

ORIGINAL ARTICLE

The Effect of Eight Weeks of Resistance Training and Ginger Supplementation on Superoxide Dismutase in Patients with Type 2 Diabetes

Hamzeh Mohammadi¹,
Seyed Mohsen Avandi²,
Masumeh Akhlaghi³

¹ MSc in Exercise Physiology, Faculty of Humanity, Semnan University, Semnan, Iran

² Assistant Professor, Department of Exercise Physiology, Faculty of Humanity, Semnan University, Semnan, Iran

³ Assistant Professor, Department of Nutrition, School of Health and Nutrition, Shiraz University of Medical Sciences, Shiraz, Iran

(Received May 7, 2017 Accepted May 6, 2018)

Abstract

Background and purpose: Metabolic disorders are amongst the major risk factors for health in the world. This study aimed at investigating the effect of eight weeks resistance training and ginger consumption on some antioxidant markers and oxidative stress in patients with type 2 diabetes.

Materials and methods: In a double blind clinical trial with semi-experimental design, 44 patients with type 2 diabetes (mean height 169.92 ± 7.20 cm, weight 82.41 ± 6.34 kg, age 53.49 ± 7.01 years, and body composition $28.57\% \pm 2.07$ m²) were selected using purposive sampling. They were randomly divided into four groups: ginger rhizome, resistance training+ placebo, resistance training+ ginger rhizome, and placebo. The subjects in ginger rhizome group received that 1mg for eight weeks. Other patients attended a progressive resistance protocol with 65 to 80% 1RM for 8 weeks (three times a week). Blood samples were collected from antecubital vein before and 48 hr after the experiment. Superoxide dismutase indicator was measured by ELISA method. Data analysis was done applying independent t-test, repeated measure of ANOVA, and Tukey's Post Hoc Test.

Results: Eight weeks of resistance training and ginger significantly increased superoxide dismutase indicator in all groups except in placebo group ($p \geq 0.05$).

Conclusion: According to current findings, long-term consumption of ginger and resistance training could be of great benefit in changing antioxidant index in patients with type 2 diabetes.

(Clinical Trials Registry Number: IRCT20181205041856N1)

Keywords: resistance training, superoxide dismutase, ginger, type 2 diabetes

J Mazandaran Univ Med Sci 2019; 28 (170): 94-106 (Persian).

* Corresponding Author: Seyed Mohsen Avandi- Faculty of Humanity, Semnan University, Semnan, Iran
(E-mail: M.avandi@semnan.ac.ir)

تأثیر هشت هفته تمرین مقاومتی و مکمل زنجیل بر سوپراکسید دیسموتاز (سرمی) بیماران دیابت نوع ۲

حمزة محمدی^۱

سید محسن آوندی^۲

معصومه اخلاقی^۳

چکیده

سابقه و هدف: اختلالات متابولیکی یکی از عوامل خطر ساز سلامتی در دنیا است. مطالعه حاضر با هدف تعیین تأثیر هشت هفته تمرین مقاومتی و مصرف مکمل زنجیل بر سوپراکسید دیسموتاز بیماران دیابت نوع ۲ شهرستان شیراز انجام پذیرفت.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه کارآزمایی نیمه تجربی دوسویه کور، ۴۴ بیمار دیابت نوع دو، (میانگین قد ۱۶۹/۹۲±۷/۲۰ سانتی متر، وزن ۸۲/۴۱±۶/۳۴ کیلو گرم، سن ۵۳/۴۹±۷/۰۱ سال و ترکیب بدن ۲۸/۵۷±۲/۰۷ درصد) به صورت هدفمند و در دسترس انتخاب، و با آرایش تصادفی در چهار گروه، زنجیل، تمرین مقاومتی با مصرف دارونما، تمرین مقاومتی با زنجیل و دارونما قرار گرفتند. آزمودنی‌های گروه زنجیل روزانه یک گرم زنجیل به مدت ۸ هفته دریافت کردند. آزمودنی‌های گروه‌های تمرین هم یک پرتوکل تمرین مقاومتی پیشرونده شامل هشت هفته (سه جلسه در هفته) باشد -۸۰-۶۵ درصد 1RM، اجرا نمودند. قبل و ۴۸ ساعت بعد از هشت هفته تمرین، نمونه‌های خونی از ورید پیش آرنجی جمع آوری شد. غلظت شاخص سوپراکسید دیسموتاز به روش الیزا محاسبه گردید. تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها از طریق آزمون تی وابسته، تحلیل واریانس آنوا یک راهه و آزمون تعقیبی توکی انجام گرفت و سطح معناداری $p \leq 0.05$ در نظر گرفته شد.

یافته‌ها: شاخص سوپراکسید دیسموتاز پس از هشت هفته تمرین مقاومتی و زنجیل در همه گروه‌ها به جزء گروه دارونما افزایش معنی‌داری یافت.

استنتاج: بر اساس نتایج به دست آمده مصرف طولانی مدت مکمل زنجیل و تمرین مقاومتی، سطوح سرمی سوپراکسید دیسموتاز را افزایش داده است، بنابراین انجام طولانی مدت تمرینات مقاومتی به همراه مکمل زنجیل می‌تواند عامل مؤثری برای تغییرات مطلوب در شاخص آنتی‌اکسیدانی بیماران دیابت نوع دو باشد.

شماره ثبت کارآزمایی بالینی: IRCT20181205041856N1

واژه‌های کلیدی: تمرین مقاومتی، سوپراکسید دیسموتاز (SOD)، زنجیل، دیابت نوع دو

مقدمه

دیابت مجموعه‌ای از ناهنجاری‌های متابولیکی است که در اثر اختلال در عملکرد و ترشح انسولین ایجاد شده و منجر به افزایش قندخون می‌گردد(۱). شیوع دیابت نوع دو در منطقه خاورمیانه بالا بوده و این میزان در ایران

E-mail: M.avandi@semnan.ac.ir

مؤلف مسئول: سید محسن آوندی - سمنان: دانشگاه سمنان، دانشکده علوم انسانی، گروه فیزیولوژی ورزشی

۱. کارشناس ارشد فیزیولوژی ورزشی، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه سمنان، ایران

۲. استادیار، گروه فیزیولوژی ورزش، دانشکده علوم انسانی، دانشگاه سمنان، ایران

۳. استادیار، گروه تغذیه، دانشکده ی بهداشت و تغذیه، دانشگاه علوم پزشکی شیراز، ایران

تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۲/۱۷

تاریخ تصویب: ۱۳۹۶/۲/۱۷

تاریخ ارجاع جهت اصلاحات:

۱۳۹۷/۲/۱۶

قلبی-عروقی، چاقی و انواع سرطان‌ها به همراه داشته باشد، برخی از مطالعات هم تأثیر فعالیت ورزشی مقاومتی را برو تولید رادیکال‌های آزاد و سیستم ضد اکسایشی گزارش کرده‌اند^(۶-۸). شواهد قطعی و مستدلی در مورد تأثیر دوره‌های تمرینات استقامتی بر افزایش قدرت آنتی‌اکسیدان‌ها موجود است، اما اطلاعات موجود در مورد سازگاری آنتی‌اکسیدان‌ها بعد از تمرین مقاومتی به نتایج ضدونقیضی منتهی می‌شود که در مورد اثرات طولانی مدت تمرینات مقاومتی بر ظرفیت آنتی‌اکسیدان سطح استراحتی متناقض است^(۹). امروزه تمرین مقاومتی، جزئی از فعالیت ورزشی توصیه شده توسط انجمن قلب و دیابت آمریکا به بیماران دیابتی است^(۱۰، ۱۲). اثر گذاری تمرینات مقاومتی در کاهش فشار اکسایشی افراد چاق مبتلا به دیابت نوع دو گزارش شده است^(۱۴). در مطالعه اچ‌سی‌یو^۲ و همکاران در سال ۲۰۰۸ گزارش شد که اجرای ۱۲ هفته برنامه ورزشی، با کاهش معنی‌داری سطوح MDA و افزایش معنی‌داری سوپراکسید دیسموتاز در زنان میان سال همراه بوده است^(۱۵).

