

apunts

MEDICINA DE L'ESPORT

www.apunts.org



ARTÍCULO ESPECIAL

## Los inmunomoduladores frente a la inflamación y daño muscular originados por el ejercicio

Alfredo Córdova

*Escuela de Fisioterapia, Departamento de Bioquímica, Biología Molecular y Fisiología, Campus Universitario, Soria, España*

Recibido el 17 de mayo de 2010; aceptado el 10 de junio de 2010

### PALABRAS CLAVE

Ayudas ergogénicas;  
Ejercicio;  
Daño muscular  
acumulado;  
Inmunomoduladores;  
Glutamina

### KEYWORDS

Ergogenic aids;  
Exercise;  
Delayed onset of  
muscular soreness;  
Immunomodulators;  
Glutamine

### Resumen

La utilización de ayudas ergogénicas (farmacológicas y nutricionales) en el deporte, como los inmunomoduladores, está indicada para reducir los efectos nocivos del daño muscular y la inflamación producidos por el ejercicio intenso, acompañados de un estado de fatiga. Estas ayudas, al acelerar el proceso de recuperación, son importantes para mejorar el rendimiento mediante la prevención de las respuestas perjudiciales frente a ejercicio extenuante modulando los procesos homeostáticos de adaptación que conducen a la recuperación y remodelación muscular. Con el uso de estas ayudas, se produciría un aumento de la carga de entrenamiento que podría ser tolerado por los deportistas. Esto, además de ser beneficioso para su rendimiento competitivo, también es un elemento importante a considerar como mecanismos para preservar la salud del deportista. Por último recordar que estos requerimientos extras deberán ser evaluados y recomendados por un profesional idóneo.

© 2010 Consell Català de l'Esport. Generalitat de Catalunya. Publicado por Elsevier España, S.L. Todos los derechos reservados.

### Immunomodulators for inflammation and muscle injury due to exercise

### Abstract

Ergogenic (pharmacological and nutritional) aids in sport, such as immunomodulators would be useful for reducing the harmful effects of muscle injury and inflammation, as well as in states of fatigue. These aids, on accelerating the recovery process, could be important for improving performance by preventing damaging responses to exhausting exercise and modulating the homeostatic adaptation processes which lead to recovery and remodelling. With the use of these aids, the increase in training load that could be tolerated by athletes, which would also be very beneficial for their performance, is also an important aspect to consider, as well as mechanisms to preserve the health of the athlete.

Correo electrónico: a.cordova@bio.uva.es

Finally, remember that these extra requirements should be evaluated and recommended by a suitable professional.

© 2010 Consell Català de l'Esport. Generalitat de Catalunya. Published by Elsevier España, S.L. All rights reserved.

## Introducción

El daño muscular inducido por el ejercicio y su corolario clínico del «daño muscular acumulado» (DOMS) resultan a menudo por el predominio del ejercicio excéntrico. La lesión es en sí misma una perturbación mecánica para los sarcómeros secundaria a una respuesta inflamatoria<sup>1-6</sup>. La PGE2 causa directamente la sensación de dolor, mientras que los leucotrienos aumentan la permeabilidad vascular y atrae a los neutrófilos al sitio del daño. Esta es la sensación de inflamación de la que el deportista es consciente después de un duro entrenamiento<sup>7</sup>. Sin embargo, el otro tipo de inflamación muscular, derivada del daño muscular acumulado, que es frecuente en los deportistas de alto rendimiento, se produce 1-2 días después de una fuerte sesión de ejercicios y/o competición, sobre todo en ejercicios con alto componente excéntrico en la acción muscular, o por el sobreuso muscular, están relacionados con el DOMS<sup>1,7,8</sup>.

## Efectos del ejercicio en la función inmune

El ejercicio físico intenso y agudo se acompaña de respuestas que son notablemente similares en muchos aspectos a los que son inducidos por la infección, sepsis o traumatismo<sup>7</sup>. Se produce un aumento del número de leucocitos circulantes (principalmente linfocitos y neutrófilos), cuya magnitud se relaciona tanto con la intensidad y duración del ejercicio. También se producen aumentos en las concentraciones plasmáticas de diversas sustancias que influyen en las funciones de leucocitos, incluyendo citocinas inflamatorias, como el TNF- $\alpha$ , los macrófagos inflamatorios proteína-1 e IL-1; citocinas antiinflamatorias IL-6, IL-10, y la IL-1-antagonista del receptor (IL-1ra), y proteínas de fase aguda, incluyendo la proteína C-reactiva (PCR). Se ha

demostrado que un aumento relativamente pequeño de los niveles plasmáticos de IL-6 induce aumentos de otras citocinas antiinflamatorias IL-1ra e IL-10, junto con la PCR. Durante el ejercicio, el aumento de la IL-6 precede al aumento de estas dos citocinas, argumentando que la IL-6 puede ser el iniciador de esta respuesta (fig. 1).

