

Effects of vitamin D supplementation and resistance training on insulin resistance, lipid profile and body fat percentage in T2D men with vitamin D deficiency.

Dadrass A., PhD Candidate¹, Mohammadzadeh Salamat Kh., PhD², Hamidi K., PhD³, Azizbeigi K., PhD⁴

1. PhD Candidate, Department of Physical Education and Sport Sciences, Sanandaj Branch, Islamic Azad University, Sanandaj, Iran

2. Assistant Professor, Department of Physical Education and Sport Sciences, Sanandaj Branch, Islamic Azad University, Sanandaj, Iran, (Corresponding Author), Tel:+98-87-33660198, kh.mohamadzadeh@gmail.com

3. Assistant Professor, Department of Biology, Mohagheg Ardabili University, Ardabil, Iran.

4. Assistant Professor, Department of Physical Education and Sport Sciences, Sanandaj Branch, Islamic Azad University, Sanandaj, Iran.

ABSTRACT

Background and Aim: The aim of this study was to investigate the effects of vitamin D supplementation during progressive resistance training on insulin resistance, blood lipids and body fat percentage in T2D men with vitamin D deficiency.

Methods: Forty-eight men with T2D participated in the study voluntarily and were randomly assigned to 4 groups (n=12) including, resistance training (RT), vitamin D supplementation with resistance training (RT+VD), vitamin D supplementation (VD), and control groups (CON).The intervention lasted 12 weeks. VD group took 50000 IU of vitamin D supplements every two weeks, RT group performed resistance exercise 3 times /week, RT+VD group received vitamin D supplements and performed resistance training, and CON group maintained normal daily life pattern. Body fat percentage, 25(OH) D, blood lipids, glucose and insulin were measured before and after the intervention. HOMA-IR was used to measure insulin resistance

Results: There was a significant difference in HOMA-IR between the groups which had received vitamin D supplements ($P<0.05$). Furthermore, the highest reduction rate in the body weight, BMI, body fat percentage, HbA1c, fasting glucose and insulin were observed in RT+VD group.

Conclusion: It was concluded that use of vitamin D for 12 weeks during progressive resistance training would have positive effects on insulin resistance in T2D men with vitamin D deficiency. Vitamin D supplements can be used as an effective method to reduce diabetes symptoms.

Key words: Diabetes, Resistance training, Vitamin D, Insulin resistance.

Received: Oct 11, 2017 **Accepted:** Feb 13, 2018

اثر مکمل ویتامین D و تمرین مقاومت انسولین، نیمروخ لیپیدی خون و درصد چربی بدن مردان دیابتی نوع ۲ با کمبود ویتامین D

علی دادرس^۱، خالدی محمدزاده سلامت^۲، کمال الدین حمیدی^۳، کمال عزیزی^۴

۱. داشجیوی دکتری فیزیولوژی ورزش، گروه تربیت بدنی، دانشکده علوم تربیتی و روانشناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد سنترج، سنترج، ایران.

۲. استادیار فیزیولوژی ورزش، گروه تربیت بدنی، دانشکده علوم تربیتی و روانشناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد سنترج، سنترج، ایران (نویسنده مسؤول)، تلفن ثابت:

kh.mohamadzadeh@gmail.com ۰۸۷-۳۳۶۶۰۱۹۸

۳. استادیار بیوشیمی و علوم آزمایشگاهی، گروه بیولوژی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران.

۴. استادیار فیزیولوژی ورزش، گروه تربیت بدنی، دانشکده علوم تربیتی و روانشناسی، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد سنترج، سنترج، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: هدف از پژوهش حاضر بررسی تاثیر مصرف مکمل ویتامین D طی تمرین مقاومتی فراینده بر مقاومت انسولین، شاخص‌های لیپیدی خون و درصد چربی بدن مردان دیابتی نوع ۲ با کمبود ویتامین D بود.

روش بورسی: ۴۸ بیمار مبتلا به دیابت نوع ۲ به طور داوطلبانه در مطالعه شرکت کردند و به طور تصادفی در چهار گروه ۱۲ نفری: تمرین مقاومتی (RT)، تمرین مقاومتی و مصرف مکمل ویتامین (D)، مصرف مکمل ویتامین (VD) و کنترل (CON) قرارداده شدند. کل دوره مداخله ۱۲ هفته بود که طی آن، گروه RT هفته‌ای ۳ جلسه تمرین مقاومتی انجام داد، گروه VD دو هفته یک بار ۵۰۰۰ IU (IU) مکمل ویتامین D دریافت نمود، گروه RT هم زمان با مصرف مکمل ویتامین D به تمرین مقاومتی پرداخت، و گروه CON نیز در طول دوره مطالعه به زندگی عادی روزانه خود ادامه داد. غلظت‌های گلوکز، انسولین، شاخص‌های لیپیدی خون، D₂₅(OH) و همچنین درصد چربی بدن بیماران قبل و بعد از مطالعه اندازه گیری شدند. مقاومت انسولین نیز از طریق محاسبه HOMA-IR به دست آمد.

یافته‌ها: پس از مطالعه، تفاوت معناداری در شاخص HOMA-IR در گروه‌هایی که ویتامین D مصرف کرده بودند مشاهده گردید ($P < 0.05$). علاوه بر این، بیشترین کاهش مقادیر وزن، BMI، درصد چربی، HbA1c، انسولین و گلوکز ناشتا در گروه RT+VD دیده شد.

نتیجه گیری: نتایج تحقیق حاضر نشان داد که مکمل سازی با ویتامین D طی تمرینات مقاومتی فرآینده بر مقاومت انسولین بیماران دیابتی نوع ۲ تاثیر مثبتی دارد و می‌تواند به عنوان یک روش غیر دارویی موثر در کاهش و تخفیف علایم دیابت مورد استفاده قرار گیرد.

واژه‌گان کلیدی: دیابت، تمرین مقاومتی، ویتامین D، مقاومت انسولین

وصول مقاله: ۹۶/۷/۱۹ اصلاحیه نهایی: ۹۶/۹/۲۲ پذیرش: ۹۶/۱۰/۲۴

مقدمه

دیابت یک بیماری متابولیکی است که در اثر اختلال در عمل سلول های بنا پانکراس و آسیب تحمل گلوکز بروز می کند و تقریباً می تواند همه ارگان های بدن را تحت تاثیر قرار دهد (۱). دیابت نوع ۲ به لحاظ سلامتی در دنیا یک مشکل جدی و مهم به شمارمی رود و به صورت اپیدمیک و به سرعت در حال گسترش است (۲). بر آورد می شود تعداد افراد دیابتی در دنیا تا سال ۲۰۳۰ به ۵۵۲ میلیون نفر برسد (۳). شیوع دیابت نوع ۲ در اثر چاقی، عدم فعالیت بدنی، تغذیه نا سالم و نوع نژاد (سفید، سیاه و ...) افزایش می یابد (۴). تاثیر اقتصادی دیابت بسیار زیاد است و هزینه سنگینی را بر افراد و دولت ها تحمیل می کند. علاوه بر آن، افراد دیابتی درمعرض مشکلات و عوارض متعددی از قبیل بیماری های قلبی و عروقی، سکته مغزی، نارسایی کلیوی، نایبناپایی، قطع عضو، اسیدوز متابولیکی و سرانجام مرگ زودرس قراردارند (۵). اغلب، این عوارض در اثر بالا بودن میزان قید خون ناشی از دیابت کنترل نشده به وجود می آیند.

