

نقش اندازه گیری β HCG سرم بر پیش بینی سندروم فولیکول تهی

مهندز اشرفی (M.D.)^{۱,۲}, طاهره معدنی (M.D.)^۳, ژیلا احمدی (B.S.)^۳.

۱- استادیار، گروه زنان و زایمان، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی ایران، تهران، ایران.

۲- متخصص زنان و زایمان و نازائی، عضو گروه پژوهشی نازائی، پژوهشکده رویان، تهران، ایران.

۳- کارشناس مامائی، عضو گروه پژوهشی نازائی، پژوهشکده رویان، تهران، ایران.

چکیده

یکی از موارد مهم در درمان بیمارانی که نیاز به انجام لفاح آزمایشگاهی و انتقال آن به رحم دارند، گرفتن تخمکهای با کیفیت و تعداد مناسب می‌باشد. متأسفانه در بعضی از موارد علیرغم ظاهر خوب تخدمان در بررسیهای سونوگرافیک و اندازه‌گیریهای هورمونی، هیچ تخمکی پس از تزریق HCG بدست نمی‌آید که این مسئله تحت عنوان سندروم فولیکول تهی (empty follicle syndrome) نامیده می‌شود. هدف از این مطالعه بررسی رابطه بین سطح β HCG سرم و بروز سندروم فولیکول تهی در بیماران تحت درمان ناباروری با تحریک تخمک‌گذاری می‌باشد. این مطالعه بصورت آینده‌نگر و موردی شاهدی بر روی ۱۰۰۹ بیمار انجام گرفت که ۱۳۵ نفر به دلایل مختلف از مطالعه خارج شده و از ۸۷۴ نفر باقیمانده (۲۲/۳٪ افراد تحت درمان با روش IVF معمولی و ۷/۷٪ آنان کاندید استفاده از میکرواینجکشن (تزریق داخل سیتوپلاسمی اسپرم) بودند. کلیه بیماران تحت درمان با GnRHa و HMG با پروتکل طولانی مدت بودند. در کلیه آنان در طی دوره درمان تعداد فولیکول رشد یافته مورد ارزیابی قرار گرفت و میزان سطح β HCG سرم در زمان تزریق HCG و زمان گرفتن اووسیتها اندازه‌گیری و با تعداد اووسیت بدست آمده مقایسه شد. در بررسی نتایج این مطالعه در ۳۴ نفر از بیماران (۳/۹٪) هیچ تخمکی بدست نیامد (گروه I)، در ۹۲ نفر (۱۰/۵٪) تعداد تخمک بدست آمده کمتر از ۰٪ فولیکولهای رشد یافته بود (گروه II) و نهایتاً در ۷۴۸ نفر (۸۵/۵٪) تعداد تخمکهای بدست آمده بالای ۵۰٪ فولیکولهای رشد یافته بود (گروه III). ۳۶ ساعت بعد از تجویز HCG سطح متوسط β HCG سرم در گروه I (154 ± 107)، گروه II ($141/7 \pm 90/4$) و گروه III ($156 \pm 56/6$) بوده است. هیچ گونه اختلاف معنی‌داری بین نتایج سطح سرمی β HCG و سندروم فولیکول تهی وجود نداشت ($P=0.194$).

گل واژگان: سندروم فولیکول تهی، گنادوتروپین جفتی انسان، تحریک تخمک‌گذاری و لفاح خارج رحمی.

آدرس مکاتبه: دکتر مهندز اشرفی، پژوهشکده رویان، پلاک ۳۶، کوچه سیمین، تقاطع آصف، خیابان زعفرانیه، تهران، ایران.

پست الکترونیک: ashrafi@royaninstitute.org

مقدمه

در بسیاری از افرادی که به طور طبیعی تخمک‌گذاری داشته‌اند، عدم موفقیت در به دست آوردن تخمک بعد از تحریک تخدمانها (COH)^۱ در سیکلهای ART^۲ گزارش گردیده است این موارد اولین بار در سال ۱۹۸۶ توسط Coulan و همکارانش شرح داده شد و سندروم فولیکول تهی (EFS)^۳ نام گرفت(۱). متأسفانه این واقعه در مسیر فولیکول‌وژن تخدمانها توسط سونوگرافی و یا اندازه‌گیری‌های هورمونی قابل پیش‌بینی نمی‌باشد، زیرا اندازه‌گیری هورمونی و رشد فولیکولها توسط سونوگرافی در این بیماران طبیعی می‌باشدند (۲-۳).

