

تاثیر کمبود پروتامین روی لقاح و رشد و نمو جنینی پس از انجام ICSI

^۱ Ph.D., محمدحسن نصراصفهانی Ph.D.^۲, شهناز رضوی Ph.D.^۳, کاظم پریور Ph.D.^۴, دانشگاه آزاد اسلامی، واحد علوم و تحقیقات، واحد فلاورجان

۵ پژوهشکده رویان، گروه جنین‌شناسی

۶ دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، گروه علوم تشریح

۷ آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی: ۱۹۳۹۵-۴۶۴، پژوهشکده رویان، گروه جنین‌شناسی

Email: mh_nasr@med.mui.ac.ir پست الکترونیک:

دربافت مقاله: ۱۳۸۳/۳/۹، پذیرش مقاله: ۱۴/۴/۱۳۸۳

☞ هدف: بررسی تاثیر کمبود پروتامین روی لقاح و رشد و نمو جنینی پس از ICSI

☞ مواد و روشها: نمونه‌های سمن از بیمار کاندید ICSI جهت تعیین پارامترهای سمن، ارزیابی شد. با استفاده از روش پیور اسپرم، اسپرم‌ها آماده شد و درصد کمبود پروتامین در آنها به وسیله رنگ‌آمیزی کرومومایسین A3 پس از آماده‌سازی تعیین شد. ارتباط بین میزان لقاح، کیفیت جنین و ضریب تسهیم با کمبود پروتامین با استفاده از نرم افزار SPSS تعیین شد.

☞ یافته‌ها: بین میزان لقاح و ضریب کیفیت جنین در روز سوم با درصد کمبود پروتامین اسپرم‌ها ارتباط منفی و معنی‌دار وجود داشت.

☞ نتیجه گیری: نمونه‌های سمن محتوی اسپرم‌های با درصد بالای کمبود پروتامین درصد لقاح کمتری داشته و پتانسیل ضعیف‌تری برای رشد و نمو جنینی دارند.

كل واژگان: کمبود پروتامین، ICSI، درصد لقاح

مقدمه

در اکثر پروسه‌های IVF حدود ۶۰-۷۰ درصد از اووسیتها، لقاح موفقیت‌آمیزی دارند، اما در طی تزریق سیتوپلاسمی (ICSI) درصد لقاح بالاتری مشاهده می‌شود (۱، ۲). برخی از فاکتورهای شناخته شده، از جمله پارامترهای اسپرمی که ممکن است روی لقاح تاثیر بگذارند، پس از انجام ICSI ارزیابی شده‌اند. نتایج این مطالعه، نشان داد که ICSI وابسته به پارامترهای اصلی اسپرمی نیست.

مطالعه اخیر VOS و همکارانش (۳) پیشنهاد کرد که مورفولوژی اسپرم در افرادی که ICSI انجام داده‌اند، دارای ارتباط خوبی با لقاح است، اما روش و نمو جنینی تاثیری ندارد. آنها همچنین نشان دادند که میزان لانه‌گزینی در جنینهای حاصله از لقاح اسپرم‌های غیر نرمال، پایین است. در مطالعه دیگری، Bartoov و همکاران (۴) نشان دادند که مورفولوژی نرمال در اسپرم افرادی که ICSI انجام داده‌اند، رابطه مثبت و معنی‌داری با درصد لقاح دارد در حالی که مورفولوژی نرمال هسته اسپرم ارتباط معنی‌دار و مثبتی با درصد لقاح و میزان حاملگی ICSI دارند. بنابراین پیشنهاد می‌شود که میزان حاملگی، وابسته به ICSI ممکن است تحت تاثیر مورفولوژی هسته اسپرم باشد و در روش‌های معمول انتخاب اسپرم، این پارامترها تشخیص داده نمی‌شود. یکی از اصلی‌ترین وقایع طی اسپرمیوژنر که منجر به ایجاد اسپرم‌های با هسته نرمال می‌شود جایگزینی ۸۵ درصد هستیونها با پروتامین است (۵).

جایگزینی هستیونها توسط پروتامین موجب نتایج زیر می‌شود:

- تراکم بالای DNA و احتمالاً تسهیل انتقال DNA

۲- محافظت DNA از عوامل آسیب زای اگزوژن و اندوژن (۶)

۳- بیان ژنهای imprinted پس از لقاح

بنابراین هدف از این مطالعه، تعیین تاثیر کمبود پروتامین روی لقاح و رشد و نمو جنینی طی فرآیند ICSI است.

