

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

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 جنین‌شناسی مرکز باروری و ناباروری اصفهان، اصفهان، ایران.
- ۳- مربی، گروه علوم تشریح، دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی اصفهان، اصفهان، ایران.
- ۴- دانشیار، گروه علوم تشریح، 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 بنفسانه Formazan تبدیل می‌شود. با توجه به مشاهده مستقیم دانه‌های تشکیل شده، می‌توان از این روش در تفکیک اسپرم‌های زنده توسط سوزن میکرواینژکشن و تزریق آنها به داخل تخمه استفاده کرد. هدف از این مطالعه بررسی تأثیر روش ارزیابی حیاتی اسپرم توسط MTT بر روی لقادیر، تسهیم و تشکیل بلاستوسیست می‌باشد. لذا تعداد ۱۰۹ عدد تخمه‌ای انسانی که در متاباز 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 لقادیر، 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 ترااتوژنیک ندارد، می‌توان از این روش برای درمان به روش ICSI بخصوص در بیماران آستتواسپرمی دارای اختلالات ناحیه دم اسپرم سود جست.

کل واژگان: اسپرم انسان، MTT، میکرو اینژکشن 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 تخک از آنها استفاده کرد.

یکی از روشهای درمان ناباروری با عل مردانه، روش تزریق اسپرم به درون سیتوپلاسم تخک(1) می‌باشد. در این روش اسپرم توسط سوزن مخصوص با قطر μm به داخل تخک تزریق می‌شود. با در نظر

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

میزان باروری				تعداد تخک		گروه تخمک‌های تزریق شده
MTT		کنترل		MTT	کنترل	
درصد	تعداد	درصد	تعداد			
۶۶/۶	۴	۸۲/۳	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	۳۲/۳	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^۱ می‌باشند، مانند روشهای ائوزین، ائوزین - نگروزین و تریپان بلو. در این روشهای 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 قادر رنگ هستند و رنگ حیاتی به داخل اسپرم غیرزنده نفوذ می‌کند^(۲). در روش ائوزین - نگروزین برای تسهیل در شمارش اسپرم‌های زنده از نگروزین استفاده می‌شود که با ایجاد زمینه تیره، اسپرم‌های دارای رنگ سفید متمایز می‌شوند^(۳). روش ائوزین - نگروزین به عنوان یکی از بهترین آزمونهای تشخیصی

گرفتن محدودیت تعداد تخک‌های 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 قادر حرکت می‌باشد^(۱)، در اینگونه موارد تشخیص و انتخاب اسپرم زنده برای تزریق موفق به داخل تخک 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 تخک بکار برد.

2)Dye exclusion

1)Intra Cytoplasmic Sperm Injection

اسپرم‌های زنده از اسپرم‌های غیرزنده مورد استفاده قرار می‌گیرد. ولیکن به علت ثابت شدن^۱ اسپرم‌های زنده در طی رنگ‌آمیزی، استفاده از آنها برای تزریق به تحمل امکان‌پذیر نمی‌باشد.

روش HOST^۲ یکی از روشهایی است که در تشخیص و تفکیک اسپرم‌های زنده از مرده و در نتیجه درمان بیماران به روشن ICSI قابل استفاده است^(۴). در این روش با قرار دادن اسپرم در محیط هیپواسموولار، 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 لقاد				گروه تضمکهای 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 تضمک در روشن ICSI نیز مناسب است. در این روشن یکی از نمکهای تتزازولیوم با علامت اختصاری MTT استفاده می‌شود. MTT پودری زرد رنگ است و سوبستراتی آنزیم دهیدروژناز میتوکندری می‌باشد. آنزیم دهیدروژناز، برم موجود در MTT را با هیدروژن

می‌شود 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 نمی‌شود. پس از تشخیص اسپرم‌های زنده می‌توان آنها را از سایر اسپرم‌ها جدا و با قرار دادن در محیط ایزواسموولار برای تلقیح در روشن ICSI از آنها استفاده کرد. روشن HOST برای ICSI تحت عنوان

5)Water test

6)Sperm viability assay

7)3-(4,5-dimethyl thiazol-2-yl)-2,5 diphenyl tetrazolium Bromide ($C_{18}H_{16}N_5Br$)

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)

