

جداسازی اسپرم‌های منجمد حامل کروموزوم X و Y گاو میش با روش شیب غلظت و ارزیابی آن با روش هیبرید کردن در جا با ماده فلورسنت

عبدالرضا رستگاری^{۱*} مسعود افشانی^۲ پوپک افتخاریزیدی^۳

(۱) گروه علوم درمانگاهی، دانشکده دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد ارومیه، ارومیه - ایران.

(۲) دانش آموخته دانشکده دامپزشکی دانشگاه آزاد اسلامی واحد ارومیه، ارومیه - ایران.

(۳) گروه جنین شناسی، مرکز تحقیقات پزشکی تولیدمثل، پژوهشکده رویان، تهران - ایران.

(دریافت مقاله: ۱۲ تیر ماه ۱۳۹۰، پذیرش نهایی: ۹ آبان ماه ۱۳۹۰)

چکیده

زمینه مطالعه: تعیین جنسیت اسپرم یکی از راه‌های مهم پیش انتخاب جنسی نتاج است که به همراه تلقیح مصنوعی، توانائی قابل توجهی برای بهبود روند اصلاح نژاد دام‌ها دارد. **هدف:** هدف از انجام این تحقیق ارزیابی شیب غلظت ناپیوسته Allgrad در جداسازی اسپرم‌های گاو میش بر اساس کروموزوم‌های جنسی به روش هیبرید کردن فلورسنت در جا (FISH) بود. **روش کار:** جهت جداسازی اسپرم‌های حاوی کروموزوم‌های جنسی و منی منجمد گاو میش پس از ذوب به روش شیب غلظت ستونی از غلظت نامتناوب ۴ لایه‌ای از غلظت ۶۵ تا ۹۵ و با اختلاف ۱۰ درصد بین لایه‌های متوالی با استفاده از محیط تهیه گردید. نمونه اسپرم پس از ذوب بر روی اولین لایه تیوب قرار گردید تا اسپرماتوزوئیدهای با چگالی مشابه راپس از سانتر یفیوژ در یک سطح جمع‌آوری و استخراج نماید. از روش با پروب رنگی تهیه شده گاوی برای تمایز اسپرم‌ها در محیط‌های تفکیکی استفاده گردید. شمارش اسپرماتوزوئیدها بر حسب وجود سیگنال‌های رنگی قرمز و سبز که به ترتیب معرف اسپرم‌های حامل کروموزوم‌های Y و X بود صورت گرفت. **نتایج:** بر اساس نتایج بدست آمده اختلاف معنی‌داری در تعداد اسپرم‌های با کروموزوم‌های X در محیط مایع جدا شده از لایه تحتانی نسبت به فوقانی (۷۸/۳ در مقابل ۲۱/۷ درصد) گزارش گردید ($p < 0/05$). از سوی دیگر در تمامی نمونه‌های تحت آزمایش تعداد اسپرماتوزوئیدهای با کروموزوم‌های Y در مایع جدا شده از لایه فوقانی (۷۵/۵ در مقابل ۲۴/۵ درصد) بیشتر بود ($p < 0/05$). **نتیجه‌گیری نهایی:** به طور کلی نتایج تحقیق حاضر نشان داد استفاده از ستون نامتناوب چهار لایه‌ای محیط Allgrad یک روش مطمئن برای جداسازی اسپرماتوزوئیدها منی منجمد پس از ذوب گاو میش می‌باشد.

واژه‌های کلیدی: اسپرم، انتخاب جنسیت، گرادیان Allgrad، گاو میش.

در جنس دیگر وجود ندارد. لذا می‌توان با تعیین جنسیت اسپرم قبل از عمل لقاح از بروز این نوع بیماری‌های ژنتیکی جلوگیری کرد (۵، ۳). امروزه تکنیک‌های مختلفی جهت جداسازی اسپرماتوزوئیدهای دام‌های اهلی نظیر اسنفاده از ستون آلومین، فلوسیتومتری و شیب غلظت گزارش گردیده است. اصول جداسازی اسپرم‌های حاوی کروموزوم X و کروموزوم Y در روش شیب غلظت، بر پایه تفاوت چگالی در محتوی ژنتیکی اسپرم‌ها می‌باشد (۱۷، ۱۳، ۳). Liu و همکاران در سال ۲۰۱۰ میزان آبستنی متعاقب بکارگیری اسپرم‌های تعیین جنس شده در تلقیح مصنوعی گاو میش‌های نژاد باتلاقی و نیز اهمیت آن در تسهیل روند اصلاح نژاد در این گونه را نشان دادند (۱۲). در این راستا Presicce و همکاران در سال ۲۰۰۵ میزان آبستنی متعاقب بکارگیری اسپرم‌های تعیین جنس شده در یک برنامه همزمان سازی فحلی و تلقیح مصنوعی در زمان ثابت (ovosynch) در گاو میش‌های رودخانه‌ای نژاد مدیترانه‌ای را ۴۲/۸۱ درصد گزارش دادند (۱۵).