مواد و روشها

آماده‌سازی اسپرم

نمونه‌های سمن از ۵۵ زوج مراجعه کننده به مرکز باروری و ناباروری اصفهان جهت انجام ICSI جمع آوری شد. بخش اعظم نمونه‌های سمن با استفاده از روش گرگادیان پیور اسپرم جهت انجام ICSI آماده گردید (۴۰:۸۰).

پس از انجام ICSI، بخش باقی مانده از هر نمونه سمن و اسپرم‌های آماده شده، جهت آنالیز مایع اسپرمی و سنجش میزان کمبود پروتامین با استفاده از رنگ‌آمیزی کرومومایسین CMA3 مورد استفاده قرار گرفت.

سنجه کمبود پروتامین (رنگ‌آمیزی CMA3)

اسپرم‌های آماده شده از مایع اسپرمی که در محلول کارنوی (carnoy)، (متانول و استیک گلاسیال با نسبت ۳:۱ فیکس شده بود، به مدت ۵ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتی گراد قرار گرفت. به منظور انجام رنگ‌آمیزی CMA3 هر اسلاید به مدت ۲۰ دقیقه با ۱۰۰ میکرولیتر از محلول CMA3 رنگ‌آمیزی شد (۲۵/۰ میلی‌گرم بر

سنچش مایع اسپرمی

برای شمارش اسپرمها از روش شمارش چتر Makler استفاده شد. پس از قرار گرفتن سلولها در محلولهای فیکس کننده شمارش بر حسب میلیون در میلی لیتر انجام شد و میزان حرکت از طریق مشاهده مستقیم میکروسکوپی تعیین گردید. مورفولوژی اسپرم نیز با استفاده از نمونه‌های تازه تعیین شد.

تزریق درون سیتوپلاسمی اسپرم

پس از جداسازی اووسیت، اووسیتها به مدت ۱ دقیقه درون G-Mop در Hyase قرار گرفتند. سپس اووسیتها درون G-Mop تازه، شستشو داده شده و در همان محیط به داخل پتری دیش منتقل گردید (1006 Falcon, Franklin Lakes, NJ, USA). اسپرمها آماده شده با استفاده از اپندروف ۱۰۰ مخصوص ICSI و در زیر میکروسکوپ معکوس Nikon، به داخل اووسیت تزریق شدند. اسپرمها با بهترین مورفولوژی از میان جمعیت اسپرمی، انتخاب شدند. اسپرم انتخاب شده به داخل پی‌پت تزریق کننده، مکیده شد و به داخل اووسیت تزریق گردید. اووسیتهای تزریق شده در محیط G1 سری III انکوبه شدند. در این مطالعه، اووسیتهای بالغ از نابالغ جهت انجام ICSI جدا شدند. تمامی بیماران انتخاب شده برای این مطالعه، حداقل دارای چهار اووسیت بالغ بودند. بنابراین از میان ۵۵ بیمار، ۲۷ نفر از آنها در این مطالعه مورد بررسی قرار گرفتند.

لماح پس از ۱۹-۱۷ ساعت پس از نطفه‌ریزی صورت گرفت و در صد لماح و میزان تسهیم در هر گروه تعیین شد. اووسیتهای لماح یافته در محیط G1.III به مدت ۴۸ ساعت قرار گرفتند و کیفیت جنینی و ضریب تسهیم در آنها تعیین شد. سلولهای جنین مورد بررسی قرار گرفت و جنینها در گریدهای A, B, C تقسیم شدند.

گرید A: جنینهایی با بلاستومرهای هم اندازه و فراگماتاسیون کمتر از ۱۰ درصد، به این جنینها ضریب ۳ تعلق گرفت.

گرید B: جنینهایی با بلاستومرهای هم اندازه و فراگماتاسیون بین ۱۰-۵۰ درصد، به این جنینها ضریب ۲ تعلق گرفت.

گرید C: جنینهایی با بلاستومرهای غیر هم اندازه یا با فراگماتاسیون بیش از ۵۰ درصد به این جنینها ضریب ۱ تعلق گرفت.

