

اثر هشت هفته تمرین هوایی پیوسته بر بیان پروتئین VEGFA و بیان ژن گیرنده‌های VEGFR1/2 و eNOS در سلول قلبی موش‌های صحرایی مبتلا به دیابت نوع دو

دریافت: ۱۴۰۰/۰۱/۲۷ پذیرش: ۱۴۰۰/۰۲/۲۶

فاطمه نورایی^۱، مقصود پیری^{۲*}، محمد علی آذربایجانی^۳، مریم دلفان^۳

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 ۳. استادیار فیزیولوژی ورزشی، گروه فیزیولوژی ورزشی دانشکده علوم ورزشی دانشگاه الزهرا (س)، تهران، ایران

چکیده

مقدمه و هدف: دیابت نوع دو به عنوان یک عامل زمینه‌ساز برای بیماری قلبی به شمار می‌رود و سهم عمده‌ای در مرگ و میر ناشی از بیماری‌های قلبی-عروقی دارد. هدف از انجام این مطالعه، تأثیر یک دوره تمرین هوایی پیوسته بر بیان پروتئین VEGFA و بیان ژن eNOS و گیرنده‌های VEGFR1/2 در سلول قلبی موش‌های صحرایی دیابتی نوع دو بود.

روش کار: تعداد ۱۸ سر موش صحرایی به صورت تصادفی به ۳ گروه ۶ تایی، کنترل سالم، کنترل دیابتی، تمرین تداومی هوایی تقسیم شدند. پس از یک دوره تمرین ۸ هفته‌ای، بیان ژن‌های eNOS و VEGFR1 و PEGFR2 و پروتئین VEGFA در سلول قلبی بطن چپ قلب موش‌های صحرایی به ترتیب با تکنیک‌های Western Blot و RealTime-PCR و شاخص مقاومت به انسولین مورد سنجش قرار گرفتند. جهت تعیین معنادار بودن اختلاف گروه‌های پژوهش از آزمون تحلیل واریانس یک طرفه در سطح معناداری $p < 0.05$ استفاده شد.

یافته‌ها: یافته‌های تحقیق نشان داد که بیان پروتئین VEGFA بین گروه تمرین پیوسته هوایی با کنترل تفاوت معناداری دارد ($p < 0.05$). در بیان ژن eNOS بین دو گروه تمرینی تداومی با کنترل دیابتی تفاوت معنادار مشاهده شد ($p < 0.05$). مقادیر تغییرات بیان ژنی VEGFR1/2 نسبت به گروه تمرین دیابتی تنظیم مثبت و افزایشی داشت. همچنین بین سطوح انسولین، گلوکز و مقاومت به انسولین در گروه تمرین نسبت به گروه کنترل تفاوت معناداری وجود داشت ($p < 0.05$).

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد تأثیر ۸ هفته تمرینات هوایی پیوسته بر بیان پروتئین VEGFA و بیان ژن eNOS و ژن‌های گیرنده‌های تیروزین کیناز در سلول قلبی موش‌های صحرایی دیابتی شده، مؤثر است و احتمالاً می‌تواند به عنوان یک روش مداخله‌ای تأثیرگذار مورد توجه قرار گیرد.

کلیدواژه‌ها: تمرین تداومی، VEGFR1/2، eNOS، VEGFA، سلول قلبی، گیرنده‌های گیرنده‌های

* نویسنده مسئول: استاد فیزیولوژی ورزشی، گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی، تهران، ایران

نامبر: ۰۲۱۲۳۴۸۱۶۲۲

تلفن: ۰۹۱۲۱۱۲۴۴۳۴

ایمیل: m.peeri@iauctb.ac.ir

مقدمه

فاکتور رشد تنظیم‌کننده عروقی در نظر گرفته شده است (۱۰). نتیجه پژوهشی حاکی از آن است که در حیوانات دیابتی مانند انسان‌ها بیان ژن VEGFA مختلف می‌شود و این عقیده را که ارتباط بین افزایش چربی و مقاومت به انسولین، آسیب‌های ناشی از هایپرلیپیدمی در ارگان‌ها خصوصاً قلب می‌شود (۱۱، ۱۲). تمایل بسیار زیاد دو گیرنده تیروزین کیناز به VEGF در فرآیند آنثیوژن عروق قلبی تأیید شده است (۱۳). شبه Fms-like tyrosine kinase ۱ (fms/flt-1) یا ۱ VEGFR1 نیز نامیده می‌شود؛ تیروزین کیناز ۱ کبد جنبی شناخته شده است. در میان گیرنده‌های VEGF، گیرنده فاکتور رشد اندوتیالی VEGFR2 مهم‌ترین انتقال دهنده اثرات VEGFR است که در عروق باعث تنظیم، تکثیر، مهاجرت، افزایش حیات و افزایش نفوذپذیری می‌گردد. پژوهش‌های اخیر نشان داده‌اند مسیر پیامده‌ی HIF-1 α /VEGF/VEGFR در گیر در تکثیر سلول اندوتیال، تمایز، مهاجرت و نیز نفوذپذیری عروقی می‌باشد (۱۴). در مطالعه‌ای بر روی ۲۰ بیمار دیابتی که تحت جراحی بایپس سرخرگ کرونر قرار گرفته بودند، افزایش بیان VEGF و کاهش بیان سطح گیرنده‌های VEGFR1 و VEGFR2 در میوکارد بیماران دیابتی با بیماران غیر دیابتی مشاهده شد (۱۵).

امروزه فعالیت ورزشی منظم به عنوان یک شیوه غیر دارویی و نوعی درمان مکمل در نارسایی قلبی با علل مختلف مورد استفاده قرار می‌گیرد. مطالعات بالینی نشان می‌دهند که فعالیت ورزشی بلندمدت با شدت متوسط تغییر ساختاری غیر طبیعی قلب را کاهش می‌دهد؛ به طوری که ورزش طولانی مدت طرفیت عملکردی و کیفیت زندگی را در نارسایی مزمن قلبی بهبود می‌بخشد (۱۶). همچنین ورزش‌های هوایی با شدت متوسط می‌تواند تأثیرات مفیدی شبیه تمرین هوایی با شدت متوسط داشته باشد و منجر به ارتقاء سطح عملکرد قلبی و عروقی در جمعیت‌های مختلف می‌شود و همچنین منجر به تنظیم گلوکز و حساسیت به انسولین می‌شود (۱۷). مطالعات نشان دادند که تمرینات ورزشی موجب افزایش حساسیت به انسولین می‌شود. به دنبال این افزایش فاکتور رشد داخل عروقی VEGFA که موجب افزایش آنثیوژنیس می‌شود (۱۸). طرفیت هوایی و کنترل گلایسمیک به دنبال تمرین ورزشی در دیابت نوع دو ثابت شده است. همچنین به دنبال تمرین‌های داوطلبانه به طور قابل چشمگیری افزایش در سطح VEGFA به وجود می‌آید که

