



The Effect of Physical Activity on Patients with Non Alcoholic Fatty Liver Disease: A Review Article

Mohammad Babaei^{1*}, Ameneh Pourrahim¹, Marafet Siah Kouhian¹, Farnaz Seify¹, Reza Farzizadeh¹

¹ Department of Sports Physiology, Faculty of Educational Sciences and Psychology, University of Mohaghegh Ardabili, Ardabil, Iran.

ARTICLE INFO

Article Type:
Review Article

Article History:

Received: 2024/03/08

Received in revised form:
2024/04/22

Accepted: 2024/05/20

Published:2024/06/30

*Corresponding Author:

Mohammad Babaei

Email:

M.Babaei9674@gmail.com

Abstract

Introduction :Non alcoholic fatty liver disease is the most common chronic liver disease that it leads to fibrosis, cirrhosis and destruction of liver cells if it was left untreated. Changing the lifestyle and doing physical activity can be the main factors in the prevention and treatment of this disease. The purpose of this study is to investigate the effect of physical activity on patients with non alcoholic fatty liver disease.

Materials and Methods: This study aims to investigate the effect of physical activity on patients with non alcoholic fatty liver disease. To reach this aim, 32 research articles were prepared from the scientific databases including PubMed, Google Scholar, Scopus, Web of Science and SID during the period of 2011 to 2024. Moreover, these articles have been analyzed and the conclusion has been drawn from them.

Results: Physical activity increases AMPK, PPAR- α/γ , T3, GLP-1, UCP-1, it reverses intestinal microbiome dysbiosis ,and it decreases FGF-21, ASK-1, PAMPs and ROS in patients with fatty liver.

Conclusion: Regular physical activity as an effective non pharmacological method can be used to prevent and treat non alcoholic fatty liver disease.

Keywords: non alcoholic fatty liver, fibrosis, liver cirrhosis, physical activity.

Cite this article: Babaei M, Pourrahim A, siahkohian M, Seify F, Farzizadeh R. The Effect of Physical Activity on Patients with Non Alcoholic Fatty Liver Disease: A Review Article. Paramedical Sciences and Military Health 2024; 19 (2) :62-75.



© The Author(s).

<https://doi.org/10.22034/JPSMH.19.2.62>

Publisher: Aja University of Medical Sciences

تأثیر فعالیت بدنی بر بیماران مبتلا به کبد چرب غیر الکلی: مقاله مروری

محمد بابائی^{۱*}، آمنه پوررحیم^۱، معرفت سیاه کوهیان^۱، فرناز سیفی^۱، رقیه افرونده^۱، رضا فرضی زاده^۱

^۱ گروه فیزیولوژی ورزشی، دانشکده علوم تربیتی و روانشناسی، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل، ایران.

چکیده

مقدمه: بیماری کبد چرب غیر الکلی شایع ترین بیماری مزمن کبدی است که در صورت عدم درمان، منجر به فیبروز، سیروز و تخریب سلول های کبد می شود. تغییر در سبک زندگی و انجام فعالیت بدنی می تواند از عوامل اصلی در پیشگیری و درمان این بیماری باشد. هدف مطالعه حاضر بررسی تأثیر فعالیت بدنی بر بیماران مبتلا به کبد چرب غیر الکلی است.

مواد و روش ها: این مطالعه با هدف بررسی تأثیر فعالیت بدنی بر بیماران مبتلا به کبد چرب غیر الکلی، تعداد ۳۲ عدد مقاله پژوهشی که از پایگاه های علمی PubMed, Google Scholar, Scopus, Web of Science و SID تهیه شده اند (در بازه زمانی ۲۰۱۱ تا ۲۰۲۴) را مورد مطالعه و بررسی قرار داده و نتیجه گیری می کند.

یافته ها: انجام فعالیت بدنی باعث افزایش T^3 ، $PPAR-\alpha/\gamma$ ، $1-GLP$ ، $1-UCP$ و معکوس کردن دیس لیپوز میکروبیوم روده و کاهش $1-FGF$ ، $1-ASK$ ، $1-PAMPs$ و ROS در بیماران مبتلا به کبد چرب می شود. **نتیجه گیری:** انجام منظم فعالیت بدنی به عنوان یک روش غیر دارویی مؤثر، می تواند برای پیشگیری و درمان بیماری کبد چرب غیر الکلی مورد استفاده قرار گیرد.

کلید واژه ها: کبد چرب غیر الکلی، فیبروز، سیروز کبدی، فعالیت بدنی.

اطلاعات مقاله

نوع مقاله

مقاله مروری

سابقه مقاله

دریافت: ۱۴۰۳/۱۲/۱۸

ویرایش: ۱۴۰۳/۰۲/۰۳

پذیرش: ۱۴۰۳/۰۲/۳۱

انتشار برخط: ۱۴۰۳/۰۴/۱۰

* نویسنده مسئول: معصومه سرباز

آدرس الکترونیکی:

M.Babaei9674@gmail.com

استناد: بابائی محمد، پوررحیم آمنه، سیاه کوهیان معرفت، سیفی فرناز، فرضی زاده رضا. تأثیر فعالیت بدنی بر بیماران مبتلا به کبد چرب غیر الکلی: مقاله مروری. علوم پیراپزشکی و بهداشت نظامی. ۱۴۰۳؛ ۱۹ (۲): ۶۲-۷۵.



doi: <https://doi.org/10.22034/JPSMH.19.2.62>

© نویسندگان.

ناشر: دانشگاه علوم پزشکی ارتش.

مقدمه

ایجاد کنند (۹، ۱۰).

سمیت چربی^{۱۳}

یکی از مشخصه‌های NAFLD در سطح آسیب شناسی بافت^{۱۴}، تجمع قطرات چربی در سلول‌های کبدی است (۱۱). سنتز بیش از حد تری گلیسرید در سلول‌های کبدی علت کبد چرب است که در NAFLD رخ می‌دهد. بافت چربی سفید ۶۰ درصد، لیپوژنز سایر منابع ۲۶ درصد و مصرف غذای پرچرب یا قندی ۱۵ درصد سوبسترا را برای سنتز لیپید فراهم می‌کند (۱۲). کینازهای مرکزی ژرمینال (GCKIII) و کیناز شبه استریل پستانداران-۲۰^{۱۶}، MST-4 و MST-3 با افزایش شدت بیماری در بیماران NAFLD مرتبط هستند (۱۳، ۱۴). آزمایش‌های خاموش کردن siRNA در سلول‌های کبدی انسان نشان داد که کاهش سطوح MST3، MST4، و پروتئین کیناز سرین/ترونین-۲۴^{۱۷} (STK24) منجر به کاهش سنتز تری آسید گلیسرول (TAG) و در نتیجه کاهش تشکیل قطرات چربی شد. علاوه بر این، به نظر می‌رسد که این سه پروتئین بتا اکسیداسیون را مهار می‌کنند و در نتیجه استرس اکسیداتیو را تحریک می‌کنند، که یک پاتومکانیسم کلیدی سمیت چربی در NAFLD است (۱۴، ۱۵). ترکیب دیگر با عملکردهای سمیت چربی، کلاسترول آزاد است. تجمع کلاسترول آزاد می‌تواند منجر به ایجاد کریستال‌های کلاسترول در قطرات چربی شود که با فیبروز NASH (التهاب کبدی غیر الکلی) در گروه انسانی همراه است (۱۶). کلاسترول آزاد، کبد را نسبت به ایجاد استئاتوهپاتیت ناشی از فاکتور نکروز تومور^{۱۸} (TNF) و اسید چرب سنتتاز^{۱۹} (FAS) در مدل‌های چوندگان حساس می‌کنند. این به دلیل کاهش گلوکوتایون^{۲۰} میتوکندری است. کاهش سطح گلوکوتایون می‌تواند منجر به افزایش تولید گونه‌های اکسیژن واکنشی^{۲۱} (ROS) و در نتیجه فرآیندهای پیش التهابی در سلول شود (۱۷). علاوه بر مصرف بیش از حد کالری و افزایش مصرف فروکتوز، یکی از عوامل اصلی ابتلا به NAFLD است. فروکتوز از طریق نوشیدنی‌های شیرین و غذاهای فرآوری شده به دست می‌آید. فروکتوز لیپوژنز را با افزایش سوبستراهای موجود برای سنتز اسیدهای چرب از طریق اثر آلدولاز B و کتوهگزوکیناز و همچنین با فعال کردن پروتئین اتصال دهنده عناصر تنظیم کننده استرول^{۲۲} C با

شیوع بیماری کبد چرب غیر الکلی^۱ (NAFLD) در سطح جهانی در حال افزایش است و انتظار می‌رود تا سال ۲۰۳۰ به علت اصلی پیوند کبد تبدیل شود (۱). NAFLD شامل طیف وسیعی از بیماری‌ها از استئاتوز^۲ ساده کبدی تا استئاتوهپاتیت غیر الکلی^۳ (NASH)، فیبروز کبدی^۴، سیروز^۵ و کارسینوما سلولی کبدی^۶ (HCC) است. NAFLD شیوع تخمینی ۲۵ درصدی در جمعیت عمومی دارد که در جمعیت‌های مبتلا به بیماری‌های متابولیک نیز شیوع بالاتری دارد (۲). بیماران مبتلا به دیابت نوع ۲^۷ (T2D) شیوع NAFLD تا ۷۵٪ را نشان می‌دهند و بیماران چاق شدید نرخ شیوع حتی ۹۰٪ را نشان می‌دهند (۳، ۴). NAFLD به عنوان یک بیماری سیستمیک اولیه در دهه گذشته شناخته شده است و مهم‌تر از همه بیماری‌های خارج کبدی مانند بیماری‌های قلبی عروقی^۸ (CVD) عوامل اصلی مرگ و میر در این جمعیت هستند (۵). در سطح جهانی شیوع NAFLD ۲۵ درصد تخمین زده می‌شود. از ۱۳ درصد در آفریقا تا ۲۳ درصد در اروپا و ۳۲ درصد در خاورمیانه متغیر است (۶). NAFLD با تجمع بیش از حد چربی در کبد، مرتبط با مقاومت به انسولین^۹ (IR) بر اساس تکنیک‌های تصویربرداری یا بافت شناسی تعریف می‌شود. علاوه بر این، علل ثانویه استئاتوز کبدی مانند مصرف الکل باید در نظر گرفته شود (۷). اضافه وزن، افزایش شاخص توده بدن از ۲۵، افزایش فشار خون شریانی، افزایش تری گلیسرید و کاهش لیپوپروتئین با چگالی بالا^{۱۰} (HDL-C)، پیش دیابت و پروتئین واکنشی C^{۱۱} از علائم افراد مبتلا به بیماری کبد چرب غیر الکلی هستند (۸).

