

اثر یک دوره تمرینات استقامتی تناوبی بر مقادیر پلاسمایی اوتاکسین، آدیپونکتین و مقاومت به انسولین، نمایه‌های لپیدی سرم و ترکیب بدنی در نوجوانان دارای اضافه وزن و چاق

آفایلی قاسم نیان^۱، عباسعلی گائینی^۲، محمدرضا کردی^۳، مهدی هدایتی^۴، مهران رامی^۵، بهلول قربانیان^۶

تاریخ دریافت ۱۳۹۲/۰۲/۰۱ تاریخ پذیرش ۱۳۹۲/۰۴/۰۴

چکیده

پیش زمینه و هدف: اوتاکسین یک کموکاین مهم در ابتلا به آسم است. آدیپونکتین نیز با یک توانایی ضد التهابی، به عنوان کاهش دهنده خطر دیابت و امراض قلبی عروقی عمل می‌کند. هدف از این مطالعه بررسی آثار ۸ هفته تمرین استقامتی تناوبی، بر مقادیر پلاسمایی اوتاکسین، آدیپونکتین، مقاومت به انسولین، نمایه‌های لپیدی سرم و ترکیب بدنی در نوجوانان دارای اضافه وزن و چاق بود.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه نیمه تجربی، ۳۶ نوجوان پسر دارای اضافه وزن و چاق، به طور تصادفی به دو گروه آزمایش (۱۸ نفر) و کنترل (۱۸ نفر) تقسیم شدند. گروه آزمایش به مدت ۸ هفته، ۴ جلسه در هفته و هر جلسه به مدت ۴۰ دقیقه به تمرینات استقامتی تناوبی پرداختند. نمونه‌های خونی قبل و پس از ۸ هفته تمرین، جهت ارزیابی مقادیر اوتاکسین، آدیپونکتین، پروفایل‌های چربی و مقاومت انسولین گرفته شد. برای تجزیه و تحلیل داده‌ها از روش‌های آماری تی تست دوگانه، همبستگی پیرسون و تحلیل رگرسیون چندگانه گام به گام استفاده شد.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که ۸ هفته تمرین استقامتی تناوبی در نمونه‌های گروه آزمایش موجب کاهش وزن بدن، درصد چربی بدن، نمایه نوده بدن، مقاومت انسولین، دور کمر و تری گلیسرید پلاسمای شد ($P<0.05$)، ولی تفاوت معنی‌داری در غلظت اوتاکسین و آدیپونکتین پلاسمای مشاهده نشد ($P>0.05$). علاوه بر این، همبستگی مثبت و معنی‌داری بین سطح اولیه اوتاکسین با کلسترون تام و لیپوپروتئین با دانسیتی پایین مشاهده شد ($P<0.05$). همچنین در تحلیل رگرسیون چندگانه گام به گام، بین مقاومت انسولین با اوتاکسین همبستگی معنی‌داری وجود داشت ($P<0.05$).

نتیجه‌گیری: ۸ هفته تمرین استقامتی تناوبی بدون ایجاد تغییر معنی‌دار در سطح اوتاکسین و آدیپونکتین پلاسمای، موجب کاهش میزان تری گلیسرید پلاسمای مقاومت انسولین و چاقی مرکزی شد.

کلید واژه‌ها: تمرینات استقامتی تناوبی، اوتاکسین، آدیپونکتین، شاخص مقاومت به انسولین، نمایه‌های لپیدی، ترکیب بدنی

مجله پزشکی ارومیه، دوره بیست و چهارم، شماره ششم، ص ۴۳۰-۴۴۰، شهریور ۱۳۹۲

آدرس مکاتبه: زنجان، دانشگاه زنجان، دانشکده علوم انسانی، گروه فیزیولوژی ورزشی، تلفن: ۰۹۱۴۱۸۵۴۹۷۸

Email: Ali_59_b@yahoo.com

متلاطیان به دیابت نوع دو را افراد چاق و ۲۰ درصد باقیمانده را افراد لاغر تشکیل می‌دهند^(۴). مرکز ملی سلامت آمریکا نیز عنوان کرده است از سال ۱۹۹۰ تا ۱۹۹۶ در افراد زیر ۱۷ سال، هم‌راستا با گسترش چاقی، شیوع آسم نیز از ۶/۶ درصد به ۶/۲ درصد افزایش یافته است^(۵). افزایش شیوع چاقی و اضافه وزن در کودکان و نوجوانان مشکلاتی را در پی خواهد داشت^(۱) که از آن دسته می‌توان به افزایش شیوع بیماری‌های قلبی - عروقی

مقدمه

طی دو دهه‌ی گذشته، شیوع اضافه وزن و چاقی در کودکان و نوجوانان بسیاری از کشورهای جهان، روند رو به رشدی داشته است^(۱). اطلاعات موجود نشان می‌دهد که ایران نیز از این قاعده مستثنی نبوده است^(۲). شروع پدیده چاقی در سنین نوجوانی و جوانی با بروز آن در بزرگسالی و عوارض حاصل از آن در ۵۰ درصد موارد مرتبط است^(۳). تحقیقات نشان می‌دهد که ۸۰ درصد از

^۱. دانشجوی دکتری فیزیولوژی ورزشی دانشگاه تهران (نویسنده مسئول)

^۲. استاد فیزیولوژی ورزشی دانشکده تربیت بدنی دانشگاه تهران

^۳. دانشیار فیزیولوژی ورزشی دانشکده تربیت بدنی دانشگاه تهران

^۴. دانشیار بیوشیمی مرکز تحقیقات سلوی و ملکولی، پژوهشکده علوم غدد درون ریز، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی شهید بهشتی

^۵. پزشک عمومی، دانشگاه علوم پزشکی ارومیه

^۶. استادیار فیزیولوژی ورزشی، دانشگاه شهید مدنی آذربایجان، دانشکده علوم تربیتی و روانشناسی، گروه تربیت بدنی و علوم ورزشی

اوتاکسین در ابتلا به آسم^(۵)، و رابطه معکوس بین آمادگی جسمانی با توسعه آسم (۲۷)، (۲۸)، و ارتباط اوتاکسین و آدیپونکتین با میزان توده‌ی چربی احتشایی، نمایه توده بدن و شاخص مقاومت انسولین^(۱)، (۱۸)، همچنین با توجه به اثر تمرین ورزشی بر بهبود حساسیت انسولین و پیشگیری از توسعه دیابت نوع ۲ (۱)، منطقی به نظر می‌رسد که به این مسئله بی‌بیریم که آیا اثرات مفید فعالیت ورزشی بر افزایش حساسیت انسولین و کاهش ابتلا به آسم، دیابت و بیماری‌های قلبی-عروقی، از طریق تنظیم میزان آدیپونکتین و اوتاکسین است؟ بنابراین اهداف این تحقیق شامل تعیین تأثیر ۸ هفته تمرین استقامتی تناوبی طناب زنی بر مقادیر پلاسمایی اوتاکسین، آدیپونکتین، مقاومت به انسولین، نمایه‌های لپیدی سرم و ترکیب بدنی در نوجوانان چاق و دارای اضافه وزن است.

مواد و روش کار

مطالعه حاضر از نوع تحقیقات نیمه تجربی است که به صورت میدانی و با طرح پیش و پس آزمون انجام گرفته است.

