



مقاله پژوهشی

تأثیر یک دوره تمرین مقاومتی بر بیان ژن TrkB و گیرنده BDNF در موش‌های صحرایی نر نژاد ویستار مدل آلزایمری

غلامحسن جعفرزاده^۱، سعید شاکریان^{۱*}، یعقوب فربود^۲، محسن قبرزاده^۱

۱- دانشکده علوم ورزشی، دانشگاه شهید چمران اهواز، اهواز، ایران

۲- گروه فیزیولوژی، دانشکده پزشکی، مرکز تحقیقات فیزیولوژی، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز، اهواز، ایران

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۷/۰۹/۱۹

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۷/۰۷/۰۲

چکیده

زمینه و هدف: بیان ژن عامل رشد عصبی مشتق شده از مغز و گیرنده آن در اثر تمرینات مقاومتی در بیماران آلزایمری به خوبی روشن نشده است. هدف از تحقیق حاضر بررسی تأثیر یک دوره تمرین مقاومتی بر بیان ژن TrkB و گیرنده‌های BDNF در موش‌های صحرایی نر نژاد ویستار مدل آلزایمری بود.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی ۳۲ سر موش صحرایی نر بالغ با میانگین وزن ۲۸۰ تا ۲۳۰ گرم انتخاب و به دو گروه اصلی آلزایمری و شم تقسیم شدند. حیوانات در گروه شم نرمال سالین دریافت نمودند و در گروه آلزایمری به وسیله تزریق داخل بطئی STZ آلزایمری شدند. سپس به چهار زیر گروه: ۱. شم استراحت. ۲. شم ورزش. ۳. آلزایمر استراحت. ۴. آلزایمر ورزش تقسیم شدند. در گروه‌های تمرین، رتها به مدت ۸ هفته و هر هفته سه روز تمرین کردند. تمرین شامل بالا بردن وزنه از نردهان بود. موش‌ها پس از ۲۴ ساعت از آخرین جلسه تمرین قربانی شدند و هیپوکامپ آن‌ها جهت انجام آزمایش‌های سلولی مولکولی برداشته شد. به منظور بررسی بیان ژن، از روش RT-PCR و برای تحلیل آماری داده‌ها از آرسون Δ و در گروه موش‌های آلزایمری ورزش بسیار بیشتر بود.

نتایج: بین میزان TrkB و BDNF در گروه موش‌های استراحت کننده و ورزش کننده تفاوت معنی‌داری وجود داشت ($p < 0.05$) و در گروه موش‌های آلزایمری نتیجه گیری: به نظر می‌رسد تمرین مقاومتی باعث افزایش بیان ژن TrkB و گیرنده BDNF در موش‌های نر نژاد ویستار مدل آلزایمری می‌گردد.

کلمات کلیدی: آلزایمر، بیان ژن، تمرین مقاومتی، افزایش بیان ژن TrkB، گیرنده BDNF، موش صحرایی

مقدمه

مشخصه‌ی بارز بیماری آلزایمر تشکیل پلاک‌های آمیلوئیدی متراکم موسوم به پلاک‌های پیری در مغز است (۳). جزء اصلی این پلاک‌ها بتا آمیلوئید (β -Amyloid) است. $A\beta_{1-42}$ یک محصول پروتئولیتیک مشتق از پیش ساز پروتئین $A\beta$ است (۴). $A\beta_{1-42}$ یک پپتید محلول و حاضر در همه جای بدن است که با فیریلیزه و الیگومریزه شدن می‌تواند اجسام متراکمی تشکیل دهد که این اجسام نوروتوکسیک می‌باشند (۵). درواقع آلزایمر یک دماسن پیشرفتی بوده که به طور نروپاتولوژیک با کاهش گستردگی تعداد نورون‌های مغزی بهویژه در ناحیه هیپوکامپ، رسوب پروتئین بتا‌آمیلوئید در جدار عروق و گسترش پلاک‌های

بیماری آلزایمر به عنوان شایع‌ترین بیماری مزمن سالمندان، یک بیماری برگشت‌ناپذیر است که باعث تخریب عصبی می‌گردد و از اولین علائم آن از دست دادن حافظه و دیگر فعالیت‌های فکری است. در حقیقت از آلزایمر به عنوان معمول ترین فرم جنون نیز یاد می‌شود (۱). بیماری آلزایمر به عنوان یک بیماری پروتئوپاتی یا بیماری که در آن پروتئین‌ها غیرطبیعی می‌شوند شناخته می‌شود (۲).

*نویسنده مسئول: سعید شاکریان، دانشکده علوم ورزشی، دانشگاه شهید چمران اهواز، اهواز، ایران
Email: sashakeryan@gmail.com
<https://orcid.org/0000-0002-0880-9942>



می‌تواند شکل‌پذیری و انتقال سیناپسی را تعدیل کند، چراکه بلوکه کردن این مسیر سیناپسی را حافظه و یادگیری ناشی از ورزش را در جوندگان مهار می‌کند (۱۳).

نتایج تحقیقات نشان داد که غلظت BDNF محیطی به‌وسیله تمرينات هوایی با فشار پایین و طولانی‌مدت افزایش می‌یابد. بخش زیادی از مقالات پیشنهاد دادند که تمرين قدرتی هیچ تأثیری بر میزان BDNF محیطی نداشت (۱۴). ۵ هفته تمرين مقاومتی موحب افزایش موقتی در سطوح BDNF پس از فعالیت ورزشی در افراد سالم غیرفعال شد (۱۵).

علیرغم تحقیقات گسترده در زمینه نروتروفین‌ها و بررسی مکانیسم اثر ورزش روی عملکرد آن‌ها، به نظر می‌رسد که هنوز ابهامات زیادی وجود دارد، به‌ویژه اینکه این تحقیقات بیشتر روی تأثیر دویدن (روی تردیمیل یا wheel running) و در افراد سالم متتمرکز شده است و مکانیسم اثر سایر ورزش‌ها (شنا و تمرين مقاومتی) و نیز در افراد آلزایمری، نیاز به بررسی بیشتری دارد؛ بنابراین با آگاهی از اطلاعاتی که تاکنون به‌دست‌آمده و بیان چالش‌های موجود در این حیطه، به خصوص با توجه به نقشی که نروتروفین‌ها و ورزش در درمان بعضی از بیماری‌های شایع عصبی به‌ویژه آلزایمر دارند، زمینه برای تحقیقات بیشتر و درمان بسیاری از بیماری‌ها مهیا می‌گردد که تحقیق حاضر به دنبال بررسی تأثیر یک دوره تمرين مقاومتی بر بیان ژن BDNF و گیرنده TrkB در موش‌های صحرایی نژاد ویستان مدل آلزایمر است.

