



**Research Paper**

# **Effect of Six-week High Intensity Interval Training under Simulated Microgravity Conditions on Morphology of Radial Nerve Myelin Sheath in Male Rats**

**H. Ghadampour-vahed<sup>1\*</sup>, Z. Kazemi<sup>2</sup>, B. minaei<sup>3</sup>, Z. Ghadampour-vahed<sup>4</sup>**

1, 2. Department of Physical Education and Sport Sciences Kharazmi-Tehran-Sports Physiology, Tehran, Iran

3. Department of Medical Sciences, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

4. Sport Physiology Department, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, University of Isfahan, Isfahan, Iran

\* [a44\\_kazemi@yahoo.com](mailto:a44_kazemi@yahoo.com)

*The purpose of this study is to investigate the effect of six weeks of HIIT under simulated microgravity conditions on morphological changes of radial nerve myelin sheath in male rats. In the present study, 24 male wistar rats were randomly selected and divided into four groups including: TS (training during suspension: n=6), CS (suspension: n=6), T (training: n=6), C (control: n=6). The training groups run on treadmill for six weeks (five days a week). 24 hours after the last training session, animals were prepared for tissue samples. At the end of the experiment, changes in myelin sheath were measured by Luxol fast blue. obtaining results showed that the percentage of changes in myelin sheath in HIIT group under simulated microgravity ( $p \leq 0.001$ ) was higher than other groups, significantly ( $30/27+5/27$ ). Based on the results, HIIT under simulated microgravity conditions affected on changes in myelin sheath. Therefore, it can play an effective role in the improvement of clinical status of neurological patients and decrease side effects in Astronauts.*

**Keywords:** simulated microgravity, radial nerve, myelin sheath, peripheral nervous system, high intensity interval training

---

1. M. Sc.  
2. Assistant Professor (Corresponding Author)  
3. Professor  
4. Student PhD



## مقاله علمی- پژوهشی

# تأثیر شش هفته تمرین تناوبی شدید تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده بر تغییرات ساختاری غلاف میلین عصب رادیال موش‌های صحرایی نر

حسین قدمپور واحد<sup>۱</sup>، علی کاظمی<sup>۲\*</sup>، باقر مینایی<sup>۳</sup> و ذبیح‌اله قدمپور واحد<sup>۴</sup>

۱- گروه فیزیولوژی ورزش، دانشگاه خوارزمی، تهران، ایران

۲- گروه پزشکی، دانشگاه شهید بهشتی، تهران، ایران

۳- گروه فیزیولوژی ورزش، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران

\*a44\_kazemi@yahoo.com

هدف از پژوهش حاضر بررسی تأثیر شش هفته تمرین تناوبی شدید تحت شرایط میکروگراویتی بر تغییرات ساختاری غلاف میلین عصب رادیال موش‌های صحرایی نر است. به این منظور تعداد ۲۴ سر موش صحرایی نر نژاد ویستار به طور تصادفی به چهار گروه تقسیم شدند: (۱) استراحت طبیعی (۶n=۲) استراحت میکروگراویتی شبیه‌سازی شده (۶n=۳) تمرین تناوبی شدید طبیعی (۶n=۴) تمرین تناوبی شدید میکروگراویتی شبیه‌سازی شده (۶n=۵). آزمودنی‌ها به مدت شش هفته و هر هفته پنج جلسه، پرونکل تمرینی را اجرا کردند. ۲۴ ساعت پس از آخرین جلسه تمرینی آزمودنی‌ها مورد نمونه‌گیری و مطالعه قرار گرفتند. نتایج نشان داد که درصد تغییر تراکم غلاف میلین در گروه تعییق + تمرین به طور معنی داری (۱/۰۰۰<P) بیشتر از سایر گروه‌ها بود (۲۷/۳۰±۰/۳۰)، بنابراین به نظر می‌رسد که تمرین تناوبی شدید در شرایط میکروگراویتی شبیه سازی شده می‌تواند با افزایش تراکم غلاف میلین، نقش مهمی در بهبود وضعیت‌های بالینی بیماران عصبی و همچنین کاهش آثار جانبی نامطلوب محیط کم جاذبه (اختلالات عصبی- عضلانی) بر فضانوردان داشته باشد.

**واژه‌های کلیدی:** میکروگراویتی شبیه‌سازی شده، غلاف میلین، عصب رادیال، سیستم عصبی محیطی، تمرین تناوبی شدید

## مقدمه

در طول تکامل، حیات در جاذبه‌ی ۱g گسترش یافته است و تمامی موجودات و ارگانیسم‌های زنده با این جاذبه ۱g سازش پیدا کرده‌اند [۱]. انسان را می‌توان یکی از سازگارترین موجودات روی کره زمین دانست چرا که قابلیت دارد در محیط‌های متفاوتی زندگی کند. امروزه، با پیشرفت علم و فناوری، انسان به محیط‌های مختلفی از قبیل ارتفاعات، اعماق دریا و فضای بیکران پا نهاده است. یکی از محیط‌های فوق العاده استرس‌زا برای انسان، سفر و زندگی در

## علائم و اختصارات

$v_i^k$   
 $v_i^{k+1}$   
 $x_i^k$

بردار حرکت فرد نام در تکرار kام (تکرار جاری)  
بردار حرکت اصلاح شده برای فرد نام  
موقعیت جاری فرد نام در تکرار kام

۱. کارشناس ارشد

۲. استادیار (نویسنده مخاطب)

