

# CREATINA E PRESTAZIONE SPORTIVA

Gian Martino Benzi - Emilio Sternieri - Adriana Ceci

Articolo tratto da:

SdS - RIVISTA DI CULTURA SPORTIVA - SCUOLA DELLO SPORT – CONI (Anno XVII - n° 41/42 - 1998)

La sintesi della creatina avviene a partire dagli aminoacidi glicina e arginina e mediante la catalisi operata dall'amidinotransferasi, e la metiltransferasi. La creatina viene convertita irreversibilmente e non-enzimaticamente in creatinina e, quindi, escreta nelle urine. Nel muscolo a riposo la creatin chinasi serve a sintetizzare la fosfocreatina dalla creatina a spese dell'ATP, mentre durante l'esercizio tale reazione è diretta soprattutto alla sintesi dell'ATP.

Nell'uomo la creatina viene parzialmente sintetizzata per via endogena, ma è anche presente nella dieta, venendo derivata principalmente dalla carne; per cui l'apporto dietetico di creatina è estremamente limitato nei soggetti vegetariani. Ne risulta una notevole diminuzione nel tasso di produzione della creatinina.

I supplementi di creatina incrementano la concentrazione totale di questa sostanza nel muscolo scheletrico ed a riposo si ha un aumento della fosfocreatina nelle fibre di tipo I e, soprattutto, in quelle di tipo II.

Durante lo sforzo l'incremento nella sintesi di ATP è una conseguenza della maggiore disponibilità di fosfocreatina nelle fibre di tipo II. Anche se finora in letteratura non è riferita la prova certa di un incremento della prestazione durante lo sforzo di intensità elevata, alla supplementazione di creatina viene attribuito un incremento della prestazione dovuto al miglioramento della rifosforilazione dell'ADP ad ATP, come conseguenza della maggiore disponibilità di fosfocreatina.

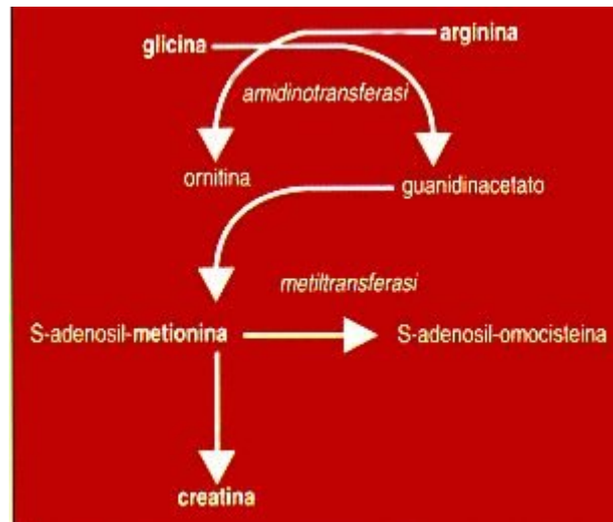
Il circuito creatina/creatina chinasi/fosfocreatina è correlato alla funzionalità mitocondriale come un ben organizzato sistema sia di "tamponamento di energia" che di "trasferimento di energia", per attuare il controllo del pool degli adenilati (ATP/ADP/AMP) e, quindi, consentire un efficiente utilizzo di energia in senso termodinamico. A seconda dei fabbisogni metabolici una di queste funzioni del suddetto circuito può essere dominante, cioè nelle fast twitch fiber la funzione di tamponamento è predominante rispetto a quella di trasferimento dell'energia.

Negli ultimi anni per i suoi supposti effetti ergogeni la supplementazione della creatina è diventata una pratica ricorrente fra gli atleti di vari sport. Malgrado ciò il CIO non ha introdotto la creatina e la fosfocreatina nelle Classi di sostanze proibite. Se si considera che alla Commissione Medica del CIO compete ogni decisione in merito ai cambiamenti nell'attuale lista delle sostanze doping, ad essa andrebbe proposto di includere la creatina e la fosfocreatina in tale lista.

Un effetto collaterale attribuito alla supplementazione di creatina è l'aumento di peso corporeo. Un trattamento orale di breve durata con creatina non ha effetti tossici sulla funzione epatica e renale in soggetti sani, ma l'opportunità di una assunzione cronica di creatina deve essere attentamente valutata dal

punto di vista medico.

La **CREATINA** (dal greco kreas = carne) o metil-glico-ciamina è un componente del metabolismo intermedio che viene formata nel fegato in quantità quasi costante, secondo una reazione che coinvolge gli aminoacidi **GLICINA, ARGININA E METIONINA**, e che viene depositata per circa il 95% nei muscoli.



