

# اختلالات کروموزومی در جنینهای دو تا هشت سلولی حاصل از روش‌های لقاح آزمایشگاهی

حسین مزدارانی  <sup>\*</sup>Ph.D, لیلی سماک M.Sc.

دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده علوم پزشکی، گروه رادیولوژی

\*جهاد دانشگاهی علوم پزشکی ایران، پژوهشکده، رویان

آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی ۱۹۳۹۵-۴۶۴۴، پژوهشکده رویان، گروه ژنتیک

## چکیده

**\* هدف:** تعیین فراوانی ناهنجاریهای کروموزومی در جنینهای دو تا هشت سلولی، بررسی ارتباط مورفوЛОژی جنین با نوع ناهنجاری کروموزومی و مقایسه فراوانی ناهنجاریهای کروموزومی در روش‌های لقاح آزمایشگاهی در دو روش (Intracytoplasmic Sperm Injection) ICSI و (In vitro Fertilization) IVF

**\* مواد و روشها:** ۲۳۷ جنین با مورفوЛОژیهای متفاوت بین مراحل مختلف تقسیم تا هشت سلولی که به دلیل مورفوLOژی نامناسب، قابل انجماد یا انتقال نبوده‌اند، در محیط کشت Ham's F10 همراه با ۱۰ درصد سرم انسانی نگهداری و تحت تأثیر  $5\text{ }\mu\text{g}/\text{mL}$  کلشی مین قرار گرفته‌اند. برای بررسی سیتوژنیکی از روش Dyban استفاده شد.

**\* یافته‌ها:** از ۲۳۷ جنین بررسی شده فقط ۱۳۸ جنین از نظر سیتوژنیکی قابل بررسی بود. به طور کلی میزان ناهنجاریهای کروموزومی بین این جنینها  $86/89$  درصد مشاهده شده است. در مراحل ۲-۴ سلولی (تعداد ۹۰ مورد)  $91/7$  درصد و در مراحل ۵-۶ سلولی (تعداد ۶۵ مورد)  $85/3$  درصد ناهنجاری مشاهده شد. فراوانی جنینهای با اشکال بلاستومری غیرطبیعی و مورفوLOژی بد  $84/4$  درصد و جنینهای با سرمه‌ی خوب  $95/97$  درصد بوده است. در تمام گروههای مورد بررسی آنیوپلوبیدی فراوانترین نوع ناهنجاری مشاهده شده بود ( $43/48$  درصد). بررسی سیتوژنیکی جنینهای حاصل از روش‌های ICSI و IVF نشان می‌دهد که اگرچه فراوانی ناهنجاریها در روش ICSI بیشتر از روش IVF است اما این نفاوت از نظر آماری معنی‌دار نیست.

**\* نتیجه‌گیری:** نتایج نشان می‌دهند که جنینهای با ناهنجاریهای کروموزومی در طول مراحل تکوین از بین می‌روند و رخداد اختلالات کروموزومی از علل عبده مرگ جنین به حساب می‌آید. همچنین افزایش می‌مادر می‌تواند القاء کننده ناهنجاریها خصوصاً آنیوپلوبیدی در جنین باشد. این بررسی مشخص می‌کند که جنینهایی که ظاهر مناسب یا مورفوLOژی بد دارند می‌توانند از نظر مجموعه کروموزومی طبیعی یا غیرطبیعی باشند. بنابراین مورفوLOژی جنین نشانگر وضعیت دقیق کروموزومهای آن نیست. لذا به کارگیری بک روشن قابل اعتماد برای انتخاب جنینهایی که از نظر ژنتیکی طبیعی باشند ضروری بوده و باعث افزایش بازده درمانی روش‌های لقاح آزمایشگاهی می‌شود.

**کل واژگان:** اختلالات کروموزومی، جنین قبل از لانه گزینی، لقاح آزمایشگاهی

## مقدمه

علی‌رغم درصد بالای عوقبی لقاح آزمایشگاهی و تشکیل جنین در خارج رحم، میزان درصد بارداری بسیار کم است و حد اکثر ۱۵-۱۸ درصد جنبهای انتقال یافته به مادر به تولد متینی می‌شود (۱). بررسی سیتوزیکی سقطهای خودبه‌خود (۲) و گامنهای انسان (۳) ننان می‌دهند که ناهنجاریهای کروموزومی دلیل عدم سقط در انسان و یا عدم لانه‌گزینی جنبهای هستند و اغلب این اختلالات از گامنهای انسانی شناسه می‌گیرند (۴). مطالعات سیتوزیکی ننان داده‌اند که میزان ناهنجاریهای کروموزومی در سقط سه ماهه اول بارداری ۱۵ درصد (۵)، در بدو تولد ۶ درصد (۷) و بین کودکانی که بعد از تولد زنده می‌مانند ۶/۰ درصد (۸) است. این الگوی سقط براساس ساختمان نیز اتفاق یافته، زیرا میزان بالای ناهنجاری کروموزومی در جنبهای انسانی (۹)، توقف رشد و نمو و تخریب کروموزومهای غیرطبیعی که باعث کاهش لانه‌گزینی می‌شود (۱۰) تا ۲۳ درصد گزارش شده است.