۳. استاد

۴. دانشجوی دکتری

افزایش آتروفی و آسیب‌های فراساختاری می‌شود که باعث افت توسعه-کوتاهی نیرو و تنفس عضلانی شده و قدرت فرد نیز کاهش می‌یابد. همچنین آنزیم‌های اکسیداتیو در این شرایط کاهش چشمگیری نشان می‌دهند، در نتیجه با کمتر شدن اکسیژن مصرفی توسط عضلات، تولید لاكتات افزایش می‌یابد [۱۴]. مولکول لاكتات نقش‌های فیزیولوژیکی مختلفی را در سیستم عصبی بازی می‌کند [۱۵]. علاوه بر این دارای یک نقش متابولیکی در پشتیبانی از عملکرد سینپاتیکی و فعالیت آکسونی می‌باشد [۱۶]. نشان داده شده که اختلال در حمل و نقل لاكتات از الیگو‌دندروسویت‌ها به آکسون‌ها در MCT منجر به آسیب آکسونی می‌شود [۱۵]. از سوی دیگر لاكتات می‌تواند به عنوان یک سیگنال کمکی پیش‌برنده در هماهنگ کردن میلین‌سازی و متابولیسم وابسته به عملکرد سلول‌های شوان نقش داشته باشد [۱۷، ۱۸]. علاوه بر این مشخص شده است که به هنگام میلین‌سازی در انسان و موش صحرایی، لاكتات و اقسام کتونی با غلظت‌های بالا در خون حضور دارد [۱۹]. این مواد برای نگهداری آکسون‌های بلند و میلین‌سازی بسیار مهم هستند [۲۰]. همچنین سازمان هوانوردی و فضانوردنی آمریکا (ناسا) با طراحی نوارگردان ضدجاذبه<sup>۵</sup> ادعا نموده که تمرین با این نوارگردان می‌تواند در زمینه‌ی آمادگی جسمانی بمویزه برای فضانوردن، سالم‌دان، توانبخشی بعد از آسیب و یا عمل جراحی اندام‌های تحتانی یا تعویض مفاصل مفید واقع شود. لذا تحقیقات در این زمینه امری ضروری به نظر می‌رسد [۲۱-۲۳]. از طرف دیگر انجام مطالعات بر روی فضانوردن در شرایط بی‌وزنی واقعی امری دشوار و هزینه بر است و با محدودیت‌های اخلاقی مواجه است. همچنین می‌توان عوامل تحریکی را به صورت تزریق پیش‌سازها یا سلول‌های بنیادی بیرون‌زد استفاده کرد یا عوامل مهاری را به وسیله‌ی دارو کنترل کرد، ولی این روش‌ها ممکن است مشکلاتی از قبیل تهاجمی بودن، کمیابی، گرانی و یا دور از دسترس بودن، خطر ایجاد سرطان، آرژی و عوارض ناشی از استفاده از مواد آنتی‌زنی را در بر داشته باشد. در صورتی که استفاده از روش‌های پیش‌سازهای سلول‌های بنیادی درون‌زاد تجمع لاكتات در بدن، آب و هوای پاک، تقدیه مناسب تأمین با مواد مغذی لازم، بی‌وزنی و فعالیت بدنی علاوه بر اینم بودن، ارزان‌تر بوده و عوارض جانبی کمتری دارد [۲۴، ۲۵]. لذا توسعه‌ی یک روش ارزان، غیردارویی، غیرتهاجمی و اینم برای تحریک عوامل تحریکی و جلوگیری از عوامل مهاری چهت درمان بیماری‌های عصبی و توانبخشی پس از آسیب‌های عصبی و سفرهای فضایی ضروری است. بنابراین دانشمندان به معرفی روش‌ها و تجهیزاتی برای شبیه‌سازی محیط کم جاذبه بر روی زمین پرداختند که از آن بین می‌توان به قفس بی‌وزنی تعليق پاهای عقبی (HLU) برای شبیه‌سازی بی‌وزنی روی جوندگان اشاره کرد [۲۶]. در

محیط میکروگراویتی (کم جاذبه) می‌باشد که چالشی مهم برای انسان به حساب می‌آید [۲]. فضانوردن افرادی هستند که باید با این محیط پرخطر مواجه شوند و شرایط جدیدی را تجربه کنند. بنابراین فضانوردن برای این که هرچه بیشتر از این عواقب منفی در امان باشند، باید بتوانند با راهکارهایی از قبیل فعالیت بدنی در شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده آشنا شوند [۳]. قرارگیری در محیط میکروگراویتی تغییرات فیزیولوژیکی متعددی را به همراه دارد و می‌تواند بر سیستم‌های مختلف بدن از جمله سیستم عصبی- عضلانی تأثیرگذار باشد [۴-۶]. این مسئله موجب تغییرات سازشی و غیرسازشی در سیستم عصبی- عضلانی، شامل اختلال و کاهش فعالیت طبیعی سیستم عصبی- عضلانی می‌شود [۴]. سازگاری فضایی شامل مکانیسم‌های پیچیده‌ی اثرگذار بر نحوه‌ی متابولیسم و عملکرد بافت‌ها و ارگان‌های مختلف بدن است که می‌تواند منجر به مشکلات جدی سلامتی در فضا و بویژه پس از بازگشت به زمین شود [۲]. سازگاری در سیستم عصبی انسان یکی از اهداف مهم سازگاری با محیط کم جاذبه می‌باشد. بی‌عیب و نقص بودن غلاف میلین برای عملکرد درست مسیرها و مدارهای نرونی در دستگاه عصبی مرکزی و محیطی یک شرط اساسی است. از جمله عواملی که موجب حفظ سلامتی و توسعه‌ی ساختار و عملکرد غلاف میلین می‌شوند می‌توان به برخی متابولیت‌ها مانند لاكتات و عوامل مربوط به آن مانند MCTs، تغییرات PH خون یا غلظت H<sup>+</sup>، پیش‌سازهای سلول‌های بنیادی، سلول‌ها ی بنیادی، عوامل تحریک‌کننده‌ی تولید MBP، MAG، MCT<sub>1</sub>، NG<sub>2</sub> PLP، PDGFR<sub>α</sub>، Olig<sub>1</sub>، Olig<sub>2</sub>، GalC، CNP<sub>ase</sub>، O<sub>4</sub> MOG، dgen-MBP، Notch<sub>1</sub>، IFN<sub>γ</sub>، IL<sub>10</sub>، IL<sub>17</sub>, TGF<sub>β</sub>، TNF<sub>α</sub>، مصرف مواد مغذی حاوی پیش‌سازهای میلین مانند کولین و فسفاتیدیل کولین، برخی عوامل نروتروفیک مانند BDNF و GDNF، برخی نروترانسミترها از جمله سروتونین و دوپامین، برخی داروها و بعضی هورمون‌ها نظیر تستوسترون و استروژن اشاره کرد [۷، ۸]. همچنین عوامل دیگری مانند عوامل ایمنی و التهابی، فشارها و صدمات اکسایشی، تجمع SOD<sub>1</sub> درون نرون‌ها و یا گلیال‌ها، کهولت و اختلال در عملکرد میتوکندری‌ها، هیپوکسی، ایسکمی، دارو، مسمومیت و عوامل پاتولوژیک گلیال موجب تخریب و تحلیل ساختار و عملکرد غلاف میلین می‌شوند [۹-۱۱].

