



اثر ۱۶ هفته تمرین ورزشی پیش‌رونده بر بیان ژن‌های پیش‌بینی کننده بروز درد در اندام تحتانی دانشجویان دانشگاه افسری امام علی(ع)

سجاد محمد یاری: استادیار، گروه تربیت بدنی، دانشگاه افسری امام علی (ع)، تهران، ایران

محمد رضا ایزدی: دکتری فیزیولوژی ورزشی، گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشگاه علم پزشکی شهید چمران اهواز، اهواز، ایران (* نویسنده مسئول)
m-izadi@phdstu.scu.ac.ir

چکیده

کلیدواژه‌ها

تمرین پیش‌رونده،
پلی مورفیسم،
دانشجویان نظامی،
درد اندام تحتانی،
Booster session

زمینه و هدف: هدف از پژوهش حاضر بررسی اثر ۱۶ هفته تمرین‌های ورزشی پیش‌رونده بر بیان ژن‌های پیش‌بینی کننده ایجاد درد در اندام تحتانی دانشجویان دانشگاه افسری امام علی (ع) بود.

روش کار: پژوهش حاضر از نوع نیمه تجربی است. تعداد ۱۰۰ دانشجوی سال اول دانشگاه افسری امام علی (ع) به شکل تصادفی به سه گروه کنترل ($n=37$), گروه تمرین پیش‌رونده ($n=33$) و گروه تمرین پیش‌رونده+booster session (جلسه-های تمرینی با شدت دو برابر) ($n=30$) تقسیم شدند. برای بررسی بیان ژن‌های ASPN, GDF5 و SMAD3 از تکنیک Real-time PCR استفاده شد. داده‌ها با بکارگیری از آنالیز واریانس یک طرفه (One-way ANOVA) و آزمون تعقیبی با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه ۲۲ در سطح معنا داری $P \leq 0.05$ تجزیه و تحلیل شدند.

یافته‌ها: نتایج پژوهش نشان داد بیان ژن ASPN در گروه تمرین booster session با گروه تمرین و نسبت به گروه کنترل به ترتیب تفاوت معنادار وجود داشت ($P \leq 0.05$). بیان ژن SMAD3 در گروه تمرین booster session با گروه تمرین تفاوت معناداری وجود دارد ($P \leq 0.05$) و در قیاس با گروه کنترل تفاوت معناداری وجود نداشت ($P \geq 0.05$). بیان ژن GDF5 گروه تمرین booster session در مقایسه با گروه تمرین ($P \leq 0.02$) و نسبت به گروه کنترل تفاوت معناداری وجود داشت ($P \leq 0.05$).

نتیجه‌گیری: به نظر می‌رسد تمرین‌های پیش‌رونده می‌توانند بیان ژنی پلی‌مورفیسم‌های مرتبط با بروز درد در مفصل زانو را تعدیل کند. در نتیجه بهتر است از ترکیب تمرین‌های پیش‌رونده با جلسه‌های booster session استفاده شود.

تعارض منافع: گزارش نشده است.

منبع حمایت کننده: حامی مالی نداشته است.

شیوه استناد به این مقاله:

Mohammad Yari S, Izadi MR. Effect of 16-week progressive exercise training on expression of pain predicting genes in lower limb military students of Imam Ali officers' academy. Razi J Med Sci. 2021;27(12):42-51.

* منتشر این مقاله به صورت دسترسی آزاد مطابق با CC BY-NC-SA 3.0 صورت گرفته است.



Original Article

Effect of 16-week progressive exercise training on expression of pain predicting genes in lower limb military students of Imam Ali officers' academy

Sajjad Mohammad Yari: Assistant Professor, Department of Physical Education and Health, Imam Ali Officers' Academy, Tehran, Iran

✉ Mohammad Reza Izadi: PhD, Department of Exercise Physiology, Shahid Chamran University of Ahvaz, Ahwaz, Iran
(*Corresponding author) m-izadi@phdstu.scu.ac.ir

Abstract

Background & Aims: Knee pain is one of the most common pains complained of by military officer's students. Musculoskeletal injuries due to increased load are the reason for the loss of a significant part of the useful time of basic military training and are one of the important reasons for reducing the use of military training. One of the important genetic indicators that SMAD3, GDF5, and asporin (ASPN) genes have been studied to predict the incidence of joint pain and osteoarthritis, especially in the knee joint. This study aimed to investigate the changes in the expression of genes that predict the incidence of pain in the lower extremities after 16 weeks of progressive exercise. D14 paid for the aspirin gene (ASPN).

Methods: The statistical population of the present study was the students of Imam Ali (AS) Military University. Inclusion criteria were no abnormalities in the lower limbs that could be seen by visual and functional assessments. He was in good health and had no history of surgery or trauma injuries in the past six months. A total of 100 students were randomly selected and volunteered to complete their research by completing a research application form. Subjects were randomly divided into three groups: training intervention, training intervention with booster session, and control. To determine the genotype of each subject, after 12 hours of fasting, 10 ml of venous blood was taken at 8 am in the University Medical Center by a laboratory science expert under the supervision of a physician and used to extract DNA. Blood sampling was taken twice, the first time before the start of the training intervention and the second time after 16 weeks of training, and one day after the last day of training. DNA was extracted from blood leukocytes by the salting-out method. After digestion of DNA with a type of shear enzyme, a large number of fragments of different lengths were obtained, and then these fragments were separated using agarose gel, which was possible to identify a specific fragment using direct and inverse primers. Some of the SMAD3, GDF5, and ASPN genes containing the studied polymorphisms were amplified by PCR technique. The exercises were held in four levels and each level was performed with a specific purpose for a period of one month. From the first to the fourth level, the exercises are progressive. The sessions were conducted three sessions per week and each session lasted for 60 minutes. In the group that did the + booster session, the subjects in the last training session of each week did the exercises of that week with twice the duration of each set in the first sessions. But the booster session group did the exercises without changing the time. To evaluate and determine the intensity of sports activity, a Polar telemetry clock was used for several subjects, which was

Keywords

Progressive Exercise Training, Polymorphism, Military Students, Lower Limb Pain, Booster Session

Received: 31/10/2020

Published: 24/02/2021

used to control and monitor changes in subjects' heartbeats.