در مطالعه پاریس و همکاران در سال ۲۰۰۵ بیان شد، تمرین مقاومتی طولانی مدت نمی‌تواند موجب افزایش فعالیت آنزیم سوپراکسید دیسموتاز تارهای عضلاتی مردان سالمند شود^(۱۱). از طرفی نتایج برخی مطالعات پیشین نشان می‌دهند مداخلات تغذیه‌ای و استفاده از مکمل‌های آنتی‌اکسیدانی می‌تواند یکی از راه‌کارهای مناسب برای محافظت در برابر رادیکال‌های آزاد (افزایش سیستم آنتی‌اکسیدانی) ناشی از فعالیت ورزشی باشد^(۱۶). امروزه استفاده از گیاهان دارویی برای درمان بیماری‌ها گسترش یافته است^(۱۷). زنجیل^۳، به عنوان ادویه به صورت گستردۀ در سراسر جهان به کار می‌رود. برای قرن‌ها، این گیاه به عنوان بخش مهمی از طب چینی، طب سنتی هندی و طب گیاهی یونانی برای درمان زکام، روماتیسم، بیمارهای عصبی، التهاب لشه،

۷/۷ درصد گزارش شده است. عوارض حاد دیابت شامل الف- کتواسیدوز دیابتیب- سندروم هایپراسمولار هیپر گلیسمیک^۱ که قبل اش شوک یا کومای هایپراسمولار نامیده می‌شد و مشخصه اصلی این عارضه هایپر اوسمولاریتی خون است، می‌باشد. عوارض مزمن دیابت به طور عمده به دو دسته میکرو و اسکولار و ماکرو و اسکولار تقسیم می‌شود. عوارض میکرو و اسکولار، شامل رتینوپاتی (نایناسایی)، نفروپاتی (آسیب‌های گلومرول و دفع آلبومین) و نوروپاتی (کاهش یا از دست دادن حس درد) و عوارض ماکرو و اسکولار شامل بیماری عروق کرونر، سکته مغزی، بیماری عروق محیطی می‌باشد^(۳، ۲). دیابت نوع ۲ یک اختلال در سوخت و ساز بدن است که با افزایش قندخون مشخص می‌گردد. قندخون طولانی مدت منجر به افزایش استرس اکسایشی می‌شود که با عوارض دیابت همراه است^(۴). دیابت نوع دو، بیش از ۹۰ درصد مجموعه دیابت را در بر گرفته و مربوط به اختلالات متابولیکی از جمله چربی و کربوهیدرات است^(۵). رادیکال‌های آزاد به طور کنترل شده‌ای در بیماران دیابتی به وسیله اکسیداسیون گلوکز، گلیکاژین غیر آنزیماتیک پروتئین‌ها و به دنبال آن تخریب اکسیداتیو پروتئین‌های گلیکوله ایجاد می‌گردد^(۶). آنزیم‌های ضد اکسایشی شامل سوپراکسید دیسموتاز (SOD)، کاتالاز (CAT) و گلوتاتیون پراکسیداز (GSH-PH) است که اولین خط دفاعی در برابر حمله انواع رادیکال‌های فعال اکسیژن می‌باشد. سوپراکسید دیسموتاز از خانواده آنزیم‌های فلزی است که یک الکترون غیرجهشی (Dismutation) را از رادیکال پراکسید به هیدروژن پراکسیداز کاتالیز می‌کند^(۶). علی‌رغم این واقعیت که شرکت در فعالیت‌های ورزشی به صورت منظم و با شدت مناسب می‌تواند سازگاری‌های فیزیولوژیکی متعددی را ایجاد نماید و مزیت‌های فراوانی برای سلامتی افراد از قبیل جلوگیری از دیابت، بیماری‌های

2. HSU
3. Zingier officinal Roscoe

1. Hayprasmular hyperglycemic syndrome

شدند و شرح کامل اهداف و اقداماتی که در طول دوره جهت جمع آوری اطلاعات انجام گردید. طی جلسه‌ای به شرکت کنندگان توضیح داده شد و آزمودنی‌ها فرم رضایت‌نامه کتبی را امضاء کردند. شرایط ورود شرکت کنندگان به این مطالعه شامل، نداشتن هر گونه عوارض دیابتی، تحت درمان نبودن با انسولین، عدم شرکت در فعالیت‌های ورزشی منظم، عدم تغییر داروی خوراکی پایین آورنده گلوکز خون (متفورمین)، عدم ابتلا به بیماری‌های تنفسی، متابولیکی قلبی-عروقی، عدم مصرف دخانیات و عدم مصرف مکمل‌های ضد اکسایشی در مدت شش ماه قبل از شروع مطالعه بوده است. ترتیب مصرف زنجیل یا دارونما با استفاده از یک طرح دوسویه کور به طور تصادفی تعیین شد. با توجه به دوسویه کور بودن مطالعه، قبل از فعالیت توسط شخص دیگری (غیر از محقق) مشخص شد که هر آزمودنی زنجیل یا دارونما مصرف کند. محقق و آزمودنی‌ها تا پایان اندازه‌گیری‌ها از محتوی کپسول‌ها برای هر آزمودنی آگاهی نداشتند.^(۲۵)

آزمودنی‌ها به صورت تصادفی به چهار گروه، زنجیل (۱۱ نفر)، دارونما (۱۱ نفر)، تمرین مقاومتی با دارونما (۱۱ نفر) و تمرین مقاومتی با مصرف زنجیل (۱۱ نفر) تقسیم شدند. گروه‌ها براساس شاخص توده‌ی بدن (BMI) همگن شدند. آزمودنی‌های گروه‌های (BMI) مصرف کننده زنجیل (گروه زنجیل و گروه تمرین مقاومتی با زنجیل) روزانه یک گرم کپسول زنجیل (زینوتوما)، در دوزهای ۲۵۰ میلی گرمی، چهار وعده (صبح، ظهر، عصر و شب) در روز به مدت هشت هفته و افراد گروه دارونما و گروه تمرین مقاومتی با دارونما نیز قرص دارونما (روزانه یک گرم کپسول مالتودکسترنین طعم داده شده در دوزهای ۲۵۰ میلی گرمی) چهار وعده در روز به مدت هشت هفته دریافت کردند. هیچ یک از بیماران و همچنین شخص پژوهشگر از گروهی که بیماران در آن قرار داشتند و نوع مداخله دریافتی اطلاعی نداشتند. برای تهیه مکمل‌های زنجیل،