## Respuesta inflamatoria local

El daño muscular como resultado de contracciones excéntricas atrae a los leucocitos al lugar de la lesión. Los neutrófilos invaden el músculo esquelético durante varias horas (4h), y siguen presentes hasta 24h después del ejercicio<sup>2,9-11</sup>. Los neutrófilos y macrófagos contribuyen a la degradación del músculo dañado por la liberación de especies reactivas del oxígeno y de nitrógeno<sup>12</sup>, y también pueden producir citocinas proinflamatorias<sup>11,12</sup>. Las citocinas proinflamatorias interleucina (IL)-1 $\beta$  y el factor de necrosis tumoral (TNF)- $\alpha$  se expresan dentro del músculo hasta 5 días después del ejercicio<sup>13,14</sup>. La IL-1 $\beta$  y el TNF- $\alpha$  desempeñan un papel importante en el inicio de la destrucción del tejido muscular dañado<sup>13,14</sup>. Otras citocinas como IL-6 y el factor transformador del crecimiento (TGF)- $\beta$ 1, y los antígenos inflamatorios, como factor inhibidor de leucemia (LIF) y el factor inducible por hipoxia (HIF)-1 $\beta$  se expresan también en el músculo en los días siguientes al ejercicio excéntrico<sup>13,15</sup>. Por lo tanto, la respuesta inflamatoria local en el músculo esquelético después de ejercicio excéntrico es predominantemente proinflamatorias.

## Respuesta inflamatoria sistémica

Los datos de estudios que analizan los cambios en las concentraciones de citocinas sistémicas después del ejercicio excéntrico son numerosos, por ello solo haremos mención a modo de resumen en lo que respecta a la respuesta de las citocinas sistémicas a diversos tipos de ejercicio excéntrico<sup>16,17</sup>. La carrera a intensidades  $\geq 75\%$  del VO<sub>2</sub> máx provoca un mayor aumento en las concentraciones plasmáticas de IL-6, IL-1 y IL-1ra que otras formas de ejercicio excéntrico. Esta diferencia parece estar en relación con la intensidad y la duración del ejercicio, y posiblemente, por el aumento de la temperatura en lugar de daño muscular<sup>9,17</sup>.

Además, hay que considerar también que después del ejercicio excéntrico, se produce una fuerte reacción del sistema inmune antiinflamatorio, que afecta tanto a las concentraciones de las citocinas proinflamatorias como antiinflamatorias<sup>9,18</sup>. Las citocinas antiinflamatorias, como IL-4 e IL-13 IL-1ra, IL-10 y los receptores solubles del TNF- $\alpha$  parecen ser producidos en las células mononucleares del sistema inmune<sup>19,20</sup>. Por lo tanto, aunque las respuestas proinflamatorias ocurren dentro de los músculos después del

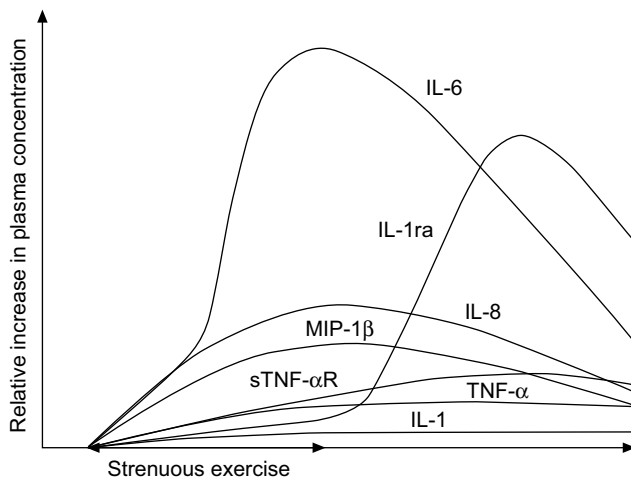


Figura 1 Respuesta de las citocinas frente al ejercicio.