در تمامی روش‌های جداسازی اسپرم نیاز به یک روش ارزیابی مناسب وجود دارد. معمولاً تعداد و میزان قابلیت اعتماد آزمایشاتی که برای ارزیابی روش‌های تعیین جنس اسپرم به کار می‌رود کمتر از تعیین جنسیت جنین می‌باشد. تعیین جنسیت اسپرم از طریق مقدار محتوی

مقدمه

تعیین جنسیت در انسان و حیوانات دیگر موضوع پیچیده‌ای است و عوامل ژنتیکی و هورمونی در آن دخیل هستند. در دام‌ها نیز به واسطه لزوم انجام آزمایش‌های تحقیقاتی مورد نیاز روی حیوانات با جنس خاص و وجود منافع اقتصادی و اصلاح نژادی، تعیین جنسیت تقریباً همزمان با انسان آغاز شد. بنابراین بالابردن احتمال حصول جنس مورد نظر کمک شایانی به اهداف مورد نظر خواهد کرد (۶). در هنگام لقاح کروموزوم‌های تمامی تخمک‌ها شبیه به هم می‌باشند یعنی در گاو میش رودخانه‌ای ($2n=48$) حاوی ۲۳ کروموزوم سوماتیک و یک کروموزوم جنسی X می‌باشند، در صورتی که اسپرماتوزوئید دارای دو گروه متفاوت هستند. یک دسته دارای کروموزوم X و دسته دیگر دارای کروموزوم Y می‌باشند. تقریباً یک نسبت مساوی بین اسپرماتوزوئیدهای حامل X و Y در منی وجود دارد. لقاح اسپرم‌های حاوی کروموزوم X با تخمک تشکیل جنس مونث با ژنوتیپ (XX) و لقاح آن دسته اسپرم‌های حاوی Y با تخمک تشکیل جنس مذکر با ژنوتیپ (XY) را می‌دهد (۱۱). امروزه بیش از ۳۰۰ نوع بیماری وابسته به جنس شناخته شده است که هر کدام در یکی از جنس‌ها شایع‌تر است که



مایع رویی از رسوب حاصله که حاوی تعداد اندکی از سلولهای زایا، گلبولها، اسپرم و رقیق کننده بود جدا گردیده و دوباره با استفاده از محیط s F10 حاوی سرم حجم نمونه را به ۲ میلی لیتر رسانیده شد و در داخل انکوباتور بادمای ۳۷ درجه سانتیگراد و ۵٪ CO₂ درصد نگهداری گردید.

