

مجله پزشکی دانشگاه علوم پزشکی تبریز
دوره ۳۲ شماره ۲ خرداد و تیر ۱۳۸۹ صفحات ۲۴-۱۹

اثر ورزش منظم شنا بر سایتوکاینهای پیش التهابی و ضد التهابی در رتهای سالم و دیابتی

محمد رضا بنیادی: گروه ایمونولوژی، دانشکده پزشکی، مرکز تحقیقات کاربردی دارویی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز؛ نویسنده رابط

E-mail: Bonyadir@tbzmed.ac.ir

رضام بد زاده: گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز و باشگاه پژوهشگران جوان شعبه تبریز

شهیندخت بوزش: کارشناس روانشناس بالینی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

ایرج صالحی: گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی همدان

مصطفی محمدی: گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، مرکز تحقیقات کاربردی دارویی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

دریافت: ۸۷/۸/۱۱، پذیرش: ۸۸/۶/۱

چکیده

زمینه و اهداف: ورزش‌های منظم مثل شنای منظم و تریدمیل، اثرات متفاوتی نسبت به ورزش‌های استقامتی بر روی بدن دارند. هدف از مطالعه حاضر بررسی تاثیر ورزش شنای منظم بر روی سطح پلاسمائی سایتوکاینهای IL-1 β و TNF- α و IL-6 در رتهای سالم و دیابتی بود.

روش بررسی: برای اجرای این مطالعه ۴۰ رت سه ماهه از نژاد ریستار (محدوده وزنی ۲۵۰-۳۰۰ گرم) انتخاب و به طور تصادفی به چهار گروه ۱۰ تاچی تقسیم شدند. جهت ایجاد دیابت در ۲۰ موش از روش تزریق داخل صفاقی ۵۰ mg/kg داروی استرپتوزوتوسین (Streptozotocin) بصورت تک دوز ایجاد گردید. ۲۰ موش بصورت سالم باقی ماندند. ورزش شنای منظم بصورت ۵ روز در هر هفته و بمدت یک ساعت در هر روز و در کل ۸ هفته انجام گردید. سطح پلاسمائی IL-6 و TNF- α قبل و بعد از دوره ورزش اندازه‌گیری شدند.

یافته‌ها: نتایج مطالعه حاضر نشان داد که اختلاف میانگین مقادیر IL-6 در بین گروههای مورد مطالعه معنی دار بود، بطوريکه ورزش شنای منظم، سطح پلاسمائی IL-6 را در رتهای سالم ۹ برابر و در رتهای دیابتی ۲۳ برابر افزایش داد ($F(۳, ۱۰)=۵۴/۷۹$ و $P<0.0005$). با وجود این تغییرات مقادیر TNF- α و IL-1 β در بین گروههای مختلف از لحاظ آماری معنی دار نبود.

نتیجه گیری: براساس یافته‌های حاصل از این مطالعه، ورزش منظم باعث افزایش مقادیر پلاسمائی IL-6 می‌شود و این افزایش در رتهای دیابتی چشمگیرتر از رتهای سالم می‌باشد. لذا انجام ورزش‌های منظم و طولانی مدت شنا برای سلامتی بیماران دیابتی می‌تواند مفید باشد.

کلیدواژه‌ها: ورزش، دیابت، IL-6، TNF- α ، رت، پلاسما

مقدمه

منظم از این قائد مسئنی است (۲). انجام ورزش منظم TNF- α را کاهش داده و IL-6 را افزایش می‌دهد و با افزایش ظرفیت سیستم ایمنی، استرس را کاهش می‌دهد (۳ و ۴).

سایتوکاینهای IL-1 β و TNF- α جزو سایتوکاینهای پیش التهابی هستند. TNF- α توسط بافت‌های چربی و لیپوپلی ساکاریدهای میکرووارگانیسم‌های پاتوژن القاء شده تولید می‌شود و همچنین این سایتوکاین با مقاومت انسولینی همراه بوده و آتروواسکلرroz را افزایش می‌دهد. IL-1 β نیز یک سایتوکاین پیش التهابی بوده و در آزردگی و التهابات بافتی و استرسها افزایش