همانند دیابت نوع ۲، اختلال دیگری که در دنیا بسیار شایع است کمبود ویتامین D می باشد. این کمبود ممکن است ناشی از عدم استفاده کافی از نور خورشید، افزایش چاقی، عدم استفاده از غذاهای حاوی ویتامین D مثل ماهی، قارچ؛ و نیز افزایش سن باشد. نشان داده شده است که کمبود ویتامین D می تواند موجب افزایش مقاومت انسولین و بروز دیابت نوع ۲ شود (۶). بنابراین در سال های اخیر، ویتامین D به عنوان یک عامل مهم در بهبود بیماری دیابت و عوارض ناشی از آن مطرح شده است (۷). همچنین، گزارش شده است که بالارفتن غلظت ویتامین D در خون، از راه افزایش حساسیت به انسولین، به حفظ هموستاز گلوکز کمک می کند و ممکن است ترشح انسولین را توسط سلول های بنا پانکراس تحریک نماید و در نتیجه، تحمل گلوکز را افزایش دهد. با این حال، برخی مطالعات اثرات مثبت استفاده از مکمل ویتامین D بر شاخص های گلایسمیک،

حساسیت به انسولین و هموستاز گلوکز را به روشنی تایید نکرده اند (۸).

ازسوی دیگر، برخی مطالعات مربوط به دیابت نشان داده اند که فعالیت ورزشی همراه با تغذیه صحیح عوامل مهم و موثر در پیشگیری و کنترل دیابت محسوب می شوند. علاوه بر آن، فعالیت ورزشی منظم قدرت جسمانی افراد دیابتی را افزایش و گلوکز خون را در آن ها کنترل و از پیشروی حالت ناتوانی در تحمل گلوکز به سمت دیابت نوع ۲ جلوگیری می کند (۷). همچنین، تعدادی از مطالعات قبلی نشان داده اند که فعالیت های ورزشی (هوایی، مقاومتی یا ترکیبی) می توانند به بهبود برداشت گلوکز، حساسیت به انسولین، کنترل گلایسمیک (HbA1c)، ترکیب بدن، شاخص لیپیدی، عملکرد سیستم ایمنی، سلامتی قلبی-عروقی، فشار خون و توده عضلانی و استخوانی کمک کنند (۹). به طور مثال، نشان داده شده است که تمرين مقاومتی موجب افزایش حجم عضلات و در نتیجه افزایش ظرفیت کلی آن ها برای مصرف گلوکز و بهبود هموستاز گلوکز می شود. با وجود این، برخی مطالعات موفق به مشاهده اثرات فعالیت ورزشی بر متابولیسم گلوکز نشده اند (۱۰).

همچنین مطالعات اندکی در زمینه اثر تمرين مقاومتی بر بهبود وضعیت بیماری افراد دیابتی با کمبود ویتامین D انجام شده است.

یکی دیگر از اثرات تمرين ورزشی منظم کاهش توده چربی بدن است بافت چربی می تواند عوامل التهابی مانند سایتوکاین های پیش التهابی را ترشح نماید (۱۱). التهاب سیستمی منشأ بسیاری از بیماری های متابولیکی هم چون مقاومت انسولین، بیماری های قلبی-عروقی و دیابت نوع ۲ است (۱۱،۱۲). کاهش توده چربی ناشی از ورزش به ویژه در افراد دیابتی می تواند به کاهش التهاب سیستمی و عوارض ناشی از آن کمک نماید. زیرا بالا بودن شاخص های التهاب سیستمی که در بیماران دیابتی مشاهده می گردد ارتباط بسیار نزدیکی با توده چربی و مقاومت انسولین در آنها دارد (۱۳). در پایان لازم است اشاره گردد، اثرات

موجود مبتلا به کمبود ویتامین D بودند (۱۴). قبل از شروع برنامه تمرینی، بیماران داوطلب شرکت کننده در این طرح به طور شفاهی و کتبی با نوع طرح، اهداف و روش اجرا، فواید و خطرات احتمالی آن آشنا شدند و برای شرکت در آن رضایت نامه کتبی امضا نمودند. آزمودنی ها، پس از همگن سازی از لحاظ ویژگی های آنتروپومتری و هموگلوبین گلیکوزیله، به صورت تصادفی به چهار گروه ۱۳ نفری: ۱- تمرین مقاومتی و مصرف مکمل ویتامین D (RT+VD) ۲- تمرین مقاومتی (RT) ۳- مصرف مکمل ویتامین (VD) و ۴- کنترل (CON) تقسیم شدند. لازم به ذکر است که چهار نفر از داوطلبان از تکمیل رضایت نامه و ادامه شرکت در آزمون منصرف شدند. در هر گروه ۱۲ نفر تا پایان طرح باقی ماندند. تمامی برنامه ها در این مطالعه قبل از اجرا، توسط کمیته اخلاق پژوهش دانشکده علوم پزشکی دانشگاه آزاد اسلامی اردبیل مورد تایید گرفت.

اندازه گیری های آنتروپومتریک:

در ابتدا، افراد مورد مطالعه در پایگاه قهرمانی اداره کل ورزش و جوانان استان اردبیل حضور یافتند. به منظور کاهش اثرات یادگیری، طی چند جلسه با نحوه انجام حرکات و تمرین با وسایل تمرینی آشنا شدند. سپس در پایگاه استعداد یابی ورزشی آن اداره اندازه گیری های آنتروپومتریک شامل قد، وزن، شاخص توده بدنی و درصد چربی بدن انجام گرفت. همچنین، حداکثر قدرت برای حرکات مورد نظر در تحقیق تعیین گردید. برای تعیین حداکثر قدرت، مقدار جایه جایی یک وزنه زیربیشینه تا حد خستگی ثبت شده و با استفاده از فرمول یک تکراربیشینه (1RM) برای هر حرکت محاسبه شد:

(۰/۰۲۷۸ × تعداد تکرارها)-۱/۰۲۷۸ (کیلوگرم) وزنه جایه جا شده = یک تکرار بیشینه شاخص توده بدنی (BMI) بیماران نیز با استفاده از فرمول وزن بدن (بر حسب kg) تقسیم بر مجدد قدرت (بر حسب متر) محاسبه گردید. درصد چربی بدن نیز با اندازه گیری چربی زیر پوستی توسط کالیپر (مدل هارپیندن ساخت شرکت

