

نقش تمرین مقاومتی و مصرف پروتئین وی بر شاخص‌های کوفتگی عضلانی تأخیری پس از

فعالیت مقاومتی برون‌گرا در مردان تمرین نکرده

هادی روحانی^۱، فواد عسجدي^۲، سید صالح صفری موسوی^۳، مهدی بهمن زاده^۴

- ۱- استادیار گروه فیزیولوژی ورزشی، پژوهشگاه تربیت بدنی و علوم ورزشی، تهران، ایران
- ۲- دانشجوی دکتری فیزیولوژی ورزشی و عضو بورد تغذیه ورزشی مرکز ارزیابی های پژوهشی بازنمایی فوتبال، تهران، ایران
- ۳- نویسنده مسئول: دانشجوی دکتری فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه گیلان، ایران. پست الکترونیکی: Sa_safarimosavi@yahoo.com
- ۴- کارشناس ارشد فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه ارک، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۵/۷/۴

تاریخ دریافت: ۹۵/۳/۵

چکیده

سابقه و هدف: شواهد نشان داده‌اند که تمرین مقاومتی و مصرف پروتئین می‌تواند سبب تسريع در بازسازی بافت به دنبال آسیب و همچنین بهبود فرایند ریکاوری متعاقب آسیب عضلانی ناشی از فعالیت بدنی شود. بر همین اساس، هدف از مطالعه حاضر بررسی اثر ۶ هفته تمرین مقاومتی و مصرف پروتئین وی بر شاخص‌های کوفتگی عضلانی تأخیری پس از فعالیت مقاومتی برون‌گرا در مردان تمرین نکرده بود.

مواد و روش‌ها: بیست و هشت مرد سالم تمرین نکرده با وزن طبیعی به صورت تصادفی به سه گروه مکمل (10 نفر)، دارونما (10 نفر) و کنترل (8 نفر) تقسیم شدند. گروه مکمل: مصرف پروتئین وی + 6 هفته تمرین مقاومتی، گروه دارونما مصرف دارونما + 6 هفته تمرین مقاومتی و گروه کنترل. کراتین کیناز، لاکتات دهیدروژناز، هایپرتروفی و حداکثر قدرت انقباض ایزومتریک در زمان‌های قبل، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت مقاومتی برونگرا که شامل حرکت خم شدن زانو بود، اندازه‌گیری شد.

یافته‌ها: نتایج آزمون t همبسته نشان داد که میزان آنزیم کراتین کیناز و لاکتات دهیدروژناز بعد از تمرین در وهله‌های قبل از فعالیت، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت در گروه مکمل و 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت در گروه دارونما به طور معنی‌داری نسبت به وضعیت قبل از تمرین کمتر بود ($P \leq 0.05$). همچنین، حداکثر قدرت انقباض ایزومتریک آرنج و زانو و هایپرتروفی در گروه مکمل و دارونما نسبت به قبل از تمرین به طور معنی‌داری بیشتر بود و این افزایش در گروه مکمل نسبت به گروه دارونما به طور معنی‌داری بالاتر بود ($P \leq 0.05$).

نتیجه‌گیری: مهم‌ترین نتیجه تحقیق حاضر این بود که مصرف طولانی مدت پروتئین وی همراه با تمرین مقاومتی سبب کاهش اختلال در شاخص‌های کوفتگی عضلانی تأخیری در دوره ریکاوری پس از فعالیت‌های ورزشی آسیب زا می‌شود.

وازگان کلیدی: کراتین کیناز، لاکتات دهیدروژناز، هایپرتروفی، حداکثر قدرت ارادی ایزومتریک

• مقدمه

پارگی غشای سلوی، ظهور پروتئین‌های عضلانی در خون و کوفتگی عضلانی تأخیری (DOMS) Delayed onset Muscle (DOMS) (Soreness) مشخص می‌شود(1). کوفتگی عضلانی تأخیری در گنگ و منتشرشده‌ای است که بعد از تمرینات شدید و غیرمعمول و نیز تمریناتی که بیشتر شامل انقباضات برونگرا مانند دویدن در سرashیبی، گام برداشتن روی پله و تمرینات وزنه‌برداری هستند، بروز می‌کند. فشارهای مکانیکی که از طرف عضلات فعل در انقباض‌های برونگرا وارد می‌شوند، آغازگر آسیب‌های عضلانی می‌باشند که با درد عضلانی،

همه کسانی که برای اولین بار در یک فعالیت بدنی خیلی شدید شرکت کرده‌اند، در عضلات و مفاصلی که در آن فعالیت درگیر بوده‌اند، به علت تخریب عضلانی، احساس درد و کوفتگی یا حساسیت موضعی نسبت به فشار یا لمس را تجربه کرده‌اند. چه بسا افرادی که به خاطر همین درد و کوفتگی عضلانی از انجام فعالیت بدنی در نوبت‌های بعدی بازمانده‌اند و یا انجام آن فعالیت را برای همیشه کنار گذاشته‌اند. تخریب عضلانی ناشی از فعالیت ورزشی با بهم ریختگی عمومی تارچه‌ها، تضعیف تولید نیروی بیشینه،

طول دو دهه اخیر مکمل‌های اسید آمینه فراوانی جهت پیشرفت عملکرد ورزشی پیشنهاد شده‌اند که عمدتاً به دلیل تحریک هورمونی، تأثیر بر متابولیسم مغز و بالا بردن تمرکز ذهنی و نیز تمایل به اجرای بیشینه و کاهش شاخص‌های تخریب و خستگی مؤثر بوده‌اند(10). یکی از این مکمل‌ها پروتئین وی (Whey Protein) می‌باشد. پروتئین وی بخشی از پروتئین شیر محسوب می‌شود. این پروتئین شامل غلظت زیادی از اسید آمینه‌های ضروری و منبع غنی از اسید آمینه‌های شاخه‌دار به‌ویژه لوسین است. پروتئین وی می‌تواند به عنوان یک آنتی‌اکسیدان، ضد فشار خون، ضد تومور، کاهش دهنده چربی خون، ضد باکتری و ضد ویروس عمل کند (9, 11). علاوه بر داشتن دامنه کاملی از اسید‌های آمینه، اسید آمینه موجود در پروتئین وی نسبت به اسید آمینه‌های دیگر به طور مؤثرتری استفاده و جذب می‌شود. پروتئین وی از طریق افزایش توده عضلانی و کاهش توده چربی سبب افزایش هایپرتروفی، بهبود ترکیب بدن و متعاقب آن افزایش قدرت می‌شود(12). نتایج مطالعه Volek و همکاران (2013) نشان داد که مصرف بلند مدت پروتئین وی همراه با تمرین مقاومتی نسبت به مصرف کربوهیدرات و سایر پروتئین‌ها سبب افزایش توده بدون چربی می‌شود(13). علاوه بر این گزارش شده است که مصرف پروتئین وی سبب افزایش سنتز پروتئین عضلانی بلافضله و پس از 24 ساعت فعالیت مقاومتی می‌شود. به همین دلیل مصرف پروتئین وی می‌تواند به عنوان یک استراتژی برای تسریع در ریکاروی در نظر گرفته شود (14). در همین رابطه نتایج Matthew و همکاران (2010) تأثیر مصرف حاد پروتئین وی را بر بهبود آسیب عضلانی ناشی از انقباضات برونگرا نشان دادند (15).

