

تأثیر تمرين تناوبی با شدت زیاد و حجم کم بر محتوای سارکولمای ناقل‌های اسید چرب (FAT/CD36 و FABPpm) در مردان جوان

آیدین ظریفی^۱، حمید رجبی^۲، صادق حسن‌نیا^۳، محمد رضا دهخدا^۱، بابک میرسلطانی^۴

۱- دانشجوی دکتری فیزیولوژی ورزشی دانشکده تربیت بدنی دانشگاه خوارزمی

۲- دانشیار دانشگاه خوارزمی

۳- دانشیار دانشگاه تربیت مدرس

۴- استادیار دانشگاه علوم پزشکی البرز

تاریخ پذیرش مقاله: ۱۳۹۲/۶/۱۲

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۲/۶/۳

چکیده

تمرين تناوبی با شدت زیاد (HIT)، با وجود حجم کلی کم فعالیت ورزشی، موجب سازگاری عملکردی و متابولیکی در عضلات اسکلتی می‌شود که مشابه تمرين استقاماتی سنتی است. از طرفی، تمرين استقاماتی موجب افزایش اکسیداسیون اسید چرب در عضلات اسکلتی می‌شود. اکسیداسیون اسید چرب در محل‌های مختلفی همچون انتقال اسید چرب از عرض غشاء پلاسمایی تنظیم می‌شود و مشخص شده است که انتقال از عرض این غشاء به طور انسانی با میانجی گری پروتئین‌های ناقل اسید چرب غشایی صورت می‌گیرد. بنابراین، هدف مطالعه حاضر تعیین تأثیر چهار هفته تمرين تناوبی با شدت زیاد و حجم کم (HIT با حجم پایین) بر محتوای سارکولمای ناقل‌های اسید چرب FABPpm و FAT/CD36 مردان جوان بود. ۲۰ نفر مرد جوان نسبتاً فعال در دو گروه ۱۰ نفره تمرين (سن ۱۹/۳ سال، وزن ۶۷/۲ کیلوگرم و قد ۱۷۲/۷ سانتی‌متر) و کنترل (سن ۱۹/۷ سال، وزن ۶۵/۹ کیلوگرم و قد ۱۷۴/۴ سانتی‌متر) تقسیم شدند و گروه تمرين به مدت چهار هفته و سه جلسه در هفته به HIT با حجم کم پرداخت. هر جلسه تمرينی شامل ۸ تا ۱۱ تابوت رکاب‌زدن ۶۰ ثانیه‌ای با شدتی برابر با اوج توان کسب شده در اننهای آزمون فراینده VO_{2peak} بود که بین هر تابوت، ثانیه رکاب‌زدن با شدت ۳۰ وات به منزله ریکاوری وجود داشت. در پیش و پس آزمون، از گروه تمرين نمونه عضلانی (از عضله پهن جانی) به منظور مطالعه محتوای پروتئین به روش وسترن بلاست گرفته شد. از روش‌های آماری ANCOVA و t test (با تجزیه و تحلیل داده‌ها استفاده شد. پس از دوره HIT، شاهد افزایش (۱۷/۸ درصد) VO_{2peak} در گروه تمرين بودیم که این افزایش نسبت به پیش آزمون و گروه کنترل معنادار بود (p<0.05). محتوای سارکولمای CD36 و FABPpm نیز پس از ۴ هفته تمرين تناوبی با شدت زیاد و حجم کم به ترتیب ۱۴ و ۲۵ درصد افزایش نشان داد (p<0.05). بنابراین، نتایج پژوهش حاضر نشان داد که پروتکل HIT با حجم کم استفاده شده در مطالعه حاضر که نسبت به پروتکل‌های قبلی (برایه آزمون وینگکیت) تعدیل یافته بود، ظرف ۴ هفته می‌تواند ظرفیت هوایی را افزایش دهد و موجب افزایش محتوای سارکولمای ناقل‌های CD36 و FABPpm شود که نشان‌دهنده سازگاری در تسهیل انتقال اسید چرب به درون عضله اسکلتی درجهت افزایش ظرفیت اکسیداسیون چریقی است.

واژه‌های کلیدی: تمرين تناوبی با شدت زیاد و حجم کم، FABPpm، FAT/CD36، اسید چرب.

The Effect of Low Volume High Intensity Interval Training on Sarcolemmal Content of Fatty Acid Transport Proteins (FAT/CD36 and FABPpm) in Young Men

Zarifi, A.¹, Rajabi,H.², Hassannia,S.³, Dehkhoda,M.R.², Mirsoltani,B.⁴

1- Exercise physiology Ph.D student, Kharazmi University

2- Kharazmi University

3- Tarbiat Modares University

4- Alborz University of Medical Sciences

Abstract

High-intensity interval training (HIT) induces skeletal muscle metabolic and performance adaptations that resemble traditional endurance training despite a low total exercise volume. On the other hand, fatty acid oxidation is increases in skeletal muscle with endurance training. This process is regulated in several sites, including the transport of fatty acids across the plasma membrane. The transportation across this membrane is recognized to be primarily protein mediated. Therefore, the purpose of this study was to determine the effect of low-volume high intensity interval training on protein content of sarcolemmal fatty acids transporters (FAT/CD36 and FABPpm) in young men. Twenty recreationally active young men were assigned to a HIT (n=10, 19.3 yr old, 67.2 kg body wt, and 172.7 cm ht) or Control (n=10, 19.7 yr old, 65.9 kg body wt, and 174.4 cm ht) group. HIT group performed three training sessions per week over 4 weeks. Each session consisted of 8-11×60 s intervals at ~100% of peak power output elicited during a ramp VO_{2peak} test separated by 75 s of recovery. Skeletal muscle (vastus lateralis) biopsy samples were obtained before and after training. HIT increased (17.5%)

$\text{VO}_{2\text{peak}}$ ($p<0.05$). Also, after 4 weeks low-volume HIT, sarcolemmal content of CD36 and FABPpm increased 14 and 25 percent ,respectively ($p<0.05$). Therefore, the results showed that the practical model of low-volume HIT could increase aerobic capacity and sarcolemmal content of CD36 and FABPpm. The increase indicates that the facilitation of in muscle fatty acid transportation can be adapted which in turn increases the fat oxidation capacity.

Keywords: Low-volume High-Intensity Interval Training, FAT/CD36, FABPpm , Fatty acid.

مقدمه

اسیدهای چرب در بسیاری از فرآیندهای سلولی همچون سترز غشا و مسیر سیگنالی درونسلولی و تنظیم رونویسی مشارکت می کنند و منبع بالرزش انرژی در هنگام فعالیت ورزشی در شدت های پایین تا متوسط قلمداد می شوند (۵۹). از طرف دیگر، تجمع اسیدهای چرب و افزایش چربی بدن در اثر بی تحرکی، که در سبک زندگی امروزی بسیار متداول است، اختلالات متابولیکی بسیاری را به همراه دارد (۵۴). بنابراین، تنظیم اکسیداسیون این سوبسترا به ویژه در بافت های فعال مانند عضلات اسکلتی در سلامت انسان نقش کلیدی دارد.

فرآیندهای تنظیمی بسیاری در اکسیداسیون اسید چرب در عضلات اسکلتی صورت می گیرد. از آن جمله می توان به انتقال این سوبسترا به درون سلول عضلانی اشاره کرد؛ زیرا سهم زیادی از اسید چرب اکسیدشده از اسیدهای چرب استریفیه نشده (NEFAs) ^۱پلاسمایی فراهم می شود (۵۹). مشخص شده است که هم انتشار غیرفعال ^۲ و هم انتقال با میانجی گری پروتئین ^۳ در انتقال اسید چرب از عرض سارکولما دخالت دارد (۲۸، ۳۱). با این حال این ناقل های پروتئینی همانند انتقال دهنده های مرسوم که یک روزنه یا کانال ایجاد می کنند عمل نمی کنند (۲۴) و احتمالاً مراحل مختلف انتقال اسید چرب را تسهیل می کنند. تاکنون سه نوع پروتئین در انتقال غشای پلاسمایی اسید چرب شناخته شده است که شامل خانواده دست کم شش عضوی پروتئین های ناقل اسیدهای چرب ^۴ (FATP 1-6)، ^۵(۲۱)، ^۶(۲۶) و ^۷(۳۱) CD36 که به آن ^۸FAT/CD36 و ^۹FABPpm می شود (۲). این پروتئین های ناقل تأثیرات متفاوتی بر انتقال اسید چرب از سارکولما نشان می دهند، اما از میان این انتقال دهنده ها CD36 بیشترین تأثیر مثبت را نشان می دهد (۴۲). در حمایت از اهمیت میانجی گری ^{۱۰}CD36 در انتقال اسید چرب، کوبورن ^{۱۱} و همکارانش نشان دادند که موش های تهی ^{۱۲} از CD36، کاهشی ^{۱۳} در انتقال اسید چرب به درون بافت چربی، قلب و عضلات اسکلتی قرمز ظاهر کردند (۱۷) و توانایی اجرای فعالیت ورزشی استقامتی در آنها کاهش یافت؛ در حالی که در موش های بیش بیان شده CD36، توانایی اجرای فعالیت ورزشی افزایش یافت (۱). همچنین، تعدادی از تحقیقات با استفاده از مدل های مختلف همچون انقباض عضلانی حاد ^{۱۴}(۸)، تحریکات مزمن عضلانی با فرکانس پایین ^{۱۵}(۳۱) و قطع عصب ^{۱۶}(۳۱)، پیشنهاد داده اند که CD36 بین یک انبار درون عضلانی و غشای پلاسمایی تغییر مکان می دهد و بدین صورت ورود اسید

