

## Effect of creatine supplementation in endurance swimming training on plasma homocysteine levels and lipid risk factors in rats

Mohammad Ali Borumand <sup>1</sup>, Mohamad Reza Kordi <sup>2</sup>, Nasim Alimoradi sheikhha <sup>3</sup>,  
Shahram Rabbani <sup>4</sup>, mostafa Rahimi <sup>5</sup>, Ahmad Mazraeh <sup>\*3</sup>

1. Department of Pathology, Tehran Heart Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2. Department of Sport Physiology, Faculty of Physical Education and Sport Sciences, University of Tehran, Tehran, Iran.

3. University of Tehran, Tehran, Iran.

4. Department of Experimental research, Tehran Heart Center, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

5. Department of Physical Education and Sports Science, Faculty of Humanities, University of Kashan, Kashan, Iran.

(Received:2016/04/14

Accept: 2016/09/19)

### Abstract

**Background:** Homocysteine (Hcy) is an independent risk factor for the development of cardiovascular disease. Since Creatine synthesis in the liver accounts for nearly 70% of daily homocysteine formation, creatine supplementation might inhibit Hcy production. The present study investigated the effects of creatine supplementation in endurance training on Hcy levels and lipid risk factors.

**Materials and Methods:** In this experimental study, 16 healthy male Wistar rats were divided into two groups: endurance swimming training (n=8) group and creatine supplementation plus endurance swimming training (n=8) group. Creatine supplementation protocol consisted of the addition of 2% creatine monohydrate to normal diet of rats. All rats swam ten weeks of endurance training (5 days a week, for 60 minutes a day) with a 5% body weight load attached to the tail. At the end of ten weeks and after the last training session and an overnight fasting blood samples were taken from the heart, then plasma homocysteine levels and lipid profile were measured and Atherogenic index was calculated.

**Results:** plasma homocysteine levels were significantly lower in creatine supplementation + swim training group ( $5.9\pm 0.5$ ) compared with the other group ( $6.97\pm 0.8$ ), but lipid profile and atherogenic index did not differ among groups.

**Conclusion:** It seems that ten weeks creatine supplementation in endurance swimming training reduced homocysteine levels, but creatine supplementation did not exert additional effect on the improvement in the plasma lipid profile and atherogenic index of rats than swim training alone.

**Keywords:** Creatine supplementation, Endurance swimming training, Homocysteine, Atherogenic index

\* Corresponding Author: Ahmad Mazraeh  
Email: ahmad.mazraeh@yahoo.com

## تأثیر مکمل سازی طولانی مدت کراتین در تمرین شنای استقامتی بر سطوح هموسیستئین پلاسما و عوامل خطر ساز لیپیدی موش های صحرایی

محمد علی برومند<sup>۱</sup>، محمدرضا کردی<sup>۲</sup>، نسیم علیمزادی شیخخا<sup>۳</sup>، شهرام ربانی<sup>۴</sup>، مصطفی رحیمی<sup>۵</sup>، احمد مزرعه<sup>۳\*</sup>

- ۱- گروه پاتولوژی، مرکز قلب تهران، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران
- ۲- گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه تهران
- ۳- دانشکده تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشگاه تهران، دانشگاه تهران
- ۴- بخش تحقیقات تجربی، مرکز قلب تهران، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران
- ۵- گروه تربیت بدنی و علوم ورزشی، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه کاشان

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۵/۶/۲۹

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۵/۱/۲۶

### چکیده:

**سابقه و هدف:** هموسیستئین یک عامل خطر ساز مستقل در ایجاد بیماری قلبی - عروقی است. از آنجا که سنتز کراتین در کبد به طور تقریبی ۷۰ درصد هموسیستئین روزانه را تولید می کند، ممکن است مکمل سازی کراتین از تولید هموسیستئین جلوگیری کند. در پژوهش حاضر آثار مکمل سازی کراتین در تمرین استقامتی بر سطوح هموسیستئین و عوامل خطر ساز لیپیدی مطالعه شد.

**مواد و روش ها:** در این مطالعه تجربی ۱۶ موش صحرایی نر سالم نژاد ویستار به دو گروه تقسیم شدند: گروه تمرین شنای استقامتی و گروه مکمل سازی کراتین + تمرین شنای استقامتی. پروتکل مکمل سازی کراتین شامل افزودن ۲ درصد کراتین مونو هیدرات به غذای نرمال موش های صحرایی بود. همه موش ها ۱۰ هفته تمرین شنای استقامتی (۵ روز در هفته، به مدت ۶۰ دقیقه در هر روز) با ۵ درصد اضافه بار وزن بدن متصل به دم را انجام دادند. در پایان هفته دهم و پس از آخرین جلسه تمرین و ۱۲ ساعت ناشتایی خون گیری از قلب آن ها انجام شد. سپس سطوح هموسیستئین پلاسما و نیمرخ لیپیدی اندازه گیری شدند و شاخص آتروژنیک محاسبه شد.

**یافته ها:** سطوح هموسیستئین پلاسما موش های گروه مکمل سازی کراتین + تمرین شنا (۵/۹±۵) نسبت به گروه دیگر (۸/۰±۰/۹۷) کاهش معنادار داشت (P=0.009) اما نیمرخ لیپیدی و شاخص آتروژنیک بین گروه ها تفاوتی باهم نداشت (p≥0.05).

**نتیجه گیری:** به نظر می رسد ۱۰ هفته مکمل سازی کراتین در تمرین شنای استقامتی باعث کاهش سطوح هموسیستئین موش های صحرایی شود اما مکمل سازی کراتین تأثیر اضافی در بهبود نیمرخ لیپیدی و شاخص آتروژنیک پلاسما موش های صحرایی نسبت به تمرین شنای استقامتی نداشته باشد.

