

Comparison of the Genetic Profile of rs4646994 Single Nucleotide Polymorphism of the ACE Gene in the Elite Male Weightlifters and Non-athletes

Seyyed Rasoul Mousavi^{1*} , Mohammad Reza Batavani ², Mohsen Ghofrani¹

¹ Dept of Physical Education and Sport Science, Sistan and Baluchistan University, Sistan and Baluchistan, Iran

² Dept of Physical Education, Isfahan University of Technology, Isfahan, Iran

Article Info

Article type:
Research article

Article History:

Received: 12 April 2021

Revised: 08 May 2021

Accepted: 01 September 2021

*** Correspondence to:**

Seyyed Rasoul Mousavi
Dept of Physical Education and
Sport Science, Sistan and
Baluchistan University, Sistan and
Baluchistan, Iran
Email:
mousavi.rasoul1400@gmail.com

A B S T R A C T

Introduction: The ACE gene encodes the angiotensin-converting enzyme (ACE), which is characterized by the presence of allele I or the absence of allele D of a 287-bp fragment. The D allele is associated with higher ACE activity and increased angiotensin II levels and performance in strength-oriented exercise tasks. This study aimed to compare the genetic profile of rs4646994 single nucleotide polymorphism of the ACE gene in the elite male weightlifters and non-athletes.

Material & Methods: In total, 30 elite male weightlifters (league, country, national team, Asian, world, and Olympic champions) living in Isfahan province along with 43 healthy non-athlete volunteers who were matched in age, height, and weight to the elite group formed the subjects of the study. After completing the consent form, saliva samples were collected from the participants, and after DNA extraction, ACE genotypes were determined using PCR-RLFP and electrophoresis techniques. Data analysis was performed using independent t-test, chi-square, and logistic regression in SPSS software (version 20). (Ethic code: 7993)

Findings: The results showed that the prevalence of D allele in elite weightlifters and non-athletes was significantly higher than allele I in their groups ($P<0.05$). Moreover, in the genotyping distribution, D/I was most common both in the study population (7.50%), as well as weightlifters (7.56%) and non-athletes (5.46%). However, there was no significant difference in the elite weightlifters and non-athletes regarding the distribution of D/I ACE genotyping ($\chi^2=0/31$).

Discussion & Conclusion: The study showed a positive relationship between Iranian elite weightlifters and the ACE D allele, which probably distinguishes it as one of the effective genetic factors in creating a strength phenotype of Iranian weightlifters.

Keywords: Allele, Angiotensin-converting enzyme, Elite weightlifters, Mononucleotide polymorphism

➤ How to cite this paper

Mousavi SR, Batavani MR, Ghofrani M. Comparison of the Genetic Profile of rs4646994 Single Nucleotide Polymorphism of the ACE Gene in the Elite Male Weightlifters and Non-athletes. Journal of Ilam University of Medical Sciences. November 2021;29(4): 93-102.



© The Author(s)

Publisher: Ilam University of Medical Sciences

مقایسه نیمرخ ژنتیکی چندشکلی تک نوکلئوتیدی rs4646994 در مردان نخبه وزنه بردار با غیرورزشکاران

سید رسول موسوی^{۱*}, محمدرضا باتوانی^۲, محسن غفارانی^۱

^۱ گروه تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه سیستان بلوچستان، زاهدان، ایران

^۲ مرکز تربیت بدنی، دانشگاه صنعتی اصفهان، اصفهان، ایران

چکیده

اطلاعات مقاله

نوع مقاله: پژوهشی

تاریخ دریافت: ۱۴۰۰/۰۱/۲۳

تاریخ داوری: ۱۴۰۰/۰۲/۱۸

تاریخ پذیرش: ۱۴۰۰/۰۶/۱۰

نویسنده مسئول:

سید رسول موسوی

گروه تربیت بدنی و علوم ورزشی،
دانشگاه سیستان بلوچستان، زاهدان، ایران

Email:
mousavi.rasoul1400@gmail.com

مقدمه: زن ACE آنزیم مبدل آنژیوتانسین (ACE) را کدگذاری می کند که با وجود آلل I یا نبود آلل D یک قطعه ۲۸۷ جفت بازی مشخص می شود. آلل D با فعالیت ACE بالاتر و افزایش سطح آنژیوتانسین II و عملکردهای ورزشی مبتنی بر قدرت همراه است؛ بنابراین، هدف مطالعه حاضر مقایسه نیمرخ ژنتیکی چندشکلی تک نوکلئوتیدی rs4646994 زن ACE در مردان نخبه وزنه بردار با غیرورزشکاران بود.

مواد و روش ها: ۳۰ مرد نخبه وزنه بردار (قهرمانان لیگ)، کشور، تیم ملی، قهرمانان آسیا، جهان و المپیک) مقیم استان اصفهان، به همراه ۴۳ داوطلب غیرورزشکار سالم که از لحاظ سن، قد و وزن مشابه گروه نخبه بودند، آزمودنی های بررسی را تشکیل دادند. با تکمیل فرم رضایت نامه، نمونه های براز از شرکت کنندگان جمع آوری شد و پس از مراحل استخراج DNA، تعیین ژنوتیپ های ACE با استفاده از تکنیک های PCR_RLFP و الکتروفورز صورت گرفت. تجزیه و تحلیل داده ها با استفاده از روش های آماری، مستقل، کای مربع و رگرسیون لجستیک از طریق نرم افزار SPSS vol.20 انجام گردید.

یافته ها: نتایج نشان داد شیوع آلل D به طور معنی داری در وزنه برداران نخبه و غیرورزشکاران، بالاتر از آلل I در گروه ای خود بود ($P < 0.05$ ؛ همچنین ژنوتیپ D/I هم در جمعیت مطالعه شده $(50/7)$ درصد) و هم در دو گروه وزنه برداران $(56/7)$ درصد) و غیرورزشکاران $(46/5)$ درصد) شایع ترین بود؛ اما اختلاف معنی داری در توزیع ژنوتیپینگ ACE I/D در وزنه برداران نخبه با غیرورزشکاران وجود نداشت ($P = 0.31$ ، $P > 0.05$).