در روش IVF، قریب به ۸۵ درصد جنبهایی که متنقل می‌شوند در لانه‌گزینی شکست می‌خورند و از بقیه آنها حدود ۲۴-۳۰ درصد سقط می‌شوند (۱۱، ۱۲). در محیط کشت هم تها ۱۶-۱۷ درصد جنبهای مسرحله بلاستوستیت می‌رسند (۱۳، ۱۴)، میزان ناهنجاریهای کروموزومی در جنبهای حاصل از IVF بیشتر از مجموع اختلالات گزارش شده در اسperm و اووسیت است (۱۵). این گزارشها اهمیت بررسی ناهنجاریهای کروموزومی جنبهای را پس از IVF ننان می‌دهند.

کاهش میزان باروری و فراوانی سقط جنبهای بعد از روش ICSI نیز مانند سایر روشهای IVF گزارش شده است (۱۶). اگر روند تزریق داخل سیتوپلاسمی موجب اختلال در ساختمان دوک تقسیم شود، به تقسیم طبیعی کروموزومها آسیب وارد می‌کند که در اولین متاباز قابل مشاهده است (۱۷)، همچنین گزارش شده است که عراحل ICSI مسکن است منجر به ناهنجاریهای کروموزومی جنسی شوند (۱۸، ۱۹). یک دلیل مسکن برای فراوانی بالای آنیپلولیدی کروموزومهای جنسی می‌تواند ناشی از اسperm افرادی با سندروم کلاین فلت و یا موزائیسم ۴۶XY/۴۷XXY باشد. تمام افراد مبتلا به سندروم کلاین فلت، آزواسperm نیستند بلکه ۷ درصد این افراد دارای اسperm هستند (۲۰). از طرفی موزائیسم سلولهای جنسی به فرم XY/XXY نیز امکان پذیر است (۲۱). پس مسکن است اسperm ۲۴XX و یا ۲۴XY به یک اوست تزریق شود، میزان رخداد آنیپلولیدی کروموزومهای جنسی بعد از انجام ICSI یک درصد گزارش شده است که حدود ۱۰ برابر میزان رخداد طبیعی آن در جمعیت است (۱۰۰: ۱) (۲۲).

در این بررسی فراوانی ناهنجاریهای سیتوزیکی در جنبهای دو تا هشت سلولی پس از روشهای IVF و ICSI با تأکید بر عوامل مؤثر در ایجاد ناهنجاری مطالعه شده است.

## مواد و روشها

در این بررسی ۲۳۷ جنبهای با سرفولوژی متناظر بین مراحل مختلف تقسیم تا هشت سلولی که قابل انتقال به رحم با الجساد نبوده‌اند

مورد بررسی سیتوزیکی قرار گرفتند. ابستمیکی (SICM) و تکنیکی (SIT) هسته‌های تشکیل شده پس از لفاح تعیین و سپس تعداد سلولهای جنبهای در زیر میکروسکوپ اینوت مخصوص شد. جنبهای براساس مورفو‌لولزی سلولهای از نظر اندازه، تقسیم یکسان، تداشتن گرانول و قطعه قطعه شدن، در دو گروه با مورفو‌لولزی خوب یا بد تقسیم‌بندی شدند. سپس سلولهای به محیط F10 (سیگما) همراه با ۱۰ درصد سرم انسانی متنقل و در انکوباتور با دمای ۳۷° سانتی‌گراد و ۵ درصد گاز کربنیک نگهداری شد. به منظور توقف سلولها در مرحله متاباز از کلتشی سین (سیگما) با غلظت ۰.۰۲۰ g/ml استفاده شد که جنبهای ۲-۴ سلولی به مدت ۲۴ ساعت و جنبهای ۵-۸ سلولی به مدت ۴-۸ ساعت در شرایط مناسب تحت تیمار باکلتشی سین قرار گرفتند (۲۳).

### روش سیتوزیکی

در این مطالعه از روش Dyban (۲۵، ۲۶) که یکی از مطابق‌ترین روشها برای مشاهده کروموزومهای سلولهای جنبهای است استفاده شد. جنبهای به شیوه ساعت حاوی محلول سرد هیبوتونیک مشکل از تری‌سترات سدیم ۱/۹۳ درصد و کلرید پتاسیم ۰/۵۶ درصد متنقل و بسته به مرحله رشد و تعداد سلولهای جنبهای به مدت ۲۵-۶۰ دقیقه در آن نگهداری شد. سپس جنبهای به ظرف حاوی محلول کارتونی سرد مشکل از سه حجم متنالو و یک حجم اسیداستیک خالص متنقل و به مدت ۳-۵ دقیقه نگهداری شدند تا علاوه بر این رفتن قشر شفاف، جنبهای نیز ثابت شود. جنبهای بر روی لام تمیز متنقل شده و یک قطره از محلول هم حجم اسیداستیک ۷۵ درصد و متنالو سرد بر روی آن قرار داده شد، این کار یک بار دیگر با استفاده از محلول هم حجم متنالو و اسیداستیک خالص تکرار شد و با دمیدن بر روی لام، خشک شدن لام تسریع شد. در پایان مرحله فیکساپیون با محلول ثبیت کننده نهایی که شامل سه حجم متنالو و یک حجم اسیداستیک خالص است روی لام الجام شد.