1 Nonesterified fatty acids

6 Fatty acid translocase/Cluster of

1.1 Chronic low-frequency muscle

2 Passive diffusion

Differentiation 36

stimulation

3 Protein-mediated transport

7 Coburn

1.2 Denervation

4 Fatty acid transport proteins

8 Null

5 Plasma membrane fatty acid -

9 Over expressing

binding protein

10 Acute

چرب به سلول‌های عضلانی را تنظیم می‌کند (۶) و پروتئینی مهم در سازگاری ناشی از تمرین در اکسیداسیون اسید چرب است (۵۶)؛ زیرا براثر سازگاری با تمرینات ورزشی و افزایش محتوای این پروتئین، غلظت گردنش خونی اسیدهای چرب افزایش نمی‌یابد. مطالعات درباره سلول‌های عضله اسکلتی و قلبی نشان داد که با استفاده از مهارکننده‌های CD36 و FABPpm، برداشت اسید چرب مسدود شد و تأثیر این مهارکننده‌ها با هم به صورت افزایشی نبود (۴۰). این موضوع پیشنهاد می‌کند که این دو پروتئین برای برداشت اسیدهای چرب، با سازوکاری که کاملاً شناخته شده نیست با هم در تعامل هستند و به طور هماهنگ و تقریباً مشابه، انتقال سارکولمایی اسید چرب را تنظیم می‌کنند (۱۶، ۴۰، ۵۶). بنابراین، به نظر می‌رسد هنگامی که عضله در افزایش انتقال اسید چرب درگیر است، بایستی این دو پروتئین با هم تحت مطالعه قرار بگیرند.

با وجود اینکه مدارک و یافته‌های علمی بر تأثیر فعالیت بدنی منظم در جلوگیری از بیماری‌های مزمن و مرگ نابهنهنگام و زودرس اتفاق نظر دارند، بیشتر افراد جامعه از کمترین راهنمایی‌های فعالیت بدنی (۳۰ تا ۶۰ دقیقه در همه روزهای هفته) قصور می‌ورزند. مطالعات بیشماری نشان داده‌اند که بسیاری از این افراد معمولاً کمبود وقت^۱ را دلیل اصلی برای عدم فعالیت ورزشی ذکر کرده‌اند (۵۷). بدین‌منظور، نوآوری‌هایی در تجویز فعالیت بدنی مانند تمرینات تناوبی با شدت زیاد^۲ (HIT) به دست آمده که موجب سودرسانی در کمترین زمان ممکن می‌شود و به نظر می‌رسد می‌تواند دستاوردهای بالرزشی در افزایش سطوح فعالیت و سلامت افراد جامعه داشته باشد. امروزه ارزش بالقوه تمرین شدید تناوبی در زمینه توسعه سلامت و آمادگی، حتی در افرادی که بیماری‌های گوناگونی دارند نیز درک شده است (۵۱، ۶۲). به علاوه، برخی مطالعات پیشنهاد کرده‌اند که تمایل افراد برای اجرای تمرین با تکرار کم و شدت زیاد، بیشتر از برنامه تمرینی با تکرار زیاد و شدت کم است (۳۰) و حتی درک لذت بیشتری نیز دارند (۳). درمجموع به نظر می‌رسد که سازگاری متابولیک و عملکرد اندوتیال عروق با این نوع از فعالیت ورزشی می‌تواند با وساطت مسیر سیگنالی سلولی صورت گیرد که حتی در کوتاه‌مدت به سازگاری مشابه با سازگاری با تمرینات استقامتی با حجم بالا منجر شود (۱۲) و احتمالاً می‌تواند جایگزینی برای تمرینات استقامتی در توسعه سلامت متابولیک و کاهش بیماری‌های مزمن باشد.

در برخی مطالعات قبلی، سازگاری (۹، ۱۰، ۱۱، ۱۲، ۱۹) و پاسخ (۵۰) به HIT با حجم کم^۳ بر متغیرهای متابولیکی و میتوکندریایی با استفاده از پروتکل‌های تمرینی مطالعه شده است که شامل تکرار و هله‌های دوچرخه‌سواری با نهایت تلاش (آزمون‌های تکراری وینگیت) بوده است. این نوع تمرین با اینکه در مقایسه با تمرینات استقامتی دارای حجم و زمان سپری شده (به ترتیب ۹۰ و ۷۰ درصد) پایینی است، به کترل ویژه نیاز دارد و آزمودنی‌ها فشار زیادی را احساس می‌کنند که ممکن است برای برخی افراد ایمن و کاربردی نباشد (۳۳). بدین‌منظور برخی تحقیقات از شدت کمتر HIT و از نوع تمرین تناوبی هوایی با شدت زیاد^۴ برای ایجاد سازگاری متابولیک استفاده

1 Lack of time

3 Low volume HIT

4 High-intensity aerobic interval training

2 High-Intensity Interval Training

کرده‌اند و به نتایج متابولیکی مطلوب و کارآمدی دست یافته‌اند (۴۴، ۵۵، ۵۶). اما به‌حال، این پروتکل‌ها شامل جلسات تمرینی تناوبی با مدت زمانی در حدود ۶۰ دقیقه بوده‌اند و به نظر نمی‌رسد بتوانند مشکل اساسی کمبود وقت را حل کنند. در تلاش برای رفع این مسئله، اخیراً گروه تحقیقاتی جیپالا (۲۰۱۰) یک مدل کاربردی HIT با حجم کم را پیشنهاد کرده‌اند که در آن شدت مطلق تناوب‌ها نسبت به مطالعات قبلی HIT با حجم کم، کاهش و مدت تناوب‌ها افزایش یافت، همچنین دوره ریکاوری بین تناوب‌ها کاهش یافت؛ به‌گونه‌ای که به طور نسبی از لحاظ زمان کارآمد بود و در آن فقط در حدود ۱۰ تا ۱۵ دقیقه فعالیت ورزشی انجام می‌شد و هر جلسه تمرین دوره زمانی ۲۰ تا ۳۰ دقیقه‌ای را شامل می‌شد. براساس یافته‌های این پژوهش که ۷ مرد سالم تمرین نکرده را به مدت دو هفته مطالعه کرد، فراوانی هسته‌ای^۱ PGC-1α و محتوای کلی پروتئین SIRT1^۲ (فعال‌کننده پیشنهادشده برای PGC-1α و بیوژن میتوکندری) افزایش یافت. همچنین تمرین موجب افزایش گلیکوزن استراحتی عضله و محتوای کلی پروتئین GLUT4^۳ شد و عملکرد فعالیت هوایی و بی‌هوایی بهبود پیدا کرد (۳۳). بنابراین، از آنجاکه تغییر در بیان و محتوای PGC-1α به منزله کلید اصلی^۴ افزایش بیوژن میتوکندریایی در اثر فعالیت بدنی، می‌تواند هم‌زمان با توسعه اکسیداسیون چربی بدن همراه باشد (۳۳)، به نظر می‌رسد پروتکل تمرینی مشابه نیز می‌تواند موجب سازگاری مثبت در سوخت چربی در عضلات بدن شود و این سازگاری برای افراد در تلاش برای کاهش چربی بدن که با پیشرفت در متغیرهای سلامت همچون توسعه حساسیت انسولین (۲۲) مرتبط است و همچنین برای ورزشکاران در تلاش برای ذخیره‌سازی کربوهیدرات‌طی رقابت‌های ورزشی، اهمیت درخور توجهی دارد. از طرف دیگر، به دلیل اینکه چگونگی تنظیم ورود اسید چرب به درون سلول‌های عضلانی نقش کلیدی در اکسیداسیون آن دارد و دیده شده است که اکثر این ورود، به پروتئین‌های میانجی به‌خصوص CD36 وابسته است (۴۲)، این سؤال پیش آمد که در اثر چهار هفته HIT با حجم کم، آیا تغییری در محتوای سارکولمایی پروتئین‌های ناقل CD36 و FABPpm به وجود می‌آید؟

روش‌شناسی

پژوهش حاضر به روش شبه‌تجربی با طرح پیش و پس‌آزمون و به صورت تک‌گروهی انجام شد. با این حال برای حذف عوامل مخلی همچون زمان و دیگر فعالیت‌های آزمودنی‌ها، به تعداد آزمودنی‌ها گروه کنترل انتخاب شد که فقط در آزمون VO_{2peak} مشارکت داشتند و نمونه‌برداری عضلانی (به دلیل ملاحظات اخلاقی) از این گروه انجام نگرفت (۹).

آزمودنی‌ها: نمونه این پژوهش شامل ۱۰ نفر مرد جوان در گروه تمرین و ۱۰ نفر مرد جوان در گروه کنترل بود (جدول ۱). این تعداد نمونه، با توجه به تعداد نمونه‌ها در مقالات مرتبط تعیین شد (۵۶). آزمودنی‌های مطالعه را

1 Nuclear abundance

2 Silent information regulator T1

3 Glucose transporter 4

4 Master switch

مردان جوان در سن دانشگاه تشکیل دادند که سبک زندگی نسبتاً فعالی داشتند. این افراد از میان داوطلبانی که برای مشارکت در پژوهش اعلام آمادگی کرده بودند، با درنظر گرفتن سوابق سلامت و فعالیت بدنی (از طریق مصاحبه) و همگن بودن سبک زندگی (زندگی در خوابگاه دانشجویی و استفاده از غذای دانشگاه) انتخاب شدند.

