

# تکوین مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه موش پس از انجماد شیشه‌ای در محیط‌های کشت R<sub>2</sub>+Vero و R<sub>2</sub>

مسعود عزت‌آبادی‌پور <sup>\*Ph.D.</sup><sup>†Ph.D.</sup>، احمد حسینی <sup>\*Ph.D.</sup>، حسین بهاروند <sup>\*P.M.S.</sup>

سید نورالدین نعمت‌الهی ماهانی <sup>\*Ph.D.</sup>، محمد حسین حیدری <sup>\*Ph.D.</sup>

دانشگاه علوم پزشکی کرمان، دانشکده پزشکی، گروه آناتومی

\* دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریع

\* پژوهشکده روان‌گروه‌های بالینی جنین‌شناسی

<sup>‡</sup> آدرس مکاتبه: کرمان، صندوق پستی ۴۴۴، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، دانشکده پزشکی افضلی‌پور، گروه آناتومی

## چکیده

هدف: هدف از این مطالعه ارزیابی تکوین جنبهای موش در مرحله مورولا، بلاستوسیست اولیه و ثانویه پس از انجماد شیشه‌ای در محیط‌های R<sub>2</sub>+Vero و R<sub>2</sub>.

مواد و روشها: مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه از موش‌های ماده نژاد NMRI، پس از تحریک تحسک گلزاری به دست آورده شدند. گروهی از آنها را به مدت ۲ دقیقه در معرض EFS ۴۰ درصد محلولی از اتینل گلیکرول (و فایکرول ۷۰ و سوکروز ۴۰) در میلی لیتر به مدت ۳ تا ۵ دقیقه در معرض بخار نیتروژن و سپس در نیتروژن مایع غوطه ور شدند. پس از ذوب، جنبهای به مدت ۵ دقیقه در معرض محلول ۵٪ مول سوکروز فرار داده شدند. پس از آن دو گروه کنترل و انجمادی به مدت ۵ روز (۱۲۰ ساعت) در محیط‌های R<sub>2</sub> یا R<sub>2</sub>+Vero کشت داده شدند.

یافته‌ها: نتایج حاصله، حاکی از زنده بودن درصد بالایی از مورولاها، بلاستوسیست اولیه و ثانویه انجمادی (به ترتیب ۹۵، ۸۵ و ۷۶ درصد) بود. پس از ۴۸ ساعت به ترتیب ۶۳، ۷۰ و ۷۵ درصد در محیط از R<sub>2</sub> و ۷۳، ۶۷ و ۸۰ درصد در محیط R<sub>2</sub>+Vero از مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه گروه کنترل به مرحله «در حال خروج از زونا» و «خارج شده از زونا» رسیدند، در حالی که در گروه انجمادی به ترتیب ۲۶ و ۱۹ و ۱۲ درصد در محیط R<sub>2</sub> و ۲۲ و ۱۶ درصد در محیط R<sub>2</sub>+Vero از مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه به مرحله «در حال خروج از زونا» و «خارج شده از زونا» رسیدند. در روز چهارم کشت و پس از یک تاخیر ۴۸ ساعته نسبت به گروه کنترل ۶۵ و ۵۸ درصد در محیط R<sub>2</sub> و ۷۰ و ۶۳ درصد در محیط R<sub>2</sub>+Vero از مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه انجمادی به مرحله «در حال خروج از زونا» و «خارج شده از زونا» رسیدند.

نتیجه‌گیری: نتایج حاصله از تحقیق حاضر حاکی از این است که محیط‌های کشت R<sub>2</sub> و R<sub>2</sub>+Vero در کمک به تکوین جنبهای گروه انجمادی قابلیتی تقریباً بکاری دارند و از این رو می‌توان به جای استفاده از محیط‌های هم کشتی از محیط کشت R<sub>2</sub> که کم هزینه‌تر و راحت‌تر استفاده کرد. تاخیر ۴۸ ساعته تکوین جنبهای انجمادی نسبت به گروه کنترل حاکی از آسیب جنبهای در طی انجماد و ذوب می‌باشد و آسیهای وارد به جنبه متعاقب انجماد شیشه‌ای برگشت‌پذیر است و نیاز به زمان دارد.

گل واژگان: مورولا، بلاستوسیست، موش، انجماد شیشه‌ای، هم کشتی

## مقدمه

(۲۲). هر چند که اثرات انجماد بر مکانیسمهای هوشمندی‌گیر جنین شناخته شده است (۱۸). Damien و همکارانش در سال ۱۹۹۰ کاهاش pH داخل سلولی را در زیگونهای موش که به مدت ۷-۲ دقیقه در معرض بروپاندیول قرار گرفته بودند، گزارش کردند (۲۳). این احتمال وجود دارد که از دست رفتن ظرفیت تکاملی در بی انجماد ممکن است به دلیل اختلال در مکانیسمهای تنظیم کننده ثبات داخلی یونها به خصوص pH داخل سلولی باشد (۱۸). نتایج Kasai و همکارانش در سال ۱۹۹۰ حاکی از تکوین ۹۸ تا ۹۷ درصد مورولاها متجدد شده تا مرحله بلاستوست گترش یافته (Expanded Blastocyst) بود (۲۴). البته باید توجه داشت که از سرگیری مجدد تکوین طبیعی جنین پس از ذوب (Thawing)، به علت بازیابی تدریجی و آرام فعالیت متاپلیک و ستیک طبیعی جنین، نیازمند زمان می‌باشد و بستگی به شرایط کشت دارد (۲۵).

به منظور تدارک صحیط کشی مناسب برای تکامل جنین در شرایط آزمایشگاهی (In-Vitro) تلاشهای بسیاری صورت گرفته است. استفاده از سیستمهای هم‌کشی (Co-Culture) و محیط‌های کشت متالی (Sequential Culture Media) از جمله این تلاشهای است. از طرفی اگر جنین موش را در محیطی که قادر سرم و یا پروتئین باشد کشت دهیم، دچار یک توقف رشد (Blastocyst Block) خواهد شد، که می‌توان از طریق سیستم هم‌کشی با تک لایه سلولهای Vero و یا یک صحیط کشت ستاب (Conditioned Medium, CM) و یا پیبدهای استخراج شده از CM بر آن فائق آمد (۲۶). وزیکلهای تروفوبلاستیک، تک لایه‌های سوماتیک و جنین جووجه سه روش هم‌کشی می‌باشند (۲۷). سلولهای رحمی (۲۸)، سلولهای لوله رحمی (۲۹) و سلولهای Vero (۳۰) از جمله سلولهای سوماتیکی هستند که با موافقیت به گار گرفته شده‌اند. تهیه سلولهای Vero که از کالیه می‌مدون سبز آفریقایی تهیه می‌شوند و مشاه مشرک جنینی یا سیستم تاسیلی دارند و از نظر آلودگی ویروسی و دیگر آلودگیها قابل کنترل هستند، ارزانتر و کار با آنها آسانتر است (۳۰). سلولهای Vero به عنوان یک بافر بین جنین و محیط اطراف، جنین را از استرسهای محیطی حفاظت می‌کنند (۳۱). Weimer و همکارانش در سال ۱۹۸۹ نیز شان دادند که سلولهای سوماتیک در سیستم هم‌کشی، جنین را در خارج شدن از زونا پاری می‌کنند (۳۲).