بحث و نتیجه گیری: مطالعه نشان می دهد ارتباط مثبتی میان وزنه برداران نخبه ایرانی و آلل ACE D وجود دارد که احتمالاً آن را به عنوان یکی از عوامل ژنتیکی مؤثر در ایجاد یک فوتیپ قدرت وزنه برداران ایرانی متمایز کرده است.

واژه های کلیدی:

استناد: موسوی، سید رسول؛ باتوانی، محمدرضا؛ غفارانی، محسن. مقایسه نیمرخ ژنتیکی چندشکلی تک نوکلئوتیدی rs4646994 ACE زن در مردان نخبه وزنه بردار با غیرورزشکاران. مجله علمی دانشگاه علوم پزشکی ایلام، آبان، ۱۴۰۰؛ ۲۹(۴): ۹۳-۱۰۲.



عروق و تولید آلدسترون را سبب می‌شود (۵). تنوع بین فردی بسیار زیادی در میزان ACE پلاسمایی (تا ۷.۵ برابر در افراد گوناگون) گزارش شده است که این تفاوت تا حدی از نظر ژنتیکی تعیین می‌گردد (۶). ژن کد کننده ACE با طول ۲۱ kbp بر روی بازوی بلند کروموزوم ۱۷ در منطقه q۲۳ ۱۷ قرار دارد و مرکب از ۲۶ اگزون و ۲۵ اینترون است (۵). دو آلل I و D به ترتیب به علت وجود نداشتن یا داشتن یک توالی جفت باز در اینترون ۱۶ ژن ACE هستند که از لحاظ اندازه متفاوت‌اند (۷). آلل I سطوح در گردش خون و فعالیت آنزیم ACE را کاهش می‌دهد. این کاهش با استراحت بیشتر عروق خونی در ارتباط است (۸)؛ همچنین این ژن به واسطه سازوکاری غیرمستقیم، بر برداشت اکسیژن از طریق عضله اسکلتی اثر می‌گذارد و به کارگیری اکسیژن و تولید انرژی را بهینه می‌سازد؛ بنابراین، با افزایش عملکرد استقامتی همراه است (۱). در مقابل، آلل D از طریق توانایی ACE بر تحریک رشد سلولی، به افزایش قدرت عضلانی منجر می‌شود. مطالعات متعددی نشان داده اند که آلل D با قدرت بیشتر و حجم عضلات در ابتداء افزایش درصد فیرهای عضلانی سریع کشش همراه است (۹، ۱۰). نتیجه توالی آلل‌های ژن ACE ایجاد سه ژنوتیپ DD، II، ID به صورت هموژیگوت و به صورت هتروژیگوت است. از میان این سه الگو، DD بالاترین سطح آنزیم تبدیل کننده آثربوتوانسیون را دارد. تصور می‌گردد که الگوی DD به بالاترین نسبت فیرهای عضلانی تند انقباض و بیشترین میزان سرعت مرتبط است (۱۱). بر اساس این یافته‌ها، آلل D می‌تواند به عنوان عامل سودمندی برای ورزشکارانی که تحت برنامه تمرینی با مقاومت سنگین قرار دارند و رشد توانایی‌های قدرتی، در نظر گرفته شود (۱۲).

شیوع بیشتر آلل I در ۲۵ کوهنورد نخبه (۱۳) و ۳۴ دونده مسافت بیش از ۵۰۰۰ متر بریتانیایی (۱۴) و ۱۰۷ پاروزن روسی (۱۵) و ۲۷ دونده ماراتن نخبه اسپانیایی (۱۶) و ۱۶ اسکی باز استقامتی ایتالیایی (۱۷) گزارش شد؛

عوامل تعیین کننده عملکرد ورزشی انسان به عنوان یک چالش تحقیقی در علوم ورزشی مطرح است. عملکرد ورزشی پدیده‌ای چندوجهی بسیار پیچیده است و توسط عوامل ذاتی (ژنتیک، رفتار حرکتی و روان‌شناختی) و عوامل محیطی (تعذیب، تمرین و سلامت بدن) و همچنین تعامل میان آن‌ها مشخص می‌شود. تعهد به یک سیستم تمرینی سازمان یافته و تلاش جدی از جمله پیش‌شرط‌های نخبه شدن است. اگرچه تضمین کننده موفقیت آتی فرد در آن رشتہ ورزشی نیست (۱)، با این حال، برخی از ورزشکاران استعداد فوق العاده ورزشی دارند، به طوری که پیش از شرکت در برنامه‌های تمرینی، پاسخ بهتری به تمرین نسبت به دیگران دارند و یا ممکن است سطح عملکرد فوق العاده‌ای را در برابر رقیب حرفه‌ای از خود نشان دهند (۱)؛ به طور نمونه، لانس آرم استرانگ، برنده رقابت‌های تور دوفرانس، برای هفت سال متوالی عملکردی نزدیک به سقف پتانسیل یک انسان را از خود بروز داده است (۲). بر این‌ستی چگونه این چنین ورزشکاران استثنایی‌ای به وجود می‌آیند؟ اخیراً پیشرفت‌های بیوتکنولوژی و ابزارهای زیست‌شناسی باعث تسریع شناسایی تغییرات ژنتیکی ساختاری شده است که می‌تواند بعضی از فوتیپ‌های مربوط به عملکرد ورزشی را شناسایی کنند (۳). بررسی و شناسایی ژن‌های مرتبط با عملکرد، با توجه به تأثیر و نقش آن‌ها، اهمیت شناسایی آن‌ها را دوچندان کرده است. در کشورهای در حال توسعه، بررسی فراوانی ژن‌های مرتبط با عملکرد ورزشی در جوامع مختلف میزان شیوع ژنوتیپ‌ها را در هر نژادی تعیین کرده‌اند که می‌تواند گامی در جهت توسعه اهداف ورزش قهرمانی جامعه باشد و برنامه‌ریزی مؤثرتری ارائه دهد و در ک تأثیر ژنتیک بر ورزش، گامی حیاتی برای شناسایی سایر عوامل تعیین کننده استعداد ورزشی است (۴). ژن آنزیم مبدل آثربوتوانسیون (ACE) از ژن‌های مرتبط با عملکرد ورزشی است که آثربوتوانسیون II را کدگذاری و هموستاز گردش خون را تنظیم می‌کند و درنهایت، انقباض