نگرانی اصلی افراد ورزشکار و غیر ورزشکار پس از فعالیت‌های شدید به دلیل وجود درد و احتمالاً عوامل تضعیف کننده اجرا به ویژه افزایش خطر آسیب در ورزشکاران در اثر کاهش قدرت مربوط به کوفتگی عضلانی تأثیری است. بر همین اساس افراد به دنبال راهکارهای هستند که بتواند این مشکلات را مرتفع سازد. از مهم‌ترین این راهکارها با توجه به مطالعات گذشته می‌توان به تمرینات مقاومتی هدف‌دار و مصرف پروتئین وی اشاره کرد (15, 16, 7). مطالعاتی که تاکنون اثر مصرف پروتئین وی را بر آسیب عضلانی بررسی کرده‌اند فقط تأثیر مصرف حاد پروتئین وی را بررسی کرده‌اند؛ اما درباره تأثیر مصرف بلند مدت پروتئین وی همراه با تمرین مقاومتی بر شاخص‌های کوفتگی عضلانی تأثیری اطلاعات دقیقی در دست نیست بنابراین هدف از

کاهش نیروی عضلانی، افزایش آنزیم کراتین کیناز و کاهش دامنه حرکتی همراه است (2). بر اساس نتایج تحقیقات آزمایشگاهی، کوفتگی عضلانی تأثیری از الگوی U وارونه پیروی می‌کند، به این صورت که 24 ساعت پس از تمرین افزایش پیدا می‌کند و در 24 تا 48 ساعت به اوج خود رسیده و پس از 5 تا 7 روز کاهش می‌یابد (3).

آسیب‌های عضله منجر به اختلال در غشا، نشت مایع خارج سلولی و افزایش غلظت آنزیم‌های پلاسمای قبیل کراتین کیناز (CK) و لاکتات دهیدروژناز (LDH) می‌شود؛ از این رو فعالیت آنزیم‌های CK و LDH سرم معمولاً برای تعیین آسیب سلول عضلانی مورد ارزیابی قرار می‌گیرند. (4). آنزیم CK از آنزیم‌های دستگاه فسفات‌زینی به شمار می‌رود که در سرتاسر سلول عضلانی به ویژه در اطراف فیلامان‌های انقباضی وجود دارد. نشان داده شده که سطوح CK پس از فعالیت برونگرا ممکن است تا 10000 IU/L افزایش یابد.

LDH آنزیمی است که در مقدادر فراوان در سیتوپلاسم تمام بافت‌های بدن با غلظت مختلف یافت می‌شود و در مسیر گلیکولیز بی‌هوای نقش دارد. تخریب خطوط Z و صدمه به سارکولما، انتشار این آنزیم‌ها را به درون آب میان بافتی و در نهایت پلاسمای امکان‌پذیر می‌کند (5).

راهبردهای گوناگونی در جهت کمک به کاهش میزان تخریب و کوفتگی عضلانی بررسی شده‌اند که از مهم‌ترین آنها می‌توان به کشش، ماساژ، سرما درمانی، مصرف داروهای ضد التهابی و همچنین مصرف مکمل‌های غذایی اشاره کرد. با وجود این هنوز در رابطه با روش‌های پیشنهادی جهت کنترل، درمان و یا کاهش اثرات حاصل از آن ابهامات زیادی وجود دارد (6). تمرین مقاومتی هدف‌دار و مصرف مکمل‌های پروتئینی به عنوان دو راه کار جهت کاهش اثرات کوفتگی عضلانی تأثیری مورد بررسی قرار گرفته اند و نتایج با وجود ضد و نقیض بودن، اما تأثیرگذار بر کاهش آسیب عضلانی هستند (7, 8). مصرف مکمل‌های تجاری و انجام تمرینات مقاومتی برای افزایش حجم عضلانی با اهداف بهبود ظاهر بدny مناسب، موفقیت در مسابقه و یا کسب قدرت رواج یافته است. افراد بی‌هدف ظاهر بدny انجام دهند اما بسیاری از افراد، برنامه تمرین مقاومتی را با هدف بهبود کلی سلامت و آمادگی جسمانی اجرا می‌کنند (9).

مکمل‌های تغذیه‌ای با این اعتقاد که استفاده از آنها قبل، در خلال و بعد از تمرینات ورزشی ممکن است آثار پیشگیری و درمانی داشته باشد، رواج یافته است (8). در

بازو، پرس پا، پرس سینه و شکم از طریق آزمون یک تکرار بیشینه (1RM) با استفاده از فرمول برزیکی اندازه‌گیری شد(17)، تا در جلسات تمرین بر اساس درصد مورد نظر شدت کار کنترل شود.

