

The effect of vitamin D supplementation and high-intensity interval training on cardiac BDNF-TrkB protein levels in rats fed with a high-fat and high-carbohydrate diet

Zainulabden Ali Abdulrahim ¹ , Amir Ghanbarpour Nosrati ^{1*} , Mousa Khalafi ¹ 

¹Dept of Sport Sciences, Faculty of Humanities, University of Kashan, Kashan, Iran

Article Info

Article type:
Research article

Article History:
Received: Sep. 28, 2024
Received in revised form:
Nov. 20, 2024
Accepted: Jan. 18, 2025
Published Online: May. 26, 2025

*** Correspondence to:**
Amir Ghanbarpour Nosrati
Dept of Sport Sciences, Faculty
of Humanities, University of
Kashan, Kashan, Iran

Email:
ghanbarpour.amir@gmail.com

A B S T R A C T

Introduction: Brain-derived neurotrophic factor (BDNF) has beneficial effects on non-neuronal tissues, particularly cardiovascular cells, but its effects on the BDNF-TrkB pathway in heart tissue have not been studied. Therefore, the aim of the study was to investigate the effect of high-intensity interval training (HIIT) and vitamin D supplementation (VitD) on the protein levels of cardiac BDNF-TrkB in rats fed with a high-fat and high-carbohydrate diet.

Materials & Methods: Sprague Dawley rats were divided into normal diet (ND), high fat and high carbohydrate (HFD+HC), high fat and high carbohydrate with HIIT (HFD+HC+HIIT), high fat and high carbohydrate with VitD (HFD+HC+VitD), and high fat and high carbohydrate with HIIT and VitD (HFD+HC+HIIT+VitD). Protein levels of BDNF and TrkB were assessed using Western blotting. Independent t-tests, one-way ANOVA, Tukey's test, and SPSS V.26 were used to analyze the data.

Results: Consumption of HFD+HC resulted in a decrease in protein levels of BDNF and TrkB in the heart compared to ND ($p<0.05$). On the contrary, HIIT and VitD only resulted in a non-significant increase in protein levels of BDNF and TrkB in the heart compared to the HFD+HC group. However, the combination of HIIT and VitD resulted in a significant and non-significant increase in the protein levels of TrkB ($P=0.03$) and BDNF ($P=0.06$) compared to the HFD+HC group.

Conclusion: HIIT+VD, by increasing cardiac BDNF and TrkB, may prevent the deleterious effects of high-fat and high-carbohydrate diets on this cardiac signaling, while each of these interventions alone has little effect on cardiac BDNF and TrkB.

Keywords: Brain-derived neurotrophic factor, BDNF, tropomyosin-related kinase receptor B, TrkB, Exercise, vitamin D

How to cite this paper: Ali Abdulrahim Z, Ghanbarpour Nosrati A, Khalafi M. The effect of vitamin D supplementation and high-intensity interval training on cardiac BDNF-TrkB protein levels in rats fed with a high-fat and high-carbohydrate diet. *Journal of Ilam University of Medical Sciences*. 2025;33(2):86-99.

Introduction

Brain-derived neurotrophic factor (BDNF) plays a crucial role in neuronal development and function, particularly in cardiovascular cells (1). It regulates cardiac growth and optimizes myocardial function, with BDNF gene expression increasing blood vessels and capillaries during rat cardiac development (2). BDNF is highly expressed in the myocardium, where the cellular contraction-relaxation cycle is regulated (3). Disruption of BDNF and tropomyosin kinase B (TrkB) expression may contribute to cardiac pathology (2). High-intensity exercise training (HIIT) has

been found to enhance myocardial protein expression of BDNF-TrkB-T1, a pathway critical for controlling cardiac function (1-3). This suggests that HIIT should be considered a preferred exercise modality for individuals needing to maintain or enhance cardiac function, especially athletes and heart failure patients (2). However, the utility of HIIT in preventing and treating cardiovascular disease complications and risk factors remains unknown (4). Vitamin D deficiency is a potential risk factor for cardiovascular mortality, with patients with severe and moderate vitamin D deficiency being 1.8 to 2.5 times more likely to die from cardiovascular



disease than those with normal concentrations (4). Studies have shown that vitamin D supplementation can increase BDNF expression in high-fat diet-induced obese rats, improving cognitive function (5). However, there is no evidence that vitamin D supplementation affects cardiac BDNF-TrkB expression (5). Despite the beneficial clinical effects of exercise training, especially HIIT, on increasing myocardial BDNF expression and vitamin D supplementation on cardiovascular function, the synergistic effects of these two interventions on cardiac BDNF-TrkB expression are not understood (4,5). The aim of this study was to investigate the effect of HIIT and vitamin D supplementation on cardiac BDNF-TrkB expression in rats fed a high-fat, high-carbohydrate diet.

Methods

Rats were randomly divided into five groups: standard diet (ND), high-fat and high-carbohydrate diet (HFD+HC), high-fat and high-carbohydrate diet with exercise (HFD+HC+HIIT), high-fat and high-carbohydrate diet with vitamin D supplementation (HFD+HC+VitD), and high-fat and high-carbohydrate diet with exercise and vitamin D supplementation (HFD+HC+HIIT+VitD). The HFD groups consumed a high-fat diet during the intervention period, with 60% of total dietary energy coming from fat, and the ND group consumed a standard diet consisting of 10% of energy coming from fat, 26% from protein, and 64% from carbohydrates. Vitamin D3 with 300,000 IU was mixed with 9 times the amount of sesame oil, and after calculating the appropriate dose based on the average weight of the rats, it was injected intraperitoneally once a week for a total of 12 sessions for each rat in the supplement-receiving group. The amount of vitamin injected was 10,000 IU per kilogram of body weight. After estimating the maximum running speed in both training groups (MICT and HIIT), rats trained on a treadmill (5-degree incline) 5 sessions per week for 8 weeks. The HIIT instruction consisted of 6 bouts of 4-minute activity phases at an intensity of 85-90% of maximum running speed and 2-minute active rest at an intensity of 50% of maximum running speed. The MICT was performed at an intensity of 65-70% of maximum speed, and the distance was matched with the HIIT. Warm-up and cool-down were performed separately for 5 minutes

each at the beginning and end of the exercise. After the end of eight weeks of intervention and 48 hours after the last training session and 12 hours of overnight fasting, the samples were anesthetized using a combination of ketamine (75 mg/kg) and xylazine (10 mg/kg) intraperitoneally. After complete anesthesia, the visceral fat tissue was carefully isolated, then washed in saline, immediately transferred to coded microtubes, then placed in liquid nitrogen, and finally transferred to a -70°C freezer and stored. Western blotting was used to measure main outcomes in heart tissue. Independent t-tests, one-way ANOVA, Tukey's test, and SPSS V.26 were used to analyze the data.

Results

The results of data analysis showed that consumption of a high-fat and high-carbohydrate diet resulted in a significant decrease in BDNF ($p=0.006$) and TrkB ($p=0.001$) protein levels compared to the ND group. The results of the ANOVA test showed that there was no significant difference between the research groups in BDNF protein levels in heart tissue ($p=0.09$). Regarding TrkB, the results of the ANOVA test showed that there was a significant difference between the research groups in TrkB protein levels in heart tissue ($p=0.03$). Based on the results, HIIT and vitamin D led to a non-significant increase, and the combination of HIIT and vitamin D led to a significant increase in TrkB compared to the HFD+HC group ($P=0.03$).

Conclusion

Consumption of a high-fat, high-carbohydrate diet resulted in a significant decrease in cardiac BDNF and TrkB protein levels. In contrast, the combination of HIIT and vitamin D resulted in an increase in the levels of these proteins. However, the effects of HIIT and vitamin D alone on increasing cardiac BDNF and TrkB expression were not statistically significant. Both HIIT intervention and vitamin D supplementation can partially counteract the effects of a high-fat, high-carbohydrate diet on cardiac BDNF and TrkB. However, co-administration of HIIT and vitamin D has a more effective role in increasing cardiac BDNF and TrkB.