از طرف دیگر، نیازهای جنین در مراحل مختلف تکوین متفاوت می‌باشد، به طوری که غلظت گلوکز از اوپیداکت به طرف رحم افزایش یافته، در حالی که غلظت پیروات و لاکات کاهاش پیدا می‌کند (۳۳، ۳۴). جنین تا مرحله هشت سلولی - مورولا برابر تابین اتری از چرخه کرس استفاده می‌کند و از آن زمان به بعد از گلوبولیز هم استفاده خواهد کرد (۳۵). استفاده از همه اسیدهای آسیمه از

انجماد جنین که امروزه به طور وسیعی در بسیاری از گونه‌های پستانداران مورد استفاده قرار می‌گیرد (۱)، برای اولین بار توسط وینگهام در سال ۱۹۷۲ گزارش شد (۲) و با اینکه روش ابداعی آنها مفید و موثر بود و به عنوان یکی از مطمئن‌ترین روش‌های نگهداری جنین به طور گسترده‌ای مورد استفاده قرار گرفت (۳)، به دلیل نیاز به زمان طولانی و تجهیزات بسیار برای منجمد کردن، تلاشهای بسیاری را برای یافتن روشی که ساده‌تر و در مدت زمان کوتاه‌تری قابل انجام باشد، برانگیخت (۴). از میان این تلاشهای انجماد شیشه‌ای<sup>۱</sup> توسط Rall و Fahy در سال ۱۹۸۵ گزارش شد (۶) و اکنون به عنوان روشی با قابلیتهای بسیار در مقابل انجماد آهسته مورد توجه قرار گرفته است (۷). انجماد شیشه‌ای به معنای سفت شدن یک محلول<sup>۲</sup> در طی فرآیند انجماد (به علت افزایش فوق العاده غلظت محلول و نه به دلیل تشکیل بلورهای پیخ) می‌باشد (۸). برای انجام انجماد شیشه‌ای موقع در نیتروژن مایع می‌باشد ضدپیغ پس از عبور از غشا<sup>۳</sup> در داخل سلول با غلظت بالا متعمکر شود تا از تشکیل بلورهای پیخ در داخل سلول، که ناپدید کننده سلول است جلوگیری کند (۹).

اما جنین در طی مراحل آماده کردن برای انجماد و همچنین به هنگام منجمد و ذوب شدن، در معرض خطرات متعددی می‌باشد، از جمله این خطرات می‌توان به سمت ضدپیغ (۱۰)، تشکیل بلورهای پیخ در داخل و خارج سلول (۱۱)، صدمه ناشی از سرد کردن<sup>۴</sup> به علت وجود قطرات لیپید در داخل سپریولام (۱۲)، صدمه ناشی از شکننگی<sup>۵</sup> به علت تغییرات ناهسان حجمی در فازهای مایع و جامد (۱۳)، تورم اسمری (Osmotic Swelling) (۱۴) و چروکیدگی اسمری (Osmotic Shrikage) (۱۵) اشاره نمود.

با وجود اینکه انجماد شیشه‌ای خطر بالقوه آسیب سلولی به واسطه تشکیل بلورهای پیخ داخل سلولی را از بین می‌برد، اما صدمه شیمیایی و اسمریک که به واسطه غلظت بالای ضدپیغ ایجاد می‌شود هنوز به قوه خود یافته است (۱۶). یکی از آسیهای سلولی جنین در طی انجماد، آسیبی است که به پروتئینهای سلول وارد می‌شود، از جمله این آسیها می‌توان به تغییر ماهوی (Denaturation) آنژیسهای اختصاصی، تخریب پیهای بونی غشایی و دیگر اختلالاتی که در ساختان و عمل سلول رخ می‌دهد اشاره کرد (۱۰)، به عنوان مثال بعضی از پروتئینهای مسئول انعطاف پذیری غشا در طی انجماد آسیب می‌بینند (یک فرخبه)، که مستر آنها در طی کشت، پس از انجماد و ذوب، از سرگرفته می‌شود (۱۷). گزارش Lane و همکارانش در سال ۲۰۰۰ حاکی از کاهاش فعالیت دو پروتئین تنظیم کننده pH داخل سلولی در جنینهای دو سلولی هامستر پس از انجماد شیشه‌ای بود (۱۸). Leclerc و همکارانش در سال ۱۹۹۴ و Zhao و همکارانش در سال ۱۹۹۵ و Lane و همکارانش در سال ۱۹۹۸ و ۱۹۹۹ گزارش کردند که توانایی جنینهای در حال انجام تقسیمات کلیوژی در حفظ ظرفیت تکاملی (Development Competence) در محیط کشت به توانایی آنها در تنظیم pH داخل سلولی بستگی دارد (۱۹، ۲۰، ۲۱).

1. Vitrification
2. Solidification
3. Cell membrane
4. Chilling Injury
5. Fracture Demage

گروههای آزمون نیز پس از اجتماد و ذوب در محیطهای فرق کشت داده شدند.

### \* گروههای آزمون و کنترل

در مجموع دوازده گروه، شش گروه آزمون و شش گروه کنترل وجود داشت: گروههای آزمون: مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه منجمد و ذوب شده که در محیطهای کشت  $R_2 + Vero$  با  $R_2$  کشت داده شدند.

گروههای کنترل: مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه منجمد شده که در محیطهای  $R_2 + Vero$  و  $R_2 + R_2$  کشت داده شدند.

- محیط کشت  $R_2$  در محیط  $R_2$  با روش بهاروند و رضازاده (۳۹).
- همکشتی سلولهای  $Vero$  در محیط  $R_2$ .
- محیط کشت  $\alpha$  MEM (Sigma, MO644).

و سرم مورد استفاده در این مطالعه سرم آلبومین انسانی بود.

### \* محیطهای کشت

محیطهای کشت مورد استفاده در این تحقیق عبارت بود از:

- محیط کشت  $R_2$  مطابق با روش بهاروند و رضازاده (۳۹).

**پس از تهیه سلولهای  $Vero$**   
ایران، ابتداء ویال حاوی سلولها را در آب  $37^{\circ}\text{C}$  سانتیگراد ذوب کرده و پس از دوبار شستشو با محیط کشت  $\alpha$  MEM (Gibco) در یک فلاسک  $25\text{cm}^2$  درصد سرم جنین گاوی (FCS)، در یک فلاسک  $25\text{cm}^2$  میلی لیتری استریل به مدت  $4-3$  روز کشت داده شد. پس از حذف محیط کشت، آنزیم تریپسین EDTA را اضافه کرده تا سلولها از کف فلاسک کنده شوند. سپس محیط  $\alpha$  MEM + ۲۰% FCS را اضافه کرده و پس از دوبار سانتریفیوژ محیط روی آنرا دور ریخته و دوباره محیط حاوی سرم را به آن اضافه و بعد به صورت  $1\text{cell}/50\mu\text{l}$  ۲۰۰۰۰۰ اقدام به قطعه گذاری شد.