دندان درد، آسم، سکته مغزی، بیوست و دیابت بکار رفته است.^(۱۸) تاکنون بیش از ۴۰ ترکیب آنتی اکسیدانی در زنجیل شناسایی گردید و هیچگونه عوارض جانبی در مصرف آن گزارش نشد.^(۱۹،۲۰) در مطالعه‌ی موراکینو^۱ و همکاران در سال ۲۰۱۱، مدولاسیون آنزیم‌های آنتی اکسیدانی و سایتوکاین‌های التهابی بر مکانیسم التهابی عصاره زنجیل با اثر ضد دیابتی مورد بررسی قرار گرفت که عصاره زنجیل فعالیت درون سلولی کاتالاز و سوپراکسید دیسموتاز را افزایش داده و موجب کاهش سطح مالوندی آلدئید شده است.^(۲۱) زنجیل دارای اثرات ضد دیابتی است.^(۲۲) با توجه به عدم وجود مطالعات جامع در ارتباط با اثر همزمان تمرینات مقاومتی و مصرف زنجیل بر شاخص سوپراکسید دیسموتاز، مطالعه حاضر به بررسی تأثیر هشت هفتۀ تمرین مقاومتی و مصرف مکمل زنجیل بر شاخص مالوندی آلدئید بیماران دیابت نوع دو، طراحی و اجرا شده است.

مواد و روش‌ها

این مطالعه کارآزمایی نیمه تجربی دوسویه کور (کد کارآزمایی بالینی: IRCT20181205041856N1)، توسط کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی شیراز با کد IR.SUMS.REC.1394.178 ثبت گردید. جامعه آماری این مطالعه، بیماران دیابت نوع دو درمانگاه شهید مطهری دانشگاه علوم پزشکی شیراز می‌باشد. برای انتخاب نمونه آماری ابتدا اطلاعیه‌ای در بین همه بیماران (البته بیماران موظف بودند که هر هفتۀ به درمانگاه مراجعه کنند) درمانگاه توزیع شد و از بیمارانی که دارای شرایط ورود به مطالعه بودند، دعوت به همکاری شد. حجم نمونه با توجه به در دسترس بودن بیماران دارای شرایط و با استناد به پیشنه مطالعه تعیین شد.^(۲۳،۲۴)

در این مطالعه، ۴۴ بیمار دیابت نوع دو از طریق انجمن دیابت شهرستان شیراز (براساس برخی از شاخص توده بدنی^۲ (BMI)، جنس مذکور، گروه سنی) انتخاب

1. Morakinyo
2. Body mass index

مطالعه قبلاً در مطالعات دیگر به کار رفته است (۲۰، ۲۸، ۲۶). در جلسه‌ای جداگانه قبل از شروع آزمون، پس از گرینش آزمودنی‌ها جلسه‌ای به منظور آشنایی افراد با روند آزمون و محیط آزمایشگاه طراحی شد و ارزیابی ترکیب بدن به عمل آمد. هم‌چنین هدف اصلی این جلسه آشنا شدن آزمودنی‌ها با حرکات مختلف از طریق وزنه‌های آزاد و ماشین‌های تمرین با وزنه و محیط آزمایشگاه بوده است. در این جلسه قد (با استفاده از قد سنج)، وزن بدن (با استفاده از ترازوی دیجیتالی) و جهت ارزیابی چربی بدن از دستگاه ترکیب بدن استفاده شد. بعد از اندازه گیری ترکیب بدن و آشناسازی آزمودنی‌ها، حداکثر یک تکرار بیشینه² (1RM) برای همه حرکات تعیین شد. گرم کردن عمومی شامل پنج دقیقه دویدن یا پیاده روی سریع بر روی تردمیل با سرعت ۵-۷ کیلو متر در ساعت و انجام حرکات کششی، و گرم کردن اختصاصی شامل یک نوبت (۱۰ تکرار) با وزنه سبک بوده است. برای تعیین 1RM، با استفاده از فرمول برزیسکی، میزان وزنه جابجا شده و تعداد تکرار در فرمول قرار داده و 1RM به دست آمد (۳۹). فرمول ۱، فرمول برزیسکی را نشان می‌دهد.

$$1RM = \frac{\text{وزن جابجا شده (kg)}}{(تعداد تکرار \times 0.0278) - 1.0278}$$

از آزمودنی‌ها خواسته شد در طول دوره مطالعه از فعالیت شدید خودداری کرده و از مصرف هر گونه دارو اجتناب کنند. کپسول‌های حاوی مکمل زنجیبل و دارونما به آزمودنی‌ها داده شد. برنامه تمرین مقاومتی شامل هشت هفته (سه جلسه در هفت) با ریکاوری ۷۲-۴۸ ساعه بین جلسات تمرینی، برای بیماران دیابت نوع ۱RM دو بوده است که شدت تمرینات، با استفاده از تعیین گردید. پروتکل تمرین مقاومتی به صورت ایستگاهی و دایره‌ای اجرا شد (تصویر شماره ۱). حرکات شامل پرس پا، پرس سینه، سیم کش، پشت بازو، باز

کپسول‌های زینتوما¹ با توجه به مطالعات پیشین (آتشک و همکاران) که به عنوان مکمل مصرفی در مطالعه خود استفاده کرده بودند، به صورت کپسول‌های ۲۵۰ میلی گرمی با مجوز بهداشتیIRC ۱۲۲۸۰ ۲۲۷۷۷ از اداره کل نظارت بر مواد غذایی وزارت بهداشت تهیه گردید (۲۰، ۲۶). افراد دو گروه دیگر (گروه دارونما و گروه تمرین مقاومتی با دارونما) نیز قرص (مالتو دکسترن طعم داده شده) به همین شکل دریافت کردند و جهت ایجاد عطر زنجیبل در کپسول‌های دارونما، این کپسول‌ها پس از تهیه، به مدت دو هفته در مجاورت با پودر زنجیبل (که به صورت خشک از عطاری معتبر خریداری و آسیاب شده بود) قرار داده شد و در قوطی‌های بهداشتی بسته‌بندی گردید. طول مدت مصرف کپسول‌های زنجیبل و دارونما برای همه گروه‌ها هشت هفته بود. پیگیری بیماران به منظور کنترل آن‌ها از نظر مصرف کپسول‌های زنجیبل و دارونما، پاسخ به سوالات مربوط به مطالعه و جلوگیری از ریزش نمونه‌ها، هر هفته به صورت تلفنی و هر دو هفته یک بار از طریق مراجعه بیماران به مرکز انجمن دیابت شیراز جهت دریافت کپسول‌های بعدی برای دو هفته آینده صورت گرفت. لازم به ذکر است که همه مکمل‌ها و دارونما به یکباره در اختیار بیماران قرار نمی‌گرفت. جهت افزایش اطمینان از مصرف مکمل و دارونما توسط افراد مورد مطالعه و محاسبه میزان تمکین مصرف کپسول‌ها، از آن‌ها خواسته شد تا در هر بار مراجعته قوطی کپسول‌ها را تحويل دهنند تا مکمل یا دارونما برای مدت دو هفته بعدی در اختیار آن‌ها قرار داده شود. به بیماران توصیه گردید که در طول مدت مداخله از تغییر رژیم غذایی معمول، تغییر خودسرانه دوز داروهای مصرفی و فعالیت بدنی خودداری کنند. به علاوه افرادی که در گروه تمرینات ورزشی قرار گرفتند، پروتکل ورزشی به مدت هشت هفته تحت نظارت پژوهشگر و همکاران در سالن بدنسازی و پرورش اندام انرژی در شهرستان شیراز انجام شد. برنامه تمرین مقاومتی مورد استفاده در این