### Notazioni storiche su creatina e creatinina

Già nel 1832 il francese Chevreul aveva riferito della scoperta di un nuovo costituente organico della carne a cui diede il nome di creatina. Tuttavia, a causa di difficoltà concernenti i metodi di ottenimento della creatina stessa, solo nel 1847 Lieberg fu in grado di confermare che la creatina era un normale costituente della carne. In aggiunta, Lieberg osservò che la carne di volpi selvatiche conteneva una quantità di creatina dieci volte superiore alla concentrazione presente in quella di volpi tenute in cattività, ipotizzando che l'attività motoria comportasse un incremento della concentrazione muscolare di creatina.

Nello stesso periodo Heintz e Pettenkofer evidenziarono nelle urine una sostanza che poi Lieberg confermò essere la creatinina. Sulla base dell'osservazione che l'escrezione urinaria della creatinina era correlata all'entità della massa muscolare, fu ipotizzato che la creatinina fosse un diretto prodotto di metabolizzazione dalla creatina localizzata nei muscoli.

I primi studi sugli effetti dell'assunzione di supplementi di creatina risalgono ai primi anni di questo secolo, utilizzando la sostanza allora estratta dalla carne o dalle urine. Fu notato che non tutta la creatina somministrata all'animale o all'uomo era rintracciabile nelle urine, suggerendo che parte della creatina potesse essere trattenuta nell'organismo a scopi plastici od energetici. Studi condotti da Folin e Denis nel 1912 e nel 1914 dimostrarono che il contenuto muscolare di creatina poteva essere incrementato fino al 70% dall'assunzione di supplementi dietetici di creatina.

Nel 1923 Hahn e Meyer stimarono che, per un uomo di 70 Kg, il contenuto totale di creatina fosse di circa 140 g – valore simile a quello tutt'oggi considerato come attendibile e pari a 2 g/kg di peso corporeo.

## **La scoperta della creatina fosforilata: la fosfocreatina**

Fiske e Subbarow nel 1927 misero in evidenza la presenza nel muscolo di un composto organico della creatina: la **FOSFOCREATINA** o **CREATINA FOSFATO**. Gli stessi autori osservarono, in studi condotti sull'animale, che i livelli di fosfocreatina diminuivano durante la stimolazione elettrica del muscolo per poi aumentare nuovamente durante la fase di riposo. Le loro ricerche e quelle di Lundsgaard sulla creatina nella sua forma libera e fosforilata costituirono le basi per la comprensione del metabolismo intermedio della muscolatura scheletrica (Balsom et al. 1994).

Gli studi circa il ruolo della creatina nel metabolismo muscolare hanno avuto un particolare impulso in campo umano dopo l'introduzione della **TECNICA BIOPTICA** mediante il prelievo di frammenti muscolari, utilizzando uno speciale ago (Bergstrom 1962).

Tale metodologia di indagine è stata utilizzata per la prima volta nel 1967 nello studio dell'utilizzo e della risintesi dell'ATP e della fosfocreatina (Hulman et al. 1967). Un'altra metodica utilizzata nello studio del metabolismo della creatina è la **RISONANZA MAGNETICA NUCLEARE** che non richiede interventi cruenti e consente eventuali indagini comparative sullo stesso soggetto (Kreis et al. 1997).

## **La sintesi, la degradazione intraorganica e l'eliminazione della creatina**

Come indicato nello schema iniziale, la sintesi della creatina avviene a partire dagli aminoacidi **GLICINA** e **ARGININA**, con il contributo della **S-ADENOSIL-METIONINA** e mediante la catalisi operata da alcuni enzimi (**AMIDINOTRANSFERASI**, **METILTRANSFERASI**) localizzati a livello epatico, pancreatico e renale.

Nel sangue, la normale concentrazione plasmatica della creatina è compresa fra le 50 e le 100  $\mu\text{mol/litro}$ . Circa il 95% del contenuto totale di creatina dell'organismo umano è localizzato a livello dei muscoli scheletrici (Balsom et al. 1994) dove viene incorporata con un meccanismo sodio-dipendente (Fitch, Shields 1966; Fitch 1968; Loike et al. 1968).

Per quanto riguarda la metabolizzazione della creatina, in assenza di una sua supplementazione, la molecola viene convertita irreversibilmente e non-enzimaticamente in creatinina e, quindi, escreta nelle urine. In tal caso, il turnover di trasformazione della creatina in creatinina è dell'1.6 % al giorno (Hoberman et al. 1948).

Per un uomo di 70 kg, con un contenuto totale di creatina pari a 120 g, circa 2 grammi/die di creatina vengono metabolizzati in creatinina.

La creatina così biometabolizzata viene rimpiazzata tramite sia la sintesi endogena (a partire da arginina e glicina) che l'apporto esogeno di tipo alimentare. Si stima che l'apporto alimentare medio di creatina per una dieta mista sia di circa 1 g/die. Un eccesso di apporto alimentare potrebbe, almeno in parte, influenzare la sintesi della creatina con un meccanismo a feedback che tenderebbe a deprimere la sintesi endogena (Walker 1960).

