

## ارزیابی تکوین جنین های قبل از لانه گزینی موش نژاد NMRI در محیط های کشت مختلف

عبدالحسین شاهوردی.<sup>۱</sup> M.Sc., منصوره موحدین.<sup>۲</sup> Ph.D., مجتبی رضازاده<sup>۳</sup> و لوجردی.<sup>۴</sup> Ph.D., سعید کاظمی آشتیانی.

۱. دانشگاه تربیت مدرس، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریع

۲. پژوهشکده رویان، گروه جنین شناسی

۳ آدرس مکاتبه: تهران، صندوق پستی: ۱۴۱۱۵-۱۱۱، دانشگاه تربیت مدرس، گروه علوم تشریع

E-mail: movahedm@hotmail.com

### مکتده

دریافت مقاله: ۸۵/۳/۵، پذیرش مقاله: ۸۵/۱/۹

**هدف:** تعیین محیط کشت مناسب برای تکوین جنین از نژاد NMRI

**مواد و روش ها:** تکوین جنین های مرحله پیش هسته موش نژاد NMRI به دنبال هورمون درمانی با گنانادتروپین حاصل از مادیان (PMSG) و گنانادتروپین کوریونی (HCG) به مدت ۵ روز در محیط های کشت T<sub>6</sub>, T<sub>16</sub>, C<sub>2</sub>B, KSOM و M<sub>16</sub> و محیط های متواالی G-1™ ver3 و G-2™ ver3.

**یافته ها:** نرخ تشکیل جنین ۲۴ ساعت پس از لقاح در گروه های آزمایشی T<sub>6</sub>, M<sub>16</sub>, C<sub>2</sub>B, KSOM و محیط های متواالی G-1™ ver3 و G-2™ ver3 به ترتیب ۸۳/۵, ۹۰/۹, ۹۰/۵, ۹۷/۴, ۱۰۰, ۶۴/۳ درصد بود که بالاترین تعداد در گروه C<sub>2</sub>B و KSOM مشاهده شد و نسبت به گروه های T<sub>6</sub>, M<sub>16</sub> و محیط های متواالی G-1™ ver3 و G-2™ ver3 اختلاف معنی داری نشان دادند. در گروه C<sub>2</sub>B درصد جنین ها به مرحله بلاستوسیست رسیدند که نسبت به سایر گروه های بالاترین درصد بود و اختلاف معنی داری نسبت به گروه های دیگر نشان داد. میزان تشکیل بلاستوسیست در گروه های M<sub>16</sub>, T<sub>6</sub>, KSOM و محیط های متواالی G-1™ ver3 و G-2™ ver3 به ترتیب ۸۰/۲, ۸۲/۱, ۸۷/۵ درصد، ۷۷/۶ درصد و ۷۶/۱ درصد بود. بالاترین میزان بلاستوسیست در حال خروج از زوناپلوسیدا در گروه محیط های متواالی G-1™ ver3 و G-2™ ver3 (۶۶/۴ درصد) و پس از آن در گروه KSOM و کمترین آن گروه M<sub>16</sub> (۶۰/۳ درصد) دیده شده است. همچنین میزان جنین های دژنره شده ۵ روز پس از کشت در گروه محیط های متواالی G-1™ ver3 و G-2™ ver3 کمترین میزان در مقایسه با سایر گروه نشان می دهد که اختلاف آن با گروه T<sub>6</sub> (۵۱/۶ درصد) معنی دار است ( $p < 0.01$ ).

**نتیجه گیری:** نتایج این مطالعه نشان می دهد محیط های کشت، C<sub>2</sub>B, KSOM و محیط های متواالی G-1™ ver3 و G-2™ ver3 محیط های مناسبی برای تکوین جنین های پیش از لانه گزینی موش نژاد NMRI هستند. به نظر می رسد تفاوت تکوین جنین های موش در محیط های مختلف ناشی از تفاوت علطف ترکیبات و مکمل های محیط (آمینواسیدها) باشد.

### کلیدواژگان:

جنین موش، تکوین، کشت جنین

فصلنامه پژوهشی یافته، سال هشتم، شماره ۴، زمستان ۱۳۸۵، صفحات ۲۳۷-۲۳۲

### مقدمه

طراحی و ارائه شده است که می توان به محیط کشت تغییر یافته Witten و محیط M<sub>16</sub> که هنوز هم به طور وسیعی استفاده می شود اشاره کرد (۱۰). نوع دیگری از محیط M<sub>16</sub> که به جای قسمتی از بافر بی کربنات، بافر HEPES برای نگهداری دقیق pH جایگزین شده است بعده برای جمع آوری جنین ها و آزمایش هایی از قبیل میکرواینژکشن که جنین ها برای دوره طولانی مدت در خارج از انکوباتور برای دست کاری قرار می کردد استفاده شد. تکوین جنین موش در آزمایشگاه تا مرحله بلاستوسیست در محیط های کشت جنینی مرسوم از قبیل M<sub>16</sub> فقط محدود به نژادهای هم خون موش از قبیل C<sub>3</sub>H و هیرهای F<sub>1</sub> (C57BL/10JxS JL, B<sub>6</sub>D<sub>2</sub>F<sub>1</sub>(B<sub>6</sub>AF<sub>1</sub>)F<sub>1</sub>) است (۱۱).