شیب غلظت ناپیوسته **All grad**: به منظور ایجاد ستون غلظت نامتناوب (Discontinuous Density Column) از غلظت های مختلف محیط جدید و تجاری (Allgrad (Life Global, USA) در محلول s F10 Ham استفاده گردید. پس از انجام آزمون و خطا بر روی ستون های غلظت نامتناوب ۲ و ۴ و ۸ و ۱۲ لایه که قبلاً آزمایش شده بود، روش ستون با غلظت نامتناوب ۴ لایه با غلظت های ۹۵ درصد، ۸۵ درصد، ۷۵ درصد و ۶۵ درصد را در لوله های با انتهای مخروطی ۱۵ میلی لیتری (Falcon, USA) تهیه گردید. شیب غلظت ۹۵ درصد به معنای وجود ۹۵ درصد از محلول Allgrad و ۵ درصد محیط Hams F10 که حاوی ۱۰ درصد سرم آلبومین انسانی می باشد و به تبعیت از آن محیط ۸۵ درصد حاوی Allgrad از آن و ۱۵ درصد محیط Hams F10 حاوی سرم می باشد. لایه ۹۵ درصد را در پایین ترین قسمت لوله آزمایش و به ترتیب لایه های دیگر را روی آن قرار داده به صورتی که بالاترین لایه اختصاص به غلظت ۶۵ درصد داده شد و نمونه اسپرم نیز بر روی آن قرار گرفت. اضافه کردن لایه های غلظت به لوله آزمایش با دقت بسیار زیاد و به آرامی توسط نوک پیپت پاستور انجام گردید. پس از قرار دادن هر ۴ لایه درون لوله آزمایش، نمونه اسپرم مورد آزمایش آماده شده به آرامی بر روی لایه با غلظت ۶۵ درصد قرار داده شد. حجم هر لایه متوالی مورد نظر ۲ میلی لیتر بوده که با ۲ میلی لیتر نمونه اسپرم در مجموع حجم ۱۰ میلی لیتر ستون غلظت نامتناوب تهیه شده را تشکیل داد. لوله ستون شیب غلظت حاوی نمونه اسپرم را به مدت ۱۵ دقیقه با سرعت ۲۲۰۰ دور در دقیقه در دمای معمولی اتاق سانتریفیوژ کرده که در نتیجه بخشی از اسپرما توژوئیدها در پایین ترین سطح و بخشی دیگر در لایه بالایی ستون غلظت قرار گرفت. برای استخراج اسپرما توژوئیدهای لایه های متوالی به عنوان نمونه های گروه آزمایشی به صورت جداگانه از پیپت پاستور استفاده گردید. پس از استخراج اسپرم های جدا شده از لایه های فوقانی و تحتانی، هر کدام را به صورت جداگانه و با شماره وارد کرایویال های مخصوص گردید این عمل برای تعداد ۴۰ پایوت منی تحت آزمایش به طور جداگانه انجام گردید در ادامه نمونه های استحصال شده داخل لوله با بافر فسفات شسته شده و به مدت ۱۰ دقیقه با دور ۱۵۰۰ سانتریفیوژ گردید. با افزودن محلول متانول و اسیداستیک به نسبت ۳ به ۱ به ته رسوب که حاوی اسپرم می باشد و نگهداری آن در دمای ۴- درجه سانتیگراد به مدت نیم ساعت روی لام از آن فروتی تهیه گردید. همزمان همین تعداد نمونه پایوت به عنوان گروه کنترل مشابه نمونه های گروه های آزمایشی شستشوداده شده ولی بر روی ستون غلظت قرار نگرفته و مستقیماً با تکنیک FISH ارزیابی گردید (۱).

آزمایش FISH: به منظور شناسایی و دقت عمل تفریق اسپرم های

DNA آن و با استفاده از قطعات DNA اختصاصی کروموزوم X و Y روش های هستند که به منظور ارزیابی اسپرم های تعیین جنس شده به کار می روند. امروزه روش های نظیر FISH که با استفاده از قطعات اختصاصی کروموزوم های X و Y عمل می کنند دارای نتایج قابل اطمینان تری هستند (۱۱، ۱۳، ۱۵). در تحقیق که برای اولین بار در کشور صورت گرفت سعی بر آن بوده که با انتخاب یک محیط جداکننده مناسب و سالم برای منی گاومیش ضمن حصول موفقیت در امر حفظ و جداسازی اسپرما توژوئیدها، امکان انتخاب جنسیت در تشخیص های قبل از لقاح و لانه گزینی در این گونه فراهم گردد. جهت بررسی میزان تفکیک اسپرم های منی منجمد حاوی کروموزوم های X و Y گاومیش با روش شیب غلظت از نمونه پایوت تهیه شده با رقیق کننده تریس - زرده تخم مرغ در ایستگاه اصلاح نژاد جبل واقع در شهرستان ارومیه که در داخل تانک پرتابل نیتروژن مایع با دمای ۱۹۶- درجه سانتیگراد ذخیره گردیده بود استفاده گردید. در این تحقیق برای اولین بار برای تهیه شیب غلظت جهت جداسازی اسپرم های حامل کروموزوم X و Y از محیط جدید و تجاری Allgrad که در آزمایشگاه های کمک باروری به منظور شستشوی مایع منی و حذف سلول های مرده و سایر مواد اضافی اسپرم استفاده می شود استفاده شد تا اسپرما توژوئیدهای با چگالی (Density) مشابه در یک سطح جمع آوری و استخراج گردد سپس نتایج آن باروش FISH ارزیابی شد.