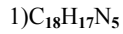
رویانهای بیش از چهار سلول در انتهای روز دوم پس از لقا					
MTT		کنترل		گروه تخمکهای تزریق شده	
درصد	تعداد	درصد	تعداد		
۵۰	۲	۸۰	۴	۱	
۱۰۰	۲	۵۰	۲	۲	
۱۰۰	۳	۱۰۰	۱	۳	
۱۰۰	۱	۵۰	۱	۴	
۵۰	۱	۶۶/۶	۲	۵	
۲۳/۳	۱	۰	۰	۶	
۰	۰	۱۰۰	۱	۷	
۶۶/۶	۲	۰	۰	۸	
۱۰۰	۳	۵۰	۲	۹	
۱۰۰	۱	۵۰	۲	۱۰	
۲۸/۵	۲	۱۰۰	۹	۱۱	
۷۵	۳	۵۰	۱	۱۲	
۶۶/۹	۱/۷	۵۸	۲	M	P
(NS)		۰/۵۳۳			

NS: Not Significant

مواد و روشها

آزمون MTT: اسپرم‌های مورد آزمایش از بیماران مراجعه کننده به آزمایشگاه آندرولوژی مرکز باروری و ناباروری اصفهان انتخاب و بر طبق توصیه سازمان بهداشت جهانی در ظروف مخصوص و دهانه گشاد و غیررسمی جمع‌آوری شدند. سپس اسپرم‌ها با محیط Ham's F10+25mM Bicarbonate +10% HSA دو بار، در دور RPM ۲۵۰۰ 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 MTT ارزیابی قرار گرفت. در این آزمون محلول MTT (Lobo chemie- India) به صورت هفتگی با غلظت Ham's F10+25mM ۰/۵ mg در میلی لیتر در محیط Hepes (Gibco) تهیه و PH آن به میزان ۷/۴۵-۷/۴۰ تنظیم گردید، سپس محلول فیلتر شده (Millipore-0.22μm) در حجم‌های ۴۵ μl در یخچال در دمای C ۴° 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 Formazan بنفس رنگ است و به علت تجمع میتوکندری‌ها در ناحیه قطعه میانی اسپرم، دانه‌ها و یا تیغه‌های تولید شده در این ناحیه قابل روئیت می‌باشند (شکل ۱). لذا با توجه به مشاهده دانه‌های Formazan در ناحیه گردن اسپرم و امکان جداسازی اینگونه اسپرم‌ها توسط سوزن میکرواینژکشن برآن شدیم تا کارآیی روش ICSI ارزیابی حیاتی اسپرم به روش MTT را در روش 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 لقا تا مرحله بلا ستوسیست بررسی کردیم.



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

رویانهای ۸-۸ 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	.	.	۴	
۱۰۰	۲	۱۰۰	۳	۵	
۱۰۰	۳	۱۰۰	۱	۶	
.	.	۱۰۰	۱	۷	
۱۰۰	۳	.	.	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 انجامدادن 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 میکرواینژکشن حاوی چند قطره محیط Ham's F10+ 25mM Hepes + 10% HSA Ham's) 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 Bicarbonate Ham's F10+25Mm می‌یافت که این مسئله می‌تواند به علت جداشدن دانه‌های MTT از گردن و قطعه میانی اسپرم هنگام قرار

C ۳۷ ° به هر یک از آنها ۱ml اسپرم شستشو داده شده اضافه و به مدت ۱ الی ۲ ساعت سپس در انکوباتور C ۳۷ ° نگهداری شد (۱ و ۷).

روش ICSI: جهت انجام روش ICSI تخمکهای اضافه از بیماران مراجعه‌کننده به مرکز باروری و ناباروری اصفهان تهیه شد. این تخمکها اکثرًا از بیمارانی 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 بیمارانی که قادر اسپرم بودند با توجه به احتمال بروز سندروم تحریک بیش از حد^۱ بیماران، تخمک‌گیری انجام می‌شد. حال با توجه به اینکه تخمکهای بدست آمده بطور معمول دور ریخته می‌شوند، 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 لقاد				گروه تخمکهای تزریق شده
MTT		کنترل		
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 P
(NS) ۰/۵۷۴				NS: Not Significant