از سیستم های کشت دیگری نظیر کشت هم زمان جنین با سلول های حاصل از دستگاه تولید مثل و یا رده های سلولی دیگر نیز استفاده شده است (۱۲). ولی سیستم های کشت هم زمان به دلیل وقت گیر بودن و هزینه بالا چندان مقبول به صرفه نیست. از سوی دیگر اخیراً استفاده از محیط های کشت متواالی نیز برای حصول تکوین بیشتر مطرح شده است

سیستم های کشت آزمایشگاهی در تکوین جنین از نظر درمان ناباروری و مطالعات پایه به منظور شناخت مکانیسم های تکوین جنین از اهمیت بسزایی برخوردار است. جهت تحقیق این ایده، محیط های کشت مختلفی طراحی شده است. اولین تلاش ها برای کشت جنین های پیش از لانه گزینی به اواسط دهه ۱۹۵۰ برمی گردد. در این تلاش، دسترسی به جنین های هشت سلولی موشی با استفاده از محلول کربس-رینگر-بی کربنات به همراه گلوکز و سرم جنین گاوی محقق گردید (۱). به دنبال آن مشاهده شده کاهش غلظت کالسیم از ۲/۵ میلی متر به ۱/۷ میلی متر و تغییر اسمولاریته، PH، اسید های آمینه و یا منابع انرژی نظیر افزودن لاکتات، لپتین، گلیسی-آل گلوتامین و یا پیروات، بقا و تکوین جنین های موشی را بهبود می دهد (۳-۹).

این مطالعات منجر به طراحی محیط کشت Brinster Medium for Ovum Culture: BMOC (Brinster Medium for Ovum Culture: BMOC) کشت تخمک شد (۴). محیط های کشت دیگری بر اساس BMOC

(محیط‌های متوالی G-1<sup>TM</sup>ver3 و G-2<sup>TM</sup>ver3) از شرکت Vitrolife, Sweden در تهیه شد و به میزان ۱۰ درصد mHIA مربوط به همان شرکت به آن افزوده شد) و با عبور از صافی ۰/۲۲ میکرومتر استریل شدند. تمام محیط‌های مزبور در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد و حداقل به مدت یک هفته نگهداری شدند (۲۱).

### بررسی و تکوین جنین

در هر مرحله از آزمایش حدود ۸ تا ۱۰ جنین دارای پیش‌هسته (2PN) به قطرات ۲۰ میکرولیتری محیط‌های کشت T<sub>6</sub>, KSOM, M<sub>16</sub>, CZB منتقل شدند و پس از انتقال به انکوباتور به مدت پنج روز کشت داده شدند. در گروه پنجم، جنین‌ها ابتدا به مدت ۴۸ ساعت در محیط G-1<sup>TM</sup>ver3 و سپس به مدت ۷۲ ساعت در محیط G-2<sup>TM</sup>ver3 کشت داده شدند. وضعیت جنین‌ها را رسیدن به مرحله بلاستوسیست توسط میکروسکوپ معکوس بررسی و ثبت شد.

### روش آماری

نتایج حاصل با آزمون آماری  $\chi^2$  و تست دقیق فیشر برای مقایسه ارتباط گروه‌ها بررسی شد. تکرار آزمایش در گروه‌ها ده بار صورت گرفت.

طرح تحقیقاتی از نظر اخلاق پزشکی در کمیته اخلاق پژوهشکده رویان مطرح و مورد تایید قرار گرفت.

### یافته‌ها

در این مطالعه مجموعاً ۴۵۹ جنین در مرحله پرونوکلئوس (2PN) از اویداکت موش‌های سوری نژاد NMRI فلاش شدند و به طور تصادفی در پنج گروه آزمایشی T<sub>6</sub>, M<sub>16</sub>, CZB, KSOM و محیط‌های متوالی G1, G2 قرار گرفتند که به ترتیب به هر گروه تعداد ۱۱۶, ۹۱, ۸۰ و ۸۸ جنین تعلق یافت و سپس مراحل تکوین جنین‌ها در هر گروه طی ۲۴ ساعت وابه مدت پنج روز مورد بررسی قرار گرفت که نتایج آن در جدول دو قابل مقایسه است.