La creatina di origine alimentare è contenuta principalmente nella carne, mentre solo tracce sono presenti in alcuni vegetali. Nel caso di una dieta priva

di creatina, come avviene ad esempio nei vegetariani, il fabbisogno giornaliero è coperto dalla sola sintesi endogena. In tal caso, l'eliminazione urinaria della creatinina risulta molto limitata (Delanghe et al. 1989).

Per ciò che concerne l'eliminazione della creatina introdotta con gli alimenti o la supplementazione, i dati presenti in letteratura sono discordanti. E' stato osservato un aumento dell'escrezione urinaria di creatinina a seguito dell'assunzione di 20 g di creatina/die per cinque giorni. La sospensione dell'assunzione dei supplementi di creatina era poi seguita dal rapido ritorno alla norma dei valori di creatininuria (Hultman et al. 1996).

Questa osservazione contrasta, tuttavia, con quanto osservato da vari altri Autori che rilevano come l'aumento della escrezione urinaria di creatinina sia lieve od anche nullo in caso di incrementata assunzione orale di creatina (Sipila et al. 1981; Earnest et al. 1995; Chanutin 1996; Poortmans et al. 1997).

## **II ruolo biofisiologico della creatina a livello muscolare**

L'energia utilizzata dal muscolo scheletrico per la sua contrazione deriva dall'idrolisi dell'adenosina trifosfato (ATP) ad adenosina difosfato (ADP). La normale funzionalità dei muscoli richiede poi che l'ATP sia continuamente risintetizzato, a partire da suoi prodotti di trasformazione.

Durante l'attività motoria di intensità massimale e di breve durata, la disponibilità dinamica di ATP è ottenuta quasi esclusivamente a mezzo del processo anaerobico lattacido che si realizza mediante la defosforilazione della fosfocreatina, con il conseguente passaggio dell'ADP allo stato di ATP, atto a liberare energia per la contrazione muscolare, mediante la seguente reazione reversibile pH-dipendente:



per cui la creatina viene poi rifosforilata durante il periodo di riposo.

In considerazione dell'attività di detto circuito creatina/creatina chinasi/fosfocreatina, nel muscolo la concentrazione di fosfocreatina rappresenta un pool di riserva energetica rapidamente utilizzabile per il ripristino del contenuto di ATP. Inoltre, il circuito creatina/creatina chinasi/fostocreatina è connesso con i processi di trasduzione di energia dei mitocondri (Bessman, Geiger 1981; Wallimann et al. 1992). Questo comporta che a riposo la trasduzione aerobica mitocondriale può essere la fonte energetica per la fosforilazione della creatina supplementata in eccesso rispetto alla normale assunzione esogena od alla sintesi endogena.

Durante l'attività muscolare intensa e di breve durata, il decremento della forza sviluppata può essere messo in relazione al depauperamento delle riserve muscolari di fosfocreatina, con conseguente rallentamento della velocità di rigenerazione dell'ATP (Katz et al. 1986; Hitchcock 1989). In tale situazione, l'affaticamento muscolare può essere messo in relazione con una riduzione della produzione di ATP prevalentemente nelle fibre muscolari di tipo II (fast-twitch fibres), nelle quali le riserve di fosfocreatina vengono rapidamente utilizzate e deplete (Soderlund et al. 1992).

## **La supplementazione orale di creatina e il metabolismo muscolare**

L'interesse per l'influenza dei supplementi dietetici di creatina sulle differenti prestazioni sportive risulta relativamente recente: tuttavia, a tale proposito numerosi lavori sperimentali sono presenti in letteratura (Balsom et al. 1993a, b; Casey et al. 1996; Cooke et al. 1995; Earnest et al. 1995; Febbraio et al. 1995; Greenhaff et al. 1993a; Kreider et al. 1998; Vandenberghe et al. 1997), basati sulle preliminari osservazioni che il contenuto muscolare di creatina può essere aumentato a mezzo della sua somministrazione esogena (Harris et al. 1992).

L'ingestione di 5 g di creatina provoca un incremento dei livelli plasmatici di creatina fino a 500  $\mu\text{mol/litro}$ , ad un'ora dalla somministrazione. A seguito dell'assunzione di 20-30 g/die di creatina, il contenuto muscolare di creatina totale può aumentare del 17% e, parallelamente, il contenuto di creatina fosfato risulta incrementato del 7.6% (Harris et al., 1992).

Supplementazioni di creatina a dosaggi di 2 g/die per sei settimane non sembrano modificare il contenuto muscolare di creatina, il rapporto creatina/colina ed il consumo di ossigeno, sia a riposo che dopo opportuno allenamento (Thompson et al., 1996). Tuttavia, l'assunzione di 2 g/die di creatina sarebbero sufficienti per mantenere i massimi livelli di creatina muscolare raggiunti dopo l'assunzione di dosi di attacco di 20 g/die per sei giorni o, alternativamente, di 3 g/giorno per quattro settimane (Hultman et al. 1996).