**واژگان کلیدی:** مکمل سازی کراتین، تمرین شنای استقامتی، هموسیستئین، شاخص آتروژنیک

### مقدمه:

سبک زندگی و تغذیه تأثیر می پذیرد و امروزه در افراد غیرفعال و حتی در افراد ورزشکار نیز وجود دارد به طوری که Maron در یک مقاله مروری درباره پدیده مرگ ناگهانی در ورزشکاران جوان گزارش کرده است که سومین عامل مرگ ناگهانی در ورزشکاران، ناهنجاری های عروقی کرونری است (۲). گروهی از عوامل خطر ساز بیماری آترواسکلروز، عوامل مرتبط با لیپیدها هستند، شواهد متعددی وجود دارد مبنی بر اینکه تغییر در میزان طبیعی لیپیدها TC

امروزه تعداد زیادی از عوامل خطر ساز بیماری قلبی - عروقی کشف شده است اما نقش عوامل خطر ساز جدید که به عوامل سنتی اضافه شده اند در پیش بینی یا پیشگیری از بیماری های قلبی - عروقی و مرگومیر هنوز ناشناخته مانده است. گاهی اوقات نیز بیماری های قلبی - عروقی در افرادی رخ می دهد که هیچ سابقه های از این بیماری ندارند (۱). آترواسکلروز از دو عامل مهم

گرم خریداری شده از انستیتو پاستور تهران استفاده شد. پس از یک هفته آشنایی و سازگاری با فضای آزمایشگاه و دستکاری توسط انسان، موش‌ها به‌طور تصادفی و همسان از لحاظ وزن به دو گروه تمرین شنا ( $n = 8$ ) و مکمل‌سازی کراتین + تمرین شنا ( $n = 8$ ) تقسیم شدند. موش‌ها در قفس‌های پلی کربنات شفاف در حیوان خانه انستیتو پاستور تهران با دمای  $22 \pm 2$  درجه سانتی‌گراد و نور دورگی ۱۲:۱۲ ساعت روشنایی، تاریکی و رطوبت  $50 \pm 2$  درصد نگهداری شدند. در این پژوهش از مکمل کراتین مونوهیدرات شرکت دی ماتیز<sup>۱</sup> ساخت کشور آمریکا استفاده شد. مکمل‌سازی کراتین با اضافه کردن ۲ درصد کراتین مونوهیدرات به غذای استاندارد موش‌های صحرایی انجام شد (۶،۸). ابتدا غذای استاندارد اصلی به‌صورت پلت از موسسه سرم‌سازی رازی کرج تهیه و به پودر تبدیل شد. سپس با دستگاه میکرومیکسچر معادل ۲ درصد وزن کل پودر به دست آمده مکمل کراتین مونوهیدرات به آن اضافه شد و دوباره پودر همگن به دست آمده به پلت‌های استاندارد کراتین دار تبدیل شد. پس از این فرآیندها غذای فرآوری شده حاصل به مدت ۱۰ هفته در اختیار موش‌های صحرایی گروه مکمل‌سازی کراتین + تمرین شنا قرار گرفت. غذای گروه‌های استراحت نیز از موسسه سرم‌سازی رازی کرج تهیه شد. از بطری‌های سیار ۵۰۰ میلی‌لیتری برای تعویض روزانه آب و قرار دادن آب در جایگاه مربوط استفاده شد. در طول پژوهش حیوانات بدون هیچ محدودیتی به آب و غذای تازه دسترسی داشتند. پروتکل تمرین شنای استقامتی شامل یک ساعت تمرین شنا در هر روز و در ۵ روز اول هفته بود که طی ۱۰ هفته اجرا شد. جلسه‌های آشنایی و سازگاری حیوانات با تمرین شنا طی ۲ هفته اول انجام شد به‌نحوی که طی این جلسه‌ها مدت و شدت تمرین به‌تدریج افزایش یافت تا زمانی که موش‌ها توانستند با تحمل اضافه‌بار ۵ درصد وزن خودشان، ۶۰ دقیقه در استخر با دمای آب ( $30 \pm 1$ ) شنا کنند. بعد از مرحله سازگاری، تمرین با این شدت و هر جلسه به مدت یک ساعت تا پایان هفته دهم ادامه یافت. همه حیوانات هفته‌ای یکبار برای تعیین اضافه‌بار ۵ درصد مخصوص به خود وزن‌کشی شدند. اضافه‌بار تمرین با بستن وزنه‌های کوچک به دم موش‌ها برای جلوگیری از شناور ماندن موش‌ها روی آب و فعالیت اجباری آنها اعمال می‌شد. این پروتکل شنا به‌عنوان یک تمرین استقامتی طولانی مدت شناخته شده است (۱۵).