### \* همکشتی سلولهای $Vero$ در محیط کشت $R_2$

ابتدا از سلولهای  $Vero$  که در محیط  $\alpha$  MEM فرار داشته‌اند، در زیر هود و با حفظ شرایط استریل در یک دیش  $35\text{mm}$  میلی‌متری اقدام به قطره گذاری شد. پس از حدود سه روز که سلولهای  $Vero$  پیش از درصد کف قطره محیط کشت را پوشاندند، محیط روی سلولهای  $Vero$  با محیط کشت جدید  $R_2$  دارای سرم آلبومین انسانی عرض شد و در انکوپاتور  $CO_2$  دار  $5$  درصد و دمای  $37^{\circ}\text{C}$  سانتیگراد و دارای رطوبت بد مدت  $24$  ساعت نگهداری شدند تا شرایط برای همکشتی فراهم گردد. سپس جنینهای گروه کنترل و آزمون را در قطره‌های جدا گانه فرار داده تا به رشد خود ادامه دهند و نتایج رشد و تکامل آنها به طور  $24$  ساعت

مرحله هشت سلوی - مورولا به بعد باعث افزایش توان زیستی یا افزایش توان لانه گزینی جنینها پس از انتقال به رحم می‌شود (۳۶)، از این رو است که استفاده از محیطهای کشت متوالی متداول شده است (۳۷) و با توجه به این مهم، بهاروند و رضازاده محیطهای  $R_1$  و  $R_2$  را بر اساس محیطهای  $G_1$  و  $G_2$  طراحی کردند (۳۹). محیط  $R_1$  که برای  $48$  ساعت اولیه کشت جنین و تا مرحله  $8$  سلوی - مورولا به کار می‌رود، حاوی گلوكز کم، پپروات و لاکاتات زیاد، اتیلن دی آمین تراستیک اسید (EDTA)، اسیدهای آمینه غیر ضروری ایگل و گلوقامین بوده و محیط  $R_2$  که برای کشت جنین بعد از مرحله مورولا مناسب می‌باشد، حاوی گلوكز زیاد پپروات و لاکاتات کم و همه اسیدهای آمینه و ویتامینهای ایگل است (۴۰). لذا هدف از این تحقیق، مطالعه اثر محیط کشت  $R_2$  و همکشتی (با سلولهای  $Vero$ ) در محیط  $R_2$  بر مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه منجمد و ذوب شده موش و ارزیابی محیطهای کشت فرق در ترمیم آسیبهای ناشی از اجتماد است.

## مواد و روشها

### \* تحریک تخمک گذاری

موشهاي ماده غیر هم خون (Outbred) نژاد NMRI، از انتیپریاستور ایران با سن  $4$  هفته تهیه و دو هفته در حیوانخانه با  $14$  ساعت روشنایی و  $10$  ساعت تاریکی در روز، دمای  $20^{\circ}\text{C}$  سانتیگراد و تغذیه با غذای موش نگهداری شدند. سپس به منظور تحریک تخمک گذاری، ابتدا در ساعت  $13$  روز اول،  $10$  واحد بین‌المللی از HMG (Organon) یا هورمون متیپوز انسانی به صورت IP Intraperitoneal و پس از  $48$  ساعت  $10$  واحد بین‌المللی HCG (Organon) تزریق گردید و در قفس هر موش نر از همان نژاد دو موش ماده رها کرده تا جفت‌گیری انجام شود. صبح روز بعد به منظور اطمینان از انجام جفت‌گیری، وزن موشهاي ماده را برای یافتن پلاک جفت‌گیری (VP) مورد معاینه قرار داده و موارد پلاک مشت چدا شدند.

### \* تهیه جنینهای مورولا بلاستوسیست اولیه و ثانویه

با  $94$  ساعت (صبح روز چهارم) پس از تزریق HCG، موشها را بروش Cervical Dislocation (نخاعی کردن) کشته و پس از باز کردن حفره شکم، شاخهای رحم  $1$  را در قطره‌های  $100\text{ }\mu\text{l}$  میکروپیتری از محیط  $R_2$  حاوی سرم آلبومین انسانی قرار داده و پس از فلاشینگ Flushing، تزریق سایع با فشار از انتهای دیستال شاخ رحم با استفاده از یک سرنگ اتسولین و سر سوزن شماره  $26$  استریل تا جنبهای از انتهای دیگر شاخ رحم خارج شوند، جنینها (مورولا، بلاستوسیست اولیه و ثانویه) را به دست آورده و پس از چند بار شستشو در قطره‌های تمیز و جدا کردن جنبهای مراجح مختلف، آنها را به گروههای مساوی کنترل و آزمون تقسیم کرده و سپس گروههای کنترل برای کشت در محیطهای  $R_2$  حاوی سرم آلبومین انسانی و  $R_2 + Vero$  آماده شدند.

در بخار نیتروژن نگهداری شده و سپس به داخل نیتروژن مایع غوطه ور شدند.

روش ذوب: برای ذوب نی‌ها، پس از خروج نی از تانک نیتروژن مایع، ابتدا ۱۵ ثانیه در هوا نگهداری شده و بعد وارد آب ۲۰° سانتیگراد شدند، تا محتويات داخل نی ذوب شود. پس از قطع پلاکهای دو انتهای نی، محتويات نی به داخل قطره‌ای از محلول ذوب منتقل گردد. در مرحله بعد جینینها وارد قطره‌ای از محلول شده و پس از چند بار شستشو در محیط کشت  $R_1$  گروهی وارد قطره‌ای از محیط کشت  $R_2$  گروهی دیگر وارد قطره‌ای از سلولهای Vero حاوی محیط کشت منتقل شدند.

### \* ارزیابی جینینها

جينینها با استفاده از میکروسکوپ ایستورت Hund Wilovert, Wetzlar) و بزرگنمایی  $\times 100$  و  $\times 200$  در پنج روز متالی مورد ارزیابی قرار گرفتند و بر اساس معیارهای زیر، ابتدا در یکی از سه دسته مورولا، بلاستوسیست اولیه و ثانویه و سپس در طی تکوین در یکی از گروههای بلاستوسیست گسترش یافته (Expanded Blastocyst)، بلاستوسیست در حال خروج از زونا (Hatching Blastocyst) و بلاستوسیست خارج شده از زونا (Hatched Blastocyst) قرار داده شدند:

- مورولا، به جینینهای متراکم شده‌ای که قادر بلاستوسل بودند.
- بلاستوسیست اولیه، به جینینهایی که حفره بلاستوسل آنها کثیر از نصف حجم جینین بود.

- بلاستوسیست ثانویه به جینینهایی که حفره بلاستوسل آنها بزرگتر از نصف حجم جینین بود.

- بلاستوسیست گسترش یافته، به جینینهایی که علاوه بر داشتن حفره بلاستوسل بزرگ، حجم جینین نسبت به حجم اولیه نیز افزایش یافته و زونا پلوسیداً نازک بود.

- بلاستوسیست در حال خروج از زونا (Hg, Hatching)، که تروفواکتودرم شروع به خروج از zona کرده بود (Herniation).

- بلاستوسیست خارج شده از زونا (Hd, Hatched)، به بلاستوسیستهایی که کاملاً از زونا خارج شده بودند.

### \* تجزیه و تحلیل آماری

مقایسه میزان زنده ماندن جینینهای انجامدادی و کترول با هم و در طی روزهای متالی کشت با استفاده از آزمون سربع کای (Chi-Square Test) انجام شد.

### یافته‌ها

\* میزان زنده بودن جینینها پس از انجامداد شیشه‌ای تابع حاصله در جدول ۱ آمده است. معیارهای ما برای نبودن

و با کمک میکروسکوپ معکوس ثبت شد.

### \* روش انجامداد و ذوب

روش انجامداد مورد استفاده در این تحقیق، انجامداد شیشه‌ای بود و جینینها با استفاده از روش Kasai (۹) متجمد و ذوب شدند که به طور خلاصه به صورت ذیل بود:

### \* محلولهای انجامداد و ذوب

(۱) محلول مورد استفاده در این تحقیق EFS40 بود که ترکیبی از ۴۰ درصد اتیلن گلیکول (Aldrich, 29, 323-7)، ۱۸ میلی‌لتر MW 70000، F-2878 (Sigma) و  $\frac{1}{3}$  مولار سوکروز (Merck, 7653) است. برای تهیه آن ابتدا محلول با ترکیبی از PBS<sup>۱</sup> و  $\frac{1}{10}$  گرم در لیتر استرپتومایسین و  $\frac{1}{10}$  گرم در لیتر پنی سپلین G و  $\frac{1}{33}$  میلی‌گرم پیروات، تهیه و از یک فیلتر عبور داده شد. سپس ۱۵ گرم فایکول ۷۰ به ازای هر  $\frac{1}{1}$  میلی‌لتر محلول PBI یک فلاسک ۵ میلی‌لتری حل گردید (فایکول ۷۰ به سختی در PBI حل می‌شود و به مدت یک شب برای حل آن زمان لازم است). پس از آن  $\frac{1}{56}$  گرم سوکروز به ازای هر  $\frac{1}{1}$  میلی‌لتر محلول PBI و پس از آن  $\frac{1}{56}$  گرم BSA به ازای هر  $\frac{1}{1}$  میلی‌لتر از PBI اضافه شد. برای تهیه  $\frac{1}{10}$  میلی‌لتر از محلول انجامدادی (EFS40) برابر روش کاسایی (۹)  $\frac{4}{4}$  میلی‌لتر اتیلن گلیکول و  $\frac{6}{6}$  میلی‌لتر محلول تهیه شده فوق در یک لوله  $\frac{10}{10}$  میلی‌لتری مخلوط گردید.

