

تکوین مورولاها، بلاستوسیست‌های اولیه و ثانویه موش پس از انجماد شیشه‌ای در محیط‌های کشت R_2 و R_2 +Vero

مسعود عزت‌آبادی پور ^{Ph.D.}، احمد حسینی ^{Ph.D.}، حسین بهاروند ^{PM.S.}*

سید نورالدین نعمت‌اللهی ماهانی ^{Ph.D.}، محمدحسین حیدری ^{Ph.D.}*

دانشگاه علوم پزشکی کرمان، دانشکده پزشکی، گروه آناتومی

*دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریح

*پژوهشکده رویان، گروه پژوهشی، بالینی جنین‌شناسی

✉ آدرس مکاتبه: کرمان، صندوق پستی ۴۴۲، دانشگاه علوم پزشکی کرمان، دانشکده پزشکی افضلی‌پور، گروه آناتومی

چکیده

✱ **هدف:** هدف از این مطالعه ارزیابی تکوین جنین‌های موش در مرحله مورولا، بلاستوسیست اولیه و ثانویه پس از انجماد شیشه‌ای در محیط‌های R_2 و R_2 +Vero بود.

✱ **مواد و روشها:** مورولاها، بلاستوسیست‌های اولیه و ثانویه از موش‌های ماده نژاد NMRI پس از تحریک تخمک‌گذاری به دست آورده شدند. گروهی از آنها را به مدت ۲ دقیقه در معرض EFS ۴۰ درصد مخلوطی از اتیلن گلیکول و فایکول ۷۰ و سوکروز بود، قرار داده شده و پس از جای دادن در نی ۲۵/۰ میلی‌لیتر به مدت ۳ تا ۵ دقیقه در معرض بخار نیتروژن و سپس در نیتروژن مایع غوطه‌ور شدند. پس از ذوب، جنین‌ها به مدت ۵ دقیقه در معرض محلول ۰/۵ مول سوکروز قرار داده شدند. پس از آن دو گروه کنترل و انجمادی به مدت ۵ روز (۱۲۰ ساعت) در محیط‌های R_2 یا R_2 +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 R_2 از ۶۷، ۷۳ و ۸۰ درصد در محیط R_2 +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 ۲۴، ۱۹ و ۱۲ درصد در محیط R_2 و ۲۸، ۲۲ و ۱۶ درصد در محیط R_2 +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، ۵۸ و ۴۹ درصد در محیط R_2 و ۷۰، ۶۳ و ۵۶ درصد در محیط R_2 +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_2 و R_2 +Vero در کمک به تکوین جنین‌های گروه انجمادی قابلیت‌های تقریباً یکسانی دارند و از این رو می‌توان به جای استفاده از محیط‌های هم‌کشتی از محیط کشت R_2 که کم هزینه‌تر و راحت‌تر استفاده کرد. تاخیر ۴۸ ساعته تکوین جنین‌های انجمادی نسبت به گروه کنترل حاکی از آسیب جنین‌ها در طی انجماد و ذوب می‌باشد و آسیبهای وارده به جنین متعاقب انجماد شیشه‌ای برگشت‌پذیر است و نیاز به زمان دارد.

کل واژگان: مورولا، بلاستوسیست، موش، انجماد شیشه‌ای، هم‌کشتی

مقدمه

انجماد جنین که امروزه به طور وسیعی در بسیاری از گونه‌های پستانداران مورد استفاده قرار می‌گیرد (۱)، برای اولین بار توسط وتینگهام 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، ۵). از میان این تلاشها انجماد شیشه‌ای^۱ توسط Fahy و Rall 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^۲ در طی فرآیند انجماد (به علت افزایش فوق‌العاده غلظت محلول و نه به دلیل تشکیل بلورهای یخ) می‌باشد (۸). برای انجام انجماد شیشه‌ای موفق در نپتروژن مایع می‌بایست ضدیخ پس از عبور از غشا^۳ در داخل سلول با غلظت بالا متمرکز شود تا از تشکیل بلورهای یخ در داخل سلول، که نابودکننده سلول است جلوگیری کند (۹).

اما جنین در طی مراحل آماده‌کردن برای انجماد و همچنین به هنگام منجمد و ذوب شدن، در معرض خطرات متعددی می‌باشد، از جمله این خطرات می‌توان به سمیت ضدیخ (۱۰)، تشکیل بلورهای یخ در داخل و خارج سلول (۱۱)، صدمه ناشی از سرد کردن^۴ به علت وجود قطرات لیپید در داخل سیتوپلاسم (۱۲)، صدمه ناشی از شکستگی^۵ به علت تغییرات ناهمسان حجمی در فازهای مایع و جامد (۱، ۱۳)، تورم اسمزی (Osmotic Swelling) (۱۴) و چسروکیدگی اسمزی (Osmotic Shrinkage) (۱۵) اشاره نمود.