مواد و روش‌ها

در این مطالعه تجربی، آزمایش‌ها روی ۳۲ سر موش صحرایی نر نژاد ویستان بالغ با وزن ۲۸۰-۲۳۰ گرم تهیه شده از مرکز تکثیر حیوانات دانشگاه علوم پزشکی جندی‌شاپور اهواز انجام گردید. حیوانات در اتاقی با دمای $22 \pm 2^{\circ}\text{C}$ با سیکل ۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی و آب و غذای آزادانه نگهداری شدند.

حیوانات به دو گروه اصلی شم و STZ تقسیم گردیدند. حیوانات در گروه‌های شم و STZ به ترتیب نرمال سالین و STZ را به صورت تزریق داخل بطني (ICV) دریافت نمودند. سپس به چهار زیر گروه: ۱. شم استراحت ۲. شم ورزش ۳. آلزایمر استراحت ۴. آلزایمر ورزش تقسیم شدند.

ایجاد مدل آلزایمری: پس از چند روز مراقبت از حیوانات و هندلینگ کردن و اطمینان از سلامتی آن‌ها، موش‌ها را توزین

نوروتیک و ظهور کلاف‌های داخل سلوی فیبری‌لاری همراه است (۶). این اختلالات به‌ویژه مناطق کورتکس، هیپوکامپ و لوب‌های میانی و تمپورال را درگیر می‌سازد. این بیماری همچنین با عملکرد غیرطبیعی میتوکندری‌ها، صدمه‌ی اکسیداتیو نورون‌ها، از بین رفت سیناپس‌ها و تخریب نورونی، اختلالات شناختی و ادراکی تؤمن است (۷).

حفظ و رشد دستگاه عصبی مهره‌داران نیازمند فعالیت مجموعه‌ای از پلی پپتیدهایی است که تحت عنوان عوامل رشد عصبی شناخته شده‌اند. چندین سیستم سلوی و مولکولی برای حفظ شکل‌پذیری و عملکرد نورونی مهم هستند، از جمله نروتروفین‌ها که می‌توانند به عنوان ابزاری جهت اعمال اثرات مفید ورزش بر مغز قلمداد شوند. نروتروفین‌ها (NT) از پروتئین‌های متعلق به فاکتورهای رشد می‌باشند که اگرچه فراوان نیستند اما نقش‌های تنظیمی زیادی از دوره جنینی تا سنین بزرگ‌سالی به عهده دارند. بر رشد، تکثیر، بقا، تمایز و مرگ سلوی‌ها مؤثرند و برای حفظ سلامت دستگاه عصبی ضروری‌اند (۸).

نروتروفین‌ها گروه کوچکی از عوامل رشدی هستند که به لحاظ ساختاری و عملکردی به هم مرتبط هستند (۹، ۱۰). خانواده نروتروفین‌ها از شش پروتئین تشکیل شده است: عامل رشد عصبی، عامل رشد عصبی مشتق شده از مغز، نروتروفین ۳، نروتروفین ۴/۵ و نروتروفین ۶-۱۱). این نروتروفین‌ها تأثیرات خود را از طریق دودسته گیرنده اعمال می‌کنند؛ گیرنده نروتروفین P75 و خانواده گیرنده‌های تیروزین کیناز. اگرچه همه نروتروفین‌ها می‌توانند به گیرنده P75 متصل شده و آن را فعال کنند؛ اما، گیرنده‌های تیروزین کیناز دارای اولویت‌هایی بوده و به صورت ویژه - لیگاند عمل می‌کنند، به‌این ترتیب که تیروزین کیناز A برای عامل رشد عصبی، تیروزین کیناز B برای عامل رشد عصبی مشتق شده از مغز و نروتروفین ۴/۵ و تیروزین کیناز C برای نروتروفین ۳-۶ (۱۱).

از این میان عامل نروتروفیک مشتق شده از مغز (BDNF) به دلیل نقش مهمی که در شکل‌پذیری سیناپسی، حافظه و نورون زایی ایفا می‌کند بسیار مورد توجه است و به عنوان مهم‌ترین عاملی که در این رخدادها در اثر ورزش تنظیم مثبت می‌شود شناخته شده است (۱۰، ۱۱).

Shawahd نشان می‌دهند که تغییرات در سیناپسی BDNF برای اثرگذاری ورزش بر شکل‌پذیری هیپوکامپی ضروری است و



ثانیه یک شوک الکتریکی به مدت ۳ ثانیه و با شدت ۱/۵ میلی‌آمپر به موش داده شد (۱۶). پس از گذشت ۳۰ ثانیه موش را از دستگاه خارج کرده و سایر موش‌ها نیز به همین ترتیب مورد آموزش قرار گرفتند. مدت زمانی که موش از جعبه روشن به جعبه تاریک می‌رود به عنوان زمان تأخیر در ورود به جعبه تاریک در ابتدای مرحله آموزش (قبل از اعمال شوک) است که جهت کنترل توانایی بینایی و حرکتی به کار رفت (۱۷).

مرحله بخارطه‌آوری: پس از گذشت ۲۴ ساعت از مرحله آموزش، بخارطه‌آوری موش‌ها مورد ارزیابی قرار گرفت. بدین صورت که موش‌های آموزش دیده را به مدت ۳۰ ثانیه در جعبه روشن قرار داده و سپس دریچه بین دو جعبه باز گردید و زمان ورود به جعبه تاریک یادداشت شد. این زمان می‌بایست حداقل تا ۳۰۰ ثانیه باشد و اگر موش تا این مدت ذکر شده به قسمت تاریک نرود همان ۳۰۰ ثانیه برای آن ثبت می‌گردد. بعد از آنکه موش به قسمت تاریک رفت مدت زمان سپری شده در جعبه تاریک در ۴۸ ساعت بعد از آموزش و اعمال شوک در نظر جعبه تاریک از آنچه می‌بایست باشد و جهت مقایسه گروه‌ها از آزمون ANOVA از نوع گرفته شد. برای مقایسه گروه‌ها از آزمون LSD و Tukey جهت تعیین سطوح تفاوت معنی‌داری بین گروه‌ها استفاده شد و جهت مقایسه دوبعدی گروه‌ها از آزمون t مستقل استفاده گردید و $p < 0.05$ به عنوان سطح معنی‌داری در نظر گرفته شد.

