

تأثیر فاکتور مهار کننده لوسمی انسانی بر تکوین جنین دو سلولی موش ICR

قاسم ساکی Ph.D.*، علیقلی سبحانی Ph.D.*، محمد اکبری Ph.D.*، فرید ابولحسنی Ph.D.*

مژده صالح نیا Ph.D.*، فیروزه اکبری اسبقی M.D.*

✉ دانشگاه علوم پزشکی تهران، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریح

✉ آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی: ۶۴۴۷-۱۴۱۵۵، دانشگاه علوم پزشکی تهران، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریح

چکیده

هدف: بررسی اثر فاکتورهای مهار کننده لوسمی بر تکوین جنینهای دو سلولی موش ICR

مواد و روشها: در این تحقیق ابتدا به هر موش ماده نژاد ICR، ۷/۵ واحد هورمون گونادوتروپین سرم خون مادیان حامله Pregnant Mare Serum Gonadotropine (PMSG) و ۴۸ ساعت بعد ۷/۵ واحد هورمون گونادوتروپین جفت انسان Human Chronic Gonadotropine (HCG) به روش داخل صفاتی تزریق شد. سپس موشهای ماده به صورت دو به یک در کنار موشهای نر از همان نژاد قرار گرفتند. ۱۳ تا ۱۴ ساعت بعد از تزریق HCG، موشهای ماده دارای پلاک واژنی مثبت از قفس ترها جدا شده و ۴۶ تا ۴۸ ساعت بعد از تزریق HCG با روش قطع نخاعی گردنی (Cervical Dislocation) کشته و جنینهای دو سلولی با روش Flushing جمع آوری شدند. جنینهای دو سلولی با مشخصات مورفولوژیک نرمال به صورت تصادفی در محیط کشت KSOM حاوی سه دوز متفاوت LIF (۱۵۰۰ IU/ml، ۱۰۰۰ IU/ml، ۵۰۰ IU/ml) و نیز محیط کشت فاقد این ترکیب به عنوان کنترل به مدت ۱۲۰ ساعت کشت داده شدند. در طی این مدت روزانه تکوین جنینها با استفاده از میکروسکوپ معکوس (invert) با بزرگنمایی ۱۰۰X مورد بررسی قرار گرفتند. جهت آنالیز آماری یافته‌ها در جداول ثبت اطلاعات نوشته و سپس با روش 2X مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفتند.

یافته‌ها: میزان کل جنینهای ۴، ۸ و ۱۶-۹ سلولی حاصله در محیطهای کشت با غلظتهای متفاوت فاکتور مهار کننده لوسمی انسانی در مقایسه با گروه کنترل (بدون فاکتور مهار کننده لوسمی) تفاوت معنی داری را نشان نمی‌دهد، اما میزان مورولا، بلاستوسیت و بلاستوسیت در حال خروج از پرده شفاف (Hatching) پس از ۱۲۰ ساعت کشت در محیطهای با غلظتهای متفاوت فاکتور مهار کننده لوسمی تفاوت معنی داری را نشان می‌دهد ($P < 0.05$).

نتیجه‌گیری: نتایج حاصل از این مطالعه نشان می‌دهد که فاکتور مهار کننده لوسمی انسانی بر تکوین جنینهای موش سفید نر نژاد ICR در مراحل اولیه تکاملی (۲ تا ۱۶-۹ سلولی) تأثیر معنی داری نداشته اما باعث بهبود تکوین مورولا، بلاستوسیت و هچینگ بلاستوسیت می‌شود.

