

تغییرات عوامل تحریکی رگزایی ناشی از تمرين مقاومتی فراینده در رت‌های دیابتی

مهرنوش مهره^{*}، عباسعلی گائینی^۱، سیروس چوبینه^۱، محسن جاویدی^۲

چکیده

مقدمه: فعالیت ورزشی کنترل کننده بیماری‌هاست و مشاهده گردیده است در مبتلایان به دیابت بهویژه دیابتی‌هایی که به فعالیت ورزشی می‌پردازنند عوامل بازدارنده رگزایی کنترل شده و عوامل پیش برندۀ رگزایی تقویت می‌شود. هدف از پژوهش حاضر بررسی تغییرات عوامل تحریکی رگزایی ناشی از تمرين مقاومتی فراینده در رت‌های دیابتی می‌باشد.

روش‌ها: تعداد ۲۴ سر رت نر ویستار با همگن سازی بر اساس وزن به دو گروه کنترل و تمرين تقسیم شدند. پروتکل تمرينی شامل یک نوبت ۱۰ تکراری بالا رفتن از نردهای تمرينات مقاومتی همراه با وزنه متصل به قاعده دم (با توجه به حداقل ظرفیت حمل وزنه هر رت) سه جلسه در هفته و به مدت ۸ هفته بود. ۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرين، رت‌ها بی‌هوش شده و خون‌گیری از قلب انجام شد، سپس، سرم رت‌ها برای سنجش شاخص‌های NO، VEGF، گلوکز و انسولین استفاده شد. تجزیه و تحلیل آماری با استفاده از نرم‌افزار SPSS16 انجام شد. سطح معناداری $\alpha < 0.05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها: نتایج آزمون t مستقل نشان داد در این پژوهش هشت هفتۀ تمرين مقاومتی باعث افزایش معنی‌دار ($P=0.776$) VEGF و NO [$P=0.946$] سرم رت‌های نر دیابتی نشده است بلکه موجب کاهش معنی‌دار قند خون گردیده است ($P=0.001$)، اگرچه میزان انسولین خون بین گروه‌ها تفاوت معنی‌داری نداشت ($P=0.931$).

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد تمرينات مقاومتی علی‌رغم بهتر شدن مقادیر گلوکز تأثیر مثبتی بر عوامل تحریکی رگزایی در رت‌های دیابتی ندارد.

واژگان کلیدی: رگزایی، عامل رشدی اندوتیال عروقی، نیتریک اکساید، تمرين مقاومتی، رت‌های دیابتی

۱- گروه فیزیولوژی ورزش، دانشکده علوم ورزشی، دانشگاه تهران، تهران، ایران

۲- گروه فیزیولوژی ورزش، دانشکده علوم ورزشی، دانشگاه شهید بهشتی، تهران، ایران

*نشانی: تهران، خیابان کارگر شمالی، دانشکده علوم ورزشی دانشگاه تهران، تلفن: ۰۹۳۶۰۱۵۰۴۸، پست الکترونیک:

M_Mahrou@ut.ac.ir

تاریخ دریافت: ۱۳۹۳/۰۶/۲۷

۱۳۹۳/۰۸/۰۵

تاریخ درخواست اصلاح: ۱۳۹۳/۰۷/۲۹

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۳/۰۸/۰۵

مقدمه

عروقی را افزایش می‌دهد، از آپوپتوز^۲ (مرگ برنامه‌ریزی شده سلول) سلول‌های اندوتیال جلوگیری کرده و اتساع رگ‌های خونی را تنظیم می‌کند [۸]. عملکرد متقابلی بین NO و VEGF^۳ وجود دارد، فعالیت VEGFR2 ولید NO را تحريك می‌کند درحالی که NO ممکن است بیان ژن VEGF را تحريك نماید [۹]. از این رو، در کنار درمان‌های دارویی، سایر درمان‌ها همواره مورد توجه پژوهشکاران و در عین حال پژوهشگران این حوزه بوده است. در این میان، فعالیت ورزشی به یقین یکی از بهترین درمان‌های غیردارویی است.

مشاهده شده است در افراد دیابتی بعویژه دیابتی‌هایی که به فعالیت ورزشی می‌پردازند، عوامل بازدارنده آثیروزیز کنترل و عوامل پیش‌برنده رگزایی تقویت می‌شود. در سال‌های اخیر در کنار استفاده از فعالیت‌های ورزشی استقامتی، توجیه ACSM در استفاده از فعالیت‌های ورزشی مقاومتی در پدیده رگزایی در بیماران دیابتی باعث رویکرد پژوهشی جدیدی به حوزه استفاده از فعالیت ورزشی در بیماران دیابتی شده است.

در یکی از تازه‌ترین این مطالعات، Shekarchizadeh و همکاران (۲۰۱۲) با اجرای ۴ هفته تمرين مقاومتی در موش‌های دیابتی به این نتیجه رسیدند که میزان غلاظت NO در موش‌های دیابتی افزایش داشته، ولی باعث تغییری در میزان VEGF آن‌ها نشده است [۱۰]. در ادامه مطالعات، شکرچی زاده و همکاران (۱۳۹۱) نیز اجرای ۴ هفته تمرين مقاومتی در رت‌های سالم را مطالعه کردند. در مطالعه آن‌ها نیز تمرين مقاومتی باعث تغییری در عوامل NO و VEGF نشده است [۷].