(۲) محلول ذوب، برای تهیه  $\frac{5}{5}$  میلی‌لتر از محلول  $\frac{1}{1}$  مولار سوکروز،  $\frac{1}{855}$  گرم سوکروز در  $\frac{5}{5}$  میلی‌لتر PBI حل و پس از عبور دادن از فیلتر  $\frac{22}{22}$  میکرومتری، در دمای  $\frac{4}{4}$  سانتیگراد نگهداری شد. روش انجامداد: ابتدا درجه حرارت اطاق را اندازه گیری کرده، که باید حدود  $\frac{20}{20}$  سانتیگراد باشد و البته دمای تمام وسایل و محلولهای مورد استفاده نیز باید در این درجه حرارت تنظیم شده باشد. سپس از هر یک از محلولهای ذوب و انجامداد (EFS40) قطره‌ای، در داخل دو دیش  $\frac{35}{35}$  میلی‌متری گذاشته (به طوری که در هر دیش یک قطره وجود داشته باشد) و به ترتیب زیر به داخل یک نی  $\frac{1}{25}$  میلی‌لتری (IMV, The genuine cassou straw, France) گذاری شده بود، کشیده شد:  $\frac{60}{60}$  میلی‌متر محلول ذوب،  $\frac{15}{15}$  میلی‌متر هوا،  $\frac{3}{3}$  میلی‌متر محلول انجامداد،  $\frac{4}{4}$  میلی‌متر هوا و  $\frac{13}{13}$  میلی‌متر محلول انجامداد. پس از آن جینینها با استفاده از یک پیت دارای کترول کشته دهانی، به قطره‌ای از محلول انجامداد در داخل یک دیش  $\frac{25}{25}$  میلی‌لتری منتقل شدند، در حالی که انتقال آنها با استفاده از یک میکروسکوپ استرنو (hund watzlar SM23) کترول می‌شد، جینینها را به مدت ۲ دقیقه در آن نگهداری کشیده شد، پس با پیت

پاستور دیگری جینینها جمع شده و به متون  $\frac{13}{13}$  میلی‌متری از محلول انجامداد موجود در نی منتقل شدند، به دنبال آن به ترتیب یک متون  $\frac{4}{4}$  میلی‌متری هوا، یک متون  $\frac{3}{3}$  میلی‌متری محلول انجامداد و یک متون  $\frac{5}{5}$  میلی‌متری هوا در نهایت یک متون از محلول ذوب را کشیده و انتهای نی پلاک شد. پس از آن نی‌ها به مدت ۳ تا ۵ دقیقه

1. Dulbecco's Phosphate-buffer Salin
2. Zona Pellucida
3. Chi-Square Test

کنترل در محیط  $R_2$  (به ترتیب ۸۵ و ۸۸ و ۹۲ درصد) و محیط  $R_2+Vero$  (به ترتیب ۸۸ و ۹۰ و ۹۵ درصد) تفاوت معنی‌داری را نشان نداد.

مقایسه تعداد مورولاهای بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه گروه انجامدی در محیط  $R_2$  نسبت به محیط  $R_2+Vero$  که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند (به ترتیب ۷۱ و ۶۳ و ۵۳ درصد در محیط  $R_2$  و ۷۷ و ۶۸ و ۶۰ درصد در محیط  $R_2+Vero$ ) نیز تفاوت معنی‌داری را نشان نداد.

#### \* مقایسه تکوین جنینهای کنترل و انجامدی در طی ۱۲ ساعت

مقایسه تکوین جنینهای انجامدی و کنترل در طی ۱۲ ساعت و در محیط‌های  $R_2$  و  $R_2+Vero$ ، نشان داد که حداکثر تکوین جنینهای گروه کنترل (مورولا، بلاستوسیست اولیه و ثانویه) در طی ۲۴ ساعت اول و دوم صورت می‌گیرد، به عبارت دیگر در طی ۴۸ ساعت اول کشت اکثربت جنینهای گروه کنترل (بین ۶۳ تا ۸۰ درصد) به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند و پس از آن یعنی در طی ۷۲ ساعت بعدی، منتهی پیدا کرد، در حالی که منتهی تعداد جنینهای انجامدی که در طی ۱۲ ساعت کشت به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند، نشان داد که جنینهای انجامدی (مورولا، بلاستوسیست اولیه و ثانویه) پس از یک تاخیر ۲۴ و ۴۸ ساعته نسبت به گروه کنترل به میزان حداکثر رسیدند.

مورولاهای بلاستوسیستهای اولیه انجامدی با ۲۴ ساعت تاخیر و در طی ۲۴ ساعت سوم کشت در محیط‌های  $R_2$  و  $R_2+Vero$  با تفاوت معنی‌داری نسبت به ۲۴ ساعت دوم به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند (در محیط  $R_2$  به ترتیب  $P<0.05$  و  $P=0.005$  و  $P<0.005$  و  $P=0.005$ )، در حالی که پس از آن دیگر تفاوت معنی‌داری در تعداد جنینهای انجامدی که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند مشاهده نشد. بیشترین تعداد جنینهای انجامدی که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند متعلق به گروه مورولاهایی بود که در محیط  $R_2+Vero$  کشت داده شده بودند (FMIV). از طرف دیگر اکثربت بلاستوسیستهای ثانویه انجامدی با ۴۸ ساعت تاخیر و در طی ۲۴ ساعت چهارم به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند، به طوری که تفاوت معنی‌دار در تعداد بلاستوسیستهای ثانویه که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند، تنها در ۲۴ ساعت چهارم نسبت به ۲۴ ساعت سوم (در محیط‌های  $R_2$  و  $R_2+Vero$  به ترتیب  $R_2+Vero$  رسیدند) (به ترتیب  $P<0.05$  و  $P<0.05$  و  $P=0.005$  و  $P=0.009$ )، اما بین تعداد بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه گروه کنترل در محیط  $R_2+Vero$  پس از ۱۲ ساعت که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند (به ترتیب ۹۰ و ۹۵ درصد) و گروه انجامدی مربوطه (۷۷ درصد) تفاوت معنی‌داری را نشان نداد ( $P>0.05$ ). اما بین تعداد بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه گروه کنترل در محیط  $R_2+Vero$  پس از ۱۲ ساعت که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند (به ترتیب ۸۸ و ۹۵ درصد) و گروه انجامدی مربوطه (۷۷ درصد) تفاوت معنی‌دار وجود دارد (به ترتیب عبارت بود از  $P=0.0001$  و  $P=0.0001$  و  $P=0.0001$  و  $P=0.0001$ )، در اینجا هم با اینکه بالاترین درصد  $Hg$  و  $Hd$  مربوط به بلاستوسیستهای ثانویه گروه کنترل در محیط  $R_2+Vero$  بود (۹۵ درصد)، بالاترین درصد  $Hg$  و  $Hd$  گروه انجامدی و در محیط  $R_2+Vero$  مربوط به مورولاها بود (۷۷ درصد).