مواد و روش کار

جمع آوری وانجماد منی: برای این منظور تعداد ۸ انزال دوارس از گاومیش های نر مورد نظر در ایستگاه پرورش و اصلاح نژاد گاومیش (جبل - ارومیه) با استفاده از مهبل مصنوعی (مدل گاومیش، IMV، فرانسه) جمع آوری گردید. نمونه های منی با کیفیت عالی و با داشتن بیش از ۷۰ درصد اسپرما توژوئید متحرک در دمای ۳۷ درجه سانتیگراد با بافر تریس - زرده تخم مرغ، رقیق گردید. نمونه منی رقیق شده پس از طی مرحله سرد شدن (cooling rate) در دمای ۴ درجه سانتیگراد به مدت ۲ ساعت و نیز اعمال زمان تعادل ۶-۴ ساعت در دمای ۴ درجه متعاقب افزودن گلیسرول، در پایوت های ۰.۵ میلی لیتری با اعمال زمان انجماد ۱۲/۲۰ min - ۴۰ - در ازت مایع منجمد گردیده و در داخل کانتینر های مخصوص ازت مایع در دمای ۱۹۶- درجه سانتیگراد تا زمان انجام آزمایش نگهداری شدند (۱۸).

شستشوی اسپرم (Sperm Washing): برای این منظور پس از ذوب پایوت ها (thawing) در دمای ۳۸ درجه سانتیگراد در داخل بن ماری به مدت ۴۰ ثانیه، مقدار یک میلی لیتر از مایع منی رقیق شده محتوی پایوت ها را درون لوله آزمایش قابل سانتریفیوژ (Test Tube) قرار داده و حجم آن را توسط محیط Hams F10 به ۵ سی سی رسانیده سپس در دمای معمولی اتاق با دور ۳۰۰۰ در دقیقه به مدت ۵ دقیقه سانتریفیوژ گردید.



پراکندگی آماری بین ۸ درصد و ۴۵ درصد با میانگین ۲۱/۷ درصد گزارش گردید (نمودار ۱، جدول ۱). از سوی دیگر میانگین کل اسپرم های حاوی کروموزوم Y نمونه پایوت های مورد آزمایش در لایه مورد نظر نیز با پراکندگی آماری بین ۴۵ الی ۹۱ با میانگین ۷۸/۳ درصد گزارش گردید (نمودار ۲، جدول ۱). نمونه اسپرم های استخراج شده در لایه تحتانی شیب غلظت ۸۵ تا ۹۵ درصد که در تکنیک FISH رنگ سبز را از خود ساطع کردند نیز شمارش و نتایج هر گروه به صورت جداگانه و به شکل درصد ثبت گردید. میانگین کل اسپرم های حاوی کروموزوم X نمونه پایوت های مورد آزمایش در لایه تحتانی ستون غلظت مورد استفاده فوق با پراکندگی آماری بین ۱۵۵ الی ۹۲ با میانگین ۷۵/۵ درصد گزارش گردید (نمودار ۳، جدول ۱). میانگین کل اسپرم های حاوی کروموزوم Y نمونه پایوت های مورد آزمایش در لایه مورد نظر نیز با پراکندگی آماری بین ۹ الی ۴۶ با میانگین ۲۴/۵ درصد گزارش گردید (نمودار ۴، جدول ۱).