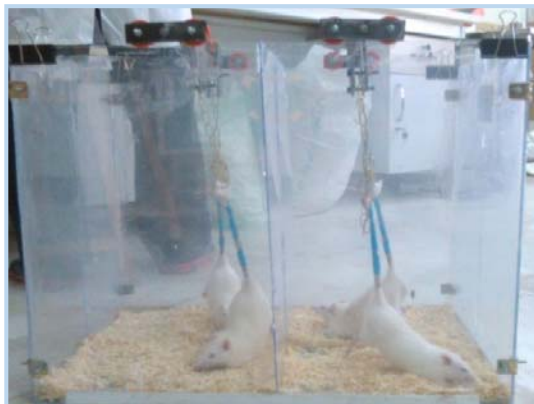
از طرفی لاكتات به طور کلاسیک در طول تمرین بویژه به دنبال هیپوکسی و یا ایسکمی تولید می‌شود. متابولیسم هوایی لاكتات یک منبع انرژی مهم در طول تمرین‌های HIIT می‌باشد [۱۲، ۱۳]. همچنین مدل ارائه شده توسط کانورتینو (۲۰۰۰) به خوبی نشان می‌دهد در شرایط میکروگراویتی، بی‌وزنی و عدم بارگذاری عضلات سبب

<sup>۵</sup>-Anti-Gravity Treadmill

شدند. حیوانات در گروه‌های مورد نظر در قفس‌های مخصوص از جنس PVC با درپوش توری فلزی که کف آن‌ها با پوشال مخصوص پوشانده شده بود، نگهداری شدند. آن‌ها در دمای ۲۴ تا ۲۷ درجه‌ی سانتی‌گراد با رطوبتی معادل ۵۵ تا ۶۰ درصد و طبق چرخه‌ی ۱۲ ساعت خواب و بیداری نگهداری شدند. تعذیب آن‌ها شامل پلت<sup>۱</sup> فشرده ساخت مؤسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی و آب مصرفی، آب تصفیه‌شده شهری در ظرف آبخوری از جنس PVC در دسترس گروه‌ها قرار گرفت.

## نحوه‌ی ایجاد شرایط بی وزنی شبیه‌سازی شده (مدل تعليق اندام تحتانی)

جهت تعليق اندام تحتانی ابتدا دم حیوان با استفاده از پنبه و الکل، تمیز و خشک گردید. سپس چسب کنزیولوژی را به اندازه دوسوم دم موش به صورت طولی از ابتدا تا یک سوم انتهایی چسباندیم. در ادامه سه قطعه چسب به صورت عرضی روی دم موش قرار گرفت به طوری که جریان خون طبیعی دچار اختلال نشود. انتهای بالایی چسب را به قلاب مخصوص تعليق متصل کرده و قلاب به زنجیر میله متحرک قفس به گونه‌ای وصل شد که زاویه بین قفسه‌ی سینه حیوان و کف قفس، ۳۰ درجه باشد و پاهای موش در تماس با کف قفس قرار نگیرد. سیستم بی وزنی شامل میله‌ی متحرک، فقره و قلاب در بالا و روی دو طرف موازی قفس نصب شده و به حیوان اجازه میداد که با جابه جایی آزادانه حول محور ۳۶۰ درجه به تمامی قسمت‌های قفس دسترسی کامل داشته باشد. پروتکل کار با حیوانات آزمایشگاهی براساس قوانین بین المللی کشور استرالیا [۲۶] و کمیته‌ی اخلاق کار با حیوانات آزمایشگاهی دانشگاه خوارزمی انجام شد. نحوه‌ی تعليق اندام تحتانی موش‌های صحرایی در (شکل ۱) نشان داده شده است.



شکل ۱- مدل تعليق اندام تحتانی

پژوهش حاضر از روش تعليق پاهای عقبی استفاده شد که توسط سازمان هوایوردي و فضایوردي Amerika تأييد شده است. به طور كلی مبانی نظری و بيان مستله‌ی تحقيق نشان می‌دهد که تعبيرات در دامنه‌ی استراحة- فعالیت بدئی شدید و شرایط گراویتی طبیعی، ماکرو یا میکرو می‌توانند با تأثیر بر مکانیسم‌های پلاستیسیته‌ی دستگاه عصبی موجب تغییر در عوامل مهارکننده یا تحريك‌کننده تخریب یا توسعه‌ی غلاف میلین شده و بر روند دمیلیناسیون یا ریمیلیناسیون تارهای عصبی اثرگذار باشند [۲۷]. با توجه به تولید لاكتات هنگام ورزش HIIT و افزایش آن تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده و نقش‌های مختلف لاكتات در سلامت، ترمیم و سنتز غلاف میلین و این که در حال حاضر اطلاعات قابل اتكایی در باره‌ی تعبيرات وابسته به تمرین شدید و یا تمرین تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده در ساختار غلاف میلین وجود ندارد، این سؤال پیش می‌آید که آیا فعالیت بدئی شدید تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده با کمک به افزایش تولید و تجمع لاكتات و تحريك عوامل میلین سازی، روند پلاستیسیته را در غلاف میلین نرون‌های دستگاه عصبی موش صحرایی تحريك می‌کند یا خبر؟ بنابر این محقق بر آن شد که به بررسی تأثیر تمرین تناوبی شدید تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده بر میزان تعبيرات مورفوولوژیک غلاف میلین سیستم سیستمی محیطی (عصب رادیال) در موش‌های صحرایی نر سالم پردازد تا از نتایج آن بتوان در مورد سفرها و مأموریت‌های فضایی فضانوردان، همچنین سالمدان و بیماران عصبی- عضلانی استفاده نمود.

