

## تأثیر ۸ هفته تمرین استقامتی بر بیان ژن امنترین-۱ بافت چربی احشایی رت های نر دیابتی شده با استرپتوزوتوسین

مهديه عليزاده<sup>۱\*</sup>، محمدرضا اسد<sup>۲</sup>، سعيد نقیبي<sup>۳</sup>

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 می شود و مداخله ورزشی از جمله رویکردهای بهبود وضعیت افراد دیابتی تلقی می گردد. هدف از تحقیق حاضر بررسی تأثیر تمرین استقامتی بر بیان ژن امنترین-۱ بافت چربی احشایی در موش های 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 رت های باقی مانده از طریق رژیم غذایی پر چرب و تزریق درون صفاقی استرپتوزوتوسین القا گردید. سپس رت ها به طور تصادفی به دو گروه دیابتی تمرین استقامتی (۶ سر) و کنترل دیابتی (۷ سر) تقسیم شدند. تمرین استقامتی شامل دویدن روی نوارگردان با سرعت ۵۰ تا ۷۰ درصد  $VO_{2max}$  و با رعایت اصل اضافه بار ۵ روز در هفته به مدت ۸ هفته انجام گرفت. پس از پایان ۸ هفته تمرین، از طریق استخراج بافت چربی احشایی، نمونه ها جمع آوری گردید. اندازه گیری بیان ژن امنترین-۱ با روش RT-PCR انجام شد. تجزیه و تحلیل داده ها با نرم افزار SPSS از طریق آزمون تحلیل واریانس یک طرفه و آزمون تعقیبی توکی در سطح معنی داری  $p < 0/05$  انجام گرفت. **یافته ها:** تفاوت معنی داری در وزن موش ها در حالت پایه و پس از ۸ هفته تمرین استقامتی وجود نداشت ( $p > 0/05$ ). اما ۸ هفته تمرین استقامتی تداومی در رت های دیابتی شده باعث افزایش معنی دار بیان ژن امنترین-۱ بافت چربی احشایی شد ( $p < 0/01$ ). **نتیجه گیری:** با توجه به تأثیر تمرین استقامتی بر افزایش بیان ژن امنترین-۱ و نقش این عامل در فعال نمودن مسیر AKT و افزایش برداشت گلوکز توسط بافت چربی، احتمال می رود افزایش بیان این آدیپوکاین نقش مهمی در کاهش قند خون بیماران دیابتی داشته باشد.

**واژه های کلیدی:** تمرین استقامتی، ژن امنترین-۱، بافت چربی احشایی، دیابت نوع دو.

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

مقدمه

عامل نکرور دهندهٔ تومور آلفا) و دریافت غذا (لپتین) موثرند (آنتونا پونته<sup>۱۹</sup> و دیگران، ۲۰۰۸؛ هاجر<sup>۲۰</sup> و دیگران، ۲۰۰۸؛ باخایی<sup>۲۱</sup>، ۲۰۰۸؛ کارمازین<sup>۲۲</sup> و دیگران، ۲۰۰۸). بنابراین اختلال در ترشح آن ها ممکن است در اختلالات متابولیکی و التهابی اثرگذار باشد (آهیما و اوسی<sup>۲۳</sup>، ۲۰۰۸؛ اینادرا<sup>۲۴</sup>، 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 گیرندهٔ خودش، افزایش تغییر و تبدیل گیرندهٔ انسولین و افزایش انتقال گلوکز از طریق تحریک در جابجایی انتقال دهنده گلوکز نوع<sup>۲۵</sup> به سطح غشای سلول عضلانی (مانتا<sup>۲۶</sup> و دیگران، ۲۰۰۲). امنین-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<sup>۲۷</sup> و دیگران، ۲۰۰۹).