جدول ۱. ویژگی های آزمودنی های پژوهش (انحراف استاندارد ± میانگین)

وزن (kg)		قد (cm)	سن (سال)	گروه
پس آزمون	پیش آزمون			
۶۵/۷ ± ۵/۵۵	۶۵/۹ ± ۵/۶۵	۱۷۴/۴ ± ۸/۰	۱۹/۷ ± ۰/۶۷	کنترل (n=۱۰)
۶۷/۴ ± ۶/۹۲	۶۷/۲ ± ۶/۷۲	۱۷۲/۷ ± ۸/۴۶	۱۹/۳ ± ۰/۴۸	تمرین (n=۱۰)

پس از آشنایی کامل با روند پژوهش و احتمال وقوع عوارض جانبی (در قالب کارگاه آموزشی و نمایش فیلم) و با آگاهی از این مسئله که مستویت کل طرح پژوهشی بر عهده پژوهشگر است، به صورت مكتوب رضایت خود را مبنی بر مشارکت در تحقیق اعلام کردند.

آزمون VO_{peak} : در روز اول پیش آزمون و پس آزمون انجام شده در و انتهای هفته دوم تمرین، اوج اکسیژن مصرفی آزمودنی ها (VO_{peak}) با استفاده از آزمون فراینده بیشینه روی چرخ کارسنج (مونارک E939)، ساخت کشور سوئد، پیش از ظهر و زمانی که دو تا سه ساعت از زمان صبحانه گذشته بود، سنجیده شد. روند آزمون به این صورت بود که آزمودنی ها رکاب زدن را با شدت پنجاه وات و به مدت دو دقیقه شروع کردند و پس از دو دقیقه هر دو ثانیه یک وات به شدت کار افزوده می شد. این روند تا زمان خستگی اختیاری ادامه داشت. گازهای تنفسی با استفاده از دستگاه گاز آنالایزر کورتکس متامکس 3B ساخت کشور آلمان و به صورت نفس به نفس جمع آوری شد. Vo_{peak} براساس میانگین سی ثانیه انتهايی آزمون (بالاترین میزان) به دست آمد (۳۳). ضربان قلب بالای ۹۰ درصد ضربان قلب بیشینه، نسبت تبادل تنفسی بالای ۱/۱ و به فلات رسیدن اکسیژن مصرفی با وجود افزایش شدت تمرین از نشانه های صحت نتیجه و رسیدن به VO_{peak} و توقف آزمون (رسیدن به حداقل دو مورد از سه ملاک) بود.

نمونه برداری عضلانی: در حدود ۴۸ ساعت پس از آزمون VO_{peak} ، آزمودنی ها به دنبال صرف وعده صبحانه مشخص، در یک ساعت یکسان، هم در پیش و هم در پس آزمون جهت نمونه برداری عضلانی در حالت استراحت در بیمارستان حضور پیدا کردند و پس از بی حسی موضعی پوست و فاسیای عمقی (با زایلوکائین^۱ درصد و پس از شکافت پوست به اندازه حدودی یک سانتی متر، نمونه عضلانی به میزان حدودی ۶۰ میلی گرم با استفاده از سوزن

^۱ Xylocaine

نمونه برداری (سوزن Abrams Luer Lock) با قطر چهار میلی‌متر، ساخت شرکت Unimed کشور سوئیس) از عضله پهنه جانبی اگرفته شد و پس از دوبار شست و شو با سرم نرمال سالین به منظور حذف خون از بافت، بلا فاصله در تانک حاوی محلول نیتروژن مایع قرار گرفت و برای تجزیه و تحلیل بعدی به دمای -80°C درجه سانتی‌گراد منتقل شد (۵۶، ۳۳).

گفتنی که مجوز قانونی اجرای نمونه برداری عضلانی از طرف شورای پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی البرز، پس از طی مراحل اداری، صادر شد و پس از بررسی در کمیته اخلاق و جلسه دفاع از طرح، اجرای آن از لحاظ اخلاقی تأیید و تصویب گردید.

کنترل تغذیه: برای به حداقل رساندن تأثیر تنوع رژیم غذایی بر متغیرهای پژوهش، از آزمودنی‌ها خواسته شد ۴۸ ساعت قبل از اجرای آزمون‌ها از مصرف کافئین، الكل و دخانیات و هرگونه فعالیت بدنی شدید یا طولانی مدت خودداری کنند، و ۲۴ ساعت قبل از هر آزمون میزان، نوع و زمان مصرف مواد غذایی و فعالیت‌های روزمره و زمان خواب را در فرم مخصوص به دقت ثبت کنند. کی این فرم‌ها در پس آزمون در اختیار آزمودنی‌ها قرار گرفت و از ایشان خواسته شد تا حد امکان سبک زندگی در پس آزمون مشابه پیش آزمون باشد. به جهت کنترل بیشتر، سه وعده غذایی قبل از نمونه برداری عضلانی در پیش و پس آزمون به میزان یکسان در اختیار آزمودنی‌ها قرار گرفت که به ترتیب شامل وعده‌های ناهار (در حدود ۱۱۰۰ کیلو کالری)، شام (در حدود ۱۱۰۰ کیلو کالری) و صبحانه (در حدود ۵۰۰ کیلو کالری) بود.

پروتکل تمرینی: تقریباً ۴۸ ساعت پس از نمونه برداری عضلاً پیش آزمون، آزمودنی‌های گروه تجربی تمرین را در سه جلسه در هفته و به مدت چهار هفته شروع کردند. هر جلسه تمرینی شامل هشت تا یازده تکرار رکاب‌زدن شصت ثانیه‌ای با شدتی برابر با اوج توان کسب شده در انتهای آزمون فراینده $\text{VO}_{2\text{peak}}$ (شش جلسه تمرین اول براساس P_{max} پیش آزمون و با هشت و ده تکرار و شش جلسه تمرین دوم براساس P_{max} آزمون میانی و با یازده تکرار شصت ثانیه‌ای) بود که بین هر تکرار، ۷۵ ثانیه رکاب‌زدن با شدت ۳۰ وات به عنوان ریکاوری وجود داشت (۳۳). گفتنی است که اجرایی بودن این تمرین و نحوه برنامه‌ریزی در تعداد تناسب‌ها و نحوه اعمال اضافه‌بار، دوماه قبل از شروع اجرای پژوهش در مطالعه‌ای راهنمای (Pilot study) تحت بررسی قرار گرفت.

تهیه و آماده‌سازی سارکولما: حدود شصت میلی‌گرم از بافت با حدود یک میلی‌لیتر بافر A متشکل از ۲۱۰ mM sucrose، 2mM EGTA، 2mM HEPES، 40 mM NaCl و 30 با pH 7.4 و در دمای چهار درجه سانتی‌گراد با استفاده از هموژنایزر، هموژن و در ۶۰۰ g، 10 min، 4°C سانتریفیوژ شد تا مواد اریتروسیت از بافت جدا شوند. سوپرناتانت برداشته شد و در ۱۰۰۰۰ g، 20 min، 4°C سانتریفیوژ شد. سوپرناتانت به دست آمده با

¹Vastus lateralis

نسبت ۰.۷۵ حجم با بافر B متشكل از $1.167\text{ M KCl} \cdot 10\text{ H}_2\text{O} \cdot 58.3\text{ mM Na}_4\text{P}_2\text{O}_7$ با pH 7.4 رقیق شد و در ۲۳۰۰۰ g به مدت سه ساعت سانتریفیوژ شد تا پروتئین‌های انقباضی جدا شوند. Pellet جمع‌آوری و در ۲۰۰ میکرولیتر از بافر C متشكل از ۱ mM Tris و ۱۰ mM EDTA با pH 7.4 و ۱۶% SDS رقیق شد. محصول نهایی جهت برداشت اجزای نامحلول در دمای اتاق و ۱۱۰۰ g سانتریفیوژ، سوپرناتانت برداشت و به منزله SL در دمای ۸۰- درجه نگهداری شد (۱۳). غلظت پروتئین نمونه‌ها با استفاده از روش Bradford و با استفاده از (BSA) Bovin Serum Albumin (BSA) به منزله استاندارد در طول موج ۵۹۵ nm با استفاده از اسپکتروفوتومتر انجام گرفت. برای آماده‌سازی نمونه در SDS-PAGE، براساس نتایج Bradford، ۳۰ میکرولیتر از نمونه‌ای که کمترین غلظت را داشت برداشته شد و نمونه‌های دیگر نیز براساس آن رقیق شدند (میزان نمونه انتخاب شده همتراز با نمونه با کمترین غلظت، با استفاده از بافر C به حجم ۳۰ میکرولیتر رسانده شد). سپس به میزان ۱۰ تا ۱۵ میکرولیتر SDS-PAGE Dye به نمونه‌ها اضافه شد. پس از ورتكس و اسپین مناسب به مدت ۱۰ دقیقه نمونه‌ها جوشانده شدند. وجود گلیسرول در بافر نمونه موجب سنگین شدن نمونه و قرار گرفتن آن در انتهای چاهک به هنگام نمونه‌گذاری می‌شود.

