

Research Paper:

Effect of Aerobic Training and High-fat Diet on Enos and Ros in Testicular Tissue of Juvenile Male Rats



*Roghayeh Pouzesh Jadidi¹ Parisa Norouzzadeh¹

1. Department of Physical Education, Faculty of Humanities, Tabriz Branch, Islamic Azad University, Tabriz, Iran.

Use your device to scan
and read the article online



Citation Jadidi RP, Norouzzadeh P. Effect of Aerobic Training and High-fat Diet on Enos And Ros in Testicular Tissue of Juvenile Male Rats. Jundishapur Journal of Medical Sciences. 2021; 20(3):280-289. <https://doi.org/10.32598/JSMJ.20.3.2045>

doi <https://doi.org/10.32598/JSMJ.20.3.2045>



ABSTRACT

Background and Objectives: This study aimed to determine the effect of a course of aerobic exercise with a high-fat diet on eNOS and ROS in testicular tissue of adolescent male rats.

Subjects and Methods A total of 40 adolescent male rats (30 days old) were randomized in the following groups: normal diet control, normal diet training, high fat diet control, and high-fat diet training. The high-fat diet rats were under a high-fat regimen (5.817 kcal/g) for 30 days, and then a normal fat diet (3.801 kcal/g) was continued after the 60th day of birth. Aerobic training was conducted for four weeks included three training sessions from the 70th to 98th days of life.

Results The results showed that the amount of ROS in the testicular tissue of male mice was higher only in the high-fat diet group. Also, there was no significant difference between the groups regarding eNOS testicular tissue in male mice.

Conclusion A high-fat diet increases the production of reactive oxygen species in testicular tissue and is not affected by aerobic exercise. Also, neither exercise nor a high-fat diet had any effect on testicular eNOS. However, due to the limitations of this study and no evidence in this field, further studies are needed on cell phenotype, sperm fate, and identification of pathways involved in the occurrence of oxidative stress and subsequent effects of eNOS activation in testicular tissue in response to exercise and obesity.

Keywords:

High-fat diet, Aerobic training, eNOS, ROS, Adolescent

*** Corresponding Author:**

Roghayeh Pouzesh Jadidi

Address: Department of Physical Education, Faculty of Humanities, Tabriz Branch, Islamic Azad University, Tabriz, Iran.

Tel: +98 (941) 084045

E-Mail: poozesh2016@gmail.com

مقاله پژوهشی:

تأثیر یک دوره تمرین هوایی به همراه رژیم غذایی پرچرب بر eNOS و ROS بافت بیضه موش‌های صحرایی نر نوجوان

*رقیه پوزش جدیدی^۱، پریسا نوروززاده^۱

۱. گروه تربیت بدنی، دانشکده علوم انسانی، واحد تبریز، دانشگاه آزاد اسلامی، تبریز، ایران.

چکیده

مینه و هدف هدف از این تحقیق تعیین تأثیر یک دوره تمرین هوایی به همراه رژیم غذایی پرچرب بر eNOS و ROS بافت بیضه موش‌های صحرایی نر نوجوان بود.

روش پرسی بدین منظور، ۲۴ سر موش نر نوجوان (۳۰ روزه) به طور تصادفی به چهار گروه رژیم معمولی تمرین، رژیم پرچرب کنترل و رژیم پرچرب تمرین تقسیم شدند. گروه تغذیه پرچرب به مدت ۳۰ روز تحت رژیم غذایی پرچرب (HF: 817/5 kcal/g) قرار گرفتند. از روز شصتام، رژیم غذایی با چربی معمولی (NF: 801/3 kcal/g) اعمال شد. برنامه تمرین هوایی به مدت چهار هفته سه روز در هفته (دوارده جلسه و از روز هفتم تا نویمه ششم زندگی)، انجام شد.

یافته‌ها نتایج نشان داد که مقدار ROS بافت بیضه موش‌های نر فقط در گروه رژیم پرچرب نسبت به سایر گروه‌ها بیشتر بود. همچنین در بین گروه‌های لحاظ مقدار eNOS بافت بیضه موش‌های نر تفاوت معنی‌داری وجود نداشت.

نتیجه‌گیری در کل بر مبنای نتایج این تحقیق مانند گیری کردیم که رژیم پرچرب سبب افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن بافت بیضه می‌شود و تمرین هوایی بر آن تأثیر ندارد. همچنین در مقابل باخش اکثر شواهد موجود، نه تمرین و نه مصرف رژیم پرچرب، تأثیری بر مقدار eNOS بافت بیضه نداشتند. بنابراین، به دلیل محدودیت‌های این تحقیق و کمبود شواهد همچنان در این زمینه نیاز به بررسی‌های بیشتر از فنوتیپ سلولی، سرنوشت اسپرم‌ها و شناسایی مسیرهای درگیر در بروز استرس اکسایشی و آثار متعاقب ناشی از فعال‌سازی eNOS در بافت بیضه در پاسخ به تمرین بدنی و چاقی باقی است.

تاریخ دریافت: ۲۰ اردیبهشت ۱۳۹۹

تاریخ پذیرش: ۲۰ مهر ۱۳۹۹

تاریخ انتشار: ۱۰ مرداد ۱۴۰۰

کلیدواژه‌ها:

رژیم غذایی پرچرب،
تمرین هوایی،
eNOS

ROS

NF

HF

ROS

eNOS

ROS

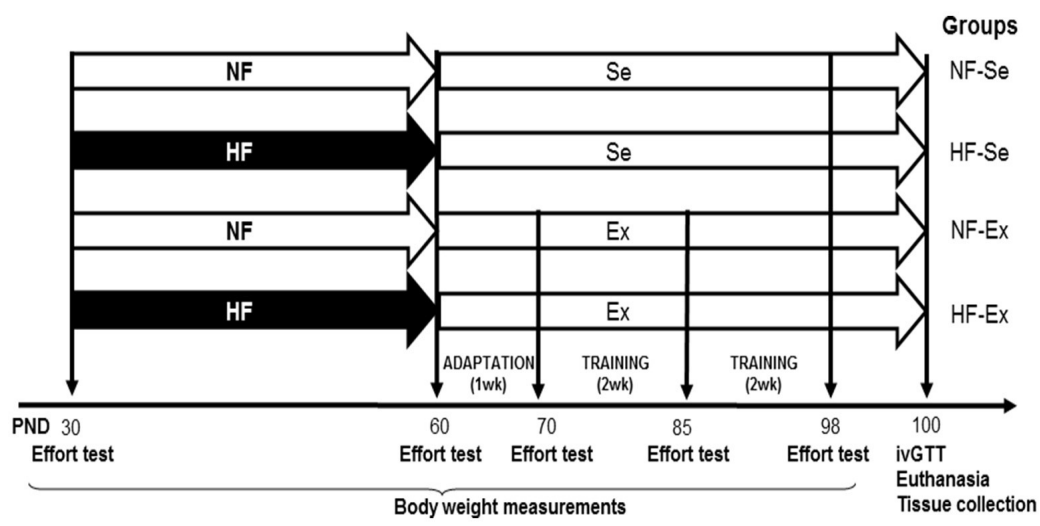
می کند [۱۷]. به علاوه این مولکول به ظاهر ساده در فرایندهایی از قبیل تکامل سلول های زایا، اتصالات بین سلول های سرتولی و زایا در مکان سد خونی بیضوی انقباض، همودینامیک و همچنین آپوپتوز سلول های زایا می تواند نقش مهمی را ایفا کند [۱۸، ۱۹]. همچنین NO تحرک اسپرم را تنظیم می کند، به طوری که غلطت کم NO باعث افزایش تحرک اسپرم می شود و غلطت متوسط / بالای NO تحرک اسپرم را کاهش می دهد [۱۹]. عوامل گوناگونی در برخ ناباروری دخالت دارند که در این میان ایزو فرم اندوتیالی آنزیم سنتر کننده نیتریک اکساید (eNOS) اخیراً مورد توجه خاص محققین قرار گرفته است [۱۹]. ایزو فرم eNOS عمدها در سلول های اندوتیال بافت بیضه، لایدیگ و سلول های سرتولی بیان می شود [۲۰]. گزارش شده است بافت بیضه با تظاهرات پاتولوژیک مقادیر کمتری از بیان eNOS را در سطح بافتی نشان می دهد [۱۹]. گزارش شده است رژیم غذایی پرچرب موجب افزایش ROS [۲۱] و اختلال عملکرد eNOS بیضه [۲۲] می شود. افزایش تولید گونه های اکسیژن فعل موجب اختلال عملکرد eNOS می شود [۲۳]. تحقیقات نشان می دهند تمرينات منظم هوایی بر وضعیت آنتی اکسیدانی بدن تأثیر دارد [۲۴، ۲۵]. تمرين هوایی منظم منجر به افزایش فعالیت مواد آنتی اکسیدانی مانند گلوتاتیون و سوپرا اکسید دیسموتاز می شود [۲۶]. همچنین گزارش شده است تمرينات هوایی از طریق کاهش استرس های اکسایشی در بیضه می تواند نقش مهمی در باروری داشته باشد [۲۷]. بنابراین با توجه به عدم استفاده از تمرينات هوایی و رژیم غذایی پرچرب در بافت بیضه و با توجه به افزایش گونه های فعل اکسیژن به دنبال رژیم غذایی چرب و اختلال در عملکرد eNOS این پژوهش قصد دارد به این سوال پژوهشی پاسخ دهد که آیا رژیم غذایی پرچرب به همراه تمرين هوایی بر ROS و eNOS بیضه تأثیر دارد؟

روش بررسی

پژوهش حاضر از نظر روش از نوع تحقیقات تجربی بود. جامعه آماری تحقیق حاضر شامل موش های ۲۵ روزه، بعد از پنج روز سازگاری با محیط آزمایشی (موش های ۳۰ روزه) به طور تصادفی به چهار گروه شاهد سالم، گروه تغذیه با جیره پرچرب، گروه تمرين هوایی و گروه تمرين هوایی + تغذیه با جیره پرچرب تقسیم شدند. گروه تغذیه با جیره پرچرب به مدت ۳۰ روز تحت رژیم غذایی پرچرب (HF: 817/5 kcal/g) قرار گرفتند. از روز شصتام زندگی رژیم غذایی با چربی معمولی (HF: 801/3 kcal/g) اعمال شد و گروه شاهد سالم در طول دوره آزمایش از رژیم غذایی با چربی معمولی (HF: 060/3 kcal/g) تغذیه کردند. در روز شصتام زندگی ۵ جلسه دوره آشناسازی با فعالیت روی نوار گردان با شدت پایین (جلسه اول با سرعت ۱۶ سانتی متر بر ثانیه و جلسه پنجم با سرعت ۲۰ سانتی متر بر ثانیه، از روز شصتام تا شصت و نهم زندگی) آغاز شد و از روز هفتادم زندگی برنامه تمرين هوایی به مدت چهار هفته، سه بار در هفته (دوازده جلسه و از روز هفتادم تا نود و هشتم زندگی)

می دهد [۱۷] و ناباروری مردان در نتیجه افزایش استرس اکسیداتیو اتفاق می افتد [۱۷، ۱۸]. اولین بار مک لود حضور رادیکال های آزاد را در اسپرم ها گزارش داد [۱۹]. مهم ترین رادیکال های آزاد در مایع منی انسان شامل رادیکال آئیون سوپر اکسید، پراکسید هیدروژن و رادیکال هیدروکسیل است. این رادیکال های آزاد به طور معمول طی متابولیسم اکسیژن تولید می شود. تحت شرایط فیزیولوژیک، مقادیر پایینی از گونه های فعال اکسیژن برای عملکرد طبیعی اسپرم ضروری است. با وجود این تولید مقادیر بیش از حد ROS می تواند باعث آسیب جدی در اسپرم ها شود. مطالعات اخیر سطح بالای ROS را در ۴۰-۲۵ درصد مردان نابارور گزارش کرده اند [۱۰، ۱۱]. با توجه به وجود مقادیر بالای اسیدهای چرب در غشای اسپرم، این سلول ها به میزان بالایی مستعد پراکسید اسیون هستند [۱۸]. این پراکسید اسیون لبیدی اسیدهای چرب منجر به از دست دادن سیالیت غشای اسپرم و کاهش فعالیت آنزیم های غشایی و همچنین کانال های یونی می شود. نابارین مکانیسم های سلولی معمول مورد نیاز جهت قدرت باروری اسپرم دچار نقص می شود [۱۲، ۱۳]. آزمایشات تجربی نشان داده اند که رژیم پرچرب به تنهایی می تواند باعث بروز سیگنال های مرگ سلولی در سلول های زایای بیضه شود. ضمن اینکه دیده شده رژیم پرچرب باعث کاهش وزن بیضه و هورمون تستوسترون می شود [۶]. در این راستا، نیتریک اکسید (NO)^۱ گازی با نیمه عمر کوتاه (چند ثانیه) است که اثرات فیزیولوژیک و بیوشیمیایی متنوعی برای آن گزارش شده است. در بسیاری از سیستم های بیولوژیکی بدن NO به عنوان یک مولکول پیام رسان عمل می کند و اثرات خود را از طریق تولید گوانوزین مونوفسفات حلقوی (cGMP)^۲ به جا می گذارد. NO در بدن توسط آنزیم نیتریک اکسید سنتاز (NOS)^۳ از اسید آمینه آل آرژینین سنتز می شود. این آنزیم از سه ایزو فرم اصلی شامل نوع عصبی یا نورونی (nNOS)، آندوتیال (eNOS)^۴ و ال قالی (iNOS)^۵ تشکیل شده است- مکانیابی NO با استفاده از روش های ایمنو هیستو شیمیایی، ایمونو بلات PCR در بافت بیضه، اپی دیده بی، پروسه های و سینیال وزیکول نشان می دهد این مولکول در برقراری تعادل عروقی و در اسپرم اتوژنیس، بلوغ اسپرم و در آندوتیلیوم عروق بیضه نقش دارد [۱۶] بر این اساس، می توان دریافت که NO می تواند در خون رسانی بیضه مؤثر باشد و در نتیجه بر رسیدن گنادوتropin به سلول های لیدیگ و همچنین بر جایه جایی آندروژن از بیضه تأثیر می گذارد [۱۷]. در دستگاه فیزیولوژی مردانه، نیتریک اکساید حاصل از آنزیم نیتریک اکساید سنتاز نقش های فیزیولوژیکی مختلفی از قبیل عملکرد نموظی، ترشح آندروژن، حرکت اسپرم، بلوغ اسپرم، کیفیت اسپرم، ظرفیت یابی اسپرم و اتصال تخمک به اسپرم را ایفا