ورزش‌های منظم مثل شنای منظم و تریدمیل اثرات متفاوتی نسبت به ورزش‌های حاد نظریه ماراتون و ورزش‌های استرنوئیدی سخت و بی‌هوایی دارند. ورزش منظم اثر محافظتی علیه بیماریهای مزمن نظریه بیماریهای قلبی عروقی، دیابت و چاقی دارد (۱). این نوع ورزش ضمن مهار سایتوکاینهای پیش التهابی، می‌تواند سایتوکاینهای ضد التهابی را افزایش دهد در حالی که ورزش‌های فیزیکی حاد و بی‌هوایی سایتوکاینهای پیش التهابی را بالا برده و اثرات سوئی بر بدن و سیستم ایمنی می‌گذارد. ورزش استرنوئیدی حاد مقادیر خونی TNF- α و IL-6 را بالا می‌برد در حالیکه ورزش

تزریق، دیابت در رتها ایجاد می شود و جهت تشخیص دیابت با ایجاد یک چراحت کوچک توسط لانست در دم حیوان، یک قطره خون بر روی نوار گلوكومتری قرار داده شد و سپس قند خون توسط دستگاه گلوكومتر خوانده شد و قند خون بالای mg/dl ۳۰۰ بعنوان شاخص دیابتی در نظر گرفته شد.^(۴)

روش ورزش شنا کردن : این ورزش بصورت ۵ روز در هر هفته و بمدت یک ساعت در هر روز و تا مدت کلی ۸ هفته انجام گردید. بدین منظور، یک استخر پلاستیکی به قطر ۱۲۰ سانتی متر تهیه گردیده و با آب شیر پر شد. سپس دمای آن حدود ۲۹±۲ درجه سانتی گراد تنظیم گردیده و رتها در آب استخر رها شدند تا شنا کنند.

روش خونگیری : قبل و بعد از ۸ هفته از موشها خونگیری به عمل آمده و سرم خون جدا گردید و به سه قسمت تقسیم شده و سپس برای اندازه گیری IL-6، TNF- α و IL-1 β استفاده شد. از رتها گروه اول یک رت و از گروه دوم و چهارم دو رت تا آخر بررسی مردند و از بررسی خارج شدند.

روش اندازه گیری سایتوکاینهای:

اندازه گیری سایتوکاینهای به روش الیزا و با استفاده از کیت های مخصوص برای IL-6، TNF- α و IL-1 β از شرکت Bender (BMS625MST)، Medsystems (BMS622MST) و (BMS623MST) صورت گرفت.

اندازه گیری IL-6 بروش الیزا: برای اینکار از محلولهای زیر استفاده شد: محلول بافر PBS بافر اندازه گیری نمونه (محلول بافر PBS حاوی نیم میلی لیتر Tween 20 و آلبومین سرم گاوی پنج گرم در یک لیتر)، محلول بافر شستشو (محلول بافر PBS حاوی نیم میلی لیتر Anti IL-6 (Tween 5 در غلاظت ۵ $\mu\text{g/mL}$ برای پوشاندن ته چاهکها، استانداردهای IL-6 در غلاظتهای ۳۱، ۶۳، ۱۲۵، ۲۵۰، ۵۰۰، ۱۰۰۰، ۲۰۰۰ پیکوگرم در میلی لیتر، کونژوگه بیوتین در رقت ۱:۱۰۰۰ و Streptavidin-HRP در رقت ۱:۵۰۰۰.

بدین ترتیب، ۱۰۰ میکرولیتر Anti IL-6 به ته چاهکها اضافه شد. بلا فاصله با پوشش پلاستیکی روی آنها بسته شده و به مدت یک شبانه روز در یخچال ۴-۸ درجه سانتی گراد قرار داده شد. روز بعد با بافر همه چاهکها یکبار شسته شد و سپس با اضافه کردن ۲۵۰ میکرولیتر بافر اندازه گیری نمونه به همه حفرات بمدت دو ساعت در حرارت اطاق قرار داده شد تا جایگاههای خالی از آتنی بادی بلوکه شوند. سپس، دو مرتبه با بافر فسفاته شستشو داده شده و بلا فاصله بعد از آن ۱۰۰ میکرولیتر بافر به چاهک اول، ۵۰ میکرولیتر استانداردها به ترتیب به حفرات دوم تا هشتم و نمونه های سرم رت به حفرات بعدی اضافه شد و ۵۰ میکرولیتر کونژوگه بیوتین به همه چاهکها اضافه شد و پس از گذاشتن پوشش میکروپلیت، آنرا بمدت دو ساعت در حرارت اطاق (۱۸-۲۵°C) و روی شیکر در دور ۲۰۰ rpm قرار دادیم. سپس چهار مرتبه با