Ashkenazi, Galache و همکاران در سال ۱۹۸۶ این وضعیت را به عنوان یک سندروم کلینیکی و عامل ناباروری بیان نمودند (۴-۵). همچنین Tsuiki و همکارانش در سال ۱۹۸۸ آن را نتیجه احتمالی تحریک تخمک‌گذاری نامناسب^۴ خواندند (۶).

اگر چه این مشکل نادر بوده ولی به علت اینکه باعث لغو سیکل درمانی می‌گردد برای بیمار و پرسنل درمانی بسیار ناراحت کننده است، در نتیجه مطالعاتی در زمینه نحوه پیش‌بینی و درمان این سندروم، صورت گرفته است. در مطالعه‌ای که توسط Ndukwé و همکارانش در سال ۱۹۹۷ صورت گرفت این سندروم را نتیجه مصرف نامناسب دارو دانسته و اختلالات تخدمانی را رد نموده‌اند (۷) و درمان مناسب را تجویز دوز مجاز HCG در سرم بیماران در روز گرفتن تخمک با وجود تزریق دوز لازم ۱۰۰۰ واحد بیان نموده (۸-۹) و برخلاف Traiay (۱۹۹۳) و Awonaga (۱۹۹۸) میزان HCG در خون افراد دچار EFS را نرمال گزارش کرده‌اند (۱۰-۱۱). با وجود اظهار نظرهای متفاوت در مورد علل EFS، تقریباً برای درمان آن اکثر محققین

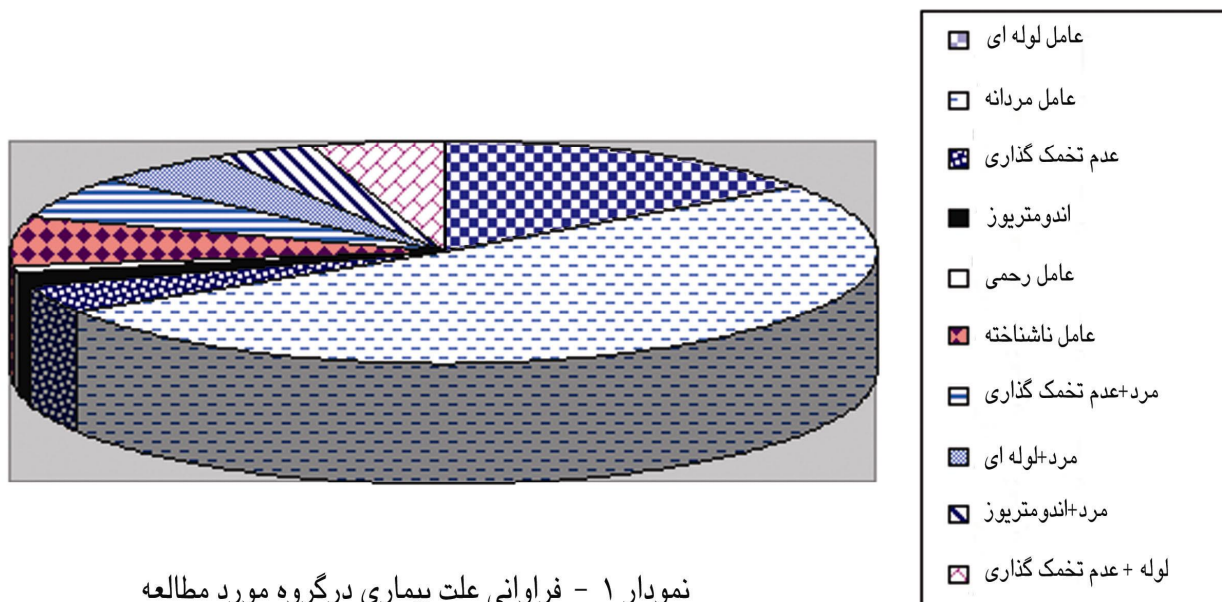
موافق برداشت تخمک از یک تخدمان بوده و در صورت نداشتن اووسیت، تزریق دوز مجدد ۱۰/۰۰۰ واحد HCG را توصیه کرده و مجدداً ۲۶-۲۴ ساعت بعد تخمکها از تخدمان دیگر گرفته شود (۷، ۱۵-۱۲). با توجه به مطالعات انجام شده هنوز روش دقیق پیش‌بینی کنده‌ای جهت تشخیص این سندروم مشخص نگردیده است. مطالعه حاضر بر روی ۱۰۰۰ مورد بیمار تحت سیکلهای باروری آزمایشگاهی (IVF)^۵ و انتقال جنین (ET)^۶ در جهت یافتن رابطه‌ای بین سطح β HCG خون در روز برداشت تخمک با سندروم فولیکول تهی EFS انجام شد.

