

## تأثیر ۸ هفته تمرینات ترکیبی همراه با مصرف مکمل‌های امگا ۳ و ال کارنتین بر سطح سرمی ویسفاتین در زنان دیابتی نوع ۲

معصومه قربانی<sup>۱</sup>، علی حسنی<sup>۱</sup>، عادل دنیایی<sup>۱</sup>، دکتر مهناز قدیری<sup>۱</sup>

(۱) گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی، دانشگاه صنعتی شاهرود، (۲) انجمن دیابت شاهرود، نشانی مکتبه‌ی نویسنده

مسئول: شاهرود، دانشگاه صنعتی شاهرود، کد پستی ۳۶۱۹۹۵۱۶۱، معصومه قربانی:

e-mail: m.ghorbani1353@yahoo.com

### چکیده

مقدمه: ویسفاتین عامل دیابت‌ژنوتیک و تنظیم‌کننده سیستم ایمنی است که در پاتوفیزیولوژی مقاومت به انسولین در افراد چاق و مبتلا به دیابت نوع ۲ نقش دارد. هدف از تحقیق حاضر، بررسی تأثیر ۸ هفته تمرینات ترکیبی همراه با مصرف مکمل‌های امگا ۳ و ال کارنتین بر سطح سرمی ویسفاتین در زنان دیابتی نوع ۲ بود. مواد و روش‌ها: این تحقیق نیمه تجربی، شامل پیش‌آزمون و پس‌آزمون روی ۵ گروه شاهد انجام شد. آزمودنی‌ها زنان دیابتی نوع ۲، با میانگین سنی  $52.7 \pm 6.6$  سال و نمایه‌ی توده‌ی بدنی  $29.82 \pm 4.35$  کیلوگرم/مترمربع بودند که به صورت تصادفی به ۶ گروه نفری: ۱- تمرین + دارونما، ۲- تمرین + مکمل امگا ۳، ۳- تمرین + مکمل ال کارنتین، ۴- تمرین + مکمل امگا ۳ + ال کارنتین، ۵- مکمل امگا ۳ + ال کارنتین و ۶- گروه شاهد تقسیم شدند. گروه مکمل امگا ۳، روزانه ۲۰۰۰ میلی‌گرم امگا ۳ و گروه ال کارنتین هم ۵۰۰ میلی‌گرم ال کارنتین مصرف کردند. تمرینات شامل ۳ جلسه در هفته و هر جلسه ۳۰ دقیقه تمرین هوازی با شدت ۶۰-۷۰ درصد حداقل ضربان قلب و ۴۰-۵۰ دقیقه تمرین مقاومتی دایره‌ای با شدت ۶۰ درصد یک تکرار ییشه بود. یافته‌ها: آزمون تی همبسته (درون گروهی) نشان داد سطح سرمی ویسفاتین در گروه‌های ۳، ۴ و ۵ ( $p \leq 0.01$ )، گلوکز ناشتا و هموگلوبین گلیکوزیله در گروه‌های ۱، ۲ و ۵ ( $p \leq 0.001$ ) و انسولین هم در گروه ۵ کاهش معنی‌داری یافته است ( $p \leq 0.02$ ). در مقایسه‌ی بین گروهی تفاوت معنی‌داری مشاهده نشد ( $P > 0.05$ ). نتیجه‌گیری: با توجه به نتایج این مطالعه به نظر می‌رسد، تمرینات ترکیبی و مصرف هم‌زمان مکمل‌های امگا ۳ و ال کارنتین، محرك مناسبی برای کاهش سطح ویسفاتین و کاهش عوامل خطر در زنان مبتلا به دیابت نوع ۲ هستند.

**واژگان کلیدی:** تمرینات ترکیبی، مکمل امگا ۳، مکمل ال کارنتین، ویسفاتین، دیابت نوع ۲

دریافت مقاله: ۹۵/۱۱/۹ - دریافت اصلاحیه: ۹۶/۱/۲۰ - پذیرش مقاله: ۹۶/۲/۱۷

ویسفاتین است. ویسفاتین که نخستین بار توسط فوکوهارا<sup>۱</sup> و همکارانش شناسایی شد، در افرادی که چاقی شکمی دارند و یا مبتلایه دیابت هستند افزایش می‌یابد.<sup>۲</sup> ویسفاتین عامل دیابت‌ژنوتیک و تنظیم‌کننده سیستم ایمنی است که در پاتوفیزیولوژی مقاومت به انسولین در افراد چاق و مبتلا به دیابت نوع ۲ نقش دارد.<sup>۳</sup> مطالعات فراوانی به ارتباط مستقیم بین ویسفاتین، دیابت نوع ۲ و ترشح انسولین و افزایش حساسیت نسبت به انسولین اشاره کرده‌اند.<sup>۴</sup> بدین گونه که همبستگی مثبتی بین ویسفاتین و مقاومت به انسولین، مانند

### مقدمه

دیابت یکی از بیماری‌های جدی متابولیکی است که باعث اختلال در متابولیسم چربی می‌شود. بافت چربی، علاوه بر کم کردن به ذخیره‌سازی انرژی در درازمدت، یک اندام درون‌ریز فعال است که تعداد زیادی از مولکول‌های فعال زیستی را ترشح می‌کند که در مجموع آدیپوکین نامیده می‌شوند. آدیپوکین‌ها، تاثیر قابل توجهی بر متابولیسم گلوکز در بافت‌های مختلف دارند.<sup>۱</sup> یکی از این آدیپوکین‌ها،

