

بررسی تاثیر برخی از اختلالات کروماتین اسپرم بر میزان لقاح پس از انجام ICSI

محمد حسین نصرافهانی Ph.D.*¹، شهناز رضوی Ph.D.*²، محمد مردانی Ph.D.*³

افسانه مافی M.Sc.*⁴، عباس مقدم M.Sc.*⁵

¹ پژوهشکده رویان، گروه جنین شناسی

²⁻⁵ مرکز باروری و ناباروری اصفهان

⁶ دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، دانشکده پزشکی، گروه جنین شناسی

⁷ آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی ۴۶۴۴-۱۹۳۹۵، پژوهشکده رویان، گروه جنین شناسی

چکیده

دریافت مقاله: ۸۲/۸/۲۹، پذیرش مقاله: ۸۲/۱۱/۷

*** هدف:** ارزیابی تاثیر برخی از آنومالیهای کروماتین اسپرم بر روی میزان موفقیت در لقاح به طریق ICSI است.

*** مواد و روشها:** با جمع آوری نمونه سمن ۵۵ نفر از مراجعین به مرکز باروری و ناباروری اصفهان جهت درمان به طریق ICSI، علاوه بر آنالیز سمن رنگ آمیزی CMA³، آپلین بلو، تست SDS و SDS+EDTA انجام گرفت. با توجه به درصد اسپرمهای CMA³ مثبت در هر نمونه، بیماران به دو گروه کمتر و بیشتر از ۳۰ درصد CMA³ مثبت تفکیک شدند. همچنین بر اساس درصد لقاح، به دو گروه بیماران کمتر و بیشتر از ۵۰ درصد لقاح تفکیک شدند.

*** یافته‌ها:** نتایج حاصله نشان داد که از بین تست‌های فوق‌الذکر و پارامترهای اسپرمی صرفاً بین اسپرمهای دارای کمبود پروتامین با میزان لقاح به روش ICSI ارتباط معنی داری وجود دارد. همچنین درصد لقاح بین بیماران در دو گروه کمتر و بیشتر از ۳۰ درصد CMA³ مثبت به طور چشمگیری متفاوت بود. بعلاوه اختلاف میانگین درصد CMA³ مثبت در دو گروه بیماران کمتر و بیشتر از ۵۰ درصد لقاح معنی دار بود. ناحیه زیر منحنی ROC (0.82) حاکی از آن است که تست CMA³، به علت حساسیت و اختصاصی بودن بالا، تست مناسبی جهت پیشگویی میزان موفقیت در لقاح به روش ICSI است.

*** نتیجه‌گیری:** از نتایج فوق می‌توان دریافت که کمبود پروتامین اسپرم تاثیر اساسی بر میزان موفقیت در لقاح به طریق ICSI دارد.

کل واژگان: ICSI، کروماتین اسپرم، CMA³، کمبود پروتامین

مقدمه

لقاح فرآیندی است که فاکتورهای متعددی روی آن تاثیر دارد. طی این فرآیند ساختار کروماتین گامت‌های مذکر و مؤنث به صورت هماهنگ جهت تشکیل پیش هسته به شکل جدیدی سازماندهی می‌گردد، با توجه به اینکه لقاح بعنوان یک سد انتخابی مانع از ورود اسپرم‌های غیر طبیعی به داخل اووسیت می‌شود، طی پروسه لقاح در بدن (In vivo) احتمال رسیدن اسپرم‌های غیر طبیعی به تخمک بسیار اندک است در حالیکه با انجام لقاح آزمایشگاهی همراه با اسپرم‌های طبیعی تعدادی اسپرم غیر طبیعی به اووسیت دسترسی می‌یابند و ممکن است قادر به تلقیح اووسیت باشند و در روش ICSI بر خلاف لقاح طبیعی و یا لقاح آزمایشگاهی (IVF) امکان تزیق اسپرم‌های غیر طبیعی به داخل تخمک بیشتر است (۱، ۲).