با وجود اینکه انجماد شیشه‌ای خطر بالقوه آسیب سلولی به واسطه تشکیل بلورهای یخ داخل سلولی را از بین می‌برد، اما صدمه شیمیایی و اسموتیک که به واسطه غلظت بالای ضدیخ ایجاد می‌شود هنوز به قوه خود باقی است (۱۶). یکی از آسیبهای سلولی جنین در طی انجماد، آسیبی است که به پروتئینهای سلول وارد می‌شود، از جمله این آسیبهایی می‌توان به تغییر ماهوی (Denaturation) آنزیمهای اختصاصی، نخریب پمپهای یونی غشایی و دیگر اختلالاتی که در ساختمان و عمل سلول رخ می‌دهد اشاره کرد (۱۰). به عنوان مثال بعضی از پروتئینهای مسئول انعطاف پذیری غشا در طی انجماد آسیب می‌بینند (یک فرضیه)، که سنتز آنها در طی کشت، پس از انجماد و ذوب، از سر گرفته می‌شود (۱۷). گزارش Lane و همکارانش در سال ۲۰۰۰ حاکی از کاهش فعالیت دو پروتئین تنظیم کننده pH داخل سلولی در جنینهای دو سلولی هاستر 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 کلیواژی در حفظ ظرفیت تکاملی (Development Competence) در محیط کشت به توانایی آنها در تنظیم pH داخل سلولی بستگی دارد (۱۹، ۲۰، ۲۱،

۲۲). هر چند که اثرات انجماد بر مکانیسمهای هموستاتیک جنین شناخته شده است (۱۸). Damien و همکارانش در سال ۱۹۹۰ کاهش pH داخل سلولی را در زیگوت‌های موش که به مدت ۲-۷ دقیقه در معرض پروپاندیول قرار گرفته بودند، گزارش کردند (۲۳). این احتمال وجود دارد که از دست رفتن ظرفیت تکاملی در پی 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 ۹۷ تا ۹۸ درصد مورولاهای منجمد شده تا مرحله بلاستوسیت گسترش یافته (Expanded Blastocyst) بود (۲۴). البته باید توجه داشت که از سرگیری مجدد تکوین طبیعی جنین پس از ذوب (Thawing)، به علت بازایی تدریجی و آرام فعالیت متابولیک و ستیک طبیعی جنین، نیازمند زمان می‌باشد و بستگی به شرایط کشت دارد (۲۵).

به منظور تدارک محیط کشتی مناسب برای تکامل جنین در شرایط آزمایشگاهی (In-Vitro) تلاشهای بسیاری صورت گرفته است. استفاده از سیستمهای هم‌کشتی (Co-Culture) و محیطهای کشت متوالی (Sequential Culture Media) از جمله این تلاشهاست. از طرفی اگر جنین موش را در محیطی که فاقد سرم و یا پروتئین باشد کشت دهیم، دچار یک توقف رشد (Blastocyst Block) خواهد شد، که می‌توان از طریق سیستم هم‌کشتی با تک لایه سلولهای Vero و یا یک محیط کشت مناسب (Conditioned Medium, CM) و یا پیوندهای استخراج شده از CM بر آن فائق آمد (۲۶). وزیکلهای تروفوبلاستیک، تک لایه‌های سوماتیک و جنین جوجه سه روش هم‌کشتی می‌باشند (۲۷). سلولهای رحمی (۲۸)، سلولهای لوله رحمی (۲۹) و سلولهای Vero (۳۰) از جمله سلولهای سوماتیکی هستند که با موفقیت به کار گرفته شده‌اند. تهیه سلولهای Vero، که از کلیه میمون سبز آفریقایی تهیه می‌شوند و منشاء مشترک جنینی یا سیستم تناسلی دارند و از نظر آلودگی ویروسی و دیگر آلودگیها قابل کنترل هستند، ارزاتر 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 نشان دادند که سلولهای سوماتیک در سیستم هم‌کشتی، جنین را در خارج شدن از زونا یاری می‌کنند (۳۲).

از طرف دیگر، نیازهای جنین در مراحل مختلف تکوین متفاوت می‌باشد، به طوری که غلظت گلوکز از اویداکت به طرف رحم افزایش یافته، در حالی که غلظت پیرووات و لاکتات کاهش پیدا می‌کند (۳۳، ۳۴). جنین تا مرحله هشت سلولی - مورولا برای تامین انرژی از چرخه کربس استفاده می‌کند و از آن زمان به بعد از گلیکولیز هم استفاده خواهد کرد (۳۵). استفاده از همه اسیدهای آمینه از

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

مرحله هشت سلولی - مورولا به بعد باعث افزایش توان زیستی یا افزایش توان لانه‌گزینی جنینها پس از انتقال به رحم می‌شود (۳۶)، از این رو است که استفاده از محیطهای کشت متوالی متداول شده است (۳۷، ۳۸) 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 ۴۸ ساعت اولیه کشت جنین و تا مرحله ۸ سلولی - مورولا به کار می‌رود، حاوی گلوکز کم، پیرووات و لاکتات زیاد، اتیلن دی آمین تتراسیتیک اسید (EDTA)، اسیدهای آمینه غیر ضروری ایگل و گلوتامین بوده و محیط R_2 که برای کشت جنین بعد از مرحله مورولا مناسب می‌باشد، حاوی گلوکز زیاد پیرووات و لاکتات 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، بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه منجمد و ذوب شده موش و ارزیابی محیطهای کشت فوق در ترمیم آسیبهای ناشی از انجماد است.

مواد و روشها

* تحریک تخمک گذاری

موشهای ماده غیر هم خون (Outbred) نژاد NMRI، از انستیتوپاستور ایران با سن ۴ هفته تهیه و دو هفته در حیوانخانه با ۱۴ ساعت روشنایی و ۱۰ ساعت تاریکی در روز، دمای ۲۰ سانتیگراد و تغذیه با غذای موش نگهداری شدند. سپس به منظور تحریک تخمک گذاری، ابتدا در ساعت ۱۳ روز اول، ۱۰ واحد بین‌المللی از HMG (Organon) یا هورمون منوپوز انسانی به صورت IP Intraoperative و پس از ۴۸ ساعت ۱۰ واحد بین‌المللی HCG (Organon) به صورت IP 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، واژن موشهای ماده را برای یافتن پلاک جفت‌گیری (VP) مورد معاینه قرار داده و موارد پلاک مثبت جدا شدند.

