

# بهبود گلوكز ناشتا در پاسخ به تمرينات مقاومتی با تاكيد بر بيان ژن های HNF4α و PGC1α نوع ۲

سید صادق صالحی<sup>۱</sup>، مجتبی ایزدی<sup>\*</sup><sup>۲</sup>، سعید صداقتی<sup>۳</sup>، یاسر کاظم زاده<sup>۱</sup>، سانا ز میرزايان شانجاني<sup>۱</sup>

## مقاله پژوهشی

**مقدمه:** مطالعات ژنتيکي از اهميت رهایي گلوكز كبدی در هايپرگلیسيمي بيماران ديابتي نوع ۲ حمایت نموده اند. در اين مطالعه، اثر ۶ هفته تمرين مقاومتی بر بيان ژن های HNF4α و PGC1α كبدی همچنان سطوح گلوكز ناشتا در رت های ديابتي نوع ۲ اندازه گيری شد.

**روش بررسی:** در اين مطالعه تجربی، ۲۱ سررت نر ویستار ۱۰ هفتاهای توسط ۶ هفتاهای رژیم غذایی پرچرب چاق شدند. سپس ۱۴ سر توسط تزریق درون صفاقی STZ ديابتي نوع ۲ شدند. نهایتاً رت های مورد مطالعه به گروه های ۷ تایی: ۱) غير ديابتي، ۲) ديابتي كنترل و ۳) ديابتي مقاومتی تفسیم شدند. رت های گروه مقاومتی در يك دوره تمرينات مقاومتی ۶ هفتاهای به تعداد ۵ جلسه در هفته به صورت بالا رفتن با اعمال وزنه از نرده بان پله ای شرکت كردند. رت های گروه چاق كنترل و ديابتي كنترل در درو ه تمرينی شرکت نداشتند. ۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرينی، بيان ژن های HNF4α و PGC1α كبدی، انسولین سرم، گلوكز و مقاومت انسولین توسط آزمون آنواي يکسويه و تست تعقيبي توکي در محيط SPSS version 16 با يكديگر مقاييسه شدند.

**نتایج:** القای ديابت نوع ۲ به کاهش انسولین و افزایش گلوكز، مقاومت انسولین و بيان کبدی HNF4α و PGC1α نسبت به گروه غير ديابتي منجر شد. تمرينات مقاومتی به افزایش انسولین سرم ( $P = 0.043$ )، و کاهش معنی دار گلوكز ناشتا ( $P = 0.001$ )، مقاومت انسولین ( $P = 0.001$ ) و بيان HNF4α كبدی در مقاييسه با گروه كنترل ديابتي منجر شد ( $P = 0.001$ ).

**نتيجه گيري:** ۶ هفته تمرين مقاومتی به کاهش گلوكز ناشتا در رت های ديابتي منجر می شود و اين بهبود را شايد بتوان به کاهش بيان HNF4α و مقاومت انسولين در پاسخ به تمرينات مقاومتی نسبت داد.

**واژه های کلیدی:** ديابت نوع ۲، ورزش مقاومتی، بيان ژن گلوكونئوژنيکی، رهایي گلوكز كبدی

**ارجاع:** صالحی سید صادق، ایزدی مجتبی، صداقتی سعید، کاظم زاده یاسر، میرزايان شانجاني سانا، بهبود گلوكز ناشتا در پاسخ به تمرينات مقاومتی با تاكيد بر بيان ژن های PGC1α و HNF4α كبدی در رت های ديابتي نوع ۲. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد ۱۴۰۴؛ (۳): ۸۸۶۰-۷۰.

۱- گروه فيزيولوژي ورزش، دانشگاه آزاد اسلامي واحد اسلامشهر، تهران، ايران.

۲- گروه فيزيولوژي ورزش، دانشگاه آزاد اسلامي واحد ساوه، ساوه، ايران.

۳- گروه تربيت بدني و علوم ورزشي، دانشگاه آزاد اسلامي واحد اسلامشهر، تهران، اiran.

\*نويسنده مسئول؛ تلفن: ۹۱۱۱۱۱۱۱۱، پست الکترونیکی: izadimojtaba2006@yahoo.com، صندوق پستی: ۳۳۶۳۹۱۸۷

Peroxisome nuclear factor 4 a lpha (HNF-4 $\alpha$ ) proliferator-activated receptor-  $\gamma$  coactivator (PGC-1 $\alpha$ ) است. این شواهد به نقش موثر PGC-1 $\alpha$  و HNF-4 $\alpha$  در تنظیم ژن‌های گلوكونئوژنیک کبدی اشاره دارد (۲). یکی از فاکتورهای رونویسی درگیر در متابولیسم انرژی است. PGC-1 $\alpha$  که دارای فعالیت استیل ترانسفرازی است یک کوفاکتور کلیدی HNF4 $\alpha$  در فعال کردن برخی ژن‌های glucose-6-phosphatase گلوكونئوژنیکی نظیر PEPCK و G6Pase است (۲). بیان کبدی آن همچنین در شرایط گرسنگی در موش‌های دیابتی به شدت افزایش می‌یابد (۶). تحت شرایط گرسنگی افزایش PGC-1 $\alpha$  همراه با برخی فاکتورهای رونویسی گلوكونئوژنیکی دیگر نظیر forkhead (FOXO1) و HNF4 $\alpha$  box O1 (FOXO1) به افزایش فعالیت و بیان ژن‌های گلوكونئوژنیک نظیر PEPCK و G6Pase منجر می‌شود (۷). مطالعات ژنتیکی آشکار نموده‌اند که حذف PGC-1 $\alpha$  کبدی به کاهش بیان ژن‌هایی کدینگ آنزیم‌های گلوكونئوژنیک منجر می‌شود (۸،۹). با این وجود، در دیابتی‌های نوع ۱ و آن دسته از دیابتی‌های نوع ۲ که با کاهش ترشح انسولین به‌واسطه تخریب سلول‌های بتا روبه‌رو هستند کاهش ترشح انسولین یا کاهش سطوح انسولین سیستیمیک و بافت‌های هدف نظیر کبد به افزایش بیان PGC1 $\alpha$  و HNF4 $\alpha$  و افزایش فعالیت و بیان آنزیم گلوكونئوژنیکی PEPCK منجر می‌شود و پیامد آن تسریع گلوكونئوژن و افزایش رهایی گلوكز کبدی می‌باشد که عامل اصلی هر دو هیپرگلیسمی ناشتا و پس غذایی در این بیماران است (۲،۱۰). بر پایه این شواهد، انتظار می‌رود افزایش سطوح انسولین و کاهش فعالیت و بیان آنزیم گلوكونئوژنیکی PGC1 $\alpha$  و HNF4 $\alpha$  در هپاتوسیت‌های این بیماران به‌واسطه محرک‌های بیرونی و درونی با مهار گلوكونئوژن و کاهش رهایی گلوكز کبدی به جریان خون همراه باشد. در این میان، نقش فعالیت بدنی یا تمرينات ورزشی به تنها یا توأم با مداخله‌های دارویی و رژیم غذایی همراه مطرح بوده است. در این زمینه اگرچه مطالعات ورزشی با اهداف مذکور انجام نگرفته اما تاکنون مداخلات ورزشی که فاکتورهای