وسترن بلاستینگ: جداسازی پروتئین با استفاده از تکنیک SDS-PAGE با ژل ۱۲ درصد انجام شد. پروتئین‌های جداشده به غشاء PVDF انتقال یافت. غشا به مدت یک ساعت در بافر مسدودکننده (۵ گرم شیر بدون چربی در ۱۰۰ میلی‌لیتر PBST ۰/۲ درصد ۲ میلی‌لیتر توئین ۲۰ در ۱۰۰۰ میلی‌لیتر PBS: ۷/۵۹ NaCl گرم، ۱/۳۸ NaH₂PO₄·H₂O گرم با pH=۷)، همراه با چرخش انکوبه شد. سپس غشا در طول شب در محلول محتوی آنتی‌بادی اولیه:

CD36 monoclonal antibody, clone FA6.152, Catalogue Number: MAB4662, host: Mouse, reactivity: Human, Quantity: 200 µg, Company: Abnova
GOT2 polyclonal antibody (A01), Catalogue Number: H00002806-A01, host: Mouse, reactivity: Human, Mouse, Rat, Quantity: 50 µg, Company: Abnova

با غلظت ۲ که در بافر مسدودکننده رقیق شده بود قرار گرفت. پس از سه مرحله شستشو با محلول PBST، غشا به مدت یک ساعت در دمای اتاق درمعرض آنتی‌بادی ثانویه ضد موشی (HRP) قرار گرفت و مجدداً سه مرحله با PBST و یک مرحله با PBS شسته شد و توئین خارج شد. در مرحله آخر غشا به منظور مشاهده نتایج در سوبسترا (۲۵ میلی‌لیتر PBS، ۵ میلی‌لیتر محلول ۴-کلورو-۱-نفتول و ۱۵ میکرولیتر آب اکسیژنه) قرار گرفت. به محض ظاهرشدن باندها (به رنگ طوسی تیره)، غشا به آب مقطر منتقل شد تا پس زمینه غیراختصاصی ایجاد نشود. از تکنیک Densitometric scanning چگالی باندهای CD36 و FABPpm تعیین شد

¹Skim milk

تجزیه و تحلیل آماری: پس از تعیین نرمال بودن توزیع داده ها از طریق آزمون کلوموگروف - اسمنرف، برای مقایسه بین گروهی $\text{VO}_{2\text{peak}}$ از ANCOVA و برای مقایسه میزان تغییرات ناقل های اسید چرب در پس آزمون با پیش آزمون از آزمون t همبسته استفاده شد. میزان α در تمام مراحل 0.05 در نظر گرفته شد.

یافته ها

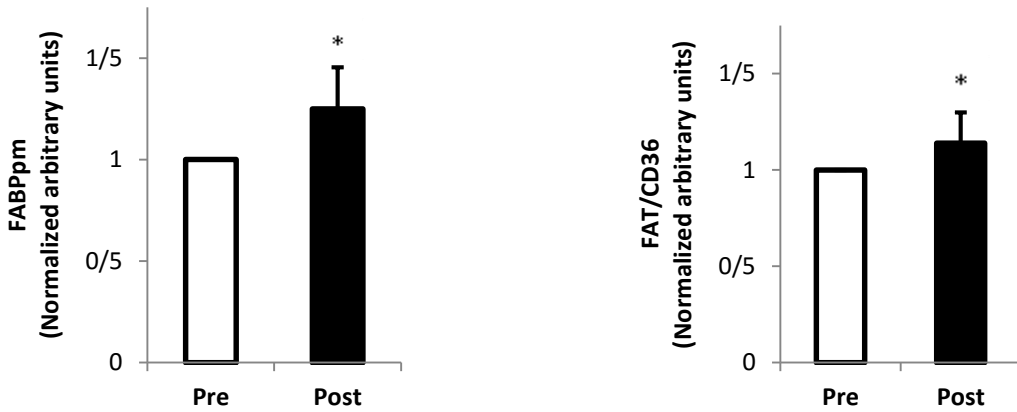
طبق یافته ها (جدول ۲)، گروه کنترل $3/3$ درصد و گروه تمرین $17/8$ درصد افزایش را در $\text{VO}_{2\text{peak}}$ پس از دوره چهار هفته ای داشتند که براساس نتایج آزمون t همبسته، تغییرات $\text{VO}_{2\text{peak}}$ در گروه تمرین معنادار بود 0.275 و $t = 0.001$ ($p = 0.001$). همچنین براساس نتایج آزمون ANCOVA تفاوت معناداری در تغییرات $\text{VO}_{2\text{peak}}$ بین گروه کنترل و تمرین مشاهده شد ($F = 15/404$ و $p = 0.001$).

جدول ۲. توصیف مقادیر و مقایسه بین گروهی $\text{VO}_{2\text{peak}}$ ، و RER و ضربان قلب در $\text{VO}_{2\text{peak}}$

متغیر	گروه	پیش آزمون	پس آزمون	F	میزان p
$\text{VO}_{2\text{peak}} \text{ l/min}$	تمرین	$2/9 \pm 0/35$	$2/4 \pm 0/41^*$	$15/404$	0.001
	کنترل	$2/7 \pm 0/26$	$2/8 \pm 0/33$		
RER	تمرین	$1/3 \pm 0/10$	$1/3 \pm 0/06$	$0/0004$	0.985
	کنترل	$1/2 \pm 0/05$	$1/2 \pm 0/05$		
HR beats/min	تمرین	$187/2 \pm 4/02$	$190/0 \pm 4/47$	$1/732$	0.206
	کنترل	$188/5 \pm 3/87$	$189/1 \pm 6/48$		

* تفاوت معنادار با پیش آزمون ($p < 0.05$).

همچنین محتوای CD36 (نمودار ۱) و FABPpm (نمودار ۲) سارکولماجی پس از چهار هفته تمرین تناوبی با شدت بالا و حجم پایین به ترتیب در حدود 14 و 25 درصد افزایش داشت که این تغییرات معنادار بود: CD36 ($p = 0.021$ ، $t = 2/779$) FABPpm ($p = 0.021$ ، $t = 2/779$).



نمودار ۲. توصیف محتوای FABPpm سارکولمایی قبل و پس از چهار هفته Low Volume- HIT ($n = 10$)

*تفاوت معنادار با پیش آزمون ($p < 0.05$)

نمودار ۱. توصیف محتوای FAT/CD36 سارکولمایی قبل و پس از چهار هفته Low Volume- HIT ($n = 10$)

*تفاوت معنادار با پیش آزمون ($p < 0.05$)

بحث

اگرچه به طور معمول، توسعه ظرفیت هوایی (۱۴) از پاسخ‌های کلاسیک به پروتکل‌های تمرینی زیربیشینه طولانی مدت سنتی محسوب می‌شود. ما در طی چهار هفته HIT با حجم پایین، شاهد افزایش معنادار $17/8$ درصدی $\text{VO}_{2\text{peak}}$ به منزله یکی از شاخص‌های ظرفیت قلبی - تنفسی در مردان جوان بودیم. البته، فقط با دوهفته HIT برپایه وینگیت نیز افزایش $\text{VO}_{2\text{peak}}$ گزارش شده است (۶۳). با این حال این یافته جامع نبود و در مطالعات مشابه دیگر (۱۰، ۱۱، ۱۹) تغییری در $\text{VO}_{2\text{peak}}$ مشاهده نشد. حتی در این پژوهش‌های کوتاه نیز پاسخ‌های سازگاری جالب توجهی به دست آمد و افزایش معناداری در عملکرد ورزشی، فعالیت آنزیم سیترات سیتاز عضله اسکلتی و محتوای پروتئین سیتوکروم اکسیداز C مشاهده شد، ولی به دلیل کوتاه‌بودن دوره تمرین تغییر محسوسی در فعالیت آنزیم $\beta\text{-HAD}$ مشاهده نشد. بنابراین، به نظر می‌رسد سازگاری‌های هوایی چشمگیر با این تمرین‌ها، نیازمند طول دوره تمرین بیشتری است و تحقیقات با پروتکل‌های طولانی مدت (۶-۷ هفته) تناوبی با شدت زیاد این امر را تأیید می‌کند؛ چراکه در این مدت، پیشرفت‌های درخور توجهی در $\text{VO}_{2\text{peak}}$ و آنزیم‌های میتوکندریایی ایجاد شد (۴، ۳۲، ۵۵، ۵۶) و با وجود کاهش برجسته زمان و حجم کلی تمرین، این میزان پیشرفت هماندازه با تغییرات تمرین استقامتی سنتی بود (۱۲). همچنین با کاهش شدت تمرین و انجام تناوب‌های تمرین با شدتی بین مدل تمرینی زیربیشینه کلاسیک و سرعتی (در حدود 90 درصد $\text{VO}_{2\text{peak}}$) نیز در ظرف دوهفته، $\text{VO}_{2\text{peak}}$ و فعالیت سیترات سیتاز و $\beta\text{-HAD}$ عضله اسکلتی افزایش معناداری پیدا کرد (۵۶، ۵۵) و با ادامه تمرین تا شش هفته این روند افزایشی نیز ادامه پیدا کرد (۴۴، ۵۶). به‌حال در طراحی پروتکل HIT در این مطالعات، مدت تمرین نسبتاً طولانی‌تر بود که از لحاظ زمان مفرونه صرفه نبود (۱۰ تناوب 4 دقیقه ای با 2 دقیقه استراحت

بین تنابوها) و به این ایده اعتقاد داشتند که در تمرین تنابی، افزایش $\text{VO}_{2\text{peak}}$ نیازمند مقدار ویژه‌ای از حجم فعالیت ورزشی است، اما هنوز این سؤال مطرح بود که دست کم این حجم ویژه در HIT برای بهبود توان هوایی به چه میزان است. با این حال در مطالعه حاضر با انجام شدتی متعادل و حجم کمتر، افزایشی مطلوب در $\text{VO}_{2\text{peak}}$ به دست آمد که با مقایسه گروه تمرین با گروه کنترل (افزایش $17/8$ درصدی در مقابل افزایش $3/3$ درصدی)، به نظر می‌رسد این پروتکل HIT سهم بسیار زیادی در این پیشرفت داشته است و با توجه به مطالعات HIT دیگر و افزایش هم راستای آنزیم‌های میتوکندریایی و گلیکوژن ذخیره‌ای عضلانی با $\text{VO}_{2\text{peak}}$ در اکثر این مطالعات، که از عوامل بهبود ظرفیت هوایی تلقی می‌شوند، معتقد هستیم که در مطالعه حاضر نیز به احتمال زیاد میزان و به خصوص فعالیت آنزیم‌های کلیدی همچون سیترات سیتاتاز و β -HAD نیز افزایش یافته است، ولی برای تأیید این مدعای بهتر است مطالعات بیشتری انجام شود.