لامهای تهیه شده در گیمسای ۱۰ درصد به مدت ۱۰ دقیقه رنگ آمیزی شد. سلولها با استفاده از میکروسکوپ نوری با درشت‌نمایی ۰×۱۰۰ مطالعه و انواع ناهنجاریهای کروموزومی تعدادی و ساختاری بررسی شد.

ناهنجاریهای کروموزومی مشاهده شده به گروههای زیر تقسیم‌بندی شدند:

**هاپلوبلیدی:** جنبهای ناشی از بکرزاپی که مجموعه کروموزومی آنها، همان ۲۳ عدد کروموزوم گامت است.

**پلی‌پلوبلیدی؟** جنبهایی که تعداد کروموزومها در حد تریپلوبلیدی (۳۷=۶۹) از خود نشان دادند که غالباً دارای ناهنجاریهای ساختاری هم بوده‌اند.

**آنیپلوبلیدی؟** این ناهنجاریهای بی تعداد کمتر یا بیشتر کروموزومهای

1. Haploidy
2. Parthenogenesis
3. Polyploidy
4. Aneuploidy



## Archive of SID

در گروه ۵۸/۶۲ مورد درصد و در ICSI ۱۰۵ مورد درصد از ۱۴۷ مورد مبتلای سیتوزنیکی از نظر میتواند قابل بررسی بودند. در جنینهای حاصل از IVF موردنمایی ۱۱/۷۶ درصد (در گروه ICSI) و در گروه ۶ موردنمایی ۸/۵۷ درصد (مشاهده شد، اگرچه این تعداد در گروه IVF بیشتر است)

اما از نظر آماری تفاوت معنی داری نیست.  
ناهنجاریهای مشاهده شده با فراوانی ۶۰ مورد (۲۴ درصد) در گروه IVF و ۶۹ مورد (۹۱/۴۳ درصد) در گروه ICSI به شرح زیر بود:  
آنیوبلویدی با میزان ۶۵/۶۵ درصد در گروه IVF و ۴۶/۴۶ درصد در گروه ICSI دیده شد. آنیوبلویدی شایعترین اختلال ژنتیکی در بین هر دو گروه بوده است (جدول ۱، نمودار ۲).

جدول ۱: پافته‌ها و فراواتی انواع ناهنجاریهای سیتوزنیکی مشاهده شده در جنینهای حاصل از ICSI و IVF

مجموع	ICSI	IVF	پافته‌ها
۱۰۴	۶۶	۳۸	تعداد نیازمند
۳۰/۱۵±۰/۰۹	۳۰/۲۷±۰/۲۱	۳۱/۷±۰/۸۲	میانگین سنی
(۲۱-۲۲±۰/۸)	(۲۱-۲۱±۰/۸)	(۲۲-۲۳±۰/۸)	(سال)
۲۳۷	۱۲۳	۱۱۶	تعداد جنینهای بررسی شده
۱۲۸(۵۸/۴۲)	۷۰(۵۷/۸۵)	۶۸(۵۸/۶۲)	تعداد جنینهای قابل بررسی سیتوزنیکی
۱۲۰(۵۰/۴۲)	۶۱(۵۰/۷۶)	۸(۱۱/۷۶)	تعداد جنینهای نرمال
۱۲۲(۵۵/۴۶)	۶۴(۴۱/۴۲)	۶۰(۵۵/۴۲)	تعداد جنینهای غیرطبیعی از نظر کروموزومی
ناهنجاریهای سیتوزنیکی عددی:			
۲(۱/۲۵)	۲(۱/۴۲)	۱(۱/۴۷)	هایپرولوید
۲(۱/۱۷)	۲(۱/۸۶)	۱(۱/۴۷)	پلی پلوبلوید
۶۰(۴۲/۴۸)	۳۱(۴۴/۲۸)	۲۹(۴۲/۴۲)	آنیوبلوید
۲۲(۲۲/۶۲)	۲۰(۲۸/۵۷)	۱۴(۲۰/۰۸)	هایپر دیپلوبلوید
۱۶(۱۸/۸۹)	۱۱(۱۵/۷۱)	۱۵(۲۲/۰۸)	هایپرولوید
۲۱(۲۳/۷۱)	۲۲(۴۱/۴۲)	۱۹(۲۷/۳۴)	موزائیک
۲۱(۲/۱۷)	۲(۲/۸۶)	۱(۱/۴۷)	۲B/B
۱۷(۱۳/۳۲)	۱۰(۱۲/۴۸)	۷(۱۰/۲۹)	آنیوبلوید
۱۰(۰/۷۲)	-	۱(۱/۴۷)	۲B/۲B
۷(۰/۲۹)	۵(۰/۴۸)	۳(۰/۴۷)	هایپرولوید/هایپر دیپلوبلوید
۱۸(۰/۲-۰/۴)	۸(۰/۳-۰/۴)	۱۰(۰/۲-۰/۳)	ناهنجاریهای سیتوزنیکی ساخته انسانی

اعداد داخل پرانتز نشانه‌دهنده درصد فراواتی است.

