

تاثیر ۴ هفته تمرین تناوبی شدید بر بیان ژن‌های $PGC-1\alpha$ ، CS و $P-53$ در کاردیومیوسیت موش‌های چاق صحرائی نرمبتلا به دیابت نوع ۲

نادیا خیام‌پور^۱، مقصود پیری^{۲*}، محمدعلی آذربایجانی^۳، مریم دلفان^۴

مقاله پژوهشی

مقدمه: تمرینات ورزشی با شدت متفاوت، با تنظیم بیان ژن‌های دخیل در زایش میتوکندری میوکارد بیماران دیابتی، متابولیسم را در سطح سلولی تنظیم می‌کند. هدف از این مطالعه بررسی تاثیر ۴ هفته تمرین تناوبی شدید بر بیان ژن‌های $PGC-1\alpha$ ، CS و $P-53$ در کاردیومیوسیت موش‌های چاق صحرائی نرمبتلا به دیابت نوع ۲ بود.

روش بررسی: پژوهش حاضر از نوع تجربی است. ۱۸ سر موش چاق صحرائی نرمبتلا به سه گروه ۶ تایی تقسیم شدند. تمرین تناوبی شدید (HIIT)، کنترل دیابتی (DC)، کنترل سالم (NC). القاء دیابت به همه گروه‌ها به‌جز گروه کنترل سالم توسط تزریق استرپتوزوتوسین (STZ) انجام شد. پس از بیهوشی سرم خون به‌طور مستقیم از بطن چپ آن‌ها دریافت و بلافاصله بطن چپ آن‌ها استخراج شد. گلوکز پلاسما توسط روش گلوکز اکسیداز اندازه‌گیری شد. جهت تعیین بیان ژن‌های $PGC-1\alpha$ ، CS و $P-53$ از روش Real time-PCR و مقایسه گروه‌ها توسط آزمون آنوای یک‌طرفه با استفاده از نرم‌افزار Graph Pad Prism نسخه ۸ در سطح آلفای ۰/۰۵ استفاده شد.

نتایج: افزایش بیان ژن $PGC-1\alpha$ در گروه HIIT نسبت به گروه‌های DC و NC به‌ترتیب ($P=0/0001$) و ($P=0/001$) معنادار بود. افزایش بیان ژن CS در گروه HIIT نسبت به گروه‌های DC ($P=0/0001$) و NC ($P=0/009$) معنادار بود. کاهش بیان ژن $P-53$ در گروه HIIT نسبت به گروه‌های DC و NC به‌ترتیب ($P=0/0001$) و ($P=0/001$) تفاوت معنادار داشتند. وزن و گلوکز در گروه HIIT کاهش معنادار داشتند.

نتیجه‌گیری: نتایج نشان داد با افزایش ژن‌های $PGC-1\alpha$ ، CS و با کاهش در بیان ژن $P-53$ در کاردیومیوسیت موش‌های چاق دیابتی، متابولیسم انرژی که در بیماران دیابتی بر اثر نقص میتوکندری آسیب می‌بیند را بهبود بخشد و احتمالاً می‌تواند کاردیومیوپاتی دیابتی را بهبود بخشد.

واژه‌های کلیدی: تمرین تناوبی شدید، بیوژنز میتوکندری، کاردیومیوسیت، کاردیومیوپاتی دیابتی

ارجاع: خیام‌پور نادیا، پیری مقصود، آذربایجانی محمدعلی، دلفان مریم. تاثیر ۴ هفته تمرین تناوبی شدید بر بیان ژن‌های $PGC-1\alpha$ ، CS و $P-53$ در کاردیومیوسیت موش‌های چاق صحرائی نرمبتلا به دیابت نوع ۲. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۳۹۹؛ ۲۸ (۱۱): ۲۵-۳۲۱۵.

۱- دکتری فیزیولوژی ورزشی، گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی، تهران، ایران.

۲- استاد فیزیولوژی ورزشی، گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی، تهران، ایران.

۳- استاد فیزیولوژی ورزشی، گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی، تهران، ایران.

۴- استادیار فیزیولوژی ورزشی، گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی دانشگاه الزهرا (س)، تهران، ایران.

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۹۱۲۱۱۲۴۴۳۴، پست الکترونیکی: m.peeri@gmail.com، صندوق پستی ۱۴۶۵۶۱۳۱۱۱

مقدمه

دیابت نوع ۲ از جمله بیماری‌های متابولیکی است که به واسطه هایپرگلیسمی با مشخصه بارز مقاومت به انسولین شناخته می‌شود، که از دلایل ابتلا به آن چاقی، کم‌حرکی و استرس محیطی ذکر شده است (۱). به طوری که نقص در عملکرد انسولین موجب اختلال در متابولیسم کربوهیدرات، چربی و پروتئین می‌گردد (۲)، سپس تولید رادیکال‌های آزاد افزایش یافته و دفاع آنتی‌اکسیدانی کاهش می‌یابد (۳) و موجب محدود شدن خون و اکسیژن‌رسانی به قلب می‌شود (۴) و التهاب ایجاد می‌کند (۵). لازم به ذکر است که اختلال میتوکندری هدف عمده در میوسیت نمونه‌های دیابتی است که به دلیل استرس اکسایشی تحریک می‌شود (۳). پس از آن ظرفیت هوازی کاهش می‌یابد (۶). بر این اساس خطر ابتلاء به بیماری‌های قلبی عروقی در افراد دیابتی تا ۴ برابر افراد سالم گزارش شده است (۴). همچنین به دلیل نقص در متابولیسم انرژی (۷) و نیز با افزایش استرس اکسایشی مقادیر پرواکسی‌زوم گامای ۱ آلفا (*PGC-1α*) کاهش می‌یابد (۸) همچنین مقادیر کاهش یافته *PGC-1α* زایش میتوکندری را کاهش می‌دهد (۹). از طرفی به دلیل ایجاد مقاومت به انسولین نسبت ATP به ADP افزایش می‌یابد، زیرا متابولیسم ناقص سلولی باعث مهار پروتئین‌های فسفوکینازی P-38 MAPK و AMPK می‌شود و مقادیر پروتئین سرین تروئونین ۱ (*SIRT-1*) افزایش یافته در حالی که اتصال انسولین به گیرنده‌اش تضعیف می‌شود (۱۰). همچنین همراه با کاهش *PGC-1α* تولید و عملکرد آنزیم سیترات‌سنتاز (CS) کاهش می‌یابد که نشان‌دهنده کاهش چگالی میتوکندری است (۱۱). فاکتور *PGC-1α* یک تنظیم‌کننده کلیدی در تعادل انرژی است که موجب افزایش متابولیسم لیپید می‌شود (۷) و از پراکسیداسیون غشاء سلول و آسیب میتوکندری جلوگیری می‌کند (۹)، از طرفی سیترات‌سنتاز جهت اندازه‌گیری ظرفیت هوازی و چگالی میتوکندری جزء مهم می‌باشد (۱۱)، در حالی که مصرف گلوکز موجب فعال‌سازی AMPK/*PGC-1α* و افزایش در ساخت سیترات‌سنتاز می‌شود (۱۲). از طرف دیگر به دنبال