2. one repetition maximum

1. zintoma

مکمل زنجیل بر میزان غلظت مالوندی آلدئید (MDA) به عنوان شاخص اصلی پراکسیداسیون لیپیدی ۷۲-۴۸ ساعت قبل و پس از اجرای پروتکل، از تمام آزمودنی‌ها نمونه‌های خونی از محل ورید پیش آرنجی در حالت ناشتا گرفته شد (تصویر شماره ۲). برای اندازه‌گیری سطوح سرمی SOD با استفاده از روش الیزا ریدر و با کیت مخصوص ZellBio GmbH ساخت کشور آلمان و ضریب تغییرات درون آزمودنی‌ها $7/2$ درصد و با درجه حساسیت 1 U/ml (دامنه تخمینی $5-100 \text{ U/mL}$)، به کمک دستگاه fax state model 2100 شرکت AWARENES کشور سازنده آمریکا جهت ارزیابی نمونه‌های سرمی انجام شد. به منظور توصیف داده‌ها، محاسبه میانگین و انحراف معیار از آمار توصیفی و برای نرمال بودن توزیع داده‌های هر متغیر از آزمون شاپیرو-ولیک استفاده شد. برای تجزیه و تحلیل داده‌ها از آزمون تی وابسته، برای تغییرات متغیرها از پیش آزمون و پس آزمون و تفاوت بین گروه‌ها از تحلیل واریانس آنوایک راهه و برای مقایسه دو به دو گروه‌ها از آزمون تعقیبی توکی در سطح معنی‌داری ($p < 0.05$) استفاده شد و تجزیه و تحلیل آماری داده‌ها با استفاده از نرم افزار spss نسخه ۱۶ انجام پذیرفت.

کردن زانو با دستگاه، حرکت پارویی، جلو بازو با هالت و دراز و نشست بوده است (۲۰-۲۸، ۲۶). شرکت کنندگان در طی دو هفته اول هر ایستگاه را در ۳-۲ دوره (set) با ۲۰-۱۵ تکرار در شدت ۴۰ تا ۵۰ درصد 1RM انجام دادند. از هفته ۳-۶ هر ایستگاه را سه دوره با ۱۵-۱۲ تکرار، شدت ۵۰ تا ۷۵ درصد 1RM و در مدت دو هفته آخر ایستگاه‌ها را با تکرار ۱۲-۸ و با شدت ۶۵ تا ۸۰ درصد 1RM اجرا کردند. به منظور اصل اضافه بار ۱RM آزمودنی‌ها در تمامی ایستگاه‌ها هر دو هفته یک بار مورد محاسبه قرار گرفتند و در هر جلسه بار تمرینی به دقت کنترل شد. از کلیه افراد خواسته شد که در طول مطالعه، از رژیم غذایی معمول خود پیروی کنند و بسته به گروهی که در آن هستند فعالیت بدنی خود را تغییر ندهند و یا در فعالیت‌های ورزشی دیگر شرکت ننمایند. به علاوه با استفاده از پرسشنامه تغذیه‌ای ۲۴ ساعته قبل و پس از نمونه‌گیری خونی اولیه و انتهایی و همچنین پرسشنامه تغذیه‌ای هفتگی در حین اجرای مطالعه، تغذیه آزمودنی‌ها پایش شد تا اثر عوامل مزاحم ثبت و حذف شود (۲۰، ۲۶). پس از ۴۸ ساعت از آخرین جلسه تمرینی، نمونه‌های خون دوم مشابه نمونه‌های اول گرفته شد. برای بررسی تأثیر تمرینات مقاومتی و مصرف

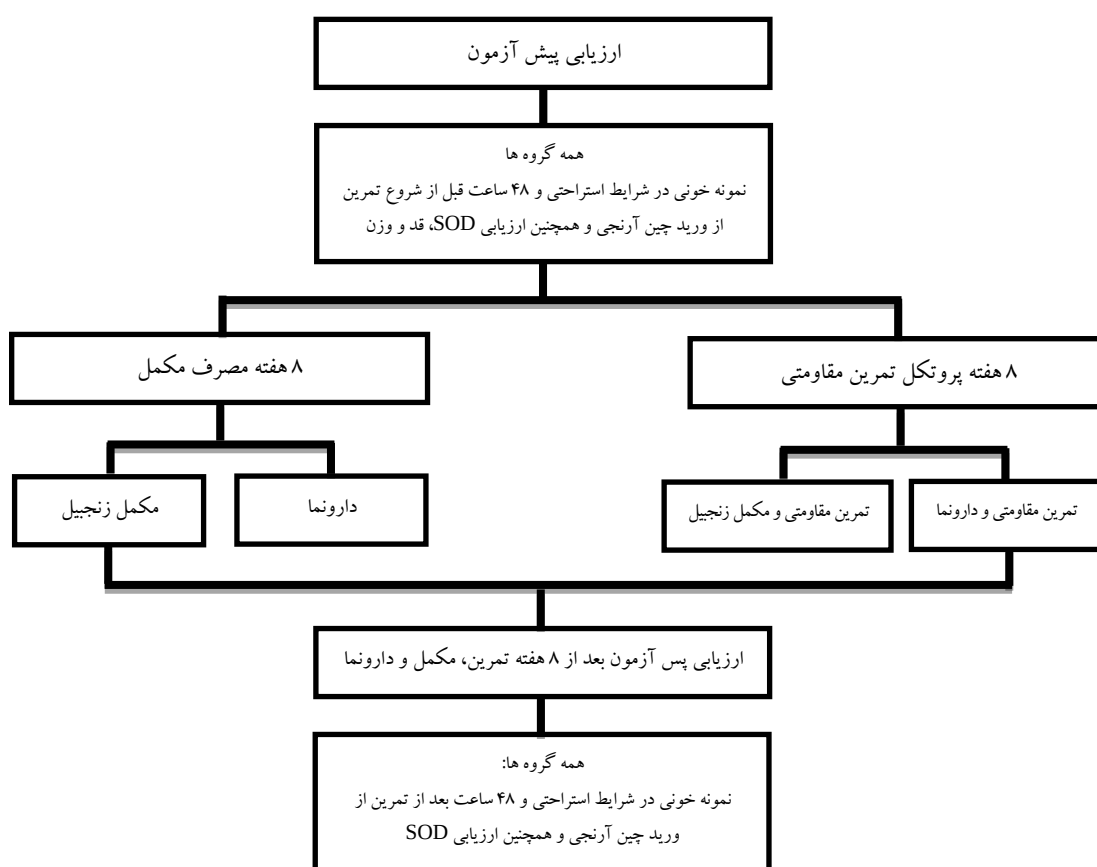
Resistance Training											
1	Leg Press		2	Chest press		3	Lat pull		4	Triceps pushdown	
5	Knee Extension		6	Row seated		7	biceps curl		8	Abdominal crunch	

تصویر شماره ۱: برنامه تمرینی مطالعه

یافته ها

دارونما (PL) در تمام مراحل اندازه‌گیری طبیعی بوده است ($p < 0.05$). از آزمون تحلیل واریانس یک راهه برای مقایسه پیش آزمون‌ها استفاده گردید که نتایج نشان داد، در چهار گروه تمرين مقاومتی با زنجیل، تمرين مقاومتی با دارونما، زنجیل و دارونما در پیش آزمون‌ها بین گروه‌ها تفاوت آماری معنی داری نبوده است. نتایج آزمون t همبسته نشان داد که SOD در گروه‌های تمرين و زنجیل نسبت به گروه دارونما تفاوت معنا دار بوده است (جدول شماره ۲) ($p \leq 0.05$).