L'incremento del contenuto muscolare di creatina determinato dall'assunzione di supplementi dietetici è, tuttavia, soggetto ad una notevole variabilità interindividuale (Hultman et al. 1996). In particolare, il 30% della popolazione generale è caratterizzato da un regime dietetico e da un metabolismo intermedio tali per cui l'assunzione di supplementi dietetici non modifica significativamente le concentrazioni muscolari di creatina poiché queste sono vicine al livello fisiologico ottimale o massimale (Sipila et al., 1981).

Numerosi studi hanno valutato gli effetti della supplementazione orale di creatina sulla rigenerazione dell'ATP e della forma fosforilata della creatina a livello muscolare (Febbraio et al. 1995; Casey et al. 1996; Greenhaff et al. 1993a; Balsom et al. 1994; Vandenberghe et al. 1996). Queste ricerche indicano che supplementi di creatina a dosaggi elevati non alterano i livelli di ATP a riposo (Casey et al. 1996), ma la incrementata concentrazione di fosfocreatina conseguente alla assunzione di creatina permette di mantenere alte e in evoluzione dinamica le concentrazioni di ATP durante uno sforzo di elevata intensità e di breve durata (Casey et al. 1996; Greenhaff et al. 1993b; Balsom et al. 1995; Vandenberghe et al. 1996; Williams, Branch 1998).

Ciò dipende dal fatto che il circuito creatina/creatina chinasi/fosfocreatina è connesso con la funzionalità mitocondriale e rappresenta un ben organizzato sistema sia di tamponamento di energia che di trasferimento di energia per attuare il controllo del pool degli adenilati (ATP/ADP/AMP) e, quindi, consentire un efficiente utilizzo di energia in senso termodinamico (Wallimann et al. 1992; Bessman, Geiger 1981).

In relazione alle necessità metaboliche, predomina una di queste funzioni del

ciruito creatina/creatina chinasi/fosfocreatina: nelle fibre di tipo II la funzione di "tamponamento di energia" è prevalente su quella di "trasferimento di energia".

Pertanto, a riposo la trasduzione aerobica mitocondriale può essere la fonte energetica per "tamponare" la fosforilazione della creatina supplementata, con conseguente incremento della disponibilità di fosfocreatina da utilizzare durante l'attività muscolare anaerobica.

## **La supplementazione orale di creatina e le prestazioni sportive**

La creatina in dosaggi elevati (10-40 g/die) può determinare un incremento nell'attività contrattile e, quindi, motoria, opponendosi al decremento del rifornimento energetico in corrispondenza di attività ad alta intensità anaerobica (Clarkson 1996; Mujika, Padilla 1997). Per tali ragioni, la supplementazione della creatina è diventata una pratica ricorrente fra gli atleti professionisti, dilettanti ed amatori, ma, ciononostante, il CIO non ha introdotto la creatina e la fosfocreatina nelle Classi di sostanze proibite. Pur con la riserva della grande variabilità dei protocolli sperimentali messi in atto, si riscontra una notevole discordanza per quanto riguarda la possibilità di migliorare effettivamente la prestazione degli atleti mediante la supplementazione di creatina. Infatti, sono descritti effetti nulli nelle prestazioni di potenza e di sprint oppure nelle brevi ripetizioni ad alta intensità nel nuoto (Mujika et al. 1996; Burke et al. 1996), nell'atletica leggera (Javierre et al. 1997; Terrillion et al. 1997; Redondo et al. 1996) e nelle prove al cicloergometro (Cooke, Barnes 1997; Odland et al. 1997). Anche le prestazioni di endurance nel nuoto non sembrano essere positivamente modificate (Thompson et al. 1996).

Di contrapposto alle osservazioni su citate, altri riscontri evidenziano effetti positivi nelle prestazioni di sprint o nelle prestazioni intermittenti ad alta intensità di giocatori di football (Kreider et al. 1998), di nuotatori juniores (Grindstaff et al. 1997), di sprinter e saltatori (Bosco et al. 1997) e di giovani ed attivi soggetti volontari (Schneider et al. 1997; Prevost et al. 1997; Volek et al. 1997). Vengono inoltre descritti effetti positivi anche nelle prestazioni di fondo in giovani volontarie non allenate (Vandenberghe et al. 1997).

Queste contrapposte osservazioni sulle modificazioni indotte dalla supplementazione di creatina nelle prestazioni sportive non devono stupire in quanto analoghe contraddittorie risposte si rilevano dall'esame della letteratura relativa alle variazioni delle performance indotte dall'assunzione di potenti farmaci dopanti, quali sono gli steroidi anabolizzanti (Benzi, 1993).