تمرین مقاومتی: در گروه‌های تمرین رت‌ها به مدت ۸ هفته و هر هفته سه روز تمرین کردند. بدین منظور وزنه به دم آن‌ها متصل شد که باید این وزنه را از نرdbanی با ۲۶ پله بالا ببرند. در هر بار بالا رفتن ۱۳ بار با دست و پای چپ و ۱۳ بار با دست و پای راست وزنه الحاقی را لیفت کردند. گروه‌های تمرین کننده هر هفته به صورت دقیق وزن شدند و وزنه تمرینی هر موش بر اساس وزن آن انتخاب شد. وزنه تمرینی این گروه‌ها با ۳۰ درصد وزن بدن آن‌ها شروع شد و به تدریج در طی ۷ هفته به ۱۵۰ درصد وزن بدن افزایش یافت. افزایش این وزنه‌ها از هفته اول تا چهارم، هر هفته ۳۰ درصد وزن بدن و در سه هفته بعد، هر هفته ۱۰ درصد وزن بدن بود. هفته آخر نیز وزنه‌ها ثابت بود (۱۸). در پایان هفته هشتم و پس از ۲۴ ساعت از آخرین جلسه تمرین (جهت رفع اثر آخرین جلسه تمرین) (۱۹)، حیوانات به بیهوشی عمیق رفتند و سپس با جدا کردن سر، قربانی شدند. بافت هیپوکامپ پس از برداشت جهت انجام

نموده و با استفاده از کتامین (۰٪ با دوز ۱۰۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن) و زیالزین (۲٪ با دوز ۱۰ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن) به صورت داخل صفاقی، حیوان بی‌هوش گردید. STZ با دوز ۳ میلی‌گرم به ازای هر کیلوگرم وزن بدن در بطون تزریق شد (راپیندر و نیرمال، ۲۰۱۳). مراحل فوق در موش‌های گروه شم نیز به همین صورت انجام گردید و فقط بجای تزریق STZ از سرم فیزیولوژیک استفاده گردید.

بررسی حافظه اجتنابی غیرفعال: دو هفته پس از تزریق STZ به منظور بررسی یادگیری و حافظه و تائید ایجاد مدل آلزایمر از روش یادگیری اجتنابی غیرفعال (Passive Avoidance learning Test) استفاده شد. دستگاه شاتل باکس: این دستگاه به شکل جعبه مستطیلی است که به دو قسمت یکسان به ابعاد $20 \times 20 \times 30$ سانتی‌متر تقسیم شده و از جنس پلکسی است. کف هر جعبه مشکل از میله‌های فلزی موازی به قطر ۵/۲ میلی‌متر و با فاصله ۸ میلی‌متر از همدیگر است. در موقع آموزش اگر نیاز به شوک الکتریکی باشد از طریق همین میله‌ها اعمال می‌شود. جهت ارتباط میان دو جعبه پنجره‌ای کوچک به ابعاد $5/6 \times 8$ سانتی‌متر تعییه شده که در موقع لزومن باز یا بسته می‌شود. این دستگاه دارای یک قسمت کنترل کننده است که با تنظیم شدت، مدت و فرکانس میزان شوک الکتریکی لازم به پاهای حیوان اعمال می‌گردد (۱۶). آموزش با استفاده از دستگاه شاتل باکس در طی مراحل زیر انجام می‌شود:

سازگاری: در این مرحله در اولین روز آموزش هر یک از موش‌ها به مدت ۳ دقیقه با دستگاه آشنا شدند و با بازنمودن دریچه بین دو جعبه به آن‌ها اجازه داده شد که از قسمت روشن به قسمت تاریک آزادانه حرکت کنند.

مرحله آموزش یا اکتساب: روز بعد از مرحله سازگاری یعنی ۲۴ ساعت بعد، موش در قسمت روشن دستگاه قرار گرفت. در این حالت دریچه بین دو جعبه می‌بایست بسته باشد. قبل از ورود به قسمت روشن دست و پای موش را مرتبط کرده تا شوک الکتریکی از طریق پا و دست‌ها بهتر احساس گردد. زمان ماندن در قسمت روشن ۳۰ ثانیه است. پس از آن دریچه بین دو جعبه را باز کرده و مدت زمانی که موش از جعبه روشن به تاریک می‌رود را یادداشت کرده که اگر از ۳۰۰ ثانیه تجاوز کند به علت عدم همکاری آن موش، از آزمایش‌ها حذف شد. پس از آن که موش به قسمت تاریک رفت دریچه بسته شده و بعد از ۵

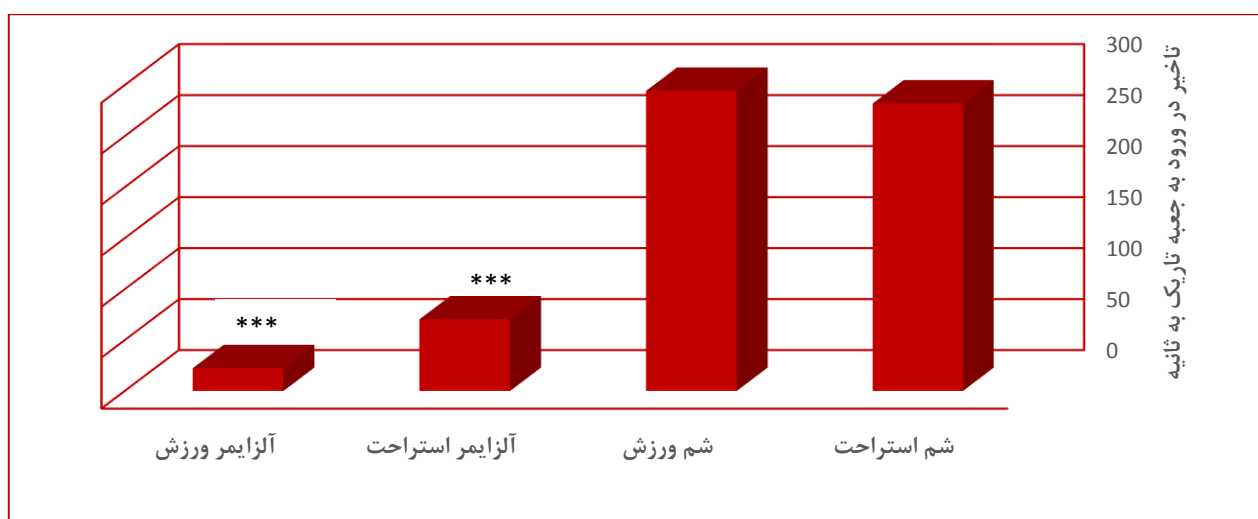
همان‌گونه که نمودار ۲ نشان می‌دهد زمان تأخیر ورود به جعبه تاریک بعد از تمرینات مقاومتی در گروه آلزایمر ورزش نسبت به گروه آلزایمر استراحت کاملاً معنادار بوده است.