به دنبال افزایش قند خون مزمن ناشی از دیابت نوع دو، آسیب‌های جدی در عروق قلبی بزرگ و کوچک ایجاد می‌شود و منجر به نارسایی و عملکرد نادرست اندام‌های مختلف از جمله خود قلب می‌شود. بنابراین، دیابت نوع دو در بیماران با زمینه بیماری‌های قلبی و عروقی موجب ۶۵٪ مرگ‌ومیر سالیانه در جهان می‌شود (۱). نوع دو دیابت ملیتوس یکی از بیماری‌های رایج متابولیکی است که خیلی از بافت‌ها و به طور برجسته دیواره عروق را در گیر می‌کند (۲). این تغییرات به طور قابل ملاحظه‌ای مهم‌ترین عامل ایجاد آنثیوژنیس غیرطبیعی (پاتولوژیک) است که از یک طرف باعث افزایش آنثیوژن در اندام‌هایی مانند کلیه و چشم می‌شود و از طرف دیگر موجب مهار آنثیوژن در قلب و عروق محیطی می‌شود (۳). بر اساس بسیاری مطالعات دیابت سبب کاهش آنثیوژن و تشکیل عروق جانبی در قلب انسان و مدل‌های حیوانی می‌شود، که این عوامل باعث کاهش پروفیوژن و خون‌رسانی به میوکارد و افزایش مرگ‌ومیر می‌شود (۴).

نیتریک اکساید (NO)، که از نیتریک اکساید سنتراز eNOS تولید می‌شود از مهم‌ترین تنظیم‌کننده‌های تحریکی آنثیوژن است و سبب گشاد شدن رگ‌ها، ممانعت از انشاست پلاکت‌ها و لکوسیت‌ها در دیواره آندوتیالی می‌شود (۵). مطالعات صورت گرفته نشان داده که فقدان eNOS در موش‌ها موجب کاهش تکثیر کاردیومیوسیت‌ها و به تأخیر افتادن بلوغ قلب در نوزادان می‌شود. NO₆ تولید شده توسط eNOS در شرایط فیزیولوژیک موجب افزایش ریلکسیشن دیاستولیک و کاهش اکسیژن مصرفی در میوسمیت‌های قلبی می‌شود (۶). علاوه بر این، گزارش شده است که کمبود eNOS در بافت قلب منجر به مختل شدن فرآیند آنثیوژن میوکارد می‌شود. VEGF تکثیر و تمایز سلول‌های آندوتیال را تحریک می‌کند. نفوذپذیری عروق را افزایش می‌دهد و از آپوز (مرگ برنامه‌بریزی شده سلولی) سلول‌های آندوتیال جلوگیری می‌کند و اتساع رگ‌های خونی را تنظیم می‌نماید. (VEGF8) یک فاکتور پیش آنثیوژنیس است که چندین زیر مجموعه از جمله VEGFA دارد که یک فاکتور مؤثر در تثبیت عروقی در مرحله پیش رویانی می‌باشد که از دیواره عروقی در این مرحله حمایت می‌کند و موجب ارتقاء آندوتیال عروقی می‌شود (۹).

با توجه به مطالعات انجام شده در بین فاکتورهای پیش‌ساز آنثیوژنیس، فاکتور رشد آندوتیلیوم عروقی VEGFA بزرگ‌ترین

شرایط استاندارد حیوان‌های آزمایشگاهی (دما ۲۳–۲۵ درجه سانتیگراد، رطوبت ۴۵–۵۰٪، سیکل روشنایی- تاریکی ۱۲:۱۲) نگهداری شدند. در انتیتو رازی، به ازای هر ۴۵ کیلوگرم از پودر پلت استاندارد، ۰/۳٪ چربی حیوانی (حاصل از آب‌کردن دنبه گوسفند) و ۲۵٪ فروکتوز اضافه شد و سپس به شکل پلت استاندارد قالب زده شد.

القاء دیابت

هفت ماه بعد از تقدیمیه موش‌های صحرایی با پلت پر چرب و شیرین با اندازه‌گیری میزان قند خون ناشتا به وسیله گلوكومتر صفر-یک (ساخت ژاپن)، سطح گلوكز ۲۰۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر به عنوان شاخص دیابتی شدن در نظر گرفته شد. موش‌های صحرایی دیابتی، هیچ‌گونه درمان با انسولین در طول دوره پژوهش نداشتند.

ارزیابی توان هوایی

جهت ارزیابی توان هوایی حیوانات با استفاده از آزمون فزاینده Leonardo و همکاران (۲۰۰۷)، سرعت بیشینه در زمان رسیدن به حداقل اکسیژن مصرفی محاسبه شد. شدت تمرین به این صورت که پس از ۳ دقیقه گرم‌کردن با سرعت ۵ متر بر دقیقه و شب صفر درصد، سرعت نوار گردان هر ۲ دقیقه یکبار به میزان ۴ متر بر دقیقه افزایش یافت. حداقل سرعت بیشینه زمانی بود که موش‌ها حداقل ۱/۳ دقیقه نتوانستند با سرعت ثابت بدوند و بالاگذره پس از آن با افزایش سرعت قادر به دویدن نبودند (۲۰). بر این اساس عنوان شده ارتباط بالایی بین سرعت نوار گردان و VCO_2/VO_2 موش‌ها وجود دارد ($r=0.98$ و $p=0.0005$)، به طوری که می‌توان با استفاده از حداقل سرعت در زمان واماندگی حداقل اکسیژن مصرفی را پیش‌بینی کرد (۲۱)، بنابراین شدت توان هوایی مورد نظر با توجه به سرعت به دست آمده تنظیم شد. طبق اجرای برنامه تمرین روز ششم هر هفته $VO_{2\text{max}}$ گروه تمرین اندازه‌گیری شد و یک روز برای استراحت آنها در نظر گرفته شد.

