس مطالعات انجام شده، تمرینات استقامتی (به مدت ۱ تا ۱۲ هفته و به میزان ۳۰ تا ۶۰ دقیقه در روز)، حساسیت انسولینی را در انسان بهبود می بخشنند (هولتن^۲ و دیگران، ۲۰۰۴؛ فینک و تیلور^۳، ۲۰۰۶). تمرین استقامتی به دلایلی از جمله تنظیم افزایشی گیرنده های ناقل گلوکز در سلول های عضله اسکلتی، افزایش جریان خون در عضله با تأثیر بر عضله اسکلتی، افزایش وزن، تحریک هورمون های مسیر تولید نیتریک اکساید، کاهش وزن، تحریک هورمون های مسیر تولید گلوکز در کبد، و نهایتاً تعديل نیمرخ لیپیدی؛ مقاومت به انسولین را بهبود می بخشد (شوندی و دیگران، ۲۰۱۰). علاوه بر این، فعالیت بدنی حساسیت نسبت به انسولین را در عضلات اسکلتی بهبود می بخشد، زیرا در مطالعات مقطعی افراد فعال تر به لحاظ بدنی، نسبت به افراد بی تحرک، حساسیت انسولینی بیشتری داشته اند (تاكالا^۴ و دیگران، ۱۹۹۹). اما مکانیسم های تاثیر فعالیت ورزشی بر افزایش امتنین ناشناخته باقی مانده و نیاز به تحقیقات بیشتری در این زمینه است تا مکانیسم های مولکولی افزایش این شاخص معلوم گردد.

عبدالباکی^۵ و دیگران (۲۰۱۶) در تحقیقی مورد- شاهدی به بررسی نقش امتنین و اپلین افراد چاق مبتلا به دیابت نوع دو به همراه و بدون بیماری قلبی با پارامترهای انتخاب شده آنتروپومتریک، بیوشیمیابی و بالینی پرداختند. نتایج نشان داد که سطوح پایین امتنین سرم به همراه مقادیر بالای اپلین، با افزایش تعداد عوامل خطرزای سندروم متابولیک در ارتباط است. آن ها پیشنهاد کردند که امتنین و اپلین به عنوان نشانگرهای زیستی سودمند و مفید جهت ارزیابی سندروم متابولیک بکار گرفته شوند. در نتیجه، پروتکل های تمرینی تحقیق حاضر به دلیل افزایش معنی دار بیان ژن امتنین-۱ می تواند عاملی مهم جهت کاهش عوامل خطر سندروم متابولیک محسوب گردد. اگرچه در این مقاله گزارش نشده است، مطالعات انجام شده در خارج از محیط بدن نشان داده است که امتنین موجب

بحث

نتایج تحقیق حاضر نشان داد که تمرینات ورزشی استقامتی موجب افزایش معنی دار بیان ژن امتنین-۱ بافت چربی احشایی می شوند. یافته های تحقیق حاضر با یافته های نمازی زاده و دیگران (۲۰۱۳) که نشان دادند ۸ هفته ورزش هوایی منجر به افزایش معنی دار امتنین-۱ و بهبود نیمرخ لیپیدی و کاهش CRP در زنان مسن دارای اضافه وزن و چاقی می شود؛ صارمی و دیگران (۲۰۱۰) که نشان دادند ۱۲ هفته ورزش هوایی می تواند باعث افزایش سرمی امتنین-۱ در مردان چاق و دارای اضافه وزن شود؛ دسوزا و دیگران (۲۰۱۰) که مطالعاتشان موید رابطه معنی دار معکوس بین چاقی و سطح سرمی و میزان بیان ژن امتنین ۱ بود؛ و کای^۱ و دیگران (۲۰۰۹) که نشان دادند بیان mRNA امتنین در افراد چاق و دارای اضافه وزن متناسب با بیماری هایی همچون دیابت نوع دو کاهش می یابد؛ همسو است.