می باشد. تزریق TNF- α و IL-1 β به حیوان آزمایشگاهی یا انسان باعث تولید پروتئینهای فاز حاد کبدی می شود.^(۳) IL-6 در طبقه بندي هم جزو سایتوکاینهای پیش التهابی و هم در رده سایتوکاینهای ضد التهابی قرار داشته است.^(۳) اما اخیراً نقش اولیه آنرا در خاصیت ضد التهابی می دانند بطوریکه با افزایش غاظت این سایتوکاین مستقیماً بیان Ζن IL-1 β و TNF- α مهار می گردد و IL-6 بیان آنتاگونیست رسپتور IL-1 β را افزایش داده و می تواند TNF- α القاء شده را مهار کند.^{(۳) (۵)}

IL-6 علاوه بر خاصیت ضد التهابی، در متابولیسم کربوکسیدرات هم دخالت دارد. بطوریکه باعث جذب گلوبل خون به عضلات می شود. بنابراین می تواند ضمن کاهش قند خون، گلوبل خصوصی عضلات را تامین کند و از طرفی با لیپولیز چربیها در بافت چربی باعث کاهش وزن بدن شود. همچنان با بلوکه کردن رسپتور TNF- α مقاومت به انسولین را کاهش می دهد. بنابراین می تواند در هر دو نوع دیابت یک و دو مفید واقع شده و از عوامل خطر قلبی بکاهد، بطوریکه برخی مطالعات نشان داده اند که اندازه گیری IL-6 و TNF- α سرمی می تواند ریسک فاكتور میوکارد را پیش بینی کند.^{(۳) (۶)} بنابراین، ورزش منظم که سبب افزایش IL-6 می گردد اگر با کاهش TNF- α و IL-1 β همراه باشد (که افزایش دهنده پروتئینهای فاز حاد می باشد) می تواند اثرات متابولیکی مفیدی به همراه داشته باشد و از عوارض قلبی سرورقی، رتینوپاتی، نوروپاتی و نفروپاتی دیابت نوع یک بکاهد.^(۶)

ورزشهای حاد علاوه بر افزایش IL-6 میزان سایتوکاینهای IL-1 β و TNF- α را نیز افزایش می دهند ولی اثرات ورزش منظم می تواند متفاوت بوده و از این قاعده مستثنی باشد. بنابراین هدف از مطالعه حاضر این است که آیا ورزش شناسی منظم که یک ورزش هوایی می باشد چه اثری روی سایتوکاینهای IL-1 β و IL-6 خواهد گذاشت. این مطالعه جهت بررسی اثر شنا کردن منظم بر سایتوکاینهای پیش التهابی و ضد التهابی در رتها سالم و دیابتی انجام گردید.

مواد و روش ها

این مطالعه یک مطالعه تجربی است. برای اجرای این مطالعه، ۴۰ رت سه ماهه از نژاد ریستار (در محلوده وزنی ۲۵۰-۳۰۰ گرم) انتخاب و بطور تصادفی به چهار گروه ۱۰ تایی به شرح زیر تقسیم شدند: گروه اول: رتها سالم (گروه کنترل) که ورزش نداشتند. گروه دوم: رتها سالم که بمدت ۸ هفته ورزش کردند. گروه سوم: رتها دیابتی که ورزش نداشتند. گروه چهارم: رتها دیابتی که بمدت ۸ هفته ورزش کردند. هشت هفته پس از دیابتی شدن و ورزش کردن، سایتوکاینهای پیش التهابی (TNF- α و IL-1 β) و ضد التهابی (IL-6) خون همه گروهها اندازه گیری شد.

روش دیابتی کردن: جهت ایجاد دیابت از روش تزریق داخل صفاقی ۵۰ mg/kg داروی استرپتوزوتوسین (Streptozotocin) بصورت تک دوز استفاده شد. طبق این روش ۴۸ ساعت بعد از

یکطرفه (One Way ANOVA) برای مقایسه تغییرات چهار گروه و Paired *t-test* برای مقایسه سایتوکاین‌ها و با استفاده از نرم افزار آماری spss.13 مورد بررسی و تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفت. جهت مقایسه اختلاف بین گروه‌ها از آزمون تعقیبی توکی (Tukey) استفاده شد. در این مطالعه مقدار P کمتر از ۰/۰۵ معنی دار تلقی گردید.

یافته‌ها

بررسی نتایج مطالعه حاضر نشان داد که تفاوت میانگین IL-6 در گروه‌های مورد مطالعه از لحاظ آماری معنی دار بود ($P<0/001$) ($F_{(3,12)}=54/79$). بررسی نتایج آزمون تعقیبی (Post Hoc) توکی نشان داد که تفاوت میانگین گروه ۲ و ۴ با بقیه گروه‌ها از لحاظ آماری معنی دار بود ($P<0/001$).

