

The Effect of Aerobic Exercise on the Gene Expression of Selected Apoptotic Balance Factors (Bax/Bcl-2) and the Inhibition of the Vascular Endothelial Growth Factor-A / Hypoxia-Inducible Factor-1 α Pathway in the Tumor Tissue of Rats with Colon Cancer Induced by Dimethylhydrazine

Batool Eslami¹ , Jamshid Banaei Borojeni² , Mahnaz Marvi Esfahani¹ , Elham Eftekhari² 

1. PhD Student in Sport Sciences, Najafabad Branch, Islamic Azad University, Najafabad, Iran.

2. Assistant Professor at Department of Physical Education and Sport Sciences, Najafabad Branch, Islamic Azad University, Najafabad, Iran.

Extended Abstract

Background and Aim: Colon cancer remains one of the leading malignancies of the gastrointestinal tract, and its progression is fundamentally influenced by disruptions in apoptotic signaling and the activation of hypoxia-driven angiogenesis pathways (Johnson & Fleet, 2013). Dysregulation of the Bcl-2-associated X protein/B-cell lymphoma 2 (Bax/Bcl-2) balance contributes to enhanced tumor cell survival, while stimulation of the hypoxia-inducible factor-1 alpha/vascular endothelial growth factor A axis (HIF-1 α /VEGF-A) promotes angiogenic expansion within the tumor microenvironment, thereby facilitating tumor growth, invasion, and metastasis (Spanoudaki et al., 2023). Aerobic exercise has been proposed as a non-pharmacological intervention capable of modifying tumor biology through improvements in metabolic regulation, tissue oxygenation, and inflammatory status (Schadler et al., 2016). However, limited studies have simultaneously evaluated the integrated response of apoptotic and hypoxia-dependent angiogenic pathways to structured aerobic exercise in colon tumor tissue. Addressing this knowledge gap, the present study investigated the effects of 14 weeks of aerobic exercise on the Bax/Bcl-2 apoptotic ratio and the HIF-1 α /VEGF-A angiogenesis pathway in a rat model of dimethylhydrazine (DMH)-induced colon cancer, with the aim of elucidating coordinated molecular adaptations to exercise.

Materials and Method : This controlled experimental study was performed on 40 male Wistar rats (10–12 weeks; 250–300 g), maintained under standard laboratory conditions including controlled temperature, a 12-h light–dark cycle, and ad libitum access to food and water. Animals were randomly allocated, using block randomization based on age and weight, into 4 groups (n=10 each) including healthy control (HC), sham (SH), sedentary cancer (DS), and cancer with aerobic exercise (DA). Colon cancer was induced in DS and DA groups via weekly subcutaneous injections of 40 mg/kg dimethylhydrazine (DMH) for 6 consecutive weeks, whereas the SH group received only the DMH solvent. Tumor induction was confirmed macroscopically and by histopathological analysis using H&E staining, consistent with established models.

Following tumor confirmation, the DA group performed 14 weeks of continuous aerobic treadmill exercise, 5 sessions per week, 60 minutes per session, at 60% of the maximal running speed determined individually using an incremental test. Incremental tests were repeated at weeks 5, 9, and 13 to adjust intensity. Non-training groups were placed on a non-moving treadmill to control for environmental stress.

*Address Author Corresponding: Najafabad, Isfahan, Islamic Azad University, Najafabad Branch, Department of Physical Education and Sport Sciences; Email: banaii9557@iau.ac.ir

Colon tumor tissues were harvested 24 hours after the final intervention following overnight fasting. RNA extraction (kit RB1001), cDNA synthesis, and gene expression quantification via RT-qPCR (SYBR Green; StepOnePlus system) were performed for Bax, Bcl-2, HIF-1 α , and VEGF-A. TBP gene was used as the reference gene due to its stability in inflammatory and cancer models. Primer sequences were validated for efficiency (90–110%) and specificity via melt-curve analysis. All reactions were performed in technical triplicates.

Statistical analyses included Shapiro–Wilk, Levene, one-way analysis of variance (ANOVA), and Tukey post-hoc tests. In addition, Bonferroni correction was applied as a sensitivity analysis. Tumor burden and molecular markers were analyzed as fold changes relative to HC. The significance level was set at $p < 0.05$.

Findings: DMH administration successfully induced colon tumors in the DS and DA groups, whereas no macroscopic lesions were observed in HC and SH animals. Tumor burden indices revealed marked elevations in the DS group, demonstrating the highest tumor number and total tumor weight. Aerobic exercise markedly attenuated tumor burden in the DA group relative to DS. Specifically, the mean number of tumors decreased from 6.80 ± 1.40 in DS to 4.10 ± 1.20 in DA, and total tumor weight reduced from 1.92 ± 0.35 g to 1.21 ± 0.28 g ($p < 0.01$). Molecular analyses demonstrated substantial alterations in apoptotic and angiogenic gene expression markers across groups. One-way ANOVA revealed significant differences among the study groups in tumor burden indices as well as molecular variables, including Bax, Bcl-2, HIF-1 α , and VEGF-A ($p \leq 0.006$), with large effect sizes ($\eta^2 = 0.38–0.81$). Descriptive statistics and ANOVA results for these variables are presented in Table 1.

Table 1. Descriptive (Mean \pm SD) and one-way ANOVA results for tumor burden, apoptotic, and hypoxia–angiogenesis markers across study groups

Variables	HC	SH	DS	DA	P	η^2
Tumor number (n)	0	0	6.80 ± 1.40	4.10 ± 1.20	0.001*	0.52
Total tumor weight (g)	0	0	1.92 ± 0.35	1.21 ± 0.28	0.002*	0.48
Bax (fold change)	1.00 ± 0.21	0.96 ± 0.24	0.61 ± 0.33	0.89 ± 0.29	0.002*	0.45
Bcl-2 (fold change)	1.00 ± 0.18	1.05 ± 0.27	1.58 ± 0.42	1.21 ± 0.36	0.006	0.38
HIF-1 α (fold change)	1.00 ± 0.25	1.12 ± 0.31	2.10 ± 0.55	1.62 ± 0.47	$< 0.001^*$	0.74
VEGF-A (fold change)	1.00 ± 0.23	1.18 ± 0.29	2.35 ± 0.61	1.74 ± 0.52	$< 0.001^*$	0.81

* HC: Healthy control; SH: Sham; DS: Diseased sedentary; DA: Diseased with aerobic training; Bax: Bcl-2–associated X protein; Bcl-2: B-cell lymphoma 2; HIF-1 α : Hypoxia-inducible factor-1 alpha; VEGF-A: Vascular endothelial growth factor A; η^2 : Eta squared (effect size). * significant differences at $p < 0.05$ level.

Tukey’s post hoc analysis showed that the DS group had significantly higher tumor number and total tumor weight compared with HC and SH ($p < 0.001$), whereas both indices were significantly lower in DA compared with DS ($p < 0.01$). For apoptotic markers, Bax expression was significantly lower in DS compared with HC ($p < 0.001$), while Bcl-2 expression was significantly higher ($p < 0.001$). In the DA group, Bax expression was significantly higher than in DS ($p = 0.041$), whereas Bcl-2 expression was significantly lower ($p = 0.018$). For angiogenesis-related markers, HIF-1 α and VEGF-A expression levels were significantly higher in DS compared with HC (both $p < 0.001$). In addition, both markers were significantly lower in DA compared with DS (both $p < 0.001$).

Conclusion: 14 weeks of structured aerobic exercise in a DMH-induced rat model of colon cancer resulted in meaningful molecular and phenotypic improvements. Exercise significantly reduced tumor burden, restored apoptotic signaling through increased Bax and decreased Bcl-2 expression, and attenuated the activation of the hypoxia-dependent angiogenesis pathway through reductions in HIF-1 α and VEGF-A. The coordinated modulation of these pathways suggests that aerobic exercise exerts multi-dimensional anticancer effects, consistent with preclinical models proposing enhanced oxygenation, improved vascular function, and modulation of survival signaling (Ashcraft et al., 2016; Schadler et al., 2016). Although translation to human applications requires caution, these findings support the integration of structured aerobic exercise as a complementary non-pharmacological strategy alongside conventional therapies to limit colon tumor progression. Future

studies should investigate protein-level changes, functional angiogenic outcomes, and individualized exercise-dose responses to optimize clinical applications.

