

## مقایسه اثر تمرین هوازی تداومی و تناوبی بر بیان IL-1 و TNF- $\alpha$ در بافت مخچه رت‌های مدل پارکینسونی

زهرا شمس‌ی<sup>۱</sup>، عبدالحسین طاهری کلانی<sup>\*</sup>، محمود نیک‌سرشت<sup>۱</sup>، سمیه بختیاری ده‌بالائی<sup>۱</sup>، لیلا شمس‌ی<sup>۱</sup>

### مقاله پژوهشی

**مقدمه:** در بیماری پارکینسون، تعادل بین سایتوکین‌های پیش التهابی و ضد التهابی مختل شده و باعث التهاب مزمن عصبی می‌شود. این پژوهش با هدف مقایسه اثر شش هفته تمرین هوازی تداومی و تناوبی بر بیان پروتئینی اینترلوکین-۱ (IL-1) و فاکتور نکروز دهنده توموری-آلفا (TNF- $\alpha$ ) در بافت مخچه رت‌های مدل پارکینسونی اجرا شد.

**روش بررسی:** در این پژوهش تجربی، ۲۸ سر رت نر بالغ نژاد ویستار (۱۸۰-۲۵۰ گرم) به‌طور تصادفی در چهار گروه (هر گروه ۷ سر) کنترل سالم، پارکینسون، پارکینسون+تمرین تداومی و پارکینسون+تمرین تناوبی تقسیم شدند. پارکینسون با تزریق درون صفاقی روتنون در حیوانات القا گردید. تمرین تداومی به صورت ۱۵ تا ۴۰ دقیقه و تناوبی شامل دو تا شش نوبت دویدن روی نوارگردان با سرعت ۱۰ تا ۲۰ متر در دقیقه به مدت شش هفته بود. میزان پروتئین‌های IL-1 و TNF- $\alpha$  در بافت مخچه با روش برادفورد اندازه‌گیری شد. داده‌ها توسط آزمون‌های تحلیل واریانس یک‌راهه (ANOVA) و تعقیبی LSD و با استفاده از نرم‌افزار SPSS version 16 در سطح  $P < 0.05$  بررسی شدند.

**نتایج:** میزان IL-1 و TNF- $\alpha$  در بافت مخچه گروه کنترل سالم نسبت به سایر گروه‌ها به‌طور معناداری کمتر ( $P = 0.0001$ ) و در گروه پارکینسون نسبت به گروه‌های پارکینسون+تمرین تداومی ( $P = 0.0001$ ) و پارکینسون+تمرین تناوبی ( $P = 0.0001$ ) به‌طور معناداری بیشتر بود. هرچند، میزان IL-1 بین دو گروه تمرینی تفاوت معناداری وجود نداشت ( $P = 0.062$ )؛ اما تمرین تناوبی میزان TNF- $\alpha$  را در مقایسه با تمرین تداومی به‌طور معناداری کاهش داد ( $P = 0.007$ ).

**نتیجه‌گیری:** بر اساس این یافته‌ها، تمرین هوازی تناوبی در مقایسه با تداومی روش کارآمدتری در تعدیل نشانگرهای پیش التهابی بافت مخچه رت‌های پارکینسونی است که می‌تواند روند پیشرفت بیماری را کندتر نماید.

**واژه‌های کلیدی:** تمرین تداومی، تمرین تناوبی، پارکینسون، التهاب، IL-1، TNF- $\alpha$

**ارجاع:** شمس‌ی زهرا، طاهری کلانی عبدالحسین، نیک‌سرشت محمود، بختیاری ده‌بالائی سمیه، شمس‌ی لیلا. مقایسه اثر تمرین هوازی تداومی و تناوبی بر بیان IL-1 و TNF- $\alpha$  در بافت مخچه رت‌های مدل پارکینسونی. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی یزد ۱۴۰۳؛ ۳۲ (۱۱): ۲۴-۸۴۱۴

۸۴۱۴

۱ - گروه فیزیولوژی ورزشی، واحد ایلام، دانشگاه آزاد اسلامی، ایلام، ایران.

\* (نویسنده مسئول)؛ تلفن: ۰۸۴۳۲۲۲۷۵۲۶، پست الکترونیکی: htaheriedu@gmail.com، صندوق پستی: ۶۹۳۱۱۳۳۱۴۵

می‌توانند از راه تولید سایتوکین‌های پیش التهابی و گونه‌های اکسیژن فعال (Reactive oxygen species= ROS) منجر به مرگ سلول شوند (۸، ۷). در شرایط فیزیولوژیکی، افزایش سایتوکین‌های پیش التهابی با القا تولید سایتوکین‌های ضد التهابی مانند IL-10 و TGF- $\beta$  از التهاب مخرب جلوگیری می‌کند (۹). در بیماری پارکینسون، تعادل بین سایتوکین‌های پیش التهابی و ضد التهابی مختل شده و باعث التهاب مزمن عصبی می‌شود. علاوه بر التهاب عصبی، افزایش نفوذپذیری سد خونی مغزی در پارکینسون دیده شده است (۱۰، ۷). سد خونی مغزی از ورود پاتوژن‌ها و سلول‌های ایمنی به داخل پارانشیم مغز جلوگیری می‌کند. افزایش سایتوکین‌های پیش التهابی در مغز سد خونی مغزی را آسیب‌پذیر کرده و منجر به تماس گسترده‌تر بین دستگاه عصبی مرکزی و محیطی می‌شود (۱۱، ۱۰). علاوه بر التهاب عصبی، آسیب سد خونی مغزی و افزایش التهاب سیستمیک در بیماری پارکینسون گزارش شده است که بیانگر ارتباط نزدیک بین التهاب محیطی و التهاب عصبی است (۱۲). دهه گذشته بینش جدیدی در مورد اهمیت فعالیت بدنی در بیماری پارکینسون به ارمغان آورده است. اگرچه برنامه‌های ورزشی برای بیماران پارکینسونی به طور عمده بر تمرینات هوازی و مقاومتی تأکید شده است، در سال‌های اخیر اهمیت تمرینات تناوبی شدید (High-intensity interval training) در برنامه‌های توانبخشی بیماری پارکینسون مشخص شده است (۱۴، ۱۳). با اینکه، برخی از پژوهش‌گران نشان داده‌اند که یک جلسه فعالیت ورزشی با شدت بالا ممکن است اثر پیش‌التهابی داشته باشد، اما به نظر می‌رسد که HIIT در طولانی‌مدت ممکن است مزایای متفاوتی در سطح پایه عوامل التهابی ایجاد نماید (۱۵، ۱۳). در این زمینه نشان داده شده است که HIIT از راه تعدیل سطوح سایتوکین‌های التهابی بر التهاب در بیماران پارکینسون تأثیر می‌گذارد (۱۶، ۱). گزارش شده است که ۱۲ هفته HIIT موجب کاهش سطوح سرمی TNF- $\alpha$  و افزایش IL-10 در بیماران پارکینسونی گردید (۱). همین‌طور، ۸ هفته هوازی سطوح TNF- $\alpha$  و IL-1 $\beta$  را در پلاسما و جسم سیاه رت‌های