جنینهای پس از انجامد عبارت بود از:

- ۱) Fragmentation و واکوئله بودن بلاستومرهای جنین
- ۲) جنینهای با مشخصه فرق در قطرهای جداگانه به مدت ۳-۵ روز نگهداری شده و عدم پیشرفت تکریبی تعداد مورولاهای زنده پس از انجامد شیشه‌ای با تفاوت کاملاً معنی‌داری از بلاستوسیستهای اولیه ( $P=0.0007$ ) و ثانویه ( $P=0.0001$ ) پیشتر بود. تعداد بلاستوسیستهای اولیه زنده پس از انجامد شیشه‌ای نیز با تفاوت معنی‌داری پیشتر از بلاستوسیستهای ثانویه بود ( $P=0.0175$ ).

جدول ۱: درصد زنده پس از انجامد شیشه‌ای

تعداد جنین پس از ذوب	تعداد جنین زنده (درصد)
۱۹۸(۹۰)	۲۰۸
۲۱۰(۸۵)	۲۲۷
۲۲۱(۷۶)	۲۸۹

دورولا  
بلاستوسیست اولیه  
بلاستوسیست ثانویه

#### \* مقایسه تکوین مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه در گروههای کنترل و انجامدی

این نتایج نشان داد که با وجود اینکه درصد بالاتری از مورولاهای گروه کنترل در محیط  $R_2$  در طی ۱۲ ساعت به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند (۸۵ درصد) اما نسبت به گروه انجامدی در محیط  $R_2$  (۷۱ درصد) تفاوت معنی‌داری نداشتند ( $P>0.05$ ). البته بین تعداد بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه گروه کنترل در محیط  $R_2$  که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند (به ترتیب ۸۸ و ۹۲ درصد) نسبت به گروه انجامدی مربوط به خود (به ترتیب ۶۳ و ۵۳ درصد) تفاوت معنی‌داری وجود دارد، (به ترتیب عبارت بود از  $P=0.01$  برای بلاستوسیستهای اولیه و  $P<0.00001$  برای بلاستوسیستهای ثانویه). بالاترین درصد  $Hg$  و  $Hd$  در گروه کنترل و در محیط  $R_2$ ، متعلق به گروه بلاستوسیستهای ثانویه (۹۲ درصد) و بالاترین درصد  $Hg$  و  $Hd$  در گروه انجامدی متعلق به مورولاها (۷۱ درصد) بود.

مقایسه تکوین مورولاهای گروه کنترل در محیط  $R_2+Vero$  پس از ۱۲ ساعت که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند (۸۸ درصد) گروه انجامدی مربوطه (۷۷ درصد) تفاوت معنی‌داری را نشان نداد ( $P>0.05$ ). اما بین تعداد بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه گروه کنترل در محیط  $R_2+Vero$  پس از ۱۲ ساعت که به مرحله  $Hg$  و  $Hd$  رسیدند (به ترتیب ۹۰ درصد و ۹۵ درصد) و گروه انجامدی مربوطه (به ترتیب ۶۸ درصد و ۶۰ درصد) تفاوت معنی‌دار وجود دارد (به ترتیب عبارت بود از  $P=0.009$  و  $P=0.0001$  و  $P=0.0001$  و  $P=0.0001$ )، در اینجا هم با اینکه بالاترین درصد  $Hg$  و  $Hd$  مربوط به بلاستوسیستهای ثانویه گروه کنترل در محیط  $R_2+Vero$  بود (۹۵ درصد)، بالاترین درصد  $Hg$  و  $Hd$  گروه انجامدی و در محیط  $R_2+Vero$  مربوط به مورولاها بود (۷۷ درصد).

مقایسه تکوین مورولاها و بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه گروه

جدول ۲: تکوین مورو لاپس از انجماد و انجمناد، اعداد داخل پرانتز به درصد می باشد.

Deg. Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	مورو لاپس از انجماد و در محیط کشت R <sub>2</sub> +Vero	تعداد	تکرار	گروهها
۰	*	*	*	*	طی پنج روز کشت			Days
۱(۲)	۲۲(۸۰)	۲۲(۸۱)	۲۹(۷۷)c	۲۲(۸۲)c	۳۳(۶۵)	۵۴	۵	CMr
۰(۱*)	۲۰(۷۱)	۲۲(۶۵)	۲۰(۵۱)	۱۷(۷۲)	۸(۷۲)	۴۶	۶	FMr
*(+)	۲۲(۸۸)	۲۰(۸۳)	۲۷(۷۷)	۲۲(۷۸)c	۳۳(۷۷)	۴۸	۵	CMrv
۱(۱)	۲۷(۷۷)	۲۲(۷۶)	۲۸(۷۴)	۱۷(۷۴)	۸(۷۷)	۴۷	۶	FMrv

مورو لاپس از گروه کنترل در محیط کشت CMr-R<sub>2</sub> در محیط کشت CMrv-R<sub>2</sub> مورو لاپس انجمناد در محیط کشت R<sub>2</sub>+Vero CMrv  
مورو لاپس انجمناد در محیط کشت Deg-R<sub>2</sub>+Vero باستو سیستهای دندر شده، Hd و Hg باستو سیستهای در حال خروج از زونا (Hg) و خارج شده از زونا (Hd)  
z: P<0.05 h: P<0.01 C: P<0.001

جدول ۳: تکوین بلاستو سیستهای اولیه از گروههای کنترل و انجمناد، اعداد داخل پرانتز به درصد می باشد

Deg. Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	مورو لاپس از انجماد و در محیط کشت R <sub>2</sub> +Vero	تعداد	تکرار	گروهها
۰	*	*	*	*	طی پنج روز کشت			Days
۱(۲)	۲۸(۸۸)a	۲۷(۸۴)a	۲۲(۷۸)c	۲۰(۷۰)c	۳۳(۶۵)a	۴۲	۵	CEBr
۰(۱)	۲۷(۸۲)	۲۰(۶۸)	۱۸(۷۲)	۱۰(۶۵)	۷(۷)	۴۲	۶	FEBr
۱(۲)	۲۸(۹۰)b	۲۲(۸۶)b	۲۰(۸۲)c	۲۷(۷۷)c	۱۰(۶۹)b	۵۱	۵	CEBrv
۱(۱)	۲۰(۷۸)	۲۷(۷۲)	۲۷(۷۰)	۱۶(۷۲)	۷(۷۰)	۷۲	۶	FEBrv

R<sub>2</sub> بلاستو سیستهای اولیه گروه کنترل در محیط کشت CEBr-R<sub>2</sub>,R<sub>2</sub>+Vero: CEBrv  
R<sub>2</sub>+Vero: CEBrv-R<sub>2</sub>+Vero: CEBrv  
Blaстo сиsteмы: Deg-R<sub>2</sub>+Vero: BLBr  
Blaстo сиsteмы: Deg-Hd: BLBr  
z: P<0.05 h: P<0.01 C: P<0.001  
سطوح معنی دار بودن: ۱-۵

جدول ۴: تکوین بلاستو سیستهای ثانویه از گروههای کنترل و انجمناد، اعداد داخل پرانتز به درصد می باشد