افزایش فشار اکسایشی و مهار *PGC-1α* و نیز افزایش در تولید *P-53* و رهاسازی سیتوکروم C به داخل سیتوزول، میتوکندری تخریب می‌شود (۱۳). به این دلیل عنوان شده *PGC-1α* فاکتور رونویسی مهمی است که برای زایش میتوکندری ضروری می‌باشد (۱۴). همچنین افزایش میزان *PGC-1α* موجب هایپرتروفی فیزیولوژیک در بافت قلب می‌شود (۸). در خصوص تاثیر مقادیر سیترات‌سنتاز بر افزایش چگالی میتوکندری عنوان شده، سیرات سنتاز باعث اتصال استیل‌کوآ به آگزالواستات می‌شود و به وسیله افزایش ظرفیت هوازی موجب بهبود عملکرد میتوکندری می‌گردد (۱۵). وتور و همکاران (۲۰۱۳) نیز در تایید این فرضیات نشان داد که بعد از شش هفته تمرین شنا، بیان eNOS و *PGC-1α* در بافت قلب افزایش پیدا می‌کند که پیامد آن افزایش بیوژنز میتوکندری بود (۱۶). همچنین در مطالعه هیژ و همکاران (۲۰۰۸) بیان شده است *PGC-1α* بر اثر یک دوره تمرین مقاومتی با شدت‌های بالا در اعمال تاثیرات محافظت قلبی-عروقی، موجب تنظیم افزایشی مسیر پیام‌رسانی *NO/SIRT1/PGC-1α* شد که منجر به تضعیف و مقابله با اختلالات میتوکندریایی در نمونه‌های دیابتی نوع ۲ می‌شود (۱۷). براساس مطالعات مختلف تمرین منظم در کنار رژیم‌غذایی و درمان دارویی در تعادل متابولیسم سلولی (۱۶) و تنظیم بیان ژن در بیماران دیابتی موثر است (۱۸). زیرا انجام تمرین منظم به وسیله افزایش در تولید و فعالیت *PGC-1α* عملکرد مویرگ‌های خونی را بهبود می‌بخشد و مرگ سلولی را در میوسیت مهار می‌کند (۱۶). در خصوص تاثیر تمرین متناوب، برخی مطالعات اظهار داشتند اجرای تمرین HIIT شامل تناوب‌های با شدت بالا و برگشت به حالت اولیه فعال در بین تناوب‌های شدید، مصرف گلوکز را افزایش می‌دهد (۱۹) و از جهش‌های ژنی در بیماران متابولیکی پیشگیری می‌کند (۲۰). زیرا تمرین HIIT با راه‌اندازی مسیر GLUT-4 باعث مصرف گلوکز شده (۱۹) و از مسیر فعال‌سازی کلسیم و اتصال آن به کالمودولین (*CAMK-II*) (۱۸) بر بهبود تعادل انرژی (۲۰) و جلوگیری از جهش ژن موثر است (۱۹). اگر تمرین از شدت مناسبی برخوردار باشد موجب افزایش سیترات‌سنتاز در

تقسیم شدند: ۱- تمرین تناوبی شدید HIIT، ۲- کنترل دیابتی DC، ۳- کنترل سالم NC. حیوانات در قفس‌های پلی‌کربنات شفاف ساخت شرکت رازی و در محیط با دمای 22 ± 3 درجه سانتی‌گراد و چرخه روشنایی تاریکی ۱۲:۱۲ با دسترسی آزادانه به آب و غذای مخصوص حیوانات (پلت) نگهداری شدند.

روش اجرای تحقیق

نحوه القای دیابت: دیابت در همه موش‌ها به‌جز گروه کنترل سالم بدین صورت القاء شد: پس از یک شب ناشتایی ابتدا محلول نیکوتین‌آمید با دوز ۱۱۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم وزن بدن به‌صورت داخل صفاقی تزریق شد. بعد از ۱۵ دقیقه، محلول تازه تهیه شده استرپتوزوتوسین (STZ) در بافر سیترات با pH ۴/۵ به‌صورت داخل صفاقی با دوز ۶۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم، بافر ۰/۰۵ مول سیترات به‌صورت حل شده گاوآژ شد (۲۲). گسترش هایپرگلیسمی با افزایش گلوکز خون بعد از گذشت ۷۲ ساعت از زمان تزریق، اندازه‌گیری قند خون ناشتا توسط دستگاه گلوکومتر (۰۱ ساخت ژاپن) از ورید دم موش‌ها با در نظر گرفتن قند خون بالاتر از ۲۰۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر تأیید شد (۲۲). جدول ۱ تغییرات وزن و شاخص گلوکز را در گروه‌های پژوهش نشان می‌دهد.