* تعداد تکرار تا خستگی) - 1/ وزنه جایجا شده (کیلوگرم) = یک تکرار بیشینه 0/0278

طرح تحقیق: افراد مورد مطالعه گروه مکمل و دارونما بعد از جلسه تعیین ویژگی‌های جسمی و فیزیولوژیکی، به مدت 6 هفته و هر هفته 4 جلسه تمرین ورزشی مقاومتی را اجرا کردند. در طی این مدت گروه کنترل در هیچ برنامه فعالیت ورزشی شرکت نکردند. گروه مکمل روزانه یک بسته 30 گرمی پروتئین وی و 5 گرم شربت پرتقال و گروه دارونما روزانه یک بسته 30 گرمی دارونما و 5 گرم شربت پرتقال به مدت 6 هفته مصرف کردند(18). 48 ساعت قبل و بعد از تمرین ورزشی مقاومتی هر آزمونی یک فعالیت مقاومتی بروندگرا را ایجاد آسیب عضلانی انجام دادند. قبل، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت مقاومتی بروندگرا، ارزیابی حداکثر قدرت انقباض ایزومتریک، هایپرتروفی و اندازه‌گیری شاخص‌های آسیب عضلانی از طریق خون‌گیری انجام گرفت. تمامی افراد مورد مطالعه این پژوهش از دانشجویان دانشگاه شهید بهشتی بودند و غذای خوابگاه را مصرف می‌کردند. افراد مورد مطالعه یک پرسشنامه تغذیه‌ای دریافت کردند که موظف گردید که رژیم غذایی خود را در هفته‌های زوج اجرای تمرین ورزشی و همچنین، 3 روز قبل از اجرای خون‌گیری به صورت کامل از هنگام بیدار شدن از خواب صحبتگاهی تا هنگام خوابیدن در شب، یادداشت نمایند. مقدار دریافت انرژی هر فرد با استفاده از نرمافزار NUTRITION4 محاسبه شد؛ و در صورت تغییر محسوس در مقدار مصرف مواد غذایی توصیه‌های لازم به آنها داده می‌شد.

مطالعه حاضر بررسی تأثیر 6 هفته تمرین مقاومتی و مصرف پروتئین وی بر شاخص‌های کوفتگی عضلانی تأخیری پس از فعالیت مقاومتی بروندگا در مردان تمرین نکرده است.

• مواد و روش‌ها

افراد مورد مطالعه: بیست و هشت مرد سالم تمرین نکرده (سطح فعالیت بدنی کمتر از 3 ساعت در هفته) با وزن طبیعی از میان دانشجویان پسر داوطلب دانشگاه شهید بهشتی تهران انتخاب شدند. خصوصیات جسمی و فیزیولوژیکی افراد مورد مطالعه در جدول 1 ارائه شده است. افراد شرکت کننده در این تحقیق فاقد بیماری‌هایی همچون دیابت، پرشار خونی، کبدی، کلیوی و بیماری‌های قلبی تنفسی بودند. افراد مورد مطالعه سیگاری نبودند و در طی تحقیق از مکمل یا داروی غیر از پروتئین وی استفاده نکردند. مراحل کار، فواید و خطرات اجرای آزمون‌ها برای افراد مورد مطالعه قبل از دریافت فرم رضایت‌نامه به صورت شفاهی و کتبی تشریح شد. افراد مورد مطالعه پس از تکمیل فرم رضایت‌نامه جهت شرکت در پژوهش به طور تصادفی به سه گروه مکمل (10 نفر)، دارونما (10 نفر) و کنترل (8 نفر) تقسیم می‌شوند.

تعیین ترکیب بدنی درصد چربی و یک تکرار بیشینه: یک هفته قبل از آغاز تمرین ورزشی بین ساعت 7-9 صبح افراد مورد مطالعه جهت اندازه‌گیری قد، وزن و تعیین ترکیب بدنی به آزمایشگاه مراجعه کردند. قد افراد مورد مطالعه با استفاده از قدسنج با دقیق 0/1 سانتیمتر اندازه‌گیری شد. وزن، درصد چربی و ترکیب بدنی آنها از طریق دستگاه آنالیز ترکیب بدن به روش مقاومت بیوالکتریک (Bioelectrical Impedance Analysis) (ساخت کمپانی neomyth medical کشور کره جنوبی) اندازه‌گیری شد. در همین روز، در سالن بدن سازی خوابگاه قدرت بیشینه در حرکات پرس شانه، جلو ران، پشت ران، جلو بازو، پشت

جدول 1. خصوصیات جسمی و فیزیولوژیکی افراد مورد مطالعه (داده‌ها بر اساس میانگین و انحراف استاندارد می‌باشند)

خصوصیات جسمی و فیزیولوژیکی	مکمل	دارونما	کنترل	F	سطح معنی‌داری
سن (سال)	$24/4 \pm 1/7$	$22/7 \pm 1/2$	$22/2 \pm 1$	1/66	0/214
قد (سانتیمتر)	$177/2 \pm 4/2$	$175/2 \pm 4/7$	$179/1 \pm 5/1$	0/979	0/393
وزن (کیلوگرم)	$70/1 \pm 3/8$	$69/8 \pm 4/2$	$73/7 \pm 4/8$	2/64	0/095
شاخص توده بدنی (کیلوگرم بر متربع)	$22/4 \pm 1/9$	$22/8 \pm 2/1$	$23/1 \pm 2/4$	0/358	0/703
چربی بدن (کیلوگرم)	$13/1 \pm 3/4$	$12/8 \pm 3/1$	$13/6 \pm 3/8$	0/611	0/553
چربی بدن (درصد)	$17/7 \pm 2/7$	$16/9 \pm 2/4$	$18/1 \pm 3/2$	2/249	0/13

و عده مصرف می کردند. روزهای تمرین یک و عده همراه و عده های ناهار و یک و عده هنگام تمرین و روزهای غیر تمرین همراه و عده های نهار و شام مصرف می کردند (9, 18).

روش اندازه گیری حداکثر قدرت ارادی ایزومتریک: برای اندازه گیری حداکثر قدرت انقباض ایزومتریک (Maximal voluntary isometric contraction strength) مفصل زانو (MVC)، آزمودنی بر روی صندلی مرتفعی نشسته Micro MMT (با قرار دادن محل اعمال نیرو و دستگاه manual muscle test) بر روی ساق پای آزمودنی و قرار دادن زانوی وی در زاویه 90 درجه، از فرد خواسته شد تا حداکثر نیروی ممکن را اعمال نماید. برای ارزیابی حداکثر قدرت انقباض ایزومتریک مفصل آرنج در حرکت فلکشن در زاویه 90 درجه آزمودنی بر روی صندلی می نشست. زاویه مفصل آرنج آزمودنی توسط آزمونگر در 90 درجه به وسیله گونیومتر اندازه گیری شد و دینامومتر در قسمت دیاستال استخوان ساعد در وضعیت سوپینیشن قرار گرفت (21).

مدت زمان اعمال نیرو 5 ثانیه بود که پس از این مدت پژوهشگر میزان حداکثر قدرت را از روی صفحه نمایش دستگاه ثبت می نمود. این عمل 3 بار و با فواصل 30 ثانیه اجرا و میانگین این اعداد میزان حداکثر قدرت ارادی ایزومتریک را شامل می شد. این پارامتر قبل، 24 و 48 ساعت پس از اجرای پروتکل مورد اندازه گیری قرار گرفت.