به طور کلی از ۹۱ جنینی که در محیط T<sub>6</sub> کشت داده شدند ۷/۵ کشت داده شدند درصد آنها پس از ۲۴ ساعت به مرحله دو سلولی رسید که از این تعداد در روز چهارم ۸۰/۲ درصد به مرحله بلاستوسیست و درصد ۴۸/۸ در روز پنجم به مرحله بلاستوسیست در حال خروج از زونا رسیدند.

از ۱۱۶ جنینی که در محیط KSOM کشت داده شدند تعداد ۱۱۳ جنین (۹۷/۴ درصد) پس از ۲۴ ساعت به مرحله دوسلولی رسیدند و در نهایت ۷۷/۶ درصد آنها به ترتیب در روزهای چهارم و پنجم به مرحله بلاستوسیست و بلاستوسیست در حال خروج از زونا رسیدند.

درصد جنین‌های 2PN که در محیط CZB کشت داده شدند پس از ۲۴ ساعت به مرحله دوسلولی رسیدند و از این تعداد در روز چهارم ۹۶/۳ درصد آنها به مرحله بلاستوسیست و ۶۰/۳ درصد آنها به مرحله خروج از زونا رسیدند.

(۱۴). در تمام مطالعات انجام شده در نظر گرفتن نکاتی چند در کشت

جنین موش به عنوان مدلی در تحقیقات جنین پستانداران ضروری است. ساده بودن محیط و در عین سادگی عملکرد مطلوب با هزینه کم و قابلیت رشد بالای جنین از جمله این نکات است. محیط کشت بسته به نژاد موش متفاوت است و دستیابی به محیط مناسب برای هر نژاد ضروری به نظر می‌رسد (۱۵). برای مثال افزودن اتيلن دی‌آمین تراستیک اسید (EDTA) سبب افزایش رشد بلاستوسیست‌های موش نژاد ICF و ۶/ICF می‌گردد. اما در نژاد C57BL/6 اثر کمتری دارد (۱۶) و بر نژادهای دیگر نظیر AKRIN, Thy 1, ddy و DW/a موثر است (۱۷). همچنین در بعضی نژادهای موش هم خون (inbred) و ناهم خون (Outbred) جنین در مرحله دو سلولی در محیط آزمایشگاهی متوقف می‌شود (۱۸).

نتایج کسب شده در مطالعه پنوفک و همکاران نیز نشان داده است هنگامی که ترکیبی از فاکتورهای رشد [TGF-β]<sup>1</sup> (Transforming Growth Factor: FGF4) و TGF- $\alpha$  (TGF- $\alpha$ ) با توجه به ترکیب مواد مختلف در محیط‌های کشت ارائه شده رایج و آثار مانع کنندگی و یا پیش‌برنده این مواد در تکوین، مطالعه بیشتر اثر محیط‌های کشت مختلف بر هر نژاد در هر آزمایشگاه ضروری می‌نماید. بنابراین در این مطالعه روند تکوین جنین‌های حاصل از کشت آزمایشگاهی موش ناهم خون نژاد NMRI در محیط‌های کشت T<sub>6</sub>, M<sub>16</sub>, CZB, KSOM و محیط‌های متوالی G-1<sup>TM</sup>ver3 و G-2<sup>TM</sup>ver3 ارزیابی شد.

با توجه به ترکیب مواد مختلف در محیط‌های کشت ارائه شده رایج و آثار مانع کنندگی و یا پیش‌برنده این مواد در تکوین، مطالعه بیشتر اثر محیط‌های کشت مختلف بر هر نژاد در هر آزمایشگاه ضروری می‌نماید. بنابراین در این مطالعه روند تکوین جنین‌های حاصل از کشت آزمایشگاهی موش ناهم خون نژاد NMRI در محیط‌های کشت T<sub>6</sub>, M<sub>16</sub>, CZB, KSOM و محیط‌های متوالی G-1<sup>TM</sup>ver3 و G-2<sup>TM</sup>ver3 ارزیابی شد.

### مواد و روش‌ها

موش‌های نر و ماده نژاد NMRI (تهیه شده از انسیستیوپاستور ایران) در شرایط ۱۴ ساعت روشنایی و ۱۰ ساعت تاریکی نگهداری شدند. موش‌های ماده با تزریق درون صفاقی ۷/۵ IU (Pregnancy Mares Serum Gonadotropin: PMSG) در ساعت ۱۳ تحریک تخمک گذاری و پس از ۴۸ ساعت به آنها در ساعت ۷/۵ HU (Human Chorionic Gonadotropin: HCG) تزریق و همزمان با موش نر کوپیل شد. ۲۰ ساعت بعد پلاک واژینال چک شد و موش‌های با پلاک واژینال مثبت ۳۰ ساعت پس از تزریق HCG به روش قطع نخاع کشته و اویداکت آنها به صورت استریل (حتی المقدور) خارج شد. پس از فلاش، جنین‌های مرحله پرونوکلئوس (2PN) به محیط‌های تکوین که از قبل آماده و پیش از قطره گذاری با میزان مناسب سرم (طبق جدول یک) آمیخته بودند، منتقل شد (۲۰).