## مقدمه

دیابت نوع ۲ به عنوان شایع‌ترین اختلال متابولیکی یک بیماری چند علتی است که شدت آن در پاسخ به نقص ترشح انسولین، مقاومت انسولین یا افزایش رهایی گلوكز کبدی متاثر می‌شود (۱،۲). در طول گرسنگی‌های کوتاه‌مدت، رهایی گلوكز کبدی عمده‌تاً به‌واسطه تجزیه گلیکوزن به گلوكز طی فرایند گلوكونئوژنیز کبدی تسریع می‌شود. از طرفی، به‌دلیل گرسنگی‌های طولانی‌مدت که با تخلیه ذخایر گلیکوزن کبدی همراه است بخش عمده‌ای از گلوكز خون توسط فرایند گلوكونئوژن به گلوكز خون اضافه نشود و گلوكونئوژن به عنوان مهم‌ترین فرایند موثر در حفظ گلوكز گردش خون اضافی نقش می‌کند (۱). از طرفی، مشابه با گرسنگی‌های طولانی‌مدت، فرایند گلوكونئوژن همچنین در حضور دیابت نوع ۲ بویژه دیابتی‌های چاق مختل می‌شود و افزایش فعالیت و بیان آنزیم‌های گلوكونئوژنیکی عامل اصلی افزایش رهایی گلوكز کبدی در این بیماران است (۲). از این‌رو، شناخت مکانیسم‌های مولکولی تنظیم گلوكونئوژن کبدی از مهم‌ترین کاندیداهای حفظ گلوكز خون به‌ویژه در درمان دیابت مورد توجه قرار گرفته است. گلوكونئوژن توسط عوامل متعددی نظری تغذیه، انرژی دریافتی، ورزش و استرس دستکاری می‌شود که توسط ترشح و فعالیت برخی مولکول‌ها میانجی می‌شود (۳-۵). تنظیم گلوكونئوژن در مراحل چندگانه‌ای نظیر ترشح هورمون، رونویسی ژن و مکانیسم‌های پس ترجمه‌ای انجام می‌گیرد. در پاسخ به محرك‌های خارجی، على‌رغم اینکه پیامرسانی هورمون‌های تنظیم‌کننده مسیرهای گلوكونئوژنیک نظیر انسولین، گلوكاغون و گلوكوكورتيکوئیدها متاثر می‌شوند گلوكونئوژن که رهایی گلوكز کبدی را کنترل می‌کنند نیز متاثر می‌شوند. به‌طوری‌که فعالیت یا بیان آنزیم‌هایی نظیر phosphoenolpyruvate carboxykinase (PEPCK) کلیدی را در فرایند گلوكونئوژن بازی می‌کند (۱). از طرفی، میزان فعالیت و رونویسی پرومотор PEPCK نیازمند فعل شدن رسپتورهای گلوكوكورتيکوئیدی و رونویسی hepatocyte

شیوه القای دیابت نوع ۲: برای القای دیابت نوع ۲، از ابتدای هفته یازدهم به مدت ۶ هفته از رژیم غذایی پرچرب استفاده شده سپس تزریق محلول تازه تهیه شده STZ در بافر سیترات با PH=۴/۵ نیز به صورت داخل صفاقی با دوز ۲۵ میلی‌گرم بر کیلوگرم انجام گرفت (۱۵). جهت تهیه غذای پرچرب، به غذای استاندارد رت‌های صحرایی که از شرکت خوراک پارس‌دام خریداری گردید ۰٪ پودر کلسترون و ۱٪ روغن ذرت ۱۰۰٪ خالص اضافه شد (۱۳). یک هفته پس از القای دیابت، گلوکز خون ناشتا اندازه‌گیری و قند خون بین ۱۵۰ تا ۴۰۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر به عنوان معیاری برای اطمینان از ابتلای موش‌ها به دیابت نوع ۲ در نظر گرفته شد (۱۶).

**نگهداری رت‌ها:** کلیه رت‌ها در اطاقی به ابعاد ۱/۶۰ در ۲/۲۰ متر در شرایط کنترل شده نور ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی، شروع روشنایی ۶ عصر و شروع خاموشی ۶ صبح، دما ( $22 \pm 3$  سانتی‌گراد)، و رطوبت (۳۰-۵۰ درصد) نگهداری شدند. تعداد سه تا پنج عدد موش در قفس‌هایی از جنس پلکسی گلاس با درب توری و به ابعاد ۲۵ در ۲۷ در ۴۳ سانتی‌متر به گونه‌ای نگهداری شدند که آزادانه به آب و غذای استاندارد پرچرب دسترسی داشته باشند (۱۶).

**پروتکل تمرین مقاومتی:** برنامه تمرینات مقاومتی در رت‌های گروه دیابتی مقاومتی از هفته شانزدهم شروع و برای مدت ۶ هفته ادامه یافت. به طوری که الگوی توزیع شدت تمرین با افزایش تدریجی اعمال مقاومت به صورت بستن وزنه به دم رت‌ها معادل درصدهای متفاوتی از وزن بدن بود که به تعداد ۵ جلسه در هفته در قالب ۵ ست با ۴ تکرار در هر دوره اجرا شد (جدول ۱) فواصل استراحتی بین ستها ۳ دقیقه و فواصل استراحتی بین تکرارها در هر دوره ۴۵ ثانیه بود (۱۳).

