

تأثیر چهار هفته تمرین هوایی با مکمل اکتاپامین بر بیان ژن NLRP-3 و سنتز پروتئین TRK-β در عضله قلب موش‌های صحرایی تغذیه‌شده با روغن‌های حرارت دیده مکرر

دریافت: ۱۴۰۰/۰۴/۰۶

پذیرش: ۱۴۰۰/۰۶/۲۰

محبوبه کاظمی^۱، مقصود پیری^{۲*}، محمدعلی آذربايجاني^۲

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

چکیده

مقدمه و هدف: بیماری قلبی عروقی، علت اصلی مرگ‌ومیر در جوامع امروزی است که از دلایل اصلی آن سبک زندگی بی‌تحرک و استفاده از رژیم‌های غذایی پرچرب و ناتعادل بیان شده است. هدف این مطالعه تعیین تأثیر^۴ هفته تمرین هوایی با مکمل اکتاپامین بر بیان ژن NLRP-3 و سنتز پروتئین TRK-β در عضله قلب موش‌های صحرایی تغذیه‌شده با روغن‌های حرارت دیده مکرر بود.

روش کار: تعداد ۳۰ سر موش صحرایی نژاد ویستار ۸ هفتایی با وزن ۲۰۰ تا ۲۵۰ گرم به صورت تصادفی به ۵ گروه (۶ تایی) شامل کنترل سالم (CO)، مصرف روغن‌های حرارت دیده مکرر (I)، مصرف روغن‌های حرارت دیده مکرر+تمرین هوایی (H)، مصرف روغن‌های حرارت دیده مکرر+مکمل اکتاپامین (B)، مصرف روغن‌های حرارت دیده مکرر+تمرین هوایی+مکمل اکتاپامین (C) تقسیم شدند. در طول دوره پژوهش روغن‌های حرارت دیده عمیق به صورت خوراکی (گاواز، ۱۰ml/kg) به مدت ۴ هفته، به موش‌های مورد آزمایش خورانده شد. ۸۱ مول بر کیلوگرم اکتاپامین به صورت تزریق درون صفاقی به گروه‌های مکمل تزریق شد. موش‌های گروه تمرینی نیز به تمرین تردیمیل با شدت متوسط در هفته‌ی اول $50\% \text{ VO}_{2\text{max}}$ و در هفته‌ی آخر $65\% \text{ VO}_{2\text{max}}$ پرداختند. جهت تحلیل داده‌ها از تحلیل واریانس یک‌طرفه و برای تعیین محل تفاوت از آزمون تعقیبی بن فرونی با استفاده از نرم‌افزار Graph pad prism نسخه ۸ استفاده شد.

یافته‌ها: بیان ژن NLRP-3 در گروه تمرین نسبت به گروه کنترل که مکمل و تمرین دریافت نکرده بودند، کاهش معناداری داشت ($p < 0.05$). دریافت مکمل اکتاپامین نیز موجب کاهش NLRP-3 شد ($p < 0.05$). ترکیب تمرین و مکمل باهم باعث کاهش معنی‌دار بیان ژن NLRP-3 در مقایسه با گروه کنترل شد ($p < 0.05$). تعییرات مقدار پروتئین TRK-β در گروه تمرین در مقایسه با گروه کنترل که مکمل و تمرین دریافت نکرده بودند، تفاوت معناداری نشان نداد ($p > 0.05$). در گروهی که دریافت مکمل اکتاپامین نیز داشتند در مقایسه با گروه کنترل، مقادیر TRK-β تغییر نکرد و تفاوت معناداری نشان نداد ($p > 0.05$). ترکیب تمرین و مکمل با هم موجب افزایش معنادار بیان ژن TRK-β در مقایسه با گروه تمرین شد ($p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: احتمالاً تمرین هوایی همراه با مکمل اکتاپامین آثار مخرب روغن‌های حرارت دیده عمیق را بر بیان ژن وابسته به تخریب عضله قلب کاهش داده و موجب بهبود دگرگونی ساختار میوسیت می‌شود.

کلیدواژه‌ها: تمرین هوایی، اکتاپامین، روغن حرارت دیده مکرر، NLRP-3، TRK-β

* نویسنده مسئول: استاد فیزیولوژی ورزشی، گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی، تهران، ایران
ایمیل: m.peeri@iauctb.ac.ir
نامابر: ۰۹۱۲۱۱۲۴۴۲۲
تلفن: ۰۲۱۲۲۴۸۱۶۲۲

مقدمه

بیماری قلبی عروقی، علت اصلی مرگ و میر در جوامع امروزی است که از دلایل اصلی آن سبک زندگی بی تحرک و استفاده از رژیم‌های غذایی پرچرب و نامتعادل بیان شده است (۱). علی‌رغم مصرف غذاهای سرخ شده، حرارت‌دادن چندباره روغن سبب بروز سمیت و جهش‌زایی سلول می‌شود که با بروز انواع بیماری‌های التهابی شامل انواع سرطان (۲)، گرفتگی‌های عروقی و ایجاد آتروواسکلروز ارتباط دارد (۳). سرخ کردن چندباره روغن ^۱DFO در دمای بالا باعث انتقال و جابجایی مواد هیدروکربن چند حلقه‌ای آروماتیک و تولید ماده سمی آکرولین می‌شود که متعلق به خانواده الکتروفیل آلدید غیراشباع α و β است که از ترکیب کربوهیدرات‌ها و چربی‌های حیوانی و گیاهی در زمان حرارت‌دهی بالا تولید می‌شود (۴). استرس اکسایشی ناشی از آکرولین که در اثر سرخ شدن مکرر روغن تولید می‌شود بر تنفس سلولی میتوکندری اثر گذاشته و مرگ سلولی در میوسیت ایجاد می‌کند (۵).