ejercicio excéntrico, la liberación de citoquinas proinflamatorias en la circulación parece también ser inhibida. El mecanismo de esta inhibición no está aclarado, pero según estudios realizados por Petersen et al<sup>20</sup>, parece ser que la IL-6 puede estar involucrada. Estos autores sugieren que la IL-6 actúa indirectamente para restringir la inflamación estimulando la producción de citoquinas antiinflamatorias incluyendo IL-1ra, IL-10, el cortisol y el receptor soluble de TNF- $\alpha$ <sup>20</sup>. Después de correr una maratón, las concentraciones plasmáticas de TNF- $\alpha$  ( $2,3 \times$ ), IL-1 $\beta$  ( $2,1 \times$ ), IL-6 ( $128 \times$ ) y la IL-10 ( $27 \times$ ) se elevan inmediatamente después de la carrera. Sin embargo, los ascensos de los receptores solubles del TNF- $\alpha$  ( $\sim 2 \times$ ) y la IL-1ra ( $39 \times$ ) se producen 1–1,5h más tarde<sup>21</sup>. Por tanto, como consecuencia del ejercicio excéntrico, se produce también un aumento de la circulación de citoquinas antiinflamatorias y responder a la producción local de citoquinas proinflamatorias para restringir la inflamación sistémica.

El ejercicio físico afecta tanto a la función celular como humoral del sistema inmune. Con el ejercicio físico se produce un aumento del número de linfocitos T y B, y una disminución del cociente T helper/T supresor (CD4/CD8)<sup>7</sup>. Los cambios de las células NK varían en función de la intensidad y duración del ejercicio, siendo los cambios más acusados en los ejercicios de larga duración que en los de corta<sup>12</sup>.

En este contexto de demanda celular y el estrés, se produce una atracción de células inflamatorias en el tejido muscular (fig. 2). Debido a la naturaleza global del sistema inmune, estos cambios locales tienen repercusiones significativas en los linfocitos y las células accesorias fuera del tejido muscular<sup>22</sup>, caracterizando a la respuesta inflamatoria inducida por el ejercicio en la que se origina infiltración de leucocitos y producción de citoquinas proinflamatorias<sup>9,23</sup>. Pero además, en un sentido más amplio de la repercusión sistémica del daño muscular y la inflamación originados

por el ejercicio, hay que tener en cuenta, que tras la realización de un ejercicio intenso y prolongado, se produce una situación de inmunosupresión denominada «ventana abierta», caracterizada por una disminución de la actividad de las células natural killer (NK), de las funciones de los neutrófilos, de los linfocitos T y B y de la concentración de IgA salivar que puede prolongarse aproximadamente 24h después de finalizar el ejercicio físico<sup>24–28</sup>. La gravedad de los daños y el curso temporal de los síntomas posteriores son dependientes tanto de las condiciones específicas del ejercicio como de los factores intrínsecos del individuo.

### Inmunomoduladores

Ayuda ergogénica, es toda aquella sustancia o fenómeno que mejora el rendimiento. En esta revisión nos centraremos concretamente en el papel de los fármacos inmunomoduladores como el glycophosphopeptical (AM3) y un factor nutricional con reconocido papel inmunomodulador como es la glutamina.

Como consecuencia del daño muscular y la inflamación causada por el ejercicio, como acabamos de describir, se originan alteraciones y desajustes del sistema inmunológico acompañados de la «respuesta de fase aguda». Durante y después del ejercicio intenso, como ya hemos comentado, se produce un aumento de las citoquinas proinflamatorias. Estas y otras citoquinas median en una amplia gama de eventos metabólicos que afectan a todos los sistemas orgánicos en el cuerpo<sup>9,20,21,29</sup>.