Deg. Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	مورو لاپس از انجماد و در محیط کشت R <sub>2</sub> +Vero	تعداد	تکرار	گروهها
۰	*	*	*	*	طی پنج روز کشت			Days
۱(۱)	۷۷(۷۷)c	۷۱(۷۰)c	۶۸(۶۸)c	۵۸(۷۵)c	۲۷(۷۷)c	۷۶	۸	CLBr
۰(۱)	۷۷(۸۱)	۷۵(۷۳)	۷۴(۷۷)	۷(۷)	۷(۷)	۵۱	۵	FLBr
۱(۱)	۵۲(۶۰)c	۵۱(۶۷)c	۵۱(۶۱)c	۴۵(۶۱)c	۲۷(۷۶)c	۵۶	۵	CLBrv
۱(۱)	۷۷(۷۰)	۷۵(۵۶)	۱۲(۷۱)	۷(۷)	۷(۷)	۴۵	۴	FLBrv

R<sub>2</sub> بلاستو سیستهای ثانویه گروه کنترل در محیط کشت CLBr-R<sub>2</sub>: CLBrv-R<sub>2</sub>+Vero: CLBrv  
R<sub>2</sub>+Vero: CLBrv-R<sub>2</sub>+Vero: CLBrv  
Blaстo сиsteмы: Deg-Hd: CLBr  
Blaстo сиsteмы: Deg: CLBrv  
z: P<0.05 h: P<0.01 C: P<0.001

## بحث

خواهد شد، که می تواند سمیت بیشتری را در بی داشته باشد (۴۶). ضمناً مورو لاپس از بلاستو سیستهای انجمناد را در بی داشته باشد (۴۶).  
مورو لاپس از بلاستو سیستهای انجمناد را در بی داشته باشد، زیرا بلاستو سیستهای دارای یک حفره پر از مایع به نام بلاستوسیستم<sup>۱</sup> است که با افزایش اندازه بلاستوسیستم میزان شناس زنده بودن جنین<sup>۲</sup> پس از انجماد شیشه ای کاهش می پابد (۴۱، ۴۵).

علاوه بر این، نتایج مطالعه حاضر نشان داد که مورو لاپس از بلاستو سیستهای انجمناد و اولیه و اولیه زنده دارد<sup>۳</sup> مطالعه ۵۳ تا ۷۷ درصد (در طی ۱۲۰ ساعت به مرحله در حال خروج از زونا (Hatching, Hg) و خارج شده از زونا (Hatched, Hd) رسیدند. در این میان بیشترین درصد موقبت از آن جنبه ای بود که کشتن آسیب

1. Blastocell
2. Survival Rate

در تحقیق حاضر به ترتیب ۹۵ درصد، ۸۵ درصد، ۷۶ درصد مورو لاپس از بلاستو سیستهای انجمناد و اولیه زنده حاصله پس از انجماد به دست آمد که با نتایج مطالعه Kasia مطابقت دارد. Kasia و همکارانش در سال ۱۹۹۰ با استفاده از روشی یک مرحله ای و ساده ۹۸ درصد مورو لاپس از زنده پس از انجماد شیشه ای گزارش نمودند (۲۴). این میزان برای بلاستو سیسته اولیه ۹۱ درصد و برای بلاستو سیست گسترش یافته ۵۷-۶۶ درصد بود (۲۴، ۴۱). در توجه این تفاوت در میزان زنده بودن جنینها پس از انجماد شیشه ای باید گفت که با پیشرفت مرحله تکاملی نفوذ پذیری جنین نسبت به ضدیغ افزایش می پابد (۴۲)، در حالی که حجم هر سلول شکل دهنده بلاستو سیست نسبت به مورو لاپس افزایش می کند، در نتیجه غلظت داخل سلولی اپلیکیکول که ضدیغ نفوذ پذیر ترکیب EFS40 می باشد (۴۳) در بلاستو سیست بسیار بیشتر از مورو لا

و با سپریکنها فاکتورهایی هستند که می توانند به طور قدر تندی تکامل جنبن را تحت تأثیر قرار دهند (۲۶)، امکانات ارتقاء کفیت جنبن در مراحل ابتدائی تکرین شده و جنبهای را قادر می سازد تا بلوک نکوبنی را با موقیت پشت سر بگذارند<sup>۵</sup> و یا اینکه سلولهای Vero با ترشح آنزیمهای پروتولیپیک از قبیل کیمتریپین محیط را از موادی که اثر مهار کننده بر تکامل جنبن دارند پاک می کنند<sup>۶</sup> (۲۸). اما نتایج این تحقیق حاکمی از این بود که محیطهای کشت  $R_2$  و سیستم هم کشی Vero در محیط  $R_2$  قابلیتهای تقریباً یکسانی در کمک به تکرین جنبهای آسیب دیده انجامدادی و کنترل در مرحله مورولا، بلاستوسیت اولیه و ثانویه دارند. ضمن یادآوری این نکته که مکانیسم عمل دقیق عملکرد سلولهای کمک کننده در سیستمی هم کشی در پیشبرد تکامل جنبن پستانداران و کمک به خروج از زونا دقیقاً مشخص نیست، شاید علت معنی دار نبودن تفاوت بین محیطهای کشت  $R_2$  و  $R_2+Vero$  در کمک به تکرین مورولاها، بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه انجامدادی این باشد که محیط  $R_2$  یا حاوی فاکتورهای لازم برای تحریک از سرگیری تکرین طبیعی جنبهای پس از انجاماد می باشد و یا اینکه شرایط لازم را برای تولید این فاکتورها توسط خود جنبهای فراهم می آورد. از طرف دیگر این احتمال نیز وجود دارد که علت معنی دار نشدن تفاوت بین محیطهای کشت  $R_2$  و  $R_2+Vero$  در کمک به تکرین جنبهای انجامدادی و گروه کنترل، نزد مورده استفاده در تحقیق حاضر باشد، لذا پیشنهاد می شود که نظری این تحقیق بر روی نژادهای دیگر موش و حتی گونه های دیگر حیوانات نیز انجام شود.

نتایج حاصل از تحقیق حاضر حاکمی از این است که محیطهای کشت  $R_2$  و  $R_2+Vero$  در کمک به تکرین جنبهای انجامدادی قابلیتهای تقریباً یکسانی دارند، از این رو با وجود اینکه نیاز به تحقیقات بیشتر در این زمینه برای حصول اطمینان بیشتر وجود دارد، می توان به جای استفاده از محیطهای هم کشی که هم مشکل تر و هم منضمن هزینه بیشتر است، از محیط کشت  $R_2$  برای کمک به جنبهای پس از انجاماد استفاده کرد. تاخیر ۴۸ ساعه تکرین جنبهای انجامدادی نسبت به گروه کنترل حاکمی از آسیب جنبهای در طی انجاماد و ذوب می باشد، اما آسیبهای وارد در جنبن متعاقب انجاماد شیشه ای برگشت بدیر است و نیاز به زمان دارد.