برای هر بیمار ضرایب کیفیت جنینها در هر گروه به شرح زیر محاسبه شد: مجموع ضرایب جنینی تقسیم بر تعداد کل جنینها. به هر جنین نیز یک ضریب تسهیم اختصاص داده شد که به شرح زیر محاسبه شد: جنینهای ۲ سلولی = ضریب ۱، جنینهای ۳-۴ سلولی = ضریب ۲، جنینهای بین ۵-۶ سلولی = ضریب ۳، جنینهای ۷-۸ سلولی = ضریب ۴ و جنینهای بین ۸-۱۶ سلولی = ضریب ۵

ضرایب تسهیم هر گروه برای هر بیمار نیز به شکل زیر محاسبه شد: تعداد کل جنینها /مجموع ضرایب تسهیم جنینی

میلی لیتر در بافر مک کلوین: ۷ میلی لیتر اسید استیک ۱/۰ میلی و ۳۲/۹ میلی لیتر از $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot \text{vH}_2\text{O}$ و با غلظت ۲/۰ مولار، $\text{pH}=7$ شامل ۱۰ میلی مولار از MgCl_2 . سپس اسلايدها در بافر قرار گرفته و با بافر گلسیرول (۱:۱) فیکس شدند. آنالیز میکروسکوپی اسلايدها توسط میکروسکوپ فلورسانس (ToKyo, Japan) Nikon Eclipse CMA3 (۴۶۰-۴۷۰ نانومتر) صورت گرفت پس از رنگ آمیزی، اسپرمها با رنگ زرد درخشان (مثبت CMA3) و اسپرمها با رنگ زرد کم رنگ (منفی CMA3) قابل مشاهده بودند (۷).

تزریق به اووسیت انتخاب شود. گزارشات اخیر توسط Bartooov و همکارانش (۳، ۴) پیشنهاد می کنند که اگر مورفولوژی یک اسperm، در زمان انجام ICSI مورد توجه قرار گیرد، تاثیر مشخص مورفولوژی اسperm روی نتایج لقادح حاصل از ICSI، را می توان مشاهده نمود (۹) از آنجایی که تمامی عملکردهای غیرطبیعی اسperm در سطوح مورفولوژیک قبل مشاهده نیستند (۷)، بنابراین بررسی سایر عوامل موثر بر عملکرد اسperm و ارتباط آنها با لقادح و رشد و نمو جنبی حائز اهمیت است. نتایج این مطالعه نشان داد که اسperm با کمبود پروتامین، بر روی درصد لقادح حاصل از ICSI تاثیر مشخص دارد پیشنهاد می شود که در نمونه های سمن با درصد بالای CMA3 مثبت، احتمال کاهش میزان لقادح در طی فرآیند ICSI وجود دارد. نتایج این مطالعه نیز نتایج حاصل از کارهای Esterhuizen و همکارانش (۱۰) را تایید می کنند. آنها نشان دادند درصد لقادح در ICSI، وقتی که اسperm متعلق به نمونه های با درصد بالای CMA3 مثبت به داخل اووسیت تزریق می شود، کاهش می یابد این محققین همچنین گزارش دادند که اووسیتهای لقادح یافته با اسpermهای حاصله از نمونه های با CMA3 مثبت <۰.۶ درصد در مقایسه با نمونه های با CMA3 کمتر از ۰.۴۴ شیار، کاهش در میزان متراکم شدن هسته اسperm هستند. این نتایج همچنین گزارش قبلی که توسط Bartooov و همکاران (۴) ارائه شده بود را تایید می کنند. آنها پیشنهاد کردند که ماهیت هسته اسperm نه تنها روی کاهش درصد لقادح تاثیر می گذارد، بلکه روی پتانسیل لانه گرینی جنین نیز تاثیر می گذارد. کاهش درصد لقادح می تواند ناشی از تاثیر مستقیم کمبود پروتامین باشد. از آنجایی که اسpermهای با کمبود پروتامین، دارای مقادیر اضافی از هیستونها هستند، بنابراین چنین اسpermهایی وقتی که وارد متاباز (MII) می شوند در اووسیت، موجب تراکم کروموزومی زودرس (PCC) شده و موجب تشکیل شدن برونوکلئوس پیش از موعد می شوند (۱۱) وقتی یک اسperm نرمال وارد یک اووسیت M II می شود نوکلیوپروتامین کروماتین، فاکتور تحریک کننده میوزی را که در اووسیت MII حضور دارد، نمی تواند در کروماتین نوکلیوپروتامینی فعال نماید. در حالی که به آسانی موجب تراکم کروماتین نوکلئوپروتامین شده و در نتیجه PCC حاصل می شود.