نتایج آزمایش گروه اول (رتهای سالم که ورزشی انجام نداده‌اند) در جدول ۱ آورده شده است. در این گروه قبل و بعد از هشت هفته، اختلاف آماری معنی داری در سایتوکاینهای IL-6 ($P=0.36$) و TNF- α ($P=0.43$) و IL-1 β ($P=0.28$) مشاهده نشد. نتایج آزمایش گروه دوم (رتهای سالم که دو ماه ورزش انجام داده‌اند) در جدول ۲ آورده شده است. در این گروه قبل و بعد از هشت هفته ورزش شنا، اختلاف معنی داری (افزایش ۹ برابر) در سایتوکاین IL-6 ($P=0.005$) دیده شد ولی اختلاف آماری معنی داری در TNF- α ($P=0.69$) و IL-1 β ($P=0.85$) وجود نداشت. نتایج آزمایش گروه سوم (رتهای دیابتی که ورزشی انجام نداده‌اند) در جدول ۳ آورده شده است. در این گروه قبل و بعد از هشت هفته، اختلاف آماری معنی داری در سایتوکاینهای IL-6 ($P=0.82$) و TNF- α ($P=0.42$) و IL-1 β ($P=0.44$) مشاهده نشد.

نتایج آزمایش گروه چهارم (رتهای دیابتی که دو ماه ورزش انجام داده‌اند) در جدول ۴ آورده شده است. در این گروه قبل و بعد از هشت هفته ورزش شنا، اختلاف آماری معنی داری (افزایش ۲۳ برابر) در سایتوکاین IL-6 ($P<0/005$) دیده شد. ولی اختلاف معنی داری در IL-1 β ($P=0.35$) و TNF- α ($P=0.15$) وجود نداشت.

محلول بافر شستشو دادیم و قطرات باقی مانده با کاغذ صافی جذب شد و به همه چاهکها ۱۰۰ میکرولیتر Streptavidin-HRP پوشش میکروپلیت بمدت یک ساعت در حرارت اطاق (۲۵°C) -۲۵°C (۱۸) و روی شیکر در دور ۲۰۰ rpm قرار داده شد. سپس مثل مرحله قبلی شستشو انجام شد و محلول سویسترای TMB به مقدار ۱۰۰ میکرولیتر به همه چاهکها اضافه شد و بعد از ۲۰ دقیقه به همه آنها متوقف کننده اسید سولفوریک ۴ نرمال ریخته شد و در طول موج ۴۵۰ نانومتر در مقابل ۶۳۰ نانومتر جذب نوری اندازه گیری گردید.

اندازه گیری TNF- α بروش الیزا:

برای اینکار از محلولهای زیر استفاده شد: محلول بافر PBS بافر اندازه گیری نمونه (محلول بافر PBS حاوی نیم میلی‌لیتر ۲۰ Tween و آلبومین سرم گاوی پنج گرم در یک لیتر)، محلول بافر شستشو (محلول بافر PBS حاوی نیم میلی‌لیتر ۲۰ Tween در غلظت ۵ $\mu\text{g/mL}$ برای Anti TNF- α (Tween 20)، استانداردهای TNF- α در غلظهای ۷۸، ۳۹، ۱۵۶، ۳۱۳، ۶۲۵، ۱۲۵۰، ۲۵۰۰ پیکوگرم در میلی‌لیتر، کونژوگه بیوتین در رقت ۱:۱۰۰۰ و Streptavidin-HRP در ۱:۵۰۰۰. روش عمل مثل روش فوق الذکر بود به استثنای اینکه برای پوشاندن ته چاهکها، استانداردهای TNF- α استفاده شد.

اندازه گیری IL-1 β بروش الیزا:

برای اینکار از محلولهای زیر استفاده شد: محلول بافر PBS بافر اندازه گیری نمونه (محلول بافر PBS حاوی نیم میلی‌لیتر ۲۰ Tween و آلبومین سرم گاوی پنج گرم در یک لیتر)، محلول بافر شستشو (محلول بافر PBS حاوی نیم میلی‌لیتر ۲۰ Tween در غلظت ۵ $\mu\text{g/mL}$ برای Anti L-1 β (Tween 20)، آنتی‌بادی TNF- α در غلظهای ۵ برابر پوشاندن چاهکها، استانداردهای TNF- α در غلظهای ۱۰۰۰، ۵۰۰، ۲۵۰، ۱۲۵، ۶۲۵، ۳۱۲۵ پیکوگرم در میلی‌لیتر، کونژوگه بیوتین در رقت ۱:۱۰۰۰ و Streptavidin-HRP در رقت ۱:۵۰۰۰. روش عمل مثل روش فوق الذکر بود به استثنای اینکه برای پوشاندن ته چاهکها از Anti IL-1 β استفاده شد. گردید. داده‌های بدست آمده از مطالعه، بوسیله روش‌های آماری توصیفی (میانگین \pm انحراف میانگین)، آزمون تحلیل واریانس