جامعه آماری و روش انتخاب نمونه‌ها

جامعه آماری را دانش آموزان سالم دارای اضافه وزن و چاق دوره دبیرستان شهرستان تکاب تشکیل می‌دادند که حداقل حدود ۶ ماه سابقه شرکت در تمرین منظم را نداشتند. همچنین، میزان فعالیت آن‌ها کمتر از ۲ بار در هفته و در هر جلسه کمتر از ۲۰ دقیقه بود^(۲۹). به دنبال فراخوان عمومی، اندازه‌گیری شاخص‌های قد، وزن، نمایه توده بدن و اندازه‌گیری دور کمر^۷ انجام شد^(۱). شاخص توده بدن بر اساس جامعه ایرانی بین صدک ۹۵ تا ۹۵ برای سن و جنس به عنوان اضافه وزن ۲۸/۲۶-۲۴/۷۶ کیلوگرم بر مترمربع، و شاخص توده بدن بالاتر از صدک ۹۵ به عنوان چاقی (شناختی) توده بدنی کمتر از ۲۸/۲۲ کیلوگرم بر مترمربع تعریف شد^(۳۰). پس از مشخص شدن وضعیت اضافه وزن و چاقی، از بین افراد دارای شرایط مذکور، ۳۶ نفر به طور تصادفی ساده انتخاب شده و در دو گروه، آزمایش^(۱۸) (نفر) و گروه کنترل^(۱۸) (نفر) قرار گرفتند. ۳ نفر از نمونه‌های گروه کنترل به دلیل عدم رعایت شرایط پژوهش، کنار گذاشته شدند، و تجزیه و تحلیل نهایی گروه کنترل، بر روی ۱۵ نفر صورت گرفت. کلیه شرکت کنندگان اطلاعات مکتوب در خصوص پژوهش دریافت نموده و پس از مطالعه از آن‌ها خواسته شد تا در صورت تمایل، رضایت نامه کتبی را امضا کنند. همچنین پژوهش حاضر زیر نظر پزشک و متخصصین علوم ورزشی انجام شد و کلیه آزمودنی‌ها با تایید

(۱)، (۶)، افزایش شیوع آسم (۷)، دیس لپیدمی و دیابت نوع ۲ اشاره کرد^{(۱)، (۶)، (۸)}. بنابراین از نظر بیولوژی، بافت چربی فراتر از یک ذخیره انرژی بوده و یک بافت فعال است^(۹) که آدیپوسایتوکاین‌های متعددی را ترشح می‌کند^(۱۰)، که آثار بیولوژیکی متعددی دارد^(۱۱). اوتاکسین^(۱) (CCL11)^۱ یک آدیپوكاین پیش‌التهابی مترشحه از بافت چربی است^(۱۲). مطالعات نشان داده‌اند که میزان اوتاکسین پلاسمایی در بروز خطر آسم و خامت آن نقش دارد^(۱۳). شیموکاین اوتاکسین یک جاذب شیمیایی بوده و از طریق گیرنده CCR3^۲ با فراخوانی اوزینوفیل‌ها، در پاتوژن‌ز ابتلا به آسم^(۵) و توسعه واکنش پذیری بالای برونش‌ها و آسیب بافتی و تغییر ساختار مسیر تنفسی نقش کلیدی دارد^(۱۴). پروتئین دیگر مشتق شده از بافت چربی آدیپونکتین است. مطالعات نشان داده‌اند که تولید آدیپونکتین توسط بافت چربی افراد چاق کاهش می‌یابد^(۱۵). آدیپونکتین به عنوان یک سایتوکاین مفید، اثر ضد التهابی^(۱۵)، ضد تصلب شرایین و ضد مقاومت به انسولین^(۱۶)، و موجب افزایش اکسیداسیون اسیدهای چرب عضله اسکلتی شده و از طریق فعال‌سازی پروتئین کیناز وابسته به آدنوزین مونوفسفات^۳، موجب کاهش غلظت گلوكز خون می‌شود^(۱). بنابراین بافت چربی منبع مهم التهاب سیستمیک در افراد چاق است و آدیپوكاین‌ها، رابطه بالقوه چاقی و سایر اجزای سندروم متابولیک هستند^(۱۷)، و تغییرات در میزان آدیپوكاین‌ها در اثر فعالیت ورزشی، احتمالاً سرخ خوبی برای بی‌بردن به اثرات سودمند فعالیت ورزشی است^(۱۸). با وجود این که، اخیراً چندین مطالعه از منافع و فواید فعالیت ورزشی در کاهش آسم حمایت کرده‌اند، ولی تغییرات ناشی از فعالیت و تمرین ورزشی در غلظت اوتاکسین پلاسمایا توضیح داده نشده است و مطالعات در باره ارتباط بین چاقی، اوتاکسین و مقاومت انسولین بسیار محدود است. همچنین اثر تمرینات ورزشی استقامتی بر میزان آدیپونکتین پلاسمای ضد و نقیض بوده^{(۱)، (۱۵)، (۲۴)، (۲۶)}، و در پیشینه پژوهش اکثر محققان از فعالیت‌های مداوم استقامتی استفاده کرده‌اند. در حالی که دانشگاه پزشکی ورزشی آمریکا^۴ (۲۰۰۰) به منظور تشویق و ترغیب اشاره مختلف برای شرکت در فعالیت‌های ورزشی^۵ پیشنهاد کرده است، فعالیت‌های جسمانی به شیوه متناوب^۶ انجام شوند^(۲۵). ضمن در نظر داشتن نقش

^۱. Chemokine (C-C motif) ligand 11 (CCL11) is also known as eotaxin-1

^۲. C-C chemokine receptor type 3

^۳. adenosine monophosphate-activated protein kinase

^۴. American College of Sports Medicine (2000)

^۵. sports and exercises

^۶. intermittent

⁷. waist circumference

ساندیچی (کیت تجاری دی آر جی، شرکت ماربورگی، آلمان)^۵ تعیین شد. میزان اوتاکسین پلاسما نیز با استفاده از روش الایزای ساندیچی (کیت تجاری کازابیو بایوتچ، شرکت ووهان چین)^۶، مورد سنجش قرار گرفت. آدیپونکتین هم با روش الایزای ساندیچی (کیت تجاری آساپیرو، شرکت مایسورو آمریکا)^۷ اندازه‌گیری شد. ولی کلسترول با روش نورسنجی آنژیمی (شرکت پارس آزمون، ایران)^۸، و تری گلیسرید با روش آنژیمی کالری متري (شرکت پارس آزمون، ایران) اندازه‌گیری شد. لیپوپروتئین با دانسیته پایین^۹ نیز با روش آنژیمی کالری متري (کیت تجاری راندوکس، شرکت کانتی آنتریم انگلستان)^{۱۰} اندازه‌گیری شد.

شیوه اجرای تمرین استقامتی تناوبی: تمرین استقامتی تناوبی شامل هشت هفته (۴ جلسه در هفته و هر جلسه ۴۰ دقیقه) فعالیت تناوبی فراینده طناب زنی بود. در آغاز و پایان برنامه تمرینی، ۵ دقیقه گرم کردن و ۵ دقیقه سرد کردن با حرکات کششی پیش بینی شده بود. پروتکل تمرینی در جدول شماره (۱)، به صورت کامل و با جزئیات آن ارایه شده است.

روش آماری

از آمار توصیفی برای توصیف داده‌ها استفاده شد. آزمون کولموگروف-اسمیرنف نیز برای بررسی نرمال بودن توزیع داده‌ها به کار رفت. با توجه به طبیعی بودن توزیع داده‌ها، از آزمون تی تست دوگانه برای مقایسه میانگین‌های متغیرها استفاده شد. همچنین از ضریب همبستگی پیرسون برای بررسی همبستگی بین متغیرها استفاده شد. در سنجه ارتباط برخی متغیرها تحلیل رگرسیون چندگانه گام به گام^{۱۱} نیز استفاده شد. برای تجزیه و تحلیل و انجام آزمون‌های آماری، نرم افزار spss^{۱۲} در سطح معنی‌داری P<0.05 مورد استفاده قرار گرفت.