### تهیه محیط کشت

طبق جدول یک محیط‌های کشت مورد نظر ساخته شده

## تکوین جنین موش در محیط‌های کشت مختلف

در نهایت از ۸۸ جنینی که در محیط متوالی G1، G2 کشت شدند حدود ۹۰/۹ درصد آنها به مرحله دوسلولی و ۸۷/۵ و ۷۶/۱ درصد آنها به ترتیب پس از ۴ و ۵ روز بعد از کشت به مرحله بلاستوسيست در حال خروج از زونا رسیدند.

در مقایسه تعداد جنین‌های 2PN که در محیط‌های CZB و KSOM به مرحله دو سلولی رسیده‌اند نسبت به سایر محیط‌ها اختلاف معنی‌داری نشان می‌دهند.

همچنین در هیچ یک از محیط‌ها ۲۴ ساعت پس از کشت جنین دژنره در محیط‌های کشت دیده نشد.

در محیط KSOM بیشترین تعداد جنین‌ها (۷۳/۳ درصد) نسبت به سایر محیط‌ها به دنبال ۴۸ ساعت کشت به مرحله چهارسلولی رسیدند که اختلاف آن با گروه‌های T<sub>6</sub> (p<0.001) و G1 (p<0.01) و G2 (p<0.01) معنی‌دار است.

۷۲ ساعت پس از کشت در محیط‌های CZB کمترین تعداد جنین‌ها (۴۰ درصد) به مرحله چهارسلولی رسید که اختلاف آن با گروه‌های KSOM (۵۷/۸ درصد) معنی‌دار است.

هرچند در گروه ۵۰/۵ (G1) و در گروه ۵۳/۴ (T<sub>6</sub>) درصد نیز تعداد جنین‌هایی که به مرحله مورولا می‌رسند، زیاد است. ۹۶ ساعت پس از کشت ۹۶/۳ درصد جنین‌های گروه به مرحله بلاستوسيست رسیدند که نسبت به سایر گروه‌ها اختلاف معنی‌دار نشان می‌دهند.

از ۸۴ جنینی که در محیط M<sub>16</sub> کشت داده شدند ۹۰/۵ درصد آنها پس از ۲۴ ساعت به مرحله دو سلولی رسیدند و در نهایت ۴۵/۲ و ۸۲/۱ درصد آنها به ترتیب در روزهای چهارم و پنجم به مرحله بلاستوسيست و بلاستوسيست در حال خروج از زونا رسیدند.

جدول ۱: ترکیبات محیط‌های کشت متفاوت براساس mM (میلی مولار) (۲۱)

	M <sub>16</sub> a	CZB a	KSOM b	T <sub>6</sub> a
NaCl	۹۴/۶۲	۸۱/۶۲	۹۵	۸۰/۷۷
KCl	۴/۷۸	۴/۸۳	۲/۵	۱/۴۸
KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	۱/۱۹	۱/۱۸	۰/۳۵	-
MgCl <sub>2</sub>	-	-	-	۰/۴۹
MgSO <sub>4</sub> , 7H <sub>2</sub> O	۱/۱۹	۱/۱۸	۰/۲	-
CaCl <sub>2</sub> , 2H <sub>2</sub> O	۱/۷۱	۱/۷۱	۱/۷۱	۱/۷۷
NaHCO <sub>3</sub>	۲۵	۲۵	۲۵	۲۵
Na-lactate	۲۳/۲۸	۳۱/۳۰	۱۰	۲۳/۱۹
Na pyruvate	۰/۳۳	۰/۲۷	۰/۲۰	۰/۲۷
Glucose	۵/۵۶	۵/۵۶	۰/۲	۵/۵
Glutamine	-	۱	۱	-
EDTA	-	۰/۱۱	۰/۰۱	۰/۰۲
NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> , 2H <sub>2</sub> O	-	-	-	۰/۴
BSA*	۴	۵	۱	۴

\* مقداری به صورت میلی‌گرم بر میلی‌لیتر است.

کلیه محیط‌های جدول حاوی ۶ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر پنی‌سیلین G و ۵ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر استرپتومایسین هستند.

a: حاوی ۰/۰۱ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر فنل رد (Phenol Red) (MEM NEAA) و حاوی b: حاوی ۰/۵X MEM اسیدآمینه‌های غیرضروری (MEM NEAA) و حاوی ۰/۰X MEM اسیدآمینه‌های ضروری (MEM EAA) است.