جدول ۱: سایتوکاینهای رتهای سالم (گروه کنترل) بدون ورزش و ورزش کرده قبل و بعد از دو ماه

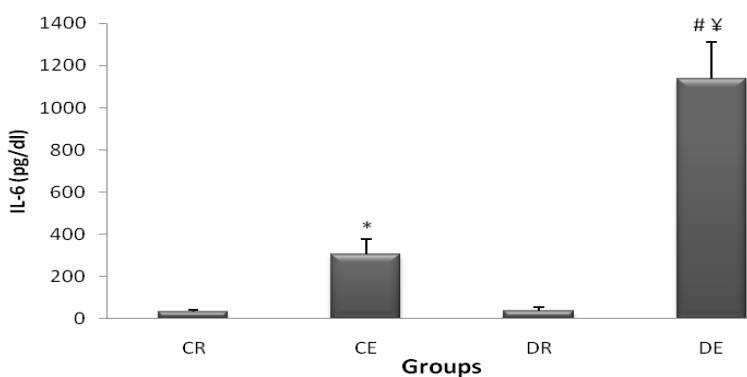
نوع سایتوکاین	گروه کنترل بدون ورزش (pg/ml)	گروه کنترل با ورزش (pg/ml)		نوع سایتوکاین	
		قبل	بعد	قبل	بعد
IL-6	۳۰۳/۷ \pm ۱۰۳/۷۲	۳۳/۶ \pm ۵/۱۴*	۳۲/۸ \pm ۷/۵۴	۲۲/۳ \pm ۱۷/۸۶	
IL-1 β	۷۳/۱ \pm ۵۸/۷۵	۱۵۶/۰ \pm ۶۱/۶۵	۱۳۶/۸ \pm ۷۶/۶۵	۱۷۵/ \pm ۵۷/۸۵	
TNF- α	۴۳/۲ \pm ۱۹/۶۰	۳۸/۸ \pm ۲۰/۶۹	۲۸/۷ \pm ۲۳/۹۹	۳۶/۰ \pm ۲۱/۱۹	

*: تفاوت آماری معنی دار در مقایسه با مقادیر پایه (قبل از دوماه) سایتوکاین‌ها در داخل همان گروه

جدول ۲: سایتوکاینهای رتهای دیابتی بدون ورزش و ورزش کرده قبل و بعد از دو ماه

نوع سایتوکاین	گروه دیابتی بدون ورزش (pg/ml)		گروه دیابتی بدون ورزش (pg/ml)	
	قبل	بعد	قبل	بعد
IL-6	۱۱۳۸/۵ ± ۱۷۴/۳۸	۴۹/۰ ± ۳/۶۷*	۳۶/۳۰ ± ۱۸/۴۷	۲۴/۹ ± ۱۰/۲۹
IL-1β	۲۰/۱۰ ± ۵/۸/۸۷۵	۱۶۵/۱۳ ± ۴/۷/۲۵	۹۷/۴ ± ۴/۱/۴۷	۱۳۳/۱ ± ۸/۶/۴۷
TNF-α	۳۱/۰ ± ۱/۷/۱۴	۱۹/۷۵ ± ۰/۵۸	۳۵/۹ ± ۲/۷/۹۳	۲۵/۹ ± ۱/۷/۳۵

*: P<0.05) تفاوت آماری معنی دار در مقایسه با مقادیر پایه (قبل از دوماه) سایتوکاین ها در داخل همان گروه



شکل ۱: مقادیر سرمی IL-6 در بین تمامی گروههای سالم و دیابتی بعد از هشت هفته

*: P<0.05) در مقایسه با گروه CR #: P<0.05) در مقایسه با گروه CE ¥: P<0.05) در مقایسه با گروه DR (CR: گروه کنترل ورزش نکرده، CE: گروه دیابتی ورزش نکرده، DR: گروه دیابتی ورزش کرده)

بحث

IL-6 را افزایش داده و با نوشیدن مایعات حاوی مواد کربوهیدراتی بیان IL-6 mRNA که از عضلات آزاد می شد سریعاً کاهش پیدا کرد، در حالیکه در گروه دوچرخه سواری که هیچ گونه مواد کربوهیدرات دریافت نکرده بودند IL-6 بافت چربی تولید شده مدت طولانی تری در خون باقی می ماند (۹).