Los inmunomoduladores que se considera que son potencialmente activos en la prevención o la recuperación de los cambios del sistema inmune asociado con la actividad deportiva competitiva incluyen inmunoglobulinas, glycophosphopeptical y la glutamina, aminoácido no esencial

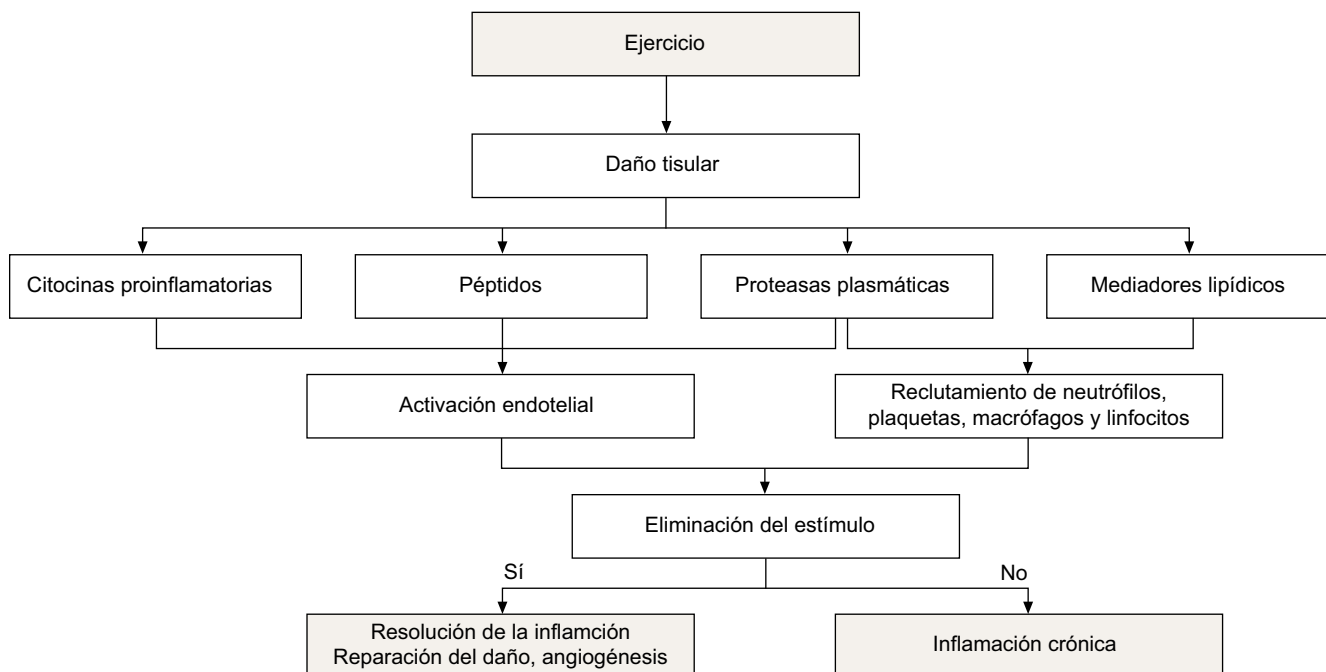


Figura 2 Mecanismos en la inflamación provocada por el ejercicio.

pero de gran importancia en la recuperación y regeneración muscular<sup>7,8,30,31</sup>.

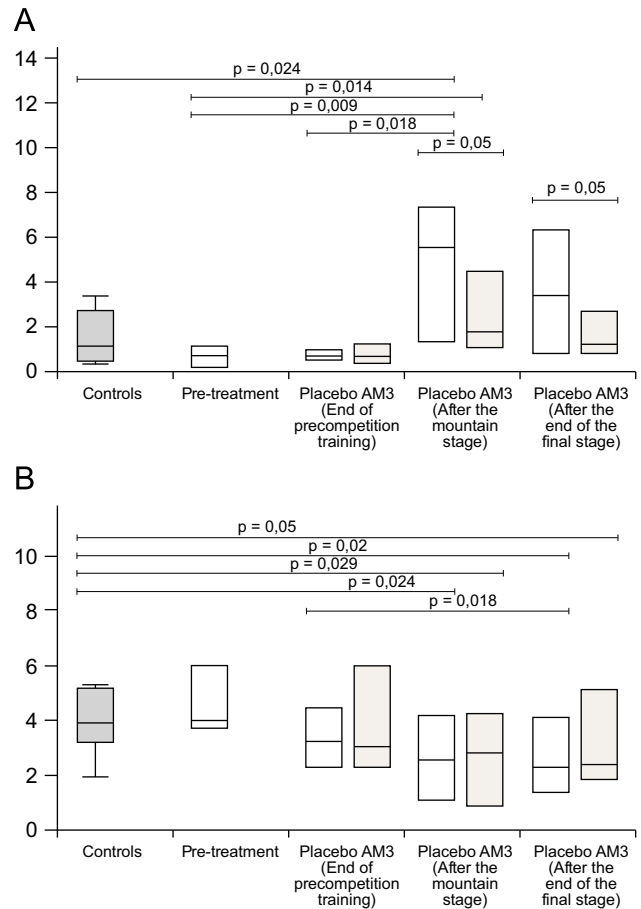
### Glycophosphopeptical (AM3)