در هر نمونه سمن آنومالیهای اسپرمی متعددی وجود دارد منجمله: مورفولوژی غیر طبیعی اسپرم (۳)، ساختار کروماتین غیر طبیعی اسپرم (۴)، نقایص آکروزومی (۵)، عوامل ایمنولوژیک (۶) و... این عوامل می‌توانند بر روی میزان موفقیت در لقاح تاثیر داشته باشند. تحقیقات انجام شده در زمینه لقاح آزمایشگاهی (IVF) حاکی از آن است که از بین آنومالیهای اسپرم، مورفولوژی و ساختار کروماتین اسپرم تاثیر اساسی بر میزان موفقیت در لقاح دارد (۷، ۸). روشهای متعددی جهت بررسی وضعیت کروماتین اسپرم وجود دارد، منجمله روش SDS که بیانگر پایداری کروماتین است، SDS+EDTA که قدرت خروج از تراکم کروماتین اسپرم را نشان می‌دهد (۹)، رنگ آمیزی آنیلین بلو که بیانگر وجود هستون اضافی در ساختار کروماتین است (۱۰)، CMA₃ که وسیله مناسبی جهت تعیین کمبود پروتامین است (۱۱). ارزیابی Comet که میزان فراگمانتاسیون DNA را مشخص می‌نماید (۱۲) و اکریدین اورائز که میزان مقاومت DNA را نسبت به دنیچره شدن در مقابل اسید یا حرارت نشان می‌دهد (۱۳، ۱۴). اگر چه رابطه برخی از تست‌های ارزیابی کروماتین با میزان موفقیت لقاح در ICSI به طور جداگانه انجام شده است ولی رابطه چندین تست ارزیابی کروماتین به طور همزمان با میزان موفقیت لقاح در روش ICSI مورد بررسی قرار نگرفته است و از آنجا که در طی روش ICSI سدهای طبیعی که مانع ورود اسپرم غیر طبیعی به داخل اووسیت می‌شود وجود ندارد ضروری است که تاثیر اختلالات کروماتین، همچنین پارامترهای اسپرمی بر روی میزان موفقیت در لقاح بطریق ICSI بررسی شود. لذا در این مطالعه روشهای SDS، SDS+EDTA، آنیلین بلو و CMA₃ به طور همزمان بر روی نمونه سمن قبل و بعد از شستشو مورد بررسی قرار گرفت و رابطه تست‌های مذکور و پارامترهای اسپرمی با میزان لقاح ارزیابی شد.

مواد و روشها

* روش آماده سازی اسپرم

نمونه‌های سمن از ۵۵ زوج مراجعه کننده به مرکز باروری و ناباروری اصفهان جهت انجام ICSI مورد مطالعه قرار گرفت. پس از ۳-۴ روز پرهیز از مقاربت مایع سمن بیماران جمع آوری شد. بخش اعظم مایع سمن جهت آماده سازی بر روی گرادیان نایبوسته پرکل

(۹۰: ۷۰: ۵۰) فرار گرفت و به مدت ۳۰ دقیقه با دور ۲۰۰۰ سانتریفوژ گردید. سپس با پیپت استریل اسپرم‌های نه نشین شده برداشته و به ۵ میلی لیتر محیط کشت Hams-F10 و آلبومین ۱۰ درصد اضافه نموده و به مدت ۵ دقیقه با دور ۳۰۰۰ سانتریفوژ گردید و این مرحله سه بار تکرار گردید تا محلول پرکل از محیط اطراف اسپرم کاملاً حذف گردد و هر بار اسپرم‌های نه نشین شده را نگه داشته و محلول رویی تخلیه می‌شد. در نهایت رسوب ته لوله را که حاوی اسپرم‌های متحرک است به ۰/۵ میلی لیتر محیط کشت اضافه می‌شد، بخشی از اسپرم‌های شستشو داده شده جهت انجام ICSI و باقیمانده آن جهت، ارزیابی مورفولوژی و ساختار کروماتین با استفاده از رنگ آمیزهای پاپائیکولا، آنیلین بلو، CMA₃ و روشهای سدیم دودسیل (SDS) و SDS+EDTA استفاده شد. برای هر تست در هر نمونه ۲۰۰ اسپرم بررسی گردید.

* ارزیابی هستون اضافی (رنگ آمیزی آنیلین بلو)

گسترش‌های تهیه شده از هر نمونه در گلو تارالدئید ۳ درصد در بافر فسفات ۰/۲ مولار (۳۳CC) Na_2HPO_4 ۰/۲ مولار + NaH_2PO_4 ۱۴CC ۰/۲ مولار، به مدت ۳۰ دقیقه جهت فیکاسیون قرار گرفت. سپس با استفاده از محلول آنیلین بلو ۵ درصد در اسید استیک ۴ درصد (PH3.5) به مدت ۵ دقیقه رنگ آمیزی انجام گرفت (۱۰).