جدول ۲: مقایسه مراحل تکوین جنین‌های حاصل از کشت مرحله 2PN در گروه‌های مختلف آزمایشی

آزمایشی	گروه‌های آزمایشی	2PN					۲۴ ساعت پس از لقاح	۴۸ ساعت پس از لقاح	۷۲ ساعت پس از لقاح	۹۶ ساعت پس از لقاح	۱۲۰ ساعت پس از لقاح
		H.B (%)	B (%)	B (%)	M (%)	M (%)		Cell (%)	Cell (%)		
	T <sub>6</sub>	۴۴ (۸۴/۴)	۷۳ (۸۰/۲)	۳۲ (۳۵/۲)	۴۶ (۵۰/۵)	۴۳ (۴۷/۳)	۴۲ (۴۶/۲)	۷۶ (۸۳/۵)	۹۱		
	KSOM	۷۷ (۵۶/۴)	۹۰ (۷۷/۶)	۳۲ (۲۷/۶)	۶۷ (۵۷/۸)	۱۸ a** c	۸۵ (۷۳/۳) (۱۵/۵)	۱۱۳ (۹۷/۴)	۱۱۶		
	CZB	۴۹ (۴۰/۳)	۷۷ (۹۶/۳)	۴۸ a* a* b** e	۳۲ b** d	۴۵ d* c** d* e** d* e	۳۴ d a** d* e*	۸۰ (۱۰۰)	۸۰		
	M <sub>16</sub>	۳۸ (۴۵/۲)	۶۹ (۸۲/۱)	۳۶ (۴۲/۹)	۳۹ (۴۶/۴)	۲۷ (۳۲/۱)	۵۲ a (۶۱/۹)	۷۶ (۹۰/۵)	۸۴		
	محیط‌های متوالی و G-1 <sup>TM</sup> ver3 و G-2 <sup>TM</sup> ver3	۶۷ (۷۶/۱)	۷۷ (۸۷/۵)	۴۱ (۴۶/۶)	۴۷ (۵۲/۴)	۴۰ (۴۵/۵)	۴۵ (۵۱/۱)	۸۰ (۹۰/۹)	۸۸		

M: Morulla, B: Blastocyst, H.B: Hatching blastocyst

a: Significant at 0.05 with T<sub>6</sub>

b: Significant at 0.05 with KSOM

c: Significant at 0.05 with CZB

d: significant at 0.05 with M<sub>16</sub>

e: significant at 0.05 with G1, G2 (\*p<0.01--\*\*p<0.001)

محیط کم (۷۵ میلی متر) است گلوتامین از تکوین جنین‌های موش ممانعت می‌کند. در حالی که در غلظت‌های زیاد (۹۵ میلی متر)، گلوتامین برای تکوین جنین‌ها مفید است و در غلظت‌های دیگر ۸۵ میلی متر تاثیری بر تکوین جنین ندارد (۲۶).

همچنین در طی ۴۸ ساعت نخست کشت، گلوکز تاثیر مضری روی تکوین جنین‌های موش دارد (۲۲). و جنین‌ها پپروات را در طی مراحل اولیه تکوین به عنوان منبع انرژی استفاده می‌کنند (۲۷). در حالی که گلوکز برای تشکیل بلاستوسیست‌ها مورد نیاز است (۲۸) و مهمترین سوبسٹرای انرژی در مرحله بلاستوسیست به حساب می‌آید (۲۷). تاثیر ممانعت کنندگی گلوکز بر تکوین جنین‌های موش در محیط‌های CZB (۲۲) و M<sub>16</sub> (۲۵) گزارش شده است. ولی در این تحقیق تاثیر ممانعت کنندگی با توجه به ترکیب CZB و گونه موشی مورد استفاده (جدول یک) مشاهده نشد.

همچنین گزارش شده است که تکوین جنین دو سلولی موش به مرحله بلاستوسیست نیاز به آمینواسیدهای خارجی دارد (۱، ۲۹).

زمانی که محیط کشت با آمینواسیدهای مخصوص پشتیبانی شود تکوین جنین نژادهای مختلف موش بهبود می‌یابد (۱۱، ۳۰). جنین‌ها در مرحله اول کلیواژ نیاز به اسید آمینه‌های غیرضروری (۳۱) و در مراحل آخر نیاز به اسید آمینه‌های ضروری دارند (۳۲). اضافه کردن آمینواسیدها به محیط KSOM، بلاستوسیست را قادر به سنتز mRNA چندین پروتئین در سطح *in vivo* می‌کند (۳۳).