آزمودنی‌های در گروه‌های ۴ تایی در استخر شنای ویژه موش‌ها در آزمایشگاه بخش فیزیولوژی و فارماکولوژی انستیتو پاستور تهران شنا می‌کردند. بعد از پایان هر جلسه شنا حیوانات با یک حوله تمیز توسط پژوهشگر خشک شده و به قفسه‌ها برگردانده می‌شدند. در طول دوره پژوهش هیچ کدام از موش‌ها نمردند. در این مطالعه جنبه‌های اخلاقی کار با حیوانات آزمایشگاهی رعایت شد. خون‌گیری از موش‌ها ۲۴ ساعت بعد از انجام آخرین جلسه تمرین شنای استقامتی، در هر دو گروه و درحالی‌که موش‌ها یک‌شب کامل ناشتا بودند انجام شد. برای این منظور حیوان با تزریق داخل صفاقی مخلوطی از کتامین<sup>۱۱</sup> ( $30-50$  میلی‌گرم بر کیلوگرم) و زایلوزین<sup>۱۲</sup> ( $3-5$  میلی‌گرم بر کیلوگرم) بیهوش شده و با سرنگ تا حداکثر مقدار ممکن خون‌گیری از قلب انجام شد. سعی شد تا حد امکان عمل خون‌گیری گروهی در سریعترین زمان ممکن انجام شود. نمونه‌های خونی در فالکن‌های آزمایشگاهی از قبل شماره‌گذاری شده و محتوی EDTA ریخته شدند. برای استخراج پلاسما نمونه‌ها به مدت ۱۵ دقیقه و با سرعت ۳۰۰۰ دور در دقیقه سانتریفوژ شدند. پلاسما به دست آمده را در داخل میکروتیوب‌ها ریخته و پس از انجماد آن‌ها در نیتروژن مایع، در فریزر  $-80$  برای اندازه‌گیری‌های بعدی ذخیره شدند. غلظت هموستتین تام به روش آنزیم ایمونواسی<sup>۱۳</sup> و با استفاده از کیت اندازه‌گیری شرکت AXIS-SHIELD ساخت کشور انگلستان با ضریب پراکندگی درون آزمونی (۲۰ درصد) و حساسیت کمتر از ۱،۵ (میکرومول بر لیتر) اندازه‌گیری شد. مقدار HDL-C، TG، TC و LDL-C پلاسما هر آزمودنی با دستگاه اتوآنالایزر بیوشیمیایی COBAS INTEGRA و با استفاده از کیت‌های شرکت Roche ساخت کشور سوئیس اندازه‌گیری شدند. با استفاده از این مقادیر

(TG<sup>۱۴</sup>، لیپوپروتئین‌ها (LDL-C<sup>۱۵</sup>، HDL-C<sup>۱۶</sup>، VLDL-C<sup>۱۷</sup>) یا تغییر در نسبت این اجزا (نسبت‌ها و شاخص‌های آترورنیک<sup>۱۸</sup> (AI))، از عوامل زمینه‌ساز یا توسعه‌دهنده بیماری‌های قلبی - عروقی به شمار می‌روند (۳). مطالعه‌های کنونی نیز بیانگر این است که هموستتین یک عامل خطر ساز جدید و مستقل برای آترواسکلروزیس و بیماری ترومبوز و عملکرد غیرطبیعی اندوتلیال است. غلظت هموستتین پلاسما با افزایش سن زیاد می‌شود و در مردان بیشتر از زنان است. کاهش غلظت هموستتین نیز با کاهش خطر بیماری قلبی - عروقی مرتبط است (۱). یک مطالعه فرا تحلیلی نشان داده است که تأثیر افزایش ۰/۶۸ میلی‌گرم بر لیتر هموستتین پلاسما در خطر بیماری قلبی - عروقی معادل افزایش ۱۹ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر کلسترول تام پلاسما است (۴). هموستتین یک متابولیت طبیعی اسیدآمینه ضروری متیونین است. متیونین ابتدا به اس - آدنوزیل متیونین که یک دهنده عمومی گروه متیل است تبدیل شده و در ادامه طی واکنش‌هایی به هموستتین تبدیل می‌شود. هموستتین نیز می‌تواند با دریافت یک گروه متیل به متیونین تبدیل شود (مسیر رمتیلاسیون<sup>۱۹</sup>) یا به سیستین کاتابولیزه شود (مسیر ترانس سولفوراسیون<sup>۲۰</sup>). اختلال در این دو راه باعث افزایش هموستتین خواهد شد (۵). کراتین نیز به‌طور طبیعی در غذا به‌ویژه ماهی و گوشت وجود دارد. در انسان در حدود نیمی از کراتین مورد نیاز روزانه (معادل ۱ گرم در روز) از غذا تأمین می‌شود درحالی‌که باقی‌مانده آن به‌طور درون‌زاد در کبد سنتز می‌شود. به‌علاوه هموستتین یک متابولیت طبیعی در فرآیند سنتز کراتین در بدن است. مرحله اول سنتز کراتین شامل انتقال برگشت‌پذیر یک گروه آمیدین از آرژنین به گلابسین و تشکیل گوانیدینواستیک اسید است. این واکنش توسط آنزیم بسیار فعال آرژنین- گلابسین آمیدینوترانسفراز (AGAT) در کلیه‌ها کاتالیز می‌شود. مرحله آخر در سنتز کراتین نیز انتقال برگشت‌ناپذیر گروه متیل از اس - آدنوزیل متیونین به گوانیدینواستیک اسید است (۶). شواهدی وجود دارد که مکمل‌سازی کراتین باعث کاهش سنتز کراتین درون‌زاد و در نتیجه کاهش سنتز هموستتین در موش‌های صحرایی می‌شود (۶،۷،۸) اما در برخی مطالعه‌ها نیز گزارش شده است که مکمل‌سازی کراتین باعث افزایش ۱۱ تا ۲۰ درصدی غلظت هموستتین در آزمودنی‌های دریافت‌کننده کراتین شده است (۹) بنابراین ممکن است مکمل‌سازی کراتین در فعالیت ورزشی نیز موجب کاهش تولید هموستتین شود اما تعداد مطالعه‌ها در این زمینه بسیار اندک است. به‌علاوه شواهدی هم وجود دارد که نشان می‌دهد ترکیب همزمان مکمل‌سازی کراتین با فعالیت ورزشی مقاومتی ممکن است باعث بهبود نیمرخ لیپیدی شود (۱۰،۱۱) اما مطالعه = در زمینه مکمل‌سازی کراتین در تمرین‌های استقامتی و نیمرخ لیپیدی بسیار اندک است. در برخی مطالعه‌ها نیز گزارش شده است فعالیت ورزشی استقامتی باعث افزایش سطوح عامل خطر ساز هموستتین می‌شود (۱۲،۱۳،۱۴). بنابراین با توجه به نتایج مطالعه‌های پیشین روی مدل‌های انسانی و حیوانی، انجام تفسیر واحدی درباره تأثیر مصرف مکمل کراتین در فعالیت ورزشی استقامتی بر سطوح هموستتین پلاسما و عوامل خطر ساز لیپیدی در بیماری قلبی - عروقی بسیار دشوار است. بنابراین این پژوهش باهدف تعیین تأثیر ۱۰ هفته مکمل‌سازی کراتین مونوهیدرات در تمرین شنای استقامتی بر سطوح هموستتین پلاسما و عوامل خطر ساز لیپیدی موش‌های صحرایی انجام شده است.