یافته‌ها

آزمون کولموگروف اسمیرنف نشان داد که داده‌ها نرمال هستند و توزیعشان طبیعی است. مشخصات دموگرافیک در گروه آزمایش و کنترل، قبل و بعد از تمرین استقامتی در جدول شماره (۲) نشان داده شده است. ۸ هفته تمرین استقامتی فراینده در نمونه‌های چاق گروه آزمایش موجب کاهش وزن بدن (P<0.001)، نمایه توده بدن (P<0.001)، درصد چربی بدن (P<0.001)، دور کمر (P<0.001)، مقاومت انسولین (P<0.047)، غلظت انسولین

پرleshک هیچ گونه پیشینه بیماری‌های قلبی و عروقی، دیابت، ابتلا به بیماری‌های عفونی و شرایط آلرژیک تأثیر گذار بر دستگاه ایمنی را نداشتند.

روش‌ها و وسائل اندازه‌گیری

آزمودنی‌ها در اولین حضور با جزئیات و موارد ضروری مطالعه آشنا شده و سوالات مرتبط با بیماری‌های خود و فعالیت بدنی (پرسشنامه محقق ساخته) را جواب دادند. گروه آزمایش علاوه بر برنامه ورزشی مدرسه، در برنامه فعالیت ورزشی ۸ هفته‌ای که شامل پروتکل تناوبی طناب زنی بود، شرکت کرد و گروه کنترل چاق فقط در برنامه ورزشی مدرسه شرکت کرد. متغیرهای آنتروپومتریکی (سن، قد، وزن، درصد چربی بدن، دور کمر، نمایه توده بدن)، میزان پلاسمایی گلوکز ناشتا، انسولین ناشتا، تری گلیسرید، کلسترول تام، لیپوپروتئین با دانسیته پایین، لیپوپروتئین با دانسیته بالا، اوتاکسین و آدیپونکتین پلاسما قبل و پس از برنامه تمرین استقامتی تناوبی ۸ هفته‌ای اندازه‌گیری شد. همچنین برای تعیین مقاومت انسولینی در حالت ناشتا نیز، پس از برآورد میزان گلوکز خون و انسولین ناشتا از شاخص مقاومت انسولینی، ارزیابی مدل هموستاز (HOMA-IR)^۱ استفاده شد (۳۱). به منظور کاهش برخی عوامل مداخله گر و مخدوش کننده موثر در نتایج پژوهش و به منظور کاهش آثار نوع غذا بر شاخص‌های التهابی از نمونه‌ها خواسته شد به مدت حداقل ۲۴ ساعت قبل از خون گیری اولیه و ثانویه از خوردن غذاهای آماده،^۲ آشامیدنی‌های کافئین دار و انجام فعالیت سنگین خودداری کنند. همچنین طی دوره تحقیق از نمونه‌ها درخواست شد تا حد امکان شیوه غذایی خود را تغییر ندهند (۳۲). خون گیری (۷ میلی لیتر) از ورید کابیتال میانی بازو^۳ و در حالت نشسته انجام شد. نمونه‌های خونی در ساعت ۸ صبح بعد از یک ناشتا یکی کامل شبانه (۱۰ تا ۱۲ ساعت) و قبل و بعد از برنامه تمرینی (هفتاهی) گرفته شد. به منظور حذف اثرات حاد فعالیت ورزشی، خون گیری پس-آزمون نمونه‌های گروه تمرین، ۳ روز پس از آخرین جلسه تمرینی به عمل آمد. پس از ریختن خون در لوله‌های محتوی ماده ضد انقاد (تیلن دی آمین تتر استیک اسید)، و سانتریفیوژ، پلاسما جدا شده و در منفی ۸۰ درجه سانتی‌گراد برای آنالیزهای بعدی فریز شد. پس از انتقال نمونه‌ها به پژوهشکده غدد درون ریز و متابولیسم شهید بهشتی، گلوکز خون با استفاده از روش رنگ سنجی آنژیمی (گلوکز اکسیداز، شرکت پارس آزمون، ایران)^۴ اندازه‌گیری شد. سطح انسولین سرم با استفاده از روش الایزای

⁵. Insulin, ELISA, DRG, Marburg, Germany

⁶. Human Eotaxin 1 (Elisa, Cusabio biotech, Wuhan, China)

⁷. Human Adiponectin, ELISA, Assaypro, Missouri, USA

⁸. Cholestrol., Colorimetric Enzymatic, Parsazmun, Tehran, Iran

⁹. Low Density Lipoprotein (LDL)

¹⁰. HDL, Colorimetric Method, Randox, County Antrim, UK

¹¹. Stepwise multiple regression analysis

¹. homeostatic model assessment insulin resistance

². fast food

³. median cubital vein

⁴. Glucose, Colorimetric Enzymatic, Parsazmun, Tehran, Iran

لیپوپروتئین با دانسیته پایین پلاسمای دور کمر با ضربه همبستگی پیرسون و تحلیل رگرسیون چندگانه گام به گام، نشان داده شده است. در بررسی ارتباط بین متغیرها، همبستگی مثبت و معنی داری بین سطح اولیه اوتاکسین با کلسترول تام ($p=0.18$) و ($R=0.41$)، لیپوپروتئین با دانسیته پایین ($p=0.17$) و ($R=0.41$) و مقاومت انسولین ($p=0.35$) و ($R=0.32$) مشاهده شد.

($p=0.37$) و تری گلیسرید پلاسمای (P=0.34) شد. ولی میزان اوتاکسین پلاسمای ($p=0.16$)، آدیپونکتین ($p=0.22$)، لیپوپروتئین با دانسیته بالا ($p=0.14$) و لیپوپروتئین با دانسیته پایین ($p=0.34$) در گروه آزمایش، پس از ۸ هفته تمرين تغییر معنی داری نداشت. در جدول شماره (۳)، ارتباط میزان اوتاکسین و آدیپونکتین با نمایه توده بدن، درصد چربی بدن، شاخص مقاومت انسولین، تری گلیسرید، لیپوپروتئین با دانسیته بالا.

جدول شماره (۱): پروتکل ورزشی ۸ هفته تمرين استقاماتی تناوبی طناب زنی (Jump rope)

سرو کردن (دقیقه) ۸	فعالیت (دقیقه) ۳۰	گرم کردن (دقیقه) ۸	شدت فعالیت (پرش در دقیقه) ۶۰	هفتة ۱
	۱ دقیقه فعالیت، ۳۰ ثانیه استراحت			۶۰
	۱/۵ دقیقه فعالیت، ۳۰ ثانیه استراحت			۶۰
	۲ دقیقه فعالیت، ۳۰ ثانیه استراحت			۶۰
	۲/۵ دقیقه فعالیت، ۳۰ ثانیه استراحت			۷۰
	۳ دقیقه فعالیت، ۳۰ ثانیه استراحت			۸۰
	۳/۵ دقیقه فعالیت، ۳۰ ثانیه استراحت			۹۰
	۴ دقیقه فعالیت، ۳۰ ثانیه استراحت			۹۰
	۴ دقیقه فعالیت، ۳۰ ثانیه استراحت			۹۰

جدول شماره (۲): مقایسه میانگین و انحراف معیار متغیرهای بررسی شده، قبل و پس از ۸ هفته تمرين در گروههای کنترل و تمرين