Authors' Contribution

Conceptualization, Methodology,

Validation: AGN, Formal Analysis, Investigation, Project Administration: MK, Resources, Software, Visualization, Data Curation: ZAA, Writing– Original Draft Preparation, Writing– Review & Editing AGN, ZAA, MK , Supervision: AGN, MK.

Ethical Statement

The study was approved by the Ethics Committee of the Tehran University - Faculty of Sport Sciences and Health (Iran) (IR.UT.SPORT.REC.1403.020). The authors avoided data fabrication, falsification, plagiarism, and misconduct.

Conflicts of Interest

The authors declare no conflict of interest.

Funding

This research resulted from a project which carried out with the financial support of the Vice President for Research and Technology, Tehran University.

Acknowledgment

The present article was extracted from the dissertation written by Mousa Khalafi. The authors thank the all of participants and persons who help in this project.

تأثیر مصرف مکمل ویتامین D و تمرین تنابی با شدت بالا بر مقادیر پروتئینی- BDNF قلب در موش‌های صحرایی تغذیه‌شده با رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات

ID

ID

ID

ذین‌العابدین علی عبدالرحیم^۱، امیر قنبرپور نصرتی^{۲*}، موسی خلفی^۱^۱ گروه تربیت‌بدنی و علوم ورزشی، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه کاشان، کاشان، ایران

چکیده

اطلاعات مقاله

مقدمه: عامل نوروتروفیک مشتق از مغز فراتر از نقش مستقیم خود در رشد و عملکرد سلول‌های عصبی، آثار سودمندی بر بافت‌های غیرعصبی، بهویژه سلول‌های قلبی عروقی دارد. با وجود این، آثار تمرینات ورزشی و مکمل ویتامین D بر مسیر عامل نوروتروفیک مشتق از مغز و تایروزین کیازی بافت قلب بررسی نشده است؛ از این‌رو، هدف این مطالعه بررسی تأثیر تمرین تنابی با شدت بالا و مکمل ویتامین D بر مقادیر پروتئینی عامل نوروتروفیک مشتق از مغز و تایروزین کیازی قلبی در رت‌های تغذیه‌شده با رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات است.

مواد و روش‌ها: در یک مداخله ۱۲ هفته‌ای، موش‌های صحرایی به گروه‌های رژیم غذایی استاندارد، رژیم غذایی پرچرب و غنی از کربوهیدرات، رژیم غذایی پرچرب و غنی از کربوهیدرات با تمرینات تنابی شدید، رژیم غذایی پرچرب و غنی از کربوهیدرات با ویتامین D و رژیم غذایی پرچرب و غنی از کربوهیدرات با تمرینات تنابی شدید و ویتامین D تقسیم شدند. مقادیر پروتئینی عامل نوروتروفیک مشتق از مغز و تایروزین کیازی به روش وسترن بلاست اندازه گیری گردید. برای تجزیه و تحلیل داده‌ها از آزمون‌های α -مستقل، تحلیل واریانس یک‌طرفه و توکی و از نرم‌افزار SPSS vol.26 استفاده شد.

یافته‌های پژوهش: مصرف رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات به کاهش مقادیر پروتئینی عامل نوروتروفیک مشتق از مغز و تایروزین کیازی قلب نسبت به گروه رژیم غذایی معادل منجر گردید ($P<0.05$). در مقابل، تمرینات تنابی شدید و مصرف ویتامین D تنها به افزایش غیرمعنی دار مقادیر پروتئینی عامل نوروتروفیک مشتق از مغز و تایروزین کیازی قلب نسبت به گروه رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات منجر شد. با این حال، ترکیب تمرین تنابی شدید و ویتامین D به افزایش معنی دار و غیرمعنی دار مقادیر پروتئینی تایروزین کیازی ($P=0.03$) و عامل نوروتروفیک مشتق از مغز ($P=0.06$) نسبت به گروه رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات منجر گردید.

بحث و نتیجه‌گیری: ترکیب تمرین تنابی شدید و مصرف ویتامین D با افزایش عامل نوروتروفیک مشتق از مغز و تایروزین کیازی قلب ممکن است از آثار مخرب رژیم‌های غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات بر سیگنالینگ قلب جلوگیری کند، درحالی‌که هریک از این مداخلات به تنهایی تأثیر اند که بر عامل نوروتروفیک مشتق از مغز و تایروزین کیازی قلبی دارند.

واژه‌های کلیدی: عامل نوروتروفیک مشتق از مغز، گیرنده کیاز مرتبه تروپومیوزین B، تمرین ورزشی، ویتامین D

نوع مقاله: پژوهشی**تاریخ دریافت:** ۱۴۰۳/۰۷/۰۷**تاریخ ویرایش:** ۱۴۰۳/۰۸/۳۰**تاریخ پذیرش:** ۱۴۰۳/۱۰/۲۹**تاریخ انتشار:** ۱۴۰۴/۰۳/۰۵**نویسنده مسئول:**

امیر قنبرپور نصرتی

گروه تربیت‌بدنی و علوم ورزشی،

دانشکده علوم انسانی، دانشگاه

کاشان، کاشان، ایران

Email:

ghanbarpour.amir@gmail.com

استناد: علی عبدالرحیم زین‌العابدین، قنبرپور نصرتی امیر، خلفی موسی. تأثیر مصرف مکمل ویتامین D و تمرین تنابی با شدت بالا بر مقادیر پروتئینی BDNF-TrkB قلب در موش‌های صحرایی تغذیه‌شده با رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات. مجله دانشگاه علوم پزشکی ایلام، خرداد ۱۴۰۴؛ ۳۳(۲)؛ ۸۶-۹۹



مقدمه

عامل نوروتروفیک مشتق از مغز (BDNF) فراتر از نقش مستقیم خود در رشد و عملکرد سلول‌های عصبی، آثار سودمندی بر بافت‌های غیرعصبی، بهویژه سلول‌های قلبی عروقی دارد (۱، ۲). این فواید حیاتی از تنظیم رشد قلب (۱) تا بهینه‌سازی عملکرد میوکارد (۴، ۳) را شامل می‌شود. جالب توجه اینکه بیان ژنتیکی BDNF در طول توسعه و رشد قلب موش‌های صحرایی، هم عروق خونی و هم مویرگ‌ها را افزایش می‌دهد (۱). علاوه بر این، BDNF فراوانی در میوکارد بیان می‌گردد؛ جایی که چرخه انقباض و آرامش سلولی تنظیم می‌شود (۱، ۲). این یافته‌ها مسیر جدیدی را برای تنظیم انقباض قلب شناسایی می‌کنند و نشان می‌دهند که اختلال در بیان BDNF و تروپومیوزین کیناز (TrkB) B ممکن است باعث ایجاد شرایط پاتولوژیک قلبی گردد (۲). بسیاری از مزایای قلبی منتقل شده توسط BDNF، از طریق فعال شدن دستگاه گیرنده TrkB رخ می‌دهد (۳).

فنگ و همکاران در سال ۲۰۱۵ نشان دادند که تجویز BDNF به صورت برونزا به موش‌های صحرایی سالم، کوتاه شدن سارکومر و چرخه Ca^{2+} را افزایش می‌دهد (۳). در این حیوانات، حذف TrkB سارکولما انقباض و آرامش پایه قلب را کاهش می‌دهد. آثار تنظیمی سیگنانینگ BDNF-TrkB مستقل از تحریک گیرنده β -آدرنرژیک (β -AR) رخ می‌دهد. در واقع، آن‌ها به موازات سیگنانینگ β -AR برای تعديل پاسخ‌های مکانیکی میوکارد اجرا می‌شوند و حداقل تا حدی از طریق سیگنال‌دهی با واسطه پروتئین کیناز II وابسته به $Ca^{2+}/calmodulin$ آشکار می‌گردد. این شواهد اولیه را فولجزری و همکاران (۲۰۱۵) تأیید کردند که نقش گیرنده TrkB-T1 در تنظیم اینوتربوی و لوسي تربوي مثبت ناشی از BDNF در قلب را گزارش نمودند (۲). به همین ترتیب، غلظت‌های بالاتر BDNF در گردش خون به علت تمرينات ورزشی ممکن است با محافظت در برابر بیماری‌های قلبی عروقی مرتبط باشد (۴). با این حال، تا حد بسیاری مشخص نیست که آیا تعديل عملکرد قلبی ناشی از تمرينات ورزشی با افزایش BDNF-TrkB در قلب همراه است یا خیر. در این باره

