

تأثیر روش ارزیابی حیاتی اسپرم انسانی توسط MTT بر نتایج حاصله از تزریق مستقیم اسپرم به داخل سیتوپلاسم تخمک

محمد حسین نصر اصفهانی (Ph.D.)^۱، روشنک ابوترابی (M.S.)^۲، ابراهیم اسفندیاری (Ph.D.)^۳

۱- استادیار، گروه جنین شناسی، پژوهشکده رویان، جهاد دانشگاهی واحد علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

۲- مسئول جنین شناسی مرکز باروری و ناباروری اصفهان، اصفهان، ایران.

۳- مربی، گروه علوم تشریح، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی اصفهان، اصفهان، ایران.

۴- دانشیار، گروه علوم تشریح، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی اصفهان، اصفهان، ایران.

چکیده

تحقیقات قبلی نشان داده است که روش ارزیابی حیاتی اسپرم توسط MTT، روشی مناسب برای تشخیص اسپرم‌های زنده از غیرزنده می‌باشد. در این روش نمونه اسپرمی در مجاورت MTT قرار گرفته و MTT توسط آنزیم دهیدروژناز میتوکندری اسپرم‌های زنده در ناحیه قطعه میانی به رنگدانه بنفش MTT Formazan تبدیل می‌شود. با توجه به مشاهده مستقیم دانه‌های تشکیل شده، می‌توان از این روش در تفکیک اسپرم‌های زنده توسط سوزن میکرواینجکشن و تزریق آنها به داخل تخمک استفاده کرد. هدف از این مطالعه بررسی تأثیر روش ارزیابی حیاتی اسپرم توسط MTT بر روی لقاح، تسهیم و تشکیل بلاستوسیست می‌باشد. لذا تعداد ۱۰۹ عدد تخمک‌های انسانی که در متافاز II قرار داشتند به دو گروه تقسیم شد. یک گروه توسط اسپرم‌های MTT مثبت و یک گروه هم توسط بخش دیگری از همان نمونه اسپرمی بدون مجاورت با MTT تزریق شدند. مقایسه نتایج بین دو گروه مورد (آزمون) و گروه کنترل نشان داد که تفاوت معنی‌داری بین درصد لقاح، تسهیم و بلاستوسیست، در هر دو گروه وجود ندارد. لذا در صورتی که بتوان ثابت کرد که روش ارزیابی حیاتی اسپرم توسط MTT تأثیرات میتوژنیک یا تراژنیک ندارد، می‌توان از این روش برای درمان به روش ICSI بخصوص در بیماران آستنواسپرمی دارای اختلالات ناحیه دم اسپرم سود جست.

کل واژگان: اسپرم انسان، MTT، میکرواینجکشن و ارزیابی حیاتی.

آدرس مکاتبه: دکتر محمدحسین نصر اصفهانی، پژوهشکده رویان، پلاک ۳۶، کوچه سیمین، تقاطع آصف، خیابان زعفرانیه،

صندوق پستی ۴۶۴۴-۱۹۳۹۵، تهران، ایران.

پست الکترونیک: nasrmhn@yahoo.com

مقدمه

۲- روشهایی هستند که در آنها علاوه بر تشخیص اسپرم‌های زنده از اسپرم‌های غیرزنده، می‌توان اسپرم‌های زنده تشخیص داده شده را تفکیک و برای تزریق داخل سیتوپلاسمی تخمک از آنها استفاده کرد.

یکی از روش‌های درمان ناباروری با علل مردانه، روش تزریق اسپرم به درون سیتوپلاسم تخمک (ICSI)^۱ می‌باشد. در این روش اسپرم توسط سوزن مخصوص با قطر $4\mu m$ به داخل تخمک تزریق می‌شود. با در نظر

جدول ۱- مقایسه فراوانی مطلق و نسبی و میانگین تعداد و درصد تخمک‌های تزریق شده و میزان لقاح در دو گروه کنترل و مورد آزمون (MTT)

میزان باروری				تعداد تخمک		گروه تخمک‌های تزریق شده
MTT		کنترل		MTT	کنترل	
درصد	تعداد	درصد	تعداد			
۶۶/۶	۴	۸۳/۳	۵	۶	۶	۱
۶۶/۶	۲	۱۰۰	۴	۳	۴	۲
۱۰۰	۳	۵۰	۱	۳	۲	۳
۲۵	۱	۲۸/۵	۲	۴	۷	۴
۴۰	۲	۷۵	۳	۵	۴	۵
۷۵	۳	۳۳/۳	۱	۴	۳	۶
۱۰۰	۲	۱۰۰	۱	۲	۱	۷
۷۵	۳	۲۵	۱	۴	۴	۸
۱۰۰	۳	۱۰۰	۴	۳	۴	۹
۶۶/۶	۱	۸۰	۴	۶	۵	۱۰
۷۷/۷	۷	۱۰۰	۹	۹	۹	۱۱
۶۶/۶	۴	۴۰	۲	۶	۵	۱۲
۶۷/۴	۲/۹	۶۷/۹	۳	۴/۵۸	۴/۵۰	M
(NS) ۰/۹۶۷				(NS) ۰/۹۲۱		P