### مواد و روش‌ها:

این مطالعه تجربی در سال ۱۳۸۸ در انستیتو پاستور تهران انجام شد. در این پژوهش از ۱۶ سر موش سالم و نر صحرایی نژاد ویستار دوماهه با محدوده وزنی  $10 \pm 190$

Total cholesterol	1
Triglyceride	2
Very-low-density lipoprotein cholesterol	3
Low-density lipoprotein cholesterol	4
High-density lipoprotein cholesterol	5
Atherogenic index	6
Remethylation	7
Transsulfuration	8
Arginine: glycine amidinotransferase	9

  

DAYMATIZE	10
Ketamine	11
Xylazine	12
Enzyme Immunoassay	13

**بحث:**

یافته‌های ما نشان داد مکمل‌سازی طولانی‌مدت کراتین مونوهیدرات در تمرین شای استقامتی باعث کاهش سطوح هموسیستئین پلاسما شد. تعداد مطالعه‌های انجام شده در مورد تأثیر مصرف کراتین در تمرین استقامتی بر سطوح هموسیستئین بسیار کم است و در محدود تحقیق‌های پیشین تنها تأثیر مصرف کراتین در تمرینات تک جلسه‌های مدل‌های انسانی و حیوانی بررسی شده است. با این‌وجود این نتیجه با نتایج برخی مطالعه‌های پیشین (۶،۷،۸) که نشان می‌دهد مکمل‌سازی کراتین موجب کاهش غلظت هموسیستئین در موش‌های صحرایی می‌شود همسو است. همچنین Deminice و همکارانش در پایان ۲۸ روز مکمل‌سازی کراتین مونوهیدرات در موش‌های صحرایی و پس از انجام یک جلسه فعالیت ورزشی هواری شنا با شدت متوسط (یک ساعت شنا با تحمل ۴ درصد اضافه‌بار وزن بدن) کاهش معنادار سطوح هموسیستئین را در گروه مکمل‌سازی کراتین + تمرین هواری شنا نسبت به گروه تمرین شنا مشاهده کردند (۱۷). Deminice و همکارانش در پژوهش دیگری نیز نشان دادند انجام یک جلسه فعالیت ورزشی حاد پس از مکمل‌سازی کوتاه‌مدت کراتین (به مدت ۷ روز) باعث کاهش غلظت هموسیستئین در فوتبالیست‌های جوان نشد که با نتیجه مطالعه‌های پیشین حیوانی (۶،۷،۸) و این پژوهش ناهمسو است. آنها تفاوت‌هایی را بین متابولیسم هموسیستئین در موش‌های صحرایی و انسان‌ها بیان کردند که می‌تواند اختلاف در نتایج به دست آمده را توضیح دهد. در موش‌های صحرایی حدود ۳۰ درصد هموسیستئین به پروتئین آلبومین متصل است اما در انسان‌های سالم ۸۰ درصد از هموسیستئین تام به شکل ترکیب با پروتئین آلبومین است و باقی‌مانده به شکل هموسیستئین آزاد وجود دارد. این تفاوت مهم است زیرا هموسیستئین آزاد ناپایدار است و تعیین دقیق مقدار سطوح هموسیستئین را دشوار می‌سازد. هموسیستئین متصل به پروتئین برخلاف هموسیستئین آزاد و دی‌سولفیدی توسط گلوامرول‌های کلیوی تصفیه نمی‌شود. بنابراین میزان هموسیستئین تصفیه شده و دفع شده در ادرار این دو گونه متفاوت است (۱۸). علاوه بر این میزان نیول‌های پلاسما در موش‌های صحرایی کمتر از انسان‌هاست و مقدار ویتامین B12 و فولات به عنوان دو ویتامین بسیار مهم در متابولیسم هموسیستئین در موش‌های صحرایی بیشتر از انسان‌هاست. همچنین سطوح نرمال هموسیستئین پلاسما در انسان‌ها نسبت به موش‌های صحرایی اندکی بالاتر است (۱۷). برخی مطالعه‌ها نیز افزایش سطوح هموسیستئین را در تمرین استقامتی هواری نشان داده‌اند (۱۲،۱۳،۱۴،۱۹) اما مکانیسم دقیق تأثیر فعالیت ورزشی بر هموسیستئین به خوبی شناخته نشده است (۱۲،۱۳). فعالیت ورزشی به همگامی و کارکرد طیف وسیعی از مولکول‌های اساسی مهم مانند آنزیم‌ها، کارنتین، آدرنالین، استیل‌کولین و کراتین احتیاج دارد. بسیاری از این مولکول‌های اساسی دارای گروه متیل هستند که این گروه متیل برای ایفای نقش آنها بسیار ضروری است. مسیر متیونین هم منبع مهمی برای گروه‌های متیل است و هموسیستئین بخشی از مسیر متابولیسمی متیونین و آخرین محصول فرآیند متیلاسیون است. می‌توان بازسازی مجموعه این مواد در فعالیت ورزشی استقامتی را به‌عنوان محرک متابولیسم متیونین و هموسیستئین در نظر گرفت که موجب افزایش نقل‌وانتقال گروه متیل شده و تولید هموسیستئین را افزایش می‌دهد (۱۹،۲۰). علاوه بر این فعالیت ورزشی برای انقباض‌های عضلانی به کراتین فسفات متکی است. در طول فعالیت ورزشی وقتی ATP عضلانی مصرف می‌شود، گروه پراترزی فسفات از کراتین فسفات به ADP منتقل می‌شود تا ATP بازسازی شود سپس کراتین دوباره بازسازی می‌شود. بنابراین با توجه به این‌که سنتز کراتین در کبد به طور تقریبی ۷۰ درصد هموسیستئین روزانه بدن را تولید میکند، فعالیت جسمانی طولانی‌مدت نیز به دلیل افزایش نیاز به کراتین تولید هموسیستئین را افزایش می‌دهد (۲۰،۲۱). در پژوهش حاضر نیز با در نظر گرفتن این مطلب که سنتز کراتین مسئول مصرف