همچنین گروه آلزایمر استراحت نیز نسبت به گروه‌های شم استراحت و شم ورزش معنادار بوده است. این بدین معنی است که تمرین مقاومتی باعث تأخیر در ورود به محفظه تاریک در موش‌های آلزایمری تمرین کرده نسبت به گروه آلزایمری

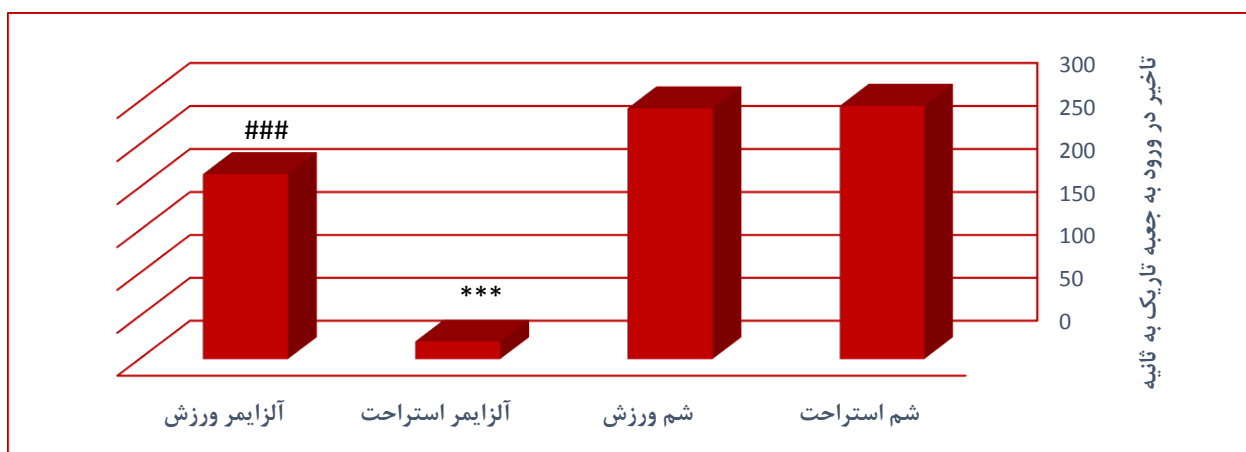
آزمایش‌های سلوی- مولکولی به آزمایشگاه ارسال گردید. به منظور بررسی بیان ژن، از روش RT-PCR استفاده شد.

نتایج

همان‌گونه که نمودار ۱ نشان می‌دهد زمان تأخیر ورود به جعبه تاریک در قبل از تمرینات مقاومتی در گروه‌های آلزایمری نسبت به گروه‌های شم کاملاً معنادار بوده است. این بدین معنی



نمودار ۱- مقایسه زمان تأخیر در ورود به جعبه تاریک (شاتل باکس) قبل از تمرین مقاومتی
***: اختلاف معنی‌دار با گروه شم

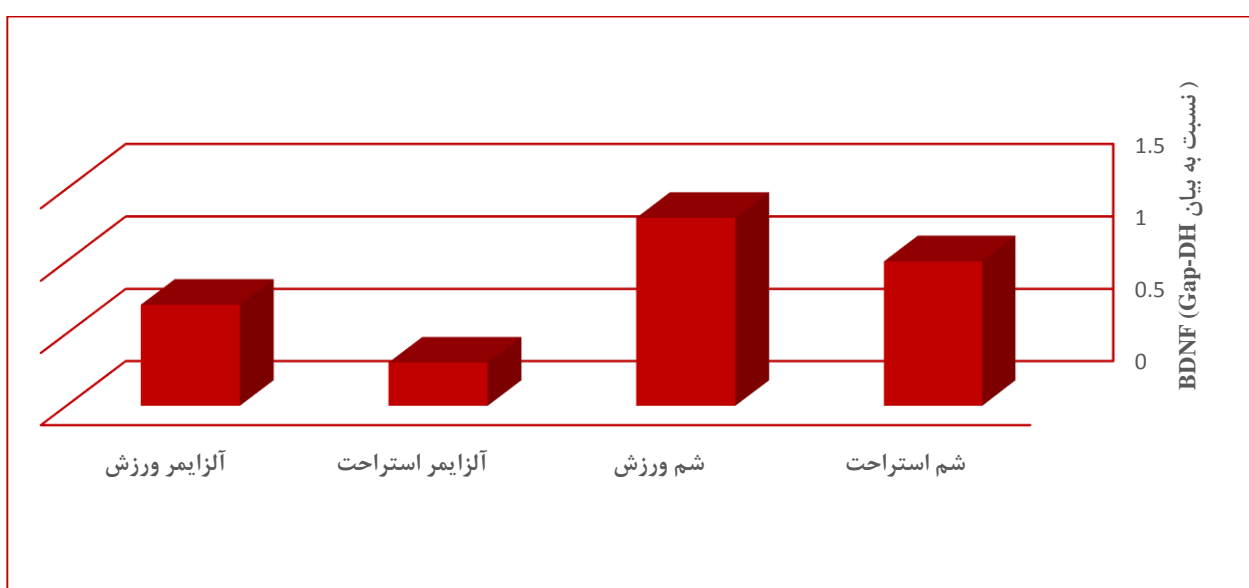


نمودار ۲- مقایسه زمان تأخیر در ورود به جعبه تاریک (شاتل باکس) بعد از تمرین مقاومتی
***: اختلاف معنی‌دار با گروه شم
####: اختلاف معنی‌دار نسبت به گروه آلزایمر استراحت

