

مقایسه‌ی اثر تمرین هوایی با حجم متوسط و زیاد بر بیان ژن پروتئین

غیر جفت کننده یک (UCP-1) در بافت چربی سفید زیرپوستی

موش‌های صحراوی نژاد ویستان

سمانه افشاری^۱، دکتر مهسا محمدآملی^۲، دکتر سعید دانشیار^۳

(۱) گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه تهران، ایران، (۲) گروه ایمونوژنتیک، پژوهشگاه علوم غدد و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران، (۳) گروه تربیت بدنی، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه آیت‌الله العظمی بروجردی (ره)، لرستان، ایران، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران، خیابان کارگر شمالی، بیمارستان دکتر شریعتی، پژوهشگاه علوم غدد و متابولیسم؛ کد پستی: ۱۴۱۱۴۱۳۱۲۷؛ e-mail: amolimm@tums.ac.ir

چکیده

مقدمه: هدف از این پژوهش، مقایسه‌ی اثر دو مدل تمرین هوایی با حجم متوسط و زیاد بر بیان ژن پروتئین غیر جفت‌کننده یک (UCP-1) در بافت چربی سفید زیرپوستی بود. **مواد و روش‌ها:** ۲۴ موش صحراوی نژاد ویستان به صورت تصادفی به سه گروه؛ (۱) شامد (تعداد: ۸)، (۲) تمرین هوایی با حجم متوسط (تعداد: ۸) و (۳) تمرین هوایی با حجم زیاد (تعداد: ۸) تقسیم شدند. موش‌های گروه‌های تمرینی، به مدت هشت هفته، هفت‌تای پنج جلسه، تحت تمرین هوایی تداومی بر روی نوارگردان، تحت دو مدل با حجم‌های متفاوت قرار گرفتند. برای اندازه‌گیری بیان نسبی ژن-UCP-1 در بافت چربی زیرپوستی از روش Real Time-PCR استفاده شد. **یافته‌ها:** داده‌ها نشان دادند که بیان نسبی ژن-UCP-1 در گروه هوایی با حجم متوسط در قیاس با گروه شاهد از نظر آماری بیشتر بود ($P=0.014$). با این حال، بیان نسبی ژن-UCP-1 در گروه هوایی با حجم زیاد در قیاس با گروه شاهد از نظر آماری بالاتر نبود ($P=0.36$). همچنین، بیان نسبی ژن-UCP-1 بین این دو مدل تمرین، اختلاف معنی‌داری نداشت ($P=0.59$). **نتیجه‌گیری:** نتایج بیان‌گر این هستند که تمرین‌های هوایی با حجم متوسط، اثر بارزی در افزایش بیان UCP-1 در بافت چربی سفید زیرپوستی دارند، در حالی که تمرین‌های هوایی با حجم زیاد چنین اثری ندارند. بنابراین، تصور می‌شود، افزایش زیاد در حجم تمرین هوایی، عامل مهمی در تقویت گرمایشی غیرلرزشی بافت چربی سفید محسوب نمی‌شود.

واژگان کلیدی: تمرین هوایی، UCP-1، گرمایشی، بافت چربی سفید

دریافت مقاله: ۹۵/۱۲/۲۲ - دریافت اصلاحیه: ۹۵/۱۱/۲۶ - پذیرش مقاله: ۹۵/۱۲/۲۷

(۱) متابولیسم پایه، (۲) فعالیت فیزیکی و (۳) گرمایشی تطبیقی می‌شود.^۱ گرمایشی تطبیقی به این مفهوم است که بر اثر سرما، تغذیه و عوامل دیگر، بدن برای تطبیق با شرایط، تولید گرما در بدن را افزایش می‌دهد. بخشی از گرمایشی در شرایط تطبیقی^۲ و متابولیسم پایه، از طریق گرمایشی غیرلرزشی^۳ بروز

مقدمه

چاقی نوعی اختلال هومؤستاز است که در آن تعادل بین دریافت انرژی و مصرف انرژی مختل می‌شود. در اثر این عدم تعادل مصرف انرژی بدن در قیاس با دریافت انرژی کاهش می‌یابد.^۱ دو راهکار اساسی برای مقابله با چاقی مطرح است: (۱) کاهش دریافت انرژی و (۲) افزایش مصرف انرژی. مصرف انرژی از طریق سازوکارهای

i -Adaptive Theremogenesis
ii -Non Shivering

جا که بافت چربی سفید زیرپوستی استعداد بیشتری نسبت به بافت چربی احشائی در قهوه‌ای شدن و افزایش بیان ژن UCP-1 دارد؛ پژوهش روی این نوع بافت، اهمیت بیشتری دارد.^{۸,۹} بنابراین، در پژوهش حاضر، اثر دو مدل تمرین هوایی، شامل حجم متوسط و حجم زیاد، بر بیان ژن UCP-1 در بافت چربی سفید زیر پوستی مورد مطالعه قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