Results: Results showed that SMAD3 gene expression in the training + booster session group was significantly different from the training group and there was no significant difference compared to the control group ($P \geq 0.05$). Also, the expression of the SMAD3 gene in the exercise group was significantly different from the control group ($P \leq 0.05$). ASPN gene expression in the training + booster session group was significantly different from the training group and the control group ($P \leq 0.05$). There was a significant difference in the expression of gene expression in the exercise group compared to the control group ($P \leq 0.05$). GDF5 gene expression in the training + booster session group was significantly different from the training group and the control group ($P \leq 0.05$). There was a significant difference in gene expression of the exercise group compared to the control group ($P \leq 0.05$).

Conclusion: Progressive training seems to have two special features that distinguish this type of exercise from other types of exercise programs. The first proposition is that in this type of exercise, stretching or stretching combined with resistance activities usually bears the weight of the body, which combines the characteristics of resistance training and stretching exercises. Also involved in this type of exercise are the tiny muscles, which in turn are important in the development of common deep pain. The second proposition is the activation of profundity receptors in this type of exercise. These receptors are activated during imbalance and protect the muscle and joint from injury when there is an imbalance of weight and joint angle. Given that the expression of ASPN and GDF5 genes in the exercise groups with booster session was significantly reduced compared to the group with the exercise program alone, it is possible that the intensity of the exercise program can be effective in changing the expression of genes predicting pain. . In the booster sessions, the intensity of the exercises increased with the increase of training sets. Studies that have reported booster sessions in training sessions have also reported improved patient rehabilitation and pain relief, especially in the lower extremities. Therefore, it can be concluded that progressive exercise can modulate the gene expression of polymorphisms associated with pain in the lower extremities, especially the knee joint. As a result, it is better to use a combination of progressive exercises with booster sessions, and in the military, including officer students, operational forces and even staff can be a factor to prevent pain in the lower extremities, especially in the area. Be on your knees.

Conflicts of interest: None

Funding: None

Cite this article as:

Mohammad Yari S, Izadi MR. Effect of 16-week progressive exercise training on expression of pain predicting genes in lower limb military students of Imam Ali officers' academy. Razi J Med Sci. 2021;27(12):42-51.

*This work is published under CC BY-NC-SA 3.0 licence.

مقدمه

استئوآرتربیت لگن همراه بود. تنوع ژنتیکی GDF5 با خطر دیسک کمری، خطر شکستگی، دررفتگی مادرزادی مفصل ران و آسیب تاندون آشیل همراه باشد (۱۲، ۱۳). در ارتباط با ژن ASPN نیز عنوان شده است زمانی که این ژن بر روی آلل D14 بیان شود، شانس بروز استئوآرتربیت افزایش می‌یابد و به تبعیت از آن، سبب بروز دردهای کشککی رانی در جمعیت‌های میان‌سال و حتی جوان خواهد شد (۱۰، ۱۱). همچنین ژن SMAD3 به صورت خاص در عضلات اسکلتی بیان می‌شود و در زمانی که پیچیده مسیر پیام رسانی با GDF5 تشکیل می‌دهد، در هسته سلول عضلانی سبب بیان ژن‌های SMAD3 در سلول عضله می‌شود و شاخصی به عنوان شاخص بروز دردهای اسکلتی-عضلانی شناخته می‌شود (۸، ۹).

شروع درد می‌تواند علایم شروع یک آسیب باشد، نشناختن علت و بی توجهی به پدیده درد می‌تواند شانس بروز آسیب را افزایش دهد و بروز درد نیز فرد نظامی را از انجام فعالیت‌های کاری روزانه باز می‌دارد (۱۴)؛ بنابراین پیشگیری به عنوان ارزان‌ترین، راحت‌ترین و به صرفه‌ترین راه برای جلوگیری از ورود فرد به فاز بسترهای و استراحت مطلق پیشنهاد می‌شود. روش‌های غیر تهاجمی و در دسترس نیز از بهترین روش‌هایی است که هر سازمان می‌توان با صرف حداقل هزینه و با کمک متخصصان در نیروی انسانی خود اجرایی سازد. از این میان روش‌های تمرینی یکی از مؤثرترین راه‌های است که هدف پیشگیری از بروز درد را عملی می‌سازد. پژوهش‌های گذشته به طور معمول اثرات تمرین درمانی را بعد از بروز درد و عارضه بررسی کرده‌اند (۱۵) و در پژوهش‌های اندکی به اجرای تمرین‌های ورزشی برای پیشگیری از بروز درد و آسیب پرداخته‌اند که به طور معمول در ورزشکاران رشته‌های ورزشی بوده است و کمتر به نیروهای نظامی و به خصوص دانشجویان دانشگاه‌های افسری پرداخته شده است. تمرین‌های پیش‌رونده تمرین‌هایی هستند که از سطوح مختلفی تشکیل می‌شود. از مهم‌ترین مزایای تمرین‌های پیش‌رونده در پیشگیری از آسیب‌ها و دردهای ناشی از فعالیت‌های مداوم و شدید در نیروهای نظامی و به خصوص دانشجویان نو ورود به دانشگاه‌های افسری می‌باشد چراکه طبق پیشینه پژوهش‌های انجام

درد نشانه‌ای از وجود یک محرك آسیب‌زاست و در حفاظت فرد فعال می‌سازد (۱). دردهای بخش زانو از شایع‌ترین دردهایی است که دانشجویان دانشگاه‌های افسری از آن شکایت دارند (۲). این دردها ناشی از تمرین‌های رژه، حمل بار در مسافت‌های طولانی و استفاده بیش از حد از اندام‌های پائینی می‌باشد. پژوهش‌ها نشان می‌دهد آسیب‌های اسکلتی عضلانی ناشی از افزایش بار، زمینه از دست رفتن بخش قابل توجهی از زمان مفید دوره آموزش‌های نظامی پایه می‌شود و از چرایی‌های مهم کاهش سودمندی آموزش‌های نظامی می‌باشد (۳). نتایج پژوهش‌ها نشان می‌دهد شایع‌ترین علت آسیب‌های اسکلتی-عضلانی و شیوع دردهای عضلانی در نظامیان تحت آموزش، به سندروم درد پاتلوفمورال یا درد کشککی-رانی (PFPS) نسبت داده شده است (۴-۶).