افزایش اکسیداسیون چربی عضله اسکلتی، علاوه بر بهبود بیوژن میتوکندریایی و افزایش حجم میتوکندری (25% ، احتمالاً درنتیجه تعدادی از سازگاری‌ها در مراحل تنظیمی مختلف دیگر همچون انتقال اسیدهای چرب از عرض غشاءای پلاسمایی و میتوکندریایی است. ما بیان دو پروتئین انتقالی FABPpm و CD36 را در سطح سارکولما اندازه‌گیری کردیم و معتقد بودیم که مطالعه هم‌زمان این دو ناقل به جهت عملکرد هماهنگ آنها مطلوب‌تر است؛ زیرا مطالعات پیشنهاد می‌کنند که این دو پروتئین برای برداشت اسیدهای چرب با هم در تعامل هستند ($16, 34$). ما FATP را به دلیل نامشخص بودن تعامل هریک از پروتئین‌های ناقل FABPpm و CD36 و FATP با FATP همچنین کمبود بافت عضلانی تحت ارزیابی قرار ندادیم. علاوه بر این، مطالعه FATP با محدودیت‌های بسیاری همچون کیفیت پایین آنتی‌بادی برای عضله اسکلتی انسانی همراه است (56). از طرف دیگر، به جهت اهمیت عملکرد FABP سیتوپلاسمی (52) و ACS-1 (45) در دستیابی مطلوب به اسید چرب برای مصرف درون سلولی، پرداختن به تغییرات آنها در کنار پروتئین‌های غشایی ضرورت دارد. اما براساس مطالعات دیگران، به نظر می‌رسد این پروتئین‌ها ظرفیت سازگاری‌پذیری بسیار پایینی دارند ($5, 38$). لذا به نظر می‌رسد مطالعه دو ناقل FABPpm و CD36 در روند انتقال اسید چرب می‌تواند بیانگر مطلوبی از فرآیند انتقال به درون سلول عضلانی باشد. بنابراین، فرضیات ما درجهت تغییرات ظرفیت انتقال و اکسیداسیون عضلات اسکلتی براساس تغییرات محتوای سارکولمایی این دو پروتئین شکل گرفت.

همسو با فرضیه ما، بیان CD36 و FABPpm در سطح سارکولما و در حالت استراحتی با دوازده جلسه HIT با حجم پایین در چهار هفته افزایش معناداری یافت (به ترتیب 14 و 25 درصد افزایش در بیان CD36 و FABPpm). طبق دانسته‌های ما، این اولین مطالعه‌ای است که به تغییرات بیان دو ناقل CD36 و FABPpm به طور هم‌زمان در سطح سارکولما در اثر یک دوره تمرین تنابی شدید با حجم پایین پرداخته و افزایش معنادار را پس از مدت کوتاه چهار هفته‌ای نشان داده است. این درحالی است که بورگ‌مستر و همکاران (2007) گزارش کردند

که شش هفته HIT با حجم پایین برپایه آزمون وینگیت (۴ تا ۶ تکرار ۳۰ ثانیه‌ای با ۴ دقیقه ریکاوری بین هر تکرار و سه جلسه در هفته) و شش هفته بی‌تمرینی به دنبال آن، تأثیر معناداری بر محتوای CD36 و FABPpm عضلانی ندارد (۹). همچنین تالانیان و همکاران (۲۰۰۷) فقط افزایش معناداری در محتوای FABPpm عضله پهنه جانبی پس از هفت جلسه HIT (۱۰ تکرار ۴ دقیقه‌ای با ۹۰ درصد $\text{VO}_{2\text{peak}}$ و ۲ دقیقه استراحت بین تناوب‌ها) در زنان سالم نسبتاً فعال (۸ نفر) گزارش کردند. این درحالی بود که محتوای پروتئین ۶۰ FAT/CD36 تغییری پس از دوره تمرین نداشت (۵۵). تالانیان و همکاران در مطالعه‌ای مشابه (۲۰۱۰)، اینکه افزایش معنادار محتوای کلی پروتئین‌های CD36 و FABPpm را در عضله اسکلتی و در مدت دو و شش هفته HIT گزارش کردند، در سطح سارکولما این افزایش را فقط در محتوای FABPpm معنادار یافتند (۵۶). این افزایش را در درجه اول می‌توان به آزمودنی‌های پژوهش و سطح آمادگی اولیه آنها مرتبط دانست. افرادی که در مطالعات قبلی شرکت کرده بودند به صورت تفریحی ورزش می‌کردند یا افراد تمرین کرده بودند که از لحاظ توان هوایی و بی‌هوایی (حتی آزمودنی‌های زن) از آزمودنی‌های پژوهش حاضر در سطح بالاتری قرار داشتند. همچنین آزمودنی‌های ما اینکه در کلاس‌های ورزشی حضور پیدا می‌کردند (مانند شنا، بدمنیتون، کشتی)، هیچ‌یک در رشته دوچرخه‌سواری و حتی رشته‌ای مشابه آن، که بیشتر عضلات پایین‌تنه درگیر کند، فعالیت نداشتند. از طرفی، چون تمرین‌های ورزشی ایشان معمولاً دارای شدت کمی داشت، در هنگام شروع پروتکل تمرینی HIT دارای آمادگی اولیه کمتری نسبت به مطالعات دیگر بودند. البته باستی تفاوت‌های ژنتیکی را نیز در نظر گرفت، چراکه اکثر مطالعات قبلی به امریکای شمالی مربوط است و درباره نزد پارسی اطلاعات مشابهی در دسترس نیست و این اولین مطالعه‌ای بود که درباره عضله انسان سالم و در قالب طرح تحقیقاتی ورزشی در ایران صورت گرفت. بهر حال سازگاری به دست آمده در اثر HIT با حجم کم در بیان سارکولمایی ناقل‌های اسید چرب را در مراحل پیش و پس ترجمه‌ای می‌توان بررسی کرد.

می‌توان فرض کرد که پروتکل HIT حاضر بر فرآیندهای پیش‌ترجمه‌ای ناقل‌های اسید چرب تأثیرگذار بوده و موجب افزایش بیان mRNA و به دنبال آن افزایش بیان پروتئینی CD36 و FABPpm شده است. اگرچه نمی‌توان احتمال تغییر در مراحل پیش‌ترجمه‌ای را نادیده گرفت و آن را بر تغییرات بیان سارکولمایی ناقل‌های اسید چرب بی‌تأثیر دانست، با این حال تغییرات در mRNA را نمی‌توان از دلایل اصلی این سازگاری به شمار آورد؛ چراکه فرض معمول مبنی بر اینکه mRNA‌های ناقل اسید چرب شاخص مناسبی از حاصل پروتئینی شان هستند مشکل زا و قابل بحث است. به طور مثال، تغییرات در mRNA‌های ناقل اسید چرب غالباً با تغییرات در بیان پروتئین آنها یا با تغییر در میزان انتقال اسید چرب در بسیاری از نمونه‌های آزمایشی (۳۵، ۳۶، ۶۴) همبسته نبودند. این مسئله بیانگر نقشی اساسی برای فرآیندهای پس از رونویسی است. سازگاری پس‌ترجمه‌ای را نیز می‌توان از دو

منظر بررسی کرد. اولی افزایش محتوای کلی FABPpm و CD36 عضلانی است. پری و همکاران (۲۰۰۸) افزایش بیان عضلانی CD36 و FABPpm را پس از شش هفته HIT با شدت ۹۰ درصد $\text{VO}_{2\text{peak}}$ در افرادی (۳ زن و ۵ مرد) که به صورت تفریحی ورزش می‌کردند گزارش کردند. در آن پژوهش ناقل‌های اسید چرب در سطوح غشایی اندازه‌گیری نشدند و به جهت اینکه CD36 و FABPpm پروتئین‌های چرخه‌ای در روند ترافیک درون‌سلولی شناخته شده‌اند، افزایش محتوای کلی FABPpm را از دلایل اصلی افزایش روند اکسیداسیون اسیدهای چرب طی فعالیت زیر بیشینه ۶۰ دقیقه‌ای بیان کردند (۴۴). همچنین تالانیان و همکاران (۲۰۱۰) با پروتکل HIT با شدت ۹۰ درصد $\text{VO}_{2\text{peak}}$ ، پس از دو و شش هفته، افزایش محتوای کلی پروتئین‌های ناقل CD36 و FABPpm را در زنان تمرین نکرده (۱۰ نفر) گزارش کردند و HIT تنها موجب افزایش معنادار در بیان FABPpm سارکولمایی استراحتی شد (۵۶).