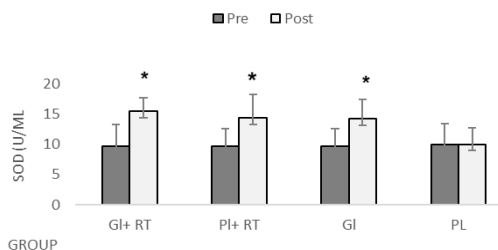
ویژگی‌های عمومی و آنتروپومتریکی آزمودنی‌ها در پیش آزمون و پس آزمون در جدول شماره ۱ آورده شده است. قبل از آزمون فرضیه‌های مطالعه، طبیعی بودن توزیع داده‌ها از طریق آزمون آماری شاپیرو-ولیک بررسی شد. نتایج تحلیل آماری داده‌ها نشان داد که در متغیر SOD سرمی، متغیر BMI و وزن بدن توزیع داده‌ها در چهار گروه تمرين مقاومتی با زنجیل (GI+RT)، تمرين مقاومتی با دارونما (PL+RT)، زنجیل (GI) و تمرين مقاومتی با دارونما (PL) همگوین است.



تصویر شماره ۲: طرح مطالعه

جدول شماره ۱: میانگین و انحراف معیار مربوط به ویژگی‌های فردی آزمودنی‌ها

متغیر	گروه				
	سن (سال)	قد (سانتی متر)	وزن (کیلو گرم)	BMI (کیلو گرم بر متر مربع)	چربی بدن (درصد)
سطح معنی داری					
دارونما N=11	۵۰.۷۵±۱.۸۷	۱۷۱±۱.۹۶	۷۱.۱±۱.۱۸	۲۷.۱±۱.۱۲	۲۳.۰±۲.۱۷
انحراف معیار ± میانگین دارونما	۵۲.۶۰ ± ۱.۵۹	۱۷۰.۷ ± ۱.۴۳	۷۱.۰ ± ۱.۱۸	۲۷.۰ ± ۱.۱۲	۲۲.۹ ± ۱.۱۷
زنجیل N=11	۵۱.۲۷±۱.۹۹	۱۷۱.۲±۱.۱۸	۷۱.۱±۱.۱۸	۲۷.۱±۱.۱۷	۲۳.۱±۲.۱۷
انحراف معیار ± میانگین زنجیل	۵۱.۲۷±۱.۹۹	۱۷۱.۲±۱.۱۸	۷۱.۱±۱.۱۸	۲۷.۱±۱.۱۷	۲۳.۱±۲.۱۷
تمرين مقاومتی با دارونما N=11	۵۱.۲۷±۱.۹۹	۱۷۱.۲±۱.۱۸	۷۱.۱±۱.۱۸	۲۷.۱±۱.۱۷	۲۳.۱±۲.۱۷
انحراف معیار ± میانگین تمرين مقاومتی با دارونما	۵۱.۲۷±۱.۹۹	۱۷۱.۲±۱.۱۸	۷۱.۱±۱.۱۸	۲۷.۱±۱.۱۷	۲۳.۱±۲.۱۷
تمرين مقاومتی با زنجیل N=11	۵۰.۷۵±۱.۸۷	۱۷۱.۲±۱.۱۸	۷۱.۱±۱.۱۸	۲۷.۱±۱.۱۷	۲۳.۱±۲.۱۷
انحراف معیار ± میانگین تمرين مقاومتی با زنجیل	۵۰.۷۵±۱.۸۷	۱۷۱.۲±۱.۱۸	۷۱.۱±۱.۱۸	۲۷.۱±۱.۱۷	۲۳.۱±۲.۱۷



نمودار شماره ۱: مقایسه تغییرات سطح SOD در گروه های مختلف

بحث

دیابت نوع ۲ یک اختلال در سوخت و ساز بدن است که با افزایش قند خون مشخص می شود و قندخون در طولانی مدت منجر به افزایش استرس اکسایشی که با عوارض دیابت همراه است(۴). با این حال، تمرینات ورزشی و مصرف مکمل های غنی از آنتی اکسیدان ها ممکن است سهم عمدہ ای در کاهش استرس اکسایشی و افزایش دفاع ضد اکسایشی در موجودات زنده باشد. مطالعه حاضر به بررسی تأثیر هشت هفته تمرین مقاومتی و مصرف مکمل زنجیل بر شاخص مالون دی آلدئید بیماران دیابت نوع دو پرداخت و یافته ها در این مطالعه نشان داد میزان سوپراکسید دیسموتاز به عنوان شاخص آنتی اکسیدانی، به دنبال تمرین مقاومتی و مصرف طولانی مدت زنجیل به طور معنی داری در بیماران دیابت نوع دو افزایش می یابد. نتایج مطالعات صورت گرفته حاکی از آن است که زنجیل از طریق بهبود سیستم های ضد اکسایشی و حذف رادیکال های آزاد دارای ویژگی های ضد اکسایشی نیرومندی است(۳۰،۱۸). مطابق نتایج مطالعه حاضر، مصرف طولانی مدت زنجیل باعث افزایش معنی دار سوپراکسید دیسموتاز به عنوان شاخص آنتی اکسیدانی در بیماران دیابت نوع دو می شود. کوتا و همکاران در سال ۲۰۰۸، در بررسی اثرات یک ماه پودر زنجیل بر پراکسیداسیون لیپیدی و آنزیم های آنتی اکسیدانی موش ها، شاخص MDA به طور معنی داری کاهش و آنزیم های آنتی اکسیدانی افزایش یافت(۳۱). عبدال سانی و همکاران در سال ۲۰۱۴، در بررسی اثر ترکیبی زنجیل و عسل بر استرس اکسایشی و مشخصات

جدول شماره ۲: اطلاعات آزمون آ همبسته مربوط به SOD در گروه های مختلف

گروه	مرحله	شاخص آماری	معنی داری	اندازه اثر	T
تمرین مقاومتی با زنجیل (GI+RT)	نیمه	-۴/۵۹	-/۰/۲	-/۷۲	
تمرین مقاومتی با دارونما	نیمه	-۳/۵۱	-/۰/۷	/۰/۷	
زنجیل	نیمه	-۴/۷۲	-/۰/۱	/۰/۷۱	
دارونما	نیمه	-۰/۰/۷	-/۰/۴	-/۰/۰۱	

نتایج آزمون تحلیل واریانس یک راهه در مرحله پس آزمون، نشان داد SOD بین گروه های مطالعه تفاوت معنی داری دارد (جدول شماره ۳) ($p \leq 0/05$). با استفاده از آزمون تعقیبی توکی در جدول شماره ۴، تفاوت تغییرات SOD در بین گروه های مختلف و سطح معناداری آن ها نشان داده شده است.

