Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

### ALTERAÇÕES AGUDAS INDUZIDAS POR UMA PROVA DE TRIATHLON LONGO EM DIFERENTES BIOMARCADORES ENZIMÁTICOS E DA FUNÇÃO IMUNE

Faber Sérgio Bastos Martins<sup>1</sup>, José Augusto Rodrigues dos Santos<sup>1</sup>

#### **RESUMO**

Objetivo: Analisar as alterações hematológicas agudas induzidas por uma prova de triathlon longo. Avaliou-se o comportamento de diversos biomarcadores enzimáticos e da portugueses função imune em atletas masculinos de triathlon. Material e Métodos: 10 atletas seniores masculinos (31,5 ± 1,2 anos;  $69.3 \pm 1.9 \text{ kg}$ ;  $177.7 \pm 1.4 \text{ cm}$ ;  $22.0 \pm 0.8$ de IMC e 10,1 ± 2,2 % GC) divididos em grupos elite e não-elite. Foram recolhidas amostras de sangue venoso periférico antes e imediatamente após as provas. Utilizou-se estatística descritiva, testes não-paramétricos de Wilcoxon e Mann-Whitney e coeficiente de correlação de Spearman. Resultados: Verificou-se o aumento da atividade das enzimas CK e AST (p<0,05) em ambos os grupos. O aumento da atividade da enzima GGT (p<0,05) ocorreu somente no grupo elite. Foi constatado, em ambos os grupos, um aumento da contagem leucocitária. fundamentalmente expressa pelo aumento da contagem de neutrófilos (p<0,05). Após a prova, registrou-se a diminuição da relação CD4/CD8 e aumento das concentrações dos linfócitos T CD3+CD8+, T CD4+reg e T CD4+CD69+ nos atletas dos grupos não-elite. Conclusão: Os resultados encontrados sugerem que a intensidade e a duração da prova de triathlon condicionam as respostas dos diversos biomarcadores analisados em função do nível de treino dos atletas.

**Palavras-chave:** *Triathlon*; Treino; Atividade enzimática; Sistema imune; Linfócitos.

#### **ABSTRACT**

Acute changes induced by a long *triathlon* in different enzymatic and immune function biomarkers

Objective: To assess acute hematological changes induced by a long triathlon. We evaluated the behavior of various enzymatic and of immune function biomarkers Portuguese triathlon male athletes. Methods: 10 senior male athletes (31.5  $\pm$  1.2 years, 69.3  $\pm$  1.9 kg, 177.7  $\pm$  1.4 cm, 22.0  $\pm$  0.8 and BMI 10.1 ± 2.2% BF) were divided into groups elite and non-elite. Samples were taken from peripheral venous blood before immediately after the events. We used descriptive statistics, nonparametric tests of Wilcoxon and Mann-Whitney and Spearman correlation coefficient. Results: There was increased activity of CK and AST (p <0.05) in both groups. The increased activity of the enzyme GGT (p <0.05) occurred only in the elite group. An increase in leukocyte count, mainly expressed as an increase in neutrophil count (p <0.05) was also found in both groups. After the race, there was a decrease in the CD4/CD8 ratio and increased concentrations of T lymphocytes CD3+ CD8+, CD4+ T reg and CD4+ CD69+ for athletes from non-elite groups. Conclusion: The results suggest that the intensity and duration of triathlon affect the responses of several biomarkers analyzed according to the level of training of athletes.

**Key words:** *Triathlon*; Training; Enzymatic activity; Immune system; lymphocytes.

1- Faculdade de Desporto – Universidade do Porto.

E-mail: faberbastos.martins27@gmail.com

Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

### INTRODUÇÃO

Os sistemas biológicos respondem aos diferentes estímulos provenientes do exercício físico levando a adaptações que se traduzem num incremento da capacidade funcional do atleta. Dentro desta perspectiva, a problemática traduz-se no nível da agressão sofrida pelo organismo, que embora possa apresentar-se transitória, é tanto expressiva quanto mais severa for intensidade do exercício, considerada esta como intensidade propriamente dita ou como duração de uma dada intensidade. A prática do triathlon implica a realização de três diferentes desportos desenvolvidos em regime aeróbio (natação, ciclismo e corrida), podendo por vezes, prolongar-se por mais de 10 horas e com intensidades superiores a 65% VO2máx (Laursen e Rhodes, 2001; Laursen e Estudos colaboradores.. 2002). têm que atletas de esforcos demonstrado prolongados evidenciam um aumento da atividade de determinadas proteínas como a creatina-quinase (CK), aminotransferase (AST), mioglobina (Mb) e a presença de fragmentos de cadeia de miosina resposta a alteração em permeabilidade da membrana celular, o que permite, ainda que indiretamente, determinar o grau de agressão imposto pelo exercício (Skenderi e colaboradores., 2006; Mougios, 2007; Brancaccio e colaboradores., 2007). Adicionalmente, o aumento do volume mitocondrial, a ativação lisossômica. disrupção e vacuolização sarcoplasmática constituem importantes alterações histológicas musculares induzidas pelos esforços intensos e prolongados, principalmente aqueles nos quais se verifica uma elevada incidência de contracções excêntricas (Fridne e Lieber, 2001; Peake e colaboradores., 2005; Liu e colaboradores., 2005).