استان اصفهان، طی فرآخوانی به مریبان تیم‌های وزنه‌برداری استان اصفهان برای حضور وزنه‌برداران مرد نخبه این رشته شامل همه قهرمانان لیگ برتر استان، کشور و همچنین اردونشینان تیم ملی، قهرمانان آسیا و جهان و المپیک اطلاع‌رسانی شد. همه نمونه‌ها به صورت هدفمند انتخاب گردیدند. با توجه به هدف بررسی، نمونه همه حجم جامعه را در بر گرفت و شامل ۳۰ مرد نخبه (وزن: $96/87 \pm 22/73$ کیلوگرم، سن: $24/77 \pm 7/11$ سال، قد: $179/87 \pm 6/98$ سانتی‌متر) [میانگین \pm انحراف معیار] مقیم در استان اصفهان شدند. گفتنی است تعداد ۳ نفر از نخبگان وزنه‌بردار، به علت حضور در مسافت، در نمونه‌گیری شرکت نکردند. در مقابل، همان تعداد از افراد غیرورزشکار داوطلب سالم که در طی سال‌های زندگی خود هیچ گونه فعالیت منظم ورزشی نداشتند و از لحاظ قد وزن و سن مشابه گروه نخبگان وزنه‌بردار بودند، نیز به عنوان گروه غیرورزشکاران در نظر گرفته شدند (جدول ۱).

- پس از پر کردن برگه‌های اطلاعات فردی، پیشکشی ورزشی و رضایت‌نامه، از آزمودنی‌ها برای انجام نمونه‌گیری دعوت شد. علاوه بر جنسیت، نداشتن ابتلا به سابقه بیماری خاص بر اساس پرسش‌نامه سنجش میزان آمادگی برای فعالیت بدنی (PAR-Q) معیارهای ورود به این پژوهش بود. گروهی شامل کارشناس بهداشت، کارشناس علوم آزمایشگاهی به همراه پژوهشگران در محل تمرین قهرمانان نخبه وزنه‌برداری در سه شهر اصفهان، سده لنجان و نجف‌آباد حاضر شدند و از همه ورزشکاران نمونه بzac اخذ گردید. نمونه‌های گروه غیرورزشکاران نیز از میان همه داوطلبان مرد مراجعه کننده به آزمایشگاه تشخیصی مهدیه (عج‌الله) گرفته شد. پیش از انجام نمونه‌گیری، از هر آزمودنی خواسته شد مسوак بزنده و به

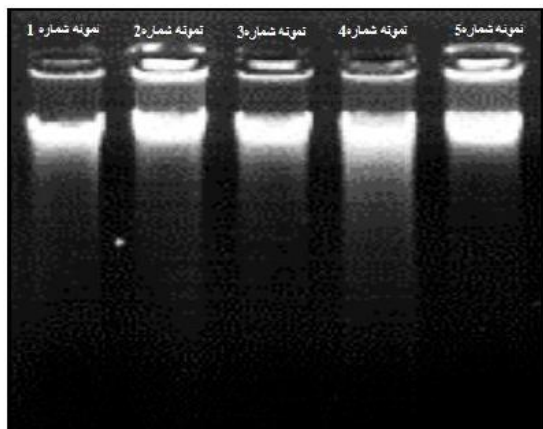
همچنین میکامی و همکاران (۲۰۱۳) در ورزشکاران رشته‌های توانی شناور فوائل کوتاه و دو سرعت (۱۸)، پیمجان و همکاران (۲۰۱۸) در ۱۱۷ وزنه‌بردار نوجوان زن و مرد تایلندی (۱۹) و باتوانی و همکاران (۱۳۹۵) در نخبگان کاراته کای ایرانی (۲۰)، شیوع بالاتر آلل D را گزارش کردند. ژینوسین و همکاران (۲۰۱۶) در ۸۶ وزنه‌بردار روسی و لیتوانیایی و ایدر و همکاران (۲۰۱۳) در ۲۰ وزنه‌بردار لهستانی، شیوع بیشتر غیرمعنی دار ژنوتیپ I/D را گزارش نمودند (۱۲، ۲۱). حبیلایونا و همکاران (۲۰۲۰) در بررسی روش‌های تعیین نشانگرهای ژنتیکی موفقیت در ورزش، تفاوت معناداری در ژنوتیپ ACE ۲۵ وزنه‌بردار ازبکستانی نیافتند (۲۲). وزنه‌برداری از ورزش‌های با قدمت مشارکت طولانی و روبه‌افزایش در المپیک در جوامع بین‌الملل است (۲۳)؛ همچنین به عنوان رشته‌ای متکی بر قدرت و توان عضلانی، ساختار اصلی تمرینات آن با شدت بالا و مکرر حرکات استقامتی مشخص می‌شود (۱۰). نگاهی به ادبیات پیشین نشان می‌دهد که تحقیقی وجود ندارد که به طور خاص شیوع ژنوتیپ ACE I/D را در وزنه‌برداران نخبه ایرانی بررسی کرده باشد؛ بنابراین، هدف از این مطالعه، مقایسه نیمرخ ژنتیکی چندشکلی تک نوکلئوتیدی TCK نوکلئوتیدی rs4646994 در مردان وزنه‌بردار نخبه با غیرورزشکاران است.