امنین-۱ که با نام‌های اینتلتکتین<sup>۲۸</sup>، لکتین اندوتلیال HL-1<sup>۲۹</sup> و گیرندهٔ روده‌ای لاکتوفرین<sup>۳۰</sup> 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 امنین با افزایش چاقی و مقاومت به انسولین کاهش می‌یابد و در واقع، چاقی و مقاومت به انسولین ناشی از آن، بیان ژن امنین را کاهش می‌دهند (بلیک و ریڈکر<sup>۳۱</sup>، ۲۰۰۱). به علاوه، امنین 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 نتیجهٔ تخریب سلول‌های بتای پانکراس است که منجر به کمبود انسولین می‌گردد، اما دیابت نوع دو بوسیلهٔ 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<sup>۱</sup>، ۱۹۹۴). بافت چربی علاوه بر ذخیرهٔ انرژی، تعدادی از ملکول‌های زیست فعال را تولید و ترشح می‌کند که آدیپوسایتوکاین<sup>۲</sup> (آدیپوکاین) نامیده می‌شوند (گولسلیک<sup>۳</sup> و دیگران، ۲۰۰۹؛ تیگسریا<sup>۴</sup> و دیگران، ۲۰۱۱). آدیپوکاین‌های مختلفی وجود دارند که از آن جمله می‌توان به اینترلوکین-۶، رزیستین<sup>۵</sup>، عامل نکرور دهنده تومور آلفا<sup>۶</sup>، واسپین<sup>۷</sup>، آدیپونکتین<sup>۸</sup>، آپلین<sup>۹</sup> و امنین<sup>۱۰</sup> اشاره نمود (هیدا<sup>۱۱</sup> و دیگران، ۲۰۰۵). امنین آدیپوکاینی است که در سال ۲۰۰۳ توسط یانگ و تعداد دیگری از محققین شناسایی گردید. این آدیپوکاین از cDNA بافت چربی احشایی ترشح می‌شود (یانگ<sup>۱۳</sup> و دیگران، ۲۰۰۳). ژن امنین در ناحیهٔ کروموزومی 1q22- q23 قرار دارد و با دیابت نوع دو رابطه دارد (اس تی جین<sup>۱۴</sup> و دیگران، ۲۰۰۰؛ فو<sup>۱۵</sup> و دیگران، ۲۰۰۴؛ ژیانگ<sup>۱۶</sup> و دیگران، ۲۰۰۴). امنین دارای ۲ ایزوفرم بسیار مشابه به نام‌های امنین-۱ و امنین-۲ می‌باشد و امنین-۱ شکل عمدهٔ گردش خون در سرم انسان است (دسوزا<sup>۱۷</sup> و دیگران، ۲۰۰۷).

بافت چربی یک بافت اندوکرین فعال است. این بافت علاوه بر تنظیم تودهٔ چربی و هموستاز انرژی، طیف گسترده‌ای از هورمون‌ها و سایتوکاین‌ها را سنتز و ترشح می‌کند که این سایتوکاین‌ها بر حساسیت به انسولین (آدیپونکتین و امنین)، متابولیسم چربی (پروتئین حامل کلسترل استر<sup>۱۸</sup>)، 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 $\alpha$ | 13. Yang              | 20. Hajer             | 27. Senolt                     |                                     |
| 7. Vaspin                         | 14. ST Jean           | 21. Bakhai            | 28. Intelectin                 |                                     |

ندارد (یانگ و دیگران، ۲۰۰۶).

تن<sup>۱</sup> و دیگران (۲۰۰۸) گزارش کردند که انسولین و گلوکز به طور معنی دار و وابسته به دوز، بیان mRNA امتنن و تولید پروتئین آن را در بافت چربی احشایی کاهش می‌دهند و هایپرانسولینمی<sup>۲</sup> به طور معنی داری موجب کاهش سطوح امتنن-۱ پلاسما در آزمودنی‌های سالم می‌گردد. از طرفی، امتنن-۱ عمل انسولین و فسفریلاسیون 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<sup>۳</sup> و دیگران، ۲۰۱۰). مطالعات متعدد نشان داده اند که بین غلظت سرمی امتنن و نمایه توده بدنی، نسبت دور کمر به دور باسن، مقاومت به انسولین و غلظت لپتین پلاسما همبستگی منفی وجود دارد؛ در حالی که سطح سرمی امتنن با غلظت آدیپونکتین و HDL همبستگی مثبتی داشته است (بای<sup>۴</sup> و دیگران، ۲۰۰۷).