تمرین ورزشی بر متابولیسم گلوکز در افراد دیابتی هنوز به روشنی مشخص نیست. برآ اساس اطلاعات ما تاکنون اثر همزمان تمرین منظم فزاینده مقاومتی و مصرف ویتامین D بر مقاومت انسولین، درصد چربی و مصرف گلوکز بدن مورد بررسی قرار نگرفته است. همچنین بیشتر مطالعات انجام شده در این زمینه اثرات تمرین استقامتی و هوایی را بررسی کرده اند، در حالی که مشخص شده است که تمرین مقاومتی اثرات مفیدی بر وضعیت متابولیکی بدن و کاهش عوامل خطر دیابت نوع ۲ دارد. بنابراین، هدف از اجرای تحقیق حاضر بررسی بیشتر اثرات مکمل ویتامین D و تمرین مقاومتی بر مقاومت انسولین، شاخص لبیدی خون و درصد چربی بدن در مردان دیابتی نوع ۲ با کمبود ویتامین D بود.

روش بررسی

نوع تحقیق و آزمودنی ها:

تحقیق حاضر از نوع تجربی با طرح پیش آزمون-پس آزمون با گروه کنترل بود. آزمودنی های تحقیق، مردان مبتلا به دیابت نوع ۲ و کمبود ویتامین D با دامنه سنی ۴۰ تا ۶۵ سال و دارای گلوکز خون ناشتا بیش از ۱۲۵ میلی گرم بر دسی لیتر بودند که به کلینیک دیابت شهر اردبیل مراجعه می کردند. در این مطالعه براساس معیارهای ورود به مطالعه، ۵۲ نفر بیمار دیابتی برای شرکت در تحقیق داوطلب شدند(۷). معیارهای ورود به مطالعه شامل تمایل بیمار به شرکت در مطالعه، فقدان نارسانی های کبدی و کلیوی، بیماری های قلبی-عروقی، استخوانی، نداشتن فشار خون سیستولی بالاتر از ۱۶۵ و دیاستولی بالاتر از ۹۵ میلی متر جیوه، نداشتن سابقه فعالیت ورزشی و عدم مصرف ویتامین D، کلسیم یا مولتی ویتامین و نیز داروهای ضد تشنج برای شش ماه قبل از مطالعه بود. همچنین، برای شرکت در این تحقیق، هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1c) کمتر از ۹ در نظر گرفته شد. علاوه بر این، افراد مورد مطالعه دارای ویتامین D کمتر از ۲۰ ng/dl بودند که بر اساس داده های

سنچش های بیوشیمیایی:

از افراد شرکت کننده خواسته شد در روزهای قبل از خونگیری، رژیم غذایی مشابه داشته باشند تا حتی الامکان اثرات تغذیه ای بر سنچش های بیوشیمیایی به حداقل برسد. در ابتدای دوره و ۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرين و مصرف مکمل و دارونما، ساعت ۸ صبح (پس از ۱۲ ساعت ناشتایی) هرچهار گروه در آزمایشگاه حاضر شده و نمونه های خونی درحال نشسته روی صندلی به میزان ۱۰ میلی لیتر از ورید آتنی کوپیتال با سرنگ ضد انعقاد گرفته شد. سپس نمونه های خونی به لوله های مخصوص منتقل شده و سانتریفیوژ (در rpm ۳۰۰۰ به مدت ۱۰ دقیقه) گردید. هر یک از نمونه های سرم جد اشده در چند میکروتیوب جدا ریخته شده و در دمای -۸۰ درجه سانتیگراد تا زمان اندازه گیری فریز شدند.

غلظت های سرمی انسولین با استفاده از کیت های الایزا (شرکت Monobind آمریکا) با حساسیت $\mu\text{IU}/\text{ml}$ ، هموگلوبین گلیکوزیله (HbA1c) به روش کروماتوگرافی تعویض یونی و با استفاده از کیت های مخصوص (Biosystem اسپانیا)، غلظت D3(OH) با استفاده از کیت های Elisa (شرکت $\text{Bioactiva diagnostica}$ آلمان) با حساسیت ng/ml ، غلظت گلوکز ناشتا با استفاده از کیت گلوکز اکسیداز (HOMA-IR) با روش آزمون) با روش رنگ سنجی آنزیمی با حساسیت $5 \text{ mg}/\text{dl}$ مقاومت انسولین از روش مدل هموستان طبق فرمول زیر استفاده شد:

$$\text{غلظت گلوکز ناشتا} (\text{mmol/L}) \times \text{غلظت انسولین ناشتا} (\mu\text{U}/\text{mL}) = \frac{\text{HOMA-IR}}{22/5}$$

هم چنین اندازه گیری های کلسترول تام، TG-، HDL-C، LDL-C و C آزمون به روش اسپکتروفوتومتری آنژیمی انجام گرفت. روش تجزیه و تحلیل داده:

Baty انگلستان) درسه ناحیه سینه، شکم و ران گرفته شده و با استفاده از معادله جکسون و پولاک محاسبه شد (۱۵). تمرين مقاومتی:

افراد مورد مطالعه در ابتدای هر جلسه تمرينی ۱۵ دقیقه بدن خود را گرم نمودند و سپس به تمرين اصلی شامل ۱۰ حرکت پرس سینه، باز کردن زانو (جلوبیا)، زیر بغل، خم کردن زانو (پشت پا)، خم کردن بازو (جلو بازو)، بلند کردن پاشنه (روی پنجه)، شنای سوئی تتعديل شده (زانو روی زمین)، کشش از بالای سر، پرس از پشت سر، پارویی درحال نشسته پرداختند. تعداد تکرار برای هر حرکت ۱۰ بار، زمان فعالیت در هر ایستگاه ۶۰-۳۰ ثانیه، زمان استراحت بین دستگاه ها ۱۲۰-۶۰ ثانیه، زمان استراحت بین نوبت ها (ست ها) ۱۸۰-۱۲۰ ثانیه بود. افراد هر هفته ۳ جلسه و در هر جلسه ۳ نوبت (ست) تمرين کردند. شدت تمرين ۵۵ درصد یک بار بیشینه در ۴ هفته اول؛ ۶۵ درصد در ۴ هفته دوم؛ ۷۵ درصد در ۴ هفته سوم بود. افزایش مقدار وزنه، متناسب با افزایش توانایی آزمودنی ها صورت گرفت، به همین دلیل حداکثر قدرت (1RM) آزمودنی ها در هر حرکت در هفته های چهارم و هشتم نیز محاسبه گردید. در پایان هر جلسه تمرينی آزمودنی ها به مدت ۱۰ دقیقه به سرد کردن بدن پرداختند.