## روش کار

تحقيق حاضر از نوع پژوهش‌های بنیادی می‌باشد که به صورت تجربی با طرح پیش‌آزمون- پس‌آزمون انجام شد. به این منظور آزمودنی‌ها در چهار گروه تقسیم شدند: ۱) گروه استراحة تحت شرایط گراویتی طبیعی (n=۶) ۲) گروه تمرین تناوبی شدید تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده (n=۶) ۳) گروه تمرین تناوبی شدید تحت شرایط گراویتی طبیعی (n=۶) ۴) گروه استراحة تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده (n=۶).

## نمونه‌ها و شرایط نگهداری

جهت انجام این پژوهش از بین موش‌های صحرایی نر نژاد ویستار دانشکده‌ی زیست‌شناسی دانشگاه خوارزمی تعداد ۲۴ سر موش سالم با دامنه وزنی  $189 \pm 5$ /۷۱ کرم و دامنه‌ی سنی  $6 \pm 0.4$  هفته، به طور تصادفی به عنوان نمونه انتخاب و در آزمایشگاه حیوانات دانشکده‌ی تربیت‌بدئی و علوم ورزشی دانشگاه خوارزمی نگهداری

بلافاصله کالبدشکافی انجام گرفت و بخش‌هایی از عصب رادیال برداشته شد. سپس به منظور پاک کردن دبریدها و لخته‌های خونی، نمونه‌ها با محلول نرمال سالین شستشو داده شدند. جهت مطالعه لوكسال فست بلو، پس از طی مراحل اولیه، نمونه‌ها در محلول پارافرمالدئید چهار درصد و با فر فسفات ۱/۰ مولار و  $\text{PH}=7/4$  به مدت ۲۴ ساعت قرار داده شد و بعد از آن در شبی سوکروز ۳۰ درصد به مدت ۲۴ ساعت قرار گرفت و سپس به درون قالب آماده کرایوت انتقال داده شد و به آن محلول نگهدارنده اضافه گردید. پس از این مراحل برش‌های ۵ میکرومتر توسط دستگاه میکروتوم در دمای پایین انجام گرفت. در ادامه پس از آبدیه مقاطع با استفاده از الکل ۹۵ درصد نمونه‌ها در محلول لوكسال ۱/۰ درصد در دمای ۶ درجه سانتیگراد به مدت ۱۲ ساعت قرار داده شدند و بعد از این مراحل رنگ اضافی با استفاده از الکل ۹۵ درصد حذف گردید و پس از شستشوی مقاطع با آب مقطر، مقاطع در محلول کربنات لیتیوم ۰/۰ درصد به مدت ۳۰ ثانیه قرار داده شدند. جهت تکمیل رنگ آمیزی در پایان از الکل ۷۰ درصد (به مدت ۳۰ ثانیه)، محلول کربنات لیتیوم ۴۰-۳۰ ثانیه، الکل ۹۵ درصد (به مدت ۵ دقیقه)، الکل ۱۰۰ درصد (به مدت ۱۰ دقیقه) و زایلن (به مدت ۱۰ دقیقه) استفاده و نمونه‌ها مانت گردید. سپس تغییرات غلاف میلین توسط میکروسکوپ نوری مورد مطالعه و بررسی قرار گرفته و تصاویر مناسب تهیه شد [۲۹]. همچنین جهت مقایسه و بررسی دقیق تر آماری، با استفاده از نرم افزار J IMAGE میزان غلاف میلین مشاهده شده در تصاویر، بر حسب درصد و به صورت کمی تبدیل شد.

## روش آماری

نحوه توزیع اطلاعات جمع‌آوری شده و همگنی واریانس‌ها به ترتیب با آزمون شاپیرو-ولیک و آزمون لوین ارزیابی شد. سپس با توجه به نتایج این دو آزمون آماری از آزمون‌های پارامتریک تحلیل واریانس یک طرفه همراه با آزمون تعییی توکی استفاده گردید. لازم به ذکر است که در این پژوهش ابتدا از طریق فرمول مریوطه<sup>۸</sup>، درصد تغییر<sup>۹</sup> محاسبه شده و در ادامه تمام عملیات آماری بر اساس آن انجام گردید. برای تجزیه و تحلیل داده‌های پژوهش از نرم افزار SPSS<sub>22</sub> و جهت رسم نمودارها از نرم‌افزار Excel<sub>2010</sub> استفاده شد. در این پژوهش سطح معناداری  $p \leq 0/05$  در نظر گرفته شد.