تنها چند مطالعه تأثیر تمرين ورزشی بر سطوح BDNF قلبی را بررسی کرdenد. در یک مطالعه، لی و همکاران (۲۰۱۸) (۵) نشان دادند که تمرين ورزشی بر بیان BDNF قلبی تأثیر مثبت می‌گذارد؛ اما ارزیابی‌های آنان صرفاً بر قلب‌های ایسکمیک متمنکز بود. مطالعات اپیدمیولوژیک که تأثیر فعالیت بدنی با شدت‌های مختلف را بررسی می‌کنند، نشان می‌دهند که تمرينات ورزشی با شدت بالا ممکن است مزایای سلامتی (۶). معروفی و همکاران (۷) بیشتری را به همراه داشته باشند (۶). معروفی و همکاران (۷) گزارش کردن، تمرينات تناوبی شدید (HIIT) می‌تواند بیان پروتئین میوکارد BDNF-TrkB-T1 را تقویت کند؛ مسیری که نقشی حیاتی در کنترل عملکرد قلب ایفا می‌نماید؛ بنابراین، آنان پیشنهاد می‌کنند HIIT باید به عنوان یک الگوی ورزشی ترجیحی برای افرادی که نیاز به حفظ یا تقویت عملکرد قلبی دارند، بهویژه ورزشکاران و بیماران نارسایی قلبی در نظر گرفته شود. با وجود این، کاربرد تمرين تناوبی با شدت بالا (HIIT) در پیشگیری و درمان عوارض و عوامل خطرزای بیماری‌های قلبی عروقی هنوز مورد تردید است.

علاوه بر این، نشان داده شده است که کمبود ویتامین D یکی از عوامل بالقوه مرگ‌ومیرهای قلبی عروقی است. در یک مطالعه با ۳۲۵۸ شرکت کننده، بیماران با کمبود شدید و متوسط ویتامین D به میزان ۱/۸ تا ۲/۵ برابر بیشتر از بیماران با غلظت طبیعی ویتامین D، در معرض خطر مرگ ناشی از بیماری‌های قلبی عروقی بودند (۸). به نظر می‌رسد، افراد مبتلا به کمبود ویتامین D بیشتر مستعد ابتلا به بیماری‌های قلبی عروقی (CVD) هستند و به طور چشمگیری در معرض خطر CVD قرار دارند (۹). مطالعات نشان داده‌اند که مصرف مکمل ویتامین D می‌تواند بیان BDNF را در موش‌های صحرایی چاق ناشی از رژیم غذایی پرچرب افزایش دهد و درنتیجه، عملکرد شناختی را بهبود بخشد (۱۳). یورکلی و تونک در مطالعه‌ای روی آزمودنی‌های سکته مغزی مشاهده کردنند که سطح BDNF با شروع مصرف مکمل ویتامین D به طور فراوانی افزایش یافت (۱۴). با این حال، به نظر می‌رسد شواهدی بر تأثیر مصرف مکمل ویتامین D بر بیان BDNF-TrkB قلبی وجود ندارد.

علمی، هدف این مطالعه بررسی تأثیر HIIT و مکمل ویتامین D بر بیان BDNF-TrkB قلبی در موش‌های صحرایی تغذیه شده با رژیم غذایی پرچرب و پرکربوھیدرات است.

مواد و روش‌ها

تحقیق حاضر از نوع تجربی با طرح پس‌آزمون با استفاده از گروه کنترل است. پس از اخذ مجوزهای مربوطه از کمیته اخلاق در پژوهش دانشکده علوم ورزشی و تدرستی دانشگاه تهران (کد اخلاق: IR.UT.SPORT.REC.1403.020) تعداد ۲۵ سر موش صحرایی نر نژاد اسپرگ ک دولی ۸ هفتاهی از موسسه پاستور ایران خریداری شد و به آزمایشگاه جوندگان گروه علوم ورزشی دانشگاه کاشان منتقل گردید. حیوانات بر اساس خط مشی انجمن حمایت از حیوانات ایران برای اهداف علمی و آزمایشگاهی نگهداری شدند. همه موش‌های صحرایی در شرایط کنترل شده محیطی با میانگین دمای 22 ± 2 درجه سانتی گراد، چرخه روشنایی-تاریکی ۱۲:۱۲ ساعت، رطوبت نسبی ۵۰ درصد و با دسترسی آزاد به آب و غذای ویژه موش، در قفس‌های ۴ تابی به مدت دو هفته برای آشنازی و سازگاری با محیط جدید و همچنین آشنازی با راه رفتن و نحوه دویدن بر روی نوار گردان نگهداری گردیدند. پس از آشنازی، موش‌های صحرایی به طور تصادفی به ۵ گروه رژیم غذایی استاندارد (ND) و رژیم غذایی پرچرب و پرکربوھیدرات (HFD+HC)، رژیم غذایی پرچرب و پرکربوھیدرات همراه با تمرین ورزشی (HFD+HC+HIIT)، رژیم غذایی پرچرب و پرکربوھیدرات همراه با دریافت مکمل ویتامین D و پرکربوھیدرات همراه با تمرین ورزشی دریافت مکمل ویتامین VitD و R_D (HFD+HC+VitD) و رژیم غذایی پرچرب و پرکربوھیدرات همراه با تمرین ورزشی دریافت مکمل ویتامین D تقسیم شدند. گفتنی است، پس از آشنازی موش‌های صحرایی گروه‌های تمرینی با راه رفتن و دویدن بر روی نوار گردان، برای برآورد حداقل سرعت دویدن، آزمون عملکرد ورزشی تدریجی فراینده را اجرا کردند. پس از برآورد حداقل سرعت، گروه‌های تمرینی ۵ جلسه در هر هفته و به مدت ۱۲ هفته به فعالیت روی نوار گردان پرداختند.

یافته‌های پیشین نشان می‌دهند، رژیم غذایی با چربی بالا که به چاقی و تحمل نکردن گلوکز منجر می‌شود، محتوای BDNF و همچنین سیگنال دهنده BDNF-TrkB را در قشر جلوی مغز کاهش می‌دهد (۱۵، ۱۶). این الگوی غذایی در حال گسترش در سراسر جهان است و ظرفیت کافی برای به خطر انداختن عملکرد صحیح اندام حیاتی بدن، بهویژه در صورت وجود سبک زندگی کم تحرک را دارد. جالب توجه است که تغذیه با چربی بالا به کاهش محتوای BDNF و همچنین کاهش چندین عامل پایین دستی BDNF مانند TrkB، گیرنده فعال شده با تکثیر کننده پراکسی زوم گاما کواکسیاتور ۱-آلfa (PGC-1α) و گیرنده آلفا استروژن (ERα) منجر می‌گردد. با توجه به این موضوع، حفظ محتوای BDNF و ارسال سیگنال در مغز در مواجهه با تخریب عصبی ناشی از رژیم غذایی ممکن است اهمیت فراوانی داشته باشد (۱۷، ۱۸). علاوه بر این نشان داده شده است، مصرف بیش از حد شیرینی‌ها عامل خطری برای بیماری‌های قلبی عروقی است (۱۹، ۲۰). علاوه بر این، مصرف بالای فروکتوز می‌تواند مرگ و میر قلبی عروقی را افزایش دهد (۲۰). مطالعات ایدمیولوژیک ارتباط احتمالی میان مصرف فروکتوز بالا با بیماری‌های قلبی عروقی را پیشنهاد کرده‌اند (۲۱، ۲۲)، از همین رو، مصرف فروکتوز بالا از طریق جذب ماکروفائزها در قلب، التهاب قلبی را تحریک می‌کند که به اختلال در عملکرد قلب منجر می‌شود. با توجه به داشتن ما، هیچ مطالعه‌ای تاکنون تأثیر مصرف فروکتوز بالا بر بیان BDNF-TrkB قلبی را بررسی نکرده است. با این حال، کاهش BDNF و TrkB مغز به دنبال رژیم‌های غذایی با فروکتوز بالا مشاهده شده است.

