

**Research Paper****The Effect of 4 Weeks Aerobic Exercise on Gene Expression of Glial Cell\_Derived Neurotrophic Factor, TNF- $\alpha$  and Cognition in Rat's Hippocampus with Alzheimer's Disease Induced by Amyloid Beta**

**P. Ghasemi<sup>1</sup>, R. Gharakhanlou<sup>2</sup>, M. Molanouri Shamsi<sup>3</sup>, D. Khodadadi<sup>4</sup>**

1. Ph.D. Student of Exercise Physiology, Faculty of Humanities, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran
2. Professor of Exercise Physiology, Faculty of Humanities, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran. (Corresponding Author)
3. Associate professor of Exercise Physiology, Faculty of Humanities, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran.
4. Ph.D. of Exercise Physiology, Faculty of Humanities, Tarbiat Modares University, Tehran, Iran

---

**Received: 2019/10/13**

**Accepted: 2020/02/05**

---

**Abstract**

Alzheimer's disease is the most common form of dementia and amyloid peptides play a prominent role in its pathogenesis. Recently, regular exercise has been considered as one of the most important non-pharmacological mechanisms in contrast with Alzheimer's disease. The aim of this study was to investigate the effect of four weeks' aerobic exercise on gene expression of Glial cell\_driven neurotrophic factor and tumor necrosis factor in rat's hippocampus with Alzheimer's disease induced by Amyloid beta. 56 8-weeks-old male rats with mean $\pm$ SD weight of  $190\pm20$  g was randomly divided into four groups: training group, Amyloid beta + training group, Amyloid beta group and control group. Amyloid beta1-42 injected into the hippocampus by Hamilton syringe. Seven days after surgery, rats of each groups were subjected to behavioral testing. Real-Time PCR were used for the measurement of gene expression of Glial cell\_driven neurotrophic factor and TNF- $\alpha$ . There is a significant difference between the groups. GDNF Gene expression level in training group was higher and in the Amyloid beta-42 induction group was lower ( $P<0.001$ ). There is a significant difference between the groups. TNF- $\alpha$  Gene expression level in training group was lower and in the Amyloid beta1-42 induction group was higher ( $P<0.001$ ). Moreover, spatial learning and memory were significantly better in the exercise + Amyloid beta than Amyloid beta group ( $p<0.01$ ). It seems that aerobic exercise can have significant role in improving spatial memory,

- 
1. Email: peyman.ghasemi@modares.ac.ir
  2. Email: ghara\_re@modares.ac.ir
  3. Email: molanouri@modares.ac.ir
  4. Email: d.khodadadi@modares.ac.ir

learning and also increasing gene expression of Glial cell\_derived neurotrophic factor and reduce inflammation in hippocampus that can help to improve memory and learning.

**Key words:** Alzheimer's Disease, Aerobic Exercise, Glial Cell\_Driven Neurotrophic Factor, Inflammation.

---

### Extended Abstract

#### Background and Purpose

Alzheimer's disease (AD) is one of the most common and devastating age-related neurodegenerative diseases. This disease is characterized by massive neuronal loss, cognitive dysfunction, and memory loss. The pathology in AD is well known. Amyloid Beta (A $\beta$ ) and tau depositions are the main pathological features. A $\beta$  is associated with impaired learning and memory. A $\beta$  deposition stimulates a local immune response. Neurotrophic factors may play a role in the exercise-induced neuroprotective effects. Glial cell line-derived neurotrophic factor is the most potent survival factor identified for motor neurons. Recent studies have shown that A $\beta$  decreases trophic factors expression. On the other hand, it has been shown that A $\beta$  clearance in AD increases the expression of neurotrophic factors, thereby maintaining neuron survival. Previously, it was demonstrated that chronic stimulation of the immune response induced pro-inflammatory cytokines IL-1 $\beta$  and TNF- $\alpha$ , which contributed to neurodegeneration. The aim of this study was to investigate the effect of 4-week aerobic exercise on gene expression of glial cell-derived neurotrophic (GDNF) and tumor necrosis factors in the hippocampus of rats with AD induced by A $\beta$ 1-42.

#### Methods

Totally, 56 8-week-old male rats with a mean $\pm$ SD weight of 190 $\pm$ 20 g were randomly divided into four groups including training group, A $\beta$  + training group, A $\beta$  group and control group. A $\beta$ 1-42 was injected into the hippocampus using a Hamilton syringe.

Morris's water maze test was used to test spatial memory. Next, 24 hours after the last training session, the animals' spatial memory was assessed using the Prob test. To examine the animal's sensorimotor coordination and motivation, the visible plate test was applied after reviewing the probe test.

Seven days after A $\beta$  induction, rats in each group were subjected to behavioral and exercise tests. Forty-eight hours after the last training session, after anesthesia with ether, the animals' heads were severed with a guillotine, and the

entire brain was rapidly removed from the skull. Then the hippocampus was immediately removed from the brain.

Real-time PCR was used to measure the gene expression of GDNF and TNF- $\alpha$ . Data were analyzed using one-way analysis of variance (ANOVA) and Tukey's post-hoc comparison to test for differences between groups. P values  $\leq 0.05$  were considered statistically significant.

### **Training protocol**

**Table1-Aerobic exercise protocol**

Week 1	Week 2	Week 3	Week 4
5 days in a week Every day 2 sets of 15 minutes at a speed of 10 meters per minute 5 minutes rest between each set	5 days a week Every day 2 sets of 15 minutes at a speed of 10 meters per minute 5 minutes rest between each set	5 days in a week Every day 3 sets of 15 minutes at 15 m / min 5 minutes rest between each set	5 days in a week Every day 4 sets of 15 minutes at 15 m / min 5 minutes rest between each set

## **Results**

### **Cognitive result**

The results of the one-way ANOVA indicated that there was a significant difference between the elapsed time and finding the platform in different groups on the second, third and fourth day. The time to find the platform was significantly longer in the A $\beta$ +training and A $\beta$  groups on the second to fourth day than in the other groups ( $p\leq 0.05$ ). In addition, the A $\beta$  + training group had less time to find the platform on the second to the fourth day than the A $\beta$  ( $p\leq 0 / 001$ ). The results of the one-way ANOVA demonstrated that there was no significant difference between the training group and control group on the time for finding the platform ( $p>0.05$ ).

### **Gene expression Results**

There was a significant difference between the groups. In the present study, GDNF gene expression was significantly different in the training and AD+ training groups compared with the AD group. The GDNF gene expression level in the training group was higher, and it was lower in the A $\beta$ -42 induction group ( $P<0.001$ ). TNF- $\alpha$  gene expression level in the training group was lower and in A $\beta$  1-42 induction group was higher ( $P<0.001$ ). TNF- $\alpha$  gene expression level in the training group was significantly lower than that in the AD group. TNF- $\alpha$  gene expression was significantly different in AD + training group compared

with the AD group. TNF- $\alpha$  gene was lower in the AD + training group than in the AD group. Moreover, spatial learning and memory were significantly better in the A $\beta$  + training group than in the A $\beta$  one ( $p<0.01$ ).

### Conclusion

There is evidence that increased inflammation in AD reduces trophic factor expression. Recent studies have shown that exercise can alter the expression of proinflammatory cytokines. In the current study, the expression level of TNF- $\alpha$  gene was significantly decreased in the training group compared with the AD group, indicating the anti-inflammatory effects of exercise. Furthermore, GDNF gene expression was significantly higher in the training and AD+ training groups compared with the AD group.

It seems that aerobic exercise may play a significant role in improving spatial memory and learning, increases gene expression of GDNF and reduces inflammation in the hippocampus, which may help improve memory and learning.

**Keywords:** Alzheimer's disease, aerobic exercise, Glial cell-derived neurotrophic factor, Inflammation

### References

1. Straten G, Saur R, Laske C, Gasser T, Annas P, Basun H, et al. Influence of lithium treatment on GDNF serum and CSF concentrations in patients with early Alzheimer's disease. *Current Alzheimer Research.* 2011;8(8):853-9 .<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/21875410/>
2. Airavaara M, Pletnikova O, Doyle ME, Zhang YE, Troncoso JC, Liu Q-R. Identification of novel GDNF isoforms and cis-antisense GDNFOS gene and their regulation in human middle temporal gyrus of Alzheimer disease. *Journal of Biological Chemistry.* 2011;286(52):45093-102 <https://europepmc.org/article/pmc/pmc3247946>
3. Heneka MT, O'Banion MK. Inflammatory processes in Alzheimer's disease. *Journal of neuroimmunology.* 2007;184(1-2):69-91 <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/17222916/>.
4. Cunningham C. Microglia and neurodegeneration: the role of systemic inflammation. *Glia.* 2013;61(1):71-90. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/22674585/>
5. Marksteiner J, Kemmler G, Weiss EM, Knaus G, Ullrich C, Mechtederakov S, et al. Five out of 16 plasma signaling proteins are enhanced in plasma of patients with mild cognitive impairment and Alzheimer's disease. *Neurobiology of aging.* 2011;32(3):539-40. <https://europepmc.org/article/med/19395124>
6. Zagaar M, Alhaider I, Dao A, Levine A, Alkarawi A, Alzubaidy M, et al. The beneficial effects of regular exercise on cognition in REM sleep deprivation:

- behavioral, electrophysiological and molecular evidence. *Neurobiology of disease.* 2012;45(3):1153-62. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/2222745/>
- 7. Sim Y-J. Treadmill exercise alleviates impairment of spatial learning ability through enhancing cell proliferation in the streptozotocin-induced Alzheimer's disease rats. *Journal of exercise rehabilitation.* 2014;10(2):81. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/24877042/>
  - 8. Palasz E, Folcik R, Gasiorowska A, Niewiadomska W, Niewiadomska G. Treadmill training lessens dopaminergic deficiency, enhances BDNF and GDNF biosynthesis, and reduces brain inflammation in the MPTP mouse model of Parkinson's disease. *Parkinsonism & Related Disorders.* 2018 Jan1;46:e41.<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32050617/>
  - 9. Piotrowicz Z, Chalimoniuk M, Płoszczyca K, Czuba M, Langfort J. Acute normobaric hypoxia does not affect the simultaneous exercise-induced increase in circulating BDNF and GDNF in young healthy men: A feasibility study. *PloS one.* 2019;14(10). <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6808427/>
  - 10. Cunningham C. Microglia and neurodegeneration: the role of systemic inflammation. *Glia.* 2013 Jan;61(1):71-90. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/22674585/>
  - 11. Dobos N, Korf J, Luiten P, Eisel U. Neuroinflammation in Alzheimer's disease and Major Depression. *BIOL PSYCHIATRY* 2010; 67:503–504. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/20185031/>
  - 12. Campos C, Rocha NB, Lattari E, Paes F, Nardi AE, Machado S. Exercise-induced neuroprotective effects on neurodegenerative diseases: the key role of trophic factors. *Expert review of neurotherapeutics.* 2016 Jun 2;16(6):723-34. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27086703/>.