## **Effetti collaterali e tossici della supplementazione orale di creatina**

Eventuali comparse di crampi muscolari, intolleranza al caldo, edemi, tensione muscolare, diarrea o addirittura di morti a seguito dell'assunzione di supplementi dietetici di creatina sono segnalate in alcune dichiarazioni e/o riportate nei mass media, ma non compaiono nelle pubblicazioni scientifiche. Si tratta di osservazioni non controllate per le quali non sono disponibili delle notizie valide sul piano tecnico, clinico e scientifico (Clark 1998). Tuttavia, negli Usa la Food and Drug Administration ha prudenzialmente consigliato

consumatori di consultare i medici prima di iniziare un'assunzione di creatina, specie se per lunghi periodi di tempo. In carenza di studi nell'uomo relativi agli eventuali effetti tossici determinati dall'assunzione cronica di creatina, si rileva che l'assunzione acuta o sub-acuta di creatina sembra essere ben tollerata e nel complesso priva di effetti nocivi (Clark 1998; Mujika et al. 1996; Bosco et al. 1997; Kreider et al. 1998; Oopik et al. 1998; Maughan 1995).

L'aumento del peso corporeo è segnalato come effetto collaterale in ricerche su soggetti utilizzatori di alti dosaggi di creatina (fino a 25 g/die) per periodi di tempo inferiori alle due settimane (Balsom et al. 1994). Questo effetto collaterale è riportato anche in uno studio clinico condotto su soggetti patologici ai quali sono stati somministrati 1.5 g/die di creatina per un periodo di circa un anno (Sipila et al. 1981).

Per ciò che concerne una eventuale tossicità della creatina a livello del fegato, non risultano riportate nella letteratura scientifica delle alterazioni negli indici di funzionalità epatica a seguito dell'assunzione di supplementi dietetici di tale sostanza (Kreider et al. 1998; Earnest et al. 1996).

Un possibile effetto nefrotossico della creatina con proteinuria è stato segnalato (Prichard, Kaira 1998) in un soggetto affetto da glomerulosclerosi segmentale e, per tale motivo, in terapia da cinque anni con ciclosporina. Lo stesso paziente aveva già mostrato in passato fluttuazioni della proteinuria per cui risulta molto discutibile la correlazione fra l'assunzione di creatina ed il danno renale (Greenhaff 1998). Inoltre, a seguito di differenti osservazioni cliniche, vari Autori concludono che i supplementi orali di creatina assunti per brevi periodi di tempo non hanno effetti nefrotossici (Earnest et al. 1996; Poortmans et al. 1997; Poortmans, Francaux, 1998).

## **Conclusioni**

La sintesi della creatina avviene a partire dagli aminoacidi glicina e arginina, con il contributo della S-adenosil-metionina e mediante la catalisi operata da alcuni enzimi (amidinotransferasi, metiltransferasi) localizzati a livello epatico, pancreatico e renale. Dopo essere stata fosforilata a fosfocreatina, la molecola viene convertita irreversibilmente e non-enzimaticamente in creatinina e, quindi, escreta nelle urine. In tal caso, il turnover di trasformazione della creatina in creatinina è di circa l'1.6% al giorno.

La creatina di origine alimentare è contenuta principalmente nella carne, mentre solo tracce sono presenti in alcuni vegetali. Nel caso di una dieta priva di creatina, come avviene ad esempio nei soggetti vegetariani, il fabbisogno giornaliero è coperto dalla sola sintesi endogena e l'eliminazione urinaria della creatinina risulta molto limitata.

I supplementi di creatina non alterano i livelli di ATP a riposo, ma l'incrementata concentrazione di fosfocreatina conseguente alla assunzione di creatina permette di mantenere alte e in evoluzione dinamica le concentrazioni di ATP durante uno sforzo di elevata intensità e di breve durata. La fosfocreatina rappresenta, infatti, un pool di riserva energetica rapidamente utilizzabile per il ripristino del contenuto muscolare di ATP.

Inoltre, il circuito creatina/creatina chinasi/fosfocreatina è correlato alla funzionalità mitocondriale come un ben organizzato sistema sia di tamponamento di energia che di trasferimento di energia per attuare il

controllo del pool degli adenilati (ATP/ADP/AMP) e, quindi, consentire un efficiente utilizzo di energia in senso termodinamico. Pertanto la trasduzione aerobica mitocondriale a riposo può essere la fonte energetica per tamponare la fosforilazione della creatina supplementata, con conseguente incremento della disponibilità di fosfocreatina da utilizzare durante l'attività muscolare anaerobica.