علی‌رغم آثار بالینی مفید تمرینات ورزشی بهویژه BDNF بر افزایش بیان عضله میوکارد و همچنین اثر مصرف مکمل ویتامین D بر عملکرد قلبی عروقی، آثار هم‌افزایی این دو مداخله بر بیان BDNF-TrkB قلبی درک نشده است. با توجه به یافته‌های موجود از مطالعات پیشین، این احتمال وجود دارد که ترکیب HIIT و ویتامین D ممکن است نقش مهمی در پیشگیری از آثار منفی رژیم‌های غذایی پرچرب و پرکربوھیدرات داشته باشد. با وجود این پیش‌فرض

بیهوش کردن حیوان با استفاده از کتامین (۷۵ میلی گرم/کیلو گرم) و زایلازین (۱۰ میلی گرم/کیلو گرم) و شکافتن قفسه سینه حیوانات، خون گیری به طور مستقیم از قلب انجام گرفت؛ سپس بطن چپ از قلب جدا گردید و در میکروتیوب‌های مخصوص قرار گرفتند. در ادامه، همه نمونه‌ها در فریزر منفی ۸۰ درجه سانتی گراد نگهداری شدند. اندازه گیری مقادیر پروتئینی TrkB و BDNF با TrkB بطن چپ با استفاده از تکنیک وسترن بلاط نمونه‌های بطن چپ منجمد شده در بافر هموژن کننده زیر صفر درجه انجام گردید. به طور خلاصه، نمونه‌های بافت میوکارد در بافر لیز سرد پوشیده شده با یخ و کوکل بازدارنده پروتئاز همگن شدند. مواد پس از ۳۰ دقیقه سانتریفیوژ در ۱۲۰۰۰ گرم (C⁴)، برای تعیین کمیت پروتئین کل و وسترن بلاط نگهداری گردیدند. مقدار مساوی از پروتئین (معمولًا ۲۰ میکرو گرم) روی ژلهای آکریل آمید ۱۲/۵ درصد بارگذاری شد و پس از آن، با استفاده از الکتروبلاط روی یک غشای پلی وینیلیدین دی‌فلورايد لکه گردید. بلوك کردن مقدار مساوی از پروتئین روی سدیم دودسیل سولفات‌پلی آکریل آمید الکتروفورز ژل (SDS-PAGE) بارگذاری شد و پس از آن، با استفاده از الکتروبلاط روی یک غشای پلی وینیلیدین دی‌فلورايد لکه گردید. بلوك کردن بلاط‌ها با ۵ درصد شیرخشک بدون چربی در سالین بافر تریس حاوی ۰/۰۵ درصد Tween-20 با انجام شد. باندهای پروتئینی هدف با استفاده از یک سوبسترای لومینسانس شیمیایی (Pierce Biotechnology، Rockford، IL) تجسم گردیدند. داده‌های کمی از باندهای وسترن بلاط با استفاده از نرم افزار تصویربرداری به دست آمد و با مقادیر کنترل بارگذاری GAPDH نرمال شدند (۲۳).

تجزیه و تحلیل داده‌ها پس از ارزیابی طبیعی بودن آن‌ها، با استفاده از آزمون شاپرو-ویلک انجام گرفت. به منظور مقایسه میان گروه HFD+HC با گروه ND از آزمون T مستقل استفاده گردید؛ همچنین از آزمون واریانس یک‌طرفه برای تحلیل تفاوت میان گروه‌های مداخله استفاده شد. با توجه به معنی دار بودن مقدار F در آزمون تحلیل واریانس، برای تشخیص محل تفاوت‌ها از آزمون تعقیبی

رژیم نخدا/بی پرچرب و غنی از کربوهیدرات رژیم غذایی در رت‌های گروه‌های پرچرب و پرکربوهیدرات حاوی ۶۰ درصد انرژی از چربی، ۲۰ درصد انرژی از پروتئین و ۲۰ درصد انرژی از کربوهیدرات همراه با مصرف نوشیدنی حاوی فروکتوز ۱۰ درصد بود. در گروه رژیم غذایی استاندارد نیز رژیم غذایی استاندارد موش‌های صحرایی شامل ۱۰ درصد انرژی از چربی، ۶۴ درصد از کربوهیدرات و ۲۶ درصد پروتئین بود.

نحوه تزریق ویتامین D

ویتامین D3 از شرکت دارویی ایران هورمون تهیه شد. ۳۰۰۰۰ واحد بین‌المللی با ۹ برابر روغن کنجد مخلوط و پس از محاسبه دوز مناسب بر حسب وزن میانگین موش‌های صحرایی، هفته‌ای یکبار و در مجموع ۱۲ مرحله، برای هر موش صحرایی گروه دریافت کننده مکمل به صورت درون صفاقی تزریق گردید. میزان ویتامین تزریقی ۱۰۰۰ واحد بین‌المللی به ازای هر کیلو گرم وزن بدن بود.

دستورالعمل تمرین ورزشی

پس از آشناسازی موش‌های صحرایی با نحوه راه رفتن و دویدن روی نوار گرдан، با توجه به دسترسی نداشتن به ابزار مستقیم مانند دستگاه تجزیه و تحلیل گر گازهای تنفسی، VO₂max با استفاده از نوار گردان (شیب ۵ درجه) و دستورالعمل انجام شده از سوی خلفی و همکاران (۲۰۲۰) برآورد شد. در مطالعه حاضر، تمرین تناوبی با شدت بالا به مدت ۱۲ هفته و ۵ جلسه در هفته، روی نوار گردان با شیب ۵ درجه صورت گرفت. برنامه تمرین تناوبی با شدت بالا از مطالعه خلفی و همکاران (۲۰۲۰) گرفته شده است که ۷ مرحله فعالیت ورزشی شدید ۴ دقیقه‌ای با شدت ۸۵ تا ۹۰ درصد سرعت بیشینه، با دوره‌های استراحت فعال دو دقیقه‌ای با شدت ۵۰ درصد سرعت بیشینه بود. در طول مداخله، شدت تمرین ورزشی به طور پیوسته افزایش یافت و ۵ دقیقه گرم کردن و ۵ دقیقه سرد کردن در ابتدا و انتهای هر جلسه تمرینی اجرا شد.

نمونه‌گیری و اندازه گیری‌های وسترن بلاط
۴۸ ساعت پس از آخرین جلسه تمرینی، پس از

ارائه شده است. نتایج تحلیل داده‌ها نشان داد که وزن بدن موش‌های صحرایی در همه گروه‌ها افزایش یافت. پس از ۱۲ هفته، وزن بدن موش‌های صحرایی در گروه HFD+HC نسبت به گروه ND، به طور معنی‌داری بیشتر بود ($P=0.03$, $df=10$, $t=2.42$). در مقابل، مقایسه تغییرات وزن بدن گروه‌های HFD+HC+HIIT، HFD+HC و HFD+HC+VD نشان داد که تفاوت معنی‌داری میان گروه‌های تحقیق وجود دارد ($t=13.89$, $df=3$, $P=0.001$)، به طوری که تغییرات وزنی گروه HFD+HC+HIIT+VD و HFD+HC+HIIT نسبت به گروه HFD+HC کمتر بود ($P=0.001$). با این حال، تأثیر ویتامین D تنها نسبت به گروه HFD+HC معنی‌دار نبود ($P=0.12$).

توکی استفاده گردید. از نرم‌افزار SPSS vol.26 برای تحلیل داده‌ها و همچنین برای محاسبه اندازه اثر (effect size) از تفاوت میانگین استانداردشده (SMD) از نرم‌افزار CMA vol3 (SMD) استفاده شد. برای همه آزمون‌ها سطح معنی‌داری $P<0.05$ در نظر گرفته شد. توصیف داده‌ها با استفاده از میانگین و انحراف معیار انجام گرفت.

