

اثر یک دوره تمرین هوایی همراه با مکمل یاری پروبیوتیک بر بیان ژن‌های SIRT-1 و FNDC-5 در بطن چپ موش‌های نر دیابتی

پذیرش: ۱۴۰۱/۰۷/۰۶

دریافت: ۱۴۰۱/۰۳/۱۶

سیده سمیه سمایی^۱، علی اصغر رواسی^{۲*}، سیرووس چوبینه^۳، مریم دلفان^۴

۱. دانشجوی دکترای فیزیولوژی ورزشی، پردیس البرز دانشگاه تهران، تهران، ایران. ۲. استاد، گروه فیزیولوژی ورزش، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه تهران، تهران، ایران. ۳. دانشیار، گروه فیزیولوژی ورزش، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه تهران، تهران، ایران. ۴. استادیار، گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده علوم ورزشی، دانشگاه الزهرا (س)، تهران، ایران

چکیده

مقدمه و هدف: تمرین هوایی همراه با مصرف مکمل پروبیوتیک با تنظیم بیان ژن، ظرفیت آنتیاکسیدانی را در بطن چپ بیماران مبتلا به دیابت بهبود می‌دهد. هدف از این مطالعه، تعیین اثر یک دوره تمرین هوایی همراه با مکمل یاری پروبیوتیک بر بیان ژن‌های SIRT-1 و FNDC-5 در بطن چپ موش‌های آزمایشگاهی نرمبتلا به دیابت القاء شده با استریپتوزوتوسین بود.

روش کار: در پژوهش تجربی حاضر، ۳۰ سر موش نر دیابتی به پنج گروه ۶ تایی تقسیم شدند؛ کنترل سالم (NC)، دیابتی (DC)، مکمل دیابتی (DS)، تمرین دیابتی (DT)، تمرین دیابتی با مکمل (DTS). القاء دیابت به همه گروه‌ها جز کنترل سالم با تزریق درون صفاقی استریپتوزوتوسین (STZ) با دوز ۶۰ میلی‌گرم بر هر کیلوگرم از وزن بدن بعد از ۱۲ ساعت ناشتاپی شبانه انجام شد. جهت تعیین بیان ژن‌های SIRT-1 و FNDC-5 از روش PCR- Real time استفاده شد و مقایسه گروه‌ها توسط آنوازی یک طرفه در سطح آلفای ۰/۰۵ انجام شد.

یافته‌ها: بیان ژن SIRT-1 در گروه‌های DT و DTS نسبت به گروه DC به ترتیب ($p < 0.001$) و ($p < 0.01$) و بیان ژن FNDC-5 در گروه‌های DT و DTS نسبت به گروه DC به ترتیب ($p < 0.05$) و ($p < 0.01$) افزایش معناداری داشتند.

نتیجه‌گیری: تمرین هوایی همراه با مکمل پروبیوتیک با تأثیر بر تنظیم بیان ژن FNDC-5 در بطن چپ موش‌های آزمایشگاهی دیابتی، احتمالاً می‌تواند دفاع ضد اکسایشی را افزایش داده و کاردیومیوپاتی دیابتی را بهبود دهد.

کلیدواژه‌ها: تمرین هوایی، SIRT-1، FNDC-5، مقاومت به انسولین، مکمل پروبیوتیک

* نویسنده مسئول: استاد، گروه فیزیولوژی ورزش، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه تهران، تهران، ایران

ایمیل: aaravasi@ut.ac.ir

تلفن: ۰۹۱۲۲۰۲۴۵۴۹

نمبر: ۰۲۱۶۱۱۱۱

مقدمه

در نهایت مسیر متابولیسم میوسیت را به سمت تغییرات آپوپتوزی می‌کشاند (۱۲). در صورتیکه افزایش ستر سیرتوئین Peroxisome proliferator-activator receptor gamma coactivator 1-alpha (Peroxisome proliferator-activated receptor gamma coactivator 1-alpha) مؤثر بوده و مسیر را به سمت بیوژن میتوکندری تغییر می‌دهد و متابولیسم سلول را بهبود می‌دهد (۳). فاکتور FNDC-5 محرك تولید آپوپتوزین بوده و ترموزن انرژی را در سلول افزایش داده، در پیشگیری از هایپرگلایسمی و بهبود سایر بیماری‌های مرتبط با سندروم متابولیک از جمله دیابت نوع ۲ مؤثر است (۱۰). شایان ذکر است که سیرتوئین ۱ و فیرونکتین شماره ۵ در مقاومت به حمله رادیکال‌های آزاد و بهبود هومولوستاز و متابولیسم سلول نقش اساسی ایفا می‌کنند (۱۳). امروزه به استرس اکسیداتیو و تولید رادیکال‌های آزاد در ایجاد ضایعات متعدد به اندام‌های اصلی در بیماری دیابت توجه ویژه‌ای شده است (۷). بر طبق بررسی‌های مختلف ترکیب تمرین منظم در کنار سایر درمان‌ها موجب بهبود کنترل قند خون و افزایش حساسیت به انسولین در نمونه‌های انسانی و مدل‌های حیوانی تأیید و پیشنهاد می‌شود (۱۴). با این حال تمرینی که از شدت متناسب برخوردار باشد باعث افزایش در مصرف گلوکز و عملکرد بیشتر آنزیم‌های هوایی می‌گردد (۱۵). از سوی دیگر مصرف مکمل‌های پروپویوتیکی (در انواع این محصولات عبارتند از: لاکتوباسیلوس، لاکتوباسیلوس بولگاریس، لاکتوباسیلوس بیفیدوم، لاکتوباسیلوس کازائی، لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس، بیفیدوباکتریوم) می‌تواند آسیب‌های اکسایشی را از راه تولید متابولیت‌های آنتی‌اکسیدانی بهبود دهد (۱۶). همچنین پروپویوتیک‌ها با تأثیر بر سلول‌های بتای پانکراس موجب بهبود حساسیت انسولینی شده (۱۷) و نیز در کاهش ابتلاء به بیماری‌های اتوایمیون تأثیر دارند (۱۸). سازمان جهانی بهداشت و سازمان جهانی غذا و دارو مصرف پروپویوتیک‌ها را در دوز مؤثر و به مقدار کافی در افزایش سلامتی و بهبود سیستم دفاعی بدن توصیه می‌نماید (۱۸). همینطور تأثیر تمرین منظم در بهبود ظرفیت آنتی‌اکسیدانی تأیید شده است (۱۹). تمرین با شدت کم تا متوسط از طریق سیگنال‌دهی پروتئین‌های کینازی بتا (Protein kinase B) و راهاندازی پروتئین میتوفیوژن (Mitogen-activated protein kinase) در مسیر فعال‌سازی انسولین و تعدیل گلوکز خون مؤثر است (۲۰). همچنین تمرین