دو محیط پی در پی محیط‌های متوالی G-1<sup>TM</sup>ver3 و G-2<sup>TM</sup>ver3 برای کشت تخمک‌های انسان به مرحله بلاستوسیست به کار می‌رود (۳۴). همچنین امروزه برای کشت جنین‌های موش معمولی و همچنین جنین‌های به دست آمده از انتقال هسته سوماتیک نیز کاربرد دارند (۳۶، ۳۵). در این تحقیق محیط G1 تکوین را تا مرحله ۸ سلولی پشتیبانی کرد و با انتقال به محیط G2 بیشترین بلاستوسیست در حال خروج از زونا به دست آورده شد که در مقایسه با گروه‌های T<sub>6</sub>, M<sub>16</sub> و CZB، معنی دار بود ( $p < 0.01$ ) و نتایج آن با یافته‌های کسب شده در انسان هم سو بود. به نظر می‌رسد تفاوت تکوین جنین‌های موش در محیط‌های مختلف ناشی از تفاوت غلظت ترکیبات و مکمل‌های محیط‌ها (آمینواسیدها) است.

نتایج این مطالعه به طور کلی نشان داد محیط کشت CzB مشابه بدن را برای تکوین جنین‌های موش نژاد NMRI تا مرحله دو سلولی ایجاد می‌کند و نتایج این بررسی با توجه به ترکیبات محیط CzB با مطالعات بینستر (۳)، مهتا (۳۰) و لن (۳۱) هم سو است. محیط‌های متوالی G-1<sup>TM</sup>ver3 و G-2<sup>TM</sup>ver3 نیز شرایط مناسبی برای خروج بلاستوسیست از زونا ایجاد می‌کنند. محیط‌های M<sub>16</sub>، T<sub>6</sub> و CZB نیز از وضعیت مناسبی برخوردار بودند و نتایج آن با نتایج مطالعه بهاروند و رضازاده (۳۷، ۲۰، ۱۳) که تاثیر گلوکز و فسفات را بر تکوین جنین‌ها در سه محیط T<sub>6</sub> و CZB و M<sub>16</sub> و همچنین نقش ماکرومولکول‌ها و اثر محیط‌های کشت همزمان بررسی کرده بودند هم سو بود.

از لحاظ میزان بلاستوسیست در حال خروج از زونا، محیط کشت G1 و G2 بیشترین تعداد جنین‌ها را به خود اختصاص می‌دهد (۷۶/۱ درصد) که از لحاظ آماری با گروه‌های T<sub>6</sub> ( $p < 0.001$ ) و CZB ( $p < 0.001$ ) اختلاف معنی دار نشان می‌دهد.

گروه KSOM نیز با گروه‌های T<sub>6</sub> و M<sub>16</sub> اختلاف معنی دار نشان می‌دهد ( $p < 0.001$ ). کمترین میزان جنین‌ها در حال خروج از زونا در محیط کشت M<sub>16</sub> دیده می‌شود (۴۵/۲ درصد) که با گروه‌های KSOM (۰/۰۱) G1, G2 ( $p < 0.01$ ) و CZB ( $p < 0.01$ ) اختلاف معنی دار نشان می‌دهد.

در روز پنجم کشت ۵۴/۸ درصد جنین‌ها در گروه M<sub>16</sub> و G1, G2 دژنره شدند که به ترتیب بیشترین و کمترین میزان دژنره شدن جنین‌ها را به خود اختصاص می‌دهند و از لحاظ آماری بین گروه T<sub>6</sub> و KSOM اختلاف وجود دارد ( $p < 0.01$ ).

## بحث

در این مطالعه تاثیر محیط‌های کشت ساده مختلف بر میزان تکوین جنین‌های موش نژاد NMRI مورد بررسی قرار گرفت.

مقایسه محیط‌های کشت مزبور پس از ۱۲۰ ساعت نشان داد گه بهترین محیط کشت آزمایشگاهی به کار رفته برای تکوین جنین‌های موش تا مرحله دو سلولی و بلاستوسیست CZB است. هر چند جنین‌هایی که در محیط KSOM کشت داده شدند پتانسیل تکوینی خوبی را تا مرحله دو سلولی و در محیط‌های متوالی G-1<sup>TM</sup>ver3 و G-2<sup>TM</sup>ver3 پتانسیل خوبی تا مرحله بلاستوسیست در حال خروج از زونا نسبت به محیط‌های دیگر نشان دادند و میزان کمتری از جنین‌ها در محیط KSOM به مرحله بلاستوسیست رسیدند. از طرف دیگر، جنین‌های موش نژاد NMRI در محیط G1 به G2 به مرحله بلاستوسیست در حال خروج رسیدند.