صرف غذاهای سرخ شده با روغن‌های چند بار حرارت‌داده باعث می‌شود محصولات تخریبی حاصل از آن به گردش خون سیستمی وارد و موجب تغییرات پاتوفیزیولوژی مانند افزایش فشارخون، اختلال در عملکرد عروق اندوتیال، افزایش التهاب سلول و اکسیداسیون لیپوپروتئین در غشاء کاردیومیوسیت می‌شود (۳). تجمع پلاک‌های چربی در عروق با ایجاد انواع اختلالات متابولیسمی از جمله آریتمی قلبی به‌وسیله تخریب DNA میتوکندری در آپوپتوزیس سلول‌های میوسیت تأثیر زیادی دارد (۵). در این مسیر پروتئین‌های القاگر التهاب به نام اینفلامازوم ^۲(NLRPs) در سیتوزول سلول بیان می‌شوند که در ایجاد اختلال عملکرد عروق اندوتیال و بر هم زدن هوموستاز سلول‌های عضله قلبی نقش مهمی دارند (۶). اینفلامازوم‌ها موجب فعال‌سازی پروکاسپازها و افزایش بیان سایتوکارن‌های التهاب‌زا مانند اینترلوکین 1β -IL-1 و IL-18 می‌شوند که محرک راهاندازی مسیرهای واپسیه به مرگ سلول در بافت عضله قلب است (۷). فاکتور اینفلامازوم شماره ۳ (NLRP-3) در گسترش التهاب سلول‌های آندوتیال آنورت انسان (۷) و ایجاد ایسکمی قلبی نقش اساسی دارد (۸). به این دلیل اشتیاهات رایج تغذیه‌ای از جمله داغ‌کردن و حرارت‌دادن چندباره روغن به‌وسیله تولید

³ Redox Oxidative Stress

⁴ Tyrosine- kinase beta

⁵ Malondi aldehyde

⁶ Nuclear factor kappa-B

¹ Deep frying oil

² Inflammasome

تهیه روغن حرارت دیده مکرر

روغن حرارت دیده مکرر حاصل از ۸ لیتر روغن آفتاب گردان که به مدت ۴ روز متوالی روزی ۸ ساعت با حرارت ۱۹۰ تا ۲۰۰ درجه سانتی گراد داغ شده بود به دست آمد. طبق منبع هر ۳۰ دقیقه با دما منجع پخت غذا اندازه گیری گردید. مواد غذایی شامل ناگت مرغ، سبزه مینی و فراورده های پروتئینی (سوسیس و کالباس) داخل روغن غوطه ور شدند و در انتهای روز چهارم، از روغن به منظور استفاده مداخله مسمومیتی نگهداری شد. روغن DFO به صورت خوارکی به مدت ۴ هفته و ۵ روز در هفته، (۱۰ میلی لیتر بر کیلو گرم) به رت ها گواز شد.

برنامه تمرين هوازی

بعد از یک هفته آشنایی با راه رفتن بر روی تردمیل مخصوص حیوانات (شرکت دانش سالار ایرانیان)، جوندگان به مدت ۲۰ دقیقه، با سرعت ۹ متر در دقیقه بر روی تردمیل قرار گرفتند. پروتکل تمرين هوازی با شدت متوسط در محدوده ۵۰-۶۵% $VO_{2\text{ max}}$ شامل ۵ جلسه تمرين بر روی تردمیل به مدت ۳۰ دقیقه در هفته (۵ دقیقه گرم کردن و ۲۰ دقیقه فعالیت و ۵ دقیقه سرد کردن) انجام شد. در اولین روز شروع تمرين، سرعت از ۱۶ m/s شروع شد و طبق برنامه، سرعت تمرين در هر هفته افزایش یافت و پس از ۴ هفته در روز آخر به ۲۶ m/s رسید (۲۶).

تهیه و مصرف مکمل

مکمل مورد استفاده در این تحقیق، اکتاپامین بود. مدت زمان مداخله در این طرح ۴ هفته و ۵ روز در هفته بود. دوز مورد استفاده بر اساس مقالات $81 \mu\text{mol/kg}$ به صورت تزریق درون صفائی (IP) محلول با نرمال سالین (٪۰/۹) با تهیه مکمل از شرکت سیگما آلریچ (ساخت کشور بلژیک) گواز شد (۲۷).