آرایش عظیمی از فنوتیپ‌ها و تنوع‌های ژنتیکی متعددی برای پیش‌بینی بروز دردهای مزمن شناخته شده است. پژوهش‌ها نشان می‌دهند ژن‌هایی مرتبط با بروز درد در ناحیه زانو وجود دارد (۷). یکی از شاخص‌های مهم ژنتیکی که در زمینه پیش‌بینی بروز دردهای مفصلی و استئوآرتربیت به ویژه در مفصل زانو مورد بررسی قرار گرفته است ژن‌های GDF5، SMAD3 و ASPN (aspirin) می‌باشد (۸-۱۱). پژوهشگران بیان ژن این سه ژن را در جمعیت‌های گوناگون بررسی کرده‌اند و از تأثیر بهسزای آن در شیوع درد و ابتلاء استئوآرتربیت اشاره کرده‌اند. پژوهش‌ها نشان می‌دهد بروز درد به وسیله سازه‌های ژنتیک و محیط کنترل می‌شود (۸). اثر این سه ژن بر ماتریکس خارج سلولی و کلاژن نوع II تأثیر می‌گذارد که در روند بروز استئوآرتربیت دخیل هستند. GDF5 در افزایش و نگهداری و بازسازی استخوان، غضروف و بافت‌های سینوویال نقش دارد و جهش ژن GDF5 سبب طیف گسترده‌ای از اختلال‌های اسکلتی در انسان شده است (۱۲). برخی پژوهش‌ها ارتباط قوی بین ژن GDF5 با استئوآرتربیت را نشان می‌دهند. استخراج تغییرات توالی در اگزون و مناطق طرفین از ژن GDF5 و شناسایی پلی مورفیسم rs143383 به طور معناداری با

پژوهشی آمادگی خود را برای شرکت در این پژوهش اعلام کردند. افراد به شکل تصادفی به سه گروه مداخله تمرینی، مداخله تمرینی با booster session و کنترل تقسیم شدند. ویژگی‌های ریخت‌شناسی افراد شرکت‌کننده در جلسه اول اخذ شد. پژوهش حاضر در پژوهشگاه تربیت بدنی و علوم ورزشی بررسی و با شناسه اخلاق IR.SSRC.REC.1398.121 مصوب گردید.

برای تعیین ژنوتیپ از هر یک از افراد مورد پژوهش پس از ۱۲ ساعت ناشتا بودن، ۱۰ میلی لیتر خون سیاه‌گی در ساعت هشت صبح در مرکز بهداشت دانشگاه توسط کارشناس علوم آزمایشگاهی و زیر نظر پزشک گرفته و برای استخراج DNA استفاده شد. خون‌گیری در دو نوبت، نوبت اول پیش از شروع مداخله تمرینی و نوبت دوم پس از ۱۶ هفته تمرین و یک روز پس از آخرین روز تمرینی گرفته شد. DNA با روش salting out از سلول‌های هسته‌دار لکوسیت‌های خون استخراج شد. پس از هضم DNA با یک نوع آنزیم بر Shi، تعداد زیادی قطعه با طول متفاوت به دست آمد و سپس این قطعات با استفاده از ژل آگاروز از هم جدا شدند که شناسایی و تشخیص یک قطعه خاص با استفاده از پرایمرهای مستقیم و معکوس امکان‌پذیر بود. قسمتی از ژن‌های ASPN، SMAD3، GDF5 و ASPN حاوی چندشکلی‌های مورد بررسی از تکنیک PCR تکثیر شد. اجرای واکنش زنجیره‌ای پلیمراز با غلظت نهایی ۲۵ میکرولیتر و با استفاده از دستگاه Thermal Cycler Biorad T100 شرکت ساخت کشور آمریکا انجام شد. پس از اتمام PCR، محصول PCR طبق پروتکل تحت تأثیر آنزیم بر Shi پلاسمید نوترکیب توسط Fermentas BamHI, SacI ساخت شرکت آنزیم‌های

کشور چین هضم گردید تا در صورت بروز جهش توسط آنزیم هضم گردد. cDNA سنتز شده برای SMAD3، GDF5 و ASPN با ۴۰ میکرولیتر RNase & DNase- forward و backward رقیق شد و ۱/۵ میکرولیتر از هریک از رقت‌ها به همراه ۷/۵ میکرولیتر Master Mix تولیدی ampliqon ساخت کشور دانمارک و یک میکرولیتر از پرایمرهای Forward و یک میکرولیتر از پرایم backward در چهار میکرولیتر آب فاقد نوکلئاز برای رسیدن به حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر به خوبی حل و

شده، دربردارنده همه انواع تمرین‌های پیشگیری‌کننده از بروز درد می‌باشد (۱۶). این تمرین‌ها ترکیبی از تمرین‌های زنجیره بسته، تمرین‌های کششی پویا و ایستا، تمرین‌های تقویتی، تمرین‌های عمقی-مرکزی و تمرین‌های عصبی عضلانی است. ایده استفاده از Booster session یا جلسه‌های پایش و پیمایش نیز در این پژوهش مطرح می‌شود. Booster session جلسه‌ای است که دانشجویان افسری مجموع یادگیری‌های خود را بعد از انجام هر سطح، به صورت فشرده و شدیدتر انجام می‌دهند. پژوهشگران علت احتمالی تأثیر مثبت تمرین‌های پیش‌رونده در پیشگیری از بروز درد و حتی کاهش درد مبتلایان به دردهای مفصلی اندام پائینی را به نقش این نوع از تمرین‌ها در فعل کردن عضلات ریز اطراف مفصل و نیز تقویت عضلات پایدار کننده اطراف مفصل عنوان کردند (۱۶).