آزمودنی‌های تحقیق: تعداد ۲۴ سرموش صحرایی نر نژاد ویستار (در سن هشت هفته و با میانگین وزنی ۲۲۰ ± ۲۵ گرم)، از انستیتو پاستور ایران خریداری شدند. موش‌ها بر اساس دستورالعمل انجمن حمایت از حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه علوم پزشکی تهران برای انجام اهداف علمی و آزمایشگاهی نگهداری شدند؛ نمونه‌ها تحت چرخه خواب و بیداری (۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی) و در دمای ۲۲ ± ۳ درجه سانتی‌گراد و رطوبت ۶۰ درصد نگهداری می‌شدند. در طول نگهداری حیوانات، آب و غذا به میزان دلخواه در اختیار آن‌ها قرار داده می‌شد. آزمودنی‌ها پس از همسان سازی وزن به صورت تصادفی به سه گروه (۱) شاهد (تعداد=۸) و (۲) تمرین هوایی با حجم متوسط (تعداد=۸) و (۳) تمرین هوایی با حجم زیاد (تعداد=۸) تقسیم شدند. نمونه‌های گروه تمرینی، پس از دو هفته آشناسازی با محیط و نوارگردان به مدت هشت هفته تحت تمرین هوایی قرار گرفتند.

پروتکل تمرین هوایی: تمرین هوایی تجویز شده در این پژوهش در برگیرندهٔ دوین بر روی نوارگردان با شبیه صفر درجه، به مدت هشت هفته و هفت‌ای پنج جلسه با شدت ۷۰ درصد "سرعت در اکسیژن مصرفی اوج" (vVO₂peak) بود. مدت هر جلسه تمرین در مدل تمرینی اول، ۴۰ دقیقه (۲۰ دقیقه تمرین اصلی و ۱۰ دقیقه گرم کردن و سرد کردن) و در مدل تمرینی دوم، ۶۰ دقیقه (۵۰ دقیقه تمرین اصلی و ۱۰ دقیقه گرم کردن و سرد کردن) بود. در شروع و پایان هر دو هفته از تمرین، vVO₂peak بر اساس پروتکل مخصوص برآورده شد.^{۲۰}

اندازه‌گیری‌ها: وزن بدن حیوانات از طریق ترازوی دیجیتالی با حساسیت یک صدم گرم (۰/۰۱) سنجیده شد.

استخراج بافت: ۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین و پس از یک شب ناشتابی، حیوانات از طریق تزریق درون صفاقی زایلازین (۱۰ میلی‌گرم/کیلوگرم) و کتامین (۷۵ میلی-

بروز می‌کند.^۳ این نوع گرمایی از طریق پروتئین‌های گرماییⁱ یا پروتئین‌های غیر جفت‌کنندهⁱⁱ حاصل می‌شود.^۴ یکی از پروتئین‌های گرمایی مهم، UCP-1 است.^۵ این پروتئین در غشای داخلی میتوکندری سلول‌های چربی قهوه‌ای^۶ و همچنین، سلول‌های شبه قهوه‌ایⁱⁱⁱ واقع در بافت چربی سفید، قرار دارد.^{۷,۸} این پروتئین، کانالی را تشکیل می‌دهد که موجب نشت پروتون می‌شود، در نتیجه، انرژی که باید صرف ساخت ATP شود، به صورت حرارت دفع می‌شود.^۹ مطالعه‌ها بیان‌گر این واقعیت هستند که پروتئین UCP-1 نقش پیشگیری کننده در مقابل افزایش وزن، چاقی و دیابت نوع دو ایفا می‌کند.^{۱۰-۱۴} بر اساس همین تحقیقات، القاء بیان ژن UCP-1، به ویژه در بافت چربی سفید، می‌تواند به عنوان هدف درمانی مهم برای مقابله با افزایش وزن و مقاومت به انسولین منظور شود.^{۱۰-۱۵}

مطالعات نشان داده‌اند، عوامل محیطی، دارویی و تغذیه‌ای متعددی در القاء بیان UCP-1 در بافت چربی سفید نقش دارند.^{۱۱} مهم‌ترین این عوامل، مواجه طولانی مدت با سرما، مصرف غذای پرچرب، افزایش هورمون‌های کاتاکولامینی، افزایش هورمون تیروئید و افزایش شبه هورمون آیرزین^{iv}^{۱۶-۱۹} است. در حال حاضر، تمرین‌های ورزشی (مدل هوایی) به عنوان محرك مناسب برای بیان UCP-1 در بافت چربی سفید مطرح شده است؛ به گونه‌ای که، بر اثر، هشت هفته تمرین مقاومتی^{۲۰} و همچنین ۱۱ روز، سه، پنج، شش و هشت هفته تمرین هوایی، بیان ژن UCP-1 در بافت چربی سفید افزایش بارزی یافت.^{۲۱-۲۷} اگرچه، مطالعه‌های ذکر شده، به صورت کلی، اثر تمرین هوایی را بر بیان ژن UCP-1 در بافت چربی سفید نشان داده‌اند، با این حال، هیچ‌یک از این بررسی‌های گذشته، اثر مدل‌های متفاوت تمرین هوایی و به صورت جزئی "اثر حجم تمرین" را بر بیان این ژن مطالعه نکرده‌اند و غالب پروتکل‌های تمرینی مورد استفاده، از نوع هوایی با حجم متوسط بود. بر این اساس، این سوال مطرح می‌شود که آیا تمرین هوایی با حجم‌های متفاوت می‌تواند میزان بیان ژن UCP-1 را در بافت چربی سفید تحت تاثیر قرار دهد. به عبارت ساده‌تر، آیا انجام تمرین هوایی با حجم بالا با افزایش بیشتر در بیان ژن UCP-1 همراه است؟ از آن