1. Nitric oxide
2. Cyclic guanosine monophosphate
3. Nitric oxide synthases
4. Neuronal nitric oxide synthases
5. Endothelial nitric oxide synthases
6. inducible nitric oxide synthases



تصویر ۱. پروتکل آزمایشی

شد. سپس ترتیبی داده شد تا با مشاهده تأثیر معنی‌دار یکی از عامل‌ها و یا تأثیر تعاملی آن‌ها در تحلیل واریانس عاملی (2×2) مقایسه بین گروهی داده‌ها با استفاده از تحلیل واریانس تکراهه انجام شود (تصویر شماره ۱).

یافته‌ها

نتایج تحلیل واریانس عاملی (2×2) در جدول شماره ۱ برای تعیین تأثیر هر یک از عامل‌های تمرین (تمرین در برابر عدم فعالیت (کنترل) و رژیم غذایی (رژیم پرچرب در برابر رژیم معمولی) و یا اثر توأم آنها در متغیر ROS و مقدار eNOS بافت

بیضه موش‌های نر نوجوان ارائه شده است.

با مشاهده تأثیر معنی‌دار هر یک از عامل‌ها و یا تعامل آنها لازم

انجام شد که شامل دو دقیقه گرم کردن با سرعت ۱۶ سانتی‌متر بر ثانیه و در ادامه ۴۰ دقیقه تمرین با شدت متوسط ۵۵ تا ۶۵ درصد حداقل اکسیژن مصرفی؛ به طور میانگین ۵۰ سانتی‌متر بر ثانیه و در پایان دو دقیقه سرد کردن با سرعت ۱۶ سانتی‌متر بر ثانیه روی نوارگردان جوندگان بود [۲۸]. همچنین، به این نکته بایستی اشاره شود که برای شبیه‌سازی میزان استرس دستگاه نورگردان، موش‌های گروه کنترل نیز در هر جلسه تمرین، حداقل حدود ۱۰ دقیقه در داخل دستگاه خاموش نوارگردان قرار داده می‌شدند. داده‌ها به صورت میانگین و انحراف معیار گزارش شدند. کلیه عملیات آماری با استفاده از نرم‌افزار SPSS نسخه ۲۲ صورت گرفت. پس از اثبات طبیعی بودن داده‌ها توسط آزمون شاپیروویلک از تحلیل واریانس عاملی (2×2) دارای عامل‌های وضعیت ورزش (تمرین در برابر کنترل) و وضعیت رژیم غذایی (رژیم پرچرب در برابر رژیم معمولی) استفاده

جدول ۱. نتایج تحلیل واریانس عاملی (2×2) شامل عامل‌های تمرین (تمرین در برابر عدم فعالیت (کنترل) و رژیم غذایی (رژیم پرچرب در برابر عدم رژیم معمولی) و یا اثر توأم آن‌ها بر مقادیر ROS و eNOS بافت بیضه موش‌های نر نوجوان

نتایج تحلیل واریانس عاملی (2×2)						اثر موردمقایسه	شاخص موردنبرویی
توان آزمون	اندازه اثر	Sig.	F	درجه آزادی			
.۹۹۹	.۷۱	.۰۰۱*	۴۸/۹۸	۱		وضعیت تمرین	
.۹۶	.۴۴	.۰۰۱*	۱۶/۱۶	۱		وضعیت رژیم غذایی	بافت بیضه موش‌های نر نوجوان ROS
.۹۵	.۴۱	.۰۰۱*	۱۴/۴۵	۱		عامل رژیم غذایی × تمرین	
.۳۹	.۱۳	.۰۹۰	۳/۱۲	۱		وضعیت تمرین	
.۰۶	.۰۰۵	.۷۴	.۱	۱		وضعیت رژیم غذایی	بافت بیضه موش‌های نر نوجوان eNOS
.۳۶	.۱۲	.۱	۲/۹	۱		عامل رژیم غذایی × تمرین	

جندي شاپور

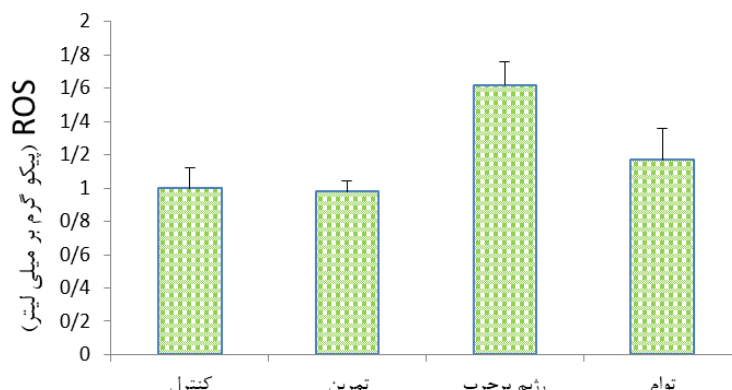
*تفاوت معنی‌دار ($P < 0.05$). **اندازه اثر (بالای از $0/8$) یا توان آزمون بالا (کمتر از $0/3$) یا وجود تغییرپذیری اندک (واریانس اندک) در مقدار اثر عامل‌ها می‌باشد و به طور ساده بر کفايت لازم تعداد نمونه تحقيق دلالت می‌کنند.