(ژن‌های چربی سوزی) و یا غیرفعالسازی ژن‌های لیپوژنیک (ژن‌های نخیره‌کننده چربی) کاهش ذخایر چربی در سلول‌های چربی را باعث می‌شوند؛ از این‌رو به نظر می‌رسد اسیدهای چرب امگا ۳ علاوه بر کاهش لیپوپروتئین‌های با چگالی بسیار کم (VLDL) و تری‌گلیسیریدها، از طریق افزایش بتا اکسیداسیون، با کمک به ساختار غشای سلولی باعث کمک به عملکرد انسولین می‌شوند.<sup>۱۲</sup> مطالعات گوناگونی از ارتباط بین اختلال عملکرد میتوکندری بافت چربی با پیشرفت چاقی و دیابت نوع ۲ اشاره دارند. در واقع، کاهش تعداد میتوکندری چربی و اختلال عملکرد آن منجر به کاهش بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب، تسهیل تجمع چربی و افزایش بیماری‌های چاقی و مقاومت به انسولین خواهد شد.<sup>۱۳</sup> بنابراین، استراتژی تغذیه‌ای، همچون مصرف امگا ۳، می‌تواند عملکرد میتوکندری بافت چربی را افزایش دهد. به نظر می‌رسد با توجه به این‌که امگا ۳ باعث کاهش انسولین در بدن می‌شود و انسولین به عنوان یک هورمون آنابولیز به ساخت چربی و نخیره آن کمک می‌کند، مصرف امگا ۳ با سوخته شدن بیشتر چربی از طریق مهار لیپاز حساس به هورمون عمل می‌کند و با مخصوص چربی شکمی کاهش یابد و احتمالاً سطح ویسفاتین هم دچار تغییرات می‌شود.<sup>۱۴</sup> حسین‌زاده عطار و همکارانش نشان دادند که امگا ۳ روی غلظت سرمی ویسفاتین روى دیابتی‌های نوع ۲ اثر دارد و سبب ببود اثر انسولین می‌شود.<sup>۱۵</sup> دومین مکمل، اسید آمینه‌ی ال کارنتین است، که در بدن انسان از اسیدهای آمینه‌ی ضروری لیزین و متیونین در کلیه و کبد ساخته می‌شود. تمرین ورزشی که سبب افزایش ظرفیت عضله‌ی اسکلتی برای اکسیداسیون اسید چرب می‌شود، خود نیازمند افزایش انتقال اسید چرب آزاد به درون میتوکندری است و این ال کارنتین است که به عنوان یک حامل، این انتقال را انجام می‌دهد. در واقع، فعالیت ورزشی و مصرف مکمل کارنتین هر دو به ترتیب با افزایش تجزیه‌ی تری‌گلیسیریدهای خون و افزایش اکسیداسیون آن‌ها منجر به کاهش لیپیدهای خون نیز می‌شوند.<sup>۱۶</sup> نقش اصلی ال کارنتین در میتوکندری، تسريع فرایند اکسیداسیون اسیدهای چرب برای تولید ATP است. این ماده با افزایش انتشار تسهیل شده‌ی گلوکز به درون سلول و فعال کردن برخی از آنزیمه‌ای مسیر گلیکولیز نقش مهمی در کاهش قند خون دارد.<sup>۱۷،۱۸</sup> با توجه به شبه انسولینی بودن ویسفاتین و عملکرد

ارتباط سطوح افزایش یافته‌ی ویسفاتین با چاقی، سندروم متابولیک، دیابت نوع ۲ و بیماری‌های قلبی - عروقی، وجود دارد.<sup>۱۹</sup> ویژگی‌های بیولوژیک ویسفاتین نشان دهنده‌ی عملکرد شبه انسولینی آن است که سبب تحريك برداشت گلوکز توسط سلول‌های بافت چربی و منوسيت‌ها شده و مانع آزاد شدن گلوکز از کبد می‌شود،<sup>۲۰</sup> و این عملکرد توسط برخی عوامل، از جمله فعالیت ورزشی، داروها و یا مکمل‌ها، تغییر می‌کند. فعالیت‌های بدنی منظم با کاهش خطر چاقی، دیابت نوع ۲ و بیماری‌های قلبی - عروقی در ارتباط است؛ لذا تغییرات سطوح آدیپوکین‌ها ممکن است کلید مهمی در شناخت اثرات سودمند فعالیت باشد. بازیار و همکارانش نشان دادند که تمرینات ترکیبی (هوازی - مقاومتی) می‌توانند اثرات مثبتی بر سطوح قند خون و انسولین در زنان دیابتی داشته باشند.<sup>۲۱</sup> هاووس<sup>۱</sup> و همکارانش، کاهش معنی‌دار سطح ویسفاتین را در زنان دیابتی نوع ۲ در تمرین هوازی نشان دادند. ثاقب‌جو و همکارانش نشان دادند که ۸ هفته تمرین مقاومتی دایره‌ای با شدت ۶۰-۷۰٪ یک تکرار بیشینه، به‌طور معنی‌داری سطوح ویسفاتین و انسولین را کاهش می‌دهد.<sup>۲۲</sup> امروزه گرایش به سوی مکمل‌های غذایی و نیروزا مورد توجه پزشکان، ورزشکاران و فیزیولوژیست‌های ورزشی است. بخش زیادی از مکمل‌های غذایی از طریق ارتقای عملکرد و یا پیشگیری از اختلالات دستگاه‌های مختلف بدن، افزایش سلامت افراد را فراهم می‌کنند. یکی از این مکمل‌ها، امگا ۳ است. مکمل امگا ۳، نوعی چربی غیراشبع مرکب است. امگا ۳ از اسیدهای چرب ضروری بدن است، چرا که بدن قادر به تولید آن‌ها نیست. چربی امگا ۳ از تشکیل ترومبوز جلوگیری می‌کند و سطح تری‌گلیسیرید خون را کاهش می‌دهد. لذا ماده بسیار مفیدی در جلوگیری از بروز بیماری‌های عروقی و حملات قلبی به شمار می‌رود.<sup>۲۳</sup> تأثیر امگا ۳ تنها به سلامت قلب محدود نمی‌شود. اسیدهای چرب امگا ۳ به همراه عامل رونویسی PPAR<sup>ii</sup> تنظیم‌کننده‌ی کلیدی رونویسی از ژن‌های کبدی هستند. به طوری که این تنظیم‌کننده‌ها می‌توانند اثرات گوناگونی بر متابولیسم کربوهیدرات‌ها و چربی‌ها داشته باشند.<sup>۲۴</sup>

اسیدهای چرب امگا ۳، حفظ سلامت غشای سلول که حاوی تعداد زیادی از گیرنده‌های انسولین است، را تضمین می‌کنند، و این گیرنده‌ها با فعالسازی ژن‌های لیپولیتیک

i -Haus

ii - Peroxisome proliferator-activated receptor

گروه ال کارتینین هم روزانه ۵۰۰ میلی‌گرم ال کارتینین ۲ ساعت قبل از تمرین ورزشی مصرف می‌کردند.<sup>۲۰</sup> همچنین روزانه ۲ کپسول حاوی ۱ گرم نشاسته ذرت به عنوان دارونما به گروه یک داده شد. نمونه‌ی خون شرکت‌کنندگان یک بار در مرحله اول (پیش‌آزمون)، صبح و پس از حداقل ۱۰ ساعت ناشتاپی، و بار دوم (پس‌آزمون) ۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرینات (۸ هفته) و مصرف مکمل‌ها در حالت ناشتا گرفته شد.