یافته‌های پژوهش

تغییرات وزنی

تجزیه و تحلیل تغییرات وزنی آزمودنی‌ها با شش سر موش صحرایی و تجزیه و تحلیل وسترن بلاست با پنج سر موش صحرایی انجام گردید. وزن بدن موش‌های صحرایی به طور مداوم در همه گروه‌ها افزایش نشان داد. تغییرات وزن بدن موش‌های صحرایی در همه گروه‌ها در جدول شماره ۱

جدول شماره ۱. متوسط داده‌های دزیمتريک مربوط به کلیه برای مقایسه روش‌های MLC و بلوک سفارشی

هفته دوازدهم		هفته اول		
انحراف استاندارد	میانگین	انحراف استاندارد	میانگین	
۲۰/۳۹	۳۴۰/۵۰	۱۶/۷۰	۲۲۴/۱۷	ND
۲۴/۶۰	۴۰۱/۶۷	۱۴/۶۱	۲۵۴/۶۷	HFD+HC
۴۱/۶۱۹	۳۱۷/۱۷	۲۶/۹۳	۲۳۹/۵۰	HFD+HC+HIIT
۴۳/۸۶	۳۵۳/۶۷	۲۰/۲۱	۲۳۴/۶۷	HFD+HC+VitD
۲۳/۳۵	۳۲۴/۳۳	۱۴/۳۲	۲۳۸/۵۰	HFD+HC+HIIT+VitD

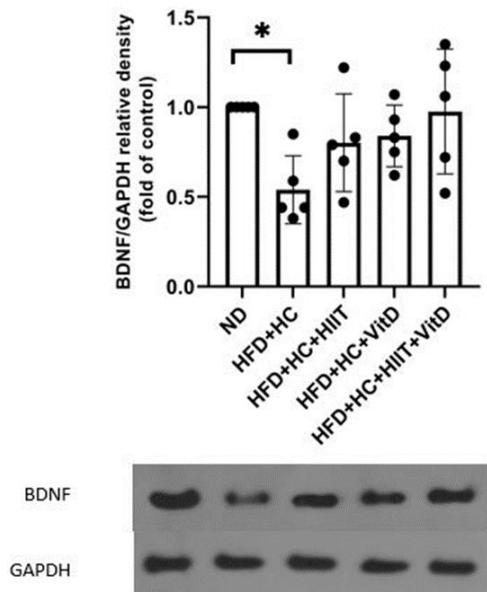
HFD+HC+HIIT+VD در مقدار پروتئینی BDNF در بافت قلب وجود ندارد ($t=2.55$, $df=3$, $P=0.09$). با وجود این، بر اساس نتایج محاسبه اندازه اثر، HIIT با اندازه اثر $-1/119$ ، ویتامین D با اندازه اثر $-1/665$ ، ترکیب HIIT و ویتامین D با اندازه اثر $-1/557$ به افزایش غیرمعنی‌دار BDNF نسبت به گروه HFD منجر گردید؛ همچنین ترکیب HIIT و VD به افزایش نزدیک به معنی‌داری در مقدار BDNF در بافت قلب نسبت به گروه HFD+HC ($P=0.06$). در ارتباط با TrkB، نتایج آزمون آنوا نشان داد که تفاوت معناداری میان گروه‌های پژوهش در مقدار پروتئینی TrkB در بافت قلب

تأثیر رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات بر BDNF-TrkB قلب: نتایج تحلیل داده‌ها نشان داد که مصرف رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات به کاهش معنی‌دار مقدار پروتئینی $t=5.41$, $df=4$, $BDNF (P=0.006)$ و $t=11.63$, $df=8$, $(P=0.001)$ نسبت به گروه ND منجر شد (نمودارهای شماره ۱ و ۲).

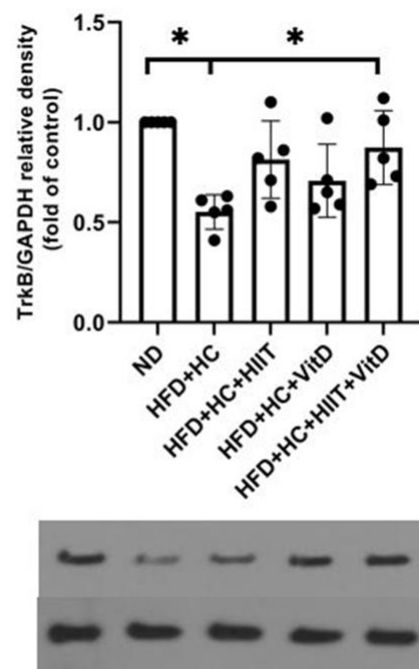
تأثیر تمرین تناوبی با شدت بالا و مصرف مکمل ویتامین D بر BDNF-TrkB قلب: نتایج آزمون ANOVA نشان داد که تفاوت معناداری میان گروه‌های HFD+HC و HFD+HC+VD و HFD+HC+HIIT

به افزایش معنی دار TrkB نسبت به گروه HFD+HC منجر شد ($P=0.03$)

وجود دارد ($t=3.54$, $df=3$, $P=0.03$). بر اساس نتایج، HIIT با اندازه اثر ۱/۷۶۷ و ویتامین D با اندازه اثر ۱/۱۱ به افزایش غیرمعنی دار و ترکیب HIIT و ویتامین D با اندازه اثر ۲/۲۵۶



نمودار شماره ۱. مقادیر پروتئینی BDNF؛ * معنی داری در سطح $P \leq 0.05$



نمودار شماره ۲. مقادیر پروتئینی TrkB؛ * معنی داری در سطح $P \leq 0.05$

تغذیه شده با رژیم غذایی پرچرب و پر کربوهیدرات بود. یافته های مطالعه حاضر نشان داد که مصرف رژیم غذایی پرچرب و پر کربوهیدرات به کاهش چشمگیر مقادیر پروتئینی TrkB و BDNF قلب منجر می شود. در مقابل، ترکیب HIIT

بحث و نتیجه گیری

هدف این مطالعه بررسی تأثیر HIIT و مکمل ویتامین D بر بیان BDNF-TrkB قلبی در موش های صحرایی

صغرایی بالغ موردنیاز است (۲، ۳). علاوه بر این، کاهش موضعی این نروتروفین قلب را مستعد آپوپتوz طی آسیب ایسکمی-پرفیوژن مجدد می کند (۲۷). از آنجاکه افزایش استرس اکسیداتیو یک محرك مهم آپوپتوz است (۲۸)، پذیرش اینکه کاهش سطوح BDNF قلبی و/یا TrkB آسیب‌پذیری کاردیومیوسیت‌ها را در برابر استرس اکسیداتیو افزایش دهد، امری پذیرفتنی است؛ درنتیجه، از دست دادن سلول‌های میوکارد و اختلال عملکرد بطن چپ را در موش‌های صحرایی چاق تشید می کند. این احتمال با شواهد موجود و پیشین پشتیبانی می شود. بر اساس نتایج این مطالعه، HIIT با اندازه اثر ۱/۱۱۹ و ۱/۷۶۷- به ترتیب به افزایش غیرمعنی دار TrkB و BDNF نسبت به گروه HFD منجر گردید. این افزایش معنی دار نیست؛ اما با توجه به نتایج اندازه اثر و با توجه به حجم نمونه، این تغییرات می تواند قابل توجه باشد. همسو با آن، معروفی و همکاران نشان دادند، ۱۲ هفته تمرین HIIT افزایش چشمگیری در بیان BDNF-TrkB-T1 در مقایسه با گروه کنترل غیرفعال ایجاد می کند، در حالی که به دنبال تمرینات هوایی، این تغییرات مشاهده نشد (۷). این در حالی هست که لی و همکاران دریافتند، تمرین هوایی به مدت ۴ هفته بیان BDNF قلبی را در موش‌های صحرایی افزایش می دهد. این نابرابری ممکن است تا حدی به علت تفاوت در حیوانات استفاده شده باشد. در مطالعه لی و همکاران (۵)، موش‌های صحرایی اختلال عملکرد قلبی داشتند، در حالی که حیوانات مطالعه معروفی و همکاران سالم بودند (۷). نکته مهم این است که در رت‌های مبتلا به میوکارد ایسکمیک، استفاده از مداخلات ورزشی لزوماً برای بازگرداندن بیان BDNF تقریباً به سطوح اولیه است. با این حال، در قلب نمونه‌های سالم، فعالیت ورزشی به عنوان محركی برای افزایش بیان BDNF، بیش از سطوح اولیه (فیزیولوژیکی) آن عمل می کند. برخلاف تمرین هوایی شدت متوسط، یک تحریک قوی تر مانند HIIT ممکن است برای فعال کردن برخی مسیرهای سیگنالینگ در دستگاه‌های قلبی عروقی موردنیاز باشد. بر اساس این، در مطالعه لی و همکاران (۵)، جایی که گیرنده TrkB-T1 پس از انفارکتوس میوکارد در