بیماری پارکینسون (Parkinson's disease) یکی از اختلال‌های رایج تحلیل برنده عصبی می‌باشد که تغییرات پاتولوژیک ناشی از آن ناحیه‌ای در مغز به نام ماده سیاه پارس کامپکتا (Substantia nigra pars compacta= SNpc) را مورد تأثیر قرار می‌دهد که سرشار از نورون‌های دوپامینرژیک (Dopaminergic) است (۱). SNpc ناحیه‌ای از مغز است که نسبت به نواحی دیگر آن حاوی میکروگلیای بیشتر و استروسیت‌های کمتر می‌باشد و بیشتر در معرض التهاب نورونی قرار دارد. به همین دلیل در بیماری‌های تحلیل برنده عصبی آسیب بیشتری می‌بیند (۲). مسیر دوپامینرژیک، مسئول ایجاد حرکت در بدن است که از راه آن ناقل عصبی دوپامین (Dopamine) از یک طرف مغز به طرف دیگر آن حرکت می‌کند (۳). بنابراین با از بین رفتن سلول‌های ترشح‌کننده دوپامین در مغز میانی، سطح این ناقل عصبی کاهش یافته و ناتوانی حرکتی را به دنبال دارد (۴). این بیماری با اختلال‌های حرکتی زیادی از قبیل سفتی عضلانی، لرزش عضلانی در زمان استراحت، آکینزی (Akinesia) یا مشکل در شروع حرکات، برادی‌کینزی (Bradykinesia) یا آهسته بودن حرکات، ضعف در حفظ تعادل، کاهش حرکات خودبه‌خودی و کاهش حرکات ناخودآگاه طبیعی بدن مانند تغییر حالات چهره به هنگام صحبت کردن همراه است (۵). یکی از محتمل‌ترین عوامل ایجاد بیماری پارکینسون تجمع آلفا سینوکلیئین ( $\alpha$ -Synuclein=  $\alpha$ -syn) می‌باشد که شامل فعال شدن میکروگلیا و استروسیت‌ها است و منجر به التهاب عصبی مزمن می‌شود (۶). در طی فرآیندهای التهاب عصبی، میکروگلیا سایتوکین‌های پیش التهابی مانند فاکتور نکروز تومور آلفا (Tumor necrosis factor  $\alpha$ = TNF- $\alpha$ )، اینترلوکین-۱ بتا (Interleukin-1 beta)، اینترلوکین-۶ (IL-6) و اینترفرون گاما (Interferon- $\gamma$ = INF- $\gamma$ ) تولید می‌کند. با فعال‌سازی میکروگلیا، افزایش سطح سایتوکین‌های پیش التهابی منجر به فعال شدن استروسیت‌ها و افزایش تولید سایتوکین‌های پیش التهابی توسط آن سلول‌ها می‌شود. استروسیت‌ها، نیز همانند میکروگلیا،

دوز دو میلی‌گرم/ کیلوگرم روتنون و به مدت ۲۸ روز به حیوانات تزریق شد. مقدار تعیین شده روتنون برای هر رت در ۲۰۰ میکرولیتر روغن زیتون یا آفتابگردان حل و به صورت درون صفاقی تزریق گردید (۱۸).

**روش بررسی القای پارکینسون:** برای تأیید القای پارکینسون در رت‌ها، از آزمون چرخشی دو هفته پس از تزریق روتنون استفاده گردید. در این آزمون با گرفتن رت از محدوده دو سانتی‌متری محل اتصال دم به بدن، بالا آورده شد به طوری که بینی حیوان دو سانتی‌متر بالاتر از سطح اتکایش قرار گیرد. در این حالت اگر رت نتواند تعادلش را حفظ و به طرفین چرخش کند به عنوان نشانه پارکینسونی شدن در نظر گرفته شد (۱۹). جهت اطمینان از ابتلا شدن حیوانات به پارکینسون، این آزمون بر روی گروه کنترل سالم نیز اجرا شد و نتایج آن با گروه‌های بیمار مقایسه گردید.

**روش بررسی تعادل:** ارزیابی فعالیت تعادلی حیوانات با استفاده از آزمون روتارود (Rotarod) صورت گرفت. ابتدا به هر حیوان دو بار فرصت عادت کردن و تطابق با دستگاه اندازه‌گیری داده شد. حیوان روی میله افقی چرخنده به قطر سه سانتی‌متر که سرعت حرکت آن متغیر بود، با سرعت اولیه پنج دور در دقیقه قرار گرفت و سپس سرعت چرخش میله طی مدت پنج دقیقه به تدریج تا ۲۵ دور در دقیقه افزایش یافت. معیار اصلی برای تعادل در حیوانات سرعت ۲۵ دور در دقیقه بود. مدت زمان حفظ تعادل و باقی‌ماندن روی میله برای هر حیوان ثبت شد. این آزمون سه بار با فواصل ۳۰ دقیقه‌ای تکرار شد و میانگین آن‌ها برای هر حیوان در نظر گرفته شد (۲۰).