به نظر می‌رسد تفاوت تکوین جنین‌های موش در محیط‌های مزبور ناشی از تفاوت غلظت ترکیبات آنها باشد. همان‌طور که از جدول یک برمری آید اختلاف زیادی بین ترکیبات این محیط‌ها وجود دارد به گونه‌ای که غلظت موادی نظیر K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Mg<sup>2+</sup> پپروات در آنها با هم تفاوت دارد. احتمالاً رابطه مستقیمی بین میزان K<sup>+</sup> و Cl<sup>-</sup> و تکوین نامناسب جنین‌ها وجود دارد (۲۲). میزان بالای Cl<sup>-</sup> آنتیپورت Cl<sup>-</sup>/HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> موجود در جنین‌های دو سلولی را تغییر می‌دهد و این می‌تواند در کاهش pH موثر باشد (۲۳). از سوی دیگر Cl<sup>-</sup> به صورت سینزیسم عمل می‌کند. به گونه‌ای که اگر Cl<sup>-</sup> زیاد و K<sup>+</sup> کم باشد اثر مضری دیده نمی‌شود (۲۴، ۲۵).

همچنین ثابت شده گلوتامین برای تکوین جنین در طی ۴۸ ساعت اول کشت مفید است (۱۷) و این می‌تواند عاملی برای تکوین بهتر جنین‌ها در محیط‌های CZB و KSOM نسبت به محیط دیگر در مرحله دو سلولی باشد.

کیفیت اثر گلوتامین محیط کشت KSOM و CZB به غلظت NaCl موجود در محیط بستگی دارد. به طوری که وقتی غلظت NaCl

محیط‌های متوازی G-2™ver3 و G-1™ver3 محیط‌های مناسبی برای تکوین جنین‌های پیش از لانه‌گزینی موش نژاد NMRI هستند.

## References

1. Bi-Ke ZHU, Simon K, Walker, Simon Maddocks. Optimization of in vitro culture conditions in B6CBF1 mouse embryos. Reprod Nature Dev 2004; 44: 219-231
2. Pool TB. An update on embryo culture for human assisted reproductive technology: media, performance, and safety, Semin Reprod Med, 2005; 23(4): 309-318
3. Brinster RL. Lactate dehydrogenase activity in the preimplanted mouse embryo. Biochim. Biophys. Acta 1965; 110: 439-441
4. Brinster RL. Studies on the development of mouse embryos in vitro. II. The effect of energy source. J. Exp. Zool 1965; 158: 59-68
5. Booth PJ, Humpherson PG, Watson TJ, Leese HJ. Amino acid depletion and appearance during porcine preimplantation embryo development in vitro, Reprod, 2005; 130(5): 655-668
6. Deng X, Wang S, Huang WJ, Liu QZ, Xie WB, Zhang QL, Fang WY, Liu TF, Han C, Du SS, Wu LS, Ding YQ, Yao KT. Effects of different concentrations of amino acids in the culture medium on preimplantation mouse embryo development in vitro, Di Yi Jun Yi Da Xue Bao, 2005; 25(3): 241-245
7. Chen Q, Li SW, Tang HF, Zhang JH, Yin HL. Effects of leptin on development of mouse preimplantation embryos in vitro, Sichuan Da Xue Bao Yi Xue Ban, 2004; 35(6): 806-808
8. Biggers JD, McGinnis LK, Lawitts JA. Enhanced effect of glycyl-L-glutamine on mouse preimplantation embryos in vitro, Reprod Biomed Online, 2004; 9(1): 59-69
9. Rezk Y, Huff C, Rizk B. Effect of glutamine on preimplantation mouse embryo development in vitro, Am J Obstet Gynecol, 2004; 190(5): 1450-1454
10. Whittingham DG. Culture of mouse ova. J. Reprod. Fertil. Suppl 1971; 14: 7-12
11. Quinn P, Barros C, Whittingham DG. Preservation of hamster oocytes to assay the fertilizing capacity of human spermatozoa. J. Reprod. Fertil 1982; 66: 161-168
12. Baharvand H, Valojerd MR, Ashtiani SK. Co-Culture of mouse embryos with ampullary and isthmic epithelial cell of hamster oviduct. MEFS J; 1198; 3(Suppl 3): 53-57
13. Baharvand H, Rezazadeh M. The comparison of six different media macromolecule-supplements on the in vitro development and cleavage rate of on-cell mouse