پاتوفیزیولوژی NAFLD

مصرف بیش از حد مواد مغذی می‌تواند منجر به دیس لیپوز^{۱۲} عدم تعادل گونه‌های میکروبی در دستگاه گوارش شود. انتقال الگوهای مولکولی مرتبط با میکروب به کبد از طریق ورید باب و به گردش خون سیستمیک از طریق افزایش نفوذپذیری سد روده‌ای می‌تواند واکنش‌های پیش التهابی را در کبد ایجاد کند. از طرف دیگر، برخی از اجزای رژیم غذایی نیز می‌توانند به طور مستقیم مکانیسم‌های بیماری مرتبط را در بافت کبد

- 1 - Non-alcoholic fatty liver disease
- 2 - Steatosis
- 3 - Non-alcoholic steatohepatitis
- 4 - Liver fibrosis
- 5 - Cirrhosis
- 6 - Hepatocellular carcinoma
- 7 - Type 2 diabetes
- 8 - Cardiovascular disease
- 9 - Insulin resistance
- 10 - High-density lipoprotein
- 11 - C-reactive protein
- 12 - Dysbiosis

13 - Lipotoxicity

14 - Histopathologic

15 - Germinal centre kinase III

16 - Kinases Mammalian sterile 20-like

17 - Serine/threonine-protein kinase 24

18 - Tumour necrosis factor

19 - Fatty acid synthetase

20 - Glutathione

21 - Reactive oxygen species

22 - Sterol regulatory element-binding protein 1c

علاوه بر این، سایر عوامل خطر زامتابولیک مانند مقاومت به انسولین، دیس لیپیدمی، چاقی، دیابت نوع دو، فشار خون بالا و بیماری‌های قلبی عروقی را در بیماران مبتلا به NAFLD بهبود می‌بخشد (۲۷). با این حال، طبق دانش ما این شواهد جدید که فعالیت بدنی را با بیماری کبد چرب غیر الکلی و عوارض آن مرتبط می‌کند، به طور انتقادی ارزیابی نشده‌اند. بنابراین، در این مقاله، شواهد منتشر شده را مرور می‌کنیم تا مشخص کنیم که آیا فعالیت بدنی می‌تواند به عنوان ابزار درمانی برای NAFLD و عوارض آن استفاده شود یا خیر. امید است که اطلاعات ارائه شده برای پزشکان، فیزیولوژیست‌های ورزشی و کسانی که به سلامت شخصی یا عمومی علاقه مند هستند، ارزشمند باشد.

مواد و روش‌ها

این مطالعه با تمرکز بر موضوع تأثیر فعالیت بدنی بر بیماران مبتلا به کبد چرب غیر الکلی، در اردیبهشت، خرداد و تیر ماه ۱۴۰۳ انجام شد. از پایگاه مقالات PubMed, Google Scholar, Scopus, Web of Science و SID در این مطالعه استفاده گردید. معیارهای انتخاب مقالات به پژوهش حاضر، شامل این موارد بودند: ۱- مقالات اصیل و علمی پژوهشی باشند. ۲- مقالات در بازه زمانی ۲۰۱۱ تا ۲۰۲۴ باشند. ۳- آزمودنی‌های مطالعات، انسان باشند. ۴- مطالعات صرفاً پاسخ فعالیت ورزشی را بررسی کرده باشند. ۵- طول مدت پروتکل تمرینی کمتر از دو هفته نباشد. معیارهای خروج از تحقیق حاضر، شامل این موارد بودند: ۱- مقالات مروری باشند. ۲- طول مدت پروتکل تمرینی یک جلسه‌ای و حاد باشد. ۳- آزمودنی‌ها همزمان با تمرین از انواع مکمل و دارو استفاده کرده باشند. جستجوی اولیه، شامل اصطلاحات زیر بود (جدول ۱). بعد از غربالگری مقالات، تعداد ۳۲ مقاله علمی پژوهشی برای مطالعه و بررسی وارد تحقیق حاضر شدند (شکل ۱).

جدول ۱- اصطلاحات استفاده شده برای جستجوی مقالات

<p>“Exercise” OR “Training” OR “Aerobic training” OR “Aerobic exercise” OR “Resistance training” OR “Resistance exercise” OR “high- intensity interval training” OR “high-intensity interval exercise” OR “HIIT”</p>	<p>“Non-alcoholic fatty liver disease” OR “NAFLD” OR “non-alcoholic steatohepatitis” OR “NASH”</p>	<p>“Randomized controlled trial” OR “Random” OR “RCT”</p>
--	--	--

(SREBP1c)) و غیره افزایش می‌دهد (۱۸).

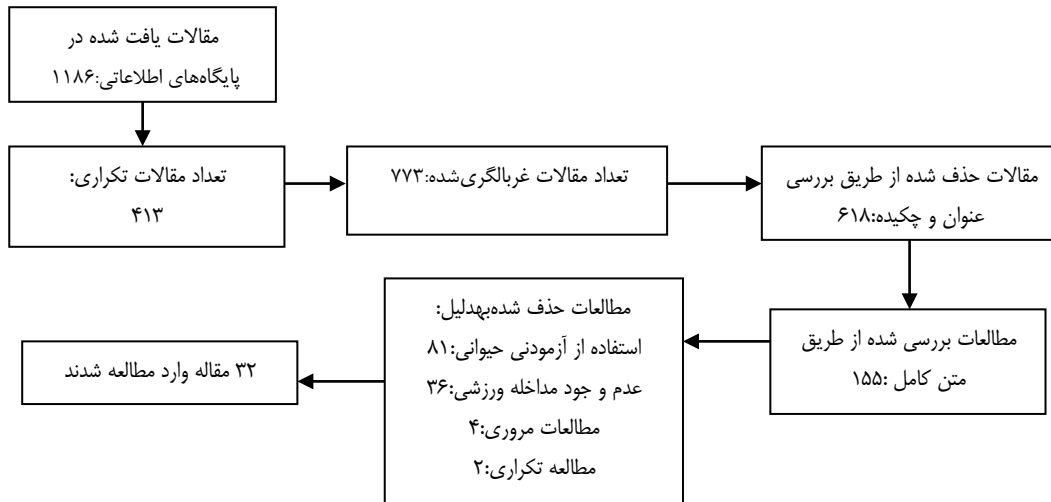
مقاومت به انسولین

NAFLD اغلب با ویژگی‌های سندرم متابولیک نیز ظاهر می‌شود. کبد ارگان مرکزی متابولیسم است، بنابراین یک رابطه نزدیک بین NAFLD و IR وجود دارد (۱۹). افزایش FFA می‌تواند IR کبدی را در انسان القا کند. IR کبدی با محتوای دی اسیل گلیسرول^۱ داخل کبدی (DAG) در کبد افراد چاق و غیر دیابتی مرتبط است. محتوای DAG در کبد با پروتئین کیناز C اپسیلون فعال (PKC-ε) در ارتباط است. استئاتوز کبدی ناشی از تغذیه کوتاه مدت چربی، منجر به فعال شدن کینازهای PKC-ε و کیناز c-Jun N-terminal 1 (JNK1) می‌شود که با عمل سوبستراهای گیرنده انسولین^۲ و^۱ داخل دارند و باعث ایجاد مقاومت به انسولین می‌شوند (۲۰). IR محرک مهم التهاب در کبد است. در موش‌های مبتلا به IR، فاکتور هسته‌ای کاپا-B کیناز زیرواحد بتا^۳ (IKK-β) در کبدشان بیان شد (۲۱). IKK-β توسط استرس اکسیداتیو و سایتوکاین‌های پیش التهابی مانند TNF فعال می‌شود که در بیماران NAFLD افزایش می‌یابد (۲۲، ۲۳).

تشخیص بالینی NAFLD

آزمایش‌های سرمی مانند اندازه گیری مقادیر آسپاراتات آمینوترانسفراز^۴ (AST)، آلانین آمینوترانسفراز^۵ (ALT)، آلکالین فسفاتاز^۶ (ALP)، نسبت ALT/AST، روش‌های عکس برداری مانند سونوگرافی، تصویربرداری رزونانس مغناطیسی^۷ (MRI) و سی تی اسکن^۸ و نمونه برداری از کبد برای تشخیص NAFLD استفاده می‌شود (۲۴). سبک زندگی بی تحرک با افزایش ریسک ابتلا به NAFLD همراه است. افراد چاق و افراد بدون فعالیت بدنی، سطوح بالایی از اسیدهای چرب آزاد کبدی را در مقایسه با هم‌تایان فعال خود نشان می‌دهند (۲۵). در نتیجه، انجام منظم فعالیت‌های بدنی سازمان یافته که با در نظر گرفتن دقیق عواملی مانند شدت، تعداد جلسات و مدت زمان مشخص می‌شود، ممکن است به کاهش پیشرفت NAFLD کمک کند. در این زمینه، اصلاح شیوه زندگی، مانند افزایش فعالیت بدنی و تمرینات ورزشی، در مقایسه با درمان طولانی مدت مبتنی بر دارو هزینه مالی پایینی دارد.