پروتکل تمرین تداومی

هر گروه پروتکل مربوط به خود را پنج روز در هفته به مدت هشت هفته انجام دادند، روز ششم هر دو هفته یک بار، حداقل اکسیژن مصرفی ($VO_{2\text{max}}$) اندازه‌گیری شد. گروه کنترل در هیچ‌گونه برنامه فعالیت ورزشی شرکت نکردند، ولی برای ایجاد

در این تمرینات به دنبال القاء هایپوکسی موجب تولید VEGFA می‌شود. تمرین ورزشی در واقع موجب افزایش تجمع HIF- α که در هسته جایگزین می‌شود و α -VEGFR1/2 و VEGFR2 را فعال می‌کند (۱۸). نتایج مطالعات دیگر نشان داد که در انواع سلول‌های پیچیده شامل کاردیومیوسمیت‌های قلبی به دنبال تمرین ورزشی و افزایش ترشح انسولین می‌تواند بیان ژن‌های VEGF و VEGFRs را افزایش دهد و منجر به فعال کردن گذرگاه‌های کیناز PI3/AKT شود (۱۹). از میان مکانیسم‌های وابسته به سنتز نیتریک اکساید eNOS و کیناز PI3/AKT اندوتیال عروقی، موجب فعال شدن، تکثیر و ابقاء عروق می‌شود (۱۷). با توجه به اینکه نتایج ضد و نقیضی در ارتباط با نقش فعالیت ورزشی در تغییرات فاکتورهای اندوتیال عضله قلب در بیماران دیابتی مطرح است و نیز با توجه به مطالعات محدود در مورد نقش همزمان eNOS و گیرندهای VEGFA، VEGFR2 و گیرندهای eNOS در سلول‌های قلبی موش‌های صحرایی دیابتی تیروزین کیناز در سلول‌های قلبی موش‌های صحرایی دیابتی، این مطالعه با هدف بررسی تأثیر یک دوره تمرین هوایی پیوسته بر بیان پروتئین VEGFA و بیان ژن‌های eNOS و VEGFR1 و VEGFR2 در سلول قلبی موش‌های صحرایی دیابتی نوع ۲ انجام شد.

روش کار حیوانات

پژوهش حاضر از نوع تجربی بوده که به شیوه میدانی و آزمایشگاهی انجام شد. مطالعه بر روی ۱۸ سر موش صحرایی نژاد ویستار (تهیه شده از موسسه تحقیقاتی رازی) با میانگین وزن 16.0 ± 1.0 گرم، که به صورت تصادفی به ۳ گروه ۶ تایی، کنترل سالم، کنترل دیابتی و تمرین پیوسته هوایی شامل گروه کنترل: موش‌های سالم بدون تمرین پیوسته هوایی؛ گروه دیابت: موش‌های دیابتی بدون تمرین پیوسته هوایی و گروه دیابت+تمرین: موش‌های دیابتی با تمرین پیوسته هوایی تقسیم شدند انجام شد. همه اصول اخلاقی مطالعه، مطابق با اصول کار با حیوانات آزمایشگاهی و مطالعات انسانی مصوب دانشگاه علوم پزشکی تهران انجام شد. تمام مرافق با رعایت اصول اخلاقی کار با حیوانات آزمایشگاهی و مطالعات انسانی مصوب دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی با اخذ کد اخلاق انجام شد.

حیوانات در حیوان‌خانه دانشگاه علوم پزشکی ایران در قفس‌های جداگانه ساخته شده از جنس پلی‌اتیلن شفاف، در

مجله دانشگاه علوم پزشکی جیرفت / دوره ۸، شماره ۱، بهار ۱۴۰۰

بیشینه؛ ۲- دویدن با ۶۰٪ سرعت بیشینه‌ای که در انتهای هر هفته به دست آمده بود؛ ۳- سه دقیقه سرد کردن با ۳۰٪ سرعت بیشینه.

شرایط کاملاً یکسان پنج بار در هفته به مدت ۵ دقیقه در هر جلسه برای سازگاری با محیط بر روی نوار گردان بی حرکت قرار داده شدند. هر جلسه برنامه تمرین پیوسته استقامتی شامل مراحل زیر بود: ۱- سه دقیقه گرم کردن با ۳۰٪ سرعت

جدول ۱. برنامه تمرین تداومی در مدت ۸ هفته

متغیر	اول	دوم	سوم	چهارم	پنجم	ششم	هفتم	هفته هشتم
شدت تمرین(درصد)	۶۰	۶۰	۶۰	۶۰	۶۰	۶۰	۶۰	۶۰
زمان تمرین (min)	۱۰	۲۰	۳۰	۴۰	۵۰	۵۰	۵۵	۵۵
سرعت (m/min)	۱۸	۲۰	۲۲	۲۲	۲۴	۲۶	۲۶	۲۶

کیفیت RNA استخراج شده از روش الکتروفروز و ژل آگارز ۱٪ استفاده شد. قبل از سنجش cDNA برای اطمینان از نبود DNAs treatment thermos DNA در نمونه استخراج شده (ساخت آلمان) انجام شد. ستر cDNA با transcript first strand cDNA synthesis کیت (roch-sاخت آلمان) انجام شد (۲۴).

برنامه Realtime-PCR به وسیله دستگاه Rotogene 6000-corbet" ساخت آلمان انجام شد. این برنامه بر اساس SYBER Green ampligon درجه سانتی گراد به مدت ۱۵ دقیقه و بلا فاصله ۴۰ چرخه با ۹۵ درجه سانتی گراد به مدت ۱۵ ثانیه و ۶۰ درجه سانتی گراد به مدت ۶۰ ثانیه با پرایم طراحی شده (ساخت نیکا زیست ژن ایران) انجام شد (۲۴).

سنجش گلوکز پلاسمایی به روش گلوکز اکسیداز (شرکت پارس آزمون) و اندازه گیری مقادیر انسولین از روش الایزا Crystal chem (ساخت کانادا) با ضریب تغییر ۰/۰۵ و حساسیت ۵ ml/dl بررسی گردید. شاخص مقاومت به انسولین به روش HOMA-IR با فرمول زیر اندازه گیری شد (۲۵): HOMA-IR=BS (μ U/mL) \times Insulin (microunit/lit) $\div 22.5$

روش استخراج نمونه و سنجش ژن eNOS و VEGFR1/2

حدود ۲۴ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین موش‌های صحرایی توسط تزریق درون صفاقی کتابمین ۸۰ میلی گرم بر کیلو گرم و زایلازین ۱۰ میلی گرم بر کیلو گرم بیهوده شدند. سپس خون به طور مستقیم از بطن چپ حیوانات دریافت و در لوله‌های حاوی هپارین ریخته شد و به مدت ۴ دقیقه با سرعت ۳۰۰۰ متر بر دقیقه در دمای ۱۵ درجه سانتی گراد سانتریفیوژ شد. سپس بافت بطن چپ بالا فاصله استخراج و در نیترون منجمد و برای سنجش بیان ژن در فریزر -۸۰- نگهداری شد. جهت سنجش بیان ژن VEGFR1/2 و eNOS از Realtime-PCR با GAPDH Premix Extaqit و از DH بعنوان ژن کنترل استفاده گردید. اندازه گیری مقدار بیان این ژن به صورت توازن با هریک از ژن‌ها به وسیله کیت Mir ۵۰ nasy mini Arceary kit (ساخت آلمان) و طبق دستورالعمل Vandesompele و همکاران انجام شد (۲۳، ۲۲).