از سوی دیگر، نورشاهی و همکاران (۱۳۹۲) در پژوهشی تأثیر ۶ هفته تمرين مقاومتی را بر مقدار VEGF و اندوساتین بافت توموری موش‌های سرتانی سینه بررسی و گزارش کردند این دو پروتئین در بافت توموری تغییری نداشته و لذا نتیجه‌گیری کرده‌اند تمرين مقاومتی بر روند رگزایی بافت تومور و رشد آن بی تأثیر است [۱۱] به همین دلیل، هنوز پاسخ عوامل رگزایی به فعالیت‌های ورزشی مقاومتی مورد بحث و جدل است و پژوهشگران ادامه پژوهش‌ها با پروتکل‌های مختلف را اجتناب ناپذیر می‌دانند. از این رو هدف این پژوهش بررسی اثر یک

بیماری‌های غیرمُسری به‌عویژه بیماری‌های قلبی-عروقی و دیابت، از جمله مشکلات مهم حوزه سلامت (در کشورهای توسعه یافته و در حال توسعه) و از دلایل اصلی مرگ و میر به شمار می‌آیند [۱] بیماری‌های قلبی-عروقی عامل اصلی مرگ و میر در بیماران دیابتی به شمار می‌رود که از جمله آن‌ها می‌توان به بیماری عروق ریز (میکروواسکولار) از جمله رتینوپاتی، نفروپاتی و نوروباتی و آرتربیوپاتی دیابتی اشاره کرد که اختلال و آسیب آندوتیالی، انسداد موضعی مویرگ‌ها، التهاب، تغییر در جریان خون و اختلالات پلاکتی را نیز در بر می‌گیرد [۲].

بررسی‌های انجام شده در سال‌های اخیر نشان می‌دهند فعالیت ورزشی، پیوسته عامل موثری در سلامت جسمی و روانی، کاهش یا تعديل عوامل خطر سلامتی بوده و همواره مد نظر متخصصان علم سلامت و بهداشت می‌باشد. در واقع، فعالیت ورزشی یکی از سه پایه اصلی درمان دیابت (علاوه بر رژیم غذایی و داروها) در نظر گرفته می‌شود [۱].

تمرينات ورزشی باعث تغییرات گوناگونی در عملکرد قلبی و عروقی می‌شوند که از جمله آن‌ها می‌توان به کاهش فشار خون، کاهش تواتر قلبی، افزایش $VO_{2\text{max}}$ ، افزایش فعالیت آنزیم‌های هوایی و افزایش چگالی عروقی (رگ زایی) در عضله قلبی و عضله اسکلتی اشاره کرد [۳].

رگزایی^۱ فرآیندی است که عملکرد اندوتیلیوم را به‌سوی تولید عروق خونی جدید یا شاخه زدن به عروق خونی قبلی سوق می‌دهد [۴]. رگزایی، نوعی سازگاری به تحريكات فیزیولوژیابی مانند تمرينات ورزشی است که افزایش نیازهای متابولیکی بافت را جبران می‌کند [۵]. رگزایی ارتباط تنگاتنگی با دیابت دارد. ضمناً کمبود رگزایی باعث اختلال در رشد و توسعه عروق جنبی در مادران دیابتی می‌شود [۶].

باتوجه به یافته‌های مطالعات قبلی، مهم‌ترین تنظیم کننده‌های VEGF، NO و فرآیند رگزایی عبارتند از: نیتریک اکساید (NO) و سبب گشاد شدن رگ‌ها، ممانعت از انباشت پلاکت‌ها و لکوسیت‌ها در دیواره آندوتیالی می‌شوند [۷]. VEGF تکثیر و تمایز سلول‌های اندوتیال را تحريك می‌کند، نفوذپذیری

² Apoptosis

³ Vascular endothelial growth factor (VEGF)

¹ Angiogenesis

دیابتی‌ها تعدیل شد [۱۷، ۱۸]. پروتکل فعالیت ورزشی مقاومتی طولانی مدت شامل ۸ هفته فعالیت ورزشی مقاومتی پیش‌رونده بود. هفته اول هفته آشنایی رت‌ها با پروتکل فعالیت ورزشی بود.

در انتهای هفته اول حداکثر ظرفیت حمل وزنه موش‌ها سنجیده شد و با شدت ۷۰ تا ۷۵ درصد حداکثر ظرفیت حمل وزنه خود، سه جلسه در هفته در ۷ هفته بعد به فعالیت ورزشی پرداختند. در انتهای هر هفته (جلسه سوم هفته) هفت تکرار با وزنه تعیین شده قبلی انجام می‌شد و در ۳-۴ تکرار بعدی با اضافه کردن وزنه‌های ۳۰ گرمی حداکثر ظرفیت حمل وزنه موش‌ها مجلداً مورد سنجش قرار می‌گرفت و هفته بعد با ۷۰ تا ۷۵ درصد حداکثر ظرفیت حمل وزنه جدید به فعالیت ورزشی می‌پرداختند. کلیه جلسات کاری ساعت ۸:۳۰ تا ۱۲ صبح انجام می‌شد. در این پژوهش تنها از تحریک نوک دم استفاده شد و از هیچ‌گونه شوک بادی یا الکتریکی برای تحریک حیوان به بالا رفتن از نرdban استفاده نگردید.