دو مین دیدگاه در سازگاری پس‌ترجمه‌ای، تغییر در فرایندهای سیگنالی و ترافیکی ناقل‌های اسید چرب CD36 و FABPpm است که به نظر می‌رسد از تغییرات محتوایی در ناقل‌ها مستقل است؛ چنان‌که بورگمستر و همکاران (۲۰۰۷) پس از شش هفته HIT با حجم کم برپایه وینگیت، افزایش ظرفیت اکسیداتیو را در عضلات مردان فعل گزارش کردند، درحالی‌که در محتوای کلی ناقل‌های CD36 و FABPpm تغییری مشاهده نشد، که به نظر می‌رسد به دلیل چرخه‌ای بودن پروتئین‌های CD36 و FABPpm، این افزایش به دلیل بهبود روند انتقال این ناقل‌ها به سطح غشا در حین فعالیت بدنی پس از دوره تمرین باشد (۴). مطالعات در رده‌های سلولی، از طریق نشان‌دار کردن سطح سلولی تأیید کرده است که جایه‌جایی CD36 فرایندی سریع و برگشت‌پذیر است (۶۰). گمان می‌رود که در حدود ۵۰ درصد از مقدار کل CD36 در عضله اسکلتی (۸) و قلب (۳۹) در مخازن درون‌سلولی ذخیره شده است. این انبار داخل سلولی CD36 در بخش درون‌سلولی غنی‌شده‌ای یافت شدند که حاوی GLUT4 و گیرنده ترانسفرین (پروتئین اندوزومی) بود (۶)؛ از این‌رو، همانند GLUT4، به نظر می‌رسد CD36 بین اندوزوم‌ها و سارکولما درحال گردش است. در مطالعات دیگر نیز افزایش فعالیت عضله با تمرین ورزشی (۵۸) و تحریک هفت روزه عصب ناحیه خارجی ساق پا با بسامد کم (۷، ۳۱) موجب افزایش محتوای سارکولمایی FABPpm و CD36 و همچنین میزان انتقال سارکولمایی اسیدهای چرب شد، که این افزایش در انتقال اسید چرب (۱/۹ برابر) با افزایش در متابولیسم اسیدهای چرب برابری داشت (۱/۹ برابر، مقدار اکسایش و استری کردن) (۷). همچنین القای عدم فعالیت عضلانی (عصب‌برداری هفت روزه)، میزان انتقال اسید چرب را کاهش داد و این به دلیل کاهش در CD36 FABPpm سارکولمایی بود. این درحالی است که در سطوح بیان مجموع پروتئین تغییری وجود نداشت (۳۱) و به طور کلی تنظیم مثبت و منفی در انتقال اسید چرب در عضله به میزان زیادی با محتوای سارکولمایی CD36 و FABPpm همبستگی داشت (۳۱)؛ بنابراین، درواقع منبع عملکردی ناقل‌های اسید چرب آنهایی هستند که در غشای پلاسمایی قرار دارند.

در مطالعه حاضر نیز با اینکه چهار هفته HIT با حجم کم موجب افزایش معنادار در محتوای سارکولمایی CD36 و FABPpm در حالت استراحتی شد، مطابقتی بین افزایش اکسیداسیون اسیدهای چرب در حین فعالیت زیربیشینه پس از HIT با حجم کم ۷۷/۷ درصد و افزایش محتوای ناقل‌ها (به ترتیب $+14\%$ و $+25\%$ درصد برای CD36 و FABPpm) مشاهده نکردیم و همبستگی بین این تغییرات معنادار نبود (داده‌ها گزارش نشده‌اند؛ بنابراین، با جمع‌بندی مطالعات (۹) و نتایج کسب شده، معتقد هستیم که در مطالعه حاضر، علاوه‌بر افزایش بیان کلی و سارکولمایی ناقل‌های اسید چرب در زمان استراحت، HIT افزایش قوی‌تری در روند جابه‌جای این ناقل‌ها در حین فعالیت بدنی ایجاد کرده است.

از لحاظ مفهومی، رویدادهای تنظیمی جابه‌جای خالص یک پروتئین چرخه‌ای همانند CD36 می‌تواند به ۱) تحریک ناشی از مسیر سیگنالی و ۲) القای فرایندهای ترافیکی تقسیم‌بندی شود. رویدادهای سیگنالی می‌تواند ناشی از محرك‌های گوناگون مکانیکی، هورمونی یا فارماکولوژیکی باشد. هریک از این محرك‌ها، فعالیت پروتئین کینازهای کلیدی را، که پلیوتروفی آبشارهای سیگنالی را شروع می‌کند، تحریک می‌کند تا سلول به طور مناسب به وضعیت متابولیکی تغییریافته واکنش نشان دهد. با توجه به تنظیم توزیع درون‌سلولی ناقل، یکی (یا بیشتر) از این تحریک‌های ناشی از آبشارهای سیگنالی، دستگاه ترافیکی وزیکولی را فعال خواهد کرد و درنتیجه چرخه مداوم گیرنده‌ها و ناقل‌های غشایی را برای دستیابی به جابه‌جای خالصی از این پروتئین‌ها تعديل می‌کند.

نیازهای متابولیک انقباض عضلانی به افزایش سریع غلظت تعدادی از پیام‌رسان‌های ثانویه در عضله، همچون AMP، cAMP و گونه‌های واکنشی اکسیژن (ROS) منجر می‌شود. این پیام‌رسان‌های ثانویه (با هم شبکه‌ای پیچیده از رویدادهای سیگنالی را فعال می‌کنند (۴۹)). از میان تمام پروتئین‌کینازهای فعال شده از طریق انقباض، فعال‌سازی پروتئین‌کیناز فعال‌شونده به‌وسیله AMPK AMP (به داشتن فعالیت‌های متابولیکی متنوع مشهور است (۴۸)، که شامل تحریک اکسیداسیون اسید چرب از طریق فسفوریل‌اسیون و غیرفعال‌کردن آسیل کوA مشهور است (۴۸)، که شامل تحریک اکسیداسیون اسید چرب از طریق فسفوریل‌اسیون و غیرفعال‌کردن آسیل کوA کربوکسیلاز (ACC) و درنتیجه کاهش مالونیل کوA است که مهارکننده آثار CPT-I است (۵۳)). همسو با آن، AMPK نقش حیاتی در جابه‌جای CD36 (۱۵، ۳۵) و FABPpm (۱۵) دارد. مشخص شده است که طی انقباض عضلانی، دو ایزوفرم AMPK α (AMPK α 1) و AMPK α 2 در جابه‌جای ناقل اسید چرب و برداشت اسید چرب در عضله اسکلتی نقش اساسی دارند (۲۷). جیالا و همکاران (۲۰۰۹) اثر یک جلسه HIT با حجم کم (چهار و هله آزمون ۳۰ ثانیه‌ای وینگیت با چهار دقیقه ریکاوری) را در شش آزمودنی فعال سالم بر بیوژنر میتوکندریایی بررسی کردند. درنتیجه یک جلسه تمرین تناوبی با شدت زیاد و حجم کم، فسفوریل‌اسیون AMPK (زیر واحدهای α_1 و α_2) و پروتئین‌کیناز فعال شده توسط میتوژن MAPK-P38 (MAPK-P38) بالاصله بعد از وله چهارم وینگیت در مقایسه با قبل از تمرین بالاتر بود. آنها نتیجه گرفتند مسیر سیگنالی MAPK-P38 و AMPK وینگیت در مقایسه با قبل از تمرین بالاتر بود.

درجهت PGC-1α ممکن است توضیح دهنده قسمتی از تغییرات متابولیکی ناشی از HIT با حجم کم باشد که شامل بیوژن میتوکندریایی و افزایش ظرفیت اکسیداسیون چربی و گلوکز است (۵۰). همچنین باستی مسیرهای فرادست AMPKK را که شامل LKB1 است نیز مورد توجه قرار داد. مطالعات نشان می دهد AMPKK اصلی دخیل در این فعالیت متابولیکی است و محور مسیر سیگنالی LKB1-AMPK برای برداشت اسید چرب ناشی از انقباض از طریق جابه جایی CD36، ضروری است (۳۵، ۲۳). در عضله اسکلتی، تنظیم برداشت اسید چرب ناشی از انقباض ممکن است از طریق فعالسازی CaMKK وابسته به Ca²⁺ و AMPK نیز صورت گیرد (۴۶)، اما اینکه چگونه این سیگنالها موجب جابه جایی یک یا چند ناقل اسید چرب می شوند مشخص نشده است. درباب مسیر سیگنالی انقباض فروودست AMPK نیز به نظر می رسد که نقطه تلاقی مسیرهای سیگنالی انسولین و انقباض است، جایی که روند ترافیک برای جابه جایی همزمان AS160 و GLUT4 و CD36 فعال می شود. پروتئین کینازهای متعدد دیگری نیز وجود دارند که مهم ترین آنها ERK1 و ۲ و γ-PKC هستند. پیشنهاد شده است که ERK در جابه جایی CD36 و برداشت اسید چرب ناشی از انقباض در عضله اسکلتی دخالت دارد (۴۷) و بخشی از برداشت اسید چرب ناشی از انقباض ممکن است از طریق فعالسازی ERK1 و مستقل از Ca²⁺ رخ دهد (۴۶)، اما با کامل شدن یکی از آبشارهای سیگنالی ناشی از انقباض، توالی رویدادهای ترافیکی که به جابه جایی پروتئین های ناقل می انجامد آغاز می شود. به نظر می رسد دستگاه ترافیکی قادر است این روند چرخه ای ناقل اسید چرب را به طور انتخابی تنظیم کند و ناقل های اسید چرب را از ذخایر واکنشی به انسولین یا انقباض بخواند. این روند از طریق پروتئین های ترافیکی صورت می گیرد که به طور خاص به هریک از این ذخایر اختصاص یافته اند، ولی به هر حال هنوز به طور کامل شناخته نشده اند. با این حال مشخص شده است که پروتئین آدپتور جانبی Munc18c که عضوی از خانواده Seclp-link/Munc18 است (۲۰) و پروتئین پوششی کاولین-۳ که با CD36 در سارکولما در یک جایگاه استقرار دارد (۶۱، ۲۹) از پروتئین های ترافیکی هستند که در عضله اسکلتی و در روند انقباض می توانند نقش داشته باشند. فرآیند این آمدنشد و نقش پروتئین های مذبور به طور کامل مشخص نشده است. با این تفاسیر، روشن است که درحال حاضر میزان اطلاعات درباره فرایندهای سیگنالی و ترافیکی در جابه جایی ناقل های اسید چرب در مراحل ابتدایی خودش است و هنوز جمع آوری اطلاعات بیشتر درباره این رویدادها لازم است.