برای استخراج RNA، میزان ۵۰ میلی گرم بافت منجمد قلب حیوان را هموژن و طبق دستورالعمل شرکت سازنده کیت، محلول RNA از آن استخراج شد، و با آنزیم DNaseI از هرگونه آلودگی به DNA و آنزیمهای تخریب‌کننده RNA پاکسازی شد. از هر کدام از نمونه‌ها ۲ میکرو گرم mRNA برای سنتز اولین رشته cDNA استفاده شد. مقدار نسبی بیان ژنی ژن‌های مورد مطالعه در قلب با کمک پرایمرهای اختصاصی آنها اندازه گیری شد. نسبت جذبی ۲۶۰ تا ۲۸۰ نانوگرمی برای تمام نمونه‌های استخراج شده ۱/۸ تا ۲ بود. جهت بررسی

جدول ۲. توالی پرایمیر ژنهای مورد مطالعه

ژن		توالی پرایمیر (۳' → ۵')
eNOS	Forward Reserve	AAGCCATATTGCCTAAAG AGCCTGCACATCTTCTC CTCTG
VEGRR1	Forward Reserve	GAGCGTGTGATCTCCCTCTG TCTGTTGCCTAA TCTC CGCACTC
VEGRR2	Forward Reserve	CTTCCCTCTGGAGCGTGTGAT TGCCTAA TCTCCGCACTC TCTGT
GAPDH	Forward Reserve	AGCGTGTCCCTCTG GGATCT CGCACTC TCTGTTGCCTAA TCTC

غلظت آنزیم به سوبسترا بر روی یک صفحه پلاستیکی در کاست ثابت به شکل فیلم‌های سیاه مشخص شدند (۲۶).

تجزیه و تحلیل آماری

داده‌ها در نرمافزار پریزم نسخه ۶ مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. طبیعی بودن داده‌ها با آزمون شاپیرو-ولیک بررسی گردید. با توجه به معنادار بودن این آزمون ($p < 0.05$), جهت تعیین معنادار بودن اختلاف بین گروه‌های پژوهش از آزمون تحلیل واریانس یک‌طرفه (One Way-ANOVA) و آزمون تعقیبی توکی استفاده شد. داده‌های به دست آمده به صورت میانگین \pm انحراف معیار گزارش شدند.

نتایج

میانگین گلوکز پلاسماء، انسولین پلاسماء و شاخص HOMA در هر دو گروه تمرین پیوسته و گروه‌های کنترل مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد میانگین تغییرات گلوکز، تفاوت معناداری را در گروه تمرین پیوسته نسبت به گروه کنترل دیابتی نشان می‌دهد ($p < 0.05$). میانگین تغییرات مقادیر پلاسمایی انسولین نیز در گروه تمرین پیوسته نسبت به گروه کنترل دیابتی تفاوت معناداری را نشان داد ($p \leq 0.01$). تغییرات شاخص HOMA-IR که نشان‌دهنده میزان مقاومت به انسولین است در گروه تمرین پیوسته نسبت به گروه کنترل دیابتی معنادار گزارش شد ($p < 0.05$). تغییرات مقادیر گلوکز، انسولین و مقاومت به انسولین در گروه کنترل دیابتی نسبت به گروه کنترل سالم نیز معنادار بود ($p \leq 0.05$) که در جدول ۳ مشخص است. طبق اطلاعات به دست آمده، افزایش بیان ژن eNOS تفاوت معناداری را در گروه تمرین پیوسته نسبت به گروه کنترل دیابتی نشان داد ($p \leq 0.01$). افزایش مقادیر بیان ژن VEGFR1 در

استخراج پروتئین تام سلولی به روش Western Blot برای سنجش VEGFA

استخراج پروتئین با روش برد فورد و جداسازی توسط ژل الکتروفوروز بی آکریل آمید ۱۰٪ (SDSPAGE) بر اساس وزن مولکولی استفاده شد. برای تهیه استاندارد و تهیه رسم منحنی مقادیر ۱۰، ۲۰، ۳۰ میکروگرم در میکرولیتر بوسیله دستگاه اسپکتوفوتومتر و در طول موج ۵۹۵ نانومتر خوانده شد. ساخت بافر نمونه X2 ابتدا ۰/۵ میلی‌گرم سدیم، ۲ دسیل سولفات (SDS) در ۱/۲۵ میلی‌لیتر از بافر تریس در محیطی با PH برابر ۶/۸ حل شد. سپس مرکاپتوانائل به محلول اضافه و حجم نهایی با آب مقطر به میزان ۵ میلی‌لیتر رسانده شد. سپس پروتئین‌ها به مدت ۵۵ دقیقه در حرارت ۹۹ درجه سانتی‌گراد جوشانده شد تا دناتوره و دارای شارژ منفی شدند. ژل در تانک حاوی بافر الکتروفوروز قرار داده شد. پروتئین‌ها به‌وسیله سرنگ در چاهک اختصاصی ریخته شدند. الکتروفوروز ابتدا با ولتاژ ۰/۶۰ انجام شد. بعد از رسیدن نمونه‌ها به ژل جداکننده، ولتاژ به ۱۲۰ ولت افزایش یافت. زمان لازم بر اساس وزن مولکولی پروتئین‌ها بین ۱۰۰ تا ۱۲۰ دقیقه در نظر گرفته شد. جهت پیشگیری از اتصال غیر آنتی‌بادی به سایت‌های پروتئینی، جایگاه‌ها با محلول پروتئاز بلاک شدند. آنتی‌بادی‌های مخصوص در دو مرحله شامل ۱- آنتی‌بادی اولیه اختصاصی با غلظت ۰/۰۰۱ که نشان‌دار نبود به مدت ۱ شب به آهستگی مخلوط شد؛ ۲- آنتی‌بادی کونژوگه علیه آنتی‌بادی با غلظت ۰/۰۰۰۳ به مدت یک ساعت در دمای اتاق به آرامی مخلوط شد. غشاء با TBS-T در سه مرحله به مدت ۱۰ دقیقه شستشو داده شد. برای مشخص شدن پروتئین‌ها توسط آنتی‌بادی به تأییر

نورایی و همکاران / اثر تمرين هوازی بر بیان پروتئین VEGFA در سلول قلبی موش صحرایی دیابتی