NS: Not Significant

از جمله روشهایی که می‌توان آنها را در دسته اول قرار داد، روشهای حذف توسط رنگ‌آمیزی^۲ می‌باشند، مانند روشهای ائوزین، ائوزین - نگرزین و تریپان بلو. در این روشها اسپرم‌های زنده مانند دیگر سلولهای زنده اجازه ورود رنگ حیاتی را به درون سیتوپلاسم خود نمی‌دهند و به همین دلیل در این رنگ‌آمیزیها اسپرم‌های زنده فاقد رنگ هستند و رنگ حیاتی به داخل اسپرم غیرزنده نفوذ می‌کند(۲). در روش ائوزین - نگرزین برای تسهیل در شمارش اسپرمهای زنده از نگرزین استفاده می‌شود که با ایجاد زمینه تیره، اسپرمهای دارای رنگ سفید متمایز می‌شوند(۳). روش ائوزین - نگرزین به عنوان یکی از بهترین آزمونهای تشخیصی

گرفتن محدودیت تعداد تخمک‌های قابل دریافت از زن، انتخاب و تزریق اسپرم دارای مورفولوژی و تحرک مناسب از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. از آنجا که از هر ۵۰۰۰ زوج نابارور یکی از آنها دارای اسپرم فاقد حرکت می‌باشد(۱)، در اینگونه موارد تشخیص و انتخاب اسپرم زنده برای تزریق موفق به داخل تخمک ضروری است. روشهای تشخیص و تفکیک اسپرم‌های زنده از اسپرم‌های غیرزنده به دو دسته تقسیم می‌شوند:

۱- روشهایی که تنها جنبه تشخیصی داشته و نمی‌توان اسپرم‌های زنده تشخیص داده شده را برای تزریق به درون سیتوپلاسم تخمک بکار برد.

2)Dye exclusion

1)Intra Cytoplasmic Sperm Injection

Single Sperm Curling Test (۴ و ۳) تست آب^۲ با استفاده از محیطهای هیپواسمولار مختلف انجام شده است. لازم به ذکر است که روش HOST-ICSI جهت بیمارانی که اسپرمهای آنها در ناحیه دمی آمورف میباشند و یا دارای اسپرمهای فاقد حرکت میباشند. به نظر می رسد روش ارزیابی حیاتی اسپرم^۴ توسط MTT^۵ که قبلاً بعنوان یک روش تشخیصی برای این موضوع گزارش شده است (۶ و ۷)، نه تنها قابلیت تشخیص اسپرمهای زنده از مرده را دارا می باشد بلکه احتمالاً برای تزریق

اسپرمهای زنده از اسپرمهای غیرزنده مورد استفاده قرار میگیرد. ولیکن به علت ثابت شدن^۱ اسپرمهای زنده در طی رنگ آمیزی، استفاده از آنها برای تزریق به تخمک امکان پذیر نمی باشد. روش HOST^۲ یکی از روشهایی است که در تشخیص و تفکیک اسپرمهای زنده از مرده و در نتیجه درمان بیماران به روش ICSI قابل استفاده است (۴). در این روش با قرار دادن اسپرم در محیط هیپواسمولار، اسپرم زنده دچار تورم و افزایش مایع در سیتوپلاسم

جدول ۲- مقایسه فراوانی نسبی و مطلق و میانگین تعداد و درصد رویانهای بیش از ۲ سلولی تشکیل شده در روز دوم پس از تزریق اسپرم در دو گروه کنترل و مورد آزمون (MTT)

رویانهای بیش از دو سلولی در روز دوم پس از لقاح				گروه تخمکهای تزریق شده
MTT		کنترل		
درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۵۰	۲	۱۰۰	۵	۱
۱۰۰	۲	۱۰۰	۴	۲
۱۰۰	۳	۱۰۰	۱	۳
۱۰۰	۱	۱۰۰	۲	۴
۱۰۰	۲	۱۰۰	۳	۵
۱۰۰	۳	۱۰۰	۱	۶
۱۰۰	۲	۱۰۰	۱	۷
۱۰۰	۳	۱۰۰	۱	۸
۱۰۰	۳	۱۰۰	۴	۹
۱۰۰	۱	۱۰۰	۴	۱۰
۱۰۰	۷	۱۰۰	۹	۱۱
۱۰۰	۴	۱۰۰	۲	۱۲
۹۵/۸	۲/۷	۱۰۰	۳	M
(NS) ۰/۳۳۹				P

NS: Not Significant

اسپرم زنده تشخیص داده شده به داخل سیتوپلاسم تخمک در روش ICSI نیز مناسب است. در این روش یکی از نمکهای تترازولیوم با علامت اختصاری MTT استفاده می شود. MTT پودری زرد رنگ است و سوبسترای آنزیم دهیدروژناز میتوکندری می باشد. آنزیم دهیدروژناز، برم موجود در MTT را با هیدروژن