**پروتکل تمرین هوازی تناوبی:** برنامه تمرین هوازی تناوبی مطابق جدول ۱ طی شش هفته و هر هفته پنج جلسه به اجرا درآمد. این پروتکل در هفته اول با سرعت ۱۰ متر در دقیقه و دو نوبت ۷:۳۰ دقیقه‌ای انجام گرفت که در هفته ششم به شش نوبت ۶:۴۰ دقیقه‌ای با سرعت ۲۰ متر در دقیقه رسید. فواصل استراحتی فعال بین نوبت‌های تمرینی به صورت یک به یک چهارم (یعنی به ازاء هر چهار دقیقه تمرین یک دقیقه استراحت فعال) شامل دویدن با سرعت سه متر بر دقیقه بود (۲۱).

مدل پارکینسونی کاهش داد (۱۶). گرچه، در پژوهش دیگری گزارش شد که ۸ هفته HIIT بر سطوح سرمی TNF- $\alpha$  و IL-6 در بیماران پارکینسونی اثر معناداری ندارد (۱۷). با اینکه آثار سودمند HIIT بر سطح التهاب سیستمیک در آزمودنی‌های انسانی نشان داده شده است؛ اما شواهدی از این نتایج در سطح بافتی در مدل حیوانی وجود ندارد. همچنین، اثربخشی HIIT در مقایسه با تمرینات هوازی تداومی مورد بررسی قرار نگرفته است. با توجه به نتایج متناقض و محدود پیشین، هدف پژوهش حاضر مقایسه آثار دو نوع تمرین هوازی تناوبی و تداومی بر سطح پروتئین‌های IL-1 و TNF- $\alpha$  در بافت مخچه و تعادل در رت‌های مدل پارکینسونی بود.

### روش بررسی

این پژوهش از نوع تجربی با شیوه آزمایشگاهی بود که در آن از ۲۸ سر رت نر نژاد ویستار در دامنه سنی ۱۲ تا ۱۴ هفته و وزن ۱۸۰ تا ۲۵۰ گرم استفاده شد. حیوانات در قفس‌های پلی‌کربنات (چهار سر در هر قفس) در شرایط کنترل شده محیطی با میانگین دمای  $22 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد، رطوبت  $50 \pm 5$  درصد و چرخه روشنایی/ تاریکی ۱۲:۱۲ ساعت با دسترسی آزاد به آب و غذای ویژه‌ی حیوانات آزمایشگاهی نگهداری شدند. حیوانات به‌طور تصادفی به چهار گروه (۷ سر در هر گروه) به شرح زیر تقسیم شدند: (۱) کنترل سالم که به مدت ۶ هفته در قفس‌های پلی‌کربنات نگهداری شده و در طول دوره مداخله هیچ‌گونه فعالیتی نداشتند، (۲) گروه کنترل پارکینسون که با استفاده از روتنون به صورت داخل صفاقی به پارکینسون مبتلا شدند و در طی انجام پروتکل شش هفته‌ای هیچ‌گونه فعالیتی نداشتند، (۳) گروه تمرین تداومی؛ این گروه با استفاده از روتنون به صورت داخل صفاقی به پارکینسون مبتلا شده و در ادامه به مدت شش هفته به اجرای تمرینات تداومی پرداختند و (۴) گروه تمرین تناوبی؛ این گروه نیز با استفاده از روتنون به صورت داخل صفاقی به پارکینسون مبتلا شده و سپس و به مدت شش هفته تمرینات تناوبی را اجرا کردند.

**روش القای پارکینسون:** بیماری پارکینسون تجربی با تزریق درون صفاقی روتنون در رت‌ها القا گردید. بدین‌منظور، روزانه

به کار رفت. برای تجزیه و تحلیل داده‌های این پژوهش از آزمون تحلیل واریانس یک‌طرفه (ANOVA) استفاده گردید. در صورت وجود اختلاف بین گروه‌ها جهت تعیین محل تفاوت آزمون تعقیبی LSD به کار رفت. داده‌های گردآوری شده توسط نرم‌افزار SPSS version 16 در سطح معناداری  $P < 0.05$  مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت.

### نتایج

در جدول ۳ میانگین و انحراف استاندارد وزن بدن و مخچه حیوانات در پایان مداخله آورده شده است. نتایج نشان داد که وزن بدن در گروه‌های پارکینسون ( $P = 0.0001$ )، پارکینسون+ تمرین تداومی ( $P = 0.039$ ) و پارکینسون+ تمرین تناوبی ( $P = 0.001$ ) نسبت به گروه کنترل سالم کاهش معناداری داشت. همچنین، در میزان وزن بدن گروه پارکینسون+ تمرین تداومی در مقایسه با کنترل سالم کاهش معناداری دیده شد ( $P = 0.037$ ). باین وجود، بین میزان وزن مخچه در چهار گروه تفاوت معناداری وجود نداشت ( $P = 0.768$ ).

تحلیل داده‌ها با آزمون‌های ANOVA یک‌طرفه (جدول ۴) و تعقیبی LSD نشان داد، میزان پروتئین IL-1 در بافت مخچه گروه کنترل در مقایسه با سایر گروه‌ها به‌طور معناداری کمتر بود ( $P = 0.0001$ ). همچنین، میزان پروتئین IL-1 در گروه پارکینسون نسبت به گروه‌های پارکینسون+ تمرین تداومی ( $P = 0.0001$ ) و پارکینسون+ تمرین تناوبی ( $P = 0.0001$ ) افزایش معناداری را نشان داد. هرچند، بین دو گروه پارکینسون+ تمرین تداومی و پارکینسون+ تمرین تناوبی تفاوت معناداری وجود نداشت ( $P = 0.062$ ) (شکل ۱).

همچنین، نتایج آزمون ANOVA یک‌طرفه (جدول ۵) و تعقیبی LSD بیانگر کاهش معنادار میزان پروتئین TNF- $\alpha$  در بافت مخچه گروه کنترل نسبت به سایر گروه‌ها بود ( $P = 0.0001$ ). همین‌طور، میزان پروتئین TNF- $\alpha$  در گروه پارکینسون در مقایسه با گروه‌های پارکینسون+ تمرین تداومی و پارکینسون+ تمرین تناوبی ( $P = 0.0001$ ) و در گروه پارکینسون+ تمرین تداومی نسبت به پارکینسون+ تمرین تناوبی افزایش معناداری دیده شد ( $P = 0.007$ ) (شکل ۲).