مواد و روش‌ها

مطالعه حاضر به صورت مورد شاهدی، با مقایسه فراوانی ژنوتیپ‌ها در گروه ورزشکاران نخبه با گروه غیرورزشکاران انجام گردید. جامعه هدف پژوهش حاضر وزنه‌برداران نخبه و افراد سالم غیرورزشکار استان اصفهان بودند. با مکاتبه و هماهنگی با اداره کل ورزش و جوانان

جدول ۱. مقایسه پراکندگی سن، وزن و قد افراد مطالعه شده

گروه	فراوانی	میانگین وزن (کیلوگرم)	میانگین قد (سانتی‌متر)	میانگین سن (سال)
وزنه‌بردار	۳۰	$96/87 \pm 22/73$	$179/87 \pm 6/98$	$24/77 \pm 7/11$
غیرورزشکاران	۴۳	$94/15 \pm 15/83$	$178/20 \pm 10/36$	$23/93 \pm 5/17$
نتایج آزمون‌های مقایسه‌ای آماری برای مقادیر عددی سن، قد و وزن گروه‌های مختلف		$t=1.609$	$t=1.279$	$t=1.004$
		$P=0.109$	$P=0.202$	$P=0.316$



شکل ۱. نتایج مربوط به استخراج DNA ژنومی از سلول‌های بزاقی انسانی روی ژل آگارز ۱ درصد، تعداد ۴ نمونه (تیپیک)

مدت ۱۵ دقیقه با دور ۱۰۰۰ سانتیفوژ گردیدم. محلول رویی را دور ریختیم. رسوب DNA حاصل با ۵۰ میکرولیتر اتانول ۷۰ درصد شستشو داده شد. اتانول ۷۰ درصد کاملاً خارج و رسوب DNA به مدت ۵ الی ۱۰ دقیقه در دمای اتاق انکوبه گردید تا خشک شود؛ سپس DNA در مقدار دلخواه از آب یا بافر TE حل شد. غلظت DNA استخراج شده بین ۴۴۰ ng/µl تا ۱۳۰ و نسبت جذب ۲۶۰ نانومتر به ۲۸۰ نانومتر نمونه‌ها بین ۱/۸ تا ۱/۹۶ بود (شکل ۱).

واکنش PCR در حجم ۱۰ میکرولیتر با PCR شامل ۰/۲ میکرولیتر dNTP ۵ پیکومول از هریک از پرایمرهای ۵'_GCCCTGCAAGGTGTGCAGCATGT_۳' و ۵'_GGATGGCTCTCCCCG_۳' Antisense با توالی ۱/۵ میکرولیتر ترکیب MgCl₂ ۰/۵ و واحد آنزیم پلیمراز Taq DNA ۲/۵ میکرولیتر بافر X ۱۰ انجام شد. واکنش PCR با به کارگیری برنامه چرخشی شامل ۵ دناتوراسیون اولیه در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد به مدت ۵ دقیقه که با ۳۵ چرخه دناتوراسیون در دمای ۹۴ درجه سانتی گراد برای ۳۰ ثانیه، جفت شدن در دمای ۵۶ درجه سانتی گراد به مدت ۴۵ ثانیه، پلیمرایزیون در دمای ۷۲ درجه سانتی گراد برای ۱ دقیقه و دمای استخراج نهایی در ۷۲ درجه سانتی گراد به مدت ۷ دقیقه صورت پذیرفت؛ سپس محصولات PCR بر روی ژل آگارز ۱/۵ درصد قرار گرفت و الکتروفورز گردید. بر مبنای طول محصولات PCR ژنتیپ هر نمونه مشخص شد. آلل D به طول ۳۱۹ bp، آلل

مدت یک ساعت از خوردن، آشامیدن، سیگار کشیدن و جویدن آدامس خودداری کند و سپس دست کم یک میلی لیتر نمونه بزاق بدون کف در یک فالکون استریل ۱۵ میلی لیتری جمع آوری گردید و در دمای ۴ درجه سانتی گراد نگهداری شد.

استخراج DNA برای استخراج DNA، پس از ذوب شدن نمونه بزاق ۱/۵ میلی لیتر، آن را روی یخ قرار داده و به آن ۵ میلی لیتر PBS سرد اضافه گردید تا خوب مخلوط شود. میکروتیوب حاوی نمونه را در دمای ۴ درجه سانتی گراد با دور ۸۰۰۰ به مدت ۱۰ دقیقه سانتیفوژ گردیدم و محلول رویی را دور ریختیم و با پیپتاژ کاملاً مخلوط نمودیم. به مخلوط حاصل، ۵۰ میکرولیتر بافر اضافه شد و به مدت ۳۰ ثانیه ورتکس گردید. میزان ۵ میکرولیتر از آنزیم پروتئیناز K را به هر میکروتیوب اضافه و کاملاً مخلوط شد. مخلوط به دست آمده در بن‌ماری ۵۵ درجه سانتی گراد به مدت یک تا دو ساعت انکوبه گردید و به مدت ۳۰ ثانیه ورتکس شد تا مخلوط شیری‌رنگی به دست آید. میکروتیوب در دمای ۴ درجه سانتی گراد به مدت ۱۰ دقیقه در دور ۱۰۰۰ سانتیفوژ شد. محلول رویی را به میکروتیوب ۲ میلی لیتری جدید منتقل گردیدم و روی یخ قرار دادیم؛ سپس به هر میکروتیوب ۱ میلی لیتر ایزوپروپانول سرد اضافه شد. هر میکروتیوب را به آرامی ده مرتبه سروته گردیدم تا کلاف رشته‌ای سفیدرنگ DNA مشاهده گردید. نمونه را در دمای ۴ درجه سانتی گراد به



شکل ۲. الکتروفورز محصولات PCR قطعه‌ای از ژن ACE. ستون‌های ۲ و ۶، ژنوتیپ DD به طول ۳۱۹ bp است. ستون‌های ۳، ۴ و ۵، ژنوتیپ ID حاوی دو بند به اندازه ۳۱۹ bp و ۵۹۷ bp و ستون ۱، ژنوتیپ I/I حاوی یک بند به اندازه ۵۹۷ bp نمونه فاقد Template بود و مارکر (M) ۱۰۰ bp DNA ladder شرکت Yekta تجهیز است.