* تهیه جنینهای مورولا بلاستوسیت اولیه و ثانویه

۹۱ تا ۹۴ 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^۱ را در قطره‌های ۱۰۰ میکرولیتری از محیط R_2 حاوی سرم آلبومین انسانی قرار داده و پس از فلاشینگ از محیط R_2 با فشار از انتهای دیستال شاخ رحم با Flushing، تزریق مایع با فشار از انتهای دیستال شاخ رحم با استفاده از یک سرنگ انسولین و سر سوزن شماره ۲۶ استریل تا جنینها از انتهای دیگر شاخ رحم خارج شوند، جنینها (مورولا، بلاستوسیت اولیه و ثانویه) را به دست آورده و پس از چند بار شستشو در قطره‌های تمیز و جدا کردن جنینهای مراحل 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.

* گروههای آزمون و کنترل

در مجموع دوازده گروه، شش گروه آزمون و شش گروه کنترل وجود داشت:

گروههای آزمون: مورولاها، بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه منجمد و ذوب شده که در محیطهای کشت R_2 با Vero+ R_2 کشت داده شدند.

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

* محیطهای کشت

محیطهای کشت مورد استفاده در این تحقیق عبارت بود از:

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

- هم‌کشتی سلولهای Vero در محیط R_2 .

- محیط کشت MEM α (Sigma, MO644).

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

* تهیه و پاساژ سلولهای Vero

پس از تهیه سلولهای Vero به صورت منجمد از انستیتوپاستور ایران، ابتدا ویال حاوی سلولها را در آب ۳۷ سانتیگراد ذوب کرده و پس از دوبار شستشو با محیط کشت MEM α حاوی ۱۰ درصد سرم جنین گاوی (FCS) (Gibco)، در یک فلاسک ۲۵ میلی‌لیتری استریل به مدت ۳-۴ روز کشت داده شد. پس از حذف محیط کشت، آنزیم تریپسین EDTA را اضافه کرده تا سلولها از کف فلاسک کنده شوند. سپس محیط FCS +20% MEM α را اضافه کرده و پس از دوبار سانتریفوژ محیط روی آنرا دور ریخته و دوباره محیط حاوی سرم را به آن اضافه و بعد به صورت 2000cell/50 μ l اقدام به قطره‌گذاری شد.

* هم‌کشتی سلولهای Vero در محیط کشت R_2

ابتدا از سلولهای Vero که در محیط MEM α قرار داشتند، در زیر هود و با حفظ شرایط استریل در یک دیش ۳۵ میلی‌متری اقدام به قطره گذاری شد. پس از حدود سه روز که سلولهای Vero بیش از ۶۰ درصد کف قطره محیط کشت را پوشاندند، محیط روی سلولهای Vero با محیط کشت جدید R_2 دارای سرم آلبومین انسانی عوض شد و در انکوباتور CO_2 دار ۵ درصد و دمای ۳۷ سانتیگراد و دارای رطوبت به مدت ۲۴ ساعت نگهداری شدند تا شرایط برای هم‌کشتی فراهم گردد. سپس جنینهای گروه کنترل و آزمون را در قطره‌های جداگانه قرار داده تا به رشد خود ادامه دهند و نتایج رشد و تکامل آنها به طور ۲۴ ساعته

و با کمک میکروسکوپ معکوس ثبت شد.

در بخار نیتروژن نگهداشته 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 نگهداشته و بعد وارد آب ۲۰ سانتیگراد شدند، تا محتویات داخل نی ذوب شود. پس از قطع پلاکهای دو انتهای نی، محتویات نی به داخل قطره‌ای از محلول ذوب منتقل گردد. در مرحله بعد جنینها وارد قطره دیگری از محلول شده و پس از چند بار شستو در محیط کشت R_2 ، گروهی وارد قطره‌ای از محیط کشت R_2 و گروهی دیگر وارد قطره‌ای از سلولهای Vero حاوی محیط کشت منتقل شدند.

* ارزیابی جنینها

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

- مورولا، به جنینهای متراکم شده‌ای که فاقد بلاستوسل بودند.
- بلاستوسیت اولیه، به جنینهایی که حفره بلاستوسل آنها کمتر از نصف حجم جنین بود.
- بلاستوسیت ثانویه به جنینهایی که حفره بلاستوسل آنها بزرگتر از نصف حجم جنین بود.
- بلاستوسیت گسترش یافته، به جنینهایی که علاوه بر داشتن حفره بلاستوسل بزرگ، حجم جنین نسبت به حجم اولیه نیز افزایش یافته و زونا پلوسیداً نازک بود.
- بلاستوسیت در حال خروج از زونا (Hg, Hatching)، که تروفواکتودرم شروع به خروج از zona کرده بود (Herniation).
- بلاستوسیت خارج شده از زونا (Hd, Hatched)، به بلاستوسیتهایی که کاملاً از زونا خارج شده بودند.