جدول ۱: تغییرات وزن و غلظت گلوکز به تفکیک گروه‌ها

| متغیر | گروه‌ها | | |
|------------------------------|--------------|-------------|-------------|
| | HIIT | DC | NC |
| وزن اول (گرم) | ۳۲۸/۷±۱۸/۳۶ | ۳۲۲/۷±۱۱/۳۱ | ۳۱۸/۳±۲۲/۷۰ |
| وزن آخر (گرم) | ۲۶۸/۷±۴۲/۵۹* | ۳۷۶/۲±۳۳/۸۸ | ۲۸۲/۵±۳۹/۳۳ |
| گلوکز (میلی‌گرم بر دسی‌لیتر) | ۳۲/۵۲±۳/۴۵* | ۴۳/۵۲±۲/۴۵ | ۲۴/۱۴±۱/۸۴* |

اعداد به شکل میانگین± انحراف استاندارد بیان شده‌اند، *نشانه معناداری نسبت به گروه کنترل دیابتی.

گرم کردن با سرعت ۵ متر بر دقیقه و با شیب صفر درجه توسط تغییر در سرعت نوارگردان که در هر ۲ دقیقه یکبار 0.2 m/mim افزایش یافت. بر این اساس تعیین حداکثر سرعت بیشینه زمانی بود که حیوانات حد اقل ۱ تا ۳ دقیقه نتوانند با یک سرعت ثابت بدون و بلافاصله با افزایش سرعت قادر به دویدن نباشند (۲۳). سپس برنامه تمرین تناوبی شدید (HIIT) شامل ۵ دقیقه گرم و سردکردن با

میتوکندری میوسیت می‌شود و تا ۲۴ ساعت پس از انجام تمرین ظرفیت هوازی را افزایش می‌دهد (۲۱). از آنجایی که به اجرای تمرین تناوبی شدید در بیماران دیابتی، به‌عنوان راهکاری موثر در کنار سایر مراحل درمانی و بهبود سلامت قلب توجه معطوف شده و با توجه به اینکه اخیراً بیان شده است تمرین‌های تناوبی با شدت‌های مختلف سبب بهبود ژن‌های زایش میتوکندری و تنظیم منفی عوامل مرگ برنامه‌ریزی سلول و میتوکندری می‌شود، اما در رابطه با نقش تمرین در شدت‌های زیاد در مدل دیابت نوع ۲ و در زن‌های مورد مطالعه، مطالعات محدود (۱۶) و متناقضی وجود دارد (۲۰)، لذا پژوهش حاضر برای اولین بار در بررسی تأثیر ۴ هفته تمرین تناوبی شدید بر بیان ژن‌های *PGC-1α*، *CS* و *p-53* در کاردیومیوسیت موش‌های چاق صحرایی نرم‌تلا به دیابت نوع ۲ انجام شد.

روش بررسی

در پژوهش تجربی-آزمایشگاهی حاضر که با مدل حیوانی انجام شد، ۱۸ سر موش صحرایی نر نژاد ویستار از مرکز انستیتو پاستور رازی تهیه و به آزمایشگاه حیوانات دانشگاه تربیت مدرس انتقال داده شدند. سن حیوانات ۵ تا ۶ هفته و میانگین وزن ۲۸۰ تا ۳۵۰ گرم بود. حیوانات به‌طور تصادفی به ۳ گروه ۶ تایی

روش اجرای تمرین

پس از یک هفته آشناسازی حیوانات با راه رفتن بر روی تردمیل مخصوص جوندگان با سرعت ۶ متر بر دقیقه، قبل از اجرای برنامه‌های تمرین، ابتدا ارزیابی توان هوازی با محاسبه سرعت بیشینه در زمان رسیدن به $VO_2 \text{ max}$ و محاسبه شدت تمرین با استفاده از آزمون فزاینده لئاندر و همکاران (۲۰۰۷) بدین صورت انجام شد: بعد از ۳ دقیقه

VO2max در روز ششم هفته دوم بررسی شد و سرعت تمرین براساس آن تا پایان هفته چهارم تعیین شد. همین‌طور یک روز در هفته برای استراحت در نظر گرفته شد. گروه‌های کنترل در هیچگونه برنامه تمرینی شرکت نداشتند، اما برای ایجاد شرایط کاملا یکسان ۵ بار در هفته و به مدت ۵ تا ۱۰ دقیقه در هر جلسه برای سازگاری با محیط بر روی نوار گردان کاملا بی‌حرکت قرار داده می‌شدند.

شدت ۳۰ درصد سرعت بیشینه (۵ متر بر دقیقه) و ۶ دقیقه تناوب تمرین با شدت ۸۵ درصد سرعت بیشینه در هفته اول که به ۲۰ دقیقه دویدن با شدت ۹۰ درصد سرعت بیشینه در پایان هفته چهارم رسید. تعداد تکرار تناوب با شدت بالا در دو هفته اول چهار تکرار بود که در هفته‌های سوم و چهارم به پنج تکرار رسید، زمان تناوب با شدت بالا دو دقیقه و تناوب با شدت پائین نیز دو دقیقه بود. جدول ۲. همچنین بر طبق الگوی تمرینی انجام شده، سنجش

جدول ۲: برنامه تمرین تناوبی شدید طی ۴ هفته

| تمرین تناوبی شدید (HIIT) | هفته اول | هفته دوم | هفته سوم | هفته چهارم |
|--|----------|----------|----------|------------|
| سرعت بیشینه در زمان رسیدن به VO2max (ml/min) | ۱۵ | ۱۸ | ۲۰ | ۲۰ |
| زمان تمرین (min) | ۶ | ۸ | ۱۰ | ۱۲ |
| سرعت (m/min) | ۱۲ | ۱۶ | ۱۸ | ۱۸ |

و آنزیم‌های تخریب‌کننده RNA پاکسازی گردید. بر این اساس از هرکدام از نمونه‌ها ۲ میکروگرم mRNA برای سنتز اولین رشته cDNA استفاده شد. مقدار نسبی بیان ژن برای ژن‌های مورد مطالعه در بافت قلب با کمک پرایمرهای اختصاصی آن‌ها اندازه‌گیری شد. نسبت جذبی ۲۶۰ تا ۲۸۰ نانوگرمی برای تمام نمونه‌های استخراج شده ۱/۸ تا ۲ بود. جهت بررسی کیفیت RNA استخراج شده از روش الکتروفورز و ژل آگاروز درصد استفاده شد. قبل از سنجش cDNA برای اطمینان از نبود DNA در نمونه استخراج شده DNAs treatment (thermo scientific, ساخت آلمان) انجام شد. سنتز cDNA با کیت transe criptor first strand cDNAsynthesis kit (roch, ساخت آلمان) انجام شد (۲۶). برنامه Real time PCR به‌وسیله دستگاه Rotogene 6000, (corbet" ساخت آلمان) انجام شد. این برنامه بر اساس SYBER Green (ampligon, ساخت دانمارک) با دور ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ دقیقه و بلافاصله ۴۰ چرخه با ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ ثانیه و ۶۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۶۰ ثانیه با پرایمر طراحی شده (ساخت نیکا زیست ژن ایران) انجام شد.