i -Thermogenin

ii -Uncoupling Protein: UCPs

iii -Brown-Like Adipocyte

iv -Irisin

های HPRT و UCP-1، کیت مستر میکس سایبرگرین (Ampliqon, Denmark) که حاوی آنزیم DNA پلیمراز و نمایان‌گر سایبرگرین بود، استفاده شد. سپس از طریق RG-6000، Corbett، (Real-time PCR Australia)، با برنامه‌ی زمانی ذیل، تکثیر cDNA مورد پایش قرار گرفت: ۱۰ دقیقه در دمای ۹۵ درجه‌ی سانتی‌گراد (واسرست سازی اولیه)، ۴۵ چرخه‌ی ۵ ثانیه در دمای ۹۵ درجه‌ی سانتی‌گراد و ۰۰ ثانیه‌ای در دمای ۶۴ درجه‌ی سانتی‌گراد (به منظور واسرست سازی، جفت کردن بازها با DNA و طویل کردن رشتة).

كمی سازی میزان بیان ژن:

▶ پس از پایان واکنش و تعیین خط آستانه، سیکل هر نمونه به دست آمد. آستانه‌ی ژن هدف (UCP-1)

هر نمونه از سیکل آستانه ژن خانه گردان (HPRT) همان نمونه کم شد.

$$\Delta C_t = C_{t_{UCP1}} - C_{t_{HPRT}}$$

▶ در مرحله‌ی بعد، ΔCt هر نمونه تمرین کرده، از

نمونه شاهد کم شد.

$$B = \Delta \Delta Ct = \Delta Ct_{Trained} - \Delta Ct_{Control}$$

(- ΔCt) در مرحله‌ی آخر، منفی عدد به دست آمده (- $\Delta \Delta Ct$)

را به نمای ۲ رسانده و بدین ترتیب بیان نسبی ژن هدف (UCP-1) به دست آمد.

$$C = 2^{-\Delta \Delta Ct}$$

روش‌های آماری: از آمار توصیفی برای دسته‌بندی داده‌های خام استفاده شد (EXCEL₂₀₁₃). از آزمون کولموگروف اسمیرنوف (K-S) برای بررسی طبیعی بودن داده‌ها و از آزمون تحلیل واریانس یک طرفه (One-Way ANOVA) برای مقایسه متغیرهای وزن و بیان ژن در گروه‌های تحقیق استفاده شد (SPSS₂₃).

برای تحلیل آماری داده‌های بیان ژن، ابتدا ΔCt_{UCP1} ($Ct_{UCP1} - Ct_{HPRT}$) تک نمونه‌ها وارد نرم‌افزار SPSS شد. سپس داده‌ها، توسط آزمون تحلیل واریانس یک طرفه و آزمون تعییبی توکی تحلیل شدند. بر اساس بروون ده تحلیلی و توصیفی که از طریق این تحلیل آماری (توکی) به دست آمد، در حقیقت $\Delta \Delta Ct$ (یعنی تفاصل ΔCt بین گروه‌های تحقیق) مشخص شد. سپس، از طریق معادله $2^{-\Delta \Delta Ct}$ ، میزان بیان نسبی ژن، محاسبه شد.

سطح معنی‌داری برای آزمون‌های آماری $P \leq 0.05$ در نظر گرفته شد.

گرم / کیلوگرم) بی‌هوش شدن و چربی زیرپوستی ناحیه‌ی ران آن‌ها برداشته شد و در داخل میکروتیوب قرار گرفت. سپس، میکروتیوب‌ها (حااوی نمونه‌های بافتی) به سرعت در داخل تانک حاوی نیتروژن مایع، قرار داده شدند تا فریز شوند. نمونه‌های بافتی از طریق آن تانک به آزمایشگاه انتقال داده شدند و در آزمایشگاه، از تانک به داخل یخچال فریزر (۸۰-) انتقال داده شدند.