## یافته‌ها

برای آزمون فرضیه‌های پژوهش ابتدا از آزمون شاپیرو-ولیک و تست لوین در سطح معناداری  $p \leq 0/05$  استفاده شد، که نتایج نشان

8. Dividing the difference score by the pretest score and by multiplying the ratio by 100  
9. Percentage change

## تمرین تناوبی شدید در شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده

به منظور انجام تمرین تناوبی شدید در شرایط تعليق اندام تحتانی یک فقس مخصوص توسط محقق فراهم شد که روی نوارگردان قرار می‌گرفت. به این ترتیب آزمودنی‌ها قادر به انجام پروتکل تمرینی روی نوار گردان بودند (شکل ۲). گروههای تمرین پس از یک هفته آشناسازی با شرایط نگهداری و تمرین، به مدت شش هفته و هر هفته پنج روز به تمرین پرداختند. افزایش بار در طول شش هفته شامل هر هفته یک تکرار به تعداد سه‌ها و یک متر بر دقیقه به سرعت بود، به طوری که تمرینات از شش ایتروال ۳۰ متر بر دقیقه ۳۰ ثانیه‌ای در هفته‌ی اول به بازده ایتروال ۳۵ متر بر دقیقه ۳۰ ثانیه‌ای در پایان هفته ششم افزایش یافت. همچنین استراحت فعال با سرعت ۱۳ متر بر دقیقه به مدت ۶۰ ثانیه بین هر سه تمرینی در نظر گرفته شد. علاوه بر این در هر جلسه تمرین، گرم کردن و سرد کردن هر کدام به مدت ۵ دقیقه و با سرعت ۱۰ متر بر دقیقه روی نوارگردان انجام شد [۲۸].



شکل ۲- تمرین در شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده

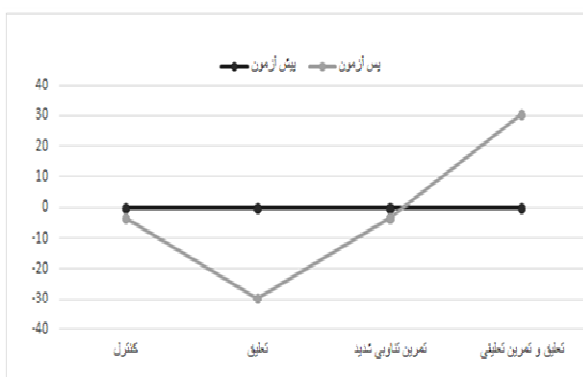
## نحوه نمونه‌گیری و نگهداری نمونه‌ها

پیش از شروع عملیات میدانی پژوهش تعداد ۶ سرمهش صحرابی از گروه کنترل به عنوان پیش‌آزمون یا پایه مورد نمونه‌گیری قرار گرفتند. در پایان پروتکل، ۲۴ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین گروه‌ها مورد نمونه‌گیری یافته واقع شدند. جهت بیهوشی به ازای هر ۱۰۰ گرم وزن بدن ۱/۰ میلی‌گرم از مخلوط تهیه شده (۱۰ میلی‌گرم کتابمین و ۱/۵ میلی‌گرم زایلوزین) تزریق گردید. پس از اطمینان از بیهوشی آزمودنی‌ها، بلافاصله نمونه‌گیری انجام شد.

## آمده‌سازی بافتی و رنگ‌آمیزی لوكسال فست بلو<sup>۷</sup>

پس از بیهوشی با ثابت کردن حیوان روی تخته‌ی جراحی جوندگان،

7. Luxol fast blue



شکل ۴- مقایسه‌ی میانگین درصد تغییر تراکم غلاف میلین عصب رادیال  
گروه‌ها طی مراحل پیش‌آزمون و پس‌آزمون

## بحث و نتیجه‌گیری

نتایج حاصل از تحقیق حاضر شامل مقایسه‌ی درصد تغییر غلاف میلین عصب رادیال بین گروه کنترل و گروه تمرین تناوبی شدید تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده با یافته‌های برنادین و همکاران (۲۰۰۳)، انریک و همکاران (۲۰۱۵)، هنگ زانگ و همکاران (۲۰۱۶) روی میکروگراویتی شبیه‌سازی شده همسو بود. همچنین این یافته‌هایی ماء، نتایج حاصل از مقاله مروری بالینی برگرسون (۲۰۱۵) بدون تمرین و فعالیت ورزشی را تأیید می‌کند.

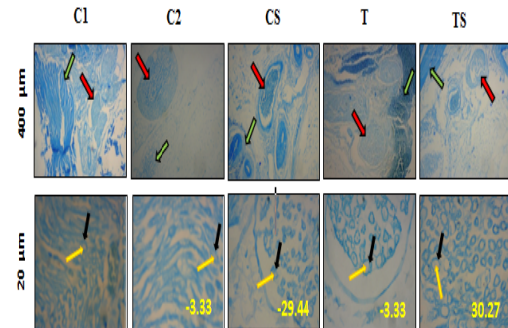
در یک پژوهش انریک و همکاران (۲۰۱۵) به بررسی توزیع ناقل‌های مونوکربوکسیلات و نقش لاکتات در میلین‌سازی در سیستم عصبی محیطی موش صحرایی نر پرداختند. نتایج نشان داد که لاکتات سبب افزایش بیان ژن‌های وابسته به میلین‌سازی در سیستم عصبی محیطی می‌شود. علاوه بر این برگرسون (۲۰۱۵) در یک مقاله مروری بالینی بدون تمرین و فعالیت ورزشی به بررسی ناقل لاکتات و سیگنال آن در سیستم عصبی مرکزی پرداخت. او نیز نتیجه گرفت که لاکتات سوبستراتی مهم برای ناقل‌های مونوکربوکسیلات در مغز بوده و قادر به میانجی‌گری سیگنال‌های متابولیکی در طول بافت عصبی است. نتایج بررسی تحقیقات گذشته نشان دادند که لاکتات در توسعه‌ی ایگومندروسیستها و میلین‌سازی از اهمیت فراوانی برخوردار است. نشان داده شده به هنگام میلین‌سازی در انسان و موش صحرایی، لاکتات و اجسام کتونی در غلظت‌های بالا در خون حضور دارند [۱۹]. این مواد برای نگهداری اکسون‌های بلند و میلین‌سازی بسیار مهم هستند [۲۰]. در ایگومندروسیست‌های موش بزرگسال، بعد از میلین‌سازی نیز برای تغییرات ظاهری از لاکتات استفاده می‌شود. در غلاف میلین، انتشار لاکتات مصرف شده توسط اکسون‌ها قابل مشاهده است [۱۸]، به این معنی که اکسون‌های بلند توسط لاکتات حاصل از گلیکولیز در

داد توزیع داده‌ها در گروه‌ها نرمال بوده و واریانس‌های آن‌ها نیز همگن می‌باشد. همچنین با توجه به این که در آزمون تحلیل واریانس یک راهه سطح معنی‌داری ( $p \leq 0.001$ ) کمتر از  $0.05$  بود، می‌توان بیان داشت، حداقل بین دو گروه از آزمودنی‌ها اختلاف معنی‌داری در میزان درصد تغییر غلاف میلین عصب رادیال وجود دارد. لذا جهت مشخص شدن گروه‌هایی که این اختلاف معنی‌دار بین آن‌ها وجود دارد از نتایج آزمون تعییبی توکی استفاده شد (جدول ۱).