می شود که این تورم در ناحیه دم اسپرم با به وجود آوردن اشکال مختلف قابل مشاهده است (۵) ولی در اسپرمهای غیرزنده هیچگونه تغییر شکلی در ناحیه دم مشاهده نمی شود. پس از تشخیص اسپرمهای زنده می توان آنها را از سایر اسپرمها جدا و با قرار دادن در محیط ایزواسمولار برای تلقیح در روش ICSI از آنها استفاده کرد. روش HOST برای ICSI تحت عناوین

5) Water test

6) Sperm viability assay

7) 3-(4,5-dimethyl thiazol-2-yl)-2,5 diphenyl tetrazolium Bromide (C₁₈H₁₆N₅Br)

3) Fixation

4) Hypo Osmotic Swelling Test

جدول ۳- مقایسه فراوانی نسبی و مطلق و میانگین تعداد و درصد رویانهای بیش از ۴ سلولی تشکیل شده در انتهای روز دوم پس از تزریق در دو گروه کنترل و مورد آزمون (MTT)

رویانهای بیش از چهار سلول در انتهای روز دوم پس از لقاح				گروه تخمکهای تزریق شده
MTT		کنترل		
درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۵۰	۲	۸۰	۴	۱
۱۰۰	۲	۵۰	۲	۲
۱۰۰	۳	۱۰۰	۱	۳
۱۰۰	۱	۵۰	۱	۴
۵۰	۱	۶۶/۶	۲	۵
۳۳/۳	۱	۰	۰	۶
۰	۰	۱۰۰	۱	۷
۶۶/۶	۲	۰	۰	۸
۱۰۰	۳	۵۰	۲	۹
۱۰۰	۱	۵۰	۲	۱۰
۲۸/۵	۲	۱۰۰	۹	۱۱
۷۵	۳	۵۰	۱	۱۲
۶۶/۹	۱/۷	۵۸	۲	M
(NS) ۰/۵۳۳				P

NS: Not Significant

مواد و روشها

آزمون MTT: اسپرم‌های مورد آزمایش از بیماران مراجعه کننده به آزمایشگاه آندروولوژی مرکز باروری و ناباروری اصفهان انتخاب و بر طبق توصیه سازمان بهداشت جهانی در ظروف مخصوص و دهانه گشاد و غیرسرمی جمع‌آوری شدند. سپس اسپرم‌ها با محیط Ham's F10+25mM Bicarbonate +10% HSA دو بار، در دور ۲۵۰۰ RPM به مدت ۱۰ دقیقه شستشو داده شد و پس از تقسیم هر نمونه به دو قسمت، یک قسمت بعنوان گروه کنترل نگهداری گردید و قسمت دیگر مورد آزمون ارزیابی MTT قرار گرفت. در این آزمون محلول MTT (Lobo chemie- India) به صورت هفتگی با غلظت ۰/۵ mg در میلی لیتر در محیط Ham's F10+25mM HEPES (Gibco) تهیه و PH آن به میزان ۷/۴۰-۷/۴۵ تنظیم گردید، سپس محلول فیلتر شده (Millipore-0.22 μ m) در حجم‌های ۴۵۰ μ l در یخچال در دمای ۴° C حداکثر به مدت یک هفته نگهداری می‌گردید. در زمان انجام آزمایش پس از رسیدن دمای ویال‌ها به

جایگزین کرده و در نتیجه MTT به Formazan تبدیل می‌شود (۸ و ۹). رسوب MTT Formazan بنفش رنگ است و به علت تجمع میتوکندری‌ها در ناحیه قطعه میانی اسپرم، دانه‌ها و یا تیغه‌های تولید شده در این ناحیه قابل رؤیت می‌باشند (شکل ۱). لذا با توجه به مشاهده دانه‌های MTT Formazan در ناحیه گردن اسپرم و امکان جداسازی اینگونه اسپرم‌ها توسط سوزن میکرواینجکشن برآن شدیم تا کارایی روش ارزیابی حیاتی اسپرم به روش MTT را در روش ICSI مورد بررسی قرار دهیم. لذا اسپرم‌های زنده و متحرک را پس از شستشو به دو قسمت تقسیم کردیم. قسمتی از آن را بر طبق پروتکل در مجاورت MTT قرار داده و قسمت باقیمانده را بعنوان گروه کنترل نگه داشتیم. اسپرم‌های MTT مثبت و اسپرم‌های گروه کنترل را به دو گروه تخمک که از یک بیمار بدست آمده بود تزریق و پیشرفت رویانهای تولید شده را از مرحله لقاح تا مرحله بلاستوسیت بررسی کردیم.