El AM3 es un inmunomodulador disponible en el mercado, con un perfil de baja toxicidad. Su ingrediente activo es un polisacárido de estructura compuesta, proteína purificada de *Candida utilis*, que tiene una amplia gama de efectos reguladores sobre la inmunidad innata y adaptativa en ratones y seres humanos<sup>32,33</sup>.

El AM3 inhibe parcialmente la producción del factor de necrosis tumoral (TNF  $\alpha$ ) y modula la producción de citocinas reguladoras (IL-1, IL-2, IL-12)<sup>32</sup>. En conjunto, estas modulaciones resultan en un efecto neto antiinflamatorio. Recientemente, nosotros hemos demostrado que AM3 es capaz de reducir y normalizar la concentración sérica de enzimas musculares en el deporte de competencia intensa y prolongada<sup>8,31</sup>. Este efecto bioquímico se asocia a una reducción de los niveles de citocinas proinflamatorias. Además, AM3 también muestra otros efectos inmunomoduladores como la estimulación de los macrófagos y la actividad de NK que pueden ser beneficiosos en deportistas de élite que son más susceptibles a las infecciones debido a la inmunosupresión crónica relacionada con el ejercicio y el estrés<sup>30,31,33</sup>. En nuestro estudio hemos puesto de manifiesto que el AM3 puede prevenir los ascensos en los niveles séricos de IL-6 inducidos por el ejercicio (carrera ciclista) (medida a 4 h después de la carrera)<sup>31</sup>. Además, el entrenamiento previo a la competición se asocia con una reducción en los niveles de receptores solubles del TNF, mientras que la competición generó un aumento significativo en sus niveles, pero sin un aumento concomitante en el TNF $\alpha$ . Por tanto, el uso potencial de este inmunomodulador en la prevención de los desajustes inmunológicos y el daño tisular asociado a la práctica deportiva intensa puede ser de gran utilidad. Por tanto, el uso de estos fármacos podrían reducir las alteraciones metabólicas, inmunológicas y musculares asociadas al ejercicio físico intenso y mantenido (fig. 3A y B).

### Glutamina

La glutamina es un aminoácido no esencial que promueva el crecimiento muscular y disminuye la inmunodepresión inducida por el ejercicio<sup>34</sup>. El músculo esquelético es el tejido más involucrado en la producción de glutamina, lo cual afecta a la provisión de glutamina al sistema inmune, por lo que la actividad de los músculos esqueléticos puede influir directamente en el sistema inmune. La glutamina aumenta los niveles plasmáticos después de un ejercicio a corto plazo, pero disminuye después de un ejercicio prolongado y exigente<sup>35,36</sup> y de ahí que se ha formulado la hipótesis de que esta disminución en la disponibilidad de glutamina podría dañar la función inmune. La glutamina es uno de los principales estimuladores de las *heat shock protein* (HSP), un complejo de protección celular frente a injurias determinadas<sup>37</sup>. En este mismo sentido Wischmeyer<sup>38</sup> hizo una revisión que planteó conceptos interesantes sobre las HSP; la glutamina sería un regulador de estas proteínas de protección celular.



**Figura 3** A) Cambios de la IL-6. B) TNF- $\alpha$ , tras una etapa de montaña en ciclistas profesionales tratados con AM3 durante 90 días.

Los períodos de entrenamiento muy intensos y prolongados se asociaron con una reducción crónica de las concentraciones plasmáticas de glutamina y se ha sugerido que esto puede ser en parte responsable de la inmunodepresión evidente en muchos atletas de resistencia<sup>37</sup>. La concentración intramuscular de la glutamina está relacionada con la velocidad de síntesis proteica neta<sup>39</sup>. Sin embargo, los mecanismos subyacentes a estos supuestos efectos anabólicos de la glutamina quedan por dilucidar. Se cree que la glutamina disminuye y atenúa la respuesta de citocinas, probablemente a través del factor NF- $\kappa$ B, es decir, modula el estímulo inflamatorio.