* ارزیابی کمبود پروتامین (رنگ آمیزی کرومومایسین A3)

پس از تهیه گسترش از نمونه هایی که به مدت ۵ دقیقه در حرارت ۴ درجه سانتیگراد در محلول فیکساتیو کارنوی (متانول و اسیداستیک گلاسیال به نسبت ۳ به ۱) قرار گرفته بود، جهت رنگ آمیزی هر اسلاید از ۱۰۰ میکرو لیتر محلول رنگ CMA₃ (۲۵/۰ میلی گرم در میلی لیتر بافر مک الوین: ۷CC اسید ستریک ۱/۰ مولار + ۳۲/۹CC Na_2HPO_4 ۰/۲ مولار با PH=۷ که حاوی ۱۰ میلی مولار کلرید سنیزیم) به مدت ۲۰ دقیقه استفاده شد. پس از شستشوی هر اسلاید با بافر و مونت آن توسط محلول بافر گلیسرول (به نسبت ۱ به ۱) آنالیز میکروسکوپی اسلاید با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت با فیلتر مناسب (۴۶۰-۴۷۰nm) انجام گرفت. ارزیابی بدین ترتیب بود که اسپرم‌های زرد رنگ و درخشان به عنوان CMA₃ مثبت و اسپرم‌های زرد فاقد درخشندگی بعنوان CMA₃ منفی در نظر گرفته شد (۸).

* تست‌های پایداری کروماتین اسپرم (SDS) و قدرت خروج از تراکم کروماتین (SDS+EDTA)

به ۵۰ میکرو لیتر اسپرم آماده سازی شده توسط پرکل و همچنین نمونه سمن قبل از شستشو، ۳۵ میکرو لیتر محلول SDS یک درصد در بافر یورات ۰/۰۵ مولار (۸۸CC) NaOH ۱/۰ مولار + ۴/۲CC سدیم تریبورات ۰/۲۵ مولار با ۴۰۰CC آب؛ (PH=9) اضافه شده و



(جدول ۱).

با توجه به نتایج، داده‌ها بیماران بر حسب میزان لقاح به دو گروه لقاح کمتر و بیشتر از ۵۰ درصد تفکیک شدند (جدول ۲).

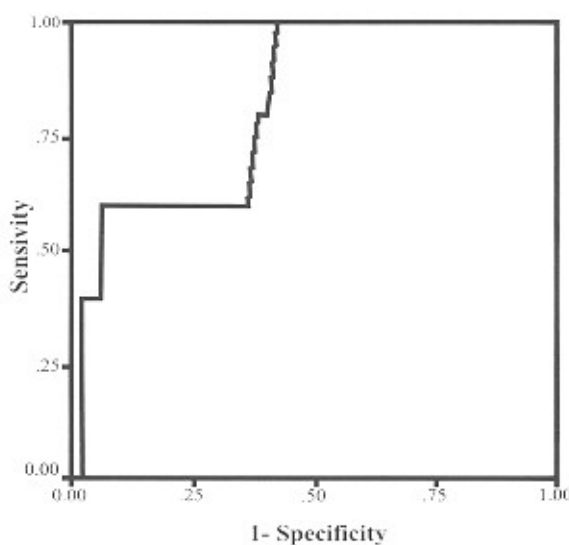
جدول ۱: رابطه بین سنهای ارزیابی وضعیت کروماتین با میزان لقاح در روش ICSI

P-Value	ضرب همبستگی	تست ارزیابی کروماتین
۰/۰۰۲	-۰/۴۰۱	کروماتین A3
۰/۸۷۴	+۰/۱۷۶	رنگ آمیزی آنیلین بلو
۰/۵۰۴	-۰/۰۹۲	سدیم دودسیل سولفات
۰/۸۲۷	-۰/۲۰۸	سدیم دودسیل سولفات + EDTA

با استفاده از آزمون t-test می‌توان دریافت که از بین تست‌های ارزیابی وضعیت کروماتین صرفاً اختلاف میانگین درصد اسپرمهای CMA3 مثبت در دو گروه با لقاح کمتر و بیشتر از ۵۰ درصد از لحاظ آماری معنی‌داری است. همچنین در صورتیکه بیماران بر اساس درصد CMA3 مثبت کمتر یا بیشتر از ۳۰ درصد به دو گروه تفکیک شوند، می‌توان مشاهده نمود که اختلاف میانگین لقاح در این دو گروه از لحاظ آماری معنی‌دار است (جدول ۳).

* قدرت تشخیصی تست CMA3 در پیشگویی میزان موفقیت لقاح به روش ICSI

با توجه به این‌که کمبود پروتئین اسپرم به طور مستقل بر میزان لقاح تأثیر دارد، جهت ارزیابی قدرت تمایز این تست در پیشگویی میزان لقاح در روش ICSI از منحنی ROC استفاده شد. با استفاده از این آزمون مشخص گردید که مساحت ناحیه زیر منحنی ROC ۰/۸۲ است. از آنجا که هر چه مساحت این منحنی به عدد یک نزدیکتر باشد ارزش تشخیصی و تمایز بالاتری جهت پیشگویی میزان موفقیت در لقاح دارد. نتایج نشان می‌دهد که این تست از حساسیت و اختصاصی بودن بالایی جهت پیشگویی میزان موفقیت در لقاح به طریق ICSI برخوردار است (نمودار ۱).