1)C₁₈H₁₇N₅

جدول ۴- مقایسه فراوانی نسبی و مطلق و میانگین تعداد و درصد رویانهای ۸-۱۶ سلولی تشکیل شده در انتهای روز سوم پس از لقاح در دو گروه کنترل و مورد آزمون (MTT)

رویانهای ۸-۱۶ سلولی در انتهای روز سوم پس از لقاح				
MTT		کنترل		گروه تخمکهای تزریق شده
درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۵۰	۲	۱۰۰	۵	۱
۱۰۰	۲	۱۰۰	۴	۲
۱۰۰	۳	۱۰۰	۱	۳
۱۰۰	۱	۰	۰	۴
۱۰۰	۲	۱۰۰	۳	۵
۱۰۰	۳	۱۰۰	۱	۶
۰	۰	۱۰۰	۱	۷
۱۰۰	۳	۰	۰	۸
۶۶/۶	۲	۱۰۰	۴	۹
۱۰۰	۱	۷۵	۳	۱۰
۱۰۰	۷	۱۰۰	۹	۱۱
۱۰۰	۴	۱۰۰	۲	۱۲
۸۴/۷	۲/۵	۸۱/۲	۲/۷	M
(NS) ۰/۸۱۱				P

NS: Not Significant

حذف شدند. سپس تخمکهای هر بیمار به دو گروه تقسیم گردیدند و در نتیجه با توجه به این امر، کیفیت تخمکها نمی‌تواند بر نتایج حاصل تأثیری داشته باشد. بطور خلاصه برای انجام دادن روش ICSI سلول‌های اطراف تخمکها به روش مکانیکی و شستشو در آنزیم هیالورونیداز (Seromed, Germany) (با غلظت ۱۰۰ واحد در هر میلی‌لیتر) حذف و سپس تخمکها به دو دسته تقسیم و هر دسته به یک ظرف مخصوص میکرواینجکشن حاوی چند قطره محیط (Ham's F10+ 25mM Hepes + 10% HSA Ham's) و نیز یک قطره PVP منتقل و پس از آن اسپرم‌های گروه کنترل و اسپرم‌هایی که مجاور شده با MTT بصورت تصادفی به داخل یکی از ظرفها در داخل یک یا دو قطره Ham's F10 منتقل و سپس اسپرم‌های گروه کنترل و اسپرم‌های MTT مثبت به تخمکها تزریق شدند. لازم به ذکر است که درصد اسپرم‌های MTT مثبت پس از انتقال به قطره‌های Ham's F10+25Mm Bicarbonate کاهش می‌یافت که این مسئله می‌تواند به علت جداسازی دانه‌های MTT از گردن و قطعه میانی اسپرم هنگام قرار

37°C به هر یک از آنها $50\mu\text{l}$ اسپرم شستشو داده شده اضافه و به مدت ۱ الی ۲ ساعت سپس در انکوباتور 37°C نگهداری شد (۷و۶).

روش ICSI: جهت انجام روش ICSI تخمکهای اضافه از بیماران مراجعه‌کننده به مرکز باروری و ناباروری اصفهان تهیه شد. این تخمکها اکثراً از بیماران بدست آمد که جهت درمان با روش ICSI-TESE به این مرکز مراجعه کرده بودند. پس از انجام بیوپسی بیضه به تعداد کافی اسپرم برای تزریق به تمام یا تعدادی از تخمکها نداشتند. در ضمن در بیماران که فاقد اسپرم بودند با توجه به احتمال بروز سندرم تحریک بیش از حد^۱ بیماران، تخمکگیری انجام می‌شد. حال با توجه به اینکه تخمکهای بدست آمده بطور معمول دور ریخته می‌شدند، از آنها با رضایت شفاهی بیماران در این تحقیق استفاده شد.

در ضمن تخمکهای با کیفیت نامناسب از جمله تغییر شکل یافته^۲ و نیز تخمکهای GV و متافاز I از مطالعه

2)Hyperstimulation Syndrome

3)Deformed

جدول ۵- مقایسه فراوانی نسبی و مطلق و میانگین تعداد و درصد تشکیل مورولا در روز چهارم پس از تزریق در دو گروه کنترل و مورد آزمون (MTT)

مورولا در روز چهارم پس از لقاح				
MTT		کنترل		گروه تخمکهای تزریق شده
درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۵۰	۲	۱۰۰	۵	۱
۱۰۰	۲	۱۰۰	۴	۲
۶۶/۶	۲	۱۰۰	۱	۳
.	.	.	.	۴
۵۰	۱	۱۰۰	۳	۵
.	.	۱۰۰	۱	۶
۶۶/۶	۲	۱۰۰	۱	۷
۱۰۰	۳	.	.	۸
۶۶/۶	۲	۲۵	۱	۹
۱۰۰	۱	۷۵	۳	۱۰
۷۱/۴	۶	۷۷/۷	۷	۱۱
۱۰۰	۴	۱۰۰	۲	۱۲
۸۴/۷	۲/۵	۷۳/۱	۲/۳	M
(NS) ۰/۵۷۴				P