پس از آنیوبلویدی، موزائیک، بیشترین فراواتی ناهنجاریها را به خود اختصاص داده است که در مجموع ۲۹/۷ درصد جنینهای دارای این ناهنجاری بوده‌اند. از این تعداد ۱۹ مورد در IVF و ۲۲ مورد در ICSI دیده شد و تفاوتی از نظر آماری بین دو گروه، مشاهده نمی‌شود. در جنینهای حاصل از روش ICSI، موزائیک ۱۳/۳۰ درصد دیده شد. تعداد کمی هایپرولویدی و پلی پلوبلویدی در هر دو گروه موردنمایی دیده شد (نمودار ۲).

1. Hyperdiploidy
2. Hypodiploidy
3. Mosaicism
4. Chromosome break
5. Deletion

جنین از وضعیت دیپلوبلویدی اطلاق می‌شود. بنابراین جنینهای دارای کروموزومهای بیش از ۲۰ هایپر دیپلوبلویدی<sup>۱</sup> و کمتر از ۲۰ هایپر دیپلوبلویدی<sup>۲</sup> نامیده می‌شوند. حداکثر تعداد در جنینهای هایپر دیپلوبلوید ۵۶ کروموزوم و حداقل تعداد کروموزومها در جنینهای هایپر دیپلوبلوید ۳۲ بوده است.

**موزائیسم:** سلولهای جنینی موزائیک دارای کروموزومهای متفاوتی نسبت به یکدیگر بوده‌اند که به چهار گروه تقسیم‌بندی شدند:  
(الف) n/۲n: در جنینهای این گروه تعدادی از سلولهای هایپرولوید و تعدادی از نظر کروموزومی دیپلوبلوید بوده‌اند.  
(ب) ۲n/۳n: این جنینها سلولهای دیپلوبلوید و تریپلوبلوید را به صورت مخلوط داشته‌اند.

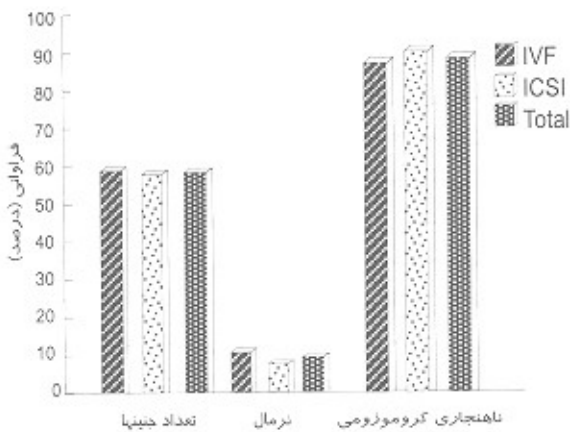
(ج) آنیوبلوید برسی شده‌اند: در این جنینها، سلولهای دیپلوبلوید و سلولهای آنیوبلوید برسی شده‌اند.

(د) هایپر دیپلوبلوید / هایپر دیپلوبلوید: این دسته از سلولهای جنینی آنیوبلوید بوده و از نظر تعداد کروموزومها با یکدیگر تفاوت دارند.  
**اختلالات ساختاری کروموزوم:** در این جنینها ناهنجاریهای ساختاری از جمله شکاف (Gap)، شکست کروموزومی<sup>۳</sup> و حذف<sup>۴</sup> مشاهده شده است.

نتایج بدست آمده با استفاده از آزمون<sup>۵</sup> و تست فیشر با استفاده از نرم‌افزار SPSS تجزیه و تحلیل آماری شد.

## یافته‌ها

از ۲۳۷ جنین دریافت شده، تعداد ۱۳۸ جنین موردنالیز سیتوزنیکی قرار گرفتند. نتایج در جدول ۱ و نمودار ۱ و ۲ خلاصه شده است. همان‌طور که در نمودار ۱ مشاهده می‌شود، فراواتی جنینهای ساختاری کروموزومی بسیار بیشتر از جنینهای با مجموعه کروموزومی نرمال بوده است و این اختلاف از نظر آماری در سطح بالایی معنی دار است ( $P \leq 0.001$ ). اما تعداد جنینهای سالم و جنینهای با ناهنجاری کروموزومی در روشهای IVF و ICSI با یکدیگر اختلاف معنی داری ندارد.