پروتکل تمرینی: تمرین به صورت ۳ جلسه در هفته و هر جلسه ۳۰ دقیقه تمرین هوایی، دویدن روی تردمیل باشد ۶۰-۷۰ دقیقه حداکثر ضربان قلب بود.<sup>۲۱</sup> جهت تعیین شدت تمرین، حداکثر ضربان قلب با فرمول سن-۲۲۰-۶۰ محاسبه شد.<sup>۲۲</sup> بعد از ۵ دقیقه استراحت، تمرین مقاومتی با شدتی معادل ۶۰ درصد یک تکرار بیشینه با ۱۰ تکرار در هر حرکت برای ۳ سنت متواالی بازمان استراحت ۳۰ ثانیه‌ای بین هر ایستگاه و بین هر سنت یا دور ۱۲۰ ثانیه استراحت انجام می‌شد. تمرینات مقاومتی شامل ۱۰ حرکت ایستگاهی برای هر یک از حرکات بود و تمرینات با توجه به یک تکرار بیشینه انجام شد. جهت رعایت اصل اضافه بار و افزایش شدت، هر ۲ هفته یک بار، یک تکرار بیشینه دوباره اندازه‌گیری و ۶۰ درصد آن محاسبه می‌شد. ۵ دقیقه هم برای سرد کردن اختصاص یافت و به صورت دایره‌ای برنامه‌ریزی شد. ایستگاه‌ها شامل پرس بالا سینه<sup>iii</sup>، پرس سرشانه (نظمی)<sup>iv</sup>، زیر بغل لت<sup>v</sup>، پرس پا<sup>vi</sup>، جلو ران<sup>vii</sup>، پشت ران خوابیده<sup>viii</sup>، بالا کشیدن ساق پا<sup>ix</sup>، جلو بازو و پشت بازو سیم‌کش<sup>x</sup> و دراز و نشست<sup>xi</sup> بود.<sup>۲۲-۲۴</sup> در جلسه‌ی اول تمرین مقاومتی، جهت آشنایی و یادگیری صحیح حرکات، آزمودنی‌ها هفته اول را با حداقل وزنه و چند تکرار زیر بیشینه، انجام دادند. از هفته دوم به بعد، پس از برآورده یک تکرار بیشینه (IRM) طبق فرمول زیر<sup>۲۲</sup>

$$\frac{\text{وزنه جابجا شده به کیلوگرم}}{\text{تعداد تکرار تا خستگی}} = \frac{1}{0.278} \times 0.278$$

دو مکمل با تمرینات ترکیبی بر متابولیسم چربی‌ها، احتمال کاهش عوامل خطر در دیابت نوع ۲ بیان می‌شود. بنابراین این پژوهش با هدف بررسی تاثیر مصرف همزمان امگا ۳، ال کارتینین و تمرینات ورزشی ترکیبی با تغییرات سطح ویسفاتین انجام شود.

## مواد و روش‌ها

از زنان مبتلا به دیابت نوع ۲ مراجعه‌کننده به انجمن دیابت شهر شاهروود، ۵۸ نفر به عنوان آزمودنی با میانگین سنی  $52.7 \pm 6.1$  سال و نمایه‌ی توده‌ی بدنی  $29.82 \pm 4.35$  کیلوگرم/مترمربع به صورت داوطلبانه و تصادفی انتخاب شدند. معیارهای ورود به مطالعه عبارت بودند از این که براساس تشخیص پزشک حداقل ۳ سال از تشخیص بیماری دیابت زنان گذشته باشد، در مصرف داروهای کاهنده‌ی قند خون، چربی خون و فشارخون در دو ماه اخیر تغییری رخ نداده باشد و بیماران نباید فشارخون بالاتر از  $160/95$  میلی‌متر جیوه داشته باشند. معیارهای خروج از مطالعه، شامل تزریق انسولین بعد از شروع پروتکل و داشتن عوارض ثانویه‌ی دیابت مانند عوارض چشمی، کلیوی، زخم پای دیابت، بیماری‌های قلبی - عروقی و التهابی بود. قبل از ورود به مطالعه، همه‌ی آزمودنی‌ها توسط پزشک معتمد از انجمن دیابت مورد معاینه و بررسی قرار گرفتند پزشک طی اجرای طرح گروه را همراهی می‌کرد. پس از توجیه کامل شرکت‌کنندگان، فرم رضایت‌نامه را آنان امضاء کردند و پرسش‌نامه‌ی سلامتی و فعالیت بدنی (PAR-Q) را تکمیل کردند. آزمودنی‌ها براساس قند خون و ترکیب بدنی که در ابتداء اندازه‌گیری شده بود، همتاسازی شدند و به صورت تصادفی ساده در ۶ گروه ۱۰ نفری تقسیم شدند: ۱- تمرین+دارونما، ۲- تمرین+مکمل امگا ۳، ۳- تمرین+مکمل ال کارتینین، ۴- تمرین+مکمل امگا ۳+ال کارتینین، ۵- مکمل امگا ۳+ال کارتینین و ۶- گروه شاهد. گروه شاهد، مصرف مکملی در طول دوره تحقیق نداشتند (شیوه معمولی و روزانه) و همانند دیگر گروه‌ها از داروهای کاهنده‌ی قند خون، چربی و فشارخون با دوز یکسان استفاده می‌کردند. گروه امگا ۳ به مدت ۸ هفته و هر روز دو کپسول محتوى امگا ۳ با دوز ۲۰۰۰ میلی‌گرم که هر کپسول حاوی ۱۰۰۰ میلی‌گرم امگا ۳<sup>i</sup> بود و  $360\text{ mg}$  EPA<sup>ii</sup> (DHA<sup>iii</sup> میلی‌گرم) بود و

iii -Bench press

iv - Military press

v - Lat pull-down

vi - Leg press

vii - Leg Extention

viii - Hamstring curls

ix - Calf raises

x - Arm curls, and triceps pushdown

xi - Sit-ups

i - Eicosapentaenoic Acid

ii - Docosahexaenoic Acid

شرکت ایرانی پارس آزمون (Glucose, Colorimetric Enzymatic, Parsazmun, Tehran, Iran) با حساسیت ۱ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر اندازه‌گیری شد. هموگلوبین گلیکوزیله به روش کروماتوگرافی تعویض یونی و با استفاده از کیت BIOSYSTEMS, KOREA ساخت Nycocard Reader 2 مورد اندازه‌گیری قرار گرفت. سطوح انسولین به روش Insulin, Inc, USA ELISA, Monobind شرکت امریکا و با حساسیت: ۰/۷۵ میکرو واحد بر میلی مشخص شد. برای محاسبه شاخص مقاومت به انسولین از روش ارزیابی مدل هموستازی (HOMA) و با در دست داشتن گلوکز و انسولین ناشتا انجام گرفت.<sup>۲۰</sup>

۴۰۵/[دسی‌لیتر / میلی‌گرم] گلوکز ناشتا × (میکرو واحد / میلی‌لیتر) انسولین ناشتا = شاخص مقاومت به انسولین

آزمون بونفرونی به کار گرفته شد. محاسبات آماری توسط نرم‌افزار SPSS نسخه ۱۶ انجام شد و سطح معنی‌داری آزمون‌ها  $p \leq 0.05$  در نظر گرفته شد.

## یافته‌ها

در جدول ۱ مشخصات آنتروپومتری آزمودنی‌ها مشاهده می‌شود.