جدول ۲. نتایج تحلیل واریانس تکراهه در مورد مقایسه بین گروهی مقادیر ROS و eNOS بافت بیضه موش‌های نر نوجوان

نتایج آزمون همسانی واریانس			نتایج تحلیل واریانس			نتایج آزمون همسانی واریانس (لون)			شاخص مورد بررسی				
Sig.	اختلاف متوسط ($Se \pm \bar{x}$)	مقایسه در بین گروه‌ها	Sig.	درجه آزادی	F	Sig.	F						
.0/۹۹	$+0.1 \pm 0.08$	تمرین با کنترل	$+0.0001$	۳۰	$26/53$	$+0.17$	$1/84$	ROS بافت بیضه موش‌های نر نوجوان					
.0/۰۱۰	-0.62 ± 0.08	رژیم پرچرب با کنترل											
.0/۱۸	-0.17 ± 0.08	توأم با کنترل											
.0/۰۰۱۰	-0.63 ± 0.08	رژیم پرچرب با تمرین											
.0/۱۴	-0.18 ± 0.08	توأم با تمرین											
.0/۰۰۱۰	$+0.45 \pm 0.08$	توأم با رژیم پرچرب											
									eNOS مقدار بافت بیضه موش‌های نر نوجوان				
									$P < 0.05$ تفاوت معنی‌دار				

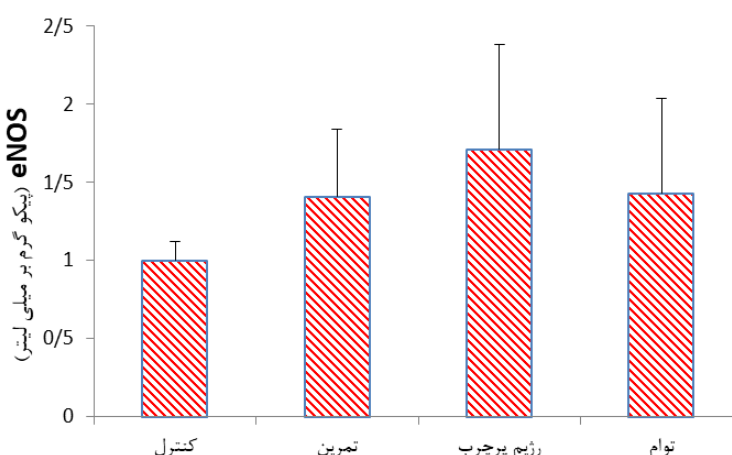
مجله علمی پژوهشی
جندی شاپور

*تفاوت معنی‌دار ($P < 0.05$)



مجله علمی پژوهشی
جندی شاپور

تصویر ۲. مقدار ROS بافت بیضه موش‌های نر نوجوان گروه‌ها پس از مداخله



مجله علمی پژوهشی
جندی شاپور

تصویر ۳. مقدار eNOS بافت بیضه موش‌های نر نوجوان گروه‌ها پس از مداخله

استرس اکسایشی و از جمله پراکسیداسیون لیپیدی می‌شود [۳۴]. البته این یافته‌ها با نتایج باکوس و همکاران که در آن افزایش پراکسیداسیون لیپیدی در بیضه‌ها مشاهده شد، هم خوانی دارد که نتایج تحقیق ما را تأیید می‌کند [۳۰].

از سویی اطلاعاتی وجود دارد که حتی در موش‌های چاق تحت رژیم چرب، بعد از محدود کردن رژیم غذایی و انجام ورزش، کمیت اسپرم‌های ناشی از چاقی قابل افزایش است [۳۵]. در یک تحقیق، تمرین استقامتی از طریق افزایش ظرفیت ضد اکسایشی و افزایش مقدار SOD در بیضه موش‌های سالمند چار آتروفی بیضه، در نهایت سبب بهبود آتروفی شد. بنابراین به نظر می‌رسد که حتی آغاز ورزش در سنین بالا هم می‌تواند از طریق خنثی کردن آثار گونه‌های فعال اکسیژن بر آتروفی ناشی از سالمندی در بیضه‌ها اثرگذار باشد [۳۶]. اما در تحقیق ما این مسئله تأیید نشد. عموماً گزارش شده است که ورزش مداوم چه شنا و چه دویدن، سبب کاهش ظرفیت آنتی‌اکسیدانی در بیضه‌ها می‌شوند. ولی در مورد آنزیم‌های GPX و CAT هنوز تناظر زیادی وجود دارد. هر دوی این آنزیم‌ها به دنبال فعالیت SOD در تبدیل اکسیژن رادیکال به آب اکسیژن، سبب تبدیل پراکسید هیدروژن به آب می‌شوند. ولی با توجه به اینکه بیان و فعالیت SOD توسط تمرین ورزشی کاهش می‌یابد، بنابراین ممکن است که کاهش مقدار آب اکسیژن در عدم تغییر یا کاهش فعالیت GPX و CAT نتیجه شود [۳۷].

به هر حال، بافت بیضه هم مشابه با اسپرم‌ها، به دلیل سطوح بالای تقسیم سلولی و مصرف اکسیژن میتوکندریایی و همچنین سطوح بالای اسیدهای چرب غیراشبع در این بافت نسبت به سایر بافت‌ها، استعداد بیشتری برای استرس اکسایشی دارد [۳۸]. از سوی دیگر، به دلیل حضور سد خونی بیضه^۱، فشار اکسیژن در لوله سینینیفروس^{۱۱} پایین است. در این راستا، نعمت‌الهی و همکاران گزارش کرده‌اند که تمرین ورزشی سبب افزایش پراکسیداسیون لیپید در آزمودنی‌های چاق و قطعه‌قطعه شدن DNA در آزمودنی‌های غیرچاق می‌شود [۳۹]. درواقع انقباض عضلاتی در حین ورزش به افزایش تولید ROS در عضله و سایر بافت‌ها منجر می‌شود [۴۰] و فراوردهای جانبی ROS محیطی ممکن است که اسپرم‌ها را مستعد پراکسیداسیون لیپیدی بیشتری کند [۴۱].