Con el ejercicio físico intenso puede disminuir la tasa de liberación de glutamina del músculo esquelético y/o aumentar la tasa de absorción de la glutamina por otros órganos o tejidos que utilizan glutamina (hígado, riñones), lo que limita la disponibilidad de glutamina para las células del sistema inmune<sup>40</sup>. La glutamina neutraliza el efecto catabólico o de la destrucción del tejido celular causado por el estrés. Durante el estrés, como el originado por el ejercicio, se produce un aumento de la concentración de cortisol en la sangre lo que conduce a la proteólisis de las proteínas musculares y aumento de la liberación de glutamina<sup>40</sup>. La glutamina juega un papel fundamental en la recuperación muscular, en el aumento de masa

**Tabla 1** Razones por las cuales es importante aportar glutamina

- Mantiene o atenúa la disminución de su concentración intracelular en el músculo
- Mejora la síntesis proteica y el balance nitrogenado
- Mejora los parámetros inmunológicos con disminución del riesgo de infecciones
- Preserva la integridad de la mucosa intestinal con prevención y/o reducción de translocación bacteriana
- Modifica la respuesta inflamatoria endógena
- Promueve la síntesis hepática de glutatión de forma significativa, dosis dependiente y es capaz de recuperar los niveles de glutatión endógeno medido
- Disminuye las complicaciones inflamatorias postejercicio
- Hay múltiples evidencia de que mejora la recuperación del deportista

muscular, fuerza y recuperación<sup>41</sup>. Además, un aumento de la L-alanina, L-citrulina, L-histidina y L-arginina se ha observado tras la administración de L-glutamina junto con un aumento en la tasa de aminoácidos ramificados (BCAA), lo que facilita la absorción por los músculos, promoviendo también la recuperación y el crecimiento de nuevas fibras musculares<sup>42</sup>. Parry-Billings et al<sup>43</sup> han demostrado que la reducción en el nivel de glutamina (in vitro) por debajo de 600 mmol/l se asocian con reducción de la síntesis de ARN, la producción de IL-2, la síntesis de inmunoglobulina y las respuestas proliferativa a mitógenos en linfocitos, y una disminución de la fagocitosis en los macrófagos.

Por todo lo comentado, y por no hacer más extensa la discusión, parece indudable que la glutamina ayuda a mantener un buen estado de salud (tabla 1). De ahí que el consumo de suplementos de glutamina puede ser beneficioso en la prevención de inmunodepresión después del ejercicio, además de por su posible papel en el fomento de los procesos anabólicos, incluyendo glucógeno muscular y la síntesis de proteínas. Antonio et al<sup>44</sup> han indicado que la ingestión a corto plazo de glutamina no mejora el rendimiento en el levantamiento de pesas de hombres entrenados, sugiriendo que su indicación es a largo plazo. Si que está claro y bien estudiado que el ejercicio intenso durante períodos prolongados puede causar una disminución en los niveles sanguíneos de glutamina, asociado con la fatiga y el sobreentrenamiento y otros estados catabólicos. En este sentido, Agostini y Biolo<sup>45</sup>, indican que después del ejercicio, se produce una reducción de la disponibilidad de glutamina por lo que la glutamina puede ser considerada como un marcador de sobreentrenamiento. Una adecuada disponibilidad de glutamina puede contribuir a disminuir la inflamación y aumentar los beneficios para la salud asociados al entrenamiento óptimo. Por lo tanto, la suplementación con glutamina puede mejorar la inmunocompetencia sistémica.

## Conflicto de intereses

Los autores declaran no tener ningún conflicto de intereses.