روش استخراج نمونه و سنجش ژن‌های *P-53*, *CS*, *PGC-1α* ۲۴ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین موش‌های چاق نر صحرایی توسط تزریق درون صفاقی کتامین ۸۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم و زایلازین ۱۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم بیهوش شدند (۲۴). سپس خون به‌طور مستقیم از بطن چپ حیوانات دریافت و در لوله‌های حاوی هپارین ریخته شد و به مدت ۱۵ دقیقه با سرعت ۳۰۰۰ متر بر دقیقه در دمای ۱۵ درجه سانتی‌گراد در دستگاه سانتریفیوژ قرار داده شد. سپس بافت بطن چپ بلافاصله استخراج و در نیتروژن -۲۰- منجمد و برای سنجش بیان ژن در فریزر -۸۰- نگهداری شد. جهت سنجش بیان ژن‌های *P-53*, *CS*, *PGC-1α* از روش Realtime-PCR با Premix Extaqit و از GAPDH به‌عنوان ژن کنترل استفاده گردید. جهت اندازه‌گیری مقدار بیان ژن به‌صورت توآمان با هر یک از ژن‌ها به وسیله کیت Mir nasy mini kit 50 (qiagene) ساخت آلمان) بر طبق دستورالعمل Vandesompele و همکاران (۲۰۰۲) انجام شد (۲۵). برای استخراج RNA میزان ۵۰ میلی‌گرم بافت منجمد شده قلب حیوان هموژن گردید و طبق دستورالعمل شرکت سازنده کیت محلول RNA از آن استخراج شد، و با آنزیم DNaseI از هرگونه آلودگی به DNA

جدول ۳: توالی پرایمری ژن‌های مورد مطالعه

| ژن | توالی پرایمر (3' → 5') |
|---------------|----------------------------------|
| <i>PGC-1α</i> | Forward CTAGAGGATGGCTGCACTAAACAC |
| | Reserve AAGCAAACAGGGCCAATGTC |
| CS | Forward AAGGACAAGTGGTCCGAGTAAAG |
| | Reserve AGCCATATTTGCCGTCCTTCTC |
| P-53 | Forward GCAAGATGCACATTACCCTCTG |
| | Reserve CAGCGTGTGATCTTGCACTC |
| <i>GAPDH</i> | Forward GCAAGATGCACATTACCCTCTG |
| | Reserve CAGCGTGTGATCTTGCACTC |

دستور العمل کمیته اخلاق کار با حیوانات آزمایشگاهی مستخرج از دستور العمل هلیسنکی انجام شد.

نتایج

مقدار وزن و گلوکز پلاسما بعد از گذشت ۴ هفته تمرین HIIT کاهش معناداری داشتند. افزایش بیان ژن *PGC-1α* در گروه تمرین HIIT نسبت به گروه‌های DC و NC به ترتیب ($P=0/001$) و ($P=0/0001$) معنادار بود. افزایش ژن CS در گروه تمرین نسبت به گروه‌های DC و NC به ترتیب ($P=0/009$) و ($P=0/0001$) معنادار شد. کاهش بیان ژن P-53 در گروه تمرین نسبت به گروه DC و گروه NC به ترتیب ($P=0/001$) و ($P=0/0001$) تغییر معنادار داشت. این بدین معناست که تمرین HIIT بر تغییرات بیان ژن در کاردیومیوسیت نقش دارشته است. جدول ۴ یافته‌های آزمون توکی را به منظور بررسی جایگاه تفاوت‌های درون گروهی نشان می‌دهد.

تجزیه و تحلیل آماری

در بخش مربوط به آمار توصیفی از شاخص پراکندگی، انحراف معیار و نمودار استفاده شد. از طریق آزمون لون پراکندگی واریانس‌ها تشخیص داده شد و نتایج نشان داد داده‌ها توزیع طبیعی دارد و امکان استفاده از آزمون پارامتریک وجود دارد. نرمال بودن داده‌ها توسط آزمون شاپیروویلیک بررسی شد. برای تعیین اختلافات بین گروهی از آنوای یک‌راهه و آزمون تعقیبی توکی در سطح معناداری ۰/۰۵ استفاده شد. تجزیه و تحلیل داده‌ها با نرم‌افزار Graph pad prism نسخه ۸ انجام شد.

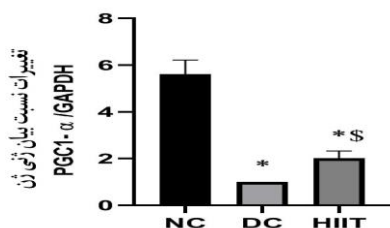
ملاحظات اخلاقی

پروپوزال این تحقیق توسط دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی تایید شده است (کد اخلاق IR.SSRC.REC.1398.548). تمام مراحل مختلف پژوهش با رعایت مسائل اخلاقی، مطابق

جدول ۴: یافته‌های آزمون توکی به منظور بررسی جایگاه تفاوت‌های درون گروهی

| متغیر | گروه (I) | گروه (J) | P |
|-------|----------|----------|--------|
| PGC-1 | NC | DC | 0/0001 |
| | | HIIT | 0/0001 |
| | DC | HIIT | 0/001 |
| CS | NC | DC | 0/0001 |
| | | HIIT | 0/0001 |
| | DC | HIIT | 0/009 |
| P-53 | NC | DC | 0/0001 |
| | | HIIT | 0/0001 |
| | DC | HIIT | 0/001 |

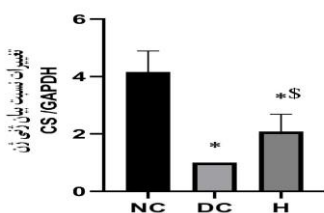
*مقایسه گروه‌ها توسط آزمون آماری آنوای یک‌راهه، در سطح آلفای ۰/۰۵ انجام شد.