- 1 - Diacylglycerol
- 2 - Insulin receptor substrates 1 and 2
- 3- Nuclear factor kappa-B kinase subunit beta
- 4 - Aspartate aminotransferase
- 5 - Alanine aminotransferase
- 6 - Alkaline phosphatase
- 7 - Magnetic resonance imaging
- 8 - Computerized tomographic scanning



شکل ۱- فلوجارت انتخاب مطالعات

جدول ۲- مطالعات مورد بررسی

ردیف	نویسندگان	آزمودنی‌ها	مداخله	نتایج
۱	بیات و همکاران (۲۰۲۳) (۲۸)	گروه یوگا (n= ۱۸) کنترل (n= ۱۹)	۸ هفته تمرین یوگا (۳ جلسه در هفته، ۵۰-۹۰ دقیقه)	کاهش معنی‌دار گرید کبد و چربی کبد در گروه یوگا
۲	جمشیدپور و همکاران (۲۰۲۳) (۲۹)	۳ گروه ۸ نفری: AT، مکمل و کنترل	۸ هفته تمرین هوازی (۳ جلسه در هفته، ۳۰-۴۵ دقیقه) شدت ۱۱-۱۳ شاخص بورگ	کاهش معنی‌دار AST, ALT و چربی کبد در گروه تمرین
۳	یانگ و همکاران (۲۰۲۳) (۳۰)	تمرین (n= ۲۷) کنترل (n= ۲۷)	۱۲ هفته تمرین با شدت FAT max (۴ جلسه در هفته، ۶۰ دقیقه)	کاهش معنی‌دار MDA، افزایش معنی‌دار GSH-PX, SOD در گروه تمرین
۴	نوروزپور و همکاران (۲۰۲۲) (۳۱)	۲ گروه ۱۲ نفری: تمرین و کنترل	۱۰ هفته تمرین ترکیبی (۳ جلسه در هفته، ۱۵-۳۰ دقیقه) با شدت HRmax /۷۵-۵۰ RT: با شدت ۵۰-۷۵/۱RM	کاهش معنی‌دار AST, ALT، تری گلیسرید، IL۱۸، افزایش معنی‌دار IL۱۰ در گروه تمرین
۵	پانچای و همکاران (۲۰۲۱) (۳۲)	AT (n= ۱۸) RT (n= ۱۷)	۱۲ هفته تمرین (۵ جلسه در هفته) ۶۰ دقیقه تمرین هوازی با شدت ۶۰-۷۰٪ HRmax، ۶۰ دقیقه تمرین مقاومتی فول بادی با شدت ۶۰/۱RM	کاهش معنی‌دار محتوی چربی کبد و مقاومت به انسولین در دو گروه تمرینی
۶	بهرام و همکاران (۲۰۲۱) (۳۳)	۴ گروه ۱۰ نفری: تمرین، مکمل، تمرین+مکمل، کنترل	۸ هفته تمرین تناوبی (۳ جلسه در هفته، ۶۰ دقیقه) با شدت ۸۰-۹۵٪ ضربان قلب ذخیره	کاهش معنی‌دار AST, ALT, ALP در گروه تمرین
۷	اکبرزاده و همکاران (۲۰۲۱) (۳۴)	۳ گروه ۸ نفری: AT، محدودیت کالری، AT+محدودیت کالری	۱۲ هفته تمرین هوازی (۴ جلسه در هفته) با شدت ۶۵-۸۰٪ ضربان قلب ذخیره	کاهش معنی‌دار چربی کبد، LDL در گروه تمرین
۸	کشاورزی و همکاران (۲۰۲۰) (۳۵)	۴ گروه ۱۰ نفری: AT، AT+مکمل، مکمل، کنترل	دو هفته شاتل ران	کاهش معنی‌دار کلسترول، تری گلیسرید، AST و LDL، افزایش معنی‌دار HDL در گروه تمرین

جدول ۲- مطالعات مورد بررسی

ردیف	نویسندگان	آزمودنی‌ها	مداخله	نتایج
۹	بیگی و همکاران (۲۰۲۰) (۳۶)	۲ گروه ۱۰ نفری تمرین و کنترل	۶ هفته تمرین هوازی+ پیلاتس (۴ جلسه در هفته، ۴۰- با شدت $HR_{max} / 70-90, 40-60$ (۷۰ دقیقه)	کاهش معنی‌دار AST, ALT, تری گلیسرید و کاهش گرید کبد
۱۰	مرادی و همکاران (۲۰۲۰) (۳۷)	RT (n= ۱۵) RT+مکمل (n= ۱۵) مکمل	۱۲ هفته تمرین مقاومتی غیر خطی	کاهش معنی‌دار AST,ALT در گروه تمرین مقاومتی
۱۱	رجبی و همکاران (۲۰۲۰) (۳۸)	اینتروال هوازی + RT (n= ۱۱) کنترل (n= ۱۱)	۱۲ هفته تمرین، ۳ جلسه در هفته اینتروال هوازی: ۲-۵ ست ۴ دقیقه‌ای، با شدت ۷۰- $HR_{max} / 75$ RT: تمرین دایره‌ای با شدت ۶۰ تا $1RM / 75$	کاهش معنی‌دار ابعاد کبد و چربی کبد در گروه تمرین
۱۲	عبدالباسط و همکاران (۲۰۲۰) (۳۹)	تمرین هوازی با شدت بالا (=۱۶n) هوازی با شدت متوسط (۱۵) کنترل (n= ۱۶)	۸ هفته (۳ جلسه در هفته، ۴۰ دقیقه) هوازی با شدت بالا: ۳ ست ۴ دقیقه، ۸۰- $85 / VO2max$ بین ست‌ها ۲ دقیقه، $VO2max / 50$ هوازی با شدت متوسط: $60-70 / HR_{max}$	کاهش معنی‌دار چربی احشایی، LDL و افزایش معنی‌دار HDL در دو گروه تمرین
۱۳	افسرده و همکاران (۲۰۱۹) (۴۰)	۴ گروه ۱۰ نفری: AT AT+مکمل، مکمل کنترل	۸ هفته تمرین هوازی (۳ جلسه در هفته، ۴۵ دقیقه) $HR_{max} / 60$	کاهش معنی‌دار پارانشیم کبد و ALP در گروه تمرین هوازی
۱۴	بنی‌طالبی و همکاران (۲۰۱۹) (۴۱)	AT +RT (n= ۱۷) اینتروال سرعتی (n= ۱۷) کنترل (n= ۱۸)	۱۰ هفته تمرین (۳ جلسه در هفته) ۲۰-۳۰ دقیقه تمرین هوازی با شدت $HR_{max} / 70-60, 15-30$ دقیقه تمرین مقاومتی با شدت ۱۵-۱۰ تکرار بیشینه اینتروال سرعتی ۴ ست ۳۰ ثانیه دوسرعت	کاهش معنی‌دار AST,ALT,FBS در گروه‌های تمرینی
۱۵	گماچهره و همکاران (۲۰۱۹) (۴۲)	AT (n= ۱۳) RT (n= ۱۳) کنترل (n= ۱۳)	۸ هفته تمرین (۳ جلسه در هفته، ۴۵ دقیقه) AT ($HRR / 75-55$) RT ($1RM / 70-50$)	افزایش معنی‌دار HDL کاهش معنی‌دار کلسترول خون کاهش معنی‌دار LDL در گروه AT
۱۶	علمیه و همکاران (۲۰۱۹) (۴۳)	۳ گروه ۱۲ نفری: تمرین، مکمل تمرین+مکمل	۸ هفته تمرین تناوبی هوازی (۴ جلسه در هفته، ۶۰ دقیقه) با شدت $HR_{max} / 70-55$	کاهش معنی‌دار AST,ALT در گروه تمرین
۱۷	جیا و همکاران (۲۰۱۸) (۴۴)	۴۷۶ بیمار در گروه‌های AT,RT و کنترل	۶ ماه تمرین هوازی و مقاومتی	افزایش معنی‌دار AST,ALT, FBS, واسپین افزایش معنی‌دار آیریزین در گروه‌های تمرینی
۱۸	یانو و همکاران (۲۰۱۸) (۴۵)	AT (n= ۲۹) RT (n= ۳۱) کنترل (n= ۳۱)	۲۲ هفته تمرین (۳ جلسه در هفته، ۴۰-۵۰ دقیقه) AT: $45-60, 60-70 / HR_{max}$ RT: $30-40, 60-70 / 1RM$	افزایش معنی‌دار HDL در دو گروه تمرین کاهش معنی‌دار ALT در AT
۱۹	کیماسی و همکاران (۲۰۱۹) (۴۶)	۲ گروه ۱۰ نفری: پیلاتس و کنترل	۸ هفته تمرین پیلاتس (۳ جلسه در هفته، ۶۰ دقیقه) با شدت $HR_{max} / 80-50$	کاهش معنی‌دار AST,ALT,ALP و چربی کبد در گروه تمرین
۲۰	لیرا و همکاران (۲۰۱۷) (۴۷)	کنترل (n= ۴۵) تمرین با شدت بالا (n= ۳۱) تمرین با شدت پایین (n= ۳۱)	۱۲ هفته (سه جلسه در هفته) تمرین با شدت بالا (تمرین در آستانه تهویه اول) تمرین با شدت پایین (تمرین ۲۰٪ در آستانه تهویه اول)	کاهش معنی‌دار LDL,ALT افزایش معنی‌دار HDL در گروه‌های تمرین