نمودار ۱: منحنی ROC رنگ آمیزی CMA3 برای درصد لقاح کمتر یا بیشتر از ۵۰ درصد

پس از انکوباسیون در حرارت ۳۷ درجه سانتیگراد، به مدت ۶۰ دقیقه، ۲۰۰ میکرولیتر گلو تار آلدئید ۲/۵ درصد در بورات بافر ۰/۵ مولار جهت توقف واکنش محلول اضافه شد. اسپرمهای با سر متورم پس از رنگ آمیزی با محلول گیمسا ارزیابی شد. و درصد اسپرمهای ناپایدار (نسبتاً یا کاملاً متورم) محاسبه گردید. جهت انجام تست SDS+EDTA، به SDS ۱ درصد، ۶ میلی مولار EDTA اضافه شد. بقیه مراحل مانند SDS انجام شد (۹).

* ارزیابی اسپرم

با استفاده از یک محلول فیکساتیو جهت از بین بردن تحرک اسپرم از شمارش گرمکالر جهت تعیین غلظت اسپرم استفاده شد و غلظت اسپرم بر اساس میلیون در هر میلی لیتر تعیین گردید. تحریک اسپرم توسط مشاهده مستقیم در زیر میکروسکوپ بررسی شد. با استفاده از رنگ آمیزی پاپانیکولا و مطابق با معیار Strict Criteria مورفولوژی اسپرم‌ها ارزیابی شد (۱۵).

* تزریق اسپرم به داخل سیتوپلاسم تخمک (ICSI)

بعد از جمع آوری اووسیت‌ها، در محیط IVF 20 به آنها هیپالورئیداز اضافه شد، یک دقیقه انکوبه شد. پس از شستوی آنها در IVF-20 به محیط حاوی HEPES زیر روغن منتقل گردیدند. از اسپرمهای آماده شده‌ای که به داخل یک قطره PVP منتقل شده بود در زیر میکروسکوپ اینورت Nikon یک اسپرم با مورفولوژی طبیعی انتخاب و توسط سوزن مخصوص به داخل اووسیت تزریق شد. سپس اووسیت‌ها در محیط G12 (Vitrolife) انکوبه شد. لازم به یادآوری است که اووسیت‌های من و یا نارس از این مطالعه حذف گردیدند و بیمارانی که حداقل ۴ اووسیت رسیده داشتند در این مطالعه وارد شدند.

* آنالیز آماری

تمامی محاسبات آماری شامل آزمون t-test، ضریب همبستگی و آنالیز ROC با استفاده از برنامه نرم‌افزاری SPSS-10 انجام گرفت.

یافته‌ها

محدوده رنگ پذیری با استفاده از رنگ آمیزی CMA3 و با رنگ آمیزی آنیلین بلو به ترتیب ۶۵-۷ درصد و ۹۰/۵-۹۰/۵ درصد بود در حالیکه درصد اسپرمهای متورم در تست SDS و SDS+EDTA به ترتیب ۷۴-۶۰ درصد و ۹۳-۲۱/۵ درصد بود. هیچ یک از پارامترهای اسپرمی (غلظت، تحرک و مورفولوژی) با میزان لقاح به طریق ICSI رابطه معنی‌داری نشان ندادند. در حالیکه از بین تست‌های ارزیابی کیفیت کروماتین صرفاً درصد اسپرمهای CMA3 مثبت یک رابطه معنی‌دار و معکوس را با میزان لقاح نشان داد، بدین معنا که در نمونه‌هایی که درصد اسپرمهای دارای کمبود پروتئین (CMA3 مثبت) بالا است احتمال میزان موفقیت در لقاح به طریق ICSI پایین خواهد بود



جدول ۲. مقایسه میانگین نسنهای ارزیابی وضعیت کروماتین در دو گروه با لقاح کمتر و بیشتر از ۵۰ درصد

P-Value	لقاح > 50% mean ± SD	لقاح < 50% mean ± SD	تست ارزیابی کروماتین
	۹	۲۲	نمده نمونه
۰/۰۰۲	۲۶ ± ۲۲/۶۷	۱۸/۷۶ ± ۱۲/۵۷	کروماتین A3
۰/۹۱۹	۴۵/۲۲ ± ۲۲/۶	۳۱/۵۷ ± ۲۱/۶۰	آنتیلین بلو
۰/۸۹۵	۳۶/۶۶ ± ۲۰/۷۱	۴۴/۲۶ ± ۲۱/۵۶	سدیم دودسیل سولفات
۰/۷۶۸	۴۱/۵۰ ± ۲۱/۸۲	۵۸/۲۳ ± ۲۲/۵۲	سدیم دودسیل سولفات + EDTA

جدول ۳. مقایسه میانگین نسنهای ارزیابی وضعیت کروماتین در دو گروه با CMA3 کمتر و بیشتر از ۳۰ درصد