Keywords: Aerobic exercise, apoptosis, Bax/Bcl-2; hypoxia-dependent angiogenesis, colon cancer.

Ethical Considerations: All experimental procedures involving animals were conducted in accordance with institutional ethical guidelines for laboratory animal care and were approved by the relevant ethics committee.

Compliance with Ethical Guideline: This study complied fully with international standards for the ethical treatment of laboratory animals and followed ARRIVE guidelines.

Funding: No external funding was received for this research.

Conflicts of Interest: The authors declare no conflicts of interest.

Issue in Progress



تأثیر تمرینات هوازی بر بیان ژن برخی عوامل تعادل آپوپتوتیک (Bax/Bcl-2) و مهار مسیر-VEGF

A/HIF-1 α در بافت توموری کولون رت‌های مبتلا به سرطان کولون القاشده با دی‌متیل‌هیدرازین

بتول اسلامی^۱، جمشید بنایی بروجنی^{۱*}، مهناز مروی^۲، الهام افتخاری قینانی^۲

۱. دانشجوی دکتری علوم ورزشی، واحد نجف آباد، دانشگاه آزاد اسلامی، نجف آباد، ایران.

۲. استادیار گروه تربیت بدنی و علوم ورزشی، واحد نجف آباد، دانشگاه آزاد اسلامی، نجف آباد، ایران.

چکیده

زمینه و هدف: سرطان کولون یکی از شایع‌ترین بدخیمی‌های دستگاه گوارش است که پیشرفت آن با اختلال در تعادل آپوپتوزیس و فعال‌سازی مسیر هیپوکسی-آنژیوژنیزس توموری مرتبط است. عدم تعادل در نسبت Bax/Bcl-2 و افزایش نسبت عامل القا هیپوکسی-1 α و عامل رشد عروق مشتق شده از اندوتلیوم نوع A (HIF-1 α /VEGF-A) از مکانیسم‌های کلیدی بقای سلول‌های سرطانی محسوب می‌شوند. اگرچه تمرین ورزشی به‌عنوان یک مداخله غیردارویی ایمن شناخته می‌شود، اثر مقایسه‌ای تمرینات هوازی بر این مسیرهای مولکولی در بافت توموری کولون به‌طور کامل روشن نشده است. هدف این پژوهش بررسی تأثیر تمرینات هوازی بر بیان ژن برخی عوامل تعادل آپوپتوتیک (Bax/Bcl-2) و مهار مسیر HIF-1 α /VEGF-A در بافت توموری کولون رت‌های مبتلا به سرطان کولون القاشده با دی‌متیل‌هیدرازین بود. **روش تحقیق:** این مطالعه تجربی بر روی ۴۰ رت نژاد ویستار انجام شد که به‌طور تصادفی در چهار گروه شامل کنترل سالم، شم، بیمار کم‌تحرك، بیمار همراه تمرین هوازی تقسیم شدند. سرطان کولون با تزریق دی‌متیل‌هیدرازین القا شد و مداخلات تمرینی به‌مدت ۱۴ هفته اجرا شد. بیان ژن‌های Bax، Bcl-2، HIF-1 α و VEGF-A در بافت توموری کولون با روش RT-qPCR اندازه‌گیری گردید. تحلیل آماری با روش تحلیل واریانس یک‌طرفه و آزمون تعقیبی توکی در سطح معنی داری $p < 0/05$ انجام شد. **یافته‌ها:** القای سرطان کولون موجب کاهش معنی‌دار بیان Bax همراه با افزایش معنی‌دار بیان Bcl-2، HIF-1 α و VEGF-A در بافت توموری شد ($P < 0/001$ برای همه تغییرات). در مقابل، تمرین هوازی نسبت به گروه بیمار کم‌تحرك، باعث افزایش معنی‌دار بیان Bax و کاهش معنی‌دار بیان Bcl-2، HIF-1 α و VEGF-A گردید ($p < 0/01$ برای همه تغییرات). **نتیجه‌گیری:** تمرین هوازی در مدل سرطان کولون رت‌ها با افزایش Bax و کاهش Bcl-2 (به نفع تقویت آپوپتوزیس) و نیز با کاهش HIF-1 α و VEGF-A (به نفع مهار مسیر/محور آنژیوژنیزس وابسته به هیپوکسی) همراه بود و همزمان بار توموری را کاهش داد. بنابراین می‌تواند به‌عنوان راهبرد غیر دارویی برای کند کردن پیشرفت تومور کولون مورد توجه قرار گیرد.

واژه‌های کلیدی: تمرین هوازی، سرطان کولون، آپوپتوزیس، آنژیوژنیزس وابسته به هیپوکسی.



The Effect of Aerobic Exercise on the Gene Expression of Selected Apoptotic Balance Factors (Bax/Bcl-2) and the Inhibition of the Vascular Endothelial Growth Factor-A / Hypoxia-Inducible Factor-1 α Pathway in the Tumor Tissue of Rats with Colon Cancer Induced by Dimethylhydrazine

Batool Eslami¹, Jamshid Banaei Borojeni^{*2}, Mahnaz marvi esfahani¹, Elham Eftekhari²

1. PhD Student in Sport Sciences, Najafabad Branch, Islamic Azad University, Najafabad, Iran.

2. Assistant Professor at Department of Physical Education and Sport Sciences, Najafabad Branch, Islamic Azad University, Najafabad, Iran.

Abstract

Background and Aim: Colon cancer is one of the most common malignancies of the gastrointestinal tract, and its progression is closely associated with disruption of apoptotic balance and activation of the hypoxia-angiogenesis pathway. Imbalance in the Bax/Bcl-2 ratio and increased activity of the Hypoxia inducing factor-1 alpha/vascular endothelium growth factor-A (HIF-1 α /VEGF-A) axis are considered key mechanisms supporting the survival of cancer cells. Although exercise training is recognized as a safe non-pharmacological intervention, the comparative effects of aerobic exercise on these molecular pathways in colon tumor tissue remain insufficiently clarified. The aim of this study was to investigate the effect of aerobic exercise on the gene expression of selected apoptotic balance factors (Bax/Bcl-2) and the inhibition of the HIF-1 α /VEGF-A pathway in the colon tumor tissue of rats with colon cancer induced by dimethylhydrazine. **Material and Methods:** This experimental study was conducted on 40 male Wistar rats randomly assigned to four groups: healthy control, sham, sedentary diseased, and diseased with aerobic exercise. Colon cancer was induced by dimethylhydrazine injection, and the exercise intervention was performed for 14 weeks. Gene expression levels of Bax, Bcl-2, HIF-1 α , and VEGF-A in colon tumor tissue were measured using RT-qPCR. Statistical analysis was performed using one-way analysis of variance followed by Tukey's post hoc test at a significance level of $p < 0.05$. **Findings:** Induction of colon cancer resulted in a significant decrease in Bax expression along with significant increases in Bcl-2, HIF-1 α , and VEGF-A expression in tumor tissue ($p < 0.001$ for all changes). In contrast, compared with the sedentary diseased group, aerobic exercise significantly increased Bax expression and significantly decreased the expression of Bcl-2, HIF-1 α , and VEGF-A ($p < 0.01$ for all changes). **Conclusion:** Aerobic exercise in the rat model of colon cancer increased Bax and reduced Bcl-2 expression (favoring enhanced apoptosis) and also decreased HIF-1 α and VEGF-A expression (indicating inhibition of the hypoxia-dependent angiogenic pathway), while simultaneously reducing tumor burden. These findings suggest that aerobic exercise may be considered a potential non-pharmacological strategy for slowing the progression of colon tumors. **Keywords:** Aerobic exercise; Apoptosis; Hypoxia-dependent angiogenesis, Colon cancer.