جدول ۲- مطالعات مورد بررسی

ردیف	نویسندگان	آزمودنی‌ها	مداخله	نتایج
۲۱	سچانگ و همکاران (۲۰۱۷) (۴۸)	AT (n= ۱۹) تمرین تداومی با شدت متوسط (n= ۱۳) تمرین هوازی با شدت بالا (۲۰) (n=)	۱۲ هفته تمرین، ۳ جلسه در هفته	کاهش معنی‌دار چربی کبد و کاهش بیان ژن سنتز چربی در هر ۳ گروه. کاهش سفتی کبد و ماکروفاژها و کاهش التهاب در گروه هوازی با شدت بالا
۲۲	کاکو و همکاران (۲۰۱۷) (۴۹)	۲ گروه ۱۱ نفری: RT و تناوبی شدید	۱۲ هفته (۳ جلسه در هفته) تمرین مقاومتی با شدت ۶۵-۷۰٪ ۱RM / تمرین تناوبی: ۶-۱۲ ست دویدن ۱ دقیقه ای با ۸۰- HRmax / ۸۵٪	کاهش معنی‌دار ALT و کاهش معنی‌دار چربی کبد
۲۳	اسماعیل زاده و همکاران (۲۰۱۷) (۵۰)	AT: (n= ۱۲) AT+مکمل (n= ۱۱) مکمل (n= ۱۲) دارونما (n= ۱۱)	۱۰ هفته تمرین هوازی (۳ جلسه در هفته، ۸۰ دقیقه) با شدت ۴۵-۷۵٪ ضربان قلب ذخیره	کاهش معنی‌دار ALT, AST در گروه تمرین هوازی
۲۴	همت فرو و همکاران (۲۰۱۷) (۵۱)	۲ گروه ۸ نفری تمرین و کنترل	۶ هفته (۳ جلسه در هفته، ۶۰-۹۰ دقیقه) AT با شدت ۴۵-۷۵٪ HRmax / RT با شدت ۷۰٪ ۱RM	کاهش معنی‌دار ALT در گروه تمرین
۲۵	ایرجی و همکاران (۲۰۲۱) (۵۲)	تمرین (n= ۱۲) کنترل (n= ۱۱)	۸ هفته تمرین تناوبی (۳ جلسه در هفته، ۳۶ دقیقه) ۳۰ ثانیه دویدن با ۱۰۰-۱۱۰٪ سرعت هوازی ۳۰+ ثانیه استراحت فعال	کاهش معنی‌دار گرید کبد و ALT در گروه تمرین
۲۶	بارانی و همکاران (۲۰۱۴) (۵۳)	RT: (n= ۱۲) ترکیبی: (n= ۱۳) کنترل: (n= ۱۲)	۸ هفته (۳ جلسه در هفته، ۵۰-۶۰ دقیقه) RT: ۶۰-۷۵٪ ۱RM / AT با شدت ۶۰-۷۵٪ HRmax	کاهش معنی‌دار ALP در گروه تمرین مقاومتی
۲۷	داوودی و همکاران (۲۰۱۲) (۵۴)	AT (n= ۱۲) کنترل (n= ۱۲)	۸ هفته تمرین هوازی (۵ جلسه در هفته، ۴۵-۵۵ دقیقه) با شدت ۵۰-۷۰٪ VO۲max	کاهش معنی‌دار ALT, AST و چگالی پارانشیم کبد در گروه تمرین
۲۸	شمس الدینی و همکاران (۲۰۱۵) (۵۵)	AT (n= ۱۰) RT (n= ۱۰) کنترل (n= ۱۰)	۸ هفته تمرین (۳ جلسه در هفته، ۴۵ دقیقه) AT: ۶۰-۷۵٪ HRmax / RT: ۵۰-۷۰٪ ۱RM	کاهش معنی‌دار ALT, AST و چربی کبد در دو گروه تمرینی
۲۹	کریستوفر و همکاران (۲۰۱۳) (۵۶)	AT (n= ۶) کنترل (n= ۶)	۱۲ هفته تمرین هوازی (۵ جلسه در هفته، ۴۵ دقیقه) با شدت ۶۰٪ ضربان قلب ذخیره	کاهش معنی‌دار ALT, AST در گروه تمرین
۳۰	پیانو و همکاران (۲۰۱۲) (۵۷)	AT (n= ۱۴) AT + RT (n= ۱۴)	۱ سال تمرین (۳ جلسه در هفته، ۶۰ دقیقه) AT (۷۰-۵۰٪ اکسیژن برداشتی) AT+RT (بر اساس ACSM)	کاهش معنی‌دار ALT, AST, GGT در گروه‌های تمرین
۳۱	سالیوان و همکاران (۲۰۱۲) (۵۸)	AT (n= ۱۲) کنترل (n= ۶)	۱۶ هفته تمرین هوازی (۵ جلسه در هفته، ۳۰-۶۰ دقیقه) با شدت ۴۵-۵۵٪ اکسیژن مصرفی اوج	کاهش معنی‌دار تری گلیسرید درون کبد
۳۲	هالزورس و همکاران (۲۰۱۱) (۵۹)	RT (n= ۱۱) کنترل (n= ۸)	۸ هفته تمرین مقاومتی	کاهش معنی‌دار چربی کبد در گروه RT

AT: تمرین هوازی. RT: تمرین مقاومتی. ۱RM: یک تکرار بیشینه. HRmax: حداکثر ضربان قلب. VO۲max: حداکثر اکسیژن مصرفی. HRR: ضربان قلب ذخیره

- 1 - Sechang et al
- 2 Christopher et al
- 3 - Piano et al
- 4 - Sullivan et al
- 5 - Hallsworth et al

یافته‌ها

انجام فعالیت بدنی باعث کاهش معنی‌دار فعالیت آنزیم‌های کبدی، استرس اکسیداتیو، مقاومت به انسولین و چربی کبد شده و دفاع آنتی اکسیدانی بافت کبد در بیماران مبتلا به کبد چرب را به طور معنی‌داری افزایش می‌دهد.

بحث و نتیجه‌گیری

فعالیت بدنی و مسیرهای درگیر در استاتوز کبدی

پروتئین کیناز فعال شده با AMP (AMPK)

AMPK نقش ویژه‌ای در لیپوژنز کبدی، اکسیداسیون اسیدهای چرب، گلیکوژنولیز و گلوکونئوز دارد. فعالیت AMPK در بیماران مبتلا به NAFLD به طور غیر طبیعی کم است که منجر به تجمع بیش از حد چربی در کبد می‌شود (۶۰). به همین دلیل، AMPK یک هدف دارویی مورد علاقه است. مدل‌های حیوانی NAFLD نشان می‌دهند که ورزش مسیر AMPK را تغییر می‌دهد و با کاهش لیپوژنز و افزایش اکسیداسیون اسیدهای چرب منجر به تجمع کمتر چربی کبد می‌شود (۶۱، ۶۲). نکته مهم این است که به نظر می‌رسد فعال سازی AMPK ناشی از ورزش وابسته به شدت تمرین باشد. با افزایش شدت و مدت تمرین، استفاده از ATP به حدی افزایش می‌یابد که نمی‌توان آن را به سرعت بازسازی کرد. نسبت AMP/ADP به ATP افزایش می‌یابد و AMPK فعال می‌شود (۶۱). علاوه بر این، به منظور تولید ATP اضافی در طول تمرین، گلیکوژن، که سوبسترا اصلی انرژی مورد استفاده در حین تمرین با شدت‌های بالاتر (معمولاً بیش از ۷۰ درصد VO₂max) است، از AMPK جدا می‌شود و منجر به فعال سازی AMPK می‌شود (AMPK متصل به گلیکوژن غیرفعال است) (۶۳، ۶۴). به نظر می‌رسد ورزش با شدت متوسط و شدید تداومی برای کاهش گلیکوژن به اندازه کافی برای فعال کردن AMPK لازم باشد (۶۵).

فاکتور رشد فیبروبلاست^۲ (FGF-21)

FGF یک خانواده پیچیده از هورمون‌های پپتیدی است که نقش مهمی در تنظیم هموستاز انرژی و متابولیسم دارد (۶۶). ایزوفرم FGF-21 ارتباط نزدیکی با متابولیسم چربی دارد (۶۷). FGF-21 در عضله اسکلتی، بافت چربی و در بافت کبد بیان می‌شود (۶۸، ۶۹). نکته مهم این است که FGF-21 به شدت به هسته گیرنده β -klotho وابسته است. اگر بیان کمتری از β -klotho وجود داشته باشد، مقاومت در برابر FGF-21

مشاهده شده است که منجر به اختلال در اکسیداسیون اسیدهای چرب می‌شود. در NAFLD یک حالت مقاوم در برابر FGF-21 احساس می‌شود (۷۰). دریافتند که پس از ۱۲ هفته تمرین مقاومتی، سطح سرمی FGF-21 به طور قابل توجهی کاهش یافت که نتایج مشاهده شده با تمرینات ورزشی هوازی در مدل‌های حیوانی NAFLD را تایید می‌کند. علاوه بر این، مطالعه‌ای روی ۲۴ بیمار مبتلا به NASH نشان داد که ۲۰ هفته تمرین هوازی به طور قابل توجهی FGF-21 سرمی را به موازات افزایش آمادگی قلبی تنفسی کاهش داد (۷۱). برنامه‌های تمرینی مزمن به مدت چهار هفته یا بیشتر منجر به کاهش FGF-21 سرم می‌شود. در حالی که بیان گیرنده‌های FGF و β -klotho نه تنها در بافت کبد بلکه در بافت چربی و عضله اسکلتی به طور همزمان افزایش می‌یابد. تا به امروز، ادبیات علمی نشان می‌دهد که تمرین ورزشی در شدت‌ها و حجم‌های مختلف تمرین می‌تواند FGF-21 را فعال کند (۷۲).

پپتید شبه گلوکاگون-۱ (GLP-1)

کبد نقش اصلی را در متابولیسم انسولین ایفا می‌کند که این کار تحت تأثیر چندین هورمون روده‌ای قرار می‌گیرد. یکی از این هورمون‌ها GLP-1 است. GLP-1 یک اینکرتین^۳ است که به تنظیم سیری و متابولیسم چربی در هر دو حالت ناشتا و تحریک شده با گلوکز کمک می‌کند. فعالیت بدنی می‌تواند بر سطح سرمی GLP-1 تأثیر بگذارد و سطح GLP-1 را در افراد سالم و در افراد چاق افزایش دهد و اشتها را سرکوب کند (۷۳).

عملکرد میتوکندری و بتا اکسیداسیون

کبد به عنوان محل اولیه لیپوژنز و اکسیداسیون اسیدهای چرب، نقش اصلی را در متابولیسم لیپید ایفا می‌کند. در واقع، تولید انرژی مشتق شده از لیپید در کبد از طریق بتا اکسیداسیون اسیدهای چرب اتفاق می‌افتد. نقایص میتوکندری که هم به عدم فعالیت بدنی و هم به چاقی مربوط می‌شوند، ظرفیت اکسایشی میتوکندری را کاهش می‌دهند که منجر به بتا اکسیداسیون ناقص و تجمع محصولات جانبی متابولیک، مانند سرامیدها و دی‌اسیل‌گلیسریدها می‌شود. تصور می‌شود که تجمع محصولات جانبی فوق‌الذکر پیام‌رسانی گیرنده انسولین را از طریق مکانیسم‌های مختلف مختل می‌کند و در پاتوژنز مقاومت به انسولین کبدی نقش حیاتی نقش ایفا می‌کند (۷۴). نشان داده شده است که فعالیت بدنی منظم ظرفیت اکسایشی میتوکندری را بهبود می‌بخشد و محتوای میتوکندری را افزایش می‌دهد که با افزایش آمادگی قلبی تنفسی مرتبط است. در واقع، آمادگی قلبی تنفسی با استاتوز کبدی رابطه معکوس دارد. بهبود آمادگی قلبی

3 - Glucagon-Like Peptide-1

4 - incretin

1 - AMP-Activated Protein Kinase

2 - Fibroblast Growth Factor

تنفسی به طور مستقل با بهبود استتازوز مرتبط است (۷۵).

