

Journal of Police Medicine



ORIGINAL ARTICLE

OPEN 🗟 ACCESS

The Effect of Ten Weeks of Moderate Intensity Continuous Training on Serum Levels of Adipokines Related to Energy Homeostasis (Asprosin and Leptin) in Obese Women.

Maryam Salehi^{1 * PhD Candidate}, Fahimeh Esfarjani^{1 PhD}, Sattar Gorgani Firoozjaei^{2 PhD}

ABSTRACT

AIMS: Asprosin and leptin are two adipokines related to appetite and metabolic disorders. The present study aimed to determine the effect of ten weeks of moderate-intensity continuous training on body mass index and serum levels of leptin, asprosin, insulin, and fasting blood sugar in sedentary obese women.

MATERIALS AND METHODS: In the current semi-experimental research that was conducted on obese women in 2023 in Tehran, Iran, 24 sedentary obese women were purposefully selected and randomly divided into two groups of 12, including training and control groups. In the training group, sports intervention was performed for ten weeks and three sessions per week, and during the research, the control group did not receive sports intervention. To evaluate the investigated variables on two occasions, 24 hours before the start of training interventions and 72 hours after the last training session, fasting blood was taken. For statistical analysis, dependent t-tests and covariance analysis were used. Statistical analysis was done with SPSS 26 software and significance level (p<0.05).

FINDINGS: The average age and body mass index in the training group were 41.33±2.74 years and 32.46±2.53 kg/m2, and in the control group, was 41.0±3.19 years and 32.21±3.48 kg/m2, respectively. After the intervention period, a significant decrease in body mass index (0.951 kg/m2), asprosin (0.116 ng/ml), leptin (2.816 ng/ml), and insulin (14.34 units/l) was observed in the training group compared to the control group (p<0.05). However, no significant difference was observed in FBS (p>0.05).

CONCLUSION: According to the results, moderate-intensity continuous training with asprosin and fasting leptin modulation has positive effects on the metabolic status of sedentary obese women.

KEYWORDS: Obesity; Exercise Training; Leptin; Insulin

How to cite this article:

Salehi M, Esfarjani F, Gorgani Firoozjaei S. The Effect of Ten Weeks of Moderate Intensity Continuous Training on Serum Levels of Adipokines Related to Energy Homeostasis (Asprosin and Leptin) in Obese Women... J Police Med. 2023;12(1):e19.

*Correspondence:

Address: Address: Department of Exercise Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, University of Isfahan, Isfahan, Iran, Postal Code: 8174673441 Mail: maryamsalehi.phd@gmail.com

Article History:

Received: 24/07/2023 Accepted: 08/10/2023 ePublished: 08/11/2023

¹Department of Exercise Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, University of Isfahan, Isfahan, Iran.

 $^{^2\,}Department of\,Laboratory\,Sciences, Faculty\,of\,Paramedical\,Sciences, Aja\,University\,of\,Medical\,Sciences,\,Tehran,\,Iran.$

The Effect of Ten Weeks of Moderate Intensity Continuous Training on Serum Levels of Adipokines Related to Energy Homeostasis (Asprosin and Leptin) in Obese Women.

INTRODUCTION

Obesity is an abnormal or excessive increase in fat, which can negatively affect human health [1]. Obesity is a multifactorial chronic disease associated with cardiovascular complications and numerous metabolic disorders such as alcoholic fatty liver and type 2 diabetes [1, 2]. Obesity imposes a significant economic burden on patients, healthcare systems, and society through direct and indirect healthcare costs such as reduced productivity [3]. Obesity negatively affects women's health in many ways. Being overweight or obese increases the relative risk of diabetes and coronary artery disease in women. Obese women are more at risk of back pain and knee arthritis [1]. Obesity negatively affects pregnancy and fertility. Maternal obesity is associated with higher cesarean rates, as well as higher rates of highrisk obstetric diseases such as diabetes and high blood pressure. Maternal obesity hurts pregnancy outcomes (increased risk of infant mortality and malformations). It is also associated with a decrease in the desire to breastfeed, a decrease in the initiation of breastfeeding, and a decrease in the duration of breastfeeding [1]. There appears to be an association between obesity and depression in women, although cultural factors may influence this association. Obese women are more at risk of several cancers, including endometrial cancer, cervical cancer, breast cancer, and perhaps ovarian cancer [1].

As obesity is characterized as a low-grade chronic inflammatory disease, many changes occur in the cell population in the tissue, leading to cellular, paracrine, mechanical, and metabolic changes that have local and systemic effects, including cardiovascular and metabolic diseases [4]. The increase in the number of fat cells occurs through the recruitment and differentiation of adiposederived stem cells and preadipocytes into new fat cells, thus increasing the total number of fat cells [4]. It has been hypothesized that the production of adipokines is altered by obesity and is associated with obesity-related complications [5]. Obesity-related elevation of serum leptin has been reported to cause selective dilation of microvascular structures in brain centers that regulate hemodynamic homeostasis [6]. Leptin regulates food intake, body mass, and reproductive performance and is involved in fetal growth, Proinflammatory cytokines, angiogenesis, and lipolysis. Leptin is a product of the obese gene (ob), and after synthesis and secretion from fat cells in white adipose tissue, it binds to the leptin receptor (LEP-R) and activates it. LEP-R distribution facilitates the pleiotropic effects of leptin and plays an important role in regulating body mass through a negative feedback mechanism between adipose tissue and the hypothalamus [7]. Obesity is associated with increased proinflammatory signaling in the hypothalamus with decreased central leptin and insulin function, which leads to impaired systemic glucose tolerance [8]. Also, asprosin is a new adipokine that is classified as a protein hormone called caudamin. This adipokine is secreted from white adipose tissue during fasting and produces glucogenic and appetizing effects. Although white adipose tissue is the predominant source of this multifunctional adipokine, other tissues such as salivary glands, pancreatic B cells, and cartilage may also produce asprosin [9]. Asprosin has been reported to activate protein kinase A (PKA) in the liver, followed by the release of glucose from hepatocytes. Insulin reverses this effect by reducing PKA activity through the cyclic AMP system [10]. The cAMP-dependent PKA signaling system is widely expressed and plays a central role in regulating cellular metabolism in all organ systems affected by obesity. Neuronal PKA signaling is regulated by efferent-efferent and peripheral signals that link specific neuronal cell populations to the regulation of metabolic processes in adipose tissue, liver, pancreas, adrenal, skeletal muscle, and intestine [11]. Plasma asprosin levels are associated with glucose metabolism, lipid profile, insulin resistance, and β-cell function. They are increased under the influence of obesity and metabolic disorders such as type 2 diabetes [5]. In addition to performing glucogenic function, asprosin is an orexigenic hormone with a central effect, which can be one of the potential therapeutic targets in the treatment of obesity [12]. Also, the results of animal research have shown that obesity causes dyslipidemia, insulin resistance, and increased leptin and asprosin [13]. In this context, Mirr et al.'s research results show that asprosin is related to insulin resistance and obesity, and the serum levels of this adipokine are higher in women than in men [10]. Obesity is a chronic and relapsing disease associated with multiple complications, mortality, and significant healthcare burden [14]. On the other hand, considering the higher prevalence of obesity in women, its expected increase in the next decade, and its greater health risks in women (type 2 diabetes, infertility, and cancer), the management of obesity in women is a major concern [2]. Physical activity and training programs are an integral part of a comprehensive obesity management approach. In overweight or obese individuals, training, especially continuous training (i.e., endurance training), is associated with significant excess weight loss compared to no training [15] and can reduce obesity-related cardiometabolic complications [16, 17]. Therefore, the use of continuous training can be important as a therapeutic approach in the treatment of obesity as well as in reducing obesity-related

complications [18]. Increasing evidence suggests that improving cardiorespiratory endurance has potential neutralizing effects against the negative effects of obesity [2]. However, obesityrelated studies in women often neglect to examine physiological responses to training and instead focus primarily on improving body composition and physical activity levels [16, 17]. Therefore, guidance for prescribing training as a healthpromoting intervention in this population is largely provided by the male literature and does not account for biological sex differences and life events that influence training-induced responses [2]. Recent studies have shown that training is a powerful behavioral intervention to prevent and reduce obesity and other metabolic diseases. However, our understanding of the potential cellular mechanisms by which training promotes the expansion of healthy adipose tissue is in its infancy [19]. Therefore, it is necessary to conduct more research on the anti-obesity effects of training, especially on the female population. Regarding the effect of training on leptin, Poorvaghar et al., in a review study aimed at investigating the effect of high-intensity interval training (HIIT) on serum leptin levels in people with and without chronic diseases, have reported that HIIT leads to a significant decrease in serum leptin [20]. Makiel et al. also reported that 12 weeks of continuous training significantly reduced serum leptin in men with metabolic syndrome [21]. In a study, Ouerghi et al. reported that eight weeks of HIIT did not produce a significant difference in serum leptin in obese and normal men [22]. In another study, Aktaş et al. also reported that 12 weeks of HIIT did not make a significant difference in leptin in women with polycystic syndrome [23]. On the other hand, asprosin is a newer adipokine that increases appetite, unlike leptin, which has anti-appetite effects. Although these two adipokines have different effects on appetite, the levels of these two adipokines increase in obesity, which indicates the lack of physiological efficiency of these two adipokines in obesity conditions [19]. Regarding the effect of sports training on asprosin, due to the newness of this adipokine, the results of sports research on this adipokine are more limited. In this regard, the results of Qalavand et al.'s research have shown that twelve weeks of intermittent continuous training causes a significant decrease in serum asprosin and fasting blood sugar in men with type 2 diabetes [5]. Ceylan et al. also reported in their research that HIIT and moderate-intensity continuous training (MICT) caused a significant decrease in serum asprosin and fasting insulin levels in obese and normal-weight subjects, and these changes were more significant in the obese group [24].