اندازه گیری حجم (هایپرتروفی) عضلانی: حجم عضلانی آزمودنی در دو ناحیه بازو و ران از طریق اندازه گیری دور بازو و دور ران با استفاده از متر نواری اندازه گیری شد. مجموع حجم دور بازو و ران هر فرد به عنوان میزان هیپرتروفی عضلانی در نظر گرفته شد.

خون گیری: جهت اندازه گیری شاخص های کوفتگی عضلانی تأخیری (LDH و CK) در هر سه گروه مطالعه، خون گیری در سه نوبت قبل، 24 و 48 ساعت پس از آزمون برونگرا و در دو مرحله 48 ساعت پیش و 48 ساعت پس از 6 هفته تمرین مقاومتی بعد از 8-12 ساعت ناشتایی به میزان 5 سی سی از ورید بازویی توسط متخصص آزمایشگاه گرفته شد. از افراد مورد مطالعه خواسته شد در طی 48 ساعت قبل از هر مرحله خون گیری از انجام هر گونه فعالیت ورزشی خودداری کنند. CK و LDH با استفاده از روش رنگ سنجی و کیت تشخیصی تجاری (شرکت پارس آزمون، ایران) مورد ارزیابی قرار گرفت. واحد اندازه گیری CK و LDH واحد بین المللی در لیتر (IU/L) بود.

تمرین ورزشی مقاومتی: افراد مورد مطالعه برای انجام تمرین مقاومتی، قبل از آغاز اجرای دوره تمرینی، در یک جلسه با نحوه اجرای تمرین مقاومتی توسط دستگاه های مورد نظر آشنا می شوند و برای همه افراد مورد مطالعه یک تکرار بیشینه در حرکات منتخب تعیین می شود. سپس افراد مورد مطالعه در جلسات مربوط، تمرین مقاومتی را در هر جلسه 3 ست 10 تکراری برای هشت حرکت، پرس شانه، جلو ران، پشت ران، جلو بازو، پشت بازو، پرس پا، پرس سینه و شکم را با شدت های 60 درصد (دو هفته اول)، 65 درصد (دو هفته دوم) و 70 درصد (دو هفته سوم) یک تکرار بیشینه اجرا می کنند. زمان استراحت بین سط ها 60 ثانیه در نظر گرفته می شود (19) افراد مورد مطالعه نیز قبل از اجرای تمرین مقاومتی در هر جلسه، گرم کردن (10 دقیقه حرکات کششی و نرمشی) و سرد کردن (5 دقیقه حرکات انعطافی و کششی) را انجام می دهند.

نحوه اجرای تمرین مقاومتی برونگرا: پروتکل تمرین مقاومتی برونگرا مورد استفاده در این تحقیق، جهت ایجاد تحریب عضلانی قبل از توسط استوک و همکاران (2010) برای افراد تمرین نکرده، استفاده گردیده است (20). علت انتخاب افراد مورد مطالعه غیر ورزشکار در این تحقیق، افزایش بارز در ساختهای آسیب عضلانی بود. 72 ساعت قبل و بعد از اجرای 6 هفته تمرین مقاومتی، یک تکرار بیشینه هر فرد برای حرکت جلو ران (دستگاه جلو ران ساخت شرکت نیرو کشور ایران) تعیین و در برگه مخصوص اطلاعات هر فرد ثبت گردید. در روز آزمون، افراد مورد مطالعه شروع به انجام 6 نوبت حرکت جلو ران با 75% 1RM تا مرز خستگی و ناتوانی ارادی کردند، قسمت مثبت حرکت را آزمونگر تا زاویه صفر درجه مفصل زانو بالا می آورد و قسمت منفی حرکت (انقباض برونگرا) توسط آزمودنی اجرا می شد؛ استراحت بین سط ها 3 دقیقه بود.

طریقه مصرف مکمل: افراد مورد مطالعه از صبح روز بعد از اجرای پیش آزمون مصرف مکمل را آغاز کردند. پروتئین 92 مورد استفاده در این تحقیق، پروتئین وی با خلوص 92 درصد ساخت شرکت داروسازی و مکمل غذایی - حیاتی کارن، و دارونمای استفاده شده مالتودکسترنین بود. به مکمل و دارونما به مقدار مساوی پودر شربت پر تقال اضافه شد تا هر دو از طعم و رنگ یکسان باشند. طریقه مصرف پروتئین برای افراد مورد مطالعه در روزهای تمرین به این صورت بود که روزانه یک بسته 35 گرمی (30 گرم پروتئین یا دارونما و 5 گرم شربت پر تقال) به دو قسمت مساوی تقسیم و در دو

کمتر بود ($P \leq 0/05$). همچنین، میزان آنزیم CK بعد از تمرین در گروه دارونما نسبت به گروه کنترل در وهلهای 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت به طور معنی‌داری کمتر بود ($P \leq 0/05$) (شکل ۱).

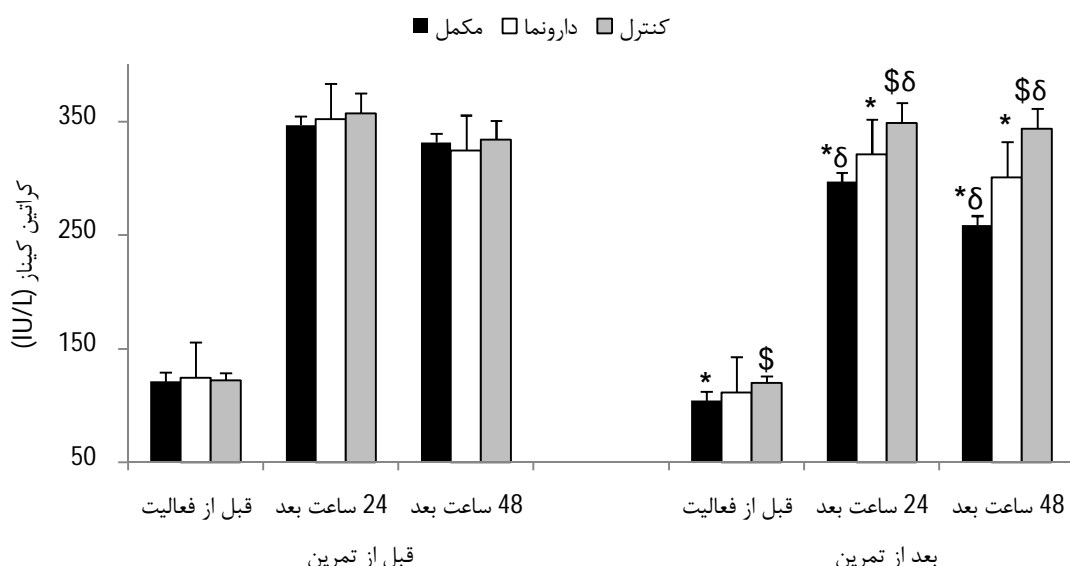
میزان آنزیم LDH بعد از تمرین در گروه مکمل در وهلهای 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت نسبت به گروه دارونما و در وهلهای قبل از فعالیت، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت نسبت به گروه کنترل به طور معنی‌داری کمتر بود ($P \leq 0/05$). همچنین، میزان آنزیم LDH بعد از تمرین در گروه دارونما نسبت به گروه کنترل فقط در وهلهای 48 ساعت بعد از فعالیت به طور معنی‌داری کمتر بود ($P \leq 0/05$) (شکل ۲).