## تأثیر چهار هفته تمرین هوایی بر بیان ژن فاکتور تغذیه‌ای مشتق شده از سلول‌های گلیال، $\alpha$ -TNF و عوامل شناختی در هیپوکمپ رت‌های مبتلا به بیماری آلزایمر القاشه با آمیلوئید بتا

پیمان قاسمی<sup>۱</sup>، رضا قراخانلو<sup>۲</sup>، مهدیه ملانوری شمسی<sup>۳</sup>، داور خدادادی<sup>۴</sup>

۱. دانشجوی دکتری فیزیولوژی ورزشی، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران
۲. استاد فیزیولوژی ورزشی، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران (نویسنده مسئول)
۳. دانشیار فیزیولوژی ورزشی، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران
۴. دکتری فیزیولوژی ورزشی، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۸/۱۱/۱۶

تاریخ دریافت: ۱۳۹۸/۰۷/۲۱

### چکیده

بیماری آلزایمر شایع‌ترین شکل زوال عقل است که پیتیدهای آمیلوئید بتا نقش برجسته‌ای در بیماری‌زایی آن ایفا می‌کنند. در سال‌های اخیر ورزش منظم به عنوان یکی از سازوکارهای غیردارویی مهم برای مقابله با بیماری آلزایمر مطرح شده است. مطالعه حاضر با هدف بررسی تأثیر چهار هفته تمرین هوایی بر بیان ژن  $\alpha$ -TNF، GDNF و عوامل شناختی در رت‌های مبتلا به آلزایمر القاشه با آمیلوئید بتا انجام شد. ۵۶ سر رت نر ویستار هشت‌هفت‌های با میانگین وزن  $۲۰ \pm ۱۹$  گرم به طور تصادفی به چهار گروه تقسیم شدند: گروه ورزش، گروه آمیلوئید بتا + ورزش، گروه آمیلوئید بتا و گروه کنترل. آمیلوئید بتا با استفاده از سرنگ همیلتون به درون هیپوکمپ تزریق شد و هفت روز بعد از توسعه بیماری آلزایمر در رت‌های هر گروه آزمون رفتاری و تمرین رفتاری و تمرین انجام شد. برای اندازه‌گیری بیان ژن  $\alpha$ -TNF و GDNF از روش کمی Real time-PCR استفاده شد. براساس مقایسه سطوح بیان ژن در چهار گروه مطالعه شده مشخص شد که بیان ژن GDNF در بین گروه‌های پژوهش تفاوت معناداری داشت؛ به طوری که ژن GDNF در گروه تمرین بیشترین و در گروه آمیلوئید بتا کمترین سطح بیان را داشت ( $P < 0.001$ ). همچنین بیان ژن عامل تومور نکروز آلفا (TNF- $\alpha$ ) در بین گروه‌های پژوهش تفاوت معناداری داشت؛ به طوری که ژن TNF- $\alpha$  در گروه آمیلوئید بتا بیشترین و در گروه تمرین کمترین سطح بیان را داشت ( $P < 0.001$ ). به علاوه یادگیری و حافظه فضایی در گروه ورزش به طور معناداری از گروه آلزایمری شده بهتر بود ( $P < 0.001$ ). به نظر می‌رسد تمرین هوایی می‌تواند نقش بسزایی در بهبود یادگیری و همچنین افزایش بیان ژن GDNF و کاهش التهاب از سلول‌های گلیال داشته باشد - که درنهایت به بهترشدن حافظه و یادگیری کمک می‌کند.

**واژگان کلیدی:** آلزایمر، فعالیت ورزشی، فاکتور تغذیه‌ای مشتق شده از سلول‌های گلیال، التهاب.

1. Email: peyman.ghasemi@modares.ac.ir
2. Email: ghara\_re@modares.ac.ir
3. Email: molanouri@modares.ac.ir
4. Email: d.khodadadi@modares.ac.ir

**مقدمه**

بيماري آزايمر<sup>۱</sup> (AD) يك اختلال تخریب نورونی تدریجي است که با مشخصه‌های ازدست‌رفتن حافظه و مشکلات شناختی توصیف می‌شود. بیماری آزایمر شایع‌ترین شکل زوال عقل است که باعث اختلالات شناختی در بین ۳۷ تا ۴۴ درصد از جمعیت افراد مسن می‌شود. عوامل پاتولوژی بیماری آزایمر عبارت‌اند از: پلاک‌های آмиلوئیدی بتا، تانگل‌های تار عصبی<sup>۲</sup> که درنهایت به مرگ سلول‌های عصبی منجر می‌شود. A $\beta$  توسط پروتئين پيش‌ساز آميلويد<sup>۳</sup> (APP) ساخته می‌شود (۱) و در سیستم عصبی مرکزی به شکل پلاک درمی‌آید و باعث پاسخ التهابی می‌شود (۲). کانیهام<sup>۴</sup> (۳) نشان داده است که تکرار این التهاب سیستمی باعث التهاب نورونی و درنهایت مرگ سلول‌های عصبی می‌شود. چندین مطالعه نشان داده‌اند که این التهاب ممکن است بر عوامل پاتولوژی بیماری آزایمر نقش داشته باشند. شواهد زیادی وجود دارد که نشان می‌دهد التهاب می‌تواند در توسعه بیماری آزایمر نقش داشته باشد. سطوح سرمی بالای عوامل التهابی مانند<sup>۵</sup> TNF- $\alpha$  و IL-6 به التهاب هیپوکمپی بزرگ‌تر و شناخت ضعیفتر در جوندگان و ماده حاکستری کمتر در انسان‌ها منجر می‌شوند (۴). مشخص شده است که کاهش بیان TNF- $\alpha$  باعث کاهش التهاب محیطی و هیپوکمپی در جوندگان می‌شود (۵). نشان داده شده است که TNF- $\alpha$  همراه با اینترفرون گاما باعث افزایش بیان بتا سکرتاز می‌شود؛ هرچند دیده شده است که TNF- $\alpha$  و IL-1 $\beta$  گستینگی APP ناشی از گاما سکرتاز را فعال می‌کنند. همچنین مشخص شده است که مقادیر زیاد TNF- $\alpha$  سرمی با کاهش حجم هیپوکمپ افراد مبتلا به سرطان پستان در ارتباط است (۶)؛ بنابراین، مقادیر زیاد TNF- $\alpha$  محیطی و مرکزی می‌توانند یک عمل مضر و مخرب در تخریب سلول‌های عصبی قلمداد شوند.

التهاب CNS، سیگنالینگ نورونی انسولین و اختلال عصبی در بیماری آزایمر ممکن است فرایندهای التهابی سیستمیک بعدی را ایجاد کند (۷،۸). التهاب عصبی نقش مهمی در بیماری آزایمر و نیز در افسردگی دارد. بیماری آزایمر اغلب با علائم افسردگی، اضطراب، تحریک‌پذیری و بی‌ثباتی خلقی همراه است. درنهایت این امر می‌تواند بروز علائم بالینی بیماری آزایمر را تسريع کند (۹، ۱۰).

- 
1. Alzheimer's Disease
  2. Beta amyloid Plaque
  3. Neurofibrillary Tangles
  4. Amyloid Precursor Protein
  5. Cunningham
  6. Tumor Necrosis Factor Alpha

اختلالات شناختی و دمانس اثرهای مخرب اجتماعی، اقتصادی و انسانی به جا می‌گذارند. هیچ مطالعه‌ای تاکنون نتوانسته است یک سازوکار قطعی برای درمان بیماری آلزایمر ارائه دهد، اما چندین روش برای کنده کردن سیر پیشرفته بیماری ارائه شده است. دارودمانی و ورزش از مهم‌ترین مداخلات توصیه شده برای درمان AD و متوقف کردن روند پیشرفته این بیماری هستند؛ با وجود این، هیچ شواهدی وجود ندارد که مدت زمان درمانی مناسب و پیشرفته AD را پس از قطع دارو مشخص کند. هزینه زیاد دارودمانی نیز همیشه به عنوان یک چالش مطرح شده است. از طرف دیگر، مطالعات جدید نشان می‌دهند که مداخلات ورزشی باعث بهبود عملکردهای شناختی، افزایش فعالیت مغزی و کاهش علائم روان‌شناختی می‌شوند. سازوکارهای ورزش که به بهبود شناخت منجر می‌شوند، پیچیده و نامشخص‌اند که این مکانیسم‌ها شامل افزایش حجم خون و عروق‌زایی، کاهش گونه‌های استرس اکسایشی، کاهش بار  $A\beta$  و فسفوریلاسیون پروتئین تاو<sup>۱</sup>، تعدیل در سیستم کولینرژیک و بیان نروتروفیک فاکتورها می‌شوند (۱۱). فعالیت ورزشی یکی از کم‌هزینه‌ترین و مؤثرترین روش‌های غیردارویی است که خطر ابتلا به AD و همچنین پیشرفته بیماری را کاهش می‌دهد (۱۲). فعالیت ورزشی منظم نقش حفاظت نورونی دارد و بر شناخت، حجم مغز و فعالیت شبکه عصبی در مطالعات کنترل شده بر افراد مسن که از لحاظ ادراکی سالم هستند و همچنین بر بزرگسالان مبتلا به اختلال حافظه مؤثرند (۱۳). علاوه بر این، فعالیت ورزشی با کاهش خطر اختلال ادراکی و زوال عقل همراه است (۱۴). تزریق  $A\beta$ ۱-۴۲ به درون هیپوکمپ موش و رت به عنوان یک مدل حیوانی مناسب برای القای بیماری آلزایمر است که پلاک‌های مرتبط با کاهش حافظه مداوم و در خور توجهی را ایجاد می‌کند (۱۵). در پژوهش‌های بسیار اندکی به بررسی تأثیر فعالیت ورزشی بر عوامل التهابی در بیماری آلزایمر پرداخته شده است.

یکی از مکانیسم‌های فعالیت ورزشی که به بهبود عملکرد مغز منجر می‌شود، عوامل تغذیه‌ای عصب<sup>۲</sup> است. عوامل تغذیه‌ای نورون نقش مهمی در زنده‌ماندن نورون‌هایی دارند که تحت تأثیر فرایندهای تخریب نورونی قرار می‌گیرند. عوامل نوروتروفیک از مرگ سلول جلوگیری می‌کنند، از تکثیر و بلوغ عصبی حمایت می‌کنند و رشد و عملکرد نورون‌های آسیب‌دیده را افزایش می‌دهند (۱۶). یکی از نروتروفیک فاکتورهای قوی نورون‌های مغز میانی است که باعث افزایش بقای نورونی و نورون‌زایی می‌شود. پیشنهاد شده است که GDNF می‌تواند نقش ضدالتهابی و ضدسمیت نورونی داشته باشد (۱۷). گزارش شده است که افزایش بیان GDNF در عضله اسکلتی به افزایش شاخه‌های آکسونی<sup>۳</sup> و همچنین افزایش سایز واحد حرکتی منجر می‌شود (۱۸). مشاهده شده است