و ویتامین D به افزایش مقادیر این پروتئین‌ها می انجامد. با وجود این، آثار HIIT و ویتامین D به تنها یکی بر افزایش بیان TrkB و BDNF قلب از لحاظ آماری معنی دار نبود. مصرف رژیم‌های غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات سبب آثار مخربی بر دستگاه‌های مختلف بدن و همچنین مسیر فیزیولوژیکی متعددی می گردد. همسو با این موضوع، یافته‌های مطالعه حاضر نشان داد که مصرف رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات به مدت ۱۲ هفته، با کاهش مقادیر پروتئینی TrkB و BDNF قلب همراه است. این یافته‌ها با مطالعه پیشین آگریمی و همکاران (۲۰۱۹) تضاد دارد که گزارش کردند، رژیم غذایی پرچرب به مدت ۱۸ هفته محتوای BDNF-TrkB قلبی را در موش صحرایی به خودی خود تغییر نمی دهد. جالب توجه است که رژیم غذایی پرچرب و استرس روانی اجتماعی به طور هم‌افزایی، بیان BDNF-TrkB را در قلب کاهش دادند (۲۴)؛ همچنین معروفی و همکاران (۲۰۲۲) در مطالعه‌ای ۱۲ هفته‌ای نشان دادند، مصرف رژیم غذایی اگرچه سطوح BDNF پلاسمایی را کاهش داد؛ اما بر عملکرد قلبی و بیان BDNF-TrkB قلبی در موش‌های صحرایی تأثیری نداشت (۷). اسپاگنولو و همکاران (۲۰۱۸) نشان دادند، مصرف بالای فروکتوز رژیم غذایی تنها به مدت ۲ هفته می تواند مقادیر BDNF را در هیپوکامپ موش‌های صحرایی بالغ کاهش دهد، در حالی که مقادیر TrkB هم در گروه جوان و هم در موش‌های صحرایی بالغ به طور معنی داری کاهش یافته بود (۲۵)؛ همچنین لیو و همکاران (۲۰۱۸) نشان دادند، ۱۲ هفته رژیم غذایی با فروکتوز بالا بیان BDNF در هیپوکامپ موش‌های صحرایی بالغ را کاهش داد (۲۶). با این حال، تضاد در یافته‌های ما با مطالعات آگریمی و همکاران و همچنین معروفی و همکاران (۲۰۱۹) درباره به خطر افتادن محتوای TrkB و BDNF به دنبال رژیم‌های غذایی ناسالم ممکن است به علت ویژگی‌های رژیم غذایی، سن موش‌های صحرایی و سایر عوامل تأثیرگذار باشد. از دیدگاه مکانیکی، شواهد پیشین نشان می دهد که سیگنال‌دهی BDNF/TrkB برای حفظ انقباض و آرامش قلبی طبیعی در موش‌های

همکاران نشان دادند که میان سطوح سرمی ویتامین D و سطوح BDNF در بیمارانی که سکته مغزی را تجربه کرده‌اند، همبستگی وجود دارد (۱۴). بر اساس نتایج این مطالعه، مصرف مکمل ویتامین D با اندازه اثر ۱/۶۶۵ و ۱/۱۱ به ترتیب به افزایش غیرمعنی‌دار BDNF و TrkB نسبت به گروه HFD منجر شد. این یافته‌ها تأکید می‌کند، مصرف ویتامین D تا حدودی می‌تواند در مقابل آثار نامطلوب رژیم غذایی پرچربی و پرکربوهیدرات برویان BDNF و TrkB قلبی مقابله نماید. داده‌های مطالعه آمدیو و همکاران رابطه میان BDNF و آسیب‌پذیری پلاک کرونری را نشان می‌دهد که برویان می‌کند، پلاک آسیب‌پذیر به طور مثبت با سطوح BDNF پلاسماء، صرف نظر از تظاهرات بالینی بیماری عروق کرونری (CAD)، مرتبط است (۳۲). مطالعات پیشین تأکید کرده‌اند که سطوح بالاتر استرس اکسیداتیو ممکن است به طور مکانیکی با سطوح پایین غیرطبیعی BDNF مرتبط باشد (۳۳). مکمل ویتامین D می‌تواند استرس اکسیداتیو و پراکسیداسیون لیپیدی را با بهبود بیشتر مؤلفه‌های استرس اکسیداتیو کاهش دهد (۳۴). با توجه به اینکه عامل‌های استرس اکسیداتیو مانع از ترشح و برویان BDNF در بافت‌های مختلف می‌شود و همچنین مشخص شدن نقش ویتامین D در بهبود عملکرد عروقی و کاهش استرس اکسیداتیو بافت قلب، این احتمال وجود دارد که مصرف ویتامین D به‌واسطه کاهش عوامل استرس اکسیداتیو، به افزایش برویان BDNF و TrkB قلبی در موش‌های صحرایی منجر گردد. اگرچه اثر مکمل‌دهی ویتامین D بر سطوح BDNF و TrkB قلبی در موش‌های صحرایی تغذیه شده با رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات همچنان ناشناخته باقی می‌ماند؛ با این حال، با توجه به نتایج این مطالعه و تأثیرات چشمگیر مصرف ویتامین D بر کاهش عوارض این رژیم برویان BDNF و TrkB قلبی، به نظر مطالعاتی با نمونه آماری بزرگ‌تر به نتایج با اطمینان بالاتر منجر شود.

مطالعه حاضر به خوبی آثار همزمان انجام HIIT و مصرف ویتامین D برویان BDNF و TrkB در موش‌های صحرایی تغذیه شده با رژیم غذایی پرچرب و غنی از کربوهیدرات را نشان می‌دهد. بر اساس نتایج، اثر گروه

سطوح بالایی (بدون تغییر) باقی ماند، انجام تمرینات تداومی با شدت متوسط نتوانست آن را به طور چشمگیری افزایش دهد. در مقابل، تمرین HIIT در مطالعه معروفی، نه تنها BDNF را افزایش داد، بلکه باعث بیان TrkB-T1 در میوکارد موش صحرایی شد که نشان می‌دهد، بیان BDNF-TrkB-T1 قلبی به شدت تمرین حساس است. یافته‌های ما این یافته‌ها را از لحاظ معنی‌داری تأیید نمی‌کند؛ اما با توجه به نتایج اندازه اثر هر دو متغیر BDNF و TrkB، افزایش این متغیرها در مطالعه حاضر نیز قابل توجه است. در حال حاضر، مشخص نیست که چگونه شدت ورزش يا HIIT بر محتوای BDNF-TrkB قلبی تأثیر می‌گذارد. با این حال، سازوکار(های) مرکزی ترشح BDNF قلبی توسط تمرین ورزشی باید به طور عمیق بررسی شود؛ اما در بی شواهدی مبنی بر اینکه انتقاض عضله اسکلتی با انتشار BDNF دنبال می‌گردد (۳۰، ۲۹)، می‌توان حدس زد که افزایش مکرر در انتقاض میوکارد یا فعالیت عصب واپران قلب، واسطه بخشی از تأثیر تمرین ورزشی بر تقویت قلبی است. برخی از احتمالات این است که کار دیومیوسیت‌ها محیطی را از طریق گیرنده TrkB-T1 جذب می‌کند و با انجام این کار، سیگنانلینگ با واسطه CaMKII را فعال می‌نماید و درنهایت، انتقاض قلبی را افزایش می‌دهد (۵). به‌نظر می‌رسد، ویتامین D نقش مهمی در سلامت قلب و عروق دارد. مطالعات نوظهور نشان می‌دهند که ویتامین D آثار غیرمستقیم مهمی از طریق کاهش عوامل خطرزای CVD مانند پروفایل لیپیدی و مقاومت به انسولین و همچنین آثار مستقیم بر سلول‌های قلبی و عروقی دارد. این تلاقي گزارش‌های نوظهور درباره نقش ویتامین D در سلامت قلب و عروق و رابطه درجه‌بندی شده میان سطوح ویتامین D و پیامدهای بالینی، از نیاز به ارزیابی مجدد موقعیت فعلی ویتامین D حمایت می‌کند (۳۱). بر اساس دانش ما، شواهدی درباره تأثیر مصرف ویتامین D برویان BDNF و TrkB قلبی در موش‌های صحرایی تغذیه شده با رژیم غذایی پرچرب و غنی از کربوهیدرات است. مطالعات متعددی درباره تأثیر مصرف مکمل ویتامین D برویان BDNF در بافت هیپوکامپ و سطوح سرمی این متغیر انجام شده است. بدین منظور، یورکلی و

و بهبود عملکرد دستگاه قلبی عروقی گردد.