* Corresponding Author Address: Department of Physical Education and Sport Sciences, Islamic Azad University, Najafabad Branch, Najafabad, Isfahan; Email: banaii9557@iaui.ac.ir



مقدمه

سرطان کولون یکی از شایع‌ترین بدخیمی‌های دستگاه گوارش است که همچنان سهم قابل توجهی از مرگ‌ومیر ناشی از سرطان را در سطح جهانی به خود اختصاص می‌دهد (۱). پیشرفت این بیماری با اختلال در تعادل فرآیندهای بنیادین سلولی، به‌ویژه افزایش بقای سلول‌های بدخیم و مقاومت آن‌ها در برابر مرگ برنامه‌ریزی‌شده، ارتباط مستقیم دارد (۲). افزون بر این، رگ‌زایی توموری از طریق تأمین اکسیژن و مواد مغذی، بستر لازم برای رشد، تهاجم و متاستاز را فراهم می‌کند. شواهد نشان می‌دهد هیپوکسی توموری با فعال‌سازی پاسخ‌های تطابقی، هم‌زمان مسیرهای آنژیوژنیزس را تحریک و آپوپتوزیس را مهار می‌کند؛ از این رو تعامل میان هیپوکسی، مرگ برنامه‌ریزی‌شده و رگ‌زایی یکی از محورهای اساسی در زیست‌شناسی تومور کولون محسوب می‌شود (۳، ۴).

در سال‌های اخیر، تمرین ورزشی به‌عنوان یک مداخله غیردارویی، ایمن و کم‌هزینه، مورد توجه پژوهشگران حوزه سرطان قرار گرفته است (۵). مطالعات نشان داده‌اند فعالیت بدنی منظم می‌تواند با کاهش التهاب مزمن، بهبود تنظیم متابولیسمی و ارتقای اکسیژناسیون بافتی، محیط زیستی نامساعدی برای رشد تومور ایجاد کند (۲). به‌ویژه تمرینات هوازی از طریق بهبود جریان خون و تعدیل شرایط هیپوکسیک، قادرند بر مسیرهای مولکولی مرتبط با بقا و رشد عروقی اثرگذار باشند. در سطح مولکولی، تعادل Bax/Bcl-2 به‌عنوان شاخص مهم تنظیم آپوپتوزیس در سلول‌های سرطانی شناخته می‌شود؛ افزایش Bax و کاهش Bcl-2 با تقویت مرگ برنامه‌ریزی‌شده همراه است، در حالی که برهم‌خوردن این تعادل به نفع مسیرهای بقا و مقاومت درمانی عمل می‌کند (۶، ۷). هم‌زمان، محور نسبت عامل القا هیپوکسی-۱-آلفا/عامل رشد عروق مشتق شده از اندوتلیوم نوع A (HIF-1 α /VEGF-A) به‌عنوان مسیر اصلی آنژیوژنیزس وابسته به هیپوکسی، تشکیل شبکه‌های عروقی غیرطبیعی را در تومور تسهیل می‌کند (۸) و این دو مسیر به‌صورت متقابل در بقای سلول‌های سرطانی نقش دارند (۹). با وجود این شواهد، اغلب مطالعات پیشین اثر تمرین ورزشی را به‌صورت تک‌بعدی بررسی کرده‌اند. برای مثال، کشت‌ورز و دیگران (۲۰۲۲) افزایش Bax و کاسپاس ۳ و کاهش Bcl-2 را در بافت کولون گزارش کردند (۶)، اما ارتباط این تغییرات با وضعیت هیپوکسی یا رگ‌زایی توموری تحلیل نشده است. شیروانی و دیگران (۱۳۹۷) تمرین تناوبی را از منظر تنظیم p53 و شاخص‌های متابولیسمی بررسی کرده‌اند، بدون آنکه تعامل هم‌زمان مرگ سلولی و آنژیوژنیزس توموری تبیین شود. دژبخش و دیگران (۲۰۲۵) کاهش VEGF-A را در پاسخ به تمرین تناوبی شدید نشان دادند (۸)، اما این یافته‌ها بدون بررسی تعادل آپوپتوتیک ارائه شده است. همچنین داربند و دیگران (۲۰۲۰) به شاخص‌های آپوپتوزیس و برخی عوامل التهابی پرداخته‌اند، ولی تحلیل ساختاری از تعامل مسیر هیپوکسی و آنژیوژنیزس در بافت تومور ارائه نکرده‌اند (۲). افزون بر این، برخی پژوهش‌ها بر بافت‌های غیرتوموری یا مدل‌های غیرکولون تمرکز داشته‌اند که تعمیم نتایج را



محدود می‌کند (۱۰). بنابراین، هنوز مشخص نیست تمرینات هوازی تا چه حد می‌توانند به‌طور هم‌زمان تعادل Bax/Bcl-2 و مسیر آنژیوژنیزس وابسته به VEGF-A/HIF-1 α را در بافت توموری کولون تعدیل کنند؛ خلأیی که ضرورت انجام پژوهش‌های یکپارچه را برجسته می‌سازد.

با توجه به این شکاف دانشی، پژوهش حاضر با هدف تاثیر ۱۴ هفته تمرین هوازی بر بیان ژن برخی عوامل تعادل آپوپتوتیک (Bax/Bcl-2) و مهار مسیر VEGF-A/HIF-1 α در بافت توموری کولون رت‌های مبتلا به سرطان کولون القاشده با دی‌متیل‌هیدرازین (DMH)، طراحی شد تا تعامل هم‌زمان این دو محور مولکولی در پاسخ به مداخله تمرینی مورد ارزیابی قرار گیرد.

روش تحقیق

پژوهش حاضر به‌صورت یک مطالعه تجربی کنترل‌شده و تصادفی در مدل حیوانی طراحی و اجرا شد. جامعه آماری شامل رت‌های نر آزمایشگاهی نژاد ویستار با سن ۱۰ تا ۱۲ هفته و وزن ۲۵۰ تا ۳۰۰ گرم بود که در شرایط استاندارد آزمایشگاهی شامل دمای 22 ± 2 درجه سانتی‌گراد، چرخه ۱۲ ساعت روشنایی ۱۲ ساعت تاریکی و دسترسی آزاد به آب و غذای استاندارد نگهداری شدند. پس از یک دوره سازگاری اولیه، حیوانات واجد شرایط به روش نمونه‌گیری تصادفی ساده انتخاب شدند و سپس با استفاده از تخصیص تصادفی بلوکی بر اساس سن و وزن، در چهار گروه پژوهش قرار گرفتند: کنترل سالم^۱، شم یا شاهد حلال^۲، بیمار کم‌تحرك^۳، بیمار همراه با تمرین هوازی^۴. تخصیص تصادفی بلوکی (بر اساس سن و وزن) توسط یک پژوهشگر مستقل که در اجرای مداخله و ارزیابی پیامدها دخالت نداشت، انجام شد. کدگذاری گروه‌ها در پاکت‌های دربسته نگهداری گردید و تحلیل‌گر داده‌ها نسبت به نحوه گروه‌بندی حیوانات کور بود. حجم نمونه با استفاده از تحلیل توان آماری و نرم‌افزار G*Power (نسخه ۳.۱) برای آزمون تحلیل واریانس یک‌طرفه^۵ با چهار گروه تعیین شد. با در نظر گرفتن سطح معنی‌داری $\alpha=0/05$ و توان آزمون $\beta=0/80-1$ و با توجه به اندازه اثر بزرگ گزارش‌شده در مطالعات مشابه بر شاخص‌های مولکولی مرتبط با Bax/Bcl-2 و محور HIF-1 α /VEGF-A در مدل سرطان کولون القاشده با DMH، اندازه اثر $f=0/55$ لحاظ گردید. بر این اساس، حداقل حجم نمونه موردنیاز ۴۰ حیوان (۱۰ حیوان در هر گروه) برآورد شد؛ بنابراین، به‌منظور حفظ توان آماری و با لحاظ ریزش احتمالی، تعداد ۱۰ رت در هر گروه در این مطالعه در نظر گرفته شد. تمامی مراحل نگهداری، اجرای مداخلات و نمونه‌برداری مطابق با دستورالعمل‌های اخلاقی پژوهش‌های حیوانی انجام شد و تحلیل‌گر داده‌ها نسبت به نحوه گروه‌بندی حیوانات کور بود.