البته آنالیز کروماتین اووسیتهای لقادح یافته انسان نشان می دهد که پس از آنپولوییدی، PCC عامل بعدی متدائل در شکست لقادح در مورد بیماران ICSI، IVF (۱۲، ۱۳، ۱۴) و عدم رسیدگی سیتوپلاسمی نیز عامل القاء PCC است (۱۵).

بنابراین مطالعات اخیر نشان پیشنهاد می کنند که سایر فاکتورها نظیر کروماتین غیرطبیعی اسperm نیز مستلزم ارزیابی است (۱۶) و گزارش اخیر نیز نشان می دهد که اسperm با کمبود پروتامین ممکن است در القاء PCC دخالت داشته باشد (۱۱). توجیه دیگری که برای کاهش درصد لقادح می توان نمود، ناتوانی در فعل ساختن اووسیت است. از آنجایی که در طی اسپرمیوزنز، همزمان با تعویض هیستون با پروتامین، آکروزوم شکل می گیرد، بنابراین اسperm با کمبود پروتامین می تواند

آنالیز داده ها

تمامی محاسبات شامل آزمون T-test و آنالیز ضربی همبستگی با استفاده از برنامه SPSS-10 انجام شد.

یافته ها

نتایج موجود در جدول ۱ نشان داد که از میان پارامترهای اسpermی، فقط دانسیته و مورفولوژی اسperm، یک رابطه معنی دار با درصد اسpermهای با کمبود پروتامین دارد. پیشنهاد می شود که در نمونه های با تعداد کم سلول، تعداد یکشتری از اسpermهای با کمبود پروتامین وجود دارد و همچنین نمونه های با پارامترهای اسpermی غیر نرمال، دارای درصد بالاتری از اسpermهای با کمبود پروتامین هستند. همچنین بین کمبود پروتامین و درصد لقادح، رابطه منفی و معنی داری وجود داشت. بنابراین در نمونه های با تعداد بالای اسperm CMA3 مثبت، میزان لقادح کاهش می یابد.

جدول ۱: ارتباط بین پارامترهای اسpermی و کمبود پروتامین

پارامتر اسpermی	ضریب همبستگی	P-Value
(DANSEITYE) million/ml	-0.246	0.041
درصد حرکت اسperm	0.142	NS
درصد مورفولوژی نرمال	0.315	0.015
اسperm		

جدول ۲: ارتباط بین درصد لقادح و ضربی کیفیت تسهیم و جنین در روز دوم و سوم با کمبود پروتامین در بیماران ICSI

کمبود پروتامین	Coefficient of correlation	P-Value
درصد لقادح	-0.640	0.001
ضریب کیفیت تسهیم در روز دوم	-0.336	NS
ضریب کیفیت تسهیم در روز سوم	-0.266	NS
ضریب کیفیت جنین در روز دوم	-0.333	NS
ضریب کیفیت جنین در روز سوم	-0.418	0.05

بین ضربی تسهیم جنینی در روز دوم و سوم پس از انجام ICSI با کمبود پروتامین رابطه معنی داری وجود نداشت. در این مطالعه ارتباط معنی داری بین درصد لقادح پس از انجام ICSI و پارامترهای اسpermی مشاهده نشد، بنابراین پیشنهاد می شود که پارامترهای اسpermی بر روی میزان لقادح طی پروسه ICSI، تاثیری ندارد.

بحث

نتایج حاصله از این مطالعه نشان داد که پارامترهای اسpermی تاثیر مشخصی روی میزان لقادح، طی فرآیند ICSI دارند. این نتایج با گزارشات قبلی (۳، ۴) تطابق داشت. در طی فرآیند ICSI، معمولاً سعی می شود یک اسperm با بهترین مورفولوژی جهت

که ارتباط منفی و معنی‌داری، بین کمبود پروتامین و ضریب کیفیت جنین در روز سوم وجود دارد و چنین ارتباطی در روز دوم مشاهده نمی‌شود (جدول ۲).