دیابت نوع ۲ نوعی بیماری متابولیکی مزمن است که بواسطه افزایش غیرطبیعی سطوح گلوکز پلاسما مشخص می‌شود که با پیدایش مقاومت به انسولین همراه است (۱). در این بیماری خود اکسایشی گلوکز و گلیکوزیله شدن پروتئین‌ها باعث تولید محصولات نهایی گلیکاسیون پیش‌رفته (advanced glycation end products) می‌شود (۲). این سوبستراها به آهستگی تخریب می‌شوند، به گونه‌ای که پس از ۷۲ ساعت با ایجاد فشار اکسایشی پراکسیداسیون لبید و التهاب سلولی ایجاد می‌کنند (۳). به این دلیل نقص در مصرف گلوکز باعث تولید و افزایش گونه‌های فعال اکسیژن شده و عملکرد دفاع آنتی-اکسیدانی را مختل می‌کند (۴). به دنبال بالا رفتن فشار اکسایشی، تولید و آزادسازی آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی کاهش می‌پاید (۵). پس از آن نفوذنیزی میتوکندری افزایش یافته و باعث ایجاد آسیب سلولی در ارگان‌های حیاتی از جمله قلب می‌گردد (۶). همچنین اختلال در پیامرسانی انسولین و هایپرانسولینی نیز می‌تواند در مختل شدن عملکرد میتوکندری قلب نقش داشته باشد (۷). به این دلیل به نظر می‌رسد تحریک اختلال میتوکندریایی قلب و تغییرات بد تنظیمی در ژن‌های آنتی‌اکسیدانی در پاسخ به افزایش قند خون (۸) و عملکرد ناقص انسولین در نمونه‌های بالینی ایجاد شود (۷). نقصان در مصرف گلوکز موجب تولید گونه‌های فعال اکسیژن (reactive oxygen species) شده و عدم تعادل بین اکسیدانها و آنتی-اکسیدان‌ها استرس اکسایشی ایجاد می‌کند به طوری که عنوان شده در قلب بیمار دیابتی گونه‌های فعال اکسیژن نقش مهمی در القاء نکروز و سپس آپوپتوز قلبی دارد (۹). زیرا با کاهش ظرفیت آنتی‌اکسیدانی و ایجاد التهاب سلولی، خون و اکسیژن-راسانی به قلب به عنوان بافت هوایی کاهش یافته و فعالیت عوامل احیاگر سلول از جمله سیرتوئین شماره ۱ (Sirtuin-1) کاهش (۳) و متعاقب آن پروتولیز سلول افزایش می‌پاید (۱۰) و به دنبال آن عملکرد فاکتورهای بیوژن کننده میتوکندری مانند بیان ژن فیرونکتین نوع ۳ از جمله Fibronectin type III domain containing-5 (Fibronectin type III domain containing-5) کاهش می‌پاید و متابولیسم هوایی قلب تضعیف می‌شود (۱۱). لازم به ذکر است که در هایپرگلایسمی و نیتروزیله شدن مواد گلوکزی مقادیر رادیکال آزاد در میتوکندری میوسیت افزایش می‌پاید و سطوح سیرتوئین ۱ و نیکوتین آمید آدنین دی نوکلئوتید

بر روی نوار گردن بی حرکت قرار داده شدند. گروه تمرین دیابتی: موش‌های این گروه به مدت ۴ هفته برنامه تمرین هوایی را انجام دادند. گروه دیابتی مکمل پروپویوتیک با تمرین: روزانه مکمل پروپویوتیک را به مدت ۴ هفته دریافت کرده و تمرین هوایی را انجام دادند.

روش اجرای پژوهش القاء دیابت

دیابت در همه موش‌ها به جز گروه کنترل سالم با تزریق استرپتوزوتوسین (STZ) ساخت شرکت ZellBio آلمان بعد از ۱۲ ساعت ناشتابی شبانه القاء شد. تزریق درون صفاقی (IP) به مقدار ۶۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به صورت حل شده در بافر ۰/۰۵ مول سیترات در pH ۴/۵ = انجام شد (۲۳). اولین سنجش قند خون برای اطمینان از دیابتی شدن در مدت زمان ۴۸ ساعت پس از القاء دیابت با اندازه‌گیری قند خون ناشتا به وسیله دستگاه گلوكومتر -۱ (OK Biotech Co. Japan) از ورید دم موش‌ها انجام شد که مقادیر آن بیش از ۱۶۰ میلی‌گرم بر دسی لیتر بود، همینطور بعد از گذشت ۷۲ ساعت از تزریق جهت سنجش گسترش هایپر گلایسمی در زمان ناشتا به همان صورت قبل سطح قند خون بررسی شد و در صورتی که مقادیر آن بیش از ۲۰۰ میلی‌گرم بر دسی لیتر بود حیوان دیابتی در نظر گرفته شد (۲۳).

روش دریافت مکمل پروپویوتیک

در هر روز صبح، ساعت ۸ تا ۱۰ به ازای هر موش میزان ۲ گرم بر هر کیلوگرم از وزن بدن پروپویوتیک (ساخت شرکت فامیلاکت تهران) گواز شد (۱۶)، مواد تشکیل‌دهنده مکمل پروپویوتیک ساخت شرکت فامیلاکت تهران، پودری بی‌رنگ و بی‌بو شامل: لاکتوباسیلوس اسیدوفیلوس، بیفیدو باکتریوم و لکنیوم CFU/g^{10} بود. ابتدا پروپویوتیک‌ها با توجه به فرمول خاص خود در آب غیرفعال هستند. سپس با یک ماده حامل (مخمر) پیوند می‌خورند تا به پروپویوتیک اجازه فعال شدن در روده را دهد، بر این اساس عوامل محیطی بر پروپویوتیک در آب تأثیر نمی‌گذارند (۲۴).