داده شد. لازم به ذکر است که قبل از شروع جلسه تمرینی، فشارخون استراحتی و ضربان قلب اندازه‌گیری و ثبت می‌شد و در صورت نرمال بودن مقادیر شاخص‌های مذکور، افراد مجاز به شرکت در برنامه ورزشی بودند. با استفاده از دستگاه In body (ساخت کره) (BMI) اندازه‌گیری شامل وزن، قد و نمایه‌ی توده‌ی بدنی (BMI) اندازه‌گیری شد. قند خون اولیه برای همتاسازی گروه‌ها با دستگاه تست قند انگشتی (ساخت کره) اندازه‌گیری شد. سطح سرمی ویسفاتین با روش ELISA و با استفاده از کیت انسانی Human Visfatin, ELISA, ZellBio (GmbH, Ulm, Germany) با حساسیت ۰/۲ نانوگرم بر میلی‌لیتر اندازه‌گیری شد. گلوکز ناشتا نیز با استفاده از روش Colorimetric Enzymatic

روش آماری: برای محاسبه شاخص‌های مرکزی و پراکندگی از آمار توصیفی و برای طبیعی بودن توزیع متغیرهای موجود در تحقیق از آزمون کلموگروف- اسمیرنوف استفاده شد. برای نشان دادن این که آزمودنی‌ها در مرحله‌ی اولیه تفاوت معنی‌داری نداشتند از ANOVA و آزمون t همبسته برای ارزیابی تفاوت درون‌گروهی (قبل و بعد) و آزمون تحلیل کوواریانس برای مقایسه بین گروهی و به دنبال آن برای تشخیص تفاوت ناشی از کدام گروه،

جدول ۱- داده‌های آنتروپومتری آزمودنی‌ها در ۶ گروه (میانگین ± انحراف معیار)

متغیر	گروه‌ها	قبل	ANOVA	بعد	وابسته	P	تحلیل کوواریانس
نمایه‌ی توده‌ی بدنی (کیلوگرم / مترمربع)	تمرین + دارو نما	۲۸/۴۱±۴/۰۶		۲۸/۴۷±۲/۰۷	-۰/۱۰۳	۰/۹۲۱	
	۳۲/۳۶±۴/۰۷	۳۰/۰۴±۴/۴۷		۲۹/۹۲±۴/۸۵	۰/۷۹۰	۰/۷۰۶	
	تمرین + ال کارتین	۲۹/۳۶±۴/۲۴	F=۱/۷۹۳	۲۸/۹۳±۲/۸۶	۰/۹۰۰	۰/۳۶۷	F=-۰/۴۷۷
	تمرین +۳۳+ ال کارتین	۳۱/۰۴±۴/۹۱	P=۰/۱۲۱	۳۱/۱۱±۵/۰۷	۱۱/۷۷۶	*۰/۰۰۱	P=۰/۷۹۲
	۳۱/۳۶±۲/۳۵	۲۷/۰۹±۲/۳۵		۲۷/۲۷±۲/۲۴	۲/۷۱	*۰/۰۰۰	
	شاهد	۳۲/۲۵±۴/۶۹		۳۲/۲۸±۴/۸۹	۰/۱۴۲	۰/۲۹۱	
	تمرین + دارو نما	۰/۹۵±۰/۰۷		۰/۹۴±۰/۰۶	۲/۰۸۷	۰/۰۶۷	
	۳۰/۹۵±۰/۰۶	۰/۹۵±۰/۰۶		۰/۹۵±۰/۰۵	-۰/۰۸۵	۰/۹۳۴	
	تمرین + ال کارتین	۰/۹۹±۰/۰۸	F=۱/۸۹۶	۰/۹۵±۰/۰۷	۲/۷۵۷	*۰/۰۲۲	F=۰/۹۷۲
	۳۰/۹۳±۰/۰۵	۰/۹۳±۰/۰۵	P=۰/۱۱۱	۰/۹۲±۰/۰۶	۰/۸۶۶	*۰/۰۰۴*	P=۰/۰۰۴*
نسبت دور کمر / دور لگن (WHR)	شاهد	۰/۹۸±۰/۰۷		۰/۸۸±۰/۰۵	۲/۶۹۷	*۰/۰۲۵	
	تمرین + دارو نما	۳۵/۲۲±۷/۰۲		۳۲/۶۵±۷/۰۲	۱/۲۶۱	۰/۲۲۹	
	۳۴/۹۲±۴/۳۸	۳۴/۰۵±۴/۴۲		۳۴/۰۵±۴/۴۲	-۰/۰۵۲	۰/۰۵۴	
	تمرین + ال کارتین	۳۷/۹۷±۷/۷۴	F=۱/۶۲۰	۳۷±۴/۰۹	۰/۶۴۰	۰/۰۵۲	۰/۰۵۰۱
	۳۸/۰۸±۷/۰۲	۳۷/۰۲±۷/۲۰	P=۰/۱۷۱	۳۷/۰۲±۷/۲۰	۷/۰۵۶	*۰/۰۰۱	P=۰/۲۰۶
	۳۳/۸۱±۴/۸۹	۳۲/۰۶±۵/۷۵		۳۱/۳۱±۷/۴۴	۱/۰۵۲	۰/۱۰۵	
	شاهد	۳۷/۶۷±۵/۶۹		۳۶/۰۶±۵/۷۵	۰/۰۵۷	۰/۰۵۸	
	تمرین +۳۳+ ال کارتین	۳۷/۰۸±۷/۰۲		۳۷/۰۸±۷/۰۲			
	شاهد						
	چربی بدن (درصد)						

هموگلوبین گلیکوزیله هم در گروه‌های ۱ و ۲ و ۴ و ۵ بعد از مداخله کاهش معنی‌داری پیدا کرده بود. کاهش معنی‌دار انسولین در گروه ۵ و نیز کاهش معنی‌دار مقاومت به انسولین در گروه‌های ۲ و ۵ بعد از مداخله مشاهده شد. تحلیل کوواریانس (مقایسه بین گروهی) تفاوت معنی‌داری را در هیچ یک از فاکتورها نشان نداد.

در مقایسه‌ی بین گروهی تنها در فاکتور WHR تفاوت معنی‌داری مشاهده شد و آزمون تعقیبی بونفرونی تفاوت را ناشی از گروه‌های ۳ و ۴ نشان داد.