ارزیابی های بافتی

۴۸ ساعت پس از آخرین مداخله با حداقل ۸ ساعت ناشتاپی، موش های صحرایی با محلول کلروفورم بیهوش و پس از شکافتن قفسه سینه از بطن چپ قلب با سرنگ ۳ سی سی خون گیری انجام شد. خون جمع آوری شده داخل لوله 12×100 ساده و لوله EDTA به منظور برداشت سرم و پلاسمای داخل ساتریفیوژ یخچال دار قرار داده شد. پس از خون گیری از قلب به سرعت بافت ها جدا شده و با محلول بافر فسفات سالین

مطالعات استراحت فعال را پس از اجرای تمرين شدید بر تنظیم بیان ژن (۱۸) و بهبود عملکرد قلب مؤثرتر دانسته اند (۱۹). با این حال یک دوره طولانی مدت تمرين هوازی با شدت متوسط در کاهش فسفوپروتئوزوم و مهار اتوفاژی در میتوکندری قلب موش های مدل بالینی مؤثر بود (۲۰). همینطور به مصرف گیاهان دارویی به دلیل خاصیت آنتی اکسیدانی و ضد التهابی با اثرات مثبت بر متابولیسم سلول با مداخله وزشی (۲۱) و بدون مداخله آن (۲۲) مورد توجه قرار گرفته است. از میان مکمل های گیاهی می توان به اکتاپامین که یک عصاره گیاهی از خانواده نارنج است اشاره کرد. اکتاپامین به عنوان یک آمین بیوتینیک درون زا شناخته می شود که با تأثیر بر گیرنده های دوپامینزیک- بتا آدرنرژیک و نور اپی نفرین (۲۳) با آثار مفید ضد التهابی، آرامبخشی و بهبود در رشد سلول های بنیادی عصبی (۲۴) در جلو گیری از تاکی کاردي و خاصیت تنظیم گری در بهبود عملکرد قلب مؤثر می باشد (۲۵). با توجه به اینکه تاکنون تأثیر اکتاپامین با و بدون تمرين هوازی بر بهبود متابولیسم سلولی قلب بررسی نشده، مطالعه حاضر با هدف بررسی تأثیر ۴ هفته تمرين هوازی با مکمل اکتاپامین بر بیان ژن NLRP-3 و سنتز پروتئین TRK- β در عضله قلب موش های صحرایی تغذیه شده با روغن های حرارت دیده مکرر انجام شد.

روش کار

مطالعه حاضر تجربی می باشد. بدین منظور ۳۰ سر موش صحرایی نر بالغ نژاد ویستار با ۸ هفته سن و وزن تقریبی بین ۲۰۰-۲۵۰ گرم از انستیتو پاستور (تهران) تهیه شدند. نگهداری آنها در دمای 22 ± 3 درجه سانتی گراد، رطوبت مورد استفاده برای قفس ها حدود ۶۰٪، چرخه روش نایابی- تاریکی ۱۲:۱۲ نگهداری شدند. همه مراحل مطابق با دستورالعمل کمیته اخلاق کار با حیوانات آزمایشگاهی هلسینکی انجام شد. حیوانات به صورت تصادفی به ۵ گروه (۶ تایی) شامل: کنترل سالم (CO)، مصرف روغن های حرارت دیده مکرر (I)، مصرف روغن های حرارت دیده مکرر + تمرين هوازی (H)، مصرف روغن های حرارت دیده مکرر + مکمل اکتاپامین (B)، مصرف روغن های حرارت دیده مکرر + تمرين هوازی + مکمل اکتاپامین (C) تقسیم بندی شدند.

روش وسترن بلاط

سولو ها در بافر لیزکننده قرار گرفته و لیز شدند (با مهارکننده های پروتئاز PMSF) مقادیر مساوی پروتئین جدا شده توسط SDS-PAGE با ۵ تا ۱۲٪ ژل تریس-گلیسین (Invitrogen) تحت آزمایش استاندارد وسترن قرار گرفتند. تحلیل و بررسی وسترن بلاط با استفاده از آنتی بادی های پروتئین و ژن انجام شد (رقت ۱:۱۰۰۰۰) (سوئد، Ag، Can, Ag؛ سوئد، HRP ۲۰۰۰:۱)، (Invitrogen USA). با توجه به نسبت آنتی بادی های آنزیمی (Can, Ag؛ Ag؛ سوئد) در زمانی که با آنتی بادی های ثانویه متصل به (واکنش ۱:۴۰۰۰، HRP)، آنکه ساخت ایالات متحده) واکشن نشان دادند. رنگ آمیزی ها با استفاده از سیستم ECL (Amersham Life) (Western) (Heights Blotting Detection Arlington) ساخته شدند. از پروتئین GAPDH نیز به عنوان کنترل داخلی استفاده گردید.

تجزیه و تحلیل آماری

برای تعیین اثر اصلی تمرين، اثر اصلی اكتاپامین و تعامل تمرين و اكتاپامین از تحلیل واریانس یک طرفه استفاده شد. در صورت وجود تفاوت معنادار، برای تعیین محل تفاوت از آزمون تعقیبی بن فرونی استفاده شد. کمی سازی بیان ژن موردنظر با فرمول $\Delta\Delta Ct$ و مقادیر تغییرات چند برابر محاسبه گردید. اطلاعات در جداول و اشکال بر اساس میانگین و انحراف استاندارد گزارش شد. سطح معناداری $p \leq 0.05$ در نظر گرفته و همه مراحل آماری با استفاده از نرم افزار Graph pad prism نسخه ۸ انجام شد.