نتایج آزمون t همبسته نشان داد که میزان آنزیم CK و LDH بعد از تمرین در وهلهای قبل از فعالیت، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت به طور معنی‌داری نسبت به قبل از تمرین در گروه مکمل کمتر بود ($P \leq 0/05$) (شکل ۱). اما میزان آنزیم CK و LDH بعد از تمرین فقط در وهلهای 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت نسبت به قبل از تمرین به طور معنی‌داری در گروه دارونما کاهش پیدا کرد ($P \leq 0/05$) (شکل ۲).

روش آماری: توزیع طبیعی بودن داده‌ها با استفاده از آزمون شپیرو ویلک تعیین شد. متغیرهای تحقیق قبل، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت مقاومتی بروونگرا در سه گروه با استفاده از آزمون تحلیل واریانس با اندازه‌گیری مکرر و در صورت معنی‌دار شدن از آزمون تعقیبی بونفرونی آزمون شدند. همچنین برای بررسی تغییرات قبل و بعد از تمرین در وهلهای مختلف در هر گروه از آزمون t همبسته استفاده شد. نتایج تحقیق در سطح $P \leq 0/05$ بررسی گردید و از نرم‌افزار Spss (نسخه ۱۸) جهت تجزیه تحلیل داده‌ها و از نرم‌افزار Excel برای رسم نمودارها و جداول استفاده شد.

• یافته‌ها

نتایج تجزیه و تحلیل داده‌ها نشان داد که تفاوت معنی‌داری بین خصوصیات جسمی و فیزیولوژیکی افراد مورد مطالعه در سه گروه در وضعیت قبل از تمرین وجود نداشت. نتایج آزمون تحلیل واریانس با اندازه‌گیری مکرر نشان داد که میزان آنزیم CK و LDH قبل از تمرین در هر وهلهی اندازه‌گیری شده در سه گروه تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد (شکل ۱ و ۲). اما میزان آنزیم CK بعد از تمرین در گروه مکمل در وهلهای 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت نسبت به گروه دارونما و در وهلهای قبل از فعالیت، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت نسبت به گروه کنترل به طور معنی‌داری

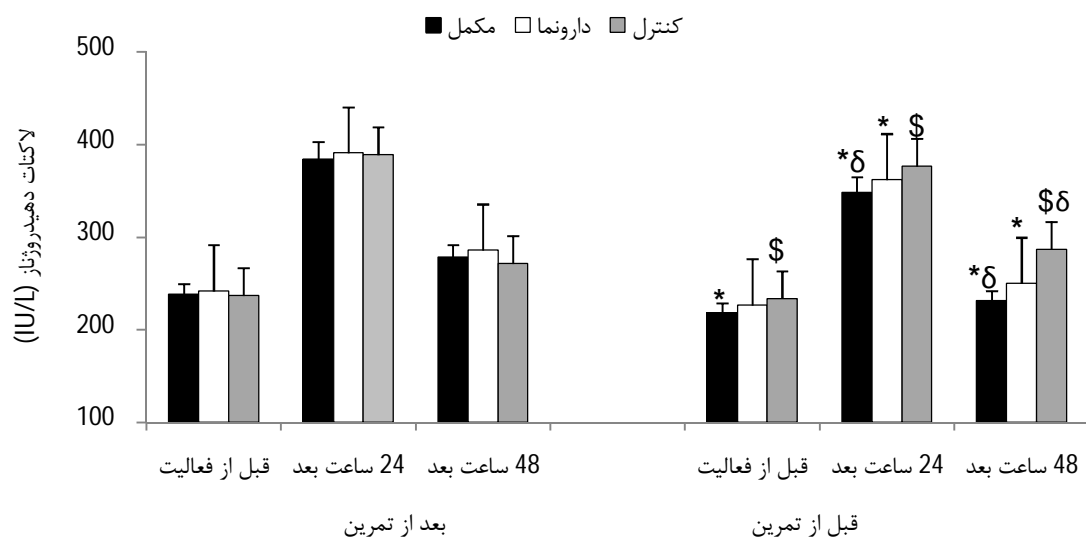


شکل ۱. مقایسه میزان تغییرات آنزیم CK در سه گروه، قبل و بعد از تمرین.

* اختلاف معناداری نسبت به وضعیت قبل از تمرین ($P \leq 0/05$).

δ اختلاف معناداری نسبت به گروه دارونما در وضعیت بعد از تمرین ($P \leq 0/05$).

\$ اختلاف معناداری نسبت به گروه مکمل در وضعیت بعد از تمرین ($P \leq 0/05$).



شکل 2. مقایسه میزان تغییرات آنزیم LDH در سه گروه، قبل و بعد از تمرین.

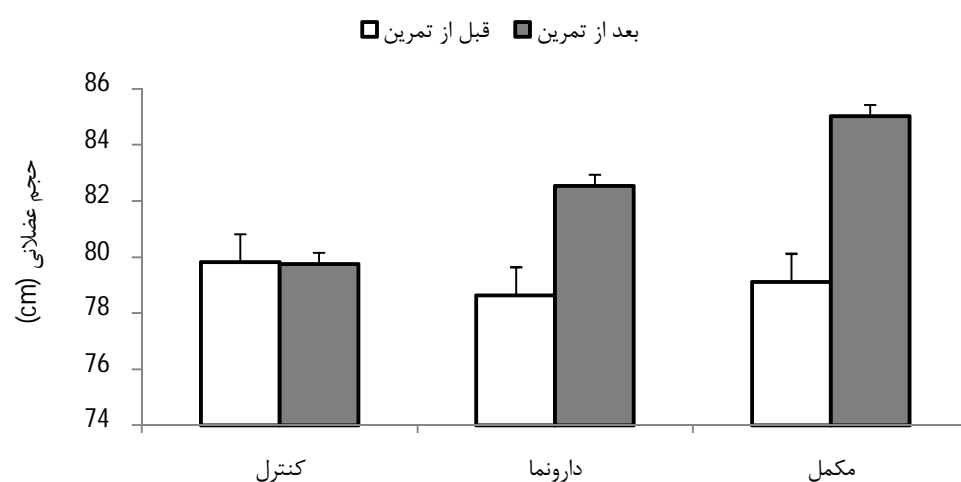
* اختلاف معناداری نسبت به وضعیت قبل از تمرین ($P \leq 0/05$).