کل واژگان: فاکتور مهار کننده لوسمی، جنین قبل از لانه‌گزینی، موش ICR

مقدمه

فاکتور مهارکننده لوسمی^۱ توسط Metcelf و همکاران برای اولین بار در سال ۱۹۸۶ در یکی از مراکز تحقیقات پزشکی ملیورن استرالیا کشف شد. این فاکتور یک سایتوکین Pleiotropic از خانواده Interleukin-6 است و گیرندگی آن بر روی سلولهای عصبی، مگاکاریوسیتها، میوبلاستها، سلولهای اپی تلیالی پستان، سلولهای توده داخلی (ICM)^۲ و اندومتر رحم دیده شده است (۱، ۲، ۳). فاکتور مهارکننده لوسمی، یک گلیکوپروتئین ترشحی با وزن مولکولی ۶۷Kd-۳۸ است (۴) و توسط سلولهای اندومتر رحم (۵، ۶)، سلولهای اپی تلیالی بخش آمبولی لوله رحم (۷) و حتی خود جنین ترشح می شود (۸). این فاکتور از گلیکوزیلاسیون پروتئینهای با وزن مولکولی تقریباً ۲۰ Kd به دست می آید (۴) و از طریق گیرنده سطح سلولی^۳ عمل می کند (۹). فاکتور مهارکننده لوسمی دارای اعمالی مانند جلوگیری از تمایز سلولهای بنیادی جنین^۴ (۱۰)، تحریک آزاد سازی کلسیم استخوان (۱۱)، القاء سنتز پروتئین (۱۲)، تکثیر و توان زیستی جنین^۵ می باشد (۱). همچنین این فاکتور نقش ویژه ای در عمل لانه گزینی داشته و تخریب ژن مربوط به این فاکتور (Knockout of gene) باعث عدم لانه گزینی جنین می شود (۱۳). مطالعات نشان داده است که میزان این فاکتور در مایع رحمی زنان نابارور با منشا ناشناخته (Unexplained infertility) کمتر از میزان آن در مایع رحمی زنان بارور است (۱۴). فاکتور مهارکننده لوسمی نقش بسیار مهمی در تکامل جنینها داشته و باعث افزایش تکوین و هجینگ بلاستوسیت موش (۱۵) Bovine، (۱۶) گوسفند (۱۷) و افزایش میزان حاملگی در گاو به هنگام انتقال جنینهای کشت داده شده به رحم می شود (۱۷). Jurisicova و همکاران (۱۸) معتقدند که LIF بر تکوین جنینهای واقع در مراحل اولیه تکاملی (Early stage) موثر نبوده و فقط بر جنینهای مورولا و بلاستوسیت موثر است. اما دیگر محققین از جمله Michell و همکاران (۱۹) در تحقیقات خود نشان دادند که LIF باعث بهبودی تکامل جنینها و کاهش میزان فراگماتاسیون در تمام مراحل تکامل جنینها حتی جنینهای ۲ سلولی می شود. حال با توجه به اینکه بهبود شرایط کشت باعث افزایش توان زیستی جنینها و در نهایت افزایش حاملگی می باشد و با وجود اختلاف نظر بین محققین در مورد زمان اثر LIF انسانی بر جنین در حال تکامل، تصمیم گرفته شد که در این تحقیق اثر LIF با غلظتهای متفاوت بر تکوین جنینهای موش دو سلولی سفید آزمایشگاهی نژاد ICR در محیط کشت KSOM+Amino Acid مورد بررسی و مطالعه قرار گرفت.

مواد و روشها

موشهای ماده نژاد ICR با سن ۸ تا ۱۰ هفته با تزریق داخل صفاقی ۷/۵ واحد هورمون گونادوتروپین سرم خون مادبان حامله (PMSG) و ۴۸ ساعت بعد ۷/۵ واحد هورمون گونادوتروپین جفت انسانی (HCG) تحریک تخمک گذاری شدند. سپس به صورت دو به یک در کنار موش نر با سن ۱۲-۱۰ هفته همان نژاد که در شرایط ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی نگهداری می شدند، قرار گرفتند.