**نمونه‌گیری خون و آنالیز بیان ژن:** ۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرینی، رت‌های مورد مطالعه پس از یک ناشستایی شبانه (۱۰ تا ۱۲ ساعت) تشريح شدند. جهت بیهوش کردن رت‌ها، از تزریق داخل صفاقی مخلوط کتابخانه ۱۰٪ و زایلازین ۰.۲٪ استفاده شد. سپس با شکافتن قفسه سینه حیوان، نمونه خون به طور مستقیم از قلب حیوان با هدف اندازه‌گیری گلوکز ناشتا و

رونویسی ژنتیکی یا واریانت‌های آن‌ها به نفع کاهش سطوح گلوکز خون در دیابتی‌ها یا سایر بیماری‌های مرتبط با مقاومت انسولین یا هایپرگلیسمی تغییر دهد گزارش شده است. برای مثال، برخی مطالعات اثر تمرینات ورزشی بر بیان عوامل رونویسی نظیر PGC1α و HNF4α در موش‌های آزمایشگاهی دیابتی یا غیر دیابتی را گزارش نموده‌اند که در این بین یافته‌های متناقض نیز به چشم می‌خورد. به طوری که در برخی مطالعات، تمرینات هوایی ۱۰ و ۱۲ هفتاهای با کاهش بیان این ژن‌های گلوکونئوژنیکی در بافت کبد رت‌های دیابتی نوع ۲ همراه بوده‌اند (۱۱،۱۲) اما القای دیابت نوع ۲ در مطالعات مذکور در پاسخ به تزریق نیکوتین آمید و STZ انجام گرفته است نه به واسطه رژیم غذایی پرچرب و ایجاد مقاومت انسولین (HFD+STZ). با این وجود، مطالعه‌ای که اثر تمرینات مقاومتی بر بیان این مولفه‌ها در رت‌های دیابتی نوع ۲ چاق را اندازه‌گیری نمود قابل مشاهده نیست. بر پایه این مفروضات، مطالعه حاضر با هدف تعیین اثر تمرینات مقاومتی بر بیان ژن‌های گلوکونئوژنیکی مذکور (PGC1α و HNF4α) و سطوح گلوکز در پاسخ به تمرین مقاومتی در رت‌های دیابتی نوع ۲ چاق شده توسط رژیم غذایی پرچرب و STZ انجام گرفت.

### روش بررسی

**نوع مطالعه و جامعه آماری:** جامعه آماری مطالعه تجربی حاضر (IR.IAU.PIAU.R.1400.010) را رت‌های نر ویستار حیوانخانه دانشگاه علوم پزشکی بقیه‌الله تشکیل می‌دهند. از بین آنها ۲۱ سر رت نر ویستار ۱۰ هفتاهای با وزن  $220 \pm 10$  گرم خریداری و در ادامه توسط ۶ هفته رژیم غذایی پرچرب چاق شدند (۱۳). شاخص توده بدنی بالاتر از ۶۸ درصد گرم بر سانتی‌متر مربع به عنوان معیار تشخیص چاقی در نظر گرفته شد (۱۴). بین آن‌ها، ۷ رت به عنوان گروه غیر دیابتی در نظر گرفته شد و ۱۴ سر توسط تزریق درون صفاقی استرپتوزوتوسین (STZ) دیابتی نوع ۲ (۶ هفته رژیم غذایی پرچرب+تزریق STZ) شدند. نهایتاً رت‌های مورد مطالعه به گروه‌های ۷ تایی: (۱) غیر دیابتی، (۲) دیابتی کنترل، (۳) دیابتی مقاومتی تفسمیم شدند.

پایه نتایج آزمون آنوای یکسویه، علی‌رغم عدم اختلاف معنی‌دار وزن بدن بین گروه‌های مورد مطالعه در شرایط قبل از مداخله ( $P = 0.831$ ), پس از مطالعه اختلاف معنی‌داری بین گروه‌ها مشاهده شد ( $P = 0.001$ ). به طوری که بر پایه آزمون Tukey، وزن رت‌های گروه دیابتی مقاومتی به میزان معنی‌داری بالاتر از گروه غیر دیابتی ( $P = 0.042$ ) و دیابتی کنترل ( $P = 0.001$ ) بود. الگوی تغییرات درون‌گروهی همچنین در جدول ۳ خلاصه شده است.

نتایج آزمون آنوای یکطرفه همچنین بیانگر اختلاف معنی‌دار سطوح گلوکز ناشتا، انسولین سرم و مقاومت انسولین بین گروه‌های مورد مطالعه است ( $P = 0.001$ ). از طرفی، بر پایه یافته‌های آزمون تعییبی Tukey، القای دیابت نوع ۲ به افزایش معنی‌دار سطوح گلوکز ناشتا و مقاومت انسولین همچنین کاهش معنی‌دار انسولین سرم در گروه دیابتی کنترل نسبت به گروه غیر دیابتی منجر شد ( $P = 0.001$ ) و تمرینات مقاومتی به کاهش معنی‌دار گلوکز ( $P = 0.001$ ) و مقاومت انسولین ( $P = 0.043$ ) در گروه دیابتی مقاومتی نسبت به دیابتی کنترل منجر شد. نتایج آزمون آنوای یکطرفه همچنین بیانگر اختلاف معنی‌داری در بیان هر دو  $HNF4\alpha$  و  $PGC-1\alpha$  کبدی بین گروه‌هاست ( $P = 0.001$ ، جدول ۵). از طرفی، بر پایه یافته‌های آزمون تعییبی Tukey، القای دیابت نوع ۲ به افزایش بیان  $HNF4\alpha$  در گروه دیابتی کنترل نسبت به گروه غیردیابتی منجر شد ( $P = 0.001$ ). اما تمرین مقاومتی بیان  $HNF4\alpha$  در گروه دیابتی مقاومتی به میزان معنی‌داری نسبت به دیابتی کنترل کاهش داد ( $P = 0.001$ ، نمودار ۱). با این وجود، علی‌رغم اینکه القای دیابت نوع ۲ به افزایش بیان  $PGC-1\alpha$  در گروه دیابتی کنترل نسبت به گروه غیردیابتی منجر شد ( $P = 0.001$ ) اما تمرین مقاومتی به تغییر معنی‌داری در بیان  $PGC-1\alpha$  در گروه دیابتی مقاومتی نسبت به گروه دیابتی کنترل منجر نشد ( $P = 0.353$ ، نمودار ۲).