شکل ۱: تغییرات بیان ژن PGC1-α در گروه های پژوهش.

*معناداری نسبت به گروه کنترل سالم، §معناداری نسبت به گروه کنترل دیابتی (برابر تغییر نسبت به گروه کنترل)

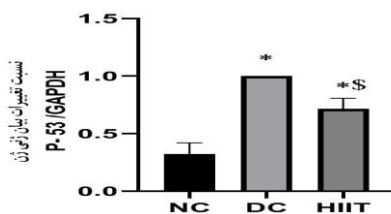
گروه تمرین تناوبی شدید H، گروه کنترل دیابتی DC، گروه کنترل سالم NC



شکل ۲: تغییرات بیان ژن CS در گروه های پژوهش.

*معناداری به گروه کنترل سالم، §معناداری نسبت به گروه کنترل دیابتی (برابر نسبت تغییر به گروه کنترل)

گروه تمرین تناوبی شدید H، گروه کنترل دیابتی DC، گروه کنترل سالم NC



شکل ۳: تغییرات بیان ژن P-53 در گروه های پژوهش.

*معناداری به گروه کنترل سالم، §معناداری نسبت به گروه کنترل دیابتی (برابر نسبت تغییر به گروه کنترل).

گروه تمرین تناوبی شدید H، گروه کنترل دیابتی DC، گروه کنترل سالم NC

می شود به صورت معناداری در گروه تمرین نسبت به دو گروه کنترل روند کاهشی داشت. از طرف دیگر، مقادیر گلوکز پلاسما و وزن کلی بدن حیوانات نیز در گروه تمرین روند کاهشی داشته است. نتایج این مطالعه به صورت کلی به نقش تمرینات تناوبی شدید بر سوخت و ساز انرژی در میتوکندری عضله قلب پرداخت و برای اولین بار به این مهم پرداخت که شدت بالای تمرین در روند مولکولی و تنفس سلولی می تواند آبشار پیام رسانی مرتبط با بیوژنز میتوکندریایی را تقویت کند و از روند آپوپتوزیس جلوگیری کند. اما در ارتباط با مکانیسم اثر

بحث

پژوهش حاضر به بررسی تاثیر ۴ هفته تمرین تناوبی شدید بر بیان ژن های *PGC-1α*، *CS* و *P-53* در کاردیومیوسیت موش های چاق صحرایی نرمبتلا به دیابت نوع ۲ القاء شده با STZ پرداخت. نتایج پژوهش نشان داد بیان ژنی دو عامل اندازه گیری شده *PGC-1α* و *CS* که مرتبط با بیوژنز میتوکندریایی و تنفس سلولی است، در گروه تمرین نسبت به دو گروه کنترل روند افزایشی معناداری داشت. اما عامل P-53 که مرتبط با عوامل ضد زایش و رشد میتوکندریایی شناخته

در حالی که تمرین تناوبی شدید (HIIT) به دلیل ایجاد اصطکاک و تنش برشی بالاتر همراه با انقباضات پی در پی و کاهش مقاومت عروقی، خون و اکسیژن بالاتری به قلب و عضلات فعال می‌رساند و حساسیت انسولینی را بهبود می‌بخشد (۲۰). مطالعات گذشته به شیوه‌های تمرین تناوبی و مقاومتی پرداخته‌اند و مطالعه‌ای که تمرینات تناوبی را در عوامل اندازه‌گیری شده این مطالعه گزارش کند وجود نداشت و به مطالعات شبیه‌تر پرداخته شد. نتایج مطالعه یثو و همکاران (۲۰۱۰) نشان داد انقباض مکرر عضلانی ناشی از یک دوره تمرینات تناوبی با شدت بالا موجب فعال‌سازی سیگنالینگ AMPK/PGC-1 α و متعاقب آن افزایش تولید و فعالیت CS می‌شود (۱۲). نتایج این مطالعه با مطالعه حاضر همسو بود. نتایج مطالعه وانگ و همکاران (۲۰۱۵) نشان داد شدت تمرین هوازی با شدت متوسط عامل موثری در افزایش رونویسی از ژن CS و افزایش بیوژنز میتوکندری تا ۲۴ ساعت بعد از تمرین است (۲۱) که موجب افزایش ظرفیت هوازی در مدل دیابتی نوع ۲ شده بود و با مطالعه حاضر همسویی دارد. نتایج مطالعه بارتلت و همکاران (۲۰۱۲) نشان داد، پس از تمرین HIT با شدت ۹۰ درصد حداکثر اکسیژن مصرفی در ۳ ست با ۶ تکرار و استراحت فعال با شدت ۷۰ درصد VO₂max همراه با افزایش بیان *PGC1- α* مقادیر P-53 کاهش یافت (۲۹). نتایج مطالعه‌ای نشان داد، ۱۲ هفته تمرین شنا، ۵ روز در هفته به مدت ۴۰ دقیقه در موش‌های مسن موجب افزایش فعالیت SIRT-1 و کاهش ترجمه فاکتور رونویسی کاپای B (NF-KB) و پروتئین سرچنگالی (FOXO) شد و به‌وسیله افزایش در *PGC1- α* از تخریب سلول پیشگیری کرد و با کاهش ROS از ساختار قلب محافظت می‌کند (۳۰). که با نتایج مطالعه حاضر همسو بود. در حالی که فعالیت تناوبی سرعتی در ۴ ست با ۷ تکرار در ۳۰ ثانیه در موش‌های نر اسپیروگوداولی مبتلا به انفارکتوس قلبی برمقادیر *PGC1- α* تاثیری نداشت، اما باعث افزایش P-53 شد (۳۱). این یافته‌ها با نتایج مطالعه حاضر ناهمسو است. یک وهله فعالیت حاد مقاومتی موجب افزایش P-53 شد. این نتایج با نتایج