صبح روز بعد (۱۳ تا ۱۴ ساعت بعد از تزریق HCG) موشهای ماده برای اطمینان از وقوع جفت گیری مورد معاینه پلاک واژنی قرار گرفته و از قفس نرها جدا شدند. موشهای ماده دارای پلاک واژنی، ۴۸-۴۶ ساعت بعد از تزریق HCG به روش قطع نخاعی گردنی (Cervical Dislocation) کشته شده و به سرعت لوله رحمی آنها جدا و به قطره ای از محیط کشت که قبلاً آماده شده بود انتقال یافتند. در زیر استریو میکروسکوپ با فلاش کردن مقدار اندکی محیط کشت به داخل لوله رحمی جنینها از لوله رحم خارج شدند. سپس جنینهای دو سلولی با مشخصات مورفولوژیک خوب را به صورت تصادفی به چهار گروه تقسیم در محیط KSOM حاوی:

(Kcl, 186mg/Lit. p-5405sig), (Nacl, 5552mg/Lit S-5886 Sig)

(Cacl2.2H2O, 2514mg/Lit, 031-00435Wako), (KH2P04, 47mg/Lit P-5655 Sig)

(NaHco32.19mg/Lit S-5761 Sig), (Mgso4.7H2O 493mg/Lit M-1880 Sig)

(Glucose 22mg/Lit G-7021sig), (EDTA-2Na 1000/Lit 343-01861 sig)

(Glutamin-146mg/Lit. G5440 Sig).-(Na pyruvate 22mg/Lit P-5280 Sig)

(Antibiotic Antimycotic-100000IU Lit 15240-0096 GibcoBRL)

و آمینو اسیدهای ضروری

(MEN essential amino acid solution 10ml/Lit M-5550 Sig) و غیر ضروری

(MEM nonessential amino acid solution 5ml/Lit M-7145 Sig) و آلبومین سرم گسای (Bovine Serum Albumin) به میزان 1ml/Lit (۲۰) که غلظتهای متفاوتی (۱۵۰۰ IU/ml، ۱۰۰۰ IU/ml، ۵۰۰ IU/ml) از فاکتورهای مهارکننده لوسمی (L-۱۵۱۵Asigma) به آن اضافه شده بود به مدت ۱۲۰ ساعت کشت داده شدند. قطرات محیط کشت ۳۰٪ در زیر روغن بوده و برای تسهیل در مطالعات مورفولوژیک، تنها یک جنین در هر قطره گذاشته شد. محیط کشت روزانه تعویض می شد و شرایط کشت دمای ۳۷ درجه سانتیگراد و گاز کربنیک ۵ درصد بود.

* ارزیابی تکوین جنینها

تکوین جنینهای کشت داده شده در گروههای مختلف توسط میکروسکوپ معکوس و بایزرگنمایی ۱۰۰X و هر ۲۴ ساعت یک بار صورت می گرفت. جنینهایی که بلاستومر غیر همسان با فراگماتاسیون ۲۵ درصد و یا بیشتر و سیتوپلاسم غیر شفاف داشتند از مطالعه خارج شدند. تعداد نمونه های تکامل یافته به جنینهای چهار سلولی (جنینهای سه سلولی نیز چهار سلولی در نظر گرفته شدند)، ۸ سلولی (جنینهای ۷-۵ سلولی هشت سلولی در نظر گرفته شد)، ۹-۱۶ سلولی، مورولا (جنینهایی که دارای ۹-۱۶ سلولی بوده متراکم و مرز بین سلولها تقریباً نامشخص است)، بلاستوسیت (جنینهایی که در آنها بلاستوسل مشاهده می شود) و هجینگ بلاستوسیت (سلولهای تروفوکتودرم در حال خروج از پرده شفاف) طی ۱۲۰ ساعت کشت شمارش و در فرم ثبت

1. Leukemia Inhibitory Factor
2. Inner Cell Mass
3. Cell Surface Receptor Complex
4. Stem Cell
5. Cell Survival



فاکتور مهار کننده لوسمی با هم دیگر تفاوت معنی داری ندارند. بنابراین LIF با سه غلظت فوق بر تکوین جنینهای موش ICR در مراحل اولیه تکاملی (دو تا ۱۶-۹ سلولی) تاثیر تحریکی یا مهاري نداشته و تاثیر آن بر جنینهای مرحله مورولا، بلاستوسیت و هجینگ بلاستوسیت قابل ملاحظه و معنی دار است.