یک دلیل احتمال افزایش پراکسیداسیون لیپیدی در موش‌های چاق در اثر ورزش می‌تواند به دلیل کاهش تنش اکسیژن (به دلیل توزیع مجدد خون به عضلات فعال و کاهش خون دریافتی سایر بافت‌ها) در لوله سینینیفروس باشد که به حالت هیپوکسی منجر می‌شود. در شرایط هیپوکسی HIF-1α و سپس TNF-α افزایش می‌یابند که به افزایش تولید ROS می‌انجامد که پس از تزریق مجدد اکسیژن در شرایط پس از ورزش در افزایش

بود که در ادامه برای بررسی بیشتر مقایسه بین گروهی داده‌ها با استفاده از تحلیل واریانس یک راهه خطی انجام شود که نتایج آن در **جدول شماره ۲** ارائه شده است.

نتایج تحلیل واریانس تکراهه در مورد مقایسه بین گروهی مقدار ROS بافت بیضه موش‌های نر نوجوان در **جدول شماره ۲** نشان داد که مقدار ROS بافت بیضه موش‌های نر نوجوان فقط در گروه رژیم پرچرب نسبت به سایر گروه‌ها بیشتر بود. همچنین نتایج تحلیل واریانس تکراهه در مورد مقایسه بین گروهی نشان داد که در بین گروه‌ها از لحاظ مقدار eNOS بافت بیضه موش‌های نر نوجوان تفاوت معنی‌داری وجود ندارد (**تصاویر شماره ۲ و ۳**).

بحث

نتایج این تحقیق نشان داد که تنها در گروه‌های مصرف رژیم پرچرب مقدار تولید گونه‌های فعال اکسیژن در بافت بیضه موش‌ها افزایش یافت و تمرین بر آن تأثیری نداشت. البته این مسئله که مصرف رژیم‌های پرچرب سبب افزایش بروز استرس اکسایشی می‌شود در سایر بافت‌های بدن نیز کاملاً مسلم است. در این راستا لازم به ذکر است که از اواسط قرن بیستم تعداد اسپرم مایع منی کاهش یافته است که با افزایش توأم در گسترش چاقی، مقارن است که پیشنهاد می‌کند، این دو مقوله به هم‌دیگر مرتبط هستند. ولی تحقیقات بررسی کننده رابطه بین شاخص تولید بدن وزادآوری مردان نتایج متناقضی ارائه کرده‌اند. اما در یک فراتحلیل اخیر تأثیر بسیار مخرب رژیم‌های پرچرب بر باروری جنس نر در حیوانات تأیید شد [۴۲] که نتایج ما با آن کاملاً همسوست. اما در کل پیشنهاد شده است که استرس اکسایشی یک عامل اصلی مرتبط کننده چاقی و اضافه وزن به ناباروری مردان و افزایش آسیب به DNA اسپرم است. مواجهه محیط بیضه با استرس اکسایشی وجود همبستگی مثبت بین BMI و مقدار بروز استرس اکسایشی در اسپرم در هر دوی نمونه‌های حیوانی [۳۰] و انسانی [۳۱] مشاهده شده است. اگرچه که گونه‌های فعال اکسیژن (ROS)^۷ در غلظت‌های طبیعی برای عملکرد طبیعی تولید مثل و بهویژه در آمادسازی اسپرم برای لقاح^۸ و اکنش آکروزی ضروری هستند، ولی آن‌ها در دُز بالا به عوامل سمی و آسیب‌زا تبدیل می‌شوند [۳۲، ۳۳].

در یک تحقیق الهاشم و همکاران موش‌ها در طی دوازده هفته تحت رژیم پرچرب (HFD)^۹ قرار گرفتند و چاق شدند و نتایج نشان داد که HFD و چاقی ناشی از آن سبب کاهش فعالیت SOD و افزایش سطح TBARS شد که همه این یافته‌ها حاکی از آن است که مصرف رژیم پرچرب حتی در بیضه‌ها به طور مستقیم سبب افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن و بروز

7. Reactive oxygen species

8. Sperm capacitation

9. High fat diet

10. Blood-testis barrier
11. Seminiferous tube

نتیجه‌گیری

در کل، نتایج این تحقیق نشان داد که رژیم پرچرب سبب افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن بافت بیضه می‌شود و تمرين هوازی بر آن تأثیر ندارد. همچنین در مقابل با بخش اکثر شواهد موجود، نه تمرين و نه مصرف رژیم پرچرب، تأثیری بر مقدار eNOS بافت بیضه نداشتند. اما ما بروز چاقی در اثر مصرف رژیم پرچرب را در این تحقیقات ردیابی نکردیم که عامل اصلی بروز استرس اکسایشی محسوب می‌شود و از طرفی برخی از شواهد حاکی از آن است که به دلیل توزیع مجدد خون و بروز استرس اکسایشی در عضلات، ممکن است که بافت بیضه در اثر فعالیت بدنی و یا چاقی، در معرض استرس اکسایشی شدیدتری نسبت به سایر بافت‌های بدن قرار گیرد. بنابراین به نظر می‌رسد که به دلیل محدودیت‌های این تحقیق و کمبود شواهد همچنان در این زمینه نیاز به بررسی‌های بیشتر و ارزیابی‌های عمیق تراز فنوتیپ سلوکی، سرنوشت اسپرم‌ها و شناسایی مسیرهای درگیر در بروز استرس اکسایشی و آثار متعاقب ناشی از فعل‌سازی eNOS در بافت بیضه در پاسخ به تمرين بدنی و چاقی باقی است به هر حال، ما در این تحقیق اثر مخرب ناشی از افزایش گونه‌های فعال اکسیژن و افزایش احتمالی ناشی از HFD در موش‌های نر را بر فنوتیپ سلوکی و فاکتورهای بافت بیضه و اسپرم‌های بالغ و نبالغ اندازه‌گیری نکردیم که از محدودیت‌های آن است و باستی که توسط محققان آینده این مسئله اندازه‌گیری شود.

ملاحظات اخلاقی

پیروی از اصول اخلاق پژوهش

روشن تحقیق این مطالعه تجربی بود و بر روی موش انجام شده است و با کد پژوهشی ۱۰۲۲۱۴۲۳۹۷۲۰۰۱ در دانشگاه آزاد اسلامی واحد تبریز مصوب گردیده است.

حامی مالی

این مقاله برگرفته از پایان‌نامه کارشناسی ارشد نویسنده اول در دانشکده علوم انسانی، گروه تربیت بدنی دانشگاه آزاد اسلامی واحد تبریز می‌باشد.

مشارکت نویسنده‌گان

مفهوم‌سازی؛ رقیه پژوهش جدیدی؛ تحقیق و بررسی؛ ویراستاری و نهایی‌سازی نوشته: هر دو نویسنده.

تعارض منافع

بنابر اظهار نویسنده‌گان این مقاله تعارض منافع ندارد.