(PBS) شستشوی بافت انجام شد و داخل میکروتیوب قرار گرفت. سپس داخل تانک ازت بافت فریز شده و تا زمان آنالیز داخل فریزر -۸۰°C نگهداری شد.

qRT-PCR

استخراج RNA و پروتئین با استفاده از معرف TRizol از قلب استخراج شد، طبق دستورالعمل سازنده کیت RNA و پروتئین استخراج شد (Invitrogen USA). با توجه به نسبت جذب ۲۶۰/۲۸۰ اندازه گیری شده توسط طیف سنج NanoDrop (Thermo Scientific USA, MA, Waltham) سنتز cDNA و تجزیه و تحلیل کمی از روش Premier 5 (Premier Bio-Soft International USA) (به عنوان ژن خانه داری) با استفاده از نرم افزار طراحی شدند (Premier Bio-Soft International USA). سنتز cDNA برای NLRP-3 و β TRK با استفاده از یک کیت سنتز cDNA Exiqon (طبق دستورالعمل های سازنده) انجام گردید. با استفاده از پروتکل های استاندارد با سیستم Rotor-Gene 6000 در سه نسخه (Corbett Life Science Mortlake ۱۰ میکرولیتر، ۲۰ نانوگرم در میکرولیتر cDNA به یک ترکیب اصلی اضافه شد که شامل $10 \mu\text{l}$ pmol میلی لیتر SYBR Premix ExTag (TaKaRa II, Kusatsu) از کیت سازنده دستورالعمل با ۹۵ درجه سانتی گراد برای ۱۵ دقیقه و ۴۰ چرخه درجه سانتی گراد برای ۱۵ ثانیه، ۶۰ درجه سانتی گراد برای ۹۵ ثانیه و ۷۲ درجه سانتی گراد برای ۳۰ ثانیه واکنش PCR انجام گردید. جدول ۱ توالی پرایمرها را نشان می دهد.

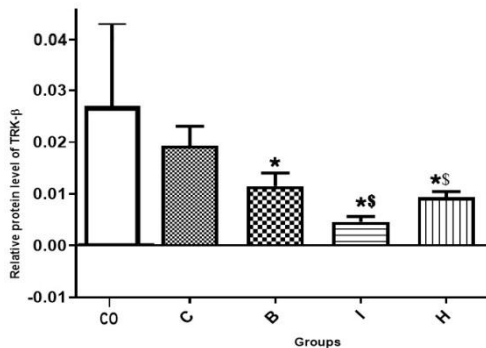
جدول ۱. توالی پرایمری ژن

ژن		توالی پرایمر ('۳' → '۵')
NLRP-3	Forward	GGAGTGGATAGGTTGCTGG
	Reserve	GGTGTAGGGTCTGTTGAGGT
TRK-β	Forward	TTATGCTTGCTGGTCTGGGCTTC
	Reserve	TCTGGGTCAATGCTGTTAGGTTCC

نتایج

و تمرين دریافت نکرده بودند، کاهش معناداری داشت ($p < 0.05$). دریافت مکمل اكتاپامین نیز موجب کاهش NLRP-3 شد ($p < 0.05$). ترکیب تمرين و مکمل باهم باعث کاهش معنی دار بیان ژن ۳ NLRP-3 در مقایسه با گروه کنترل شد ($p < 0.05$) (شکل ۱). تغییرات مقدار پروتئین TRK-β در گروه تمرين در مقایسه با گروه کنترل که مکمل و تمرين

جهت تعیین تفاوت های گروه های موردمطالعه از آزمون تحلیل واریانس یک طرفه استفاده شد که در صورت معنادار بودن تفاوت های بین گروهی، از آزمون تعقیبی بن فرونی برای شناسایی محل تفاوت های بین گروهی داده ها استفاده شد. بیان ژن ۳ NLRP در گروه تمرين نسبت به گروه کنترل که مکمل



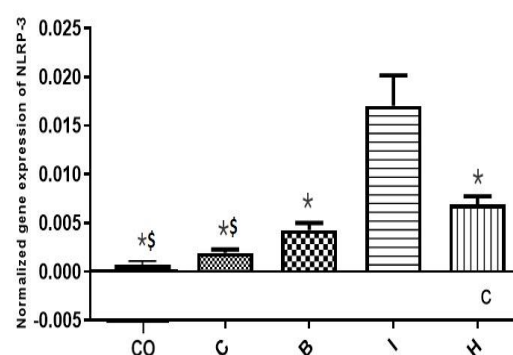
شکل ۳. پاسخ پروتئین TRK- β در گروههای مورد مطالعه. * تفاوت معنادار با گروه CO. \$ تفاوت معنادار با گروه C. اطلاعات بر اساس میانگین و انحراف استاندارد گزارش شده است. (CO) گروه کنترل سالم، مصرف روغن‌های حرارت‌دیده مکرر + تمرين هوازی + مکمل اكتاپامین (C)، مصرف روغن‌های حرارت‌دیده مکرر + مکمل اكتاپامین (B)، مصرف روغن‌های حرارت‌دیده مکرر مصرف (I)، روغن‌های حرارت‌دیده مکرر + تمرين هوازی (H).