¹ Healthy Control

² Sham (Vehicle Control)

³ Disease Sedentary

⁴ Disease + Aerobic Exercise

⁵ One-way ANOVA



القای سرطان کولون با استفاده از ماده دی‌متیل‌هیدرازین (DMH) انجام شد، بدین‌صورت که DMH با دوز ۴۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم به‌صورت تزریق زیرپوستی، هفته‌ای یک‌بار به مدت ۶ هفته برای گروه‌های بیمار کم‌تحرك و بیماری همراه با تمرین هوازی تجویز گردید، در حالی که گروه شم تنها حلال DMH را دریافت کرد. در طول دوره القای سرطان و اجرای پروتکل تمرین، هیچ مرگ‌ومیر یا ریزش نمونه رخ نداد و تمامی حیوانات وارد تحلیل نهایی شدند (هر ۱۰ سر رت در گروه‌های مختلف). پس از پایان دوره القا، بروز مدل سرطان کولون از طریق شاخص‌های بالینی و تغییرات بافتی تأیید شد و سپس مداخلات تمرینی آغاز گردید. این پژوهش براساس راهنمای کار با حیوانات و موجود زنده کمیته اخلاق با کد تأیید گردید (۱۱).

اعتبارسنجی القای تومور کولون: به‌منظور تأیید موفقیت‌آمیز القای سرطان کولون در گروه‌های دریافت‌کننده DMH، پس از پایان دوره تزریق و پیش از آغاز مداخله تمرینی، کولون حیوانات به‌صورت ماکروسکوپی مورد ارزیابی قرار گرفت. وجود ضایعات برجسته، ندول‌های قابل مشاهده، ضخیم‌شدگی دیواره کولون و توده‌های قابل لمس به‌عنوان شاخص‌های اولیه رشد توموری ثبت شد. در ادامه، نمونه‌های بافتی برداشت‌شده در محلول فرمالین ۱۰ درصد فیکس، پس از پردازش بافت و قالب‌گیری در پارافین، به ضخامت ۵ میکرومتر برش داده شده و با رنگ‌آمیزی هماتوکسیلین-ئوزین (H&E) بررسی شدند. ارزیابی میکروسکوپی توسط آسیب‌شناس آشنا با مدل سرطان کولورکتال انجام شد و وجود تغییرات دیسپلاستیک، تشکیل آدنوم و یا کارسینوم مهاجم به‌عنوان معیار هیستوپاتولوژیک القای موفق تومور در نظر گرفته شد. علاوه بر شواهد بافت‌شناسی، افزایش معنی‌دار شاخص‌های مولکولی مرتبط با پیشرفت تومور (افزایش HIF-1 α و VEGF-A و تغییر تعادل Bax/Bcl-2 به نفع بقا) در گروه بیمار کم‌تحرك، به‌عنوان تأیید مولکولی تکامل مدل سرطان کولون تلقی گردید.

پروتکل تمرین هوازی: پروتکل تمرین هوازی در گروه بیمار همراه با تمرین هوازی به‌صورت تمرین تداومی روی تردمیل حیوانی اجرا شد. به‌منظور کاهش استرس و سازگاری حیوانات با دستگاه، یک دوره آشناسازی چهارروزه پیش از آغاز مداخله انجام گرفت. سپس آزمون افزایشی بیشینه برای تعیین ظرفیت عملکردی پایه هر حیوان اجرا شد و شدت تمرین معادل ۶۰ درصد حداکثر سرعت ثبت‌شده تعیین گردید. بر اساس مطالعات پیشین، این شدت تقریباً متناظر با شدت متوسط (حدود ۶۰ تا ۷۰ درصد حداکثر اکسیژن مصرفی) در مدل‌های جوندگان بوده و برای القای سازگاری‌های متابولیکی و مولکولی بدون ایجاد خستگی مفرط مناسب است (۱۱، ۱۲). تمرینات به مدت ۱۴ هفته، ۵ جلسه در هفته و هر جلسه ۶۰ دقیقه اجرا شد. آزمون بیشینه در هفته‌های ۵، ۹ و ۱۳ تکرار گردید تا شدت تمرین متناسب با تطابق‌های فیزیولوژیک به‌روزرسانی شود. به‌منظور کنترل استرس محیطی و اثرات احتمالی فرارگیری روی دستگاه، حیوانات گروه‌های غیرتمرینی (کنترل سالم، شم و بیمار کم‌تحرك) نیز در همان بازه‌های زمانی بر روی تردمیل خاموش قرار داده شدند، بدون آنکه فعالیت بدنی اجباری انجام دهند. مدت ۱۴ هفته تمرین با توجه به سیر زمانی پیشرفت تومور در مدل DMH و به‌منظور فراهم‌سازی زمان کافی برای بروز سازگاری‌های مولکولی پایدار انتخاب شد. طراحی شدت، مدت و ساختار پروتکل بر



اساس پروتکل‌های استاندارد تمرین هوازی در مدل‌های سرطان کولون و مطالعات توبیاس^۱ و دیگران (۲۰۲۳) و فریرا^۲ و دیگران (۲۰۰۷) انجام شد (۱۱، ۱۲).

نمونه‌گیری و آماده‌سازی بافت توموری کولون: نمونه‌های تومور کولون، ۲۴ ساعت پس از آخرین اقدام آزمایشی و پس از ۱۶ ساعت ناشتا نگه‌داشتن حیوانات، جمع‌آوری شدند. پس از تزریق سدیم پنتوباریتال (با دوز ۴۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم) برای القای بیهوشی، بافت کولون به سرعت خارج شد و بخش توموری با دقت جدا گردید. نمونه‌ها پس از شستشو با محلول سالین سرد و عاری از RNase در لوله‌های استریل ریخته شده و بلافاصله در نیتروژن مایع فریز شدند. سپس تا زمان انجام مراحل آزمایشگاهی در دمای ۸۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری گردیدند (۱۱، ۱۲).

نحوه استخراج RNA: برای جداسازی RNA از بافت‌های توموری کولون، از کیت استخراج RNA (با کد RB1001) استفاده گردید. تقریباً ۵۰ تا ۱۰۰ میلی‌گرم از بافت منجمد به هاون استریل منتقل و با ۱ میلی‌لیتر بافر لیز جهت تخریب کامل بافت و ایجاد هموژن مخلوط شد. سپس محلول به لوله آزمایش منتقل شد و ۲۰۰ میکرولیتر کلروفرم اضافه گردید، به مدت ۱۵ ثانیه تکان داده شده و به منظور جداسازی فازها به مدت ۵ دقیقه در دمای محیط نگه داشته شد. پس از سانتریفیوژ با سرعت ۱۲۰۰۰ دور در دقیقه به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد، فاز بالایی (حاوی RNA) جدا شده و با اتانول ۱۰۰ درصد سرد (به حجم برابر) ترکیب گردید. نمونه‌ها به مدت ۸ دقیقه در فریزر ۲۰- درجه سانتی‌گراد قرار گرفتند، سپس سانتریفیوژ شده و رسوب RNA با اتانول ۸۰ درصد شستشو داده شد. پس از حذف اتانول و خشک شدن رسوب (با روش خشک کردن در هوا)، RNA در ۲۰ تا ۵۰ میکرولیتر آب دو بار تقطیر شده عاری از RNase حل شد. خلوص و کیفیت RNA با استفاده از ژل آگارز ۱ درصد و نسبت جذب نوری در طول موج‌های ۲۶۰ و ۲۸۰ نانومتر توسط دستگاه نانو دراپ بررسی شد (۱۱، ۱۲).