مواد و روشها

این مطالعه بصورت آینده‌نگر و مورد شاهدی بر روی ۱۰۰۹ زن تحت درمان ART در مؤسسه‌رویان در بخش ناباروری و غدد در سال ۱۳۷۸ انجام شده است. از این تعداد ۱۲۵ نفر به علت عدم تمايل و همچنین عدم انجام آزمایش اندازه‌گیری HCG از مطالعه حذف گردیدند. در تمام بیماران روش تحریک تخمک‌گذاری یکسان با (Suprefact, Hoechst) GnRHa استفاده از بوسرلین به (Suprefact, Hoechst) GnRHa به صورت زیر جلدی و به میزان ۵۰۰ μ g در روز از نیمه فاز ترشحی سیکل قبل، شروع و با HMG به میزان ۱۵۰-۲۲۵IU به صورت روزانه و عضلانی (Humegon organon, Pergonal serono) بعد از مهار تخدمانها تجویز گردید. معاینه و مشاهده تخدمانها توسط سونوگرافی انجام شده و وقتی که حداقل ۳ فولیکول با قطر بیش از ۱۸mm مشاهده گردید، زمان تزریق HCG به صورت عضلانی تزریق گردید. ۳۶ ساعت بعد تخمکها توسط سوزن پانکچر با راهنمایی سونوگرافی واژینال برداشت گردید. درکلیه بیماران β HCG (نوع EFS) مصرفی داروسازی-شرکت زعیم دارو) سرم در زمان تزریق HCG و ۳۶ ساعت بعد β HCG اندازه‌گیری

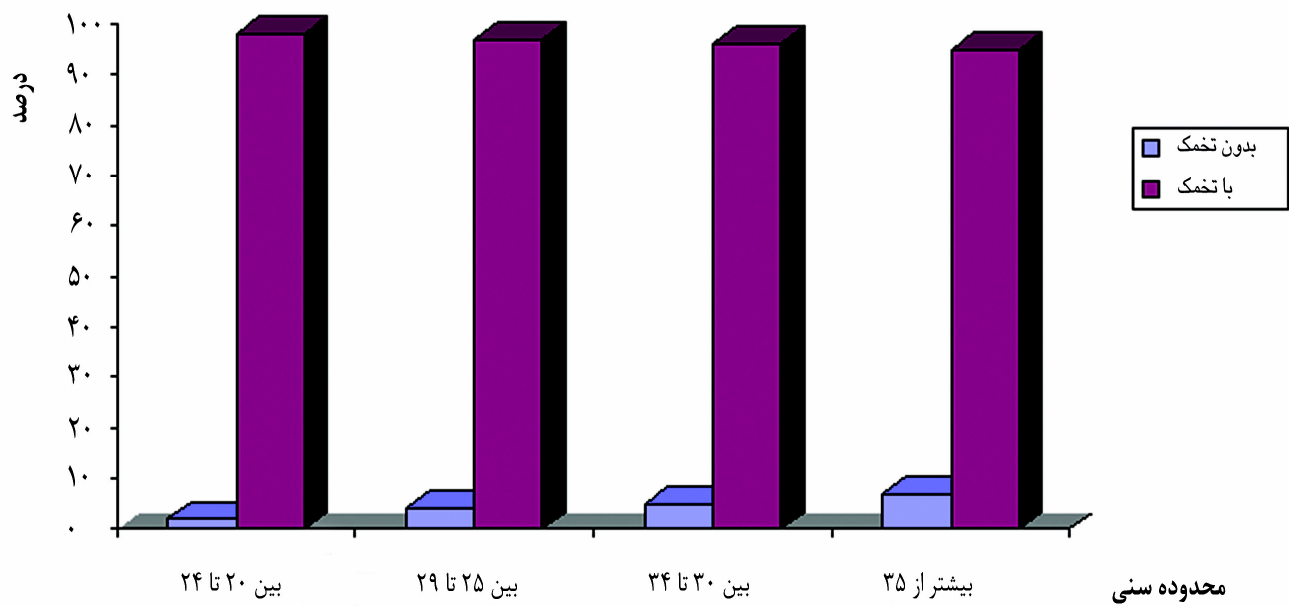
5-In Vitro Fertilization
6-Embryo Transfer