روش اجرای تمرین

۲۴ ساعت بعد از تأیید شدن القاء دیابت و جهت اجرای

هوایی با شدت متوسط به وسیله راهاندازی مسیر تریکربوکسیلیک اسید (Tricarboxylic acid cycle) تولید آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی را در سلول‌های عضلانی و کاردیومیوسیت افزایش می‌دهد (۱۹). با این حال توجه به این نکته نیز ضرورت دارد که فعالیت بدنه شدید ممکن است در نمونه‌های بالینی باعث افزایش فشار اکسیداتیو و عدم تعادل بین سیستم دفاع آنتی‌اکسیدان با تولید رادیکال‌های آزاد شود (۱۷). احتمالاً برای برطرف کردن این مشکل می‌توان از مصرف مکمل‌های آنتی‌اکسیدانی در کنار تمرین سود برد. لذا با توجه به آثار مفید تمرین منظم در بهبود دفاع آنتی‌اکسیدانی (۱۶) و نیز آثار مفید مصرف پروپویوتیک‌ها بر بهبود عملکرد انسولین (۲۱)، ضرورت استفاده همزمان از تمرین با مکمل پروپویوتیک آشکار می‌گردد. اما هنوز مطالعات در زمینه مصرف توأمان مکمل یاری پروپویوتیک با تمرین هوایی بر بهبود سیستم دفاع آنتی‌اکسیدانی درون زاد در بیماران دیابتی محدود است و اغلب بررسی‌ها بر روی مدل‌های سالم انجام شده (۲۲) و نیاز به مطالعه بیشتر در زمینه تمرین همراه با مصرف مکمل پروپویوتیک بر مدل‌های دیابتی می‌باشد. بر این اساس مطالعه حاضر در نظر دارد که برای اولین بار به تعیین اثر یک دوره تمرین هوایی همراه با مکمل یاری پروپویوتیک بر بیان ژن‌های FNDC-5 و SIRT-1 در بطن چپ موش‌های آزمایشگاهی نرمبلا به دیابت القاء شده با استرپتوزوتوسین بپردازد.

روش کار

در پژوهش تجربی حاضر که با مدل حیوانی انجام شد، ۳۰ سر موش صحرائی نر نژاد ویستار از انسنتیتو پاستور ایران خریداری و به آزمایشگاه حیوانات در دانشگاه علوم پزشکی تهران منتقل شدند. سن حیوانات ۸ هفته و میانگین وزن ۲۷۵ ± ۱۰ گرم بود. حیوانات به طور تصادفی به ۵ گروه تقسیم شدند: ۱. کنترل سالم NC ، ۲. دیابتی DC ، ۳. دیابتی مکمل DS ، ۴. دیابتی تمرین DT ، ۵. دیابتی تمرین مکمل DTS. حیوانات در قفسه‌های پلی‌کربنات شفاف ساخت شرکت رازی را، در محیطی با دمای ۲۲ تا ۲۵ درجه سانتی‌گراد و چرخه روشناگی تاریکی ۱۲:۱۲ نگهداری شدند. لازم به ذکر است که گروه‌های کنترل سالم و کنترل دیابتی، در هیچ برنامه تمرین شرکت نداشتند، فقط برای ایجاد شرایط کاملاً یکسان ۵ بار در هفت‌هه و به مدت ۵ دقیقه در هر جلسه جهت سازگاری با محیط

andesompele qiagene) ساخت آلمان) و طبق دستورالعمل ۵۰ همکاران انجام شد (۳۹). برای استخراج RNA میزان ۵۰ میلی‌گرم بافت منجمد قلب حیوان را هموژن کرده 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 هرکدام از نمونه‌ها ۲ میکروگرم mRNA برای سنتر اولین رشته cDNA استفاده شد. مقدار نسبی بیان ژن‌های مورد مطالعه در قلب با کمک پرایمرهای اختصاصی آن‌ها اندازه‌گیری شد. نسبت جذبی ۲۶۰ تا ۲۸۰ نانوگرمی برای تمام نمونه‌های استخراج شده ۱/۸ تا ۲ بود. جهت بررسی کیفیت RNA استخراج شده از روش الکتروفوروز و ژل آگارز ۱ درصد استفاده شد. قبل از سنجش cDNA برای اطمینان از نبود DNA در نمونه استخراج شده (thermos scientific) DNAs treatment strand cDNAsynthesis kit با کیت (roch transcriptor first Rotogene) Real time PCR به وسیله دستگاه (corbet 6000, SYBER Green ampligon) ساخت آلمان انجام شد (۴۰). درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ دقیقه و بلافارسله ۴۰ چرخه با ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ ثانیه و ۶۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۱۵ ثانیه با پرایم طراحی شده (ساخت شرکت نیکا زیست ژن ایران) انجام گردید.

سنجهش گلوکز، انسولین و مقاومت به انسولین

سنجهش گلوکز پلاسما به روش گلوکز اکسیداز (شرکت پارس آزمون ایران) و اندازه‌گیری مقادیر انسولین با استفاده از کیت الایزا (Crystal chem ساخت کاتاناد) با ضریب تعییر ۰/۰۵ و حساسیت ۱ ml/dl بررسی شد. شاخص مقاومت به انسولین به روش HOMA-IR با فرمول زیر اندازه‌گیری شد (۴۱).

$$\text{HOMA-IR} = [\mu\text{U}/\text{mL}] \times [\text{mmol}/\text{L}] / 22.5$$

تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها

نتایج به صورت میانگین \pm انحراف استاندارد گزارش شد. نرمال بودن توزیع داده‌ها با آزمون کولموگرو اسمیرنو بررسی شد. جهت تعیین اختلافات بین گروهی از آزمون آنواری بک

برنامه تمرین هوایی، ابتدا ارزیابی توان هوایی انجام گردید. پس از ۵ دقیقه گرم کردن با سرعت $0/03 \text{ m/s}$ که در هر ۳ دقیقه یکبار $1/8 \text{ m/min}$ افزایش یافت. شب تردیل صفر و تعیین حداقل سرعت بیشینه برای دویدن موش‌ها در زمانی بود که حداقل $1/5$ دقیقه نتوانند با یک سرعت ثابت بدوند و بلافارسله در افزایش سرعت قادر به دویدن نبودند (۲۵). طبق پژوهش‌های انجام شده بین سرعت نوار گردان و VO2 max موس‌ها ارتباط بالایی وجود دارد (۲۶). از این رو با توجه به سرعت بیشینه دویدن، VO2 max موس‌ها بدست آمد (۲۷). لذا زمان تمرین با توجه به 60% سرعت بیشینه محاسبه و اجرا شد. پروتکل تمرین هوایی عبارت بود از ۵ دقیقه گرم و سرد کردن با 30% سرعت بیشینه، ۶ دقیقه دویدن با 60% سرعت بیشینه در هفته اول (۶ متر بر دقیقه) که به 12 دقیقه دویدن با شدت 60% سرعت بیشینه در اخر هفته چهارم رسید (۲۸). جدول (۱).