پژوهش‌های پیشین به طور معمول پلی‌مورفیسم‌های ژن‌های SMAD3، GDF5 و ASPN را برای شناسایی عوامل پاتولوژیک دردهای مفصلی، دردهای کمر و استئوآرتیت بررسی کرده‌اند و در جمعیت‌های نظامی به طور معمول این عوامل را بر روی دردهای کمری بررسی شده است (۱۷). همچنین، تمرین‌های پیش‌رونده و اثرات آن بر روی ژن‌های یاد شده تا کنون بررسی نشده است؛ بنابراین در پژوهش حاضر تغییرات بیان ژن‌های پیش‌گویی کننده بروز درد در اندام پائینی پس از ۱۶ هفته فعالیت ورزشی پیش‌رونده بررسی شد و پژوهش حاضر به بررسی بیان ژنی پلی‌مورفیسم‌های GDF5 برای ژن rs143383، ۱۲۹۰۱۴۹۹ برای ژن SMAD3 و آلل D14 برای ژن rs12901499 آسپورین (ASPN) پرداخت.

روش کار

جامعه آماری پژوهش حاضر دانشجویان دانشگاه افسری امام علی (ع) بود. معیارهای ورود به پژوهش، نداشتن ناهنجاری در اندام‌های پائینی که با ارزیابی‌های دیداری و عملکردی قابل مشاهده باشد، بود. نداشتن سلامت عمومی و نداشتن سابقه جراحی یا صدمه‌های ناشی از ضربه‌ها در طی شش ماه گذشته بود. تعداد ۱۰۰ نفر از دانشجویان به شکل تصادفی انتخاب شدند و داوطلبانه با تکمیل فرم رضایت‌نامه همکاری در کار

جدول ۱- توالی پرایمیری ژن‌های مورد پژوهش حاضر

اندازه(bp)	توالی پرایمیر ('5' → 3')	ژن
201	TGAGGGAAAGAGTAGGTGGTTAA	ASPN
	TTAAACAAACACCAAAAACTAAAA	Reserve
341	TGGATAAGGAATTGTGGTAGTT	GDF5
	ACAACAAATTACAAAACCCAAC	Reserve
163	GTCCACCTTCCTACCTTCCT	SMAD3
	ATTGCCCAACTCTCAGTGC	Reserve
109	GAAGGTGAAGGTCGGAGTCA	GAPDH
	TTGAGGTCAATGAAGGGGTC	Reserve

نشستن ۷ شکل، کرانچ قیچی، تمرین تعادل با استفاده از صفحه تعادل و صفحه تعادل نیم‌کره‌ای بود. این تمرین‌ها در پنج دست و هر دست پنج بار و هر بار ۱۰ تا ۳۰ ثانیه با رعایت اصل اضافه بار انجام شد. در سطح دوم، تقویت ایستای عضلات اندام پائینی در زنجیره باز انجام می‌شود. هدف از این سطح، تقویت ایستا در عضلات بزرگ اندام پائینی است. تمرین‌ها این سطح شامل باز کردن زانو (فعال شدن عضلات همسترینگ) با چرخش خارجی ساق و ران در زوایای ۳۰، ۴۰ و ۶۰ درجه، صاف کردن زانو در حالت خوابیده و نزدیک کردن دو پا در حالت خوابیده برای تقویت نزدیک کننده‌ها با یک توب بود. هر تمرین ۱۰ تکرار در زمان ۱۰ تا ۳۰ ثانیه با رعایت اضافه بار انجام شد. در سطح سوم، تمرین‌های زنجیره بسته با هدف هماهنگی در زمان بندی و هم انقباضی عضلات است انجام می‌شود که در آن عضلات بزرگ با تحمل وزن بدن آزمودنی تقویت می‌شود. تمرین‌هایی از جمله حرکت شمشیر باز (لانچ)، چمباتمه چسبیده به دیوار با یک پا، بلند شدن از حالت نشسته با یک پا، تحمل کل وزن بدن بر روی انگشتان پا و بر روی پاشنه. در این سطح بر زوایای حرکتی ۳۰ و ۴۵ درجه و بار اضافه می‌شود. در سطح چهارم، تمرین‌های با رویکرد عصبی-عضلانی با هدف و آمادگی عضلات با تغییر مسیرهای سریع و انفحاری می‌باشد. این سطح شامل تمرین‌های دو وظیفه‌ای تعادل بر روی یک پا، نشست و برخاسته‌های ایستگاهی با دویدن بین موانع، تمرین‌های زیگزاگی، تغییر جهت‌های ۱۸۰ درجه‌ای در مسافت‌های کوتاه و عبور از موانع با پرش‌های تک پا (به سمت جلو و عقب و بالا و پایین سکوهای تمرینی) بود. هر تمرین ۱۰ تکرار تا ۱۵ تکرار در زمان ۲۰ تا ۳۰ ثانیه با رعایت اضافه بار انجام

مخلوط شد. محصول نهایی ژل آگاروز باندهایی است که میزان بیان ژنی را نمایش داد. تمام واکنش‌ها به شکل دوتایی انجام شد. درنهایت میکروتیوب‌ها در محل مخصوص خود در دستگاه قرار داده شد و واکنش‌های تکثیر در طی ۴۰ سیکل بر اساس دستورالعمل سازنده GAPDH کیت انجام شد. برای کنترل داخلی از ژن GAPDH استفاده شد و جهت کنترل کیفی محصول واکنش GAPDH مربوط به نمونه بر روی ژل دو درصد انتقال داده شد و از نظر وجود و یا عدم وجود محصول بررسی شد. جدول ۱، پرایمیرهای مستقیم و معکوس مورد استفاده در پژوهش را به تفکیک نشان می‌دهد.