**پروتکل تمرین هوازی تداومی:** برنامه تمرین هوازی تداومی در شش هفته و هر هفته پنج جلسه اجرا گردید (جدول ۲). این برنامه در هفته اول با سرعت ۱۰ متر در دقیقه آغاز شد. از هفته دوم تا ششم، سرعت تمرین هر هفته دو متر در دقیقه افزایش یافت. به مدت تمرین نیز هر هفته ۵ دقیقه افزوده شد به‌طوری که از ۱۵ دقیقه در هفته اول به ۴۰ دقیقه در هفته ششم رسید (۲۱).

**روش بافت‌برداری و اندازه‌گیری متغیرها:** بافت‌برداری ۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرینی و به دنبال ۱۲ ساعت ناشتایی انجام گرفت. ابتدا، موش‌ها با ترکیب کتامین زایلازین به ترتیب با دوز ۱۰۰ و ۱۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم بی‌هوش شدند. سپس، با جدا کردن کل مغز و خارج کردن آن از کاسه جمجمه، بافت مخچه از سایر بخش‌های مغز جدا و در یخچال مخصوص با دمای  $-70^{\circ}\text{C}$  درجه نگهداری شد. در ادامه، بافت مخچه با استفاده از بافر ریپا (RIPA) هموژن شده و پس از هموژنایز و سانتریفیوژ برای اندازه‌گیری سطح پروتئین‌های مورد نظر آماده گردید. برای تعیین مقدار پروتئین‌های IL-1 و TNF- $\alpha$  در بافت مخچه حیوانات از روش برادفورد استفاده شد. بدین منظور مقدار ۲۰ میکرولیتر نمونه هموژن بافتی (نمونه) و ۲۰ میکرولیتر آب مقطر (بلانک) به صورت دو بار تکرار در چاهک‌های پلیت ۹۶ خانه اضافه شد. سپس به نمونه‌ها و بلانک مقدار ۴۰ میکرولیتر معرف برادفورد و ۱۴۰ میکرولیتر آب مقطر اضافه شد و پس از مخلوط نمودن با استفاده از دستگاه پلیتریدر (Plate Reader) مدل Bioteck ساخت آمریکا جذب نمونه‌ها در طول موج ۴۹۵ نانومتر مشخص گردید. به‌منظور تعیین غلظت پروتئین در نمونه‌ها از منحنی استاندارد پروتئین سرم آلبومین گاوی با غلظت‌های ۲، ۵، ۱۰، ۲۰، ۵۰ و ۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر استفاده شد. پس از رسم منحنی استاندارد تغییرات جذب نمونه‌های استاندارد در برابر غلظت آن‌ها، فرمول خط استخراج شد و با استفاده از فرمول خط، غلظت نمونه‌های مجهول محاسبه گردید.

### تجزیه و تحلیل آماری

داده‌ها بر اساس میانگین  $\pm$  انحراف استاندارد گزارش شد. آزمون شاپیرو-ویلک جهت تعیین طبیعی بودن توزیع داده‌ها

جدول ۱: پروتکل تمرین هوازی تناوبی

ششم	پنجم	چهارم	سوم	دوم	اول	هفته‌های تمرین
۲۰	۱۸	۱۶	۱۴	۱۲	۱۰	سرعت تمرین (متر بر دقیقه)
۶	۶	۴	۴	۴	۲	نوبت (تعداد)
۶:۴۰	۵:۱۰	۷:۳۰	۶:۱۵	۵:۰۰	۷:۳۰	مدت تمرین در هر نوبت (دقیقه و ثانیه)
۴۰	۳۵	۳۰	۲۵	۲۰	۱۵	مدت تمرین در هر جلسه (دقیقه)

جدول ۲: پروتکل تمرین هوازی تداومی

ششم	پنجم	چهارم	سوم	دوم	اول	هفته‌های تمرین
۲۰	۱۸	۱۶	۱۴	۱۲	۱۰	سرعت تمرین (متر بر دقیقه)
۴۰	۳۵	۳۰	۲۵	۲۰	۱۵	مدت تمرین در هر جلسه (دقیقه)

هر دو گروه تمرینی در ابتدای هر جلسه تمرینی به مدت ۳ دقیقه با سرعت ۱ متر در دقیقه دویدند و سپس برای رسیدن به سرعت مورد نظر به ازای هر دقیقه، ۲ متر در دقیقه به سرعت نوارگردان افزوده شد.

جدول ۳: میانگین و انحراف معیار وزن بدن و مخچه (گرم) حیوانات در پایان دوره پژوهش

گروه	وزن بدن (گرم)	وزن مخچه (گرم)
کنترل سالم	۲۲۹/۰۳ ± ۹/۷۴	۰/۳۲۵ ± ۰/۰۲۴
پارکینسون	۲۰۵/۵۰ ± ۱۱/۴۹ <sup>#</sup>	۰/۳۴۷ ± ۰/۰۳۷
پارکینسون + تمرین تداومی	۲۱۷/۳۳ ± ۸/۷۷ <sup>*</sup>	۰/۳۳۶ ± ۰/۰۳۲
پارکینسون + تمرین تناوبی	۲۰۹/۶۲ ± ۷/۹۲ <sup>*</sup>	۰/۳۳۸ ± ۰/۰۴۲

\* تغییر معنادار در مقایسه با گروه کنترل سالم (P=۰/۰۳۹)