Considering the positive effects of sports training

on the reduction of asprosin, this adaptation can be attributed to the adjustment of asprosin in adapting to the improvement of metabolism; however, no research was found that specifically examined the effects of training on leptin and asprosin in obese women.

In addition to a part of the personnel of the police which includes women working in administrative departments as well as police executive work, the family of the police staff, like other populations, may suffer from obesity and obesity-related complications due to their lifestyle. Therefore, it is important to use interventional research aimed at reducing obesity and improving impaired metabolism due to metabolic disorders.

Therefore, the present study was conducted to investigate the effect of moderate-intensity continuous training on adipokines related to obesity-related cardiometabolic complications (leptin and asprosin) in sedentary obese women.

MATERIALS & METHODS

In the present semi-experimental research, which was conducted with pre-test-post-test research with a control group in 2023, among obese women in Tehran, Iran, 24 women with obesity class 1 (body mass index 30-35 kg/m2) and were selected by purposeful sampling with a sedentary lifestyle. The research entry requirement includes the age range of 35-45 years, body mass index (BMI) in the range of 30 to 35 kg/m2, not having any history of regular physical activity in the past year, and not having a history of heart diseases, orthopedics, lung diseases, diabetes, and blood pressure. After measuring the variables related to the research, the subjects were randomly divided into two groups of 12, including the MICT group and the control group. The sample size in the present research was estimated based on previous studies [5], and the formula for estimating the sample size was ten people in each group. Moreover, considering the possibility of 20% sample attrition, 12 people were considered in each group.

The training protocol in the present study was taken from Ryan et al.'s study [25]. It included ten weeks of MICT training with three sessions per week of running on a treadmill, and the control group did not receive training intervention during the research. At the beginning of the training, the samples warmed up for 5 minutes with an intensity of 65% of the maximum heart rate, followed by running continuously for 38 minutes with an intensity of 65-70% of the maximum heart rate, and at the end of the training session, they cooled down for 5 minutes, and the intensity was 65% of the maximum heart rate. MICT started in the first two weeks with 26 minutes of running at an intensity of 65% of the maximum heart rate, and from the third to the tenth week, the continuous

The Effect of Ten Weeks of Moderate Intensity Continuous Training on Serum Levels of Adipokines Related to Energy Homeostasis (Asprosin and Leptin) in Obese Women.

training time was 38 minutes. The intensity of the training was controlled using a polar heart rate. During the training, to comply with the principle of overload, the treadmill speed was adjusted every two weeks based on the samples' target heart rate, and if the heart rate was lower than the target heart rate, the treadmill speed was increased.

To evaluate the studied variables 24 hours before the start of training interventions and 72 hours after the last training session, fasting blood was taken. The reason for the time interval of 72 hours after the last training session was to eliminate the acute effect of training on the research results [25]. The subjects' weight was measured with a digital scale, and the standing height of the subjects was measured standing with the heels, legs, hips, shoulders, and head leaning against the wall with a stadiometer. Body mass index was also calculated by dividing weight in kilograms by the second power of height in meters. The girth was also measured using a tape measure while exhaling. From each sample, five ccs of blood were taken from the right-hand vein by the laboratory nurse, and the laboratory expert did the analysis. Asprosin level using Human Asprosin(APS) ELISA Kit with a sensitivity of 0.1 ng/ml and leptin level using Human Leptin(LEP) ELISA Kit with a sensitivity of 0.1 ng/ml by ELISA method and with MyBioSource kits were measured. Insulin was also measured by the ELISA method using an American biosystems kit. Fasting blood sugar was measured photometrically using Pars-Azmoon kits made in Iran with a sensitivity of 5 mg/dL.

Ethical Permissions: The principles of privacy and security of samples' information were observed. In the current research, participation in the research was voluntary, and there was no compulsion to participate in the research and continue the research. All the samples had sports insurance before starting the research; No fees were charged to the samples for participating in sports programs and specialized tests. All the levels of the present research were registered and approved by the Research Ethics Committee of Isfahan University

in Iran with code IR.UI.REC.1401.118. Statistical analysis: For statistical analysis, independent and dependent t-tests and covariance analysis were used. Statistical analysis was performed using SPSS 26 software with a significance level of p<0.05.

FINDINGS

In this research, 12 samples participated in the experimental group with an average of 41.33±2.74 years and a body mass index of 32.46±2.53 kg/m2, and 12 samples in the control group with an average of 41.0±3.19 years and body mass index of 32.21±3.48 kg/m2 (Table 1). The results of the independent t-test showed that there was no significant difference in anthropometric indices (weight, height, body mass index, girth) and the age of the subjects between the two research groups (p>0.05), and the samples were selected homogeneously (Table 1).

Table 1) Specifications related to age and anthropometry of subjects

Variable	MICT (M±SD)	Control (M±SD)	t	р
Age (years)	41.33±2.74	41.0±3.19	0.274	0.786
Height (cm)	158.08±7.09	159.084.23±	-0.420	0.679
Weight (kg)	81.33±10.17	81.84±12.22	-0/109	0.914
Body mass index (Kg/m2)	32.46±2.53	32.21±3.48	0.197	0.846
Waist girth (cm)	96.60±5.84	97.48±5.79	0.372	0.713

The dependent t-test was used to examine the intragroup changes of the investigated indicators (Table 2), and the results of this test showed that after the intervention period, there was a significant decrease in the levels of asprosin (p<0.001; t=4.989), leptin (p=0.002; t=3.992), insulin (p<0.001; t=6.009) and body mass index (p<0.001; t=6.660) in the training group compared to the baseline values, but no significant difference in fasting blood sugar levels (p=0.187; t=1.407) was observed in the training group (p>0.05). Analysis of covariance test was used in the intergroup comparison of the analyzed indicators and

Table 2) The effect of interventions on changes in asprosin, leptin, fasting blood sugar, insulin and body mass index of subjects

Variable	Group	Pre-test (M±SD)	Post-test (M±SD)	t	p	F	p	Eta score
Asprosin	MICT	0.29±0.05	0.16±0.09	4.987	0.001>	8.844	0.007	0.296
(nanograms per milliliter)	Control	0.22±0.08	0.28±0.09	-1.643	0.129	8.844		
Leptin	MICT	12.55±2.63	9.40±1.11	3.992	0.002	26.762	0.001>	0.560
(nanograms per milliliter)	Control	11.89±2.20	12.13±1.62	-0.430	0.676	26.762		
Fasting blood sugar	MICT	91.33±12.67	88.42±13.13	1.407	0.187	0.501	0.487	0.023
(mg/dL)	Control	104.25±19.05	104.92±18.04	-0.184	0.858	0.501		0.023
	MICT	32.38±7.35	18.69±4.31	6.009	0.001>			
Fasting insulin (unit per liter)	Control	29.05±8.38	33.03±5.57	-0.174	0.265	49.339	0.001>	0.701
BMI	MICT	32.46±2.53	31.58±2.79	6.660	0.001>	40.000 0.000	0.001	0.657
(Kg/m2)	Control	32.21±3.48	32.28±3.41	-1.021	0.329	40.298	0.001>	0.657

the results of this test showed that the changes of asprosin (p=0.007; F=8.844; η 2=0.296), leptin (p<0.001; F=26.762; η 2=0.560), insulin (p<0.001; F=49.339; η 2=0.701) and body mass index (p>0.001; F=40.298; η 2=0.657) was significant in the training group compared to the control group, but there was no significant difference in fasting blood sugar between the two training and control groups (p=0.487; F=0.501; η 2=0.023); (Table 2).

DISCUSSION

The present study was conducted to determine the effect of moderate-intensity continuous training on body mass index and serum levels of leptin, asprosin, insulin, and blood sugar in sedentary obese women. The results of the research showed that after the intervention period of moderateintensity continuous training, there was a significant decrease in the levels of asprosin (in terms of ng/ml: -0.13 in the training group versus +0.6 in the control group), leptin (in terms of ng/ ml milliliter: -3.15 in the training group versus +0.24 in the control group), insulin (in units per liter: -13.9 in the training group versus +3.98 in the control group), body mass index (in units per liter: -0.88 in the training group versus +0.07 in the control group). However, the fasting blood sugar changes were insignificant (in terms of mg/ dL: -2.91 in the training group versus +0.67 in the control group).