بحث

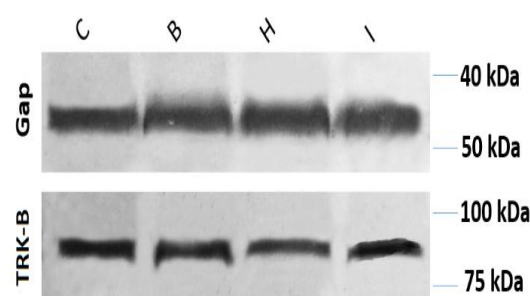
با توجه به یافته‌های به‌دست‌آمده از مطالعه حاضر، در اثر تغذیه رت‌ها با روغن حرارت‌دیده، بیان ژن NLRP-3 به صورت معناداری افزایش و بیان ژن TRK- β به طور معناداری کاهش یافت. در گروههای تمرين و مکمل اكتاپامین به صورت جداگانه و در حالت ترکیب و تعامل تمرين با مکمل اكتاپامین، کاهش معنادار مقادیر NLRP-3 دیده شد. گروهی که همزمان از مکمل و تمرين استفاده کردند، پروتئین TRK- β را به طور معناداری افزایش داد. درحالی که در گروههای B و H تغییرات NLRP-3 معنادار نبود. طبق مطالعات مختلف، حرارت‌دادن روغن به طور مکرر به دلیل تولید ROS موجب افزایش NLRP-3 و آسیب میتوکندری می‌شود (۳) و در صورت مصرف مکرر با تجمع پلاک‌های چربی در عروق اندوتیال، کاردیومیوپاتی ایجاد می‌کند (۵). از طرفی مواد سمی تولیدشده به‌وسیله روغن سرخ‌شده، تعادل آنتی‌اکسیدان و اکسیدان را برهم می‌زند و همراه با افزایش در رهایش رادیکال‌های آزاد موجب کاهش در تولید و تضعیف در عملکرد فاکتور تیروزین کیناز و گیرنده آن در سطح سلول می‌شود و هسته سلول را تخریب می‌کند (۱۰). درحالی که فعالیت TRK- β گیرنده هدف پروتئین غشاء سلول را فعال می‌کند و باعث مهار مرگ سلول می‌شود (۱۱).

نتایج مطالعه Yung و همکاران که به بررسی شدت‌های تمرينی حاد و متوسط در ساختار و عملکرد قلب موش پرداخته-

دریافت‌نکرده بودند، تفاوت معناداری نشان نداد ($p>0.05$). در گروهی که دریافت مکمل اكتاپامین نیز داشتند در مقایسه با گروه کنترل، مقادیر TRK- β تغییر نکرد و تفاوت معناداری نشان نداد ($p>0.05$). ترکیب تمرين و مکمل باهم موجب افزایش معنادار بیان ژن TRK- β در مقایسه با گروه تمرين شد ($p<0.05$). (شکل ۲ و ۳).



شکل ۱. بیان ژن NLRP-3 در گروههای مورد مطالعه. *تفاوت معنادار با گروه CO. \$ تفاوت معنادار با گروه H. اطلاعات بر اساس میانگین و انحراف استاندارد گزارش شده است. (CO) گروه کنترل سالم، مصرف روغن‌های حرارت‌دیده مکرر + تمرين هوازی + مکمل اكتاپامین (C)، مصرف روغن‌های حرارت‌دیده مکرر + مکمل اكتاپامین (B)، مصرف روغن‌های حرارت‌دیده مکرر مصرف (I)، روغن‌های حرارت‌دیده مکرر + تمرين هوازی (H).



شکل ۲. باندهای وسترن بلاط پروتئین TRK- β و GAPDH در گروههای پژوهش.

همسوی دارد. از نظر مکانیسم اثر این نتیجه می‌توان گفت همان‌طور که عنوان شد، در رابطه با تأثیر تمرين هوازی و مکمل اکتاپامین در جلوگیری از مرگ سلول بافت قلب می‌توان از مکانیسم مشترک احتمالی تأثیر بر گیرنده‌های آدنزیزیک در هر دو مسیر نام برد. همچنین به نظر می‌رسد تمرين تداومی با شدت متوسط و مصرف مکمل اکتاپامین با تنظیم بیان ژن، مرگ سلولی میوسیت را کاهش داده و از کاردیومیوپاتی جلوگیری کند. مصرف اکتاپامین با ترکیب آمین بیوژنیکی بر تنظیم عملکرد قلب مؤثر است (۲۵). از طرفی انجام تمرين منظم با راهاندازی کلسیم سیتوزوولی و اتصال به گیرنده کالmodولین موجب راهاندازی AKT/Mtorc-1 می‌شود (۱۵) و با مصرف گلوکز درون عضلانی موجب راهاندازی انسولین و افزایش در عملکرد IGF-1 شده و مسیرهای التهاب سلولی را مهار می‌کند (۱۹). از محدودیت‌های پژوهش حاضر می‌توان به عدم دسترسی به نمونه‌های انسانی و محدودیت دیگر عدم بررسی سایر پروتئین و ژن‌های مداخله‌گر در ایجاد مرگ یا بقای سلول کاردیومیوسیت است. پیشنهاد می‌شود در مطالعات آینده به مصرف مکمل اکتاپامین با سایر مدل‌های تمرينی و در دوره طولانی‌تر پرداخته شود.