اندازه‌گیری آزمایشگاهی: به منظور اندازه‌گیری بیان ژن UCP-1 از روش Real Time- PCR استفاده شد که مراحل آن بدین صورت بود: طراحی و سنتز پرایمر، استخراج RNA از بافت چربی، سنتز cDNA برای سنجش صحت cDNA، تکثیر ژن و پایش آن توسط دستگاه (RG-6000, Corbett, Australia) Real Time- PCR

طراحی و سنتز پرایمر: پرایمر ژن UCP-1 (ژن هدف) و ژن HPRTⁱ به عنوان ژن خانه گردانⁱⁱ، توسط شرکت سیناژن سنتز شد که توالی آن بدین صورت است:

UCP-1: Forward: 5'- GCCATCTGCACGGGATCAAAC -3'
Reverse: 5'- GGAGTCGTCCCTTCCACAGTG -3'

HPRT: Forward, 5'- CAGCGTCGTGATTAGTGTATGATG-

3', Reverse, 5'-AGCAAGTCTTCAGTCCTGTCC-3'

استخراج RNA: RNA از بافت چربی طبق دستورالعمل کیت Fermentase, Germany) RNX-pluse استخراج شد. به طور خلاصه، ۵۰ میلی‌گرم از نمونه بافت چربی، پس از افزودن یک میلی لیتر محلول RNX، از طریق دستگاه سونیکاتور هموژن شد. بافت هموژن شده در دوره‌های متفاوت سانتریفوژ شد که محصول آن تشکیل رسوب حاوی RNA بود که پس از اضافه کردن آب دیس، Kiagen (USA) به مدت ۱۰ دقیقه درون دستگاه ترمومولالک (Tech, Canada) در دمای ۵۵ درجه‌ی سانتی‌گراد انکوبه شد. در مرحله‌ی آخر، کمیت و کیفیت RNA استخراج شده توسط دستگاه نانودرایپ (Thermo, USA) تعیین شد.

سنتز cDNA: RNA استخراج شده در مرحله پیش، به روش رونویسی معکوس، توسط دستورالعمل کیت Sintez (Termo, Fermentase, USA) cDNA به دی‌ان‌ای (DNA) مکمل تبدیل شد.

Real Time- PCR: برای انجام مراحل - Real Time- PCR از cDNA ساخته شده، پرایمر رفت و برگشت ژن -

i -Hypoxanthine Guanine Phosphoribosyltransferase
ii -Housekeeping

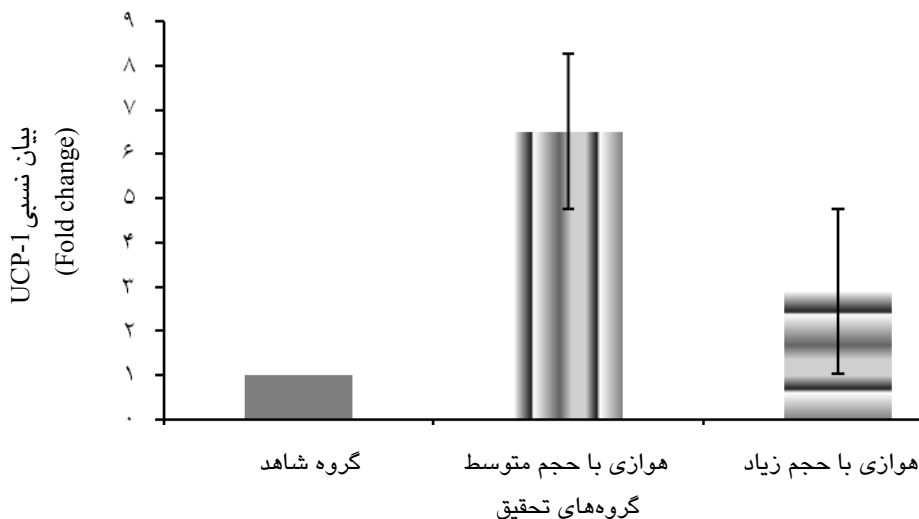
بر اساس آزمون ANOVA و آزمون تعقیبی توکی، مشخص شد که بیان نسبی ژن UCP-1 در گروه هوایی با حجم متوسط در قیاس با گروه شاهد از نظر آماری بیشتر است ($P=0.014$). با این حال، که بیان نسبی ژن UCP-1 در گروه هوایی با حجم زیاد در قیاس با گروه شاهد از نظر آماری بیشتر نبود ($P=0.089$) برابر، در مقابل $1/00$ برابر؛ ($P=0.36$). همچنین، بیان نسبی ژن UCP-1 بین گروه تمرین هوایی با حجم متوسط و گروه تمرین هوایی با حجم زیاد، اختلاف معنی‌داری با یکدیگر نداشت ($P=0.059$). (نمودار ۱).

یافته‌ها

بر اساس کولموگروف اسمیرنوف (K-S) مشخص شد که داده‌های تمامی متغیرها در گروه‌های پژوهش، توزیع طبیعی دارند.

میانگین و خطای معیار از میانگین وزن در انتهای پروتکل پژوهش، در گروه‌های شاهد، هوایی حجم متوسط و هوایی حجم زیاد به ترتیب 299.9 ± 9.66 ، 307.7 ± 9.22 گرم بود. بر اساس آزمون ANOVA، مقدار وزن گروه‌های تمرین کرده در قیاس با گروه شاهد، از نظری آماری تفاوت معنی‌داری نداشت ($P>0.05$).