Regarding the effect of training on serum asprosin, the results of our research are in line with the findings of Qalavand et al. [5]. However, contrary to the findings of Qalavand et al., who reported a decrease in fasting blood sugar in addition to the reduction of asprosin, in this research, the changes in fasting blood sugar level were not significant. The possible cause of this inconsistency may be due to the difference in the characteristics of the subjects in the two studies because, in Qalavand's study, obese men with type 2 diabetes who have increased blood sugar levels were examined. Also, the findings of the present research are in line with the results of Ceylan et al. [24]. Ceylan et al. reported in another study that training reduces serum asprosin and fasting insulin [26]. These results are consistent with our findings regarding the reduction of asprosin and fasting insulin. Progression of adipose tissue dysfunction in metabolically unhealthy obesity occurs without a coordinated response. This dysfunction of adipose tissue causes other obesity-related complications, including insulin resistance, high blood pressure, and atherosclerosis [19]. Training has been reported to improve whole-body adipose tissue insulin sensitivity when measured via stable isotope lipid tracers (rate of apparent suppression in response to hyperinsulinemia) [27]. It has also been reported that weight loss, especially

visceral fat reduction, has positive effects on reducing insulin resistance. Reduction of insulin resistance caused by training is associated with angiogenesis and increased mitochondrial respiration of adipose tissue [19, 27]. Training increases mitochondrial volume and maintains mitochondrial respiratory function in adipose tissues; based on our knowledge, the effects of training on mitochondrial fusion and the dynamics of mitochondrial fission and autophagy in adipose tissue have not yet been fully elucidated [19]. Nevertheless, it is said that training by increasing angiogenesis and improving mitochondrial function causes the creation of healthy fat tissue [19]. Asprosin is an adipokine related to glucose metabolism that exerts a glucogenic effect to regulate glucose homeostasis through binding to OLFR734, a G protein-coupled receptor in hepatocytes [12]. On the other hand, bioinformatic analysis shows that the FBN1 gene as a precursor of asprosin is highly expressed in mesoangioblasts derived from adult skeletal muscles, osteoblastlike cells, and mesenchymal stem cells, which indicates that the skeletal-muscular system may play a role in the regulation of asprosin expression [28]. Sports training reduces insulin resistance by affecting fat tissue and creating healthy fat [19]. The increased asprosin reduction due to the increase in stored adipose tissue in adaptation to training can be attributed to the reduction of visceral fat, the creation of healthy fat, and also the reduction of insulin resistance as a metabolic adaptation due to training [28].

Another finding of this research was the reduction of leptin after the intervention period. Makiel et al. also reported decreased serum leptin consumption in patients with metabolic syndrome after twelve weeks of continuous training [21]. However, in a review by Khalafi et al., they stated that training alone is not as effective as diet or training combined with diet to reduce leptin in overweight and obese people. Also, subgroup analyses show that age, BMI, duration of intervention, type of monitoring, study quality, and degree of energy restriction are sources of heterogeneity [29]. Therefore, the reason for the difference in the results between other researchers regarding the effect of leptin can be justified to some extent. In our research, although caloric restriction was not done, training was able to reduce weight and fasting insulin. Considering leptin's relationship with body composition and insulin resistance [7], it can be justified to reduce leptin in adaptation to continuous training. Training protocols that lead to a decrease in fat mass decrease leptin concentrations. Therefore, most researchers have reported leptin concentrations after accounting for fat loss [30]. Training-induced reduction in leptin levels has been attributed to changes in energy

The Effect of Ten Weeks of Moderate Intensity Continuous Training on Serum Levels of Adipokines Related to Energy Homeostasis (Asprosin and Leptin) in Obese Women.

balance, improved insulin sensitivity, changes in lipid metabolism, and unknown factors [30]. The results of our research showed that in addition to the classical variables measured, leptin changes are associated with the reduction of asprosin as a new adipokine with different roles. On the other hand, asprosin is a newer adipokine that, unlike leptin, which has anti-appetite effects, this adipokine increases appetite. Although these two adipokines have different effects on appetite, the levels of these two adipokines increase in obesity, which indicates the lack of physiological efficiency of these two adipokines in obesity conditions [19]. The present research was conducted on obese women with a range of 35-45 years and suffering from obesity degree 1. The results may be affected by the age range (childhood, puberty, adolescence, reproductive period, and menopause) or the type of body composition (thin, normal, overweight, and obese with different degrees). Therefore, the results of this research cannot be generalized to all ages and different body types. It is suggested that in future research, similar research should be conducted in larger groups, including gender, age range, and different body composition. Also, in the current research, only the effect of training on the variables was measured; considering the role of nutrition in obesity, the calories consumed by the subjects were not measured, which was one of the limitations of the present research. Also, hormones related to body composition, such as sex hormones and thyroid function, were not measured, which was another limitation of this research.

CONCLUSION

Ten weeks of moderate-intensity continuous training decreases leptin and asprosin as two adipokines increased with obesity, along with improving body composition and decreasing fasting insulin. These changes can be attributed to weight loss and, thus, the adjustment of adipokines.

Clinical & Practical Tips in POLICE MEDICINE:

Currently, part of the population of police personnel includes women. The families of military and police personnel may also suffer from overweight and obesity due to improper lifestyle and nutrition. Considering that the complications caused by obesity, in addition to creating a risk for women's health, because of problems related to childbirth and metabolic complications for children, it is suggested that for the prevention of obesity and its complications, the use of continuous training to reduce the metabolic complications of obesity should be included in their routine program.

Acknowledgments: This article is a part of the first author's PhD thesis. The authors thank all

those who participated in this research.

Conflict of interest: The authors stated that there is no conflict of interest in the present study.

Authors' Contribution: presenting the idea and design of the study, Maryam Salehi, Fahimeh Esfarjani; Data collection, Maryam Salehi, Sattar Gorgani Firouzjaei, Fahimeh Esfarjani; Data analysis, Maryam Salehi; All the authors participated in the initial writing of the article and its revision, and all accept the responsibility for the accuracy and correctness of the contents of the present article with the final approval of this article.

Financial Sources: The present study did not have any financial support. The



نشریه طب انتظامی



🔓 دسترسی آزاد

مقاله اصيل

اثر ده هفته تمرینات تداومی با شدت متوسط بر سطوح سرمی آدیپوکینهای مرتبط با هومئوستاز انرژی (آسپروسین و لپتین) در زنان چاق

مريم صالحي' * PhD Candidate ، فهيمه اسفرجاني 'PhD مريم صالحي' PhD فيروزجايي 'PhD مريم

چکیده

اهداف: آسپروسین و لپتین دو آدیپوکین مرتبط با اشتها و اختلالات متابولیک هستند. هدف تحقیق حاضر تعیین اثر ده هفته تمرینات تداومی با شدت متوسط بر شاخص توده بدن و سطوح سرمی لپتین، آسپروسین، انسولین و قند خون ناشتا در زنان چاق غیرفعال بود.

مواد و روشها: تحقیق نیمهتجربی حاضر که در سال ۱۴۰۲ در شهر تهران روی زنان چاق انجام شد، ۲۴ زن چاق کمتحرک به صورت هدفمند انتخاب شدند و به صورت تصادفی به دو گروه ۱۲نفره شامل گروههای تمرین و کنترل تقسیم شدند. در گروه تمرین، مداخله ورزشی به مدت ۱۰ هفته و ۳ جلسه در هفته انجام شد و در طول دوره تحقیق، گروه کنترل مداخله ورزشی دریافت نکردند. به منظور ارزیابی متغیرهای مورد بررسی در دو نوبت، ۲۴ ساعت قبل از شروع مداخلات تمرین و ۷۲ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین، خونگیری به صورت ناشتا انجام شد. به منظور تجزیه و تحلیل آماری از آزمونهای تی و ایسته و تحلیل کواریانس استفاده شد. تجزیه و تحلیل آماری با نرمافزار SPSS 26 و سطح معناداری (۵۰-۹۰) انجام شد.

یافتهها: میانگین سن و شاخص توده بدن در گروه تمرین به ترتیب ۴۱/۳۳±۲/۷۴ سال و ۳۲/۴۶±۳۲/۵۳ کیلوگرم بر متر مربع و در گروه کنترل به ترتیب ۴۱/۳±۴/۱۹ سال و ۳۲/۲۱±۳/۴۸ کیلوگرم بر متر مربع بود. پس از دوره مداخلات، کاهش معناداری در شاخص توده بدنی (۹۵۱/ه کیلوگرم بر متر مربع)، آسپروسین (۱۱۶/ه نانوگرم بر میلیلیتر)، لپتین (۲/۸۱۶ نانوگرم بر میلیلیتر) و انسولین (۱۴/۳۴ واحد بر لیتر) در گروه تمرین نسبت به گروه کنترل مشاهده شد (۵۰/۰۵). ولی تفاوت معناداری در FS مشاهده نشد (۵۰/۰۵).

نتیجه گیری: با توجه به نتایج میتوان گفت که تمرینات تداومی با شدت متوسط با تعدیل آسپروسین و لپتین ناشتا، اثرات مثبتی بر وضعیت متابولیکی زنان چاق غیرفعال دارد.

كليدواژهها: چاقى، تمرين ورزشى، ليتين، انسولين

تاریخچه مقاله:

دریافت: ۲۰/۰۵/۰۲ پذیرش: ۱۴۰۲/۰۷/۱۶ انتشار: ۱۴۰۲/۰۸/۱۷ نویسنده مسئول*:

آدرس پستی: گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران، کد پستی: ۸۱۷۴۶۷۳۴۴۱ پست الکترونیکی:

پست الکترونیکی: maryamsalehi.phd@gmail.com نحوه استناد به مقاله:

Salehi M, Esfarjani F, Gorgani Firoozjaei S. The Effect of Ten Weeks of Moderate Intensity Continuous Training on Serum Levels of Adipokines Related to Energy Homeostasis (Asprosin and Leptin) in Obese Women.. J Police Med. 2023;12(1):e19.

[ٔ] گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران.

[ً] گُروه علوم آزمایشگاهی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارتش، تهران، ایران.