صرف مکمل ویتامین D:

به منظور ارزیابی دقیق اثر مصرف ویتامین D، این مکمل با استفاده از روش دو سو کور توزیع گردید. افراد دو گروه VD و RT+VD دو هفته یک بار ۵۰۰۰ واحد بین المللی (IU) مکمل ویتامین D (ساخت شرکت داروسازی زهراوی- ایران) به صورت کپسول به مدت ۱۲ هفته مصرف نمودند. از طرف دیگر، به گروه CON نیز دارونما به صورت کپسول های حاوی پارافین خواراکی (ساخت همان شرکت) داده شد که از نظر ظاهر کاملا مشابه با مکمل ویتامین D بود. افراد در طول مطالعه، رژیم غذایی معمول خود را پیروی نموده و از مصرف مکمل های دیگر خودداری نمودند.

معنadar کلسترول در گروه های RT+VD و RT بود. به هر حال، تغییر معنادری در مقادیر HDL در هیچ یک از گروه ها مشاهده نگردید ($P > 0.05$). هم چنین تغییر معنادری در هیچ یک از متغیرهای مربوط به شاخص لیپیدی خون در گروه های VD و CON مشاهده نشد ($P > 0.05$) (جدول ۱).

25(OH)D و HbA1c

هر چند تفاوت های بین گروهی معنا داری در مورد 25(OH)D و HbA1c مشاهده نشد اما در مورد HbA1c، بررسی اثر زمان (اثر کلی تمرین) ($P = 0.001$) و تعامل بین گروه و زمان ($P = 0.018$) معنادر بود. یعنی تمرین مقاومتی و مصرف ویتامین D موجب کاهش معنادر هموگلوبین گلیکوزیله شده است ($P < 0.05$). هم چنین اثر زمان ($P = 0.001$) و تعامل بین گروه و زمان ($P = 0.001$) در مورد 25(OH)D نیز معنادر بود، یعنی در اثر تمرین مقاومتی و مصرف مکمل ویتامین D مقادیر 25(OH)D افزایش یافته است ($P < 0.05$). هنگام مقایسه مقادیر پیش و پس آزمون، افزایش در 25(OH)D تنها در گروه VD معنادر بود (جدول ۱).

مقاومت انسولین:

نتایج آزمون تحلیل واریانس دو راهه با اندازه گیری های مکرر نشان داد که تفاوت بین گروهی معنادری ($P = 0.033$) در مورد HOMA-IR وجود دارد. همچنین اثر زمان (اثر کلی تمرین) ($P = 0.001$) و تعامل بین گروه و زمان ($P = 0.004$) نیز معنادر بود. هنگام مقایسه گروه ها مشخص شد گروه های RT+VD و RT نسبت به گروه کنترل تفاوت معنادری داشتند. در مورد انسولین ناشتا نیز، اثر زمان ($P = 0.003$) و تعامل بین گروه و زمان ($P = 0.003$) از نظر آماری معنادر بود. بررسی میانگین ها نشان داد که تمرین مقاومتی و مصرف ویتامین D موجب کاهش انسولین شده است. مقایسه مقادیر پیش و پس آزمون انسولین در گروه های RT و RT+VD حاکی از کاهش معنادر آن بوده

ابتدا توزیع طبیعی داده ها با استفاده از آزمون کلموگروف-اسمیرنوف و همگنی واریانس ها با استفاده از آزمون لون بررسی شد. پس از محرز شدن دو پیش شرط توزیع طبیعی و همگنی واریانس ها، از آزمون پارامتریک تحلیل واریانس دو راهه با اندازه گیری های مکرر برای بررسی تفاوت میانگین متغیرهای وابسته بین ۴ گروه و ۲ مرحله آزمون (4×2) و برای تعیین تفاوت بین جفت گروه ها از آزمون تعقیبی توکی استفاده شد. هم چنین برای بررسی تغییرات درون گروهی هر یک از گروه ها از آزمون تی همبسته استفاده شد. تمامی داده ها با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه ۲۱ درسطح معنادری ۰/۰۵ مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

یافته ها

شاخص های آنتروپومتریک: در تحلیل درصد چربی بدن، اثر زمان (اثر کلی تمرین) از نظر آماری معنادر بود ($P = 0.007$) و بررسی میانگین ها نشان داد درصد چربی بدن در اثر تمرین مقاومتی و مصرف ویتامین D کاهش یافت. اما تفاوت معنادری بین گروه ها مشاهده نشد ($P = 0.76$). تعامل بین گروه و زمان ($P = 0.8$) نیز معنادر نبود. هم چنین، کاهش معنادری در BMI و وزن بدن بیماران پس از تمرین مشاهده شد ($P = 0.001$). در این زمینه تعامل بین گروه و زمان نیز معنادر بود ($P = 0.001$). در این مورد بیشترین کاهش در گروه های RT+VD و RT مشاهده گردید (جدول ۱).

شاخص های لیپیدی:

در مورد شاخص های لیپیدی خون، تمرین مقاومتی و مصرف ویتامین D موجب کاهش ($P = 0.001$) TG و LDL ($P = 0.01$) و کلسترول ($P = 0.001$) شد. هم چنین تعامل بین گروه و زمان (اثر کلی تمرین) در مورد TG ($P = 0.02$) و کلسترول ($P = 0.007$) معنادر بود ($P = 0.05$). مقایسه مقادیر پیش و پس آزمون حاکی از کاهش معنادر TG و LDL در گروه RT و کاهش

کاهش یافته است ($P < 0.05$). هنگام مقایسه مقادیر پیش و پس آزمون تغییر در گلوکز تنها در گروه RT+VD معنادار بود (جدول ۱).

است. در زمینه گلوکز خون ناشتا نیز اثر زمان ($P = 0.001$) و تعامل بین گروه و زمان ($P = 0.01$) از نظر آماری معنادار بودند. یعنی بررسی میانگین ها نشان داد که در اثر تمرین مقاومتی و مصرف ویتامین D مقادیر گلوکز خون ناشتا

جدول ۱. ویژگی های فیزیولوژیکی، عوامل مقاومت انسولین و شاخص های لیپیدی افراد قبل و پس از مکمل سازی و تمرین مقاومتی، داده ها به صورت جدول شده است. $M \pm SD$