انسولین سرم گرفته شد. غلظت گلوکز به روش آنزیمی رنگ‌سننجی با فن‌آوری گلوکزاسیداز و با استفاده از کیت گلوکز شرکت پارس‌آزمون-تهران اندازه‌گیری شد. ضریب تغییرات درون آزمون و برون آزمون گلوکز به ترتیب  $1/74$  و  $1/19$  درصد و حساسیت اندازه‌گیری  $5$  میلی‌گرم بر دسی‌لیتر بود. انسولین سرم به روش الایزا و مطابق با استانداردهای کیت تجاری (Demeditec Diagnostic insulin ELIZA) ساخت کشور آلمان اندازه‌گیری شد. ضریب تغییرات درون آزمون و برون آزمون انسولین به ترتیب  $2/6$  و  $2/88$  درصد و حساسیت اندازه‌گیری  $1/76$  بود. همچنین بافت کبد استخراج شده و بلافضلله پس از شستشو در سرم فیزیولوژیک در میکروتیوب‌های  $1/8$  میلی‌لیتری در ازت غوطه ور شده و جهت آنالیز بیان ژن به انستیتو پاستور تهران منتقل شدند. استخراج RNA توسط کیت تجاری RNAeasy mini kit شرکت RT-PCR QIAGEN انجام گرفت. تعیین gene mRNA توسط One Step SYBR TAKARA (One Step SYBR TAKARA) کیت تک مرحله‌ای تاکارا مطابق با دستورالعمل کیت انجام گرفت. جهت مطالعه ویژگی پرایمرها از دماهای  $50$  تا  $99$  درجه سانتی‌گراد برای تهیه منحنی ذوب استفاده گردید. الگوی توالی پرایمرها در جدول ۲ گزارش شده است. از RNA Polymrase II به عنوان ژن کنترل استفاده گردید.

### تجزیه و تحلیل آماری

به منظور بررسی توزیع طبیعی داده‌ها در بین گروه‌ها از آزمون کولموگروف - اسپیرنوف استفاده شد. همچنین برای مقایسه میانگین‌ها از روش آماری یکسویه و تست تعییبی Tukey در سطح معنی‌داری  $P < 0.05$  استفاده گردید. آنالیز آماری در محیط نرم‌افزار SPSS version 16 انجام گرفت.

### نتایج

الگوی تغییرات وزن بدن در شرایط قبل و بعد از مداخله ورزشی در گروه‌های مورد مطالعه در جدول ۳ ارائه شده‌اند. بر

جدول ۱: الگوی توزیع شدت تمرین مقاومتی بر پایه اعمال وزنه بر حسب درصد وزن بدن در طول دوره تمرینی

دوره تمرین	مقاومت (درصد وزن بدن)
اول	۳۰
دوم	۵۰
سوم	۷۰
چهارم	۹۰
پنجم	۱۰۰
ششم	۱۰۰

جدول ۲: توالی پرایمرهای مورد استفاده در پژوهش

Genes	Primer sequence	Product size	T m	Gene Bank
PGC1α	For: GCACAACTCAGCAAGTCCTC Rev: CGTTTGGAATTGACTGACTGAC	159 bp	60	NM_001191052.1
HNF4α	For: GCAGAGATGAGCCGTGTGTC Rev: TTGATCTGCCTGGGTCACTC	159 bp	60	NM_001191052.1
RNA	For: ACTTGATGACGTGGAGGAGGAC	164 bp	60	XM_008759265.1
PolymraseII	Rev: GTTGGCCTGCGGTCGTTG			

جدول ۳: وزن بدن در شرایط قبل و بعد از مداخله تمرینی در گروههای مورد مطالعه (انحراف امیار  $\pm$  میانگین)

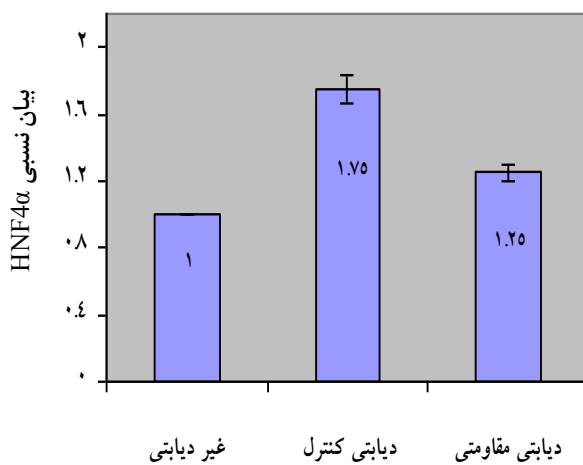
گروه	قبل از مداخله	بعد از مداخله	سطح معنی داری (تی زوج)
غیر دیابتی	۳۰۴ $\pm$ ۹	۴۰۱ $\pm$ ۱۳	۰/۰۰۱
دیابتی کنترل	۳۰۶ $\pm$ ۱۰	۳۸۷ $\pm$ ۹	۰/۰۰۱
دیابتی مقاومتی	۳۰۸ $\pm$ ۱۱	۴۱۵ $\pm$ ۶	۰/۰۰۱
سطح معنی داری (آنواز یکسویه)	۰/۸۳	۰/۰۰۱	-----

جدول ۴: سطوح گلوکز ناشتا، انسولین سرم و مقاومت انسولین در گروههای مورد مطالعه (انحراف امیار  $\pm$  میانگین)