داده شدند. ۳ روز بعد از کشت سلول‌ها و کف ظرف را پوشاندند. بدنبال آن و پس از حذف محیط کشت $3 ml$ آنزیم Trypsin/ EDTA (Gibco) به فلاسک افزوده شد. Ham's F10 با جداشدن سلول‌ها از کف ظرف به آن $+25mM$ Bicarbonate +10% FCS +اضافه و پس از دو بار شستشوی سلول‌ها، قطراتی حدود $5 \mu l$ حاوی حدود ۱۰۰۰ سلول در کف ظرف کشت¹ 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 متوالی² از هر فلاسک برای هم کشت مناسب گزارش شده است و بدنبال چهارمین کشت متوالی لازم است که سلول‌ها را منجمد کرده و بعد از انجامد مورد استفاده قرار داد. لازم به ذکر است که کشت این سلول‌ها در زیر روغن معدنی (Merck d=0.88 g/ml) انجام و روز قبل از هم کشتی (Ham's F10+25Mm Bicarbonate +10% HSA +تعویض شد. پس از ۲۴ تا ۴۸ ساعت به ترتیب درصد مورولا و بلاستوسیست نیز ثبت و با

گرفتن در محیط مجاور روغن باشد، زیرا روغن یک حلal 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 لقاد یافته از تخمکهای غیرلقاد یافته تفکیک و به مدت ۴۸ ساعت دیگر در محیط RS1 کشت داده شد. در انتهای روز سوم (حدود ۷۲ ساعت پس از لقاد) جنین‌ها برروی سلول‌های vero در داخل محیط Ham's F10+ 25mM Bicarbonate + 10% FCS کشت داده شدند. آنالیز آماری این مطالعه با استفاده از آزمون t- test و نرم‌افزار SPSS ویرایش ۱۰/۰ انجام گرفت. تهیه و هم کشتی جنین‌ها برروی سلول‌های vero: رده سلول‌های vero به صورت منجمد از مؤسسه رویان تهیه شد. در ابتدا ویال‌های حاوی سلول ذوب (دمای Ham's F10+ 25Mm Bicarbonate + 10% FCS) و سپس دو بار با محیط کشت (۳۷°C) شستشو و در فلاسک کشت

1)Petridish

2)Subculture

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

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

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					
MTT		کنترل		گروه تخمکهای تزریق شده	
درصد	تعداد	درصد	تعداد		
۵۰	۲	۸۰	۴	۱	
۵۰	۱	۷۵	۳	۲	
۶۶/۶	۲	۱۰۰	۱	۳	
.	.	.	.	۴	
.	.	۱۰۰	۳	۵	
۶۶/۶	۲	۱۰۰	۱	۶	
.	.	.	.	۷	
۶۶/۶	۲	.	.	۸	
۳۳/۳	۱	.	.	۹	
.	.	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 ۸-۱۶ 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 ۱-۶ گزارش شده است. همانطوری که این جداول نشان می‌دهد، به نظر می‌رسد که با گذشت زمان، درصد پیشرفت رویانهای حاصل از تزریق تخمکهای با اسپرم‌های MTT کاهش می‌یابد 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). همانطوری که در جدول مشاهده می‌شود تفاوت معنی‌داری بین درصد لقاح در دو گروه کنترل و مورد آزمون وجود ندارد. ۲۴ ساعت پس از مشاهده پیش‌هسته‌ها 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 می‌شد (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 میکرواینژکشن برای تشخیص تجربی اسپرم زنده از غیرزنده استفاده شده است؛ ولیکن تنها روش مورد استفاده و معتبر روشن HOST-ICSI می‌باشد.

از روشن HOST-ICSI به عنوان یک روشن موفق در درمان بیماران دارای اسپرم‌های کم حرکت^۳ و یا کاملاً بی‌حرکت^۴ نامبرده می‌شود ولی مزایا و معایب نیز برای این روشن گزارش شده است. از مزایای آن، انجام ساده این روشن و عدم نیاز به زمان طولانی است؛ ولی عده‌ای از محققین معتقدند که مجاور کردن اسپرم با محیط هیپوسموolar، موجب تخریب غشاء در طی این آزمون می‌شود(۱۲) و نیز برخی محققین از نتایج حاصل از روشن درمانی HOST-ICSI ابراز عدم رضایت نموده‌اند (۲). اگرچه جدیدترین گزارش بیانگر آن است که روشن HOST-ICSI باعث افزایش درصد حاملگی می‌شود(۱۰) ولیکن تفاوت معنی‌داری بین درصد حاملگی و لانه‌گزینی^۵ و نیز بین شاخصهای لقاد و تعداد جنین‌ها