در جدول ۲ آزمون t همبسته نشان داد، سطح سرمی ویسفاتین در گروه‌های ۳، ۴ و ۵ بعد از مداخله کاهش معنی‌داری داشته است و سطح سرمی گلوکز ناشتا و

جدول ۲- یافته‌های بیوشیمیایی در ۶ گروه (میانگین $\pm$ انحراف معیار)

متغیر	گروه‌ها	قبل	ANOVA	بعد	وابسته	P	تحلیل کوواریانس
تمرين+دارونما	تمرين+امگا	۹/۶۰ $\pm$ ۲/۲		۸/۹۰ $\pm$ ۲/۴	۱/۰۰۹	۰/۳۲۹	
تمرين+امگا	تمرين+ال کارتین	۱۲/۲۴ $\pm$ ۱/۹		۱۱/۵۱ $\pm$ ۴/۶	۰/۷۱۹		
تمرين+ال کارتین	تمرين+امگا+ال کارتین	۱۰/۳۹ $\pm$ ۲/۹	F=۰/۰۵۷۸	۸/۲۰ $\pm$ ۲/۵	۲/۰۳۶	۰/۰۴۲	F=۱/۷۶
تمرين+امگا+ال کارتین	امگا+ال کارتین	۱۴/۳۶ $\pm$ ۱/۳	P=۰/۷۱۶	۱۱/۴۲ $\pm$ ۲/۶	۲/۰۰۹	P=۰/۰۱۲	
امگا+ال کارتین	کنترل	۹/۷۴ $\pm$ ۴/۶		۷/۷۲ $\pm$ ۷/۵	۰/۰۱۰		
تمرين+دارونما	تمرين+امگا	۱۱/۵۷ $\pm$ ۷/۱		۱۱/۲۶ $\pm$ ۷/۴	۰/۳۵۷		
تمرين+امگا	تمرين+ال کارتین	۱۰۰ $\pm$ ۲/۸۷		۱۴۴ $\pm$ ۲/۰۹	۰/۰۰۵		
تمرين+ال کارتین	امگا+ال کارتین	۱۴۲ $\pm$ ۳/۳۱۸	F=۱/۱۰۶	۱۲۵ $\pm$ ۲/۴۸	۰/۰۰۳		
تمرين+ال کارتین	تمرين+دارونما	۱۴۷ $\pm$ ۳/۹۳	F=۱/۱۰۶	۱۳۵ $\pm$ ۴/۳۰	۰/۱۱۵		F=۱/۴۶
تمرين+امگا+ال کارتین	امگا+ال کارتین	۱۲۳ $\pm$ ۳/۹۱	P=۰/۰۴۳	۱۱۳ $\pm$ ۲/۸۰	۰/۰۰۴		P=۰/۰۲۱
امگا+ال کارتین	کنترل	۱۶۱ $\pm$ ۳/۸۹		۱۴۳ $\pm$ ۲/۵۳	۰/۰۴۷		
تمرين+دارونما	تمرين+امگا	۱۳۰ $\pm$ ۲/۶۰		۱۳۰ $\pm$ ۲/۶۴	۰/۰۸۵		
تمرين+امگا	تمرين+ال کارتین	۸/۸ $\pm$ ۱/۴		۷/۸ $\pm$ ۱	۰/۰۰۵		
تمرين+ال کارتین	امگا+ال کارتین	۹/۲ $\pm$ ۲/۹		۷/۸ $\pm$ ۱/۸	۰/۰۰۴		
تمرين+ال کارتین	تمرين+امگا	۸/۸ $\pm$ ۱/۹	F=۱/۱۰	۷/۴ $\pm$ ۱/۱	۰/۱۵۳		F=۲/۲۲
تمرين+امگا+ال کارتین	امگا+ال کارتین	۱۰/۱۳ $\pm$ ۱/۲	P=۰/۰۷۵	۸/۵ $\pm$ ۱/۵	۰/۰۰۳		P=۰/۰۱۶
امگا+ال کارتین	کنترل	۹/۲ $\pm$ ۱/۶		۸/۲ $\pm$ ۱/۸	۰/۰۰۱		
تمرين+دارونما	تمرين+امگا	۹/۱ $\pm$ ۰/۹		۹ $\pm$ ۱	۰/۳۲۸		
تمرين+دارونما	تمرين+امگا	۷/۱۱ $\pm$ ۴/۱۵		۷/۱۹ $\pm$ ۲/۵۴	۰/۴۷۲		
تمرين+امگا	تمرين+ال کارتین	۸/۸ $\pm$ ۲/۹۴		۵/۹۴ $\pm$ ۲/۱۵	۰/۰۶۱		
تمرين+ال کارتین	تمرين+امگا	۶/۶ $\pm$ ۰/۴	F=۱/۱۷۵	۷/۲۹ $\pm$ ۴/۰۵	۰/۰۱۶		F=۱/۲۹
تمرين+امگا+ال کارتین	امگا+ال کارتین	۸/۱۷ $\pm$ ۶/۰۱	P=۰/۰۸۹	۶/۰۶ $\pm$ ۴/۳۶	۰/۰۵۹		P=۰/۰۲۸
امگا+ال کارتین	کنترل	۱۱/۱۹ $\pm$ ۵/۰۶		۶/۷۳ $\pm$ ۳/۱۱	۰/۰۲۸		
تمرين+دارونما	تمرين+امگا	۷/۱۱ $\pm$ ۲/۲۶		۷/۲۱ $\pm$ ۲/۵۴	۰/۴۲۸		
تمرين+امگا	تمرين+ال کارتین	۲/۹ $\pm$ ۲/۱		۲/۲۲ $\pm$ ۱/۰۸	۰/۲۲۵		
تمرين+امگا	کنترل	۲ $\pm$ ۲/۱۱		۱/۱۸ $\pm$ ۰/۸۳	۰/۰۰۴		
تمرين+ال کارتین	تمرين+امگا	۷/۲۱ $\pm$ ۲/۲۳	F=۱/۰۲۹	۲/۲۳ $\pm$ ۱/۴۲	۰/۰۵۶		F=۰/۰۷۷
تمرين+امگا+ال کارتین	امگا+ال کارتین	۲/۶۸ $\pm$ ۲/۲۶	P=۰/۰۱۷	۱/۶۱ $\pm$ ۱/۰۳	۰/۲۰۵		P=۰/۰۵۷
امگا+ال کارتین	کنترل	۴/۲۷ $\pm$ ۲/۱۸		۲/۲۱ $\pm$ ۱/۰۰	۰/۰۱۸		
امگا+ال کارتین	تمرين+امگا	۲/۱۹ $\pm$ ۰/۵۲		۲/۲۴ $\pm$ ۰/۵۷	۰/۱۱۹		

\* نشان‌دهنده تفاوت معنی‌داری درون گروهی قبل و بعد می‌باشد.  $P \leq 0/05$

ویسفاتین آن‌ها کاهش یافت.<sup>۲۱</sup> در اغلب مطالعات که ال کارتین مصرف کرده بودند همانند گروه ۳ مطالعه‌ی حاضر، کاهش وزن، BMI و کاهش چربی احتشایی دیده شده است،<sup>۱۶</sup> و در این مورد با مطالعه‌ی حاضر همسو هستند. در گروه‌های ۴ و ۵ هم کاهش چربی و وزن دیده می‌شود. در پژوهشی، مصرف امگا ۳ همراه با ورزش به طور معنی‌داری باعث کاهش فاکتورهای آنتروپومتریک شد.<sup>۱۴,۱۷</sup> اما به دلیل این که پژوهشی که دو مکمل را با هم مصرف کرده باشد نشد، مقایسه‌ی کلی وجود ندارد. به نظر می‌رسد