NS: Not Significant

داده شدند. ۳ روز بعد از کشت سلولها و کف ظرف را پوشاندند. بدنال آن و پس از حذف محیط کشت ۳ ml آنزیم (Gibco) Trypsin/ EDTA به فلاسک افزوده شد. با جداسدن سلولها از کف ظرف به آن Ham's F10 +10% FCS +25mM Bicarbonate اضافه و پس از دو بار شستشوی سلولها، قطراتی حدود ۵۰ μl و حاوی حدود ۱۰۰۰ سلول در کف ظرف کشت^۱ گذاشته شد. دو تا سه روز بعد بیش از ۷۰٪ کف قطره توسط سلولها اشغال شده و آماده هم کشتی با جنینها بود. حداکثر تعداد چهار کشت متوالی^۲ از هر فلاسک برای هم کشتی مناسب گزارش شده است و بدنال چهارمین کشت متوالی لازم است که سلولها را منجمد کرده و بعد از انجماد مورد استفاده قرار داد. لازم به ذکر است که کشت این سلولها در زیر روغن معدنی (Merck d=۰/۸۸ g/ml) انجام و روز قبل از هم کشتی محیط کشت قطرهها با Ham's F10 +25Mm Bicarbonate +10% HSA تعویض شد. پس از ۲۴ تا ۴۸ ساعت به ترتیب درصد مورولا و بلاستوسیت نیز ثبت و با

گرفتن در محیط مجاور روغن باشد، زیرا روغن یک حلال مناسب برای MTT Formazan باشد. این مسئله به عنوان یک مشکل اجرایی در روش کار مطرح است. با این وجود از بین اسپرمها، تنها اسپرمهای MTT مثبت برای تزریق در گروه آزمون مورد استفاده قرار گرفت. سپس تخمکهای تزریق شده به محیط RS1 (Vitrolife, Sweden) منتقل و پس از ۱۸ ساعت برای وجود پیش هستهها مورد بررسی قرار گرفتند. سپس تخمکهای لقاح یافته از تخمکهای غیرلقاح یافته تفکیک و به مدت ۴۸ ساعت دیگر در محیط RS1 کشت داده شد. در انتهای روز سوم (حدود ۷۲ ساعت پس از لقاح) جنینها بر روی سلولهای vero در داخل محیط Ham's F10 + 25mM Bicarbonate + 10% FCS کشت داده شدند. آنالیز آماری این مطالعه با استفاده از آزمون Independent t-test و نرم افزار SPSS ویرایش ۱۰/۰ انجام گرفت.

تهیه و هم کشتی جنینها بر روی سلولهای vero رده سلولهای vero به صورت منجمد از مؤسسه رویان تهیه شد. در ابتدا ویالهای حاوی سلول ذوب (دمای ۳۷°C) و سپس دو بار با محیط کشت Ham's F10 + 25Mm Bicarbonate + 10% FCS شستشو و در فلاسک کشت

1) Petridish
2) Subculture

دو گروه کنترل و آزمون وجود ندارد. پس از گذشت ۲۴ ساعت دیگر، رویانها در محیط Ham's F10+25Mm vero HSA 10% Bicarbonate در مجاورت سلولهای کشت داده شدند. در این زمان نیز درصد رویانهای بین ۱۶-۸ سلولی نسبت به تخمکهای لقاح یافته ثبت شد (جدول شماره ۴). همانطوری که در این جدول مشاهده می شود تفاوت معنی داری بین دو گروه کنترل

استفاده از نرم افزار SPSS و آنالیز آماری Independent t-test نتایج بین دو گروه مقایسه می شد.

نتایج

پس از تقسیم تخمکهای هر فرد به دو گروه و تزریق بوسیله اسپرمهای گروه شاهد و اسپرمهای در معرض MTT میزان لقاح در هر دسته مورد بررسی قرار گرفت.

جدول ۶- مقایسه فراوانی نسبی و مطلق و میانگین تعداد و درصد تشکیل بلاستوسیست در روز پنجم پس از تزریق در دو گروه کنترل و مورد آزمون (MTT)