صالحی و همکاران

مقدمه

چاقے به افزایش غیرطبیعی یا بیش از حد چربی گفته می شود که میتواند بر سلامت انسان تأثیر منفی بگذارد [۱]. چاقی یک بیماری مزمن چندعاملی است که با عوارض قلبی-عروقی و اختلالات متابولیکی متعدد مانند کبد چرب الكلي و ديابت نوع ۲ همراه است [۱، ۲]. چاقي از طريق هزینههای مستقیم مراقبتهای بهداشتی و هزینههای غیرمستقیم مانند کاهش بهرهوری، بار اقتصادی قابل توجهی را بر بیماران، سیستمهای مراقبتهای بهداشتی و جامعـه تحمیـل میکنـد [۳]. چاقـی بـه طـرق مختلـف بـر سلامت زنان تأثير منفى مى گذارد. اضافه وزن يا چاقى، خطر نسبی دیابت و بیماری عروق کرونر را در زنان افزایش میدهد. زنان چاق بیشتر در معرض خطر کمردرد و آرتروز زانو هستند [۱]. چاقی بر بارداری و باروری تأثیر منفی می گذارد. چاقی مادر با نرخ بالاتر سزارین و همچنین نرخ بالاتر بیماریهای مامایی پرخطر مانند دیابت و فشار خون بالا مرتبط است. چاقی مادر بر پیامدهای بارداری (افزایش خطر مرگ و میر نوزادان و ناهنجاریها) تأثیر منفی میگذارد. همچنین با کاهش تمایل به شیردهی، کاهش شروع شیردهی و کاهش مدت شیردهی همراه است [۱]. به نظر میرسد ارتباطی بین چاقی و افسردگی در زنان وجود دارد، اگرچه عوامل فرهنگی ممکن است بر این ارتباط تأثیر بگذارد. زنان چاق بیشتر در معرض خطر ابتلا به سرطانهای متعدد از جمله سرطان آندومتر، سرطان دهانه رحم، سرطان سينه و شايد سرطان تخمدان هستند [۱].

با مشخص شدن چاقی به عنوان یک بیماری التهابی مزمن با درجه پایین، تغییرات زیادی در جمعیت سلولی در بافت ایجاد می شود که منجر به تغییرات سلولی، پاراکراین، مکانیکی و متابولیکی میشود که اثرات موضعی و سیستمیک از جمله بیماریهای قلبی-عروقی و متابولیک دارنـد [۴]. افزایـش تعـداد سـلولهای چربـی از طریـق جـذب و تمایز سلولهای بنیادی مشتق از چربی و پره آدیپوسیتها به سلولهای چربی جدید رخ میدهد، بنابراین تعداد کلی سلولهای چربی افزایش مییابد [۴]. فرض شده است که تولید آدیپوکین ها با چاقی تغییر میکند و با عوارض مرتبط با چاقی در ارتباط است [۵]. گزارش شده است که افزایش لپتین سرم مرتبط با چاقی باعث گسترش انتخابی ساختار عروق ریز در مراکز مغزی میشود که هموستاز همودینامیک را تنظیم میکنند [۶]. لپتین، مصرف غذا، توده بدن و عملکرد تولید مثل را تنظیم میکند و در رشد جنین، یاسخهای ایمنی پیشالتهایی، رگزایی و لیپولیز نقش دارد. لپتین محصولی از ژن چاق (ob) است و به دنبال سنتز و ترشح از سلولهای چربی در بافت چربی سفید، به گیرنـده لپتیـن (LEP-R) متصـل شـده و آن را فعـال می کنـد. توزیع LEP-R اثرات پلیوتروپیک لپتین را تسهیل میکند و نقش مهمی در تنظیم توده بدن از طریق مکانیسم بازخورد منفى بين بافت چربى و هيپوتالاموس ايفا مىكند [٧].

چاقی با افزایش سیگنالدهی پیشالتهابی در هیپوتالاموس با کاهش عملکرد لپتین مرکزی و انسولین همراه است که منجر به اختلال در تحمل گلوکز سیستمیک میشود [۸]. همچنین آسپروسین یک آدیپوکین جدید است که به عنوان یک پروتئین هورمون کائودامین طبقهبندی میشود. این آدیپوکین در طول روزهداری از بافت چربی سفید ترشح می شود و اثرات گلوکوژنیک و اشتهازا را ایجاد میکند. اگرچه بافت چربی سفید منبع غالب این آدیپوکین چندکاره است، اما سایر بافتها مانند غدد بزاقی، سلولهای B یانکراس و غضروف نیز ممکن است آسپروسین تولید کنند [۹]. گزارش شده است که آسپروسین، پروتئین کیناز PKA) A) را در کبد فعال میکند و به دنبال آن گلوکز از سلولهای کبدی آزاد می شود. انسولین، این اثر را با کاهش فعالیت PKA از طريـق سيسـتم AMP حلقـوى معكـوس مىكنـد [١٠]. سيسـتم سیگنالینگ PKA وابسته به cAMP به طور گسترده بیان می شود و نقش مرکزی در تنظیم متابولیسم سلولی در تمام سیستمهای اندام تحت تأثیر چاقی دارد؛ سیگنالدهی PKA عصبی توسط سیگنالهای وابران-آوران و محیطی تنظیم میشود که جمعیت سلولهای عصبی خاص را به تنظیم فرآیندهای متابولیک در بافت چربی، کبد، پانکراس، آدرنال، ماهیچههای اسکلتی و روده مرتبط میکند [۱۱]. سطوح آسپروسین پلاسما با متابولیسم گلوکن، پروفایل لیپیدی، مقاومت به انسولین و عملکرد سلولهای β مرتبط است و تحت تأثير جاقى و اختلالات متابويكى مانند ديابت نوع دو افزایش مییابد [۵]. آسپروسین علاوه بر انجام عملکرد گلوکوژنیک، به عنوان یک هورمون اورکسیژنیک با اثر مرکزی است که میتواند یکی از اهداف درمانی بالقوه در درمان چاقی قرار گیرد [۱۲]. همچنین نتایج تحقیقات حیوانی نشان دادہ است کہ چاقی موجب دیس لیپیدمی، مقاومت به انسولین و افزایش لپتین و آسپروسین میشود [۱۳]. در همین زمینه نتایج تحقیق Mirr و همکاران نشان میدهد که آسپروسین در ارتباط با مقاومت به انسولین مرتبط با چاقی است و سطوح سرمی این آدیپوکین در زنان بیشتر از مردان است [۱۰].

چاقی یک بیماری مزمین و عودکننده است که بیا عبوارض متعدد، مرگ و میر و بار مراقبتهای بهداشتی قابل توجهی همراه است [۱۲]. از طرفی با توجه به شیوع بیشتر چاقی زنان، میزان افزایش پیشبینیشده آن در دهه آینده و خطرات ناشی از سلامت بیشتر آن در زنان (به عنوان مثال، دیابت نوع دو، ناباروری، سرطان)، مدیریت چاقی در زنان یک نگرانی بسیار بزرگتر است [۲]. فعالیت بدنی و برنامههای تمرینی ورزشی، بخشی جداییناپذیر از یک رویکرد جامع مدیریت چاقی است. در افراد دارای اضافه وزن یا چاقی، تمرینات ورزشی، به ویژه تمرینات هوازی (یعنی تمرینات استقامتی)، با کاهش وزن اضافی قابل توجهی در مقایسه با عدم تمرین همراه است [۱۵] و میتواند موجب کاهش عوارض کاردیومتابولیک ناشی از چاقی شود [۱۶، ۱۷].

اثر ده هفته تمرینات تداومی با شدت متوسط بر سطوح سرمی آدیپوکینهای مرتبط با هومئوستاز انرژی (آسپروسین و لپتین) در زنان چاق

بنابراین استفاده از تمرینات هوازی میتواند به عنوان یک رویکرد درمانی در درمان چاقی و همچنین کاهش عوارض مرتبط بـا چاقـی اهمیـت داشـته باشـد [۱۸]. شـواهد فزاینـده نشان میدهد که بهبود استقامت قلبی-تنفسی، اثرات بالقوه خنثی کنندهای در برابر اثرات منفی چاقی بیش از حد دارد [۲]. با این حال، مطالعات مرتبط با چاقی زنان اغلب از بررسی پاسخهای فیزیولوژیکی به ورزش غفلت میکننـد و در عـوض، در درجـه اول بـر بهبـود ترکیـب بـدن و سطوح فعالیت بدنی تمرکز میکنند [۱۶، ۱۷]. بنابراین، راهنمایی برای تجویز ورزش به عنوان مداخلهای برای بهبود سلامت در این جمعیت عمدتاً توسط ادبیات مردانه ارائه میشود و تفاوتهای بیولوژیکی جنسی و رویدادهای زندگی را که بر پاسخهای ناشی از ورزش تأثیر میگذارند، توضيح نمىدهـ د [۲]. مطالعـات اخيـر نشـان دادهانـ د كـه ورزش یک مداخله رفتاری قوی برای پیشگیری و کاهش چاقی و سایر بیماریهای متابولیک مرتبط با چاقی است. با این حال، درک ما از مکانیسمهای سلولی بالقوه ورزش که باعث گسترش بافت چربی سالم میشود، در مرحله ابتدایی است [۱۹]. بنابرایین انجام تحقیقات بیشتری در خصوص اثرات ضد چاقی تمرینات ورزشی به خصوص روی جمعیت زنان ضرورت دارد.

