



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 Salehi¹ * PhD Candidate, Fahimeh Esfarjani¹ PhD, Sattar Gorgani Firoozjaei² PhD

¹ Department 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.

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: 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

complications [18]. Increasing evidence suggests that improving cardiorespiratory endurance has potential neutralizing effects against the negative effects of obesity [2]. However, obesity-related 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 health-promoting 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 results of this test showed that the changes of asprosin ($p=0.007$; $F=8.844$; $\eta^2=0.296$), leptin ($p<0.001$; $F=26.762$; $\eta^2=0.560$), insulin ($p<0.001$; $F=49.339$; $\eta^2=0.701$) and body mass index ($p>0.001$; $F=40.298$; $\eta^2=0.657$) 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 ($p=0.487$; $F=0.501$; $\eta^2=0.023$); (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 moderate-intensity 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 OLF734, 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, osteoblast-like 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 اصیل

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

مریم صالحی^{۱*} PhD Candidate، فهیمه اسفرجانی^۱ PhD، ستار گرگانی فیروزجایی^۲ PhD

^۱ گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه اصفهان، اصفهان، ایران.
^۲ گروه علوم آزمایشگاهی، دانشکده پیراپزشکی، دانشگاه علوم پزشکی ارتش، تهران، ایران.

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 ۱۲ نفره 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 وابسته و تحلیل کواریانس استفاده شد. تجزیه و تحلیل آماری با نرم‌افزار SPSS 26 و سطح معناداری ($p < 0.05$) انجام شد.

یافته‌ها: میانگین سن و شاخص توده بدن در گروه تمرین به ترتیب $41/33 \pm 2/74$ سال و $32/46 \pm 2/53$ کیلوگرم بر متر مربع و در گروه کنترل به ترتیب $41/0 \pm 3/19$ سال و $32/21 \pm 3/48$ کیلوگرم بر متر مربع بود. پس از دوره مداخلات، کاهش معناداری در شاخص توده بدنی ($0/951$ کیلوگرم بر متر مربع)، آسپروسین ($0/116$ نانوگرم بر میلی‌لیتر)، لپتین ($2/816$ نانوگرم بر میلی‌لیتر) و انسولین ($14/34$ واحد بر لیتر) در گروه تمرین نسبت به گروه کنترل مشاهده شد ($p < 0/05$). ولی تفاوت معناداری در FBS مشاهده نشد ($p > 0/05$).

نتیجه‌گیری: 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.

کلیدواژه‌ها: چاقی، تمرین ورزشی، لپتین، انسولین

تاریخچه مقاله:

دریافت: ۱۴۰۲/۰۵/۰۲
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: maryamsalehi.phd@gmail.com

نحوه استناد به مقاله:

Salehi M, Esfarjani F, Gorgani Firoozjahi 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.

مقدمه

چاقی به افزایش غیرطبیعی یا بیش از حد چربی گفته می‌شود که می‌تواند بر سلامت انسان تأثیر منفی بگذارد [۱]. چاقی یک بیماری مزمن چندعاملی است که با عوارض قلبی-عروقی و اختلالات متابولیسمی متعدد مانند کبد چرب الکلی و دیابت نوع ۲ همراه است [۱، ۲]. چاقی از طریق هزینه‌های مستقیم مراقبت‌های بهداشتی و هزینه‌های غیرمستقیم مانند کاهش بهره‌وری، بار اقتصادی قابل توجهی را بر بیماران، سیستم‌های مراقبت‌های بهداشتی و جامعه تحمیل می‌کند [۳]. چاقی به طرق مختلف بر سلامت زنان تأثیر منفی می‌گذارد. اضافه وزن یا چاقی، 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 می‌گذارد. 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 سینه و شاید 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 می‌شود که منجر به تغییرات سلولی، پاراکراین، مکانیکی و متابولیسمی می‌شود که اثرات موضعی و سیستمیک از جمله بیماری‌های قلبی-عروقی و متابولیک دارند [۴]. افزایش تعداد سلول‌های چربی از طریق جذب 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 آدیپوکین‌ها 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 هومودینامیک را تنظیم می‌کنند [۶]. لپتین، مصرف غذا، توده بدن و عملکرد تولید مثل را تنظیم می‌کند و در رشد جنین، پاسخ‌های ایمنی پیش‌التهابی، 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 گیرنده لپتین (LEP-R) متصل شده و آن را فعال می‌کند. توزیع LEP-R اثرات پلئوتروپیک لپتین را تسهیل می‌کند و نقش مهمی در تنظیم توده بدن از طریق مکانیسم بازخورد منفی بین بافت چربی و هیپوتالاموس ایفا می‌کند [۷].