جمع‌آوری نمونه‌ها

۴ ساعت پس از آخرین جلسه فعالیت ورزشی، رت‌ها پس از ناشتاپی شبانه نمونه برداری شدند. زمان ۴۸ ساعت برای از بین رفتن پاسخ آخرین جلسه فعالیت ورزشی در نظر گرفته شد [۱۹]. ابتدا حیوان با ترکیبی از داروی زایلازین (۱۰ میلی‌گرم/کیلوگرم) و کامین (۷۵ میلی‌گرم/کیلوگرم) به صورت تزریق درون صفاقی بی‌هوش شد. نمونه‌های خون مستقیم از قلب گرفته شد و پس از سانتریفیوژ با دور ۳۰۰۰ به مدت ۵ دقیقه، نمونه‌های سرمی بلافصله با استفاده از ازت مایع منجمد و برای سنجش‌های بعدی به فریزر با دمای -۸۰ درجه سانتی‌گراد منتقل شدند.

سنجش‌های بیوشیمیابی

برای سنجش VEGF در نمونه سرم از روش الیزایی Rat VEGF ELISA kit، Cusabio (Biotech) برای اجرای روش، دقیقاً مطابق روش انجام آزمایش که در بروشور کیت توصیه شده بود، رفتار شد. در خصوص سنجش میزان نیتریک اکسید از واکشن رنگ سنجی شیمیابی با توجه به واکشن گریس با استفاده از کیت سنجش نیتریک

دوره تمرین مقاومتی بر مقادیر پلاسمایی برخی از مهم‌ترین عوامل موثر بر رگزایی از جمله NO و VEGF در رت‌های دیابتی است.

روش‌ها

مطالعه پیش رو به روش تجربی انجام شد. تعداد ۲۹ رت ویستار ۸ هفته‌ای با وزن ۱۳۰ تا ۱۵۰ گرم خریداری و به آزمایشگاه حیوانات منتقل شدند. پس از دو هفته، تعداد ۵ رت به عنوان گروه پایلوت انتخاب و با تزریق استرپتوزوتسین^۱ (STZ) به آنها، دیابت القا و از آنها برای مطالعه مقدماتی استفاده شد. پس از انجام مطالعه آزمایشی، نمونه‌ها به دو گروه تمرین مقاومتی (n=۱۲) و کنترل (n=۱۲) تقسیم شدند. حیوانات در محیط با دمای ۲۲±۳ درجه سانتی‌گراد، رطوبت ۴۵ تا ۶۰ درصد و تحت چرخه روشنایی-تاریکی (۱۲ ساعت نور ۱۲ ساعت تاریکی، ۷ شب تا ۷ صبح) نگهداری شدند.

القای دیابت

دیابت با تزریق تک دوز استرپتوزوتسین، به مقدار ۵۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن (داخل صفاقی) القا شد. طبق این روش ۴ ساعت پس از تزریق، دیابت در رت‌ها ایجاد می‌شود. برای تایید دیابت، ۴ روز پس از تزریق استرپتوزوتسین با ایجاد جراحت کوچک در دم رت‌ها، یک قطره خون بر روی نوار گلوكومتری قرارداده شد و قند خون بالای ۳۰۰ میلی‌گرم در دسی لیتر، به عنوان شاخص دیابتی شدن در نظر گرفته شد [۱۳، ۱۴]. پروتکل فعالیت ورزشی مقاومتی ۱۰ روز پس از القای دیابت شروع شد.

پروتکل تمرین مقاومتی

تمرین مقاومتی مورد استفاده در این پژوهش شامل یک نوبت ۱۰ تکراری با تناوب استراحتی ۹۰ ثانیه‌ای، صعود از نرdban فعالیت ورزشی مقاومتی به ارتفاع ۱ متر و شیب ۸۵ درجه با وزنه متصل به قاعده دم بود. این پروتکل با توجه به مطالعات پیشین [۱۴-۱۶] و توانایی موش‌ها (با توجه به مطالعه پایلوت) و نیز خطوط راهنمای مربوط درباره اصول تمرین مقاومتی در

^۱ Streptozotocin

نرم‌افزار SPSS 16 و ترسیم نمودارها با استفاده از نرم‌افزار Excel 2010 انجام گرفت.

یافته‌ها

مقادیر گلوکز و انسولین پلاسمای نتایج آزمون t مستقل نشان داد در میزان گلوکز پلاسما اولیه تفاوت معنی‌داری بین گروه فعالیت ورزشی و کنترل وجود نداشت، ولی میزان گلوکز پلاسمای پس از هشت هفته (انتهای پروتکل) در حد معنی‌داری در گروه فعالیت ورزشی نسبت به گروه کنترل کمتر بود ($p=0.001$)، با وجود این، میزان انسولین پلاسمای بین دو گروه تفاوت معنی‌داری نداشت ($p=0.931$). جدول ۱.

اکسید Nitric Oxide Assay Kit, Cayman, USA) استفاده شد. انسولین سرم به روش الایزا با استفاده از کیت شرکت مرکودیا، ساخت سوئد (میزان حساسیت $0.07 \mu\text{g/l}$) و میزان گلوکز سرم به روش فتومتربیک با استفاده از کیت پارس آزمون (میزان حساسیت 5 mg/dl)، ساخت ایران اندازه‌گیری شد.