## Bibliografía

1. Pacheco L, García-Tirado JJ. Sobre la aplicación de estiramientos en el deportista sano y lesionado. *Apunts Med Esport.* 2010;166:109-25.
2. Servicios Médicos Fútbol Club Barcelona. Guía de práctica clínica de las lesiones musculares. Epidemiología, diagnóstico, tratamientos y prevención. Versión 4.5 [consultado 9/2/2009]. *Apunts Med Esport.* 2009;164:179-203.
3. Cheung K, Hume P, Maxwell L. Delayed onset muscle soreness: treatment strategies and performance factors. *Sports Med.* 2003;33:145-64.
4. MacIntyre DL, Reid WD, McKenzie DC. Delayed muscle soreness. The inflammatory response to muscle injury and its clinical implications. *Sports Med.* 1995;20:24-40.
5. Warren GL, Hayes DA, Lowe BM, Prior BM, Armstrong RB. Materials fatigue initiates eccentric contraction-induced injury in rat soleus muscle. *J Physiol.* 1993;464:477-89.
6. Gleeson M, Almey J, Brooks S, Cave R, Lewis A, Griffiths H. Haematological and acute-phase responses associated with delayed-onset muscle soreness in humans. *Eur J Appl Physiol.* 1995;71:137-42.
7. Córdova A, Álvarez de Mon M. Inmunidad y deporte. Madrid: Ed Gymnos; 2001.
8. Córdova A, Martín JF, Reyes E, Álvarez-Mon M. Protection against muscle damage in competitive sports players: the effect of the immunomodulator AM3. *J Sports Sci.* 2004;22:827-33.
9. Peake J, Nosaka K, Suzuki K. Characterization of inflammatory responses to eccentric exercise in humans. *Exerc Immunol Rev.* 2005;11:64-85.
10. MacIntyre DL, Reid WD, Lyster DM, McKenzie DC. Different effects of strenuous eccentric exercise on the accumulation of neutrophils in muscle in women and men. *Eur J Appl Physiol.* 2000;81:47-53.
11. Stupka N, Tarnopolsky MA, Yardley NJ, Phillips SM. Cellular adaptation to repeated eccentric exercise-induced muscle damage. *J Appl Physiol.* 2001;91:1669-78.
12. Nguyen HX, Tidball JG. Interactions between neutrophils and macrophages promote macrophage killing of rat muscle cells in vitro. *J Physiol.* 2003;547:125-32.
13. Hamada K, Vannier E, Sacheck JM, Witsell AL, Roubenoff R. Senescence of human skeletal muscle impairs the local inflammatory cytokine response to acute eccentric exercise. *FASEB J.* 2005;19:264-6.
14. Cannon JG, St Pierre BA. Cytokines in exertion-induced skeletal muscle injury. *Mol Cell Biochem.* 1998;179:159-67.
15. Malm C, Sjodin TL, Sjoberg B, Lenkei R, Renstrom P, Lundberg IE, et al. Leukocytes, cytokines, growth factors and hormones in human skeletal muscle and blood after uphill or downhill running. *J Physiol.* 2004;556:983-1000.
16. Peake JM, Suzuki K, Wilson G, Hordern M, Yamaya K, Nosaka K, et al. Exercise-induced muscle damage, plasma cytokines and markers of neutrophil activation. *Med Sci Sports Exerc.* 2005;37:737-45.
17. Suzuki K, Nakaji S, Yamada M, Totsuka M, Sato K, Sugawara K. Systemic inflammatory response to exhaustive exercise. Cytokine kinetics. *Exerc Immunol Rev.* 2002;8:6-48.
18. Smith L, Anwar A, Fragen M, Rananto C, Johnson R, Holbert D. Cytokines and cell adhesion molecules associated with high-intensity eccentric exercise. *Eur J Appl Physiol.* 2000;82:61-7.
19. Steensberg A, Fischer CP, Keller C, Moller K, Pedersen BK. IL-6 enhances plasma IL-1ra, IL-10, and cortisol in humans. *Am J Physiol.* 2003;285:433-7.
20. Petersen AM, Pedersen BK. The anti-inflammatory effect of exercise. *J Appl Physiol.* 2005;98:1154-62.
21. Ostrowski K, Rohde T, Asp S, Schjerling P, Pedersen BK. Pro- and anti-inflammatory cytokine balance in strenuous exercise in humans. *J Physiol.* 1999;515:287-91.