اولین هفته از هر سطح یک ماهه، همراه با اجرای مربی، تمرین‌ها اجرا شد و در هفته‌های بعدی خود آزمودنی تمرین‌ها را با نظارت مربی انجام دادند. برای گرم کردن، دانشجویان ۷ دقیقه دویدن نرم انجام دادند. تمرین‌های پویا با هدف خون‌رسانی به عضلات شامل دویدن نرم، زانو بلند از پشت با حرکت به سمت جلو و عقب، زانو بلند، پروانه و کشش پویا شامل کشش پویای عضلات پشت ساق در حالت زانوی خم و صاف، حرکات پاندولی شامل دور کردن، نزدیک کردن، خم کردن، باز کردن و حرکت لانچ در ابتدای برنامه‌ی همه جلسه‌ها اجرا شد.

تمرین‌ها در چهار سطح برگزار و هر سطح با مدت زمان یک ماه با هدفی خاص اجرا شد. از سطح اول تا چهارم تمرین‌ها به صورت پیش‌رونده هستند. در سطح اول تمرین‌ها با هدف تقویت عضلات عمقی-مرکزی و عضلات موثر در ایجاد تعادل اندام پائینی انجام شد. در این سطح تقویت عضلات تک مفصلی اصلی و اولیه ثبات دهنده تنه و اندام پائینی انجام شد. این تمرین‌ها شامل پل زدن، تمرین ثبات مرکزی بدن (پلانک)،

مورد نظر توسط فرمول $\Delta\Delta Ct$ و مقادیر تغییرات چند برابری محاسبه شد. داده ها از آنالیز واریانس یک طرفه (One-way ANOVA) و آزمون تعقیبی Tukey تجزیه و تحلیل شدند. داده ها به صورت انحراف استاندارد \pm میانگین گزارش شدند. سطح معناداری در آزمون ها $p < 0.05$ در نظر گرفته شد. همه نمودارها با نرم افزار Graph pad prism نسخه ۸ رسم شد.

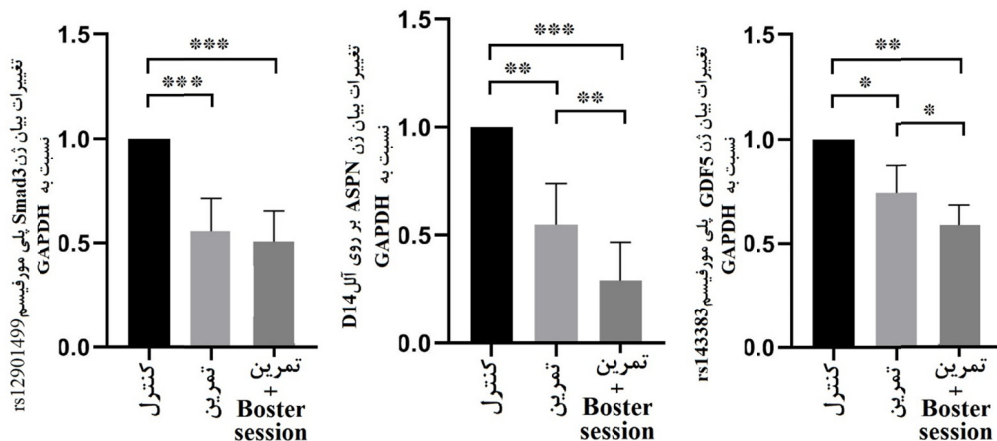
یافته ها

بیان ژن SMAD3 در گروه تمرین+booster session در مقایسه با گروه تمرین، تفاوت معناداری داشت و نسبت به گروه کنترل تفاوت معناداری وجود نداشت ($p \geq 0.05$). همچنین بیان ژن SMAD3 در گروه تمرین نسبت به گروه کنترل تفاوت معنادار داشت ($p \leq 0.05$).

در گروهی که تمرین+booster session انجام دادند، آزمودنی ها در جلسه آخر تمرینی هر هفته، تمرین های آن هفته را با دو برابر مدت زمان هر سه در جلسات booster اول انجام می دادند؛ اما گروه تمرینی بدون booster session تمرین ها را بدون تغییر در زمان انجام دادند. برای ارزیابی و تعیین شدت فعالیت ورزشی، از ساعت تله متري پلار برای تعدادی از آزمودنی ها استفاده شد که با استفاده از اين دستگاه تغیيرات ضربات قلب آزمودنی ها کنترل و پايش شد. همچنین از مقیاس ده ارزشی بورگ برای ارزیابی سطح درک فشار نیز استفاده شد.