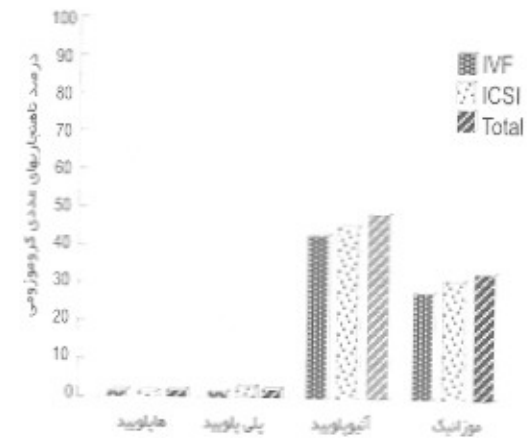
نمودار ۱: مقایسه مجموع جنینهای قابل بررسی سیتوزنیکی با ناهنجاریهای کروموزومی و جنینهای نرمال از نظر سیتوزنیکی در روشهای IVF و ICSI

و احتمال دارد اختلالات کروموزومی در جدالشدن نیابت و *Archive of SID* به هم خوردن ترتیب ساختار ژنوم نقش داشته و باعث سرگ سلول شود (۳۲)، جینیهایی با ساختار کروموزومی غیر طبیعی قادر به رشد و تقسیم خواهد بود زیرا تا زمان انتقال هنوز بیان ژن در جینین به طور اساسی صورت نمی پذیرد و انتخاب لانه گزینی احتمالاً پس از فعالت ژنها رخ می دهد. جینیهایی که در رحم مادر لانه گزینی می کنند، احتمالاً هاپلویید، متوزومی یا دارای ناهنجاریهای کروموزومی از قبیل حذف هستند. در صورتی که جینیهایی با ناهنجاری متوزومی، تریپلوبایدی احتمالاً بلا فاصله پس از لانه گزینی مقطعی می شوند، غالباً مخفی مانند اختلالات اسکلت سلوانی، جهتیهای DNA میتوکندری و یا ناهنجاریهای متایولیکی بیانگر میزان رشد کم و مشاهده بیار کم تقسیم سلوانی در جینها هستند. ناهنجاریهای کروموزومی می توانند باعث سرگ سلول شوند.

### مقایسه میزان بروز ناهنجاریها در ICSI و IVF

به طور کلی اتواع اختلالات کروموزومی مشاهده شده در هر دو روش شامل آنیپلوبایدی، هاپلوییدی، متوزومی، پلیپلوبایدی و اختلالات ساختاری است (جدول ۱). در بررسیهای مختلف، وقوع میزان ناهنجاری کروموزومی از ۲۳ درصد (۳۳) تا ۹۰ درصد (۱۰) گزارش شده است. نتایج بررسی حاضر باگزارش *Pellestor* و همکارانش (۱۰) مطابقت پیشتری دارد زیرا در هر دو بررسیهای جینیهایی مورد مطالعه از سورفلوژی تأسی برخوردار نبوده اند، در بررسیهای انجام شده با جینیهای با سورفلوژی خوب، فراوانی ناهنجاری، گستر مشاهده شده است (۲۳، ۳۴، ۳۵، ۳۶، ۳۷). همان گونه که در جدول ۱ و نسودارهای ۱ و ۲ مشاهده می شود، فراوانی ناهنجاریهای کروموزومی در جینیهای حاصل از IVF و ICSI ایسا یکدیگر اختلاف بسیار کمی دارند، با این حال تصور می شود که توزیع داخل سیتوپلاسمی اسperm روی تقسیم بیکروموزوبل تأثیر گذاشته و باعث اختلال در توزیع صحیح کروموزومها بین دو سلول می شود. یکدیگر از دلایل احتمالی تخریب سکرتوبرلهای و در نهایت بروز ناهنجاری کروموزومی در ICSI و رود یون کلیسم موجود در سطح به درون سیتوپلاسم سلول در هنگام تزریق است (۳۸، ۳۹). ICSI می تواند در انتقال اختلالات کروموزومی خصوصاً کروموزومهای جنسی به عنوان آنیپلوبایدی این کروموزومها در اسperm افرادی که اختلال تریلوبایدی دارند مطرح باشد (۴۰). اگرچه Bachat و همکارانش (۴۰) عقیده دارند که آماده سازی اسpermها با مواد شیمیایی و دستکاری گامتها در روش ICSI منجر به افزایش خطر اختلالات زنیکی جینها نمی شود، با مراجعه به جدول ۱ مشاهده می شود که تفاوتی از نظر فراوانی برخوردار جینیهای هاپلویید در روش IVF و ICSI وجود ندارد، هاپلوییدی در اسر عدم مرفقیت لفاح روی می دهد، جینیهایی که مجموعه کروموزومی هاپلویید دارند در اثر پارتوز زنیکی آندروزنر ۳

1. Parthenogenesis
2. Gynogenesis
3. Androgenesis



نمودار ۲: مقایسه اتواع ناهنجاریهای عددی کروموزومها در جینیهای مورد بررسی حاصل از روشهای ICSI و IVF

ناهنجاریهای ساختاری بررسی شده اغلب از نوع آسیهای نایابد مانند حذف و شکست کروموزومی بود. همان گونه که در جدول آمده است، به طور کلی، این نوع از ناهنجاریها با تفاوت بسیار کم در جینیهای حاصل از IVF باعتر از ICSI است؛ اما تفاوت از نظر آماری معنی دار نیست. در بعضی موارد هم در جینیهای ICSI تعدادی از کروموزومهای یک سلول در مرحله متافاز و پرخی دیگر در مرحله پرومنافاز قرار داشتند. مورد مهم دیگری که در جینیهای ICSI اشده شد، مواردی از آنفاز ناتوان از سلولهای دیپلید و یا آنیپلوباید است.