نتیجه‌گیری

با توجه به نتایج بدست آمده از پژوهش حاضر احتمالاً تمرين هوازی همراه با مکمل اکتاپامین آثار مخرب روغن‌های حرارت دیده عمیق را بر جهش ژن وابسته به تخریب عضله قلب کاهش داده و موجب بهبود رمودلینگ در میوسیت می‌شود.

تشکر و قدردانی

مطالعه حاضر حاصل یک طرح تحقیقاتی با کد اخلاق مصوب IR.MUK.REC.1398.242 در معاونت پژوهشی دانشگاه آزاد اسلامی واحد کرج به تصویب رسید و انجام شد.

تعارض منافع

هیچ‌گونه تعارض منافعی بین نویسنده‌گان وجود ندارد.

اند نشان داد ساختار و عملکرد قلب موش پس از انجام تمرينات با شدت متوسط بهبودیافته و احتمالاً اختلال عملکرد ناشی از دیابت یا اترواسکلروزیس با تعديل NLRP3 مسیرهای التهابی را در برابر آسیب‌های شدید ناشی از ورزش محافظت می‌کند که این مهم از طریق تنظیم مسیرهای پیام‌رسانی التهابی مانند NLRP3/TXNIP/TRX/NF-κBp65 نتایج این مطالعه با مطالعه حاضر همسو است و شاید بتوان دلیل این همسوی را به ویژگی‌های تمرين با شدت متوسط نسبت داد که به دلیل تأثیر بر گیرنده آدنزیزیک و راهاندازی مسیر متابولیسم سلولی با چرخه کربس^۱ (TCA) و انتقال الکترون در فعال‌سازی آنزیم‌های هوازی (۱۷) موجب بهبود در خون و اکسیژن‌رسانی به قلب شده و عملکرد میوسیت را تنظیم می‌کند (۲۹). رادیکال آزاد تولیدشده تعادل متابولیسم سلول میوسیت را بر هم می‌زند و با تولید اینفلامازوم و راهاندازی پروتازوم‌ها در مسیر اتوفازی، سیگنال‌دهی التهاب و مرگ سلولی را هموار می‌کند (۷). از طرفی مصرف برخی از عصاره‌های گیاهان دارویی مانند اکتاپامین با خاصیت آنتی‌اکسیدانی و آنتی‌لیبیوژنیک (۲۱) با تأثیر بر گیرنده‌های بتا آدنزیزیک و افرین متابولیسم سلول را تنظیم می‌کند (۲۴). در ارتباط با جهش ژن و تخریب سلول جلوگیری می‌کند (۲۴). در ارتباط با شدت‌های تمرينی متوسط و اثرات آن بر عوامل مسیرهای پیام‌رسانی مرتبط با اینفلازوم‌ها نتایج مطالعه‌ای نشان داد ۱۲ هفته تمرين هوازی با تأثیر بر گیرنده سمپاتیک موجب کاهش بیان ژن آثربوتناسین نوع ۲-Ang-2 و رین ۱ می‌شود که بنوبه خود عملکرد میوسیت را تنظیم می‌کند (۳۰). نتایج مطالعه دیگری در خصوص تأثیر تمرين با شدت متوسط نشان داد ۶ هفته تمرين شنا ژن eNOS و PGC-1α را در بافت عضله قلب افزایش می‌دهد و باعث بهبود بیوژن میتوکندری می‌شود (۳۱). نتایج مطالعه دیگری نشان داد ۱۲ هفته تمرين داد ۶ متوسط، ۵ روز در هفته و ۶۰ دقیقه در روز نسبت 2-BCL به BAX را در بافت قلب رت‌های مبتلا به آترواسکلروز افزایش داده و از آپوپتوز میوسیت پیشگیری می‌کند (۳۲). نتایج مطالعه دیگری نشان داد مصرف اکتاپامین با تأثیر بر گیرنده‌های دوپامینزیکی، عملکرد استقامتی را افزایش می‌دهد، زیرا با راهاندازی آنزیم‌های هوازی موجب شکستن زنجیره چربی‌های آدیپوسایت می‌شود (۳۳) که بهصورت کلی با مطالعه حاضر