22. Bousquet J, Chanez P, Mercier J, Prefaut C. Monocytes, exercise, and the inflammatory response. *Exerc Immunol Rev*. 1996;2:35–44.
23. Marqueste T, Decherchi P, Messan F, Kipson N, Grélot L, Jammes Y. Eccentric exercise alters muscle sensory motor control through the release of inflammatory mediators. *Brain Res*. 2004;1023:222–30.
24. Pedersen BK, Bruunsgaard H, Jensen M, Toft AD, Hansen H, Ostrowski K. Exercise and the immune system—influence of nutrition and ageing. *J Sci Med Sport*. 1999;2:234–352.
25. Nieman DC, Pedersen BK. Exercise and immune function. Recent developments. *Sports Med*. 1999;27:73–80.
26. Akerstrom TC, Pedersen BK. Strategies to enhance immune function for marathon runners: what can be done? *Sports Med*. 2007;37:416–9.
27. Nieman DC. Marathon training and immune function. *Sports Med*. 2007;37:412–5.
28. Gleeson M. Can nutrition limit exercise-induced immunodepression? *Nutr Rev*. 2006;64:119–31.
29. Cordova A, Alvarez-Mon M. Behaviour of zinc in physical exercise: a special reference to immunity and fatigue. *Neurosci Biobehav Rev*. 1995;19:439–45.
30. Cordova A, Alvarez-Mon M. (The immune system II: Importance of immunomodulators on sportman recovery). El sistema inmune II: importancia de los inmunomoduladores en la recuperación del deportista. *Arch Med Dep*. 1999;70:155–65.
31. Cordova A, Monserrat J, Villa G, Reyes E, Álvarez-Mon M. Effects of AM3 (Inmunoferrón<sup>®</sup>) on increased serum concentrations of interleukin-6 and tumour necrosis factor receptors I and II in cyclists. *J Sport Sci*. 2006;24:565–73.
32. Alvarez-Mon M, Miravittles M, Morera J, Callol L, Álvarez-Sala JL. Treatment with the immunomodulator AM3 improves the health-related quality of life of patients with chronic obstructive pulmonary disease. *Chest*. 2005;127:1212–8.
33. Prieto A, Reyes E, Bernstein ED, Martínez B, Monserrat J, Izquierdo JL, et al. Defective natural killer and phagocytic activities in COPD are restored by glycoposphopeptical (Inmunoferrón<sup>®</sup>). *Amer J Respir Critical Care Med*. 2001;163:1578–83.
34. Fiel CJ, Johnson I, Pratt VC. Glutamine and arginine: immunonutrients for improved health. *Med Sci Sports Exerc*. 2000;32:377–88.
35. Gleeson M. Dosing and efficacy of glutamine supplementation in human exercise and sport training. *J Nutr*. 2008;138:2045–9.
36. Agostini F, Biolo G. Effect of physical activity on glutamine metabolism. *Curr Opin Clin Nutr Metab Care*. 2010;13:58–64.
37. Kelly D, Wischmeyer PE. Role of L-glutamine in critical illness: new insights. *Curr Opin Clin Nutr Metab Care*. 2003;6:217–22.
38. Wischmeyer PE. Glutamine and heat shock protein expression. *Nutrition*. 2002;18:225–8.
39. Bowtell JL, Gelly K, Jackman ML, Patel A, Simeoni M, Rennie MJ. Effect of oral glutamine on whole body carbohydrate storage during recovery from exhaustive exercise. *J Appl Physiol*. 1999;86:1770–7.
40. Castell LM. Glutamine Supplementation *In Vitro* and *In Vivo*, in Exercise and in Immunodepression. *Sports Med*. 2003;33:323–45.
41. Welbourne TC. Increased plasma bicarbonate and growth hormone after an oral Glutamine load. *Am J Clin Nutr*. 1995;61:1058–61.
42. Kreider RB, Miriel V, Bertun E. Amino acid supplementation and exercise performance: proposed ergogenic value. *Sports Med*. 1993;16:190–209.
43. Parry-Billings M, Budgett R, Koutedakis Y, Blomstrand E, Brooks S, Williams C, et al. Plasma amino acid concentrations in the overtraining syndrome: possible effects on the immune system. *Med Sci Sports Exerc*. 1992;24:1353–8.
44. Antonio J, Sanders MS, Kalman D, Woodgate D, Street C. The effects of high-dose glutamine ingestion on weightlifting performance. *J Strength Cond Res*. 2002;16:157–60.
45. Agostini F, Biolo G. Effect of physical activity on glutamine metabolism. *Curr Opin Clin Nutr Metab Care*. 2010;13:58–64.