برای انجام‌دادن 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 روشن موجود برای تفکیک و تزریق اسپرم زنده ولیکن بدون حرکت به داخل تخمک روشن HOST-ICSI می‌باشد(۱۰). در این روشن، دم اسپرم‌های زنده بدلیل قرار گرفتن در محیط هیپوسموolar، متورم می‌شود و این تورم با بوجود آوردن اشکال متعدد، قابل مشاهده است(۵)(شکل ۲). در روشن HOST-ICSI اسپرم‌های زنده تشخیص داده شده توسط آزمون HOST، به محیط ایزوسموolar منتقل و پس از طی چند مرحله شستشو بوسیله سوزن بدرون سیتوپلاسم تخمک تزریق می‌شود. اگرچه استفاده از پنتوکسی‌فیلین^۶ (۱۱) برای القاء حرکت و یا بررسی

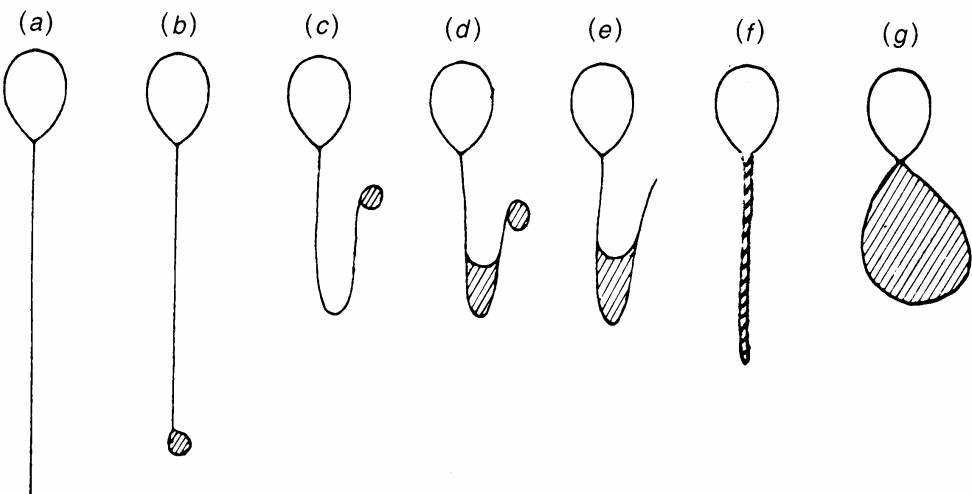
1)Sever asthenospermia

2)Absolute 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 جنبین‌ها 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- کوچک‌بودن 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^۴ MTT و یا مهار آنزیم دهیدروژنانز میتوکندری باشد. نهایتاً این مطالعه اولیه بیانگر آن است که ارزیابی حیاتی اسپرم به رو شیوه MTT در روش ICSI می‌تواند علاوه بر تشخیص اسپرم زنده از اسپرم

در دو گروه آزمون و کنترل مشاهده نشده است. در ضمن روش 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(۶ و ۷). 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 قسم 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 لقا 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 فربیبا مولوی و سرکار خانم فرحناز مولوی، پژوهشکده 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 پژوهشکده رویان به شماره ۴۰۴ - ۷۹ پ می‌باشد.

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 مورفوЛОژی 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، برروی حیوانات آزمایشگاهی آزمایش شود تا اثرات میتوژنیک و یا تراتوژنیک 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-Hossein A.M., Rizk B., Bairk S., Huff C., Thorneycroft 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.
- 6-ابوترابی ر، اسفندیاری ا، نصراصفهانی م ح، مردانی م، یک روش نوین جهت بررسی حیات اسپرم با استفاده از MTT. نشریه پزشکی یاخته، سال ۳، شماره ۹، ۱۳۸۰، ص ۱-۶.

- 7-Knars-Esfahani M.H., Abutorabi 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.