مطالعه حاضر نشان داد که مصرف رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات با کاهش مقادیر پروتئینی بر TrkB و BDNF قلبی همراه است. در مقابل، هر دو مداخله HIIT و مصرف ویتامین D می‌توانند تا حدودی با عواقب ناشی از رژیم غذایی پرچرب و پرکربوهیدرات، بر BDNF و TrkB قلبی مقابله کنند. باین حال، تجویز همزمان HIIT و ویتامین D نقش مؤثرتری برای افزایش TrkB و BDNF قلبی دارد.

سپاس گزاری

این مقاله مستخرج از پایان نامه کارشناسی ارشد است.
بدین وسیله مراتب تقدیر و تشکر خود را از همه کسانی که در
احرای این پژوهش همکاری داشته‌اند، اعلام می‌دارم.

تعارض منافع

یسند گان هیچ تعارض منافعی ندارند.

کد اخلاق

این پژوهش با کد اخلاق IR.UT.SPORT.REC.1403.020 از کمیته اخلاق دانشکده علوم ورزشی دانشگاه تهران انجام شده است.

حمایت مالی

معاونت پژوهشی و فناوری - دانشگاه کاشان.

مشارکت نویسنده‌گان

روش شناسی، اعتبار سنجی، منابع، نظارت، ویرایش: امیر قنبرپور نصرتی

امیر قنبر یور نصر تھے

گارش و برسی اولیه، گرداوری داده ها:

زن العابدين، علي، عبدالرحيم

روش شناسی، اعتبار سنجی، منابع، نظارت، ویرایش: اهداف قسمت به نص تر

امیر قنبر یور نصر تھے

همه نویسنده‌گان در مفهوم سازی و نگارش مقاله مشاهد کت داشتند.

— 5 —

WILLIAM JAMES

ترکیبی (HIIT و ویتامین D) بر بیان BDNF قلبی موش‌های صحرایی به معنی داری نزدیک است ($P=0.068$). از سویی، اندازه اثر گروه ترکیبی (۱/۵۵۷) نشان می‌دهد، تغییرات این گروه در بیان BDNF قلبی در موش‌های صحرایی تغذیه شده با رژیم غذایی پرچرب و غنی از کربوهیدرات قابل توجه است. از سوی دیگر، بررسی‌های آماری مطالعه حاضر نشان می‌دهد، اثر انجام همزمان HIIT و مصرف ویتامین D بر بیان TrkB قلبی از لحاظ آماری معنی‌دار است. این یافته‌ها میین این مطلب است که همافرایی مصرف ویتامین D و HIIT بر بیان TrkB و BDNF در برابر آثار مخرب رژیم‌های غذایی ناسالم از جمله رژیم غذایی پرچرب و غنی از کربوهیدرات، پررنگ است و آثار همزمانی این دو مداخله نسبت به هر کدام به تهایی، چشمگیر است. همسو با این موضوع، شواهد رو به روی وجود دارد که از آثار تعاملی مفید تمرین ورزشی و ویتامین D بر عضله قلب در افراد سالم و همچنین بیماران مبتلا به بیماری قلبی عروقی حمایت می‌کند (۳۵). سازوکارهایی که از طریق آن، ورزش به بهبود عملکرد قلبی عروقی منجر می‌شود؛ عبارت‌اند از: هیپرتروفی فیزیولوژیکی از طریق رشد و تقویت کاردیومیوسیت‌ها همراه با افزایش تراکم عروق و تغییرات در تون عروقی که خون‌رسانی کافی قلب را برای حمایت از نیاز به اکسیژن ممکن می‌سازد. ورزش مسیرهای مختلفی را در میوکارد و عضله اسکلتی ایجاد می‌کند که هم سنتر پروتئین و هم کاتابولیسم را تنظیم می‌نماید (۳۵). از سویی، ویتامین D برای هموستاز کلسیم و انقباض عضلانی مهم است و مکمل آن می‌تواند قدرت عضلانی و عملکرد فیزیکی را بهبود بخشد. با توجه به مطالب بالا، همافرایی تمرینات ورزشی و مصرف ویتامین D می‌تواند تأثیر فزاینده‌ای در آثار مفید هر دو مداخله داشته باشد. البته هنوز مزیت HIIT نسبت به سایر مدل‌های تمرینی به خوبی مشخص نشده است. از آنجاکه چاقی و اختلالات همراه آن از جمله عوامل التهایی می‌توانند از ریسک فاکتورهای مهم اختلالات قلبی عروقی باشند، این احتمال وجود دارد که تمرینات ورزشی و مصرف مکمل ویتامین D از طریق کاهش و یا مقابله با بروز چاقی و اختلالات همراه آن، واسطه افزایش ییان قلبی TrkB و BDNF