## نتیجه‌گیری

نتایج این مطالعه نشان داد محیط‌های کشت، CZB, KSOM و

- embryos. Yakhteh (The Cell) Medical Journal, 2000; 3: 17-24
14. Wang Y, Puscheck EE, Lewis JJ, Trostinskaia AB, Wang F, Rappolee DA. Increases in phosphorylation of SAPK/JNK and p38MAPK correlate negatively with mouse embryo development after culture in different media, Fertil Steril, 2005; 1: 1144-1154
15. Scott L and Whittingham DG. Influence of genetic background and media components on the development of mouse embryos in vitro. Mol Reprod Dev. 1996; 43: 336-346
16. Abramczuk J, Soher D and Koprowski H. The beneficial effect of EDTA on development of mouse one cell embryos in chemically defined medium. Dev. Biol 1977; 61: 378-383
17. Lawits JA and Biggers JD. Joint effects of sodium chloride, glutamine and glucose in mouse preimplantation embryo culture media, Mol Reprod Dev 1992; 31: 189-194
18. Suzuki O, Asano T, Yamamoto Y, Takano K and Koura M. Development in vitro of preimplantation embryos from 55 mouse strains. Reprod. Fertile. Dev 1996; 8: 975-980
19. Penkov LI, Platonov ES, Dimitrov BD, Mironova OV, Koniukhov BV. Effects of growth factors FGF4, TGFalpha, and TGFbeta on the development of parthenogenetic embryos of C57BL/6 mice, Ontogeny, 2005; 36(2): 145-150
20. Baharvand H, Valojerd MR. Effects of glucose and phosphate on the development of one-cell NMRI mouse embryos in M16, CZB and T6 media Physiology and Pharmacology 1999; 3: 45-57
21. Nagy A, Gertsenstein M, Vitersten K, Behringer R. Manipulating the mouse embryo A Laboratory Manual, 2003; 161-208
22. Chatot CL, Ziomek CA, Bavister BD, Lewis JL, Torres I. An improved culture medium supports development of random-bred 1-cell mouse embryos in vitro. Reprod Fertil. 1989; 86: 679-688
23. Baltz JM. Intracellular PH regulation in the early embryo, Biaassays 1993; 8:523-53
24. Uranga JA, Arechaga J. Comparative analysis of in vitro development of outbred mouse embryos cultured in

- krebs-ringer or tyrode- derived Media, Reprod Nutr Dev 1997; 37: 41-49
25. Lawitts JA, Biggers JD. Overcoming the 2-cell block by modifying standard components in a mouse embryo culture medium, Biol Reprod 1991; 45: 245-251
26. Summers MC, McGinnis LK, Lawitts JA, Biggers JD. Mouse embryo development following IVF in media containing either L-glutamine or glycyl-L-glutamine. Hum Reprod 2005; 20(5): 1364-71
27. Martin KL, Leese HJ. Role of glucose in mouse preimplantation embryo development. Mol Reprod Dev 1995; 40: 4: 436-443
28. Chatot CL, Lewis JL, Torres I, Ziomek CA. Development of 1-cell embryos from different strains of mice in CZB medium. Biol Reprod 1990; 42: 432-440
29. Brinster RL. Uptake and incorporation of amino acids by the preimplantation mouse embryo. Reprod Fertil 1971; 27: 329-338
30. Mehta TS, Kiessling AA. Development potential of mouse embryos conceived in vitro and cultured in ethylonedio aminetetra acetic acid with or with out amino acids of serum. Biol Reprod 1990; 43: 600-606
31. Lane M, Gardner DK. Non essential amino acids and glutamine decrease the time if the first cleavage divisions and increase compaction of mouse zygotes in vitro. Assist Reprod Genet, 1997; 14: 398-403
32. Lane M, Gardner DK. Effect of essential amino acids on mouse embryo viability and ammonium production. Assist Reprod Genet 2001; 18: 519-525
33. Biggers J, McGinnis L, Raffin M. Amino acids and preimplantation development of the mouse in protein-free potassium simplex optimized medium. Biol of Reprod 2000; 63:281-293
34. Barnes FL, Crombie A, Gardner DK, Kausche A, Lacham-Kaplan O, Suikkari AM, Tiglias J, Wood C, Trounson AO. Blastocyst development and birth after in vitro maturation of human primary oocytes, intracytoplasmic sperm injection and assisted hatching. Hum Reprod 1995; 10: 3243-3247
35. Munsie MJ, Michalska AE, Obrien CM, Trounson AO, Pera MF, Mountford PS. Isolation of pluripotent embryonic stem cell from reprogrammed adult mouse somatic cell nuclei. Curv Biol. 2000; 10: 989-992
36. Baharvand H, Rezazadeh M. Comparison of "in-house" prepared R1 and R2 (Royan 1,2) and commercially equivalents G1.2 and G2.3 sequential culture media on mouse in vitro development. Hakim; Fall 2001; 4(3): 181-192
37. Baharvand H, Rezazadeh M, Altarihi MT. Comparison of mouse embryo development by co-culture with ampullary and isthmic epithelial cell of hamster oviduct and the effect of injected gonadotrophins. Yakhteh (The Cell) Medical Journal, 1999; 1: 7-13