مولکولی این تمرینات باید گفت، در اجرای اینگونه تمرینات به دلیل انقباض‌های مکرر و به‌کارگیری تارهای تند انقباض در تناوب‌های شدید با راه‌اندازی سیگنال‌های درون سلولی در مسیر کلسیم و اتصال آن با کالمودولین (CAMK-II)، افزایش بیان پروتئین فعال شونده با میتوفیوژن (P-38MAPK) از مسیر غیرمستقیم مصرف گلوکز را افزایش داده (۱۸) و با به‌کارگیری تارهای کند انقباض در تناوب‌های استراحت فعال باعث تنظیم بیان ژن می‌شود (۲۰). زیرا بازگشت به حالت اولیه فعال با شدت کم پس از افزایش متابولیسم سلولی در اجرای وهله‌های شدید در تمرین باعث آزادسازی متسع‌کننده‌های عروقی و سپس PGC1- α شده و زایش میتوکندری را افزایش می‌دهد و از ساختار قلب محافظت می‌کند (۲۷). همچنین افزایش فعالیت آنزیم‌های هوازی با اجرای تمرینات HIIT، با استراحت فعال در اجرای این نوع از تمرینات ذکر شده است (۲۸). تاثیرگذاری بالای تمرین HIIT به استراحت فعال بعد از تناوب‌های شدید نسبت داده شده است (۲۹). همچنین بر اساس فرضیه شاتل درون سلولی و مصرف لاکتات در چرخه‌هوازی با راه‌اندازی مسیر تری کربوکسیلیک اسید (TCA) باعث مصرف لاکتات توسط میتوکندری می‌شود، که از راه تولید و عملکرد لاکتات دهیدروژناز (LDH) است، بعد از آن موجب افزایش مقادیر CS می‌شود و التهاب سلولی را کاهش می‌دهد (۲۸). همچنین عنوان شده افزایش سنتر CS در تمرینات تناوبی به‌دلیل مصرف بالای گلیکوژن درون عضلانی و افزایش نسبت ATP به ADP به‌دلیل فعالیت AMP است (۱۷،۲۶). افزایش عملکرد آنزیم‌های هوازی موجب بهبود در متابولیسم لیپید می‌شود (۲۸). تمرین HIIT که در شدت‌های انفجاری کوتاه مدت انجام می‌شود موجب افزایش موقتی در فشار بطن چپ می‌گردد که پس از آن با تولید پروتئین‌های شوک گرمائی (HSP-S) از سلول‌های میوسیت محافظت می‌کند (۱۹). در مقایسه اثر تمرین با دو شدت متفاوت عنوان شده، تمرین با شدت متوسط (MIT) دفاع ضد اکسایشی را همراه با افزایش در سنتر آنزیم‌های هوازی افزایش داده (۱۹)،

میتوکندری در عضله قلب مورد بررسی قرار گیرند و به صورت مطالعه مروری گزارش شود.

نتیجه‌گیری

به‌طور کلی نتایج مطالعه حاضر نشان داد، تمرین HIIT بر سطوح نشانگرهای محرک و بازدارنده بیوژنز میتوکندری نقش دارد و موجب افزایش مصرف گلوکز خون و بهبود در عملکرد ژن‌های *PGC-1α*، *CS* و کاهش در سنتز *P-53* در کاردیومیوسیت موش‌های چاق صحرایی نر مبتلا به دیابت نوع ۲ می‌گردد، بر این اساس بیان ژن را تنظیم کرده و از آنجایی که در بیماران مبتلا به دیابت نوع دو مسیر پیام‌رسانی، پروتئین و ژن‌های دخیل در بیوژنز میتوکندریایی دچار بد تنظیمی می‌شود، احتمالاً این نوع تمرین می‌تواند بر بهبود کاردیومیوپاتی ناشی از دیابت موثر باشد.

سپاس‌گزاری

بدین‌وسیله از تمامی اساتید گرامی که در پیشبرد رساله دکتری و پژوهش حاضر، اینجانب را حمایت علمی نمودند کمال تشکر و قدردانی به‌عمل می‌آید. این مقاله برگرفته از رساله دکتری خانم نادیا خیام‌پور، دانشجوی دکتری دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی بوده است و هزینه‌های طرح توسط ایشان پرداخت گردیده است.

حامی مالی: ندارد.

تعارض درمنافع: وجود ندارد.

مطالعه حاضر ناهمسو است. در مطالعه دیگری که به بررسی اثر شدت تمرین پرداخت چنین نتیجه‌گیری کرد، تمرین HIT ۳ روز در هفته به مدت ۳۰ دقیقه که با حجم کمتر از تمرین HIIT اجرا شد بر تنظیم گلوکز، بهبود عملکرد میتوکندری به دلیل تولید و افزایش عملکرد آنزیم SC افزایش فعالیت زیر واحد کمپلکس پروتئین ۷۰ کیلو دالتونی، پروتئین میتوفیوژن ۲ و افزایش فعالیت GLUT-4 در مبتلایان به دیابت موثرتر بود (۳۲). این نتایج با نتایج مطالعه حاضر همسو است. تناقض نتایج برخی مطالعات با یافته‌های مطالعه حاضر می‌تواند نوع، شدت، مدت تمرین و سلامت آزمودنی‌ها باشد (۳۰). هم‌چنین می‌توان برداشت کرد در مطالعه حاضر به دلیل برنامه ۴ هفته‌ای، سازگاری‌های هایپرتروفی عضلانی اتفاق نیفتاد که می‌تواند عاملی برای کاهش وزن موش‌های گروه تمرین بیان کرد. هم‌چنین شدت بالای تمرین در هفته‌های اول باعث کاهش وزن عضلات به دلیل سوخت و ساز خاص تمرینات تناوبی می‌شود. از محدودیت‌های این مطالعه می‌توان به عدم دسترسی به نمونه‌های انسانی اشاره کرد، محدودیت دیگر نیز عدم استفاده از روش وسترن بلات جهت سنجش پروتئین ژن‌های مذکور است که به دلیل کمبود بودجه پژوهش می‌باشد. در پایان پیشنهاد می‌شود در مطالعات آینده مدل‌های تمرینی مذکور با تمرین تداومی و به‌طور گسترده‌تر بررسی و مقایسه شود. هم‌چنین پیشنهاد می‌شود ژن‌ها و پروتئین‌های مرتبط دیگر در روند مسیر پیام‌رسانی متابولیسم