از طرف دیگر نتایج تحقیق حاضر با نتایج صفرزاده و دیگران (۲۰۱۲) همسو نیست؛ زیرا آن ها در مطالعه ای به بررسی تأثیر تمرین مقاومتی با شدت پایین (تمرین مقاومتی با نزدبان در زاویه ۸۰ درجه و با وزنه معادل ۳۰ درصد وزن بدن حیوانات) بر غلظت سرمی امتنین-۱ و آدیپونکتین موش های نر دیابتی شده با استرپتوزوتوسین پرداختند و افزایش غلظت سرمی آدیپونکتین در موش های صحرایی دیابتی را بدون تغییر معنی دار در غلظت گلوکز، انسولین، امتنین-۱ و نیمرخ لیپیدی گزارش نمودند. علت این ناهمسوی می تواند تفاوت در نوع پروتکل تمرینی و دوره کوتاه ۴ هفته ای آن باشد. فتحی و دیگران (۲۰۱۲) مطالعه ای را جهت بررسی تأثیر یک جلسه تمرین هوایی بر بیان ژن امتنین-۱ در ۲۰ سر موش صحرایی نر نژاد ویستان انجام داده و گزارش کردند که بیان ژن امتنین-۱ در بافت چربی احشایی گروه های تمرین، ۴ و ۲۴ ساعت پس از فعالیت ورزشی در مقایسه با گروه کنترل، افزایش می یابد. افزایش بیان ژن امتنین-۱ پس از یک جلسه فعالیت ورزشی در موش های صحرایی دیابتی ممکن است در کنترل هایپرگلایسمی حائز اهمیت باشد (فتحی و دیگران، ۲۰۱۲b). مطالعه حاضر نشان داد که پس از ۸ هفته تمرین با

1. Cai

2. Holten

3. Fink & Taylor

4. Takala

5. Abd-Elbaky

طريق افزایش آبشار سیگنال دهی انسولین، موجب برداشت گلوكز و بهبود حساسیت انسولینی می‌شود. AMPK یک آنزیم حساس به انرژی است که توسط عوامل متعددی مانند افزایش AMP/ATP فعال می‌شود. پیشنهاد شده است که GLUT4 به هنگام فعالیت ورزشی نقش مهمی در تنظیم انرژی دارد و فعال شدن آن توسط انقباض‌های عضلانی (اوجوکا، ۲۰۰۴)، منجر به افزایش جابجایی GLUT4 و برداشت گلوكز می‌شود.

نتیجه گیری: نتایج این تحقیق نشان داد که ۸ هفته تمرین استقامتی سبب افزایش بیان ژن امنتین می‌شود و با توجه به نقش امنتین در فعال نمودن مسیر AKT و افزایش برداشت گلوكز توسط بافت چربی؛ احتمال می‌رود افزایش بیان این آدیپونکتین نقش مهمی در کاهش قند خون در بیماران دیابتی داشته باشد. به نظر می‌رسد در خصوص نقش امنتین در تنظیم هموستاز گلوكز و بهبود حساسیت انسولین و تأثیر افزایش بیان ژن امنتین پس از فعالیت ورزشی هوازی بر کنترل هایپرگلایسمی، به مطالعات بیشتری نیاز است.

قدرتمندی و تشکر

این مقاله برگرفته از پایان نامه کارشناسی ارشد بوده و نویسنده‌گان از رزمات ارزنده آقای دکتر مصطفی رحیمی که در انجام محاسبات آماری همکاری ارزنده‌ای داشتند، کمال تشکر را دارند.

افزایش فعالیت انسولین از طریق فعال سازی پروتئین کیناز AKT (پروتئین کیناز B) می‌شود و برداشت گلوكز تحریک شده توسط انسولین را در آدیپوسیت‌های انسانی توسعه می‌بخشد (یانگ و دیگران، ۲۰۰۶). از طرف دیگر، این عامل در جایجایی GLUT4 تحریک شده توسط انسولین از طریق فعال سازی سیگنال دهی AKT عمل کرده و در حفظ هموستاز گلوكز حائز اهمیت است. بنابراین فرض می‌شود که امنتین هموستاز گلوكز و حساسیت انسولینی آن را توسط سیگنال دهی AKT بهبود می‌بخشد. از آنجا که حدود ۸۰ تا ۸۵ درصد گلوكز خون توسط عضلات اسکلتی برداشت می‌شود و امنتین نیز در تحریک گیرنده انسولینی عضله اسکلتی و برداشت گلوكز نقش دارد، بنظر می‌رسد افزایش بیان ژن امنتین پس از فعالیت ورزشی هوازی در کنترل بالا بودن قند خون حائز اهمیت باشد (بای و دیگران، ۲۰۰۷؛ فتحی و دیگران، ۲۰۱۲b). القای دیابت در موش‌های صحرایی منجر به کاهش سطوح سرمی امنتین-۱ و آدیپونکتین می‌گردد و با افزایش سطوح گلوكز و کاهش سطوح انسولین همراه است (صفرازاده و دیگران، ۲۰۱۲). تمرینات استقامتی باعث بهبود حساسیت انسولین در جوانان، افراد مسن و آزمودنی‌های دارای مقاومت به انسولین می‌شود. این تاثیر مطلوب به هم‌مانی کاهش وزن و تنظیم مشبت بیان پروتئین انتقال دهنده گلوكز عضله اسکلتی نسبت داده شده است (داغلی اوگلو^۱ و دیگران، ۲۰۱۳). به نظر می‌رسد فعالیت ورزشی به طور مستقیم و از