سنتز cDNA: برای تولید cDNA از RNA استخراج شده، از کیت سنتز cDNA مطابق دستورالعمل شرکت سازنده استفاده گردید. پس از سنتز، نمونه‌های cDNA تا زمان انجام واکنش‌های PCR در دمای ۲۰- درجه سانتی‌گراد نگهداری شدند.

اندازه‌گیری بیان ژن‌ها با Real-Time RT-PCR: بیان ژن‌های Bcl-2، Bax، HIF-1 α و VEGF-A با استفاده از روش واکنش زنجیره‌ای پلی‌مرز در زمان واقعی (Real-time RT-PCR) ارزیابی شد. برای کنترل داخلی و نرمال‌سازی، از ژن TBP (پروتئین اتصال‌دهنده تومور) استفاده گردید. ژن TBP به‌عنوان ژن مرجع به دلیل پایداری نسبی بیان آن در بافت کولون و مدل‌های حیوانی سرطان و نیز گزارش‌های پیشین مبنی بر ثبات بیان آن در شرایط التهابی و تمرینی انتخاب شد. پایداری بیان TBP در گروه‌های مختلف پیش از تحلیل نهایی بررسی گردید و تغییر معنی‌داری بین گروه‌ها مشاهده نشد، از این رو برای

¹ Tobias

² Ferreira



نرمال سازی داده‌ها مورد استفاده قرار گرفت. واکنش‌ها در دستگاه Real-time PCR مدل StepOnePlus (ساخت Applied Biosystems) با استفاده از مسترمیکس SYBR Green انجام شد.

توالی پرایمرهای اختصاصی برای ژن‌های مورد نظر بر پایه منابع معتبر طراحی و توسط شرکت زیست‌فن‌آوران رنا سنتز شدند (جدول ۱).

چرخه حرارتی شامل دناتوراسیون اولیه در دمای ۹۵ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲ دقیقه و سپس ۴۰ سیکل شامل دناتوراسیون (۹۵ درجه سانتی‌گراد، ۱۵ ثانیه)، اتصال (۶۰ درجه سانتی‌گراد، ۳۰ ثانیه) و تمديد (۷۲ درجه سانتی‌گراد، ۳۰ ثانیه) بود. در پایان، منحنی ذوب برای تأیید اختصاصی بودن تکثیر ثبت شد. همچنین به منظور ارزیابی کارایی تکثیر، برای هر جفت پرایمر منحنی استاندارد با استفاده از رقت‌های سریالی cDNA تهیه شد و کارایی واکنش بر اساس شیب منحنی محاسبه گردید؛ به طوری که کارایی پرایمرها در محدوده قابل قبول ۹۰ تا ۱۱۰ درصد و ضریب تعیین (R^2) بیش از ۹۹/۰ به دست آمد که نشان‌دهنده کارایی مناسب واکنش‌های RT-qPCR است.

شرایط اجرای RT-qPCR و توالی پرایمرها: تمامی واکنش‌های RT-qPCR برای هر نمونه به صورت سه تکرار تکنیکی (technical triplicate) انجام شد و میانگین مقادیر Ct برای تحلیل نهایی مورد استفاده قرار گرفت. در مواردی که انحراف معیار Ct بین تکرارها بیش از ۳/۰ بود، واکنش مجدداً تکرار شد.

جدول ۱. توالی پرایمرهای مورد استفاده

نام پرایمر	توالی	معکوس	طول آمپلیکون (جفت‌باز)	دمای اتصال (درجه سانتی‌گراد)
Bax	AGGGTGGCTGGGAAGGC	TGAGCGAGGCCGCTGAGG	۱۳۴	۶۰
Bcl-2	ATCGCTCTGTGGATGACTGAGTAC	AGAGACAGCCAGGAGAAATCAAAC	۱۵۲	
HIF-1 α	TCAAGTCAGCAACGTGGAAG	TATCGAGGCTGTGTCGACTG	۱۳۸	
VEGF-A	CCTTGCTGCTCTACCTCCAC	GATGGCAGTAGCTGCCGCTGA	۱۴۵	

• Bax: پروتئین وابسته به Bcl-2 نوع X؛ Bcl-2: Bcl-2 lymphoma 2؛ HIF-1 α : فاکتور القا شده توسط هیپوکسی ۱- α VEGF-A؛ عامل رشد اندوتلیال عروقی نوع A.

روش های تحلیل آماری: تحلیل آماری با نرم‌افزار SPSS نسخه ۲۷ انجام شد. نرمال بودن توزیع داده‌ها با آزمون شاپیرو-ویلک و همگنی واریانس‌ها با آزمون لون بررسی گردید. برای مقایسه گروه‌ها در هر متغیر وابسته از تحلیل واریانس یک‌طرفه^۱ استفاده شد و در صورت معنی‌داری، آزمون تعقیبی توکی جهت مقایسه‌های جفتی اجرا گردید. علاوه بر سطح معنی‌داری (P-value)، اندازه اثر با استفاده از شاخص Eta squared (η^2) محاسبه و گزارش شد. به منظور کنترل خطای نوع اول ناشی از انجام تحلیل‌های جداگانه بر روی چهار متغیر وابسته، اصلاح بونفرونی^۲ به‌عنوان تحلیل حساسیت اعمال شد.

¹ One-way ANOVA

² Bonferroni



و پایداری نتایج تأیید گردید. همچنین نسبت Bax/Bcl-2 برای هر نمونه بر اساس مقادیر بیان نسبی محاسبه و به‌عنوان شاخص تعادل آپوپتوتیک به‌طور مستقل با آزمون تحلیل واریانس تحلیل شد. تمامی مقادیر با دو رقم اعشار گزارش گردید و سطح معنی‌داری در تمامی آزمون‌ها $p < 0.05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها

پس از پایان دوره القای سرطان، بروز تومورهای کولون در تمامی حیوانات گروه‌های بیمار تأیید شد، در حالی که در گروه‌های کنترل سالم و شم هیچ‌گونه ضایعه ماکروسکوپیکی مشاهده نگردید. گروه بیمار کم‌تحرک بیشترین بار توموری را نشان داد. در مقابل، گروه بیمار همراه با تمرین هوازی نسبت به گروه بیمار کم‌تحرک کاهش معنی‌داری در شاخص‌های توموری نشان داد؛ نتایج آزمون تحلیل واریانس یک‌طرفه نشان داد که بین گروه‌ها در بیان ژن‌های Bcl-2، HIF-1 α ، VEGF-A و Bax تفاوت معنی‌داری وجود دارد ($P < 0.05$) و آزمون تعقیبی توکی نشان داد که گروه بیمار همراه با تمرین هوازی در مقایسه با گروه بیمار کم‌تحرک، کاهش معنی‌داری در بیان VEGF-A، HIF-1 α و Bcl-2 و افزایش معنی‌داری در بیان Bax دارد (جدول ۳)؛ به‌گونه‌ای که میانگین بیان VEGF-A از 0.61 ± 2.35 در گروه بیمار کم‌تحرک به 0.52 ± 1.74 در گروه بیمار همراه با تمرین هوازی کاهش یافت و HIF-1 α نیز از 0.55 ± 2.10 به 0.47 ± 1.62 رسید. همچنین شاخص ضد آپوپتوتیک Bcl-2 از 0.42 ± 1.58 در گروه بیمار کم‌تحرک به 0.36 ± 1.21 در گروه بیمار همراه با تمرین هوازی کاهش یافت. این در حالی بود که Bax از 0.33 ± 0.61 به 0.29 ± 0.89 افزایش نشان داد. پس از تأیید القای تومور، شاخص‌های کمی بار توموری شامل تعداد تومورها و وزن کل تومورها در گروه‌های بیمار مورد ارزیابی قرار گرفت. میانگین و انحراف معیار این شاخص‌ها در جدول ۲ ارائه شده است.