پراکندگی آماری نمونه اسپرم های حاوی کروموزوم X در گروه کنترل بین ۳۷ درصد و ۶۶ درصد با میانگین ۵۱/۴۷۵ درصد (منحنی قرمز) و اسپرم های حاوی کروموزوم Y نیز بین ۳۴ درصد الی ۶۳ درصد (منحنی آبی) با میانگین ۴۸/۵۲۵ درصد گزارش گردید (جدول ۱، نمودار ۵، ۶). تفاوت بین میانگین تعداد کروموزوم های Y در گروه آزمایشی با شیب غلظت ۸۵ درصد - ۹۵ درصد در مقایسه با گروه کنترل (۲۴/۵ درصد در مقابل ۴۸/۵۲۵ درصد) معنی دار بود ($p < 0.05$). همچنین اختلاف بین میانگین تعداد کروموزوم های X نیز در شیب یاد شده در مقایسه با گروه کنترل (۷۵/۵ درصد در مقابل ۵۱/۴۷۵ درصد) نیز معنی دار بود ($p < 0.05$). در گروه آزمایشی شیب غلظت ۶۵ درصد - ۷۵ درصد تفاوت بین میانگین تعداد کروموزوم های Y با گروه کنترل (۷۸/۳ درصد در مقابل ۴۸/۵۲۵ درصد) گزارش گردید ($p < 0.05$). در این راستا میانگین تعداد کروموزوم های X در شیب یاد شده در مقایسه با گروه کنترل (۲۱/۷ درصد در مقابل ۵۱/۴۷۵ درصد) معنی دار بود ($p < 0.05$).

بحث

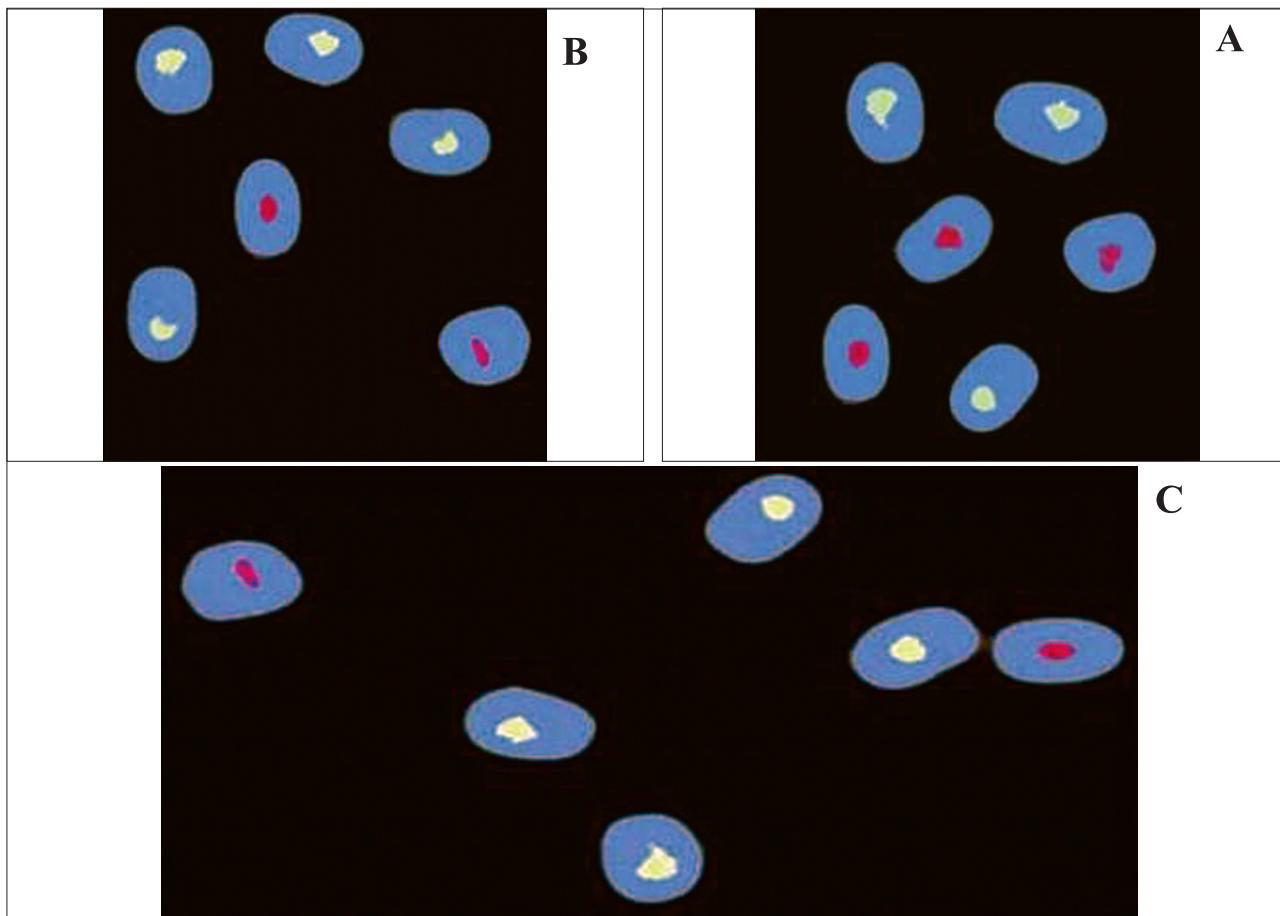
نتایج بدست آمده نشان داد که بکارگیری ستون نامتناوب چهار لایه ای با استفاده از محیط جدید و تجاری Allgrad در روش شیب غلظت برای منی منجمد گاو میش باعث جداسازی اسپرم های با کروموزوم های Y نسبت به X در مایع جدا شده از لایه فوقانی (۷۸/۳ درصد در مقابل ۲۱/۷ درصد) گردید ($p < 0.05$). تاکنون هیچ بررسی مشابهی در خصوص استفاده از محیط Allgrad در تکنیک شیب غلظت برای جداسازی اسپرم های X و Y گاو میش صورت نگرفته است. مکانیسم جداسازی اسپرم های حامل کروموزوم X به Y توسط شیب غلظت ناپیوسته دقیقاً مشخص نیست. Sumner و همکاران ۱۹۷۱ گزارش دادند که اسپرم های حامل کروموزوم X دارای دانسیته بیشتری در ناحیه سر نسبت به اسپرم های حامل Y هستند و بنابراین این اسپرم ها در لایه تحتانی بعد از