P-value	پس آزمون	پیش آزمون	P-value	بعد از تمرين	قبل از تمرين	متغیرها
--	$1/15 \pm 16/95$		--	$1/11 \pm 17/02$		سن (سال)
--	$9/86 \pm 175/37$		--	$7/31 \pm 175/44$		قد (سانتی متر)
.۰/۶۲۷	$11/17 \pm 9/023$	$11/28 \pm 9/000$.۰/۰۰۰	* $11/77 \pm 84/00$	$12/78 \pm 87/23$	وزن (کیلوگرم)
.۰/۸۳۸	$2/41 \pm 29/14$	$2/48 \pm 29/18$.۰/۰۰۰	* $2/61 \pm 27/07$	$2/82 \pm 28/25$	BMI (کیلوگرم بر متر مربع)
.۰/۹۱۹	$6/51 \pm 98/60$	$6/62 \pm 98/63$.۰/۰۰۱	* $7/21 \pm 95/11$	$7/09 \pm 97/88$	WC (سانتی متر)
.۰/۰۹۶	$2/12 \pm 30/30$	$2/29 \pm 30/46$.۰/۰۰۰	* $2/50 \pm 27/75$	$2/69 \pm 30/09$	درصد چربی بدن
.۰/۶۲۱	$4/58 \pm 27/42$	$4/72 \pm 27/50$.۰/۰۰۰	* $4/88 \pm 24/36$	$5/55 \pm 26/46$	وزن بافت چربی (کیلوگرم)
.۰/۲۹۹	$42/66 \pm 3/53$	$1/32 \pm 43/74$.۰/۱۴۷	$42/36 \pm 7/22$	$6/23 \pm 45/06$	(میلی گرم بر دسی لیتر) HDL
.۰/۵۴۰	$32/79 \pm 122/20$	$28/85 \pm 128/60$.۰/۱۲۰	$27/84 \pm 114/78$	$22/62 \pm 105/28$	(میلی گرم بر دسی لیتر) LDL
.۰/۲۶۹	$38/25 \pm 20/98$	$42/12 \pm 20/30$.۰/۷۳۲	$32/46 \pm 184/61$	$30/10 \pm 182/25$	کلسترول (میلی گرم بر دسی لیتر)
.۰/۴۰۸	$88/83 \pm 223/93$	$120/0 \pm 20/40$.۰/۰۳۴	* $51/85 \pm 136/89$	$64/65 \pm 160/22$	تری گلیسرید (میلی گرم بر دسی لیتر)
.۰/۴۱۸	$11/96 \pm 24/47$	$14/91 \pm 22/08$.۰/۰۳۷	* $5/26 \pm 18/98$	$7/16 \pm 20/48$	انسولین ناشتا (میکروپونیت بر میلی لیتر)
.۰/۵۴۱	$12/25 \pm 97/66$	$11/44 \pm 95/06$.۰/۸۰۶	$10/54 \pm 95/83$	$13/98 \pm 96/83$	گلوکز ناشتا (میلی گرم بر دسی لیتر)
.۰/۳۵۵	$3/66 \pm 6/11$	$3/63 \pm 5/26$.۰/۰۴۷	* $1/25 \pm 4/15$	$2/05 \pm 4/91$	HOMA-IR (مقاومت انسولین)
.۰/۶۴۶	$3/63 \pm 9/15$	$3/03 \pm 9/31$.۰/۲۲۶	$2/38 \pm 8/27$	$2/61 \pm 8/68$	آدیپونکتین (میکرو گرم بر میلی لیتر)
.۰/۸۴۷	$8/29 \pm 17/60$	$11/71 \pm 18/11$.۰/۱۶۵	$10/81 \pm 15/42$	$6/49 \pm 11/67$	أوتاکسین (پیکو گرم بر میلی لیتر)
						LDL: لیپوپروتئین با دانسیته بالا، HDL: لیپوپروتئین با دانسیته پایین، HOMA-IR: مقاومت انسولینی با ارزیابی مدل هموستانز، BMI: شاخص توده بدن ($P < 0.05$)، P: پس آزمون نسبت به پیش آزمون، *: $P < 0.01$ ، P: پس آزمون نسبت به پیش آزمون)

مطالعه اخیر به دنبال ۸ هفته تمرین استقامتی تناوبی، علیرغم کاهش ۳/۷ درصدی وزن بدن، و کاهش ۷/۷ درصدی چربی بدن، تغییری در میزان آدیپونکتین پلاسمای مشاهده نشد. بنابراین به نظر می‌رسد که عوامل مهم دیگری نیز در تغییر آدیپونکتین موثرند. در این راستا، اخیراً کیلی^۳ و همکارانش^(۲۰۰۸)، پس از بررسی مروری مطالعات مرتبط با آدیپونکتین به این نتیجه رسیدند که عامل اصلی برای ایجاد تغییر در میزان آدیپونکتین، شدت کافی فعالیت ورزشی است^(۳۳). در تایید این ادعا می‌توان به مطالعه کویايشی^۴ و همکارانش^(۲۰۰۶)، و ریان^۵ و همکارانش^(۲۰۰۳)، اشاره کرد که نمونه‌ها پس از شرکت در فعالیت‌های استقامتی کم شدت، علیرغم کاهش وزن و از دست دادن میزان قابل توجهی از چربی بدن‌شان، تغییری را در مقاومت انسولین و میزان آدیپونکتین پلاسمای تجربه نکرندن^(۱۵، ۱۹). بنابراین به نظر می‌رسد که احتمالاً کاهش وزن متوسط به دنبال فعالیت جسمانی منظم با شدت متوسط، محرك کافی برای افزایش آدیپونکتین پلاسمای نیست^(۱۹). احتمالاً در پژوهش اخیر نیز، شدت فعالیت برای تغییر میزان آدیپونکتین کافی نبوده است. ولی باید توجه داشت که تستوسترون از جمله هورمون‌هایی است که موجب کاهش ترشح آدیپونکتین از سلول‌های چربی ۳T3-L1 می‌شود^(۳۴). ترمبلای^۶ و همکارانش، همسو با ادعای بونیفازی^۷ و همکارانش، عنوان کرده‌اند که به دنبال فعالیت استقامتی، میزان تستوسترون افزایش می‌یابد، و این افزایش با میزان عضلات درگیر در فعالیت ورزشی، همبستگی مثبت دارد^(۳۵، ۳۶).

بحث

نتایج این پژوهش نشان داد که ۸ هفته فعالیت تناوبی استقامتی طناب زنی، موجب کاهش معنی‌دار وزن بدن (۳/۸۱٪)، درصد چربی بدن (۷/۷٪)، نمایه توده بدن (۱/۷۶٪)، دور کمر (۲/۸۱٪)، مقاومت انسولین (۱۶٪)، و تری گلیسرید پلاسمای (۱۵٪) شد. ولی میزان اوتاکسین، آدیپونکتین، لیپوپروتئین با دانسیته بالا، لیپوپروتئین با دانسیته پایین و کلسترول تام پس از تمرین ۸ هفته‌ای تغییر معنی‌داری نداشت. همچنین بین سطح اولیه اوتاکسین با کلسترول تام و لیپوپروتئین با دانسیته پایین همبستگی معنی‌داری وجود داشت.