## بحث

سطح سرمی ویسفاتین در گروه‌های ۳، ۴ و ۵ بعد از مداخله کاهش معنی‌داری داشت، اما این کاهش در گروه ۴ بیشتر بود. دلایل متعددی برای کاهش ویسفاتین در مطالعات مختلف بیان شده است. یکی از این دلایل، کاهش وزن و کاهش چربی احتشایی است. در پژوهشی، تغییرات سطوح پلاسمایی ویسفاتین به دنبال ۱۲ هفته تمرين ترکیبی مورد بررسی قرار گرفت و BMI، درصد چربی بدن، و سطوح

با نتایج برخی مطالعات و متقاضی با مطالعات فوکینو<sup>۱</sup> و همکارانش می‌داند.<sup>۲۱,۲۲</sup> با توجه به اینکه در تحقیق حاضر کاهش سطح انسولین و مقاومت به انسولین در گروه ۵ معنی‌دار بود که در همین گروه هم با کاهش معنی‌دار ویسفاتین مواجه بودیم؛ لذا شاید یکی دیگر از دلایل کاهش ویسفاتین، کاهش انسولین و افزایش حساسیت به انسولین در بافت‌ها باشد. پس مصرف امگا ۳ وال کارتین با هم از فاکتورهای تاثیرگذار بر انسولین و مهار رهایش گلوکز از کبد شدن، در نتیجه، همانند انقباض عضلانی باعث بهبود عملکرد انسولین هستند. با توجه به کاهش سطح قند خون و انسولین در گروه ۵، بدیهی است که میزان مقاومت به انسولین هم باید در این گروه کاهش یابد، البته مقاومت به انسولین در گروه ۲ نیز کاهش معنی‌داری داشت چون در گروه ۲ هم قند خون و هم HB<sub>A1C</sub> کاهش داشتند، می‌تواند دلیلی بر کاهش مقاومت به انسولین هم باشد. از آنجا که تمرین ورزشی مقاومت به انسولین را تعدیل می‌کند، در نتیجه ضرورت افزایش سطح ویسفاتین با توجه به اثر کنترلی فعالیت ورزشی روی مقاومت انسولینی کمرنگ تر شده و لذا سطح ویسفاتین کاهش می‌یابد. به طور کلی می‌توان گفت، پاسخ آزمودنی‌ها در گروه‌های ۴ و ۵ در کاهش گلوکز ناشتا و HB<sub>A1C</sub> و انسولین در مقایسه با دیگر گروه‌ها بهتر بود. در برخی پژوهش‌ها نیز مصرف امگا ۳ و یا انواع تمرینات ورزشی باعث کاهش معنی‌دار گلوکز ناشتا، انسولین و مقاومت به انسولین شدند.<sup>۳۲,۳۳,۳۴</sup> ال کارتین هم که با افزایش انتشار تسهیل شده گلوکز به درون سلول و فعال کردن برخی آنزیمهای مسیر گلیکولیز نقش مهمی در کاهش قند خون دارد.<sup>۱۸,۳۵</sup> لذا به نظر می‌رسد تمرینات همراه با مصرف دو مکمل امگا ۳ وال کارتین با اثرات سودمند خود منجر به افزایش بهتری در حساسیت انسولین بافت‌های فعل و نیز کاهش قند خون و به دنبال تغییر همه‌ی این عوامل باعث کاهش سطح ویسفاتین شده است. این پژوهش نشان داد که یک دوره فعالیت ورزشی ترکیبی همراه با مصرف همزمان دو مکمل امگا ۳ وال کارتین باعث کاهش معنی‌دار سطح ویسفاتین و کاهش گلوکز ناشتا و هموگلوبین A1C مقاومت به انسولین در افراد دیابتی نوع ۲ می‌شود، اما تفاوت در بین گروه‌ها از نظر آماری معنی‌دار نبود. شاید اگر محدودیت‌های مطالعه همچون کنترل دقیق فعالیت‌های خارج

صرف همزمان دو مکمل، میزان اکسیداسیون اسیدهای چرب را بسیار بیشتر از مصرف هر مکمل به تنها یافزایش داده است؛ در نتیجه کاهش وزن و کاهش چربی احتسابی بیشتری حاصل شده است. لذا به این دلیل، ویسفاتین کاهش پیدا کرده است؛ البته مصرف همزمان دو مکمل با تمرینات ورزشی ترکیبی کاهش بیشتر سطح ویسفاتین را شان می‌دهد. بنابراین، بهبود همه‌ی این متغیرها در این مطالعه نشان می‌دهد که تمرینات ترکیبی همراه با تغییر در ترکیب بدن و کاهش توده‌ی چربی، منجر به کاهش سطح ویسفاتین در زنان دیابتی نوع ۲ می‌شود، که مطالعه‌ی حاضر در مورد هر مکمل به تنها یافزایش و تمرینات ورزشی با این پژوهش‌ها همسو است.<sup>۲۱,۲۶,۲۷</sup> در مطالعات دیگری، مصرف امگا ۳ باعث افزایش سطح ویسفاتین در افراد دیابتی شده بود که با مطالعه حاضر ناهمسو است. یک دلیل ناهمسوی، نبود تمرینات ورزشی در آن مطالعه بود.<sup>۱۹,۲۸</sup> از آنجا که ویسفاتین، عملکرد شبه انسولینی دارد و باعث بهبود روند انتقال گلوکز به درون سلول‌ها می‌شود، به نظر می‌رسد زمانی که قند خون بالا باشد، می‌توان انتظار افزایش سطح ویسفاتین را داشت. از طرفی در تحقیق حاضر پس از ۸ هفته فعالیت و مکمل‌دهی، سطح گلوکز ناشتا در گروه‌های ۱,۲,۴,۵ کاهش معنی‌داری داشت و می‌توان انتظار کاهش ویسفاتین را در دو گروه ۴ و ۵ داشت، چرا که به دلیل کاهش گلوکز، نیاز بدن به افزایش سطح هورمون‌های شبه انسولینی، از جمله ویسفاتین کاهش پیدا می‌کند. هموگلوبین گلیکوزیله هم که معیاری برای سنجش کیفیت کنترل سطح گلوکز پلاسمای دیابت است، همانند ویسفاتین، در دو گروه ۴ و ۵ کاهش معنی‌داری داشت. ترونر و همکارانش به رابطه‌ی بین ویسفاتین پلاسمای و هموگلوبین گلیکوزیله اشاره کردند.<sup>۲۹</sup> به نظر می‌رسد افزایش ویسفاتین پلاسمای در بیماران مبتلا به دیابت به عنوان مکانیزم جبرانی برای کنترل متابولیزم گلوکز در پیشگیری از مقاومت به انسولین عمل می‌کند؛<sup>۳۰</sup> لذا می‌توان گفت ویسفاتین با عمل اندوکرینی و شبه انسولینی از طریق فسفوریله کردن گیرنده‌ی انسولین و افزایش بیان ژن پروتئین ناقل گلوکز (Glut-4) در بهبود حساسیت انسولینی موثر است و ویسفاتین هم بر میزان ترشح انسولین اثر گذاشته و گلوکز و HB<sub>A1C</sub> را تنظیم می‌کند.<sup>۳۱</sup> مصرف همزمان دو مکمل با یا بدون تمرین ترکیبی علت کاهش HB<sub>A1C</sub> بیان می‌شود. یافته‌های ما نقش تمرینات ترکیبی و مصرف امگا ۳ وال کارتین را در کنترل سطح HB<sub>A1C</sub> موافق

شود. پیشنهاد می‌شود برای دستیابی به یافته‌های قطعی‌تر در این رابطه، مطالعات دیگری با افزایش دوز ال کارنتین و یا مدت زمان تمرین برای بهبود پارامترهای بیوشیمیایی و پراکسیداسیون لیپیدی بر روی بیماران دیابتی نوع ۲ انجام شود، یا این مطالعه بر روی بیماران دیابتی نوع ۲ وابسته به انسولین هم مورد تحقیق و بررسی قرار گیرد.