بیان نسبی UCP-1



نمودار ۱- بیان نسبی ژن UCP-1 در گروه‌های تحقیق. تعداد: ۸ آزمودنی در هر گروه؛ آزمون آماری: تحلیل واریانس یک طرفه با آزمون تعقیبی توکی؛ * اختلاف میزان بیان ژن UCP-1 بین گروه هوایی با حجم متوسط در قیاس با شاهد معنی‌دار است ($P=0.014$). داده‌های نمودار به صورت میانگین \pm خطای معیار از میانگین، ارایه شده‌اند.

یافته‌ی اول این مطالعه نشان داد که بر اثر هشت هفته تمرین هوایی با حجم متوسط، بیان ژن UCP-1، نسبت به گروه شاهد، شش برابر افزایش یافت. این یافته همسو با یافته‌های پژوهش‌های مشابه در گذشته است. داشتیار و همکارانش، گزارش کردند، هشت هفته تمرین استقامتی (۵ جلسه در هفته، با میانگین زمانی ۳۰ دقیقه و میانگین سرعت ۲۵ متر در دقیقه)، موجب افزایش سه برابری در بافت چربی سفید منطقه خلف صفاق موش‌های ویستار می‌شود.^{۳۲} ایکسو^{۳۳} و همکارانش، نشان دادند، هشت هفته

بحث

یافته‌های این پژوهش نشان می‌دهد، بیان ژن UCP-1 پس از هشت هفته "تمرین هوایی با حجم متوسط" در قیاس با گروه شاهد افزایش معنی‌داری می‌یابد ($P=0.05$)، در حالی که بیان آن، پس از هشت هفته "تمرین هوایی با حجم زیاد" نسبت به گروه شاهد افزایش معنی‌داری نداشت. همچنین، بیان نسبی ژن UCP-1 بین این دو مدل تمرین، اختلاف معنی‌داری نداشت.

عدم افزایش بیان ژن UCP-1، به دنبال تمرین هوایی با حجم زیاد (۶۰ دقیقه در هر جلسه)، احتمالاً به این سبب است که بدن در شرایط تمرینی با حجم بالا که مستلزم مصرف انرژی زیادی است، با سازوکار دفاعی، به دنبال جلوگیری از اتلاف انرژی مصرفی و به عبارت دیگر به دنبال صرفه‌جویی در انرژی مصرفی است. این سازوکار در شرایط پرخوری، کم غذایی و فعالیت فیزیکی، درگیر می‌شود و از طریق تغییر میزان گرمایشی، تعادل انرژی بدن را حفظ می‌کند.^{۲۰} به گونه‌ای که در شرایط کم غذایی و انجام فعالیت‌های فیزیکی، میزان گرمایشی کاهش می‌یابد^{۲۱,۲۲} و در مقابل در شرایط پرخوری، گرمایشی افزایش می‌یابد.^{۲۳} بخشی از این پاسخ گرمایشی مربوط به گرمایشی غیرلرزشی (که محصول افزایش بیان ژن UCP-1 است) در بافت چربی قهوه‌ای و شبه قهوه‌ای است.^{۲۴} بر اساس مطالعه‌ی والدنⁱⁱⁱ و همکارانش، بافت چربی زیرپوستی به عنوان بافت چربی شبه قهوه‌ای طبقه‌بندی شده است.^{۲۵} بنابراین تصور می‌شود، به هنگام تمرینات ورزشی با حجم زیاد که مستلزم مصرف انرژی زیادی است، بدن انسان از طریق توقف بیش تنظیمی بیان ژن UCP-1 در بافت چربی سفید زیرپوستی، به دنبال جلوگیری از اتلاف انرژی است.

به نظر می‌رسد، به هنگام انجام تمرین‌های هوایی، ترشح برخی از هormون‌های دخیل در القاء بیان ژن UCP-1 افزایش می‌یابد؛ که مهمترین آن‌ها عبارتند از: ۱) هورمون نوراپی‌نفرين^{۲۶-۲۷}، ۲) هورمون‌های تیروئیدی^{۲۸} و ۳) شبه هورمون آیرزین.^{۲۹-۴۱} این هورمون‌ها از طریق سازوکارهای متفاوتی می‌توانند، بیان ژن UCP-1 را در بافت چربی سفید القا کنند.^{۲۷} همچنین، تصور می‌شود، علاوه بر عامل درون‌ریز که ذکر شد، عوامل تنظیم‌گر درون سلولی،^{۲۸} همچون PGC-1α نیز نقش ضروری در القاء بیان UCP-1 ناشی از تمرین ورزشی ایفاء می‌کند.^{۲۳} تصور بر این است که بر اثر تمرین‌های هوایی پُرحجم، سازوکارهایی فعال می‌شوند که موجب مهار بیان ژن UCP-1 و یا مهار بیش تنظیمی بیان ژن UCP-1 می‌شوند.