Durante l'attività muscolare molto intensa e di breve durata il decremento della forza sviluppata può essere messo in relazione a depauperamento delle riserve di fosfocreatina e l'affaticamento muscolare può essere correlato ad una riduzione della produzione di ATP prevalentemente nelle fibre muscolari di tipo II (fast-twitch fibres), nelle quali le riserve di fosfocreatina vengono rapidamente utilizzate e deplete. Per tali ragioni, la supplementazione della creatina è diventata una pratica ricorrente fra gli atleti professionisti, dilettanti ed amatori, ma il CIO non ha introdotto la creatina nelle Classi di sostanze proibite.

Le caratteristiche della creatina indicano che la sua supplementazione negli atleti potrebbe configurarsi come doping in quanto modifica il biochimismo e la bioenergetica muscolare e può, nel contempo, avere effetti anche positivi sulle prestazioni atletiche, soprattutto anaerobiche. In tal caso sia la creatina che la fosfocreatina devono essere inserite in una apposita e nuova Classe di sostanze proibite che potrebbe intitolarsi "**Sostanze ad azione metabolica muscolare**".

Considerando che solo l'inserimento nella lista ufficiale del CIO consente alle Autorità sportive di definire come doping la somministrazione o l'assunzione di sostanze attive, una tale iniziativa presuppone che il Coni presenti per la creatina e la fosfocreatina una documentata istanza alla Commissione Medica del CIO cui compete ogni decisione in merito alla definizione delle liste delle classi di sostanze proibite.

L'assunzione acuta o sub-acuta di creatina sembra essere ben tollerata e priva di effetti nocivi. In alcune ricerche l'aumento del peso corporeo è segnalato come effetto collaterale, mentre non risultano riportati nella letteratura scientifica dati significativi circa una eventuale epatotossicità e/o nefrotossicità. Tuttavia risultano indispensabili approfonditi studi nell'uomo relativi sia alla valutazione di eventuali fenomeni a feedback nella sintesi endogena di creatina, sia relativi agli eventuali effetti collaterali e/o tossici determinati dall'assunzione cronica di creatina.

---

**Il presente articolo è stato ricavato da uno studio commissionato agli autori dalla Commissione scientifica Anti-doping del Coni.**

## **BIBLIOGRAFIA**

1. Balsom P. D., Ekblom B., Soderlund K., Sjodin B., Hultman E., Creatine supplementation and dynamic high-intensity intermittent exercise, Scand. J. Med Sci Sports
2. Balsom P. D., Harridge S. D. R., Soderlund K., Sjodin B., Ekblom B., Creatine supplementation per se does not enhance endurance exercise performance, Acta Physiol. Scand 1993b, 149, 521-523.
3. Balsom P. D., Soderlund K., Ekblom B., Creatine in humans with special reference to creatine supplementation, Sports Med., 1994, 18, 268-280.