تحلیل آماری: داده ها با نرم افزار آماری SPSS نسخه ۲۴ محاسبه و تحلیل شد. کمی سازی بیان ژن های

جدول ۲ - نتایج آزمون تعقیبی Tukey جهت مشخص شدن تفاوت مقایسه میانگین به تفکیک گروه ها برای مقادیر بیان ژنی						
متغیر	گروه	گروه ها	تفاوت میانگین ها	خطای استاندارد	سطح معناداری	P=...
SMAD3	کنترل	تمرین	-0/18833	-0/14523	-0/14523	P=0.001
ASPN	کنترل	تمرین	-0/36667	-0/14523	-0/14523	P=0.07
GDF5	کنترل	تمرین	-0/17833	-0/14523	-0/14523	P=0.002
ASPN	کنترل	تمرین	-0/36667	-0/14523	-0/14523	P=0.003
GDF5	کنترل	تمرین	-0/17833	-0/14523	-0/14523	P=0.001
ASPN	کنترل	تمرین	-0/17833	-0/14523	-0/14523	P=0.004
GDF5	کنترل	تمرین	-0/18833	-0/14523	-0/14523	P=0.03
ASPN	کنترل	تمرین	-0/36667	-0/14523	-0/14523	P=0.001
GDF5	کنترل	تمرین	-0/17833	-0/14523	-0/14523	P=0.02



نمودار ۱ - تغییرات بیان ژنی گروه های کنترل، تمرین و تمرین+booster session

(a) میزان تغییرات ژن ASPN mRNA، (b) میزان تغییرات smad3 mRNA ژن GDF5 را نشان می دهد. روش آماری: آنالیز واریانس یک طرفه و آزمون تعقیبی Tukey. نمودار به صورت انحراف معیار \pm میانگین رسم شده است.
 $P^* < 0.05$, $**P < 0.01$, $***P < 0.001$

این ژن، شاید بتوان به نقش تمرین‌های پیش‌رونده در تعديل بیان ژن عامل درد ASPN اشاره کرد (۱۹). افزایش بیان ژنی آلل‌ها و پلی‌مورفیسم‌هایی که در پژوهش حاضر مورد بررسی قرار گرفت استعداد ابتلای جمعیت‌های انسانی را به دردهای اندام‌های پایین تنۀ را افزایش می‌دهد. سازوکارهای دخیل در این رابطه قبل‌ا بررسی شده است؛ اما در پژوهش حاضر در گروه‌هایی که به اجرای تمرین‌های سطح بندی شده‌ی پیش‌رونده پرداختند، تعديل این پلی‌مورفیسم‌ها را در پی داشتند. به طور ویژه، گروهی که به اجرای تمرین‌های پیش‌رونده با یک جلسه Booster session در هفته پرداخت، بیشتر از سایر گروه‌ها تعديل بیان ژن‌هان مرتبط با درد را در جمعیت دانشجویان افسری نشان داد. پژوهش‌های گذشته نشان داده‌اند تمرین‌های ورزشی پیش‌رونده با تأثیر بر سیستم عصبی-عضلانی و تقویت عضلات ریز، عمقی و تک مفصلی، دردهای اندام پایین تنۀ را در گروه ورزشکاران و نظامیان کاهش می‌دهد (۱۶)؛ اما در ارتباط با تأثیر این تمرین‌ها بر تعديل بیان ژن‌های مرتبط با بروز درد و استعداد ایجاد درد، باید پژوهش ژانگ و همکارانش را مثال زد. در پژوهش وی که در افراد سالم‌مند چاق با سابقه درد اندام تحتانی انجام شد، نتایج نشان داد تمرین هوایی با شدت متوسط می‌تواند با تعديل بیان ژن GDF15 همراه باشد (۲۰). در پژوهش لیزارد و همکارانش نیز گزارش شد تمرین مقاومتی با به کارگیری تارهای نوع II α و IIX با تعديل بیان ژنی SMAD3 از تولید میوستاتین جلوگیری می‌کند (۲۱). بررسی مسیر پیام‌رسانی SMAD3/GDF5 کاهش بیان ژنی گروهی که برنامه تمرینی همراه با نشان می‌دهد، خانواده GDF5 نیز که میوستاتین یکی از اعضای آن است تحت تأثیر TGF-B، بر اثر فعالیت ورزشی فعال می‌شود تا به هسته برسند و در هسته محصولات نهایی مسیر پیام‌رسانی را رو نویسی و پروتئین‌های مربوط به رشد و هایپرتروفی عضله اسکلتی را فعال کنند (۲۲).

با این حال اثر انواع تمرین‌ها بر روی عوامل این مسیر پیام‌رسانی بررسی شده و نتایج ضد و نقیضی وابسته به نوع تمرین گزارش شده است و نیز مطالعات انسانی به صورت محدود انجام شده است. در پژوهش تیانو و همکارانش افزایش سطوح بیان ژن SMAD3 را پس از یک دوره سه هفته‌ای انواع تمرین ورزشی

بیان ژن ASPN در گروه تمرین+booster session مقایسه با گروه تمرین و نسبت به گروه کنترل تفاوت معنادار داشت ($p \leq 0.05$). در مقایسه بیان ژنی گروه تمرین نسبت به گروه کنترل نیز تفاوت معنادار وجود داشت ($p \leq 0.05$).

بیان ژن GDF5 در گروه تمرین+booster session مقایسه با گروه تمرین و نسبت به گروه کنترل تفاوت معنادار وجود داشت ($p \leq 0.05$). در مقایسه بیان ژنی گروه تمرین نسبت به گروه کنترل نیز تفاوت معنادار وجود داشت ($p \leq 0.05$). تغییرات بیان ژنی گروه‌ها در جدول ۲ و نمودار ۱ قابل مشاهده است.

بحث

پژوهش‌ها نشان می‌دهند بروز درد به‌وسیله سازه‌های ژنتیک و محیط کنترل می‌شود (۸) و با وجود چندشکل‌های فوتیپ انسانی و تنوع‌های ژنتیکی متعدد، می‌توان بروز دردهای مزمن اندام پائینی را مخصوصاً در جمعیت‌های آسیب‌پذیر پیش‌بینی کرد. اخیراً تمرین‌های ورزشی پیش‌رونده را برای درمان دردهای مزمن زانو در نیروهای نظامی پیشنهاد شده است اما تا کنون به مساله پیشگیری از بروز درد در این جمعیت پرداخته نشده است (۱۶).

نتایج پژوهش حاضر نشان داد در گروه‌هایی که تمرین ورزشی اجرا شد، بیان ژن‌های مربوط به پیشگیری از بروز درد و استئواًرتیت نسبت به گروه کنترل تعديل یافت. در بیان دو ژن ASPN و GDF5 کاهش بیان ژنی گروهی که برنامه تمرینی همراه با تعديل Booster session اجرا کرده بود نسبت به گروهی که صرفاً برنامه تمرینی داشت مشاهده شد.