جدول شماره ۳: نتایج آزمون تحلیل واریانس مربوط به SOD در گروه های مختلف

متغیر	مجموع مجذورات آزادی درجات	مجموع مجذورات میانگین میانگین نسبت F	متغیر
بین گروه ها	۱۶۴/۳۳	۵۴/۷۷	
بین گروه ها	۳۴-۰/۳۹	۱/۰/۱	SOD
مجموع	۵۰۴/۷۲	۵/۹۷	

جدول شماره ۴: خلاصه نتایج آزمون توکی تغییرات SOD در گروه های مختلف

گروه	سطح معناداری	اختلاف میانگین	نسبت F	متغیر
تمرین مقاومتی با زنجیل	ترمین مقاومتی با دارونما	۱/۱۳	۰/۸۶	
زنجیل	ترمین مقاومتی با دارونما	۱/۲۴	۰/۸۲	
دارونما	ترمین مقاومتی با دارونما	۵/۵۷	۰/۰۰۴	
زنجیل	ترمین مقاومتی با دارونما	۰/۱۱	۱/۰۰	
دارونما	ترمین مقاومتی با دارونما	۴/۴۴	۰/۰۲۱	
زنجیل	ترمین مقاومتی با دارونما	۴/۳۳	۰/۰۲۶	

مطابق جدول شماره ۴ نتایج مقایسه دو به دو با استفاده از آزمون توکی نشان داد در مرحله پس آزمون گروه تمرین مقاومتی نسبت به گروه های تمرین مقاومتی با دارونما و زنجیل تفاوت معنادار نبود ولی نسبت به گروه دارونما تفاوت معنی دار بوده است ($p \leq 0/05$). هم چنین گروه تمرین مقاومتی با دارونما نسبت به گروه زنجیل تفاوت معنی دار نبوده است ($p \leq 0/05$). ولی نسبت به گروه دارونما تفاوت معنی دار بود و در گروه زنجیل نسبت به گروه دارونما تفاوت معنی دار بوده است (نمودار شماره ۱) ($p \leq 0/05$).

آنزیم‌های ضد اکسایشی و کاهش استرس اکسایشی پلاسما اعمال می‌کند (۳۷). به نظر می‌رسد یکی از مکانیزم‌های عمل احتمالی که از طریق آن مصرف زنجیل می‌تواند باعث کاهش استرس اکسایشی شود، کاهش چربی‌های بافت کبد و خون به دنبال مصرف پودر زنجیل باشد (۱۸). به علاوه مصرف زنجیل احتمالاً از طریق بالا بردن فعالیت آنزیم‌های ضد اکسایشی موجود در خون می‌تواند باعث بالا رفتن ظرفیت ضد اکسایشی بدن (آنتی اکسیدان‌ها) و در نتیجه حذف و پاکسازی رادیکال‌ها و استرس اکسایشی ارگانیسم شود (۳۸-۴۲).

علاوه بر مکمل زنجیل، تمرین مقاومتی به عنوان یک متغیر می‌تواند آنتی اکسیدان بدن را در طولانی مدت افزایش دهد. یافته‌های این مطالعه نشان داد آنزیم سوپراکسید دیسموتاز در طولانی مدت بر اثر تمرین مقاومتی افزایش یافته است که همسو با مطالعات زیر است. از جمله مکانیزم‌های بالقوه برای کاهش استرس اکسایشی و پراکسیداسیون لیپیدی به دنبال تمرینات مقاومتی می‌توان به فرانتنظیمی فعالیت آنزیم آنتی اکسیدانی ناشی از انقباضات عضلانی و پاکسازی استرس اکسایشی اشاره نمود (۴۳). کاکیر عطابک و همکاران در سال ۲۰۱۰، گزارش کردند که تمرینات مقاومتی به مدت شش هفته مستقل از شدت تمرین مقاومتی موجب افزایش سطح پلاسمایی آنزیم آنتی اکسیدانی می‌گردد (۳۷).

در مطالعه اج سی یو و همکاران در سال ۲۰۰۸ گزارش گردید که اجرای ۱۲ هفته برنامه ورزشی با افزایش معنی‌داری سوپراکسید دیسموتاز در زنان میانسال همراه بوده است (۱۵). عزیز ییگی و همکاران در سال ۲۰۱۳ در مطالعه خود نشان دادند که اثر تمرین مقاومتی پیشرونده روی استرس اکسایشی و فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدانی در گلبول‌های قرمز خون مردان تمرین نکرده، غلظت دی آلدئید مالون به طور معنی‌داری کاهش یافته است و آنزیم آنتی اکسیدانی SOD افزایش یافت (۴۰).

در مطالعه پارکر و همکاران در سال ۲۰۱۲، نشان داده شد که با افزایش شدت فعالیت ورزشی در ۸۰، ۷۰

متabolیک در استریتوزو توسین موش‌های صحرایی دیابتی، نشان دادند که سطوح MDA به طور معناداری کاهش یافت و سطوح SOD و CAT به طور معناداری افزایش یافته است (۳۲). موراکینو و همکاران در سال ۲۰۱۱ در مطالعه‌ی خود بر روی مدل‌لاسیون آنزیم‌های آنتی اکسیدانی و سایتوکاین‌های التهابی: مکانیسم التهابی عصاره زنجیل با اثر ضد دیابتی نشان دادند که عصاره زنجیل فعالیت درون سلولی کاتالاز و سوپراکسید دیسموتاز و گلوتاکون پراکسیداز را افزایش می‌دهد (۳۳). هبیا و همکاران در مطالعه‌ی خود در سال ۲۰۱۰ نشان دادند که به دنبال ۴ هفته مصرف زنجیل بر شاخص آنتی اکسیدانی موش‌های ویستار، فعالیت آنزیم‌های آنتی اکسیدانی افزایش می‌یابد (۳۴). نتایج این مطالعه با یافته‌های حاصل از مطالعات پژوهشگران بالا همسو است. این محققان اظهار داشتند که از جمله مکانیسم‌های عمل احتمالی مصرف زنجیل، کاهش چربی‌های بافت کبد و خون است (۳۰-۳۴). به علاوه، مصرف زنجیل احتمالاً از طریق بالا بردن فعالیت آنزیم‌های ضد اکسایشی موجود در خون، می‌تواند باعث بالا رفتن ظرفیت ضد اکسایشی بدن و در نتیجه حذف و پاکسازی رادیکال‌های آزاد و استرس اکسایشی ارگانیسم شود. زنجیل باعث جمع آوری و باند شدن رادیکال‌های آزاد و محافظت غشاء سلولی از اکسیداسیون می‌شود.

زنجلیل به صورت معنی‌داری باعث پایین آمدن پراکسیداسیون چربی و افزایش سطح آنزیم‌های آنتی اکسیدانی می‌گردد، به طوری که خاصیت آنتی اکسیدانی زنجیل مشابه اسید اسکوربیک است (۳۴). گروهی از محققان اظهار داشتند که مکمل گیری شش هفته‌ای زنجیل به همراه تمرینات ورزشی باعث تنظیم افزایش سیستم آنتی اکسیدانی و کاهش رادیکال‌های آزاد در زنان چاق مبتلا به سرطان سینه می‌گردد (۳۶، ۳۵، ۲۹).