نتیجه گیری

به طور خلاصه، نتایج پژوهش حاضر نشان داد که پروتکل HIT با حجم کم به کار رفته در مطالعه حاضر، که نسبت به پروتکل های قبلی (برپایه آزمون وینگیت) تعدیل یافته بود، ظرف چهار هفته می تواند ظرفیت هوایی را افزایش دهد و موجب افزایش محتوای سارکولمایی ناقل های CD36 و FABPpm شود که نشان دهنده سازگاری در تسهیل انتقال اسید چرب به درون عضله اسکلتی در جهت افزایش ظرفیت اکسیداسیون چربی است. هرچند به نظر

می‌رسد مطالعات بیشتری درباره پروتئین‌های درگیر در مسیرهای فرادست و فرودست این سازگاری باید انجام شود تا افزایش ظرفیت اکسیداسیون چربی عضلانی در اثر این نوع تمرین و همچنین آشکارسازی فرایندهای سیگنانالی و ترافیکی، به تأیید بررسد

منابع

1. Abumrad, N., Coburn, C., Ibrahim, A. (1999). Membrane proteins implicated in long-chain fatty acid uptake by mammalian cells CD36, FABPm and FABPm. *Biochimica et Biophysica Acta*. 1441(1):4–13.
2. Abumrad, N.A., el-Maghrabi, M.R., Amri, E.Z., Lopez, E., Grimaldi, P.A. (1993). Cloning of a rat adipocyte membrane protein implicated in binding or transport of long chain fatty acids that is induced during pre-adipocyte differentiation. Homology with human CD36. *The Journal of Biological Chemistry*. 268(24):17665–8.
3. Bartlett, J.D., Close, G.L., MacLaren, D.P., Warren, G., Barry, D., James, P. (2011). High-intensity interval running is perceived to be more enjoyable than moderate-intensity continuous exercise: Implications for exercise adherence. *Journal of Sports Sciences*. 29(6):547–53.
4. Babraj, J.A., Vollaard, N.B., Keast, C., Guppy, F.M., Cottrell, G., Timmons, J.A. (2009). Extremely short duration high intensity interval training substantially improves insulin action in young healthy males. *BMC Endocrine Disorders*. 9:3.
5. Binas, B., Han, X.X., Eroll, E., Luiken, J.J., Glatz, J.F., Dyck, D.J., Motazavi, R., Adilhetty, P.J., Hood, D.A., Bonen, A. (2003). A null mutation in H-FABP only partially inhibits skeletal muscle fatty acid metabolism. *American Journal of Physiology - Endocrinology and Metabolism*. 285: E481–E489..
6. Bonen, A., Campbell, S.E., Benton, C.R., Chabowski, A., Coort, S.L., Han, X.X., Koonen, D.P., Glatz, J.F., Luiken, J.J. (2004). Regulation of fatty acid transport by fatty acid translocase/CD36. *Proceedings of the Nutrition Society*. 63: 245–9.
7. Bonen, A., Dyck, D.J., Ibrahim, A., Abumrad, N.A. (1999). Muscle contractile activity increases fatty acid metabolism and transport and FAT/CD36. *American Journal of Physiology - Endocrinology and Metabolism*. 276: E642–E649.
8. Bonen, A., Luiken, J.J., Arumugam, Y., Glatz, J.F.C., Tandon, N.N. (2000). Acute regulation of fatty acid uptake involves the cellular redistribution of fatty acid translocase. *The Journal of Biological Chemistry*. 275: 14501–8.
9. Burgomaster, Kirsten, A., Burgomaster, K.A., Naomi, M., Cermak, N.M., Stuart, M., Phillips, S.M., Carley, R., Benton, C.R., Bonen, A., Martin, J., Gibala, M.J. (2007). Divergent response of metabolite transport proteins in human skeletal muscle after sprint interval training and detraining. *American Journal of Physiology - Regulatory, Integrative and Comparative Physiology*. 292(5): R1970–R6.
10. Burgomaster, K.A., Heigenhauser, G.J., Gibala, M.J. (2006). Effect of short-term sprint interval training on human skeletal muscle carbohydrate metabolism during exercise and time-trial performance. *Journal of Applied Physiology*. 100(6): 2041–7.
11. Burgomaster, K.A., Hughes, S.C., Heigenhauser, G.J., Bradwell, S.N., Gibala, M.J. (2005). Six sessions of sprint interval training increases muscle oxidative potential and cycle endurance capacity in humans. *Journal of Applied Physiology*. 98(6): 1985–90.
12. Burgomaster, K.A., Howarth, K.R., Phillips, S.M., Rakobowchuk, M., Macdonald, M.J., McGee, S.L., Gibala, M.J. (2008). Similar metabolic adaptations during exercise after low volume sprint interval and traditional endurance training in humans. *The Journal of Physiology*. 586(1): 151–60.
13. Butz, C.E., McClelland, G.B., Brooks, G.A. (2004). MCT1 confirmed in rat striated muscle mitochondria. *Journal of Applied Physiology*. 97(3): 1059–66.
14. Carter, S.L., Rennie, C.D., Hamilton, S.J., Tarnopolsky, M.A. (2001). Changes in skeletal muscle in males and females following endurance training. *Canadian Journal of Physiology and Pharmacology*. 79(5): 386–92.
15. Chabowski, A., Coort, S.L., Calles-Escandon, J., Tandon, N.N., Glatz, J.F., Luiken, J.J., Bonen, A. (2005). The subcellular compartmentation of fatty acid transporters is regulated differently by insulin and by AICAR. *FEBS Letters*. 579(11): 2428–32.
16. Chabowski, A., Gorski, J., Luiken, J.J., Glatz, J.F., Bonen, A. (2007). Evidence for concerted action of FAT/CD36 and FABPpm to increase fatty acid transport across the plasma membrane. *Prostaglandins Leukot Essent Fatty Acids*. 77(5–6): 345–53.
17. Coburn, C.T., Knapp, F.F., Febbraio, M., Beets, A.L., Silverstein, R.L., Abumrad, N.A. (2000). Defective uptake and utilization of long chain fatty acids in muscle and adipose tissue of CD36 knockout mice. *The Journal of Biological Chemistry*. 275(42): 32523–9.
18. Eyre, N.S., Cleland, L.G., Mayrhofer, G. (2008). FAT/CD36 expression alone is insufficient to enhance cellular uptake of oleate. *Biochemical and Biophysical Research Communications*. 370: 404–9.
19. Gibala, M.J., Little, J.P., van Essen, M., Wilkin, G.P., Burgomaster, K.A., Safdar, A., Raha, S., Tarnopolsky, M.A. (2006). Short-term sprint interval versus traditional endurance training: similar initial adaptations in human skeletal muscle and exercise performance. *The Journal of Physiology*. 575: 901–11.
20. Gibala, M.J., Little, J.P., MacDonald, M.J., Hawley, J.A. (2012). Physiological adaptations to low-volume, high-intensity interval training in health and disease. *The Journal of Physiology*. 590(5): 1077–84.
21. Gimeno, R.E., Ortegon, A.M., Patel, S., Punreddy, S., Ge, P., Sun, Y., Lodish, H.F., Stahl, A. (2013). Characterization of a heart-specific fatty acid transport protein. *The Journal of Biological Chemistry*. 278(18): 16039–44.
22. Goodpaster, B.H., Katsiaras, A., Kelley, D.E. (2003). Enhanced fat oxidation through physical activity is associated with improvements in insulin sensitivity in obesity. *Diabetes*. 52: 2191–7.
23. Habets, D.D.J. (2008). Regulation of cardiac longchain fatty acid and glucose metabolism: studies with cardiomyocytes from genetically manipulated mice (PhD thesis). Maastricht: Maastricht University