نسبت‌های آتروژنیک LDL/HDL، TC/HDL و HDL/non-HDL محاسبه شد و میزان شاخص آتروژنیک و مجموع LDL+VLDL از روابط زیر به دست آمدند. این متغیرها عوامل بالینی مهمی هستند که برای تعیین خطر گسترش بیماری آترواسکلروز استفاده میشوند (۳،۱۶).

$$AI = (Total\ cholesterol - HDL - cholesterol) / HDL - cholesterol$$

$$LDL + VLDL = Total\ cholesterol - HDL - cholesterol = NON-HDL - cholesterol$$

داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار spss-16 و آزمون‌های آماری کلموگروف - اسمیرنوف و تی مستقل تجزیه و تحلیل شدند. سطح معناداری برای همه متغیرها  $P \leq 0.05$  در نظر گرفته شد.

**یافته‌ها:**

۱۰ هفته مکمل‌سازی کراتین همزمان با تمرین شای استقامتی با شدت متوسط باعث کاهش معنادار سطوح هموسیستئین موش‌های صحرایی گروه مکمل‌سازی کراتین + تمرین شنا نسبت به گروه تمرین شنا شد ( $p=0.009$ ) با این حال تفاوت معناداری بین مقادیر شاخص آتروژنیک موش‌های صحرایی دو گروه مشاهده نشد ( $p=0.852$ ). همچنین پس از ۱۰ هفته مکمل‌سازی کراتین مونوهیدرات توأم با تمرین شنا میزان متغیرهای LDL-C، HDL-C، TG، TC و VLDL-C موش‌های صحرایی گروه مکمل‌سازی کراتین + تمرین شنا نسبت به گروه تمرین شنا تفاوت معنادار نداشت ( $p \geq 0.05$ ). تفاوت بین مقادیر نسبت‌های آتروژنیک LDL/HDL و TC/HDL و HDL/non-HDL در دو گروه نیز از لحاظ آماری معنادار نبود ( $p \geq 0.05$ ). بین مقدار مجموع عوامل LDL+VLDL که یک عامل مهم خطر سار قلبی - عروقی است در آزمودنی‌های گروه مکمل‌سازی کراتین + تمرین شنا نسبت به گروه تمرین شنا تفاوت معنادار نبود ( $p=0.984$ ) (جدول ۱).

**جدول ۱. میزان تغییر فاکتورهای لیپیدی در دو گروه تمرین شنا و مکمل سازی کراتین + تمرین شنا در موش‌های صحرایی**

گروه شاخص	تمرین شنا	مکمل سازی کراتین + تمرین شنا
هموسیستئین (میکرومول برلیتر)	6.97±0.8	5.9±0.5 \$
شاخص آتروژنیک (واحد)	0.33±0.2	0.39±0.2
HDL-c ( میلی گرم در صد میلی لیتر)	38±5.2	38.8±6.0
LDL-c (میلی گرم در صد میلی لیتر )	21.7±14.8	22.1±10
TC (میلی گرم در صد میلی لیتر )	76.5±11.1	77.2±9.2
TG (میلی گرم در صد میلی لیتر )	83.8±11.80	81±12.60
VLDL-c (میلی گرم در صد میلی لیتر )	2.3±16.7	2.5±16.20
LDL+VLDL (میلی گرم در صد میلی لیتر )	38.5±14.4	38.3±9.5
HDL / TC (واحد)	2.0±0.4	2.0±0.3
LDL/ HDL (واحد)	0.60±0.4	0.59±0.3
HDL/non-HDL (واحد)	1.2±0.7	1.0±0.2

\$ اختلاف معنادار بین دو گروه تمرین شنا و مکمل‌سازی کراتین + تمرین شنا ( $P \leq 0.05$ ).