حاوی کروموزوم های X و Y مورد نظر از محیط تحت آزمایش از پروب های تهیه شده برای کروموزوم جنسی گاوی (Y and FITC biotin labeled X) (Cy3 labeled Cambio, Ltd, Cambridge, UK) محصول (Yak Sex Chromosomes) استفاده گردید. از آنجائی که هسته اسپرم بسیار متراکم است به منظور دسترسی پروب به توالی DNA می بایست هسته از تراکم خارج شود به این منظور اسلایدها در محلول تریس ۰.۱ مولار شستشو و پس از آبیگری در محلول اتانول در دمای اتاق خشک شد (۱). در ادامه به منظور تک رشته ای شدن DNA در هسته اسپرم (Denaturation) و پروب نمونه ها (Hybridization) به مدت ۵ دقیقه در دمای ۷۵ دقیقه بر روی صفحه فلزی حرارتی قرار داده شده و در ۳۷ درجه سانتی گراد به مدت ۴ تا ۵ ساعت در گرمخانه گذارده شد در روز دوم بعد از اتمام زمان هیبریداسیون و برداشتن لامل، نمونه ها به آرامی شسته شده تا توالی های DNA متصل نشده جدا شوند و در نهایت رنگ آمیزی معکوس هسته و مونتاژ (Mounting) جهت آشکارسازی (Detection) با افزودن مقدار ۷ میکرو لیتر محلول DAPI, Antifade (Aquarius) بر روی نمونه ها انجام گردید. زمان لازم برای مرحله آماده سازی، دناتوره و هیبریداسیون هر نمونه لام حدود ۳۰ دقیقه بوده و بعد طی مدت یک شب نگهداری زمان مورد نیاز برای عمل شستشو نیز ۳۵ دقیقه می باشد. در این روش رنگ های فلورسنت که به DNA اسپرم به صورت اختصاصی متصل می گردد، با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت مجهز به فیلتر های رنگی FITC و DAPI مشخص می گردد (۱، ۱۵، ۲۰). بر این اساس اسپرم های حاوی کروموزوم X که با رنگ biotin FITC باند شده، رنگ سبز را از خود ساطع و اسپرم های حاوی کروموزوم های Y که با رنگ Cy3 باند شده، در زیر میکروسکوپ رنگ قرمز را از خود ساطع می کنند، لذا با این اصل به راحتی اسپرم های حاوی کروموزوم X و Y از یکدیگر قابل تفریق گردید (تصویر ۱). بر این اساس با استفاده از میکروسکوپ فلورسنت (E800, Japan, Nikon) مجهز به فیلتر های تک باند و سه باند یاد شده و نرم افزار Cytovision کروموزوم های X و Y در اسپرم که بصورت نقاط سبز و قابل تشخیص هستند، با بزرگنمایی $\times 100$ شمارش شدند. به ازای هر نمونه تعداد حداقل بیش از ۴۰۰ سلول اسپرم شمارش و نتایج بدست آمده به صورت میانگین با پراکندگی آماری گزارش گردید. درصد اسپرم های حامل کروموزوم های X و Y در گروه کنترل و نمونه های عبور یافته از شیب غلظت All grad با آزمون مجذور کای (Chi Square) مقایسه آماری شدند (۱).