افزایش بیان UCP-1 ناشی از تمرین هوایی با حجم متوسط در بافت چربی سفید، بیان‌گر این مطلب است که این نوع تمرین‌ها نه تنها به صورت مستقیم (صرف انرژی ناشی از انقباضات عضلانی و ...) بلکه به طور غیر مستقیم،

تمرین هوایی (پنج جلسه در هفته، ۴ دقیقه در هر جلسه، سرعت ۱۵ متر در دقیقه)، موجب افزایش دو برابری در بیان ژن UCP-1 در بافت چربی سفید احشائی منطقه‌ی اپیدیدمال موش‌ها می‌شود.^{۲۴} بنابراین، مطابق با تحقیقات گذشته می‌توان اظهار داشت که تمرین هوایی در حجم متوسط (مدت زمان ۴۰ دقیقه در هر جلسه) می‌تواند بیان ژن UCP-1 را در بافت چربی احشائی و زیرپوستی افزایش دهد.

بر خلاف یافته‌ی پیشین این پژوهش، که در پاراگراف قبلی ذکر شد، بیان ژن UCP-1 به دنبال هشت هفته تمرین هوایی با حجم زیاد (۶۰ دقیقه در هر جلسه)، در بافت چربی زیرپوستی افزایش معنی‌داری نیافت. این یافته‌ی پژوهش، در تضاد با مطالعه‌ی رینگ‌هولمⁱ و همکارانش^{۲۳} و ترولینⁱⁱ و همکارانش^{۲۷} است که افزایش بیان ژن UCP-1 را پس از تمرین‌ها با حجم زیاد در بافت چربی سفید نشان داده‌اند. پروتکل تمرینی رینگ‌هولم و همکارانش شامل پنج هفته تمرین استقامتی (پنج جلسه در هفته، به مدت ۶۰ دقیقه در هر جلسه) بود و میزان پروتئین UCP-1 در بافت چربی احشائی سنجیده شد. پروتکل ترولین و همکارانش نیز شامل شش هفته تمرین شنا (نzedik به ۹۰ دقیقه در هر جلسه، پنج جلسه در هفته) بود و بیان mRNA می‌UCP-1 در بافت چربی زیرپوستی سنجیده شد. به طور مشخص نمی‌توان دلیل تفاوت نتایج را بین این دو مطالعه و پژوهش حاضر بیان کرد. با این حال، آن چه نباید از نظر دور داشت این است که در دو مطالعه‌ی گذشته، از موش‌های مدل C57BL/6 B6 (mice) به عنوان آزمودنی استفاده شده بود؛ در حالی که در پژوهش حاضر از موش‌های صحرایی نژاد ویستار (Wistar rat) به عنوان آزمودنی‌های پژوهش استفاده شد. تصور بر این است که پاسخ بیان ژن مربوط به ژن UCP1 در آزمودنی‌های موش (mice B6) و موش صحرایی (Rat) متفاوت باشد.

به نظر می‌رسد، حجم مشخصی از تمرین، عامل مهمی در القاء بیان ژن UCP-1 در بافت چربی زیرپوستی موش‌های ویستار محسوب می‌شود. به عبارت بهتر، تمرین هوایی با حجم متوسط (۴۰ دقیقه تمرین در هر جلسه) بیان ژن UCP-1 را افزایش برجسته‌ای می‌دهد، در حالی‌که با طولانی شدن مدت زمان جلسه تمرینی به ۶۰ دقیقه (تمرین هوایی با حجم زیاد)، بیان ژن UCP-1 افزایش پیدا نمی‌کند.

i -Ringholm

ii -Trevellin

پوستی منطقه‌ی رانی موش‌های صحرایی دارند، در حالی‌که تمرین‌های هوازی با حجم زیاد چنین انرژی را ندارند. این یافته‌ها دلالت بر این دارند که تمرین‌های هوازی با حجم متوسط در قیاس با تمرین‌های هوازی با حجم زیاد، نقش مهم‌تری در تقویت گرمایشی غیرلرزشی در بافت چربی سفید زیرپوستی دارد.

از طریق افزایش گرمایشی غیرلرزشی در بافت چربی سفید، به طور احتمالی موجب افزایش مصرف انرژی می‌شوند. با این حال، به نظر می‌رسد، تمرین‌ها با حجم زیاد، تنها به صورت مستقیم موجب مصرف انرژی می‌شوند و گرمایشی غیرلرزشی در بافت چربی سفید، سهم محسوسی در افزایش مصرف انرژی ندارد.

نتیجه این که، تمرین‌های هوازی با حجم متوسط، اثر آشکاری در افزایش بیان UCP-1 در بافت چربی سفید زیر