- 
1. Tau Proteins
  2. Neurotrophic Factors
  3. Axonal Branching

که میزان GDNF در هیپوکمپ و مغز میانی افراد مبتلا به آلزایمر کاهش می‌یابد که این کاهش با التهاب عصبی و مرگ نورونی همراه است (۱۹). همچنین نشان داده شده است که GDNF باعث کاهش عوامل التهابی از جمله TNF-a و IL-1b می‌شود که به کاهش آپوپتوز منجر می‌شود و درنهایت باعث بقای سلولی نورون‌های عصبی می‌شود. مطالعات نشان داده‌اند که اجرای فعالیت ورزشی منظم سبب بهبود و افزایش میزان GDNF در بیماران مبتلا به پارکینسون (۲۰)، بیماران مبتلا به آلزایمر (۲۱) و افراد سالم می‌شود؛ برای نمونه، پالاز<sup>۱</sup> و همکاران (۲۰) نشان دادند پنج هفته تمرین روزی تردمیل کمبود دوبامینزئریک را کاهش می‌دهد، بایوسنتز BDNF و GDNF را افزایش می‌دهد و سبب کاهش التهاب مغزی موش‌های مبتلا به پارکینسون می‌شود. همچنین افضلپور و همکاران (۲۲) در مطالعه‌ای به مقایسه دو نوع تمرین تداومی (۶۸ درصد حداقل اکسیژن مصرفی) و تناوبی شدید (۹۵ تا ۱۰۰ درصد حداقل اکسیژن مصرفی) بهمدت شش هفته (شش روز در هفته) بر عوامل نروتروفیک (GDNF و BDNF) مغز رت‌های سالم سهم‌مند پرداختند. آن‌ها نشان دادند تمرین‌های تناوبی شدید و تناوبی هر دو در مقایسه با بی‌تمرینی سبب افزایش معنادار عوامل نروتروفیک یادشده در مغز رت می‌شوند؛ هر چند میزان تأثیر تمرین تناوبی شدید در مقایسه با تمرین تداومی بیشتر باشد. در سوی مقابل، به تازگی مطالعه‌ای نشان داد که هیپوکمپ نورموباریک حاد بر افزایش GDNF و BDNF ناشی از فعالیت ورزشی اختیاری مردان جوان سالم تأثیر ندارد (۲۳). به طور کلی تغییر در سطوح نروتروفیک‌ها به خاطر افزایش سن، سابقه ژنتیکی و عوامل دیگر در بیماری‌های تخریب نورونی گزارش شده است. با توجه به خاصیت تغذیه‌ای و محافظتی عوامل تغذیه‌ای عصب از جمله GDNF و کمک به بهبود عملکرد سیستم عصبی مرکزی از جمله بهبود حافظه و یادگیری توسط این عوامل و نیز با توجه به کمبود مطالعات در زمینه تأثیر ورزش و فعالیت بدنی بر GDNF در بیماری‌های تخریب نورونی از جمله آلزایمر، ضرورت بررسی تأثیر تمرین هوایی بر بیان ژن نروتروفین GDNF در هیپوکمپ رت‌های آلزایمری شده احساس می‌شود؛ بنابراین، با توجه به مسئله مطرح شده، هدف از انجام‌دادن پژوهش حاضر بررسی اثر چهار هفته تمرین هوایی بر بیان ژن نروتروفین GDNF و TNF-a در هیپوکمپ و عوامل شناختی رت‌های نر نژاد ویستار بود.

## روش پژوهش

پژوهش حاضر از نوع تجربی (مورد-شاهدی) است که به شیوه آزمایشگاهی انجام شده است. آزمودنی‌های این پژوهش ۵۶ سر رت نر ویستار هشت‌هفت‌های با میانگین وزن  $۱۹۰ \pm ۲۰$  گرم بودند که از انستیتو پاستور تهیه شدند. رت‌ها در دمای محیطی  $۳ \pm ۲۲$  درجه سانتی‌گراد و رطوبت ۴۵ درصد در حیوان خانه دانشگاه تربیت مدرس نگهداری شدند؛ به طوری که در دسترسی به آب و غذای استاندارد محدودیتی نداشته باشند. بعد از یک هفته آشناسازی رت‌ها با محیط نگهداری، آن‌ها به طور تصادفی ساده به چهار گروه تقسیم شدند: گروه ورزش، گروه ورزش + آزارایمر، گروه آلزایر و گروه کنترل. تمامی رت‌ها به منظور آشناسازی با نوار گردان به مدت یک هفته (با سرعت ۱۰ متر بر دقیقه و پنج روز در هفته) در معرض آن قرار گرفتند. پروتکل تمرین هوایی به این صورت بود که رت‌ها روی نوار گردان با شیب صفر درجه و پنج روز در هفته به مدت چهار هفته به تمرین پرداختند. دلیل انتخاب این پروتکل ورزشی این بود که در بسیاری از مطالعات انجام‌شده روی حیوانات از مدل AD استفاده شده است و سازگاری‌های ورزشی و همچنین بهبود در عملکرد شناختی به دنبال آن گزارش شده است (۲۴). سرعت نوار گردان در هفته‌های اول و دوم تمرین، ۱۰ متر بر دقیقه بود که به صورت تناوبی در دو نوبت ۱۵ دقیقه‌ای با وقفه پنج دقیقه‌ای بین آن (به منظور جلوگیری از خستگی عضلانی در رت‌ها) اجرا شد. در هفته سوم، سرعت به ۱۵ متر بر دقیقه افزایش یافت که در سه نوبت ۱۵ دقیقه‌ای با دو وقفه پنج دقیقه‌ای بین آن‌ها انجام شد. در هفته چهارم، رت‌ها با سرعت ۱۵ متر بر دقیقه در چهار نوبت ۱۵ دقیقه‌ای با سه وقفه پنج دقیقه‌ای بین آن‌ها به فعالیت پرداختند. رت‌های گروه‌های تمرینی در تمام جلسات تمرینی پایش شدند و با استفاده از یک شوک الکتریکی ضعیف (شدت ۰/۵ میلی‌آمپر) که در حیوان ایجاد استرس زیادی نمی‌کرد و دست‌کاری با یک اسفنج، به ادامه دویدن تشویق شدند.

## جدول ۱- پروتوكل تمرین هوائي

Table 1-Aerobic exercise protocol

هفتة چهارم Week 4	هفتة سوم Week 3	هفتة دوم Week 2	هفتة اول Week 1
5 روز در هفته 5 days/week			
هر روز ۴ سمت دقيقه اي با سرعت ۱۵ متر بر دقيقه 4 times* 15 min 15 meter/min	هر روز ۳ سمت دقيقه اي با سرعت ۱۵ متر بر دقيقه 3 times* 15 min 15 meter/min	هر روز ۲ سمت دقيقه اي با سرعت ۱۰ متر بر دقيقه 2 times* 15 min 10 meter/min	هر روز ۲ سمت دقيقه اي با سرعت ۱۰ متر بر دقيقه 2 times* 15 min 10 meter/min
۵ دقيقه استراحت بين هر ست 5 min Rest			

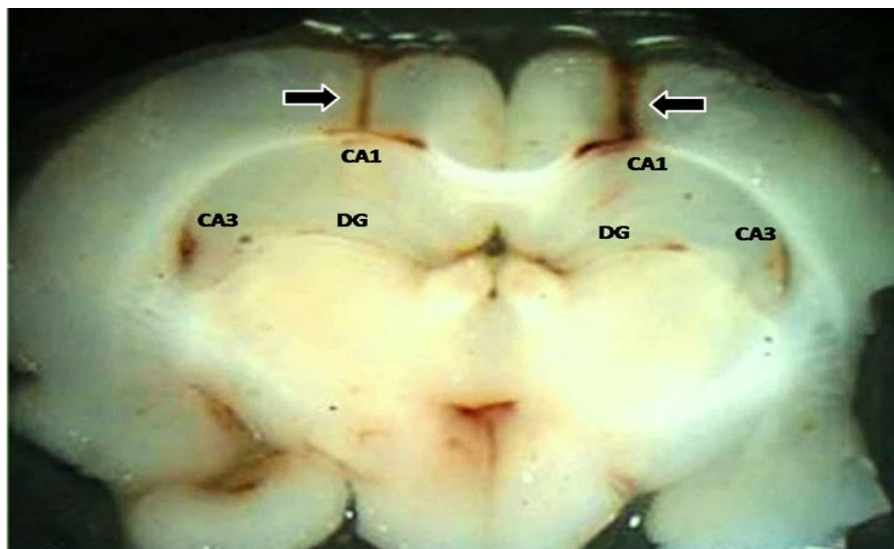
بهمنظور آماده‌سازی آميلوبييد بتا، پپتاييد Aβ1-42 (Abca, USA) در محلول بافر DMSO سه درصد (Sigma, Aldrich, USA) با غلظت پنج ميكروگرم بر ميكرو ليتر حل شد و سپس در مقادير ۳۰ ميكرو ليتر به ازاي هر ويال تقسيم شد و در دماي -۸۰- ۳۷ درجه سانتي گراد نگهداري شد. محلول آميلوبييد بتا به مدت هفت روز در دماي ۳۷ درجه سانتي گراد انکوبه شد تا آميلوبييد بتا به شكل فيبريل درآيد (۲۵).

## ملاحظات اخلاقی

از نظر اخلاقی اين پژوهش به تأييد پژوهشگاه تربیت بدنی و علوم ورزشی رسيده است و داراي کد اخلاق به شماره ۶۴۴۰ است برای القای آزالایم به مغز رتها، حيوانات با تزريرق درون صفاقی کتابمين (۱۰۰ ميلي گرم/كيلو گرم) و زايلازين (۲۵ ميلي گرم/كيلو گرم) بي هوش شدند. سپس سر حيوانات در دستگاه استريوتاكس ثابت شد و با ايجاد شكاف طولي در بخش خلفي جمجمه، براساس اطلس پاكسينيوس و واتسون<sup>۱</sup> (۲۶)، حفره هايي در موقعیت ۳/۸ عقب برگما (AP)، ۲/۲ ميلي متر در دو طرف شكاف طولي و ۲/۷ ميلي متر پايین تر از سطح جمجمه ايجاد شد و Aβ1-42 با استفاده از سرنگ همليتون به درون هيپوكamp تزريرق شد (هر طرف يك ميكرو ليتر). برای اطمینان از محل درست تزريرق در مغز، ابتدا به دو حيوان خارج از مطالعه جوهر تزريرق شد و پس از كشتار محل

1. Paxinos & Watson

تزریق بررسی شد. هفت روز بعد از جراحی (برای تأیید آلزایمری شدن) و توسعه بیماری آلزایمر (۲۷) رتهای هر گروه تحت آزمون رفتاری و تمرين هوازی قرار گرفتند.



شکل ۱ - برش کرونال بافت مغز برای اطمینان از صحت محل تزریق (پیکان‌ها نشان‌دهنده مسیر عبور سوزن در مغز هستند. نوک سوزن درست در بالای ناحیه CA1 قرار گرفته است).

**Figure 1 - Coronal incision of brain tissue to ensure the accuracy of the injection site**

(Arrows indicate the passage of the needle in the brain. The tip of the needle is located just above the CA1 region.)

چهل و هشت ساعت پس از آخرین جلسه تمرينی، پس از بی‌هوشی با اتر، سر حیوان بهوسیله دستگاه گیوتین جدا شد و مغز کامل بهسرعت از جمجمه بیرون آورده شد. سپس بلافاصله هیپوکمپ روی یخ از مغز استخراج شد. هیپوکمپ برای سنجش Real Time-PCR در واکنشگر تریزول قرار داده شد و تا زمان استفاده در دمای  $-80^{\circ}\text{C}$  سانتی‌گراد ذخیره شد.