جدول ۱. پروتکل تمرین هوایی در مدت ۴ هفته

هر هفته های تمرینی	چهارم	سهم	دوم	اول	سرعت بیشینه در زمان رسیدن (ml/min)
زمان تمرین (min)	۲۰	۲۰	۱۸	۱۵	۲۰
سرعت (m/min)	۱۲	۱۰	۸	۶	۱۲
سرعت (m/min)	۱۲	۱۰	۱۰	۹	۱۲

روش استخراج نمونه و سنجش ژن‌های SIRT-1 و FNDC-5

۲۴ ساعت بعد از آخرین جلسه تمرین موش‌های آزمایشگاهی توسط تزریق درون صفاقی کتابیین ۸۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم و زایلازین ۱۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم بیهوش شدند. خون به طور مستقیم از بطん چپ حیوانات دریافت و در لوله‌های حاوی هپارین ریخته شد تا سلول‌های خونی از پلاسما جدا گردد. سپس به مدت ۱۵ دقیقه با 3000 rpm در دمای 15°C درجه سانتی‌گراد سانتریفیوژ (ساخت شرکت پارس آزمایران، CF-U-004-08 مدل D.G.T 24r) به شماره سریال دستگاه (۴۲) شد. بعد از آن بلافارسله بافت بطん چپ استخراج و در ازت مایع غوطه‌ور شد و برای سنجش بیان ژن در فریزر -80°C نگهداری شد. برای سنجش بیان ژن‌های SIRT-1 و FNDC-5 از روش Realtime-PCR با Premix Extaqit با GAPDH به عنوان ژن کنترل استفاده شد. اندازه‌گیری مقادیر بیان ژن miRNeasy Mini Kit 50 با کیت همراه با هر یک از ژن‌ها با کیت

نتایج

داده‌ها با استفاده از روش آنالایز آماری آنواوی یک طرفه تجزیه و تحلیل و نتایج با آزمون تعقیبی توکی گزارش شدند.

طرفه و آزمون تعقیبی توکی در سطح معناداری ۰/۰۵ استفاده شد. تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار Graph pad Prism نسخه ۸ انجام گردید.

جدول ۲. نتایج آنالایز آنواوی یک طرفه در بیان ژن‌های FNDC-5, Sirt-1, گلوکز و مقاومت به انسولین

آماره	مجموع مربعات	درجه آزادی	میانگین مربعات	مقدار F	سطح معنی داری
SIRT-1	۵۵/۸۷	۴	۱۴/۲۲	۱۱۵/۹	۰/۰۰۰۱*
	۳/۰۶۷	۲۵	۰/۱۲۲۷		
	۵۹/۹۳	۲۹			
FNDC-5	۸۲/۹۵	۴	۲۰/۷۴	۱۳۹/۸	۰/۰۰۰۱*
	۳/۷۰۸	۲۵	۰/۱۴۸۳		
	۸۶/۶۶	۲۹			
گلوکز	۵۱/۴۴	۴	۱۲/۸۷	۱۱۶/۳	۰/۰۰۰۱*
	۳/۶۵	۲۵	۰/۱۱۰۹		
	۵۹/۴۷	۲۹			
مقاومت به انسولین	۶۸/۷۹	۴	۱۹/۸۴	۳۸/۴۵	۰/۰۰۰۱*
	۱۰/۴۹	۲۵	۰/۱۲۶۳		
	۷۹/۳۲	۲۹			

سطح معناداری ۰/۰۵ می‌باشد.

جدول ۳. نتایج آزمون تعقیبی توکی در بیان ژن‌ها، گلوکز و مقاومت به انسولین به تفکیک گروه‌ها

متغیر	گروه (I)	گروه (J)	سطح معنی داری
SIRT-1	DC		۰/۰۰۰۱*
	DS		۰/۰۰۰۳*
	DT	NC	۰/۰۰۰۲*
	DTS		۰/۰۰۰۱*
	DS		۰/۱۵۸۲
	DT	DC	۰/۰۰۰۵\$
	DTS		۰/۰۰۰۸\$
	DT		۰/۰۲۷۵#
FNDC-5	DTS	DS	۰/۰۰۰۱&
	DTS	DT	۰/۰۶۵۵
	DC		۰/۰۰۰۲*
	DS	NC	۰/۰۰۰۴*
	DT		۰/۰۰۰۷*
	DTS		۰/۰۰۰۱*
	DC		۰/۵۱۷۶
	DT		۰/۰۰۶۹\$

./...١\$	DTS		
./۲۱۱۰	DT	DS	
./...١#	DTS		
./...٣&	DTS	DT	
./...٣١*	DC		گلوکز
./...٢٩*	DS		
./...١٤*	DT	NC	
./۰۴۲۷*	DTS		
./...٦٠١	DS		
./...١٧٨*	DT	DC	
./...١١*	DTS		
./...١٩#	DT		
./...١٣#	DTS	DS	
./...٢١&	DTS	DT	
./...١٧*	DC		
./...٣*	DS		
./...٢*	DT	NC	
./...٤٢*	DTS		
./...٧١٢	DS		
./...٣٢٥\$	DT	DC	مقاومت به انسولین
./...٢٣.٥\$	DTS		
./...٦١	DT		
./...٢٤٣#	DTS	DS	
./...٤٦٦&	DTS	DT	

سطح معنا داری <0.05 می باشد.

*معناداری نسبت به گروه کنترل سالم، # معناداری نسبت به گروه کنترل دیابتی، & معناداری نسبت به گروه تمرین دیابتی.

تمرین دیابتی با مکمل تفاوت معناداری نداشت ($p>0.05$). شکل (۱).

بیان ژن FNDC-5 در گروههای تمرین دیابتی و تمرین دیابتی با مکمل نسبت به گروه دیابتی به ترتیب ($p<0.05$) و ($p<0.01$) و بین گروه دیابتی و دیابتی با مکمل افزایش معناداری داشت ($p<0.05$). شکل (۲).

مقادیر گلوکز در گروههای تمرین دیابتی و تمرین دیابتی با مکمل نسبت به گروه دیابتی به ترتیب (۱) و (۲) ($p<0.01$) و ($p<0.001$) کاهش معناداری داشت و بین گروه تمرین دیابتی با مکمل با گروه تمرین دیابتی تفاوت معناداری داشت ($p<0.01$).