* تجزیه و تحلیل آماری

مقایسه میزان زنده ماندن جنینهای انجمادی و کنترل با هم و در طی روزهای متوالی کشت با استفاده از آزمون مربع کای^۳ (Chi-Square Test) انجام شد.

یافته‌ها

* میزان زنده بودن جنینها پس از انجماد شیشه‌ای نتایج حاصله در جدول ۱ آمده است. معیارهای ما برای نبودن

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

* روش انجماد و ذوب

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

* محلولهای انجماد و ذوب

۱) محلول مورد استفاده در این تحقیق EFS40 بود که ترکیبی از ۴۰ درصد اتیلن گلیکول (Aldrich, 29, 323-7)، ۱۸ درصد فایکول ۷۰ (Sigma, MW 70000, F-2878) و $3/3$ مولار سوکروز (Merck, 7653) است. برای تهیه آن ابتدا محلول PBI با ترکیبی از PBS^۱ و $1/1$ گرم در لیتر استرپتومایسین و $6/0$ گرم در لیتر پنی سیلین G و $3/3$ میلی گرم پیرووات، تهیه و از یک فیلتر عبور داده شد. سپس ۱۵ گرم فایکول ۷۰ به ازای هر $35/1$ میلی لیتر محلول PBI یک فلاسک ۵۰ میلی لیتری حل گردید (فایکول ۷۰ به سختی در PBI حل می شود و به مدت یک شب برای حل آن زمان لازم است). پس از آن $8/56$ گرم سوکروز به ازای هر $35/1$ میلی لیتر محلول PBI و بعد ۱۰۵ میلی گرم BSA به ازای هر $35/1$ میلی لیتر از PBI اضافه شد. برای تهیه ۱۰ میلی لیتر از محلول انجمادی (EFS40) برابر روش کاسایی (۹) ۴ میلی لیتر اتیلن گلیکول و ۶ میلی لیتر محلول تهیه شده فوق در یک لوله ۱۰ میلی لیتری مخلوط گردید.

۲) محلول ذوب، برای تهیه ۵ میلی لیتر از محلول $5/5$ مولار سوکروز، $855/5$ گرم سوکروز در ۵ میلی لیتر PBI حل و پس از عبور دادن از فیلتر $22/0$ میکرومتری، در دمای ۴ سانتیگراد نگهداری شد. روش انجماد: ابتدا درجه حرارت اطاق را اندازه گیری کرده، که باید حدود ۲۰ 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 انجماد (EFS40) قطره‌ای، در داخل دو دیش ۳۵ میلی متری گذاشته (به طوری که در هر دیش یک قطره وجود داشته باشد) و به ترتیب زیر به داخل یک نی $25/0$ میلی لیتری (IMV, The genuine cassou straw, France) که از قبل علامت گذاری شده بود، کشیده شد: ۶۰ میلی متر محلول ذوب، ۱۵ میلی متر هوا، ۳ میلی متر محلول انجماد، ۴ میلی متر هوا و ۱۳ میلی متر محلول انجماد. پس از آن جنینها با استفاده از یک پیپت دارای کنترل کننده دهانی، به قطره‌ای از محلول انجماد در داخل یک دیش ۳۵ میلی لیتری منتقل شدند، در حالی که انتقال آنها با استفاده از یک میکروسکوپ استرنو (hund watzlar SM23) کنترل می شد، جنینها را به مدت ۲ دقیقه در آن نگهداشته (Equilibration time) سپس با پیپت پاستور دیگری جنینها جمع شده و به ستون ۱۳ میلی متری از محلول انجماد موجود در نی منتقل شدند، به دنبال آن به ترتیب یک ستون ۴ میلی متری هوا، یک ستون ۳ میلی متری محلول انجماد و یک ستون ۵ میلی متری هوا در نهایت یک ستون از محلول ذوب را کشیده و انتهای نی پلاک شد. پس از آن نی‌ها به مدت ۳ تا ۵ دقیقه

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 معنی داری را نشان نداد.

مقایسه تعداد مورولاها، بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه گروه انجمادی در محیط R_2 نسبت به محیط R_2+Vero که به مرحله Hd و Hg 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 معنی داری را نشان نداد.

* مقایسه تکوین جنینهای کنترل و انجمادی در طی ۱۲۰ ساعت

مقایسه تکوین جنینهای انجمادی و کنترل در طی ۱۲۰ ساعت و در محیطهای R_2 و R_2+Vero ، نشان داد که حداکثر تکوین جنینهای گروه کنترل (مورولا، بلاستوسیت اولیه و ثانویه) در طی ۲۴ ساعت اول و دوم صورت می‌گیرد، به عبارت دیگر در طی ۴۸ ساعت اول کشت اکثریت جنینهای گروه کنترل (بین ۶۳ تا ۸۰ درصد) به مرحله Hd و Hg رسیدند و پس از آن یعنی در طی ۷۲ ساعت بعدی، منحنی تعداد جنینهایی که به مرحله Hd و Hg رسیدند، تقریباً حالت پلاتو پیدا کرد، در حالی که منحنی تعداد جنینهای انجمادی که در طی ۱۲ ساعت کشت به مرحله Hd و Hg رسیدند، نشان داد که جنینهای انجمادی (مورولا، بلاستوسیت اولیه و ثانویه) پس از یک تاخیر ۲۴ و ۴۸ ساعته نسبت به گروه کنترل به میزان حداکثر رسیدند.