حدود ۵۰ میلی‌گرم از بافت هیپوکمپ راست با روش هاون‌کوبی پودر شد و برای استخراج total RNA در یک میلی‌لیتر Isol RNA-Lysis reagent هموژن شد. بهمنظور برداشتن اجزای پروتئینی، محصول حاصل در چهار درجه سانتی‌گراد بهمدت ۱۰ دقیقه، با ۱۲۰۰۰ دور بر دقیقه سانتریفیوژ شد. سوپرناکنت برداشته شد و بهمدت پنج دقیقه در دمای اتاق (۱۵ تا ۲۵ درجه سانتی‌گراد) نگهداری شد. سپس با نسبت یک به پنج، کلروفرم با Isol اولیه مخلوط شد و بهمدت ۱۵ ثانیه بهشدت تکان داده شد. محصول بهمدت دو تا سه دقیقه در دمای اتاق نگهداری شد. سپس میکروتیوب در دمای

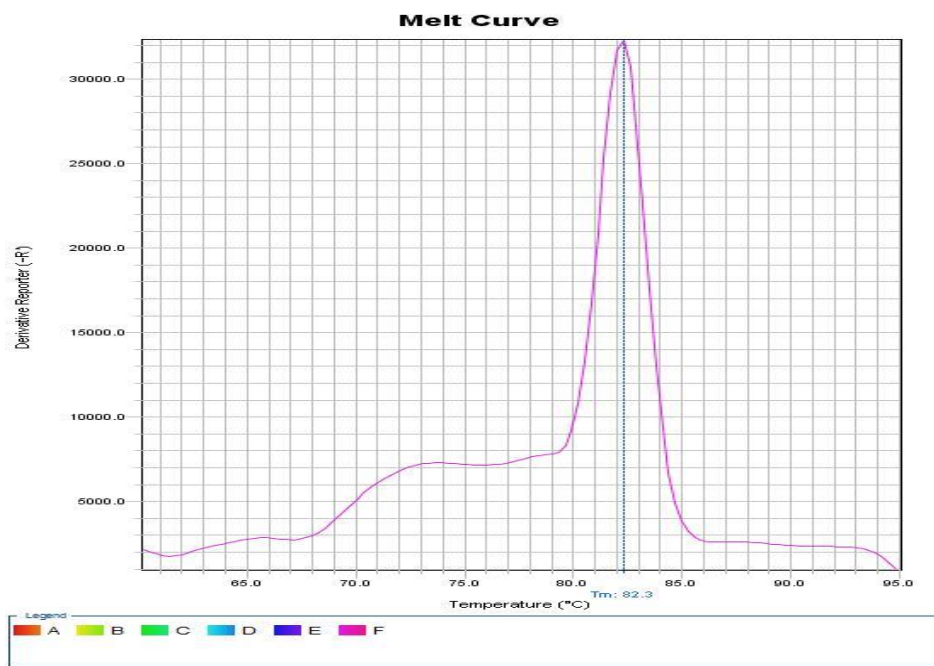
چهار درجه سانتي گراد، به مدت ۱۵ دقيقه، با ۱۲۰۰۰ دور بر دقيقه سانتريفيوژ شد و بخش‌های معدنی و آبی از هم جدا شدند. بخش محتوى RNA برداشته شد و با نسبت يك به ۰/۵ با ايزوپروپانول مخلوط شد و به مدت ۱۰ دقيقه در دمای اتاق رها شد و سپس در چهار درجه سانتي گراد، به مدت ۱۰ دقيقه، با ۱۲۰۰۰ دور بر دقيقه سانتريفيوژ شد. پليت حاوي RNA در اتانول شستوشو شد و در ۲۰ ميكروليتر آب RNase-Free حل شد. تمام مراحل استخراج زير هود و با مواد و وسائل كاملاً استريل انجام گرفت. غلظت RNA با استفاده از دستگاه نانو دراپ سنجideh شد و نسبت ۲۶۰ به ۲۸۰ بین ۱/۸-۲/۱ به عنوان تخلص مطلوب تعريف شد. به منظور اطمینان بيشتر از صحت تخلص RNA، تعدادي از RNAs تخلص شده به طور تصادفي روی ژل آگارز ۱/۵ درصد الکتروفورز شدند. سنتز به وسیله cDNA reverse transcription kit high-capacity و مطابق با دستورالعمل آن انجام شد. تمام مراحل انجام شدن کار روی يخ، زير هود و با استفاده از وسایل RNase free صورت گرفت. برای اندازه‌گيري بيان ژن GDNF و TNF- $\alpha$  با استفاده از پروتکل ليواك و همكارن (۲۷)، روش كمي Real time-PCR در ابتداي کار ميزان غلظت بهينه cDNA و همچنين پرایمرهای مربوط به هر ژن با استفاده از آزمایش سريال غلظت برای هر کدام به طور جداگانه مشخص شد؛ به طوری که کمترین ميزان دايم و بهترین Ct مشاهده شود. Real time-PCR با استفاده از RealQ Plus 2x Master Mix Green شرکت AMPLIQON و با استفاده از غلظت ng 250 از cDNA انجام گرفت. برنامه Real time-PCR شامل و اسرشت اوليه در دمای ۹۵ درجه سانتي گراد به مدت ۱۰ دقيقه و و اسرشت در هر سيكل PCR در دمای ۹۵ درجه سانتي گراد به مدت ۱۵ ثانие بود. با توجه به دمای انلينگ پرایمرها هر سيكل به مدت ۳۰ ثانие (۴۰ سيكل) در نظر گرفته شد. از ژن گليسيرآلدييد سه-فسفات دهیدروژناز (GAPDH) به عنوان ژن کنترل استفاده شد و ميزان بيان ژن مدنظر با فرمول  $2^{-\Delta\Delta CT}$  محاسبه شد (۲۷) و داده‌های بيان ژن با استفاده از نرمافزار GraphPad PRISM 6 بررسی و تحلیل شدند.

## جدول ۲- توالی پرایمرهای مطالعه شده در پژوهش

Table 2- Sequence of primers studied in the study

Gene	Forward/Reverse	Primer (5' → 3')	Accession Number
<i>MME</i>	F	GCCTCAGCCGAAACTACAAG	XM_017590630.1
	R	ATAAAGCCTCCCCACAGCAT	
<i>IDE</i>	F	AACACTCTGCGTACCAAGGA	XM_017588831.1
	R	AGAAGGCTTCCACTCTGCTT	
<i>LRP-1</i>	F	CTACAACGAGTTGCCAGCC	XM_008765393.1
	R	GTTTCCCAGTCGGTCCAGTA	
<i>GAPDH</i>	F	AAGTTCAACGGCACAGTCAAGG	XM_017593963.1
	R	CATACTCAGCACCCAGCATCACC	

*MME*: membrane metallo-endopeptidase (Neprilysin); *IDE*: insulin degrading enzyme; *LRP-1*: low density lipoprotein receptor-related protein 1; *GAPDH*: glyceraldehyde-3-phosphate dehydrogenase; F: forward primer; R: reverse primer

شکل ۲- نمونه نمودار منحنی دمای ذوب ژن *IDE*

(وجود یک انحدار در این نمودار نشان دهنده دمای ذوب منحصر است که نبود آلدگی در نمونه و عملکرد اختصاصی پرایمرها را نشان می دهد.)

Figure 2 - Sample diagram of the melting temperature curve of IDE gene  
 (The presence of a curvature in this diagram indicates the unique melting temperature, which indicates the absence of contamination in the sample and the specific performance of the primers.)

برای زن‌های مطالعه شده در نمونه‌های بررسی شده، کارایی واکنش تکثیر بیان زنی با استفاده از نرم‌افزار ۲۰۰۹ LinRegPCR al et Ruijter تعیین شد. سپس با استفاده از برنامه اکسل، میزان نسبت بیان زنجیره‌های تاخورده بررسی و بر طبق فرمول فاصل محاسبه شد:

$$Fold\ change = \frac{(E_{target})^{\Delta C_t_{target(control-sample)}}}{(E_{ref})^{\Delta C_t_{ref(control-sample)}}}$$

برای آزمون حافظه فضایی از آزمون ماز آبی موریس استفاده شد. دستگاه رفتاری شامل یک مخزن فلزی حلقوی با دیواره مشکی (به قطر ۱/۵ و ارتفاع ۶۰ سانتی‌متر) بود که تا ارتفاع ۳۰ سانتی‌متری آن از آب  $2 \pm 21$  درجه سانتی‌گراد پر شده بود. یک سکوی مدور به قطر ۱۰ و ارتفاع ۲۸ سانتی‌متر، حدود دو سانتی‌متر زیر سطح آب در مرکز یکی از ربع دایره‌های از پیش تعیین شده قرار داده شد. آزمایش‌کننده، رایانه و شکل‌های راهنمای خارج از ماز در سراسر آزمایش ثابت بودند. حرکت و رفتار حیوان به وسیله نرم‌افزار اتو ویژن<sup>۷</sup> و یک دوربین که در بالای مخزن قرار می‌گرفت، ردیابی و ثبت می‌شد؛ بدین ترتیب مسیر شناور موش در هر بار آموزش ثبت شد و مدت زمانی که طول کشید تا حیوان سکوی پلکسی گلاس (سکوی پنهان) را پیدا کند و مدت زمانی که حیوان در ربع دایره هدف گذراند، اندازه‌گیری شدند.

روش آموزش ماز آبی موریس برای بررسی یادگیری و حافظه فضایی بدین صورت بود:  
 الف- سازش یافتن: به منظور عادت کردن به ماز، ۲۴ ساعت قبل از آموزش، رت‌ها به مدت دو دقیقه در مخزن قادر صفحه پلکسی گلاس شنا کردند.

ب- مرحله یادگیری: در این مرحله رت‌های هر سه گروه به مدت چهار روز متوالی و هر روز در چهار کارآزمایی جداگانه برای یافتن سکوی پنهان که در وسط ربع سوم (جنوب شرقی) قرار داشت، تحت آموزش قرار گرفتند. در شروع هر کارآزمایی، ابتدا به هر رت به مدت ۱۵ تا ۲۰ ثانیه اجازه استقرار روی سکو داده شد تا حیوان فرصت داشته باشد با رؤیت علائمی از قبیل پنجره، میز و قفسه، توصیفی فضایی از محیط اطراف ماز به دست آورد. سپس حیوان به طور تصادفی از یکی از

چهار جهت اصلی (شمال، جنوب، شرق و غرب) بهنحوی داخل آب رها شد که سر حیوان بهسمت دیواره حوضچه قرار بگیرد. در این حالت حیوان شنا می‌کرد تا سکوی پنهان زیر آب را پیدا کند و روی آن قرار بگیرد. درصورتی که رت قادر به پیداکردن سکو در مدت ۹۰ ثانیه نبود، با دست بهطرف آن هدایت می‌شد. پس از پیداکردن سکو، به حیوان اجازه داده می‌شد که بهمدت ۲۰ ثانیه روی آن باقی بماند. مدت زمان پیداکردن سکو (تأخیر در رسیدن به سکو)، مسافت طی شده تا رسیدن به سکو و سرعت شناکردن (مسافت طی شده تقسیم بر زمان سپری شده) در هر بار آموزش اندازه‌گیری و ثبت می‌شد. پس از آخرین کارآزمایی آموزش در هر روز، حیوان از حوضچه خارج می‌شد و با حوله خشک می‌شد و به قفس خود بازگردانده می‌شد.

آزمون پروب<sup>۱</sup> (انتقال): یک روز بعد از آخرین روز آموزش، حافظهٔ فضایی حیوانات ارزیابی شد. در این مرحله، رتها در یک آزمون ۹۰ ثانیه‌ای که در طی آن سکو از داخل آب برداشته می‌شد، ارزیابی شدند و مدت زمان صرف شده در ربع دایره هدف که قبلًاً سکو در آن قرار داشت، اندازه‌گیری شد.