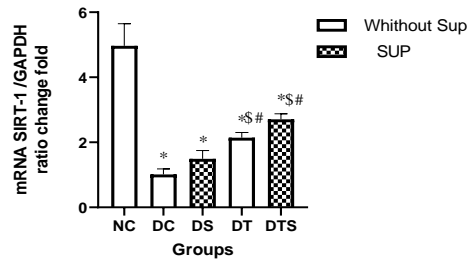
شاخص مقاومت به انسولین در گروههای تمرین دیابتی و تمرین دیابتی با مکمل نسبت به گروه دیابتی به ترتیب (۱) و (۲) ($p<0.01$) و ($p<0.001$) افزایش معناداری داشت. اما بین گروه دیابتی و دیابتی با مکمل ($p<0.05$) و بین تمرین دیابتی و

همانطوریکه اطلاعات جدول نشان می دهد؛ در مقایسه بین گروهها نسبت به گروه کنترل سالم همراه با افزایش قند خون و مقاومت به انسولین، بیان ژن های SIRT-1 و FNDC-5 کاهش معناداری داشت و القاء دیابت با ایجاد نقص در متابولیسم گلوکز و تخریب آهسته محصولات پیشرفتنه گلوکزی ظرفیت دفاع آنتی اکسیدانی را تضعیف کرد. مصرف مکمل پروپیوتیک همراه با تمرین هوایی در تنظیم شاخص گلابیسمیک و بهبود بیان ژن اثرات هم افزایی داشت. با توجه به نتایج بدست آمده، بیان ژن SIRT-1 در گروههای تمرین دیابتی و تمرین دیابتی با مکمل نسبت به گروه دیابتی به ترتیب ($p<0.01$) و ($p<0.001$) افزایش معناداری داشت. اما بین گروه دیابتی و دیابتی با مکمل ($p<0.05$) و بین تمرین دیابتی و

مشخص شد که افزایش هایپرگلایسمی باعث اختلال در عملکرد آنتی اکسیدانی و کاهش بیان ژن‌های مذکور در بطون چپ شد. هر چند مصرف مکمل پروبیوتیک به تنها یکی بر کاهش غلظت گلوکز و کاهش مقاومت به انسولین اثر گذار نبود، اما انجام تمرین هوایی و تعامل تمرین هوایی با مکمل باعث کاهش معنادار در غلظت گلوکز و شاخص مقاومت به انسولین شد. بر این اساس می‌توان چنین اظهار داشت که، تمرین هوایی و بخصوص تمرین هوایی همراه با مکمل در بهبود حساسیت به انسولین و تنظیم بیان ژن در بطون چپ موش‌های آزمایشگاهی مبتلا به دیابت اثر گذار است. از جمله ساز و کارهای احتمالی در بهبود متابولیسم گلوکز با انجام تمرین هوایی، حرکت ناقل responsive facilitative glucose (transporter-4) از داخل غشاء سلول به سمت خارج غشاء سلول در عضله در حال انقباض است (۳۲). همینطور حین اجرای تمرین افزایش در فعالیت انسولین به دلیل عملکرد بالاتر پروتئین‌های کینازی بتا و تأثیر بر عملکرد گیرنده انسولینی (insulin receptor substrate-1) با افزایش رهایش کلیسم درون سیتوزولی و اتصال آن به کالمودولین بیان شده است (۳۳). زیرا با انقباضات پیاپی و افزایش در تولید مایوکارین‌های مترشحه از عضلات فعال در تمرین تولید فاکتوری مانند آبریزین با عملکرد ضد التهابی، ترشح سایتوکارین‌های التهاب زا از جمله فاکتور نکروز دهنه تومور آلفا (tumor necrosis factor alpha) را کاهش می‌دهد (۳۳) و از راه دیگر با تأثیر بر افزایش آنزیم‌های آنتی اکسیدانی مثل سوپراکسید دیسموتاز (superoxide dismutase) و گلوتاتیون پروکسیداز (glutathione Peroxidase) متابولیسم هوایی را بهبود می‌دهد (۳۲) و باعث افزایش بیوژن میتوکندریایی می‌گردد (۳۳). از طرف دیگر به ریکاوری پس از تمرین در ارتباط با بهبود متابولیسم هوایی توجه شده، در این خصوص چنین بیان شده که استراحت پس از تمرین هوایی موجب ترشح متسع کننده‌های عروقی از جمله نیتریک اکساید و بروکسی زوم گامای ۱ می‌شود که با افزایش در خون و اکسیژن رسانی به قلب، عملکرد آنتی اکسیدانی را افزایش می‌دهد (۳۲). لازم به ذکر است که در حین انجام تمرین عمل لوکالیزه عروق در تولید متسع کننده‌ها یا مکانیسم شیر استرس (shear stress) بعد از ایسکمی-ریپریوزن و مصرف بالاتر آدنوزین ۳ فسفات (ATP) موجب تولید فاکتور القاء‌گر هایپوکسی (۳۴)،

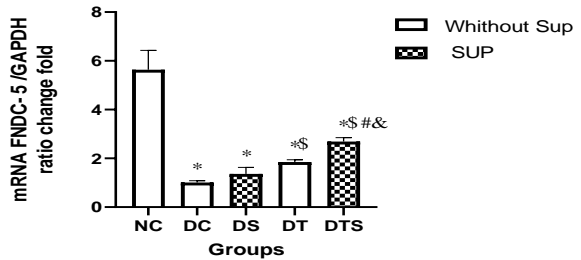
(p<0.001) کاهش معناداری داشت. بین گروه تمرین دیابتی با مکمل با گروه تمرین دیابتی تفاوت معناداری داشت (p<0.05).

One-way ANOVA



شکل ۱. میانگین مقادیر بیان ژن SIRT-1 نسبت به GAPDH در گروه‌های پژوهش با روش آماری تحلیل واریانس یک طرفه و آزمون تعییی توکی
* معناداری نسبت به گروه کنترل سالم، \$ معناداری نسبت به گروه دیابتی، # معناداری نسبت به گروه مکمل دیابتی
تعداد حیوانات هر گروه، ۶ سر می باشد.

One-way ANOVA



شکل ۲. میانگین مقادیر بیان ژن FNDC-5 نسبت به GAPDH در گروه‌های پژوهش با روش آماری تحلیل واریانس یک طرفه و آزمون تعییی توکی
* معناداری نسبت به گروه کنترل سالم، \$ معناداری نسبت به گروه دیابتی، # معناداری نسبت به گروه دیابتی مکمل، & معناداری نسبت به گروه تمرین دیابتی
تعداد حیوانات هر گروه، ۶ سر می باشد.