References

- Spiegelman BM, Flier JS. Obesity and the regulation of energy balance. *Cell* 2001; 104: 531-43.
- Donahoo WT, Levine JA, Melanson EL. Variability in energy expenditure and its components. *Curr Opin Clin Nutr Metab Care* 2004; 7: 599-605.
- Dalggaard LT, Pedersen O. Uncoupling proteins: functional characteristics and role in the pathogenesis of obesity and Type II diabetes. *Diabetologia* 2001; 44: 946-65.
- Schrauwen P, Walder K, Ravussin E. Human uncoupling proteins and obesity. *Obes Res* 1999; 7: 97-105.
- Arechaga I, Ledesma A, Rial E. The mitochondrial uncoupling protein UCP1: a gated pore. *IUBMB Life* 2001; 52: 165-73.
- Ricquier D. Uncoupling protein 1 of brown adipocytes, the only uncoupler: a historical perspective. *Front Endocrinol (Lausanne)* 2011; 2: 85.
- Walden TB. Regulatory factors that reveal three distinct adipocytes: the brown, the white and the beige [dissertation]. The Wenner-Gren Institute. Stockholm: Stockholm University; 2010.
- Walden TB, Hansen IR, Timmons JA, Cannon B, Nedergaard J. Recruited vs. nonrecruited molecular signatures of brown, "beige," and white adipose tissues. *Am J Physiol-Endocrinol Metab* 2012; 302: E19-E31.
- Sluse FE, Jarmuszkiewicz W, Navet R, Douette P, Mathy G, Sluse-Goffart CM. Mitochondrial UCPs: new insights into regulation and impact. *Biochim Biophys Acta* 2006; 1757: 480-5.
- Feldmann HM, Golozoubova V, Cannon B, Nedergaard J. UCP1 ablation induces obesity and abolishes diet-induced thermogenesis in mice exempt from thermal stress by living at thermoneutrality. *Cell Metab* 2009; 9: 203-9.
- Kopecky J, Clarke G, Enerbäck S, Spiegelman B, Kozak LP. Expression of the mitochondrial uncoupling protein gene from the aP2 gene promoter prevents genetic obesity. *J Clin Invest* 1995; 96: 2914.
- Kozak LP, Harper ME. Mitochondrial uncoupling proteins in energy expenditure. *Annu Rev Nutr* 2000; 20: 339-63.
- Poher A-L, Altirriba J, Veyrat-Durebex C, Rohner-Jeanrenaud F. Brown adipose tissue activity as a target for the treatment of obesity/insulin resistance. *Front Physiol* 2015; 6: 4.
- Bartelt A, Heeren J. Adipose tissue browning and metabolic health. *Nat Rev Endocrinol* 2014; 10: 24-36.
- Brondani LA, Assmann TS, Duarte GC, Gross JL, Canani LH, Crispim D. The role of the uncoupling protein 1 (UCP1) on the development of obesity and type 2 diabetes mellitus. *Arq Bras Endocrinol Metabol* 2012; 56: 215-25.
- Lee P, Greenfield JR. Non-pharmacological and pharmacological strategies of brown adipose tissue recruitment in humans. *Mol Cell Endocrinol* 2015; 418: 184-90.
- Bonet ML, Oliver P, Palau A. Pharmacological and nutritional agents promoting browning of white adipose tissue. *Biochim Biophys Acta* 2013; 1831: 969-85.
- Wu J, Cohen P, Spiegelman BM. Adaptive thermogenesis in adipocytes: is beige the new brown? *Genes and Dev* 2013; 27: 234-50.
- Jeremic N, Chaturvedi P, and Tyagi SC. Browning of White Fat: Novel Insight into Factors, Mechanisms, and Therapeutics. *J Cell Physiol* 2017; 232: 61-8.
- Reisi J, Ghaedi K, Rajabi H, and Marandi SM. Can Resistance Exercise Alter Irisin Levels and Expression Profiles of FNDC5 and UCP1 in Rats? *Asian Journal of Sports Medicine*, 2016; (inpress).
- Bostrom P, Wu J, Jedrychowski MP, Korde A, Ye L, Lo JC, et al. A PGC1-alpha-dependent myokine that drives brown-fat-like development of white fat and thermogenesis. *Nature* 2012; 481: 463-8.
- Daneshyar S, Kordi MR, Gaeini AA, Kadivar M, and Afshari S. The Effect of Endurance Training on Gene Expression of Uncoupling Protein 1(UCP-1) in Retroperitoneal White Adipose Tissue of Male Wistar Rats. *Razi Journal of Medical Sciences* 2015; 22: 35-45. [Farsi]
- Ringholm S, Grunnet Knudsen J, Leick L, Lundgaard A, Munk Nielsen M, Pilegaard H. PGC-1alpha is required for exercise- and exercise training-induced UCP1 upregulation in mouse white adipose tissue. *PLoS One* 2013; 8: e64123.
- Xu X, Ying Z, Cai M, Xu Z, Li Y, Jiang SY, et al. Exercise ameliorates high-fat diet-induced metabolic and vascular dysfunction, and increases adipocyte progenitor cell population in brown adipose tissue. *Am J Physiol Regul Integr Comp Physiol* 2011; 300: R1115-25.
- Stanford KI, Middelbeek RJ, Townsend KL, Lee M-Y, Takahashi H, So K, et al. A novel role for subcutaneous adipose tissue in exercise-induced improvements in glucose homeostasis. *Diabetes* 2015; 64: 2002-14.
- Stanford KI, Middelbeek RJW, Goodyear LJ. Exercise Effects on White Adipose Tissue: Beiging and Metabolic Adaptations. *Diabetes* 2015; 64: 2361-8.
- Trevellin E, Scorzeto M, Olivieri M, Granzotto M, Valerio A, Tedesco L, et al. Exercise training induces mitochondrial biogenesis and glucose uptake in subcutaneous adipose tissue through enos-dependent mechanisms. *Diabetes* 2014; 63: 2800-11.
- 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. *J Clin Invest* 2011; 121: 96-105.
29. Belotto MF, Magdalon J, Rodrigues HG, Vinolo MA, Curi R, Pithon-Curi TC, et al. Moderate exercise improves leucocyte function and decreases inflammation in diabetes. *Clin Exp Immunol* 2010; 162: 237-43.
30. Muller MJ, Bosy-Westphal A, Heymsfield SB. Is there evidence for a set point that regulates human body weight? *F1000 Med Rep* 2010; 2: 59.
31. Larue-Achagiotsis C, Rieth N, Goubern M, Laury M-C, Louis-Sylvestre J. Exercise-training reduces BAT thermogenesis in rats. *Physiol Behav* 1995; 57: 1013-17.
32. Rothwell NJ, Stock MJ. Effect of chronic food restriction on energy balance, thermogenic capacity, and brown-adipose-tissue activity in the rat. *Biosci Rep* 1982; 2: 543-9.
33. Tremblay A, Despres JP, Theriault G, Fournier G, Bouachard C. Overfeeding and energy expenditure in humans. *Am J Clin Nutr* 1992; 56: 857-62.
34. Brondani LA, Assmann TS, Duarte GC, Gross JL, Canani LH, Crispim D. The role of the uncoupling protein 1 (UCP1) on the development of obesity and type 2 diabetes mellitus. *Arq Bras de Endocrinol Metabol* 2012; 56: 215-25.
35. Kraemer WJ, Rogol AD. The Endocrine System in Sports and Exercise. International Olympic Committee; 2006.
36. Peronnet F, Cleroux J, Perrault H, Cousineau D, De Chambplain J, Nadeau R. Plasma norepinephrine response to exercise before and after training in humans. *J Appl Physiol Respir Environ Exerc Physiol* 1981; 51: 812-5.
37. Zouhal H, Jacob C, Delamarche P, Gratas-Delamarche A. Catecholamines and the effects of exercise, training and gender. *Sports Med* 2008; 38: 401-23.
38. Viru A, Viru M. Biochemical monitoring of sport training. Human Kinetics Publishers; 2001.
39. Hofmann T, Elbelt U, Stengel A. Irisin as a muscle-derived hormone stimulating thermogenesis—A critical update. *Peptides* 2014; 54: 89-100.
40. Huh JY, Panagiotou G, Mougios V, Brinkoetter M, Vamvini MT, Schneider BE, et al. FNDC5 and irisin in humans: I. Predictors of circulating concentrations in serum and plasma and II. mRNA expression and circulating concentrations in response to weight loss and exercise. *Metabolism* 2012; 61: 1725-38.
41. Roca-Rivada A, Castelao C, Senin LL, Landrove MO, Baltar J, Belen Crujeiras A, et al. FNDC5/irisin is not only a myokine but also an adipokine. *PLoS One* 2013; 8: e60563.