کمبود فعالیت بدنی عامل خطر شناخته شده‌ای برای پیشرفت دیابت نوع دو می‌باشد (ونابلس و یوکانتروپ<sup>۵</sup>، ۲۰۰۹) و اثبات شده است که تمرین هوازی، چاقی و مقاومت به انسولین را کاهش می‌دهد (اولری<sup>۶</sup> و دیگران، ۲۰۰۶). مشخص شده است عوامل مختلفی می‌تواند بر ترشح آدیپوکاین‌ها تاثیر بگذارند (هیدا و دیگران، ۲۰۰۵)؛ با این حال مطالعات چندانی در ارتباط با تأثیر فعالیت ورزشی بر بیان ژن امتنن-۱ انجام نشده است. افزایش سطوح در گردش امتنن-۱ به دنبال ۱۲ هفته تمرین هوازی در مردان چاق (صارمی و دیگران، ۲۰۱۰) و عدم تغییر آن پس از یک جلسه فعالیت هوازی در رت‌های صحرایی دیابتی (فتحی و دیگران، ۲۰۱۲a) گزارش شده است. همچنین بر اثر ۴ هفته تمرین مقاومتی، تفاوت معنی داری در سطوح پلاسمایی امتنن-۱ رت‌های صحرایی دیابتی شده با استرپتوزوتوسین در مقایسه با گروه کنترل دیابتی مشاهده نشده است (طالبی و دیگران، ۲۰۱۳). صفرزاده و دیگران (۲۰۱۲) نیز گزارش کرده اند که تمرین مقاومتی کوتاه مدت می‌تواند بدون تغییر معنی‌دار در سطوح سرمی امتنن-۱ و آدیپونکتین، موجب کاهش مقادیر

تری گلیسیرید و گلیکوژن کبدی رت‌های صحرایی شوند. با توجه به اهمیت نقش امتنن 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 تأثیرات فعالیت ورزشی را مورد بررسی قرار نداده اند و بیشتر به بررسی تأثیرات حاد فعالیت ورزشی بر امتنن پرداخته شده است؛ از این رو در این مطالعه به بررسی تأثیر ۸ هفته تمرین استقامتی بر بیان ژن امتنن-۱ بافت چربی موش‌های نر دیابتی شده استرپتوزوتوسین پرداخته شد.

### روش تحقیق

تحقیق حاضر یک مطالعه تجربی است که بر روی ۱۹ سر رت نر با دامنه سنی ۳۵-۴۵ روز و میانگین وزنی  $110 \pm 10$  گرم انجام شد. رت‌ها 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 ( $150 \pm 10$  گرم)، نگهداری شدند. ابتدا به صورت تصادفی ۶ سر رت 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 آن‌ها استخراج گردید. دیابت در رت‌های 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 میلی‌گرم بر دسی‌لیتر، القا گردید. چهار هفته پس از تزریق، غلظت گلوکز از طریق گلوکومتر اندازه‌گیری شد و غلظت گلوکز بالاتر از ۳۰۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر به عنوان آزمودنی دیابتی در نظر گرفته شد (هولمز و دیگران، ۲۰۱۵). سپس رت‌ها به دو گروه دیابتی تمرین استقامتی (۶ سر) و کنترل دیابتی (۷ سر) تقسیم شدند.

رت‌ها جهت آشناسازی با دستگاه نوارگردان به مدت ۵ روز و روزانه ۱۰ دقیقه با سرعت ۱۵ متر بر دقیقه و شیب صفر درجه تمرین نمودند. بعد از یک هفته آشنایی، تمرینات اصلی به مدت ۸ هفته انجام شد. تمرینات ۵ روز در هفته، از ساعت ۱۵-۱۳ بعد از ظهر به اجرا درآمد. موش‌های دیابتی در هفته اول به مدت ۲۵ دقیقه با سرعت ۱۵ متر در دقیقه که

1. Tan

2. Hyperinsulinemia

3. Moreno

4. Bai

5. Venables & Jevkendrup

4. O'leary

بیان ژن امنتین-۱ با روش RT-PCR<sup>۲</sup> اندازه گیری شد. به منظور استخراج RNA، بر اساس دستور العمل کیت استخراج استراتک<sup>۳</sup> 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 Total RNA به cDNA به دلیل بلندی طول توالی RNA، از رندوم هگزامر<sup>۴</sup> به عنوان پرایمر استفاده شد و پس از اتصال پرایمرها به رشته RNA با کمک آنزیم ریورس ترانس کریپتاز<sup>۵</sup>، نسخه برداری معکوس از روی RNA انجام گردید. از پرایمرهای مندرج در جدول ۱ به منظور تکثیر cDNA امنتین-۱ استفاده شد (فتحی و دیگران، ۲۰۱۲b). همچنین ژن میزبان<sup>۶</sup> در این تحقیق از نوع HPRT<sup>۷</sup> انتخاب شد.

معادل ۵۰ درصد  $VO_{2max}$  در نظر گرفته می شود، بر روی نوار گردان دویند 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  $VO_{2max}$  در نظر گرفته شد و تا هفته هشتم معادل ۷۰ درصد  $VO_{2max}$  رسید (لیندرو<sup>۱</sup> و دیگران، ۲۰۰۷).

۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین و پس از ۸ ساعت ناشتایی، رت ها وزن کشی شده و از طریق تزریق درون صفاقی ترکیب داروی زایلانین ۱۰ میلی گرم/کیلوگرم و کتامین ۷۵ میلی گرم/کیلوگرم، 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. پرایمرهای امنتین-۱

Forward-omentin-1	5'-CAAGGAAATCAAGGAGGAG-3'	امنتین-۱
Reverse- omentin -1	5'-CAGGGTTCTGTAGTCATC-3'	

برای ساخت cDNA، طبق دستورالعمل کیت Thermo (ساخت کشور آمریکا) مراحل لازم طی گردید. همچنین از RT-PCR جهت بررسی ویژگی پرایمرها بر مبنای روش Syber Green (لیواک و شیمیتگن<sup>۱۰</sup>، ۲۰۰۱) استفاده شد. از روش  $\Delta C_T$  لیواک<sup>۸</sup> نیز برای بررسی بیان کمی - نسبی<sup>۹</sup> ژن امنتین-۱ بر مبنای فرمول ذیل استفاده شد

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

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

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

#### 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 استقامتی ( $p=0/21$ )؛ 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<sup>۱۱</sup> (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 امنتین-۱ با آزمون تحلیل واریانس یک طرفه و آزمون تعقیبی توکی<sup>۱۲</sup> 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

متغیرها/گروه ها	کنترل	کنترل دیابتی	تمرین استقامتی	p بین گروهی
وزن بدن در حالت پایه (گرم)	۲۳۶±۱۷/۲۰	۲۳۹/۴۰±۱۵/۱۰	۲۴۹/۳۰±۱۱/۵۵	۰/۶۴
وزن بدن پس از ۸ هفته (گرم)	---	۲۴۴/۲۶±۴۳/۴۳	۲۴۰/۱۲±۱۵	۰/۹۶
p درون گروهی	---	p = ۰/۸۶	p = ۰/۲۱	---

مقایسه با گروه کنترل پایه، بیان ژن امنترین-۱ در گروه کنترل دیابتی تغییر معنی داری نکرده است ( $p=۰/۹۹$ )، اما فعالیت ورزشی استقامتی تداومی ( $p=۰/۰۰۱$ ) باعث افزایش معنی دار بیان این ژن در رت های مبتلا به دیابت شده است (شکل ۱).

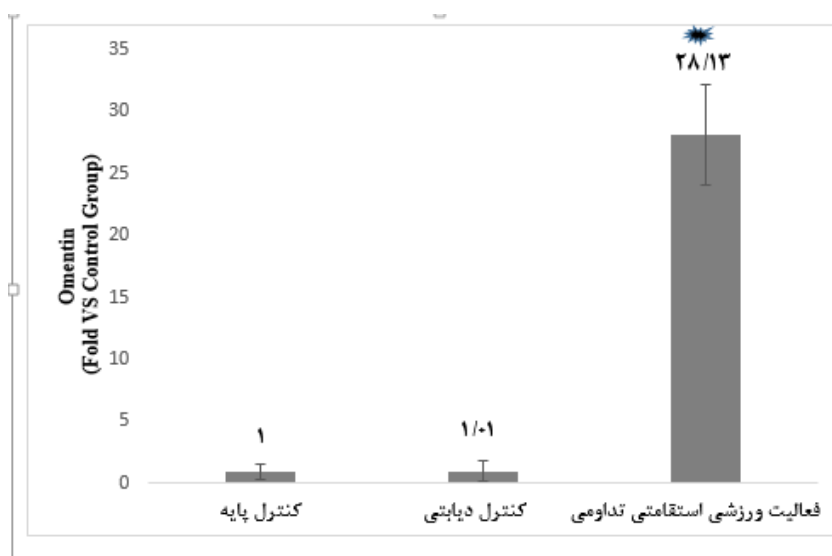
در مورد بیان ژن امنترین-۱، نتایج تحلیل آماری با استفاده از روش تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تفاوت معنی داری بین سه گروه کنترل پایه، کنترل دیابتی و دیابتی تمرین کرده وجود دارد ( $p=۰/۰۰۱$ ) (جدول ۳). در ادامه، نتایج آزمون آماری تعقیبی توکی نشان داد که در

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

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

تداومی باعث افزایش بیان ژن امنترین-۱ در بافت چربی احشایی رت های مبتلا به دیابت شده است.