روش‌های آماری

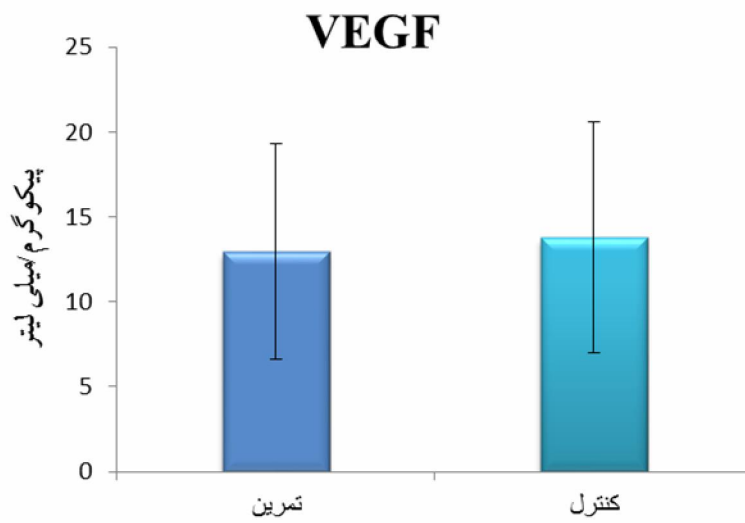
پس از انجام آزمون K-S و اطمینان از طبیعی بودن توزیع داده‌ها از آزمون آماری t مستقل برای مقایسه بین گروهی استفاده شد. سطح معنی‌داری برای آزمون‌های آماری $\alpha \leq 0.05$ در نظر گرفته شد. تجزیه و تحلیل‌های آماری با استفاده از

جدول ۱- میانگین و انحراف معیار تغییرات گلوکز پلاسمای (mg/dl) و انسولین (μg/l)

گروه	گلوکز اولیه	گلوکز پروتکل	انسولین انتهای پروتکل	
فعالیت ورزشی مقاومتی	437 ± 72	215 ± 17	0.185 ± 0.106	
کنترل	438 ± 90	247 ± 21	0.180 ± 0.146	
معنی‌داری	0.955	$0.001 *$	0.931	* اختلاف معنادار

مقادیر NO سرم: نتایج آزمون t مستقل نشان داد اختلاف معنی‌داری بین میزان NO سرم در گروه فعالیت ورزشی مقاومتی و گروه کنترل وجود ندارد ($p=0.946$ ، $p=0.776$ ، شکل ۲).

مقادیر VEGF سرم: نتایج آزمون t مستقل نشان داد اختلاف معنی‌داری بین میزان VEGF سرم در گروه فعالیت ورزشی مقاومتی و گروه کنترل وجود نداشت ($p=0.776$ ، شکل ۱).



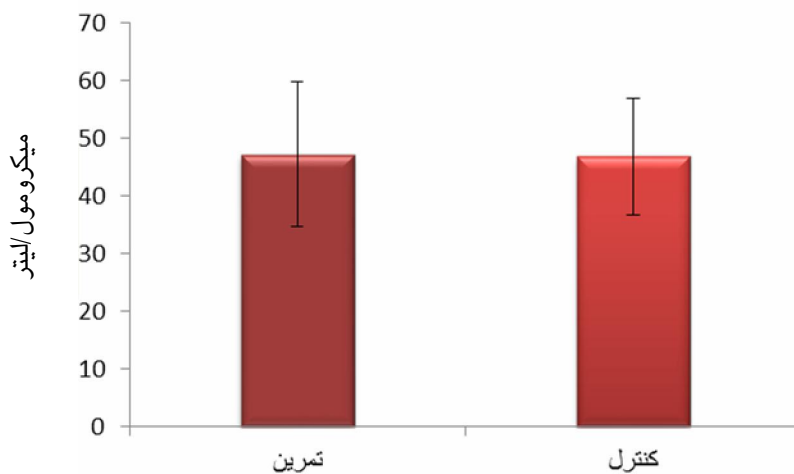
شکل ۱- میانگین مقادیر VEGF سرمی گروه‌ها

نوع مطالعه: تجربی

گروه کنترل: ۱۲

گروه فعالیت ورزشی مقاومتی: ۱۲

NO



شکل ۲- میانگین مقادیر NO سرمی گروه‌ها

گروه کنترل: ۱۲

در افزایش بیان GLUT4 و IRS-1 ریشه در فعالیت ورزشی داشته باشد [۲۲].

نتایج پژوهش حاضر نشان داد اجرای هشت هفته فعالیت ورزشی مقاومتی باعث افزایش معنی‌دار در مقادیر سرمی VEGF رت‌های دیابتی نشده است. نتایج این پژوهش با مطالعات Shekarchizadeh و همکاران [۲۰۱۲] و شکرچی زاده و همکاران [۱۳۹۱] [۷]. موافق و با پژوهش‌های Gavin و همکاران [۲۰۰۷] [۲۳] و Trenerry و همکاران [۲۰۰۷] [۲۴] مخالف بود. شکرچی زاده با اجرای چهار هفته تمرین مقاومتی در رت‌های سالم تغییر معنی‌داری را در مقادیر پلاسمایی VEGF رت‌ها مشاهده نکرد و دلیل آن را زمان و شدت تمرین و زمان خون‌گیری اعلام و گزارش کرده‌اند به‌نظر می‌رسد تمرینات مقاومتی اثری بر مهم‌ترین عوامل رگزایی از جمله VEGF ندارد [۷]. در این راستا Shekarchizadeh و همکاران با اجرای همین پروتکل در رت‌های دیابتی تغییر معنی‌داری در مقادیر پلاسمایی VEGF مشاهده نکردند اما گزارش کردن مقادیر NO در این رت‌های دیابتی افزایش یافته است [۱۰].