در خصوص اثر تمرینات ورزشی بر لپتین، پوروقار و همکاران در یک تحقیق مروری با هدف بررسی تأثیر تمرینات تناوبی با شدت بالا (HIIT) بر سطح لپتین سرم در افراد مبتلا و بدون بیماری مزمن گزارش کردهاند که HIIT منجـر بـه کاهـش معنـادار لپتيـن سـرمی میشـود [۲۰]. Makiel و همـکاران نیــز گــزارش کردهانــد کــه دوازه هفتــه تمرینات هوازی باعث کاهش معناداری در لپتین سرمی در مردان مبتلا به سندرم متابویک می شود [۲۱]. در تحقیقی، Ouerghi و همکاران گزارش کردهاند که هشت هفته کاران تفاوت معناداری در لپتین سرمی در مردان چاق و نرمال ایجاد نمیکند [۲۲]. در تحقیق دیگری، Aktaş و همکاران نیـز گـزارش کردهانـد کـه ۱۲ هفتـه HIIT تفـاوت معنـاداری در لپتین زنان مبتلا به سندرم پلیکیستیک ایجاد نمیکند [۲۳]. از طرف دیگر، آسپروسین، آدیپوکین جدیدتری است که بر خلاف لپتین که اثرات ضد اشتهایی دارد، موجب افزایـش اشـتها میشـود. اگرچـه ایـن دو آدیپوکیـن اثـرات متفاوتی بر اشتها دارند؛ با این وجود سطوح این دو آدیپوکین در چاقی افزایش مییابد که نشان دهنده عدم کارایی فیزیولوژیک این دو آدیپوکین در شرایط چاقی است [۱۹]. در خصوص اثر تمرینات ورزشی بر آسپروسین، به علت جدید بودن این آدیپوکین، نتایج تحقیقات ورزشی بر این آدیپوکین محدودتر است. در همین خصوص نتایج تحقیق قلاوند و همکاران نشان دادهاند که دوازده هفته تمرینات تناوبی هـوازی موجـب کاهـش معنـاداری در آسپروسـین سرمی و قنید خون ناشتا در مردان مبتیلا به دیابت نوع دو است [۵]. Ceylan و همکاران نیز در تحقیقشان گزارش

کردهاند که HIIT و تمرینات هوازی با شدت متوسط (MICT) موجب کاهش معناداری در سطح آسپروسین سرمی و انسولین ناشتا در آزمودنیهای با وزن چاق و نرمال میشود و این تغییرات در گروه چاق چشمگیرتر است میشود و این تغییرات در گروه چاق چشمگیرتر است [۲۴]. با توجه به اثرات مثبت تمرینات ورزشی بر کاهش آسپروسین، میتوان این سازگاری را به تعدیل آسپروسین در سازگاری با بهبود متابولیسم نسبت داد؛ با این وجود، تحقیقی که به طور خاص اثرات ورزش را بر لپتین و آسپروسین زنان چاق بررسی کرده باشد، یافت نشد.

علاوه بر بخشی از پرسنل فرماندهی انتظامی که شامل زنان شاغل در بخش های اداری و همچنین کارهای اجرایی انتظامی هستند، خانوادهٔ کارکنان فرماندهی انتظامی نیز مثل سایر جمعیتها ممکن است به علت سبک زندگی، دچار چاقی و عوارض ناشی از چاقی شوند. بنابراین استفاده از تحقیقات مداخلهای با هدف کاهش چاقی و بهبود متابولیسم مختلشده به علت اختلالات متابولیکی اهمیت دارد. بنابراین، پژوهش حاضر با هدف بررسی اثر تمرینات تداومی با شدت متوسط بر آدیپوکینهای مرتبط با عوارض کاردیومتابولیک مرتبط با چاقی (لپتین و آسپروسین) در زنان چاق غیرفعال انجام شد.

مواد و روشها

در تحقیق نیمهتجربی حاضر که با طرح تحقیق پیش آزمون-پسآزمون با گروه کنترل در سال ۱۴۰۲ انجام شد، از بین زنان چاق شهر تهران، ۲۴ زن با چاقی درجه ۱ (شاخص تودہ بدنی ۳۵-۳۰ کیلوگرم بر مترمربع) با سبک زندگی کمتحـرک بـه روش نمونهگیـری هدفمنـد انتخـاب شـدند. شرایط ورود به تحقیق شامل دامنهٔ سنی ۴۵-۳۵ سال، شاخص توده بدن (BMI) در محدوده ۳۰ تا ۳۵ کیلوگرم بر متر مربع، نداشتن هیچگونه سابقه فعالیت بدنی منظم در یک سال گذشته و نداشتن سابقه بیماریهای قلبی، ارتوپدیک، بیماریهای ریوی، دیابت و پرفشاری خونی بود. پس از اندازه گیری متغیرهای مرتبط با تحقیق، آزمودنیها به صورت تصادفی به دو گروه ۱۲نفره شامل گروه MICT و کنتـرل تقسـیم شـدند. حجـم نمونـه در تحقیـق حاضـر بـر اساس مطالعات پیشین [۵] و همچنین فرمول برآورد حجم نمونه در هـر گـروه ۱۰ نفـر بـرآورد شـد و بـا توجـه بـه احتمـال ریـزش ۲۰درصـدی آزمودنیها، در هـر گـروه ۱۲ نفـر در نظـر

پروت کل تمرین در تحقیق حاضر برگفته از تحقیق Ryan با تواتر و همکاران [۲۵] بود و شامل ۱۰ هفته تمرین MICT با تواتر تمرین ۳ جلسه در هفته دویدن روی تردمیل بود و در طول دوره تحقیق گروه کنترل مداخله ورزشی دریافت نکرد. در ابتدای شروع تمرین، آزمودنیها به مدت ۵ دقیقه به گرم کردن با شدت ۶۵ درصد ضربان قلب بیشینه پرداختند و به دنبال آن ۳۸ دقیقه با شدت ۶۵-۶۵ درصد ضربان جلسه قلب بیشینه به صورت تداومی دویدند و در پایان جلسه قلب بیشینه به صورت تداومی دویدند و در پایان جلسه

صالحی و همکاران

تمرین نیز ۵ دقیقه سرد کردن با شدت ۶۵ درصد ضربان قلب بیشینه انجام شد. MICT در ۲ هفته اول با ۲۶ دقیقه دویدن با شدت ۶۵ درصد ضربان قلب بیشینه شروع شد و از هفته سوم تا دهم زمان تمرین تداومی، ۳۸ دقیقه بود. شدت تمرین در حین اجرا با استفاده از ضربان سنج پلار کنترل شد. در طول دوره تمرین به منظور رعایت اصل اضافه بار، هر دو هفته سرعت تردمیل بر اساس ضربان قلب هدف آزمودنیها تنظیم شد و در صورت پایین تر بودن ضربان قلب نسبت به ضربان قلب هدف به سرعت تردمیل افزوده شد.

به منظور ارزیابی متغیرهای مورد بررسی در دو نوبت، ۲۴ ساعت قبل از شروع مداخلات تمرین و ۷۲ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین، خونگیری به صورت ناشتا انجام شد. علت فاصله زمانی ۷۲ ساعت پس از آخرین جلسه تمرین، از بین بردن اثر حاد تمرین بر نتایج تحقیق بود؛ زیرا اثر ورزش بر مقاومت به انسولین تا ۷۲ ساعت پس از تمریـن نیــز گــزارش شــده اســت [۲۵]. وزن آزمودنیهــا بــا ترازوی دیجیتال و قد ایستاده آزمودنیها به صورت ایستاده به صورتی که پاشنه پا، ساق پا، باسن، شانهها و سر به دیاوار تکیه داده شده بود، با قدسنج اندازهگیاری شد. شاخص توده بـدن نیـز بـا تقسـیم وزن بـر حسـب کیلوگـرم بـر توان دوم قد بر حسب متر محاسبه شد. محیط دور کمر نیـز بـا اسـتفاده از متـر نـواری و در هنـگام بـازدم اندازهگیـری شـد. از هـر آزمودنیهـا بـه میـزان ۵ سیسـی خـون از وریـد دست راست توسط پرستار آزمایشگاه گرفته شد و تجزیه و تحليل توسط كارشناس آزمايشگاه انجام شد. سطح آسپروسین با استفاده از Human Asprosin(APS) ELISA Kit بـا حساسـیت ۱/۰ نانوگـرم بـر میلیلیتـر و سـطح لپتیـن نيــز بــا اســتفاده از Human Leptin(LEP) ELISA Kit بــا حساسیت ۱/۰ نانوگرم بر میلیلیتر و به روش الایزا و با کیتھای Mybiosource اندازہگیاری شدند. انسولین نیاز به روش الایزا و با استفاده از کیت شرکت بیوسیستم آمریکا اندازهگیری شد. قند خون ناشتا به روش فتومتریک و با استفاده از کیتهای شرکت پارسآزمون ساخت کشور ایران با حساسیت ۵ میلیگرم بر دسیلیتر اندازهگیری شد.

ملاحظات اخلاقی: اصول رازداری و محرمانیه بودن اطلاعات آزمودنیها رعایت شد؛ در تحقیق حاضر شرکت در طرح تحقیق به صورت داوطلبانه بود و هیچگونه اجباری برای شرکت در طرح تحقیق و ادامه تحقیق وجود نداشت؛ تمامی آزمودنیها قبل از شروع تحقیق بیمه ورزشی شدند؛ هیچگونه هزینهای برای شرکت در برنامههای ورزشی فیچگونه هزینهای برای شرکت در برنامههای ورزشی نشد. و قمچنین آزمایشهای تخصصی از آزمودنیها گرفته نشد. تمامی مراحل تحقیق حاضر توسط کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه اصفهان با کید IR.UI.REC.1401.118

تجزیه و تحلیل آماری: به منظور تجزیه و تحلیل آماری از آزمونهای تی مستقل، تی وابسته و تحلیل

کواریانس استفاده شد. تجزیه و تحلیل آماری با استفاده از نرم افزار $p < 0 \sim p$ انجام شد.