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 آسپرووسین یک آدیپوکین جدید است که به عنوان یک پروتئین هورمون کائودامین طبقه‌بندی می‌شود. این آدیپوکین در طول روزه‌داری از بافت چربی سفید ترشح می‌شود 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 پانکراس و غضروف نیز ممکن است آسپرووسین تولید کنند [۹]. گزارش شده است که آسپرووسین، پروتئین کیناز A (PKA) را در کبد فعال می‌کند و به دنبال آن گلوکز از سلول‌های کبدی آزاد می‌شود. انسولین، این اثر را با کاهش فعالیت PKA از طریق سیستم AMP حلقوی معکوس می‌کند [۱۰]. سیستم سیگنالینگ PKA وابسته به cAMP به طور گسترده بیان می‌شود 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 آسپرووسین پلاسما با متابولیسم گلوکز، پروفایل لیپیدی، مقاومت به انسولین و عملکرد سلول‌های β مرتبط است و تحت تأثیر چاقی و اختلالات متابولیسمی مانند دیابت نوع دو افزایش می‌یابد [۵]. آسپرووسین علاوه بر انجام عملکرد گلوکوژنیک، به عنوان یک هورمون اورکسینیک با اثر مرکزی است که می‌تواند یکی از اهداف درمانی بالقوه در درمان چاقی قرار گیرد [۱۲]. همچنین نتایج تحقیقات حیوانی نشان داده است که چاقی موجب دیس لیپیدمی، مقاومت به انسولین و افزایش لپتین و آسپرووسین می‌شود [۱۳]. در همین زمینه نتایج تحقیق *Mirr* و همکاران نشان می‌دهد که آسپرووسین 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 مزمن و عودکننده است که با عوارض متعدد، مرگ و میر و بار مراقبت‌های بهداشتی قابل توجهی همراه است [۱۴]. 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].

کرده‌اند که HIIT و تمرینات هوازی با شدت متوسط (MICT) موجب کاهش معناداری در سطح آسپرووسین سرمی و انسولین ناشتا در آزمودنی‌های با وزن چاق و نرمال می‌شود و این تغییرات در گروه چاق چشمگیرتر است [۲۴]. با توجه به اثرات مثبت تمرینات ورزشی بر کاهش آسپرووسین، می‌توان این سازگاری را به تعدیل آسپرووسین در سازگاری با بهبود متابولیسم نسبت داد؛ با این وجود، تحقیقی که به طور خاص اثرات ورزش را بر لپتین و آسپرووسین زنان چاق بررسی کرده باشد، یافت نشد. علاوه بر بخشی از پرسنل فرماندهی انتظامی که شامل زنان شاغل در بخش‌های اداری و همچنین کارهای اجرایی انتظامی هستند، خانواده 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 مختل شده به علت اختلالات متابولیسم 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 آسپرووسین) در زنان چاق غیرفعال انجام شد.