پروتئین‌های جفت نشده میتوکندریایی^۱ (UCP)

میتوکندری‌ها اندامک‌های حیاتی هستند که در خط مقدم متابولیسم سلولی قرار دارند. به ویژه در کبد، که اندام متابولیک اولیه در بدن انسان است. UCP ها جزء کلیدی متابولیسم میتوکندری هستند جزء پروتئین‌های غشای داخلی میتوکندری به حساب می‌آیند که واسطه نشت پروتون در غشای داخلی از طریق انتقال آنیون و جداسازی اکسیداسیون سوبسترا از سنتز ATP است. پنج نوع UCP کلیدی در میتوکندری کشف شده است. UCP-۱ تا حد زیادی در بافت چربی قهوه‌ای یافت می‌شود و در گرمایی و مصرف انرژی نقش دارد. UCP-۲ تقریباً در همه جا وجود دارد. در غلظت‌های بالایی در کبد یافت می‌شود و ترشح انسولین را از سلول‌های β پانکراس و همچنین متابولیسم اسیدهای چرب را تنظیم می‌کند. UCP-۳ تا حد زیادی در بافت چربی قهوه‌ای و همچنین عضلات اسکلتی بیان می‌شود و بر متابولیسم اسیدهای چرب و حساسیت به انسولین تأثیر می‌گذارد (۷۶). UCP-۴ و UCP-۵ در مغز یافت می‌شوند. اختلال عملکرد این ناقلان با اختلالات متابولیکی مختلف مانند چاقی و دیابت و کبد چرب مرتبط است (۷۷). به خوبی شناخته شده است که ورزش بیان UCP های مختلف میتوکندری را تنظیم می‌کند. مدل‌های حیوانی نشان داده‌اند که تمرین هوازی باعث افزایش بیان UCP-۱ در بافت چربی قهوه‌ای، بافت چربی سفید و عضلات می‌شود. همچنین نشان داده‌اند که UCP-۲ با ورزش در اندوتلیوم عروقی، میوکارد، بافت چربی و ماهیچه‌های اسکلتی تعدیل می‌شود، همانطور که UCP-۳ در عضلات اسکلتی تعدیل می‌شود (۷۸).

تکثیر کننده پراکسی زوم فعال شده با گیرنده^۲ α/γ -(PPAR)

این گیرنده‌ها را می‌توان در بسیاری از اندام‌های کلیدی از جمله کبد یافت که دارای سه زیرگروه α ، γ -PPAR، و β/δ -PPAR هستند. α PPAR یک گیرنده هسته‌ای است که نقش کلیدی در تنظیم متابولیسم لیپید ایفا می‌کند. γ -PPAR به شدت در پیام‌رسانی گلوکاکون و حساسیت به انسولین نقش دارد و بنابراین ارتباط نزدیکی با اختلالات مرتبط با چاقی دارد. مسیر PPAR یکی از اهداف برای کشف دارویی داروهای ضد استتازوزن است. آگونیست‌های γ -PPAR مانند پیوگلیتازون^۳ و آگونیست‌های دوگانه α/γ -PPAR مانند ساروگلیتازار^۴ مقاومت به انسولین و متابولیسم لیپید را از طریق تنظیم متابولیسم اسیدهای چرب

و تعدیل آدیپوسایتوکین‌های التهابی و ترشح آدیپونکتین بهبود می‌بخشد. مسیر α -PPAR به شدت تحت تأثیر تمرینات ورزشی در جمعیت بیمارانی که از نظر فیزیکی غیرفعال هستند، قرار دارد. به نظر می‌رسد تأثیر فعالیت بدنی بر مسیر α -PPAR مستقل از نوع ورزش باشد، زیرا فعال‌سازی PPAR در حیواناتی که تمرینات هوازی، تمرینات مقاومتی و تمرینات تناوبی با شدت بالا انجام داده‌اند، مشاهده شده است (۷۹-۸۱).

گیرنده تیروئید β -(THR)

غده تیروئید و NAFLD رابطه پیچیده‌ای دارند زیرا هورمون‌های تیروئید از جمله تری‌یدوتیرونین^۶ (T_3) و تیروکسین^۷ (T_4) نه تنها در تنظیم متابولیسم لیپید، جذب گلوکز و افزایش اندازه و تعداد میتوکندری نقش دارند، بلکه کم‌کاری تیروئید نیز با افزایش خطر NAFLD در ارتباط است. دو زیرگروه THR در بدن انسان یافت می‌شود: α -THR که عمدتاً در بافت قلب بیان می‌شود و β -THR که بیشتر در کبد یافت می‌شود و مسئول پاسخ داخل کبدی به T_3 است (۸۲). β -THR یک گیرنده مهم در تنظیم متابولیسم کلسترول و اکسیداسیون اسیدهای چرب است. که به طور پیچیده با سایر مسیرهای مورد علاقه در NAFLD، از جمله FGF، α -PPAR-۲۱ و UCP۱ مرتبط است (۸۳، ۸۴). فعالیت بدنی منظم به طور قابل توجهی بر سطح گردش هورمون تیروئید در گروه‌های بزرگسالان سالم که تمرینات مقاومتی منظم انجام می‌دهند و همچنین در زنان یائسه مبتلا به سندرم متابولیک، تأثیر می‌گذارد (۸۵). فعالیت بدنی منجر به افزایش گردش T_3 و T_4 با سرعت کار یکسان می‌شود و به طور موثر غلظت هورمون تیروئید در حالت استراحت را کاهش می‌دهد. شدت ورزش یکی از ملاحظات مهم است، زیرا به نظر می‌رسد که اثرات متفاوتی بر هورمون‌های تیروئید ایجاد می‌کند، فعالیت با شدت بالا منجر به بیشترین تغییر می‌شود (۸۶). مدل‌های حیوانی NASH نشان داده‌اند که تمرینات هوازی به طور قابل توجهی با تنظیم هورمون‌های تیروئید، باعث کاهش چربی کبد، التهاب و مهم‌تر از آن، پیشرفت فیبروز کبدی می‌شود (۸۷).

آپوپتوز سیگنال تنظیم کننده کیناز^۸ (ASK-۱) و استرس شبکه

آندوپلاسمی^۹ (ERS)

ASK-۱ به عنوان تنظیم کننده مجموعه پیچیده‌ای از وظایف تحت تأثیر ERS شناخته شده است و نقش کلیدی در آسیب سلول‌های کبدی،

5 - Thyroid Receptor (THR)- β

6 - Triiodothyronine

7 - Thyroxine

8 - Apoptosis Signal-Regulating Kinase 1

9 - Endoplasmic Reticulum Stress

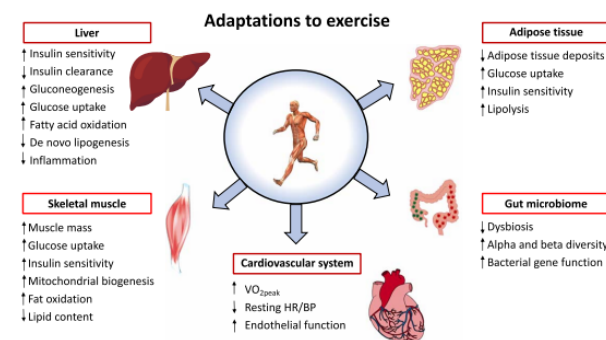
1 - Mitochondrial Uncoupling Proteins

2 - Peroxisome Proliferator-Activated Receptor

3 - Pioglitazone

4 - Saroglitazar

(۹۴). فاکتور هسته ای اریتروئید-۲ (Nrf-۲) یک فاکتور رونویسی که نقش کلیدی در تنظیم دفاعی آنتی اکسیدانی درون زایفا می‌کند، در تنظیم پاسخ آنتی اکسیدانی بدن و دفاع در برابر استرس اکسیداتیو حیاتی است و می‌تواند با فعالیت بدنی در عضلات اسکلتی انسان فعال شود (۹۵). فعالیت بدنی می‌تواند مسیرهای پیام‌رسانی AMPK را فعال کند و در نتیجه باعث افزایش تولید ROS در میتوکندری به دلیل مصرف اکسیژن و نرخ متابولیک بالاتر می‌شود. این افزایش گذرا در سطوح ROS مسیر Nrf-۲ را فعال می‌کند که به نوبه خود بیان ژن‌های آنتی اکسیدانی را افزایش می‌دهد. فعال شدن مسیر Nrf-۲ ظرفیت آنتی اکسیدانی را افزایش می‌دهد، التهاب را کاهش می‌دهد و حساسیت به انسولین را بهبود می‌بخشد، استئاتوز کبدی و التهاب را کاهش می‌دهد و پیشرفت NAFLD را کند می‌کند (۹۶). علاوه بر این، فعال شدن مسیرهای سیگنالینگ مانند AMPK و گیرنده α -Coactivator فعال شده با تکثیر پراکسی زوم به دلیل فعالیت بدنی، بیوژنز میتوکندری کبد را تحریک می‌کند و سیستم آنتی اکسیدانی را فعال می‌کند و به طور همزمان سطوح استرس اکسیداتیو را کاهش می‌دهد (۹۷). علاوه بر این، اتفاژی در سلول‌های کبدی در حین تمرین ورزشی فعال می‌شود، بنابراین میتوکندری‌های آسیب‌دیده را حذف می‌کند، عملکرد میتوکندری را بهبود می‌بخشد، استرس اکسیداتیو را کاهش می‌دهد و باعث از بین رفتن ROS می‌شود (۹۸).



شکل ۲- سازگاری‌های تمرینی در بیماران NAFLD

یافته‌های مطالعه حاضر نشان می‌دهد، انجام منظم فعالیت بدنی با افزایش T_3 ، $PPAR-\alpha/\gamma$ ، AMPK، GLP-۱، UCP-۱ و معکوس کردن دیس‌بیوز میکروبیوم روده و کاهش FGF-۲۱، ASK-۱، PAMPs و ROS به عنوان یک روش غیر دارویی مؤثر می‌تواند برای پیشگیری و درمان بیماری کبد چرب غیر الکلی مورد استفاده قرار گیرد.