۵۸/۳ درصد) و هم گروه غیرورزشکاران (۶۲/۳ درصد) و درنهایت، در کل جمعیت مطالعه شده (۶۲/۳ درصد) بالاتر بود. تجزیه و تحلیل داده‌ها نشان داد که هیچ یک از آلل‌های چندشکلی Del/Ins ACE ژن با استعداد وزن‌برداری به لحاظ آماری ارتباط معنادار ندارد ($P=0.406$). (جدول شماره ۲). همچنین در توزیع ژنوتیپینگ، D/I هم در جمعیت موردمطالعه (۵۰/۷ درصد) و هم در دو گروه وزن‌برداران (۵۶/۷ درصد) و غیرورزشکاران (۴۶/۵ درصد) شایع‌ترین بود؛ اما نتایج آزمون کای مریع نشان داد که اختلاف معناداری در توزیع ژنوتیپینگ ACE D/I در گروه وزن‌برداران نخیه با غیرورزشکاران وجود نداشت ($\chi^2=0.31$) (جدول شماره ۳).

نتایج آزمون رگرسیون لجستیک به منظور تخمین نسبت شانس هر ژنوتیپ در گروه‌ها نشان داد که هیچ یک از ژنوتیپ‌های چندشکلی Del/Ins ACE ژن با استعداد

I به طول ۵۹۷ bp و آلل ID به طول‌های ۳۱۹ bp و ۵۹۷ bp شناسایی گردیدند (شکل ۲).

برای تأمین درستی ژنوتیپینگ، ۲۰ درصد از کل نمونه‌ها دوباره آنالیز شدند که صحت ژنوتیپ به دست آمده در آنالیز نخست ۱۰۰ درصد بود. تحلیل آماری داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS vol.20 صورت گرفت. برای بررسی نرمال بودن داده‌ها از آزمون کلموگروف اسمیرنوف و برای بررسی توزیع یکنواخت ژنوتیپینگ از آزمون کای مریع استفاده شد و ارتباط توزیع ژنوتیپی ژن ACE میان ورزشکاران وزن‌بردار نخیه و غیرورزشکاران با استفاده از آزمون رگرسیون لجستیک بررسی گردید. سطح معناداری آماری $P<0.05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

نتایج نشان داد شیوع آلل D هم در گروه وزن‌بردار

جدول ۲. فراوانی آللي چندشکلی Del/Ins ACE در دو گروه غیر ورزشکاران و ورزشکار

مجموع	ACE آلل		گروه
	I	D	
۶۰	۲۵	۳۵	وزن‌بردار
۱۰۰ درصد	۴۱/۷ درصد	۵۸/۳ درصد	
۸۶	۳۰	۵۶	غیرورزشکاران
۱۰۰ درصد	۳۴/۹ درصد	۶۵/۱ درصد	
۱۴۶	۵۵	۹۱	مجموع
۱۰۰ درصد	۳۷/۷ درصد	۶۲/۳ درصد	

جدول ۳. فراوانی ژنوتیپ چندشکلی ACE در دو گروه وزنه برداران و غیرورزشکاران

مجموع	ژنوتیپ ACE			گروه
	I/I	D/I	D/D	
۳۰	۴	۱۷	۹	وزنه بردار
۱۰۰ درصد	۱۳/۳ درصد	۵۶/۷ درصد	۳۰ درصد	
۴۳	۵	۲۰	۱۸	غیرورزشکاران
۱۰۰ درصد	۱۱/۶ درصد	۴۶/۵ درصد	۴۱/۹ درصد	
۷۳	۹	۳۷	۲۷	مجموع
۱۰۰ درصد	۱۲/۳ درصد	۵۰/۷ درصد	۳۷ درصد	

جدول ۴. مقایسه توزیع ژنوتیپ ACE در گروه وزنه برداران نخبه در مقایسه با گروه غیرورزشکار

سطح معناداری ۹۵ درصد	درجه آزادی	معناداری	نسبت شناس پایین	گروه ژنوتیپ	
				بالا	پایین
				۰/۵۸۷	۲
۴/۷۵۶	۰/۶۰۸	۱/۷۰۰		۰/۳۱۲	۱
۷/۴۵۷	۰/۳۴۳	۱/۶۰۰		۰/۵۴۹	۱
				۰/۰۹۰	ثابت

* گروه رفنس، غیرورزشکاران است.

انجام می شود، ممکن است قدرت، به جای ویژگی های استقامت خالص، نقشی اساسی داشته باشد (۲۵، ۲۶). مزیت احتمالی بهره مندی بیشتر از آلل D در ورزش های قدرتی، با شیوع بالاتر این نوع آلل در دونده های سرعتی و شیوع کمتر آن در دونده های استقامتی مسافت های طولانی مدت نیز تأیید شده است (۱۴). ژنوتیپ DD با افزایش توده بطن چپ قلبی و آلل D همراه با هیپرتروفی قلب در افراد غیر ورزشکار و ورزشکاران و توده عضلانی همراه بوده است (۲۷-۲۹). نشان داده شده است که آلل D همراه با افزایش بیشتر در قدرت عضلات اسکلتی در پاسخ به تمرین ایزو متیریک عضلات چهارسر ران است (۳۰). به طور کلی، ورزشکاران رشته های سنگین نسبت به سایر ورزشکاران، به میزان بسیار بیشتری بر قدرت و توان متکی هستند. اگرچه سازو کار آن به طور دقیق مشخص نیست؛ اما به نظر می رسد آلل D افزایش رشد انواع تارهای عضلانی را تسهیل می کند. ورزشکاران توانی به این تارها برای سرعت انفجاری متکی هستند (۱۰)، چنانکه اولوکان و گویل (۲۰۱۴) نشان

وزنه برداری، به لحاظ آماری ارتباط معنی دار ندارد (P>0.05) (جدول شماره ۴).