مواد و روش‌ها

در تحقیق نیمه‌تجربی حاضر که با طرح تحقیق پیش‌آزمون-پس‌آزمون با گروه کنترل در سال ۱۴۰۲ انجام شد، از بین زنان چاق شهر تهران، ۲۴ زن با چاقی درجه ۱ (شاخص توده بدنی ۳۰-۳۵ کیلوگرم بر مترمربع) با سبک زندگی کم‌تحرک به روش نمونه‌گیری هدفمند انتخاب شدند. شرایط ورود به تحقیق شامل دامنه سنی ۳۵-۴۵ 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 اندازه‌گیری متغیرهای مرتبط با تحقیق، آزمودنی‌ها به صورت تصادفی به دو گروه ۱۲ نفره شامل گروه MICT و کنترل تقسیم شدند. حجم نمونه در تحقیق حاضر بر اساس مطالعات پیشین [۵] و همچنین فرمول برآورد حجم نمونه در هر گروه ۱۰ نفر برآورد شد و با توجه به احتمال ریزش ۲۰ درصدی آزمودنی‌ها، در هر گروه ۱۲ نفر در نظر گرفته شد.

پروتکل تمرین در تحقیق حاضر برگرفته از تحقیق Ryan 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 پیشینه پرداختند و به دنبال آن ۳۸ دقیقه با شدت ۶۵-۷۰ درصد ضربان قلب پیشینه به صورت تداومی دویدند و در پایان جلسه

بنابراین استفاده از تمرینات هوازی می‌تواند به عنوان یک رویکرد درمانی در درمان چاقی و همچنین کاهش عوارض مرتبط با چاقی اهمیت داشته باشد [۱۸]. شواهد فزاینده نشان می‌دهد که بهبود استقامت قلبی-تنفسی، اثرات بالقوه خنثی‌کننده‌ای 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 می‌کنند و در عوض، در درجه اول بر بهبود ترکیب بدن 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، توضیح نمی‌دهد [۲]. مطالعات اخیر نشان داده‌اند که 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]. بنابراین 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 منجر به کاهش معنادار لپتین سرمی می‌شود [۲۰]. Makiel و همکاران نیز گزارش کرده‌اند که دوازده هفته تمرینات هوازی باعث کاهش معناداری در لپتین سرمی در مردان مبتلا به سندرم متابولیک می‌شود [۲۱]. در تحقیقی، Ouerghi و همکاران گزارش کرده‌اند که هشت هفته HIIT تفاوت معناداری در لپتین سرمی در مردان چاق و نرمال ایجاد نمی‌کند [۲۲]. در تحقیق دیگری، Aktas و همکاران نیز گزارش کرده‌اند که ۱۲ هفته HIIT تفاوت معناداری در لپتین زنان مبتلا به سندرم پلی‌کیستیک ایجاد نمی‌کند [۲۳]. از طرف دیگر، آسپرووسین، آدیپوکین جدیدتری است که بر خلاف لپتین که اثرات ضد اشتها دارد، موجب افزایش اشتها می‌شود. اگرچه این دو آدیپوکین اثرات متفاوتی بر اشتها دارند؛ با این وجود سطوح این دو آدیپوکین در چاقی افزایش می‌یابد که نشان‌دهنده عدم کارایی فیزیولوژیک این دو آدیپوکین در شرایط چاقی است [۱۹]. در خصوص اثر تمرینات ورزشی بر آسپرووسین، 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 هوازی موجب کاهش معناداری در آسپرووسین سرمی و قند خون ناشتا در مردان مبتلا به دیابت نوع دو است [۵]. Ceylan و همکاران نیز در تحقیقشان گزارش

کواریانس استفاده شد. تجزیه و تحلیل آماری با استفاده از نرم افزار SPSS 26 با سطح معناداری $p < 0.05$ انجام شد.

یافته‌ها

در این پژوهش ۱۲ نمونه در گروه آزمایش با میانگین سن $41/33 \pm 2/74$ سال و شاخص توده بدنی $32/46 \pm 2/53$ کیلوگرم بر مترمربع و ۱۲ نمونه در گروه کنترل با میانگین سنی $41/0 \pm 3/19$ سال و شاخص توده بدنی $32/21 \pm 3/48$ کیلوگرم بر مترمربع شرکت کردند (جدول ۱). نتایج آزمون تی مستقل نشان داد که تفاوت معناداری در شاخص‌های تن‌سنجی (وزن، قد، شاخص توده بدنی، دور کمر) و سن آزمودنی‌ها بین دو گروه تحقیق وجود نداشت ($p > 0.05$) و آزمودنی‌ها همگن انتخاب شده بودند (جدول ۱).