در پژوهش‌های نامحسوس با پژوهش حاضر Gavin و همکاران با اجرای یک وله پروتکل مقاومتی باز کردن زانو بر روی آزمودنی‌های مرد و زن سالم و غیرفعال و نمونه برداری عضلاتی گزارش کردن که mRNA و پروتئین VEGF عضله

بحث و نتیجه‌گیری

نتایج پژوهش حاضر نشان داد فعالیت ورزشی مقاومتی باعث کاهش معنی‌دار گلوکز در گروه فعالیت ورزشی نسبت به گروه کنترل شده است ($p=0.001$). این کاهش بدون تغییر معنی‌دار در مقادیر انسولین بوده است. برخی مطالعات نشان داده‌اند یک جلسه فعالیت ورزشی مقاومتی در واقع حساسیت انسولینی را درست مثل یک جلسه فعالیت ورزشی استقامتی تحریک می‌کند که با افزایش بیان GLUT-4 عضله ارتباط دارد [۲۰]. Teixeira و همکاران [۲۰۱۱] کاهش گلوکز خون را پس از یک جلسه فعالیت ورزشی و همچنین ۱۲ هفته شنا در موش‌های صحرایی دیابتی گزارش کرده‌اند [۱۹]. Yang و همکاران [۲۰۱۰] نیز کاهش معنی‌دار گلوکز خون در رت‌های چاق دارای مقاومت انسولینی را پس از ۱۰ هفته تمرین شنا گزارش کرده‌اند [۲۱]. در برخی مطالعات بیان شده است که کاهش گلوکز خون پس از فعالیت ورزشی ریشه در بهتر شدن عملکرد انسولینی و بهبود پاسخ سلول‌ها به انسولین دارد که با توجه به داده‌های مطالعه حاضر و عدم تفاوت مقادیر انسولین در گروه‌ها به‌نظر می‌رسد فعالیت ورزشی مقاومتی مستقل از تأثیر بر عملکرد انسولینی باعث بهبود قند خون می‌شود. بنابراین افزایش برداشت گلوکز ناشی از فعالیت ورزشی می‌تواند ریشه

از آنجا که بیشتر مطالعات نقش بارز تمرينات استقامتی را بر افزایش فرآيند رگزایی برجسته کرده‌اند احتمال داده می‌شود که تمرينات استقامتی به علت ایجاد تغییرات بیشتر در دستگاه گردش خون محیطی و فعال‌سازی مسیرهای وابسته به کشش و فشارهای مکانیکی عروق نسبت به تمرينات مقاومتی در فرآيند رگزایی موثرتر باشد؛ اما از آنجا که در بیماران دیابتی تحلیل عضلانی و آتروفی اتفاق می‌افتد برای جبران این آسیب‌های عضلانی اجرای تمرينات مقاومتی از الزامات تمرينی این بیماران است و براساس نتایج پژوهش حاضر تمرينات مقاومتی باعث بهتر شدن نیمرخ گلوکزی در گروه کترول شده است که یکی از عوامل التهاب در این بیماران که گلوکز زیاد در بافت‌ها می‌باشد با اجرای تمرينات مقاومتی قابل تعديل است. پس تمرينات مقاومتی با بهبود نیمرخ گلوکزی و مقابله با کاهش سرمی VEGF (ناشی از کم تحرکی و التهاب دیابت) باعث بهتر شدن فرآيند رگزایی در این بیماران می‌شود.

نتایج این پژوهش نشان داد هشت هفتۀ فعلیت ورزشی مقاومتی باعث افزایش غیر معنادار مقادیر NO سرمی رت‌های دیابتی شده است که با مطالعه شکرچی زاده و همکاران [۷] هم سو است. از علل عدم افزایش معنادار این پژوهش می‌توان به التهاب ناشی از دیابت در نمونه‌های مورد مطالعه اشاره کرد. هرچند نیمرخ گلوکزی در گروه تمرين بهتر شده است، اما تغییر معناداری در مقادیر NO سرمی رت‌ها دیده نشد. بیشتر مطالعات در زمینه NO تأثیر تمرينات هوایی را بررسی کرده‌اند که نتایج آن‌ها مخالف با مطالعه حاضر می‌باشد. در این زمینه در مطالعه‌ای Milkiewicz (۲۰۰۵) گزارش کرد مقادیر پروتئین eNOS و VEGF پس از تحريك الکتریکی بلندمدت افزایش می‌یابد [۳۰]. Laughlin و همکاران (۲۰۰۳) گزارش کردند که در این زمان افزایش فعالیت‌های ورزشی بلندمدت eNOC را افزایش می‌دهد و باعث بهبود آمادگی قلبی-عروقی می‌شود [۳۱]. Lloyd و همکاران (۲۰۰۳) نیز گزارش کردند تمرينات ورزشی استقامتی میزان mRNA و پروتئین eNOS را افزایش می‌دهد [۳۲]. یکی از مهم‌ترین عواملی که از اندوتیلیوم آزاد می‌شود NO است. NO، رادیکال آزادی است که بهوسیله آنزیم NO-ستتاز از آل آرژنین ساخته می‌شود و در فرآیندهای گوناگونی مثل انتقال عصبی، اعمال عروقی، دفاع و التهاب درگیر است. NO سبب گشاد شدن رگ‌ها، ممانعت از انباست پلاکت‌ها و

اسکلتی و پلاسمای افزایش معناداری یافته است و بیان نمودند تمرينات مقاومتی رگزایی عضلاتی را بهبود می‌بخشد [۲۳]. در همین راستا Trenerry و همکاران با اجرای یک وهله فعالیت ورزشی مقاومتی گزارش کردند که مقادیر mRNA و پروتئین VEGF افزایش داشته است [۲۴].