۱۲

### بحث

در مراحل لفاح مصنوعی و انتقال جینین برخلاف میزان بالای لتفاخ مرتفق (۹۰ درصد) که منجر به تشییم سلوانی می شود (۲۷، ۲۶) میزان لانه گزینی جینین بسیار کم است، و از طرف دیگر حدود ۲۰ درصد جینیهایی که لانه گزینی انجام داده و به تشخیص بالینی بارداری می رستند بعداً مسقط می شوند (۲۸، ۲۹). گامهای مورد استفاده در لتفاخ آزمایشگاهی می توانند حامل ناهنجاریهای کروموزومی باشند. بررسیهای سیتوژنتیکی نشان داده اند که ۱۰ درصد اسpermها و ۲۴ درصد اووسیتیهای بالغ می توانند دارای اختلالات کروموزومی باشند (۱۵، ۳). در اووسیتها آنیپلوبایدی بیش از ۹۰ درصد اختلالات را تشکیل می دهد، در صورتی که در اسperm انسان ۷۰ درصد اختلالات به عمل ناهنجاریهای ساختمانی کروموزوم ایجاد می شود. در نسونه های مطالعه شده مشخص گردید که آنیپلوبایدی اغلب به عمل جدالشدن کروموزومها و به دنبال آن عدم لانه گزینی و از بین رفتن جینین است (۱۰).

در اووسیتها محصولات زنی نقش مهمی را در لانه گزینی ایفا می کنند و حضور اختلالات شدید کروموزومی در مراحل و با زمان تبدیل اووسیت به جینین در برنامه زنیکی تکامل لانه گزینی تأثیر مستقیم می گذارد و بسیاری از این زنها در پیش از لانه گزینی و بعد از مرحله دو سلوانی بیان می شوند (۳۱، ۳۰). ناهنجاریهای سورفلوژیکی و عدم بقای جینین می توانند مبتلاء سیتوژنتیکی و متایولیکی مخفی مانند باشد



که اختلالات کروموزومی اسپرم و یا اووسیت از لفاح و یا تشکیل تخم جلوگیری نمی‌کند (۳۶).

موزاییسم نیز از ناهنجاریهای شایع بررسی حاضر بوده است (۷/۲۹) در صد؛ که گرچه فراوانی آن در جنینهای حاصل از ICSI بیشتر از IVF بود اما این تفاوت معنی دار نیست. این ناهنجاری ابتدا در سال ۱۹۸۶ توسط Angell (۳۶) فقط در حد ۲ درصد گزارش شده که در مطالعات بعدی ۲۷ درصد (۳)، ۳۶ درصد (۳۶)، ۳۸ درصد (۱۷)، ۴۰/۲ درصد (۱۰) و ۴۰ درصد (۲۲) گزارش گردید. موزاییسم در اثر تخریب سازمان میکروتریبرلها و رشته‌های دوک ایجاد می‌شود و با به عنوان یک مکانیزم برای بقای سلول و بازگشت آن به حالت دیپلوبیدی از فرم پلی‌پلوبید و یا هاپلوبید است. به هر حال علت ایجاد موزاییسم هرچه باشد، عامل بسیار مهم تخریب جنین در مراحل اولیه است که در زمانهای مختلف چرخه سلولی مشاهده می‌شود و در میزان تقسیم بلاستوم‌ها اثر می‌گذارد.

از بررسی حاضر چنین بررسی آید که در صد بالایی از جنینهای با سورفلورزی نامناسب دارای ناهنجاریهای کروموزومی هستند. فراوانی ناهنجاری کروموزومی در جنینهای حاصل از روش ICSI و IVF ناحدب بسیار زیادی مشابه هم بود و آنیوبلوبیدی که مهمترین نوع ناهنجاری و با فراوانی بسیار زیاد است در هر دو گروه مورد بررسی مشاهده گردید.

## تقدیر و تشکر

این مطالعه بخشی از طرح تحقیقاتی مصوب شماره ۱۱-۴۶۴ این دفتر مرکزی جهاد‌دانشگاهی است و محل اجرای آن بخش تحقیقات پژوهشکده روبان بوده است. نویسنده‌گان مراتب تقدیر خود را از آقایان دکتر مجتبی رضازاده، دکتر محمد‌مهدی آخوندی و خانم لیلی کوییان برای در اختیار قرار دادن نمونه‌ها و آقای باستانی در امور آماری ابراز می‌دارند.