P-Value	CMA3 < 30% مثبت mean ± SD	CMA3 < 30% مثبت mean ± SD	تست ارزیابی کروماتین
	۱۳	۲۲	نمده نمونه
۰/۰۳	۶۶ ± ۲۵/۲	۷۹/۲ ± ۱۶/۷	درصد لقاح
۰/۹۰۳	۵۵/۱۱ ± ۲۱/۹	۲۷/۳ ± ۱۸/۴	آنتیلین بلو
۰/۱۸۶	۴۶/۸۵ ± ۱۷/۳	۴۱/۸ ± ۲۲/۷	سدیم دودسیل سولفات
۰/۹۲۲	۴۸/۳ ± ۲۳/۷	۵۷/۷ ± ۲۲/۸	سدیم دودسیل سولفات + EDTA

بحث

مخصوص پردازش تصویری، در طی ICSI بین مورفولوژی اسپرمهای تزیق شده با میزان موفقیت در لقاح رابطه مثبت دارند (با مساحت زیر منحنی ROC ۸۸ درصد). جالب است بدانیم که آقای Bartoove نشان داد هر قدر مورفولوژی هسته اسپرم (سر) طبیعی تر باشد علاوه بر افزایش میزان موفقیت لقاح در نتایج حاملگی نیز موثر است. آنها دریافتند که اختلالات مورفولوژیک جزئی هسته اسپرم که طی انتخاب اسپرم قابل تشخیص نیست، ممکن است بر میزان لقاح و حاملگی تاثیر داشته باشد (۱۸). این نتایج مؤید یافته‌های تحقیق حاضر در رابطه با تاثیر کمبود پروتامین بر میزان لقاح به روش ICSI است.

همچنین یافته‌های ما با نتایج کار Esterhuizen و همکارانش مطابقت دارد. زیرا ایشان نیز معتقدند، در صورتی که از اسپرم نمونه‌های دارای CMA3 مثبت بالا جهت تزیق استفاده شود میزان لقاح پایین تر است. این محققین گزارش دادند که عدم خروج از تراکم کروماتین اسپرم در اووسیت در مواردی که از اسپرم نمونه‌هایی که CMA3 مثبت آنها بیش از ۶۰ درصد است نسبت به نمونه‌هایی که CMA3 مثبت آنها کمتر است ۴۴ درصد است، ۱۵/۶ برابر افزایش می‌یابد (۱۹).

بین اختلال در بسته‌بندی کروماتین و وجود شکستگی در رشته DNA رابطه وجود دارد و این رابطه ممکن است از اختلال در مکانیسم بسته‌بندی کروماتین باشد. اتومالی‌هایی که در بسته‌بندی کروماتین در طی مرحله اسپرماتوزیس رخ می‌دهد، ممکن است منجر به نارسایی خروج از تراکم کروماتین اسپرم شود که این عامل یک فاکتور اساسی جهت عدم موفقیت در لقاح به روش ICSI است (۲۰).

در روش IVF بین هیستون اضافی و میزان لقاح رابطه معنی دار مشاهده شده است در حالی که در روش ICSI این ارتباط دیده نشد. Hammahed و همکارانش (۲۱) نیز اختلافی در میزان لقاح بیمارانی که اسپرم به طریق انزال و یا استخراج از بیضه بدست آمده و با استفاده از رنگ آمیزی آنتیلین بلو شده بود بدست نیاوردند (۲۱). اگر چه اختلاف میانگین درصد اسپرمهای رنگ گرفته توسط آنتیلین بلو در این