4. Balsom P. D., Söderlund K., Ekblom B., Skeletal muscle metabolism during short duration high-intensity exercise, influence of creatine supplementation, *Acta Physiol. Scand.*, 1995,154,303-310.
5. Benzi G., *Farmacologia sportiva degli androgeni e degli steroidi anabolizzanti nelle prestazioni di potenza*, FILPI, 1993.
6. Bergström J., Muscle electrolytes in man: determined by neutron activation analysis on needle biopsy specimens - study on normal subjects, kidney patients and patients with chronic diarrhoea, *Scand. J. Clin. Lab. Invest.*, 1962, 14,1-110.
7. Bessman S. P., Geiger P. J., Transport of energy in muscle: the phosphorylcreatine shuttle, *Science*, 1981, 211,448-452.
8. Bosco C., Tihanyi i., Pucspk J., Kovacs I., Gabossy A., Colli R., Pulvirenti G., Tranquilli C., Foti C., Viru M., Viru A., Effect of oral creatine supplementation on jumping and running performance, *Int. J. Sports Med.* 1991,18,369-372.
9. Burke L M., Pyne D. B, Telford R D., Effect of oral creatine supplementation on single-effort sprint performance in elite swimmers, *Int. J. Sport Nutr.*, 1996, 6, 222-233.
10. Casey A., Constantin-Teodosiu O., Howell S., Hultman E., Greenhaff P. L, Creatine ingestion favorably affects performance and muscle metabolism during maximal exercise in humans, *Am.J. Physiol.*, 1996, 271, E31-E37.
11. Chanutin A., The fate of creatine when administered to man, *J. Biol. Chem.* 1926, 67, 29-41.
12. Clark J. F., Creatine: a review of its nutritional applications in sport, *Nutrition*, 1998,14,322-324.
13. Clarkson P. M., Nutrition for improved sports performance. Current issue on ergogenic aids, *Sports Med.*, 1996, 21, 393-401.
14. Cooke W. H., Barnes W. S., The influence of recovery duration on high-intensity exercise performance after oral creatine supplementation, *Can. J. Appl. Physiol.*, 1997, 22, 454-467.
15. Cooke W. H., Grandjean P. W., Barnes W. S., Effect of oral creatine supplementation on power output and fatigue during bicycle ergometry, *J. Appl. Physiol.*, 1995, 78, 670-673.
16. Delanghe J., De Slypere J. P., De Buyzere M., Robbrecht J., Wieme R., Vermeulen A., Normal reference values for creatine, creatinine, and carnitine are lower in vegetarians, *Clin. Chem.*, 1989, 35, 1802-1803.
17. Earnest C., Almada A., Mitchell T., Influence of chronic creatine supplementation on hepatorenal function, *FASEB J.*, 1996,10, 4588.
18. Earnest C.P., Snell P. G., Rodriguez R., Almada A. L, Mitchell T. L, The effect of creatine monohydrate ingestion on anaerobic power indices, muscular strength and body composition, *Acta Physiol. Scand.*, 1995, 153, 207-209.
19. Febbraio M. A., Flanagan T. R., Snow R. J., Zhao S., Carey M. F., Effect of creatine supplementation on intramuscular PCr, metabolism and performance during intermittent, supramaximal exercise in humans, *Acta Physiol. Scand.*, 1995, 155, 387-395.
20. Fitch C. D., Shiedels R. P., Payne W. F, Dacus J. M., Creatine metabolism in skeletal muscle, III: specificity of creatine entry proces, *J. Biol. Chem.*, 1968, 243, 2024-2027.
21. Fitch C. D., Shields R. P., Creatine metabolism in skeletal muscle, I: creatine movement across muscle membranes, *J. Biol. Chem.*, 1966, 241, 3611-3614.
22. Greenhaff P. L, Bodin K., Harris R. C., Hultman E., Jones D. A., Mc Intyre D. B., Söderlund K., Turner D. L, The influence of oral creatine supplementation on muscle PCr resynthesis following intense contraction in man. *J. Physiol.*, 1993a, 467, 75P.
23. Greenhaff P. L., Renal dysfunction accompanying oral creatine supplements, *Lancet*, 1998, 352, 233-234.
24. Greenhaff P. L, Bodin K., Soderlund K., Hultman E., Effect of oral creatine supplementation on skeletal muscle phosphocreatine resynthesis, *Am. i. Physiol.*, 1994, 266, E725-E730.
25. Greenhaff P. L., Casey A., Short A. H., Harris R., Söderlund K., Hultman E., Influence of oral creatine supplementation of muscle torque during repeated bouts of maximal voluntary exercise in man, *Clin. Sci.*, 1993b, 84, 565-571.