δ اختلاف معناداری نسبت به گروه دارونما در وضعیت بعد از تمرین ($P \leq 0/05$).

\$ اختلاف معناداری نسبت به گروه مکمل در وضعیت بعد از تمرین ($P \leq 0/05$).

نتایج تجزیه و تحلیل داده‌های مربوط به MVC نشان داد که میزان MVC آرنج 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت بروندگرا در گروه مکمل نسبت گروه دارونما به طور معنی‌داری بیشتر بود. همچنین، میزان MVC زانو قبل از فعالیت، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت بروندگرا در گروه مکمل به طور معنی‌داری نسبت به گروه دارونما بیشتر بود ($P \leq 0/05$) (جدول 2).

در مورد میزان حجم عضلانی نتایج تحلیل آماری نشان داد که مجموع حجم عضلانی بازو و ران بعد از تمرین در گروه مکمل و دارونما نسبت به قبل از تمرین به طور معنی‌داری بالاتر بود اما این میزان در گروه مکمل به طور معنی‌داری بیشتر از گروه دارونما بود ($P \leq 0/05$) (شکل 3).



شکل 3. مقایسه میزان تغییرات حجم عضلانی در سه گروه، قبل و بعد از تمرین.

* اختلاف معناداری نسبت به وضعیت قبل از تمرین ($P \leq 0/05$).

δ اختلاف معناداری نسبت به گروه دارونما در وضعیت بعد از تمرین ($P \leq 0/05$).

جدول ۲. میانگین و انحراف استاندارد MVC آرنج و زانو

بعد از تمرین		قبل از تمرین		بعد از تمرین		قبل از تمرین		وضعیت
48 ساعت بعد	24 ساعت بعد	قبل از فعالیت	48 ساعت بعد	24 ساعت بعد	قبل از فعالیت	قبل از فعالیت	متغیر	
16/83 ± 2/56	16/14 ± 2/41	19/17 ± 3/07	16/92 ± 2/19	16/02 ± 2/27	19/26 ± 3/17	کنترل	MVC آرنج	
18/16 ± 2/94*	17/94 ± 3/16*	20/61 ± 3/47	16/85 ± 2/64	16/47 ± 2/31	19/85 ± 3/41	دارونما	(Kg)	
18/98 ± 3/2*	18/65 ± 3/11*	21/37 ± 3/23*	16/62 ± 2/37	16/14 ± 2/19	19/44 ± 3/02	مکمل		
21/48 ± 3/26	21/45 ± 3/69	25/67 ± 3/83	21/72 ± 3/49	21/66 ± 3/28	25/42 ± 4/11	کنترل	MVC زانو	
23/16 ± 3/51*	22/94 ± 3/71*	26/78 ± 4/19*	21/86 ± 3/48	21/85 ± 3/11	25/69 ± 3/95	مکمل	(Kg)	
24/2 ± 3/85*	23/71 ± 3/97*	27/8 ± 4/24*	21/59 ± 3/53	21/47 ± 3/43	25/56 ± 3/78	دارونما		

* اختلاف معنی داری نسبت به وضعیت قبل از تمرین ($P \leq 0/05$).

• بحث

شاخص های کوفتگی عضلانی تأخیری به ویژه آنزیم CK و LDH پس از مصرف پروتئین وی به علت کاهش در آسیب تار عضلانی مشاهده کردند. این پژوهشگران بیان کردند که مهم ترین تأثیر مصرف پروتئین وی به علت افزایش محتوای اسید آمینه ها به ویژه اسید آمینه های ضروری در عضله اسکلتی، اتفاق می افتد(15).

مهم ترین نتیجه تحقیق حاضر این بود که میزان کاهش آنزیم های CK و LDH در گروه مکمل نسبت به گروه دارونما در وهله های 24 و 48 ساعت بعد از تمرین به طور معنی داری کمتر بود. این نتایج نشان می دهند که مصرف طولانی مدت پروتئین وی همراه با فعالیت ورزشی مقاومتی دارای تأثیرات بیشتری بر کاهش شاخص های کوفتگی عضلانی تأخیری به نسبت اجرای تمرین مقاومتی تنها دارد. اجرای تمرین مقاومتی و مصرف همزمان اسید آمینه سبب افزایش سنتز پروتئین، کاهش تجزیه پروتئین و ایجاد تعادل مثبت پروتئینی بعد از تمرین می شود؛ که این موارد می توانند رشد عضلانی را به همراه داشته باشند. مصرف پروتئین وی بعد از فعالیت های مقاومتی سبب افزایش دریافت اسید آمینه توسط عضله اسکلتی و متعاقب آن افزایش سنتز پروتئین و کاهش تجزیه پروتئین در ریکاوری و اسکلتی می شود. این ویژگی سبب تسريع در ریکاوری و کاهش آسیب عضلانی پس از فعالیت های برونگرا می شود (22). در همین راستا مطالعات گذشته بیان کردند که مصرف پروتئین وی با افزایش طولانی مدت سنتز پروتئین بعد از فعالیت برونگرا همراه است(16). در تأیید این مطالعه، نتایج ما نشان داد که اجرای تمرین مقاومتی همراه با مصرف پروتئین وی و همچنین اجرای تمرین مقاومتی تنها سبب افزایش حجم عضلانی و متعاقب آن افزایش MVC در گروه دارونما و کنترل در مقایسه با قبل از تمرین شد؛ اما میزان

نتایج تحقیق حاضر نشان داد که میزان شاخص های کوفتگی عضلانی تأخیری بعد از تمرین مقاومتی در وهله های 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت برونگرا نسبت به قبل از تمرین مقاومتی به طور معنی داری در گروه دارونما کاهش پیدا کرد. تمرین مقاومتی به علت تأثیر بر فاکتورهای همچون استرس های مکانیکی، کنترل عصبی، درخواست های متابولیکی و فعالیت های هورمونی منجر به تغییر در تار عضلانی وابسته به اندازه و قدرت می شود. در واقع رشد عضله به طور مشخص وابسته به تعادل بین سنتز و تجزیه پروتئین است. اجرای تمرین مقاومتی با افزایش میوفیبریل ها، پروتئین های سارکوبلاسمی و همچنین پروتئین های بافتی همراه است (7). علاوه بر این، بیان شده است که تمرین مقاومتی سبب تحریک سنتز پروتئین عضلانی به ویژه در 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت ورزشی می شود. در همین زمینه Rodrigues و همکاران (2010) گزارش کردند که تمرینات مختلف مقاومتی سبب کاهش معنی داری در عضله CK و LDH در زمان های مختلف ریکاوری پس از انقباضات برونگرا می شود(12).