**سپاسگزاری:** از تمامی آزمودنی‌ها و کلیه افرادی که امکان اجرای مطلوب تحقیق حاضر را مهیا نمودند، همچنین از پزشک محترم انجمن دیابت هم صمیمانه تقدیر و تشکر می‌نمایم.

از وقت تمرین و رژیم غذایی (میزان انرژی دریافتی و مصرفی) آزمودنی‌ها نیز در نظر گرفته شوند و مورد بررسی قرار گیرند، تقاضاهای معنی‌داری در مقایسه‌ی بین گروه‌ها مشاهده شود. با توجه به نتایج تحقیق، توصیه می‌شود افراد دیابتی نوع ۲، مکمل امگا ۳ را همراه با مکمل ال کارنتین قبل از تمرینات هوایی - مقاومتی تجویز و مصرف کنند، تا هم باعث افزایش اکسیداسیون چربی و کاهش ویسفاتین، و هم کاهش قند خون و مقاومت به انسولین (فاکتورهای مهم در بیماران دیابتی نوع ۲) شود، و از عوامل خطر در بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲ تا حدودی کاسته

## References

1. Einollahi N, Alirezaie A. A review of adipose tissue hormones and function in the body. *Journal of Laboratory and Diagnostic Autumn* 2016; 33: 23-34. [Farsi]
2. Smitka K, Marešová D. Adipose Tissue as an Endocrine Organ: An Update on Pro-inflammatory and Anti-inflammatory Microenvironment. *Prague Med Rep* 2015; 116: 87-111.
3. Seifi L, Daryanoosh F, Samadi M. The effect of 12 weeks aerobic exercise training on visfatin, chemerin serum changes in 45-60 years old obese women with diabetes type 2. *J ShahidSadoughi Univ Med Sci* 2016; 24: 55-64. [Farsi]
4. Darabi H, Behzadi Z, Zahedi T, Pourbehi M, Akbarzadeh S, Ostovar A, et al. The Correlation of Adiponectin, and Visfatin Serum Levels with Ischemic Heart Disease in Postmenopausal women: A population-Based Study. *Iran South Med J* 2017; 19: 1011-21 [Farsi]
5. Booth A, Magnuson A, Fouts J, Foster M. Adipose tissue, obesity and adipokines: role in cancer promotion. *Horm Mol Biol Clin Invest* 2015; 21: 57-74.
6. Pitoulias MG, Skoura L, Pitoulias AG, Chatzidimitriou D, Margariti A, Arsenakis M, et al. The role of Visfatin in atherosclerotic peripheral arterial obstructive disease. *Cytokine* 2017; 91: 140-4.
7. Sonoli SS, Shivprasad S, Prasad CV, Patil AB, Desai PB, Somannavar MS. Visfatin--a review. *Eur Rev Med Pharmacol Sci* 2011; 15: 9-14.
8. Bazyar F, Banitalebi E, Amirhosseini SE. The Comparison of Two Methods of Exercise (intense interval training and concurrent resistance- endurance training) on Fasting Sugar, Insulin and Insulin Resistance in Women with Mellitus Diabetes. *ArmaghaneDanesh* 2016; 21: 123-34. [Farsi]
9. Saghebjoo M, Dastigerdi S, Afzalpour ME, Hedayati M. Effects of aerobic and resistance training on plasma visfatin levels in overweight women. *Koomesh* 2012; 13: 225-32. [Farsi]
10. Svensson M, Schmit EB, Jorgensen KA, Christensen JH. The effect of n-3 fatty acids on lipids and lipoproteins in patients treated with chronic haemodialysis: a randomized placebo-controlled intervention study. *Nephrol Dial Transplant* 2008; 23: 2918-24.
11. Shapiro H, Tehilla M, Attal-Singer J, Bruck R, Luzzatti R, Singer P. The therapeutic potential of long-chain omega-3 fatty acids in nonalcoholic fatty liver disease. *Clin Nutr* 2011; 30: 6-19.
12. Piroozan F, Daryanoosh F, Jafari H, SherafatiMoghadam M. The Effect of 12-Week Exercise with Omega-3 Supplement Consumption on Serum Level Changes of Adiponectin, Leptin, and Insulin in Girls. *Scientific Journal of Hamadan University of Medical Sciences Summer* 2015; 22: 129-36. [Farsi]
13. Fernández-Galilea M, Pérez-Matute P, Prieto-Hontoria PL, Houssier M, Burrell MA, Langin D, et al. α-Lipoic acid treatment increases mitochondrial biogenesis and promotes beige adipose features in subcutaneous adipocytes from overweight/obese subjects. *Biochim Biophys Acta* 2015; 1851: 273-81.
14. Pamela T, Carolanne NM. Omega-3 polyunsaturated fatty acid regulation of gene expression. *Clinical and Experimental Pharmacology and Physiology* 2006; 33: 842-6.
15. Lidiana de Camargo Talon, Erick Prado de Oliveira Fernando Moreto, Kátia Cristina Portero-McLellan Roberto Carlos Burini. Omega-3 fatty acids supplementation decreases metabolic syndrome prevalence after lifestyle modification program. *Journal of functional foods* 2015; 19: 922-8.
16. Hakimi M, Sheikholeslami D, Ali-Mohammadi M. Effect of Concurrent Training with ingested of l carnitine supplementation on hormonal changes, lipid profile and body coposition in obesemen. *J Urmia Univ Med Sci* 2015; 26: 185-93. [Farsi]
17. Panchal SK, Poudyal H, Ward LC, Waanders J, Brown L. Modulation of tissue fatty acids by L-carnitine attenuates metabolic syndrome in diet-induced obese rats. *Food Funct* 2015; 6: 2496-506.
18. Hajinezhad MR, HajianSh, Saghayei S, Samzadeh-Kermani AR, Nabavi R. Comparison the Protective Effects of L-Carnitine and Acetyl LCarnitine on Blood Glucose and Lipid Peroxidation Level in Diabetic Rats. *Quarterly of the Horizon of Medical Sciences Summer* 2016; 22: 229-35. [Farsi]
19. Hoseinzadeh Attar MJ, Hajianfar H, Bahonar A. The effect of n-fatty acid (omega 3) on serum visfatin concentration in patients with type 2 diabetes. *Journal of Health System* 2014; 1450-9. [Farsi]
20. Ramezanpour MR, Matbo M, Hejazi M. The effect of 4 weeks of aerobic exercise and supplementation with L-carnitine on lipid profile and blood sugar in diabetic men. *Medical Faculty of Medical Sciences Mashhad September* 2014; 58: 316-21. [Farsi]
21. Hosseiniyan M, Banitalebi E, Amirhosseini SE. Effect of 12 Weeks of Intensive Interval and Combined Training on Apolipoprotein A and B, Visfatin and Insulin