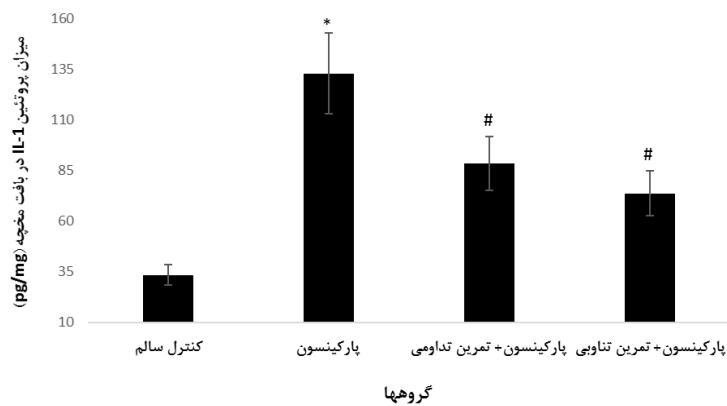
<sup>#</sup> تغییر معنادار نسبت به گروه پارکینسون + تمرین تداومی (P=۰/۰۳۷)

جدول ۴: نتایج تحلیل واریانس یک‌طرفه جهت مقایسه میزان پروتئین IL-1 در بافت مخچه بین گروه‌ها

عامل	مجموع مربعات	درجه آزادی	میانگین مربعات	F	P
بین گروهی	۳۰۳۷۹/۰۹۳	۳	۱۰۱۲۶/۳۶۴	۶۰/۶۲۷	۰/۰۰۰۱
درون گروهی	۳۳۴۰/۵۶۴	۲۰	۱۶۷/۰۲۸		
کل	۳۳۷۱۹/۶۵۷	۲۳			

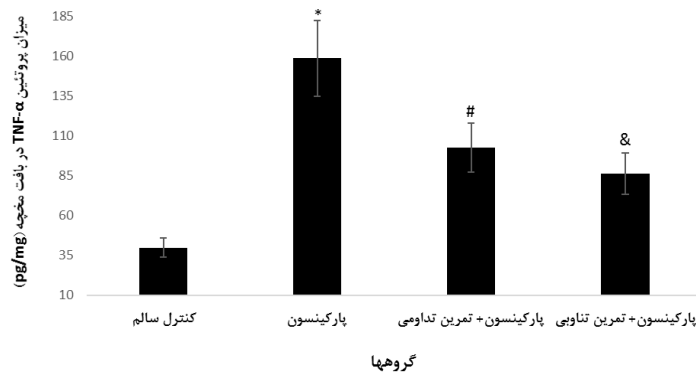
جدول ۵: نتایج تحلیل واریانس یک‌طرفه جهت مقایسه میزان پروتئین TNF-α در بافت مخچه بین گروه‌ها

عامل	مجموع مربعات	درجه آزادی	میانگین مربعات	F	P
بین گروهی	۴۳۳۶۱/۶۲۷	۳	۱۴۴۵۳/۸۷۶	۱۶۱/۰۰۹	۰/۰۰۰۱
درون گروهی	۱۷۹۵/۴۱۴	۲۰	۸۹/۷۷۱		
کل	۴۵۱۵۷/۰۴۱	۲۳			



شکل ۱: میزان پروتئین IL-1 در بافت مخچه گروه‌های مورد بررسی

\* افزایش معنادار در مقایسه با گروه‌های کنترل سالم، پارکینسون + تمرین تناوبی و پارکینسون + تمرین مداومی (P=۰/۰۰۰۱)  
# افزایش معنادار نسبت به گروه کنترل سالم (P=۰/۰۰۰۱)



شکل ۲: میزان پروتئین TNF-α در بافت مخچه گروه‌های مورد بررسی

\* افزایش معنادار در مقایسه با گروه‌های کنترل، پارکینسون + تمرین تناوبی و پارکینسون + تمرین مداومی (P=۰/۰۰۰۱)  
# افزایش معنادار نسبت به گروه کنترل سالم و پارکینسون + تمرین تناوبی (P=۰/۰۰۰۷)  
& افزایش معنادار نسبت به گروه کنترل سالم (P=۰/۰۰۰۱)

(هورمونی پپتیدی است که مسئول هموستاز آهن و یک نشانگر التهابی است) در بیماران پارکینسونی در مقایسه با هم‌تایان سالم به‌طور معناداری بیشتر بود (۲۴). هم‌چنین، مشاهده فنوتیپ پیش التهابی محیطی و کاهش نسبت لنفوسیت CD4 + به CD8 + در بیماران پارکینسونی نسبت به هم‌تایان سالم، از این ایده حمایت می‌کند که التهاب سیستمیک مرکزی در تخریب عصبی این بیماری نقش اساسی دارد (۲۵). مشخص شده است که التهاب محیطی از راه سد خونی مغزی یا دستگاه عصبی خودمختار (عصب واگ) بر سطح مغز اثر دارد و می‌تواند میکروگلیای غیرفعال را به حالت فعال تبدیل کند که منجر به تحریک پاسخ‌های قوی برای حفظ فرآیندهای عصبی

## بحث

نتایج پژوهش حاضر نشان داد که القای پارکینسون با افزایش معنادار سطح پروتئین IL-1 و TNF-α در بافت مخچه رت‌ها همراه بود. هر دو نوع تمرین مداومی و تناوبی موجب کاهش معنادار پروتئین IL-1 و TNF-α نسبت به گروه پارکینسون شد. هرچند، میزان کاهش TNF-α به دنبال تمرین تناوبی در مقایسه با تمرین مداومی به‌طور معناداری بیشتر بود. پژوهش‌های پیشین نیز همسو با نتایج ما سطوح بالای IL1β، IL-2 و TNFα را در سرم و مایع مغزی‌نخاعی بیماران پارکینسونی نشان داده‌اند (۲۲، ۲۳). در این زمینه گزارش شده است که سطح سرمی IL-6 و هپسیدین (Hepcidin)