این امر ناشی از این حقیقت است که فعال شدن ژنوم حدود روز سوم و در مرحله ۸-۱۶ سلولی رنج می‌دهد (۴) و آنمالی کروماتینی مثل آسیب DNA می‌تواند تاثیر منفی روی رشد و نمو جنین حدود روز سوم پس از انجام ICSI داشته باشد. این نتایج با گزارشات قبلی Estechuizen و همکاران (۲۰) مطابقت دارد. آنها نشان دادند که در بیماران با درصد CMA3 مثبت بالا، درصد ایجاد بلاستوسیست و میزان لانه‌گزینی در مقایسه با بیمارانی با سطوح پائین CMA3 مثبت کمتر است. بنابراین این مطلب نشان می‌دهد که کاهش اسپرم‌های با بسته‌بندی غیرطبیعی کروماتین (به خصوص با CMA3 مثبت بالا) یا مورفوЛОژی غیرنرمال، برای دست‌یابی به لقاح موفق در IVF یا ICSI ضروری است و این هدف می‌تواند از طریق دارو و یا عمل جراحی از قبیل تکنولوژیهای پیشرفته تولید مثل (ART) یا توسط روش‌های آماده‌سازی اسperm طی ART حاصل شود (۲۱، ۲۲، ۲۳).

تقدیر و تشکر

نویسنده‌گان این مقاله از مسئولین محترم پژوهشکده رویان به دلیل

تقبل هزینه‌های انجام این تحقیق و پرسنل محترم آزمایشگاه IVF و ژنتیک مرکز باروری و ناباروری اصفهان تشکر می‌کنند. لازم به ذکر است که هزینه‌های انجام این تحقیق طبق قرارداد شماره ۱۴۷۹/۸۲/۶ پ، توسط پژوهشکده رویان تامین گردیده است.

آکروزوم غیرنرمال را با خود حمل کند.

همچنین در اسپرم‌های با سر گرد نیز نشان داده شده است که کروماتین غیرطبیعی وجود دارد. این آنماлиها در سمت‌بندی DNA طی اسپرم‌های نرخ می‌دهد (۱۷) و ممکن است به طور نادرست روی متور شدن کروماتین اسپرم تاثیر گذارد این در حالی است که به عنوان یکی از فاکتورهای مرتبط با شکست لقاح در بیماران ICSI شناخته شده است (۱۸). بنابراین اسپرم‌های با کمبود پروتامین، بیشتر مستعد آسیب DNA هستند و وجود سطوح بالایی از آسیب DNA می‌تواند درصد لقاح کمتر را در نمونه‌های با کمبود پروتامین را توضیح دهد. اما چنین توضیحی با نتایج گزارش شده توسط Twiggs و همکارانش (۱۹)

در تضاد است.

این محققین، اسپرم‌ها را در معرض غلظت بالایی از عوامل فعال کننده اکسیژن قرار دادند و نشان دادند که آسیب DNA روی تشکیل پرونوکلئوس تاثیر عمیقی ندارد. با این حال این مطالب می‌تواند عامل پایین بودن ضریب کیفیت جنین در نمونه‌های با کمبود پروتامین باشد (جدول ۲).

توضیح دیگر برای کاهش درصد لقاح می‌تواند ناشی از imprinting باشد. ژنهای مخصوص شده، (imprinting) ضمن تشکیل non-imprinte نوکلئوکلیتون پردازش می‌شوند، در حالی که ژنهای non-imprinted DNA نوکلئوپروتامین بسته‌بندی می‌شوند. به محض لقاح، طی هنگام تشکیل نوکلئوپروتامین بسته‌بندی می‌شوند. به محض لقاح، طی تعویض پروتامین/هستیتون، non-imprinted DNA دستخوش متیلاسیون وسیعی می‌شود که این فرآیند برای پردازش ژنوم ضروری است. بنابراین ژنهای non imprinted که دارای کمبود پروتامین هستند نوکلئوکلیتون باقی می‌مانند، ممکن است دچار متیلاسیون DNA نشوند، در نتیجه ممکن است موجب عدم موقوفیت لقاح و کیفیت ضعیف جنین شود. نتایج حاصله از این مطالعه نشان داد