مقادیر میانگین بیان ژن امنترین-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

شکل ۱. تغییرات بیان ژن امنترین-۱ در گروه ها؛ \*: تفاوت معنی دار با گروه های کنترل پایه و کنترل دیابتی در سطح  $p=۰/۰۰۱$ .

## بحث

نتایج تحقیق حاضر نشان داد که تمرینات ورزشی استقامتی موجب افزایش معنی‌دار بیان ژن امنین-۱ بافت چربی احشایی می‌شوند. یافته‌های تحقیق حاضر با یافته‌های نمازی زاده و دیگران (۲۰۱۳) که نشان دادند ۸ هفته ورزش هوازی منجر به افزایش معنی‌دار امنین-۱ و بهبود نیمرخ لیپیدی و کاهش CRP در زنان مسن دارای اضافه وزن و چاقی می‌شود؛ صارمی و دیگران (۲۰۱۰) که نشان دادند ۱۲ هفته ورزش هوازی می‌تواند باعث افزایش سرمی امنین-۱ در مردان چاق و دارای اضافه وزن شود؛ دسوزا و دیگران (۲۰۱۰) که مطالعاتشان موید رابطه معنی‌دار معکوس بین چاقی و سطح سرمی و میزان بیان ژن امنین ۱ بود؛ و کای<sup>۱</sup> و دیگران (۲۰۰۹) که نشان دادند بیان mRNA امنین در افراد چاق و دارای اضافه وزن متناسب با بیماری‌هایی همچون دیابت نوع دو کاهش می‌یابد؛ همسو است.

از طرف دیگر نتایج تحقیق حاضر با نتایج صفرزاده و دیگران (۲۰۱۲) همسو نیست؛ زیرا آن‌ها در مطالعه‌ای به بررسی تأثیر تمرین مقاومتی با شدت پایین (تمرین مقاومتی با نردبان در زاویه ۸۰ درجه و با وزنه معادل ۳۰ درصد وزن بدن حیوانات) بر غلظت سرمی امنین-۱ و آدیپونکتین موش‌های نر دیابتی شده با استرپتوزوتوسین پرداختند و افزایش غلظت سرمی آدیپونکتین در موش‌های صحرایی دیابتی را بدون تغییر معنی‌دار در غلظت گلوکز، انسولین، امنین-۱ و نیمرخ لیپیدی گزارش نمودند. علت این ناهم‌سویی می‌تواند تفاوت در نوع پروتکل تمرینی و دوره کوتاه ۴ هفته‌ای آن باشد. فتحی و دیگران (۲۰۱۲) مطالعه‌ای را جهت بررسی تأثیر یک جلسه تمرین هوازی بر بیان ژن امنین-۱ در ۲۰ سر موش صحرایی نر نژاد ویستار انجام داده و گزارش کردند که بیان ژن امنین-۱ در بافت چربی احشایی گروه‌های تمرین، ۴ و ۲۴ ساعت پس از فعالیت ورزشی در مقایسه با گروه کنترل، افزایش می‌یابد. افزایش بیان ژن امنین-۱ پس از یک جلسه فعالیت ورزشی در موش‌های صحرایی دیابتی ممکن است در کنترل هایپرگلیسمی حائز اهمیت باشد (فتحی و دیگران، ۲۰۱۲b). مطالعه حاضر نشان داد که پس از ۸ هفته تمرین با

شدت بالا، بیان ژن امنین به‌طور معنی‌داری افزایش می‌یابد که با نتایج اثر حاد گزارش شده در مطالعه فتحی و دیگران، به لحاظ افزایش بیان ژن امنین، 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 می‌بخشد (هولتن<sup>۲</sup> و دیگران، ۲۰۰۴؛ فینک و تیلور<sup>۳</sup>، ۲۰۰۶). تمرین استقامتی به دلایلی از جمله تنظیم افزایشی گیرنده‌های ناقل گلوکز در سلول‌های عضله اسکلتی، افزایش جریان خون در عضله با تأثیر بر نیتریک اکساید، کاهش وزن، تحریک هورمون‌های مسیر تولید گلوکز در کبد، و نهایتاً تعدیل نیمرخ لیپیدی؛ مقاومت به انسولین را بهبود می‌بخشد (شوندی و دیگران، ۲۰۱۰). علاوه بر این، فعالیت بدنی حساسیت نسبت به انسولین را در عضلات اسکلتی بهبود می‌بخشد، زیرا در مطالعات مقطعی افراد فعال‌تر به لحاظ بدنی، نسبت به افراد بی‌تحرک، حساسیت انسولینی بیشتری داشته‌اند (تاکالا<sup>۴</sup> و دیگران، ۱۹۹۹). اما مکانیسم‌های تأثیر فعالیت ورزشی بر افزایش امنین ناشناخته باقی مانده و نیاز به تحقیقات بیشتری در این زمینه است تا مکانیسم‌های مولکولی افزایش این شاخص معلوم گردد.