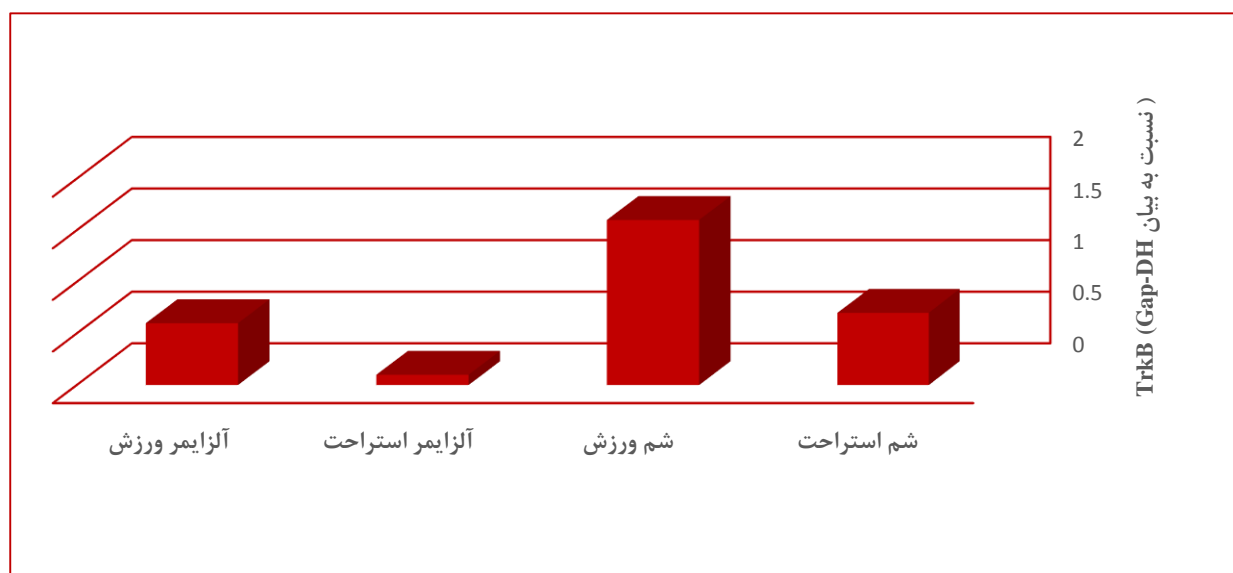
است که گروه‌های آلزایمری به خوبی حافظه موش‌های آلزایمری تمرین استراحت شد و باعث بهبود حافظه خود را کننده گردید.

وجود دارد (جدول شماره ۱). لذا در شرایط ($t = -10/938$) و با توجه به اینکه میانگین ($0/921$) و انحراف معیار ($0/329$) موش‌های آلزایمری ورزش کننده در مقایسه با میانگین ($0/447$) و انحراف معیار ($0/351$) موش‌های آلزایمری استراحت کننده بزرگ‌تر است می‌توان نتیجه گرفت که میانگین متغیر BDNF در گروه موش‌های ورزش کننده به طور معناداری بیشتر از گروه موش‌های استراحت کننده است. در نتیجه یک دوره تمرین مقاومتی بر بیان ظن BDNF در موش‌های صحرایی نژاد ویستار مدل آلزایمری به‌طور معنی‌داری تأثیر داشته است.

همان‌گونه که نمودارهای ۳ و ۴ نشان می‌دهند در متغیرهای پژوهش (TrkB و BDNF) میانگین گروه موش‌های آلزایمری از میانگین موش‌های شم بزرگ‌تر است. همچنین در هر دو متغیر پژوهش (TrkB و BDNF) میانگین گروه موش‌های ورزش کننده از میانگین موش‌های استراحت کننده بزرگ‌تر است. نتایج آزمون مقایسه میانگین متغیر BDNF در بین دو گروه از موش‌ها را نشان می‌دهد که در سطح خطای کمتر از ۵ درصد و با ۹۵ درصد اطمینان بین میزان BDNF در گروه موش‌های آلزایمری استراحت کننده و ورزش کننده تفاوت معنی‌داری



نمودار ۳- توزیع نمرات و میانگین متغیر BDNF در دو گروه از موش‌های آلزایمری و شم



نمودار ۴- توزیع نمرات و میانگین متغیر TrkB در دو گروه از موش‌های آلزایمری و شم



جدول ۱- نتایج آزمون تی مستقل برای مقایسه وضعیت متغیر BDNF در موش‌های آلزایمری

آزمون لوبین برای تجانس		آزمون تی تست برای برابری میانگین‌ها		آماره‌های توصیفی		گروه	شرح
sig	df	T	sig	f	انحراف معیار	میانگین	
۰/۰۰۰	۳۰	-۱۰/۹۳۸	۰/۳۹۳	۰/۷۷۵	۰/۳۵۱۲۰۸۵۹	۰/۴۷۴۱۹۳۱	استراحت کننده
					۰/۳۲۹۹۲۶۵	۰/۹۲۱۵۱۵۵	ورزش کننده

جدول ۲- نتایج آزمون تی مستقل برای مقایسه وضعیت متغیر TrkB در موش‌های آلزایمری

آزمون لوبین برای تجانس		آزمون تی تست برای برابری میانگین‌ها		آماره‌های توصیفی		گروه	شرح
sig	df	t	sig	f	انحراف معیار	میانگین	
۰/۰۰۰	۳۰	-۷/۰۲۶	۰/۰۲	۶/۸۰۴	۰/۳۸۰۵۹۵۱۰	۰/۲۹۹۳۱۴۰	استراحت کننده
					۰/۵۲۷۸۴۷۲۱	۰/۹۹۵۷۳۳۲	ورزش کننده

شد. این نتایج همسو با نتایج تحقیقات مجتهدی و همکاران (۲۰)، یارو و همکاران (۱۵) و دی کروچ و همکاران (۲۱) و در تضاد با نتایج تحقیقات شهبازی و همکاران (۲۲)، گوکینت و همکاران (۲۳) و تی هوانگ و همکاران (۲۴) است.