بحث و نتیجه گیری

در پژوهش حاضر، فراوانی آلل و توزیع ژنوتیپ چندشکلی تک نوکلئوتیدی ژن ACE در وزنه برداران نخبه ایرانی بررسی گردید. نتایج مطالعه نشان داد، در جمعیت مطالعه شده، آلل D شیوع بالاتری نسبت به آلل I دارد. نتایج این مطالعه مطابق با تحقیقات ایدر و همکاران (۲۰۱۳) در ۲۰ وزنه بردار لهستانی (۲۱)، پیمجان و همکاران (۲۰۱۸) در ۱۱۷ وزنه بردار نوجوان زن و مرد تایلندی (۲۴)، با توانی و همکاران (۱۳۹۵) در نخبگان کاراته کای ایرانی (۲۰) و تحقیقات روی ورزشکاران قدرتی مانند شناگران انگلیسی و روسی، همسو است (۲۵، ۲۶) که شیوع بالاتر آلل D را گزارش کردند و با نتایج ژینوپین و همکاران (۲۰۱۶) در ۸۶ وزنه بردار روسی و لیتوانیایی (۱۲)، ناهمسو است. از آنجاکه بیشتر مسابقات شنا در کمتر از ۲ دقیقه

بیشترین انقباض ارادی حداکثری (معیاری از قدرت ایزو متريک) در گروههای تمرین دیده و تمرین ندیده پس از تمرین، در افراد دارای آلل ACE I وجود دارد (۳۴). اختلاف نتایج با پیمجان و همکاران (۲۰۱۸) ممکن است ناشی از تفاوت در جنسیت آزمودنی‌ها، سن و پیشینه قومی آنان باشد. آزمودنی‌های تحقیق پیمجان و همکاران در سنین خردسال و در دو جنسیت زن و مرد بودند، در حالی که آزمودنی‌های بررسی حاضر مردان بزرگ‌سال ایرانی بودند. نتایج نشان داد که هیچ‌یک از ژنوتیپ‌های چندشکلی ACE Ins/Del با استعداد وزنه‌برداری، به لحاظ آماری ارتباط معنادار ندارند. مسئله ارتباط چندشکلی ACE I/D با توانایی ورزشی بسیار پیچیده است. تحقیقات نشان داد که هیچ ارتباطی میان ژنوتیپ (I/D) ACE با قدرت ایزو متريک و دینامیک وجود ندارد (۳۴). گزارش‌هایی وجود دارد که هیچ ارتباطی میان فرکانس آلل ACE و عملکرد ورزشی نخبه پیدا نکرده‌اند (۳۵) و یا روند متفاوتی از شیوع آلل ACE را در میان گروه‌های ورزشکار قدرت و استقامتی کار نشان می‌دهند (۳۶، ۳۷). حیبلایونا و همکاران (۲۰۲۰) در بررسی روش‌های تعیین نشانگرهای ژنتیکی موفقیت در ورزش، تفاوت معناداری در ژنوتیپ ۲۵ ACE و وزنه‌بردار ازبکستانی نیافتند (۲۲). نتایج نشان داد که ارتباط مثبتی میان وضعیت ورزشکاران نخبه وزنه‌برداری ایرانی با آلل D و ژنوتیپ ID ژن ACE وجود دارد که می‌توان آن را به عنوان الگویی از عوامل ژنتیکی مقدماتی تعیین کننده توسعه یک فتوتیپ قدرتی / توانی وزنه‌برداری ایرانی در نظر گرفت؛ اما احتمالاً با توجه به نیازهای تکنیکی و مهارتی، برای نخبه شدن در وزنه‌برداری به عوامل مختلف دیگری همچون آموزش تکنیکی و فاکتورهای فیزیولوژیکی مانند توان عضلانی و... نیز نیاز باشد.

تشکر و قدردانی

این مقاله ماحصل پایان‌نامه کارشناسی ارشد فیزیولوژی ورزش به شماره کد اخلاق «۷۹۹۳» در دانشگاه سیستان و