Atualmente, as provas de triathlon têm merecido atenção relevante no que concerne ao estudo da performance em função das de diversos biomarcadores, principalmente nas provas do triathlon Ironman (3,8 km/180 km/42,2 km), de forma a possibilitar uma melhor compreensão da relação destes indicadores com importantes variações na função neuromuscular, atividades enzimáticas respostas hematológicas е (Palazzetti e colaboradores., 2003; Gratze e colaboradores., 2005; Knez e colaboradores.,

2007). Diversos estudos têm sugerido uma relação entre a susceptibilidade aumentada às infecções e a prática regular de exercícios intensos ou competições exaustivas, resultando em alterações significativas nos sistemas endócrino, nervoso e imunológico dos atletas (Nieman e colaboradores., 2004; Gleeson, 2005; Nieman e colaboradores., 2005). Estudos realizados com nadadores de elite verificaram um aumento da incidência de infecções nas vias aéreas superiores (IVAS), tendo sido evidenciados, após as provas, aumentos expressivos da concentração leucocitária, expressos principalmente pelo aumento de neutrófilos, acompanhados da redução da concentração de imunoglobulina A (Ig A), para além de alterações na atividade citotóxica das células naturais killer (NK) (Green e colaboradores., 2003; Peters e colaboradores., 2004). Contudo. comportamento dos indicadores bioquímicos e imunológicos parece apresentar uma elevada variabilidade inter-individual em função do nível de treino dos atletas, estando diretamente relacionado a especificidade da intensidade e duração do esforço realizado.

pressupostos os apresentados, o propósito central deste estudo portugueses foi verificar. em atletas masculinos de triathlon de elevado nível competitivo (elite) e praticantes regulares (nãoelite), o efeito de uma prova de triathlon longo composta por 1,9km de natação, 90km de ciclismo e 21,1km de corrida, na modulação da resposta aguda de diversos biomarcadores enzimáticos e da função imune, de modo a proporcionar uma melhor compreensão dos distúrbios homeostáticos induzidos exercício físico prolongado e intenso e suas respectivas repercussões sistémicas.

### **MATERIAIS E MÉTODOS**

#### **Amostragem**

A amostra foi constituída por 10 atletas masculinos da Federação Portuguesa de Triathlon, com idade média de  $31,5\pm1,2$  anos, massa corporal de  $69,3\pm1,9$  kg, estatura corporal de  $177,7\pm1,4$  cm, índice de massa corporal de  $22,0\pm0,8$  e percentagem de gordura corporal  $10,1\pm2,2$ , participantes das provas nacionais e internacionais na referida distância. Os atletas foram divididos em 2 grupos (elite e não-elite) de acordo com as

Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

respectivas posições no ranking nacional e categoria de inscrição em competições internacionais pela *International Triathlon Union* (ITU).

#### **Procedimentos**

Para a avaliação da estatura corporal dos atletas foi utilizado o estadiômetro (marca Rudolf Martin) e para a determinação da massa corporal (kg) e percentagem de gordura corporal (%GC) dos atletas foi realizada a pesagem em balança digital de bioimpedância (marca Tanita TBF 305). Todos os atletas integrantes da amostra foram submetidos a duas colheitas sanguíneas, a primeira nos instantes precedentes a cada uma das provas e a segunda, imediatamente após o seu término, sendo estas realizadas através da punção venosa na região cutânea antecubital anterior, com álcool a 95%, totalizando 60

amostras. Todas as amostras foram colhidas em tubos ETDA-K3 de 4,5ml (BD Vacutainer) para a determinação dos parâmetros bioquímicos e imunológicos.

Análise bioquímica: Para análise dos parâmetros bioquímicos efetuados no soro, foi utilizada a centrifugação a 3000 rpm (centrífuga JOUAN CR3). Foram analisados através do método turbidimétrico a 340nm, as atividades séricas das enzimas creatinaquinase (CK), aspartato-aminotransferase (AST), alanina-aminotransferase (ALT) e gama-glutamiltransferase (GGT).

Análise imunológica: Os tubos de ensaio de polipropileno de 5ml para citómetro de fluxo (IZASA) foram identificados e os anticorpos com diferentes especificidades, conjugados com diferentes fluorocromos foram pipetados (pipetas automáticas de 10  $\mu$ L) para os respectivos tubos, em conformidade com o apresentado na Tabela 1.