Pedersen با مطالعه روی افراد شرکت کننده در دوی ماراتون افزایش IL-6 را یک صد برابر پیدا کرد. این افزایش به طور لگاریتمی ظاهر شده و با مدت زمان ورزش رابطه داشت که این یافته با مطالعه ما مطابقت دارد (۳). با مطالعه روی ۶۰ مرد سالم که ورزش کشنی عضلات با پا به مدت ۵ ساعت در ۲۵ وات انجام می دادند سبب شد IL-6 پلاسمای شریانی در مقایسه با گروه کنترل ۱۹ برابر افزایش یابد (۱۰) و این مطالعه با نتایج ما روی رتهای سالم ورزش کننده (افزایش ۹ برابر IL-6) مطابقت دارد. این مطالعه Turnover خیلی بالای IL-6 را طی ورزش عضلانی نشان می دهد. بنابراین ممکن است IL-6 تولید شده با فعالیت عضلانی اسکلتی دلیل تنظیم هموستاز گلوکز خونی طی ورزش طولانی باشد (۱۰).

طبق مطالعه مروری B. K. Pedersen و همکاران، طی ورزش IL-6 عضلانی به مقدار زیادی به داخل خون آزاد می شود

در مطالعه حاضر، ورزش شنای منظم میزان IL-6 پلاسمایی در رتهای سالم ۹ برابر و در رتهای دیابتی ۲۳ برابر افزایش داد. با وجود این، مقادیر IL-6 در گروه های سالم و دیابتی ورزش نکرده معنی دار نبود (نمودار ۱). عمدۀ اطلاعات موجود، افزایش IL-6 در زمان ورزش و بعد از آن (به حالت پایدار) را از بافت چربی می دانند، در حالیکه افزایش IL-6 از عضلات اسکلتی در ورزش موقتی و نایپایدار است و نظر بر این است که IL-6 در عضلات طی ورزش در انسان بالا می رود و سپس سریعاً افت پیدا می کند (۷). در حالی که IL-6 تولید شده از بافت چربی مدت طولانی تری پایدار می ماند (۸).

در بررسی حاضر در رتهای دیابتی ۶ IL-6 به میزان ۲۳ برابر افزایش یافته در حالی که در رتهای سالم ۹ برابر افزایش نشان می دهد. چنین به نظر می رسد که کمبود گلیکوزن عضلانی در دیابتی ها سبب افزایش IL-6 به دنبال ورزش می شود. در دو مطالعه نشان داده شده است که سطح پایین گلیکوزن عضلانی باعث تقویت بیان ژن IL-6 در پاسخ به ورزش در عضلات می شود (۸) و این به خاطر این است که عضلات بدن بتوانند با حضور IL-6 بیشتر، گلوکز بیشتری جذب نمایند. بطوریکه در یک بررسی نشان داده شد که ورزش دوچرخه سواری بعد از ۳ ساعت

به عنوان درمان تعداد زیادی از اختلالات پزشکی شناخته شده است (۱۳). در یک مطالعه چینی توسط Pedersen و همکاران روی ۵۷۷ فرد با اختلال تحمل گلوگز نشان دادند که در گروه ورزش ۴۶٪ و در گروه کنترل رژیم غذایی ۳۱٪ خطر دیابت کاهش یافت (۱۳). در یک مطالعه سوئدی نیز مشابه چنین نتایجی به دست آمد (۱۳). در سالهای اخیر، در مورد اثرات ورزش منظم بر سیستم ایمنی مطالعات زیادی انجام گرفته است (۱۴). بنابراین، برای بیماران دیابتی که در سالخورده‌گی در معرض عفونتها مختلف قرار دارند اهمیت بالایی خواهد داشت.

در التهاب سپتیک و آسپتیک، TNF- α و IL-1 β بالا می‌رود. هر دو اینها تولید IL-6 را القا می‌کنند که متعاقباً افزایش IL-6 به نوبه خود باعث مهار تولید TNF- α و IL-1 β می‌گردد (۱۵). در مطالعه ما هیچ کدام از سایتوکاین های TNF- α و IL-1 β در رتهای دیابتی شناگر و بدون شنا افزایش معنی داری نداشتند. ممکن است مدت دو ماه سپری شدن از دیابت التهاب چندانی ایجاد نکند و دلیل آن می‌تواند این باشد که گروه رتهای سالم و گروه رتهای دیابتی بدون انجام شنا در مطالعه ما اختلاف معنی داری در سایتوکاینها پیش التهابی TNF- α و IL-1 β از خود نشان ندادند.