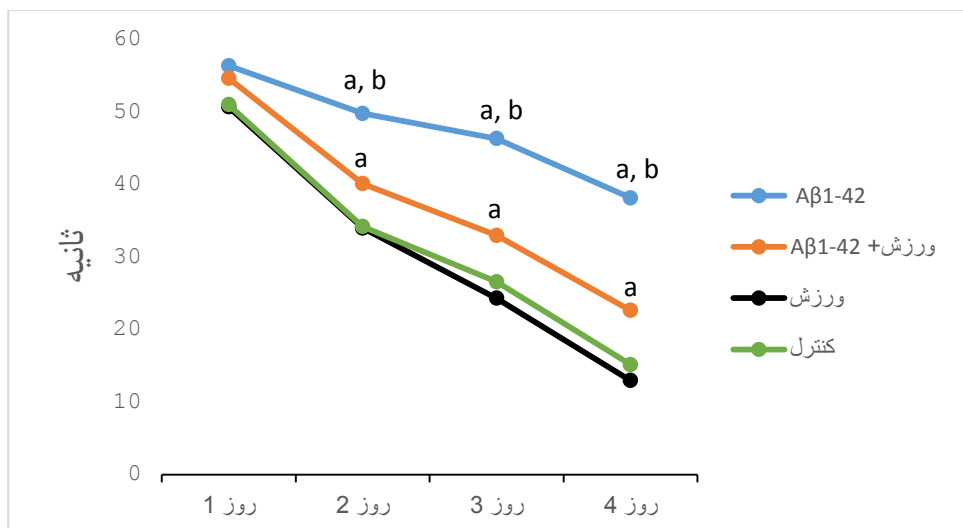
آزمون سکوی آشکار<sup>۲</sup>: به منظور بررسی هماهنگی حسی-حرکتی و انگیزهٔ حیوان، پس از انجام شدن آزمون پروب، سکو توسط یک صفحهٔ سفیدرنگ مرئی شد و هم‌سطح با آب قرار گرفت تا به صورت واضح دیده شود. این سکو در وسط ربع دوم (منطقهٔ شمال شرقی) قرار داشت و هر رت در چهار کارآزمایی به طور تصادفی از چهار جهت اصلی به داخل آب رها شد. سپس حیوان شنا کرد تا سکوی سفیدرنگ هم‌سطح آب را پیدا کند و روی آن قرار بگیرد. مدت زمان پیداکردن سکو در هر بار آزمون اندازه‌گیری می‌شد. درصورتی که حیوان در این چهار کارآزمایی قادر به پیداکردن سکو در مدت ۶۰ ثانیه نبود، از گروه خود حذف می‌شد.<sup>(۲۹)</sup>

در این پژوهش برای بررسی طبیعی بودن توزیع داده‌ها از آزمون کولموگروف- اسمیرنوف<sup>۳</sup> استفاده شد. همچنین، آزمون لوین<sup>۴</sup> برای بررسی برابری واریانس‌ها در گروه‌ها به کار رفت. به منظور تحلیل داده‌ها از تحلیل واریانس یک‌طرفه (آنوا) و در صورت نیاز از آزمون تعقیبی توکی استفاده شد. سطح معنی‌داری کوچک‌تر از ۰/۰۵ به عنوان معناداری در نظر گرفته شد.

## نتایج

- 
- 1. Probe Test
  - 2. Visible
  - 3. Kolmogorov-Smirnov
  - 4. Levine Test

نتایج آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که بین گروه‌های مطالعه شده در اجرای آزمون سکوی آشکار تفاوت معناداری مشاهده نشد ( $p > 0.05$ ). نتایج آزمون اندازه‌گیری‌های مکرر نشان دهنده معنادار بودن روز ( $F = 828.47$ ,  $p < 0.001$ ), گروه ( $F = 76.730$ ,  $P < 0.001$ ) و همچنین تعامل دو متغیر مستقل روز و گروه ( $F = 8.265$ ,  $p < 0.001$ ) بر زمان سپری شده برای یافتن سکو بود. نتایج آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که بین زمان سپری شده برای یافتن سکو در گروه‌های مختلف در روزهای دوم ( $f = 39.924$ ,  $p < 0.001$ ), سوم ( $f = 30.47$ ,  $p < 0.001$ ) و چهارم ( $f = 96.196$ ,  $p < 0.001$ ) تفاوت آماری معناداری وجود دارد. مدت زمان سپری شده بین گروه‌های آمیلویید بتا + ورزش و گروه آمیلویید بتا در روزهای دوم تا چهارم گروه آمیلویید بتا + ورزش در مقایسه با گروه آمیلویید بتا در مدت زمان کمتری سکو را پیدا کردند ( $p \leq 0.001$ ). نتایج آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که مدت زمان سپری شده تا یافتن سکو بین گروه‌های ورزش و با گروه کنترل تفاوت معناداری نداشت ( $p > 0.05$ ).



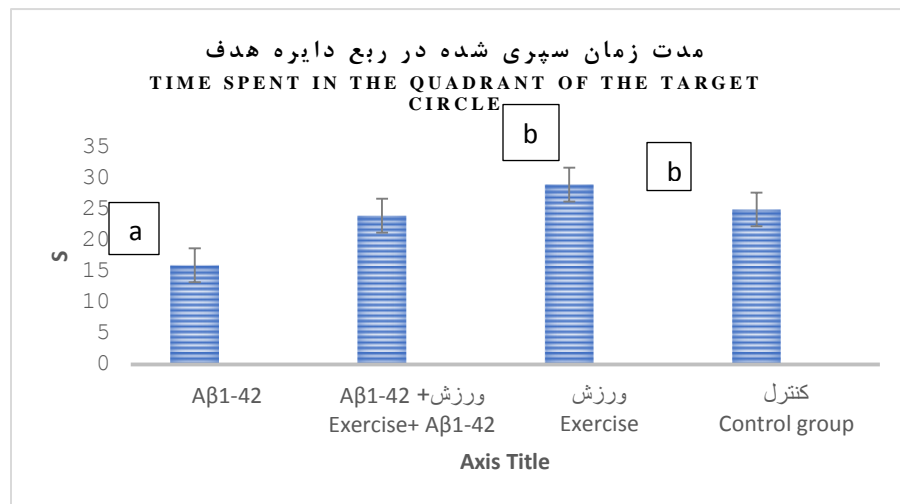
شکل ۳- میانگین زمان سپری شده برای یافتن سکو در گروه‌های مطالعه شده در مدت چهار روز آموزش ماز آبی موریس

a: تفاوت معنادار با گروه کنترل ( $p \leq 0.05$ ) ، b: تفاوت معنادار با گروه تزریق A $\beta$  ( $p \leq 0.001$ )

**Figure 3. Average time spent finding platform in the studied groups during the four days of Mauritius water maze training.**

a: significant difference with control group ( $p \leq 0.05$ ), b: significant difference with A $\beta$  injection group ( $p \leq 0.001$ )

نتایج آزمون پروب برای بررسی حافظه فضایی رت‌ها نشان داد که زمان صرف شده در ربع دایرۀ هدف برای گروه‌های مختلف به‌طور معناداری متفاوت است ( $F = 20.958$ ,  $p \leq 0.001$ ). زمان سپری شده در ربع دایرۀ هدف در گروه آمیلوئیدبتا به‌طور معناداری از گروه‌های دیگر کمتر بود ( $p \leq 0.01$ ).



شکل ۴ - زمان سپری شده در ربع دایرۀ هدف در گروه‌های مطالعه شده در آزمون پروب

( $p \leq 0.05$ ) (a: تفاوت معنادار با گروه‌های دیگر ( $p \leq 0.05$ ), b: تفاوت معنادار با گروه کنترل ( $p \leq 0.001$ ))

Figure 4 - Time spent in the quadrant of the target circle in the groups studied in the probe test

a: Significant difference with other groups ( $p \leq 0.05$ ), b: Significant difference with control group ( $p \leq 0.05$ )

براساس نتایج مقایسه سطح بیان ژن مطالعه شده در چهار گروه بررسی شده، بیان ژن GDNF در بین گروه‌های پژوهش اختلاف عینی دارند؛ به‌طوری‌که ژن GDNF در گروه تمرين بیشترین و در گروه استراحت-آمیلوئید بتا-استراحت کمترین سطح بیان را داشته است (جدول شماره ۳).

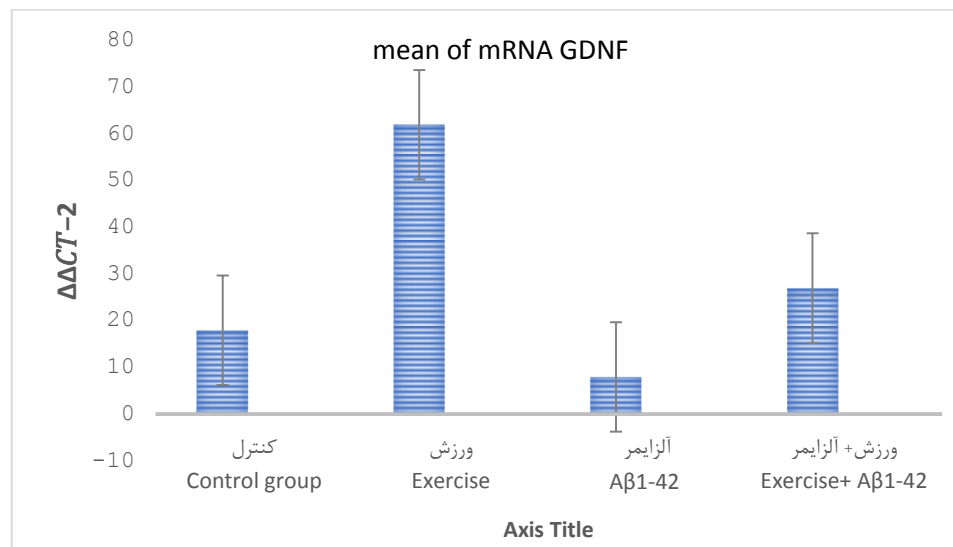
جدول ۳ - بیان ژن GDNF در رت‌های نر و بستار در چهار گروه آمیلوئید بتا

Table 3. GDNF gene expression in male Wistar rats in four amyloid beta groups

نام گروه Groups	انحراف استاندارد SDstandard deviation	میانگین Average	GDNF
--------------------	--	--------------------	------

۰/۱۵۲	۰/۰۱۵۶	گروه کنترل Intact control group
۰/۰۵۱	۰/۰۰۴۵	آميلويد بتا-(RAR) Beta-amyloid (RAR)
۰/۲۶۴	۰/۰۱۳۶	آميلويد بتا-تمرين (RAT) Amyloid Beta-Exercise (RAT)
۰/۶۰۸	۰/۰۰۷۹	گروه تمرين (T) Exercise group (T)

پس از بررسی طبیعی بودن داده‌های بیان ژن‌ها توسط آزمون کلموگروف اسمیرنوف، نتایج حاصل از بررسی تفاوت معنی‌دار با استفاده از تحلیل واریانس یک‌طرفه نشان داد که متغیرهای مستقل اعمال شده در این پژوهش که شامل القای آلزایمر، برنامه تمرين و تزریق هستند، توانسته‌اند تأثیر معناداری به‌طور هم‌زمان بر سطح بیان ژن GDNF در رت‌های چهار گروه پژوهش داشته باشند (p < 0.001) و درصد از تغییرپذیری نمرات متغیرهای بیوشیمیایی رت‌های بررسی شده تحت تأثیر اعمال متغیر مستقل قرار گرفته است. سپس برای بررسی تأثیر متغیر مستقل بر متغیر وابسته از آزمون توکی استفاده شد. براساس نتایج حاصل از تحلیل واریانس یک‌طرفه، به ازای هریک از متغیرهای بیوشیمیایی حاکی از سطح بیان GDNF رت‌های چهار گروه پژوهش دارای تفاوت معناداری با یکدیگر بودند (P < 0.001).