بحث

پژوهش حاضر به بررسی اثر یک دوره تمرین هوایی همراه با مکمل یاری پروبیوتیک بر بیان ژن‌های SIRT-1 و FNDC-5 در بطون چپ موش‌های آزمایشگاهی نرمبتلا به دیابت القاء شده با استرپتزوتوسین پرداخت. بر طبق یافته‌های بدست آمده القاء دیابت موجب افزایش غلظت گلوکز و مقاومت به انسولین شد. همینطور با کاهش بیان ژن‌های SIRT-1 و FNDC-5

افزایش داشتند (۳۷). این نتایج با نتایج مطالعه حاضر همسو است. در مطالعه دیگری ۸ هفته تمرین ایتروال از طریق راه اندازی مسیر کلیم درون سلوی و اتصال آن به کالمودولین موجب افزایش فعالیت پروکسی زوم گاما و گیرنده پروکسی زوم آلفا یک گاما (PGCa-1Y) شد و با تأثیر بر افزایش ظرفیت آتنی اکسیدانی، بیوژن میتوکندری را در بطن چپ رت‌ها افزایش داد (۳۳). این نتایج نیز با نتایج مطالع حاضر همسو است. تناقض در نتایج مطالعات با نتایج بدست آمده از مطالعه حاضر احتمالاً به نوع، شدت، مدت تمرین و سطح سلامت آزمودنی‌ها مرتبط می‌باشد (۳۳). با توجه به نتایج بدست آمده از مطالعه حاضر، مصرف مکمل پروپویوتیک همراه با تمرین هوایی اثر هم‌افزایی در کاهش گلوکز خون و تأثیر بر تنظیم ژن‌های آتنی-اکسیدانی داشت که از دلایل آن بهبود متابولیسم گلوکز در تأثیر بر سلول‌های بتای پانکراس و در نتیجه بهبود حساسیت انسولین می‌باشد (۱۷). همینطور تمرین هوایی همراه با مکمل موجب افزایش دفاع آتنی اکسیدانی گردید. با توجه به نتایج احتمالی بدست آمده، مصرف مکمل پروپویوتیک اثر تمرین را در تعديل شاخص‌های گلایسمی و بهبود بیان ژن تقویت کرد. شایان ذکر است که در مطالعه حاضر بررسی توان هوایی موش‌ها بعد از القاء دیابت انجام شد و باعث ارزیابی همسان شدت فعالیت در آنها شد. لذا پیشنهاد می‌شود در مطالعات آینده، توان هوایی حیوانات در نوبتهاي جداگانه و با بررسی مکانیسم‌های احتمالی دیگر درگیر در این نوع مطالعه بررسی گردد. این مطالعه نیز همچون مطالعات دیگر دارای محدودیت‌هایی است که از جمله آنها عدم دسترسی به نمونه‌های انسانی و نیز عدم استفاده از روش وسترن بلات برای سنجش پروتئین ژن‌های مذکور می‌باشد و دلیل آن کمبود بودجه پژوهش است. همینطور عدم اندازه‌گیری همزمان گلوکز و وزن در همه موش‌ها و کنترل میزان فعالیت بدنی خارج از پروتکل تمرین به دلیل نگهداری موش‌ها در قفس از جمله محدودیت‌های دیگر در مطالعه حاضر بود. در پایان پیشنهاد می‌شود در مطالعات آینده مدل‌های تمرینی مذکور با تمرین ایتروال و به طور گسترده‌تر بررسی شود.

نتیجه‌گیری

براساس یافته‌ها می‌توان چنین نتیجه‌گیری کرد که، تمرین هوایی همراه با مکمل پروپویوتیک با تأثیر بر تنظیم بیان ژن

(Hypoxia-inducible factor- 1 alpha) نیز در تولید فاکتور ضد التهابی ایترولوکین شماره ۱۰ (IL-10) با سنتر بیشتر آنزیم‌های هوایی (۲۴)، تولید رادیکال‌های آزاد را کاهش می‌دهد (۳۵). در ارتباط با تأثیر احتمالی پروپویوتیک‌ها در بهبود شاخص قد خون، به جز تأثیر بر سلول‌های بتای پانکراس (۱۷)، بهبود در ترکیب میکروبی و جذب روده‌ای است (۲۴). در رابطه با تأثیر تمرین بر تنظیم گلوکز، ۳۰ و ۶۰ دقیقه دوین بر روی ترمیم با شب ۱۰٪ در مدت زمان ۲۲ دقیقه مصرف گلیکوژن در عضله و کبد با افزایش متابولیسم سلوی عنوان شده که به دلیل نوسان در مصرف گلوکز در حین انقباضات مکرر می‌باشد (۳۶). این نتایج بدست آمده از مطالعه حاضر همسو است. در مطالعه دیگری که به بررسی شدت تمرین بر ظرفیت آتنی اکسیدانی و سطوح گلوکز خون در مous‌های دیابتی پرداختند، چنین نتیجه‌گیری کردند که تمرین ایتروال شدید (High intensity training) در تنابه‌ای سبک‌تر در مقایسه با تمرین ایتروال خیلی شدید (High intensity interval training) بر تنظیم متابولیسم گلوکز و افزایش آنزیم هوایی سیترات سیتاز و سنتر پروتئین میتوفیوزن کنیازی اثر بیشتری داشت (۳۷). این نتایج نیز با نتایج مطالعه حاضر همسو می‌باشد. در حالیکه نتایج مطالعه دیگر چنین نشان داد که ۱۲ هفته تمرین مقاومتی با شدت بالا باعث افزایش استرس اکسیدانتیو می‌شود، زیرا تولید و فعالیت آنزیم‌های ضد اکسایشی مانند سوپر اکسید دیسموتاز، کاتالاز و گلوتاتیون پروکسیداز را کاهش می‌دهد (۳۴). که این نتایج با نتایج مطالعه حاضر ناهمسو است. نتایج مطالعه دیگری نشان داد که پس از تمرین HIT با شدت ۹۰٪ حداکثر اکسیژن مصرفی ۶ تکرار در ۳ ست و استراحت فعال با شدت ۷۰ درصد VO_{2max} بیان ژن PGC1-α افزایش و مقادیر P-53 کاهش یافت (۳۵). اما نتایج مطالعه دیگر نشان داد که، فعالیت تنابه‌ی سرعتی با ۷ تکرار در ۴ ست ۳۰ ثانیه‌ای در موش‌های نر اسپیروگوداولی مبتلا به انفارکتوس قلبی بیان ژن PGC1-α Tخریب میتوکندری را افزایش داد (۳۶). این دلیل افزایش P-53 تخریب میتوکندری را افزایش داد (۳۶). این نتایج با نتایج مطالعه حاضر ناهمسو می‌باشد. نتایج مطالعه دیگر در خصوص تأثیر همزمان ۴ هفته تمرین استقامتی با مصرف مکمل پروپویوتیک بر بهبود ظرفیت آتنی اکسیدانی در رت‌های مبتلا به دیابت، چنین گزارش شد که ظرفیت آتنی اکسیدانی تام با تمرین و سطوح سوپر اکسید دیسموتاز سرم با تمرین و مکمل

تشکر و قدردانی

این مطالعه با تصویب کد اخلاق IR.SSRC.REC.1398.013 اخذ شده از دانشگاه علوم پزشکی ایران انجام گردید.