افتهها

در ایس پژوهسش ۱۲ نمونسه در گروه آزمایسش بیا میانگیس سن ۴۱/۳۳±۲/۵۴ سال و شاخص تبوده بدنی ۴۲/۵۳±۲/۵۴ کیلوگرم بر مترمربع و ۱۲ نمونه در گروه کنترل بیا میانگیس سنی ۴۳/۲۱±۳/۴۸ سیال و شیاخص تبوده بدنسی ۴۳/۲۱±۳/۴۸ سیال و شیاخص تبوده بدنسی ۴۱/۵±رم بر مترمربع شرکت کردنید (جیدول ۱). نتاییج آزمون تبی مستقل نشیان داد که تفیاوت معناداری در شیاخصهای تن سینجی (وزن، قید، شیاخص تبوده بدنسی، دور کمر) و سین آزمودنیها بیس دو گروه تحقیق وجود نداشت (۵۰/۰حم) و آزمودنیها همگن انتخاب شده بودنید (جیدول ۱).

جدول ۱) مشخصات مربوط به سن و تنسنجی آزمودنیها

Р	t	کنترل (M±SD)	MICT (M±SD)	متغير
۰/۲۸۶	۰/۲۷۴	۴۱/۰±۳/۱۹	k/\###\/\k	سن (سال)
۰/۶۷۹	-0/440	121/°4±4/44	N∆A/∘A±Y/∘9	قد (سانتیمتر)
·/911	/1-9	λ1/λ۴±1۲/۲۲	۸۱/۳۳±۱۰/۱۷	وزن (کیلوگرم)
۰/۸۴۶	۰/۱۹۲	۳۲/۲۱±۳/۴۸	۳۲/۴۶±۲/۵۳	شاخص توده بدن (Kg/m²)
۰/۲۱۳	۰/۳۷۲	9 Y/ F J ±۵/ Y 9	۹۶/۶ <u>•±</u> ۵/ ۸ ۴	محیط دور کمر (سانتیمتر)

در بررسی تغییرات درونگروهی شاخصهای مورد بررسی، از آزمون تی وابسته استفاده شد (جدول ۲) و نتایج این آزمون نشان داد که پس از دوره مداخله، کاهش معناداری در سطوح آسپروسین (۲-۴/۹۸۹ ؛ ۴۲/۹۸۹)، لپتین (t=٣/٩٩٢ ؛p=٠/٠٠٢)، انسولین (t=۶/۰۰۹ ؛p< ۰/۰۰۱) و شاخص تـوده بدنـی (t=۶/۶۶۰ :p< ۰/۰۰۱) در گـروه تمریـن نسـبت بـه مقادیر پایه وجود داشت ولی تفاوت معناداری در سطوح قنـد خـون ناشــتا (p=٠/١٨٧؛ t=١/۴٠٧) در گــروه تمريــن مشاهده نشد. در گروه کنترل تفات معناداری در هیچکدام از متغیرهـا مشـاهده نشـد (۵∘/۰ <p). در مقایسـه بیـن گروهـی شاخصهای مورد بررسی از آزمون تحلیل کواریانس استفاده شـ د و نتایـج ایـن آزمـون نشـان داد کـه تغییـرات آسپروسـین F=17/19؛ p=0/001؛ p=19؛ p=0/001؛ p=19؛ p=19۰/۵۶۰ (η²=۰/۷۰۱)، انسـولین (p<٠/۰۰۱)؛ F=۴۹/۳۳۹)، انسـولین شاخص تـوده بدنـی (۱۰۰/۰۰۸؛ ۴-۴۰/۲۹۸؛ ۱۳²-۰/۶۵۷) در گروه تمرین نسبت به گروه کنترل معنادار بود ولی تفاوت معناداری در قند خون ناشتا بین دو گروه تمرین و کنترل وجـود نداشـت (p=۰/۴۸۷؛ F=۰/۵۰۱؛ p=۰/۴۸۷)؛ (جـدول ۲).

حث

مطالعـه حاضر بـا هـدف تعییـن اثـر تمرینـات تداومـی بـا شـدت متوسـط بـر شـاخص تـوده بدنـی و سـطوح سـرمی لپتین، آسپروسـین، انسـولین و قنـد خـون در زنـان چاق غیرفعـال انجام شـد. نتایـج تحقیـق مـا نشـان داد کـه پـس از دوره مداخلـه تمرینـات تداومـی بـا شـدت متوسـط، کاهـش معنـاداری در

دوره ۱۲، شماره ۲، ۱۴۰۲ نـشـریـه علمی پژوهشی طب انـتـظـامــی

اثر ده هفته تمرینات تداومی با شدت متوسط بر سطوح سرمی آدییوکینهای مرتبط با هومئوستاز انرژی (آسیروسین و لیتین) در زنان چاق

تمدد بدني آنمودني ها	انسولیت و شاخص	بين قند خميد ناشتار	تغییرات آسیروسیدی ایت	حدول ۲) اثر مداخلات بر
بوده بدت المودية	السوليان و ساخص	بان، فند حوان باستا،	تعتدات استوست، تند	שבפון וו וני מבושעש ני

نمره اتا	p	F	p	t	پس آزمون (M±SD)	پیش آزمون (M±SD)	گروه	متغير
-/٧٩٥	o/Y9 <i>\$</i> o/ooY <i>A</i>	۸/۸۴۴	<0/001	۴/۹۸۷	۰/۱۶±۰/۰۹	۰/۲۹±۰/۰۵	MICT	 آسپروسین
9/1 (/		7/7/11	۰/۱۲۹	-1/844	۰/۲۸±۰/۰۹	۰/۲۲±۰/۰۸	كنترل	(نانوگرم بر میلیلیتر)
100	o/D50 <o ool="" td="" y5="" y5y<=""><td>NC MCN</td><td>۰/۰۰۲</td><td>W/99Y</td><td>9/16°∓1/11</td><td>17/۵۵±۲/۶۳</td><td>MICT</td><td>لپتين</td></o>	NC MCN	۰/۰۰۲	W/99Y	9/16°∓1/11	17/۵۵±۲/۶۳	MICT	لپتين
۰/ω/۰		<i>γωρο</i> 20/001 1//4/1	·/۶Y۶	-°/kh°	17/17±1/57	11/A9±Y/Y。	كنترل	(نانوگرم بر میلیلیتر)
/ VW	/X.1.V	۰/۵۰۱	o/\AY	1/F°A	۸۸/۴۲±۱۳/۱۳	91/WW±1Y/8Y	MICT	قند خون ناشتا
۰/ ۰۱۱	۰/۰۲۳ ۰/۴۸۷	۰/۵۰۱	∘/ \ \∆\	-°/1/16	1°6/JL∓1Y\°6	104/70±19/00	كنترل	(میلی گرم بر دسی لیتر)
۰/۷۰۱	<0/001	kd/mmd	<0/001	۶/۰۰۹	1A/۶۹±۴/۳1	۳۲/۳۸±۷/۳۵	MICT	انسولین ناشتا
0/ 4 01 < 0/ 001	17/117 -	۰/۲۶۵	-°/1/k	۳۳/۰۳±۵/۵۷	۲ ٩/•Δ±٨/٣ ٨	كنترل	(واحد بر لیتر)	
/C A V		× /V0.1	<0/001	8/88°	۳۱/۵۸±۲/۷۹	۳۲/۴۶±۲/۵۳	MICT	شاخص توده بدن
∘/۶∆Y <∘/∘∘\	<0/001	۴۰/۲۹ <i>۸</i> -	·/٣٢٩	-1/071	WY/YA±W/%1	۳ ۲/۲۱±۳/ ۴ λ	کنترل	(Kg/m^2)

سطوح آسپروسین (برحسب نانوگرم بر میلیلیتر: ۱۳۰۰- در گروه تمرین در مقابل ۶/۰+ در گروه کنترل)، لپتین (برحسب نانوگرم بر میلیلیتر: ۱۳/۵- در گروه تمرین در مقابل ۱۳/۵+ در گروه تمرین در مقابل ۱۳/۵- در گروه تمرین در مقابل میاست توده کروه تمرین در مقابل ۱۳/۸- در گروه تمرین در مقابل بدن (برحسب واحد بر لیتر: ۱۳/۸- در گروه تمرین در مقابل ۷۰/۰+ در گروه تمرین در مقابل ۱۳/۵- در گروه تمرین در مقابل ۱۶۷- در گروه تمرین در مقابل ۱۶۷- در گروه کنترل).