Tabela 1. Identificação dos anticorpos monoclonais utilizados na determinação da imunomarcação.

Caracterização dos Linfócitos T								
	FL1-FITC	FL2-PE	FL3-ECD	FL4-PC5	FL5-PC7			
Tubos/ Anticorpos monoclonais	CD8 (IOT; B9.11) HLA-DR (IOT; Immu- 357)	CD 69 (IOT; TP1.55.3) CD 127 (IOT;R34.34)	CD45RO (IOT; UCHL1 ) CD4 (IOT; SFCI12T4D11)	CD28 (IOT; CD28,2 ) CD25 (IOT;B1,49,9 )	CD3 (IOT;UCH)			

FIT C - Isotiocianato de fluresceina; PE - Ficoeritrina; ECD - Energy Coupled Dye; PC5 - Ficoeritrina-Cy5- Tandem , PC7 - Ficoeritrina Cianina 7.

A cada tubo foram adicionados 100 µL (pipetas automáticas) de sangue periférico e as amostras foram incubadas durante o período de 15 minutos, no escuro e a temperatura ambiente. No final do período de incubação, procedeu-se a líse dos eritrócitos e a fixação dos leucócitos, utilizando o Lisador automático TQ-Prep (BC) e os reagentes Immunopre Reagent System (BC). Em seguida, os tubos foram colocados no frigorífico durante 15 minutos, procedendo-se logo após, à aquisição das amostras no citometro de fluxo (Cytomicas FC500 da Beckman Coulter), utilizando o programa "CXP 2.0" (Beckman Coulter). combinação de anticorpos monoclonais conjugados com isotiocianato de fluresceina (FITC) e ficoeritrina (PE) foi utilizada para enumerar as subpopulações de linfócitos. A calibragem do citometro foi realizada utilizando o FACScomp software (Immunocytometry system). Do sangue venoso periférico heparinizado, 3ml foram misturados com o

mesmo volume da solução de fosfato tampão (PBS pH 7.4) nivelado por 4ml de gradiente Ficoll-Paque (Amersham Pharmacia Biotech, Uppsala, Sweden) a 400g durante 30 minutos a temperatura ambiente. As respectivas camadas de células mononucleares foram recolhidas e lavadas duas vezes com solução PBS (10ml), sendo posteriormente suspensas em solução FCS-RPMI-1640. As amostras contendo 1x10<sup>6</sup> células mononucleares em solução FCS-RPMI-1640 foram tratadas com 10μl de anticorpos monoclonais conjugados com isotiocianato de fluresceina (FITC) e ficoeritrina (PE), sendo as combinações: anti-CD3 (FITC) \ anti-CD4 (PE), anti-CD3 (FITC)\anti-CD8 (PE), lavadas duas vezes com solução PBS+, e novamente suspensas em 1 ml de solução 0.5% de paraformaldeido-PBS+, sendo posteriormente analisadas pelo programa Infinicyt Versão 1.1.1. Foi utilizado o teste de Wilcoxon para medidas repetidas, e o teste de Mann-Whitney

Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

para amostras independentes. Para verificar os níveis de associação entre as variáveis investigadas no estudo, recorreu-se ao coeficiente de correlação de Spearman. Os níveis de significância foram mantidos em 5% (p<0.05). Os procedimentos estatísticos foram analisados nos programas Excel™2000 e Statistical Package for the Social Sciences (SPSS™. Versão 16.0).

De acordo com os dados expostos na Tabela 2, constata-se, nos atletas de elite, o aumento das atividades das enzimas CK (109,3%, p=0,011), AST (21,1%, p=0,016) e GGT (17,3%,p=0,014). Este comportamento, embora mais pronunciado nos atletas do grupo não-elite, foi somente verificado na atividade das enzimas CK (307,6%, p=0,043) e AST (55,7%, p=0,014).

#### **RESULTADOS**

**Tabela 2.** Efeito da prova de *triathlon* longo nas diferentes atividades enzimáticas dos triatletas.

Enzimas		tletas elite (n=5)	Triatletas não-elite (n=5)	
	Pré-Prova	Pós-Prova	Pré-Prova	Pós-Prova
CK (U.L <sup>-1</sup> )	268,6±135,4	562,4 ± 194,7*	$190,4 \pm 30,0$	776,2 ± 458,7*
AST (U.L <sup>-1</sup> )	$39,8 \pm 9,1$	48,2 ± 11,0*	$26,2 \pm 2,1$	$40,8 \pm 8,8*$
ALT (U.L <sup>-1</sup> )	$25,4 \pm 7,3$	$27,2 \pm 7,8$	$17,4 \pm 5,5$	$20,6 \pm 6,1$
GGT (U.L <sup>-1</sup> )	$18,4 \pm 2,1$	21,6 ± 1,2*	$21,0 \pm 6,0$	$23,6 \pm 7,2$

Nota: Valores expressos pela média ± desvio-padrão. \* p<0.05, vs Pré-Prova.