کراتین می‌تواند با تأثیر مستقیم بر بافت‌های محیطی مانند سلول‌های ماهیچه‌ای و با افزایش ترشح انسولین از غده پانکراس بر جذب گلوکز تأثیر گذارد. در تحقیق‌های مکرر نشان داده شده است که مکمل‌سازی کوتاه‌مدت کراتین نه تنها ظرفیت عملکرد عضلات را افزایش داده، بلکه محتوای گلیکوژن در عضلات موش‌های صحرایی و انسان‌ها را نیز افزایش داده است (۲۵). در پژوهشی Rooney و همکارانش گزارش کردند که ۸ هفته مکمل‌سازی کراتین در موش‌های صحرایی سالم نژاد ویستار باعث افزایش سطوح انسولین و گلوکز در حیوانات گروه تجربی نسبت به گروه کنترل شد (۲۶). بنابراین با توجه به نقش بازدارنده انسولین و گلوکز خون در لیپولیز چربی و اکسیداسیون آن شاید بتوان دلیل عدم تغییر میزان عوامل خطر ساز لیپیدی در آزمودنی‌های دریافت‌کننده مکمل کراتین این پژوهش را به افزایش احتمالی سطوح انسولین و گلوکز خون آن‌ها نسبت داد. از سوی دیگر گزارش شده است که مکمل‌سازی کراتین سطوح پروتئین انتقال‌دهنده گلوکز (GLUT4)، جذب گلوکز از سوی سلول‌های عضلانی و میزان سنتز گلیکوژن در عضلات اسکلتی را هم افزایش می‌دهد (۲۶، ۲۷). همچنین اعتقاد بر این است که ترانس لوکاز اسید چرب (FAT/CD36) ۱۵ سارکولما نقشی کلیدی در تنظیم متابولیسم و میزان ورود اسید چرب به سلول‌های عضلانی دارد ولی ترانس لوکاز اسید چرب (FAT/CD36) مستقر در غشاء میتوکندری در تنظیم اکسیداسیون لیپیدها در میتوکندری‌های عضلات نقش دارد. نشان داده شده است که مکمل‌سازی کراتین مونوهیدرات در موش‌های صحرایی ممکن است از ورود اسیدهای چرب به سلول‌های عضلانی جلوگیری کند زیرا مکمل‌سازی کراتین به طور مستقیم می‌تواند مقدار تام پروتئین ترانس لوکاز اسید چرب (FAT/CD36) سارکولما عضله را کاهش دهد (۲۸). به احتمال مجموعه این عوامل با افزایش ذخایر گلیکوژن عضلات اسکلتی و کاهش تعداد ناقل‌های اسید چرب سارکولمای عضلات از لیپولیز و اکسیداسیون لیپیدها جلوگیری کرده و باعث عدم تغییر معنادر میزان عوامل خطر ساز لیپیدی در آزمودنی‌های دریافت‌کننده مکمل کراتین مونوهیدرات این پژوهش شده است.

به‌طور کلی نتایج این پژوهش نشان داد که ۱۰ هفته مکمل‌سازی کراتین مونوهیدرات در تمرین‌شنای استقامتی باعث کاهش معنادر سطوح هموستتین موش‌های صحرایی شد اما مکمل‌سازی کراتین هیچ تأثیر معناداری بر TC، TG، HDL-C، LDL-C، VLDL-C و شاخص آتروژنیک پلاسما موش‌های صحرایی نسبت به تمرین‌شنای استقامتی تنها نداشت. با توجه به تأثیر احتمالی مکمل کراتین مونوهیدرات بر لیپولیز به‌واسطه اثر آن بر غلظت گلوکز و هورمون‌ها، یک محدودیت عمده پژوهش حاضر عدم ارزیابی همزمان گلوکز، هورمون انسولین و هورمون‌های محرک لیپولیز بود که دلیل آن هزینه بالای کیت‌های اندازه‌گیری بود. همچنین پیشنهاد می‌شود برای درک دقیق ارتباط کراتین با هموستتین در فعالیت ورزشی، در پژوهش‌های آینده تأثیر این مکمل بر سطوح هموستتین و نیم‌رخ لیپیدی در مدل‌های انسانی مطالعه و با نتایج پژوهش‌های حیوانی مقایسه شود.

#### تشکر و قدردانی:

این پژوهش برگرفته از پایان‌نامه کارشناسی ارشد نویسنده مسئول در گرایش فیزیولوژی ورزشی دانشگاه تهران است و ما از همکاری صمیمانه کارکنان بخش فیزیولوژی و فارماکولوژی انستیتو پاستور و مرکز قلب تهران در انجام این پژوهش، تشکر و قدردانی می‌کنیم.

Glucose transporter protein levels (GLUT <sub>4</sub> )	14
fatty acid translocase / cluster of differentiation 36	15

بخش قابل توجهی از اس-آدنوزیل متیونین در کبد و تولید هموستتین است، به احتمال در گروه مکمل‌سازی کراتین + تمرین شنا مصرف کراتین مونوهیدرات بیوستت و فعالیت آنزیم کلیدی (AGAT) آرژینین - گلاسیسین آمیدینوترانسفراز را سرکوب می‌کند و در پی آن تشکیل گوانیدینوآستات و سرعت انجام واکنش‌های متیلاسیون در سنتز کراتین درون‌زاد را کاهش می‌دهد و به تبع آن تولید هموستتین که یک متابولیت حد واسط در این چرخه محسوب می‌شود نیز در موش‌های صحرایی کاهش یافته است (۶، ۱۷). صرف‌نظر از نوع تمرین در بررسی دلیل تفاوت نتیجه پژوهش حاضر با مطالعه Steenge و همکارانش که تغییر ناچیز سطوح هموستتین را بعد از ۶۱ روز مکمل‌سازی کراتین به همراه تمرین مقاومتی در زنان سالم گزارش کرده بودند، می‌توان به متفاوت بودن پروتکل تمرینی، نوع و جنسیت آزمودنی‌ها اشاره کرد. علاوه بر این ممکن است مقدار کراتین دریافتی آزمودنی‌های Steenge (۳ گرم در روز) برای جلوگیری از سنتز کراتین درون‌زاد و کاهش میزان هموستتین کافی نبوده (۲۱) و یا میزان متیونین رژیم غذایی آزمودنی‌های استینگ بالا بوده که اثر کراتین بر وزن‌زاد را خنثی کرده و سطوح هموستتین را تغییر نداده است (۲۲).