بحث

ارتقای کیفیت شرایط کشت یکی از جنبه‌های با اهمیت در مطالعات پیش از لانه‌گزینی است زیرا در شرایط آزمایشگاهی موجود میزان و سرعت تکوین جنینها (۲۱)، تعداد سلولها (۲۲)، فعالیت سنتزی جنینها (۲۳) و توان زیستی آنها (۲۴) نسبت به جنینهای رشد یافته که در محیط *In vivo* کمتر است. به همین دلیل تاکنون تلاشهای فراوانی به منظور بهبود تکوین جنینها پی ریزی شده است که از آن جمله می‌توان به روش هم‌کشتی^۱ یا کشت همزمان جنینهای اولیه^۲ با سلولهای اپی تلیال لوله رحم (۲۵)، فیروپلاست رحم (۲۶) و سلولهای مشتق از کلیه میمون سبز آفریقای^۳ (۲۷) اشاره نمود که نتایج حاصل از این نوع کشتها رضایت بخش بوده است. گفته می‌شود علت اصلی نتایج خوب سیستم هم‌کشتی این است که از سلولهای تغذیه کننده^۴ فاکتورهای رشد و دیگر مواد مغذی ترشح می‌شود که فاکتور مهار کننده لوسمی یکی از آن فاکتورهاست (۱۳). در این تحقیق به جای استفاده از فاکتور مهار کننده لوسمی حاصل از هم‌کشتی که نیازمند صرف وقت و هزینه بالاست، از LIF مصنوعی (Recombinant) مشابه نوع انسانی به دلیل آسانی دسترسی، سادگی کاربرد و عدم احتمالی عفونت ویروسی استفاده شده است. مطالعات قبلی نشان داده است که فاکتور مهار کننده انسانی بر جنینهای موش (۱۵)، گوسفند (۱۷)، Bovine (۱۶) و خوک (۲۸) موثر است. مطالعات متعددی نشان داده است که LIF در محیط کشت باعث افزایش تشکیل بلاستوسیت و هجینگ آنها به میزان ۴ برابر در گوسفند می‌شود. Dunglison و همکاران طی تحقیقی اعلام نمودند که LIF باعث بهبود تشکیل بلاستوسیت انسانی از ۱۸/۴ درصد می‌شود (۲۹). اما در مورد زمان اثر این فاکتور بر جنینها اختلاف نظر وجود دارد، به طوری که Mitchell و همکاران (۱۹) در تحقیقات خود نشان دادند که LIF باعث بهبودی تکامل جنینها و کاهش میزان فراگماتاسیون

اطلاعات یادداشت شدند.

* آنالیز آماری

اختلاف تکوین جنینها در محیط کشت متفاوت با آزمون مجذور کای (χ²) مورد تجزیه و تحلیل آماری قرار گرفته و اختلافات با P < 0.05 معنی دار محسوب شدند.

یافته‌ها

تعداد و درصد جنینهای چهار، نه تا شانزده سلولی، مورولا، بلاستوسیت و هجینگ بلاستوسیت حاصل از تکوین جنینهای دو سلولی در محیطهای کشت متفاوت در جدول ۱ نشان داده شده است.