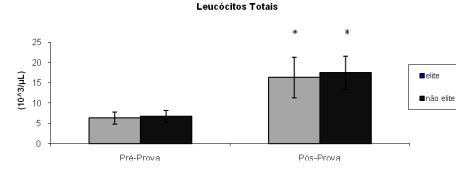
O comportamento dos indicadores da função imune após a prova pode ser observado na Tabela 3. Uma análise dos dados permite-nos verificar um aumento significativo dos leucócitos totais, em ambos os grupos de atletas, sendo observados acréscimos de 158,7% (p=0,003) e 161%

(p=0,001) nos grupos elite e não-elite, respectivamente. Esta leucocitose reflete principalmente um aumento dos neutrófilos (neutrofilia) pós-esforço, sendo este mais acentuado nos atletas do grupo elite (323,5%, p=0,002) comparativamente ao grupo não-elite (275%, p=0,003).

**Tabela 3.** Efeito da prova de *triathlon* longo nas diferentes subpopulações leucocitárias dos tritletas.

Parâmetros Imunológicos	Triatletas Elite (n=5)		Triatletas não-Elite (n=5)	
	Pré-Prova	Pós-Prova	Pré-Prova	Pós-Prova
Monócitos (10 <sup>3</sup> /µL)	$0.4 \pm 0.3$	$0,5 \pm 0,2*$	$0.6 \pm 0.4$	$0.8 \pm 0.4*$
Linfócitos (10 <sup>3</sup> /µL)	$2,2 \pm 1,0$	1,2 ± 0,6*	$2,3 \pm 1,0$	1,3 ± 0,5*
Neutrófilos(10 <sup>3</sup> /µL)	$3,4 \pm 1,7$	14,4 ± 4,7*	$4.0 \pm 1.0$	15,0 ± 3,6*
Leucócitos (10 <sup>3</sup> /µL)	$6,3 \pm 1,5$	16,3 ± 5,0*	$6.7 \pm 1.4$	17,5 ± 4,1*

Valores expressos pela média ± desvio-padrão. \* p<0.05, vs Pré-Prova.



\*p<0.05, vs Pré-prova; • p<0.05, vs Elite.

**Figura 1.** Análise comparativa dos grupos experimentais de triatletas relativamente a concentração dos leucócitos totais nos momentos pré e pós prova de *triathlon* longo.

Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

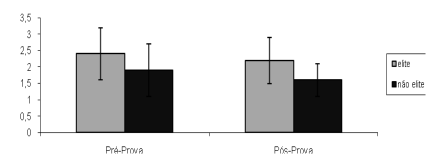
www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

De forma a analisar o efeito crônico das sucessivas cargas de treino na resposta imune dos atletas presentes neste estudo, foram comparadas as concentrações leucocitárias inter-grupos nos momentos pré e pós-prova, conforme apresentado na Figura 1, tendo sido constatadas diferenças significativas. Contudo, importa reter que os atletas do grupo não elite, apresentaram valores basais de leucócitos totais ligeiramente mais elevados quando comparados com atletas de elite  $(6.7 \pm 1.4 \text{ vs } 6.3 \pm 1.5 \text{ x } 103/\mu\text{L},$ p=0.834).

A relação dos linfócitos T CD4 $^+$ /CD8 $^+$ , utilizada como indicador de imunossupressão, foi alterada ao término da prova, sendo a diminuição observada (1,9  $\pm$  0,8 vs 1,6  $\pm$  0,5; p=0,042) somente no grupo dos atletas nãoelite, de acordo com o exposto na Figura 2.

Foi encontrada uma diferença intergrupos de 26,3% referente aos valores basais (2,4  $\pm$  0,8 vs 1,9  $\pm$  0,8; p=0,036) da relação, sendo também constatada uma diferença de 37,5% nos valores pós-prova dos grupos de atletas analisados (2,2  $\pm$  0,7 vs 1,6  $\pm$  0,5; p=0.018).

#### T CD4+/ CD8+



\* p<0.05, vs Pré-prova; • p<0.05, vs elite.

Ambos os grupos de atletas evidenciaram alterações nos indicadores de ativação do fenótipo linfocitário T CD4+ (Tabela 4), em particular nas células T CD4+ reguladoras, as quais assumem relevante importância na homeostase da tolerância periférica.