Original Article

Comparison of Moderate and High Volume Aerobic Training on Gene Expression of Uncoupling Protein 1 (UCP-1) in Subcutaneous White Adipose Tissue of Wistar Rats

Afshari S¹, Mohammad-Amoli M², Daneshyar S³

¹Department of Exercise Physiology, Faculty of Physical Education and Sports Sciences, & ²Department of Medical Genetics, Endocrinology and Metabolism Research Institute, Tehran University of Medical Sciences, Tehran,

³Department of Physical Education, Faculty of Humanities, University of Ayatollah A洛zma Boroujerdi, Boroujerd, Lorestan, I.R. Iran

e-mail: amolimm@tums.ac.ir

Received: 16/05/2016 Accepted: 13/03/2017

Abstract

Introduction: The aim of this study was to investigate the effect of moderate and high volume aerobic training on the expression of Uncoupling Protein 1(UCP-1) gene in subcutaneous WAT (sub-WAT). **Materials and Methods:** Twenty-four rats were assigned randomly into three groups: 1) control (n=8) 2) moderate-volume aerobic training (n=8) and 3) high-volume aerobic training (n=8). Subjects of training groups underwent continuous aerobic training on the treadmill for 8 weeks, 5 sessions per week at two different volumes of training. The Real Time-PCR method was used to measure the expression ratio of UCP-1 gene. **Results:** Data showed that although the expression ratio of UCP1 gene in the moderate volume aerobic training group was significantly higher than control group ($P=0.014$), its expression ratio in the high volume aerobic training group did not differ significantly from controls ($P=0.36$); neither was the gene expression ratio different between moderate and high volume aerobic training groups ($P=0.59$). **Conclusion:** Results indicate that moderate volume aerobic training, had an obvious effect in inducing UCP1 gene expression in subcutaneous adipose tissue, while the high volume aerobic training did not. Thus, increasing the volume of aerobic training to high levels may not be a key factor in promoting the non-shivering thermogenesis of sub-WAT.

Keywords: Aerobic training, UCP-1, Thermogenesis, White adipose tissue