جدول ۱- نتایج آزمون تعییبی توکی در مورد درصد تغییر تراکم غلاف میلین عصب رادیال گروه‌های تحقیق

معنی‌داری	خطای استاندارد	تفاوت میانگین‌ها	آماره‌های استنباطی	
			تعییق	تمرین تناوبی شدید
$0.005$	۵/۲۸۸	۲۶/۱۱۱	تعییق	کنترل
$1/000$	۵/۲۸۸	$-0.000$	تمرین تناوبی شدید	
$0.001$	۵/۲۸۸	$-33/611$	تعییق و تمرین تعییقی	

بررسی اطلاعات مربوط به مقایسه‌ی زوجی میانگین درصد تغییر میزان غلاف میلین عصب رادیال آزمودنی‌ها نشان داد که بین گروه تمرین تناوبی شدید تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده و کنترل اختلاف معنی‌داری وجود دارد ( $p \leq 0.001$ ). از طرفی میزان درصد تغییر غلاف میلین عصب رادیال آزمودنی‌ها در گروه تعییق نسبت به گروه کنترل به طور معنی‌داری کمتر بود ( $p \leq 0.005$ ). علاوه بر این میزان درصد تغییر غلاف میلین عصب رادیال گروه تمرین تناوبی شدید در مقایسه با گروه کنترل دارای اختلاف معنی‌داری نبود ( $p \leq 1/000$ ).



شکل ۳- تصاویر میکروسکوپ نوری لوکسال فست بلو عصب رادیال از میزان درصد تغییر غلاف میلین در گروه‌های تحقیق (پایه C1= گروایتی طبیعی، C2= تعییق، CS= تمرین تناوبی شدید، T= تعییق+ تمرین تناوبی شدید TS=). میزان درصد تغییر غلاف میلین عصب رادیال در گروه CS نسبت به سایر گروه‌ها دارای بیشترین مقدار می‌باشد. علاوه بر این در گروه CS کمترین میزان غلاف میلین مشاهده شد. (بیکان قرمز= عصب رادیال، پیکان سبز= عضله سه سر بازویی، پیکان سیاه= غلاف میلین، پیکان زرد= اکسون).

دنبال هیپوکسی و یا ایسکمی تولید می‌شود [۱۲، ۱۳]. همچنین عدم استفاده از عضلات اسکلتی در شرایط میکروگراویتی شبیه-سازی شده و یا استراحت مطلق به طور طبیعی تبدیل تار کند به نوع تند را نشان می‌دهند، که احتمالاً توسط بیان<sup>۱</sup> PGC1α کنترل شده و ممکن است مسیرهای سیگنال مربوطه از ورزش به عنوان اقدام متقابل تأثیر پذیرند [۳۱]. در مدل ارائه شده توسط کانورتینو (۲۰۰۰) در این رابطه بیان شده است که، بی‌وزنی و عدم بارگذاری عضلانی سبب افزایش آتروفی و آسیب‌های فراساختاری می‌شود، در نتیجه افت توسعه نیرو و تنفس عضلانی مشاهده شده و قدرت فرد نیز کاهش می‌یابد. همچنین آنزیم‌های اکسیداتیو در این شرایط کاهش چشمگیری نشان می‌دهند، علاوه بر این افزایش معناداری در میزان آنزیم‌های گلیکولیتیکی و درصد تارهای تند انقباض و کاهش غیرمعناداری در تارهای کند انقباض به دنبال تمرین تناوبی شدید گزارش شده است. در مجموع، موارد یاد شده با کمتر شدن اکسیژن مصرفی توسط عضلات، تولید لاکتانت در شرایط میکروگراویتی و تمرین تناوبی شدید را افزایش می‌دهند. بنابراین با توجه به یافته‌های تحقیق، تمرین تناوبی شدید همراه با تعیق به وسیله‌ی تولید بیشتر لاکتان و با افزایش ضخامت غلاف میلین در عصب رادیال، نقش حمایتی داشته و علاوه بر جلوگیری از آسیب و کاهش ضخامت غلاف میلین، باعث توسعه، سلامت و افزایش این ضخامت در سیستم عصبی محیطی می‌شود. در نتیجه می‌توان از این روش تمرینی بویژه در حالت تعیق و بی‌وزنی به عنوان یک درمان و یا مکمل غیردارویی مؤثر و ایمن در بیماری‌های عصبی مختلف زوال مغزی مانند آزمایر، پارکینسون، مالتیپل اسکلروزیس، اختلالات عصبی-عضلانی و سایر بیماری‌های مرتبط با غلاف میلین و ایجاد شرایط تمرینی مطلوب برای بیماران نزوک‌بیک، کاهش اثرات نامطلوب محیط کم جاذبه و بی‌وزنی بر عملکرد و عوامل عصبی در سفرهای فضایی برای فضانوردان و همچنین کاهش عواقب نامطلوب بی‌وزنی اندامها و یا کل بدن در شرایط خاص مانند ورزشکاران آسیب دیده، شرایط بی‌تمرینی، بیمارانی که تحرک کمی دارند و افراد سالم‌مند استفاده نمود.