گروه								متغیر	
CON		VD		RT		RT+VD			
سن (yr)	(cm)	Pre	Post	Pre	Post	Pre	Post		
۵۳/۱۶ ± ۸/۱۲	۵۳/۸۳ ± ۶/۶۱	۵۴/۹۱ ± ۵/۸۶	۵۳/۷۵ ± ۸/۰۰	وزن (kg)					
۱۶۹/۸۳ ± ۲/۵۸	۱۶۹/۴۱ ± ۲/۷۵	۱۶۹/۱۶ ± ۴/۵۹	۱۷۳/۵۰ ± ۶/۳۳	درصد چربی(%)					
Post	Pre	Post	Pre	Post	Pre	Post	Pre	BMI(kg/m ²)	
۷۹/۹۲ ± ۶/۳۳	۷۹/۷۶ ± ۶/۳۲	۷۹/۱۱ ± ۱۲/۰۴	۷۹/۳۵ ± ۱۲/۰۳	۷۷/۷۵ ± ۱۳/۳۰	۷۸/۶۸ ± ۱۴/۰۲	*۸۵/۹۲ ± ۱۷/۵۳	۸۷/۵۲ ± ۱۷/۶۵	HbA1c (%)	
۲۶/۵۸ ± ۲/۱۵	۲۵/۶۲ ± ۲/۵۴	۲۳/۹۱ ± ۳/۷۷	۲۴/۲۰ ± ۳/۶۸	۲۳/۴۱ ± ۶/۱۴	۲۴/۳۷ ± ۶/۷۰	۲۴/۱۶ ± ۵/۲۳	۲۶/۲۰ ± ۵/۹۷	25(OH)D (ng/ml)	
۲۷/۹۰ ± ۱/۴۵	۲۷/۷۹ ± ۱/۸۵	۲۷/۵۴ ± ۳/۴۶	۲۷/۲۰ ± ۳/۵۵	*۲۷/۳۵ ± ۴/۲۳	۲۷/۹۴ ± ۴/۴۳	*۲۸/۳۰ ± ۴/۶۷	۲۹/۰۰ ± ۴/۶۵	گلوکز (mg/dl)	
۸/۵۱ ± ۱/۰	۸/۰۳ ± ۱/۰	*۸/۲۰ ± ۰/۸۶	۸/۱۷ ± ۰/۸۹	۶/۹۹ ± ۱/۱۱	۷/۵۸ ± ۱/۲۶	*۶/۵۵ ± ۱/۰۸	۷/۴۹ ± ۱/۲۷	انسولین (μIU/ml)	
۱۷/۲۰ ± ۵/۶۰	۱۷/۸۰ ± ۵/۷۰	*۲۰/۴۰ ± ۶/۵۰	۱۲/۵۰ ± ۴/۸۰	۱۳/۴۰ ± ۴/۶۰	۱۴/۱۰ ± ۴/۷۰	۱۹/۲۰ ± ۶/۳۰	۱۴/۰۰ ± ۴/۱۰	HOMA-IR	
۱۷۰/۰۸ ± ۶۰/۳۳	۱۸۴/۰۸ ± ۶۴/۸۰	۱۵۵/۵۰ ± ۲۷/۸۲	۱۸۱/۰۰ ± ۴۴/۲۰	۱۲۹/۱۶ ± ۴۵/۶۵	۱۴۴/۹۱ ± ۵۱/۱۰	*۱۲۷/۵۸ ± ۱۸/۶۳	۱۷۹/۱۶ ± ۴۲/۸۱	TG(mg/dl)	
۴/۲۰ ± ۲/۸۰	۴/۶۰ ± ۲/۷۰	*۳/۵۰ ± ۱/۳۰	۴/۵۰ ± ۲/۱۰	۲/۹۰ ± ۱/۳۰	۳/۳۰ ± ۱/۲۰	*۲/۵۰ ± ۱/۰	۳/۴۰ ± ۱/۱۰	LDL (mg/dl)	
*۱/۹۷ ± ۱/۳۶	۲/۰۹ ± ۱/۸۹	*۱/۳۴ ± ۱/۱۸	۲/۰۱ ± ۱/۳۲	*۰/۹۲ ± ۰/۸۳	۱/۱۸ ± ۱/۵۴	*۰/۷۸ ± ۰/۶۱	۱/۰۰ ± ۱/۱۷	HDL (mg/dl)	
۱۸۰/۰۰ ± ۷۰/۵۵	۱۸۹/۵۰ ± ۷۰/۵۶	۱۸۴/۶۶ ± ۵۱/۱۴	۲۳۱/۲۵ ± ۸۱/۸۱	*۱۷۰/۲۵ ± ۶۳/۶۷	۲۲۸/۲۵ ± ۷۱/۳۹	۱۸۵/۴۱ ± ۳۹/۱۲	۲۱۲/۶۶ ± ۵۸/۱۰	کلسترول (mg/dl)	
۸۳/۹۶ ± ۲۸/۵۵	۸۳/۰۸ ± ۲۹/۳۱	۶۸/۷۵ ± ۳۷/۰۶	۸۴/۰۸ ± ۲۲/۱۴	*۶۹/۷۵ ± ۲۴/۳۳	۹۲/۵۸ ± ۳۳/۲۶	۷۱/۵۸ ± ۳۳/۰۴	۸۲/۴۱ ± ۲۳/۸۹	۱۶۳/۸۳ ± ۳۰/۱۶	
۳۴/۱۷ ± ۵/۵۰	۳۴/۱۳ ± ۵/۵۲	۳۷/۵۸ ± ۸/۶۲	۳۵/۸۳ ± ۵/۲۳	۳۷/۲۳ ± ۶/۵۶	۳۴/۳۳ ± ۲/۶۷	۳۴/۶۶ ± ۴/۷۵	۳۲/۵۰ ± ۴/۹۸	۱۵۳/۸۳ ± ۳۰/۱۵	
۱۴۰/۰۰ ± ۲۲/۲۷	۱۷۶/۰۰ ± ۳۶/۳۳	*۱۴۳/۵۰ ± ۲۲/۲۷	۱۶۴/۱۶ ± ۳۳/۸۷	*۱۴۱/۷۵ ± ۳۰/۵۸	۱۴۱/۲۵ ± ۲۶/۹۰	۱۵۸/۳۳ ± ۲۶/۹۰			

= گروه تمرین مقاومتی + مصرف مکمل ویتامین RT = گروه تمرین مقاومتی VD = گروه مصرف مکمل ویتامین و CON = گروه کنترل. * = تفاوت معنادار بین پیش

و پس آزمون هر گروه، † = تفاوت معنی دار بین گروه ها. سطح معناداری $\alpha = 0.05$ می باشد.

عنوان فواید مهم فعالیت ورزشی مورد توجه باشد که ممکن است باعث بهبود معنا دار شاخص های متابولیکی شود. کاهش وزن به میزان ۱۰ تا ۱۵ درصد ممکن است منجر به کاهش مقاومت انسولین گردد که در مراحل اولیه پیش روی دیابت نوع ۲ بسیار حائز اهمیت است.