References

- Kermani P, Hempstead B. BDNF actions in the cardiovascular system: roles in development, adulthood and response to injury. *Front Physiol.* 2019;10:455. doi: 10.3389/fphys.2019.00455.
- Fulgenzi G, Tomassoni-Ardori F, Babini L, Becker J, Barrick C, Puverel S, et al. BDNF modulates heart contraction force and long-term homeostasis through truncated TrkB. T1 receptor activation. *J Cell Biol.* 2015;210:1003-12. doi: 10.1083/jcb.201502100.
- Feng N, Huke S, Zhu G, Tocchetti CG, Shi S, Aiba T, et al. Constitutive BDNF/TrkB signaling is required for normal cardiac contraction and relaxation. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 2015;112:1880-5. doi: 10.1073/pnas.1504270112.
- Kaess BM, Preis SR, Lieb W, Beiser AS, Yang Q, Chen TC, et al. Circulating brain-derived neurotrophic factor concentrations and the risk of cardiovascular disease in the community. *J Am Heart Assoc.* 2015;4:e001544. doi: 10.1161/JAHA.114.001544.
- Lee HW, Ahmad M, Weldrick JJ, Wang HW, Burgon PG, Leenen FH. Effects of exercise training and TrkB blockade on cardiac function and BDNF-TrkB signaling postmyocardial infarction in rats. *Am J Physiol Heart Circ Physiol.* 2018;315:H1821-34. doi: 10.1152/ajpheart.00245.2018.
- Wen CP, Wai JPM, Tsai MK, Yang YC, Cheng TYD, Lee M-C, et al. Minimum amount of physical activity for reduced mortality and extended life expectancy: a prospective cohort study. *Lancet.* 2011;378:1244-53. doi: 10.1016/S0140-6736(11)60749-6.
- Maroofi A, Rouch AB, Naderi N, Damirchi A. Effects of two different exercise paradigms on cardiac function, BDNF-TrkB expression, and myocardial protection in the presence and absence of Western diet. *Int J Cardiol Heart Vasc.* 2022;40:101022. doi: 10.1016/j.ijcha.2022.101022.
- Murr C, Pilz S, Grammer TB, Kleber ME, Meinitzer A, Boehm BO, et al. Vitamin D deficiency parallels inflammation and immune activation, the Ludwigshafen Risk and Cardiovascular Health (LURIC) study. *Clin Chem Lab Med.* 2012;50:2205-12. doi: 10.1515/cclm-2012-0157.
- D'Amelio P. Vitamin D deficiency and risk of metabolic Syndrome in aging men. *World J Mens Health.* 2021;39:291-301. doi: 10.5534/wjmh.200189.
- Liu L, Cui S, Volpe SL, May NS, Sukumar D, DiMaria-Ghalili RA, et al. Vitamin d deficiency and metabolic syndrome: The joint effect on cardiovascular and all-cause mortality in the United States adults. *World J Cardiol.* 2022;14:411-26. doi: 10.4330/wjc.v14.i7.411.
- Liu L, Chen M, Hankins SR, Núñez AE, Watson RA, Weinstock PJ, et al. Serum 25-hydroxyvitamin D concentration and mortality from heart failure and cardiovascular disease, and premature mortality from all-cause in United States adults. *Am J Cardiol.* 2012;110:834-9. doi: 10.1016/j.amjcard.2012.05.013.
- Holick MF, Chen TC. Vitamin D deficiency: a worldwide problem with health consequences. *Am J Clin Nutr.* 2008;87:1080S-6S. doi: 10.1093/ajcn/87.4.1080S.
- Hajiluian G, Nameni G, Shahabi P, Mesgari-Abbasí M, Sadigh-Eteghad S, Farhangi M. Vitamin D administration, cognitive function, BBB permeability and neuroinflammatory factors in high-fat diet-induced obese rats. *Int J Obes (Lond).* 2017;41:639-44. doi: 10.1038/ijo.2017.10.
- Yurekli U, Tunc Z. Correlation between Vitamin D, homocysteine and brain-derived neurotrophic factor levels in patients with ischemic stroke. *Eur Rev Med Pharmacol Sci.* 2022;26: 8004-10. doi: 10.26355/eurrev_202211_30154.
- Baranowski BJ, MacPherson RE. Acute exercise induced BDNF-TrkB signalling is intact in the prefrontal cortex of obese, glucose-intolerant male mice. *Appl Physiol Nutr Metab.* 2018;43:1083-9. doi: 10.1139/apnm-2018-0108.
- Molteni R, Wu A, Vaynman S, Ying Z, Barnard R, Gomez-Pinilla F. Exercise reverses the harmful effects of consumption of a high-fat diet on synaptic and behavioral plasticity associated to the action of brain-derived neurotrophic factor. *Neuroscience.* 2004;123:429-40. doi: 10.1016/j.neuroscience.2003.09.020.
- Kim TW, Choi HH, Chung YR. Treadmill exercise alleviates impairment of cognitive function by enhancing hippocampal neuroplasticity in the high-fat diet-induced obese mice. *J Exerc Rehabil.* 2016;12:156 -62. doi: 10.12965/jer.1632644.322.
- Molteni R, Barnard R, Ying Z, Roberts CK, Gómez-Pinilla F. A high-fat, refined sugar diet reduces hippocampal brain-derived neurotrophic factor, neuronal plasticity, and learning. *Neuroscience.* 2002;112:803-14. doi: 10.1016/s0306-4522(02)00123-9.

19. Howard BV, Wylie-Rosett J. Sugar and cardiovascular disease: A statement for healthcare professionals from the Committee on Nutrition of the Council on Nutrition, Physical Activity, and Metabolism of the American Heart Association. *Circulation*. 2002;106:523-7. doi: 10.1161/01.cir.0000019552.77778.04.
20. Mirtschink P, Jang C, Arany Z, Krek W. Fructose metabolism, cardiometabolic risk, and the epidemic of coronary artery disease. *Eur Heart J*. 2018;39:2497-505. doi: 10.1093/eurheartj/ehx518.
21. Johnson RK, Appel LJ, Brands M, Howard BV, Lefevre M, Lustig RH, et al. Dietary sugars intake and cardiovascular health: a scientific statement from the American Heart Association. *Circulation*. 2009;120:1011-20. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.109.192627.
22. Vartanian LR, Schwartz MB, Brownell KD. Effects of soft drink consumption on nutrition and health: a systematic review and meta-analysis. *Am J Public Health*. 2007;97:667-75. doi: 10.2105/AJPH.2005.083782.
23. Khalafi M, Mohebbi H, Symonds ME, Karimi P, Akbari A, Tabari E, et al. The impact of moderate-intensity continuous or high-intensity interval training on adipogenesis and browning of subcutaneous adipose tissue in obese male rats. *Nutrients*. 2020;12:925. doi: 10.3390/nu12040925.
24. Agrimi J, Spalletti C, Baroni C, Keceli G, Zhu G, Caragnano A, et al. Obese mice exposed to psychosocial stress display cardiac and hippocampal dysfunction associated with local brain-derived neurotrophic factor depletion. *EBioMedicine*. 2019;47:384-401. doi: 10.1016/j.ebiom.2019.08.042.
25. Spagnuolo MS, Bergamo P, Crescenzo R, Iannotta L, Treppiccione L, Iossa S, Cigliano L. Brain Nrf2 pathway, autophagy, and synaptic function proteins are modulated by a short-term fructose feeding in young and adult rats. *Nutr Neurosci*. 2020;23:309-20. doi: 10.1080/1028415X.2018.1501532.
26. Liu WC, Wu CW, Tain YL, Fu MH, Hung CY, Chen IC, et al. Oral pioglitazone ameliorates fructose-induced peripheral insulin resistance and hippocampal gliosis but not restores inhibited hippocampal adult neurogenesis. *Biochim Biophys Acta Mol Basis Dis*. 2018;1864: 274-85. doi: 10.1016/j.bbadi.2017.10.017.
27. Okada S, Yokoyama M, Toko H, Tateno K, Moriya J, Shimizu I, et al. Brain-derived neurotrophic factor protects against cardiac dysfunction after myocardial infarction via a central nervous system-mediated pathway. *Arterioscler Thromb Vasc Biol*. 2012;32:1902-9. doi: 10.1161/ATVBAHA.112.248930.
28. Kannan K, Jain SK. Oxidative stress and apoptosis. *Pathophysiology*. 2000;7:153-63. doi: 10.1016/s0928-4680(00)00053-5.
29. Hurtado E, Cilleros V, Nadal L, Simó A, Obis T, García N, et al. Muscle contraction regulates BDNF/TrkB signaling to modulate synaptic function through presynaptic cPKC α and cPKC β I. *Front Mol Neurosci*. 2017;10:147. doi: 10.3389/fnmol.2017.00147.
30. Matthews VB, Åström M-B, Chan M, Bruce CR, Krabbe K, Prelovsek O, et al. Brain-derived neurotrophic factor is produced by skeletal muscle cells in response to contraction and enhances fat oxidation via activation of AMP-activated protein kinase. *Diabetologia*. 2009;52:1409-18. doi: 10.1007/s00125-009-1364-1.
31. Artaza JN, Mehrotra R, Norris KC. Vitamin D and the cardiovascular system. *Clin J Am Soc Nephrol*. 2009;4:1515-22. doi: 10.2215/CJN.02260409.
32. Amadio P, Cosentino N, Eligini S, Barbieri S, Tedesco CC, Sandrini L, et al. Potential relation between plasma BDNF levels and human coronary plaque morphology. *Diagnostics*. 2021;11:1010. doi: 10.3390/diagnostics11061010.
33. Kapczinski F, Frey BN, Andreazza AC, Kauer-Sant'Anna M, Cunha Â, Post RM. Increased oxidative stress as a mechanism for decreased BDNF levels in acute manic episodes. *Braz J Psychiatry*. 2008;30:243-5. doi: 10.1590/s1516-44462008000300011.
34. Sepidarkish M, Farsi F, Akbari-Fakhrabadi M, Namazi N, Almasi-Hashiani A, Hagiagha AM, et al. The effect of vitamin D supplementation on oxidative stress parameters: a systematic review and meta-analysis of clinical trials. *Pharmacol Res*. 2019;139:141-52. doi: 10.1016/j.phrs.2018.11.011.
35. Aleksova A, Janjusevic M, Gagno G, Pierri A, Padoan L, Fluca AL, et al. The role of exercise-induced molecular processes and vitamin D in improving cardiorespiratory fitness and cardiac rehabilitation in patients with heart failure. *Front Physiol*. 2022;12:794641. doi: 10.3389/fphys.2021.794641.