علت تفاوت در نتایج مطالعه پیش رو با دیگر پژوهش‌ها را می‌توان در نوع آزمودنی‌های مورد مطالعه دانست زیرا از آنجا که آزمودنی‌های این پژوهش رت‌های دیابتی بودند و دیابت باعث التهاب در بدن رت می‌شود و فعلیت ورزشی مقاومتی برای مقابله با این التهاب اثر بخش بوده است، و از طرفی با توجه به اینکه دوره تمرين هشت هفته بوده است، به نظر می‌رسد شدت التهاب ایجاد شده در رت‌ها زیاد بوده و تمرين مقاومتی تنها توانسته با کاهش عوامل رگزایی مقابله کند و افزایش معناداری در این مقادیر در گروه تمرين دیده نشد؛ اما در پژوهش‌هایی که آزمودنی‌های سالم را مورد بررسی قرار داده‌اند افزایش VEGF معنی‌دار بوده است.

نیروهای مکانیکی در تحريك VEGF و تغییر شکل شبکه عروق نقش دارند. چنانچه اگر در عروق جریان خون کم باشد سرانجام سلول‌های اندوتیلیال به دلیل آپوپتوز از بین خواهد رفت [۲۵]. سلول‌های آندوتیلیال پیوسته در معرض فشار مکانیکی ناشی از انقباض عضلانی اند و تنفس واردۀ بر آندوتیلیال یکی از عوامل آزادسازی VEGF می‌باشد. تحقیقات نشان داده است VEGF عضلاتی که در معرض اضافه‌بار، انقباض و هاپرپریا هستند افزایش می‌یابد [۲۶]. از آنجا که در زمان انجام فعلیت ورزشی مقاومتی سلول‌های آندوتیلیال تحت کشش قرار می‌گیرند سرعت رهاسازی VEGF افزایش می‌یابد [۲۷]. همچنین، نشان داده شده است در زمان فعلیت ورزشی جریان خون عضلات فعال حدود ۱۰ تا ۲۰ برابر افزایش می‌یابد که این افزایش ناگهانی باعث ایجاد تنفس برشی در عروق می‌شود [۲۸]. مشخص گردیده است فشارهای مکانیکی تولیدی ناشی از عضلات باعث تحريك آزادسازی NO و افزایش eNOS می‌شود و متعاقب آن تحقیقات زیادی نشان داده‌اند که NO در فعل سازی مسیر سیگنالی VEGF نقش کلیدی ایفا می‌کند [۲۹]. همچنین، این احتمال وجود دارد که کشش سلول‌های اندوتیلیال باعث تجزیه غشای پایه و ماتریکس برون سلولی شده و شرایط لازم رگزایی را تسهیل کند [۲۷].

شرایط بروز نیابند و رگزایی کم شود. یکی از علل احتمالی آن را می‌توان کاهش کشش دیواره اندوتیال و تنظیم کاهشی مسیر های سیگنالی افزایش NO و VEGF ناشی از تنش برشی دانست.

نتیجه گیری

به طور کلی، نتایج این پژوهش نشان می‌دهد هشت هفته فعالیت ورزشی مقاومتی موجب کمتر شدن گلوکر پایه پلاسمای شده و بر عوامل تحريكی رگزایی (از جمله NO, VEGF) تأثیر معنی‌داری ندارد. از آنجا که تمرینات مقاومتی تأثیر مثبتی در کنترل آتروفی عضلانی و بهتر شدن نیمرخ لیپید و گلوکری افراد مبتلا به دیابت دارد با احتیاط می‌توان گفت این نوع از تمرینات تأثیری بر افزایش روند رگزایی در این بیماران ندارد، به یقین، انجام پژوهش‌های کامل‌تری با ایجاد روند ملایم‌تر دیابت، می‌تواند به برخی از ابهامات موجود در این زمینه پاسخ دهد.

همچنین ممانعت از چسبندگی لوکوسیت‌ها می‌شود [۳۳]. ضمیناً عامل مهمی در ایجاد رگزایی می‌باشد [۳۴]. چنانچه گفته شد NO از راه تنش برشی در آندوتیال، آزاد می‌شود. مطالعات گزارش کرده‌اند افزایش تنش برشی هنگام شروع تکثیر سلول‌های اندوتیال و فرآیند رگزایی باعث آزاد شدن NO و افزایش VEGF می‌شود. تحقیقات زیادی نشان داده‌اند NO در فعال شدن مسیر سیگنالی VEGF نقش کلیدی ایفا می‌کند [۲۹]. از آنجا که یکی از سازوکارهای اصلی رهایش NO در عروق تنش برشی است و در تمرینات مقاومتی به علت اینکه گردش خون عمومی نسبت به تمرینات استقاماتی ملایم‌تر است به نظر می‌رسد تمرینات مقاومتی تأثیر چندانی بر رهایش NO نداشته باشد و کاهش رهایش NO به کاهش VEGF منجر می‌شود و عامل رگزایی تا حدودی کاهش می‌یابد. از آنجا که چربی و گلوکر در گردش خون بیماران دیابتی افزایش می‌یابد به نظر می‌رسد که التهاب ایجاد شده در اثر انبیاش بیش از حد گلوکر در بافت‌های بدن و ایجاد لخته‌های خون و ترومبوز در رگ‌ها از میزان گردش خون بکاهد و عوامل آنتیوزنیکی فرصت و