شهبازی و همکاران تأثیر فعالیت ورزشی مقاومتی بر حافظه و عوامل نروتروفیکی دانشجویان کم تحرک را بررسی نمودند. نتایج نشان داد که هرچند میزان BDNF پیشرفت قابل توجهی بر اثر تمرين داشت، بیان هیچ یک از عوامل نروتروفیکی تحت تأثیر تمرين قرار نگرفت. همچنان نتایج نشان داد که بین تغییرات نمره حافظه و بیان هیچ یک از عوامل نروتروفیکی همبستگی وجود نداشت (۲۲).

مجتهدی و همکاران تأثیر ۸ هفته تمرين مقاومتی بر سطوح پروتئینی نروتروفین مشتق شده از مغز و گیرندهای تیروزین کیناز B در هیپوکامپ رت‌های نر بالغ را بررسی کردند. نتایج نشان داد که سطوح پروتئین BDNF در گروه تمرين در مقایسه با گروه کنترل، تفاوت معناداری وجود داشت و تمرين مقاومتی پروتئین‌های BDNF و TrkB را در هیپوکامپ رت‌ها افزایش می‌دهد (۲۰).

تی هوانگ و همکاران در یک مقاله مروری (Review) اثرات تمرين و فعالیت بدنی را بر BDNF در افراد سالم بررسی کردند. نتایج نشان داد که غلظت BDNF محیطی به وسیله تمرينات

نتایج آزمون مقایسه میانگین متغیر TRKB در بین دو گروه از موش‌ها نشان می‌دهد که در سطح خطای کمتر از ۵ درصد و با ۹۵ درصد اطمینان بین میزان TrkB در دو گروه موش‌های آلزایمری استراحت کننده و آلزایمری ورزش کننده تفاوت معنی‌داری وجود دارد (جدول شماره ۲). لذا در شرایط (۰/۰۰۰) $p = -۷/۰۲۶$ و با توجه به اینکه میانگین (۰/۹۹۵) و انحراف معیار (۰/۵۲۷) موش‌های آلزایمری ورزش کننده در مقایسه با میانگین (۰/۲۹۹) و انحراف معیار (۰/۳۸۰) موش‌های آلزایمری استراحت کننده بزرگ‌تر است می‌توان نتیجه گرفت که میانگین متغیر TrkB در دو گروه موش‌های آلزایمری ورزش کننده بهطور معناداری بیشتر از گروه موش‌های آلزایمری استراحت کننده است. درنتیجه یک دوره تمرين مقاومتی بر بیان ژن TrkB در موش‌های صحرایی نژاد ویستان مدل آلزایمری بهطور معنی‌داری تأثیر داشته است.

بحث

این تحقیق نشان داد که از نظر حافظه و یادگیری گروهی که بهوسیله تزریق درون بطنی، STZ دریافت کرده بودند به نسبت گروه شم کاهش معناداری داشتند. همچنان تمرين مقاومتی باعث افزایش یادگیری در موش‌های آلزایمری گردید. علاوه بر این تمرين مقاومتی باعث افزایش بیان ژن BDNF و گیرنده TrkB



موجب افزایش خونرسانی مغز گردد (۳۱). به نظر می‌رسد که عوامل عصبی تغذیه‌ای از قبیل BDNF و IGF-1 نقش مهمی در تنظیم تشکیل بافت‌های عصبی و کاهش تهنشست آمیلوبئید برخوردار باشند (۳۲، ۳۳). با در نظر گرفتن رابطه بین عوامل عصبی تغذیه‌ای و تشکیل بافت‌های عصبی و نیز مستندات مربوط به اثرات تمرین قدرتی بر غلظت‌های BDNF و IGF-1 (۳۴)، می‌توانیم استنباط نماییم که تمرین قدرتی ممکن است با افزایش تشکیل بافت‌های عصبی و لذا با کاهش اثرات پیری و خطر AD در ارتباط باشد.

نتیجه‌گیری

با توجه به نتایج تحقیقات فوق و همچنین داده‌های مطالعه حاضر می‌توان نتیجه گرفت که تمرین مقاومتی می‌تواند به وسیله افزایش بیان ژن نروتروفین‌ها و گیرنده‌های TrkB باعث افزایش فعالیت شناختی و حافظه گردد. در مطالعه حاضر به دلیل محدودیت بودجه و در دسترس نبودن بتا آمیلوبئید، از تزریق استرپتوزتوسین برای القا مدل آزاریمیر استفاده شده است که پیشنهاد می‌گردد از تزریق بتا آمیلوبئید برای این منظور استفاده گردد. همچنین برای بررسی وضعیت حافظه، به دلیل نبود امکانات از آزمون شائل باکس استفاده گردید که می‌توانست سایر آزمون‌های رفتاری مورداستفاده قرار گیرد.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل پایان‌نامه دکتری فیزیولوژی ورزشی دانشکده علوم ورزشی دانشگاه شهید چمران اهواز با کد اخلاقی آزمون EE/92.24.3.17666/SCU.ac.ir نویسنده‌گان مقاله، از معاونت محترم پژوهشی و تحصیلات تکمیلی دانشکده، استادی محترم گروه ژنتیک دانشکده دامپزشکی دانشگاه شهید چمران اهواز و معاونت پژوهشی و استادی محترم دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی جندی‌شاپور اهواز که در انجام این تحقیق نموده‌اند، تشکر و قدردانی می‌نمایند.

تعارض منافع

نویسنده‌گان هیچ‌گونه تعارض منافعی را اعلام نکرده‌اند.

هوایز با فشار پایین و طولانی مدت افزایش می‌یابد. بخش زیادی از مقالات پیشنهاد دادند که تمرین قدرتی هیچ تأثیری بر میزان BDNF محیطی نداشت (۱۴).

یارو و همکاران گزارش کردند که ۵ هفته تمرین مقاومتی موجب افزایش موقتی در سطوح BDNF پس از فعالیت ورزشی در افراد سالم غیرفعال شد (۱۵).

دیوید دی کروج و همکاران تأثیر برنامه تمرین مقاومتی با شدت زیاد را با برنامه تمرین مقاومتی با حجم زیاد را بر میزان BDNF در وزنه‌برداران با تجربه مقایسه کردند. نتایج نشان داد که غلظت BDNF هم در تمرینات مقاومتی با شدت زیاد هم در تمرینات مقاومتی با حجم زیاد افزایش یافت (۲۱).