¹ Tri Carboxylic Acid

References

1. Saritas T, Floege J. Cardiovascular disease in patients with chronic kidney disease. Herz. 2020;90(4):1-7.
2. Srivastava S, Singh M, George J, Bhui K, Shukla Y. Genotoxic and carcinogenic risks associated with the consumption of repeatedly boiled sunflower oil. Journal of Agricultural and Food Chemistry. 2010;58(20):11179-86.
3. Gupta R, Vind SK, Singh SP, Kumar S, Kumar M. The effect of different deep fried vegetable oil on cardiovascular system in rats model. World Journal of Pharmaceutical Research. 2014;3:1130-9.
4. Ekiz E, Oz F. The effects of different frying oils on the formation of heterocyclic aromatic amines in meatballs and the changes in fatty acid compositions of meatballs and frying oils. Journal of the Science of Food and Agriculture. 2019;99(4):1509-18.
5. Wang L, Sun Y, Asahi M, Otsu K. Acrolein, an environmental toxin, induces cardiomyocyte apoptosis via elevated intracellular calcium and free radicals. Cell Biochemistry and Biophysics. 2011;61(1):131-6.
6. Wang W, Wang C, Gong Y, Zhang X. Inhibition of NLRP1 inflammasome might be a novel therapeutic target in the treatment of peripheral arterial disease. International Journal of Cardiology. 2018;25(6):29-41.
7. Bleda S, de Haro J, Varela C, Esparza L, Ferruelo A, Acin F. NLRP1 inflammasome, and not NLRP3, is the key in the shift to proinflammatory state on endothelial cells in peripheral arterial disease. International Journal of Cardiology. 2014;172(2):e282-4.
8. Hanks SK, Quinn AM, Hunter T. The protein kinase family: conserved features and deduced phylogeny of the catalytic domains. Science. 1988;241(4861):42-52.
9. Long Q, Yang K, Yang Q. Regulation of mitochondrial ATP synthase in cardiac pathophysiology. American Journal of Cardiovascular Disease. 2015;5(1):19-28.
10. Witz G. Biological interactions of α , β -unsaturated aldehydes. Free Radical Biology and Medicine. 1989;7(3):333-49.
11. Vara JÁF, Casado E, de Castro J, Cejas P, Belda-Iniesta C, González-Barón M. PI3K/Akt signalling pathway and cancer. Cancer Treatment Reviews. 2004;30(2):193-204.
12. Greten FR, Karin M. The IKK/NF- κ B activation pathway—a target for prevention and treatment of cancer. Cancer Letters. 2004;206(2):193-9.
13. Chavez-Valdez R, Martin LJ, Razdan S, Gauda EB, Northington FJ. Sexual dimorphism in BDNF signaling after neonatal hypoxia-ischemia and treatment with necrostatin-1. Neuroscience. 2014;26(10):106-19.
14. Hadiono M, Kushartanti BW, editors. High Intensity Interval Training (HIIT) and Moderate Intensity Training (MIT) Against TNF- α and IL-6 levels In Rats. Sports Sciences and Health. 2019;11(4):109-118.
15. Launay T, Momken I, Carreira S, Mougenot N, Zhou XL, De Koning L, et al. Acceleration-based training: A new mode of training in senescent rats improving performance and left ventricular and muscle functions. Experimental Gerontology. 2017;95:71-6.
16. Zeng Z, Liang J, Wu L, Zhang H, Lv J, Chen N. Exercise-Induced Autophagy Suppresses Sarcopenia Through Akt/mTOR and Akt/FoxO3a Signal Pathways and AMPK-Mediated Mitochondrial Quality Control. Frontiers in Physiology. 2020;11.
17. Xu X, Wan W, Powers AS, Li J, Ji LL, Lao S, et al. Effects of exercise training on cardiac function and myocardial remodeling in post myocardial infarction rats. Journal of Molecular and Cellular Cardiology. 2008;44(1):114-22.
18. 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. Journal of Applied Physiology. 2011;111(6):1554-60.
19. Holloway TM, Bloomberg D, Da Silva ML, Simpson JA, Quadrilatero J, Spratt LL. High intensity interval and endurance training have opposing effects on markers of heart failure and cardiac remodeling in hypertensive rats. PloS One. 2015;10(3):e0121138.
20. Ferreira R, Vitorino R, Padrao AI, Espadas G, Mancuso FM, Moreira-Gonçalves D, et al. Lifelong exercise training modulates cardiac mitochondrial phosphoproteome in rats. Journal of Proteome Research. 2014;13(4):2045-55.
21. Peeri M, Azarbajani MA. The effect of endurance exercise training and octopamine supplementation on nlrp1 inflammasome, pi3k, apoptosis, and histopathological changes in heart tissue of rats poisoned with deep-fried oil. Studies in Medical Sciences. 2020;31(9):667-79. (in Persian)
22. Qu Y, Yang J, Chen S. Synthesis of octopamine derivatives and investigation of their antioxidation