می‌شود (۱۲). در گروه‌های مبتلا به پارکینسون در مقایسه با کنترل سالم کاهش وزن بدن دیده شد که ممکن است ناشی از اختلال در عملکرد دستگاه گوارش، رفتارهای خوردن، مشکل در بلعیدن خوراک و افزایش هزینه انرژی باشد (۲۶). کاهش معنادار میزان پروتئین‌های IL-1 و TNF- $\alpha$  در بافت مخچه رت‌ها پس از شش هفته تمرین تداومی و تناوبی از دیگر یافته‌های پژوهش حاضر بود. گرچه میزان کاهش TNF- $\alpha$  در گروه تمرین تناوبی نسبت به تمرین تداومی بیشتر بود. همسو با این نتایج به دنبال تمرینات تناوبی در دو شدت متوسط و بالا کاهش نشانگرهای التهابی با آزمودنی‌های حیوانی (۲۸، ۲۷) و انسانی (۲۹، ۱۶، ۱) مبتلا به پارکینسون گزارش شده است. همسو با نتایج ما، گزارش شد که هشت هفته تمرین استقامتی موجب کاهش میزان پروتئین‌های IL-1 و TNF- $\alpha$  در جسم مخطط موش‌های مدل پارکینسونی شد (۲۷). همچنین، دنبال هشت هفته تمرین هوازی و قدرتی در موش‌های پارکینسونی کاهش مشابه و معناداری در میزان IL-1 و TNF- $\alpha$  جسم مخطط گزارش گردید (۲۸). به نظر می‌رسد، مشابهت طول دوره مداخله، آزمودنی‌ها و پروتکل تمرینی دلیل همسویی نتایج باشد. همین‌طور، نشان داده شد که ۱۲ هفته تمرین تناوبی شدید با کاهش سطح سرمی TNF- $\alpha$  و افزایش IL-10 در بیماران پارکینسونی همراه است (۱). به‌طور مشابهی، گزارش گردید که ۱۲ هفته تمرین تعادلی موجب کاهش سطح سرمی TNF- $\alpha$  و افزایش IL-10 در بیماران پارکینسونی نوع آزمودنی و سطح اندازه‌گیری سایتوکین‌ها متفاوت است، اما نتایج مشابهی به دست آمد. رشیدفرد و همکاران در سال ۲۰۲۴، نیز نشان دادند که شش هفته تمرین تناوبی شدید شنا موجب کاهش معنادار بیان ژن mir-874 (یک نشانگر التهاب‌زا) در هیپوکامپ رت‌های پارکینسونی می‌شود (۳۰). با توجه به نتایج پژوهش حاضر و دیگر مطالعات انجام شده در این زمینه می‌توان گفت مداخله‌های ورزشی (هوازی تناوبی و تداومی، قدرتی و تعادلی) در کاهش سایتوکین‌های پیش التهابی در سطح بافت و گردش خون بیماران پارکینسونی مؤثر است. همین‌طور، با توجه به کاهش بیشتر TNF- $\alpha$  در گروه تمرین

تناوبی در مقایسه با تمرین تداومی، به نظر می‌رسد که نوع تمرین عاملی مؤثر در تغییر میزان این سایتوکین التهابی است. گرچه، برای اظهار نظر قطعی به مطالعات بیشتری نیاز هست. یافته‌های پژوهشی نشان داده است که انقباض‌های عضلانی در هنگام فعالیت ورزشی موجب افزایش تولید IL-6 می‌شود و این مایوکاین تولید سایتوکین‌های ضد التهابی مانند گیرنده مخالف IL-1 (IL-1ra) و IL-10 را تحریک کرده و همچنین سبب مهار تولید سایتوکین‌های پیش التهابی از قبیل TNF- $\alpha$  می‌شود. گزارش شده است که IL-10 سایتوکاین دارای خاصیت ضد التهابی می‌باشد و نقش بالقوه آن در کاهش التهاب و بهبود بازسازی بافت نشان داده شده است (۳۱). در واقع، احتمال دارد که کاهش معنادار سطح پروتئین‌های IL-1 و TNF- $\alpha$  در بافت مخچه رت‌ها در اثر نقش مهارکنندگی IL-6 بوده باشد. گرچه، این فرضیه برای تأیید نیاز به مطالعات بیشتری دارد. در پژوهش حاضر سطح IL-6 اندازه‌گیری نشد و از جمله محدودیت‌های آن به شمار می‌رود. در مقابل و بر خلاف نتایج ما، پس از هشت هفته تمرین تناوبی شدید تغییری معناداری در سطح IL-6 و TNF- $\alpha$  سرمی بیماران پارکینسونی دیده نشد. گرچه در این مطالعه افزایش نسبت IL-10 به TNF- $\alpha$  گزارش گردید، که نشان می‌دهد تمرین تناوبی قادر به ایجاد محیطی ضد التهابی در سطح سرمی بیماران پارکینسونی است. از نتایج این مطالعه، چنین برداشت می‌شود که جهت درک جامعی از آثار تمرینات ورزشی بر محیط التهابی آزمودنی‌ها بایستی تغییرات نشانگرهای با خاصیت التهاب‌زا و ضد التهابی ارزیابی گردد (۱۷). تفاوت در نوع اندازه‌گیری سایتوکین‌ها و آزمودنی‌ها ممکن است دلیل تناقض نتایج ما با پژوهش ذکر شده باشد.

### نتیجه‌گیری

نتایج به‌دست آمده در این پژوهش نشانگر کاهش میزان سایتوکین‌های پیش التهابی (IL-1 و TNF- $\alpha$ ) مخچه پس از شش هفته تمرین تناوبی و تداومی در رت‌های مدل پارکینسونی بود. گرچه، تأثیر تمرین هوازی تناوبی در مقایسه با تداومی بیشتر بود. بنابراین، می‌توان گفت که نوع تمرین هوازی در تعدیل التهاب در بافت مخچه رت‌های پارکینسونی اثرگذار است.

### ملاحظات اخلاقی

در این پژوهش همه موازین اخلاقی در مورد کار با حیوانات آزمایشگاهی طبق بیانیه هلسینکی رعایت شده و با شناسه IR.IAU.ILAM.REC.1403.072 به تأیید کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه آزاد اسلامی واحد ایلام رسیده است.

### مشارکت نویسندگان

همه نویسندگان در ارائه ایده، طراحی مطالعه، جمع‌آوری داده‌ها و تجزیه و تحلیل داده‌ها به‌طور یکسان مشارکت داشته و هم‌چنین در تدوین، ویرایش اولیه و نهایی مقاله و پاسخگویی به سئوالات مرتبط با مقاله سهیم هستند.