در شرایط دیابتی، فعالیتهای عضلانی بدن با افزایش تولید IL-6 که در این مطالعه آن را ۲۳ برابر یافته ایم، می‌تواند با تحریک جذب گلوگز توسط عضلات مفید واقع شود. از طرف دیگر، به نظر می‌رسد که لیپوپروتئین‌های خونی نقش مهمی در گسترش آترواسکلروز بخصوص در بیماران دیابتی تیپ I (۱۶) داشته باشند. از طرفی، فعالیتهای فیزیکی عضلانی اثرات مفیدی در پروفایل لیپوپروتئین خون در هر دو دیابت تیپ I (۱۷) و دیابت تیپ II (۱۸) دارد. در تیجه، انجام ورزشهای منظم و طولانی مدت در بیماران دیابتی می‌تواند مفید باشد. بنابراین، پیشنهاد می‌کنیم اثرات ورزش‌های هوایی منظم بر روی سیستم ایمنی بیماران دیابتی و هموستانز گلوگز خونی و لیپولیز چربی (مهار چاقی) و اثر درمانی این نوع ورزشها برای پیشگیری از ریسک فاکتور قلبی-عروقی و آترواسکلروز در مدت زمانهای طولانی تر از دو ماه مورد بررسی قرار گیرد.

تشکر و قدردانی

در اجرای این از همکاری صمیمانه سرکار خانم میرزاچی، کارشناس واحد پژوهشی مرکز تحقیقات کاربردی ساروی و پرسنل خدمات این مرکز سپاسگزاری می‌نمایم.

References:

- Kerstin K, Bettina R, Christian H, Ursula K, Stephan M, Hubert K. Inflammation in Metabolic Syndrome and Type 2 Diabetes. *Ann NY Acad Sci* 2006; **1084**: 30–48.
- Gokhale R, Chandrashekara S, Vasanthakumar KC. Cytokine response to strenuous exercises in athletes and non-athletes an adaptive response. *Cytokine* 2007; **40**: 123-127.

و مشابه هورمون عمل می‌کند و بر روی کبد و بافت چربی اثر کرده و بنابراین هموستانز گلوگز خونی را در مدت زمان ورزش و لیپولیز القا شده توسط ورزش را حفظ می‌کند. همچنین IL-6 سایتوکاین‌هایی مثل IL-1B و TNF- α را که از بافت چربی و سلولهای التهابی تولید شده و نقش مهمی در پاتوژن مقاومت به انسولین و آتروواسکلروزیس ایفا می‌کند مهار می‌کند (۵). IL-6 که در این بررسی، ۲۳ برابر در رتهای دیابتی افزایش یافته است می‌تواند نقش مهمی در پیشگیری از پاتوژن آتروواسکلروز در هر دو نوع دیابت I و II و همچنین کاهش مقاومت انسولینی در دیابت نوع II ایفا کند. از طرفی به دلیل اینکه IL-6 باعث جذب گلوگز به طور مستقیم از عضلات می‌شود می‌تواند در ادامه فعالیتهای بدنه بیماران دیابتی نقش مهمی داشته و از طرف دیگر هموستانز گلوگز خونی را تنظیم کند، پس انجام ورزشهای مداوم و منظم در بیماران دیابتی مفید خواهد بود. IL-6 تولید شده از عضلات طی فعالیت فیزیکی می‌تواند به عنوان سنسور انرژی عمل کند که این کار را با فعال کردن کیناز وابسته به AMPK، لیپولیز اکسیداسیون چربی‌ها انجام می‌دهد. این پروسه می‌تواند از چاقی دیابتی‌ها هم جلوگیری کند که به نفع بیماران دیابتی است (۱۱).

Yano و همکاران نشان دادند اگر به جای ورزش منظم، ورزش حد به رتها داده شود (تریدمیل با سرعت ۲۱ متر در دقیقه و به مدت ۶۰ دقیقه) باعث می‌شود کبد آسیب دیده و آنزیمهای کبدی وارد خون شوند، سلولهای کوپر فاگوسیتوز بیشتری با ذرات لاتکس انجام دهند و روده کوچک آسیب بیند (۶). بنابراین توجه کردن به ورزش منظم و هوایی اثرات مفیدی در پیشگیری از عوارض دیابتی‌ها خواهد گذاشت.