ایجاد می‌شوند. این نتیجه با گزارش‌های متعددی همسخوانی (۳۶، ۲۳) و با بعضی دیگر که فراوانی بیشتری را گزارش کرده‌اند مغایرت دارد (۱۰، ۳۲). ممکن است عوامل محیطی دیگری چون نور، تغییر pH و شوک حرارتی القاکنده فعالیت بکرزایی و تولید جنین هاپلوبید باشند.

در مطالعه حاضر، میزان بروز پلی‌پلوبید ۲/۲ درصد مشاهده شده که فراوانی آن در روش ICSI دو برابر IVF بوده است. پلی‌پلوبیدی از اختلالات مهمی است که در لفاح مصنوعی تا ۱۱ درصد هم گزارش شده است در صورتی که میزان آن در لفاح طبیعی ۱/۸ درصد است (۴۱). از علل‌هایی بروز پلی‌پلوبیدی می‌توان به دوسراپر شدن کروموزومها با مکانیزم‌های Endoreduplication و Endomitosis تغییرات میتوزی در اثر اختلال رشته‌های دوک به وجود می‌آیند و عامل پلی‌پلوبیدی هرچه باشد، غالباً به علت حضور بیش از دو پیش‌هسته همگانی (Syngamy)، بین هسته‌ها از بین می‌رود و در پایان به موزاییسم منجر می‌شود.

شایعترین نوع ناهنجاری مشاهده شده در این بررسی آنیوبلوبیدی بود که میزان آن به ۴۳/۴۸ درصد بالغ می‌شود (جدول ۱، نمودار ۲) که با گزارش‌های اخیر ۵۶/۵ درصد (۱۰) و ۳۶/۳ درصد (۲۲) مطابقت دارد. آنیوبلوبیدی در اغلب مطالعات رایج ترین اختلال مشاهده شده و علت سقط بسیاری از جنینها گزارش شده است که در نتیجه تقسیم نامناسب کروموزومها در میوز گامتها ایجاد می‌شود (۱۰، ۲۸، ۲۳، ۱۱، ۴۳، ۴۲، ۳۶، ۳۳). مطالعات بسیاری نشان داده‌اند که جدالشدن صحیح کروموزومها در میوز اووسیت علت اصلی نامتوانی بودن دسته‌های کروموزومی در جنین انسان است. میزان آنیوبلوبیدی در اووسیتها ۱۳ درصد و در اسperm ۸ درصد است که احتمال رخداد آنیوبلوبیدی در لفاح حدود ۴۰ درصد خواهد بود (۳۶). مشاهده جنینها در قبل از لانگ‌گزینی و کاربری تیپ جنینهای تریزوسمی و یا مونوزومی نشان می‌دهد

## References

- Van Sterteghem A, Lio J, Van den Abbeel, Liebaers I, Devroey P: IVF and Preimplantation diagnosis. Preimplantation Genetics, New York, Plenum Press, 1991, pp 155-164
- Andrews T, Dunlop W, Roberts D: Cytogenetic studies in spontaneous abortuses. Hum Genet 1984; 66:77-84
- Pellestor F: Differential distribution of aneuploidy in human gamets according to their sex. Hum Reprod 1991; 6: 1552-1258
- Martin R, Rademaker A, Hilebrand K: Variation in the frequency and type of sperm chromosomal abnormalities among normal men. Hum Genet 1997; abnormalities among normal men. Hum Genet 1997; 77: 108-114
- Boue J, Bove A, Lazer P: Retrospective and prospective epidemiological studies of 1500 karyotyped spontaneous human abortions. Teratology 1975; 12: 11-26
- Hassol T, Chen N, Funkhouser J, Joss T, Manuel B, Matsura J, Matsuyama A, Wilson C, Yamane A, Jacobs PA: A cytogenetic study of 1000 spontaneous abortions. Ann Hum Genet 1980; 46: 285-294
- Sutherland G, Carter F, Bauld R, Smith I, Bain DF: Chromosome studies at the pediatric necropsy. Ann Hum Genet 1978; 42: 173-181
- Evans H: Chromosome anomalies among live birth. J Med Genet 1977; 14: 707-710
- Angell R, Hillier S, West D, Glasier F, Rodger M, Baird DT: Chromosome anomalies in early human embryos. J Reprod Fertil 1988; Suppl 36: 73-81
- Pellestor F, Dufour MC, Arral F, Human C: Direct





## Archive of SID

assessment of the rate of chromosomal abnormalities in grade IV human embryos produced by IVF procedure. *Hum Reprod* 1994; 9: 243-302