## نتیجه‌گیری کلی

در مجموع نتایج به دست آمده از این پژوهش به استناد داده‌های گردآوری شده نشان می‌دهد که تمرین تناوبی شدید در شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده با بیشترین تأثیرگذاری بر عوامل تحریک‌کننده و یا مهارکننده میلیناسیون نسبت به سایر گروه‌ها (گروه تمرین تناوبی شدید در شرایط گراویتی طبیعی، گروه تعیق در

الیگودندروسیت‌ها حمایت می‌شوند [۸]. بنابراین ممکن است افزایش تولید لاکتانت ناشی از تمرین تناوبی شدید و شرایط تعیق به عنوان سوبسترا در میلین‌سازی مورد استفاده قرار گرفته و یکی از دلایل همسو بودن یافته‌های ما با این تحقیقات باشد.

همچنین نتایج نشان داده شد که میزان غلاف میلین عصب رادیال در گروه تعیق نسبت به گروه کنترل کاهش یافته، که با یافته‌های هنگ زانگ و همکاران (۲۰۱۶) در دو تحقیق انجام شده همسو بود. در پژوهش‌های انجام گرفته هنگ زانگ و همکاران (۲۰۱۶) به تجزیه و تحلیل تأثیر میکروگراویتی شبیه‌سازی شده با استفاده از بی‌وزنی عقبی پاهای موش صحرایی بر تغییرات نرونی غشای میلین واقع در طناب نخاعی پرداختند. نتایج نشان داد که ۱۴ روز بی‌وزنی عقبی در موش صحرایی باعث کاهش انتقال در نرون‌های دزنه شده در بخش پروگریمال مهره کمری ۵ (L5) می‌شود، که این تغییرات دزنسیونی را در غشای میلین نشان می‌دهد. همچنین در تحقیق دیگر در این زمینه به بررسی تأثیر بی‌وزنی پاهای عقبی موش صحرایی به مدت ۴ هفته بر بیان سلول‌های بنیادی میلین، عامل نروتروفیک مشتق از گلیال MBP و ریختشناصی ریشه‌ی پشتی نرون‌های گانگلیا پرداختند. نتایج نشان دادند که گروه‌های بی‌وزنی پاهای عقبی در مقایسه با گروه‌های کنترل کاهش میزان سلول‌های ماهواره‌ای، سطوح بالای پروتئین بنیادی میلین نوع دزنه شده و همزمان سطوح پایین پروتئین بنیادی میلین و نیز کاهش در میزان نروتروفیک مشتق از گلیال را داشتند. بررسی ریخت شناسی نیز نشان دهنده‌ی آسیب‌های ساختاری به ریشه‌ی پشتی نرون‌های گانگلیا در مهره ۵ کمری بود که احتمالاً با کاهش در موارد یاد شده مرتبط است. همان‌طور که اشاره شد بی‌تحرکی ناشی از عدم بارگذاری بر اندام‌ها باعث دزنسیون و مرگ نرونی شده که ممکن است با کاهش عملکرد و ضخامت غلاف میلین در اعصاب محیطی همراه باشد و نتایج پژوهش ما نیز این موضوع را نشان داد.

یکی از مکانیسم‌های مهم برای تغییر و تنظیم سرعت هدایت عصبی در آکسون نرون‌ها، ساخت و تولید غلاف میلین جدید است. ساختار غلاف میلین در PNS، از جمله مهم‌ترین تعامل‌های آکسون-گلیالی است [۳۰]. عقیده عمومی بر این است که میلین-سازی در دوران بزرگسالی، به منظور کسب مهارت‌های جدید حرکتی از اهمیت بسزایی برخوردار است. سلول‌های گلیالی میلین-ساز برای حمایت متابولیکی از آکسون، متابولیت‌های مورد نیاز مانند لاکتانت را به طور وسیع به کار می‌گیرند، چرا که نرون‌ها نسبت به کمبود انرژی بسیار آسیب‌پذیرند و باعث دزنسیون نرونی-آکسونی که یک علامت مشخص در بیماری‌های میلینی است، می‌شود. از طرفی لاکتانت به طور کلاسیک در طول تمرین‌های HIIT به‌ویژه به

- Journal of the neurological sciences*, Vol. 259, No. 1-2, 2007, pp. 7-15.
- [11] Turner, B.J. and et al., "Dismutase-competent SOD1 mutant accumulation in myelinating Schwann cells is not detrimental to normal or transgenic ALS model mice". *Human molecular genetics*, Vol. 19, No. 5, 2009, pp. 815-824.
- [12] ETO, D., et al., "Effect of three kinds of severe repeated exercises on blood lactate concentrations in thoroughbred horses on a treadmill", *Journal of equine science*, Vol. 15, No. 3, 2004, pp. 61-65.
- [13] Kitaoka, Y. and et al., "Muscle glycogen breakdown and lactate metabolism during intensive exercise in Thoroughbred horses", *The Journal of Physical Fitness and Sports Medicine*, Vol. 3, No. 4, 2014, pp. 451-456.
- [14] Convertino, V., *Effects of microgravity on exercise performance*, Exercise and sports science. Philadelphia: Lippincott Williams & Wilkins, 2000.
- [15] Scholz, J. and et al., "Training induces changes in white-matter architecture". *Nature neuroscience*, 2009. Vol. 12, No.11, p. 1370.
- [16] Schurr, A. and et al., "Glia are the main source of lactate utilized by neurons for recovery of function posthypoxia". *Brain research*, Vol. 774, No. 1-2, 1997, pp. 221-224.
- [17] Domènec-Estévez, E. and et al., "Distribution of monocarboxylate transporters in the peripheral nervous system suggests putative roles in lactate shuttling and myelination". *Journal of Neuroscience*, Vol. 35, No.10, 2015, pp. 4151-4156.
- [18] Rinholm, J.E. and et al., "Regulation of oligodendrocyte development and myelination by glucose and lactate". *Journal of Neuroscience*, Vol. 31, No. 2, 2011, pp. 538-548.
- [19] Kinney, H.C. and et al., "Myelination in the developing human brain: biochemical correlates". *Neurochemical research*, Vol. 19, No.8, 1994, pp. 983-996.
- [20] Nehlig, A. and A.P. de Vasconcelos, "Glucose and ketone body utilization by the brain of neonatal rats". *Progress in neurobiology*, Vol. 40, No. 2, 1993. pp. 163-220.
- [21] Hoffman, M.D., *Re: "use of an antigravity treadmill for rehabilitation of a pelvic stress fracture"*. *PM&R*, Vol. 5, No. 1, 2013, p. 74-75.
- [22] Shi, F., et al., "Simulated microgravity promotes angiogenesis through RhoA-dependent rearrangement of the actin cytoskeleton". *Cellular Physiology and Biochemistry*, Vol. 41, No. 1, 2017, pp. 227-238.
- [23] Tenforde, A.S. and et al., "Use of an antigravity treadmill for rehabilitation of a pelvic stress injury". *PM&R*, Vol. 4, No. 8, 2012, pp. 629-631.
- [24] Imayoshi, I. and et al., "Essential roles of Notch signaling in maintenance of neural stem cells in developing and adult brains". *Journal of Neuroscience*, Vol. 30, No. 9, 2010, pp. 3489-3498.
- [25] Lobsiger, C.S. and et al., "Schwann cells expressing dismutase active mutant SOD1 unexpectedly slow disease progression in ALS mice". *Proceedings of the National Academy of Sciences*, 2009, p. pnas. 0813339106.
- [26] Morey-Holton, E.R. and Globus, R.K., "Hindlimb unloading rodent model: technical aspects". *Journal of applied physiology*, Vol. 92, No. 4, 2002, pp. 1367-1377.