گوکینت و همکاران دریافتند که ۱۰ هفته تمرین قدرتی تأثیری بر سطوح پایه و سطوح پس از فعالیت ورزشی BDNF و IGF-1 در افراد جوان سالم نداشت. همچنین گزارش کردند تمرین تأثیر معناداری بر حافظه کوتاه‌مدت و میان‌مدت در این افراد نداشت (۲۲).

از آنجایی که اکثر تحقیقات حاضر بیشتر بر روی افراد یا حیوانات سالم نه آزاریمیر انجام شده‌اند لذا منابع برای مقایسه نتایج تحقیق با سایر تحقیقات محدود است.

مطالعات مختلف و متعددی اثرات مفید فعالیت فیزیکی و ورزش بر روی عملکردهای مغزی مانند افزایش یادگیری و حافظه (۲۵)، عملکرد شناختی (۲۶)، نوروژنز (۲۷) و بهبود خدمات مغزی (۲۸) را بررسی و تائید نموده‌اند. مطالعات ثابت کردند که کاهش بیان ژن BDNF باعث مشکلاتی در نحوه عملکرد سینیاپس می‌شود و درنتیجه موجب کاهش حافظه و ایجاد بیماری آزاریمیر می‌شود (۲۹). از طرف دیگر، فعالیت کولینرژیک با تمرین بدنی افزایش می‌یابد و تنظیم سیستم کولینرژیک در اثر ورزش در شکل‌پذیری نورونی ناشی از ورزش دخالت دارد (۱۲).

درنتیجه تمرینات ورزشی، میزان جریان خون در مغز، تعداد سلول‌های مغز در ناحیه هیپوکامپ و ترشح مولکول‌های حفاظتی مانند BDNF افزایش می‌یابد (۱۴). مجموعه این فرایندها می‌تواند موجب بهبود حافظه و به تعویق انداختن بیماری آزاریمیر شوند (۳۰). همچنین از آنجایی که ورزش باعث افزایش فاکتور رشد اندوتیال عروق در مغز می‌شود ممکن است باعث تشکیل مویرگ‌های جدید در قسمت‌های مختلف مغز شود و بدین ترتیب



References

1. Meamar R, Dehghani L, Ghasemi M, Saadatnia M, Basiri K, Alaei N, et al. Enalapril protects endothelial cells against induced apoptosis in Alzheimers disease. *J Res Med Sci.* 2013;18(1):1-5.*in Persian/*
2. Mayeux R. Epidemiology Of Neurodegeneration. *Annu Rev Neuresci.* 2003(26): 81-104.
3. Hoyer S, Lee SK, Loeffler T, Schliebs R. Inhibition of the neuronal insulin receptor. An in vivo model for sporadic Alzheimer disease? *Ann NY Acad Sci.* 2000;920:256-8.
4. Sokoloff L. Relation between physiological and energy metabolism in the central nervous system. *Journal of Neurochemistry.* 1977;29:13-26.
5. Lee MK, Graham SN, Gold PE. Memory enhancement with potraining intraventricular. *Behavioral Neuroscience.* 1988;102:591-5.
6. Mohaddes Aredebili SM, Yeghaneh T, Gharesouran J, Rezazadeh M, Farhoudi M, Ayromlou H. Genetic association of TNF- α -308G/A & -863 C/A polymorphisms with late onset Alzheimers disease in Azeri Turk population of Iran. *Journal of Research in Medical Sciences.* 2011;16(8):1006-13.*in Persian/*
7. Jellinger KA. Recent advances in our understanding of neurodegeneration. *J Neural Transm.* 2009;116(9):1111-62.
8. Tapia-Arancibia L, Rage F, Givalois L, Arancibia S. Physiology of BDNF: focus on hypothalamic function. *Frontiers in neuroendocrinology* 2004;25(2):77-107.
9. Kernie S, Liebl D, Parada L. BDNF regulates eating behavior and locomotor activity in mice. *The EMBO journal* 2000;19(6):1290-300.
10. Kuipers S, Bramham C. Brain-derived neurotrophic factor mechanisms and function in adult synaptic plasticity: new insights and implications for therapy. *CurrOpin Drug DiscovDevel* 2006;9:580-6.
11. Eslami R, Gharakhanlou R, Mowla S, Rajabi H, Mohammadkhani R, Zarbaf R. Effect of one session of resistance exercise on mRNA expression of NT4/5 and TrkB proteins in slow and fast muscles of Wistar rats. *Journal of Sport in Biomotor Sciences.* 2012-2013;6(2):73-82.
12. Cotman C, Berchtold N, Christie L. Exercise builds brain health: key roles of growth factor cascades and inflammation. *Trends Neurosci* 2007;30:464-72.
13. Vaynman S, Ying Z, Gomez-Pinilla F. Hippocampal BDNF mediates the efficacy of exercise on synaptic plasticity and cognition. *Eur J Neurosci* 2004;20(10):2580-90.
14. Huang T, Larsen K, T. Ried-Larsen M, Moller N, C, Andersen L, B. The effect of physical activity and exersice on brain-derived neurotrophic factor in healthy humans: A REVIEW. *Scand J Med Sci Sports.* 2014;24(1):1-10.
15. Yarrow JF, White LJ, McCoy SC, Borst SE. Training augments resistance exercise induced elevation of circulating brain derived neurotrophic factor (BDNF). *Neuroscience Letters.* 2010;479(2):161-5.
16. Miu A, Andreescu C, Vasiu R. A behavioral and histological study of the effects of long-term wxposure of adult rats to aluminum. *Neeurosci.* 2003;113(9):1197-211.
17. Crawly J. Behavioral phenotyping of transgenic and knoekout mice experimental design and evaiuation of general health. *Sensory function.* *Brain Res* 1999;835(1):18-26.
18. Godfrey JK, Kayser BD, Gomez GV, Bennet J, Jaque SV. Interrupted Resistance Training and BMD In Growing Rats. *International Journal of Sports Medicine.* 2009;30(8):579-84.
19. Greg K, Hardmana RJ, Helen M, Scholey AB. How Does Exercise Reduce the Rate of Age-Associated Cognitive Decline? A Review of Potential Mechanisms. *Journal of Alzheimer's Disease.* 2017;55(1):1-18.
20. Mojtabedi S, Shabkhiz F, Akbarnejad A, Salehian O. Effect of 8 weeks Resistance Training on BDNF and TrkB in the Hippocampus of Adult Male Rats. *Armaghane danesh Journal.* 2014;19(5):380-9.*in Persian/*
21. D.Church. D, Hoffman. JR, T.Mangine. G, Jajtner. AR, R.Townsend. J. Comparison of high-intensity vs. high-volume resistance training on the BDNF response to exersice. *J Appl Physiol* 2016;121(1):123-8.
22. Shahbazi M, Shayan A, Samadi A, Nemati Z. The Effect of Resistance Exercise on Memory and Neurotrophic Factors in Sedentary Students. *Jounal Of Development And Motor Learning.* 2015;7(1):1-19.*in Persian/*
23. Goekint M, Roelands B, De Pauw K, Knaepen K, Bos I, Meeusen R. Does a period of detraining cause a decrease in serum brain – derived neurotrophic factor? *Neuroscience Letters.* 2010;486(3):146-9.
24. Huang T, Larsen K, Ried-Larsen M, Moller N, Anderson L. The effects of the physical activity and exercise on brain-derived neurotrophic factor in healthy humans: A review. *Scand J Med Sci Sports.* 2014;24(1):1-10.
25. Fordyce DE, Wehner JM. Effect of aging on spatial learning and hippocampal protein kinase C in mice. *Neurobiol Aging.* 1993;14(4):309-17.
26. Hiroshi M, Naohiko K, Takanori K, bKenji M, Kiyomi T. Exercise enhances cognitive function and neurotrophin expression in the hippocampus accompanied by changes in epigenetic programming in senescence-accelerated mice. *Neuroscience Letters.* 2018;665:67-73.
27. Lin J, Jing M, Yi Z, Chun-ni Z, Lei Z, Feng-lei C, et al. Effect of running exercise on the number of the neurons in the hippocampus of young transgenic APP/PS1 mice, *Brain Research.* *Brain Res.* 2018;1692:56-65.