### سپاس‌گزاری

طبق این نتایج، اجرای تمرینات هوازی می‌تواند مداخله غیردارویی مؤثری جهت کندکردن روند پیشرفت و کاهش عوارض بیماری‌های تخریب‌کننده عصبی باشد که التهاب در پاتوژنز آنها نقش اساسی دارد. هرچند، برای نتیجه‌گیری دقیق‌تر به پژوهش‌های بیشتری در این زمینه نیاز است.

مقاله حاضر بخشی از پایان‌نامه دانشجویی می‌باشد. از همه کسانی که ما را در اجرای این پژوهش پشتیبانی کردند، تشکر و قدردانی می‌نماییم.

حامی مالی: ندارد

تعارض در منافع: وجود ندارد.

### References:

- 1- Malczynska-Sims P, Chalimoniuk M, Wronski Z, Marusiak J, Sulek A. *High-Intensity Interval Training Modulates Inflammatory Response in Parkinson's Disease*. Aging Clin Exp Res 2022; 34(9): 2165-76.
- 2- Bloem BR, Okun MS, Klein C. *Parkinson's Disease*. Lancet. 2021; 397(10291): 2284-303.
- 3- Lahue SC, Comella CL, Tanner CM. *The Best Medicine? The Influence of Physical Activity and Inactivity on Parkinson's Disease*. Mov Disord 2016; 31(10): 1444-54.
- 4- Reuter I, Mehnert S, Leone P, Kaps M, Oechsner M, Engelhardt M. *Effects of a Flexibility and Relaxation Programme, Walking, and Nordic Walking on Parkinson's Disease*. J Aging Res 2011; 2: 232-73.
- 5- Mcginley JL, Nakayama Y. *Exercise for People with Parkinson's Disease: Updates and Future Considerations*. Phys Ther Res 2024; 27(2): 67-75.
- 6- Ye H, Robak LA, Yu M, Cykowski M, Shulman JM. *Genetics and Pathogenesis of Parkinson's Syndrome*. Annu Rev Pathol 2023; 18: 95-121.
- 7- Wang Q, Liu Y, Zhou J. *Neuroinflammation in Parkinson's Disease and Its Potential as Therapeutic Target*. Transl Neurodegener 2015; 4:19.
- 8- Calabrese V, Santoro A, Monti D, Crupi R, Di Paola R, Latteri S, et al. *Aging and Parkinson's Disease: Inflammaging, Neuroinflammation and Biological Remodeling as Key Factors in Pathogenesis*. Free Radic Biol Med 2018; 115: 80-91.
- 9- Tang Y, Le W. *Differential Roles of M1 and M2 Microglia in Neurodegenerative Diseases*. Mol Neurobiol 2016; 53(2): 1181-94.
- 10- Shabab T, Khanabdali R, Moghadamtousi SZ, Kadir HA, Mohan G. *Neuroinflammation Pathways: A General Review*. Int J Neurosci 2017; 127(7): 624-33.



- 11-Ohlin KE, Sebastianutto I, Adkins CE, Lundblad C, Lockman PR, Cenci MA. *Impact of L-DOPA Treatment on Regional Cerebral Blood Flow and Metabolism in the Basal Ganglia in a Rat Model of Parkinson's Disease*. Neuroimage 2012; 61(1): 228-39.
- 12-De Almeida EJ, Ibrahim HJ, Chitolina Schetinger MR, De Andrade CM, Cardoso AM. *Modulation of Inflammatory Mediators and Microglial Activation through Physical Exercise in Alzheimer's and Parkinson's Diseases*. Neurochem Res 2022; 47(11): 3221-40.
- 13-O'Callaghan A, Harvey M, Houghton D, Gray WK, Weston KL, Oates LL, et al. *Comparing the Influence of Exercise Intensity on Brain-Derived Neurotrophic Factor Serum Levels in People with Parkinson's Disease: A Pilot Study*. Aging Clin Exp Res 2020; 32(9): 1731-38.
- 14-Martignon C, Pedrinolla A, Ruzzante F, Giuriato G, Laginestra FG, Bouça-Machado R, et al. *Guidelines on Exercise Testing and Prescription for Patients at Different Stages of Parkinson's Disease*. Aging Clin Exp Res 2021; 33(2): 221-46.
- 15-Małczyńska-Sims P, Chalimoniuk M, Sulek A. *The Effect of Endurance Training on Brain-Derived Neurotrophic Factor and Inflammatory Markers in Healthy People and Parkinson's Disease*. Narrat Rev Front Physiol 2020; 11: 578981.
- 16-Koo JH, Jang YC, Hwang DJ, Um HS, Lee NH, Jung JH, et al. *Treadmill Exercise Produces Neuroprotective Effects in a Murine Model of Parkinson's Disease by Regulating the TLR2/Myd88/NF-Kb Signaling Pathway*. Neuroscience 2017; 356: 102-13.
- 17-Landers MR, Navalta JW, Murtishaw AS, Kinney JW, Pirio Richardson S. *A High-Intensity Exercise Boot Camp for Persons with Parkinson Disease: A Phase II, Pragmatic, Randomized Clinical Trial of Feasibility, Safety, Signal of Efficacy, and Disease Mechanisms*. J Neurol Phys Ther 2019; 43(1): 12-25.
- 18-Zhang ZN, Zhang JS, Xiang J, Yu ZH, Zhang W, Cai M, et al. *Subcutaneous Rotenone Rat Model of Parkinson's Disease: Dose Exploration Study*. Brain Res 2017; 1655: 104-13.
- 19-Hubrecht R, Kirkwood J. *UFAW Handbook on the Care and Management of Laboratory and Other Research Animals*. 8th Ed. John Wiley & Sons; 2010: 276-310.
- 20-Razavinasab M, Shamsizadeh A, Shabani M, Nazeri M, Allahtavakoli M, Asadi-Shekaari M, et al. *Pharmacological Blockade of TRPV1 Receptors Modulates the Effects of 6-OHDA on Motor and Cognitive Functions in a Rat Model of Parkinson's Disease*. Fundam Clin Pharmacol 2013; 27(6): 632-40.
- 21-Moradi S, Habibi AH, Tabande MR, Shakerian S. *Comparison of Nitric Oxide Changes in Hippocampal Tissue and Pain Sensation in Male Rats Parkinson's Model Following 6 Weeks of Continuous and Intermittent Training*. JSSU Med Sci 2020; 28(3): 2502-14. [Persian]
- 22-Brodacki B, Staszewski J, Toczyłowska B, Kozłowska E, Drela N, Chalimoniuk M, et al. *Serum Interleukin (IL-2, IL-10, IL-6, IL-4), Tnfalpha, and Infgamma Concentrations are Elevated in Patients with Atypical and Idiopathic Parkinsonism*. Neurosci Lett 2008; 441(2): 158-62.