در فرآیند تشکیل غضروف، دو عامل هورمون رشد و فاکتور التهابی TGF β 1 این فرآیند را پشتیبانی می‌کنند که هر دوی این دو عامل می‌تواند تحت تأثیر فعالیت ورزشی قرار گیرد. بررسی‌های قبلی نشان می‌دهند که ژن آسپورین می‌تواند با اتصال به TGF β 1 مانع از واکنش آن با گیرنده نوع TGF β 2 و به این ترتیب مانع از ایجاد سیگنال‌های TGF β /SMAD و کندروزن‌های تحریک شده TGF β 1 که باعث کندروزن‌زیس می‌گردد، شود (۱۸)؛ بنابراین با توجه به نتیجه پژوهش حاضر در ارتباط با کاهش بیان سطوح ASPN بر روی آلل D14

مطالعاتی که Booster session را در جلسه‌های تمرینی گزارش کرده‌اند نیز بهبود سرعت بازتوانی بیمار و کاهش درد را به خصوص در اندام تحتانی نیز گزارش کرده‌اند؛ بنابراین می‌توان نتیجه گیری کرد تمرین‌های پیش‌روندۀ احتمالاً می‌تواند بیان ژنی پلی‌مورفیسم‌های مرتبط با بروز درد در اندام تحتانی و به خصوص مفصل زانو را تعدیل کند. در نتیجه بهتر است از ترکیب تمرین‌های پیش‌روندۀ با جلسه‌های session booster استفاده شود و در نیروهای نظامی اعم از دانشجویان افسری، نیروهای عملیاتی و حتی ستادی می‌تواند عاملی برای پیشگیری از بروز درد در اندام تحتانی و به خصوص در ناحیه زانو باشد.

به عنوان یک پیشنهاد پژوهشی، پیشنهاد می‌شود پس از پژوهش‌های مرتبط با این نوع تمرین‌ها در راندمان عملکرد، بهبود درد در افراد مبتلا به دردهای مفصلی و سایر عوامل، مراکز آموختن نظامی در سطح کشور این تمرین‌ها را جزئی از برنامه تمرینی معمول نیروهایشان قرار دهند. همچنین پیشنهاد می‌شود در ادامه این پژوهش، به بررسی بیان ژنی و سنتز پروتئینی TGF β 1/2 و سایر عوامل مرتبط با مسیر پیامرسانی SMAD3/GDF5 پرداخته شود.

از محدودیت‌های پژوهش حاضر، کمبود پژوهش‌های مرتبط و تزدیک به این پژوهش به خصوص در نیروهای نظامی بود. از دیگر محدودیت‌های پژوهش حاضر عدم استفاده از روش وسترن بلات برای اطمینان از سنتز پروتئین ژن‌های مورد پژوهش و عدم سنجش عوامل و فاکتورهای دیگر سلولی و مولکولی در ارتباط با درد بود که علت عدم بررسی، کمبود بودجه پژوهش بوده است.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از دانشجویان دانشگاه افسری امام علی (ع) که در پژوهش حاضر شرکت کردنده کمال تشرک و قدردانی بعمل می‌آید. پژوهش حاضر، حاصل پروژه جایگزین خدمت بنیاد ملی نخبگان نویسنده مسئول بوده است که با همکاری معاونت پژوهشی دانشگاه افسری امام علی (ع) و بخش تربیت بدنی این دانشگاه انجام شده است.

هوای باشد متوجه شامل دویدن بر روی ترمیمیل، شنا و تمرین اختیاری بر روی چرخ دوار بر روی موش گزارش شده است که نتایج حاصل از پژوهش آن‌ها با SMAD3 پژوهش حاضر در افزایش سطوح بیان ژنی SMAD3 نسبت به گروه تمرین‌های همخوانی ندارد (۲۲). در پژوهش ژائو و همکارانش که بر روی یک جمعیت نظامی جوان در کشور چین انجام شد؛ سنجش تغییرات سطوح بیان ژنی GDF5 بر اثر تمرین‌های نظامی باشد کم (شامل تمرین‌های دویدن، حمل ادوات نظامی و رژه) و نقش تغییرات سطوح ژنی GDF5 در شکستگی اندام تحتانی GDF5 بررسی شد. نتایج نشان داد سطوح ژن GDF5 در افرادی که تمرین‌های را باشد کم به صورت مداوم انجام دادند سطوح GDF5 کاهش پیدا کرد و درصد شکستگی را در دراز مدت کم کرد. این پژوهش با نتایج پژوهش حاضر همخوانی دارد (۲۳). در ارتباط با ژن ASPN و نقش فعالیت ورزشی در تغییرات بیان این ژن هیچ پژوهش داخلی و خارجی گزارش نشده است.

نتیجه‌گیری

به نظر می‌رسد تمرین‌های پیش‌روندۀ دارای دو ویژگی خاص هستند که این نوع تمرین را متمایز می‌کند نسبت به انواع برنامه‌های تمرینی. گزاره اول این است که در این نوع تمرین معمولاً استرج یا کشیدگی توام با فعالیت‌های مقاومتی تحمل وزن بدن می‌شود که این امر ویژگی‌های تمرین مقاومتی و تمرین‌های کششی را با هم در خود ادغام می‌کند. همچنین در این نوع تمرین، عضلات ریز که به نوبه خود عضلات مهمی در بروز دردهای شایع عمقی هستند در گیر می‌شوند. گزاره دوم، فعال شدن گیرنده‌های حس عمقی در این نوع از تمرین می‌باشد. این گیرنده‌ها در زمان بی تعادلی فعال شده و سبب محافظت از عضله و مفصل از آسیب در زمان عدم بالانس وزن و زاویه مفصل می‌شود.