درصد جنینهای چهار سلولی، هشت سلولی، ۱۶-۹ سلولی، مورولا، بلاستوسیت و هجینگ بلاستوسیت در محیط کشت Ksom+Amino Acid به ترتیب ۹۵/۷۵ درصد، ۹۰/۹ درصد، ۷۸/۱۸ درصد، ۴۹/۹۶ درصد، ۳۹/۳۹ درصد، ۱۶/۳۶ درصد و در محیط کشت LIF Ksom+aa+۱۵۰۰ IU/ml به ترتیب ۹۳/۸۶ درصد، ۸۷/۷۳ درصد، ۷۹/۷۵ درصد، ۶۳/۸۰ درصد، ۵۲/۲۸ درصد، ۲۹/۴۴ درصد و در محیط کشت LIF Ksom+aa+۱۵۰۰ IU/ml به ترتیب برابر با ۹۵/۹۶ درصد، ۸۹/۳۰ درصد، ۷۷/۳۵ درصد، ۶۶/۰۳ درصد، ۵۹/۴۰ درصد، ۳۲/۰۷ درصد و در محیط کشت LIF Ksom+aa+۵۰۰ IU/ml برابر با ۹۲/۵۴ درصد، ۸۵/۷۱ درصد، ۸۰/۱۲ درصد، ۶۲/۱۱ درصد، ۵۸/۳۸ درصد، ۲۸/۵۲ درصد است. درصد جنینهای چهار، هشت و نه تا شانزده سلولی حاصل در محیطهای کشت حاوی LIF در مقایسه با گروه کنترل تفاوت معنی داری نشان نمی‌دهد (P > 0.05)، اما درصد مورولا، بلاستوسیت و هجینگ بلاستوسیتها حاصل به طور معنی داری در محیطهای کشت دارای LIF از گروه کنترل بیشتر بود (P < 0.05). درصد جنینهای مرحله مورولا، بلاستوسیت و هجینگ بلاستوسیتها حاصل به طور معنی داری در محیطهای کشت دارای LIF از گروه کنترل بیشتر بود (P < 0.05). درصد جنینهای مرحله مورولا، بلاستوسیت و هجینگ بلاستوسیت در سه غلظت ۱۵۰۰ IU/ml، ۱۰۰۰ IU/ml، ۵۰۰ IU/ml

جدول ۱: میزان تکوین جنینها طی ۱۲۰ ساعت کشت بر محیطهای کشت متفاوت

محیط کشت	تعداد جنین	تعداد جنین	تعداد جنینهای ۲ سلولی	تعداد جنینهای ۸ سلولی	تعداد جنینهای ۱۶-۹ سلولی	تعداد مورولا	تعداد بلاستوسیت	تعداد هجینگ بلاستوسیت
KSOM + aa (کنترل)	۱۶۵	۱۰۰	۱۵۸ (۹۵/۷۵ درصد)	۱۵۰ (۹۰/۹۰ درصد)	۱۲۹ (۷۸/۱۸ درصد)	۹۸۲ (۴۹/۲۹ درصد)	۳۹ (۲۹/۳۹ درصد)	۲۷ (۱۶/۳۶ درصد)
KSOM + aa + 1500 IU/ml LIF	۱۶۳	۱۰۰	۱۵۳ (۹۳/۸۶ درصد)	۱۴۳ (۸۷/۷۳ درصد)	۱۳۰ (۷۹/۷۵ درصد)	۶۳ (۳۹/۳۹ درصد)	۵۸ (۲۹/۲۹ درصد)	۲۸ (۱۶/۳۶ درصد)
KSOM + aa + 1000 IU/ml LIF	۱۵۹	۱۰۰	۱۵۱ (۹۵/۹۶ درصد)	۱۴۲ (۸۹/۹۰ درصد)	۱۲۳ (۷۷/۳۵ درصد)	۶۶ (۳۹/۳۹ درصد)	۵۹ (۲۹/۲۹ درصد)	۲۱ (۱۶/۳۶ درصد)
KSOM + aa + 500 IU/ml LIF	۱۶۱	۱۰۰	۱۴۹ (۹۲/۵۴ درصد)	۱۳۸ (۸۵/۷۱ درصد)	۱۲۹ (۸۰/۱۲ درصد)	۶۲ (۳۹/۳۹ درصد)	۵۸ (۲۹/۲۹ درصد)	۲۶ (۱۶/۳۶ درصد)