در تحقیق حاضر، درصد چربی بدن بیماران پس از دوره تمرین و مصرف ویتامین D، اندکی کاهش یافت. هر چند این تغییرات به لحاظ آماری معنادار نبودند اما در این مورد نیز بیشترین کاهش در گروه RT+VD (۷/۷۸ - درصد) مشاهده شد. به هر حال، مکانیسم اثر مصرف ویتامین D

یکی از اهداف تحقیق تعیین اثر مداخله تحقیق بر ترکیب بدن بیماران بود. در این راستا، بیشترین کاهش وزن (۱/۸۲ - درصد) و BMI بیماران (۲/۴۱ - درصد) در گروه RT+VD مشاهده شد، که این یافته با نتایج مطالعه کیم و همکاران (۲۰۱۴) هم خوانی داشت (۷). مشابه با تحقیق حاضر، در مطالعه کیم و همکاران نیز بیشترین کاهش وزن (۲/۰۶ - درصد) و BMI (۲/۰۸ - درصد) در گروه D و تمرین دایره ای گزارش گردید. شواهد موجود نشان می دهند که کاهش وزن و چربی احتشایی می تواند به

گلوکز ناشتا و HbA1c می شود. در حالی که، در مطالعه ای دیگر پس از مصرف ویتامین D به عنوان یک روش درمانی، کاهش ناچیز و غیر معناداری در HbA1c بیماران دیابتی نوع ۲ گزارش گردید و در مورد گلوکز ناشتا نیز هیچ تفاوتی نشان داده نشد (۱۹).

براساس نتایج تحقیق حاضر، تفاوت معناداری در شاخص مقاومت انسولین (HOMA-IR) بین هر یک از سه گروه تجربی با گروه کنترل مشاهده گردید و بیشترین تفاوت (با ۴۷درصد کاهش) نسبت به گروه کنترل، در گروه RT+VD دیده شد. این نشان می دهد که مصرف مکمل ویتامین D همراه با تمرین مقاومتی در کاهش مقاومت انسولین موثر بوده است. در همین راستا، کیم و همکاران، کاهش ۴۲/۷۸درصدی شاخص مقاومت انسولین را در گروه مصرف ویتامین D همراه با تمرینات ورزشی، در مقایسه هر یک به تهایی، مشاهده کردند (۷). در این زمینه، وان هورست و همکاران (۲۰۱۰) اعلام نمودند که درنتیجه مصرف ۴۰۰۰ واحد ویتامین D در روز به مدت ۲۶ هفته، سطوح گلوکز و انسولین ناشتا در بیماران دیابتی به طور معناداری کاهش یافت (۲۰). چنین نتایجی نشان می دهند که مصرف ویتامین D باعث افزایش تولید و حساسیت به انسولین می شود و بر حفظ هموستاز گلوکز تاثیر می گذارد.

تحقیقان بر این باورند که فعالیت ورزشی منظم، موثرترین روش برای افزایش پاسخ سلول به انسولین، بهبود مقاومت انسولین و یکی از بهترین انواع درمان های غیر دارویی برای پیشگیری و کنترل دیابت محسوب می شود. همچنین، نشان داده شده است که تمرین مقاومتی فراینده، همانند تمرینات هوایی یا ترکیبی، هموستاز گلوکز را در افراد دیابتی نوع ۲ بهبود می بخشد و نیز از کاهش توده غیر چربی بدن (عضلات) پیشگیری می کند. به علاوه، شواهد نشان می دهنند که تمرین مقاومتی از طریق تحریک پاسخ هیپرتروفیک و تغییر نوع تارهای عضلانی، باعث افزایش مصرف کل گلوکز بدن می شود. برای مثال، ایبانز و همکاران، گزارش کردند که ۱۶ هفته تمرین مقاومتی

برترکیب بدن به روشنی مشخص نیست. با این حال نشان داده شده است که توده چربی بدن محل اصلی بروز التهاب مزمن است و التهاب نیز در ایجاد مقاومت انسولین نقش اساسی دارد. از طرف دیگر، سطوح ویتامین D در بافت چربی عامل تعیین کننده و تاثیر گذار در فرآیند التهاب به شمار می رود. نقش ویتامین D در تعدیل التهاب از طریق تاثیر آن بر اینمنی ذاتی و قابل تغییر بدن و نفوذ آن بر فعالیت سلول های ارایه کننده آنتی ژن، ترشح سایتوکاین ها و میانجی های التهابی صورت می گیرد که از این طریق می تواند بر پاسخ های التهابی تاثیر بگذارد و در نتیجه موجب کاهش مقاومت انسولین شود. علاوه بر آن، گزارش شده است که گیرنده ویتامین D (VDR) توسط عمل ۲۵(OH)D، فعال شده و با بهبود توانایی کنترل هموستاز کلسیم تاثیر مثبتی بر ترکیب بدن می گذارد (۱۶). در تحقیق حاضر افزایش معناداری در ۲۵(OH)D در اثر تمرین مقاومتی و مصرف مکمل ویتامین D خصوصا در گروه ویتامین D (با ۶۳/۲ درصد)؛ و همچنین کاهش معناداری در ویتامین D به ویژه در گروه های VD و RT+VD (به ترتیب ۱۲- و ۱۱- درصد) مشاهده گردید. این نتیجه نشان می دهد که تمرین مقاومتی همراه با مصرف مکمل ویتامین D بر HbA1c تاثیر مثبتی داشته است. بر اساس توصیه های انجمن دیابت آمریکا، HbA1c به عنوان معیاری برای تشخیص دیابت پذیرفته شده است و به عنوان یک معیار طلایی برای کنترل گلایسمیک، می تواند نشان دهنده عوارض ناشی از دیابت باشد. از طرف دیگر، در مطالعات قبلی رابطه معکوسی بین سطح سرمی ۲۵(OH)D با HbA1c به خصوص در افراد با BMI بالا گزارش کرده اند (۱۷). بر این اساس، محققان معتقدند افرادی که مبتلا به کمبود ویتامین D توأم با اختلال تحمل گلوکز و دیابت نوع ۲ هستند، تجویز ویتامین D ممکن است باعث بهبود ترشح انسولین و تحمل گلوکز و کاهش HbA1c شود (۴۲).

همسو با آن، مطالعه ای نشان داده است مصرف مکمل ویتامین D در بیماران مبتلا به دیابت بارداری موجب بهبود