روش ICSI روش مناسبی جهت درمان ناباروری با علت مردانه است و با توجه به اینکه بطور طبیعی غشای تخمک در واکنش با غشاء اسپرم به عنوان یک سد انتخابی عمل می‌کند در روش ICSI این سد مطرح نمی‌شود، بنابراین پارامترهای اسپرمی مانند تحرک، غلظت، مورفولوژی و حتی برخی از نسنهای عملکردهای اسپرمی با لقاح ارتباط ندارد (۱۶). ساختار کروماتین اسپرم یکی از فاکتورهای مهمی است که ممکن است علاوه بر میزان موفقیت در لقاح، در رشد و تکامل بعدی جنین تاثیر گذار (۱۷)، لذا هدف از این مطالعه ارزیابی تاثیر اختلالات کروماتین اسپرم بر روی میزان لقاح به روش ICSI است. در این مطالعه هیچ یک از پارامترهای سمن با میزان لقاح رابطه معنی داری نشان نداد و از بین نسنهای ارزیابی وضعیت کروماتین اسپرم صرفاً کمبود پروتامین یک رابطه معکوس و معنی دار با میزان لقاح نشان داد (جدول ۱). نتایج حاصله بیانگر آن است که هر قدر درصد CMA3 مثبت یا کمبود پروتامین در اسپرمها بالاتر باشد شانس لقاح پایین تر می‌آید. در مطالعه‌ای که بر روی ۱۰۱ مورد نمونه IVF انجام گرفت مشخص گردید که به ترتیب، مورفولوژی اسپرم و کمبود پروتامین در ساختار کروماتین به طور مستقل بر میزان موفقیت در لقاح آزمایشگاهی تاثیر دارند، در حالیکه رابطه معنی داری بین رنگ آمیزی اکریدین اورانژ و میزان لقاح مشاهده نشد و این عدم ارتباط ممکن است ناشی از اختلاف در روشی باشد که در بررسی نمونه‌های رنگ آمیزی شده وجود داشت (۱۴). در یافته‌های این مطالعه اگر چه مورفولوژی اسپرم و کمبود پروتامین به طور مستقل بر میزان لقاح تاثیر نشان داد اما مورفولوژی اسپرم در مقایسه با کمبود پروتامین رابطه بالاتری نشان داد (۸). در حالیکه بر خلاف روش IVF در روش ICSI صرفاً کمبود پروتامین تاثیر اساسی بر میزان لقاح دارد. با توجه به اینکه در طی انجام روش ICSI سعی می‌شود اسپرم با بهترین مورفولوژی انتخاب و به داخل سیتوپلاسم تخمک تزیق شود. آقای Batroove و همکارانش نشان دادند که با استفاده از روش

منجر به عدم موفقیت در لقاح یا ناباروری می شود (۲). از جمله این اختلالات که می توان به آن اشاره نمود عبارتند از:

۱- بیان زودرس پروتامین که منجر به تراکم پیش رس هسته و توقف در تمایز اسپرماتید می شود (۲۳).

۲- کاهش بیان پروتئین انتقالی منجر به توقف در بلوغ اسپرماتید می شود (۲۴).

۳- در بیماران با درصد بالای CAM3 مثبت و بریدگیهای اندوژنوس DNA میزان لقاح کمتر است (۲۵).

۴- در بیمارانی که نسبت پروتامین ۱ به پروتامین ۲ افزایش یابد ناباروری وجود دارد (۲۲).

۵- درصد بیان mRNA پروتامین او II در بیماران نابارور در مقایسه با افراد طبیعی کمتر است (۲۶).

۶- عدم تشکیل پرونوکلئوس پس از لقاح می تواند مربوط به تراکم پیش رس کروماتین در اسپرمهای دارای کمبود پروتامین و یا هیستون اضافی باشد (۲۷).

بنابراین می توان دریافت که حذف با کاهش اسپرمهای دارای نقص در بسته بندی کروماتین (خصوصاً CAM3 مثبت بالا) و با مورفولوژی غیر طبیعی جهت دستیابی به لقاح بیشتر در روش IVF یا ICSI ضروریست و برای رسیدن به این هدف درمان کلینیکی یا جراحی قبل از ART و یا ششوی نمونه در طی ART توصیه می شود (۲۸، ۲۹). امروزه با استفاده از روش فلوسیتومتری اسپرمهای دارای کروموزوم Y را از اسپرمهای حاوی کروموزوم X جدا سازی می نمایند (۳۰). در آینده نه چندان دور ممکن است متخصصین با ابداع روشهای جدید بتوانند از طریق فلوسیتومتری اسپرمهای سالم را از اسپرمهای غیر طبیعی جدا نمایند و شانس موفقیت در لقاح را افزایش دهند.

تقدیر و تشکر

بدینوسیله از همکاری متخصصین زنان و نازایی و پرسنل آزمایشگاه نازایی مرکز باروری و ناباروری اصفهان همچنین از همکاری مسئولین پژوهشکده رویان و همکاران بخش علوم تشریح دانشگاه علوم پزشکی اصفهان که زمینه اجرای این تحقیق را فراهم آوردند تقدیر و تشکر می نمایم. کلیه هزینه های مصرفی و غیرمصرفی این تحقیق بر بنای قرارداد شماره ۲-۲۲۲ از بودجه تحقیقاتی پژوهشکده رویان جهاد دانشگاهی تامین گردیده است.

References

- Palermo G, Joris H, Devroey P, Van Steirteghem AC: Pregnancy after intracytoplasmic injection of single spermatozoa into an oocyte. *Lancet*. 1992; 3(40): 17-18
- Van Steirteghem AC, Liu J, Joris H, Nagy Z, Janssenwillen C, Tournay H, Deroy PC: Higher success rate by intracytoplasmic sperm injection by subzonal insemination: Report of a second series of

دو گروه با یکدیگر معنی دار بود، (در بیمارانی که به طریق انزال اسپرم بدست آمد $33/1 \pm 18/9$ ، در بیوسپی بیضه $17/7 \pm 7/0$ ، $P < 0/001$).