FNDC-5 در بطن چپ موش‌های آزمایشگاهی دیابتی، احتمالاً می‌تواند دفاع ضد اکسایشی را افزایش داده و کار迪ومیوپاتی دیابتی را بهبود دهد.

تعارض منافع

هیچ‌گونه تعارض منافعی بین نویسنده‌گان وجود ندارد.

References

1. Fealy CE, Mulya A, Axelrod CL, Kirwan JP. Mitochondrial dynamics in skeletal muscle insulin resistance and type 2 diabetes. *Translational Research: the Journal of Laboratory and Clinical Medicine*. 2018;202:69-82.
2. Zhu Y, Snooks H, Sang S. Complexity of advanced glycation end products in foods: Where Are We Now? *Journal of Agricultural and Food Chemistry*. 2018;66(6):1325-9.
3. Li W, Zho P, Wang G, Lu X, Jiang Y, Zhao X. Anti-inflammatory effects of lycopene prevents cardiac dysfunction in streptozotocin-diabetic rats. *International Journal of Clinical and Experimental Medicine*. 2016;9(5):80. 47-54.
4. Li B, Tan Y, Sun W, Fu Y, Miao L, Cai L. the Role of zinc in the prevention of diabetic cardiomyopathy and nephropathy. *Toxicology Mechanisms and Methods*. 2013;23(1):27-33.
5. Rayner BS, Figtree GA, Sabaretnam T, Shang P, Mazhar J, Weaver JC, et al. Selective inhibition of the master regulator transcription factor Egr-1 with catalytic oligonucleotides reduces myocardial injury and improves left ventricular systolic function in a preclinical model of myocardial infarction. *Journal of the American Heart Association*. 2013;2(4):e000023.
6. Huang CY, Yang AL, Lin YM, Wu N, Lin JA, Chan YS, et al. Anti-apoptotic and pro-survival effects of exercise training on hypertensive hearts. *Journal of Applied Physiology*. 2012;112(5):883-91.
7. Long AN, Dagogo-Jack S. Comorbidities of diabetes and hypertension: mechanisms and approach to target organ protection. *The Journal of Clinical Hypertension*. 2011;13(4):244-51.
8. Seale P, Conroe HM, Estall J, Kajimura S, Frontini A, Ishibashi J, et al. Prdm16 determines the thermogenic program of subcutaneous white adipose tissue in mice. *Journal of Clinical Investigation*. 2011;121(1):96-105.
9. Barja-Fernández S, Folgueira C, Castelao C, Al-Massadi O, Bravo S, Garcia-Caballero T, et al. FNDC5 is produced in the stomach and associated to body composition. *Scientific Reports*. 2016;6(1):1-12.
10. González-Montero J, Brito R, Gajardo AI, Rodrigo R. Myocardial reperfusion injury and oxidative stress: Therapeutic opportunities. *World Journal of Cardiology*. 2018;10(9):74.
11. Elsen M, Raschke S, Eckel J. Browning of white fat: does irisin play a role in humans. *Journal of Endocrinology and Metabolism*. 2014;222(1):R25-38.
12. Gordon LA, Morrison EY, McGrowder DA, Young R, Fraser YTP, Zamora EM, et al. Effect of exercise therapy on lipid profile and oxidative stress indicators in patients with type 2 diabetes. *BMC Complementary and Alternative Medicine*. 2008;8(1):1-10.
13. Wang Y, Wu Y, Wang Y, Xu H, Mei X, Yu D, et al. Antioxidant properties of probiotic bacteria. *Nutrients*. 2017;9(5):521.
14. Moroti C, Souza Magri LF, de Rezende Costa M, Cavallini DC, Sivieri K. Effect of the consumption of a new symbiotic shake on glycemia and cholesterol levels in elderly people with type 2 diabetes mellitus. *Lipids in Health and Disease*. 2012;11(1):1-8.
15. Huang M, Zhao P, Xiong M, Zhou Q, Zheng S, Ma X, et al. Antidiabetic activity of perylenequinonoid-rich extract from *Shiraia bambusicola* in KK-Ay mice with spontaneous type 2 diabetes mellitus. *Journal of Ethnopharmacology*. 2016;191:71-81.
16. Kaur IP, Kuhad A, Garg A, Chopra K. Probiotics: Delineation of prophylactic and therapeutic benefits. *Journal of Medicinal Food*. 2009;12(2):219-35.
17. Golbidi S, Badran M, Laher I. Antioxidant and anti-inflammatory effects of exercise in diabetic patients. *Experimental Diabetes Research*. 2011;2012.
18. Manning BD. Insulin signaling: inositol phosphates get into the Akt. *Cell*. 2010;143(6):861-3.
19. Yadav H, Jain S, Sinha P. The effect of probiotic dahi containing *Lactobacillus acidophilus* and *Lactobacillus casei* on gastopathic