جدول ۱) مشخصات مربوط به سن و تن‌سنجی آزمودنی‌ها

| متغیر | MICT (M±SD) | کنترل (M±SD) | t | p |
|--|-------------------|-------------------|--------|-------|
| سن (سال) | $41/33 \pm 2/74$ | $41/0 \pm 3/19$ | ۰/۲۷۴ | ۰/۷۸۶ |
| قد (سانتی‌متر) | $158/08 \pm 7/09$ | $159/08 \pm 4/23$ | -۰/۴۲۰ | ۰/۶۷۹ |
| وزن (کیلوگرم) | $81/33 \pm 10/17$ | $81/84 \pm 12/22$ | -۰/۱۰۹ | ۰/۹۱۴ |
| شاخص توده بدن (Kg/m^2) | $32/46 \pm 2/53$ | $32/21 \pm 3/48$ | ۰/۱۹۷ | ۰/۸۴۶ |
| محیط دور کمر (سانتی‌متر) | $96/6 \pm 5/84$ | $97/48 \pm 5/79$ | ۰/۳۷۲ | ۰/۷۱۳ |

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 ($t=4/989$; $p < 0.001$)، لپتین ($t=3/992$; $p=0.002$)، انسولین ($t=3/001$; $p < 0.001$) و شاخص توده بدنی ($t=6/660$; $p < 0.001$) در گروه تمرین نسبت به مقادیر پایه وجود داشت ولی تفاوت معناداری در سطوح قند خون ناشتا ($t=1/407$; $p=0.187$) در گروه تمرین مشاهده نشد. در گروه کنترل تفاوت معناداری در هیچ‌کدام از متغیرها مشاهده نشد ($p > 0.05$). در مقایسه بین گروهی شاخص‌های مورد بررسی از آزمون تحلیل کواریانس استفاده شد و نتایج این آزمون نشان داد که تغییرات آسپروسین ($F=26/762$; $p < 0.001$)، لپتین ($F=8/844$; $p=0.007$)، انسولین ($F=49/339$; $p < 0.001$) و شاخص توده بدنی ($F=40/298$; $p < 0.001$) در گروه تمرین نسبت به گروه کنترل معنادار بود ولی تفاوت معناداری در قند خون ناشتا بین دو گروه تمرین و کنترل وجود نداشت ($F=0/487$; $p=0.487$; $\eta^2=0/023$) (جدول ۲).

بحث

مطالعه حاضر با هدف تعیین اثر تمرینات تناوبی با شدت متوسط بر شاخص توده بدنی و سطوح سرمی لپتین، آسپروسین، انسولین و قند خون در زنان چاق غیرفعال انجام شد. نتایج تحقیق ما نشان داد که پس از دوره مداخله تمرینات تناوبی با شدت متوسط، کاهش معناداری در

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 تناوبی، ۳۸ دقیقه بود. شدت تمرین در حین اجرا با استفاده از ضربان‌سنج 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 پایین‌تر 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 تمرین نیز گزارش شده است [۲۵]. وزن آزمودنی‌ها با ترازوی دیجیتال و قد ایستاده آزمودنی‌ها به صورت ایستاده به صورتی که پاشنه پا، ساق پا، باسن، شانه‌ها و سر به دیوار تکیه داده شده بود، با قدسنج اندازه‌گیری شد. شاخص توده بدن نیز با تقسیم وزن بر حسب کیلوگرم بر توان دوم قد بر حسب متر محاسبه شد. محیط دور کمر نیز با استفاده از متر نواری و در هنگام بازدم اندازه‌گیری شد. از هر آزمودنی‌ها به میزان ۵ سی‌سی خون از ورید دست راست توسط پرستار آزمایشگاه گرفته شد و تجزیه و تحلیل توسط کارشناس آزمایشگاه انجام شد. سطح آسپروسین با استفاده از Human Asprosin (APS) ELISA Kit با حساسیت ۱/۰ نانوگرم بر میلی‌لیتر و سطح لپتین نیز با استفاده از Human Leptin (LEP) ELISA Kit با حساسیت ۱/۰ نانوگرم بر میلی‌لیتر و به روش الیزا و با کیت‌های Mybiosource اندازه‌گیری شدند. انسولین نیز به روش الیزا 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 محرمانه 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 و همچنین آزمایش‌های تخصصی از آزمودنی‌ها گرفته نشد. تمامی مراحل تحقیق حاضر توسط کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه اصفهان با کد IR.UI.REC.1401.118 ثبت و تأیید شد.