مورولاها و بلاستوسیت‌های اولیه انجمادی با ۲۴ ساعت تاخیر و در طی ۲۴ ساعت سوم کشت در محیطهای R_2 و R_2+Vero با تفاوت معنی داری نسبت به ۲۴ ساعت دوم به مرحله Hd و Hg رسیدند (در محیط R_2 به ترتیب $P < 0.05$ و $P < 0.05$ و در محیط R_2+Vero به ترتیب $P < 0.005$ و $P = 0.005$)، در حالی که پس از آن دیگر تفاوت معنی داری در تعداد جنینهای انجمادی که به مرحله Hd و Hg رسیدند مشاهده نشد. بیشترین تعداد جنینهای انجمادی که به مرحله Hd و Hg رسیدند متعلق به گروه مورولاهایی بود که در محیط R_2+Vero کشت داده شده بودند (FMrv). از طرف دیگر اکثریت بلاستوسیت‌های ثانویه انجمادی با ۴۸ ساعت تاخیر و در طی ۲۴ ساعت چهارم به مرحله Hg و Hd رسیدند، به طوری که تفاوت معنی دار در تعداد بلاستوسیت‌های ثانویه که به مرحله Hd و Hg رسیدند، تنها در ۲۴ ساعت چهارم نسبت به ۲۴ ساعت سوم (در محیطهای R_2 و R_2+Vero به ترتیب عبارت بود از $P < 0.05$ و $P < 0.05$)، یعنی با ۲۴ ساعت تاخیر نسبت به مورولا و بلاستوسیت‌های اولیه انجمادی، تعداد زیادی از بلاستوسیت‌های ثانویه انجمادی به مرحله Hd و Hg رسیدند. در اینجا نیز بیشترین تعداد بلاستوسیت‌های ثانویه انجمادی که به مرحله Hd و Hg رسیدند متعلق به گروه بلاستوسیت‌های ثانویه ای بود که در محیط R_2+Vero کشت داده شده بودند. لیکن تفاوت معنی داری در تعداد بلاستوسیت‌های ثانویه انجمادی که به مرحله Hd و Hg رسیدند بین محیط R_2 و R_2+Vero مشاهده نشد ($P > 0.05$).

جنینها پس از انجماد عبارت بود از:

(۱) Fragmentation و واکنش بودن بلاستومرهای جنین

(۲) جنینهای با مشخصه فوق در قطره‌ای جداگانه به مدت ۳-۵ روز

نگهداری شده و عدم پیشرفت تکوینی

تعداد مورولاهای زنده پس از انجماد شیشه‌ای با تفاوت کاملاً معنی داری از بلاستوسیت‌های اولیه ($P = 0.0007$) و ثانویه ($P = 0.0001$) بیشتر بود. تعداد بلاستوسیت‌های اولیه زنده پس از انجماد شیشه‌ای نیز با تفاوت معنی داری بیشتر از بلاستوسیت‌های ثانویه بود ($P = 0.0175$).

جدول ۱: درصد زنده بودن جنینها پس از انجماد شیشه‌ای

دورولا	تعداد جنین پس از ذوب	تعداد جنین زنده (درصد)
دورولا	۲۰۸	۱۹۸(۹۵)
بلاستوسیت اولیه	۲۳۷	۲۱۰(۸۹)
بلاستوسیت ثانویه	۲۸۹	۲۲۱(۷۶)

* مقایسه تکوین مورولاها، بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه در گروههای کنترل و انجمادی

این نتایج نشان داد که با وجود اینکه درصد بالاتری از مورولاهای گروه کنترل در محیط R_2 در طی ۱۲۰ ساعت به مرحله Hd و Hg رسیدند (۸۵ درصد) اما نسبت به گروه انجمادی در محیط R_2 (۷۱ درصد) تفاوت معنی داری نداشتند ($P > 0.05$). البته بین تعداد بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه گروه کنترل در محیط R_2 که به مرحله Hd و Hg رسیدند (به ترتیب ۸۸ و ۹۲ درصد) نسبت به گروه انجمادی مربوط به خود (به ترتیب ۶۳ و ۵۳ درصد) تفاوت معنی داری وجود دارد، (به ترتیب عبارت بود از $P = 0.01$ برای بلاستوسیت‌های اولیه و $P < 0.00001$ برای بلاستوسیت‌های ثانویه). بالاترین درصد Hd و Hg در گروه کنترل و در محیط R_2 ، متعلق به گروه بلاستوسیت‌های ثانویه (۹۲ درصد) و بالاترین درصد Hd و Hg در گروه انجمادی متعلق به مورولاها (۷۱ درصد) بود.

مقایسه تکوین مورولاهای گروه کنترل در محیط R_2+Vero پس از ۱۲۰ ساعت که به مرحله Hd و Hg رسیدند (۸۸ درصد) در برابر گروه انجمادی مربوطه (۷۷ درصد) تفاوت معنی داری را نشان نداد ($P > 0.05$)، اما بین تعداد بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه گروه کنترل در محیط R_2+Vero پس از ۱۲۰ ساعت که به مرحله Hd و Hg رسیدند (به ترتیب ۹۰ درصد و ۹۵ درصد) و گروه انجمادی مربوطه (به ترتیب ۶۸ درصد و ۶۰ درصد) تفاوت معنی دار وجود دارد (به ترتیب عبارت بود از $P = 0.009$ و $P < 0.0001$)، در اینجا هم با اینکه بالاترین درصد Hd و Hg مربوط به بلاستوسیت‌های ثانویه گروه کنترل در محیط R_2+Vero بود (۹۵ درصد)، بالاترین درصد Hd و Hg گروه انجمادی و در محیط R_2+Vero مربوط به مورولاها بود (۷۷ درصد).