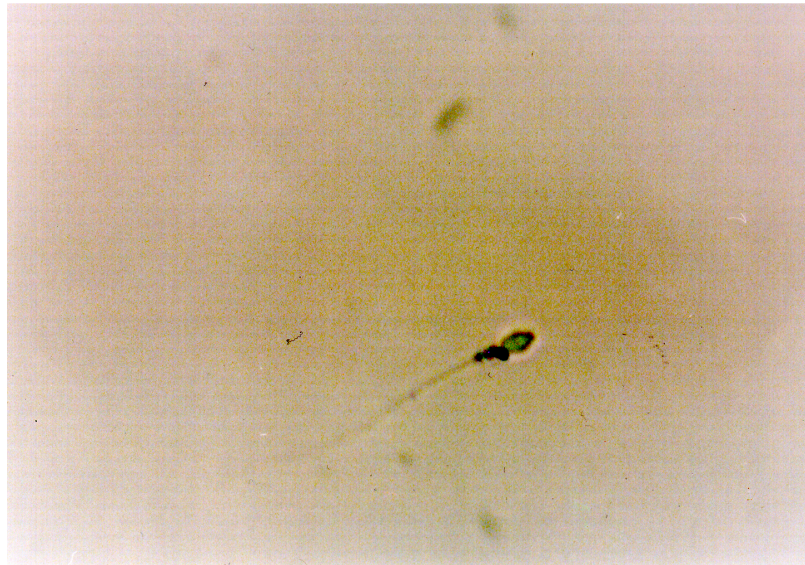
بلاستوسیست در روز پنجم پس از لقاح				گروه تخمکهای تزریق شده
MTT		کنترل		
درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۵۰	۲	۸۰	۴	۱
۵۰	۱	۷۵	۳	۲
۶۶/۶	۲	۱۰۰	۱	۳
۰	۰	۰	۰	۴
۰	۰	۱۰۰	۳	۵
۶۶/۶	۲	۱۰۰	۱	۶
۰	۰	۰	۰	۷
۶۶/۶	۲	۰	۰	۸
۳۳/۳	۱	۰	۰	۹
۰	۰	۲۵	۱	۱۰
۷۱/۴	۶	۷۷/۷	۷	۱۱
۷۵	۳	۱۰۰	۲	۱۲
۳۹/۹	۱/۵	۵۴/۸	۱/۸	M
(NS) ۰/۳۶۳				P

NS: Not Significant

و آزمون بین درصد تشکیل رویانهای ۱۶-۸ سلولی وجود ندارد. پس از ۲۴ و ۴۸ ساعت به ترتیب درصد مورولا و بلاستوسیست نیز ثبت و نتایج بین دو گروه مقایسه شد. نتایج در جداول شماره ۶-۱ گزارش شده است. همانطوری که این جداول نشان می دهد، به نظر می رسد که با گذشت زمان، درصد پیشرفت رویانهای حاصل از تزریق تخمکهای با اسپرمهای MTT کاهش می یابد ولیکن این تفاوت نسبت به گروهی که با اسپرمهای باز تزریق شده گروه کنترل چشمگیر نبود.

بحث

۱۸ ساعت پس از تزریق اسپرمها، گروه کنترل و آزمون مورد مشاهده قرار گرفت و درصد لقاح آنها ثبت شد (جدول شماره ۱). همانطور که در جدول مشاهده می شود تفاوت معنی داری بین درصد لقاح در دو گروه کنترل و مورد آزمون وجود ندارد. ۲۴ ساعت پس از مشاهده پیش هسته ها تعداد رویانهای دو سلولی، چهار سلولی و بیش از چهار سلولی ثبت و درصد رویانهای دو سلولی و یا بیشتر از دو سلولی نسبت به تخمکهای لقاح یافته ثبت می شد (جدول شماره ۲ و ۳). این نتایج بیانگر این مطلب است که تفاوتی بین درصد رویانهای دو سلولی و یا بیشتر در طی روز دوم پس از تزریق در



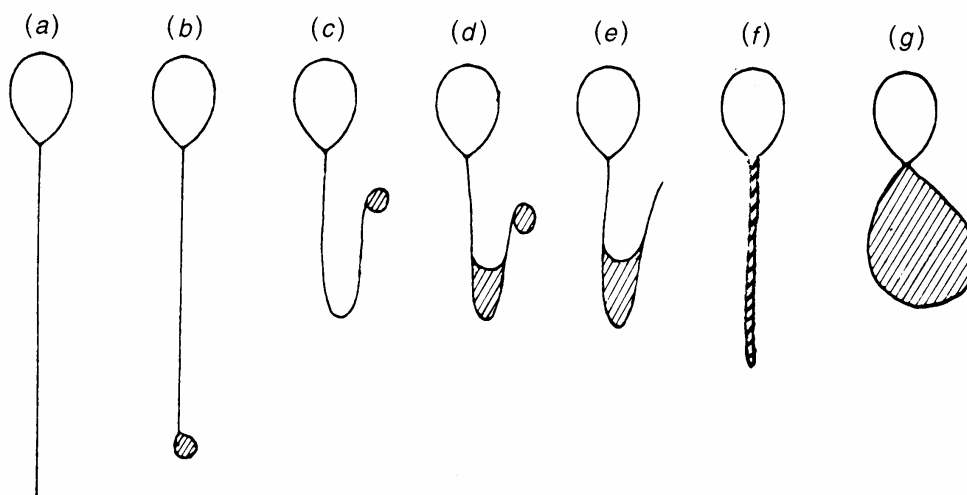
شکل ۱- تشکیل دانه‌های MTT Formazan در ناحیه قطعه میانی اسپرم مجاور شده با MTT