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

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

جدول ۲) اثر مداخلات بر تغییرات آسپروسین، لپتین، قند خون ناشتا، انسولین و شاخص توده بدنی آزمودنی‌ها

| متغیر | گروه | پیش آزمون (M±SD) | پس آزمون (M±SD) | t | p | F | p | نمره اتا |
|---|-------|------------------|-----------------|--------|--------|--------|--------|----------|
| آسپروسین (نانوگرم بر میلی‌لیتر) | MICT | ۰/۲۹±۰/۰۵ | ۰/۱۶±۰/۰۹ | ۴/۹۸۷ | <۰/۰۰۱ | ۸/۸۴۴ | ۰/۰۰۷ | ۰/۲۹۶ |
| | کنترل | ۰/۲۲±۰/۰۸ | ۰/۲۸±۰/۰۹ | -۱/۶۴۳ | ۰/۱۲۹ | | | |
| لپتین (نانوگرم بر میلی‌لیتر) | MICT | ۱۲/۵۵±۲/۶۳ | ۹/۴۰±۱/۱۱ | ۳/۹۹۲ | ۰/۰۰۲ | ۲۶/۷۶۲ | <۰/۰۰۱ | ۰/۵۶۰ |
| | کنترل | ۱۱/۸۹±۲/۲۰ | ۱۲/۱۳±۱/۶۲ | -۰/۴۳۰ | ۰/۶۷۶ | | | |
| قند خون ناشتا (میلی گرم بر دسی لیتر) | MICT | ۹۱/۳۳±۱۲/۶۷ | ۸۸/۴۲±۱۳/۱۳ | ۱/۴۰۷ | ۰/۱۸۷ | ۰/۵۰۱ | ۰/۴۸۷ | ۰/۰۲۳ |
| | کنترل | ۱۰۴/۲۵±۱۹/۰۵ | ۱۰۴/۹۲±۱۸/۰۴ | -۰/۱۸۴ | ۰/۸۵۸ | | | |
| انسولین ناشتا (واحد بر لیتر) | MICT | ۳۲/۳۸±۷/۳۵ | ۱۸/۶۹±۴/۳۱ | ۶/۰۰۹ | <۰/۰۰۱ | ۴۹/۳۳۹ | <۰/۰۰۱ | ۰/۷۰۱ |
| | کنترل | ۲۹/۰۵±۸/۳۸ | ۳۳/۰۳±۵/۵۷ | -۰/۱۷۴ | ۰/۲۶۵ | | | |
| شاخص توده بدن (Kg/m ²) | MICT | ۳۲/۴۶±۲/۵۳ | ۳۱/۵۸±۲/۷۹ | ۶/۶۶۰ | <۰/۰۰۱ | ۴۰/۲۹۸ | <۰/۰۰۱ | ۰/۶۵۷ |
| | کنترل | ۳۲/۲۱±۳/۴۸ | ۳۲/۲۸±۳/۴۱ | -۱/۰۲۱ | ۰/۳۲۹ | | | |