جدول ۲. توصیف (Mean \pm SD) و مقایسه شاخص‌های آپوپتوزی، هیپوکسی-آنژیوژنزی، و شاخص‌های بار توموری در گروه‌های پژوهش بر اساس آزمون تحلیل واریانس یک‌طرفه

متغیرها	کنترل سالم	شم	بیمار کم‌تحرک	بیمار همراه با تمرین هوازی	P	η^2
تعداد تومور (عدد)	۰	۰	6.80 ± 1.40	4.10 ± 1.20	0.001^*	۰/۵۲
وزن کل تومورها (گرم)	۰	۰	1.92 ± 0.35	0.28 ± 1.21	0.002^*	۰/۴۸
Bax (تغییر فولد)	1.00 ± 0.21	0.96 ± 0.24	0.61 ± 0.33	0.89 ± 0.29	0.002^*	۰/۴۵
Bcl-2 (تغییر فولد)	1.00 ± 0.18	1.05 ± 0.27	1.58 ± 0.42	1.21 ± 0.36	0.006^*	۰/۳۸
HIF-1 α (تغییر فولد)	1.00 ± 0.25	1.12 ± 0.31	2.10 ± 0.55	1.62 ± 0.47	$< 0.001^*$	۰/۷۴
VEGF-A (تغییر فولد)	1.00 ± 0.23	1.18 ± 0.29	2.35 ± 0.61	1.74 ± 0.52	$< 0.001^*$	۰/۸۱



آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد که تفاوت معنی داری بین گروه‌های پژوهش در شاخص‌های بار توموری شامل تعداد تومورها و وزن کل تومورها وجود دارد (جدول ۲). سپس نتایج آزمون تعقیبی توکی نشان داد که گروه بیمار کم‌تحرک در مقایسه با گروه‌های کنترل سالم و شم افزایش معنی داری در تعداد تومورها و وزن کل تومورها دارد (جدول ۳). همچنین گروه بیمار همراه با تمرین هوازی در مقایسه با گروه بیمار کم‌تحرک کاهش معنی داری در هر دو شاخص نشان داد (جدول ۳).

نتایج آزمون تحلیل واریانس یک طرفه نشان داد تفاوت آماری معنی داری بین گروه‌های پژوهش در بیان ژن تمامی متغیرهای مولکولی شامل Bax، Bcl-2، HIF-1 α و VEGF-A وجود دارد (جدول ۲). اندازه اثر بر اساس η^2 در بازه ۰/۳۸ تا ۰/۸۱ قرار داشت. به منظور تعیین محل دقیق تفاوت‌ها بین گروه‌ها، آزمون تعقیبی توکی انجام شد (جدول ۳). مقایسه‌های کلیدی در هر یک از متغیرهای وابسته در ادامه ارائه شده است.

جدول ۳. نتایج آزمون تعقیبی توکی جهت بررسی مقایسه زوجی بین گروه‌ها

متغیرها	گروه‌ها	اختلاف میانگین‌ها	سطح معنی داری (p)
Bax	بیمار کم‌تحرک - کنترل سالم	-۰/۳۸	<۰/۰۰۱*
	بیمار همراه با تمرین هوازی - بیمار کم‌تحرک	+۰/۳۱	۰/۰۴۱*
Bcl-2	بیمار کم‌تحرک - کنترل سالم	+۰/۴۵	<۰/۰۰۱*
	بیمار همراه با تمرین هوازی - بیمار کم‌تحرک	-۰/۳۰	۰/۰۱۸*
HIF-1 α	بیمار کم‌تحرک - کنترل سالم	+۱/۰۲	<۰/۰۰۱*
	بیمار همراه با تمرین هوازی - بیمار کم‌تحرک	-۰/۴۷	<۰/۰۰۱*
VEGF-A	بیمار کم‌تحرک - کنترل سالم	+۱/۹۸	<۰/۰۰۱*
	بیمار همراه با تمرین هوازی - بیمار کم‌تحرک	-۰/۸۸	<۰/۰۰۱*

* نشانه تفاوت معنی دار بین گروه‌ها در سطح $p < 0.05$.

نتایج آزمون تعقیبی توکی نشان داد گروه بیمار کم‌تحرک نسبت به گروه کنترل سالم دارای کاهش معنی دار در نسبت Bax/Bcl-2 و افزایش معنی دار در بیان شاخص‌های هیپوکسی-آنتی‌اکسیدان شامل HIF-1 α و VEGF-A است ($P < 0.05$). در مقابل، در گروه بیمار همراه با تمرین هوازی در مقایسه با گروه بیمار کم‌تحرک نسبت Bax/Bcl-2 به طور معنی داری افزایش و بیان HIF-1 α و VEGF-A به طور معنی داری کاهش یافت ($P < 0.05$), که نشان‌دهنده تعدیل تغییرات نامطلوب ناشی از بیماری است. به منظور ارزیابی مستقیم تعادل آپوپتوتیک، نسبت Bax/Bcl-2 برای هر نمونه به صورت جداگانه محاسبه و



به‌عنوان یک شاخص ترکیبی مورد تحلیل قرار گرفت. سپس برای مقایسه این نسبت بین گروه‌های پژوهش، تحلیل واریانس یک‌طرفه انجام شد.

بحث

در مطالعه حاضر، القای موفق مدل سرطان کولون با افزایش بار توموری در گروه بیمار کم‌تحرک همراه بود و اجرای تمرین هوازی موجب کاهش معنی‌دار این شاخص گردید. این یافته با نتایج لاگلین و روزگویی^۱ (۲۰۰۸) همسو است که نشان دادند تمرینات استقامتی از طریق افزایش ظرفیت جریان خون و بهبود عملکرد عروقی می‌توانند بر ریزمحیط بافت‌ها از جمله بافت توموری تأثیر بگذارند (۱۳). همچنین قاضی‌زاده داربند و دیگران (۲۰۲۰) و شادلر^۲ و دیگران (۲۰۱۶) گزارش کردند که فعالیت بدنی منظم با تعدیل التهاب، بهبود خون‌رسانی توموری و تغییر شرایط متابولیسمی می‌تواند رشد تومور را مهار کند و محیطی کمتر مساعد برای تکثیر سلول‌های سرطانی ایجاد نماید (۲، ۵). علاوه بر این، اشکرافت^۳ و دیگران (۲۰۱۶) در یک مرور سیستماتیک نشان دادند که تمرینات هوازی در مدل‌های پیش‌بالینی سرطان می‌تواند از طریق مسیرهایی مانند کاهش التهاب سیستمیک، بهبود عملکرد ایمنی و تعدیل مسیرهای مولکولی مرتبط با تکثیر سلولی، رشد تومور را کاهش دهد (۱). همچنین رن^۴ و دیگران (۲۰۲۲) گزارش کردند که فعالیت هوازی در مدل حیوانی سرطان کولورکتال با کاهش رشد تومور و بهبود وضعیت میکروبیوتای روده همراه است که می‌تواند در مهار پیشرفت بیماری نقش داشته باشد (۱۷). در مجموع، نتایج مطالعه حاضر در کنار شواهد پیشین نشان می‌دهد که تمرین هوازی می‌تواند به‌عنوان یک راهبرد غیردارویی مؤثر در تعدیل پیشرفت سرطان کولون مطرح باشد. بنابراین پیشنهاد می‌شود در مطالعات آینده، اثر انواع مختلف تمرینات ورزشی با شدت‌ها و مدت‌های متفاوت بر شاخص‌های مولکولی و توموری در مدل‌های سرطان کولورکتال بیشتر بررسی شود تا بتوان از فعالیت بدنی به‌عنوان یک مداخله حمایتی در کنار درمان‌های استاندارد بهره گرفت.