پراکسیداسیون اسپرم‌ها نتیجه خواهد شد [۳۹، ۴۲].

در بخش دیگر نتایج مقدار eNOS بافت بیضه موش‌های نر در اثر تمرين و یا رژیم پرچرب و یا حتی اثر توأم تغییری نکرد. در یک تحقیق سه راهی و همکاران اشاره کرده‌اند که آنزیم نیتریک اکساید سنتتاز (NOS) نشانگر بروز واکنش گونه‌های فعال اکسیژن است که در علت‌شناسی نباروری مردان نقش دارد. همچنین آن‌ها گزارش کرده‌اند که مصرف HFD و چاقی ناشی از آن در افزایش تولید گونه‌های فعال اکسیژن مؤثر است [۲۲].

لازم به ذکر است که نیتریک اکساید (NO) یک گونه فعال اکسیژن است که به راحتی در آب و چربی به صورت مولکول گازی با نیمه عمر کوتاه منتشر می‌شود و در تمام سلول‌های پستانداران توسط آنزیم نیتریک اکساید سنتتاز (NOS) سنتز می‌شود. آنزیم NOS سه ایزوفرم شامل nNOS (عمدتاً در اعصاب)، eNOS (عمدتاً توسط سیتوکین‌ها بیان می‌شود) و lNOS (عمدتاً در سلول‌های اندوتیال) را دارد. در بیضه‌ها eNOS در سلول‌های لیدیگ، سلول‌های سرتولی و اسپرم‌های بالغ و نبالغ تولید می‌شود، ولی برای بیان آن حضور چندین سیتوکین بیان‌کننده iNOS ضروری است [۴۳]. لازم به ذکر است که در سلول‌های لیدیگ، سلول‌های سرتولی و سلول‌های زاینده داخل اپیتلیال در حال آپوپتوز و یا در حال تجزیه قرار دارد. به علاوه، بیان بیش از حد eNOS در اسپرم‌های نبالغ رخ می‌دهد [۴۴]. بیاتلی و همکاران نشان دادند که ایجاد استرس اکسایشی در بیضه‌ها سبب افزایش بیان eNOS می‌شود [۴۵] از سویی نشان داده شده است که تمرين ورزشی از طریق افزایش تستوسترون و eNOS سبب بروز ببهود نسبی عملکرد جنسی موش‌های میانسال نر می‌شود [۴۶].

اما اساساً ما عدم مشاهده تفاوت بین گروهی از لحاظ مقدار eNOS بافت بیضه را به این امر نسبت دادیم که شاید اصولاً در موش‌های ما از ابتدا مقدار eNOS بافت بیضه در حد طبیعی بوده است و نیازی به کاهش آن وجود نداشته است. از طرفی با توجه به اینکه HFD تولید ROS را افزایش داد، انتظار داشتیم که مقدار eNOS نیز افزایش یابد که این اتفاق مشاهده نشد. این مسئله می‌تواند نتیجه این باشد که بروز استرس اکسایشی ناشی از HFD در بیضه شاید فقط از طریق eNOS اتفاق نمی‌افتد و از مسیرهای دیگری است. همچنین شاید در بدن موش‌های ما این مسئله جبران می‌شده است. به بیان دیگر شاید افزایش ROS بافت بیضه موش‌های نر در اثر مصرف رژیم پرچرب به افزایش eNOS هم منجر شده که احتمالاً بر عملکرد و فنوتیپ سلول‌های مختلف و حتی قابلیت باروری اسپرم‌ها نیز آثار مخربی داشته است. اما به دلیل ناپایدار بودن نیمه عمر آنزیم eNOS [۴۷]، تغییری در سطوح بافتی آن مشاهده نشده است.