24. Hajri, T., Abumrad, N.A. (2002). Fatty acid transport across membranes: relevance to nutrition and metabolic pathology. *Annual Review of Nutrition*. 22: 383-415.
25. Holloszy, J.O., Booth, .F.W. (1976). Biochemical adaptations to endurance exercise in muscle. *Annual Review of Physiology*. 38: 273-91.
26. Isola, L.M., Zhou, S.L., Kiang, C.L., Stump, D.D., Bradbury, M.W., Berk, P.D. (1995). 3T3 fibroblasts transfected with a cDNA for mitochondrial aspartate aminotransferase express plasma membrane fatty acid- binding protein and saturable fatty acid uptake. *Proceedings of the National Academy of Sciences USA* 92: 9866-70.
27. Jørgensen, S.B., Viollet, B., Andreelli, F., Frosig, C., Birk, J.B., Schjerling, P., Vaulont, S., Richter, E.A., Wojtaszewski, J.F. (2004). Knock out of the alpha2 but not alpha1 5-AMP-activated protein kinase isoform abolishes 5-aminoimidazole-4-carboxamide-1-beta-4-ribo-furanoside but not contraction-induced glucose uptake in skeletal muscle. *The Journal of Biological Chemistry*. 279: 1070-9.
28. Kampf, J.P., Kleinfeld, A.M. (2007). Is membrane transport of FFA mediated by lipid, protein, or both? An unknown protein mediates free fatty acid transport across the adipocyte plasma membrane. *Physiology* 22: 7-14.
29. Keizer, H.A., Schaart, G., Tandon, N.N., Glatz, J.F., Luiken, J.J. (2004). Subcellular immunolocalisation of fatty acid translocase (FAT)/CD36 in human type-1 and type-2 skeletal muscle fibres. *Histochemistry and Cell Biology*. 121: 101-7.
30. King, A.C., Haskell, W.L., Young, D.R., Oka, R.K., Stefanick, M.L. (1995). Long-term effects of varying intensities and formats of physical activity on participation rates, fitness, and lipoproteins in men and women aged 50 to 65 years. *Circulation*. 91(10): 2596-604.
31. Koonen, D.P.Y., Benton ,C.R., Arumugam, Y., Tandon, N.N., Calles, E.J., Glatz, J.F.C, Luiken, J.J., Bonen, A. (2004). Different mechanisms can alter fatty acid transport when muscle contractile activity is chronically altered. *American Journal of Physiology - Endocrinology and Metabolism*. 286: 1042-9.
32. Laursen, P.B., Shing, C.M., Peake, J.M., Coombes, J.S., Jenkinse, D.G. (2005). Influence of high-intensity interval training on adaptations in well-trained cyclists. *The Journal of Strength & Conditioning Research*. 19(3): 527-33.
33. Little, J.P., Safdar, A., Wilkin, G.P., Tarnopolsky, M.A., Gibala, M.J. (2010). A practical model of low-volume high-intensity interval training induces mitochondrial biogenesis in human skeletal muscle: potential mechanisms. *The Journal of Physiology*. 588(6): 1011-22.
34. Luiken, J.J., Arumugam, Y., Bell, R.C, Calles-Escandon, J., Tandon, N.N., Glatz, J.F., Bonen, A. (2002). Changes in fatty acid transport and transporters are related to the severity of insulin deficiency. *American Journal of Physiology - Endocrinology and Metabolism*. 283(3): 612-21.
35. Luiken, J.J., Coort, S.L., Willems, J., Coumans, W.A., Bonen, A., van der Vusse, G.J., Glatz, J.F. (2003). Contraction-induced fatty acid translocase/CD36 translocation in rat cardiac myocytes is mediated through AMP-activated protein kinase signaling. *Diabetes* 52(7): 1627-34.
36. Luiken, J.J., Dyck, D.J., Han, X.X., Tandon, N.N., Arumugam ,Y., Glatz, J.F, Bonen, A. (2002). Insulin induces the translocation of the fatty acid transporter FAT/CD36 to the plasma membrane. *American Journal of Physiology - Endocrinology and Metabolism*. 282(2): 491-5.
37. Luiken, J.J., Han, X.X., Dyck, D.J., Bonen, A. (2001). Coordinately regulated expression of FAT/CD36 and FACS1 in rat skeletal muscle. *Molecular and Cellular Biochemistry*. 223: 61-9.
38. Luiken, J.J.F.P., Koonen, D.P.Y., Coumans ,W.A., Pelsers, M.M.A.L., Binns, B., Bonen, A., Glatz, J.F.C. (2003).Long chain fatty acid uptake by skeletal muscles is impaired in homozygous, but not heterozygous, heart-type-FABP null mice. *Lipids* 38(4): 491-6.
39. Luiken, J.J.F.P., Koonen, D.P.Y., Willems, J., Zorzano, A., Fischer, Y., van der Vusse, G.J., Bonen, A., Glatz, J.F.C. (2002). Insulin stimulates longchain fatty acid utilization by rat cardiac myocytes through cellular redistribution of FAT/CD36. *Diabetes*. 51: 3113-19.
40. Luiken, J.J.F.P., Turcotte, L.P., Bonen, A. (1999). Protein-mediated palmitate uptake and expression of fatty acid transport proteins in heart giant vesicles. *The Journal of Lipid Research*. 40: 1007-16.
41. Luiken, J.J.F.P., Willems, J., Coort, S.L., Coumans, W.A., Bonen, A., van der Vusse, G.J., Glatz, J.F.C. (2002). Effects of cAMP modulators on long-chain fatty-acid uptake and utilization by electrically stimulated rat cardiac myocytes. *Biochemical Journal*. 367: 881-8.
42. Nickerson, J.G., Alkhateeb, H., Benton, C.R., Lally, J., Nickerson, J., Han, X.X., Wilson, M.H., Jain, S.S., Snook, L.A., Glatz, J.F.C., Chabowski, A., Luiken, J.J.F.P., Bonen, A. (2009). Greater transport efficiencies of the membrane fatty acid transporters FAT/CD36 and FATP4 compared with FABPpm and FATP1: differential effects on fatty acid esterification and oxidation in rat skeletal muscle. *The Journal of Biological Chemistry*. 284: 16522-30.
43. Palanivel, R., Sweeney, G. (2005). Regulation of fatty acid uptake and metabolism in L6 skeletal muscle cells by resistin. *FEBS Letters*. 579: 5049-54.
44. Perry, C.G.R., Heigenhauser, G.J.F., Bonen, A., Sprriet, L.L. (2008). High-intensity aerobic interval training increases fat and carbohydrate metabolic capacities in human skeletal muscle. *Applied Physiology, Nutrition, and Metabolism*. 33: 1112-23.
45. Rabol, R., Boushel, R., Dela, F. (2006). Mitochondrial oxidative function and type 2 diabetes. *Applied Physiology, Nutrition, and Metabolism*. 31: 675-83.
46. Raney, M.A., Turcotte, L.P. (2008). Evidence for the involvement of CaMKII and AMPK in Ca2-dependent signaling pathways regulating FA uptake and oxidation in contracting rodent muscle. *Journal of Applied Physiology*. 104: 1366-73.
47. Raney, M.A., Yee, A.J., Todd, M.K., Turcotte, .L.P. (2005). AMPK activation is not critical in the regulation of muscle FA uptake and oxidation during low-intensity muscle contraction. *American Journal of Physiology - Endocrinology and Metabolism*. 288: 592-8.
48. Richter, E.A., Nielsen, J.N., Jørgensen, S.B., Frosig, C., Birk, J.B., Wojtaszewski, J.F. (2004). Exercise signalling to glucose transport in skeletal muscle. *Proceedings of the Nutrition Society*. 63: 211-6.
49. Richter, E.A., Nielsen, J.N., Jørgensen, S.B., Frosig, C., Wojtaszewski, J.F. (2003). Signalling to glucose transport in skeletal muscle during exercise. *Acta Physiol Scand*. 178: 329-35.

- 50 . Little, J.P., Safdar, A., Bishop, D., Tarnopolsky, M.A., Gibala, M.J. (2011). An acute bout of high-intensity interval training increases the nuclear abundance of PGC-1 α and activates mitochondrial biogenesis in human skeletal muscle. *American Journal of Physiology Regulatory Integrative and Comparative Physiology*. 300(6): 1303-10
51. Rognmo, O., Hetland, E., Helgerud, J., Hoff, J., Slordahl, S.A. (2004). High intensity aerobic interval exercise is superior to moderate intensity exercise for increasing aerobic capacity in patients with coronary artery disease. *European journal of cardiovascular prevention and rehabilitation*. 11(3): 216-22.
52. St-Denis, J.F., Cushman, S.W. (1998). Role of SNARE's in the GLUT4 translocation response to insulin in adipose cells and muscle. *Journal of Basic and Clinical Physiology and Pharmacology*. 9: 153-65.
53. Stanley, W.C., Recchia, F.A., Lopaschuk, G.D. (2005). Myocardial substrate metabolism in the normal and failing heart. *Physiological Reviews*. 85: 1093-129.
54. Susan, L.M., Bonen, A., Vusse, G.L. (2007). Cardiac substrate uptake and metabolism in obesity and type-2 diabetes: Role of sarcolemmal substrate transporters. *Molecular and Cellular Biochemistry*. 299: 5-18.
55. Talanian, J.L., Galloway, S.D., Heigenhauser, G.J., Bonen, A., Spruit, L.L. (2007). Two weeks of high-intensity aerobic interval training increases the capacity for fat oxidation during exercise in women. *Journal of Applied Physiology*. 102: 1439–1447
56. Talanian, J.L., Graham, P., Holloway, L.A., George, J.F., Bonen, A., Lawrence, L. (2010). Exercise training increases sarcolemmal and mitochondrial fatty acid transport proteins in human skeletal muscle. *American Journal of Physiology - Endocrinology and Metabolism*. 299: 180-8..
57. Trost, S.G., Owen, N., Bauman, A.E., Sallis, J.F., Brown, W. (2002) Correlates of adults' participation in physical activity: review and update. *Medicine & Science in Sports & Exercise*. 34: 1996-2002.
58. Turcotte, L.P., Swenberger, J.R., Tucker, M.Z., Yee, A.J. (1999). Training induced elevation in FABPpm is associated with increased palmitate use in contracting muscle. *Journal of Applied Physiology*. 87: 285-93.
59. Van Loon, L.J. (2004). Use of intramuscular triacylglycerol as a substrate source during exercise in humans. *Journal of Applied Physiology*. 97(4): 1170-87.
60. Van Oort, M.M., van Doorn, J.M., Bonen, A., Glatz, J.F., van der Horst, D.J., Rodenburg, K.W., Luiken, J.J. (2008). Insulin-induced translocation of CD36 to the plasma membrane is reversible and shows similarity to that of GLUT4. *Biochimica et Biophysica Acta*. 1781(1-2): 61–71.
61. Vistisen, B., Roepstorff, K., Roepstorff, C., Bonen, A., van Deurs, B., Kiens, B. (2004). Sarcolemmal FAT/CD36 in human skeletal muscle colocalizes with caveolin-3 and is more abundant in type1 than type 2 fibers. *The Journal of Lipid Research*. 45: 603-9.
62. Warburton, D.E., McKenzie, D.C., Haykowsky, M.J., Taylor, A., Shoemaker, P., Ignaszewski, A.P., Chan, S.Y. (2005). Effectiveness of highintensity interval training for the rehabilitation of patients with coronary artery disease. *American Journal of Cardiology*. 95: 1080-4.
63. Whyte, L.J., Gill, J.M., Cathcart, A.J. (2010). Effect of 2 weeks of sprint interval training on health-related outcomes in sedentary overweight/obese men. *Metabolism*. 59: 1421-8.
64. Wu, Q., Ortega, A.M., Tsang, B., Doege, H., Feingold, K.R., Stahl, A. (2006). FATP1 is an insulin-sensitive fatty acid transporter involved in diet-induced obesity. *Molecular and Cellular Biology*. 26: 3455-67.