گیرنده هسته ای موجود در ژن سنتر کننده گیرنده های غشایی انسولین (IR) سبب افزایش سنتر این گیرنده ها و در نتیجه حضور GLUT-4 وابسته به انسولین در غشاء سلولی گردد(۲۶). هم چنین ویتامين D باعث افزایش بیان ژن PPAR^۵ گیرنده تکثیر پراکسی زوم می شود که موجب بهبود متابولیسم اسیدهای چرب شده و حساسیت به انسولین را افزایش می دهد(۲۷). به علاوه، نشان داده شده است که ویتامین D از طریق کاهش بیان ژن رنین و نیز مهار گیرنده های آژئیوتانسین I ، عملکرد سیستم رنین-آژئیوناسینوژن را تعديل می کند. افزایش فعالیت این سیستم در ایجاد مقاومت انسولین، التهاب و افزایش فشار خون نقش دارد (۲۸). اما یکی دیگر از سازو کارهای پیشنهادی این است که کمبود ویتامین D منجر به افزایش هورمون پاراتیروئید می شود که افزایش آن با لیپوژنر، چاقی و مقاومت به انسولین مرتبط است. افزایش هورمون پاراتیروئید موجب افزایش Ca⁺⁺ درون سلولی می شود. افزایش Ca⁺⁺ درون سلولی، اعمال پس از اتصال انسولین مانند دفسفریلاسیون گلیکوزن سنتاز و GLUT-4^۶ وابسته به انسولین را مختل می کند. از سوی دیگر ترشح انسولین از سلول های بتا پانکراس بستگی به غلظت کلسیم درون سلولی دارد. اما افزایش کلسیم سیتوزولی می تواند موجب کاهش کلسیم درون سلولی گردد (۲۹). به نظر می رسد افزایش کلسیم سیتوزولی با واسطه ویتامين D در بافت های عضلانی مسئول افزایش انتقال گلوکز به عضله باشد. همچنین، ویتامين D گیرنده های هسته ای محیطی را تنظیم می کند، که در حساسیت به انسولین نقش مهمی دارند (۳۰). علاوه بر آن، نشان داده شده است که مصرف ویتامين HDL-C، موجب کاهش میزان TG و LDL-C و افزایش C می شود (۳۱). بر خلاف نتایج فوق، در تحقیق حاضر کمترین تغییر در لیپیدهای خون در گروه VD صورت گرفت. پاسخ لیپیدهای خون به تمرين ورزشی در مطالعات گوناگون،

(باشدت ۸۰ درصد 1RM) موجب افزایش ۴۳ درصدی عمل انسولین و کاهش ۷/۱ درصدی سطح گلوکز پلاسما می شود (۲۱). بنابر این، به نظر می رسد مکانیسم های تاثیر تمرين مقاومتی بر هموستاز گلوکز و عمل انسولین، مشابه با اثر تمرين هوازی است. این مکانیسم ها شامل بهبود سرعت برداشت گلوکز، افزایش بیان ژنی یا فعالیت پروتئین های در گیر در آبشار پیام رسانی انسولین مانند پروتئین های IRS-1، PI3K^۷، Akt^۸، افزایش ناقل های گلوکز (GLUT-4)، افزایش چگالی مویرگی، افزایش توده عضلانی و ظرفیت ذخیره سازی گلیکوزن به علت افزایش فعالیت آنزیم گلیکوزن سنتاز می باشدند (۲۲-۲۴). با توجه نتایج فوق، نشان داده شده است که تمرين مقاومتی ممکن است به عنوان یک روش درمانی قابل قبول و عملی به منظور بهبود کنترل شاخص گلایسمیک در افراد دیابتی سالخورد، با شدت متوسط و سرعت کم، تجویز گردد. در تحقیق حاضر بررسی میانگین ها نشان داد که مقادیر TG و کلسترول در اثر تمرين مقاومتی و مصرف ویتامين D کاهش و میزان HDL افزایش یافته است. هر چند که تغیرات هنگام مقایسه پیش آزمون و پس آزمون در هیچ یک از متغیرهای نیمرخ لیپیدی معنادار نبود، اما بیشترین تغییر در گروه تمرين مقاومتی (RT) مشاهده شد. کیم و همکاران نیز گزارش کردند که تمرينات دایره ای موجب تغییرات مثبتی در لیپیدهای خون می شود، اما در نتایج خود نشان دادند که اثرات ترکیبی مصرف ویتامين D و تمرينات ورزشی بر لیپیدهای خون، مقاومت انسولین و ترکیب بدن بیشتر از مداخله انفرادی است (۷). در این راستا، گزارش شده است که ویتامين D نقشی اساسی در کنترل هموستاز کلسیم دارد و با مکانیسم متابولیکی کلسیم ارتباط است و افزایش غلظت کلسیم خون نیز بر لیپیدهای خون و مقاومت انسولین تاثیر می گذارد (۲۵). ۱,25(OH)₂D₃^۹ می تواند با اتصال به

^۱ - Insulin Substrate-1^۲ - phosphoinositide-3 kinase^۳ - protein kinase B^۴ - 1,25-dihydroxyvitamin D3

دارد. خصوصاً، نتیجه مهمی که از تحقیق حاضر به دست آمد، این است که هر زمان مصرف مکمل ویتامین D با تمرينات ورزشی توأم می شود، بهبود بیشتری در شاخص مقاومت انسولین و HbA1c حاصل می گردد.

تشکر و قدردانی

از معاونت پژوهشی و دانشکده علوم پزشکی دانشگاه آزاد اسلامی اردبیل، دانشگاه علوم پزشکی و بیمارستان امام خمینی اردبیل، اداره کل ورزش و جوانان استان اردبیل، جناب آقای دکتر محمد ضعیفی زاده، جناب آقای دکتر احمد جعفری، جناب آقای دکتر ناصر شکری، جناب آقای دکتر ایوب بهتاج به خاطر کمک عالی شان در اندازه گیری ها و اجرای تحقیق حاضر، سپاسگزاری می کنیم . همچنین از آزمودنی های تحقیق و تمام کسانی که ما را یاری نمودند صمیمانه تشکر و قدردانی می نمائیم.

متفاوت است و بیشتر این مطالعات کاهش اندک LDL-C و عدم تغییر در HDL-C و TG را گزارش کرده اند (۳۲). به نظر می رسد علت عدم تغییر معنادار لیپیدهای خون در برخی گروه های تحقیق حاضر، نبود یک برنامه غذایی کنترل شده است. اشاره شده است که کنترل دقیق برنامه غذایی روزانه بیماران می تواند در میزان لیپیدهای خون تاثیر بگذارد (۷). اگر در مطالعه حاضر، به همراه تمرين و مصرف ویتامین D یک برنامه محدودیت کالری دریافتی به بیماران تجویز می شد، شاید اثرات کاهشی بیشتری در شاخص های لیپیدی این بیماران مشاهده می گردد.