References

- [1] Erdemir F, Atilgan D, Markoc F, Boztepe O, Suha-Parlaktas B, Sahin S. [The effect of diet induced obesity on testicular tissue and serum oxidative stress parameters (Spanish)]. *Actas Urol Esp.* 2012; 36(3):153-9. [\[DOI:10.1016/j.acuro.2011.06.019\]](https://doi.org/10.1016/j.acuro.2011.06.019) [PMID]
- [2] Campagne DM. Can male fertility be improved prior to assisted reproduction through the control of uncommonly considered factors? *Int J Fertil Steril.* 2013; 6(4):214-23. [\[PMID\]](#)
- [3] Marques CM, Motta VF, Torres TS, Aguila MB, Mandarim-de-Lacerda CA. Beneficial effects of exercise training (treadmill) on insulin resistance and nonalcoholic fatty liver disease in high-fat fed C57BL/6 mice. *Braz J Med Biol Res.* 2010; 43(5):467-75. [\[DOI:10.1590/S0100-879X2010007500030\]](https://doi.org/10.1590/S0100-879X2010007500030) [PMID]
- [4] French S, Robinson T. Fats and food intake. *Curr Opin Clin Nutr Metab Care.* 2003; 6(6):629-34. [\[DOI:10.1097/00075197-200311000-00004\]](https://doi.org/10.1097/00075197-200311000-00004) [PMID]
- [5] Hariri N, Thibault L. High-fat diet-induced obesity in animal models. *Nutr Res Rev.* 2010; 23(2):270-99. [\[DOI:10.1017/S0954422410000168\]](https://doi.org/10.1017/S0954422410000168) [PMID]
- [6] Li Y, Liu L, Wang B, Xiong J, Li Q, Wang J, et al. Impairment of reproductive function in a male rat model of non-alcoholic fatty liver disease and beneficial effect of N-3 fatty acid supplementation. *Toxicol Lett.* 2013; 222(2):224-32. [\[DOI:10.1016/j.toxlet.2013.05.644\]](https://doi.org/10.1016/j.toxlet.2013.05.644) [PMID]
- [7] Jia YF, Feng Q, Ge ZY, Guo Y, Zhou F, Zhang KS, et al. Obesity impairs male fertility through long-term effects on spermatogenesis. *BMC Urol.* 2018; 18(1):42. [\[DOI:10.1186/s12894-018-0360-5\]](https://doi.org/10.1186/s12894-018-0360-5) [PMID] [PMCID]
- [8] Khosrowbaki A. [The role of oxidative stress in male infertility: A review (Persian)]. *J Arak Uni Med Sci.* 2013; 15(9):94-103. <http://jams.arakmu.ac.ir/article-1-1592-en.html>
- [9] MacLeod J. The role of oxygen in the metabolism and motility of human spermatozoa. *American Journal of Physiology-Legacy Content.* 1943; 138(3):512-8. [\[DOI:10.1152/ajplegacy.1943.138.3.512\]](https://doi.org/10.1152/ajplegacy.1943.138.3.512)
- [10] Gharagozloo P, Gutiérrez-Adán A, Champroux A, Noblanc A, Kocer A, Calle A, et al. A novel antioxidant formulation designed to treat male infertility associated with oxidative stress: Promising preclinical evidence from animal models. *Hum Reprod.* 2016; 31(2):252-62. [\[DOI:10.1093/humrep/dev302\]](https://doi.org/10.1093/humrep/dev302) [PMID]
- [11] Chen H, Zhao HX, Huang XF, Chen GW, Yang ZX, Sun WJ, et al. Does high load of oxidants in human semen contribute to male factor infertility? *Antioxid Redox Signal.* 2012; 16(8):754-9. [\[PMID\]](#)
- [12] Zribi N, Chakroun NF, Elleuch H, Abdallah FB, Ben Hamida AS, Gargouri J, et al. Sperm DNA fragmentation and oxidation are independent of malondialdehyde. *Reprod Biol Endocrinol.* 2011; 9:47. [\[DOI:10.1186/1477-7827-9-47\]](https://doi.org/10.1186/1477-7827-9-47) [PMID] [PMCID]
- [13] Mahfouz R, Sharma R, Thiagarajan A, Kale V, Gupta S, Sabanegh E, et al. Semen characteristics and sperm DNA fragmentation in infertile men with low and high levels of seminal reactive oxygen species. *Fertil Steril.* 2010; 94(6):2141-6. [\[DOI:10.1016/j.fertnstert.2009.12.030\]](https://doi.org/10.1016/j.fertnstert.2009.12.030) [PMID]
- [14] Thonneau P, Marchand S, Tallec A, Ferial ML, Ducot B, Lansac J, et al. Incidence and main causes of infertility in a resident population (1 850 000) of three French regions (1988-1989). *Hum Reprod.* 1991; 6(6):811-6. [\[DOI:10.1093/oxfordjournals.humrep.a137433\]](https://doi.org/10.1093/oxfordjournals.humrep.a137433) [PMID]
- [15] Thippeswamy T, McKay JS, Quinn JP, Morris R. Nitric oxide, a biological double-faced janus-Is this good or bad? *Histol Histopathol.* 2006; 21(4):445-58. [\[PMID\]](#)
- [16] Miyamoto T, Tsujimura A, Miyagawa Y, Koh E, Namiki M, Sengoku K. Male infertility and its causes in human. *Adv Urol.* 2012; 2012:384520. [\[DOI:10.1155/2012/384520\]](https://doi.org/10.1155/2012/384520) [PMID] [PMCID]
- [17] Najafi T, Ghaffari Novin M, Pakravesh J, Foghi K, Fadayi F, Rahimi G. Immunohistochemical localization of endothelial nitric oxide synthase in endometrial tissue of women with unexplained infertility. *Iran J Reprod Med.* 2012; 10(2):121-6. [\[PMID\]](#)
- [18] Doshi SB, Khullar K, Sharma RK, Agarwal A. Role of reactive nitrogen species in male infertility. *Reprod Biol Endocrinol.* 2012; 10:109. [\[DOI:10.1186/1477-7827-10-109\]](https://doi.org/10.1186/1477-7827-10-109) [PMID] [PMCID]
- [19] Foghi K, Kiani F, Ghaffari Novin M, Saber Rad Z. [Relationship between endothelial nitric oxide synthase and Azoospermia (Persian)]. *J N Khorasan Univ Med Sci.* 2015; 6(4):875-83. [\[DOI:10.29252/jnkums.6.4.875\]](https://doi.org/10.29252/jnkums.6.4.875)
- [20] Song P, Zou S, Chen T, Chen J, Wang Y, Yang J, et al. Endothelial nitric oxide synthase (eNOS) T-786C, 4a4b, and G894T polymorphisms and male infertility: Study for idiopathic asthenozoospermia and meta-analysis. *Biol Reprod.* 2015; 92(2):38. [\[DOI:10.1095/biolreprod.114.123240\]](https://doi.org/10.1095/biolreprod.114.123240) [PMID]
- [21] Fujisawa M, Yamanaka K, Tanaka H, Tanaka H, Okada H, Arakawa S, et al. Expression of endothelial nitric oxide synthase in the Sertoli cells of men with infertility of various causes. *BJU Int.* 2001; 87(1):85-8. [\[DOI:10.1046/j.1464-410x.2001.00986.x\]](https://doi.org/10.1046/j.1464-410x.2001.00986.x) [PMID]
- [22] Sohrabi M, Hosseini M, Inan S, Alizadeh Z, Vahabian M, Vahidinia AA, et al. Effect of antioxidants on testicular iNOS and eNOS after high-fat diet in rat. *Pak J Biol Sci.* 2017; 20(6):289-97. [\[DOI:10.3923/pjbs.2017.289.297\]](https://doi.org/10.3923/pjbs.2017.289.297) [PMID]
- [23] Vial G, Dubouchaud H, Couturier K, Cottet-Rousselle C, Taleux N, Athias A, et al. Effects of a high-fat diet on energy metabolism and ROS production in rat liver. *J Hepatol.* 2011; 54(2):348-56. [\[DOI:10.1016/j.jhep.2010.06.044\]](https://doi.org/10.1016/j.jhep.2010.06.044) [PMID]
- [24] Musicki B, Liu T, Strong T, Jin L, Laughlin MH, Turk JR, et al. Low-fat diet and exercise preserve eNOS regulation and endothelial function in the penis of early atherosclerotic pigs: A molecular analysis. *J Sex Med.* 2008; 5(3):552-61. [\[DOI:10.1111/j.1743-6109.2007.00731.x\]](https://doi.org/10.1111/j.1743-6109.2007.00731.x) [PMID] [PMCID]
- [25] Copp SW, Hirai DM, Ferguson SK, Holdsworth CT, Musch TI, Poole DC. Effects of chronic heart failure on neuronal nitric oxide synthase-mediated control of microvascular O₂ pressure in contracting rat skeletal muscle. *J Physiol.* 2012; 590(15):3585-96. [\[DOI:10.1113/jphysiol.2012.235929\]](https://doi.org/10.1113/jphysiol.2012.235929) [PMID] [PMCID]
- [26] Tuna Z, Duger T, Atalay-Guzel N, Aral A, Basturk B, Haznedaroglu S, et al. Aerobic exercise improves oxidant-antioxidant balance in patients with rheumatoid