منابع

Abd-Elbaky, A. E., Abo-ElMatty, D. M., Mesbah, N. M., & Ibrahim, S. M. (2016). Omentin and apelin concentrations in relation to obesity, diabetes mellitus type two, and cardiovascular diseases in Egyptian population. International Journal of Diabetes in Developing Countries, 36(1), 52-58.

Ahima, R. S., & Osei, S. Y. (2008). Adipokines in obesity. Obesity and Metabolism, 36, 197-182.

Antuna-Puente, B., Feve, B., Fellahi, S., & Bastard, J. P. (2008). Adipokines: the missing link between insulin resistance and obesity. Diabetes & Metabolism, 34(1), 2-11.

Bai, L., Wang, Y., Fan, J., Chen, Y., Ji, W., Qu, A., ... & Xu, T. (2007). Dissecting multiple steps of GLUT4 trafficking and identifying the sites of insulin action. Cell Metabolism, 5(1), 47-57.

Bakhai, A. (2008). Adipokines—targeting a root cause of cardiometabolic risk. *QJM: An International Journal of Medicine*, 101(10), 767-776.

Blake, G. J., & Ridker, P. M. (2001). Novel clinical markers of vascular wall inflammation. *Circulation Research*, 89(9), 763-771.

Cai, R. C., Wei, L., Di, J. Z., Yu, H. Y., Bao, Y. Q., & Jia, W. P. (2001). Expression of omentin in adipose tissues in obese and type 2 diabetic patients. *Zhonghua Yi Xue Za Zhi*, 89(6), 381-384.

Campaigne, B. N., & Lampman, R. M. (1994). *Exercise in the clinical management of diabetes*. Human Kinetics Publishers.

Daglioglu, O. (2013). The effect of 8-week submaximal aerobic exercise on cardiovascular parameters and body composition in young men. *International Journal of Academic Research*, 5(4).

De Souza Batista, C. M., Yang, R. Z., Lee, M. J., Glynn, N. M., Yu, D. Z., Pray, J., ... & Fried, S. K. (2007). Omentin plasma levels and gene expression are decreased in obesity. *Diabetes*, 56(6), 1655-1661.

Fathi, R., Mohammadi, S., Talebi-Garekani, E., Roodbari, F., & Alinejad, M. (2012a). Acute and delayed response of aerobic training on omentin-1 plasma levels in diabetic rats. *Journal of Sport in Biomotor Sciences*, 5(1), 48-55. [persian].

Fathi, R., Mohammadi, S., & Talebi-Garekani, E. (2012b). Effect of one session of aerobic training on adipose tissue omentin-1 gene expression in diabetic rats. *Journal of Applied Exercise Physiology*, 16, 31-44. [persian]

Fink, M., & Taylor, M. A. (2006). *Catatonia: a clinician's guide to diagnosis and treatment*. 1th Edition. Cambridge University Press.

Fu, M., Gong, D.W., Damcott, C., Sabra, M., Yang, R., Pollin, T., ... & O'Connell, J. R. (2004). Systematic analysis of omentin 1 and omentin 2 on 1q23 as candidate genes for type 2 diabetes in the Old Order Amish. *Diabetes*, 53, 59.

Gulcelik, N. E., Usman, A., & Gürlek, A. (2009). Role of adipocytokines in predicting the development of diabetes and its late complications. *Endocrine*, 36(3), 397-403.

Hajer, G. R., van, Haeften, T. W., & Visseren, F. L. (2008). Adipose tissue dysfunction in obesity, diabetes, and vascular diseases. *European Heart Journal*, 29(24), 2959-2971.

Hida, K., Wada, J., Eguchi, J., Zhang, H., Baba, M., Seida, A., ... & Shikata, K. (2005). Visceral adipose tissue-derived serine protease inhibitor: a unique insulin-sensitizing adipocytokine in obesity. *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 102(30), 10610-10615.