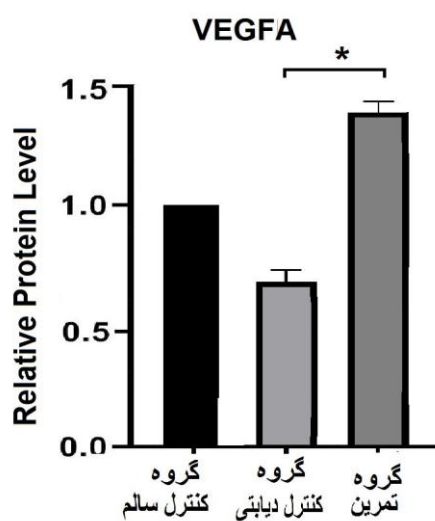
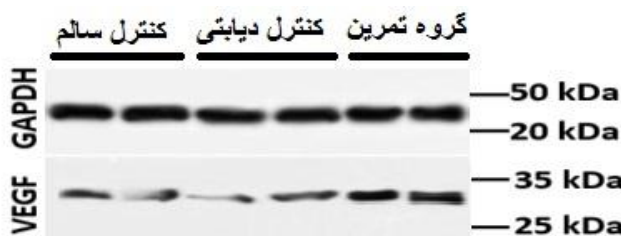
به گروه کنترل دیابتی معنادار گزارش شد ($p<0.05$). در شکل ۱ باند سنتز پروتئین VEGFA توسط روش وسترن بلات ارائه شده است. در شکل های ۱ و ۲ مقادیر بیان ژن VEGFA و پروتئین VEGFR1/2eNOS نمونه ها در گروه های پژوهش ارائه شده است.

گروه تمرين نسبت به گروه کنترل دیابتی معنادار بود ($p<0.05$) و کاهش مقادیر تغیيرات بیان ژن VEGFR1 در گروه کنترل دیابتی نسبت به گروه کنترل سالم نیز معنادار بود ($p\leq0.01$). افزایش مقادیر بیان ژن VEGFR2 در گروه تمرين نسبت به گروه کنترل دیابتی معنادار بود ($p<0.05$). همین طور سیر افزایشی سنتز پروتئین VEGFA در گروه تمرين پیوسته نسبت

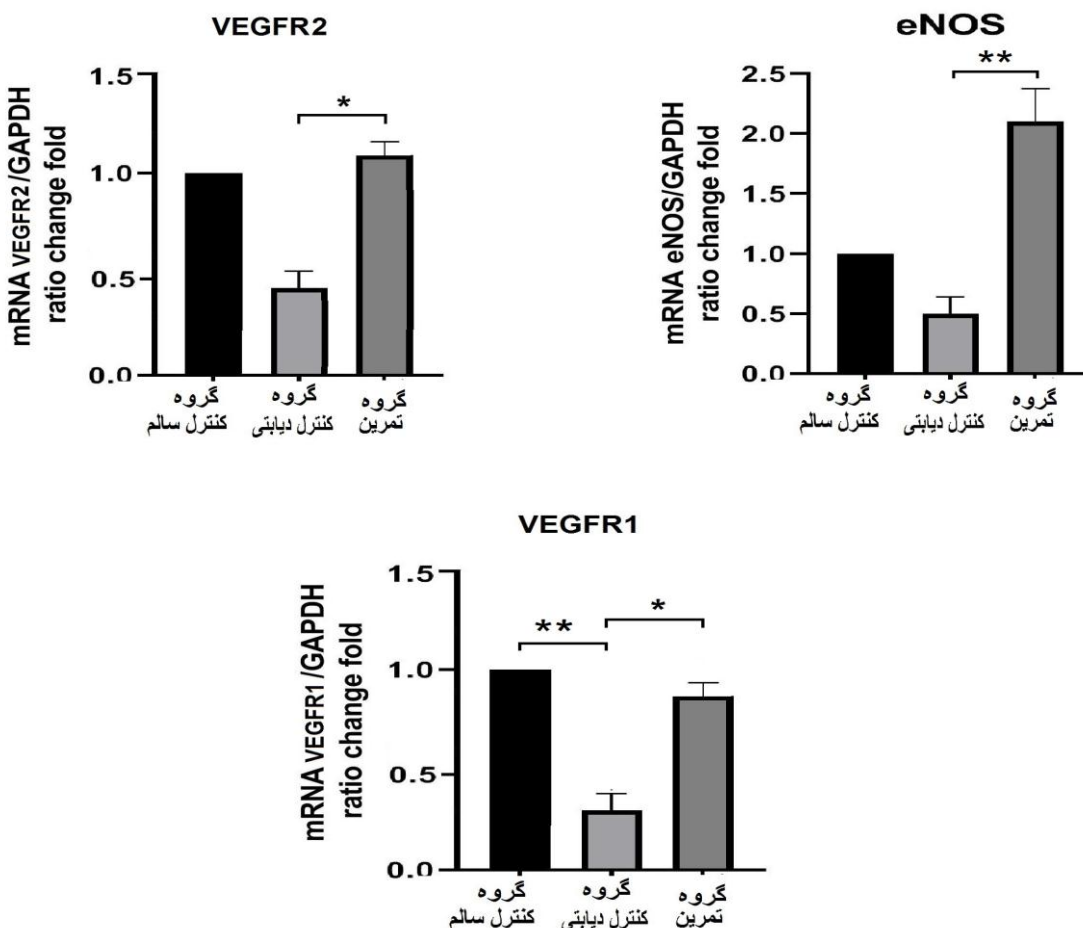
جدول ۳. میانگین گلوکز پلاسماء، انسولین پلاسماء و شاخص مقاومت به انسولین

متغير	گروه تمرين پیوسته	گروه کنترل سالم	گروه کنترل دیابتی	گروه تمرين
گلوکز (میلی گرم / دسی لیتر)	۹۱ ± ۱۰	۳۰.۵/۵۰ ± ۱۰/۳۰ **	۱۹۷/۸۳ ± ۱۸/۰۳*	
انسولین (میلی گرم / دسی لیتر)	۴/۴۳ ± ۱/۵۹	۸/۵۶۵ ± ۰/۱۱*	۵/۶۹۳ ± ۰/۰۸**	
HOMA-IR	۱/۷۳ ± ۰/۷۰	۶/۴۳۵ ± ۰/۱۹**	۲/۷۸۲ ± ۰/۲۶*	

* نشانه معناداري نسبت به کنترل دیابتی. ** معناداري نسبت به گروه کنترل سالم. *** $p<0.001$ ، ** $p<0.01$ ، * $p<0.05$



شکل ۱. باندهای نمایان شده سنتز پروتئین از روش وسترن بلات. نمودار پایین، تغیيرات بیان پروتئین VEGFA در گروه تمرين و کنترل دیابتی و سالم (برابر تغیير نسبت به گروه کنترل سالم). *** $p<0.001$ ، ** $p<0.01$ ، * $p<0.05$