مقایسه تکوین مورولاها و بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه گروه

جدول ۲: تکوین مورولایها در گروه کنترل و انجمادی، اعداد داخل پرانتز به درصد می‌باشد.

کروهها	تکرار	تعداد	مورولا پس از انجماد و در محیطهای R ₂ و R ₂ +Vero طی پنج روز کشت				
			Deg. Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg
Days			۵	۴	۳	۲	۱
CMr	۵	۵۴	۲۶(۵۵)	۲۲(۸۱)	۳۹(۷۲)a	۲۴(۶۲)c	۱۱(۲۰)
FMr	۶	۴۹	۳۵(۷۱)	۲۲(۶۵)	۲۵(۵۱)	۱۲(۲۴)	۶(۱۲)
CMrv	۵	۴۸	۲۲(۸۸)	۴۰(۸۳)	۳۷(۷۷)	۳۲(۶۷)c	۱۱(۲۲)
FMrv	۶	۳۷	۳۶(۷۷)	۳۲(۷۰)	۲۸(۶۰)	۱۲(۲۸)	۸(۱۷)

CMr: مورولایهای گروه کنترل در محیط کشت R₂; FMr: مورولایهای انجمادی در محیط کشت R₂; CMrv: مورولایهای گروه کنترل در محیط کشت R₂+Vero; FMrv: مورولایهای انجمادی در محیط کشت R₂+Vero; Deg: بلاستوسیت‌های دژنره شده، Hd و Hg: بلاستوسیت‌های در حال خروج از زونا (Hd) و خارج شده از زونا (Hd).
 1-5 روزهای کشت یک تا پنج، سطوح معنی‌دار بودن: a: P<0.05 b: P<0.01 C: P<0.001

جدول ۳: تکوین بلاستوسیت‌های اولیه در گروههای کنترل و انجمادی، اعداد داخل پرانتز به درصد می‌باشد.

کروهها	تکرار	تعداد	مورولا پس از انجماد و در محیطهای R ₂ و R ₂ +Vero طی پنج روز کشت				
			Deg. Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg
Days			۵	۴	۳	۲	۱
CEBr	۵	۳۲	۲۸(۸۸)a	۲۶(۸۳)a	۲۲(۷۹)c	۲۰(۷۰)c	۱۱(۳۶)a
FEBr	۶	۳۲	۲۷(۶۲)	۲۵(۵۸)	۱۸(۲۲)	۸(۱۹)	۲(۷)
CEBrv	۵	۵۱	۲۶(۹۰)b	۲۲(۸۶)b	۲۲(۸۲)c	۲۷(۷۲)c	۱۵(۲۹)b
FEBrv	۶	۷۲	۵۰(۶۸)	۴۶(۶۲)	۳۲(۴۵)	۱۶(۲۲)	۷(۱۰)

CEBr: بلاستوسیت‌های اولیه گروه کنترل در محیط کشت R₂; FEBr: بلاستوسیت‌های اولیه انجمادی در محیط کشت R₂; CEBrv: بلاستوسیت‌های اولیه گروه کنترل در محیط کشت R₂+Vero; FEBrv: بلاستوسیت‌های اولیه انجمادی در محیط کشت R₂+Vero; Deg: بلاستوسیت‌های دژنره شده، Hd و Hg: بلاستوسیت‌های در حال خروج از زونا (Hd) و خارج شده از زونا (Hd).
 a: P<0.05 b: P<0.01 C: P<0.001

جدول ۴: تکوین بلاستوسیت‌های ثانویه در گروههای کنترل و انجمادی، اعداد داخل پرانتز به درصد می‌باشد.

کروهها	تکرار	تعداد	مورولا پس از انجماد و در محیطهای R ₂ و R ₂ +Vero طی پنج روز کشت				
			Deg. Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg	Hd,Hg
Days			۵	۴	۳	۲	۱
CLBr	۸	۷۹	۷۲(۹۱)c	۷۱(۹۰)c	۶۸(۸۶)c	۵۹(۷۵)c	۲۷(۳۴)c
FLBr	۵	۵۱	۲۷(۵۳)	۲۵(۴۹)	۱۲(۲۷)	۶(۱۲)	۲(۴)
CLBrv	۵	۵۶	۵۲(۹۰)c	۵۲(۹۲)c	۵۱(۹۱)c	۳۵(۸۰)c	۲۲(۳۹)c
FLBrv	۴	۴۵	۲۷(۶۰)	۲۵(۵۶)	۱۲(۲۷)	۷(۱۶)	۲(۷)

CLBr: بلاستوسیت‌های ثانویه گروه کنترل در محیط کشت R₂; FLBr: بلاستوسیت‌های ثانویه انجمادی در محیط کشت R₂; CLBrv: بلاستوسیت‌های ثانویه گروه کنترل در محیط کشت R₂+Vero; FLBrv: بلاستوسیت‌های ثانویه انجمادی در محیط کشت R₂+Vero; Deg: بلاستوسیت‌های دژنره شده، Hd و Hg: بلاستوسیت‌های در حال خروج از زونا (Hd) و خارج شده از زونا (Hd).
 1-5: روزهای کشت یک تا پنج، سطوح معنی‌دار بودن: a: P<0.05 b: P<0.01 C: P<0.001

بحث

خواهد شد، که می‌تواند سمیت بیشتری را در پی داشته باشد (۴۴). ضمناً مورولا و بلاستوسیت از نظر ساختاری با هم متفاوتند، زیرا بلاستوسیت دارای یک حفره پر از مایع به نام بلاستوسل^۱ است که با افزایش اندازه بلاستوسل میزان شانس زنده بودن جنین^۲ پس از انجماد شیشه‌ای کاهش می‌یابد (۴۱، ۴۵).