با توجه به اینکه بیان دو ژن ASPN و GDF5 در گروه‌های تمرین همراه با booster session نسبت به گروه صرفًا با برنامه تمرینی کاهش معناداری داشت، احتمالاً بتوان شدت برنامه تمرینی در تغییرات بیان ژن‌های پیش‌بینی کننده بروز درد را موثر دانست. در جلساتی که booster session اجرا شد، با افزایش ستهای تمرینی به شدت تمرین‌ها افزوده شد.

References

1. Garland EL. Pain processing in the human nervous system: a selective review of nociceptive and biobehavioral pathways. *Prim Care Clin Office Pract.* 2012;39(3):561-71.
2. Weishaar MD, McMillian DJ, Moore JH. Identification and management of femoral shaft stress injuries. *J Orthopaed Sports Physic Ther.* 2005;35(10):665-73.
3. Heir T, Glomsaker P. Epidemiology of musculoskeletal injuries among Norwegian conscripts undergoing basic military training. *Scand J MED SCI SPORTS.* 1996;6(3):186-91.
4. Reinking MF. Exercise related leg pain (ERLP): a review of the literature. *North Am J Sports Physic Ther.* 2007;2(3):170.
5. Hauret KG, Jones BH, Bullock SH, Canham-Chervak M, Canada S. Musculoskeletal injuries: description of an under-recognized injury problem among military personnel. *Am J Prev Med.* 2010;38(1):S61-S70.
6. Kaufman KR, Brodine S, Shaffer R. Military training-related injuries: surveillance, research, and prevention. *Am J Prev Med.* 2000;18(3):54-63.
7. Valdes AM, De Wilde G, Doherty SA, Lories RJ, Vaughn FL, Laslett LL, et al. The Ile585Val TRPV1 variant is involved in risk of painful knee osteoarthritis. *Ann Rheum Dis.* 2011 Sep 1;70(9):1556-61
8. Zorina-Lichtenwalter K, Meloto C, Khouri S, Diatchenko L. Genetic predictors of human chronic pain conditions. *Neuroscience.* 2016;338:36-62.
9. Valdes AM, Doherty S, Muir KR, Zhang W, Maciewicz RA, Wheeler M, et al. Genetic contribution to radiographic severity in osteoarthritis of the knee. *Ann Rheum Dis.* 2012;71(9):1537-40.
10. Jazayeri R, Qoreishi M, Hoseinzadeh H, Babanejad M, Bakhshi E, Najmabadi H, et al. [Investigation of the asporin gene polymorphism as a risk factor for knee osteoarthritis in Iran]. *Am J Orthop.* 2013;42(7):313-6. (Persian)
11. Jazayeri M, Qoreishi M, Hoseinzadeh S, Reza H, Babanejad M, Jazayeri M, et al. [Investigation of the Asporin Gene Polymorphism as a Risk Factor for Knee Osteoarthritis in Iran]. *Iran J Orthopaed Surg.* 2015;13(1):30-5(Persian).
12. Zhang S, Wang J, Ji H, Jia H, Guan D. Interaction between GDF5 gene polymorphisms and environment factors increased the risk of knee osteoarthritis: a case-control study. *Biosci Rep.* 2019;39(2).
13. Kiapour AM, Cao J, Young M, Capellini TD. The Role of Gdf5 Regulatory Regions on Development of Hip Morphology and Susceptibility to Osteoarthritis and Dislocation. *BioRxiv.* 2018:389684.
14. Salari A, Yazdi NK ,Fathi M. [A comparison of the lower limb joint angles during the step parade return and flexibility in soldiers with and without Shin Splints]. *Razi J Med Sci.* 2018;25(169). (Persian)
15. Majlesi M, Sepehrifar S, Motashakker AM. [A review of the role of exercise and physical fitness in the health and capability of military forces]. *Razi J Med Sci.* 2016;28 (Persian)
16. Mayer JM, Childs JD, Neilson BD, Chen H, Koppenhaver SL, Quillen WS. Effect of lumbar progressive resistance exercise on lumbar muscular strength and core muscular endurance in soldiers. *Mil Med.* 2016 Nov 1;181(11-12):e1615-22.
17. de Andrade Gomes MZ, Pinfield CE. Prevalence of musculoskeletal injuries and a proposal for neuromuscular training to prevent lower limb injuries in Brazilian Army soldiers: an observational study. *Mil Med Res.* 2018;5(1):23.
18. Gao ST, Lv ZT, Sheng WB. The association between rs12901499 polymorphism in SMAD3 gene and risk of osteoarthritis: a meta-analysis. *Ther Clin Risk Manag.* 2018;14:929.
19. Duval E, Bigot N, Hervieu M, Kou I, Leclercq S, Galéra P, et al. Asporin expression is highly regulated in human chondrocytes. *Mol Med.* 2011;17(7):816-23.
20. Zhang H, Fealy CE, Kirwan JP. Exercise training promotes a GDF15-associated reduction in fat mass in older adults with obesity. *Am J Physiol Endocrinol Metab.* 2019 May 1;316(5):E829-36.
21. Lessard SJ, Rivas DA, Alves-Wagner AB, Hirshman MF, Gallagher IJ, Constantin-Teodosiu D, et al. Resistance to aerobic exercise training causes metabolic dysfunction and reveals novel exercise-regulated signaling networks. *Diabetes.* 2013;62(8):2717-27.
22. Tiano JP, Springer DA, Rane SG. SMAD3 negatively regulates serum irisin and skeletal muscle FNDC5 and PGC-1 α during exercise. *J Biol Chem.* 2015 Mar 20;290(12):7671-84.
23. Zhao L, Chang Q, Huang T, Huang C. Prospective cohort study of the risk factors for stress fractures in Chinese male infantry recruits. *J Int Med Res.* 2016;44(4):787-95.