References:

- 1-Fealy CE, Mulya A, Axelrod CL, Kirwan JP. *Mitochondrial Dynamics in Skeletal Muscle Insulin Resistance and Type 2 Diabetes*. Translational Res 2018; 20(2): 69-82.
- 2-Shimizu I, Minamino T, Toko H, Okada S, Ikeda H, Yasuda N, et al. *Excessive Cardiac Insulin Signaling Exacerbates Systolic Dysfunction Induced by Pressure Overload in Rodents*. J Clinical Investigation 2010; 120(5): 1506-14.
- 3-Shen X, Zheng S, Thongboonkerd V, Xu M, Pierce Jr WM, Klein JB, et al. *Cardiac Mitochondrial Damage and Biogenesis in a Chronic Model of Type 1 Diabetes*. American Journal of Physiology-Endocrinology and Metabolism 2004; 287(5): E896-E905.

- 4-Balducci S, Zanuso S, Nicolucci A, Fernando F, Cavallo S, Cardelli P, et al. *Anti-Inflammatory Effect of Exercise Training in Subjects with Type 2 Diabetes and the Metabolic Syndrome is Dependent on Exercise Modalities and Independent of Weight Loss*. Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Diseases 2010; 20(8): 608-17.
- 5-Kraemer WJ, Ratamess NA. *Hormonal Responses and Adaptations to Resistance Exercise and Training*. Sports Medicine 2005; 35(4): 339-61.
- 6-Sigal RJ, Armstrong MJ, Bacon SL, Boulé NG, Dasgupta K, Kenny GP, et al. *Activité Physique et Diabète*. Can J Diabetes 2018; 42(2): S54-S63.
- 7-Duncan J, Fong JL, Medeiros DM, Finck BN, Kelly DP. *Insulin-Resistant Heart Exhibits a Mitochondrial Biogenic Response Driven by the Peroxisome Proliferator-Activated Receptor-Alpha/PGC-1alpha Gene Regulatory Pathway*. Circulation 2007; 115(5): 909-17.
- 8-Boström P, Mann N, Wu J, Quintero PA, Plovie ER, Panáková D, et al. *C/Ebpβ Controls Exercise-Induced Cardiac Growth and Protects Against Pathological Cardiac Remodeling*. Cell 2010; 143(7): 1072-83.
- 9-Burgomaster KA, Howarth KR, Phillips SM, Rakobowchuk M, Macdonald MJ, Mcgee SL, et al. *Similar Metabolic Adaptations During Exercise after Low Volume Sprint Interval and Traditional Endurance Training in Humans*. Physiol 2008; 586(1): 151-60.
- 10-Granata C, Jamnick NA, Bishop DJ. *Principles of Exercise Prescription, And How They Influence Exercise-Induced Changes of Transcription Factors and Other Regulators of Mitochondrial Biogenesis*. Sports Med 2018; 48(7): 1541-59.
- 11-Lundby C, Jacobs RA. *Adaptations of Skeletal Muscle Mitochondria to Exercise Training*. Exp Physiol 2016; 101(1): 17-22.
- 12-Yeo WK, Mcgee SL, Carey AL, Paton CD, Garnham AP, Hargreaves M, et al. *Acute Signalling Responses to Intense Endurance Training Commenced with Low or Normal Muscle Glycogen*. Exp Physiol 2010; 95(2): 351-8.
- 13-Sahin E, Depinho RA. *Axis of Ageing: Telomeres, P53 and Mitochondria*. Nat Rev Mol Cell Biol 2012; 13(6): 397-404.
- 14-Sano M, Schneider MD. *Energizer: PGC-1α Keeps the Heart Going*. Cell Metab 2005; 1(4): 216-8.
- 15-Leek BT, Mudaliar SR, Henry R, Mathieu-Costello O, Richardson RS. *Effect of Acute Exercise on Citrate Synthase Activity in Untrained and Trained Human Skeletal Muscle*. Am J Physiol-Regul, Integr Comp Physiol 2001; 280(2): R441-R7.
- 16-Vettor R, Valerio A, Ragni M, Trevelin E, Granzotto M, Olivieri M, et al. *Exercise Training Boosts Enos-Dependent Mitochondrial Biogenesis in Mouse Heart: Role in Adaptation of Glucose Metabolism*. Am J Physiol-Endocrinol Metabol 2014; 306(5): E519-E28.
- 17-He Z, Hu Y, Feng L, Li Y, Liu G, Xi Y, et al. *NRF-1 Genotypes and Endurance Exercise Capacity in Young Chinese Men*. Br J Sports Med 2008; 42(5): 361-6.
- 18-Hinge CR, Ingle SB, Adgaonkar BD. *Body Mass Index, Blood Pressure and Lipid Profile in Type 2 Diabetes-Review*. Int J Cur Res Rev| Vol 2018; 10(10): 1-9.