داده اند که آلل D برای رشته‌های قدرتی که سرعت انفجاری در آن‌ها اهمیت دارد، مزیت محسوب می‌شود (۹). مطالعات ارتباط مثبتی میان آلل D و قدرت عضلانی پایه گزارش کرده‌اند (۳۲-۳۰). در مجموع نتایج نشان می‌دهد که ارتباط مثبتی میان ورزشکاران نخبه وزنه‌برداری با آلل ACE D وجود دارد و آن را به عنوان یکی از عوامل ژنتیکی تعیین می‌کند که به توسعه یک فتوتیپ قدرتی / توانی یاری می‌رساند. این یافته نشان می‌دهد که آلل D ژن ACE برای رشته‌های ورزشی که با تولید انرژی غالباً بی‌هوای مشخص می‌شوند، مفید است و به عملکرد قدرتی بیشتر مربوط می‌شود (۲۱). ممکن است علت تفاوت نتایج تحقیق حاضر با تحقیق ژینوسین و همکاران (۲۰۱۶) ناشی از تفاوت در پیشینه قومیت و اندازه نمونه‌های بررسی شده باشد. توزیع ژنوتیپینگ D/I هم در جمعیت مطالعه شده و هم در دو گروه وزنه‌برداران و غیرورزشکاران، شایع‌ترین بود؛ اما اختلاف معناداری در توزیع ژنوتیپینگ ACE D/I در گروه وزنه‌برداران نخبه با غیرورزشکاران مشاهده نشد. این نتیجه با تحقیقات ایدر و همکاران (۲۰۱۳) و ژینوسین و همکاران (۲۰۱۶) در بررسی وزنه‌برداران لیتوانیایی، همسو (۲۱، ۱۲) و با نتایج پیمجان و همکاران (۲۰۱۸) در ۱۱۷ وزنه‌بردار نوجوان زن و مرد تایلندی ناهمسو بود (۲۴). ژینوسین و همکاران (۲۰۱۶) از این فرضیه حمایت نمی‌کنند که ژنوتیپ ACE DD برای ورزش‌های قدرتی / توانی محور مطلوب است. آلل D می‌تواند به عنوان عامل سودمندی برای ورزشکارانی که تحت برنامه تمرینی مقاومت سنگین (مانند وزنه‌برداران) قرار دارند، توانایی‌های قدرتی را ایجاد کند؛ اما برای رشد توانایی دو سرعت در ورزشکاران سرعتی ضروری نیست (۲۱). علاوه بر اینکه قدرت بدنی در موفقیت وزنه‌برداران نقش مهمی خواهد داشت، موفقیت در وزنه‌برداری به توانایی‌های (عضلانی) پرتابی بدن (قدرت انفجاری) و نیز به اجرای سریع حرکت بستگی دارد (۳۳). به علاوه، ACE I/D پسکاتلو و همکاران ارتباطات میان چندشکلی و پاسخ به یک برنامه تمرینی مقاومتی گزارش کردند که

تعارض منافع

نویسنده‌گان اعلام می‌کنند که تضاد منافعی در این مطالعه وجود ندارد.

کد اخلاق: ۷۹۹۳

بلوچستان است. از اداره کل ورزش و جوانان استان اصفهان، مریان و وزیری بردار استان اصفهان و همه شرکت‌کنندگان داوطلب و دکتر پریسا محمدنژاد متصلی محترم آزمایشگاه رئیسیک در این پژوهش، سپاهان پژوهشگاه به عمل می‌آید.

References

- Ahmetov II, Fedotovskaya ON. Current progress in sports genomics. *Adv Clin Chem* 2015;70:247-314. doi:10.1016/bs.acc.2015.03.003
- Brutsaert TD, Parra EJ. What makes a champion? Explaining variation in human athletic performance. *Res Physiol Neurobiol* 2006;151:109-23. doi:10.1016/j.resp.2005.12.013
- Guilherme JPLF, Tritto ACC, North KN, Lancha Junior AH, Artioli GG. Genetics and sport performance current challenges and directions to the future. *Rev Brasil Edu Fis Esp* 2014;28:177-93. doi:10.1590/S1807-55092014000100177
- Batavani MR, GHaedi K, Emadi S. Gene and sport performance. 1th ed. Isfahan Branch Jahad Daneshgahi Publication. 2020;P: 1-193.
- Moran CN, Vassilopoulos C, Tsikokas A, Jamurtas AZ, Bailey ME, Montgomery HE, et al. The associations of ACE polymorphisms with physical, physiological and skill parameters in adolescents. *European J Hum Gen* 2006;14:332-9. doi:10.1038/sj.ejhg.5201550
- Alhencgelas F, Richard J, Courbon D, Warnet J, Corvol P. Distribution of plasma angiotensin I converting enzyme levels in healthy men relationship to environmental and hormonal parameters. *J Lab Clin Med* 1991;117:33-9.
- Rigat B, Hubert C, Alhencgelas F, Cambien F, Corvol P, Soubrier F. An insertion deletion polymorphism in the angiotensin I-converting enzyme gene accounting for half the variance of serum enzyme levels. *J Clin Invest* 1990;86:1343-6.
- Bhagi S, Srivastava S, Sarkar S, Singh SB. Distribution of performance related gene polymorphisms in different ethnic groups of the Indian Army. *J Bas Clin Physiol Pharmacol* 2013;24:225-34. doi:10.1515/jbcpp-2013-0068
- Ulucan K, Gole S. ACE I/D polymorphism determination in Turkish elite wind surfers. *Sport Sci Rev* 2014;23:79. doi:10.2478/ssr-2014-0005
- Storey A, Smith HK. Unique aspects of competitive weightlifting. *Sports Med* 2012;42:769-90. doi:10.1007/BF03262294
- Sale SM, Mane VP, Pawar VR, Mohite SN, Dhaka V. Clinical correlation of pancytopenia with bone marrow study in a tertiary hospital. *Indian J Patholo Oncol* 2016;2:247-54. doi:10.5958/2394-6792.2016.00048.X
- Gineviciene V, Jakaitiene A, Aksenov M, Aksanova A, Astratenkova ADI, Egorova E, et al. Association analysis of ace and actn3 and ppargc1a gene polymorphisms in two cohorts of European strength and power athletes. *Biolo Sport* 2016;3:193-9. doi:10.5604/20831862.1201051
- Montgomery H, Marshall R, Hemingway H, Myerson S, Clarkson P, Dollery C, et al. Human gene for physical performance. *Nature* 1998;393:221-2. doi:10.1038/30374
- Myerson S, Hemingway H, Budget R, Martin J, Humphries S, Montgomery H. Human angiotensin I-converting enzyme gene and endurance performance. *J Appl Physiol* 1999;87:1313-6. doi:10.1152/jappl.1999.87.4.1313
- Ahmetov I, Popov D, Astratenkova I, Druzhinskaya A, Missina S, Vinogradova O, et al. The use of molecular genetic methods for prognosis of aerobic and anaerobic performance in athletes. *Hum Physiol* 2008;34:338-42. doi:10.1134/S0362119708030110
- Hruskovicova H, Dzurenkova D, Selingerova M, Bohus B. The angiotensin converting enzyme I/D polymorphism in long distance runners. *J Sport Med Phys Fit* 2006;46:509.
- Scanavini D, Bernardi F, Castoldi E, Conconi F, Mazzoni G. Increased frequency of the homozygous II ACE genotype in Italian olympic endurance athletes. *European J Hum Gen* 2002;10:576-7. doi:10.1038/sj.ejhg.5200852
- Wang G, Mikami E, Chiu LL, Deason M, Fuku N, Miyachi M, et al. Association analysis of ace and actn3 in elite caucasian and East Asian swimmers. *Med Sci Sport Exe* 2013;45:892-900. doi:10.1249/MSS.0b013e31827c501f
- Pimjan L, Ongvarrasopone C, Chanratita W, Polpramool C, Cherdrungsi P, Bangrak P, et al. A Study on ace, actn3, and vdr genes polymorphism in Thai weightlifters. *Wal J Sci Technol* 2017;15:609-26. doi:10.48048/wjst.2018.3525
- Batavani MR, Marandi SM, Ghaedi K, Esfarjani F. [Frequency analysis of rs4646 polymorphism in angiotensin converting enzyme gene in professional Karateka athletes compared to the amateur athletes and non-athlete individuals]. *J Isfahan Med Sch* 2017;34:1323-9. (Persian)
- Eider J, Cieszczyk P, Ficek K, Leonska-Duniec A, Sawczuk M, Maciejewska-Karowska A, et al. The association between D allele of the ACE gene and power performance in polish elite athletes. *Sci Sport* 2013;28:325-30. doi:10.1016/j.scispo.2012.11.005
- Habibullayeva BG, Sobitjanovna AS, Makhmudovna M, Yusubjanovna Z. Optimization of molecular genetic methods for the determination of resistance markers using genotyping of actn3 and ace genes. *European J Mole Clin Med*