شکل ۲. تغییرات بیان ژنی در گروههای مورد مطالعه (برابر تغییر نسبت به گروه کنترل سالم)، ***p<۰/۰۰۱، **p<۰/۰۵، *p<۰/۰۱

متابولیسم گلوکز، مقادیر پلاسمایی گلوکز را کاهش دهد (۳۱). در مطالعه حاضر از ترکیب فروکتوز و چربی برای القای دیابت نوع دو استفاده شد. مطالعات صورت گرفته نشان داده‌اند که مصرف فروکتوز با افزایش فشار خون، مقاومت به انسولین و تنظیم کاهشی بیان eNOS همراه است و در مقابل بیش بیانی eNOS به صورت معناداری مانع افزایش فشارخون و مقاومت به انسولین ناشی از فروکتوز می‌شود (۳۲). در مطالعه حاضر نیز تنظیم افزایشی بیان eNOS در بافت قلب با کاهش سطوح انسولین و گلوکز و مقاومت به انسولین همراه بود. در مجموع، این یافته‌ها نشان می‌دهد که مقاومت به انسولین و دیابت تا حدودی به‌واسطه اختلال در عملکرد اندوتیال و به صورت بالقوه توسط تغییر بیان eNOS و تولید NO مشخص می‌شوند. با وجود این، نتایج تحقیقات در رابطه با تغییرات بیان eNOS متناقض است. برای مثال Jesmin و همکاران دریافتند که بیان eNOS در قلب موش‌های صحرایی دیابتی شده با

بحث

نتایج مطالعه نشان داد هشت هفته تمرین پیوسته، مقادیر گلوکز و انسولین پلاسمایی را نسبت به گروه کنترل دیابتی کاهش می‌دهد و به تبع از آن، شاخص مقاومت به انسولین را پس از یک دوره تمرین در گروه تمرین نسبت به گروه بی‌تمرين دیابتی کاهش می‌دهد. در همین راستا پژوهشگران معتقدند تمرینات ورزشی موجب بهبود جذب گلوکز به‌وسیله افزایش حساسیت به انسولین در عضلات اسکلتی و بافت‌های چربی می‌شود (۲۹-۲۷) و نیز افزایش جریان بیشتر خون ناشی از افزایش نیتریک اکساید و سایر عوامل گشادکننده عروقی که بر اثر فعالیت ورزشی فعال می‌شوند (۳۰) اتصال انسولین را به گیرنده‌های GLUT4 تسهیل می‌کند و مقاومت به انسولین را کاهش می‌دهد. شواهدی وجود دارد که بافت قلب به دنبال تمرینات ورزشی هوایی می‌تواند با افزایش برداشت و بهبود

بودن دوره تمرینی باشد. طبق نتایج مطالعات پیشین، احتمالاً به دلیل اثر دیابت نوع دو بر کاهش فسفوریلاسیون AKT و بیان پروتئین eNOS، کاهش بیان ژن و پروتئین VEGFR2 در گروه تمرین رخ داده است. مکانیسم اثر تمرین بر افزایش مقادیر VEGFR1/2 را به کاهش مقاومت به انسولین، گلوکز، افزایش فسفوریلاسیون AKT و بیان پروتئین eNOS که از مسیرهای سیگنالی مهم مهاجرت و تکثیر سلول‌های اندوتیالی نسبت داده اند (۱۳).

نتیجه‌گیری

بخشی از اثرات مثبت تمرین پیوسته هوایی در وضعیت دیابت، ناشی از بهبود عملکرد اندوتیال عروقی و افزایش بیان eNOS در بافت‌های مختلف از جمله قلب است که ممکن است با بهبود عملکرد قلب و همچنین مقابله با اثرات پاتولوژیک دیابت بر قلب نیز همراه باشد و به طور کلی با توجه به نتایج تحقیق حاضر، انجام تمرینات پیوسته در آنژیوژن قلبی-عروقی حیوانات دیابتیک نوع دو مؤثر بوده و در مجموع می‌توان عنوان کرد که تمرین پیوسته هوایی احتمالاً تأثیر مثبتی بر آبشار سیگنالینگ آنژیوژن در قلب موش‌های صحرایی دیابتی نوع دو داشته باشد. با این حال هنوز به مطالعات گسترده‌تری نیاز است تا بتوان به نتایج قطعی‌تر دست یافته. از محدودیت‌های مطالعه حاضر عدم دسترسی به نمونه‌های انسانی و نیز عدم استفاده از سایر فاکتورهای مرتبط با آبشار آنژیوژن میوکارد بود. پیشنهاد می‌شود مطالعات آینده به طراحی سایر برنامه‌های تمرینی بپردازد و به مقایسه تمرینات تناوبی با شدت‌های مختلف در بیان و سنتز پروتئین‌های مرتبط با عروق اندوتیال قلب و سلول قلبی پرداخته شود.

تشکر و قدردانی

این مطالعه در قالب رساله دکتری در دانشگاه آزاد اسلامی واحد تهران مرکزی با کد اخلاقی IR.SBMU.RETECH.1395.883 نویسنده‌گان از همکاران محترم در آزمایشگاه حیوانات و آزمایشگاه سلولی مولکولی تشکر می‌نمایند.

تعارض منافع

نویسنده‌گان مقاله هیچ‌گونه تعارضی در منافع ندارند.