## تقدیر و تشکر

این تحقیق بخشی از طرح تحقیقاتی «بررسی اثر انجاماد شیشه ای<sup>۷</sup> بر فراساختار سلولی جنبن موش در مرحله بلاستوسیت اولیه<sup>۸</sup> به وسیله میکروسکوپ الکترونی» بود که در دویست و سیزدهمین نشست شورای پژوهشی دانشکده پزشکی شهید بهشی به تصویب رسید. محل اجرای این تحقیق در پژوهشکده رویان بود. تویستندگان مراتب تقدیر و تشکر خود را از ریاست محترم پژوهشکده رویان، چناب آقای دکتر

را در طی انجاماد شیشه ای دیده و از هم کشی سلولهای Vero سود برده بودند، به یاتی دیگر بیشترین درصد (۷۷ درصد) مربوط به مورولاهای انجامدادی بود که در محیط کشت  $R_2+Vero$  کشت داده شده و کمترین درصد (۵۳ درصد) مربوط به بلاستوسیستهای ثانویه بود که در محیط  $R_2$  کشت داده شده بودند. این امر احتمالاً حاکمی از این است که انجاماد شیشه ای با روش فوق کمترین آسیب را به مورولاها و بیشترین آسیب را به بلاستوسیستهای ثانویه وارد آورده است. البته تفاوت معنی داری در تعداد جنبهایی که در محیط  $R_2$  و  $R_2+Vero$  به مرحله Hg و Hd رسیدند مشاهده نشد. اما می تعداد مورولاها و بلاستوسیستهای اولیه و ثانویه انجامدادی که به مرحله Hg و Hd رسیده بودند تفاوت معنی دار بود. از طرف دیگر در حالی که اکثریت جنبهای گروه کنترل در ۲۴ ساعت دوم به مرحله Hg و Hd رسیدند، اکثریت جنبهای گروه انجامدادی با ۲۴ تا ۴۸ ساعت تاخیر و در ۲۴ ساعت سوم و چهارم به مرحله در حال خروج از زونا رسیدند (مورولا و بلاستوسیستهای اولیه در ۲۴ ساعت سوم و بلاستوسیستهای ثانویه در ۲۴ ساعت چهارم). در توجیه این تاخیر JM Wilson و همکارانش در سال ۱۹۸۷ از سرگیری تکرین طبیعی جنبن را پس از ذوب<sup>۹</sup>، به علت بازیابی تدریجی و آرام فعالیت متابولیک و ستبک طبیعی جنبن، نیازمند گذشت زمان و واپسی به محیط کشت دانستند (۲۵)، البته این تاخیر با توجه به آسیب ساختارهای جنبن در طی انجاماد قابل درک است، زیرا برای انجام انجاماد شیشه ای موفق نیاز به غلظت بالای ضدیخ در داخل سلول می باشد و این ضدیخ در داخل سلول ممکن است باعث تغییر ماهوی<sup>۱۰</sup> پروتئینها شود (۱۰) و با توجه به اینکه سیپولاسم تخریک و جنبن به طور نرمال حاوی حدود ۱۸ گرم ماده خشک به ازای هر ۱۰ میلی لیتر است (۴۷، ۴۶) و ۷۰ تا ۷۵ درصد آن یعنی در حدود ۱۲ گرم پروتئین می باشد (۴۸، ۴۹)، احتمال آسیب به واسطه فعل و انفعالات آبگیری<sup>۱۱</sup> ضدیخ نفوذ کرده به داخل سلول با پروتئینها غشا یا سیتواسکلنون وجود دارد (۱۰). با وجود اینکه Bavister محیط کشت  $G_0$  (که محیط  $R_2$  از نظر ترکیبات تقریباً معادل آن است) را محیط ایده آلی نمی داند و نیاز به تحقیقات بیشتری را برای درک نیازهای بلاستوسیستها قبل از لانه گزینی پیشنهاد می کند (۵۰) لیکن احتمالاً این محیط با داشتن همه آسیدهای آمینه و وینامینهای ایگل، گلوكوز زیاد و لاکات کم شرایط مناسب برای تکرین جنبهای (پس از مرحله مورولا) آسیب دیده انجامدادی فراهم می آورد.

هر چند گزارش Wiemer و همکارانش در سال ۱۹۹۴ (۳۲) و Chen و همکارانش در سال ۱۹۹۷ (۲۶) و Citadini و همکارانش در سال ۱۹۹۹ (۵۱) و نعمت الهی ماهانی و همکارانش در سال ۱۹۹۷ (۵۲) از کمک موثر سلولهای Vero در تکرین جنبهای می باشد و مکانیسمهایی را نیز برای عملکرد آنها ارائه کردند، از جمله اینکه در سیستم هم کشی سلولهای کمک کننده<sup>۱۲</sup> با ترشح و آزاد کردن موادی مانند Insulin like growth factor (۵۳) و Insulin growth factor binding proteins (۵۴) و پیتیدهای با وزن مولکولی بین ۳ تا ۱۰۰ کیلو Dalton که از سلولهای Vero حاصل می شود (پلی پیتیدهای با وزن مولکولی پائین، از جمله فاکتورهای رشد

- |                          |                         |
|--------------------------|-------------------------|
| 1. Thawing               | 6. Negtive Conditioning |
| 2. Denaturation          | 7. Vitrifi Cation       |
| 3. Hydrophobic           | 8. Early Blastocyst     |
| 4. Helper                |                         |
| 5. Positive Conditioning |                         |



**References**

- Rall WF, Mery TK: Zona Fracture damage and its avoidance during the cryopreservation of mammalian embryos. *Theriogenology* 1989; 31: 683-392
- Whittingham DG, Leido SP, Mazur P: Survival of mouse embryos frozen to - 196°C and -296°C. *Science* 1972; 178: 411-414
- Wood MJ, Whittingham DG, Rall WF: The low temperature preservation of mouse oocytes and embryos, in mammalina development: A practical approach: Ed M Monk IRL press Oxford 1987; 255-280
- Willadsen SM: Factors effecting the survival of sheep embryos during deep-freezing and thawing in the freezing of mammalian embryos. Ciba foundation Symposium 52 (Elliott K, and Whelan J eds) Elsvier, Amesterdam, Holland 1977, pp 175-194
- Kasai M, Niwa K, Iritani A: Survival of mouse embryos frozen and thawed rapidly. *J Reprod Fertil* 1980; 51-56
- Rall WF, Fahy GM: Ice-free Cryopreservation of mouse embryos at -196°C by vitrification. *Nature* 1985; 313: 573-575
- Park SP, Kimey DL, Park NH, Won YS, Yoon SH, Chung KS, Lim JH: Simple, efficient and successful vitrification of bovine blastocysts using electron microscope grids. *Hum Reprod* 1999; 14(11): 2838-2843
- Fahy GM, MacFarlane DR, Angell CA, Meryam HT: Vitrification as an approach to cryopreservation. *Cryobiology* 1984; 21: 407-426
- Kasai Magosaburo: Cryopreservation of mammalian embryos. *Mole Biotech* 1997; 7: 173-179
- Tsutomu Arakawa, John F Carpenter, Yoshiko A Kitam John H Crowe: The basis for toxicity of certain cryoprotectants: A hypothesis. *Cryobiology* 1990; 27: 401-415
- Mazur P: Freezing of living cells: Mechanism and implications. *Am J Physiol* 1984; 274: 125-142
- Nagashima H, Kashiwazaki N, Ashaman RJ, Gruijpen CG Nottle, MB: Cryopreservation of porcine embryos. *Nature* 1995; 374-416
- Kroener C, Luyet B: Formation of Cracks during the vitrification of Glycol Solution and disappearance of the Cracks during Rewarming. *Biodynamica* 1966; 10: 47-52
- Pedro PB, Zhu SE, Makino N, Sakurai T, Edashige K, Kasai M: Effects of hypotonic stress on the survival of mouse oocytes and embryos at various stages. *Cryobiology* 1997; 35: 150-158
- Yang X, Chen Y, Chen J, Foote RH: Potential of hypertonic medium treatment for embryo micromanipulation: I. Survival of Rabbit embryos in-vitro and in-vivo following sucrose treatment. *Mol Reprod Dev* 1990; 27: 110-117
- Rall WF: Factors affecting the survival of the mouse embryos cryopreserved by vitrification. *Cryobiology* 1987; 24: 387-402
- Pedro Prudenico B, Sakurai Takahashi, Edashige Keisuke and Kasai Magosaburo: Effects of osmotic shrinkage on the survival of mouse oocytes and embryos at various development stages. *J Mam ova Res* 1997; 14: 66-71
- Lane Michelle, Lyons Elizabeth A, Bavister Barry D: Cryopreservation reduced the ability of hamster 2-cell embryos to regulate intracellular pH. *Hum Reproduction* 2000; 15(2): 389-394
- Leclerc C, Backer D, Bulhr M, Warner A: Low intracellular pH is involved in the early embryonic death of DDK mouse eggs fertilized by alien sperm. *Dev Dyn* 1994; 200: 257-267
- Zhao Y, Chauvet PJ, Alper SL: Expression and function of bicarbonate/chloride exchangers in the preimplantation mouse embryo. *J Biol Chem* 1995, 270: 24428-24434
- Lane M, Baltz JM, Bavister BD: Regulation of intracellular pH in hamster preimplantation embryos by the Na<sup>+</sup>/H<sup>+</sup> antiporter. *Biol Reprod* 1998; 59: 1483-1490
- Lane M, Baltz JM, Bavister BD: Bicarbonate/chloride exchange regulates intracellular pH of embryos but not oocytes of the hamster. *Biol Reprod* 1999; 61: 452-457
- Daniel M, Luciano AA, Peluso JJ: Propandiol alters intracellular pH and development potential of mouse zygotes independently of volume change. *Hum Reprod* 1990; 5: 212-216
- Kasai M, Komi JH, Takakamo A, Tsudera H, Sakurai T, Machida T: A simple method for mouse embryo cryopreservation in a low toxicity vitrification solution, without appreciable loss of viability. *J Reprod Fertil* 1990; 89: 91-97