1-Control Ovarian Hyperstimulation
2-Assisted Reproductive Techniques
3-Empty Follicle Syndrome
4-Dysfunctional ovulation induction



نتایج
از ۱۰۰۹ بیمار مورد بررسی حدود تعداد ۸۷۴ نفر مطالعه را به پایان رساندند. نمودار ۱ فراوانی علت ناباروری در افراد مورد مطالعه را نشان می‌دهد که

شد، علاوه بر این در طی سیکل نیز تعداد فولیکولهای با قطر بیش از ۱۶mm در هر دو تخمدان ثبت گردیدند. سپس با توجه به تعداد تخمکهای بدست آمده و میزان β HCG سرم در همان روز، رابطه بین آنها مورد بررسی قرار گرفت.



نمودار ۲ - مقایسه ارتباط بین بروز عدم دستیابی به تخمک و سن بیمار

اووسیت از دیواره فولیکول و آزاد سازی آن می‌شود. HCG نیز که جانشین LH در طی سیکلهای درمانی می‌باشد نقش مهمی در آزادسازی اووسیت و دست یافتن به آن دارد. از طرفی در طی سیکلهای درمانی مواردی مشاهده می‌شود که در آن بیمار از نظر رشد فولیکولی و میزان هورمون سرمی در حد قابل قبولی قرار دارد ولی متأسفانه مرحله گرفتن تخمک ناموفق بوده و تخمکی بدست نمی‌آید. این مسئله باعث شده است که اکثر محققین HCG را چه از نظر مقدار، نحوه تزریق و طول مدت استفاده مسئول بدانند. به طوری که Quintans در سال ۱۹۹۸ عامل آن را اشتباه بیماران در چگونگی مصرف HCG ذکر نموده است (۹). در تحقیقی که توسط گروه Ndukwe در سال ۱۹۹۷ صورت گرفته علت اصلی سندروم فولیکول تهی را سطح کم HCG سرم در زمان تخمک دانسته است (۷). در تحقیقی که در سال ۱۹۹۸ توسط Awonaga صورت گرفته رابطه‌ای بین سطح β HCG و بروز EFS نیافته و سطح β HCG خون در زمان برداشت تخمک را نرمال گزارش کرده است (۱۱). در مطالعه حاضر که بر روی بیماران تحت درمان سیکلهای ART (ICSI یا IVF) صورت گرفت، با سه گروه بیمار مواجه شدیم. گروه اول بیماران قادر تخمک، در گروه دوم که تعداد تخمک بدست آمده بصورت دور از انتظار کمتر از ۵۰٪ فولیکولهای رشد یافته بود و در این مطالعه تحت عنوان سندروم فولیکول تهی نسبی نامیده شد و گروه سوم که تعداد تخمک بدست آمده متناسب با رشد فولیکولها در تخمان بودند که تقریباً اکثریت موارد را تشکیل می‌دادند. مقایسه این سه گروه نشان داد هیچ‌گونه تفاوت آماری معنی‌داری بین سطح HCG سرم در آنها وجود نداشت که نشان‌دهنده عدم رابطه سطح HCG خون و بروز سندروم EFS می‌باشد که برخلاف مطالعه Ndukwe و مطابق یافته‌های Awonga می‌باشد (۱۱، ۷). از طرفی در بررسی افرادی