Holten, M. K., Zacho, M., Gaster, M., Juel, C., Wojtaszewski, J. F., & Dela, F. (2004). Strength training increases insulin-mediated glucose uptake, GLUT4 content, and insulin signaling in skeletal muscle in patients with type 2 diabetes. *Diabetes*, 53(2), 294-305.

- Holmes, A., Coppey, L. J., Davidson, E. P., & Yorek, M. A. (2015). Rat models of diet-induced obesity and high fat/low dose streptozotocin type 2 diabetes: effect of reversal of high fat diet compared to treatment with enalapril or menhaden oil on glucose utilization and neuropathic endpoints. *Journal of Diabetes Research*, 2015, 1-8.
- Inadera, H. (2008). The usefulness of circulating adipokine levels for the assessment of obesity-related health problems. *International Journal of Medical Science*, 5(5), 248-262.
- Karmazyn, M., Purdham, D. M., Rajapurohitam, V., & Zeidan, A. (2008). Signalling mechanisms underlying the metabolic and other effects of adipokines on the heart. *Cardiovascular Research*, 79(2), 279-286.
- Leandro, C. G., Levada, A. C., Hibara, S. M., & Manhaes-de-castro, R. (2007). A Program of moderate physical training for Wistar rats based on maximal oxygen consumption. *Journal of Strength and Conditioning Research*, 21(3), 751-756.
- Livak, K. J., & Schmittgen, T. D. (2001). Analysis of relative gene expression data using real-time quantitative PCR and the $2^{-\Delta\Delta CT}$ method. *Methods*, 25(4), 204-208.
- Manetta, J., Brun, J. F., Maimoun, L., Callis, A., Préfaut, C., & Mercier, J. (2002). Effect of training on the GH/IGF-I axis during exercise in middle-aged men: relationship to glucose homeostasis. *American Journal of Physiology-Endocrinology and Metabolism*, 283(5), 929-936.
- Moreno-Navarrete, J. M., Catalán, V., Ortega, F., Gómez-Ambrosi, J., Ricart, W., Frühbeck, G., & Fernández-Real, J. M. (2010). Circulating omentin concentration increases after weight loss. *Nutrition & Metabolism*, 7(1), 1-6.
- Ojuka, E. O. (2004). Role of calcium and AMP kinase in the regulation of mitochondrial biogenesis and GLUT4 levels in muscle. *Proceedings of the Nutrition Society*, 63(2), 275-278.
- O'Leary, V. B., Marchetti, C. M., Krishnan, R. K., Stetzer, B. P., Gonzalez, F., & Kirwan, J. P. (2006). Exercise-induced reversal of insulin resistance in obese elderly is associated with reduced visceral fat. *Journal of Applied Physiology*, 100(5), 1584-1589.
- Safarzadeh, A., Gharakhanlou, R., Hedayati, M., & Talebi, G. E. (2012). The effect of 4 weeks resistance training on serum vaspin, IL-6, CRP and TNF- α concentrations in diabetic rats. *Iranian Journal of Endocrinology and Metabolism*, 14(1), 68-74. [Persian]
- Saremi, A., Asghari, M., & Ghorbani, A. (2010). Effects of aerobic training on serum omentin-1 and cardiometabolic risk factors in overweight and obese men. *Journal of Sports Sciences*, 28(9), 993-938.
- Šenolt, L., Polanská, M., Filková, M., Cerezo, L. A., Pavelka, K., Gay, S., ... & Vencovský, J. (2010). Vaspin and omentin: new adipokines differentially regulated at the site of inflammation in rheumatoid arthritis. *Annals of the Rheumatic Diseases*, 69(7), 1410-1411.
- Shavandi, N., Shahrjerdi, S., Sheikh Hoseini, R., & Ghorbani, A. (2010). The effect of strengthening exercises on metabolic factors, quality of life and mental health in women with type 2 diabetes. *Iranian Journal of Endocrinology and Metabolism*, 12(3), 222-230. [persian]

St Jean, P., Hsueh, W. C., Mitchell, B., Ehm, M., Wagner, M., Burns, D., & Shuldiner, A. R. (2000). Association between diabetes, obesity, glucose and insulin levels in the Old Order Amish and SNPs on 1q21-q23. *American Journal of Human Genetics*, 67(4), 332-332.

Takala, T. O., Nuutila, P., Knuuti, J., Luotolahti, M., & Yki-Järvinen, H. (1999). Insulin action on heart and skeletal muscle glucose uptake in weight lifters and endurance athletes. *American Journal of Physiology-Endocrinology And Metabolism*. 276(4), 706-711.