همچنین بنا بر یافته‌های پژوهش حاضر پس از اجرای پروتکل مکمل‌سازی کراتین در تمرین‌شنای استقامتی تغییر معناداری در نیم‌رخ لیپیدی، نسبت‌ها و شاخص آتروژنیک موش‌های صحرایی مشاهده نشد. این مهم است که توجه داشته باشید هدف ما بررسی تأثیر مستقیم تمرین هوازی بر نیم‌رخ لیپیدی نبود، بلکه هدف ما آزمودن تأثیر مصرف طولانی‌مدت مکمل کراتین همزمان با تمرین‌شنای استقامتی به‌عنوان یک تمرین هوازی در بهبود عوامل خطر ساز لیپیدی بود. Earnest و همکارانش در پژوهشی مشاهده کردند مکمل‌سازی کراتین به مدت ۱۲ هفته در افراد با سطوح کلسترول بالا (بیشتر از ۲۰۰ میلی‌گرم بر دسی‌لیتر) باعث کاهش معنادر در سطوح TC و عدم تغییر در سطوح HDL-C و نسبت آتروژنیک TC/HDL-C شد (۲۳). یافته‌های ما با نتایج Earnest ناهمسو بود که دلیل مغایرت را می‌توان به احتمال به تفاوت در نوع آزمودنی‌ها و سلامت آنان مربوط دانست. آنها زنان و مردان با سطوح کلسترول بالا را به‌عنوان آزمودنی انتخاب کرده بودند، در صورتی که ما از موش‌های صحرایی سالم استفاده کردیم. در پژوهش Kreider و همکارانش افزایش سطوح HDL-C و کاهش نسبت آتروژنیک TC/HDL-C پس از ۲۸ روز مکمل‌سازی کراتین توأم با تمرینات مقاومتی و چابکی گزارش شد (۱۰). همچنین Arciero و همکارانش نیز پس از ۲۸ روز مکمل‌سازی کراتین همزمان با تمرین مقاومتی در مردان جوان کاهش غلظت کلسترول را گزارش کردند (۱۱). صرف‌نظر از نوع تمرین و آزمودنی‌ها در بیان دلیل تضاد نتایج پژوهش حاضر با مطالعه Kreider و Arciero که کاهش نسبت آتروژنیک، کلسترول و افزایش سطوح HDL-C را بعد از ۲۸ روز مکمل‌سازی کراتین به همراه تمرینات مقاومتی گزارش کرده بودند می‌توان بیان کرد که به احتمال مکمل‌سازی کراتین یک اثر فزاینده همگام با سایر آثار تمرین بر نیم‌رخ لیپیدی دارد. به این صورت که مکمل‌سازی کراتین کیفیت تمرین را به‌طور غیرمستقیم (به‌طور مثال با مناسب‌سازی حجم و شدت تمرین‌ها) افزایش می‌دهد و باعث می‌شود نیم‌رخ لیپیدی به‌طور تدریجی با حجم و شدت تمرین بهبود یابد (۲۴). بنابراین شاید مکمل‌سازی کراتین به آزمودنی‌ها اجازه داده بود که با شدت و حجم بیشتری تمرین کنند و به احتمال خود تمرین تأثیر بیشتری را در بهبود نیم‌رخ لیپیدها نسبت به مکمل‌سازی کراتین ایجاد کرد. طبق اطلاعات ما، مطالعه‌ها درباره تأثیر مکمل‌سازی کراتین و سازوکارهای احتمالی آن بر متابولیسم لیپیدها نیز بسیار اندک است. با این وجود بر اساس اطلاعات در دسترس، به تبیین مکانیسم‌های احتمالی آن می‌پردازیم. از لحاظ تئوری، مکمل‌سازی