مشاهدات ما نشان داد که میزان آنزیم CK و LDH بعد از تمرین در وهله های قبل از فعالیت، 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت به طور معنی داری نسبت به قبل از تمرین در گروه مکمل کمتر بود. مطالعات گذشته بیان کردند که مصرف پروتئین وی سبب افزایش سنتز پروتئین بلا فاصله و حتی 24 ساعت بعد از فعالیت برونگرا می شود. در همین راستا Jonathan و همکاران (2010) گزارش دادند که مصرف پروتئین وی سبب بهبود ریکاوری از طریق کاهش در شاخص های کوفتگی همچون CK و LDH پس از انقباضات برونگرا می شود(16). همچنین، Matthew و همکاران (2010) یک کاهش، بعد از انقباضات برونگرا در میزان

پروتئین وی از طریق تأثیر بر mTORها و مجموعه کینازها می‌تواند سبب افزایش سلول‌های ماهواره‌ای در عضلات اسکلتی درگیر در فعالیت مقاومتی شود (25). در مطالعه حاضر به علت کمبود وسایل مورد نیاز نتوانستیم این متغیر را اندازه‌گیری نماییم اما پیشنهاد می‌کنیم برای بررسی دقیق‌تر عوامل تأثیرگذار در مطالعات آینده این متغیر مورد توجه قرار گیرد.

نتایج تحقیق حاضر نشان داد که اجرای تمرین مقاومتی و مصرف همزمان پروتئین وی و همچنین اجرای تمرین مقاومتی به تنها ی، با کاهش در شاخص‌های آسیب عضلانی تأخیری همراه است. مصرف پروتئین وی همراه با تمرین مقاومتی به علت تأثیرگذاری بیشتر بر روی فرایند سنتز پروتئین، هیبرتروفی، افزایش قدرت و همچنین افزایش در سلول‌های ماهواره‌ای سبب کاهش بیشتری در شاخص‌های کوفتگی عضلانی تأخیری همچون LDH و CK به نسبت تمرین مقاومتی تنها می‌شود. بر همین اساس به افراد توصیه می‌شود جهت جلوگیری از درد و کوفتگی عضلانی پس از فعالیت‌های ورزشی بخصوص فعالیت‌های برونگرا از مکمل وی در طول دوره تمرین برای تسریع در فرایند ریکاوری استفاده نمایند.

افزایش در حجم عضلانی و MVC در گروه مکمل نسبت به گروه دارونما بیشتر بود. همسو با نتایج مطالعه حاضر، Hayes و همکاران (2008) نیز بیان کردند که مصرف پروتئین وی همراه با فعالیت مقاومتی سبب افزایش توده بدون چربی، بهبود ترکیب بدن، افزایش هایپرتروفی و متعاقب آن افزایش قدرت عضلانی می‌شود (22). با توجه به نتایج Clarkson و همکاران (2002)، کاهش در مطالعه آرنج و زانو در 24 و 48 ساعت بعد از فعالیت در مطالعه حاضر احتمالاً به علت روى هم افتادگي فيلامان‌های اكتين و میوزین به علت کشش بیش از حد سارکوم است (23).

بازسازی میوفیبریل یک جزء مهم برای جلوگیری از پیری و بیماری‌های عضلانی محسوب می‌شود. علاوه بر این آسیب عضلانی ایجاد شده بر اثر فعالیت‌های برونگرا سبب اختلال در عملکرد سلول‌های ماهواره‌ای و در ادامه آسیب غشای سلول عضلانی می‌شود. در خلال آسیب عضلانی، سلول‌های ماهواره‌ای برای بازسازی میوفیبریل‌ها ضروری هستند و در نبود سلول‌های ماهواره‌ای بازسازی میوفیبریل‌ها به درستی صورت نمی‌گیرد. بنابراین افزایش سلول‌های ماهواره‌ای می‌تواند از آسیب عضلانی در خلال فعالیت‌های برونگرا جلوگیری کند (24). در همین رابطه Farup و همکاران (2014) گزارش کردند که مصرف

• References

- Greer BK. The effects of branched-Chain amino acid supplementation on indirect indicators of muscle damage and performance. *J Appl Physiol* 2006; 37:452-459.
- Yue Z, Yang L, Ruiyuan W. Evaluation of exercise-induced muscle damage by surface electromyography. *J Electromyol Kinesiol* 2011; 21:356–362.
- Cheung K, Hume P, Maxwell L. Delayed onset of muscle soreness : treatment strategies and performance factors. *J Sport Med* 2003; 33:145-156.
- Hazar S, Hazar M, Korkmaz S, Bayil S, Gürkan A. The effect of graded maximal aerobic exercise on some metabolic hormones, muscle damage and some metabolic end products in sportsmen. *Sci Res Essays* 2011; 6:1337-1343 .
- Amirsasan R, Nikookheslat , Sari-Sarraf V, Kaveh B, Letafatkar A. The effect of two dosage of BCAA supplementation on wrestlers' serum indexes on cellular injury. *J Resea Zahedan Medi Sci* 2013; 13: 22-28 [in Persian].
- Asjodi F, Arazi H, Farazi Samarin S. Comparing the effects of dietary supplementation with carbohydrate and whey protein at two ratios on muscle damage indices after eccentric resistance exercise. *Iranian J Nutr Sci Food Tech* 2013; 7: 83-92 [in Persian].
- Kristen RH, Tunde KS, David RH, Courtenay L, Brett AC, Shawn DF, et al. The effects of hight intensity short rest resistance exercise on muscle demange markers in men and woman. *J Streng Con Resea* 2014; 28: 1041–1049.
- Davis JM, Murphy EA, Carmichael MD, Zielinski MR, Groschwitz CM, Brown AS, et al. Curcumin Effects On Inflammation And Performance Recovery Following Eccentric Exercise- Induced muscle damage". *Am J Physiol Regul Integr Comp Physiol* 2007; 292: 168-173.
- Zahbi Gh. Effect of Whey Protein & Creatine Supplementation on the Fitness Indicators, Velocity and Muscle Hypertrophy of Untrained Men over a Period of Resistance Training. *Iranian J Nutr Sci Food Tech* 2015; 10: 19-28[in Persian].
- Bloomer RJ. The role of nutritional supplements in the prevention and treatment of resistance exercise-induced skeletal muscle injury. *J Sport Med* 2007; 37: 519-532.