P < 0.05 *

1. Co Culture
2. Early Embryo
3. Vero Cell
4. Feeder Cells



همکاران (۳۳) مبنی بر عدم تفاوت تکوین جنینها در غلظتهای مختلف LIF همخوانی دارد. از این مطالعه می توان نتیجه گرفت غلظت 500 IU/ml می تواند به عنوان غلظت پایه در نظر گرفته شود. این یافته با نتایج حاصله از مطالعه Tsai و همکاران نیز مطابقت دارد (۳۰). حال این سوال مطرح می شود که چرا LIF بر جنینهای Early Stage موثر نبوده ولی باعث بهبودی تکامل مورولا، بلاستوسیت و هچینگ بلاستوسیتها می شود؟ جواب این سوال به تحقیق بیشتری نیازمند است، اما شاید به این دلیل باشد که نیاز جنین به فاکتورهای رشد از جمله LIF و دیگر مواد مغذی در طول سیر تکاملی به تدریج زیاد می شود و یا به این دلیل باشد که جنین در مراحل اولیه تکاملی فاقد گیرنده های لازم برای جذب این فاکتور باشد. بدین ترتیب می توان گفت که اضافه نمودن LIF به محیط کشت KSOM+aa از اثر تحریکی و یا مهارتی بر جنینهای مراحل اولیه تکاملی (Early Stage) برخوردار نبوده ولی باعث بهبودی تکوین جنینهای مراحل قبل از لانه گزینی (Stage Preimplantation) به طور معنی دار می شود. همچنین می توان ادعا کرد که اثر LIF در غلظت 500 IU/ml مشابه اثر فاکتور در غلظتهای 1000 IU/ml و 1500 IU/ml است. بنابراین غلظت 500 IU/ml می تواند به عنوان غلظت پایه در نظر گرفته شود. به هر حال با مطالعات بیشتر شاید در آینده LIF در جهت افزایش میزان تکوین مورولا و بلاستوسیت نمونه های انسانی در آزمایشگاههای باروری و ناباروری استفاده شود.

در تمام مراحل تکاملی در جنینهای دو سلولی می شود؛ در صورتی که Juriscora و همکاران (۱۸) معتقدند که فاکتور مهار کننده لوسمی بر تکوین جنینهای واقع در مراحل اولیه تکاملی موثر نبوده و فقط بر جنینهای مرحله مورولا و بلاستوسیت موثر است. در مورد غلظت LIF عده ای از محققان (۱۵، ۲۸) در مطالعات خود متوجه شدند که 1000 IU/ml به عنوان غلظت پایه است، در حالی که Tsai و همکاران در مطالعه خود به این نتیجه رسیدند که تکوین جنینهای مورولا بلاستوسیت در محیط کشت دارای LIF بهبود می یابند، اما در غلظتهای متفاوت (500 ، 1000 ، 1500 IU/ml) فاکتور مهار کننده لوسمی تفاوت معنی داری را در تکوین جنینها مشاهده ننموده اند (۳۰). مطالعات نشان داده است که بهترین میزان تکامل جنینها در محیط کشت KSOM+aa است. این محیط کشت بر تکثیر و نمایز سلولی اثر مثبت داشته که شاید دلیل آن حفظ سطح mRNA (Support Level) سلولهای جنینی می باشد (۳۱). هم چنین این محیط کشت پروتئینهای ساخته شده و بیان ژنهای مرتبط با رشد (related Growth genes) را بیشتر از محیطهای کشت دیگر فعال می کند (۳۲). در این تحقیق از محیط کشت KSOM که به آن اسیدهای آمینه ضروری و غیر ضروری اضافه شده است استفاده گردید.