آدیپونکتین: مطالعات قبلی که اثرات تمرین ورزشی را بر میزان آدیپونکتین بررسی کرده‌اند، نتایج ضد و نقیضی را گزارش کرده‌اند. برخی‌ها عدم تغییر^(۲۰، ۱۹، ۱۵)، و دیگران افزایش (۲۲، ۲۱، ۱۰) و یا کاهش (۲۴، ۲۳) میزان آدیپونکتین را به دنبال تمرینات ورزشی گزارش کرده‌اند. در مطالعاتی که توسط سان کیم^۸ و همکارانش، بالاکوبال و همکارانش و کندو^۹ و همکارانش، انجام شد، ۸، ۱۲ و ۲۸ هفته تمرینات استقامتی هم‌راستا با کاهش وزن بدن و کاهش درصد چربی بدن، موجب افزایش ۴۲ و ۳۴ درصدی میزان آدیپونکتین در نوجوانان دارای اضافه وزن و چاق شد (۱، ۲۱، ۲۲). با توجه به این مطالعات، به نظر می‌رسد که احتمالاً کاهش وزن و کاهش درصد چربی بدن در اثر تمرین ورزشی بر افزایش میزان آدیپونکتین پلاسمای موثر است. ولی در

جدول شماره (۳): بررسی همبستگی اوتاکسین و آدیپونکتین با مقاومت انسولینی، شاخص توده بدن، درصد چربی و WC و پروفایل‌های چربی

اوتاکسین				آدیپونکتین				متغیر
R	Sig	R	پیش آزمون	R	پیش آزمون	R	پیش آزمون	
.۰/۰۳۲	.۰/۴۲۹	.۰/۰۳۲	.۰/۸۵۸	.۰/۱۴۹	.۰/۲۰۳	.۰/۱۴۹	.۰/۴۰۷	BMI
.۰/۳۲۰ [†]	.۰/۰۳۵	.۰/۳۲۰	.۰/۰۶۹	-.۰/۲۶	.۰/۰۶۹	-.۰/۲۶۱	.۰/۱۳۸	HOMA-IR
-.۰/۱۲۴	.۰/۲۲۹	-.۰/۱۳۴	.۰/۴۵۹	.۰/۲۲۲	.۰/۰۹۴	.۰/۲۲۵	.۰/۱۸۸	WC
.۰/۱۷۵	.۰/۱۶۵	.۰/۱۷۵	.۰/۳۳۱	-.۰/۱۲۵	.۰/۲۴۳	-.۰/۱۲۵	.۰/۴۸۷	TAG
-.۰/۰۳۳	.۰/۴۲۹	-.۰/۰۳۳	.۰/۸۵۷	.۰/۲۹۲ [‡]	.۰/۰۴۹	.۰/۲۹۲	.۰/۰۹۹	%Fat
.۰/۱۳۶	.۰/۲۲۵	.۰/۱۳۶	.۰/۴۰۵	-.۰/۱۹۷	.۰/۱۳۵	-.۰/۱۹۷	.۰/۲۷۷	HDL
.۰/۴۱۳ [†]	.۰/۰۰۸	.۰/۴۱ [†]	.۰/۰۱۷	.۰/۹۰۸	.۰/۲۹۴	.۰/۰۱۱	.۰/۹۵۱	LDL
.۰/۴۱۰ [†]	.۰/۰۰۹	.۰/۴۱ [†]	.۰/۰۱۸	-.۰/۰۱۸	.۰/۴۵۶	-.۰/۰۱۸	.۰/۹۱۹	کلسترول

LDL: لیپوپروتئین با دانسیته پایین، HDL: لیپوپروتئین با دانسیته بالا، HOMA-IR: مقاومت انسولینی با ارزیابی مدل هموستاز، BMI: شاخص توده بدن، (P<۰/۰۵[†]) و (P<۰/۰۱[‡])

^۳ Kylie

^۴ Kobayashi

^۵ Ryan

^۶ Tremblay

^۷ Bonifazi

^۱ Sung Kim

^۲ Kondo

جدول شماره (۳): بررسی همبستگی اوتاکسین و آدیپونکتین با مقاومت انسولینی، شاخص توده بدن، درصد چربی و WC و پروفایل‌های چربی

آدیپونکتین				آوتاکسین				متغیر	
رگرسیون چندگانه گام به گام		پیش آزمون		رگرسیون چندگانه گام به گام		پیش آزمون			
پیش آزمون	R	پیش آزمون	Sig	پیش آزمون	R	پیش آزمون	Sig		
.۰/۰۲۲	.۰/۴۲۹	.۰/۰۳۲	.۰/۸۵۸	.۰/۱۴۹	.۰/۰۲۳	.۰/۱۴۹	.۰/۰۴۷	BMI	
.۰/۳۲۰ [‡]	.۰/۰۳۵	.۰/۰۲۰	.۰/۰۶۹	-.۰/۰۶	.۰/۰۶۹	-.۰/۰۶۱	.۰/۱۳۸	HOMA-IR	
-.۰/۱۳۴	.۰/۰۲۹	-.۰/۰۱۴	.۰/۰۴۵۹	.۰/۰۲۲	.۰/۰۹۴	.۰/۰۲۳۵	.۰/۱۸۸	WC	
.۰/۱۷۵	.۰/۰۱۶۵	.۰/۰۱۷۵	.۰/۰۳۲۱	-.۰/۰۱۲۵	.۰/۰۲۴۳	-.۰/۰۱۲۵	.۰/۰۴۸۷	TAG	
-.۰/۰۳۳	.۰/۰۴۲۹	-.۰/۰۰۳۳	.۰/۰۸۵۷	.۰/۰۹۲۷	.۰/۰۴۹	.۰/۰۹۲	.۰/۰۹۹	%Fat	
.۰/۱۳۶	.۰/۰۲۲۵	.۰/۰۱۳۶	.۰/۰۴۰۵	-.۰/۰۱۹۷	.۰/۰۱۳۵	-.۰/۰۱۹۷	.۰/۰۲۷۷	HDL	
.۰/۰۱۳۴ [‡]	.۰/۰۰۸	.۰/۰۴۱۷	.۰/۰۱۷	.۰/۰۹۰۸	.۰/۰۲۹۴	.۰/۰۱۱	.۰/۰۹۵۱	LDL	
.۰/۰۱۰ [‡]	.۰/۰۰۹	.۰/۰۴۱۷	.۰/۰۰۱۸	-.۰/۰۰۱۸	.۰/۰۴۵۶	-.۰/۰۰۱۸	.۰/۰۹۱۹	کلسترول	

LDL: لیپوپروتئین با دانسیته پایین، HDL: لیپوپروتئین با ارزیابی مدل هموستان، BMI: شاخص توده بدن، HOMA-IR: مقاومت انسولینی با دانسیته بالا، TAG: تری‌تری‌فوسفات

(P<.۰۵[‡]) و (P<.۰۱^{*})

می‌شود که شامل دگرگون شدن سیگنالینگ انسولین^۶ با سایتوکاین‌های مترشحه از چربی^۷ (۳۸)، و آسیب یا مرگ سلول‌های بتای پانکراس در اثر تجمع اسیدهای چرب آزاد است(۳۹). ولی تمرینات ورزشی طولانی مدت با کاهش میزان تجمع چربی، احتمالاً ضمن تغییر در میزان برخی از آدیپوکاین‌ها، و کاهش تجمع اسیدهای چرب، حساسیت انسولین را نیز بهبود بخشیده و از مقاومت انسولین پیشگیری می‌نمایند(۱). در این مطالعه آدیپونکتین و لیپوپروتئین با دانسیته بالا به طور غیر معنی‌داری کاهش یافته، ولی لیپوپروتئین با دانسیته پایین به طور غیر معنی‌داری افزایش یافت. محققین بر این باورند که به دنبال پایین‌آمدن غلظت آدیپونکتین پلاسمما در افراد چاق (۴۰)، فعالیت لیپاز کبدی افزایش یافته و منجر به کاهش لیپوپروتئین با دانسیته بالا و افزایش ذرات متراکم و کوچک لیپوپروتئین با دانسیته پایین^۸ می‌شود(۴۱). احتمالاً یکی از علل کاهش لیپوپروتئین با دانسیته بالا و افزایش این مطالعه اخیر نیز ناشی از سازوکار برگرفته شده از اثرات کاهش آدیپونکتین بر لیپاز کبدی است.