26. Grindstaff P. D., Kreider R., Bishop R., Wilson M., Wood L, Alexander C., Almada A., Effects of creatine supplementation on repetitive sprint performance and body composition in competitive swimmers, *Int. J. Sport Nutr.* 1997, 7,330-346.
27. Harris R. C., Soderlund K., Hultman E., Elevation of creatine in resting and exercised muscles of normal subjects by creatine supplementation, *Clin. Sci.* 1992, 83, 367-374.
28. Hitchcock H. C., Recovery of short-term power after dynamic exercise, *J. Appl. Physiol.*, 1989, 67, 677-681.
29. Hoberman H. D., Sims E. A. H., Peters J. H., Creatine and creatinine metabolism in
30. the normal male adult studied with the aid of isotopic nitrogen, *J. Biol. Chem.* 1948, 172, 45-58.
31. Hultman E., Bergstrom J., McLennan M., Anderson N., Breakdown and resynthesis of phosphorylcreatine and adenosine triphosphate in connection with muscular work in man, *Scand., J. Clin. Lab. Invest.* 1967, 19, 56-66.
32. Hultman E., Soderlund K., Timmons J. A., Cederblad G., Greenhaff P. L, Muscle creatine loading in men, *J. Appl. Physiol.*, 1996, 81, 232-237.
33. Javierre C., Lizarraga M. A., Ventura J. L, Garrido E., Segura R., Creatine supplementation does not improve physical performance in a 150 m race, *Rev. Esp. Fisiol.*, 1997, 53, 343-348.
34. Katz A., Sahlin K., Henriksson J., Muscle ATP turnover rate during isometric contraction in humans, *J. Appl. Physiol.*, 1986, 60, 1839-1842.
35. Kreider R. B., Ferreira M., Wilson M., Grindstaff P., Plisk S., Reinardy J., Cantler E., Almada A. L, Effects of creatine supplementation on body composition, strength, and sprint performance, *Med. Sci Sports Exerc.*, 1998, 30, 73-82.
36. Kreis R., Koster M., Kamber M., Hoppeler H., Boesch C., Peak assignment in localized <sup>1</sup>H M.R. spectra of human muscle based on oral creatine supplementation, *Magn. Reson. Med.*, 1997, 37, 159-163.
37. Loike J. D., Somes M., Silverstein S. C., Creatine uptake, metabolism, and efflux in human monocytes and macrophages, *Am. J. Physiol.*, 1986, 251, C128-C135
38. Maughan R. J., Creatine supplementation and exercise performance, *Int. J. Sport Nutr.*, 1995, 5,94-101.
39. Mujika I., Chatard J. C., Lacoste L, Barale F., Geysant A., Creatine supplementation does not improve spririt performance in competitive swimmers, *Med. Sci Sports Exerc.*, 1996, 28, 1435-1441.
40. Mujika I, Padilla S., Creatine supplementation as an ergogenic aid for sports performance in highly trained athletes: a critical review, *Int. J. Sports Med.*, 1997, 18, 491 -496.
41. Odland L. M., MacDougall J. D., Tarnopolsky M. A., Elorriaga A., Borgmann A., Effect of oral creatine supplementation on muscle [PCr] and short-time maximum power output, *Med. Sci. Sports Exerc.*, 1997, 29, 216-219.
42. Oopik V., Paasuke M., Timpmann S., Medijainen L, Erelina J., Smirnova T., Effect of creatine supplementation during rapid body mass reduction on metabolism and isokinetic muscle performance capacity, *Eur J. Appl. Physiol.*, 1998, 78, 83-92.
43. Poortmans J. R., Auquier H., Renaut V., Durussel A., Saugy M., Brisson G. R., Effect of short-term creatine supplementation on renal response in men, *Eur J. Appl. Physiol.*, 1997, 76, 566-567.
44. Poortmans J. R., Francaux M., Renal dysfunction accompanying oral creatine supplements, *Lancet*, 1998, 352, 234.
45. Prevost M. C., Nelson A. G., Morris G. S., Creatine supplementation enhances intermittent work performance, *Res. Q. Exerc. Sport*, 1997, 68, 233-240.
46. Prichard N. R., Kaira P. A., Renal dysfunction accompanying oral creatine supplement, *Lancet*, 1998, 351, 1252-1253.
47. Redondo D. R., Dowling E. A., Graham B. L, Almada A. L, Williams M. H., The effect of oral creatine monohydrate supplementation on running velocity, *Int. J. Sport Nutr.* 1996,6,213-221.
48. Schneider D. A., McDonough P. J., Fadel P. J., Berwick J. P., Creatine supplementation and total work performed during 15-s and 1-min bouts of maximal cycling, *Aust. J. Sci Med. Sport* 1997, 29, 65-68.

49. Sipila I., Rapola J., Simell O., Vannas A., Supplementary creatine as a treatment for gyrate atrophy of the choroid and retina, *N. Engl. J. Med.*, 1981, 304, 867-870.
50. Söderlund K., Greenhaff P. L, Hultman E., Energy metabolism in type I and type II human muscle fibres during short term electrical stimulation at different frequencies, *Acta Physiol. Scand.*, 1992, 144, 15-22.
51. Terrillion K. A., Kolkhorst E. W. , Dolgener F. A., Joslyn S. J., The effect of creatine supplementation on two 700-m running bouts, *Int. J. Sport Nutr.*, 1997, 7, 138-143.
52. Thompson C. H., Kemp G. J., Sanderson A. L, Dixon R. M., Styles P., Taylor D. J., Radda G. K., Effect of creatine on aerobic and anaerobic metabolism in skeletal muscle in swimmers, *Br. J. Sports Med.*, 1996, 30, 222-225.
53. Vandenberghe K., Gillis N., Van Leemputte M., Van Hecke P., Vanstapel F., Hespel P., Caffeine counteracts the ergogenic action of muscle creatine loading, *J. Appl. Physiol.*, 1996, 80, 452-457.
54. Vandenberghe K., Goris M., Van Hecke P, Van Leemputte M., Vangerven L, Hespel P., Long-term creatine intake is beneficial to muscle performance during resistance training, *J. Appl. Physiol.*, 1997, 83, 2055-2063.
55. Volek J. S., Kraemer W. J., Bush J. A., Boetes M., Incledon T., Clark K. L, Lynch J. M., Creatine supplementation enhances muscular performance during high- intensity resistance exercise, *J. Am. Diet Assoc.*, 1997, 97, 765-770.
56. Walker J. B., Metabolic control of creatine biosynthesis, I: effect of dietary creatine, *J. Biol. Chem.*, 1960, 235, 2357-2361.
57. Wallimann T., Wyss M., Brdiczka D., Nicolay K., Eppenberger H. M., Intracellular compartmentation, structure and function of creatine kinase isoenzymes in tissues with high and fluctuating energy demands: the "phosphocreatine circuit" for cellular energy homeostasis, *Biochem. J.*, 1992, 281, 21-40.
58. Williams M. H., Branch J. D., Creatine supplementation and exercise performance: an update, *J. Am. Coll. Nutr.*, 1998, 17, 216-234.