- 23-Diaz K, Kohut ML, Russell DW, Stegemöller EL. *Peripheral Inflammatory Cytokines and Motor Symptoms in Persons with Parkinson's Disease*. Brain Behav Immun Health 2022; 21: 100442.
- 24-Kwiatek-Majkusiak J, Geremek M, Kozirowski D, Tomasiuk R, Szlufik S, et al. *Serum Levels of Hepsidin and Interleukin-6 in Parkinson's Disease*. Acta Neurobiol Exp 2020; 80(3): 297-304.
- 25-Hu Y, Zhang K, Zhang T, Wang J, Chen F, Qin W, et al. *Exercise Reverses Dysregulation of T-Cell Related Function in Blood Leukocytes of Patients with Parkinson's Disease*. Front Neurol 2019; 10: 1389.
- 26-Eisinger RS, Okun MS, Cernera S, Cagle J, Beke M, Ramirez-Zamora A, et al. *Weight and Survival After Deep Brain Stimulation for Parkinson's Disease*. Parkinsonism Relat Disord 2023; 115: 105810.
- 27-Jang Y, Koo JH, Kwon I, Kang EB, Um HS, Soya H, et al. *Neuroprotective Effects of Endurance Exercise Against Neuroinflammation in MPTP-Induced Parkinson's Disease Mice*. Brain Res 2017; 1655: 186-93.
- 28-Tuon T, Souza PS, Santos MF, Pereira FT, Pedroso GS, Luciano TF, et al. *Physical Training Regulates Mitochondrial Parameters and Neuroinflammatory Mechanisms in an Experimental Model of Parkinson's Disease*. Oxid Med Cell Longev 2015; 2015: 261809.
- 29-Szymura J, Kubica J, Wiecek M, Pera J. *The Immunomodulatory Effects of Systematic Exercise in Older Adults and People with Parkinson's Disease*. J Clin Med 2020; 9(1): 184.
- 30-Rashidfard S, Moghadasi M, Edalatmanesh MA, Hojati S. *The Effect of High Intensity Interval Swimming on DJ-1 and Mir-874 Gene Expression of Hippocampal Cells in Rats with Parkinson's Disease*. J Appl Health Stud Sport Physiol 2024; 11(1): 251-60. [Persian]
- 31-Porro C, Cianciulli A, Panaro MA. *The Regulatory Role of IL-10 in neurodegenerative diseases*. Biomolecules 2020; 10(7): 1017.

## Comparison the Effect of Continuous and Interval Aerobic Training on IL-1 and TNF- $\alpha$ Expression in Cerebellum of Parkinson's Model Rats

Zahra Shamsi<sup>1</sup>, Abdolhossein Taheri Kalani<sup>\*1</sup>, Mahmoud Nikseresht<sup>1</sup>,  
Somayeh Bakhtiari Dehbalaei<sup>1</sup>, Leyla Shamsi<sup>1</sup>

### Original Article

**Introduction:** In Parkinson's disease, the balance between Pro-inflammatory and anti-inflammatory cytokines is disturbed, causing chronic neuroinflammation. The aim of present study was to compare the effects of continuous and interval aerobic training on the expression of interleukin-1 (IL-1) and tumor necrosis factor alpha (TNF- $\alpha$ ) in cerebellum of Parkinson's model rats.

**Methods:** In this experimental study, 28 adult male Wistar rats (weighting 180-250 gr) were randomly divided into four groups (n=7 each): control, Parkinson, Parkinson+ continuous training, and Parkinson+ interval training. Rotenone was utilized to induce Parkinson's in rats. The continuous training lasted between 15 to 40 minutes, while the interval training consisted of two to six sets of running on the treadmill at a speed of 10- 20 meters per minute for six weeks and five sessions per week. At the end of the intervention, the levels of IL-1 and TNF- $\alpha$  in the cerebellum tissue were assessed by Bradford method. The data were analyzed using one-way analysis of variance (ANOVA), followed by post hoc LSD test, utilizing SPSS version 16 software, with a significant level set at  $P<0.05$ .

**Results:** The levels of IL-1 and TNF- $\alpha$  in the cerebellar tissue of the control group were significantly lower ( $P=0.0001$ ) compared to the other groups, and in the Parkinson's group, they were significantly higher than the Parkinson's+ continuous training and Parkinson's+ interval training groups (both;  $P=0.0001$ ). There was no significant difference in IL-1 levels between the two training groups ( $P=0.062$ ); nonetheless, interval training significantly reduced the level of TNF- $\alpha$  compared to continuous training ( $P=0.007$ ).

**Conclusion:** Based on these findings, interval aerobic training is a more efficient method in modulating pro-inflammatory cytokines in the cerebellum of Parkinson's model rats compared to continuous training, which can slow down the progression of the disease.

**Keywords:** Continuous training, Interval training, Parkinson, Inflammatory cytokine, IL-1, TNF- $\alpha$ .

**Citation:** Shamsi Z, Taheri Kalani A, Nikseresht M, Bakhtiari Dehbalaei S, Shamsi L. **Comparison the Effect of Continuous and Interval Aerobic Training on IL-1 and TNF- $\alpha$  Expression in Cerebellum of Parkinson's Model Rats.** J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2025; 32(11): 8414-24.

<sup>1</sup>Department of Exercise Physiology, Ilam Branch, Islamic Azad University, Ilam, Iran.

\*Corresponding author: Tel: 08432227526, email: htaheriedu@gmail.com