التهاب و فیروز کبد ایفا می‌کند. به این دلایل، ASK-۱ یک هدف مولکولی مهم در درمان NAFLD و NASH است. مدل‌های حیوانی چاقی نشان داده‌اند که ورزش منظم هوازی همراه با شنا می‌تواند مقاومت به انسولین را از طریق تنظیم پیام‌رسانی انسولین با واسطه ASK-۱ کاهش دهد (۸۸).

گیرنده فارنزوئید X و اسیدهای صفراوی و میکروبیوم^۱

FXR سنتز اسیدهای صفراوی را کنترل می‌کند و می‌تواند بر هموستاز لیپید و گلوکز تأثیر بگذارد. موش‌های بدون بیان مناسب FXR در روده، مستعد ابتلا به NAFLD، چاقی و سرطان‌های کبد هستند (۸۹). فعالیت بدنی بر اسیدهای صفراوی و مسیر FXR تأثیر می‌گذارد. در افراد سالم و ورزشکاران استقامتی، میزان کلی اسید صفراوی در پاسخ به تمرین ورزشی کاهش می‌یابد (۹۰). میکروبیوم روده محل زندگی ارگانسیم‌های متعدد است. رژیم غذایی اغلب یکی از عوامل اولیه برای سلامت و ترکیب میکروبیوم روده است. شواهد که نشان می‌دهد ورزش ممکن است نقش مثبتی در سلامت میکروبیوم داشته باشد. بی‌حرکی و همچنین رژیم غذایی پرچرب و کم فیبر از طریق افزایش تولید الگوهای مولکولی مرتبط با بیماری (PAMPs)، پپتیدها، الکل‌های درون زایا و کاهش اسیدهای چرب با زنجیره کوتاه، تأثیر مستقیمی بر ترکیب میکروبیوتای روده دارد. این منجر به اختلال در سد مخاطی روده و افزایش نفوذپذیری روده یا «روده نشتی» می‌شود که امکان تعامل بیشتر PAMPs و متابولیت‌های تولید شده توسط میکروبیوتا با سلول‌های ایمنی سطح مخاط را فراهم می‌کند (۹۱). در بیماران مبتلا به NAFLD و NASH، چندین مطالعه تأثیر فعالیت بدنی را بر معکوس کردن دیس‌بیوز، بازگرداندن محور سالم روده-کبد نشان داده‌اند که انتظار می‌رود منجر به رفع نشت روده شود (۹۲).

گونه‌های اکسیژن واکنشی (ROS)

ROS از طریق مکانیسم‌های پیچیده‌ای که به آسیب سلولی، التهاب و فیروز کمک می‌کند که نقش کلیدی در توسعه NAFLD و پیشرفت بیماری به NASH ایفا می‌کند. علاوه بر این، ROS تغییرات اپی‌ژنتیکی را القا می‌کند که هموستاز اسیدهای صفراوی را مختل می‌کند و بر محور روده-کبد تأثیر می‌گذارد و منجر به التهاب و آسیب کبد می‌شود (۹۳). نشان داده شده است که فعالیت بدنی سطوح استرس اکسیداتیو سری را بدون نیاز به محدودیت غذایی در بیماران چاق کاهش می‌دهد. تمرین ورزشی با تنظیم مجدد چندین آنزیم آنتی اکسیدانی ضروری و واسطه‌های ضد التهابی در NAFLD، تولید بیش از حد ROS را سرکوب می‌کند

تضاد منافع

بین نویسندگان تضاد منافع وجود ندارد.

حامی مالی

حامی مالی ندارد.

مطابق توصیه کالج پزشکی ورزشی آمریکا^۱، بیماران مبتلا به NAFLD، حداقل هفته‌ای ۱۵۰ دقیقه فعالیت با شدت متوسط و یا ۷۰ دقیقه فعالیت با شدت بالا باید انجام دهند. همچنین اگر بیماران فعالیت بدنی نظام مند انجام می‌دهند، ترکیبی از تمرینات هوازی، مقاومتی و تمرینات تناوبی با شدت بالا توصیه می‌شود (۹۹).

References

- Charlton MR, Burns JM, Pedersen RA, Watt KD, Heimbach JK, Dierkhising RA. Frequency and outcomes of liver transplantation for nonalcoholic steatohepatitis in the United States. *Gastroenterology*. 2011;141(4):1249-53.
- Younossi ZM, Koenig AB, Abdelatif D, Fazel Y, Henry L, Wymer M. Global epidemiology of nonalcoholic fatty liver disease-Meta-analytic assessment of prevalence, incidence, and outcomes. *Hepatology*. 2016;64(1):73-84.
- Tilg H, Moschen AR, Roden M. NAFLD and diabetes mellitus. *Nat Rev Gastroenterol Hepatol*. 2017;14(1):32-42.
- Younossi Z, Anstee QM, Marietti M, Hardy T, Henry L, Eslam M, et al. Global burden of NAFLD and NASH: trends, predictions, risk factors and prevention. *Nat Rev Gastroenterol Hepatol*. 2018;15(1):11-20.
- Roderburg C, Krieg S, Krieg A, Vaghiri S, Mohr R, Konrad M, et al. Non-Alcoholic Fatty Liver Disease (NAFLD) and risk of new-onset heart failure: a retrospective analysis of 173,966 patients. *Clin Res Cardiol*. 2023;112(10):1446-53.
- Bambha K, Belt P, Abraham M, Wilson LA, Pabst M, Ferrell L, et al. Ethnicity and nonalcoholic fatty liver disease. *Hepatology*. 2012;55(3):769-80.
- EASL-EASD-EASO Clinical Practice Guidelines for the management of non-alcoholic fatty liver disease. *J Hepatol*. 2016;64(6):1388-402.
- Younossi ZM, Rinella ME, Sanyal AJ, Harrison SA, Brunt EM, Goodman Z, et al. From NAFLD to MAFLD: Implications of a Premature Change in Terminology. *Hepatology*. 2021;73(3):1194-8.
- Méndez-Sánchez N, Bugianesi E, Gish RG, Lammert F, Tilg H, Nguyen MH, et al. Global multi-stakeholder endorsement of the MAFLD definition. *Lancet Gastroenterol Hepatol*. 2022;7(5):388-90.
- Tilg H, Effenberger M. From NAFLD to MAFLD: when pathophysiology succeeds. *Nat Rev Gastroenterol Hepatol*. 2020;17(7):387-8.
- Brunt EM, Tiniakos DG. Histopathology of nonalcoholic fatty liver disease. *World J Gastroenterol*. 2010;16(42):5286-96.
- Liu Q, Bengmark S, Qu S. The role of hepatic fat accumulation in pathogenesis of non-alcoholic fatty liver disease (NAFLD). *Lipids in health and disease*. 2010 Dec;9:1-9.
- Cansby E, Kulkarni NM, Magnusson E, Kurhe Y, Amrutkar M, Nerstedt A, et al. Protein kinase MST3 modulates lipid homeostasis in hepatocytes and correlates with nonalcoholic steatohepatitis in humans. *Faseb j*. 2019;33(9):9974-89.
- Caputo M, Cansby E, Kumari S, Kurhe Y, Nair S, Ståhlman M, et al. STE20-Type Protein Kinase MST4 Controls NAFLD Progression by Regulating Lipid Droplet Dynamics and Metabolic Stress in Hepatocytes. *Hepatol Commun*. 2021;5(7):1183-200.
- Mahlapuu M, Caputo M, Xia Y, Cansby E. GCKIII kinases in lipotoxicity: Roles in NAFLD and beyond. *Hepatol Commun*. 2022;6(10):2613-22.
- Min HK, Kapoor A, Fuchs M, Mirshahi F, Zhou H, Maher J, et al. Increased hepatic synthesis and dysregulation of cholesterol metabolism is associated with the severity of nonalcoholic fatty liver disease. *Cell Metab*. 2012;15(5):665-74.
- Mari M, Caballero F, Colell A, Morales A, Caballeria J, Fernandez A, et al. Mitochondrial free cholesterol loading sensitizes to TNF- and Fas-mediated steatohepatitis. *Cell Metab*. 2006;4(3):185-98.
- Herman MA, Samuel VT. The Sweet Path to Metabolic Demise: Fructose and Lipid Synthesis. *Trends Endocrinol Metab*. 2016;27(10):719-30.
- Marchesini G, Brizi M, Morselli-Labate AM, Bianchi G, Bugianesi E, McCullough AJ, et al. Association of nonalcoholic fatty liver disease with insulin resistance. *Am J Med*. 1999;107(5):450-5.
- Samuel VT, Liu ZX, Qu X, Elder BD, Bilz S, Befroy D, et al. Mechanism of hepatic insulin resistance in non-alcoholic fatty liver disease. *J Biol Chem*. 2004;279(31):32345-53.
- Cai D, Yuan M, Frantz DF, Melendez PA, Hansen L, Lee J, et al. Local and systemic insulin resistance resulting from hepatic activation of IKK-beta and NF-kappaB. *Nat Med*. 2005;11(2):183-90.
- Duan Y, Luo J, Pan X, Wei J, Xiao X, Li J, et al. Association between inflammatory markers and non-alcoholic fatty liver disease in obese children. *Front Public Health*. 2022;10:991393.
- Williams CD, Stengel J, Asike MI, Torres DM, Shaw J, Contreras M, et al. Prevalence of nonalcoholic fatty liver disease and nonalcoholic steatohepatitis among a largely middle-aged population utilizing ultrasound and liver biopsy: a prospective study. *Gastroenterology*. 2011;140(1):124-31.
- Cobbina E, Akhlaghi F. Non-alcoholic fatty liver disease (NAFLD) - pathogenesis, classification, and effect on drug metabolizing enzymes and transporters. *Drug Metab Rev*. 2017;49(2):197-211.
- Rushing J, Wing R, Wadden TA, Knowler WC, Lawlor M, Evans M, et al. Cost of intervention delivery in a lifestyle weight loss trial in type 2 diabetes: results from the Look AHEAD clinical trial. *Obes Sci Pract*. 2017;3(1):15-24.
- Rustgi VK, Duff SB, Elsaid MI. Cost-effectiveness and potential