Talebi-Garakani, E., Fathi, R., Safarzade, A., Moradi, H., & Delbari, R. (2013). The effect of 4 weeks resistance training on plasma omentin-1 concentrations in diabetic rats. *Journal of Metabolism and Exercise*, 2(2), 91-100. [persian]

Tan, B. K., Adya, R., Farhatullah, S., Lewandowski, K. C., O'Hare, P., Lehnert, H., & Randeva, H. S. (2008). Omentin-1, a novel adipokine, is decreased in overweight insulin-resistant women with polycystic ovary syndrome: ex vivo and in vivo regulation of omentin-1 by insulin and glucose. *Diabetes*, 57(4), 801-808.

Teixeira-Lemos, E., Nunes, S., Teixeira, F., & Reis, F. (2011). Regular physical exercise training assists in preventing type 2 diabetes development: focus on its antioxidant and anti-inflammatory properties. *Cardiovascular Diabetology*, 10(1), 1-15.

Venables, M. C., & Jeukendrup, A. E. (2009). Physical inactivity and obesity: links with insulin resistance and type 2 diabetes mellitus. *Diabetes/Metabolism Research and Reviews*, 25(1), 18-23.

Xiang, K., Wang, Y., Zheng, T., Jia, W., Li, J., Chen, L., ... & Wang, C. (2004). Genome-wide search for type 2 diabetes/ impaired glucose homeostasis susceptibility genes in the Chinese: significant linkage to chromosome 6q21-q23 and chromosome 1q21-q24. *Diabetes*, 53(1), 228-234.

Yang, R., Xu, A., Pray, J., Hong, H., Jadhao, S., Hansen, B., ... & Gong, D. (2003). Cloning of omentin, a new adipocytokine from omental fat tissue in humans. *Diabetes*, 52.

Yang, R. Z., Lee, M. J., Hu, H., Pray, J., Wu, H. B., Hansen, B. C., ... & Gong, D. W. (2006). Identification of omentin as a novel depot-specific adipokine in human adipose tissue: possible role in modulating insulin action. *American Journal of Physiology-Endocrinology and Metabolism*, 290(6), E1253-E1261.

Abstract**Effect of 8 weeks endurance training on omentin-1 gene expression of visceral adipose tissue in Streptozotocin-induced diabetic male rats****Mahdieh Alizadeh^{1*}, Mohammadreza Asad², Saeed Naqibi³**

1. MS.c in Exercise Physiology, Karaj Payame Noor University, Karaj , Iran.

2. Associate Professor, Department of Exercise Physiology, Alborz Payame Noor University, Karaj, Iran.

3. Assistant Professor, Tehran Payame Noor University, Tehran, Iran.

Background and Aim: Diabetes is a health problem in all societies, and exercise training is one of the best method to control blood glucose levels. The aim of this study was to investigate the effect of 8 weeks of endurance training on omentin-1 gene expression of visceral adipose tissue in diabetic male rats. **Materials and Methods:** Among 19 male rats 6 mice were randomly selected as controls basic group. The remaining rats were given a high-fat diet and free access to food and water and then diabetes was induced by Streptozotocin. Diabetic rats were divided into two groups including endurance training (n=6) and control (n=7) groups. Endurance training exercised on a treadmill up to 50 to 70 percent of maximal oxygen uptake, 5 days per week for 8 weeks based on the overload pattern. After 8 weeks, samples of visceral adipose tissue were collected and omentin-1 gene expression determined using RT-PCR method. It is applied the ANOVA and Tukey post hoc tests for extracted of results using SPSS software at the significant level of p<0.05. **Results:** There were no significant differences in the weight of rats in baseline and after 8 weeks of endurance training (p>0.05). However, omentin-1 gene expression significantly increased after continuous endurance training (p<0.001). **Conclusion:** Based on omentin-1 gene expression improvement and its role to activation of AKT pathway and glucose uptake elevation by adipose tissue, it seems that this adipokine have an important effect in lowering blood sugar in diabetic patients.

Key words: Endurance training, Omentin-1 gene, Visceral adipose tissue, Diabetes type II.**Journal of Practical Studies of Biosciences in Sport, vol. 7, no. 13, Spring & Summer 2019****Received: Dec 10, 2016****Accepted: Apr 17, 2017**

*Corresponding Author, Address: Department of Sport Sciences, Payame Noor University, Tehran, Iran;
E-mail: mahdiehalizadeh85@gmail.com DOI: 10.22077/jpsbs.2017.445.1171