انعطاف‌پذیری دم اسپرم بدون حرکت با استفاده از سوزن میکرواینجکشن برای تشخیص تجربی اسپرم زنده از غیرزنده استفاده شده است؛ ولیکن تنها روش مورد استفاده و معتبر روش HOST-ICSI می‌باشد. از روش HOST-ICSI به عنوان یک روش موفق در درمان بیماران دارای اسپرم‌های کم حرکت^۳ و یا کاملاً بی‌حرکت^۴ نامبرده می‌شود ولی مزایا و معایبی نیز برای این روش گزارش شده است. از مزایای آن، انجام ساده این روش و عدم نیاز به زمان طولانی است؛ ولی عده‌ای از محققین معتقدند که مجاور کردن اسپرم با محیط هیپواسمولار، موجب تخریب غشاء در طی این آزمون می‌شود (۱۲) و نیز برخی محققین از نتایج حاصل از روش درمانی HOST-ICSI ابراز عدم رضایت نموده‌اند (۲). اگرچه جدیدترین گزارش بیانگر آن است که روش HOST-ICSI باعث افزایش درصد حاملگی می‌شود (۱۰) ولیکن تفاوت معنی‌داری بین درصد حاملگی و لانه‌گزینی^۵ و نیز بین شاخصهای لقاح و تعداد جنین‌ها

برای انجام دادن ICSI موفق، نیاز به تخمک و اسپرم مناسب می‌باشد و از آنجایی که در دسته‌ای از بیماران تحت درمان توسط روش ICSI، اسپرم‌های متحرک و یا زنده درصد کمی از جمعیت اسپرم‌های نمونه را تشکیل می‌دهد، لذا استفاده از روش‌های تشخیصی، برای تفکیک اسپرم‌های زنده و متحرک از اسپرم‌های غیرزنده و بی‌حرکت ضروری می‌باشد. مرور مطالعات گذشته^۱ بیانگر این مطلب است که تنها روش موجود برای تفکیک و تزریق اسپرم زنده ولیکن بدون حرکت به داخل تخمک روش HOST-ICSI می‌باشد (۱۰). در این روش، دم اسپرم‌های زنده بدلیل قرار گرفتن در محیط هیپواسمولار، متورم می‌شود و این تورم با بوجود آوردن اشکال متعدد، قابل مشاهده است (۵) (شکل ۲). در روش HOST-ICSI اسپرم‌های زنده تشخیص داده شده توسط آزمون HOST، به محیط ایزواسمولار منتقل و پس از طی چند مرحله شستشو بوسیله سوزن بدون سیتوپلاسم تخمک تزریق می‌شود. اگرچه استفاده از پنتوکسی‌فیلین^۲ (۱۱) برای القاء حرکت و یا بررسی

1)Sever asthenospermia
2)Asolute asthenospermia
3)Implantation

1)Literature review
2)Pentoxifylline



شکل ۲- الگوهای مختلف تورم ناحیه دم اسپرم زنده انسان پس از انجام آزمون HOST

به ترتیب در طی روزهای چهارم و پنجم رشد، اختلاف معنی‌داری مشاهده نشد. با وجود این، بین میانگین درصد رشد جنین‌ها در دو گروه کنترل و آزمون، از ابتدا تا مرحله بلاستوسیست یک سیر و روند نزولی در گروه تحت تزریق با اسپرم‌های MTT مثبت، نسبت به گروه کنترل مشاهده می‌شود. موارد زیر احتمالاً می‌توانند از علل وجود این اختلاف غیرمعنی‌دار باشد:

۱- کوچک بودن سایز و اندازه نمونه، مورد مطالعه بدین معنا که تعداد افرادی که از آنها تخمک بدست آمده است و در برخی موارد تعداد تخمک‌های حاصل از یک فرد کم بوده که خود بیانگر این مطلب است که به مطالعه وسیع‌تری نیاز می‌باشد.

۲- عدم دسترسی به MTT از نوع کاملاً خالص. احتمالاً ماده مصرفی از خلوص بالایی برخوردار نبوده است.

۳- با گذشت زمان از مجاورت اسپرم‌ها با MTT، کاهش درصد حرکت در آنها مشاهده می‌شود که می‌تواند به علت سمیت^۱ MTT و یا مهار آنزیم دهیدروژناز میتوکندری باشد. نهایتاً این مطالعه اولیه بیانگر آن است که ارزیابی حیاتی اسپرم به روش MTT در روش ICSI می‌تواند علاوه بر تشخیص اسپرم زنده از اسپرم

در دو گروه آزمون و کنترل مشاهده نشده است. در ضمن روش HOST-ICSI در درمان بیماران دارای اسپرم‌هایی با دم‌های آمورف نیز مناسب نمی‌باشد.