- 19-Gibala MJ, Little JP, Macdonald MJ, Hawley JA. *Physiological Adaptations to Low Volume, High Intensity Interval Training in Health and Disease*. J Physiol 2012; 590(5): 1077-84.
- 20-Estes Rr, Malinowski A, Piacentini M, Thrush D, Salley E, Losey C, et al. *The Effect of High Intensity Interval Run Training on Cross-Sectional Area of the Vastus Lateralis in Untrained College Students*. Int J Exerc Sci 2017; 10(1): 137-145.
- 21-Röckl KS, Witzak CA, Goodyear LJ. *Signaling Mechanisms in Skeletal Muscle: Acute Responses and Chronic Adaptations to Exercise*. IUBMB Life 2008; 60(3): 145-53.
- 22-Pierre W, Gildas AJH, Ulrich MC, Modeste W-N, Aztélesphore Benoît N, Albert K. *Hypoglycemic and Hypolipidemic Effects of Bersama Engleriana Leaves in Nicotinamide/Streptozotocin-Induced Type 2 Diabetic Rats*. BMC Complementary Altern Med 2012; 12(1): 264.
- 23-Leandro CG, Levada AC, Hirabara SM, Manhães-De-Castro R. *A Program of Moderate Physical Training for Wistar Rats Based on Maximal Oxygen Consumption*. J Strength Cond Res 2007; 21(3): 751-6.
- 24-Ghaderpour S, Zare S, Ghaderi Pakdel F. *Effects of Acute Intra-Hippocampal Injection of Bupropion on Active Avoidance Learning in Rats*. Physiology and Pharmacology 2010; 14(3): 289-96.
- 25-Vandesompele J, De Preter K, Pattyn F, Poppe B, Van Roy N, De Paepe A, et al. *Accurate Normalization of Real-Time Quantitative RT-PCR Data by Geometric Averaging of Multiple Internal Control Genes*. Genom Biol 2002; 3(7): 1-12.
- 26-Kotenko SV, Gallagher G, Baurin VV, Lewis-Antes A, Shen M, Shah NK, et al. *IFN-As Mediate Antiviral Protection Through a Distinct Class II Cytokine Receptor Complex*. Nature Immunology 2003; 4(1): 69-77.
- 27-Schiaffino S, Dyar KA, Ciciliot S, Blaauw B, Sandri M. *Mechanisms Regulating Skeletal Muscle Growth and Atrophy*. The FEBS Journal 2013; 280(17): 4294-314.
- 28-Spriet LL, Howlett RA, Heigenhauser GJ. *An Enzymatic Approach to Lactate Production in Human Skeletal Muscle during Exercise*. Med Sci in Sports & Exerc 2000; 32(4): 756-63.
- 29-Bartlett JD, Hwa Joo C, Jeong TS, Louhelainen J, Cochran AJ, Gibala MJ, et al. *Matched Work High-Intensity Interval and Continuous Running Induce Similar Increases in PGC-1 α Mrna, AMPK, P38, And P53 Phosphorylation in Human Skeletal Muscle*. J Appl Physiol 2012; 112(7): 1135-43.
- 30-Huang CC, Wang T, Tung YT, Lin WT. *Effect of Exercise Training on Skeletal Muscle SIRT1 and PGC-1 α Expression Levels in Rats of Different Age*. Int J Med Sci 2016; 13(4): 260-70.
- 31-Saleem A, Adhietty PJ, Hood DA. *Role of P53 in Mitochondrial Biogenesis and Apoptosis in Skeletal Muscle*. Physiol Genomics 2009; 37(1): 58-66.
- 32-Little JP, Gillen JB, Percival ME, Safdar A, Tarnopolsky MA, Punthakee Z, et al. *Low-Volume High-Intensity Interval Training Reduces Hyperglycemia and Increases Muscle Mitochondrial Capacity in Patients With Type 2 Diabetes*. J Appl Physiol (Bethesda, Md: 1985) 2011; 111(6): 1554-60.

Effects of High Intensity Interval Training on the Gene Expression of PGC1-A, CS and P-53 in the Cardiomyocyte of Male Obese Rats in Type 2 Diabetes

Nadia Khayampour¹, Maghsoud Peeri⁺², Mohammad Ali Azarbayjani³, Maryam Delfan⁴

Original Article

Introduction: Exercise training with different intensity regulates metabolism at the cellular level by regulating the expression of genes involved in mitochondrial biogenesis in diabetic patients. The aim of this study was to evaluate the effect of 4 weeks of high intensity interval training on the expression of PGC-1 α , CS and p-53 genes in the cardiomyocytes of obese male rats with type 2 diabetes.

Methods: The present study was an experimental one. Eighteen obese male diabetic rats were divided into three groups of six: high intensity interval training (HIIT), diabetic control (DC), healthy control (NC). Diabetes was induced in all groups except the healthy control group by streptozotocin (STZ) injection. After anesthesia, blood serum was obtained directly from their left ventricle and immediately extracted from their left ventricle. Plasma glucose was measured by glucose oxidase assay. To determine the expression of PGC-1 α , CS and P-53 genes, PCR-Real time method and group comparison were used by one-way ANOVA test with application 8 version graph pad prism at alpha level of 0.05.

Results: The increase in PGC-1 α gene expression in HIIT group compared to DC (P = 0.0001) and NC (P = 0.001) groups was significant. Increased expression of CS gene in HIIT group was significant compared to DC (P = 0.0001) and NC (P = 0.009) groups. Decreased expression of P-53 gene in HIIT group compared to DC (P = 0.0001) and NC (P = 0.001) groups were significantly different. Weight and glucose were significantly reduced in the HIIT group.

Conclusion: The results showed that by increasing the PGC-1 α , CS genes and decreasing the expression of P-53 gene in cardiomyocytes of obese diabetic rats, it improves the energy metabolism in diabetic patients due to mitochondrial deficiency and possibly it can improve diabetic cardiomyopathy.

Keywords: High intensity interval training, Mitochondrial biogenesis, Cardiomyocytes, Diabetic cardiomyopathy.

Citation: khayampour N, peeri M, Azarbayjani M.A, Delfan M. **Effects of High Intensity Interval Training on the Gene Expression of PGC1-A, CS and P-53 in the Cardiomyocyte of Male Obese Rats in Type 2 Diabetes.** J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2021; 28(11): 3215-25.

¹⁻³Department of Exercise Physiology, Central Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

⁴Department of Exercise Physiology, Faculty of Sport Sciences, Alzahra University, Tehran, Iran

*Corresponding author: Tel: 09121124434, email: m.peeri@iauctb.ac.ir