آوتاکسین: ارتباط بین چاقی و آسم زمانی مشخص شد که بیماران چاق مبتلا به آسم، در هنگام تلاش برای کاهش وزن، متوجه بهبود علائم آسم و کاهش اوتاکسین شدند(۴۲). با وجود این که اخیراً نیز چندین مطالعه از منافع و فواید فعالیت بدنی در کاهش آسم حمایت کرده‌اند (۷، ۲۷، ۲۸، ۴۲، ۴۳)، ولی تغییرات ناشی از ورزش و تمرین ورزشی در غلظت اوتاکسین پلاسمما

با توجه به اینکه نمونه‌های مطالعه اخیر نوجوانان پسر بالغ هستند و در ورزش طناب زنی نیز عضلات زیادی درگیر می‌شود(۲۵، ۲۶)، از این رو احتمالاً کاهش غیر معنی دار میزان آدیپونکتین به دنبال ۸ هفته تمرین استقامتی فزاینده طناب زنی، به نوعی با ترشح تستوسترون نیز مرتبط است. ولی یکی از محدودیت‌های مطالعه حاضر این است که متأسفانه میزان تستوسترون اندازه‌گیری نشده است. اما جوزف^۱ و همکارانش (۲۰۰۵)، پس از مشاهده کاهش میزان آدیپونکتین در مردان و زنان مسن، به دنبال ۶ ماه تمرین استقامتی با شدت ۷۰ درصد حداکثر اکسیژن مصرفی، در نظریه‌ای کاملاً متفاوت، برای توجیه کاهش میزان آدیپونکتین پلاسمما پس یک دوره تمرین، تغوری دیگری با عنوان افزایش در حساسیت آدیپونکتین^۲ (چیزی شبیه به مفهوم حساسیت انسولین) را مطرح کرده‌اند. آن‌ها عقیده دارند که احتمالاً به دنبال تمرین استقامتی، بافت‌های محیطی نسبت به آدیپونکتین حساسیت بیشتری پیدا کرده، و برای رسیدن به اثر مطلوب، به میزان کمتری از آدیپونکتین نیازمندند(۲۳). با این حال در این زمینه نیاز به تحقیقات بیشتری است.

آدیپونکتین و مقاومت انسولین: در پژوهش حاضر مقاومت انسولین کاهش یافت، که همسو با یافته‌های سان کیم^۳ و همکارانش (۱)، و همچنین یوکویاما^۴ و همکارانش (۳۷)، است. ولی با یافته‌های کندو^۵ و همکارانش (۲۲)، ناهمسو است. تجمع چربی اضافی از دو مسیر اصلی مجزا، موجب مقاومت انسولین

¹ Josef² increase in adiponectin sensitivity³ Sung Kim⁴ Yokoyama⁵ Kondo⁶ altered insulin signaling⁷ adipocytederived cytokine⁸ small dense LDL particles

اوتاکسین، مقاومت انسولین و لیپوپروتئین با دانسته پایین: در رابطه با ارتباط اوتاکسین با مقاومت انسولین، ویلیام و همکارانش، در مقایسه دو گروه از افراد دارای سندروم مقاومت به انسولین و غیر مقاوم به انسولین در افراد ۸۲ ساله مشاهده کردند که با وجود نبود تفاوت معنی دار در شاخص توده بدن و پروتئین واکنشی فاز حد (CRP)، میزان اوتاکسین، در افراد دارای سندروم مقاومت به انسولین به طور معنی داری بیشتر از گروه دیگر است(۴۴). در مطالعه حاضر نیز تجزیه و تحلیل رگرسیون چندگانه گام به گام، همبستگی مثبت و معنی داری بین اوتاکسین و شاخص مقاومت انسولین(HOMA-IR) نشان داد $p=0.35$ و $R=0.32$ ، که ناهمسو با مطالعه کیام چوی و همکارانش، می باشد. همچنان در مطالعه اخیر، تحلیل رگرسیون چندگانه گام به گام و ضریب همبستگی پیرسون بین سطح اولیه اوتاکسین با کلسترول تام و لیپوپروتئین با دانسته پایین همبستگی مثبت و معنی داری نشان داد، که تحقیق همسو و ناهمسو در این مورد یافتد نشد. در ادامه بررسی ها، تحلیل رگرسیون چندگانه گام به گام، همبستگی مثبت و معنی داری بین لیپوپروتئین با دانسته پایین و مقاومت انسولین $p=0.17$ و $R=0.37$ نشان داد. با توجه به نتایج همبستگی مطالعه اخیر، افزایش اوتاکسین با افزایش مقاومت انسولین و افزایش میزان لیپوپروتئین با دانسته پایین همراه خواهد بود، و نظر به اینکه افزایش ذرات لیپوپروتئین با دانسته پایین از ویژگی های مهم سندروم متابولیک، فراینده خطر آتروزیک(۴۵) و از عوامل ابتلا به بیماری عروق کرونر قلب (CHD) است(۴۵)، بنابراین این احتمال وجود دارد که اوتاکسین علاوه بر مقاومت انسولین، به نوعی با آترواسکلروزیس نیز مرتبط است، ولی در این زمینه نیاز به تحقیقات بیشتری است. به هر حال این پژوهش برای تعیین به جامعه دارای محدودیت هایی است. برای مثال، اطلاعات این مطالعه، محدود به نوجوانان دارای اضافه وزن و چاق و یک پروتکل با پارامترهای معین است. همچنان، در این تحقیق رژیم غذایی ارزیابی و کنترل نشده است، و تفاوت در رژیم غذایی نیز به طور بالقوه نتایج اندازه گیری ها را تحت تأثیر قرار می دهد. بنابراین، مطالعات آینده، با رعایت این محدودیت ها می توانند به نتایج دقیق تری دست پایند.

نتیجه گیری کلی: در این مطالعه ۸ هفته تمرین استقامتی تناوبی طناب زنی بدون تعییر معنی دار غلظت آدیپونکتین و اوتاکسین پلاسمما، موجب کاهش مقاومت انسولین، درصد چربی بدن، و دور کمر گردید. بنابراین احتمال می رود که فعالیت استقامتی تناوبی می تواند روش مناسبی در بهبود مقاومت انسولین و کاهش وزن نوجوانان چاق و دارای اضافه وزن باشد.

توضیح داده نشده است. در این رابطه فقط کیام چوی و همکارانش(۲۰۰۷)، نشان داده اند که ۱۲ هفته فعالیت تمرینی ترکیبی موجب کاهش معنی دار اوتاکسین پلاسمما در زنان چاق کره ای شده است (۱۸). در مطالعه حاضر افزایش غیر معنی دار، ولی ۲۴ درصدی اوتاکسین پلاسمما ($p=0.165$) به دنبال ۸ هفته تمرین استقامتی تناوبی طناب زنی، غیرمنتظره و ناهمسو با یافته های کیام چوی و همکارانش، می باشد. کیام چوی و همکارانش، عنوان کرده اند، در هنگام کاهش وزن، که با کاهش توده چربی همراه است، احتمالاً ضمن کاهش در لکوسیت های بافت چربی احشایی، ترانس لوکیشن (جابجایی) آدیپوکاین ها و شیموکاین هایی مثل اوتاکسین به مناطق مستعد کاهش یافته و در نهایت موجب بهبود علامت آسم در افراد آسیب پذیر و مستعد می گردد(۱۸). با این حال در مطالعه حاضر پروتکل ورزشی طناب زنی، ضمن کاهش معنی دار وزن بدن($\%3/81$) و درصد چربی بدن($\%7/7$)، تعییر معنی داری در میزان اوتاکسین پلاسمما ایجاد نکرده است. شاید در برداشت اول این گونه استیباط گردد که پروتکل ورزشی به کار گرفته شده، تغییرات اندکی را در وزن بدن و درصد چربی بدن، ایجاد کرده، و تغییرات فیزیولوژیک موثر بر کاهش اوتاکسین ایجاد نشده است، ولی باید توجه داشت که بافت چربی احشایی در مقایسه با بافت چربی زیرجلدی $4/5$ برابر اوتاکسین بیشتری ترشح می کند(۴۲). پس اگر چنانچه کاهش توده چربی با کاهش اوتاکسین همراه باشد(۱۸)، در این صورت باید تغییرات بافت چربی احشایی بسیار چشم گیر باشد. در مطالعه حاضر شاخص چاقی مرکزی (دور کمر) فقط کاهش یافته است. ولی در مطالعه کیام چوی و همکارانش، دور کمر به میزان ۷ درصد، کاهش یافته است. بنابراین احتمالاً اختلاف $4/2$ درصدی در میزان کاهش چاقی مرکزی در دو مطالعه، و رهایش $4/5$ برابر اوتاکسین از بافت چربی احشایی در مقایسه با بافت چربی زیرجلدی، می تواند دلیل تناقض یافته ها باشد. این تحلیل به نوعی تایید کننده اثر چاقی مرکزی بر ترشح اوتاکسین است. همچنان در مطالعه حاضر همبستگی معکوس و غیر معنی داری بین غلظت اوتاکسین پلاسمما و درصد چربی بدن($R=0.33$)، مشاهده شد، که غیرمنتظره بود. در این مورد باید توجه داشت که اوتاکسین انسانی علاوه بر بافت چربی، توسط سلول هایی نظیر اندوتیال، فیبروبلاست ها، ماکروفازها، سلول های اپیتلیال برونش ها، سلول های عضلانی صاف، کندروسیت ها و اتوژینوفیل ها نیز ترشح می شود(۵)، و سهم بافت چربی به عنوان منبع ترشح اوتاکسین در حداقل است (۱۳) بنابراین به نظر می رسد که احتمالاً کاهش وزن و کاهش درصد چربی به تنها بیانی نمی توانند عوامل کاملاً موثری بر کاهش میزان اوتاکسین پلاسمما باشند.