دو هفته بعد از القای دیابت به صورت معناداری افزایش STZ می‌باید که بیانگر نقش مخرب eNOS در بافت قلب است (۳۳). با وجود این، برخی محققان کاهش بیان eNOS در بافت قلب را سه هفته بعد از القای دیابت با STZ نشان دادند (۳۴) و برخی دیگر نیز عدم تغییر مسیر NO را بعد از القای دیابت گزارش کردند (۳۵). Jesmin و همکاران تأثیر تمرین هوایی بر تغییرات سطوح سرمی برخی شاخص‌های تحریکی و مهاری آنژیوژن در دیابت نوع دو بررسی کردند، نتایج آنها نشان داد که سطوح سرمی نیتریک اکساید و فاکتور رشد آندوتیال عروقی افزایش معنادار و گلوکز ناشتا کاهش معناداری نسبت به گروه کنترل داشته که در این زمینه همسو با تحقیق کنونی می‌باشد. این یافته‌های متناقض را می‌توان به مواردی از قبیل استفاده از نژادهای مختلف حیوانات بررسی شده، طول متفاوت دوره اعمال مداخله و همچنین تفاوت در روش دیابتی کردن نسبت داد (۳۳). همچنین تحقیقات نشان می‌دهد که در فعالیت ورزشی فشارهای مکانیکی تولیدی ناشی از عضلات و تنفس برشی باعث تحریک و افزایش eNOS و در نتیجه آزادسازی NO می‌شود و متعاقب آن تحقیقات زیادی هم در این زمینه نشان داده اند که NO در فعال‌سازی سیگنالی VEGF و گیرندهای تیروزین کینازی VEGFR1/2 نقش کلیدی ایفا می‌کند. همچنین این احتمال وجود دارد که کشش سلول‌های اندوتیال باعث تجزیه غشای پایه و ماتریکس برون سلولی شده و شرایط لازم آنژیوژن را تسهیل می‌کند (۳۰). در مطالعه‌ای دیگر که Wagner و همکاران انجام دادند، نشان دادند که تمرینات منظم هوایی موجب افزایش بیان ژن VEGF-A که مهم‌ترین فاکتور پیش آنژیوژنیز است، می‌شود که خود موجب کنترل گلاسیمیک و بهبود حساسیت به انسولین می‌شود (۳۶). در مطالعه حاضر مقادیر VEGFR1/2 تنظیم مثبت و افزایشی داشت. Li و همکاران نشان دادند که ۶ هفته تمرین هوایی دویلن بر روی چرخ سبب افزایش بیان ژن VEGFR2 موش‌های صحرایی سالم شد (۱۴) که با نتایج مطالعه‌ی حاضر هم‌راستا بود. Kivela و همکاران به بررسی اثر یک جلسه تمرین دویلن روی تریدمیل به مدت ۶۰ دقیقه بر روی بیان پروتئین VEGFR2 موش‌های صحرایی دیابتی نوع دو پرداختند. بیان پروتئین VEGFR2 در گروه تمرین استقامتی تغییری نشان نداد، اما در گروه سالم افزایش معناداری یافته بود (۳۷) که مخالف با نتایج مطالعه حاضر بود. عدم تغییر بیان پروتئین VEGFR2 بر اثر تمرین استقامتی شاید به دلیل کوتاه

مجله دانشگاه علوم پزشکی جیرفت / دوره ۸، شماره ۱، بهار ۱۴۰۰

References

1. Turner R, Holman R, Matthews D, Bassett P, Coster R, Stratton I, et al. Hypertension in diabetes study (Hds). 1. Prevalence of hypertension in newly presenting Type-2 diabetic-patients and the association with risk-factors for cardiovascular and diabetic complications. *Journal of Hypertension*. 1993;11(3).
2. Hwang MH, Kim S. Type 2 diabetes: endothelial dysfunction and exercise. *Journal of Exercise Nutrition and Biochemistry*. 2014;18(3):239.
3. Hadi H, Gaeini A, Motamed P, Rajabi H. The effect of aerobic training on VEGF expression in diabetic rats. *Medical Journal of Tabriz University Medical Sciences Health Services*. 2017;39(5):81-90. (in Persian)
4. Carmeliet P, Luttun A. The emerging role of the bone marrow-derived stem cells in (therapeutic) angiogenesis. *Thrombosis and Haemostasis*. 2001;86(1):289-97.
5. Tang K, Xia FC, Wagner PD, Breen EC. Exercise-induced VEGF transcriptional activation in brain, lung and skeletal muscle. *Respiratory Physiology and Neurobiology*. 2010;170(1):16-22.
6. Lepic E, Burger D, Lu X, Song W, Feng Q. Lack of endothelial nitric oxide synthase decreases cardiomyocyte proliferation and delays cardiac maturation. *American Journal of Physiology-Cell Physiology*. 2006;291(6):C1240-C6.
7. Betz B, Schneider R, Kress T, Schick MA, Wanner C, Sauvant C. Rosiglitazone affects nitric oxide synthases and improves renal outcome in a rat model of severe ischemia/reperfusion injury. *PPAR Research*. 2016;2012.
8. Ramezani A. Adaptation in response of excitation and inhibition factors of angiogenesis after 4 weeks of progressive resistant training in sedentary men. *The Horizon of Medical Sciences*. 2016;22(4):267-74. (in Persian)
9. Shoeibi S, Mozdziak P, Mohammadi S. Important signals regulating coronary artery angiogenesis. *Microvascular Research*. 2018;117:1-9. (in Persian)
10. Egginton S. Invited review: activity-induced angiogenesis. *Pflugers Archiv-European Journal of Physiology*. 2009;457(5):963.
11. Fernandes T, Gomes-Gatto CV, Pereira NP, Alayafi YR, das Neves VJ, Oliveira EM. NO signaling in the cardiovascular system and exercise. *Exercise for Cardiovascular Disease Prevention and Treatment*; 2017. 211-45.
12. Collaborative E. Exercise training meta-analysis of trials in patients with chronic heart failure (ExTraMATCH). *British Medical Journal*. 2004;328(7433):189.
13. Vali Zadeh S, Motamedi P, Karami H, Rajabi H. The effects of endurance training on gene expression of VEGF and VEGFR2 of cardiac tissue in Type 2 diabetic male wistar. *Journal of Arak University of Medical Sciences*. 2018;21(6):107-18. (in Persian)
14. Lee HJ. Exercise training regulates angiogenic gene expression in white adipose tissue. *Journal of Exercise Rehabilitation*. 2018;14(1):16.
15. Sirish P, Li N, Liu JY, Lee KSS, Hwang SH, Qiu H, et al. Unique mechanistic insights into the beneficial effects of soluble epoxide hydrolase inhibitors in the prevention of cardiac fibrosis. *Proceedings of the National Academy of Sciences*. 2013;110(14):5618-23.
16. Alizadeh M, Asad MR, Faramarzi M, Afrounbeh R. Effect of eight week high intensity interval training on omentin-1 gene expression and insulin-resistance in diabetic male rats. *Annals of Applied Sport Science*. 2017;5(2):29-36. (in Persian)
17. Ghorbanzadeh V, Mohammadi M, Dariushnejad H, Chodari L, Mohaddes G. Effects of crocin and voluntary exercise, alone or combined, on heart VEGF-A and HOMA-IR of HFD/STZ induced type 2 diabetic rats. *Journal of Endocrinological Investigation*. 2016;39(10):1179-86. (in Persian)
18. Kivela R, Silvennoinen M, Touvra AM, Maarit Lehti T, Kainulainen H, Vihko V, et al. Effects of experimental type 1 diabetes and exercise training on angiogenic gene expression and capillarization in skeletal muscle. *Federation of American Societies for Experimental Biology Journal*. 2006;20(9):1570-2.
19. Chou E, Suzuma I, Way KJ, Opland D, Clermont AC, Naruse K, et al. Decreased cardiac expression of vascular endothelial growth factor and its receptors in insulin resistant and diabetic States: a possible explanation for impaired collateral formation in cardiac tissue. *Circulation*. 2002;105(3):373-9.
20. Leandro CG, Levada AC, Hirabara SM, Manhaes-de-Castro R. A program of moderate physical training for Wistar rats based on maximal