#### **DISCUSSÃO**

O exercício físico intenso e prolongado provoca múltiplas alterações bioquímicas cuja interpretação pode, por vezes, conduzir a resultados conflituais, principalmente em atletas com elevado nível de treino. O aumento da atividade das enzimas séricas indicia alterações na permeabilidade da membrana celular, e está normalmente correlacionado com lesão celular consequente ao exercício (Totsuka e colaboradores., 2002; Brancaccio e colaboradores., 2007). Os indicadores bioquímicos CK e AST utilizados no presente estudo constituem marcadores de lesão muscular, dado o fato de serem proteínas que, quando libertadas para o espaço extra-celular, em resposta ao exercício

físico, permitem determinar, ainda que de forma indireta, a existência de lesões (Skenderi e colaboradores., 2006; Brancaccio e colaboradores., 2007). As enzimas ALT e GGT encontram-se em maior concentração no fígado e epitélios dos ductos biliares e renais, respectivamente (Fleisher e colaboradores., 1968), o que pode sugerir a possibilidade de lesão hepática, quando observado um aumento significativo dos níveis séricos destas enzimas em resposta ao exercício físico (Rama e colaboradores., 1994).

A elevada variabilidade inter-individual pós-prova observada no comportamento da enzima CK, expressa pelos acentuados desvios-padrão, corrobora estudos anteriores realizados com diferentes atletas de provas de resistência (Totsuka e colaboradores., 2002; Warburton e colaboradores., 2002; Rietjens e colaboradores., 2005; Mougios, 2007). Esta variabilidade pode ser, em parte, justificada pelo nível de treino do atleta, uma vez que quanto mais elevado o estado de treino, maior a possibilidade da realização de esforços intensos, com melhor tolerância às elevações enzimáticas relacionadas com focos de lesão

Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

muscular (McHugh, 2003; Stromme e colaboradores., 2004; Mougios, 2007). Neste contexto, a atenuação da expressão da atividade da enzima CK pós-prova, evidenciada pelos atletas de elite, reforça o denominado efeito protetor da carga repetida (Lieber e Friden, 2002), promovendo nestes atletas importantes adaptações metabólicas ao esforço prolongado exaustivo, reduzindo o nível de agressão muscular induzida pelo resposta exercício. Esta da atividade enzimática menos pronunciada por parte dos atletas de elite lhes confere a classificação de low CK responders (Totsuka e colaboradores., 2002), na qual se observa uma curva individual dos valores absolutos pouco acentuada e que pode, de acordo com alguns justificada autores. ser por diferentes mecanismos, dentre os quais, a incapacidade de drenagem da enzima CK do interstício para a circulação sanguínea, através do sistema linfático, em resposta ao possível aumento da pressão dos fluidos intersticiais (Donnelly e colaboradores., 1992). Relativamente aos elevados valores da atividade da enzima CK apresentados pelos atletas do grupo não-elite, uma justificativa plausível parece convergir para o efeito modulador da duração do esforco, fato que corrobora estudos anteriores com atletas de ultra-maratonas e triathlons longos, onde a dilatação do tempo de esforço é sugerida como fator determinante na libertação desta proteína para a circulação (Fallon e colaboradores., 1999; Clarkson e Hubal, 2002; Skenderi e colaboradores., 2006). A semelhanca do observado na atividade da CK, o aumento da atividade da enzima AST, apresentada por ambos os de atletas, consubstancia diagnóstico da ocorrência de lesão no tecido muscular esquelético (Margaritis colaboradores., 1997; Rietiens colaboradores., 2005). Contudo, a sua menor expressão pós-prova pode ser justificada pelas suas elevadas dimensões moleculares, o que resulta numa dificuldade acrescida da sua remoção, via sistema linfático (Clarkson e Hubal, 2002; Chevio, 2003; Skenderi e colaboradores., 2006). O aumento significativo da atividade da enzima GGT, constatada nos atletas de elite, constitui um indicador sensível distúrbios hepáticos (Ohno, possuindo também um importante papel modulador na velocidade das vias glicolítica e oxidativa (Kayashima e colaboradores., 1995).

Este aumento da atividade parece estar relacionado, segundo alguns autores, com a redistribuição do fluxo sanguíneo e aumento da temperatura corporal induzidos pelo exercício físico intenso e prolongado, fato que poderia resultar em danos hepatocelulares provocados por uma isquemia (Heijen e colaboradores., 1991; Hessanein e colaboradores., 1992).