- arthritis. *J Phys Ther Sci.* 2015; 27(4):1239-42. [DOI:10.1589/jpts.27.1239] [PMID] [PMCID]
- [27] Mombeyni A, Bahmanzade M, Sarami A, Changizi-Ashtiani S, Parastesh M. [The effect of increasing resistance training on testicular oxidative stress and quality of spermatogenesis in male rats (Persian)]. *J Arak Uni Med Sci.* 2018; 21(4):86-97. <http://jams.arakmu.ac.ir/article-1-5197-en.html>
- [28] Ibáñez CA, Erthal RP, Ogo FM, Peres MNC, Vieira HR, Conejo C, et al. A high fat diet during adolescence in male rats negatively programs reproductive and metabolic function which is partially ameliorated by exercise. *Front Physiol.* 2017; 8:807. [DOI:10.3389/fphys.2017.00807] [PMID] [PMCID]
- [29] Crean AJ, Senior AM. High-fat diets reduce male reproductive success in animal models: A systematic review and meta-analysis. *Obes Rev.* 2019; 20(6):921-33. [DOI:10.1111/obr.12827] [PMID]
- [30] Bakos HW, Mitchell M, Setchell BP, Lane M. The effect of paternal diet-induced obesity on sperm function and fertilization in a mouse model. *Int J Androl.* 2011; 34(5pt1):402-10. [DOI:10.1111/j.1365-2605.2010.01092.x] [PMID]
- [31] Tunc O, Bakos HW, Tremellen K. Impact of body mass index on seminal oxidative stress. *Andrologia.* 2011; 43(2):121-8. [DOI:10.1111/j.1439-0272.2009.01032.x] [PMID]
- [32] Allamaneni SS, Naughton CK, Sharma RK, Thomas AJ Jr, Agarwal A. Increased seminal reactive oxygen species levels in patients with varicoceles correlate with varicocele grade but not with testis size. *Fertil Steril.* 2004; 82(6):1684-6. [DOI:10.1016/j.fertnstert.2004.04.071] [PMID]
- [33] Aitken RJ, Smith TB, Jobling MS, Baker MA, De Iuliis GN. Oxidative stress and male reproductive health. *Asian J Androl.* 2014; 16(1):31-8. [DOI:10.4103/1008-682X.122203] [PMID] [PMCID]
- [34] Alhashem F, Alkhateeb M, Sakr H, Alshahrani M, Alsunaidi M, Elrefaei H, et al. Exercise protects against obesity induced semen abnormalities via downregulating stem cell factor, up-regulating Ghrelin and normalizing oxidative stress. *EXCLI J.* 2014; 13:551-72. [PMID]
- [35] Palmer NO, Bakos HW, Owens JA, Setchell BP, Lane M. Diet and exercise in an obese mouse fed a high-fat diet improve metabolic health and reverse perturbed sperm function. *Am J Physiol Endocrinol Metab.* 2012; 302(7):E768-80. [DOI:10.1152/ajpendo.00401.2011] [PMID]
- [36] Joseph AM, Nguyen LM, Welter AE, Dominguez JM 2nd, Behnke BJ, Adhiketty PJ. Mitochondrial adaptations evoked with exercise are associated with a reduction in age-induced testicular atrophy in Fischer-344 rats. *Biogerontology.* 2014; 15(5):517-34. [DOI:10.1007/s10522-014-9526-z] [PMID] [PMCID]
- [37] Gomes M, Freitas MJ, Fardilha M. Physical activity, exercise, and mammalian testis function: Emerging preclinical protein biomarker and integrative biology insights. *OMICS.* 2015; 19(9):499-511. [DOI:10.1089/omi.2015.0065] [PMID]
- [38] Asadi N, Bahmani M, Kheradmand A, Rafieian-Kopaei M. The impact of oxidative stress on testicular function and the role of antioxidants in improving it: A review. *J Clin Diagn Res.* 2017; 11(5):IE01-5. [DOI:10.7860/JCDR/2017/23927.9886] [PMID] [PMCID]
- [39] Nematollahi A, Kazeminasab F, Tavalaei M, Marandi SM, Ghaedi K, Nazem MN, et al. Effect of aerobic exercise, low-fat and high-fat diet on the testis tissue and sperm parameters in obese and nonobese mice model. *Andrologia.* 2019; 51(6):e13273. [DOI:10.1111/and.13273] [PMID]
- [40] Steinbacher P, Eckl P. Impact of oxidative stress on exercising skeletal muscle. *Biomolecules.* 2015; 5(2):356-77. [DOI:10.3390/biom5020356] [PMID] [PMCID]
- [41] Zhao J, Zhai L, Liu Z, Wu S, Xu L. Leptin level and oxidative stress contribute to obesity-induced low testosterone in murine testicular tissue. *Oxid Med Cell Longev.* 2014; 2014:190945. [DOI:10.1155/2014/190945] [PMID] [PMCID]
- [42] Ghandehari-Alavijeh R, Zohrabi D, Tavalaei M, Nasr-Esfahani MH. Association between expression of TNF- α , P53 and HIF1 α with asthenozoospermia. *Hum Fertil (Camb).* 2019; 22(2):145-51. [DOI:10.1080/14647273.2018.1493750] [PMID]
- [43] Saraswathi V, Wu G, Toborek M, Hennig B. Linoleic acid-induced endothelial activation role of calcium and peroxynitrite signaling. *J Lipid Res.* 2004; 45(5):794-804. [DOI:10.1194/jlr.M300497-JLR200] [PMID]
- [44] Ten J, Vendrell FJ, Cano A, Tarín JJ. Dietary antioxidant supplementation did not affect declining sperm function with age in the mouse but did increase head abnormalities and reduced sperm production. *Reprod Nutr Dev.* 1997; 37(5):481-92. [DOI:10.1051/rnd:19970501] [PMID]
- [45] Bayatlı F, Akkuş D, Kılıç E, Saraymen R, Sönmez MF. The protective effects of grape seed extract on MDA, AOPP, apoptosis and eNOS expression in testicular torsion: An experimental study. *World J Urol.* 2013; 31(3):615-22. [DOI:10.1007/s00345-013-1049-8] [PMID]
- [46] Seo DY, Lee SR, Kwak HB, Park H, Seo KW, Noh YH, et al. Exercise training causes a partial improvement through increasing testosterone and eNOS for erectile function in middle-aged rats. *Exp Gerontol.* 2018; 108:131-8. [DOI:10.1016/j.exger.2018.04.003] [PMID]
- [47] Dudzinski DM, Michel T. Life history of eNOS: Partners and pathways. *Cardiovasc Res.* 2007; 75(2):247-60. [DOI:10.1016/j.cardiores.2007.03.023] [PMID] [PMCID]

This Page Intentionally Left Blank