- consequences in diabetic rats. *Journal of Medicinal Food*. 2008;11(1):62-8.
20. Kekkonen RA, Vasankari TJ, Vuorimaa T, Haahtela T, Julkunen I, Korpela R. The effect of probiotics on respiratory infections and gastrointestinal symptoms during training in marathon runners. *International Journal of Sport Nutrition and Exercise Metabolism*. 2007;17(4):352-63.
21. Asishirazi I, Hosseini SA, Keikhsravi F. Hypoglycemic interactional effects of saffron (*Crocus Sativus*) aqueous extract and swimming training in streptozotocin induced diabetic rats. *Journal of Sabzevar University of Medical Sciences*. 2017;24(4):273-9.(in persian).
22. Ravi Kiran T, Subramanyam MV, Prathima S, Asha Devi S. Blood lipid profile and myocardial superoxide dismutase in swim-trained young and middle-aged rats: comparison between left and right ventricular adaptations to oxidative stress. *Journal of Comparative Physiology, Biochemical, Systemic, and Environmental Physiology*. 2006;176(8):749-62.
23. Pithon-curi TNC. Aprogram of moderate physical training for wistar rats based on maximal oxygen consumption. *Journal of Strength and Conditioning Research*. 2007;21(3):751-6.
24. Khakdan S, Delfan M, Heydarpour Meymeh M, Kazerouni F, Ghaedi H, Shanaki M, et al. High-intensity interval training (HIIT) effectively enhances heart function via miR-195 dependent cardiomyopathy reduction in high-fat high-fructose diet-induced diabetic rats. *Archives of Physiology and Biochemistry*. 2020;126(3):250-7.
25. Bye A, Høydal MA, Catalucci D, Langaas M, Kemi OJ, Beisvag V, et al. Gene expression profiling of skeletal muscle in exercise-trained and sedentary rats with inborn high and low VO₂max. *Physiol Genomics*. 2008;35(3):213-21.
26. Andersen CL, Jensen JL, Ørntoft TF. Normalization of real-time quantitative reverse transcription-PCR data: a model-based variance estimation approach to identify genes suited for normalization, applied to bladder and colon cancer data sets. *Cancer Research*. 2004;64(15):5245-50.
27. Kotenko SV, Gallagher G, Baurin VV, Lewis-Antes A, Shen M, Shah NK, et al. IFN-λs mediate antiviral protection through a distinct class II cytokine receptor complex. *Nature Immunology*. 2003;4(1):69-77.
28. Matsuhisa M, Yamasaki Y, Emoto M, Shimabukuro M, Funahashi T, Matsuzawa Y. A novel index of insulin resistance determined from the homeostasis model assessment index and adiponectin levels in Japanese subjects. *Diabetes Research and Clinical Practice*. 2007;77(1):151-4.
29. Dela F, Handberg A, Mikines K, Vinent J, Galbo H. GLUT 4 and insulin receptor binding and kinase activity in trained human muscle. *The Journal of Physiology*. 1993;469(1):615-24.
30. Bækkerud FH, Salerno S, Ceriotti P, Morland C, Storm-Mathisen J, Bergersen LH, et al. High intensity interval training ameliorates mitochondrial dysfunction in the left ventricle of mice with type 2 diabetes. *Cardiovascular Toxicology*. 2019;19(5):422-31.
31. Gibala MJ, Little JP, MacDonald MJ, Hawley JA. Physiological adaptations to low-volume, high-intensity interval training in health and disease. *The Journal of Physiology*. 2012;590(5):1077-84.
32. Andersson U, Treebak JT, Nielsen JN, Smith KL, Abbott CR, Small CJ, et al. Exercise in rats does not alter hypothalamic AMP-activated protein kinase activity. *Biochemical and Biophysical Research Communications*. 2005;329(2):719-25.
33. Gibala MJ. Physiological adaptations to low-volume high-intensity interval training. *Sports Science Exchange*. 2015;28(139):1-6.
34. Scheffer DL, Silva LA, Tromm CB, da Rosa GL, Silveira PC, de Souza CT, et al. Impact of different resistance training protocols on muscular oxidative stress parameters. *Applied Physiology, Nutrition, and Metabolism*. 2012;37(6):1239-46.
35. Bartlett JD, Hwa Joo C, Jeong T-S, Louhelainen J, Cochran AJ, Gibala MJ, et al. Matched work high-intensity interval and continuous running induce similar increases in PGC-1α mRNA, AMPK, p38, and p53 phosphorylation in human skeletal muscle. *Journal of Applied Physiology*. 2012;112(7):1135-43.
36. Saleem A, Adhiketty PJ, Hood DA. Role of p53 in mitochondrial biogenesis and apoptosis in skeletal muscle. *Physiological Genomics*. 2009;37(1):58-66.
37. Maherinia H, Azarbayjani M, Delfan M. Effects of 4 weeks of aerobic exercise training with complementary probiotic supplementation on serum SOD and TAC levels in type 2 diabetes of male rats. *Iranian Journal of Nutrition Sciences and Food Technology*. 2020;15(3):27-34. (in Persian)

The effect of an aerobic exercise training with complementary probiotic supplementation on the gene expression of SIRT-1 and FNDC-5 in the left ventricle of diabetic male rats

Received: 12 Apr 2022

Accepted: 28 Sep 2022

Seyedeh Somayeh Samaie¹, Ali Asghar Ravasi *², Sirous Choobineh³, Maryam Delfan⁴

1. Ph.D Student in Sport Physiology, Alborz Campus, University of Tehran, Tehran, Iran 2. Professor, Department of Exercise Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, University of Tehran, Tehran, Iran 3. Associate Professor, Department of Exercise Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, University of Tehran, Tehran, Iran, 4. Assistant Professor, Department of Exercise Physiology, Faculty of Sport Sciences, Alzahra University, Tehran, Iran

Abstract

Introduction: Aerobic exercise with probiotic supplementation improves the antioxidant capacity in the left ventricle of diabetic patients by regulating gene expression. The purpose of this study was to investigate the effect of an aerobic exercise training with complementary probiotic supplementation on the gene expression of SIRT-1 and FNDC-5 in the left ventricle of streptozotocin-induced diabetic male rats.

Materials and Methods: In this experimental research, 30 diabetic male laboratory rats were divided into five groups of six including, non-diabetic control (NC), diabetic control (DC), diabetic supplement (DS), diabetic training (DT), diabetic training supplement (DTS). Diabetes was induced in all groups except for non-diabetic control group by intraperitoneal injection of streptozotocin (STZ) at a dose of 60 mg per kilogram of body weight after 12 hours of overnight fasting. Real-time PCR technique was used to evaluate the gene expression of the SIRT-1 and FNDC-5 and the comparison of groups was used by One way ANOVA at the alpha level of 0.05.

Results: SIRT-1 gene expression in DT and DTS groups compared to DC group, ($p<0.001$) and ($p<0.01$) respectively, and FNDC-5 gene expression in DT and DTS groups compared to DC group ($p<0.05$) and ($p<0.001$) significantly increased

Conclusion: Aerobic exercise combined with probiotic supplementation can possibly increase the antioxidant defense and improve diabetic cardiomyopathy by affecting the regulation of FNDC-5 gene expression in the left ventricle of diabetic rats.

Keywords: Aerobic exercise training, SIRT-1, FNDC-5, Insulin resistance, Probiotic supplement

***Corresponding Author:** Professor, Department of Exercise Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, University of Tehran, Tehran, Iran

Email: aaravasi@ut.ac.ir

Tel: +989122024549

Fax: +982161111