عامل مردانه با حدود ۶۰ درصد بیشترین عامل شناخته شده است. بعد از برداشت اووسیت در ۳۴ نفر هیچ تخمکی به دست نیامد (۳/۹٪، گروه I)، در ۹۲ بیمار تعداد تخمکهای به دست آمده پایین‌تر از ۵۰٪ فولیکولهای رشد یافته بود (۱۰/۵٪، گروه II) در ۷۴۸ بیمار تعداد تخمکهای بدست آمده بیش از ۵۰٪ فولیکولهای رشد یافته بود، (۸۵/۵٪، گروه III). متوسط سطح β HCG سرم در گروه I $\pm 10.7mIU/ml$ ۸۶/۶ III $\pm 9.0/4$ و گروه ۱۴۱/۶ ۱۵۶/۵ بود که در مقایسه نتایج حاصل از سه گروه اختلاف معنی‌داری در میزان سطح سرمی β HCG در روز برداشت تخمک وجود نداشت ($P > 0.194$). نمودار ۲ توزیع گروه سنی بیماران قادر و دارای تخمک به دنبال سیکل تحریک تخمک‌گذاری (COH) را نشان می‌دهد. از ۲۴ بیماری که هیچ تخمکی نداشتند ۱۰ مورد پاسخدهی تخمان به گنادوتروپین‌ها وجود داشته و این افراد از نظر سونوگرافی و هورمونی نرمال بودند ولی در ۲۴ نفر در مسیر فولیکولوژن پاسخ مناسبی از تخمانها به گنادوتروپین‌ها مشاهده نشده است و تعداد تخمک رشد ۸۴۰ یافته کمتر از ۳ عدد بود، در حالی که ۱۵۰ نفر از ۱۷/۸٪، که دارای تخمک بالغ بودند نیز تعداد تخمک رشد یافته کمتر از ۳ عدد بود که در این مقایسه اختلاف معنی‌داری بین دو گروه مشاهده شد ($P = 0.0001$). از ۳۴ نفر زنانی که تخمک نداشتند ۱۶ نفر مجدداً در سیکل COH قرار گرفتند و از ۱۴ آنها تخمک بالغ دریافت گردید.

بحث

در طی یک سیکل طبیعی وقایع سلوی که منتهی به پاره شدن فولیکول و آزاد شدن تخمک می‌گردد کاملاً شناخته شده است، آزاد شدن سریع و زیاد LH¹ نقش عمده و اساسی را در این روند داشته و باعث جدایی

الف) شیوع EFS حدود ۱٪ موارد تحریک تخمک گذاری و نسبتاً نادر است.

ب) بیشترین علت عدم دستیابی تخمک در زمان تخمک‌گذاری پاسخ نامناسب تخدمان در طی سیکل فولیکولوژن می‌باشد.

ج) اندازه‌گیری سطح سرمی β HCG پیشگویی کننده EFS نمی‌باشد.

د) پدیده ثابتی نبوده و در بیمارانی که در یک سیکل این سندروم مشاهده گردد تکرار آن در سیکلهای بعدی حتمی نمی‌باشد.

تشکر و قدردانی

از همکاران محترم رویان بخصوص سرکار خانم تیموری و آقای باگستانی که ما را در اجرای این تحقیق یاری نمودند کمال تشکر و قدردانی به عمل می‌آید.