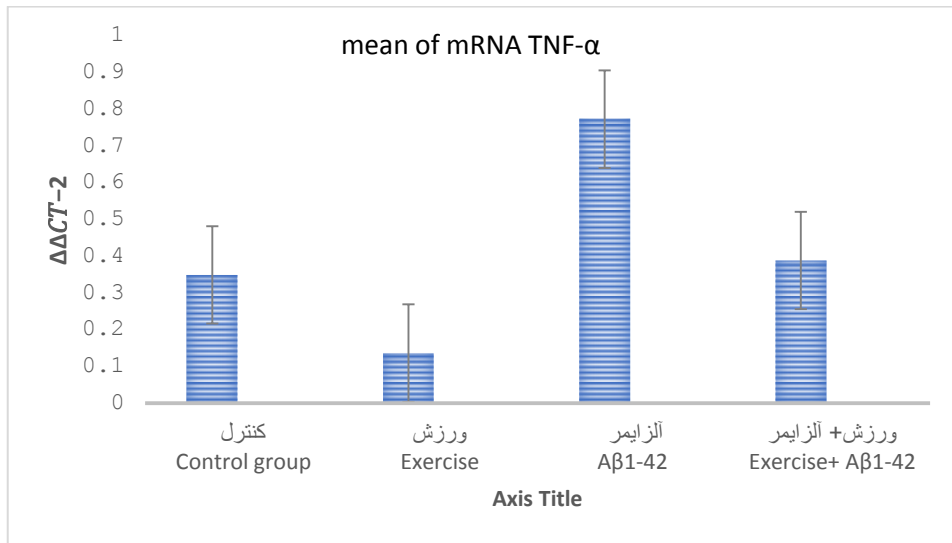
شکل ۵- میانگین mRNA GDNF در گروههای مطالعه شده

\*: تفاوت معنادار با گروههای دیگر ( $p \leq 0.05$ )**Figure 5. Mean GDNF mRNA in the groups**\*: Significant difference with other groups ( $p \leq 0.05$ )

نتایج حاصل از بررسی تفاوت معنادار با استفاده از تحلیل واریانس یکطرفه نشان داد که متغیرهای مستقل اعمال شده در این پژوهش که شامل القای آزارایمیر، برنامه تمرین و تزریق هستند، توانسته‌اند تأثیر معناداری به طور همزمان بر سطح بیان ژن TNF- $\alpha$  در رت‌های چهار گروه پژوهش داشته باشند ( $p < 0.001$ ) و ۸۸ درصد از تغییرپذیری نمرات متغیرهای بیوشیمیایی رت‌های بررسی شده تحت تأثیر اعمال متغیر مستقل قرار گرفته است. سپس با بررسی تأثیر متغیر مستقل بر متغیر وابسته بررسی شده در تحلیل واریانس یکطرفه به عنوان آزمون تعقیبی، از تحلیل واریانس یکراهه استفاده شد. براساس نتایج حاصل از تحلیل واریانس یکراهه، به ازای هریک از متغیرهای بیوشیمیایی حاکی از سطح بیان TNF- $\alpha$  رت‌های چهار گروه پژوهش دارای تفاوت معناداری با یکدیگر بودند ( $p < 0.001$ ). میزان بیان ژن TNF- $\alpha$  در بین گروههای پژوهش تفاوت معنی داری داشت؛ به طوری که بیان TNF- $\alpha$  در گروه آمیلوئید بتا (آزارایمیر) بیشترین سطح بیان و در گروه تمرین کمترین سطح بیان را داشته است (جدول شماره چهار).

جدول ۴- توصیف متغیرهای بیوشیمیایی اندازه‌گیری شده در رت‌های نر ویستار در چهار گروه پژوهش

نام گروه group	TNF- $\alpha$	انحراف استاندارد SDstandard deviation	میانگین Average
گروه کنترل Intact control group	۰/۰۲۱۳	۰/۰۲۱۳	۰/۳۴۹
آمیلوئید بتا (RAR) Beta-amyloid (RAR)	۰/۱۲۰۱	۰/۰۷۷۲	۰/۳۸۸
آمیلوئید بتا-تمرین (RAT) Amyloid Beta-Exercise (RAT)	۰/۰۳۶۶	۰/۰۳۸۸	۰/۱۳۶
گروه تمرین (T) Exercise group (T)	۰/۰۷۰۹	۰/۰۷۰۹	

شکل ۶- میانگین mRNA TNF- $\alpha$  در گروههای مطالعه شده\*: تفاوت معنادار با گروههای دیگر ( $p \leq 0.05$ )**Figure 6- Mean TNF- $\alpha$  mRNA in the studied groups**\*: Significant difference with other groups ( $p \leq 0.05$ )

## بحث و نتیجه‌گیری

مطالعه حاضر با هدف بررسی تأثير چهار هفته تمرين هوائي بر عوامل شناختي، بيان ژن GDNF و TNF- $\alpha$  در هيپوكamp رت‌های مبتلا به بیماري آلزایمر القاشه با A $\beta$ -42 انجام شد. نتایج حاصل از تحلیل واریانس يکراهه به ازای هریک از متغیرهای بیوشیمیابی حاکی از این است که سطح بيان ژن GDNF در چهار گروه پژوهش تفاوت معناداري با يكديگر داشتند؛ بهطوری که بيشترین ميزان بيان ژن GDNF در گروه ورزش بود. همچنين ميزان بيان اين ژن در گروه آلزایمر + ورزش بيشتر از گروه آلزایمر شده و گروه كنترل بود. گروه آلزایمر كمترین ميزان بيان را در مقایسه با سایر گروهها داشت. سطح بيان ژن TNF- $\alpha$  رت‌های ميزان بيان ژن TNF- $\alpha$  در گروه آلزایمر در گروه آلزایمر بودند؛ بهطوری که ميزان بيان ژن TNF- $\alpha$  در گروه آلزایمر بيشترین مقدار را داشت. همچنان ميزان بيان اين ژن در گروه ورزش كمترین مقدار را داشت. ميزان بيان ژن TNF- $\alpha$  در گروه آلزایمر + ورزش در مقایسه با گروه آلزایمر تفاوت معناداري داشت؛ بهطوری که ژن TNF- $\alpha$  در گروه آلزایمر + ورزش كمتر از گروه آلزایمر بود. علاوه بر اين، در آزمون‌های شناختي بين گروههای مطالعه شده تفاوت معناداري وجود داشت.

نتایج پژوهش حاضر نشان داد که یادگیری در هر چهار گروه پژوهش در طی روزهای آموزش ماز آبی، با کاهش زمان صرف شده برای رسیدن به سکو افزایش یافت؛ با این حال روند یادگیری بین این گروه‌ها تفاوت داشت. با اینکه گروه‌ها در زمان سپری شده برای رسیدن به سکو در روز اول تفاوت معناداری با یکدیگر نداشتند، گروه آلزایمر کمترین میزان یادگیری در روزهای دوم تا چهارم داشت. همسو با مطالعه حاضر مکاله<sup>۱</sup> و همکاران (۳۰) نشان دادند که دو هفتۀ ورزش هوایی با شدت ۱۰ متر بر دقیقه به مدت ۴۵ دقیقه در روز و پنج جلسه در هفتۀ باعث افزایش بیان سطوح پروتئینی GDNF در بصل النخاع می‌شود. به تازگی رویلا<sup>۲</sup> و همکاران گزارش کردند (۳۱) که در موش‌های آلزایمری شده مدل AD 3xTgAD میزان بیان GDNF کاهش می‌یابد و پس از ده ماه ورزش کردن اختیاری میزان بیان این تروفیک فاکتور افزایش می‌یابد که موجب بهبود در یادگیری و حافظه می‌شود. آن‌ها پیشنهاد دادند که اثرات محافظت نورونی GDNF ناشی از افزایش بیان تروفیک فاکتور BDNF است. علاوه بر این عظیمی و همکاران (۳۲) نشان دادند که میزان بیان BDNF در هیپوکمپ رت‌های مبتلا به آلزایمر پس از هشت هفتۀ تمرین هوایی افزایش یافته است و همسو با مطالعه حاضر منجر به بهبود یادگیری و حافظه در رت‌های مبتلا به آلزایمر شده است؛ بنابراین افزایش بیان ژن GDNF و بهبود یادگیری می‌تواند تحت تأثیر مدت زمان مواجهه با مداخلات ورزشی و همچنین ناشی از اثرات سایر عوامل تعذیه‌ای عصب باشد (۳۲).

مارکستنر<sup>۳</sup> و همکاران (۴) نشان دادند که مقادیر پلاسمایی GDNF در افراد مبتلا به آلزایمر خفیف افزایش می‌یابد. همچنین مطالعه‌ای دیگر نشان داد که در افراد مبتلا به مراحل اولیۀ آلزایمر مقادیر GDNF در مایع مغزی نخاعی افزایش و در مقادیر سرمی کاهش می‌یابد (۱۱). این مطالعات پیشنهاد می‌دهند که بین سیستم مرکزی و محیطی تعادل وجود دارد و برهم‌کنش کمیتی وجود دارد که بر یکدیگر اثر می‌گذارند. در مطالعه حاضر نیز مقادیر GDNF mRNA در هیپوکمپ در گروه آلزایمری شده و گروه ورزش افزایش یافت که می‌تواند ناشی از این تعادل باشد. مطالعات اخیر نشان داده‌اند که A $\beta$  باعث کاهش بیان تروفیک فاکتورها می‌شود. از طرف دیگر مشخص شده است که پاکسازی A $\beta$  در بیماری آلزایمر باعث افزایش بیان نروتروفیک فاکتورها و درنتیجه حفظ و بقای سلول‌های عصبی می‌شود (۲۹) به علاوه خدادادی و همکاران (۳۳) نشان دادند فعالیت ورزشی هوایی منظم باعث افزایش پاکسازی A $\beta$  می‌شود که این کاهش بار آمیلوپیدی نیز می‌تواند عامل مهم دیگری در افزایش بیان ژن GDNF باشد.

1. McCullough  
2. Revilla  
3. Marksteiner

در مطالعه حاضر ميزان افزایش بيان ژن GDNF در گروههای ورزش و آلزايمر + ورزش در مقایسه با گروه آلزايمر تفاوت معناداري داشت. مشخص شده است که در بيماري آلزايمر افزایش التهاب باعث کاهش بيان تروفيك فاكتورها می‌شود. تمرين هوائي به عنوان يك عامل قوي می‌تواند در تکثیر سلولی عوامل تعذيه اي (۳۴) و سركوب عوامل تسريع‌کننده در روند بيماري‌های تخریب نورونی از جمله التهاب ناشی از فعالیت ميكروگلیا و مهار گيرنده‌های NMDA نقش داشته باشد. همسو با مطالعه حاضر، وو<sup>۱</sup> و همکاران (۳۵) نشان دادند که افزایش بيان GDNF از آستروگلیاها باعث کاهش التهاب و همچنين مهار گيرنده‌های NMDA می‌شود که در نهايیت باعث بهبود حافظه و يادگيري می‌شود.