نتیجه گیری

نتایج این مطالعه نشان داد که مصرف مکمل ویتامین D و تمرين مقاومتی به مدت ۱۲ هفته، تاثیر مثبتی بر شاخص مقاومت انسولین در مردان دیابتی نوع ۲ باکمبوڈ ویتامین D

References

1. Seshadri KG, Tamilselvan B, Rajendran A. Role of vitamin D in diabetes. *J Clin Endocrinol Metab* 2011; 12: 47-56.
2. Ramachandran A, Snehalatha C, Ma RC. Diabetes in south- East Asia: An update for 2013 for the IDF Diabetes Atlas. *Diabetes Res Clin Pract* 2014; 103: 231-7.
3. Unwin N, Whiting D, Guariguata L, Ghyoot G, Gan D. IDF Diabetes Atlas. 5nd ed. Belgium: International Diabetes Federation (US), 2011: 1-135.
4. Badawi A, Klip A, Haddad P, Cole DEC, Bailo BG, El Sohemy A, et al. Type 2 diabetes mellitus and inflammation: Prospects for biomarkers of risk and nutritional intervention. *Diabetes Metab Syndr Obes* 2010; 26; 173-86.
5. Canadian Diabetes Association. The prevalence and costs of diabetes. 2012, Available from: <http://www.diabetes.ca/>.
6. Durmaz ZH, Demir AD, Ozkan T, Kılınç C, Güçkan R, Meral Tiryaki M. Does vitamin D deficiency lead to insulin resistance in obese individuals?. *Biomed Res* 2017; 28: 7491-7.
7. Kim HJ, Kang CK, Park H, Lee MG. Effects of vitamin D supplementation and circuit training on indices of obesity and insulin resistance in T2D and vitamin D deficient elderly women. *J Exerc Nutr Biochem* 2014; 18: 249-57.
8. Zuk A, Fitzpatrick T, Rosella LC. Effect of Vitamin D3 supplementation on inflammatory markers and glycemic measures among overweight or obese adults: a systematic review of randomized controlled trials. *PloS One* 2016 26; 11: e0154215.
9. Marmett B, Nunes RB. Resistance and Aerobic Training in the Treatment of Type 2 Diabetes Mellitus. *J Diabetes Metab Disord Control* 2017; 4: 00126.

10. Gray SR, Baker G, Wright A, Fitzsimons CF, Mutrie N, Nimmo MA. The effect of a 12 week walking intervention on markers of insulin resistance and systemic inflammation. *Prev Med* 2009; 48: 39-44.
11. Miller EG, Sethi P, Nowson CA, Dunstan DW, Daly RM. Effects of progressive resistance training and weight loss versus weight loss alone on inflammatory and endothelial biomarkers in older adults with type 2 diabetes. *Eur J Appl Physiol* 2017; 117: 1669-78.
12. Libardi CA, De Souza GV, Cavaglieri CR, Madruga VA, Chacon-Mikahil MP. Effect of resistance, endurance, and concurrent training on TNF- α , IL-6, and CRP. *Med Sci Sports Exerc* 2012; 44: 50-6.
13. Salamat KM, Azarbajani MA, Yusof A, Dehghan F. The response of pre-inflammatory cytokines factors to different exercises (endurance, resistance, concurrent) in overweight men. *Alexandr J Med* 2016; 52: 367-70.
14. Kennel KA, Drake MT, Hurley DL. Vitamin D deficiency in adults: when to test and how to treat. *Mayo Clin Proc* 2010; 85: 752-8.
15. Jackson AS, Pollock ML. Practical assessment of body composition. *Phy Sport Med* 1985; 13: 76-90.
16. Pittas AG, Lau J, Hu FB, Dawson-Hughes B. The role of vitamin D and calcium in type 2 diabetes. A systemic review and meta-analysis. *J Clin Endocrinol Metab* 2007; 92: 2017-29.
17. Hyppönen E, Power C. Vitamin D status and glucose homeostasis in the 1958 British birth cohort. *Diabetes Care* 2006; 29: 2244-6.
18. Schwalfenberg G. Vitamin D and diabetes. *Can Fam Physician* 2008; 54: 864-6.
19. Lee C J, Iyer G, Liu Y, Kalyani RR, Bamba ND, Ligon CB, et al. The effect of vitamin D supplementation on glucose metabolism in type 2 diabetes mellitus: A systematic review and meta-analysis of intervention studies. *J Diabetes Complications* 2017; 31: 1115-26.
20. Von Hurst PR, Stonehouse W, Coad J. Vitamin D supplementation reduces insulin resistance in South Asian women living in New Zealand who are insulin resistant and vitamin D deficient—a randomised, placebo-controlled trial. *Br J Nutr* 2010; 103: 549-55.
21. Ibañez J, Izquierdo M, Argüelles I, Forga L, Larrión JL, García-Unciti M, et al. Twice-weekly progressive resistance training decreases abdominal fat and improves insulin sensitivity in older men with type 2 diabetes. *Diabetes Care* 2005; 28: 662-7.
22. Holten MK, Zacho M, Gaster M, Juel C, Wojtaszewski JF, Dela F. Strength training increases insulin-mediated glucose uptake, GLUT4 content, and insulin signaling in skeletal muscle in patients with type 2 diabetes. *Diabetes* 2004; 53: 294-305.
23. Rice B, Janssen I, Hudson R, Ross R. Effects of aerobic or resistance exercise and/or diet on glucose tolerance and plasma insulin levels in obese men. *Diabetes Care* 1999; 22: 684-91.
24. Shaban N, Gawinski K, Dotzert M, Milne KJ. The effects of high intensity interval training on indices of health in type 2 diabetics. *FASEB J* 2011; 25: 1057-4.
25. Wamberg L, Kampmann U, Stødkilde-Jørgensen H, Rejnmark L, Pedersen SB, Richelsen B. Effects of vitamin D supplementation on body fat accumulation, inflammation, and metabolic risk factors in obese adults with low vitamin D levels - results from a randomized trial. *Eur J Intern Med* 2013; 24: 644-9.
26. Maestro B, Molero S, Bajo S, Davila N, Calle C. Transcriptional activation of the human insulin receptor gene by 1, 25-dihydroxyvitamin D3. *Cell Biochem. Funct* 2002; 20: 227-32.
27. Sertznig P, Seifert M, Tilgen W, Reichrath J. Peroxisome proliferator-activated receptor (PPAR) and vitamin D receptor (VDR) signaling pathways in melanoma cells: promising new therapeutic targets?. *J Steroid Biochem Mol Biol* 2010; 121: 383-6.

28. Byyny RL, Verde ML, Lloyd S, Mitchell W, Draznin B. Cytosolic calcium and insulin resistance in elderly patients with essential hypertension. *J Clin Hypertens* 1992; 5: 459-64.
29. Björklund A, Lansner A, Grill VE. Glucose-induced $[Ca^{2+}]_i$ abnormalities in human pancreatic islets: important role of overstimulation. *Diabetes* 2000; 49: 1840-8.
30. Chen JJ, Jin H, Ranly DM, Sodek J, Boyan BD. Altered Expression of Bone Sialoproteins in Vitamin D-Deficient rBSP2.7 Luc Transgenic Mice. *J Bone Miner Res* 1999; 14: 221-9.
31. Naharci I, Bozoglu E, Kocak N, Doganci S, Doruk H, Serdar M. Effect of vitamin D on insulin sensitivity in elderly patients with impaired fasting glucose. *Geriatr Gerontol Int* 2012; 12: 454-60.
32. Kessler HS, Sisson SB, Short KR. The potential for high-intensity interval training to reduce cardiometabolic disease risk. *Sports Med* 2012; 42: 489-509.