در این تحقیق مشاهده گردید که LIF بر جنینهای اولیه در مراحل ۲ تا ۱۶-۹ سلولی موثر نبوده ولی میزان تکوین جنینهای مورولا، بلاستوسیت و هچینگ بلاستوسیت به طور معنی داری افزایش می یابد. نتایج مطالعه با مطالعات Juriscova (۱۸) و Wang G

References

- Hilto Dj, LIF: Lots of interesting function. Trends Biochem Sci 1992; 17: 72-76
- Nichols J, David Son D, Tagik T, Yoshida K, Chambers I, Smith A: Complementary tissue specific expression of LIF and LIF receptor mRNA in early mouse embryogenesis. Mech Dev 1996; 57: 123-131
- Cullinian EB, Abbondanzo SJ, Anderson PS., Pollard JW, Lessery BA, Stewart CL: LIF and LIF receptor expression in human endometrium suggest a potential autocrine/paracrine function in regulating embryo implantation Proc Natl Acad Sci USA 1996; 93: 5115-5120
- Hilton DJ, Nicola NA, Metcalf D: Purification of murine leukemia inhibitory factor from krebs ascites cells. Anal Biochem 1998; 173: 359- 367
- Vagiagis D, Marsh MM, Frey RC, Salamonsen LA: LIF in human endometrium throughout the menstrual cycle. J Endocrinol 1996; 148: 95-102
- Chen DB, Hilsenrath R, Yang ZM, Le Sp, Kim SR, Chkong CJ: LIF in human endometrium during the menstrual cycle. Cellular origin and action on production of glandular epithelial cell prostaglandin in vitro. Hum Reprod 1995; 10: 911-918
- Kehz MD, Attar E, Buradagunta S, OlivDL, Kliman HJ, Arici A: Modulation of LIF gene expression and protein biosynthesis in the human fallopian tube. Am J Obstet Gynecol 1996; 175: 1611-1619
- Murray R, Lee F, Chin CP: The gene for LIF and interleukin-6 are expressed in mouse blastocyst prior to the onset of hematopoiesis: Mol Cell Biol 1990; 10: 4953-4956
- Hirano T, matsuda T, Nakashima K: Signal transduction through gp130 that is shared among the receptors for the interlokin-6 related cytokine subfamily. Stem Cell (Dayt) 1994; 121: 262-277
- Williams RL, Hilton DJ, Prease S, Willson TA, Stewart CL, Greating DP, wanger EF, Metcalf D, Nicola NA, Gough NM: Myeloid LIF maintains the developmental potential of embryonic stem cell. Nature 1988; 336: 684-686
- Abe E, Tanaka H, Ishimi Y, Miaura C, Hyashi T, Magasawa H, Tomida M, yanaguchi Y, Hozumi M, Suda T: Differentiation-inducing factor purified conditioned medium of mitogen-treated spleen cell

culture stimulation bone resorption. Proc Natl Acad Sci USA 1986; 83: 5958-5962

12. Baumann H, Wang GG: Hepatocyte-stimulating factor III shares structural and functional identify with LIF. J Immunol 1989; 143: 11163-11167

13. Stewart CL, Kaspar P, Brunet LJ, Bhatt H, Gadi I, and Kontgen F: Blastocyst implantation depends on maternal expression of leukemia inhibitory factor. Nature 1992; 359: 76-79

14. Hambatsoumian E: Endometrial leukemia inhibitory factor (LIF) as a possible cause of unexplained infertility and multiple failures of implantation. Am J reprod Immunol 1998; 39: 137-143

15. Tsai HD, Chang CC, Hsieh YY, Lo Hy, Hsu Lw, Chang SC: Recombinant human LIF enhances the development of preimplantation mouse embryo. In vitro Fertil Steril 1999; 71: 722-725