در اين پژوهش ما مقدار بيان ژن سايتوكاين اصلی پيش‌التهابي mRNA TNF- $\alpha$  را در هيپوكэмپ رت‌های نر ویستار اندازه‌گيري کردیم. مطالعات گذشته نشان داده‌اند که ورزش می‌تواند بيان سايتوكاين‌های پيش‌التهابي را تغيير دهد (۳۶، ۳۷). گزارش شده است که تمرين‌های ورزشی پيش‌رونده به کاهش غلظت عوامل پيش‌التهابي از جمله IL-1 $\beta$  در هيپوكэмپ و مخچه منجر می‌شوند (۳۸). از طرف ديگر، ساير پژوهش‌ها هیچ تفاوت معناداري را در بيان سايتوكاين‌های پيش‌التهابي از جمله TNF- $\alpha$  و IL-1 $\beta$ , IL6 در بين موش‌های جوان بی‌تحرک و ورزش‌کرده مشاهده نکرده‌اند (۳۹، ۴۰); با وجوداين باید به اين نکته اشاره کرد که کاهش نسبت در عوامل پيش‌التهابي به التهابي TNF $\alpha$ /IL10 و IL1 $\beta$ /IL10, IL6/IL10 کنترل مشاهده شده است (۴۰). در مطالعه حاضر نيز ميزان بيان ژن TNF- $\alpha$  در گروه ورزش در مقایسه با گروه آلزايمر شده کاهش معناداري داشت که اثرات ضدالتهابي ورزش را نشان می‌دهد. در اين پژوهش نشان داده شد که مقادير بيان ژن TNF- $\alpha$  در گروه آلزايمر + ورزش به‌سمت سطوح پايه (گروه کنترل) تقليل يافته است. سايتوكاين‌های پيش‌التهابي می‌توانند اثرات مثبت و منفي داشته باشند. اين اثرات به چند عامل بستگي دارد؛ از جمله نوع سايتوكاين توليدشده، سطح عملکردي، نوع سلول تحريک‌شده و غلظت و مدت زمان مواجهه سايتوكاين‌ها. در مغز آلزايمر شده مشخص شده است که ورزش مقادير سايتوكاين‌های ضدالتهابي را افزایش می‌دهد (۴۱). همسو با مطالعه حاضر، عظيمى و همکاران (۴۲) نشان دادند که تمرين هوائي مقادير سايتوكاين‌های ضدالتهابي و عوامل تعذيه‌اي سلول عصبي از جمله BDNF و GDNF را افزایش می‌دهد و عملکردهای شناختی در موش‌های آلزايمر شده بهبود می‌يابد. همان‌طور که توضیح داده شد،

سایتوکاین‌های ضدالتهابی در مغز آلزایمری شده به‌طور معناداری کاهش می‌باید (۴۳). این کاهش بیان در عوامل ضدالتهابی را به‌خاطر افزایش در بیان سایتوکاین‌های التهابی و آسیب نورونی توصیف کرده‌اند (۴۴). درواقع پژوهش‌ها پیشنهاد داده‌اند که کاهش در IL-10 در مغز پیر ممکن است به نقص عملکرد و آسیب پذیری نورونی منتج شود (۴۵، ۴۶). در این پژوهش ما مشاهده کردیم که چهار هفته تمرین هوازی پیش‌روندۀ سطوح IL-10 را در هیپوکمپ موش‌های آلزایمری شده افزایش می‌دهد. این افزایش بیان در عوامل ضدالتهابی و کاهش در عامل پیش‌التهابی TNF- $\alpha$  با بهبود عملکرد شناختی در موش‌های گروه آلزایمری شده + ورزش همراه بوده است. اهمیت پاسخ ضدالتهابی ورزش ظرفیت درمانی ورزش را برای نبود تعادل التهابی و همچنین کاهش خطر اختلالات مرتبط با التهاب نورونی نشان می‌دهد.

نتایج پژوهش حاضر نشان داد که یادگیری در هر چهار گروه پژوهش در طی روزهای آموزش ماز آبی، با کاهش زمان صرف‌شده برای رسیدن به سکو افزایش یافت؛ با این حال روند یادگیری بین این گروه‌ها تفاوت داشت. با اینکه گروه‌ها در زمان سپری‌شده برای رسیدن به سکو در روز اول تفاوت معناداری با یکدیگر نداشتند، گروه آلزایمر کمترین میزان یادگیری در روزهای دوم تا چهارم داشت. گروه آلزایمری شده که به ورزش پرداخته بودند، در مقایسه با گروه آلزایمر یادگیری بهتری داشتند. بهبود یادگیری فضایی در اثر تمرین در موش‌های پیر (۴۷) و مبتلا به آلزایمر پیش‌تر گزارش شده است (۴۸). از سوی دیگر، نبود تعییر در خور توجه در زمان صرف‌شده برای رسیدن به سکو در گروه‌های ورزشی در مقایسه با گروه کنترل به این نکته اشاره دارد که در حالت طبیعی، یادگیری فضایی در ماز آبی تحت تأثیر فعالیت ورزشی قرار نمی‌گیرد. این مشاهده با پژوهش خورشید‌احمد و همکاران (۲۹) همسوست که تأثیرنداشتن تمرین ورزشی بر یادگیری فضایی در ماز آبی را در حیوانات سالم گزارش کرده‌اند؛ بنابراین به‌نظر می‌رسد زمانی که تخریب در خور ملاحظه‌ای در یادگیری رخ داده باشد، اثرات مثبت ورزش برجسته‌تر است. افزایش نورون‌زاوی، سیناپس‌ها و شکل‌پذیری سیناپس‌ها، افزایش سطوح عوامل تغذیه‌ای عصبی در نقاط مختلف مغزی به‌خصوص در هیپوکمپ از جمله عوامل شناخته‌شده در بهبود عملکرد شناختی به‌دبیال تمرین ورزشی هستند (۴۹، ۵۰).

پژوهش حاضر چند محدودیت داشت؛ از جمله عدم بررسی میزان سایر بیومارکرهایی که تحت تأثیر فعالیت ورزشی قرار می‌گیرند و بر یادگیری تأثیر می‌گذارند. مشخص شده است که سطوح سرمی IGF-1 با عملکرد شناختی مغز رابطه مستقیم دارد که پیشنهاد می‌شود در مطالعات بعدی میزان این فاکتور نیز سنجیده شود (۵۱). بررسی تأثیر فعالیت ورزشی بر مقادیر محیطی نروتروفین‌ها

به خصوص در عضله اسکلتی و رابطه آن‌ها با یادگیری نیز از دیگر پیشنهادهای پژوهشی برای پژوهشگران آینده است.

پیام مقاله: نتایج حاصل از مطالعه حاضر نشان می‌دهد که تمرین هوایی می‌تواند نقش بسزایی در بهبود یادگیری و همچنین افزایش بیان ژن‌های عامل تغذیه‌ای عصب در هیپوکمپ رت‌های آزادی‌می‌شده بهویژه GDNF و کاهش عوامل التهابی داشته باشد که درنهایت به بهترشدن حافظه و یادگیری کمک می‌کند.

## منابع

1. Heneka MT, O'Banion MK. Inflammatory processes in Alzheimer's disease. *Journal of Neuroimmunology*. 2007;184(1-2):69-91.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/17222916/>
2. Selkoe DJ. Alzheimer's disease: genes, proteins, and therapy. *Physiological Reviews*. 2001;81(2):741-66.  
<https://journals.physiology.org/doi/full/10.1152/physrev.2001.81.2.741>
3. Cunningham C. Microglia and neurodegeneration: the role of systemic inflammation. *Glia*. 2013;61(1):71-90. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/22674585/>
4. Marsland AL, Gianaros PJ, Abramowitch SM, Manuck SB, Hariri AR. Interleukin-6 covaries inversely with hippocampal grey matter volume in middle-aged adults. *Biol Psychiatry*. 2008;64(6):484-90.  
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2562462/>
5. J.A. Funk, J. Gohlke, A.D. Kraft, C.A. McPherson, J.B. Collins, G.J. Harry Voluntary exercise protects hippocampal neurons from trimethyltin injury: Possible role of interleukin-6 to modulate tumor necrosis factor receptor-mediated neurotoxicity *Brain, Behavior, and Immunity*. 2011;25:1063-1077.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/21435392/>
6. Kesler S, Janelsins M, Koovakkattu D, Palesh O, Mustian K, Morrow G, Dhabhar FS. Reduced hippocampal volume and verbal memory performance associated with interleukin-6 and tumor necrosis factor-alpha levels in chemotherapy-treated breast cancer survivors. *Brain Behav Immun*. 2013;30(Suppl):S109–16.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/22698992/>
7. De Felice FG. Alzheimer's disease and insulin resistance: translating basic science into clinical applications. *J Clin Invest*. 2013;123:531–9.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/23485579/>
8. Mattson MP. Energy intake and exercise as determinants of brain health and vulnerability to injury and disease. *Cell Metab*. 2012;16:706–22Ohwataishi A, Ikeda S, Harada K, Kamikawa Y, Yoshida A. Exercise enhanced functional recovery and expression of GDNF after photochemically induced cerebral infarction in the rat. *EXCLI Journal*. 2013;12:693<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/23168220/>.

9. Dobos N, Korf J, Luiten P, Eisel U. Neuroinflammation in Alzheimer's disease and Major Depression. *Biol Psychiatry*. 2010;67:503–504. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/20185031/>
10. Diniz BS, Teixeira AL, Ojopi EB, Talib LL, Mendonça VA, Gattaz WF, Forlenza OV. Higher serum sTNFR1 level predicts conversion from mild cognitive impairment to Alzheimer's disease. *J Alzheimers Dis*. 2010;22:1305-11. 93-102. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/20930310/>
11. Zagaar M, Alhaider I, Dao A, Levine A, Alkarawi A, Alzubaidy M, et al. The beneficial effects of regular exercise on cognition in REM sleep deprivation: behavioral, electrophysiological and molecular evidence. *Neurobiology of Disease*. 2012;45(3):1153-62. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/22227452/>
12. Lin T-W ,Shih Y-H, Chen S-J, Lien C-H, Chang C-Y, Huang T-Y, et al. Running exercise delays neurodegeneration in amygdala and hippocampus of Alzheimer's disease (APP/PS1) transgenic mice. *Neurobiology of Learning and Memory*. 2015;118:189-97. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/25543023/>
13. Airaksinen MS, Saarma M. The GDNF family: signalling, biological functions and therapeutic value. *Nature Reviews Neuroscience*. 2002;3(5):383 - 94<https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1476558617304475>.
14. Marksteiner J, Kemmler G, Weiss EM, Knaus G, Ullrich C, Mechtederakov S, et al. Five out of 16 plasma signaling proteins are enhanced in plasma of patients with mild cognitive impairment and Alzheimer's disease. *Neurobiology of Aging*. 2011;32(3):539-40<https://europepmc.org/article/med/19395124>
15. Straten G, Saur R, Laske C, Gasser T, Annas P, Basun H, et al. Influence of lithium treatment on GDNF serum and CSF concentrations in patients with early Alzheimer's disease. *Current Alzheimer Research*. 2011;8(8):853-9. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/21875410/>
16. Sullivan AM, O'Keeffe GW. Neurotrophic factor therapy for Parkinson's disease: past, present and future. *Neural regeneration Research*. 2016;11(2):25-7. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27073356/>
17. Ohwatashi A, Ikeda S, Harada K, Kamikawa Y, Yoshida A. Exercise enhanced functional recovery and expression of GDNF after photochemically induced cerebral infarction in the rat. *EXCLI Journal*. 2013;12:693-700. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4653718/>
18. Wick M, Teng L, Mu X, Springer JE, Davis BM. Overexpression of GDNF induces and maintains hyperinnervation of muscle fibers and multiple end-plateformations. *Exp Neurol*. 2001;171:342-50. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3637874/>
19. Airavaara M, Pletnikova O, Doyle ME, Zhang YE, Troncoso JC, Liu Q-R. Identification of novel GDNF isoforms and cis-antisense GDNFOS gene and their regulation in human middle temporal gyrus of Alzheimer disease. *Journal of Biological Chemistry*.2011;286(52):45093-102. <https://europepmc.org/article/pmc3247946>
20. Palasz E, Folcik R, Gasiorowska A, Niewiadomska W, Niewiadomska G. Treadmill training lessens dopaminergic deficiency, enhances BDNF and GDNF biosynthesis, and reduces brain inflammation in the MPTP mouse model of Parkinson's disease.