مالیکارجونا و همکاران در سال ۲۰۰۸، اظهار داشتند که چهار هفته مصرف مکمل زنجیل در بافت کبدی موش‌ها، اثرات ضد اکسایشی خود را از طریق فعال کردن

صرف مکمل زنجیل می‌تواند باعث بهبود سیستم آنتی‌اکسیدانی در افراد مبتلا به دیابت نوع دو شده و از استرس اکسایشی ناشی از ورزش و همچنین بیماری دیابت (که در اثر اختلال در قند خون و چربی خون به وجود می‌آید)، جلوگیری کند.

از محدودیت‌های این مطالعه می‌توان به انگیزش و شرایط روانی آزمودنی‌ها، ویژگی ارشی و سازه‌های ژنتیکی آزمودنی‌ها، فعالیت‌های خارج از پروتکل تمرین آزمودنی‌ها، تنوع و تفاوت‌های مربوط به نحوه تغذیه آزمودنی‌ها، وضعیت اجتماعی متفاوت که باعث تفاوت در میزان استرس روانی و درگیری ذهنی اشاره کرد که خارج از کنترل محقق بوده است، ولی حداقل امکان سعی شد که تا کنترل کامل بر روی بیماران انجام گیرد. در نهایت بر اساس نتایج به دست آمده مصرف طولانی مدت مکمل زنجیل و تمرین مقاومتی، سطوح سرمی سوپراکسید دیسموتاز را افزایش داده است، و انجام طولانی مدت تمرینات مقاومتی به همراه مکمل زنجیل می‌تواند عامل مؤثری برای تغییرات مطلوب در شاخص آنتی‌اکسیدانی بیماران دیابت نوع دو باشد.

سپاسگزاری

بدین‌وسیله از مرکز علوم تغذیه دانشگاه علوم پزشکی شیراز و همکاری تمامی آزمودنی‌های مطالعه که در این مطالعه با محقق همکاری کردند، تشکر و قدردانی می‌شود.

و ۱۰۰ درصد حداکثر اکسیژن مصرفی، ظرفیت آنتی‌اکسیدانی بیولوژیکی در مقایسه با زمان استراحت در مردان تمرین نکرده بیش تر می‌شود (۴۱-۴۳). احتمال می‌رود فعالیت ورزشی به طور منظم و با رعایت کردن شدت، مدت، حجم تمرین و فواصل استراحت در بین سه‌ها در هر جلسه نسبت به جلسه قبلی می‌تواند آنتی‌اکسیدان بدن را افزایش دهد و همچنین، فعالیت ورزشی منظم موجب افزایش بیان ژن آنزیم‌های آنتی‌اکسیدانی سلول و کاهش میزان استرس اکسایشی بر اثر افزایش خشی سازی رادیکال‌های آزاد می‌گردد (۴۳,۶). یکی از مطالعات مغایر با مطالعه حاضر می‌توان به مطالعه پاریس و همکاران در سال ۲۰۰۵ اشاره کرد که در مطالعه خود گزارش کردند، ۱۲ هفته تمرین مقاومتی نمی‌تواند موجب افزایش فعالیت آنزیم‌هایی مانند سوپراکسید دیسموتاز تارهای عضلانی مردان سالم‌مند شود (۴۴). از دیگر مطالعه‌ی مغایر با مطالعه‌ی حاضر مطالعه استیفانی (Stefani) و همکاران در سال ۲۰۱۴ است که نشان دادند، تمرین مقاومتی به همراه مکمل دهی در بافت موش‌ها، استرس اکسایشی کاهش، و آنزیم‌های سوپراکسید دیسموتاز و کاتالاز تغییری در عضلات اسکلتی ندارند (۴۵). به نظر می‌رسد وجود چنین تناظراتی مربوط به اختلاف در پروتکل تمرینات مقاومتی، نوع آزمودنی و فشردگی دوره اعمال تمرینات مقاومتی (عدم رعایت فواصل استراحتی، شدت و حجم تمرین) باشد. به طور کلی، نتایج حاصل از مطالعه نشان داد که هشت هفته تمرین مقاومتی منظم به همراه

References

- Arablou T, Aryaeian N, Valizadeh M, Hosseini A, Djalali M. The effect of ginger consumption on some cardiovascular risk factors in patients with type 2 diabetes mellitus. Razi Journal of Medical Sciences (RJMS) 2014; 21(118): 1-12 (Persian).
- Goldman L, Schafer AI. Goldman's Cecil medicine. 24th ed. Elsevier Health Sciences; 2011.
- Poirier P, Dufour R, Carpentier A, Larose É. Screening for the presence of coronary artery disease. Can J Diabetes 2013; 37(Suppl 1): S105-S109.

4. Fakoori Jouibari M, Farzanegi P, Barari A. The Effect of 8-week Aerobic Exercise with Purslane Supplementation Consumption on Peroxidant and Antioxidants Indicators in Women with Type 2 Diabetes. *J Shaeed Sadoughi Univ Med Sci* 2014; 22(1): 928-939 (Persian).
5. Li Y, Tran VH, Duke CC, Roufogalis BD. Preventive and protective properties of *Zingiber officinale* (ginger) in diabetes mellitus, diabetic complications, and associated lipid and other metabolic disorders: a brief review. *Evid Based Complement Alternat Med* 2012; 2012: 516870.
6. Radak Z, Chung HY, Koltai E, Taylor AW, Goto S. Exercise, oxidative stress and hormesis. *Ageing Res Rev* 2008; 7(1): 34-42.
7. Thirumalai T, Therasa SV, Elumalai E, David E. Intense and exhaustive exercise induce oxidative stress in skeletal muscle. *Asian Pacific Journal of Tropical Disease* 2011; 1(1): 63-66.
8. Bloomer RJ, Goldfarb AH, Wideman L, McKenzie MJ, Consitt LA. Effects of acute aerobic and anaerobic exercise on blood markers of oxidative stress. *J Strength Cond Res* 2005; 19(2): 276-285.
9. Inal M, Akyüz F, Turgut A, Getsfrid WM. Effect of aerobic and anaerobic metabolism on free radical generation swimmers. *Med Sci Sports Exerc* 2001; 33(4): 564-567.
10. Azizbeigi Boukani K, Atashak S, Etemad Z, Mohammad Zadeh Salamat K, Yekta Yar M. Effect of moderate-intensity resistance exercise training on plasma antioxidant capacity and inflammation factors in healthy males. *Sci J Kurdistan Univ Med Sci* 2013; 18(4): 1-7 (Persian).
11. Parise G, Brose AN, Tarnopolsky MA. Resistance exercise training decreases oxidative damage to DNA and increases cytochrome oxidase activity in older adults. *Exp Gerontol* 2005; 40(3): 173-180.
12. Tjonna AE, Lee SJ, Rognmo O, Stolen TO, Bye A, Haram PM, et al. Aerobic interval training versus continuous moderate exercise as a treatment for the metabolic syndrome: a pilot study. *Circulation* 2008; 118(4): 346-354.
13. Gordon B, Benson A, Bird S, Fraser S. Resistance training improves metabolic health in type 2 diabetes: a systematic review. *Diabetes Res Clin Prac* 2009; 83(2): 157-175.
14. Fenning A, Voss A, Nabiollahi F, Reaburn P. The Reduction of Oxidative Stress and Inflammation in Obese, Type II Diabetic Patients Following Resistance Training. *Heart, Lung and Circulation* 2008; 17: S239.
15. Hsu MC, Wang TS, Liu YP, Liu CF. Effects of Baduanjin exercise on oxidative stress and antioxidant status and improving quality of life among middle-aged women. *Am J Chin Med* 2008; 36(05): 815-826.
16. Sayre LM, Smith MA, Perry G. Chemistry and biochemistry of oxidative stress in neurodegenerative disease. *Curr Med Chem* 2001; 8(7): 721-738.
17. Sayre LM, Smith MA, Perry G. Chemistry and biochemistry of oxidative stress in neurodegenerative disease. *Current Medicinal Chemistry* 2001; 8(7): 721-738.
18. Mahluji S, Attari VE, Mobasseri M, Payahoo L, Ostadrahimi A, Golzari SE. Effects of ginger (*Zingiber officinale*) on plasma glucose level, HbA1c and insulin sensitivity in type 2 diabetic patients. *Int J Food Sci Nutr* 2013; 64(6): 682-686.
19. Ali BH, Blunden G, Tanira MO, Nemmar A. Some phytochemical, pharmacological and toxicological properties of ginger (*Zingiber officinale* Roscoe): a review of recent