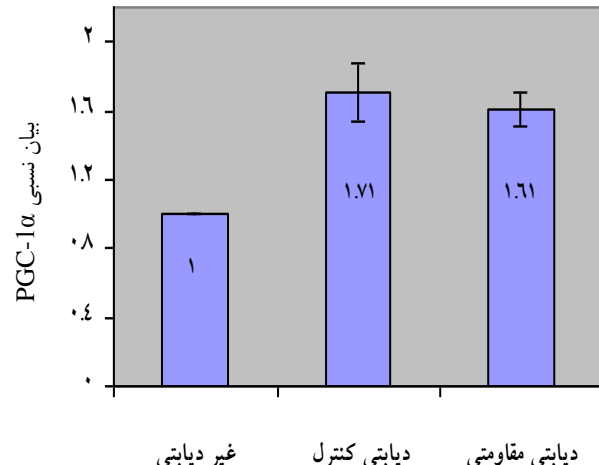
گروه	گلوکز ناشتا (mg/dL)	انسولین سرم ( $\mu$ IU/ml)	مقادیم انسولین (HOMA-IR)
غیر دیابتی	۱۲۲ $\pm$ ۳	۹/۲۳ $\pm$ ۰/۶۴	۲/۷۷ $\pm$ ۰/۲۱
دیابتی کنترل	۳۰۰ $\pm$ ۱۲	۵/۹۷ $\pm$ ۰/۲۲	۴/۴۲ $\pm$ ۰/۲۴
دیابتی مقاومتی	۱۸۹ $\pm$ ۱۷	۶/۵۸ $\pm$ ۰/۱۵	۳/۰۸ $\pm$ ۰/۳۰
سطح معنی داری (آنواز یکسویه)	۰/۰۰۱	۰/۰۰۱	۰/۰۰۱

جدول ۵: تغییرات بیان PGC-1α و HNF4α کبدی در پاسخ به القای دیابت و مداخله تمرینی نسبت به گروه چاق کنترل (انحراف امیار  $\pm$  میانگین)

گروه	بیان نسبی HNF4α	بیان نسبی PGC-1α
غیر دیابتی	۱	۱
دیابتی کنترل	۱/۷۵ $\pm$ ۰/۰۸	۱/۷۱ $\pm$ ۰/۱۷
دیابتی مقاومتی	۱/۲۵ $\pm$ ۰/۰۵	۱/۶۱ $\pm$ ۰/۱۰
سطح معنی داری (آنواز یکسویه)	۰/۰۰۱	۰/۰۰۱



نمودار ۱: سطوح نسبی بیان HNF4α در گروه های مورد مطالعه. القای دیابت به افزایش بیان HNF4α نسبت به گروه غیر دیابتی منجر شد و تمرینات مقاومتی بیان HNF4α را نسبت به گروه دیابتی کنترل کاهش داد.



نمودار ۲: سطوح نسبی بیان PGC-1α در گروه های مورد مطالعه. القای دیابت به افزایش بیان PGC-1α نسبت به گروه غیر دیابتی منجر شد. اما تمرینات مقاومتی بیان PGC-1α را نسبت به گروه دیابتی کنترل متاثر نکرد.

## بحث

دنبال ۶ هفته تمرین هوایی با شدت ۸۰ تا ۶۰ درصد VO<sub>2max</sub> گزارش شده است (۱۹). با این وجود، در تایید یافته های ما، گلانز و همکاران در سال ۲۰۰۹ بهبود گلوکز ناشتا در دیابتی های نوع ۲ را متعاقب ۶ ماه تمرین مقاومتی و هوایی گزارش نموده اند (۲۰). سوری همکاران در سال ۲۰۱۷ نیز کاهش معنی دار گلوکز متعاقب ۱۲ هفته تمرین مقاومتی در رت های دیابتی نوع ۲ را گزارش شد (۲۱). جدا از پاسخ های ژنتیکی، برخی محققان بهبود گلوکز در بیماران دیابتی در پاسخ به تمرینات ورزشی را به کاهش مقاومت انسولین نسبت داده اند. در این راستا، یافته های آماری آشکار نمود که اجرای تمرینات مقاومتی به کاهش معنی دار مقاومت انسولین در رت های دیابتی نسبت به گروه دیابتی کنترل که در برنامه تمرینی شرکت نداشته اند منجر می شود. در این راستا، لوپز و همکاران در سال ۲۰۱۶ کاهش معنی دار مقاومت انسولین را متعاقب ۱۲ هفته تمرین ترکیبی در دختران دارای اضافه وزن گزارش نموده اند (۲۲). استگلینگ و همکاران در سال ۲۰۱۶ نیز بهبود گلوکز و HbA1C متعاقب ۱۲ هفته تمرینات (High intensity interval training: HIIT) اینتروال شدید (HIIT) به تعداد ۳ جلسه در هفته با شدت ۷۰ تا ۹۰ درصد ضربان قلب بیشینه را به بهبود عملکرد انسولین نسبت داده اند (۲۳). کاهش

کاهش بیان HNF4α در پاسخ به تمرینات مقاومتی در رت های دیابتی از یافته های اصلی مطالعه حاضر است. به عبارتی، القای دیابت نوع ۲ به موش های چاق سالم به افزایش بیان HNF4α در هپاتوسیت های کبدی منجر می شود و تمرینات مقاومتی ۶ هفتاهی به تعداد ۵ جلسه در هفته توسط رت های دیابتی شده به کاهش معنی دار بیان آن نسبت به گروه دیابتی کنترل که در دوره تمرینی شرکت نداشته اند منجر می شود. این در حالی است که اگرچه القای دیابت نوع ۲ به افزایش بیان PGC-1α در سلول های کبدی منجر شد اما بیان آن در پاسخ به تمرینات مقاومتی نسبت به گروه کنترل دستخوش معنی داری نشد. جدا از تغییرات ژنتیکی، تمرینات مقاومتی همچنین به کاهش گلوکز ناشتا و افزایش انسولین سرم در گروه دیابتی مقاومتی نسبت به گروه دیابتی کنترل منجر شد. این در حالی است که مالتایس و همکاران در سال ۲۰۱۶ اشاره نموده اند که علی رغم کاهش توده چربی بدن اما ۴ ماه تمرین مقاومتی به تغییری در سطوح گلوکز در مردان سالمند دارای اضافه وزن منجر نشد (۱۷). در مطالعه دیگری نیز عدم تغییر هموگلوبین گلیکوزیله متعاقب ۲۰ هفته تمرین ورزشی گزارش شد (۱۸). عدم تغییر گلوکز ناشتا همچنین به