علاوه بر این، نتایج مطالعه حاضر نشان داد که مورولا، بلاستوسیت‌های ثانویه و اولیه با درصد نسبتاً مطلوبی (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 موفقیت از آن جنینهایی بود که کمترین آسیب

در تحقیق حاضر به ترتیب ۹۵ درصد، ۸۵ درصد، ۷۶ درصد مورولا، بلاستوسیت ثانویه 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 مرحله‌ای و ساده، ۹۸ درصد مورولای زنده پس از انجماد شیشه‌ای گزارش نمودند (۲۴). این میزان برای بلاستوسیت اولیه ۹۱ درصد و برای بلاستوسیت گسترش یافته ۵۷-۶۶ درصد بود (۲۴، ۴۱). در توجه این تفاوت در میزان زنده بودن جنینها پس از انجماد شیشه‌ای باید گفت که با پیشرفت مرحله تکاملی نفوذپذیری جنین نسبت به ضدیخ افزایش می‌یابد (۴۲)، در حالی که حجم هر سلول تشکیل دهنده بلاستوسیت نسبت به مورولا کاهش پیدا می‌کند، در نتیجه غلظت داخل سلولی اتیلن‌گلیکول که ضدیخ نفوذپذیر ترکیب EFS40 می‌باشد (۴۳) در بلاستوسیت بسیار بیشتر از مورولا

1. Blastocell
 2. Survival Rate

و یا سبکینها فاکتورهای هستند که می‌توانند به طور قدرتمندی تکامل جنین را تحت تاثیر قرار دهند (۲۶)، امکانات ارتقاء کیفیت جنین در مراحل ابتدائی تکوین شده و جنینها را قادر می‌سازد تا بلوک تکوینی را با موفقیت پشت سر بگذارند^۵ و یا اینکه سلولهای Vero با ترشح آنزیمهای پروتولیتیک از قبیل کیموتریپسین محیط را از موادی که اثر مهار کننده بر تکامل جنین دارند پاک می‌کنند^۶ (۲۸). اما نتایج این تحقیق حاکی از این بود که محیطهای کشت R₂ و سیستم هم‌کشتی Vero در محیط R₂ قابلیت‌های تقریباً یکسانی در کمک به تکوین جنینهای آسیب دیده انجمادی و کنترل در مرحله مورولا، بلاستوسیت اولیه و ثانویه دارند. ضمن یادآوری این نکته که مکانیسم عمل دقیق عملکرد سلولهای کمک کننده در سیستمهای هم‌کشتی در پیشبرد تکامل جنین پستانداران و کمک به خروج از زونا دقیقاً مشخص نیست، شاید علت معنی دار نبودن تفاوت بین محیطهای کشت R₂ و R₂+Vero در کمک به تکوین مورولاها، بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه انجمادی این باشد که محیط R₂، یا حاوی فاکتورهای لازم برای تحریک از سرگیری تکوین طبیعی جنینها پس از انجماد می‌باشد و یا اینکه شرایط لازم را برای تولید این فاکتورها توسط خود جنینها فراهم می‌آورد. از طرف دیگر این احتمال نیز وجود دارد که علت معنی دار نشدن تفاوت بین محیطهای کشت R₂ و R₂+Vero در کمک به تکوین جنینهای انجمادی و گروه کنترل، نژاد مورد استفاده در تحقیق حاضر باشد، لذا پیشنهاد می‌شود که نظیر این تحقیق بر روی نژادهای دیگر موش و حتی گونه‌های دیگر حیوانات نیز انجام شود.

نتایج حاصل از تحقیق حاضر حاکی از این است که محیطهای کشت R₂ و R₂+Vero در کمک به تکوین جنینهای انجمادی قابلیت‌های تقریباً یکسانی دارند، از این رو با وجود اینکه نیاز به تحقیقات بیشتر در این زمینه برای حصول اطمینان بیشتر وجود دارد، می‌توان به جای استفاده از محیطهای هم‌کشتی که هم مشکل‌تر و هم متضمن هزینه بیشتر است، از محیط کشت R₂ برای کمک به جنینها پس از انجماد استفاده کرد. تاخیر ۴۸ ساعته تکوین جنینهای انجمادی نسبت به گروه کنترل حاکی از آسیب جنینها در طی انجماد و ذوب می‌باشد، اما آسیبهایی وارده در جنین متعاقب انجماد شیشه‌ای برگشت پذیر است و نیاز به زمان دارد.