## منابع:

1. Mohammadi HR, Khoshnam E, Jahromi MK, Khoshnam MS, Karampour E. The Effect of 12-Week of Aerobic Training on Homocysteine, Lipoprotein A and Lipid Profile Levels in Sedentary Middle-aged Men. *International journal of preventive medicine*. 2014;5(8):1060.
2. Real J, Merchante A, Gomez J, Chaves F, Ascaso J, Carmena R. Effects of marathon running on plasma total homocysteine concentrations. *Nutrition, metabolism and cardiovascular diseases*. 2005;15(2):134-9.
3. Upadhyay RK. Emerging Risk Biomarkers in Cardiovascular Diseases and Disorders. *Journal of lipids*. 2015;2015.
4. Santilli F, Davi G, Patrono C. Homocysteine, methylenetetrahydrofolate reductase, folate status and atherothrombosis: A mechanistic and clinical perspective. *Vascular pharmacology*. 2015.
5. Blom HJ, Smulders Y. Overview of homocysteine and folate metabolism. With special references to cardiovascular disease and neural tube defects. *Journal of inherited metabolic disease*. 2011;34(1):75-81.
6. Deminice R, Portari GV, Vannucchi H, Jordao AA. Effects of creatine supplementation on homocysteine levels and lipid peroxidation in rats. *British journal of nutrition*. 2009;102(01):110-6.
7. Stead LM, Au KP, Jacobs RL, Brosnan ME, Brosnan JT. Methylation demand and homocysteine metabolism: effects of dietary provision of creatine and guanidinoacetate. *American Journal of Physiology-Endocrinology And Metabolism*. 2001;281(5):E1095-E1100.
8. Taes YE, Delanghe JR, De Vriese AS, Rombaut R, Van Camp J, Lameire NH. Creatine supplementation decreases homocysteine in an animal model of uremia. *Kidney international*. 2003;64(4):1331-7.
9. Jahangir E, Vita JA, Handy D, Holbrook M, Palmisano J, Beal R, et al. The effect of L-arginine and creatine on vascular function and homocysteine metabolism. *Vascular Medicine*. 2009;14(3):239-48.
10. Kreider RB, Ferreira M, Wilson M, Grindstaff P, Plisk S, Reinardy J, et al. Effects of creatine supplementation on body composition, strength, and sprint performance. *Medicine and science in sports and exercise*. 1998;30:73-82.
11. Arciero PJ, Hannibal NS, Nindl BC, Gentile CL, Hamed J, Vukovich MD. Comparison of creatine ingestion and resistance training on energy expenditure and limb blood flow. *Metabolism*. 2001;50(12):1429-34.
12. Guzel NA, Pinar L, Colakoglu F, Karacan S, Ozer C. Long-term callisthenic exercise-related changes in blood lipids, homocysteine, nitric oxide levels and body composition in middle-aged healthy sedentary women. *Chin J Physiol*. 2012;55:202-9.
13. Molina-López J, Molina JM, Chiroso LJ, Florea DI, Sáez L, Planells E. Effect of folic acid supplementation on homocysteine concentration and association with training in handball players. *Journal of the International Society of Sports Nutrition*. 2013;10(1):10.
14. Dinç N., Bereket-Yücel S., Taneli F., Ulman C., Tikiz H. Aerobic exercise without multivitamin supplementation increased serum homocysteine levels *Gazzetta Medica Italiana Archivio per le Scienze Mediche* 2015;174:225-31. [abstract]
15. Medeiros A, Oliveira E, Gianolla R, Casarini D, Negrão C, Brum PC.

Swimming training increases cardiac vagal activity and induces cardiac hypertrophy in rats. *Brazilian Journal of Medical and Biological Research*. 2004;37(12):1909-17.

16. Teixeira KR, Silva ME, Neves LX, Santos RCd, Pedrosa ML, Haraguchi FK. Whey protein improves HDL/non-HDL ratio and body weight gain in rats subjected to the resistance exercise. *Brazilian Archives of Biology and Technology*. 2012;55(6):943-50.
17. Deminice R, Vannucchi H, Simoes-Ambrosio LM, Jordao AA. Creatine supplementation reduces increased homocysteine concentration induced by acute exercise in rats. *European journal of applied physiology*. 2011;111(11):2663-70.
18. Deminice R, Rosa FT, Franco GS, da Cunha SFC, de Freitas EC, Jordao AA. Short-term creatine supplementation does not reduce increased homocysteine concentration induced by acute exercise in humans. *European journal of nutrition*. 2014;53(6):1355-61.
19. Herrmann M, Schorr H, Obeid R, Scharhag J, Urhausen A, Kindermann W, et al. Homocysteine increases during endurance exercise. *Clinical chemistry and laboratory medicine*. 2003;41(11):1518-24.
20. Joubert LM, Manore MM. Exercise, nutrition, and homocysteine. *International Journal of Sport Nutrition and Exercise Metabolism*. 2006;16:341-61.
21. Steenge GR, Verhoef P, Greenhaff PL. The effect of creatine and resistance training on plasma homocysteine concentration in healthy volunteers. *Archives of internal medicine*. 2001;161(11):1455-7.
22. Korzun WJ. Oral creatine supplements lower plasma homocysteine concentrations in humans. *Clinical Laboratory Science*. 2004;17(2):102.
23. Earnest CP, Almada A, Mitchell T. High-performance capillary electrophoresis-pure creatine monohydrate reduces blood lipids in men and women. *Clinical science (London, England: 1979)*. 1996;91(1):113-8.
24. Durstine JL, Grandjean PW, Davis PG, Ferguson MA, Alderson NL, DuBose KD. Blood lipid and lipoprotein adaptations to exercise. *Sports Medicine*. 2001;31(15):1033-62.
25. Op't Eijnde B, Jijakli H, Hespel P, Malaisse WJ. Creatine supplementation increases soleus muscle creatine content and lowers the insulinogenic index in an animal model of inherited type 2 diabetes. *International journal of molecular medicine*. 2006;17(6):1077-84.
26. Rooney K, Bryson J, Phuyal J, Denyer G, Caterson I, Thompson C. Creatine supplementation alters insulin secretion and glucose homeostasis in vivo. *Metabolism*. 2002;51(4):518-22.
27. Rooney KB, Bryson JM, Digney AL, Rae CD, Thompson CH. Creatine supplementation affects glucose homeostasis but not insulin secretion in humans. *Annals of nutrition and metabolism*. 2003;47(1):11-5.
28. Vaisy M, Szlufcik K, De Bock K, Eijnde BO, Van Proeyen K, Verbeke K, et al. Exercise-induced, but not creatine-induced, decrease in intramyocellular lipid content improves insulin sensitivity in rats. *The Journal of nutritional biochemistry*. 2011;22(12):1178-85.