- value of pharmaceutical treatment of nonalcoholic fatty liver disease. *J Med Econ*. 2022;25(1):347-55.
27. Newman JD, Schwartzbard AZ, Weintraub HS, Goldberg IJ, Berger JS. Primary Prevention of Cardiovascular Disease in Diabetes Mellitus. *J Am Coll Cardiol*. 2017;70(7):883-93.
 28. M ZBHNS. Effectiveness of 8 Weeks of Cyclic Yoga Exercise on the Liver Fat Grade in Type 2 Diabetic Women with NAFLD. *Koomesh*. 2023;25:372-3.
 29. Jamshidpour A, Tadibi V, Rezvani N. Effect of 8 weeks Aerobic Training and Artichoke Distillate on Lipid Profile and Liver Enzymes in Women with Non-Alcoholic Fatty Liver. *Journal of Sport and Exercise Physiology*. 2022;15(4):11-8.
 30. Yang R, Wan L, Zhu H, Peng Y. The effect of 12 week-maximum fat oxidation intensity (FATmax) exercise on microvascular function in obese patients with nonalcoholic fatty liver disease and its mechanism. *Gen Physiol Biophys*. 2023;42(3):251-62.
 31. Norouzpour M, Marandi SM, Ghanbarzadeh M, Zare Mayavan AA. The effect of combined training on serum concentrations of inflammatory cytokines and factors associated with metabolic syndrome in elderly women with fatty liver. *Journal of Sport and Exercise Physiology*. 2022;15(2):64-75.
 32. Charatcharoenwithaya P, Kuljiratitikal K, Aksornchanya O, Chaiyasoot K, Bandidniyamanon W, Charatcharoenwithaya N. Moderate-Intensity Aerobic vs Resistance Exercise and Dietary Modification in Patients With Nonalcoholic Fatty Liver Disease: A Randomized Clinical Trial. *Clin Transl Gastroenterol*. 2021;12(3):e00316.
 33. Bahram ME, Afroundeh R, Ghiyami Taklimi SH, Sadeghi A, Gholamhosseini M. Effect of High-intensity Interval Training and Loquat Leaf Extract Consumption on Liver Enzymes in Obese Men With Non-alcoholic Fatty Liver Disease. *Complementary Medicine Journal*. 2021;11(2):102-15.
 34. Akbarzadeh E, Mohebbi H, Shafaghi A. Effect of Aerobic Training and Calorie Restriction on Lipid profile, Liver Steatosis and Hormonal Changes in Postmenopausal Women with Non-Alcoholic Fatty-Liver Disease (NAFLD). *Journal of Applied Exercise Physiology*. 2021;17(33):121-40.
 35. Keshavarzi E, Shakerian S, Ghanbarzadeh M. Effect of Aerobic Exercise with Thymes Supplement on Plasma Lipoproteins and Liver Enzymes of Men with Fatty Liver: A Semi-experimental Study. *Navid No*. 2020;23(74):32-43.
 36. Kh SBAHY. Effects of aerobic- pilates exercise training on serum levels of liver enzymes and sonography of patients with non-alcoholic fatty liver disease *Journal of Practical Studies of Biosciences in Sport*. 2020;8(16):102-15.
 37. Moradi Kellardeh B, Rahmati-Ahmadabad S, Farzanegi P, Helalizadeh M, Azarbayjani MA. Effects of non-linear resistance training and curcumin supplementation on the liver biochemical markers levels and structure in older women with non-alcoholic fatty liver disease. *J Bodyw Mov Ther*. 2020;24(3):154-60.
 38. Rajabi S, Askari R, Haghghi A, Razavianzadeh N. The Effect of Resistance- Aerobic Interval Training on the Fatty Liver Grade, Liver Dimensions, and Liver Enzymes in Obese or Overweight Women with Fatty Liver. *Community Health Journal*. 2021;14(4):65-74.
 39. Abdelbasset WK, Tantawy SA, Kamel DM, Alqahtani BA, Elnegamy TE, Soliman GS, et al. Effects of high-intensity interval and moderate-intensity continuous aerobic exercise on diabetic obese patients with nonalcoholic fatty liver disease: A comparative randomized controlled trial. *Medicine (Baltimore)*. 2020;99(10):e19471.
 40. afsordeh k, ranjbar r, alizadeh a. Effect of aerobic training and vitamin D supplements on fatty liver and lipid profiles in women with fatty liver. *Pejouhesh dar Pezeshki (Research in Medicine)*. 2019;43(1):8-14.
 41. Banitalebi E, Faramarzi M, Nasiri S, Mardaniyan M, Rabiee V. Effects of different exercise modalities on novel hepatic steatosis indices in overweight women with type 2 diabetes. *Clin Mol Hepatol*. 2019;25(3):294-304.
 42. Ghamarchehreh ME, Shamsoddini A, Alavian SM. Investigating the impact of eight weeks of aerobic and resistance training on blood lipid profile in elderly with non-alcoholic fatty liver disease: a randomized clinical trial. *Gastroenterol Hepatol Bed Bench*. 2019;12(3):190-6.
 43. Elmieh A, Rafizadeh B, Khanbabakhani H. Effect of Aerobic Interval Training and Consumption of Chicory Extract on Levels of Liver Enzymes in Obese Boys with Non-Alcoholic Fatty Liver. *Journal of Applied Exercise Physiology*. 2019;15(30):103-14.
 44. G Y Jia TH, L Gao , L Wang , S C Wang , L Yang , J Zhang , Y Y Guan , N N Yan , . Effect of aerobic exercise and resistance exercise in improving non-alcoholic fatty liver disease: a randomized controlled trial. *Chinese Medical Association Publishing House Ltd*. 2018;26(1):34-41.
 45. Jinlan Yao MM, Shengnan Y. Effect of aerobic and resistance exercise on liver enzyme and blood lipids in Chinese patients with nonalcoholic fatty liver disease: a randomized controlled trial. *Int J Clin Exp Med*. 2018;11(5):4867-74.
 46. Keymasi Z, Sadeghi A, Pourrazi H. Effect of Pilates Training on Hepatic Fat Content and Liver Enzymes in Men with Nonalcoholic Fatty Liver Disease. *Journal of Applied Health Studies in Sport Physiology*. 2017;4(2):49-56.
 47. de Lira CT, Dos Santos MA, Gomes PP, Fidelix YL, Dos Santos AC, Tenório TR, et al. Aerobic training performed at ventilatory threshold improves liver enzymes and lipid profile related to non-alcoholic fatty liver disease in adolescents with obesity. *Nutr Health*. 2017;23(4):281-8.
 48. Oh S, So R, Shida T, Matsuo T, Kim B, Akiyama K, et al. High-Intensity Aerobic Exercise Improves Both Hepatic Fat Content and Stiffness in Sedentary Obese Men with Nonalcoholic Fatty Liver Disease. *Sci Rep*. 2017;7:43029.
 49. Galedari M, Kaki A. The Effect of 12 Weeks High Intensity Interval Training and Resistance Training on Liver Fat, Liver Enzymes and Insulin Resistance in Men with Nonalcoholic Fatty Liver. *Jundishapur Scientific Medical Journal*. 2017;16(5):493-503.
 50. Esmaelzadeh Toloe M, Faramarzi M, Noroozian P. Effect of Aerobic Training with Ginger Supplementation on some Liver Enzymes (AST,ALT,GGT) and Resistance to Insulin in Obese Women with Type 2 Diabetes. *medical journal of mashhad university of medical sciences*. 2017;60(4):636-47.
 51. Hematfar A, Samavati Sharif M, Valizadeh Y, Siavoshi H, Keihanshokouh J. Effect of a Six-week Combined Aerobic and