28. Sung-Eun K, Il-Gyu K, Mal-Soon S, Chang-Ju K, Byung-Kwan J, Hoon-Pyo H, et al. Treadmill exercise and wheel exercise enhance expressions of neurotrophic factors in the hippocampus of lipopolysaccharide-injected rats. *Neuroscience Letters*. 2013;538:54-9.
29. Vafaei AA, Jezek K, Bures J, Fenton AA, Rashidy-Pour A. Post-training reversible inactivation of the rat's basolateral amygdala interferes with hippocampus-dependent place avoidance memory in a time-dependent manner. *Neurobiol Learn Mem*. 2007;88(1):87-93.[in Persian]
30. Coelho F, Vital T, Stein A, Arantes F, Rueda A, Camarini R. Acute aerobic exercise increases brain-derived neurotrophic factor levels in elderly with Alzheimer's disease. *J Alzheimers Dis*. 2014;39(2):401-8.
31. Wang S, Chen L, Zhang L, Huang C, Xiu Y, Wang F. Effects of long-term exercise on spatial learning, memory ability, and cortical capillaries in aged rats. *Med Sci Monit*. 2015;21:945-54.
32. Van Praag H, Christie BR, Sejnowski TJ, Gage FH. Running increases cell proliferation and neurogenesis in the adult mouse dentate gyrus. *Nat Neurosci*. 1999;2(3):266-70.
33. Aberg M, Aberg N, Hedbäcker H, Oscarsson J, Eriksson P. Peripheral infusion of IGF-I selectively induces neurogenesis in the adult rat hippocampus. *J Neurosci* 2000;20(8):2896-903.
34. Cassilhas R, Vianna V, Grassmann V, Santos R, Santos R, Tufik S. The impact of resistance exercise on the cognitive function of the elderly. *Med Sci Sports Exerc* 2007;39(8):1401-7.
35. Coelho F, Pereira D, Lutosa L, Silva J, Dias J, Dias R, et al. Physical therapy intervention (PTT) increases plasma brain-derived neurotrophic factor (BDNF) levels in non-frail and pre-frail elderly women. *Arch Gerontol Geriatr* 2012;54(3):415-20.

**Oiginal Article**

The Effect of One Session of Resistance Exercises on Expression of BDNF Gene and TrkB Receptor in Alzheimer Model Male Wistar Rats

Jafarzadeh GH¹, Shakerian S^{1*}, Farbood Y², Ghanbarzadeh M¹

1. Department of Sport Physiology, Faculty of Sport Sciences, Shahid Chamran University of Ahvaz, Ahvaz, Iran

2. Physiology Research Center, Department of Physiology, Medical School, Ahvaz Jundishapur University of Medical Sciences, Ahvaz, Iran

Received: 24 Sep 2018

Accepted: 10 Dec 2018

Abstract

Background & Objective: This study was intended to evaluate the effect of One Session of resistance exercises on expression of BDNF gene and TrkB receptor in Alzheimer model male Wistar rats.

Materials & Methods: 32 mature male Wistar rats with mean weight of 230 to 280 grams were chosen and divided into Alzheimer and Sham groups. Rats in Sham group received normal saline while rats in Alzheimer group received STZ via intraventricular injection. These rats were then divided into the following four subgroups: 1. Resting Sham, 2. Exercising Sham, 3. Resting Alzheimer, and 4. Exercising Alzheimer. The two exercising rat subgroups, exercised 3 times a week for a period of 8 weeks. Exercise included lifting weight from the ladder .At the end of 8th week and 24 hours after last exercise session, the rats were scarified by head separation. Hippocampus tissue was precisely extracted and samples were sent to laboratory for molecular and cellular tests. To determine the gene expression, RT-PCR method was used for analyzing the data and ANOVA was used.

Results: The amount of BDNF, and TrkB between exercising rats and resting rats were measured. These amounts were much higher in exercising Alzheimer rats group.

Conclusion: It seems that eight weeks of resistance exercises increased expression of BDNF gene and TrkA an TrkB receptor in Alzheimer model Wistar rats.

Keywords: Alzheimer, BDNF, Gene Expression, TrkB Receptor, Resistance Exercises, Rat

*Corresponding Author: : Shakerian Saeed, Department of Sport Physiology, Faculty of Sport Sciences, Shahid Chamran University of Ahvaz, Ahvaz, Iran

Email: sashakeryan@gmail.com

<https://orcid.org/0000-0002-0880-9942>