16. Han Ym, Lee Se, Mogoe T, Lee KK, Fukui Y: Effect of human LIF on in vitro development of FVF-derived bovine morula and blastocyst. Theriogenology 1995; 44: 507-516

17. Fry RC, Batt PA, Fairclough RJ, Parr RA: Human LIF improves the viability of ovine embryos. Biol Reprod 199; 46: 470-474

18. Jurisicova A, Ben Chetrit A, Varmuza SH, Casper RF: Recombinant human LIF dos not enhance in vitro human blastocyst formation: fertile Steril 1995; 94: 999-1002

19. Michell MH, Swanson RJ, Hodgen GD, Dehninger S: Enhancement of in vitro murine embryo development by recombinant LIF: J Soc Gynecol Invest 1994; 1: 215-219

20. kito S, Tatano S, Ohato Y: Kinetics of in vitro fertilization and development of an inbred mouse strain: a study comparing RFM/MS with c57BL/6j J Mamm Ova Res 2002; 19: 32-38

21. Erbach GT, Lawitts SA, Papaionnou VE And Biggers JD: Differential growth of mouse preimplantation embryo in chemically defined Biol Reprod 1994; 50: 1027-1033

22. Harlow GM, Quinn P: Development of mouse preimplantation embryos in vivo and in vitro Aust Biol Sci 1982; 35: 187-193

23. Jung T, Fischer B: Correlation between diameter and DNA or protein synthetic activity in rabbit

blastocysts Biol Reprod 1988; 39: 1111-1119

24. Carney EW, Foote RH: Effect of superovulation, embryo recovery, culture system and embryo transfer on development of rabbit embryo in vivo and in vitro. L Reprod Fert 1990; 98: 543-551

25. Frasar J, Sherbahn R, Barbara S, Mold MW, Binsor Z: Optimizing tubal epithelial cell growth promotes mouse embryos hatching in co-culture J Assist Reprod Genet 1996; 423-430

26. Barmat LI, Liu HC, Spandorfer SD, Xu K, Veeck L, Damario MA, Rosenwakes Z: Human preembryo development on autologous endometrial co-culture versus conventional medium. Fertil Steril 1998; 70: 1109-1113

27. Chen HF, Ho ZN, Chen Su, Chao KH, Liu HR, Huang SC, Lee Ty, Yang Ys: Peptid extracted from vers cell cultures overcome the blastocyst block of mouse embryo in a serum free medium. J Assist Reprod Genet 1994; 11: 165-171

28. Eckert J, tao T, Niemann H: Ratio of inner cell mass and trophoblastic cells in blastocysts derived from bovine 4 and 8 cells embryo and isolated blastomers cultured in vitro in the presence or absence of protein and human LIF Biol. Reprod 1997; 57: 552-560

29. Dungilson GF, Barlow DH, sergeant IL: LIF significantly enhances to blastocyst formation rates of human embryos cultured in serum free medium. Hum Reprod 1996; 11: 191-196

30. Tsai HD, Chang CC, Hsieh YY, Hsu Lw, Chang SC, Lo Hy: Effect of different concentration of recombinant LIF on different development stage of mouse embryo in vitro. J Assist Reprod Genet 2000; 17: 352-355

31. Anbari K, Schultz RM: Effect of sodium and betaine in culture medium on development and relative rates of protein synthesis in preimplantation mouse embryos in vitro. Mol Reprod Dev 1993; 35: 24-28

32. Ho Y, Wigglesworth K, Eppig JJ, Schultz RM: Preimplantation development of mouse embryo in KSOM: Augment by amino acids and analysis of gene expression. Mol Reprod Dev 1995; 41: 232-238

33. Wang G, deng X, Zhang H, Yu H, Siang S: Effect of recombinant human leukemia inhibitor on the preimplantation mouse embryo development in vitro. Zhonghua Fu Chan Ke Zhi. 2002; 37(2): 72-73