که تخمک نداشت در ۷۰٪ موارد از ابتدا پاسخ‌دهی تخمک به گنادوتروپین‌ها مناسب نبود که معرف تحریک تخمک‌گذاری نامناسب در این افراد است که مشابه نظر Tsuiki و همکاران است که علت EFS را عدم تحریک مناسب می‌دانند(۶). از طرفی با توجه به تعریف واقعی EFS که داشتن پاسخ مناسب به تحریک تخمک‌گذاری با سونوگرافی و بررسی هورمونی می‌باشد در حقیقت ۱۰ نفر از ۸۷۴ نفر بیمار شامل این تعریف می‌گردد در این صورت شیوع نسبی EFS حدود ۱/۱٪ می‌باشد. از طرف دیگر ۱۶ مورد بیمارانی که تخمک نداشتند مجدداً تحت درمان قرار گرفته که در ۱۴ مورد تخمک به تعداد کافی بدست آمد که این نشان می‌دهد EFS پدیده ثابتی نبوده و نمی‌تواند به خودی خود علت ناباروری باشد و این مسئله بر خلاف یافته و نظریات Ashkenazi می‌باشد (۴).

درمجموع یافته‌های این مطالعه نشان می‌دهد که:

Reference

- 1-Coulan C.B., Bustillo M., Schulman J.D. Empty follicle syndrome. Fertil Steril. 1986; 48: 1153- 5.
- 2-Ben-Shlomo I., Schiff E., Levran D., et al. Failure of oocyte retrieval during *in vitro* fertilization: a sporadic event rather than a syndrome. Fertil Steril. 1991; 55: 324- 7.
- 3-Korosi T., Bazane K.Z., Bartha C., et al. Empty follicle syndrome as cause of unsuccessful *in vitro* fertilization. Orv Hetil. 1998; 139(42): 2515- 7.
- 4-Ashkenazi J., Feldberg D., Shelef M. et al. Empty follicle syndrome: an entity in the etiology of infertility of unknown origin or a phenomenon associated with purified follicle stimulating hormone therapy. Fertil Steril. 1987; 48: 152- 4.
- 5-Galache Vega P., Garcia Martinez M., Santos Halis Cak R., et al. The empty follicle syndrome: a biological reality (Spanish). Gynecologic Y Obstetricia de Mexico. 1989; 157: 260- 2.
- 6-Tsuiki A., Rose B.I., Hung T.T. Steroid profiles of follicular fluids from a patient with the empty follicle syndrome. Fertil Steril. 1988; 49: 104- 7.
- 7-Ndukw G., Thornton S. Curing empty follicle syndrome. Hum Reprod. 1997; 12(1): 21- 3.
- 8-Zegers-Hochschid F., Fenandez E. The empty follicle syndrome a pharmaceutical industry syndrome. Hum Reprod. 1995; 140(9): 2262- 5.
- 9-Quintans C.J., Donaldson M.J., Blanco L.A., et al. Empty follicle syndrome due to human errors: its occurrence in an *in vitro* fertilization program. Hum Reprod. 1998; 13(10): 2703- 5.
- 10-Traina V., Boyer P. Failed oocyte retrieval in *in vitro* fertilization with documented positive serum beta-human chronic gonadotropin (HCG) concentration on day HCG+ 1. Hum Reprod. 1993; 8(11): 1854- 5.
- 11-Awonuga A., Govindhai J., Zierke S., et al. Continuing the debate on empty follicle syndrome: can it be associated with normal bioavailability of beta-human chronic gonadotropin on the day of oocyte recovery? Hum Reprod. 1998; 13(5): 1281- 4.

salvaged treatment cycle supports an aetiology for the empty follicle syndrome that is related to terminal follicular developmental events. Hum Rerod. 1997; 12(11): 2385- 7.

15-Ubaldi F., Nagy Z., Janssenwillen C., et al. Ovulation by repeated human chronic gonadotropin in empty follicle syndrome yields a twin clinical pregnancy. Hum Reprod. 1997; 12 (3): 454-6.

12-Evbumwan I.O., Fenwick J.D. Severe ovarian hyperstimulation syndrome following salvage of empty follicle syndrome. Hum Reprod. 1999; 14(7): 1708- 9.

13-Ali Hassan H.A., Ali Saleh H. Double oocyte aspiration may be a solution for empty follicle syndrome: case report. Fertil Steril. 1998; 69(1): 138- 9.

14-Meniru G.I., Craft I.L. Evidence from a