25. Wilson JM, Caceci T, Potter GD, Kraemer DC: Ultrastructure of cryopreserved horse embryos. *J Reprod Fertil Suppl* 1987; 35: 405-417
26. Chen Hsin FU, Ho Hong-Nerng, Chen Shee-Uan, Chao Kuang-Han, Lin Heng-Ru, Huang Su-Cheng, Lee Tzu-Yao, Yang Yu-Shinh: Peptides extracted from vero cell culture overcome the blastocyst block of mouse embryos in a serum-free medium. *J Assis Reprod Genet* 1994; 11(3): 165-171
27. Thibodeaux Jhon K, Gdke Robert A: *In vitro* enhancement of early-stage embryos with co-culture. *Arch Pathol Lab Med* 1992; 116: 364-372
28. Wiemer K, Cohen J, Wiker S, Malter H, Wright G, Godke R: Co-culture of human zygotes on fetal bovine uterine fibroblast: morphology and implantation. *Fertil Steril* 1989; 52: 503-508
29. Bongso A, Ng SC, Fong CY, Moke H, Ng PL, Ratnam SS: Co-culture in human assisted reproduction: Support of embryos *in vitro* and their specificity. *Ann NY Acad Sci* 1991; 626: 438-444
30. Menezo YIR, Guerin JF, Czyba JC: Improvement of human early embryo development *in-vitro* by co-culture on monolayers of vero cells. *Biol Reprod* 1990; 42: 301-306
31. Yong-Bong Kim: Vero Cell Co-culture and Mouse Embryo Development. *Assis Reprod Rev* 1994; 6(4): 162-165
32. Wiemer KE, Cohen J, Amborski F: In-vitro development and implantation of human embryos following culture on fetal bovine uterine glibroblast cells. *Hum Reprod* 1989; 4: 595-600
33. Gardner DK, Leese HJ: Concentrations of nutrients in mouse oviduct fluid and their effects on embryo development and metabolism *in-vitro*. *J Reprod Fertil* 1990; 88: 360-368
34. Gardner DK, Lane M, Calderon I, Leeton J: Environment of the preimplantation human embryos *in vitro*: Metabolite analysis of oviduct and uterine fluids and metabolism of cumulus cells. *Fertil Stril* 1996; 65: 349-353
35. Clough JR: Energy metabolism during mammalian embryogenesis. *Biochem Soc Trans* 1985; 13: 77-79
36. Lane M, Gardner DK: Differential regulation of mouse embryos development and viability by amino acids. *J Reprod Fertil* 1997; 109: 153-164
37. Jones GM, Trounson AO, Gardner DK, Kausche A, Lolatgis N, Wood C: Evaluations of a culture protocol for successful blastocyst development and pregnancy. *Hum Reprod* 1998; 13: 169-177
38. Bavister BD: Culture of preimplantation embryos: Facts and artifacts. *Hum Reprod Update* 1995; 1: 91-148
۳۹. حسین بهاروند، مجتبی رضازاده و لوجردی: مقایسه تکوین چننهای موش در محیطهای کشت متواالی ساخته شده  $R_1$  و  $R_2$  (رویان ۱ و ۲) و معادلهای تجاری  $G_{1,2}$  و  $G_{2,2}$ ، مجله پژوهشی حکم، در دست چاپ
40. Gardner DK, Lane M: Culture and selection of viable blastocysts: A feasible proportion for human IVF. *Human Reprod Update* 1997; 3: 367-382
41. Miyake T, Kasai M, Zhu SE, Sakurai T, Machida T: Vitrification of mouse oocytes and embryos at various stages in an Ethylene Glycol-based solution by a simple methode. *Thriogenology* (In press)
42. Mazur P, Rigopoulos N, Jackowski SC, Leibo SP: Preliminary stimates of the permeability of mouse ova and early embryos to Glycerol. *Biophys J* 1976; 16: 232a (Abs)
43. Miamoto H, Ishibashi T: Survival of frozen-thawed mouse and rat embryos in the presence of Ethylene Glycol. *J Reprod Fertil* 1977; 50: 427-432
44. Zhu SE, Kasai M, Otoge H, Sakurai T, Machida T: Crypreservation of expanded mouse blastocyst by vitrification in Ethylene Glycol-based solution. *J Reprod Fertil* 1993; 98: 139-145
45. Shaw JM, Diotallevi L, Trounson AO: A simple rapid 4.5M Dimethylsul-foxide freezing technique for the cryopreservation of one-cell to blastocyst stage preimplantation mouse embryos. *Reprod Fertil Dev* 1991; 3: 621-626
46. Abramczuk J, Sawicki W: Variation in dry mass and volum of nonfertilized oocytes and blastomeres of 1-2-, and 4-cell mouse embryos. *J Exp zool* 1974; 188: 25-34
47. Leibo SP: Water permeability and its Activation Energy of fertilized Mouse Ova. *J Membr Biol* 1980; 53: 179-188
48. Brinster RL: Protein content of the mouse embryo during the first five days of the development. *J Reprod Fertil* 1963; 13: 413-420
49. Loewenstein JE, Cohen AI: Dry mass lipid content and protein content of the intact and zone-free mouse ovum. *J Embryol Exp Morphol* 1964; 12: 113-121
50. Bavister BD: Benefits of prolonged embryo culture. *Hum Reprod* 2000; Abstract book 1: 37-38
51. Citadini E, Cirimina R, Pelermo R, Cefalu E, Manno M, Ruvoldo G, Napoli P, Agrifoglio V: Coculture on

vero cells for embryo selection after ICSI or embryo thawing. J Assis Reprod Genet 1997; 14 (suppl): ps-06-4  
52. Nematollahi N, Rezazadeh Valojerdi M: Effect of vero cell coculture on the development of frozen-thawed two-cell mouse embryos: J Assis Reprod Genet 1999; 16(7): 380-384  
53. Paria B, Dey S: Preimplantation embryo development in-vitro: Cooperative interaction among

embryo and role of growth factors: Proc Nat Acad Sci USA 1990; 87: 4756-4760

54. Lai YM, Wang HS, Lee CL, Lee JD, Haung HY, Lee JF, Soong YK: Insulin-like growth factor binding - produced by vero cells, huamn oviductal cell and human endometrial cells, and the role of insulin like growth factor binding-proteins 3 in mouse co-culture systems. Hum Reprod 1996; 11: 1281-1286