کاهش بار توموری در گروه بیمار همراه با تمرین هوازی در مقایسه با گروه بیمار کم‌تحرک نشان می‌دهد که فعالیت بدنی می‌تواند روند پیشرفت تومور را در مدل سرطان کولون تعدیل کند. این یافته با نتایج نوس^۵ و دیگران (۲۰۲۳) همسو است که گزارش کردند تمرینات هوازی و مقاومتی در مدل حیوانی سرطان کولورکتال می‌تواند رشد تومور را کاهش داده و پیشرفت بیماری را کند نمایند (۹). همچنین قاضی‌زاده داربند و دیگران (۲۰۲۰) نشان دادند که تمرین هوازی از طریق تعدیل شاخص‌های التهابی و مسیرهای مرتبط با آپوپتوز قادر است رشد تومور را در مدل سرطان کولون مهار کند (۲). همگرایی میان کاهش بار توموری و تغییرات مولکولی مشاهده‌شده در این مطالعه، از جمله بهبود نسبت Bax و Bcl2- به‌عنوان شاخص فعال شدن مسیرهای آپوپتوز و کاهش بیان α 1HIF و VEGF-A به‌عنوان تنظیم‌کننده‌های اصلی آنژیوژنیز

1 . Laughlin & Roseguini

2 Schadler

3 Ashcraft

4 Ren

5 Neves



نشان می‌دهد که تمرین هوازی احتمالاً از طریق مهار تکثیر سلولی و محدود کردن فرایند رگ‌زایی توموری به کاهش رشد تومور کمک کرده است. در همین راستا، لی^۱ و دیگران (۲۰۲۲) گزارش کردند که فعالیت هوازی می‌تواند با مهار محور α /VEGF-A/HIF-1 آنژیوژنیزیس توموری را کاهش داده و در نتیجه رشد تومور را محدود کند (۱۵). افزون بر این، اشکرافت و دیگران (۲۰۱۶) نیز در مرور نظام‌مند خود اشاره کردند که تمرین هوازی از طریق تأثیر هم‌زمان بر مسیرهای متابولیکی، التهابی و آنژیوژنیک می‌تواند ریزمحیط تومور را به‌گونه‌ای تغییر دهد که برای رشد و بقای سلول‌های سرطانی کمتر مساعد باشد (۱). این شواهد نشان می‌دهد که کاهش بار توموری مشاهده‌شده در گروه تمرین احتمالاً پیامد مجموعه‌ای از سازوکارهای مولکولی و فیزیولوژیک است که به‌طور هم‌زمان بر تکثیر سلولی، آپوپتوز و آنژیوژنیزیس اثر می‌گذارند. بر این اساس، پیشنهاد می‌شود در پژوهش‌های آینده با بررسی هم‌زمان شاخص‌های مولکولی، بافت‌شناسی و فیزیولوژیک، نقش دقیق‌تر انواع برنامه‌های تمرینی در تنظیم ریزمحیط تومور و مهار پیشرفت سرطان کولورکتال مورد ارزیابی قرار گیرد.

در سطح مولکولی، نتایج نشان داد که در گروه بیمار کم‌تحرک تعادل شاخص‌های مرتبط با آپوپتوز به سمت بقای سلولی تغییر کرده است؛ به‌گونه‌ای که کاهش بیان ژن Bax و افزایش γ Bcl-2 می‌تواند بیانگر تضعیف مسیرهای مرگ برنامه‌ریزی‌شده در بافت توموری باشد. این الگو با روند شناخته‌شده پیشرفت سرطان کولون، یعنی افزایش مقاومت سلول‌های توموری در برابر آپوپتوز، همخوانی دارد. در همین راستا، لاگالین و روزگوبینی (۲۰۰۸) به نقش سازگاری‌های فیزیولوژیک ناشی از فعالیت بدنی در بهبود شرایط متابولیکی و سلولی بافت‌ها اشاره کرده‌اند که می‌تواند بر ریزمحیط تومور نیز اثرگذار باشد (۱۳). در مقابل، در مطالعه حاضر تمرین هوازی با افزایش بیان Bax، کاهش γ Bcl-2 و بهبود نسبت γ Bax/Bcl-2 همراه بود که نشان‌دهنده فعال‌تر شدن مسیرهای آپوپتوزی در بافت توموری است. این یافته با نتایج داربند و دیگران (۲۰۲۰) و کشت‌ورز و پیری (۲۰۲۲) همسو است که گزارش کردند تمرین هوازی می‌تواند از طریق تعدیل بیان ژن‌های دخیل در آپوپتوز، تعادل میان مرگ و بقای سلولی را در جهت مهار رشد تومور تغییر دهد (۲، ۶). در مجموع، این شواهد نشان می‌دهد که فعالیت هوازی احتمالاً با فعال‌سازی مسیرهای مولکولی مرتبط با آپوپتوز در کاهش پیشرفت تومور نقش دارد؛ از این رو پیشنهاد می‌شود در مطالعات آینده، اثر شدت‌ها و الگوهای مختلف تمرین بر سایر شاخص‌های مولکولی آپوپتوز در سرطان کولورکتال نیز بررسی شود.

در محور هیپوکسی-آنژیوژنیزیس نیز افزایش بیان α 1HIF-1 و VEGF-A در گروه بیمار کم‌تحرک نشان‌دهنده فعال شدن پاسخ‌های وابسته به هیپوکسی و تحریک فرایند رگ‌زایی در بافت توموری است؛ فرایندی که یکی از عوامل کلیدی در رشد و گسترش تومورها محسوب می‌شود. در همین زمینه، اسپانوداکی^۲ و دیگران (۲۰۲۳) و گومز^۳ و دیگران (۲۰۲۱) نشان داده‌اند که مسیرهای مولکولی مرتبط با هیپوکسی و آنژیوژنیزیس از مهم‌ترین اهداف اثرات ضدسرطانی فعالیت بدنی به شمار می‌روند (۴، ۱۴). در مطالعه حاضر نیز کاهش بیان این شاخص‌ها در گروه تمرین هوازی نشان می‌دهد که فعالیت

¹ Li

² Spanoudaki

³ Gomes



بدنی می‌تواند با مهار نسبی این مسیرها، شرایط نامساعدتری برای رشد تومور ایجاد کند. این نتیجه با یافته‌های لی و دیگران (۲۰۲۲) همسو است که گزارش کردند تمرین هوازی از طریق تعدیل محور α -VEGF-A\HIF می‌تواند آنژیوژنیزیس توموری و در نتیجه رشد تومور را کاهش دهد (۱۵). علاوه بر این، شادلو و دیگران (۲۰۱۶) مطرح کرده‌اند که فعالیت هوازی می‌تواند با پدیده «نرمال‌سازی عروقی» در بافت توموری، الگوی خون‌رسانی و اکسیژناسیون را بهبود داده و محیط ریزتومور را برای رشد سلول‌های سرطانی کمتر مساعد سازد (۵). بنابراین به نظر می‌رسد اجرای برنامه‌های تمرین هوازی منظم و تدریجی، در کنار درمان‌های استاندارد، می‌تواند به‌عنوان یک راهبرد حمایتی برای بهبود وضعیت ریزمحیط تومور و کاهش پیشرفت سرطان کولورکتال مورد توجه قرار گیرد.

یکی از نقاط قوت مطالعه حاضر بررسی هم‌زمان دو محور مرتبط $Bax/Bcl-2$ و $HIF-1\alpha/VEGF-A$ است، در حالی که بسیاری از مطالعات پیشین این مسیرها را جداگانه تحلیل کرده‌اند (۸، ۱۶). این هم‌زمانی امکان درک جامع‌تری از تعامل مرگ سلولی و آنژیوژنیزیس در پاسخ به تمرین را فراهم می‌کند. تفاوت‌های مشاهده‌شده در مقایسه با برخی مطالعات می‌تواند ناشی از تفاوت در مدل القاء، مدت و شدت تمرین یا بافت هدف باشد؛ برای مثال، مطالعه داربند و دیگران (۲۰۲۰) علاوه بر شاخص‌های آپوپتوزیس، مسیرهای التهابی را نیز بررسی کرده است (۲). در کاربرد بالینی، تنظیم نسخه تمرینی بر اساس پاسخ فردی بیمار اهمیت دارد و رویکرد یکسان برای همه بیماران توصیه نمی‌شود.