- 2020;7:67-74.
23. Travis SK, Goodin JR, Beckham GK, Bazylev CD. Identifying a test to monitor weightlifting performance in competitive male and female weightlifters. *Sports*2018;6:46. <https://doi.org/10.3390/sports6020046>
 24. Pimjan L, Ongvarrasopone C, Chanratita W, Polpramool C, Cherdprungsi P, Bangrak P, et al. A study on ace and actn3 and vdr genes polymorphism in Thai weightlifters. *Wal J SciTechnol*2018;15:609-26. doi.10.48048/wjst.2018.3525
 25. Woods D, Hickman M, Jamshidi Y, Brull D, Vassiliou V, Jones A, et al. Elite swimmers and the d allele of the ace id polymorphism. *Human Gen*2001; 108:230-2. doi.10.1007/s004390100466
 26. Nazarov IB, Woods DR, Montgomery HE, Shneider OV, Kazakov VI, Tomilin NV, et al. The angiotensin converting enzyme id polymorphism in Russian athletes. *European J Hum Gen*2001;9:797-801. doi.10.1038/sj.ejhg.5200711
 27. Montgomery HE, Clarkson P, Dollery CM, Prasad K, Losi MA, Hemingway H, et al. Association of angiotensin-converting enzyme gene id polymorphism with change in left ventricular mass in response to physical training. *Circulation*1997;96:741-7. doi.10.1161/01.CIR.96.3.741
 28. Charbonneau DE, Hanson ED ,Ludlow AT, Delmonico MJ, Hurley BF, Roth SM. ACE genotype and the muscle hypertrophic and strength responses to strength training. *Med Sci Sport Exe* 2008;40:677. doi.10.1249/MSS.0b013e318161eab9
 29. Fatini C, Guazzelli R, Manetti P, Battaglini B, Gensini F ,Vono R, et al. RAS genes influence exercise induced left ventricular hypertrophy: an elite athletes study. *Med Sci Sport Exer*2000;32:1868-72.
 30. Folland J, Leach B, Little T, Hawker K, Myerson S, Montgomery H, et al. Angiotensin-converting enzyme genotype affects the response of human skeletal muscle to functional overload. *Exp Physiol* 2000;85:575-9 .doi.10.1111/j.1469-445X.2000.02057.x
 31. Giaccaglia V, Nicklas B, Kritchevsky S, Mychalecky J, Messier S, Bleeker E, et al. Interaction between angiotensin converting enzyme insertion deletion genotype and exercise training on knee extensor strength in older individuals. *Int J Sport Med* 2008;29:40-4. doi.10.1055/s-2007-96664842
 32. Williams AG, Rayson MP, Jubb M, World M, Woods D, Hayward M, et al. The ACE gene and muscle performance. *Nature*2000;403:614. doi.10.1038/35001141
 33. Khaled E. Anthropometric measurements, somatotypes and physical abilities as a function to predict the selection of talents junior weightlifters. *Sci Move Health*2013;3:166-72.
 34. Pescatello LS, Kostek MA, Gordishdressman H, Thompson PD, Seip RL, Price TB, et al. ACE id genotype and the muscle strength and size response to unilateral resistance training. *Med Sci Sport Exe* 2006;38:1074-81. doi.10.1249/01.mss.0000222835.28273.80
 35. Rankinen T, Wolfarth B, Simoneau JA, Maierlenz D, Rauramaa R, Rivera MA, et al. No association between the angiotensin-converting enzyme ID polymorphism and elite endurance athlete status. *J Appl Physiol*2000;88:1571-5. doi.10.1152/jappl.2000.88.5.1571
 36. Gineviciene V, Pranculis A, Jakaitiene A, Milasius K, Kucinskas V. Genetic variation of the human ACE and ACTN3 genes and their association with functional muscle properties in Lithuanian elite athletes. *Medicina*2011;47:40.
 37. Amir O, Amir R, Yamin C ,Attias E, Eynon N, Sagiv M, et al. The ace deletion allele is associated with Israeli elite endurance athletes. *Exp Physiol* 2007;92:881-6. doi.10.1113/expphysiol.2007.038711.