ماخذ

1. مومنان، امیرعباس؛ دلشاد، مریم؛ میرمیران، پروین؛ قنبریان، آرش؛ صفرخانی، مریم؛ عزیزی، فریدون. میزان کم تحرکی و عوامل مرتبط با آن در جمعیت بزرگسال تهرانی: مطالعه قند و لیپید تهران. *مجله غدد درون ریز و متابولیسم* ۱۳۹۰؛ دوره ۱۳، شماره ۵، ص ۵۰۳-۴۹۳.
2. بهرامیان، آیدا؛ گائینی، عباسعلی؛ کردی، محمدرضا؛ صمدی، علی؛ جاویدی، محسن؛ نصیریان، آیدا. پاسخ و سازگاری آنزیم‌های COX₂, TXA₂ و PGI₂ به تمرین مقاومتی فرایانده در رت‌های ویستار دیابتی. *المپیک*، سال ۳۹۲؛ ۲۱، شماره ۳، (پیاپی ۱۳): ۶۱-۷۲.
3. Tang K, Xia FC, Wagner PD, & Breen EC. Exercise-induced VEGF transcriptional activation in brain, lung and skeletal muscle. *Respiratory physiology & Neurobiology* 2010; 170[1], 16-22.
4. Bobik A. The structural Basis of hypertension vascular remodelling, rarefaction and angiogenesis /arteriogenesis. *Journal of Hypertension* 2005, 23:1473–1475 2005; 23(8): 1473-5.
5. Wood RE, Sanderson BE, Askew CD, Walker PJ, Green S, Stewart IB. Effect of training on the response of plasma vascular endothelial growth factor to exercise in patients with peripheral arterial disease. *Clin Sci (Lond)* 2006; 111: 401-409.
6. B havar AR, Diabetic retinopathy: the latest in current management. *Retina* 2006; 26(6): 71-79.
7. شکرچی زاده، پریوش؛ خراعی، مجید؛ قراخانلو، رضا؛ کریمیان، جهانگیر؛ صفرزاده، علیرضا. اثر تمرین مقاومتی بر سطح پلاسمایی نیتریک اکساید، فاکتور رشد اندوتیال عروق و گیرنده نوع یک آن در رت‌های سالم، فروردین. *محله دانشکده پزشکی اصفهان* ۱۳۹۱؛ سال ۳۰ شماره ۱۷۶.
8. پاک منش، هاجر، بررسی پاسخ مقادیر سرمی عامل رشد اندوتیالی عروق به دونوع فعالیت ورزشی هوایی درمانده ساز و تناوبی خیلی (شدید) زنان جوان غیرفعال، پایان نامه کارشناسی ارشد، دانشگاه تهران، بهمن ۱۳۹۱.
9. Islami D, Bischof P, Chardonnens D. Modulation of placental vascular endothelial growth factor by leptin and Hcg. *Molecular human reproduction* 2003; 9(7),395-398.
10. Shekarchizadeh Esfahani P, Gharakhanlou R, Karimain J. Changes of plasma angiogenic factor during chronic resistance exercise in type 1 diabetic Rats. *Pakistan journal of medical sciences* 2012, vol. 28, No. 2, 328 – 332.
11. نور شاهی، مریم؛ بابایی، ایوب؛ بیگلی، محمدرضا؛ فاسی بیرامی، مهدی. تأثیر شش هفته تمرین مقاومتی بر مقدار و

اندوساتین بافت توموری در موش های مبتلا به سرطان
سینه. مجله علوم زیستی ورزشی؛ ۱۳۹۲؛ شماره ۱۷، ص ۴۶-۲۷