عبدالباکی<sup>۵</sup> و دیگران (۲۰۱۶) در تحقیقی مورد-شاهدی به بررسی نقش امنین و اپلین افراد چاق مبتلا به دیابت نوع دو به همراه و بدون بیماری قلبی با پارامترهای انتخاب شده آنتروپومتریک، بیوشیمیایی و بالینی پرداختند. نتایج نشان داد که سطوح پایین امنین سرم به همراه مقادیر بالای اپلین، با افزایش تعداد عوامل خطرزای سندرم متابولیک در ارتباط است. آن‌ها پیشنهاد کردند که امنین و اپلین به عنوان نشانگرهای زیستی سودمند و مفید جهت ارزیابی سندرم متابولیک بکار گرفته شوند. در نتیجه، پروتکل‌های تمرینی تحقیق حاضر به دلیل افزایش معنی‌دار بیان ژن امنین-۱ می‌تواند عاملی مهم جهت کاهش عوامل خطر سندرم متابولیک محسوب گردد.

اگرچه در این مقاله گزارش نشده است، مطالعات انجام شده در خارج از محیط بدن نشان داده است که امنین موجب

1. Cai

2. Holten

3. Fink &amp; Taylor

4. Takala

5. Abd-Elbaky

طریق افزایش آبشار سیگنال دهی انسولین، موجب برداشت گلوکز و بهبود حساسیت انسولینی می‌شود. AMPK یک آنزیم حساس به انرژی است که توسط عوامل متعددی مانند افزایش انرژی مصرفی، انقباض‌های عضلانی و افزایش نسبت AMP/ATP فعال می‌شود. پیشنهاد شده است که AMPK 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 گلوکز می‌شود.

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

#### قدردانی و تشکر

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

افزایش فعالیت انسولین از طریق فعال سازی پروتئین کیناز AKT (پروتئین کیناز B) می‌شود و برداشت گلوکز تحریک شده توسط انسولین را در آدیپوسیت‌های انسانی توسعه می‌بخشد (یانگ و دیگران، ۲۰۰۶). از طرف دیگر، این عامل در جابجایی GLUT4 تحریک شده توسط انسولین از طریق فعال سازی سیگنال دهی AKT عمل کرده و در حفظ هموستاز گلوکز حائز اهمیت است. بنابراین فرض می‌شود که آمنتین هموستاز گلوکز و حساسیت انسولینی آن را توسط سیگنال دهی AKT بهبود می‌بخشد. از آنجا که حدود ۸۰ تا ۸۵ درصد گلوکز خون توسط عضلات اسکلتی برداشت می‌شود و آمنتین نیز در تحریک گیرنده انسولینی عضله اسکلتی و برداشت گلوکز نقش دارد، بنظر می‌رسد افزایش بیان ژن آمنتین پس از فعالیت ورزشی هوازی در کنترل بالا بودن قند خون حائز اهمیت باشد (بای و دیگران، ۲۰۰۷؛ فتحی و دیگران، ۲۰۱۲). القای دیابت در موش‌های صحرایی منجر به کاهش سطوح سرمی آمنتین-۱ و آدیپونکتین می‌گردد و با افزایش سطوح گلوکز و کاهش سطوح انسولین همراه است (صفرزاده و دیگران، ۲۰۱۲). تمرینات استقامتی باعث بهبود حساسیت انسولین در جوانان، افراد مسن و آزمودنی‌های دارای مقاومت به انسولین می‌شود. این تاثیر مطلوب به هم‌زمانی کاهش وزن و تنظیم مثبت بیان پروتئین انتقال دهنده گلوکز عضله اسکلتی نسبت داده شده است (داگلی اوگلو<sup>۱</sup> 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<sup>-</sup>ΔΔCT 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., & Randeve, 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<sup>1\*</sup>, Mohammadreza Asad<sup>2</sup>, Saeed Naqibi<sup>3</sup>

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