یافته های ما در جدول ۲ نشان می دهد که اختلاف میانگین درصد اسپرمهای رنگ گرفته با آنیلین یلو در دو گروه دارای لقاح کمتر و بیشتر از ۵۰ درصد معنی دار نیست در حالی که این اختلاف در رابطه با درصد اسپرمهای CAM3 مثبت بین دو گروه معنی دار است. این تفاوت می تواند ناشی از این مطلب باشد که رنگ آمیزی CAM3، تست حساس تر و اختصاصی تر محسوب می شود و این تست نه تنها وجود هیستون اضافی بلکه کمبود پروتامین را نیز نشان می دهد (۸). بدین سبب عده ای از محققین استفاده از رنگ آمیزی CAM3 را در آزمایشگاههای مراکز ناباروری به عنوان یک تست مناسب جهت پیشگویی قدرت باروری پیشنهاد می نمایند (۷، ۸، ۱۱). نکته دیگری که بایستی در نظر داشت این است که اگر DNA توسط هیستون یا پروتامین محافظت و بسته بندی نشود، آسیب پذیرتر خواهد بود و نهایتاً منجر به عدم خروج از تراکم کروماتین و عدم لقاح می شود (۲۰).

با توجه به اینکه توانایی خروج از تراکم کروماتین هسته و بدنبال آن تشکیل پرونوکلئوس جهت انجام لقاح و تکامل طبیعی جنین ضروریست در این مطالعه پایداری و قدرت خروج از تراکم کروماتین اسپرم توسط، SDS، SDS+EDTA ارزیابی شد. نتایج حاصل از این مطالعه مانند گزارشات موجود در مورد IVF نشان می دهد که بین تست های مذکور و میزان لقاح در روش ICSI رابطه معنی داری وجود ندارد، بعلاوه اختلاف میانگین درصد اسپرمهای با سر متورم با استفاده از SDS یا SDS+EDTA در دو گروه لقاح کمتر و بیشتر از ۵۰ درصد معنی دار نیست. در این مطالعه بیماران بر اساس درصد CAM3 مثبت به دو گروه تفکیک شدند با توجه به مطالعه قبلی ما و تحقیقات انجام شده توسط آقاسی ساکاس و همکارانش (Cut off Value) CAM3 مثبت ۳۰ درصد مرز بین افراد بارور از افراد نابارور می باشد (۸، ۲۰).

در حالیکه آقاسی Esterhuizen و همکارانش این مسرر را $44/5 \pm 13$ درصد در نظر گرفتند (۷). جدول ۳ نشان می دهد که صرفاً میانگین درصد لقاح بین دو گروه CAM3 مثبت کمتر و بیشتر از ۳۰ درصد به طور معنی دار اختلاف دارد.

مطالعات انجام شده نشان می دهد که در طی فرآیند اسپرمیوترز ۸۵ درصد هیستون موجود در ساختار کروماتین توسط پروتامین جایگزین می شود (۲۲) و هرگونه اختلال در طی این جایگزینی احتمالاً