تقدیر و تشکر

این تحقیق بخشی از طرح تحقیقاتی «بررسی اثر انجماد شیشه‌ای^۷ بر فراساختار سلولی جنین موش در مرحله بلاستوسیت اولیه^۸ به وسیله میکروسکوپ الکترونی» بود که در دویست و سیزدهمین نشست شورای پژوهشی دانشکده پزشکی شهیدبهنشی به تصویب رسید. محل اجرای این تحقیق در پژوهشکده رویان بود. نویسندگان مراتب تقدیر و تشکر خود را از ریاست محترم پژوهشکده رویان، جناب آقای دکتر

را در طی انجماد شیشه‌ای دیده و از هم‌کشتی سلولهای Vero سود برده بودند، به بیانی دیگر بیشترین درصد (۷۷ درصد) مربوط به مورولاهای انجمادی بود که در محیط کشت R₂+Vero کشت داده شده و کمترین درصد (۵۳ درصد) مربوط به بلاستوسیت‌های ثانویه بود که در محیط R₂ کشت داده شده بودند. این امر احتمالاً حاکی از این است که انجماد شیشه‌ای با روش فوق کمترین آسیب را به مورولاها و بیشترین آسیب را به بلاستوسیت‌های ثانویه وارد آورده است. البته تفاوت معنی‌داری در تعداد جنینهایی که در محیط R₂ و R₂+Vero به مرحله Hd و Hg رسیدند مشاهده نشد. اما بین تعداد مورولاها و بلاستوسیت‌های اولیه و ثانویه انجمادی که به مرحله Hd و Hg رسیده بودند تفاوت معنی‌دار بود. از طرف دیگر در حالی که اکثریت جنینهای گروه کنترل در ۲۴ ساعت دوم به مرحله Hd و Hg رسیدند، اکثریت جنینهای گروه انجمادی با ۲۴ تا ۴۸ ساعت تاخیر و در ۲۴ ساعت سوم و چهارم به مرحله در حال خروج از زونا رسیدند (مورولا و بلاستوسیت‌های اولیه در ۲۴ ساعت سوم و بلاستوسیت‌های ثانویه در ۲۴ ساعت چهارم). در توجیه این تاخیر Wilson JM و همکارانش در سال ۱۹۸۷ از سرگیری تکوین طبیعی جنین را پس از ذوب^۱، به علت بازیابی تدریجی و آرام فعالیت متابولیک و ستبک طبیعی جنین، نیازمند گذشت زمان و وابسته به محیط کشت دانستند (۲۵)، البته این تاخیر با توجه به آسیب ساختارهای جنین در طی انجماد قابل درک است، زیرا برای انجماد انجماد شیشه‌ای موفق نیاز به غلظت بالای ضدیخ در داخل سلول می‌باشد و این ضدیخ در داخل سلول ممکن است باعث تغییر ماهوی^۲ پروتئینها شود (۱۰) و با توجه به اینکه سیترولاسم تخمک و جنین به طور نرمال حاوی حدود ۱۸ گرم ماده خشک به ازای هر ۱۰۰ میلی‌لیتر است (۴۶، ۴۷) و ۶۵ تا ۷۰ درصد آن یعنی در حدود ۱۲ گرم پروتئین می‌باشد (۴۸، ۴۹)، احتمال آسیب به واسطه فعل و انفعالات آبگریز^۳ ضدیخ نفوذ کرده به داخل سلول با پروتئینهای غشا یا سیترولاسکلتون وجود دارد (۱۰). با وجود اینکه Bavister محیط کشت G₂ (که محیط R₂ از نظر ترکیبات تقریباً معادل آن است) را محیط ایده‌آلی نمی‌داند و نیاز به تحقیقات بیشتری را برای درک نیازهای بلاستوسیتها قبل از لانه‌گزینی پیشنهاد می‌کند (۵۰) لیکن احتمالاً این محیط با داشتن همه اسیدهای آمینه و ویتامینهای ایگل، گلوکز زیاد و لاکتات کم شرایط مناسب برای تکوین جنینهای (پس از مرحله مورولا) آسیب دیده انجمادی فراهم می‌آورد.

هر چند گزارش Wiemer و همکارانش در سال ۱۹۹۴ (۳۲) و Chen و همکارانش در سال ۱۹۹۷ (۲۶) و Citadini و همکارانش در ۱۹۹۷ (۵۱) و نعمت‌الهی‌ماهانی و همکارانش در سال ۱۹۹۹ (۵۲) از کمک موثر سلولهای Vero در تکوین جنینها می‌باشد و مکانیسمهایی را نیز برای عملکرد آنها ارائه کرده‌اند، از جمله اینکه در سیستم هم‌کشتی سلولهای کمک کننده^۴ با ترشح و آزاد کردن موادی مانند Insulin like growth factor (۵۳) و Insulin growth factor binding proteins (۵۴) و پپتیدهای با وزن مولکولی بین ۳ تا ۱۰۰ کیلودالتون که از سلولهای Vero حاصل می‌شود (پلی پپتیدهای با وزن مولکولی پائین، از جمله فاکتورهای رشد

1. Thawing
2. Denaturation
3. Hydrophobic
4. Helper
5. Positive Conditioning
6. Negative Conditioning
7. Vitrification
8. Early Blastocyst



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 mammalian 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) Elsevier, Amsterdam, 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 DI, 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, Grijpen 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⁺/H⁺ 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
- Daniem 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 gibroblast cells. Hum Reprod 1989; 4: 595-600
33. Gardner DK, Leese HJ: Concentrations of nutrients 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
39. حسین بهاروند، مجتبی رضازاده ولوجردی: مقایسه تکوبین جنبینهای موش در محیطهای کشت متوالی ساخته شده R₁ و R₂ (رویان 1 و 2) و معادلهای تجاری G_{1,2} و G_{2,2}. مجله پزشکی حکیم، 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, Rigopulos 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-fhawed 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