قبلاً روش ارزیابی حیاتی اسپرم به روش MTT به عنوان یک آزمون تشخیصی گزارش شده است. بر اساس نتایج این مطالعات آزمون MTT از درصد حساسیت و ویژگی بالایی برخوردار می‌باشد (۷ و ۶). لذا در این مطالعه کارایی آن در روش درمانی ICSI مورد بررسی قرار گرفت. در هر نوبت تزریق اسپرم به درون سیتوپلاسم تخمک، ابتدا تخمک‌های حاصل به دو گروه تقسیم شدند. نمونه اسپرمی نیز به دو قسمت تقسیم و یک قسمت به عنوان گروه کنترل و قسمت دیگر آن مورد آزمون ارزیابی حیاتی اسپرم به روش MTT قرار گرفت. نتایج حاصله بیانگر آن است (جدول شماره ۱) که بین تعداد تخمک‌های تزریق شده در گروه مورد آزمایش و گروه کنترل اختلاف معنی‌داری وجود ندارد و نیز بین میانگین درصد لقاح و درصد رویانهای بیش از دو سلولی و رویانهای بیش از چهارسلولی در طی روز دوم رشد و میانگین درصد رویانهای هشت تا شانزده سلولی در طی روز سوم و نیز میانگین درصد مورولا و میانگین درصد بلاستوسیست‌های تولید شده

4) Toxicity

تشکر و قدردانی

بدینوسیله از کلیه همکاران مرکز باروری و ناباروری اصفهان بویژه سرکار خانم فریبا مولوی و سرکار خانم فرحناز مولوی، پژوهشگره رویان و دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان که در این مطالعه ما را یاری کردند، کمال تشکر و سپاس را داریم. در ضمن این تحقیق بخشی از طرح پژوهشی پژوهشگره رویان به شماره ۴۰۴ - ۷۹ / پ می باشد.

غیرزنده، در تفکیک اسپرم‌های زنده تشخیص داده شده به منظور کاربرد در روش درمانی ICSI مورد استفاده قرار گیرد. بویژه در بیمارانی که اسپرم‌های آنها از نظر مورفولوژی دم، آمورف می‌باشند، این روش نسبت به روش HOST-ICSI کارایی بیشتر دارد ولی به مطالعه و بررسی بیشتری نیاز است. این روش باید پیش از کاربرد بالینی برای درمان انسان، بر روی حیوانات آزمایشگاهی آزمایش شود تا اثرات میتوژنیک و یا تراژنیک احتمالی آن نیز مورد بررسی قرار گیرد.

References

- 1-Eliasson R., Mossberg B., Camner P., Afzelius BA. The immntile-cilia syndrom. A congenital ciliary abnormality as an etiologic factor in chronic airway infections and male sterility. N Engl J Med. 1977;297:1-6.
- 2-Yieh-Loong T., Jiaen L., Jairo E., Garcia E., Eugene K., Campton G., Baramki T.A. Establishment of an optimal hypo-osmotic swelling test by examining single spermatozoa in four different htpo-osmotic solutions. Hum Reprod. 1997;12(5):1111-3.
- 3-WHO laboratory manual for the examination of human semen sperm-cervical mucus interaction. 3th Edition, Cambridge University Press. 1992; PP52.
- 4-Ahmadi A., Soon-Chye N.G. The single sperm curling test, a modified hypo-osmotic swelling test, as a potential technique for selection of viable sperm for intracytoplasmic sperm injection. Fertil Steril. 1997;68(2):346-50.
- 5-Hosseini A.M., Rizk B, Bairk S., Huff C., Thornycroft I.H. Time course of hypo-osmotic swelling test of human spermatozoa; evidence of ordered transition between swelling subtypes. Hum Reprod. 1998;13(6):1578-83.

۶-بوترابی ر، اسفندیاری ا، نصرافهانی م ح، مردانی م. یک روش نوین جهت بررسی حیات اسپرم با استفاده از MTT. نشریه پزشکی یاخته، سال ۳، شماره ۹، ۱۳۸۰، ص ۶-۱.

- 7-Knars-Esfahani M.H., Aboutorabi R., Esfandiari E., Mardani M. Sperm MTT viability assay: a new method for evaluation of human sperm viability. J Assist Reprod Genet. 2002;19(10):475-80.
- 8-Mosmann T. Rapid colorimetric assay for cellular growth and survival, Application to proliferation and cytotoxicity assay. J Immunol Method. 1983;65:55-63.
- 9-Hansen M.B., Nielsen S.E., and Berg K. Re-examination and further development of a precise and rapid dye method for measuring cell growth/cell kill. J Immunol Methods. 1989; 119: 203-10.
- 10-El-Nour A.M., Al Mayman H.A., Jaroudi K.A., Coskun S. Effects of the hypo-osmotic swelling test on the outcome of intracytoplasmic sperm injection for patients with only nonmotile spermatozoa available for injection; a prospective randomized trial. Fertil Steril. 2001;75(3):480-4.
- 11-Tasdemir I., Tasdemir M., Tavukculoglu S. Effect of pentoxifylline on immotile testicular spermatozoa. J Assist Reprod Genet. 1998;15: 90-2.
- 12- Ramirez J.P., Carreras A., Mendoza C Sperm plasma membrane integrity in fertile and infertile men. Andrologia. 1992;24:141-4.