References

1. Van Steirteghem AC, Liu J, Joris H, Nagy Z, Janssenwillen C, Tournae H, Devroey PC: Higher success rate by intracytoplasmic sperm injection by subzonal insemination: report of a second series of 300 consecutive treatments. *Hum Reprod*, 1993; 8: 1055–1060
2. Palermo G, Joris H, Devroey P, Van Steirteghem AC: Pregnancy after intracytoplasmic injection of single spermatozoa into an oocyte. *Lancet*, 1992; 340:17–18
3. De Vos A, Van De H, Joris H, MT Verthegeen G, Devroey P and Van Steirteghem A: Influence of individual sperm morphology on fertilization, embryo morphology, and pregnancy outcome of intracytoplasmic sperm injection. *Fertility and Sterility* 2003; 79(1): 42-48
4. Bartoo B, Berkovitz A, Eltes F, Kogosowski A, Menezo Y, Barak Y: Real-time fine morphology of motile human sperm cell is associated with IVF-ICSI outcome. *J Androl*, 2002; 23:18
5. Balhorn AR: A model for the structure of chromatin in mammalian sperm. *J Cell Biol*: 1982; 93 298-305
6. Agrwal A, Said TM: Role of sperm chromatin abnormalities and DNA damage in male infertility. *Hum Reprod*, 2003; 9: 331-345
7. Nasr-Esfahani MH, Razavi S, Mardani M: Relation between different human sperm nuclear maturity tests and in vitro fertilization. *J Assist Reprod Genet*, 2001; 18 199–205
8. Nasr-Esfahani MH, Razavi S, Mardani M, Tofigh Hesabi S: Efficiency of Sil>Select and Percoll to recover spermatozoa with normal chromatin and morphology and the effect of these parameters on fertilization, embryo quality and cleavage score. *Middle East Fertil Soc J*. 2003 8 (1):36 42, *Andrologia* 31 (6):361–36.
9. Hammadeh 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*, 1992 14: 363–367
10. Esterhuizen AD, Franken DR, Becker PJ, Lourens JG, Muller II, van Rooyen LH: Defective sperm decondensation:a cause for fertilization failure. *J Androl*, 2002; 34 (1): 1–7
11. Nasr-Esfahani MH, Razavi S, Mozdarani H, Mardani M, Azvagi H: Relationship between protamine deficiency with fertilization rate and incidence of sperm premature chromosomal condensation post-ICSI. *Androl*; In press 2004
12. 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; 42:87–91
13. Schmiady H, Tandler-Schneider A, Kenten P: remature chromosome condensation of the sperm nucleus after intracytoplasmic sperm injection. *Hum Reprod*, 1996; 11(10): 2239–2245
14. Mozdarani H, Aghdai F: Cytogenetic analysis of failed-fertilized oocytes from Iranian infertile women after in vitro

- fertilization (IVF) and intracytoplasmic sperm injection(ICSI) procedures. Middle East Fertil Soc J, 2001; 6(3): 216–225
15. Schmiady H, Kentenich H: Premature chromosome condensation after in-vitro fertilization. Hum Reprod, 1989(6): 689–695
16. Rosenbuch BE: Frequency and patterns of premature sperm chromosome condensation in oocytes failing to fertilize after ICSI. J Assist Reprod Genet 2000; 17: 253–259
17. Liu J, Nagy Z, Joris H, Tournay H, Devroey P and Van sterreghem: A successful fertilization and establishment of pregnancies after intracytoplasmic sperm injection in patients with globozoospermia .Hum Reprod, 1995 10: 626-630
18. Sakkas D, Urner F, Bianchi PG, Bizzaro D, Wagnar I, Jaquenoud N, Manicardi G, Campana I: Sperm chromatin anomalies can influence decondensation after intracytoplasmic sperm injection. Hum Reprod, 1996 11: 837–843
19. Twigg JP, Irvine DS, Aitken RJ: Oxydative damage to DNA in human spermatozoa does not preclude pronucleus formation at intracytoplasmic sperm injection. Hum Reprode, 1998; 13: 1864-1871
20. Esterhuizen AD, Franken DR, Lourens JGH, Prinsloo E, Van Rooyen LH: Chromatin packaging as an indicator of human sperm dysfunction. J Assist Reprod Genet, 2000; 17: 508–514
21. Cayan S, Erdemir F, Ozbey I, Turek PJ, Kadioglu A, TellalogluS: Can varicocelectomy significantly change