انسولین دارد؛ کاهش مقاومت به انسولین ناشی از ورزش در ارتباط با رگ‌زایی و افزایش تنفس میتوکندریایی بافت چربی است [۱۹، ۲۷]. تمرین ورزشی، محتوای میتوکندری را افزایش می‌دهد و عملکرد تنفسی میتوکندری را در بافت‌های چربی حفظ می‌کند؛ تا آنجا که ما می‌دانیم، اثرات ورزش بر همجوشی میتوکندری و پویایی شکافت و اتوفازای میتوکندری در بافت چربی هنوز به طور کامل مشخص نشده است [۱۹]. 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 جفت‌شده با پروتئین G در سلول‌های کبد، یک اثر گلوکوژنیک برای تنظیم هومئوستاز گلوکز ایجاد می‌کند [۱۲]. از طرفی تجزیه و تحلیل بیوانفورماتیک نشان می‌دهد که ژن FBN1 به عنوان پیش‌ساز آسپروسین به مقدار زیاد در مزوآنژیوبلاست‌های مشتق از ماهیچه‌های اسکلتی انسان، سلول‌های شبه استئوبلاست و سلول‌های بنیادی مزانشیمی بیان می‌شود که نشان می‌دهد سیستم اسکلتی-عضلانی ممکن است در تنظیم بیان آسپروسین نقش داشته باشد [۲۸]. تمرینات ورزشی با اثر بر بافت چربی و ایجاد چربی سالم موجب کاهش مقاومت به انسولین می‌شود [۱۹]. می‌توان کاهش آسپروسین افزایش‌یافته به علت افزایش بافت چربی ذخیره‌شده را در سازگاری به تمرینات ورزشی به کاهش چربی احشایی و همچنین ایجاد چربی سالم 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 دوازده 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 یا ورزش به همراه رژیم غذایی برای کاهش لپتین

سطوح آسپروسین (برحسب نانوگرم بر میلی‌لیتر: ۰/۱۳- در گروه تمرین در مقابل ۰/۰۶+ در گروه کنترل)، لپتین (برحسب نانوگرم بر میلی‌لیتر: ۳/۱۵- در گروه تمرین در مقابل ۰/۲۴+ در گروه کنترل)، انسولین (برحسب واحد بر لیتر: ۱۳/۹- در گروه تمرین در مقابل ۳/۹۸+ در گروه کنترل)، شاخص توده بدن (برحسب واحد بر لیتر: ۰/۸۸- در گروه تمرین در مقابل ۰/۰۷+ در گروه کنترل) مشاهده شد. ولی تغییرات قند خون ناشتا معنادار نبود (برحسب میلی گرم بر دسی‌لیتر: ۲/۹۱- در گروه تمرین در مقابل ۰/۶۷+ 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 گزارش کرده‌اند، در این تحقیق تغییرات سطح قند خون ناشتا معنادار نبود؛ علت احتمالی این ناهمخوانی ممکن است به خاطر تفاوت در ویژگی آزمودنی‌ها در دو پژوهش باشد، چون در تحقیق قلاوند مردان چاق مبتلا به دیابت نوع ۲ مورد بررسی قرار گرفته‌اند که سطوح افزایش‌یافته قند خون دارند. همچنین یافته‌های تحقیق حاضر با نتایج تحقیق *Ceylan* و همکاران [۲۴] همسو است. *Ceylan* و همکاران در تحقیق دیگر گزارش کرده‌اند که تمرینات ورزشی موجب کاهش آسپروسین سرمی و انسولین ناشتا می‌شود [۲۶]. این نتایج با یافته‌های ما در خصوص کاهش آسپروسین 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 می‌شود [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 ظاهر در پاسخ به هایپرانسولینمی)، بهبود می‌بخشد [۲۷]. همچنین گزارش شده است که کاهش وزن به خصوص کاهش چربی احشایی، اثرات مثبتی بر کاهش مقاومت به

شد، با توجه به نقش تغذیه در چاقی، کالری مصرفی آزمودنی‌ها اندازه‌گیری نشد که از محدودیت‌های تحقیق حاضر بود. همچنین هورمون‌های مرتبط با ترکیب بدنی مانند هورمون‌های جنسی و عملکرد تیروئید اندازه‌گیری نشد که از دیگر محدودیت‌های این تحقیق بود.