- van Rooyen LH: Sperm chromatin packaging as an indicator of in vitro fertilization rates. *Hum Reprod.* 2000; 15: 657-661
5. Liu DY, Baker H: Sperm nuclear chromatin normality: relationship with sperm morphology, sperm-zona pellucida binding, and fertilization rates in vitro: *Fertil Steril.* 1992; 58(6): 1178-1184
6. Hjort T: Antisperm antibodies and infertility: an unsolvable question? *Hum Reprod.* 1999; 14: 2423-2426
7. Esterhuizen AD, Franken DR, Lourens JGH, Van Zyl C, Muller II, Van Rooyen LH: Chromatin packaging as an indicator of human sperm dysfunction. *J Assist Reprod Genet* 2000; 17(9): 508-514
8. Nasr Esfahani MH, Razavi S, Mardani M: Relation between different human sperm nuclear maturity tests and in vitro fertilization. *J Assist Reprod Genet.* 2001; 18(4): 199-205
9. Gonzales GF, Salirrosas A, Dicina-Torres LN, Sanchez A, Villena A: Use of clomiphene citrate in the treatment of men with high sperm chromatin stability. *Fertil Steril.* 1998; 69: 1109-11114
10. Terquem A, Dadoune JP: Aniline blue staining of human spermatozoa chromatin: Evaluation of nuclear maturation. In Andr J (editor). *The sperm cell*, J andr (ed), London, Martinus Nijhoff publishers 1983, pp 696-701
11. Iranpour FG, Nasr Esfahani MH, Valojerdi MR, al-Taraihi TM: Chromomycin A3 staining as a useful tool for evaluation of male fertility. *J Assisst. Reprod Gene.* 2000; 17(1): 60-66
12. Hughes CM, Lewis SEM, Mckelvey-Martin VJ, Thompson W: The effects of antioxidant supplementation during Percoll preparation of human sperm DNA integrity. *Hum Reprod.* 1998; 2: 613-619
13. Tejada RI, Mitchell JC, Norman A, Marik JJ, Friedman S: A test for the practical evaluation of male fertility by acridine orange (AO) fluorescence. *Fertil Steril.* 1984; 42(1): 87-91
14. Spano M, Cordelli E, Leter G, Lombardo F, Lenzi I, Gandini L: Nuclear chromatin variation in human spermatozoa undergoing swim up and cryopreservation evaluated by the flow cytometric sperm chromatin structural assay. *Mol Hum Reprod.* 1999; 5: 29-37
15. Kruger TF, Acosta AA, Simmons KF, Swanson RJ, Matta JF, Oehninger S: Predictive value of abnormal sperm morphology in vitro fertilization. *Fertil Steril.* 1988; 49: 112-117
16. Liu DY, Johnston W, Ian H, Yrone P, Duplessis YP, Baker HWG, Nayudu PL: The use in vitro fertilization to evaluate putative tests of human sperm function. *Fertil Steril.* 1988; 49: 272-277
17. Sakkas D, Urner F, Bizzaro D, Manicardi G, Bianchi U, Shoukir Y, Campana A: Sperm nuclear DNA damage and altered chromatin structure: Effect on fertilization and embryo development. *Hum Reprod* 1998; 13: 11-19
18. Bartoov B, Berkovitz A, Eltes F, Kogosowski A, Menezes Y, Barak Y: Real-time fine morphology of motile human sperm cell is associated with IVF-ICSI outcome. *J Androl.* 2002; 23(1): 18
19. Esterhuizen AD, Franken DR, Becker PJ, Lourens JGH, Muller II, Van Rooyen LH: Defective sperm decondensation: a cause for fertilization failure. *Androl.* 2002; 34, 1-7
20. Sakkas D, Urner F, Bianchi PG, Bizzaro D, Wagner I, Jaquenoud N, Manicardi G, Campana I: Sperm chromatin anomalies can influence decondensation after intracytoplasmic sperm injection. *Hum Reprod* 1996; 11: 837-843
21. Hammad ME, AL-Hassani S, Doerr S, Stiber M, Rosenbaum P, Schmidt W, Diedrich K: Comparison between chromatin condensation and morphology from testis biopsy extracted and ejaculated spermatozoa and their relationship to ICSI outcome. *Hum Reprod.* 1999; 14: 363-367
22. Balhorn R: A model for the structure of chromatin in mammalian sperm. *J Cell Biol* 1982; 93: 298-305
23. Douglas T, Carrel, Lihu LIU: Altered Protamine 2 expression is uncommon in donors of known fertility, but common among men with poor fertilizing capacity, and may select other abnormalities of spermiogenesis. *J Androl.* 2001; 23(4): 604-610
24. Lee K, Haugen HS, Clegg CH, Braun RE: Premature transition of protamine 1 mRNA cause precocious nuclear condensation and arrests spermatid differentiation in mice. *Proc Natl Acad Sci USA* 1995; 92: 12451-1245
25. Bianchi PG, Mancardi GC, Bizzaro D, Bianchi U, Sakkas D: Effect of DNA protamination on fluorescence staining and in situ nick-translation of murine and human mature spermatozoa. *Biol Reprod.* 1993; 49: 1038-1043
26. Steger K, Fink L, Klonisch T, Bohle RM, Bergman M: Protamine-1 and 2 mRNA in round spermatids is

associated with RNA-binding proteins. *Histochem Cell Biol.* 2002; 117(3): 227-234

27. Rosenbuch B: Frequency and patterns of premature sperm chromosome condensation in oocytes facility to fertilize after ICSI. *J. Assist Reprod Genet.* 2000; 17(5): 253-259

28. Cayan S, Erdemir F, Ozbey I, Turek PJ, Kadioglu A, Tellaloglu S: Can varicocelectomy significantly change the way couples use assisted reproductive technologies? *J Urol* 2002; 167(4): 1749-1752

29. Hammadeh ME, Kuhnen A, Amer AS, Rosenbaum P, Schmidt W: Comparison of sperm preparation methods: effect on chromatin and morphology recovery rate and their consequences on the clinical outcome after in vitro fertilization embryo transfer. *Inter J Androl.* 2001; 24: 360-368

30. Fugger EF: Clinical experience with flow cytometric separation of human X and Y chromosomes bearing sperm, *Theriogenol*, 1999; 52(8): 1435-1440