- Resistance Exercise Training on Some Liver Function Parameters in Middle-aged Men with Non-alcoholic Fatty Liver Disease. *Avicenna Journal of Clinical Medicine*. 2017;24(3):206-14.
52. Iraj H, Minasian V, Kelishadi R. Effect of HIIT exercises on liver fat, liver Enzymes, and insulin resistance in children and adolescents with non-alcoholic fatty liver. *Research in Medicine*. 2021 Mar 10;45(1):1-7.
53. Barani F, Afzalpour ME, Ilbigei S, Kazemi T, Mohammadi Fard M. The effect of resistance and combined exercise on serum levels of liver enzymes and fitness indicators in women with nonalcoholic fatty liver disease. *Journal of Birjand University of Medical Sciences*. 2014;21(2):188-202.
54. Davoodi M MH, Nikbakht M. The effect of eight weeks selected aerobic exercise on liver parenchyma and liver enzymes (AST, ALT) of fat liver patients. *J Sharekord Univ Med Sci*. 2012;14(1):84-90.
55. Shamsoddini A, Sobhani V, Ghamar Chehreh ME, Alavian SM, Zaree A. Effect of Aerobic and Resistance Exercise Training on Liver Enzymes and Hepatic Fat in Iranian Men With Nonalcoholic Fatty Liver Disease. *Hepat Mon*. 2015;15(10):e31434.
56. Pugh CJ, Cuthbertson DJ, Sprung VS, Kemp GJ, Richardson P, Umpleby AM, et al. Exercise training improves cutaneous microvascular function in nonalcoholic fatty liver disease. *Am J Physiol Endocrinol Metab*. 2013;305(1):E50-8.
57. de Piano A dMM, Sanches Pde L, da Silva PL, Campos RM, Carnier J, Corgosinho F, Foschini D, Masquio DL, Tock L, Oyama LM, do Nascimento CM, Tufik S, Dâmaso AR. . . Long-term effects of aerobic plus resistance training on the adipokines and neuropeptides in nonalcoholic fatty liver disease obese adolescents. *Eur J Gastroenterol Hepatol*. 2012;24(11):1313-24.
58. Sullivan S, Kirk EP, Mittendorfer B, Patterson BW, Klein S. Randomized trial of exercise effect on intrahepatic triglyceride content and lipid kinetics in nonalcoholic fatty liver disease. *Hepatology*. 2012;55(6):1738-45.
59. Hallsworth K, Fattakhova G, Hollingsworth KG, Thoma C, Moore S, Taylor R, et al. Resistance exercise reduces liver fat and its mediators in non-alcoholic fatty liver disease independent of weight loss. *Gut*. 2011;60(9):1278-83.
60. Smith BK, Marcinko K, Desjardins EM, Lally JS, Ford RJ, Steinberg GR. Treatment of nonalcoholic fatty liver disease: role of AMPK. *Am J Physiol Endocrinol Metab*. 2016;311(4):E730-e40.
61. Gehrke N, Biedenbach J, Huber Y, Straub BK, Galle PR, Simon P, et al. Voluntary exercise in mice fed an obesogenic diet alters the hepatic immune phenotype and improves metabolic parameters - an animal model of life style intervention in NAFLD. *Sci Rep*. 2019;9(1):4007.
62. Cintra DE, Ropelle ER, Vitto MF, Luciano TF, Souza DR, Engemann J, et al. RETRACTED: Reversion of hepatic steatosis by exercise training in obese mice: the role of sterol regulatory element-binding protein-1c. *Life Sci*. 2012;91(11-12):395-401.
63. Apró W, Wang L, Pontén M, Blomstrand E, Sahlin K. Resistance exercise induced mTORC1 signaling is not impaired by subsequent endurance exercise in human skeletal muscle. *Am J Physiol Endocrinol Metab*. 2013;305(1):E22-32.
64. Chen ZP, Stephens TJ, Murthy S, Canny BJ, Hargreaves M, Witters LA, et al. Effect of exercise intensity on skeletal muscle AMPK signaling in humans. *Diabetes*. 2003;52(9):2205-12.
65. Casuso RA, Plaza-Díaz J, Ruiz-Ojeda FJ, Aragón-Vela J, Robles-Sanchez C, Nordborg NB, et al. High-intensity high-volume swimming induces more robust signaling through PGC-1 α and AMPK activation than sprint interval swimming in m. triceps brachii. *PLoS One*. 2017;12(10):e0185494.
66. Yun YR, Won JE, Jeon E, Lee S, Kang W, Jo H, et al. Fibroblast growth factors: biology, function, and application for tissue regeneration. *J Tissue Eng*. 2010;2010:218142.
67. Kurosu H, Choi M, Ogawa Y, Dickson AS, Goetz R, Eliseenkova AV, et al. Tissue-specific expression of betaKlotho and fibroblast growth factor (FGF) receptor isoforms determines metabolic activity of FGF19 and FGF21. *J Biol Chem*. 2007;282(37):26687-95.
68. Fukumoto S. Actions and mode of actions of FGF19 subfamily members. *Endocr J*. 2008;55(1):23-31.
69. Lin BC, Wang M, Blackmore C, Desnoyers LR. Liver-specific activities of FGF19 require Klotho beta. *J Biol Chem*. 2007;282(37):27277-84.
70. Falamarzi K, Malekpour M, Tafti MF, Azarpira N, Behboodi M, Zarei M. The role of FGF21 and its analogs on liver associated diseases. *Front Med (Lausanne)*. 2022;9:967375.
71. Stine JG, Welles JE, Keating S, Hussaini Z, Soriano C, Heinle JW, Geyer N, Chinchilli VM, Loomba R, Kimball SR. Serum fibroblast growth factor 21 is markedly decreased following exercise training in patients with biopsy-proven nonalcoholic steatohepatitis. *Nutrients*. 2023 Mar 20;15(6):1481.
72. Porflitt-Rodríguez M, Guzmán-Arriagada V, Sandoval-Valderrama R, Tam CS, Pavicic F, Ehrenfeld P, et al. Effects of aerobic exercise on fibroblast growth factor 21 in overweight and obesity. A systematic review. *Metabolism*. 2022;129:155137.
73. Martins C, Stensvold D, Finlayson G, Holst J, Wisloff U, Kulseng B, et al. Effect of moderate- and high-intensity acute exercise on appetite in obese individuals. *Med Sci Sports Exerc*. 2015;47(1):40-8.
74. Petersen MC, Shulman GI. Roles of Diacylglycerols and Ceramides in Hepatic Insulin Resistance. *Trends Pharmacol Sci*. 2017;38(7):649-65.
75. Dahmus J, Hummer B, Rivas G, Schmitz K, Caldwell SH, Argo CK, et al. Patients with Nonalcoholic Steatohepatitis and Advanced Liver Disease Have the Lowest Cardiorespiratory Fitness. *Dig Dis Sci*. 2023;68(6):2695-703.
76. Echtay KS, Liu Q, Caskey T, Winkler E, Frischmuth K, Bienengraber M, et al. Regulation of UCP3 by nucleotides is different from regulation of UCP1. *FEBS Lett*. 1999;450(1-2):8-12.
77. Liu J, Li J, Li WJ, Wang CM. The role of uncoupling proteins in diabetes mellitus. *J Diabetes Res*. 2013;2013:585897.
78. Zhou M, Lin BZ, Coughlin S, Vallega G, Pilch PF. UCP-3 expression in skeletal muscle: effects of exercise, hypoxia, and AMP-activated protein kinase. *Am J Physiol Endocrinol Metab*. 2000;279(3):E622-9.
79. Nikroo H, Hosseini SRA, Fathi M, Sardar MA, Khazaei M. The effect of aerobic, resistance, and combined training on PPAR- α , SIRT1 gene expression, and insulin resistance in high-fat diet-

- induced NAFLD male rats. *Physiol Behav.* 2020;227:113149.
80. Kapravelou G, Martínez R, Andrade AM, Nebot E, Camiletti-Moirón D, Aparicio VA, et al. Aerobic interval exercise improves parameters of nonalcoholic fatty liver disease (NAFLD) and other alterations of metabolic syndrome in obese Zucker rats. *Appl Physiol Nutr Metab.* 2015;40(12):1242-52.
 81. Gu X, Ma X, Mo L, Wang Q. The role of exercise intensity on fatty liver in rats. *Chin J Physiol.* 2022;65(6):301-10.
 82. Li L, Song Y, Shi Y, Sun L. Thyroid Hormone Receptor- β Agonists in NAFLD Therapy: Possibilities and Challenges. *J Clin Endocrinol Metab.* 2023;108(7):1602-13.
 83. Domouzoglou EM, Fisher FM, Astapova I, Fox EC, Kharitonov A, Flier JS, et al. Fibroblast growth factor 21 and thyroid hormone show mutual regulatory dependency but have independent actions in vivo. *Endocrinology.* 2014;155(5):2031-40.
 84. Videla LA, Fernández V, Vargas R, Cornejo P, Tapia G, Varela N, et al. Upregulation of rat liver PPAR α -FGF21 signaling by a docosahexaenoic acid and thyroid hormone combined protocol. *Biofactors.* 2016;42(6):638-46.
 85. Berahman H, Elmieh A, Fadaei Chafy MR. The effect of water-based rhythmic exercise training on glucose homeostasis and thyroid hormones in postmenopausal women with metabolic syndrome. *Horm Mol Biol Clin Investig.* 2021;42(2):189-93.
 86. Ciloglu F, Peker I, Pehlivan A, Karacabey K, Ilhan N, Saygin O, et al. Exercise intensity and its effects on thyroid hormones. *Neuro Endocrinol Lett.* 2005;26(6):830-4.
 87. Liu Q, Li H, He W, Zhao Q, Huang C, Wang Q, et al. Role of aerobic exercise in ameliorating NASH: Insights into the hepatic thyroid hormone signaling and circulating thyroid hormones. *Front Endocrinol (Lausanne).* 2022;13:1075986.
 88. Zhang Y, Ye T, Zhou P, Li R, Liu Z, Xie J, et al. Exercise ameliorates insulin resistance and improves ASK1-mediated insulin signalling in obese rats. *J Cell Mol Med.* 2021;25(23):10930-8.
 89. Collins SL, Stine JG, Bisanz JE, Okafor CD, Patterson AD. Bile acids and the gut microbiota: metabolic interactions and impacts on disease. *Nat Rev Microbiol.* 2023;21(4):236-47.
 90. Danese E, Salvagno GL, Tarperi C, Negrini D, Montagnana M, Festa L, et al. Middle-distance running acutely influences the concentration and composition of serum bile acids: Potential implications for cancer risk? *Oncotarget.* 2017;8(32):52775-82.
 91. Mouries J, Brescia P, Silvestri A, Spadoni I, Sorribas M, Wiest R, et al. Microbiota-driven gut vascular barrier disruption is a prerequisite for non-alcoholic steatohepatitis development. *J Hepatol.* 2019;71(6):1216-28.
 92. Cheng R, Wang L, Le S, Yang Y, Zhao C, Zhang X, et al. A randomized controlled trial for response of microbiome network to exercise and diet intervention in patients with nonalcoholic fatty liver disease. *Nat Commun.* 2022;13(1):2555.
 93. Ohtani N, Kawada N. Role of the Gut-Liver Axis in Liver Inflammation, Fibrosis, and Cancer: A Special Focus on the Gut Microbiota Relationship. *Hepatol Commun.* 2019;3(4):456-70.
 94. Farzanegi P, Dana A, Ebrahimpoor Z, Asadi M, Azarbayjani MA. Mechanisms of beneficial effects of exercise training on non-alcoholic fatty liver disease (NAFLD): Roles of oxidative stress and inflammation. *Eur J Sport Sci.* 2019;19(7):994-1003.
 95. Safdar A, deBeer J, Tarnopolsky MA. Dysfunctional Nrf2-Keap1 redox signaling in skeletal muscle of the sedentary old. *Free Radic Biol Med.* 2010;49(10):1487-93.
 96. Bataille AM, Manautou JE. Nrf2: a potential target for new therapeutics in liver disease. *Clin Pharmacol Ther.* 2012;92(3):340-8.
 97. Stevanović J, Beleza J, Coxito P, Ascensão A, Magalhães J. Physical exercise and liver "fitness": Role of mitochondrial function and epigenetics-related mechanisms in non-alcoholic fatty liver disease. *Mol Metab.* 2020;32:1-14.
 98. Chun SK, Lee S, Yang MJ, Leeuwenburgh C, Kim JS. Exercise-induced autophagy in fatty liver disease. *Exercise and sport sciences reviews.* 2017 Jul 1;45(3):181-6.
 99. Stine JG, Long MT, Corey KE, Sallis RE, Allen AM, Armstrong MJ, Conroy DE, Cuthbertson DJ, Duarte-Rojo A, Hallsworth K, Hickman IJ. American College of Sports Medicine (ACSM) International Multidisciplinary Roundtable report on physical activity and nonalcoholic fatty liver disease. *Hepatology communications.* 2023 Apr 1;7(4):e0108.