11. Seppala M: The world collaborative report on IVF and embryo replacement: Current state of the art in January 1984. *Ann NY Acad Sci* 1985; 442: 558-563
12. Rogers P, Milne B, Trouson A: A model to show human uterine receptivity and embryo viability following ovarian stimulation for IVF. *J IVF/ET* 1986; 2: 93-98
13. Bolton V, Hawes S, Taylor C, Parson J: Development of sperm human preimplantation embryo In vitro: Analysis of the correlation among gross morphology cleavage rates and development to the blastocyst. *J IVF ET* 1989; 6: 30-35
14. Dokras A, Sargent I, Barlow D: Human blastocyst grading: an indicator of developmental potential. *Hum Reprod* 1993; 8: 2119-2127
15. Pellestor F: Frequency and distribution of aneuploidy in human female gametes. *Hum Genet* 1991; 86: 283-288
16. Chandley A, Hargreave T: Genetic anomaly and ICSI. *Hum Reprod* 1996; 11: 930-932
17. Macas E, Imthurn B, Rossellin M, Keler P: The chromosomal complements of multipronuclear human zygote resulting from ICSI. *Hum Reprod* 1996; 11: 2496-2501
18. Bonduelle M, Liebaers I, Legein J: Malformation rates from IVF and/or assisted fertilization (ICSI or ICSI after MESA/TESA). *ESHRE* 1994; Brussels, 92-94
19. Liebars I, Bonduelle M, Van Assche E, Devroey P, Van Steirteghem A: Sex chromosome abnormalities after ICSI. *Lancet* 1995; 346: 1095
20. Gordon D, Krmpotic E, Thomas W: Pathologic testicular finding in Klinefelter's syndrome. *Arch Int Med* 197; 724-726
21. Cozzi L, Cherret S, Rosseaux S: Achievement of meiosis in XXY germ cells: study of 543 sperm karyotypes from an XY/XXY mosaic patient. *Hum Genet* 1994; 93: 32-34
22. Martin R: The risk of chromosomal abnormalities following ICSI. *Hum Reprod* 1996; 11: 924-925
23. Almeida P, Boitton V: The relationship between chromosomal abnormality in the human preimplantation embryo and development In vitro. *Reprod Fertil Dev* 1996; 8: 235-241
24. Dyban AP: An improved method for chromosome preparation from preimplantation mammalian embryos, oocytes or isolated blastomeres. *Stain Technology* 1983;

- 58: 69-72
25. Dyban AP: Reliable technique for chromosomal preparations from mammalian oocytes and preimplantation embryos. *Preimplantation genetics*, Plenum Press, 1991, pp 293-298
26. Edwards RG: Causes of early embryonic loss in human pregnancy. *Hum Reprod* 1986; 1: 185-198
27. Edwards RG: Cell cycle factors in human oocyte and the ICSI. *Reprod Fertil Dev* 1995; 7: 143-153
28. Plachot M: Chromosome analysis of spontaneous abortions after IVF: A European survey. *Hum Reprod* 1989; 4: 425-429
29. Rossler M, Wise L, Katayama K: Karyotype analysis of blighted ova in pregnancies achieved by IVF. *Fertil Steril* 1989; 51: 1065-1066
30. Plachot M, Mandelbaum J: Oocyte maturation, fertilization and embryonic growth In vitro. *Br Med Biol* 1990; 46: 675-694
31. Plachot M, Grouchy JDE, Junca AM, Mandelbaum J, Turleau C, Couillin P, Cohen J, Salat-Bardoux J: From oocyte to embryo, a model deduced from IVF for natural selection against chromosome abnormalities. *Ann Genet* 1987; 30: 22-32
32. Pellestor F: The cytogenetic analysis of human zygotes and preimplantation embryos. *Hum Reprod* 1995; 1: 581-585
33. Plachot M, de Grouchy J, Junca A: Chromosomal analysis of human oocytes and embryos in an IVF program. *Am Acad Sci* 1988; 541: 381-397
34. Angell R, Templeton A, Aitken R: Chromosome studies in human IVF. *Hum Genet* 1986; 72: 333-339
35. Wimmers M, Vad der Merwe J: Chromosome studies on early human embryos fertilized In vitro. *Hum Reprod* 1988; 3: 894-900
36. Zenzes MT, Wang P, Casper R: Chromosome statues of untransferred (spare) embryos and probability of pregnancies after IVF. *Lancet* 1992; 340: 341-349
37. Jameison M, Coutts R, Corner M: The chromosome constitution of human preimplantation embryos fertilized in vitro. *Hum Reprod* 1994; 9: 709-715
38. Edwards RG, Van Steirteghem A: Intracytoplasmic sperm injection (ICSI) and human fertilization: does calcium hold the key to success? *Hum Reprod* 1993; 8: 988-989
39. Rosenbusch B, Strehler E, Sterzik K: Microassisted fertilization and sperm chromosome abnormalities.



Hum Reprod 1996; 11: 928-930

40. Baschat A, Schwinger E, Diedrich K: Assisted reproductive techniques-are we avoiding the genetic issues? Hum Reprod 1996; 11: 926-328
41. Michelamnn H, Benhoff A, Mettler L: Chromosome analysis in polyploid human embryos. Hum Reprod 1986; 1: 243-246

42. Papadopoulos G, Templeton A, Nirandell FJ: The frequency of chromosome anomalies in human preimplantation embryos after IVF. Hum Reprod 1989; 4: 91-98
43. Tesarik J: Maternal or paternal meiotic errors. Lancet 1995; 346: 1096