مشاور و همکاری پژوهشکده علوم غدد درون ریز و متابولیسم
شهید بهشتی، اداره آموزش و پژوهش و شبکه بهداشت شهرستان
تکاب قدردانی می‌گردد.

تشکر و قدردانی

این مقاله برگرفته شده از رساله دکتری فیزیولوژی ورزشی
نویسنده مسئول، است، که بدین وسیله از زحمات استاد راهنمای
وی تشکر می‌نماید.

References:

1. Kim ES, Im JA, Kim KC, Park JH, Suh SH, Kang ES, et al .Improved Insulin Sensitivity and Adiponectin Level after Exercise Training in Obese Korean Youth. *Obesity (Silver Spring)*. 2007;15(12):3023-30.
2. Amiri P, Ghafranipor F, Heidarali H, Jalalifarahan P. Personal Barriers to Life Style Modification in Overweight and Obese Adolescents: A Qualitative Study. *Iran J Endocrinol Metab* 2010; 11 (5): 521-9. (Persian).
3. Barzin M, Mirmiran P, Ramezankhani A, Hatami H, Azizi F. Prevalence of Obesity in Young Tehranian Males (18-25y) Entering Military Service (Shahrivar 1386): A Qualitative Study, *Iran J Endocrinol Metab* 2009; 10 (6): 605-13 (Persian).
4. Shavandi N, Saremi A, Ghorbani A, Parastesh M. Relationship between adiponectin and insulin resistance in type II diabetic men after aerobic training: *Arak Med Univ J (AMUJ)*, 2011; 14(55): 43-50. (Persian)
5. Abu R, Vasudevan, Huaizhu Wu, David B. Corry, and Christie M. Ballantyne . Eotaxin and Obesity. *J Clinical Endocrinology & Metabolism* 2005(1): 256–61.
6. Haderman W, griffin S: intetrvention to prevent weight gain: a systematic review of psychological models and behavior change method. *Int J obes* 2000; 24: 131–43.
7. Delgado J, Barranco P, Quirce S, Review.Obesity and Asthma. Asthma Committee of the Spanish Society, Hospital La Paz, Madrid, Spain. *J Investig Allergol Clin Immunol* 2008; 18(6): 420-5.
8. Ferguson Michael A, Lesley J, White Sean McCoy Hee Theresa Petty .Plasma adiponectin response to acute exercise in healthy subjects .*Eur J Appl Physiol* 2003; 91(2-3): 324-9.
9. Rashilamire A, Saadatnia A, Heidarali H, Jalalifarahan P. The effects of an eight-week aerobic training program on plasma adipokine concentrations in middle-aged men. *Tehran Univ Med J* 2011; 69 (2): 118-24. (Persian)
10. Jürimäe J, Purge P, Jürimäe T. Adiponectin is altered after maximal exercise in highly trained male rowers. *Eur J Appl Physiol* 2005;93(4):502–5.
11. Hulver MW, Zheng D, Tanner CJ. Adiponectin is not altered with exercise training despite enhanced insulin action. *Am J Physiol Endocrinol Metab* 2002; 283: 861–5.
12. Fantuzzi G, Chaldakov GN, editors. *Adipopharmacology of inflammation and insulin resistance* . Biomedical Reviews 2006; 17: 43-51.
13. David A, Beuther Scott T. Obesity and Asthma. National Jewish Medical and Research Center, and University of Colorado Health Sciences Center, Denver, Colorado; and Channing Laboratory. *Am J Respir Crit Care Med* 2006; 174: 112–9.
14. Lamblin C, Bolard F, Gosset P, Tsicopoulos A, Perez T, Darras J, et al. Bronchial interleukin-5 and eotaxin expression in nasal polyposis. Relationship with (a)symptomatic bronchial hyperresponsiveness. *Am J Respir Crit Care Med* 2001;163(5):1226–32.
15. Kobayashi J, Murase Y, Asano A, Nohara A, Kawashiri M, Inazu A, et al. Effect of walking with a pedometer on serum lipid and adiponectin

- levels in Japanese middle-aged men. *J Atheroscler Thromb* 2006;13(4):197–201.
16. Royma AD, Manson N. Association of monocytes neutrophil count , and c-reactive protein with maximal oxygen uptake in overweight women. *Giurnal of cardiology* 2008;52(3): 247-53.
 17. You T, Nicklas BJ. Effects of exercise on adipokines and the metabolic syndrome. *Curr Diab Rep* 2008 Feb;8(1):7–11.
 18. Choi KM, Kim JH, Cho GJ, Baik SH, Park HS, Kim SM. Effect of exercise training on plasma visfatin and eotaxin levels. *Eur J Endocrinol* 2007; 157: 437-42.
 19. Ryan AS, Nicklas BJ, Berman DM, Elahi D. Adiponectin levels do not change with moderate dietary induced weight loss and exercise in obese postmenopausal women. *Int J Obes Relat Metab Disord* 2003;27: 1066-71.
 20. Hara T, Fujiwara H, Nakao H, Mimura T, Yoshikawa T, Fujimoto S. Body composition is related to increase in plasma adiponectin levels rather than training in young obese men. *Eur J Appl Physiol* 2005;94(5-6):520–6.
 21. Balagopal P, George D. Reversal of obesity-related hypoadiponectinaemia by lifestyle intervention: a controlled, randomized study in obese adolescents. *J Clin Endocrinol Metab* 2005; 90: 6192–7.
 22. Kondo T, Kobayashi I, Murakami M. Effect of exercise on circulating adipokine levels in obese young women. *Endocr J* 2006;53: 189-95.
 23. Josef B, James H. Effect of endurance exercise training on fasting and postprandial plasma adiponectin levels. (Dissertation). University of Maryland, College Park in partial fulfillment Department of Kinesiology; 2005. P. 20742-7011.
 24. Vilarrasa N, Vendrell J, Maravall J. Distribution and determinants of adiponectin, resistin and ghrelin in a randomly selected healthy population. *Clin Endocrinol* 2005;63: 329–35.
 25. Haskell WL, Lee I-M, Pate RR, Powell KE, Blair SN, Franklin BA, et al. Physical activity and public health: updated recommendation for adults from the American College of Sports Medicine and the American Heart Association. *Med Sci Sports Exerc* 2007;39(8):1423–34..
 26. Chen C-C, Lin S-Y. The impact of rope jumping exercise on physical fitness of visually impaired students. *Res Dev Disabil*. 2011 Feb;32(1):25–9.
 27. Rasmussen F, Lambrechtson J, Siersted HC, Hansen HS, Hansen NC. Low physical fitness in childhood is associated with the development of asthma in young adulthood: the Odense schoolchild study. *Eur Respir J* 2000;16(5):866–70.
 28. Huovinen E, Kaprio J, Laitinen LA, Koskenvuo M. Social predictors of adult asthma: a co-twin case-control study. *Thorax* 2001; 56; 234–6.
 29. Herder C, Haastert B, Müller-Scholze S, Koenig W, Thorand B, Holle R, et al. Association of systemic chemokine concentrations with impaired glucose tolerance and type 2 diabetes: results from the Cooperative Health Research in the Region of Augsburg Survey S4 (KORA S4). *Diabetes* 2005;54 Suppl 2:S11–17.
 30. Mirmohammadi S, Hafezi R, Mehrparvar A, Rezaeian B, Akbari H. Prevalence of overweight and obesity among iranian school children in different ethnicities. *Iran J Pediatrics* 2011. 21(4).515-20.
 31. Abedi B, Azarbajani MA, Peri M, Rasaei M. The Effect of acute resistance training on serum adiponectin and insulin resistance index in sedentary men. *Arak Med Univ J (AMUJ)* 2011; 14(58): 53-62. (Persian)
 32. Domieh AM, khajehlandi A. Effect of 8 weeks endurance training on plasma visfatin in middle-