دیابتی را دنبال نموده است اما هم‌راستا با مطالعه حاضر، یادگاری و همکارانش در سال ۱۳۹۷ کاهش بیان ژن-*HNF4α* کبدی توام با کاهش گلوکز و افزایش انسولین سرم متعاقب ۱۲ هفته تمرین هوایی را گزارش نموده‌اند (۱۱). کاهش بیان ژن *HNF4α* کبدی توام با کاهش گلوکز و افزایش انسولین سرم متعاقب تمرینات تناوبی همچنان توسط این محققان گزارش شده است (۳۰). در این زمینه، اشاره شده است که *HNF4α* از طریق *PGC-1α* و *FOKO1* رونویسی آنزیمه‌ای گلوکونئوژنیکی نظریه PEPCK و G6Pase را کنترل کند (۲۹). بر پایه این شواهد، این گونه نتیجه‌گیری می‌شود که کاهش بیان ژن-*HNF4α* وابسته به تمرینات مقاومتی به‌واسطه مهار ژن‌های گلوکونئوژنیکی کاهش رهایی گلوکز کبدی وابسته به گلوکونئوژن در رت‌های دیابتی نوع ۲ را به‌دنبال دارد.

### نتیجه‌گیری

اجرای تمرینات مقاومتی با بهبود گلوکز ناشتا در رت‌های دیابتی نوع ۲ همراه است. بر پایه شواهد موجود، بهبود گلوکز را شاید بتوان به کاهش بیان *HNF4α* کبدی در پاسخ به این شیوه تمرینی نسبت داد. چراکه مطالعات ژنتیکی به نقش مهارکنندگی کاهش بیان *HNF4α* بر ژن‌های گلوکونئوژنیکی کبدی و به‌دنبال آن کاهش سرعت گلوکونئوژن کبدی تاکید دارند. از طرفی، کاهش مقاومت انسولین کل بدن در پاسخ به تمرینات مقاومتی نیز به نوعی کاهش گلوکز را به‌دنبال دارد. علیرغم شواهد مذکور، شناخت مکانیسم‌های اصلی عهده دار تغییر در مسیرهای سیگنالیگ گلوکونئوژن کبدی در پاسخ به تمرینات ورزشی نیازمند مطالعات بیشتر است.

### سپاس‌گزاری

این مقاله مستخرج از رساله دکتری گروه فیزیولوژی ورزشی دانشگاه آزاد اسلامی اسلامشهر است. نویسنده‌گان مقاله از آزمایشگاه ژنتیک انسنتیو پاستور در آنالیز بیان ژن تقدیر و تشکر می‌نمایند.

**حامي مالي:** ندارد

**تعارض در منافع:** وجود ندارد.

گلوکز ناشتا در رت‌های تمرین دیده در مطالعه حاضر را شاید هم بتوان به افزایش انسولین در پاسخ به تمرینات مقاومتی نسبت داد. چراکه مطالعات آزمایشگاهی روی مosh‌های دیابتی نشان داده‌اند که آن‌ها از توده سلول‌های بتای کمتری نسبت به مosh‌های سالم برخوردارند (۲۴). با این وجود، میزان رهایی انسولین از سلول‌های پانکراس در مosh‌های دیابتی ورزیده به مراتب بیشتر از مosh‌های دیابتی کم تحرک و غیرفعال می‌باشد (۲۵). به‌طوری که ذخایر انسولین جزایر در مosh‌های تمرین کرده به مراتب بیشتر از مosh‌های دیابتی کم تحرک است (۲۶). در این راستا، ایزدی و همکاران در سال ۲۰۱۶، کاهش گلوکز ناشتا متعاقب تمرینات مقاومتی در رت‌های دیابتی نوع ۲ را به افزایش ترشح انسولین از سلول‌های بتای پانکراس در پاسخ به این شیوه تمرینی نسبت داده‌اند (۱۶). جدا از فرآیندهای مذکور، برخی مطالعات نیز اثر مداخله‌های تمرینی بر سطوح پروتئین یا بیان عوامل رونویسی موثر در تولید و رهایی گلوکز کبدی را ارزیابی نموده‌اند. به‌طوری که افزایش تولید گلوکز از مسیرهای غیرکربوهیدرات در فرایند گلیکولیز نهایتاً به افزایش رهایی همچنان تسریع در فرآیند گلیکولیز نهایتاً به افزایش رهایی گلوکز کبدی به‌ویژه در بیماران دیابتی منتهر می‌شود (۲۷، ۲۸). در این زمینه، یافته‌های مطالعه حاضر آشکار نمود که بیان *HNF4α* کبدی در پاسخ به تمرینات مقاومتی کاهش می‌یابد. با این وجود، بیان *PGC-1α* اگرچه میل به کاهش داشت اما این کاهش به لحاظ آماری غیر معنی‌دار بود. این در حالی است که *PGC-1a* به عنوان یک فعال‌کننده رونویسی، در تعدادی از فرآیندهای بیولوژیکی نظری مسیر گلوکونئوژن کبدی نقش دارد به‌طوری که بواسطه تاثیر بر بیان *PEPCK*، *G6Pase* از طریق عوامل رونویسی واسطه‌ای نظری *HNF4α* و *FOKO1* به تسریع سرعت گلوکونئوژن کبدی منجر می‌شود (۲۹). ورزش به‌واسطه *HNF4α* و متعاقباً کاهش *Akt*، باعث کاهش *PGC-1α* و *FOKO1* می‌شود که نقش مهمی در سرکوب گلوکونئوژن کبدی ایفا می‌کند. در این زمینه اگرچه کمتر مطالعه‌ای اثر تمرینات مقاومتی بر بیان *HNF4α* در رت‌های

صادق صالحی در جمع‌آوری داده‌ها، یاسر کاظم زاده و سانا ز میرزایان شانجانی در تجزیه و تحلیل داده‌ها مشارکت داشته و همه نویسنده‌گان در تدوین، ویرایش اولیه و نهایی مقاله و پاسخگویی به سوالات مرتبط با مقاله سهیم هستند.