- Parkinsonism & Related Disorders. 2018;46:e41.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32050617/>
21. Campos C, Rocha NB, Lattari E, Paes F, Nardi AE, Machado S. Exercise-induced neuroprotective effects on neurodegenerative diseases: the key role of trophic factors. Expert Review of Neurotherapeutics. 2016;16(6):723-34.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27086703/>
  22. Afzalpour ME, Chadorneshin HT, Foadoddini M, Eivari HA. Comparing interval and continuous exercise training regimens on neurotrophic factors in rat brain. Physiology & Behavior. 2015;147:78-83.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/25868740/>
  23. Piotrowicz Z, Chalimoniuk M, Płoszczyca K, Czuba M, Langfort J. Acute normobaric hypoxia does not affect the simultaneous exercise-induced increase in circulating BDNF and GDNF in young healthy men: A feasibility study. PloS One. 2019 Oct 23;14(10):e0224207.  
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC6808427/>
  24. Zagaar M, Alhaider I, Dao A, Levine A, Alkarawi A, Alzubaidy M, et al. The beneficial effects of regular exercise on cognition in REM sleep deprivation: behavioral, electrophysiological and molecular evidence. Neurobiology of Disease. 2012;45(3):1153-62. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/22227452/>
  25. Mohammadpour JD, HosseiniMardi N, Janahmadi M, Fathollahi Y, Motamedi F, Rohampour K. Non-selective NSAIDs improve the amyloid- $\beta$ -mediated suppression of memory and synaptic plasticity. Pharmacology Biochemistry and Behavior. 2015;132:33-41. <https://europepmc.org/article/med/25697476>
  26. BÜTTNER-ENNEVER, JEAN. "The Rat Brain in Stereotaxic Coordinates, 3rd edn." Journal of Anatomy vol. 191, Pt 2 (1997): 315–317. [anatomy/issue/216538F2232A9165439EA8FCC0F8A5BB](https://doi.org/10.1046/j.1365-2796.1997.00002.x)
  27. Livak KJ, Schmittgen TD. Analysis of relative gene expression data using real-time quantitative PCR and the 2<sup>-</sup> ΔΔCT method. Methods. 2001;25(4):4028. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/11846609/>.
  28. Campos C, Rocha NB, Lattari E, Paes F, Nardi AE, Machado S. Exercise-induced neuroprotective effects on neurodegenerative diseases: the key role of trophic factors. Expert Review of Neurotherapeutics. 2016;16(6):723-34.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27086703/>
  29. Khorshidahmad T, Tabrizian K, Vakilzadeh G, Nikbin P, Moradi S, Hosseini-Sharifabad A, et al. Interactive effects of a protein kinase AII inhibitor and testosterone on spatial learning in the Morris water maze. Behavioural Brain Research. 2012;228(2):432-9. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/22209852/>
  30. McCullough MJ, Gyorkos AM, Spitsbergen JM. Short-term exercise increases GDNF protein levels in the spinal cord of young and old rats. Neuroscience. 2013;240:258-68. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/23500094/>
  31. Revilla S, Ursulet S, Álvarez-López MJ, Castro-Freire M, Perpiñá U, García-Mesa Y, et al. Lenti-GDNF gene therapy protects against Alzheimer's disease-like

- neuropathology in 3xTg-AD mice and MC65 cells. *CNS Neuroscience & Therapeutics*. 2014;20(11):961-72. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/25119316/>
32. Azimi M, Gharakhanlou R, Naghdi N, Khodadadi D, Heysieattalab S. Moderate treadmill exercise ameliorates amyloid- $\beta$ -induced learning and memory impairment, possibly via increasing AMPK activity and up-regulation of the PGC-1 $\alpha$ /FNDC5/BDNF pathway. *Peptides* 2018;102:78-88. <https://europemc.org/article/med/29309801>
33. Khodadadi D, Gharakhanlou R, Naghdi N, Salimi M, Azimi SM, Shahed A. The effect of 4 weeks of exercise preconditioning on soluble amyloid beta level and memory impairment in rats with Alzheimer's disease induced by A $\beta$ 1-42 injection. *Razi Journal of Medical Sciences*. 2018;24(165):74-84. [http://jarums.arums.ac.ir/browse.php?a\\_id=1913&sid=1&slc\\_lang=en&ftxt=1](http://jarums.arums.ac.ir/browse.php?a_id=1913&sid=1&slc_lang=en&ftxt=1)
34. Sim Y-J. Treadmill exercise alleviates impairment of spatial learning ability through enhancing cell proliferation in the streptozotocin-induced Alzheimer's disease rats. *Journal of exercise rehabilitation*. 2014;10(2):81-8. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/24877042/>
35. Wu H-M, Tzeng N-S, Qian L, Wei S-J, Hu X, Chen S-H, et al. Novel neuroprotective mechanisms of memantine: increase in neurotrophic factor release from astroglia and anti-inflammation by preventing microglial activation. *Neuropsychopharmacology*. 2009;34(10):2344-57. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/19536110/>
36. Chennaoui M, Drogou C, Gomez-Merino D: Effects of physical training on IL-1 $\beta$ , IL-6 and IL-1 $\alpha$  concentrations in various brain areas of the rat. *Eur Cytokine Netw.* 2008;19:8-14. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/18299269/>
37. Dobos N, Korf J, Luiten P, Eisel U. Neuroinflammation in Alzheimer's disease and Major Depression. *Biol Psychiatry*. 2010;67:503-504. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/20185031/>
38. Colbert LH, Davis JM, Essig DA, Ghaffar A, Mayer EP: Tissue expression and plasma concentrations of TNF $\alpha$ , IL-1 $\beta$ , and IL-6 following treadmill exercise in mice. *Int J Sports Med.* 2001;22:261-7. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/11414667/>
39. Mota BC, Pereira L, Souza MA, Silva LF, Magni DV, Ferreira AP, et al. Exercise pre-conditioning reduces brain inflammation and protects against toxicity induced by traumatic brain injury: behavioral and neurochemical approach. *Neurotox Res.* 2012;21:175-84. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/21735317/>
40. Gomes da Silva, Sérgio et al. "Exercise-induced hippocampal anti-inflammatory response in aged rats." *Journal of neuroinflammation* vol. 10 61. 10 May. 2013, doi:10.1186/1742-2094-10-61 <https://www.proquest.com/docview/1355171745>
41. Godbout JP, Johnson RW: Age and neuroinflammation: a lifetime of psychoneuroimmune consequences. *Immunol Allergy Clin North Am.* 2009;29:32137. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/19389585/>
42. Azimi M, Gharakhanlou R, Naghdi N, Khodadadi D, Heysieattalab S. Moderate treadmill exercise ameliorates amyloid- $\beta$ -induced learning and memory impairment, possibly via increasing AMPK activity and up-regulation of the PGC-

- 1 $\alpha$ /FNDC5/BDNFpathway. Peptides 2018;102:78-88.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/29309801/>
43. Ye SM, Johnson RW: An age-related decline in interleukin-10 may contribute to the increased expression of interleukin-6 in brain of aged mice. Neuroimmunomodulation 2001;9:183-92.  
<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/11847480/>
44. Viviani B, Boraso M: Cytokines and neuronal channels: a molecular basis for age-related decline of neuronal function? Exp Gerontol. 2011;46:199206 <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/20869430/>
45. Grilli M, Barbieri I, Basudev H, Brusa R, Casati C, Lozza G, Ongini E: Interleukin-10 modulates neuronal threshold of vulnerability to ischaemic damage. Eur J Neurosci. 2000;12:2265-2272. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/10947805/>
46. Krzyszton CP, Sparkman NL, Grant RW, Buchanan JB, Broussard SR, Woods J, Johnson RW: Exacerbated fatigue and motor deficits in interleukin-10 -deficient mice after peripheral immune stimulation. Am J Physiol Regul Integr Comp Physiol. 2008;295:R1109-R1114.
47. Kennard J, Woodruff-Pak DS. Aging and exercise effects on motor learning and spatial memory. Ageing Res [Internet]. 2011 Apr. 13 [cited 2021 Feb. 18];2(1):e2. <https://www.pagepress.org/journals/index.php/ar/article/view/ar.2011.e2>
48. Xiong J, Li S, Sun Y, Zhang X, Dong Z, Zhong P, et al. Long-term treadmill exercise improves spatial memory of male APPswe/PS1dE9 mice by regulation of BDNF expression and microglia activation. Biology of Sport. 2015;32(4):295-300 <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC4672160/>.
49. Sahay A, Scobie KN, Hill AS, O'Carroll CM, Kheirbek MA, Burghardt NS, Fenton AA, Dranovsky A, Hen R. Increasing adult hippocampal neurogenesis is sufficient to improve pattern separation. Nature. 2011;472(7344):466-470. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/21460835/>
50. Voss MW, Soto C, Yoo S, Sodoma M, Vivar C, van Praag H. Exercise and hippocampal memory systems. Trends in Cognitive Sciences. 2019; Apr;23(4):318,333. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/30777641/>
51. Campos C, Rocha NB, Lattari E, Paes F, Nardi AE, Machado S. Exercise-induced neuroprotective effects on neurodegenerative diseases: the key role of trophic factors. Expert Review of Neurotherapeutics. 2016;16(6):723-34. <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/27086703/>

## استناد به مقاله

قاسمی پیمان، قراخانلو رضا، ملانوری شمسی مهدیه، خدادادی داور. تأثیر چهار هفته تمرین هوایی بر بیان ژن فاکتور تنذیه‌ای مشتق شده از سلول‌های گلیال، TNF- $\alpha$  و عوامل شناختی در هیپوکمپ رت‌های مبتلا به بیماری آلزایمر القا شده با آمیلوئید بتا. *فیزیولوژی ورزشی*. بهار ۱۴۰۰؛ ۱۳(۴۹): ۹۸-۱۶۹.

شناسه دیجیتال: 10.22089/spj.2020.2280.1923

Ghasemi P, Gharakhanlou R, Molanouri Shamsi M, Khodadadi D. The Effect of 4 Weeks Aerobic Exercise on Gene Expression of Glial Cell\_Derived Neurotrophic Factor, TNF- $\alpha$  and Cognition in Rat's Hippocampus with Alzheimer's Disease Induced by Amyloid Beta. *Sport Physiology*. Spring 2021; 13 (49): 169-98. (In Persian). Doi: 10.22089/spj.2020.2280.1923