12. Salehi I, Mohammadi M, Farajnia S, Gaderi Sophi F, Badalzadeh R, Vatankhah AM. Effect of Regular Swimming on Oxidative Stress and Atherogenic Index in Blood of Diabetic Male Rats". *Scientific Journal of Hamadan University of Medical Sciences* 2007; 14[3]:29-35.
13. Salehi I, Mohammadi M, Asadi Fakhr A. The Effect of Treadmill Exercise on Antioxidant Status in the Hearts of the Diabetic Rats. *Scientific Journal of Hamadan University of Medical Sciences* 2009; 16(2); 20-26.
14. de Cássia Cyriano Ervati Pinter R, Padilha AS, de Oliveira EM, Vassallo DV, de Fúcio Lizardo JH. Cardiovascular adaptive responses in rats submitted to moderate resistance training. *Eur J Appl Physiol* 2008; 103(5): 605-13.
15. Farrell PA, Fedele MJ, Hernandez J, Fluckey JD, Miller JL 3rd, Lang CH, Vary TC, Kimball SR, Jefferson LS. Hypertrophy of skeletal muscle in diabetic rats in response to chronic resistance exercise. *J Appl Physiol* 1999; 87(3): 1075-82.
16. QiZ He J, Zhang Y, Shao Y, Ding S. Exercise training attenuates oxidative stress and decreases p53 protein content in skeletal muscle of type 2diabetic Goto-Kakizaki rats. *Free Radic Biol Med* 2011; 50(7): 794-800.
17. Marwick TH, Hordern MD, Miller T, Chyun DA, Bertoni AG, Blumenthal RS, PhilippidesG, RocchiniA. Exercise training for type 2 diabetes mellitus: impact on cardiovascular risk:a scientific statement from the American Heart Association. *Circulation* 2009; 119(25): 3244-62.
18. Gordon BA, Benson AC, Bird SR, Fraser SF. Resistance training improves metabolic health in type 2 diabetes: a systematic review. *Diabetes Res Clin Pract* 2009; 83(2): 157-75.
19. Teixeira de Lemos E, Pinto R, Oliveira J, Garrido P, Sereno J, Mascarenhas-Melo F, et al. Differential effects of acute [extenuating] and chronic [training] exercise on inflammation and oxidative stress status in an animal model of type 2 diabetes mellitus. *Mediators Inflamm* 2011; 253061: 15.
20. Koopman R, Manders RJ, Zorenc AH, Hul GB, Kuipers H, Keizer HA, van Loon LJ. A single session of resistance exercise enhances insulin sensitivity for at least 24 h in healthy men. *Eur J Appl Physiol* 2005; 94(1-2): 180-7.
21. Hong-tao Y, Shu-gang L, Yong-cheng Z. Exercise contribute to attenuation of inflammation and oxidative stress in adipose tissue of IR rats. *Proceedings of the 4th International Convention on Rehabilitation Engineering & Assistive Technology; Shanghai, China. 1926071: Singapore Therapeutic, Assistive & Rehabilitative Technologies (START) Centre 2010;* p. 1-4.
22. Henriksen EJ. Invited review: Effects of acute exercise and exercise training on insulin resistance. *J Appl Physiol* 2002; 93(2): 788-96.
23. Gavin TP, Drew JL, Kubik CJ, Pofahl WE and Hickner RC. Acute resistance exercise increases skeletal muscle angiogenic growth factor expression. *Acta Physiol* 2007; 191,139-146.
24. Trenerry MK, Carey KA, Ward AC, Cameron-Smith D. STAT3 signaling is activated in human skeletal muscle following acute resistance exercise. *J Appl Physiol* 2007; 102, 1483-1489.
25. Karamysheva AF. Mechanisms of angiogenesis. *Biochemistry (Moscow)* 2008; 73(7), 751-762.
26. Prior BM, Yang HT, & Terjung RL. What makes vessels grow with exercise training? *Journal of Applied Physiology* 2004; 97(3)], 1119-1128.
27. Iruela-Arispe ML. The Cell Biology of Angiogenesis. *Angiogenesis* 2005: 1-30.
28. Egginton S. Invited review: activity-induced angiogenesis. *Pflügers Archiv-European Journal of Physiology* 2009; 457(5), 963-977.
29. Hoeben A, Landuyt B, Highley MS, Wildiers, H, Van Oosterom, AT, & De Bruijn EA. Vascular endothelial growth factor and angiogenesis. *Pharmacological Reviews* 2004; 56(4), 549-580.
30. Milkiewicz M, Hudlicka O, Brown MD, Silgram H. Nitric oxide, VEGF, and VEGFR-2: interactions in activity-induced angiogenesis in rat skeletal muscle. *Am J Physiol Heart Circ Physiol* 2005; 289(1): H336-43.
31. Laughlin MH, Pollock JS, Amann JF, Hollis ML, Woodman CR, Price EM. Training induces nonuniform increases in eNOS content along the coronary arterial tree 2001. *J Appl Physiol* 2001; 90(2): 501-10.
32. Lloyd PG, Prior BM, Yang HT, Terjung RL. Angiogenic growth factor expression in rat skeletal muscle in response to exercise training. *Am J Physiol Heart Circ Physiol* 2005; 284(5): H1668-78.
33. Bates DO, Hillman NJ, Williams B, Neal CR, & Pocock TM. Regulation of microvascular permeability by vascular endothelial growth factors. *Journal of anatomy* 2002; 200(6), 581-597.
34. Cooke JP, & Losordo DW. Nitric oxide and angiogenesis. *Circulation* 2002; 105(18), 2133-2135.

CHANGES IN STIMULATING FACTORS OF ANGIOGENESIS, INDUCED BY PROGRESSIVE RESISTANCE TRAINING IN DIABETIC RATS

Mehrnoosh Mahrou^{*1}, Abbas Ali Gaeini¹, Mohsen Javidi², Sirous Chobbineh¹

1. *Exercise Physiology, University of Tehran, Tehran, Iran*

2. *Cardiovascular Exercise Physiology, University of Shahid Beheshti, Tehran, Iran*

ABSTRACT

Background: Exercise is very important factor in control of diseases. It also has been suggested that angiogenesis inhibitor factor is controlled and angiogenesis simulative factor is intensified on those who are suffering diabetic and doing physical activity. This study is aimed to evaluate the effect of Eight-week Resistance Training on unbalanced Angiogenesis in Diabetic male rats.

Methods: Twenty-four diabetic male Wistar rats were divided into two groups of control and training. Resistance training protocol includes one set of 10 times per day climbing the ladder suffering a weight connected to each rat tail [with respect to the maximum volume carrying each rat] for 3days a week and for 8 weeks. After 48 hour of the last training session, blood samples were taken from rat's hearts and VEGF, NO, glucose and insulin were determined regarding to serum sample taken. Analytical statistics examined with the use of SPSS16 software and considering $\alpha < 0.05$.

Results: this study of Eight-week Resistance Training resulted no significant increase on VEGF [$P=0.776$] and NO [$p=0.946$] in diabetic rats serum but there was a significant decrease in blood glucose [$p=0.001$]; however, no significant difference was observed in insulin level between the groups [$p=0.93$].

Conclusion: Despite resistance training appears to improve glucose levels in diabetic rats; it has no positive effect on the stimulation factors of angiogenesis.

Keywords: Angiogenesis, Vascular Endothelial Growth Factor, Nitric Oxide, Resistance Training, Diabetic Rats

* Sport Science Faculty of Tehran University, kargarShomali Street, Tehran, Iran. Tel: 09366015048, Email: M_Mahrou@ut.ac.ir