- research. *Food Chem Toxicol* 2008; 46(2): 409-420.
20. Shirdel Z, Mirbadalzadeh R, Hossein M. Tasire antidiabetic va antilipidemic zanjabil dar rathaye diabeti shode ba alloxanemonohydrate va moghayeseye an ba daruye glibenclamide. *Iran J Diabetes Lipid Disord*. 2009; 9(1): 7-15 (Persian).
21. Radak Z, Chung HY, Goto S. Systemic adaptation to oxidative challenge induced by regular exercise. *Free Radic Biol Med* 2008; 44(2): 153-159.
22. Morakinyo A, Akindele A, Ahmed Z. Modulation of antioxidant enzymes and inflammatory cytokines: possible mechanism of anti-diabetic effect of ginger extracts. *Afr J Biomed Res* 2011; 14(3): 195-202.
23. Ojewole JA. Analgesic, antiinflammatory and hypoglycaemic effects of ethanol extract of *Zingiber officinale* (Roscoe) rhizomes (Zingiberaceae) in mice and rats. *Phytother Res* 2006; 20(9): 764-772.
24. Moradi H, Kolahdozi S, Ahmadi Kani Golzar F, Arabzade H, Asjodi F, Rezvan K. The effects of eight weeks resistance training and green tea supplementation on cardiovascular risk factors in overweight men. *J Shahrekord Univ Med Sci* 2014; 16(4): 77-87 (Persian).
25. Cheragh Birjandi S, Saghebjoo M, Hedayati M. Effect of high intensity interval training and L-Arginine supplementation on serum levels of fibroblast growth factor 21 and atrial natriuretic peptide in overweight and obese young men. *J Birjand Univ Med Sci* 2016; 23(3): 211-221 (Persian).
26. Ebrahimi M, Pordanjani AF, Ahmadabadi F. The effect of different doses of caffeine on cardiovascular variables and shooting performance. *Biomedical Human Kinetics*. 2015; 7(1): 41-45.
27. Atashak A, Azarbajani MA, Piri M, Jafari A. Effects of Combination of Long-Term Ginger Consumption and Resistance Training on Lipid Peroxidation and Insulin Resistance in Obese Men. *Journal of Medical Plants (JMP)* 2012; 2(42): 179-188 (Persian).
28. Bobeuf F, Labonte M, Dionne I, Khalil A. Combined effect of antioxidant supplementation and resistance training on oxidative stress markers, muscle and body composition in an elderly population. *J Nutr Health Aging* 2011; 15(10): 883-889.
29. Brzycki M. A practical approach to strength training: Contemporary Books; 1995.
30. Atashak S, Peeri M, Azarbajani MA, Stannard SR. Effects of ginger (*Zingiber officinale* Roscoe) supplementation and resistance training on some blood oxidative stress markers in obese men. *J Exerc Sci Fit* 2014; 2(1): 26-30.
31. Kota N, Krishna P, Polasa K. Alterations in antioxidant status of rats following intake of ginger through diet. *Food Chem* 2008; 106(3): 991-996.
32. Abdul Sani NF, Belani LK, Pui Sin C, Abdul Rahman SNA, Das S, Zar Chi T, et al. Effect of the combination of gelam honey and ginger on oxidative stress and metabolic profile in streptozotocin-induced diabetic Sprague-Dawley rats. *BioMed Res Int* 2014; 2014: 160695.
33. Afshari AT, Shirpoor A, Farshid A, Saadatian R, Rasmi Y, Saboory E, et al. The effect of ginger on diabetic nephropathy, plasma antioxidant capacity and lipid peroxidation in rats. *Food Chem* 2007; 101(1): 148-153.
34. Heeba GH, Abd-Elghany MI. Effect of combined administration of ginger (*Zingiber officinale* Roscoe) and atorvastatin on the liver of rats. *Phytomedicine* 2010; 17(14): 1076-1081.

35. Deminice R, Sicchieri T, Payao P, Jordao A. Blood and salivary oxidative stress biomarkers following an acute session of resistance exercise in humans. *Int J Sports Med* 2010; 31(09): 599-603.
36. Atashak S. A review of the antioxidant effects of medicinal plants in athletes. *Journal of Medicinal Plants (JMP)* 2015; 2(54): 1-14 (Persian).
37. Mallikarjuna K, Chetan PS, Reddy KS, Rajendra W. Ethanol toxicity: Rehabilitation of hepatic antioxidant defense system with dietary ginger. *Fitoterapia* 2008; 79(3): 174-178.
38. Çakır-Atabek H, Özdemir F, Çolak R. Oxidative stress and antioxidant responses to progressive resistance exercise intensity in trained and untrained males. *Biol Sport* 2015; 32(4): 321-328.
39. Karimi N, Roshan VD. Change in adiponectin and oxidative stress after modifiable lifestyle interventions in breast cancer cases. *Asian Pac J Cancer Prev* 2012; 14(5): 2845-2850.
40. Azizbeigi K, Azarbajani MA, Peeri M, Agha-Alinejad H, Stannard S. The effect of progressive resistance training on oxidative stress and antioxidant enzyme activity in erythrocytes in untrained men. *Int J Sport Nutr Exerc Metab* 2013; 23(3): 230-238.
41. Çakır-Atabek H, Demir S, PinarbaSili RD, Gündüz N. Effects of different resistance training intensity on indices of oxidative stress. *J Strength Cond Res* 2010; 24(9): 2491-2497.
42. Parker L, McGuckin T, Leicht A. Influence of exercise intensity on endogenous oxidative stress and antioxidant capacity. *J Sci Med Sport* 2012; 15: S13-S14.
43. Parise G, Phillips SM, Kaczor JJ, Tarnopolsky MA. Antioxidant enzyme activity is up-regulated after unilateral resistance exercise training in older adults. *Free Radic Biol Med* 2005; 39(2): 289-295.