## ملاحظات اخلاقی

پروپوزال این تحقیق توسط دانشگاه آزاد پرند تایید شده است (کد اخلاق: IR.IAU.PIAU.R.1400.010)

## مشارکت نویسنده‌گان

مجتبی ایزدی در ارائه ایده، مجتبی ایزدی، سعید صداقتی، حسین شیروانی، سیدصادق صالحی در طراحی مطالعه، سید

## References:

- 1-Zhang X, Yang S, Chen J, Su Z. *Unraveling the Regulation of Hepatic Gluconeogenesis*. Front Endocrinol (Lausanne) 2019; 9: 802.
- 2-Yoon JC, Pere Puigserver, Guoxun Chen, Jerry Donovan, Zhidan Wu, James Rhee, et al *Control of Hepatic Gluconeogenesis through the Transcriptional Coactivator PGC-1 $\alpha$* . Nature. 2001; 413(6852): 131-8.
- 3-Knudsen JG, Biensø RS, Hassing HA, Jakobsen AH, Pilegaard H. *Exercise-Induced Regulation of Key Factors in Substrate Choice and Gluconeogenesis in Mouse Liver*. Mol Cell Biochem 2015; 403(1-2): 209-17.
- 4- Shi SQ, Ansari TS, McGuinness OP, Wasserman DH, Johnson CH. *Circadian Disruption Leads to Insulin Resistance and Obesity*. Curr Biol 2013; 23(5): 372-81.
- 5- Sepa-Kishi DM, Katsnelson G, Bikopoulos G, Iqbal A, Ceddia RB. *Cold Acclimation Reduces Hepatic Protein Kinase B and AMP-Activated Protein Kinase Phosphorylation and Increases Gluconeogenesis in Rats*. Physiol Rep 2018; 6(5): e13592.
- 6- Besseiche A, Riveline JP, Gautier JF, Bréant B, Blondeau B. *Metabolic Roles of PGC-1 $\alpha$  and Its Implications for Type 2 Diabetes*. Diabetes Metab 2015; 41(5): 347-57.
- 7- Herzig S, Long F, Jhala US, Hedrick S, Quinn R, Bauer A, et al. *CREB Regulates Hepatic Gluconeogenesis through the Coactivator PGC-1*. Nature 2001; 413(6852): 179-83.
- 8- Handschin C, Lin J, Rhee J, Peyer AK, Chin S, Wu PH, Meyer UA, Spiegelman BM. *Nutritional Regulation of Hepatic Heme Biosynthesis and Porphyria through PGC-1alpha*. Cell 2005; 122(4): 505-15.
- 9- Koo SH, Satoh H, Herzig S, Lee CH, Hedrick S, Kulkarni R, et al. *PGC-1 Promotes Insulin Resistance in Liver Through PPAR-Alpha-Dependent Induction of TRB-3*. Nat Med 2004; 10(5): 530-4.
- 10-Galicia-Garcia U, Benito-Vicente A, Jebali S, Larrea-Sebal A, Siddiqi H, Uribe KB, et al. *Pathophysiology of Type 2 Diabetes Mellitus*. Int J Mol Sci 2020; 21(17): 6275.

- 11-** Yadegari E, Abdolali Banaeifar A, Azarbajani MA, Arshadi A. *The Effect of Aerobic Exercise on Gene Expression of Hepatocyte Nuclear Factor-4α (HNF-4α) and Insulin Resistance in Type 2 Diabetic Rats.* Sport Physiology & Management Investigations 2018; 10(3): 73-84.
- 12-** Ghahramani M, Banaei Far AA, Arshadi S, Sohaily SH. *Effect of Aerobic Training on Expression of PGC1α & PECPK Genes of Hepatocytes of STZ Induced Diabetics Male Rats.* Studies in Medical Sciences 2019; 30(10): 791-802. [Persian]
- 13-** Yazdanpazhooh S, Banaeifar A, Arshadi S, Eizadi M. *Six Weeks Resistance Training Effect on FTO Expression in Type II Diabetic Rats.* IJDO 2018; 10(4): 216-22. [Persian]
- 14-** Novelli E L, Diniz Y S, Galhardi C M, Ebaid G M, Rodrigues H G, Mani F, et al. *Anthropometrical Parameters and Markers of Obesity in Rats.* Lab Anim 2007; 41(1): 111-19.
- 15-** Daryanoosh F, Tanideh N, Bazgir B, Alizadeh H. *Effect of Aerobic Trainings on Heart's Functioned and Structure in Diabetic Sprague-Dawely Albino Species Male Rats.* Res Applied Exercise Physiology 2010; 6(12): 59-72.
- 16-** Eizadi M, Ravasi AA, Soory R, Baesi K, Choobineh S. *The Effect of Three Months of Resistance Training on TCF7L2 Expression in Pancreas Tissues of Type 2 Diabetic Rats.* Avicenna J Med Biochem 2016; 4(1): 34014.
- 17-** Maltais ML, Perreault K, Courchesne-Loyer A, Lagacé JC, Barsalani R, Dionne IJ. *Effect of Resistance Training and Various Sources of Protein Supplementation on Body Fat Mass and Metabolic Profile in Sarcopenic Overweight Older Adult Men: A Pilot Study.* Int J Sport Nutr Exerc Metab 2016; 26(1): 71-7.
- 18-** Vancea DM, Vancea JN, Pires MI, Reis MA, Moura RB, Dib SA. *Effect of Frequency of Physical Exercise on Glycemic Control and Body Composition in Type 2 Diabetic Patients.* Arq Bras Cardiol 2009; 92(1): 23-30.
- 19-** Ligtenberg PC, Hoekstra JB, Bol E, Zonderland ML, Erkelens DW. *Effects of Physical Training on Metabolic Control in Elderly Type 2 Diabetes Mellitus Patients.* Clin Sci (Lond) 1997; 93(2): 127-35.
- 20-** Glans F, Eriksson KF, Segerström A, Thorsson O, Wollmer P, Groop L. *Evaluation of the Effects of Exercise on Insulin Sensitivity in Arabian and Swedish Women with Type 2 Diabetes.* Diabetes Res Clin Pract 2009; 85(1): 69-74.
- 21-** Soori R, Rashidi M, Choobineh S, Ravasi AA, Baesi K, Rashidy-Pour A. *Effects of 12 Weeks Resistant Training on MTNR1B Gene Expression in the Pancreas and Glucose and Insulin Levels in Type 2 Diabetic Rats.* Koomesh 2017; 19(1): 46-55.
- 22-** Lopes WA, Leite N, da Silva LR, Brunelli DT, Gáspari AF, Radominski RB, et al. *Effects of 12 Weeks of Combined Training Without Caloric Restriction on Inflammatory Markers in Overweight Girls.* J Sports Sci 2016; 34(20): 1902-12.
- 23-** Steckling FM, Farinha JB, Santos DL, Bresciani G, Mortari JA, Stefanello ST, et al. *High Intensity Interval Training Reduces the Levels of Serum Inflammatory Cytokine on Women with Metabolic Syndrome.* Exp Clin Endocrinol Diabetes 2016; 124(10): 597-601.