- Resistance in Overweight Middle-Aged Women with Type 2 Diabetes. Quarterly of the Horizon of Medical Sciences Summer 2016; 22: 237- 45[Farsi]
22. Robergs RA, Landwehr R. The surprising history of the 'HR max = 220 – age' equation. J Exerc Physiol online 2002; 5: 1-16.
23. Shabani pouromali J, Saghebjoo M, Fathi R, Garari R. Effects of 8 weeks of circuit resistance training with high intensity on plasma lipids and insulin resistance index in male patients suffering type 2 diabetes. Journal of Applied Sport Physiology 2013; 10: 135-42. [Farsi]
24. Pereira Jorge M, de Oliveira VN, Resende NM, Ferreira Paraiso L, Calixto A, Lemos Debs Diniz A, et al. The effects of aerobic, resistance, and combined exercise on metabolic control, inflammatory markers, adipocytokines, and muscle insulin signaling in patients with type 2 diabetes mellitus. Metabolism 2011; 60: 1244-52.
25. Cummings DM, Henes S, Kolasa KM, Olsson J, Collier D. Insulin resistance status: Predicting weight response in overweight children. Arch Pediatr Adolesc Med 2008; 162: 764-8.
26. Atarzadeh H, Mir A, Hejazi K. Effect of 8 weeks of training on some markers of insulin resistance in middle-aged men. Medical Journal of Mashhad University of Medical Sciences 2015; 58: 129-37. [Farsi]
27. Brema I, Hatunic M, Finucane F, Burns N, Nolan JJ, Haider D, et al. Plasma visfatin is reduced after aerobic exercise in early onset type 2 diabetes mellitus. Diabetes Obes Metab 2008; 10: 600-2.
28. Frydelund-Larsen L, Akerstrom T, Nielsen S, Keller P, Keller C, Pedersen BK. Visfatin mRNA expression in human subcutaneous adipose tissue is regulated by exercise. American Journal of Physiology-Endocrinology and Metabolism 2007; 292: E24-E31.
29. Toruner F, Altinova A, Bukan N, Arslan E, Akbay E, Ersoy R, et al. Plasma visfatin concentrations in subjects with type 1 diabetes mellitus. Horm Res 2009; 72: 33-7.
30. Telejko B, Kuzmicki M, Zonenberg A, Szamatowicz J, Wawrusiewicz-Kurylonk N, Nikolajuk A, et al. Visfatin in gestational diabetes: serum level and mRNA expression in fat and placental tissue. Diabetes Res Clin Pract 2009; 84: 68-75.
31. Wolfram S, Raederstorff D, Preller M, Wang Y, Teixeira SR, Rieger C, et al. Epigallocatechingallate supplementation alleviate diabetes in rodents. J Nutr Oct 2006; 136: 2512-18.
32. Fukino Y, Shimbo M, Aoki N, Okubo T, Iso H. Randomized controlled trial for an effect of green tea consumption on insulin resistance and inflammation markers. J Nutr Sci Vitaminol (Tokyo) 2005; 51: 335-42.
33. Hasanzadeh B, Karami K, Khodadadi A, Valipour M. Impact determination of strength and resistance training on Glycoside hemoglobin and blood sugar on patients with type II diabetes. Yafte 2011; 13: 75-81. [Farsi]
34. Ghalavand A, Shakerian S, Rezaie R, Hojat SH, Sarshin A. The effects of resistance training on some cardiovascular risk factors in type 2 diabetic men. Alborz University of Medical Sciences Journal Winter 2015; 4: 67-59. [Farsi]
35. Salmanoglu D, Gurpinar T, Vural K, Ekerbicer N, Dariverenli E, Var A. Melatonin and L-carnitine improves endothelial dysfunction and oxidative stress in Type 2 diabetic rats. Redox Biology 2016; 8: 199–204.

***Original Article***

# **The Effect of 8-weeks Compound Exercises Training with omega-3 and l-carnitine Supplementation Intake on Serum Levels of Visfatin in Type 2 Diabetic Women**

Ghorbani M<sup>1</sup>, Hassani A<sup>1</sup>, Donyai A<sup>1</sup>, Qadiri M<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Group Exercise Physiology, Faculty of Physical Education, Shahrood University of Technology, <sup>2</sup>Diabetes Association of Shahrood, Shahrood, I.R. Iran

e-mail: m.ghorbani1353@yahoo.com

Received: 28/01/2017 Accepted: 07/05/2017

**Abstract**

**Introduction:** The aim of this study was to investigate the effect of 8 weeks of compound exercises with simultaneous omega-3 and L-carnitine supplementation on serum levels of Visfatin in type II Diabetic Women. **Materials and Methods:** This quasi-experimental study included a pre-test and post-test with 5 experimental groups and one control group. Participants of the study were type II diabetic women, average age  $52.7 \pm 1.6$  years and body mass index  $29.82 \pm 4.35$  kg/m<sup>2</sup>, who were randomly divided into 6 groups of 10 individuals each: 1. Exercise+placebo 2. Exercise+omega-3, 3. Exercise+L carnitine, 4. Exercise+ omega 3+ L- carnitine, 5. L-carnitine+omega-3 and 6. The control group. Omega-3 supplementation groups daily consumed 2000 mg of omega-3 and L-carnitine group 500 mg L-carnitine either. Training included 3 sessions per week, each session consisted of 30 minutes of aerobic exercise with 60-70% of maximum heart rate and 30-40 minute of circular resistance training with 60% of repetition maximum (1RM). **Results:** T-test showed that visfatin levels in groups 3, 4 and 5 ( $p \leq 0.01$ ), fasting glucose and glycosylated hemoglobin in groups 2 and 1, and 4 and 5 ( $p \leq 0.001$ ) and insulin in group 5 was significantly reduced ( $p \leq 0.02$ ). Comparison showed no significant differences between the groups  $p > 0.05$ . **Conclusion:** The results of this study, show that compound exercises, along with and simultaneous supplementation of Omega-3 and with L-carnitine, are appropriate stimuli to curtail visfatin levels and reduce risk factors in type 2 diabetic women.

**Keywords:** Compound exercises, Omega-3 supplementation, L-carnitine supplementation, Visfatin, Type 2 diabetes