نتیجه‌گیری

ده هفته تمرینات تداومی با شدت متوسط موجب کاهش لپتین و آسپروسین به عنوان دو آدیپوکلین افزایش‌یافته با چاقی به همراه بهبود ترکیب بدنی و کاهش انسولین ناشتا می‌شود. این تغییرات را می‌توان به کاهش وزن و در نتیجه تعدیل آدیپوکلین‌ها نسبت داد.

نکات بالینی و کاربردی در طب انتظامی: در حال حاضر بخشی از جمعیت پرسنل فرماندهی انتظامی شامل زنان 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 که 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 منفعی 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 سهم 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

در افراد دارای اضافه وزن و چاقی مؤثر نیست. همچنین تجزیه و تحلیل‌های زیرگروهی نشان می‌دهد که سن، BMI، مدت مداخله، نوع نظارت، کیفیت مطالعه و میزان محدودیت انرژی منابع ناهمگونی هستند [۲۹]. بنابراین می‌توان 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 همچنین مقاومت به انسولین [۷]، می‌توان کاهش لپتین را در سازگاری نسبت به تمرینات هوازی تداومی توجیه کرد. پروتکل‌های تمرین ورزشی که منجر به کاهش توده چربی می‌شود، غلظت لپتین را کاهش می‌دهد. بنابراین، اکثر محققان غلظت لپتین را پس از محاسبه کاهش چربی گزارش کرده‌اند [۳۰]. کاهش سطح لپتین ناشی از تمرینات 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 اندازه‌گیری‌شده، تغییرات لپتین در ارتباط با کاهش آسپروسین به عنوان یک آدیپوکلین جدید با نقش‌های متفاوت است. از طرفی دیگر آسپروسین، آدیپوکلین جدیدتری است که برخلاف لپتین که اثرات ضد اشتها دارد این آدیپوکلین موجب افزایش اشتها می‌شود. اگرچه این دو آدیپوکلین اثرات متفاوتی بر اشتها دارند، اما سطوح این دو آدیپوکلین در چاقی افزایش می‌یابد که نشان‌دهنده عدم کارایی فیزیولوژیک این دو آدیپوکلین در شرایط چاقی است [۱۹].

تحقیق حاضر روی زنان چاق با دامنه سنی ۴۵-۳۵ 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 (لاغری، نرمال، دارای اضافه وزن و چاقی با درجات مختلف) باشد؛ بنابراین 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 جنسیت، دامنه سنی و ترکیب بدنی متفاوت انجام شود. همچنین در تحقیق حاضر فقط اثر تمرین بر متغیرها اندازه‌گیری

Reference

- Kulie T, Slattengren A, Redmer J, Counts H, Eglash A, Schrage 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>
- 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>
- Johnston EK, Abbott RD. Adipose tissue paracrine-, Autocrine-, and matrix-dependent signaling during the development and progression of obesity.

- Cells. 2023;12(3):407. <https://doi.org/10.3390/cells12030407>
5. 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>
 6. 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>
 7. Obradovic M, Sudar-Milovanovic E, Soskic S, Esack M, Arya S, Stewart AJ, et al. Leptin and obesity: role and clinical implication. *Front Endocrinol*. 2021;12:585887. <https://doi.org/10.1161/CIRCRESAHA.107.156596>
 8. 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>
 9. 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>
 10. Mirr M, Braszak-Cymerman A, Ludziejewska A, Kręgielska-Narozna 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>
 11. 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 II α . *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/nm.4432>
 13. 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>
 14. 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>
 15. 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/s11154-023-09805-5>
 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>
 19. 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>
 20. Pourvaghari 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>
 21. Makiel K, Suder A, Targosz A, Maciejczyk M, Koziol-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/biology11060853>
 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>
 25. 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/10.1080/07420528.2020.1792482>
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/fphys.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>