در خصوص اثر تمرین بر آسپروسین سرمی نتایج تحقیق ما با یافتههای قلاوند و همکاران [۵] همسو است. با این وجود بر خلاف یافتههای قلاوند و همکاران که علاوه بر کاهش آسپروسین، کاهش قند خون ناشتا را گـزارش کردهانـد، در ایـن تحقیـق تغییـرات سـطح قنـد خـون ناشتا معنادار نبود؛ علت احتمالي اين ناهمخواني ممكن است به خاطر تفاوت در ویژگی آزمودنیها در دو پژوهش باشد، چون در تحقیق قلاوند مردان چاق مبتلا به دیابت نـوع ۲ مـورد بررسـی قـرار گرفتهانـد کـه سـطوح افزایشیافتـه قند خون دارند. همچنین یافتههای تحقیق حاضر با نتایج تحقیــق Ceylan و همــکاران [۲۴] همســو اســت. Ceylan و همکاران در تحقیق دیگر گزارش کردهاند که تمرینات ورزشی موجب کاهش آسپروسین سرمی و انسولین ناشتا می شود [۲۶]. این نتایج با یافته های ما در خصوص کاهش آسیروسین و انسولین ناشتا همخوانی دارد. پیشرفت اختلال عملکرد بافت چربی در چاقی متابولیک ناسالم بدون پاسخ هماهنگی انجام میشود. این اختلال در عملکرد بافت چربی موجب سایر عوارض مرتبط با چاقی از جمله مقاومت به انسولین، فشار خون بالا و آترواسکلروز می شود [۱۹]. گزارش شده است که تمرینات ورزشی، حساسیت به انسولین بافت چربی کل بدن را هنگامی که از طریق ردیابهای لیپیدی ایزوتوپ پایدار اندازهگیری میشوند (نرخ سرکوب ظاهـر در پاسـخ بـه هايپرانسـولينمي)، بهبـود ميبخشـد [۲۷]. همچنین گزارش شده است که کاهش وزن به خصوص کاهش چربی احشایی، اثرات مثبتی بر کاهش مقاومت به

انسـولین دارد؛ کاهـش مقاومـت بـه انسـولین ناشـی از ورزش در ارتباط با رگزایی و افزایش تنفس میتوکندریایی بافت چربی است [۱۹، ۲۷]. تمرین ورزشی، محتوای میتوکندری را افزایـش میدهـد و عملکـرد تنفسـی میتوکنـدری را در بافتهای چربی حفظ میکند؛ تا آنجا که ما میدانیم، اثرات ورزش بر همجوشی میتوکندری و یویایی شکافت و اتوفاژی میتوکندری در بافت چربی هنوز به طور کامل مشخص نشده است [١٩]. با این وجود گفته میشود که تمرینات ورزشی با افزایش رگزایی و بهبود عملکرد میتوکندری موجب ایجاد بافت چربی سالم میشود [۱۹]. آسپروسین یک آدیپوکین مرتبط با متابولیسم گلوکز است که از طریق اتصال به OLFR734، یک گیرنده جفت شده با پروتئیے G در سلولهای کبد، یک اثر گلوکوژنیک برای تنظیم هومئوستاز گلوکز ایجاد میکند [۱۲]. از طرفی تجزیـه و تحلیـل بیوانفورماتیـک نشـان میدهـد کـه ژن FBN1 بـه عنـوان پیشسـاز آسپروسـین بـه مقـدار زیـاد در مزوآنژیوبلاستهای مشتق از ماهیچههای اسکلتی انسان، سلولهای شبه استئوبلاست و سلولهای بنیادی مزانشیمی بیان میشود که نشان میدهد سیستم اسکلتی-عضلانی ممكن است در تنظيم بيان آسپروسين نقش داشته باشد [۲۸]. تمرینات ورزشی با اثر بر بافت چربی و ایجاد چربی سالم موجب كاهش مقاومت به انسولين مىشود [١٩]. مىتـوان كاهـش آسپروسـين افزايشيافتـه بـه علـت افزايـش بافت چربی ذخیرهشده را در سازگاری به تمرینات ورزشی به کاهـش چربـی احشـایی و همچنیـن ایجـاد چربـی سـالم و همچنین کاهش مقاومت به انسولین به عنوان سازگاری متابولیکی ناشی از تمرینات نسبت داد [۲۸].

یکی دیگر از یافتههای این تحقیق، کاهش لپتین پس از دوره مداخله بود. Makiel و همکاران نیز پس از دوازه هفته تمرینات هوازی، کاهش معناداری در لپتین سرمی در مردان مبتلا به سندرم متابولیک گزارش کردهاند [۲۱]. با این وجود در تحقیق مروری Khalafi و همکاران عنوان کردهاند که ورزش به تنهایی به اندازه رژیم غذایی باوی کاهش لپتین غذایی باوی کاهش لپتین

صالحی و همکاران

در افراد دارای اضافه وزن و چاقی مؤثر نیست. همچنین تجزیـه و تحلیلهای زیرگروهـی نشان میدهـد کـه سـن، BMI، مدت مداخله، نوع نظارت، کیفیت مطالعه و میزان محدودیت انرژی منابع ناهمگونی هستند [۲۹]. بنابراین می توان علت اختلاف در نتایج بین تحقیقات دیگر در خصوص اثر بر لپتین را تا حدودی توجیه کرد. در تحقیق ما اگرچه محدودیت کالری انجام نشد، با این وجود تمرینات، توانست موجب کاهش وزن و همچنین انسولین ناشتا شود. با توجه به ارتباط لپتین با ترکیب بدنی و همچنیـن مقاومـت بـه انسـولین [۷]، میتـوان کاهـش لپتیـن را در سازگاری نسبت به تمرینات هوازی تداومی توجیه کرد. پروتکلهای تمرین ورزشی که منجر به کاهش توده چربی می شود، غلظت لپتین را کاهش میدهد. بنابراین، اکثر محققان غلظت لیتین را پس از محاسبه کاهش چربی گـزارش کردهانـد [۳۰]. کاهـش سـطح لیتیـن ناشـی از تمرینـات ورزشی به تغییرات در تعادل انرژی، بهبود حساسیت به انسولین، تغییر در متابولیسم لیپیدها و عوامل ناشناخته، نسبت داده شده است [۳۰]. نتایج تحقیق ما نشان داد که علاوه بر متغیرهای کلاسیک اندازهگیری شده، تغییرات لپتین در ارتباط با کاهش آسپروسین به عنوان یک آدیپوکین جدید با نقشهای متفاوت است. از طرفی دیگر آسپروسین، آدیپوکین جدیدتری است که برخلاف لپتین که اثرات ضد اشتهایی دارد این آدیپوکین موجب افزایش اشتها میشود. اگرچه این دو آدیپوکین اثرات متفاوتی بر اشتها دارند، اما سطوح این دو آدیپوکین در چاقی افزایش مییابد که نشاندهنده عدم کارایی فیزیولوژیک این دو آدیپوکین در شرایط چاقی است [۱۹].

تحقیق حاضر روی زنان چاق با دامنه سنی ۵۳
۳۵ سال و مبتلا به چاقی درجه ۱ انجام شد؛ ممکن است

نتایج تحت تأثیر دامنه سنی (کودکی، بلوغ، نوجوانی، دوره

باروری و یائسگی) یا نوع ترکیب بدنی (لاغر، نرمال، دارای
اضافه وزن و چاقی با درجات مختلف) باشد؛ بنابرایی نتایج

این تحقیق قابل تعمیم به همه سنین و ترکیب بدنیهای

متفاوت نیست. پیشنهاد میشود که در تحقیقات آینده

تحقیق مشابهی در گروههای بزرگتر شامل جنست، دامنه

سنی و ترکیب بدنی متفاوت انجام شود. همچنین در

تحقیق حاضر فقط اثر تمرین بر متغیرها اندازه گیری

شد، با توجه به نقش تغذیه در چاقی، کالـری مصرفی آزمودنیها اندازهگیـری نشـد کـه از محدودیتهای تحقیـق حاضـر بـود. همچنیـن هورمونهای مرتبـط با ترکیـب بدنـی ماننـد هورمونهای جنسـی و عملکـرد تیروییـد انـدازه گیـری نشـد کـه از دیگـر محدودیتهای ایـن تحقیـق بـود.

نتيجهگيري

ده هفته تمرینات تداومی با شدت متوسط موجب کاهش لپتین و آسپروسین به عنوان دو آدیپوکین افزایشیافته با چاقی به همراه بهبود ترکیب بدنی و کاهش انسولین ناشتا می شود. این تغییرات را می توان به کاهش وزن و در نتیجه تعدیل آدیپوکین ها نسبت داد.

نسکات بالینسی و کاربسردی در طب انتظامی: در حال حاضر بخشی از جمعیت پرسنل فرماندهی انتظامی شامل زنان بخشی از جمعیت پرسنل فرماندهی انتظامی و انتظامی نیز ممکن است، همچنین خانواده پرسنل نظامی و انتظامی نیز ممکن است به علت سبک زندگی و تغذیه نادرست مبتلا به اضافه وزن و چاقی شوند. با توجه به اینکه عوارض ناشی از چاقی علاوه بر ایجاد خطر برای سلامت زنان موجب بروز مشکلات مرتبط با زایمان و همچنین عوارض متابولیکی برای کودکان میشود؛ بر همین اساس پیشنهاد میشود برای پیشگیری از چاقی و عوارض چاقی استفاده از تمرینات هوازی به منظور کاهش عوارض متابولیک چاقی در برنامه روتین آنها قرار گیرد.

تشکر و قدردانی: مقاله حاضر بخشی از رساله دکتری نویسنده اول است. نویسندگان از تمامی کسانی که در این تحقیق همکاری کردند، تشکر میکنند.

تعارض منافع: بدینوسیله نویسندگان مقاله تصریح مینمایند که هیچگونه تعارض منافعی در قبال مطالعه حاضر وجود ندارد.