- 24-Király MA, Bates HE, Yue JT, Goche-Montes D, Fediuc S, Park E, et al. *Attenuation of Type 2 Diabetes Mellitus in the Male Zucker Diabetic Fatty Rat: The Effects of Stress and Non-Volitional Exercise.* Metabolism 2007; 56(6): 732-44.
- 25-Kibenge MT, Chan CB. *The Effects of High-Fat Diet on Exercise-Induced Changes in Metabolic Parameters in Zucker Fa/Fa Rats.* Metabolism 2002; 51(6): 708-15.
- 26-Delghingaro-Augusto V, Décaray S, Peyot ML, Latour MG, Lamontagne J, Paradis-Isler N, et al. *Voluntary Running Exercise Prevents B-Cell Failure in Susceptible Islets of the Zucker Diabetic Fatty Rat.* Am J Physiol Endocrinol Metab 2012; 302(2): 254-64.
- 27-Boden G, Chen X, Stein TP. *Gluconeogenesis in Moderately and Severely Hyperglycemic Patients with Type 2 Diabetes Mellitus.* Am J Physiol Endocrinol Metab 2001; 280(1): 23-30.
- 28-Basu R, Barosa C, Jones J, Dube S, Carter R, Basu A, Rizza RA. *Pathogenesis of Prediabetes: Role of the Liver in Isolated Fasting Hyperglycemia and Combined Fasting and Postprandial Hyperglycemia.* J Clin Endocrinol Metab 2013; 98(3): 409-17.
- 29-Kalhan SC, Ghosh A. *Dietary Iron, Circadian Clock, and Hepatic Gluconeogenesis.* Diabetes 2015; 64(4): 1091-3.
- 30-Yadegari E, Banaeifar AA, Azarbajani MA, Arshadi S. *The Effects of High Intensity Interval Training on HNF-4 A Gene Expression in Liver Tissue of Type 2 Diabetic Male Wistar Rats.* Iranian J Diabetes & Obesity 2018; 10(4): 210-5.

## Improvement of Fasting Glucose in Response to Resistance Training with Emphasis on the Expression of Hepatic PGC1 $\alpha$ and HNF4 $\alpha$ Genes in Type 2 Diabetic Rats

Sayed Sadegh Salehi<sup>1</sup>, Mojtaba Eizadi<sup>\*2</sup>, Saeid Sedaghaty<sup>3</sup>, Yaser Kazemzadeh<sup>1</sup>,  
Sanaz Mirzayan Shanjani<sup>1</sup>

### Original Article

**Introduction:** Genetic studies have supported the importance of hepatic glucose release in hyperglycemia among individuals with type 2 diabetes. This study investigated the effect of 6 weeks of resistance training on hepatocytes genes PGC1 $\alpha$  and HNF4 $\alpha$  expression as well as fasting glucose levels in rats with type 2 diabetes (T2D).

**Methods:** This experimental study involved 21 male Wistar rats made obese by a 6-week high-fat diet. Subsequently, T2D was induced in 14 rats through STZ administration via intraperitoneal injection. Finally, the observed rats were divided into 3 groups ( $n=7$ ): 1) non-diabetes, 2) diabetic control, 3) resistant to diabetic. The rats in the resistance group were completed resistance training for six weeks (5 times a week) by climbing a ladder while applying resistance. The control obese and control T2D groups did not participate in the resistance training. Forty-eight hours following the prolonged exercise session, hepatocytes genes PGC1 $\alpha$  and HNF4 $\alpha$  expression, along with serum insulin, glucose, and insulin resistance, was analyzed using One-Way ANOVA and Tukey post hoc test across different groups.

**Results:** T2D induction led to significant decrease in insulin levels and an increase in fasting glucose, alongside increased insulin resistance and hepatocytes genes PGC1 $\alpha$  and HNF4 $\alpha$  expression when compared to non-diabetes rats. Resistance training resulted in a significant increase in serum insulin ( $p = 0.043$ ) and a decrease in fasting glucose ( $p = 0.001$ ), insulin resistance ( $p = 0.001$ ) and hepatocytes HNF4 $\alpha$  expression ( $p = 0.001$ ), compared to the control diabetic group.

**Conclusion:** Six weeks of resistance training resulted in a reduction in fasting glucose, and this improvement may be linked to a decrease in HNF4 $\alpha$  expression and insulin resistance resulting from the resistance training.

**Keywords:** Type 2 Diabetes, Resistance Exercise, Gluconeogenic Gene Expression, Hepatic Glucose Release.

**Citation:** Salehy S.S, Eizadi M, Sedaghaty S, Kazemzadeh Y, Mirzayan Shanjani S. Improvement of Fasting Glucose in Response to Resistance Training with Emphasis on the Expression of Hepatic PGC1 $\alpha$  and HNF4 $\alpha$  Genes in Type 2 Diabetic Rats. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2024; 33(3): 8860-70.

<sup>1</sup>Department of Exercise Physiology, Islamshahr Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

<sup>2</sup>Department of Exercise Physiology, Saveh Branch, Islamic Azad University, Saveh, Iran.

<sup>3</sup>Department of Physical Education and Sport Sciences, Islamshahr Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

\*Corresponding author: Tel: 086-42433342, email: izadimojtaba2006@yahoo.com