- activities. Chinese Journal of Marine Drugs. 2012;3:006.
23. Carpene C, Galitzky J, Fontana E, Atgie C, Lafontan M, Berlan M. Selective activation of β_3 -adrenoceptors by octopamine: comparative studies in mammalian fat cells. Naunyn-Schmiedeberg's Archives of Pharmacology. 1999;359(4):310-21.
24. Farooqui T. Octopamine-mediated neuromodulation of insect senses. Neurochemical Research. 2007;32(9):1511-29. (in Persian)
25. Khalesi M, Mirdar S, Samadi A. Effect of a period of swimming exercise on sirt1 and foxo3a genes expression in lung tissue of wistar rats Journal of Sabzevar University of Medical Sciences. 2018;25(2).73-9. (in Persian)
26. Furrer R, Jaspers RT, Baggerman HL, Bravenboer N, Lips P, De Haan A. Attenuated increase in maximal force of rat medial gastrocnemius muscle after concurrent peak power and endurance training. Biomed Rresearch International. 2013;9(3):15-26.
27. Bour S, Visentin V, Prevot D, Carpene C. Moderate weight-lowering effect of octopamine treatment in obese Zucker rats. Journal of Physiology and Biochemistry. 2003;59(3):175-82.
28. Yi YS, Lee TJ. Complementary and Alternative Therapies Targeting Inflammasomes for Human Diseases. Hindawi; 2020;43(3):11-22
29. Asilah Zadon N, Amirul Farhana M, Farhanim I, Sharifah Izwan T, Appukutty M, Salim N. High-intensity interval training induced PGC-1 proportional, variant and AdipoR1 gene expressions and improved insulin sensitivity in obese individuals. The Medical Journal of Malaysia. 2019;74:461-7.
30. Oliveira Sa G, Santos Neves V, Oliveira Fraga SR, Souza-Mello V, Barbosa-da-Silva S. High-intensity interval training has beneficial effects on cardiac remodeling through local renin-angiotensin system modulation in mice fed high-fat or high-fructose diets. Life Sciences. 2017;189:8-17.
31. Vettor R, Valerio A, Ragni M, Trevellin E, Granzotto M, Olivieri M, et al. Exercise training boosts eNOS-dependent mitochondrial biogenesis in mouse heart: role in adaptation of glucose metabolism. American Journal of Physiology-Endocrinology and Metabolism. 2014;306(5):E519-E28.
32. Kwak HB, Song W, Lawler JM. Exercise training attenuates age-induced elevation in Bax/Bcl-2 ratio, apoptosis, and remodeling in the rat heart. The Federation of American Societies for Experimental Biology Journal. 2006;20(6):791-3.
33. Kianmehr P, Azarbajani MA, Peeri M, Farzanegi P. Synergic effects of exercise training and octopamine on peroxisome proliferator-activated receptor-gamma coactivator-1a and uncoupling protein 1 mRNA in heart tissue of rat treated with deep frying oil. Biochemistry and Biophysics Reports. 2020;22:100735. (in Persian)

The effect of 4 weeks of aerobic exercise training and Octapamine supplementation on TRK- β protein and NLRP-3 gene expression in the cardiac muscle of rats fed with deep-fried oil

Received: 27 Jun 2021

Accepted: 11 Sept 2021

Mahboobeh Kazemi ¹, Maghsoud Peeri ^{2*}, Mohammad Ali Azarbajani ²

1. Ph.D, Department of Exercise Physiology, Central Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran 2. Professor, Department of Exercise Physiology, Central Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

Abstract

Introduction: Cardiovascular disease is the leading cause of death in today's society, the main causes of which are a sedentary lifestyle and the use of high-fat and unbalanced diets. The aim of this study was to determine the effect of 4 weeks of aerobic exercise with octapamine supplementation on NLRP-3 gene expression and TRK- β protein synthesis in the heart muscle of rats fed with deep-fried oil.

Materials and Methods: 30 male Wistar rats weighing 200-250 were randomly divided into 5 groups of 6: health control (CO), deep-fried oil (I), deep-fried oil + aerobic exercise (H), deep-fried oil + octapamine, supplementation (B), and deep-fried oil + octapamine supplementation + aerobic exercise (C). During the research period, 10 ml/kg deep-fried oil was given to the rats via gavage for 4 weeks. 81 mol/kg octapamine was intraperitoneally injected to the supplement groups. The rats in the exercise group also went through moderate intensity training in the first week (50% $vo_{2\max}$) and last week (65% $vo_{2\max}$) with treadmill. One way analysis of variance was used to analyze the data and Bonferroni test was used to determine the difference, using Graph pad prism version 8.

Results: NLRP-3 gene expression was significantly reduced in the exercise group compared to the control group who did not receive any supplements and exercise ($p<0.05$). Octapamine supplementation also decreased NLRP-3 ($p<0.05$). The combination of exercise and supplementation significantly reduced NLRP-3 gene expression compared with the control group ($p<0.05$). Changes in the amount of TRK- β protein in the exercise group did not show a significant difference compared to the control group that did not receive any supplements and exercise ($p>0.05$). In the group that also received octapamine supplementation, compared to the control group, TRK- β values did not change and did not show a significant difference ($p>0.05$). Combining exercise and supplementation significantly increased TRK- β gene expression compared to the exercise group ($p<0.05$).

Conclusion: Aerobic exercise training with octapamine supplementation may reduce the destructive effects of deep-heated oils on the expression of the gene associated with myocardial degradation and improve remodeling in myocytes.

Keywords: Aerobic Exercise Training, Octapamine, Deep Fried Oil, NLRP-3, TRK- β

***Corresponding Author:** Professor, Department of Exercise Physiology, Central Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

Email: m.peeri@iauctb.ac.ir

Tel: +989131124434

Fax: +982122481622