سهم نویسندگان: ارائه ایده و طراحی مطالعه، مریم صالحی، فهیمه اسفرجانی؛ جمعآوری داده، مریم صالحی، ستار گرگانی فیروزجایی، فهیمه اسفرجانی؛ تجزیه و تحلیل دادهها، مریم صالحی، همه نویسندگان در نگارش اولیه مقاله و بازنگری آن سهیم بودند و همه با تأیید نهایی مقاله حاضر، مسئولیت دقت و صحت مطالب مندرج در آن را میپذیرند. منابع مالی: مقاله حاضر از هیچ مؤسسه یا سازمانی تأمین

Reference

- 1. Kulie T, Slattengren A, Redmer J, Counts H, Eglash A, Schrager S. Obesity and women's health: an evidence-based review. J Am Board Fam Med. 2011;24(1):75-85. https://doi.org/10.3122/jabfm.2011.01.100076
- Davis ME, Blake C, Perrotta C, Cunningham C, O'Donoghue G. Impact of training modes on fitness and body composition in women with obesity: A systematic review and meta-analysis. Obesity. 2022;30(2):300-19. https://doi.org/10.1002/ oby.23305
- 3. Mohammadi F, Ghalavand A, Delaramnasab M. Effect of circuit resistance training and L-Carnitine supplementation on body composition and liver function in men with non-Alcoholic fatty liver disease. Jundishapur J Chronic Dis Care. 2019;8(4):e90213. https://repository.brieflands.com/items/29e4f47b-1dc2-487a-b49c-0116603249fb/full
- 4. Johnston EK, Abbott RD. Adipose tissue paracrine-, Autocrine-, and matrix-dependent signaling during the development and progression of obesity.

اثر ده هفته تمرینات تداومی با شدت متوسط بر سطوح سرمی آدیپوکینهای مرتبط با هومئوستاز انرژی (آسپروسین و لپتین) در زنان چاق

- Cells. 2023;12(3):407. https://doi.org/10.3390/cells12030407
- Ghalavand A, Mohammadpour M, RahmaniGhobadi M, Motamedi P, Hovsepian A. Changes in the serum levels of metabotropic biomarkers (asprosin and BDNF) in adapting to intermittent aerobic training. Ilam. 202:31. http://sjimu.medilam.ac.ir/article-1-7675-en.html
- Gruber T, Pan C, Contreras RE, Wiedemann T, Morgan DA, Skowronski AA, et al. Obesity-associated hyperleptinemia alters the gliovascular interface of the hypothalamus to promote hypertension. Cell Metab. 2021;33(6):1155-70. e10. https://doi.org/10.1016/j.cmet.2021.04.007
- Obradovic M, Sudar-Milovanovic E, Soskic S, Essack M, Arya S, Stewart AJ, et al. Leptin and obesity: role and clinical implication. Front Endocrinol. 2021;12:585887. https://doi.org/10.1161/CIR-CRESAHA.107.156596
- Pretz D, Le Foll C, Rizwan MZ, Lutz TA, Tups A. Hyperleptinemia as a contributing factor for the impairment of glucose intolerance in obesity. FASEB. 2021;35(2):e21216. https://doi.org/10.1096/fj.202001147r
- Farrag M, Ait Eldjoudi D, González-Rodríguez M, Cordero-Barreal A, Ruiz-Fernández C, Capuozzo M, et al. Asprosin in health and disease, a new glucose sensor with central and peripheral metabolic effects. Front Endocrinol. 2023;13:1101091. https:// doi.org/10.3389/fendo.2022.1101091
- Mirr M, Braszak-Cymerman A, Ludziejewska A, Kręgielska-Narożna M, Bogdański P, Bryl W et al. Serum Asprosin Correlates with Indirect Insulin Resis Indices Biomed. 2023;11(6):1568. https:// doi.org/10.3390/biomedicines11061568
- London E, Nesterova M, Sinaii N, Szarek E, Chanturiya T, Mastroyannis SA, et al. Differentially regulated protein kinase A (PKA) activity in adipose tissue and liver is associated with resistance to diet-induced obesity and glucose intolerance in mice that lack PKA regulatory subunit type IIα. Endocrinology. 2014;155(9):3397-408. https://doi.org/10.1210/en.2014-1122
- 12. Duerrschmid C, He Y, Wang C, Li C, Bournat JC, Romere C, et al. Asprosin is a centrally acting orexigenic hormone. Nature Med. 2017;23(12):1444-53. https://doi.org/10.1038%2Fnm.4432
- Ozcan S, Ulker N, Bulmus O, Yardimci A, Ozcan M, Canpolat S. The modulatory effects of irisin on asprosin, leptin, glucose levels and lipid profile in healthy and obese male and female rats. Arch Physiol Biochem. 2022;128(3):724-31. https:// doi.org/10.1080/13813455.2020.1722706
- Bergmann NC, Davies MJ, Lingvay I, Knop FK. Sema-glutide for the treatment of overweight and obesity:
 A review. Diabetes Obes Metabol. 2023;25(1):18-35. https://doi.org/10.1111/dom.14863
- Oppert J-M, Ciangura C, Bellicha A. Physical activity and exercise for weight loss and maintenance in people living with obesity. Rev Endocr Metab Dis-

- ord. 2023:1-13. https://doi.org/10_1007/s<u>11</u>125/s 023-09805-5
- 16. O'Donoghue G, Blake C, Cunningham C, Lennon O, Perrotta C. What exercise prescription is optimal to improve body composition and cardiorespiratory fitness in adults living with obesity? A network meta-analysis. Obes Rev. 2021;22(2):e13137. https://doi.org/10.1111/obr.13137
- 17. Baker A, Sirois-Leclerc H, Tulloch H. The impact of long-term physical activity interventions for overweight/obese postmenopausal women on adiposity indicators, physical capacity, and mental health outcomes: a systematic review. J Obes. 2016;2016. https://doi.org/10.1155/2016/6169890
- 18. London E, Stratakis CA. The regulation of PKA signaling in obesity and in the maintenance of metabolic health. Pharmacol Ther. 2022;237:108113. https://doi.org/10.1016/j.pharmthera.2022.108113
- Meister BM, Hong S-G, Shin J, Rath M, Sayoc J, Park J-Y. Healthy versus unhealthy adipose tissue expansion: the role of exercise. J Obes Metab Syndrome. 2022;31(1):37. https://doi.org/10.7570/ jomes21096
- Pourvaghar MJ, Noori Mofrad SR, Khalafi M. The effect of high-intensity interval training on circulating leptin levels in individuals with and without chronic diseases: a systematic review and meta-analysis. J Sport Biosci. 2023;15(1):47-63. http://dx.doi.org/10.22059/JSB.2023.354347.1570
- Makiel K, Suder A, Targosz A, Maciejczyk M, Kozioł-Kozakowska A, Haim A. Impact of two types of exercise interventions on leptin and omentin concentrations and indicators of lipid and carbohydrate metabolism in males with metabolic syndrome. J Clin Med. 2023;12(8):2822. https://doi. org/10.3390/jcm12082822
- 22. Ouerghi N, Fradj MKB, Duclos M, Bouassida A, Feki M, Weiss K, et al. Effects of high-intensity interval training on selected adipokines and cardiometabolic risk markers in normal-weight and overweight/obese young males—A pre-post test trial. Biology. 2022;11(6):853. https://doi.org/10.3390%2Fbiology11060853
- 23. Aktaş H, Uzun Y, Kutlu O, Pençe H, Özçelik F, Çil E, et al. The effects of high intensity-interval training on vaspin, adiponectin and leptin levels in women with polycystic ovary syndrome. Archives of physiology and biochemistry. 2022;128(1):37-42. https://doi.org/10.1080/13813455.2019.1662450
- 24. Ceylan Hİ, Öztürk ME, Öztürk D, Silva AF, Albayrak M, Saygın Ö, et al. Acute effect of moderate and high-intensity interval exercises on asprosin and BDNF levels in inactive normal weight and obese individuals. Sci Report. 2023;13(1):7040. https://www.nature.com/articles/s41598-023-34278-6
- Ryan BJ, Schleh MW, Ahn C, Ludzki AC, Gillen JB, Varshney P, et al. Moderate-intensity exercise and high-intensity interval training affect insulin sensitivity similarly in obese adults. J Clin Endocrinol Metab. 2020;105(8):e2941-e59. https://doi. org/10.1210/clinem/dgaa345

- 26. Ceylan Hİ, Saygın Ö, Özel Türkçü Ü. Assessment of acute aerobic exercise in the morning versus evening on asprosin, spexin, lipocalin-2, and insulin level in overweight/obese versus normal weight adult men. Chronobiol Int. 2020;37(8):1252-68. https://doi.org/10.1080/07420528.2020.179248
- 27. Engin B, Willis SA, Malaikah S, Sargeant JA, Yates T, Gray LJ, et al. The effect of exercise training on adipose tissue insulin sensitivity: A systematic review and meta-analysis. Obes Rev. 2022;23(7):e13445. https://doi.org/10.1111/obr.13445
- 28. Liu L, Liu Y, Huang M, Zhang M, Zhu C, Chen X, et al. The effects of asprosin on exercise-intervention in metabolic diseases. Front physiol. 2022;13:907358. https://doi.org/10.3389%2Ffphys.2022.907358
- 29. Khalafi M, Symonds M. Impact of exercise training plus caloric restriction on cardiometabolic health in menopausal women who are overweight or obese: A meta-analysis. Sci Sport. 2023;38(2):116-26. https://doi.org/10.1016/j.scispo.2022.01.007
- 30. Kraemer RR, Chu H, Castracane VD. Leptin and exercise. Exp Biol Med. 2002;227(9):701-8. https:// doi.org/10.1177/153537020222700903

صالحی و همکاران