- aged men. *Brazilian J Biomotricity* 2010; 4(3): 174-9.
33. Simpson KA, Singh MAF. Effects of exercise on adiponectin: a systematic review. *Obesity (Silver Spring)* 2008;16(2):241–56.
34. Berg AH, Combs TP, Du X, Brownlee M, Scherer PE. The adipocyte-secreted protein Acrp30 enhances hepatic insulin action. *Nat Med* 2001; 7: 947-53.
35. Bonifazi M, Bela E. Influence of training on the response of androgen plasma concentrations to exercise in swimmers. *Eur J Appl Physiol Occup Physiol* 1995;70(2): 109-14.
36. Tremblay MS, Copeland JL, Van Helder W. Influence of exercise durationon post-exercise steroid hormone responses in trained males. *Eur J Appl Physiol* 2005;94(5-6): 505-13.
37. Yokoyama H, Emoto M, Araki T. Effect of aerobic exercise on plasma adiponectin levels and insulin resistance in type 2 diabetes. *Diabetes Care* 2004;27: 1756–8.
38. Kershaw EE, Flier JS. Adipose tissue as an endocrine organ. *J Clin Endocrinol Metab* 2004; 89: 2548 –56.
39. Unger RH. The physiology of cellular liporegulation. Touchstone Center for Diabetes Research, University of Texas Southwestern Medical Center. *Annu Rev Physiol* 2003;65: 333–47.
40. Weyer C, Funahashi T, Tanaka S. Hypoadiponectinemia in obesity and type 2diabetes: close association with insulinresistance and hyperinsulinemia. *J Clin Endocrinol Metab* 2001;86(5): 1930-5.
41. Faam B, Daneshpour M, Azizi F, Hedayati M. Association of T2229/C Exon 12 Polymorphisms of Thyroid Peroxidase Gene with Anti- TPO Levels in Tehran Population. *Zanjan Med Univ J (ZMJJ)*, 2011; 19(74): 37-43. (Persian)
42. Hyun-Jung Kim, Chang-Hyun Kim. Expression of eotaxin in 3T3-L1 adipocytes and the effects of weight loss in high-fat diet induced obese mice. *Nutrition Res and Practice* 2011;5(1): 11-9.
43. Lucas SR, Platts-Mills TAE. Physical activity and exercise in asthma: relevance to etiology and treatment. *J Allergy Clin Immunol* 2005;115(5):928–34.
44. Willoughby LM, Banks WA, Thomas DR, Morley JE. Insulin Resistance Syndrome in the Elderly, Assessment of functional, biochemical, metabolic, and inflammatory status. *Diabetes Care* 2007 Sep;30(9): 2369-73. Epub 2007 May 29.
45. Cnop M, Havel PJ, Utzschneider KM, Carr DB, Sinha MK, Boyko EJ, et al. Relationship of adiponectin to body fat distribution, insulin sensitivity and plasma lipoproteins: evidence for independent roles of age and sex. *Diabetologia* 2003;46(4):459–69.

EFFECT OF INTERVAL ENDURANCE TRAINING PROGRAM ON PLASMA EOTAXIN, ADIPONECTIN LEVELS , INSULIN RESISTANCE, SERUM LIPID PROFILE AND BODY COMPOSITION IN OVERWEIGHT AND OBESE ADOLESCENTS

Aghaali Ghasemnian^{1}, Abasali Ghaeini², Mohamadreza Kordi³, Mehdi Hedayati⁴, Mehran Rami⁵, Bouhlil Ghorbanian⁶*

Received: 21 Apr, 2013; Accepted: 25 Jun, 2013

Abstract

Background & Aims: Eotaxin is an important chemokine in asthma prevalence and adiponectin, with anti-inflammatory properties, acts as an agent that can decrease the risk of diabetes and cardiovascular diseases. The purpose of this study was to examine the effect of eight weeks of interval endurance training on plasma eotaxin, adiponectin levels, insulin resistance, serum lipid profile, and body composition in overweight and obese adolescents

Materials & Methods: In this semi-experimental study, 36 healthy overweight and obese male adolescents were randomly assigned to training (N=18) and control group (N=18). The training group underwent eight weeks of interval endurance training program (40 min/d, 4 d/wk). Adiposity, insulin resistance, lipid profile, eotaxin, and adiponectin were measured before and after the completion of exercise training. To evaluate the results, Paired T-test, Pearson correlation coefficient, and Stepwise multiple regression analysis were used.

Results: The results showed that eight weeks of interval endurance training decreased the body weight, body fat percent, BMI, Insulin resistance, waist circumference, and triglycerides levels in training group ($p<0.05$), without changes in eotaxin and adiponectin levels ($p>0.05$).also there was a significant and positive relationship between eotaxin with cholesterol and LDL levels following training ($p<0.05$). Moreover, stepwise multiple regression analysis show that there was a significant relationship between eotaxin and insulin resistance ($p<0.05$).

Conclusions: After eight weeks of interval endurance training, without changes in eotaxin and adiponectin levels decreased triglyceride, insulin resistance and central obesity in overweight and obese adolescents

Keywords: Interval endurance training, Eotaxin, Adiponectin, Insulin resistance index, Lipid profile, Body composition

Address: Sports Physiology Department, Tehran University, Tehran, Iran Tel: +98 9141854978

Email: Ali_59_b@yahoo.com

SOURCE: URMIA MED J 2013: 24(6): 440 ISSN: 1027-3727

¹ Ph.D Student in Sports Physiology, Tehran University, Tehran, Iran (Corresponding Author)

² Professor of Exercise Physiology, Faculty of Sports Sciences, Tehran University, Tehran, Iran

³ Associate of Exercise Physiology, Faculty of Sports Sciences, Tehran University, Tehran, Iran

⁴ Associate Professor,Biochemistry Head of Cellular& Molecular Research center, Research Institute for Endocrine Sciences, Shahid Beheshti University of Medical Sciences, Tehran, Iran

⁵ General Practitioner Urmia University of Medical Sciences, Urmia, Iran

⁶ Department of Exercise Physiology, Azarbaijan Shahid Madani University, Tabriz, Iran