با وجود نتایج معنی‌دار، محدودیت‌هایی باید مورد توجه قرار گیرد. نخست، این مطالعه در مدل حیوانی انجام شده و تعمیم مستقیم نتایج به انسان نیازمند احتیاط است (۱۷). دوم، تحلیل حاضر محدود به بیان ژن بود و سطح پروتئین، فعالیت آنزیمی یا پیامدهای عملکردی مسیرهای مورد بررسی اندازه‌گیری نشد؛ بنابراین، نتایج تنها بیانگر تغییرات در سطح رونویسی هستند و برای تأیید عملکرد زیستی، مطالعات تکمیلی لازم است (۴). افزون بر این، سایر شبکه‌های تنظیمی بالادست و پایین‌دست، از جمله مسیرهای التهابی و متابولیکی، به‌صورت جامع بررسی نشدند (۲).

نتیجه‌گیری: در مجموع، تمرین هوازی در این مدل حیوانی با تعدیل هم‌زمان تعادل آپوپتوتیک و مسیر هیپوکسی-آنژیوژنیزیس و کاهش بار توموری همراه بود. این یافته‌ها از نقش بالقوه تمرین به‌عنوان مداخله حمایتی در کنار درمان‌های استاندارد پشتیبانی می‌کند، اما تعمیم آن به کاربرد بالینی انسانی مستلزم مطالعات کارآزمایی کنترل‌شده و بررسی سطوح پروتئینی و پیامدهای عملکردی است. پژوهش‌های آینده می‌توانند بر زمان‌بندی مداخله، پاسخ‌دهی فردی و طراحی نسخه‌های تمرینی شخصی‌سازی‌شده تمرکز کنند.

تعارض منافع

نویسندگان این مقاله اعلام می‌دارند که هیچگونه تعارض منافی وجود ندارد.

قدردانی و تشکر

بدین وسیله از تمامی افرادی که در این پژوهش ما را یاری کردند، تشکر و قدردانی می‌شود.

منابع



1. Ashcraft KA, Peace RM, Betof AS, Dewhirst MW, Jones LW. Efficacy and mechanisms of aerobic exercise on cancer initiation, progression, and metastasis: a critical systematic review of in vivo preclinical data. *Cancer Research*. 2016 Jul 15;76(14):4032-50. <https://doi.org/10.1158/0008-5472.CAN-16-0887>
2. Ghazizadeh Darband S, Saboory E, Sadighparvar S, Kaviani M, Mobaraki K, Jabbari N, et al. The modulatory effects of exercise on the inflammatory and apoptotic markers in rats with 1, 2-dimethylhydrazine-induced colorectal cancer. *Canadian Journal of Physiology and Pharmacology*. 2020;98(3):147-55. [In Persian] <https://doi.org/10.1139/cjpp-2019-0329>
3. Li J, Liu L, Cheng Y, Xie Q, Wu M, Chen X, Li Z, Chen H, Peng J, Shen A. Swimming attenuates tumor growth in CT-26 tumor-bearing mice and suppresses angiogenesis by mediating the HIF-1 α /VEGFA pathway. *Open Life Sciences*. 2022 Feb 28;17(1):121-30. <https://doi.org/10.1515/biol-2022-0009>
4. Spanoudaki M, Giaginis C, Karafyllaki D, Papadopoulos K, Solovos E, Antasouras G, Sfikas G, Papadopoulos AN, Papadopoulou SK. Exercise as a promising agent against cancer: evaluating its anti-cancer molecular mechanisms. *Cancers*. 2023 Oct 25;15(21):5135. <https://doi.org/10.3390/cancers15215135>
5. Schadler KL, Thomas NJ, Galie PA, Bhang DH, Roby KC, Addai P, Till JE, Sturgeon K, Zaslavsky A, Chen CS, Ryeom S. Tumor vessel normalization after aerobic exercise enhances chemotherapeutic efficacy. *Oncotarget*. 2016 Aug 31;7(40):65429-65440. <https://doi.org/10.18632/oncotarget.11748>
6. Keshavarz AK, Peeri M. The Effect of Aerobic Exercise and Aqueous Extract of *Portulaca Oleracea* on Gene Expression of Factors Involved in Apoptosis in Rats With Colon Cancer. *Journal of Jiroft University of Medical Sciences*. 2022 May 10;9(1):905-14. [In Persian] <https://doi.org/10.25382810.1401.9.1.7.3>
7. Shirvani H, Isanejad A, Rahimi M, Bazgir B, Alizadeh AM. Changes in monocarboxylate transporter 1 and p53 gene expression by aerobic interval training in the experimental colon carcinoma of mouse. *Tehran University Medical Journal*. 2018;76(5):313-20. <http://tumj.tums.ac.ir/article-1-8963-en.html>
8. Dezhbakhsh N, Shahin Sh, Nejad M, Malaei M. Effects of eight weeks of high-intensity interval training combined with pomegranate juice supplementation on oxidative stress and caspase-3 in experimental rats with colon cancer. *Journal of Sports Nutrition Research*. 2025;4(3). [In Persian]
9. Neves MB, Silva UN, Gonçalves AD, Fagundes LS, Abreu AC, Takita LC, Aydos RD, Ramalho RT. The effect of aerobic and resistance exercise on the progression of colorectal cancer in an animal model. *Acta Cirúrgica Brasileira*. 2023 Oct 23;38:e384923. <https://doi.org/10.1590/acb384923>
10. Johnson RL, Fleet JC. Animal models of colorectal cancer. *Cancer and Metastasis Reviews*. 2013 Jun;32(1):39-61. <https://doi.org/10.1007/s10555-012-9404-6>
11. Tobias GC, Gomes JL, Fernandes LG, Voltarelli VA, de Almeida NR, Jannig PR, et al. Aerobic exercise training mitigates tumor growth and cancer-induced splenomegaly through modulation of non-platelet platelet factor 4 expression. *Scientific Reports*. 2023;13(1):21970. <https://doi.org/10.1038/s41598-023-47217-2>
12. Ferreira JC, Rolim NP, Bartholomeu JB, Gobatto CA, Kokubun E, Brum PC. Maximal lactate steady state in running mice: effect of exercise training. *Clinical and Experimental Pharmacology and Physiology*. 2007;34(8):760-5. <https://doi.org/10.1111/j.1440-1681.2007.04635.x>
13. Laughlin MH, Roseguini B. Mechanisms for exercise training-induced increases in skeletal muscle blood flow capacity: differences with interval sprint training versus aerobic endurance training. *Journal of Physiology and Pharmacology: an Official Journal of the Polish Physiological Society*. 2008 Dec;59(Suppl 7):71. <https://doi.org/10.1113/expphysiol.2008.042747>
14. Gomes JLP, Tobias GC, Fernandes T, Silveira AC, Negrão CE, Chammas R, et al. Effects of aerobic exercise training on myomirs expression in cachectic and non-cachectic cancer mice. *Cancers*. 2021;13(22):5728. <https://www.mdpi.com/2072-6694/13/22/5728>



15. Li J, Liu L, Cheng Y, Xie Q, Wu M, Chen X, et al. Swimming attenuates tumor growth in CT-26 tumor-bearing mice and suppresses angiogenesis by mediating the HIF-1 α /VEGFA pathway. *Open Life Sciences*. 2022;17(1):121-30. <https://doi.org/10.1515/biol-2022-0009>
16. Shirvani Hossein, Isanejad Amin, Rahimi Mostafa, Bazgir Behzad, Alizadeh Ali Mohammad. Changes In Monocarboxylate Transporter 1 And P53 Gene Expression By aerobic Interval Training In The Experimental Colon Carcinoma Of Mouse. *Tehran University Medical Journal (TUMJ)*. 2018;76(5):313-320. [In Persian] Available from: <https://sid.ir/paper/38214/en>
17. Ren J, Guo B, Sui H, Chen J, Zhang L, Lv C, Li B. The effects of aerobic exercise on the intestinal tumors and flora of the Apc Min/+ mouse. *Clinical and Translational Oncology*. 2022 Feb;24(2):305-18. <https://doi.org/10.1007/s12094-021-02689-4>

نسخه پیش از انتشار ویدئو پیش نشده