شرایط میکروگراویتی، گروه استراحت در شرایط گراویتی طبیعی) بیشترین اثر را بر افزایش میزان تراکم و ضخامت غلاف میلین عصب رادیال موس صحرایی نر سالم داشته است. در حالی که استراحت در شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده با کمترین تأثیرگذاری، کمترین تأثیر را بر افزایش میزان تراکم غلاف میلین نشان داد و در واقع باعث آسیب به میلین شده بود. از آنجایی که تاکنون پژوهشی در زمینه‌ی تأثیر تمرین تناوبی شدید تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده بر تغییرات مورفو‌لوژیک غلاف میلین عصب رادیال انجام نشده است، قضابت در خصوص تأثیر تمرینات بدنه تحت شرایط میکروگراویتی شبیه‌سازی شده بر این عامل به مطالعه‌ی بیشتری نیاز دارد.

## تشکر و قدردانی

مقاله‌ی حاضر بخشی از پایان نامه‌ی دوره‌ی کارشناسی ارشد، گرایش فیزیولوژی فعالیت بدنه و تندرسی مصوب دانشگاه خوارزمی می‌باشد که نویسنده‌گان از حمایت‌های آنان تشکر می‌کنند.

## مراجع

- [1] Stuempfle, K.J. and D.G. Drury, "The physiological consequences of bed rest", *Journal of exercise physiology*, Vol. 10, No. 3, 2007
- [2] De la Torre, G.G., "Cognitive neuroscience in space". *Life*, Vol. 4, No. 3, 2014, pp. 281-294.
- [3] Schneider, S. and Convertino,V., "Physiological systems and their responses to conditions of microgravity and bed rest", *ACSM's Advanced Exercise Physiology*, 2011.
- [4] Vernikos, J. and Schneider, V.S., "Space, gravity and the physiology of aging: parallel or convergent disciplines? A mini-review. *Gerontology*", Vol. 56, No. 2, 2010, pp. 157-166.
- [5] Hajebrahimi, Z., Soltani, H., Arabian, M., Nasri, S. and Aboutaleb, N., "Contractile responses of thoracic aorta to hindlimb unloading in rat," *Razi Journal of Medical Sciences*, Vol. 22, No. 130, 2015, pp. 54-62.
- [6] Nikbakht, V., Kazemi, A., Hajebrahimi, Z., Khaledi, N. and Asadi Golzar, M., "The Effects of Simulated Microgravity on Serum Levels of VEGF in Male Wistar Rats," *Journal of Space Science and Technology*, Vol.9, No.4,Winter 2017, pp. 63-68.
- [7] Fünfschilling, U. and et al., "Glycolytic oligodendrocytes maintain myelin and long-term axonal integrity", *Nature*, Vol. 485, No. 7399, 2012, p. 517.
- [8] Nave, K.-A., "Myelination and support of axonal integrity by glia". *Nature*, Vol. 468, No. 7321, 2010, p. 244.
- [9] Barber, S.C., Mead, R.J. and Shaw, P.J., "Oxidative stress in ALS: a mechanism of neurodegeneration and a therapeutic target", *Biochimica et Biophysica Acta (BBA)-Molecular Basis of Disease*, Vol. 1762, No. (11-12), 2006. pp. 1051-1067.
- [10] Charil, A. and Filippi, M., "Inflammatory demyelination and neurodegeneration in early multiple sclerosis".

- [30] Mirsky, R. and et al., "Novel signals controlling embryonic Schwann cell development, myelination and dedifferentiation". *Journal of the Peripheral Nervous System*, Vol. 13, No. 2, 2008, pp. 122-135.
- [31] Peterson, J.M., Bakkar, N. and Guttridge, D.C. "NF-κB signaling in skeletal muscle health and disease, in Current topics in developmental biology". 2011, Elsevier. p. 85-119.
- [27] Woodhoo, A. and et al., "Notch controls embryonic Schwann cell differentiation, postnatal myelination and adult plasticity". *Nature neuroscience*, Vol. 12, No. 7, 2009, p. 839.
- [28] Kim, K. and et al., "Effect of exercise intensity on unfolded protein response in skeletal muscle of rat". *The Korean Journal of Physiology & Pharmacology*, Vol. 18, No. 3, 2014, pp. 211-216.
- [29] Bancroft, J.D. and Cook, H.C., "Manual of histological techniques and their diagnostic application". 1994.