- oxygen consumption. *Journal of Strength and Conditioning Research.* 2007;21(3):751.
21. Verboven M, Cuypers A, Deluyker D, Lambrechts I, Eijnde BO, Hansen D, et al. High intensity training improves cardiac function in healthy rats. *Scientific Reports.* 2019;9(1):5612.
22. 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. *Genome Biology.* 2002;3(7): 1.
23. Smits K, Goossens K, Van Soom A, Govaere J, Hoogewijs M, Vanhaesebrouck E, et al. Selection of reference genes for quantitative real-time PCR in equine in vivo and fresh and frozen-thawed in vitro blastocysts. *BMC Research Notes.* 2009;2(1):246.
24. Kotenko SV, Gallagher G, Baurin VV, Lewis-Antes A, Shen M, Shah NK, et al. IFN- λ s mediate antiviral protection through a distinct class II cytokine receptor complex. *Nature Immunology.* 2003;4(1):69-77.
25. Posa A, Szabo R, Kupai K, Barath Z, Szalai Z, Csonka A, et al. Cardioprotective effects of voluntary exercise in a rat model: role of matrix metalloproteinase-2. *Oxidative Medicine and Cellular Longevity.* 2015.
26. Kaur J, Bachhawat AK. A modified Western blot protocol for enhanced sensitivity in the detection of a membrane protein. *Analytical Biochemistry.* 2009;384(2):348-9.
27. Jung UJ, Choi MS. Obesity and its metabolic complications: the role of adipokines and the relationship between obesity, inflammation, insulin resistance, dyslipidemia and nonalcoholic fatty liver disease. *International Journal of Molecular Sciences.* 2014;15(4):6184-223.
28. Borghouts L, Keizer H. Exercise and insulin sensitivity: a review. *International Journal of Sports Medicine.* 2000;21(01):1-12.
29. Henriksson J. Influence of exercise on insulin sensitivity. *European Journal of Cardiovascular Prevention and Rehabilitation.* 1995;2(4):303-9.
30. Kolluru GK, Sinha S, Majumder S, Muley A, Siamwala JH, Gupta R, et al. Shear stress promotes nitric oxide production in endothelial cells by sub-cellular delocalization of eNOS: A basis for shear stress mediated angiogenesis. *Nitric Oxide.* 2010;22(4):304-15.
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):E519-28.
32. Zhao CX, Xu X, Cui Y, Wang P, Wei X, Yang S, et al. Increased endothelial nitric-oxide synthase expression reduces hypertension and hyperinsulinemia in fructose-treated rats. *Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics.* 2009;328(2):610-20.
33. Jesmin S, Zaedi S, Maeda S, Yamaguchi I, Goto K, Miyauchi T. Effects of a selective endothelin a receptor antagonist on the expressions of iNOS and eNOS in the heart of early streptozotocin-induced diabetic rats. *Experimental Biology and Medicine.* 2006;231(6):925-31.
34. Nagareddy PR, Xia Z, McNeill JH, MacLeod KM. Increased expression of iNOS is associated with endothelial dysfunction and impaired pressor responsiveness in streptozotocin-induced diabetes. *American Journal of Physiology Heart and Circulatory Physiology.* 2005;289(5):H2144-52.
35. Joffe II, Travers KE, Perreault Micale CL, Hampton T, Katz SE, Morgan JP, et al. Abnormal cardiac function in the streptozotocin-induced, non-insulin dependent diabetic rat: Noninvasive assessment with Doppler echocardiography and contribution of the nitric oxide pathway. *Journal of the American College of Cardiology.* 1999;34(7):2111-9.
36. Wagner H, Fischer H, Degerblad M, Alvarsson M, Gustafsson T. Improvement of insulin sensitivity in response to exercise training in type 2 diabetes mellitus is associated with vascular endothelial growth factor A expression. *Diabetes and Vascular Disease Research.* 2016;13(5):361-6.
37. Kivela R, Silvennoinen M, Lehti M, Jalava S, Vihko V, Kainulainen H. Exercise induced expression of angiogenic growth factors in skeletal muscle and in capillaries of healthy and diabetic mice. *Cardiovascular Diabetology.* 2008;7(1):1-10.

The effect of eight weeks of continuous aerobic exercise training on VEGFA protein expression and eNOS and VEGFR1/2 Receptors gene expression in the cardiocytes of rats with type 2 diabetes

Received: 16 Apr 2021

Accepted: 16 May 2021

Fatemeh Noraie¹, Maghsoud Peeri*², Mohammad Ali Azarbayjani², Maryam Delfan³

1. Ph.D of Exercise Physiology, 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 3. Department of Exercise Physiology, Alzahra University Sport Sciences, Tehran, Iran

Abstract

Introduction: Type 2 diabetes is considered as a risk factor for heart disease and has a major contribution to death and mortality due to cardiovascular disease. The aim of this study was to evaluate the effect of a continuous aerobic training period on the expression of VEGFA protein and expression of eNOS gene and VEGFR1 / 2 receptors in cardiocytes of type 2 diabetic rats.

Materials and Methods: 18 rats were randomly divided into 3 groups of 6 including healthy control, diabetic control, and continuous aerobic exercise. After an 8-week training period, the expression of eNOS VEGFR1 and VEGFR2 genes and VEGFA protein in left ventricular cardiomyocytes of rats was evaluated by RealTime-PCR and Western Blot techniques, respectively. Insulin level, glucose level and insulin resistance index were measured. To determine the significance of the differences between the research groups, one-way ANOVA statistical test was used at the significance level of $p= 0.05$.

Results: The results showed that there was a significant difference ($p<0.05$) between the VEGFA protein expression and the continuous aerobic exercise control group. There was a significant difference in the expression of eNOS gene between the two groups of continuous training with diabetic control ($p<0.05$), the values of changes in VEGFR1 gene expression were positively and incrementally adjusted compared to the diabetic training group. There was also a significant difference between insulin, glucose and insulin resistance levels in the training group compared to the control group ($p<0.05$).

Conclusion: It seems that the 8 weeks of continuous aerobic exercise training on the expression of VEGFA protein and expression of eNOS gene and tyrosine kinase receptor genes in the cardiocytes of diabetic rats is effective and can probably be considered as an effective intervention method.

Keywords: Continuous Exercise, VEGFA, eNOS, Cardiocyte, VEGFR1 / 2 receptors, Type 2 diabetes

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

Email: m.peeri@iauctb.ac.ir

Tel: +98 9121124434

Fax: +98 2122481622