O aumento do número de leucócitos circulantes após a realização de exercícios físicos constitui uma resposta aguda natural, e dependente de fatores como intensidade, a duração e tipo de esforço realizado (Fu e colaboradores., 2003; Nieman e colaboradores., 2005; Gleeson, 2006). Esta pós-esforço é leucocitose normalmente expressa pelo aumento de neutrófilos (Suzuki colaboradores., 2003: Nieman colaboradores., 2004; Gleeson, 2005; Nieman colaboradores., 2005: Nieman colaboradores., 2006), e se mostra mais pronunciada em esforços prolongados (Suzuki colaboradores., 2003; Chinda colaboradores., 2003). O aumento do número de leucócitos, evidenciado por ambos os grupos, após a realização da prova corrobora os resultados de estudos anteriores, e terá resultado da desmarginalização neutrófilos, a partir das paredes do endotélio, induzida pelo aumento do débito cardíaco e dos alterações níveis de cortisol catecolaminas (Gabriel e colaboradores., 1992a; Kayashima e colaboradores., 1995; Suzuki e colaboradores., 1996). Efetivamente, níveis elevados de adrenalina, induzidos pelo exercício físico, reduzem a afinidade dos neutrófilos pela parede do endotélio. potenciando um fluxo aumentado destas células para a circulação sanguínea (Nieman, 1995). Adicionalmente, o aumento transitório do número de monócitos pós-prova, embora menos acentuado, está relacionado processo inicial da ativação dos macrófagos no mecanismo de resposta inflamatória (Ortega е colaboradores., Relativamente a ativação dos linfócitos T CD4+ e T CD8+, Pizza e colaboradores. (1995) referem que o tipo de exercício parece exercer uma influência significativa magnitude do comportamento dos parâmetros da imunidade celular e humoral. A diminuição significativa da relação dos linfócitos CD4+/CD8+ no grupo não-elite reflete. principalmente, um acréscimo dos linfócitos T

Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

CD8+, o qual pode estar associado a uma situação de imunossupressão evidenciada pela realização de esforços intensos e prolongados (Pedersen e Hoffman-Goetz, 2000; Natale e colaboradores., 2005). Esta modulação do sistema imune, caracterizada pelo aumento dos linfócitos T CD8+ para o compartimento vascular, em resposta ao exercício físico agudo, parece relacionada com a expressão dos β-receptores presentes nestas células (Faure colaboradores., 2004). Contrariamente ao aumento observado no grupo não-elite, os atletas de elite evidenciaram uma diminuição do fenótipo T CD4+CD69+, o qual pode se prender, em parte, aos níveis aumentados de cortisol em resposta a realização de esforcos prolongados e intensos (Tremblay, 1995), os quais poderiam provocar a inibição da produção de interleucina-1 (IL-1) pelos monócitos e consequentemente, reduzir a estimulação dos linfócitos T CD4+, com menor produção de interleucina-2 (IL-2), o que resultaria na inibição da proliferação dos linfócitos T e diminuição de mediadores de inflamação e atividade citotóxica (Reichlin, 1998).

#### **CONCLUSÃO**

análise interpretação е resultados obtidos neste estudo, permitem-nos extrair as seguintes conclusões: a duração do esforço parece constituir o fator determinante na expressão da resposta das proteínas musculares CK e AST, enquanto a intensidade do esforco, exerce um importante efeito modulador da atividade da enzima hepática GGT. De forma similar aos indicadores bioquímicos, a resposta dos biomarcadores da função imune parece estar condicionada pela duração e intensidade do esforço. Assim, verificamos que a intensidade e a duração das provas de triathlon condicionam as respostas dos diferentes biomarcadores em função do nível de treino dos atletas.

### **REFERÊNCIAS**

- 1- Brancaccio, P., Limongelli, F., Maffulli, N. Monitoring of serum enzymes in sports. Br J Sports Med. Vol. 40. 2007. p. 96–97.
- 2- Chevion, S. Plasma antioxidant status and cellinjury after severe physical exercise.

- Biochemistry. Vol. 100. Num. 9. 2003. p. 5119 -5123.
- 3- Chinda, D., Nakaji, S., Umeda, T. A competitive marathon race decreases neutrophil functions in athletes. Luminescense. Vol. 18. 2003. p. 324 -329.
- 4- Clarkson, P.M., Hubal, M. Exercise-induced muscle damage in humans. Am J Phys Rehabil. Vol. 81. Num. 11. 2002. p. S52 S69.
- 5- Donnelly, A., Clarkson, P., Maughan, R. Exercise-induced muscle damage: effects of light exercise on damage muscle. Eur J Appl Physiol. Vol. 64. 1992. p. 350 353.
- 6- Fallon, K., Sivyer, G., Sivyer, K., Dare, A. The biochemistry of runners in a 1600 km ultramarathon. Br J Sports Med. Vol. 33. 1999. p. 264 269.
- 7- Faure, M., Gapin, L., Viret, C. Stresseing the virtues of the immune system. Microbes Infect. Vol. 6. Num. 10. 2004. p. 960 964.
- 8- Fleisher, G.A., Wakin, K.G. The role of small intestine in the disposal enzymes. Enzym Biol Clin. Vol. 9. 1968. p. 81–96.
- 9- Friden, J., Lieber, R. Eccentric exercise induced injuries to contractile and cytoskeletal muscle fibre components. Acta Physiol Scand. Vol. 171. 2001. p. 321-326.
- 10- Fu, S., Qin, L., Leung, C.K., Chan, B.P., Chan, K.M. Regular moderate exercise training prevents decrease of CD4+ T-lymphocytes induced by a single bout of strenuous exercise in mice. Can J Appl Physiol. Vol. 28. Num. 3. 2003. p. 370 381.
- 11- Gabriel, H., Schwarz, L., Steffens, G. Immunoregulatory hormones, circulating leukocyte and lymphocyte subpopulations before and after endurance exercise of different intensities. Int J Sports Med. Vol. 13. 1992a. p. 359 366.
- 12- Gleeson, M. Immune function and exercise. EurJ Sports Sci. Vol. 4. Num. 3. 2005. p. 52–65.
- 13- Gleeson, M. Immune function in sport and exercise. 1<sup>st</sup> Ed, Elsevier: Philadelphia. 2006.

Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

- 14- Gratze, G., Rudwick, R., Urban, W., Skrasal, F. Hemodynamic and autonomic changes induced by ironman: prediction of competition time by blood pressure variability. J Appl Physiol. Vol. 99. 2005. p. 1728-1735.
- 15- Green, K.J., Croaker, S.J., Rowbottom, D.G. Carbohydrate supplentation ans exercise-induced changes in T-lymphocyte function, J Appl Physiol. Vol. 95. Num. 3. 2003. p. 1216-1223.
- 16- Hassanein, J., Razak, A., Gavaler, J., Van Thiel. Heatstroke: its clinical and pathological presentation with particular attention to the liver. Am J Gastroenterol. Vol. 87. 1992. p. 1382 1338.
- 17- Heijnen, B., Van Veen, S., Straatsburg, I., Gulik, T. Pronunced effect of minor changes in body temperature on ischemia and reperfusion injury in rat liver. J Appl Physiol. Vol. 91. 2001. p. 265 268.
- 18- Kayashima, S., Ohno, H., Fujioka, T., Taniguchi, N., Nagata, N. Leucocytosis as a marker of damage induced by chronic strenuous physical exercise. Eur J Apply Physiol Occup Physiol. Vol. 70. Num. 5. 1995. p. 413 420.
- 19- Knez, W.L., Jenkins, D.G., Coombes, J.S. Oxidative stresse in half and full ironman triathletes. Med Sci Sports Exerc. Vol. 39. Num. 2. 2007. p. 283–288.
- 20- Laursen, P.B.; Rhodes, C. Factors affecting performance in ultraendurance triathlon. Sports Med. Vol. 31. Num. 3. 2001. p. 195–209.
- 21- Laursen, P.B.; Rhodes, E.C.; Langill, R.H., McKenzie, D.C., Taunton, J.E. Relationship of exercise test variable to cycling performance in an ironman triathlon. Eur J Appl Physio. Vol. 87. 2002. p. 392-395.
- 22- Lieber, R.L., Fridén, J. Cytoskeletal disruption after eccentric contraction-induced muscle injury. Clin Orthop. Vol. 403. 2002. p. S90-S99.
- 23- Liu, J.F., Chang W.Y., Chan, K.H., Tsai, W.Y., Lin, C.L. Blood lipid peroxides and muscle damage increased following intensive

- resistence training of female weightlifters. Annals New York Academy of Science. Vol. 10. 2005. p.255–261.
- 24- Margaritis, I., Tessier, F., Richard, M., Marconnet I. No evidence of stresse oxidative after a triathlon race in highly trained competitors. Int J Sports Med 1997; 18:186–190
- 25- McHugh, M.P. Recent advances in the understand of the repeatd bout effcet the protective effect gainst muscle damage from a single bout of eccentric exercise. Scand J Med Sci Sports. Vol. 13. 2003. p. 88-97
- 26- Mougios, V. Reference intervals for serum creatine kinase in athletes. Br J Sports Med 2007; 41: 674-678.
- 27- Natale, V.M., Brenner, I.K., Moldoveanu, A.I. Effects of three different types of exercise on blood leukocyte count during and following exercise. São Paulo Med. Journal. Vol. 121. Num. 1. 2003. p. 9 14.
- 28- Nieman, D.C. Effects of athletic endurance training on infection rates and immunity. In: Kreider, R.B. Overtraining in Sports. Champaign: Human Kinetic. 1995. p. 193-217.
- 29- Nieman, D.C., Henson, D.A., Austin, M.D., Brown, V.A. Immune response to a 30-minutes walk. Med Sci Sports Exerc. Vol. 37. Num. 1. 2005. p. 57–62.
- 30- Nieman, D.C., Henson, D.A., Davis, J.M., McAnulty, L,S. Blood leukocyte mRNA expressão for IL-10, IL-1ra and IL-8 but not IL-6 increases after exercise. J Interferon Cytokine Res. Vol. 26. 2006. p. 668-674.
- 31- Nieman, D.C., Henson, D.A., Mcanulty, S.R., MCanulty, L.S., Morrow, J.D., Ahmed A., Heward, C. Vitamin E and immunity after the Kona Triathlon World Championship. Med Sci Sports Exerc. Vol. 36. Num. 8. 2004. p. 1328-1335.
- 32- Ohno, H., Yahata, K., Yamamura, Y. Effect of physical training on immunoreactive γ-glutamiltransferase in human plasma. Enzyme. Vol. 39. 1988. p. 110 114.