اختلالات سیستم ایمنی باعث افزایش خطر مرگ و میر در جمعیت مسن می‌گردد و این خطر در بیماران سالخورده دیابتی چند برابر بیشتر است (یکی از خصوصیات انسان‌های مسن عدم سازگاری با استرس‌های محیطی است). از آنچایکه ورزش منظم باعث کاهش استرس می‌گردد، بنابراین با افزایش IL-6 و لیپولیز بافت چربی که به دنبال آن احتمالاً فعالیتهای التهابی کاهش می‌یابد فعالیت دفاعی سیستم ایمنی افراد دیابت سالخورده بالا خواهد رفت (۱۲).

Pedersen و همکاران در مطالعه مروری خود با تجویز ورزش به عنوان درمان بیماریهای مزمن به اهمیت درمان ورزش در بیماریهای نظیر سندروم های متابولیکی (دیابت تیپ II، مقاومت انسولینی، دیس لیپیدمی، چاقی) و بیماریهای ریوی و قلبی، بیماریهای عضلانی و دیابت تیپ I پرداخته است. امروزه ورزش

3. Bente Klarlund Pedersen. Exercise and cytokines. *Immunology and Cell Biology* 2000; **78**: 532–535.
4. Sugiura H, Nishida H, Mirbod S. Immunomodulatory action of chronic exercise on macrophage and lymphocyte cytokine production in mice. *Acta Physiol Scand* 2002; **174**: 247–256.
5. Pedersen BK, Steensberg A, Schjerling P. Topical Review Muscle-derived interleukin-6: possible biological effects. *Journal of Physiology* 2001; **536**(2): 329–337.
6. Yano H, Kinoshita S, Kira S. Effects of acute moderate exercise on the phagocytosis of Kupffer cells in rats. *Acta Physiol Scand* 2004; **182**: 151–160.
7. Steensberg A, Febbraio MA, Osada T, Schjerling P, Van Hall G, Saltin B. Interleukin-6 production in contracting human skeletal muscle is influenced by pre-exercise muscle glycogen content. *J Physiol* 2001; **537**: 633–639.
8. Keller C, Steensberg A, Pilegaard H, Osada T, Saltin B, Pedersen BK. Transcriptional activation of the IL-6 gene in human contracting skeletal muscle: influence of muscle glycogen content. *FASEB J* 2001; **15**: 2748–2750.
9. Keller C, Keller P, Marshal S, Pedersen BK. IL-6 gene expression in human adipose tissue in response to exercise – effect of carbohydrate ingestion . *J Physiol* 2003; **550**(3): 927–931.
10. Steensberg A. Production of interleukin-6 in contracting human skeletal muscles can account for the exercise-induced increase in plasma interleukin-6. *Journal of Physiology* 2000; **529**(1): 237–242.
11. Hoene M, Weigert C. The role of interleukin-6 in insulin resistance, body fat distribution and energy balance. *Journal Compilation* 2008; **9**: 20–29.
12. Bruunsgaard H, Pedersen BK. Effects of exercise on the immune system in the elderly population. *Immunology and Cell Biology* 2000; **78**: 523–531.
13. Pedersen BK, Saltin B. Review Evidence for prescribing exercise as therapy in chronic disease. *Scand J Med Sci Sports* 2006; **16** Suppl1: 3–63.
14. Nieman DC. Exercise effects on systemic immunity. *Immunology and Cell Biology* 2000; **78**: 496–501.
15. Mastorakos G, Ilias I. Interleukin-6: A Cytokine and/or a Major Modulator of the Response to Somatic Stress. *Ann NY Acad Sci* 2006; **1088**: 373–381.
16. Winocour PH, Durrington PN, Bhatnagar D, Mbewu AD, Ishola M, Mackness M. A cross-sectional evaluation of cardiovascular risk factors in coronary heart disease associated with type 1 (insulin dependent) diabetes mellitus. *Diabetes Res Clin Pract* 1992; **18**: 173–184.
17. Laaksonen DE, Atalay M, Niskanen LK, Mustonen J, Sen CK, Lakka TA. Aerobic exercise and the lipid profile in type 1 diabetic man: a randomized controlled trial. *Med Sci Sports Exerc* 2000; **32**: 1541–1548.
18. Kraus WE, Houmard JA, Duscha BD, Knetzger KJ, Wharton MB, McCartney JS. Effects of the amount and intensity of exercise on plasma lipoproteins. *N Engl J Med* 2002; **347**: 1483–1492.