11. Marshall K. Therapeutic Application of Whey Protein. *Altern Med Rev* 2004; 9: 136-156.
12. Rodrigues BM, Dantas E, Salles BF, Miranda H, Koch AJ, Willardson JM, et al. Creatine kinase and lactate dehydrogenase responses after upper body resistance exercise with different rest intervals. *J Streng Cond Res* 2010; 24: 1657-1662.
13. Volek JS, Volk BM, Gomez AL, Kupchak BR, Freidenreich DJ, Aristizabal JC, et al. Whey Protein Supplementation During Resistance Training Augments Lean Body Mass. *J Am Coll Nutr* 2013; 32: 122-135.
14. Kevin DT, Tabatha AE, Melanie GC, Asle AA, Arthur PS, et al. Stimulation of net muscle protein synthesis by whey protein ingestion before and after exercise. *Am J Physiol Endocrinol Metab* 2007; 292: 71-76.
15. Matthew BC, Emma R, Christos GS, Paul JC, Alan H. Whey protein isolate attenuates strength decline after eccentrically-induced muscle damage in healthy individuals. *J Inter Soc Spor Nutr* 2010; 7:30-39.
16. Jonathan DB, Rebecca LT, Alison MC, Peter RC, Mark OD, Michelle KR. Supplementation with a whey protein hydrolysate enhances recovery of muscle force-generating capacity following eccentric exercise. *J Sci Med Sport* 2010; 13: 178-181.
17. Brzycki M. A Practical Approach To Strength Training. 4th ed. McGraw-Hill1998.
18. Ahmadi F, Shikholeslami D, Mojtabaei H, Marandi M, Mashhadi M. the role of resistance training and whey protein intake on antioxidant status in overweight young men. *Life Sciences Sport* 2011; 11: 103-117.
19. Kraemer WJ, Rttamess NA. Fundamentals of resistance training: progression and exercise prescription. *Med Sci Sports Exerc* 2004; 36:674-688.
20. Stock MS, Young JC, Golding LA, Kruskall LJ, Tandy RD, Conway JM, et al. The Effects of Adding Leucine to Pre and Postexercise Carbohydrate Beverages On Acute Muscle Recovery From Resistance Training. *J Streng Cond Res* 2010; 24: 2211-2219.
21. Claire E, Baldwin B. Muscle strength assessment in critically ill patients with handheld dynamometry: An investigation of reliability, minimal detectable change, and time to peak force generation. *J Critical care* 2012; 2: 220-229.
22. Hayes A, Cribb PJ. Effect of whey protein isolate on strength, body composition and muscle hypertrophy during resistance training. *Curr opin clin nutr metab care* 2008; 11: 40-52.
23. Clarkson P, Hubal M. Exercise-induced muscle damage in humans. *Am J Phys Med Rehabil* 2002; 81:52-69.
24. Yin H, Price F, Rudnicki MA. Satellite cells and the muscle stem cell niche. *J Physiol Rev* 2013; 93:23-67.
25. Farup J, Rahbek SK, Knudsen IS, Frank P, Abigail LM, Kristian V. Whey protein supplementation accelerates satellite cell proliferation during recovery from eccentric exercise. *Amino Acids* 2014; 46: 2503- 2516.

The Role of Resistance Training and Whey Protein Intake on Delayed Onset Muscle Soreness Indices after Eccentric Resistance Exercise in Untrained Men

Rohani H¹, Asjodi F², Safari Mosavi S^{3}, Bahmanzadeh M⁴*

1- Assistant Prof, Dept. of Exercise Physiology, Sport Sciences Research Institute of Tehran, Iran

2- Ph.D. Student Exercise Physiology, Board Member of Sport Nutrition in Iran Football Medical Assessment and Research Center, Tehran, Iran

3- Corresponding author: Ph.D. Student, Dept. of Exercise Physiology, Faculty of Sport Science, University of Guilan, Iran*

Email: Sa_safarimosavi@yahoo.com

4- M.Sc, Dept. of Exercise Physiology, Faculty of Sport Science, University of Arak, Iran

Received 25 May, 2016

Accepted 25 Sept, 2016

Background and Objectives: There is evidence that resistance training and protein intake can speed tissue repair following damage, and may therefore, be useful for accelerating recovery from exercise-induced muscle damage. Accordingly, the aim of this study was to study the role of resistance training and whey protein intake on delayed onset muscle soreness indices after eccentric resistance exercise in untrained men.

Materials and Methods: Twenty eight healthy untrained males of normal weight were randomly divided into 3 groups: supplement (n=10), placebo (n=10) and control (n=8), supplement group: whey protein intake + 6 weeks of strength training, placebo group: placebo + 6 weeks of strength training, and control group. Creatine Kinase (CK), lactate dehydrogenase (LDH), hypertrophy (HYP) and maximal voluntary isometric contraction strength (MVC) were measured before, 24 hours and 48 hours after an eccentric resistance exercise involving knee flexion.

Results: Paired-samples t-test results showed that post training CK and LDH rates in place before exercise, 24 hours and 48 hours post-exercise in supplement group and 24 hours and 48 hours post-exercise in the placebo group were significantly lower than in the pre-training status, ($p \leq 0.05$). In addition, elbow and knee MVC and HYP in the supplement and placebo groups were significantly higher than in the pre-training status; and the increase in the supplement group was significantly higher than in the placebo group ($p \leq 0.05$).

Conclusion: The major finding of this investigation was that long-term whey protein intake combined with resistance exercise attenuated the impairment in delayed onset muscle soreness indices during the recovery from exercise-induced muscle injury.

Keywords: Creatine kinase, Lactate dehydrogenase, Hypertrophy, Maximal voluntary isometric contraction strength