Periódico do Instituto Brasileiro de Pesquisa e Ensino em Fisiologia do Exercício

www.ibpefex.com.br / www.rbpfex.com.br

- 33- Ortega, E., Forner, M., Barriga, C. Enhaced chemotaxis of macrophages by strenuous exercise in trained mice: thyroid hormones as possible mediators. Mol Cell Biochem. Vol. 201. Num. 1-2. 1999. p. 41 47.
- 34- Palazzetti, S., Richard, M., Margaritis, I. Overload training increases exrcise-induced oxidative stresse and damage. Can J Appl Physiol. Vol. 2884. 2003. p. 588–604.
- 35- Peake, J.M., Suzuki, K., Wilson, G., Coombes JS. Exercise-induced muscle damage, plasm cytokines and markers of neutropil activation. Med Sci Sports Exerc. Vol. 37. 2005. p. 737–745.
- 36- Pedersen, B.K., Hoffman-Goetz, L. Exercise and immune system: regulation, integration and adaptation. Psic Rev. Vol. 80. Num. 3. 2000. p. 1055 1081.
- 37- Peters, E.M., Robson, P.J., Kleinveldt, N.C., Jogessar, V.D. Hematological recovery in male ultramarathon runners: the effect of variations in training load and running time. J sports Med Phys Fitness. Vol. 44. 2004. p. 315-321.
- 38- Pizza, F.X., Mitchell, J.B., Davis, B.H., Bigelow, N. Exercise-induced muscle damage: effect on circulating leucocyte and lymphocyte subsets. Med Sci Sports Exerc. Vol. 27. Num. 3. 1995. p. 363 370.
- 39- Rama, R., Ibanez, J., Riera, M., Prats, M.T., Pagés T, Palacios L. Hematological, electrolyte and biochemical alterations after 100km run. Can J Appl Physiol. Vol. 19. Num. 4. 1994. p. 411–420.
- 40- Reichlin, S. Neuroendocrinology.In: Wilson, J.D. e colaboradores. Williams textbook of endocrinology. Philadelphia: W.B. Saunders. 1998. p. 165 -248.
- 41- Rietjens, G.J., Kuipers, H., Hartjens, F., Van Breda, E. Physiological, biochemical and psycological markers of strenuous training-induced fatigue. Int J Sports Med. Vol. 26. Num. 1. 2005. p. 16 26.
- 42- Skenderi, P., Kavouras, S., Anastasiou, C., Yiannakouris, N., Matalas, A. Exertional rhabdomyolisis during a 246km continuous

- running race. Med Sci Sports Exerc. Vol. 38. Num. 6. 2006. p. 1054-1057.
- 43- Stromme, J.H., Rustad, P., Steensland, H. Reference intervals for eight enzymes in blood of adults females and males measured in accordance with the International Federation of Clinical Chemistry reference system a 37C. Scand J Clin Lab Invest. Vol. 64. 2004. p. 371 384.
- 44- Suzuki S, Nakaji S, Yamada M, Liu Q, Kurakake S, Okamura N. Impact of a competitive marathon race on systemic cytokine and neutrophil responses. Med Sci Sports Exerc. Vol. 35. Num. 2. 2003. p. 348 355.
- 45- Suzuki, S., Sato, H., Kikuchi, T., Abe, T., Nakaji, S., Sugawara, K. Capacity of circulating neutrophilis to produce reactive oxygen species after exhaustive exercise. J Appl Physiol. Vol. 81. Num. 3. 1996. p. 1213 1222.
- 46- Totsuka, M., Nakaji, S., Suzuki, K., Sato, K. Break point of serum creatine kinase release endurance exercise. J Appl Physiol. Vol. 93. 2002. p. 1280-1286.
- 47- Tremblay, M.S. Methodological and statistical considerations for exercise-related hormone evaluations. Sports Med. Vol. 20. Num. 2. 1995. p. 90-108.
- 48- Warburton, D.E., Welsh, R.C., Haykowsky, M.J., Taylor, D.A. Biochemical changes as result of prlonged strenuous exercise. Br J Sports Med. Vol. 36. Num. 4. 2002. p. 301 303.

Recebido para publicação em 18/01/2011 Aceito em 20/02/2011