نتایج

نمونه اسپرم های استخراج شده در لایه فوقانی ستون غلظت ۶۵ تا ۷۵ درصد که در تکنیک FISH رنگ سبز را از خود ساطع کردند شمارش و نتایج هر گروه به صورت جداگانه و به شکل درصد ثبت گردید. میانگین کل اسپرم های حاوی کروموزوم X نمونه پایوت های مورد آزمایش در این لایه با





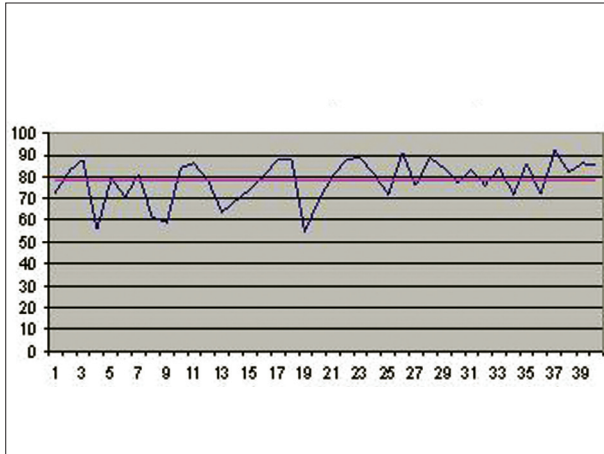
تصویر ۱- نمونه اسپرم‌های جدا شده حاوی کروموزوم X (سبز) و Y (قرمز) در مجاورت یکدیگر. در گروه‌های تحت آزمایش با استفاده از توسط تکنیک FISH. (A) شیب غلظت ۹۵ درصد-۸۵ درصد، (B) شیب غلظت ۷۵ درصد-۶۵ درصد، (C) کنترل.

اسپرم حامل کروموزوم X و Y انسانی وجود ندارد (۲۰۲۰). Lu و همکاران در سال ۲۰۰۶ اختلاف در محتوی DNA کروموزومی اسپرماتوزوئید گاو میش‌های نژاد نیلی راوی و مورا با استفاده از تکنیک رنگ آمیزی فلوسیتومتری نشان دادند. بر این اساس همین محققین اختلاف در شدت رنگ فلوروسئینی اسپرماتوزوئیدهای دو نژاد فوق را که مربوط به اختلاف محتوی DNA بین دو کروموزوم X و Y می‌باشد به ترتیب $\pm 0/11$ و $3/59$ و $3/14 \pm 0/55$ گزارش دادند (۱۱).

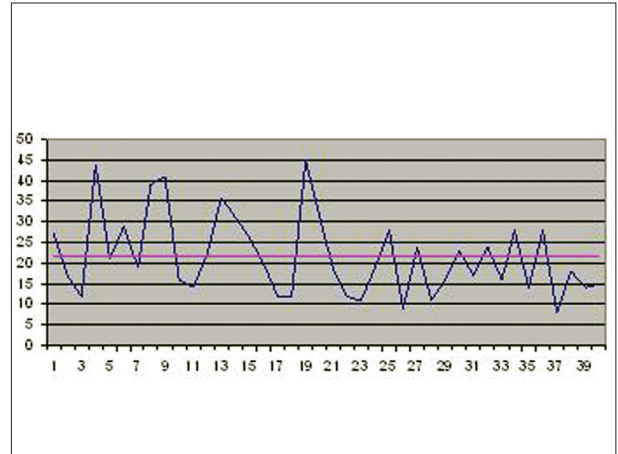
به علاوه سطح اسپرم حاوی X دارای بار منفی بیشتری بوه و این احتمال وجود دارد که برهمکنش بین سطح اسپرم و محیط جداسازی می‌تواند بر جداسازی اسپرم‌های حامل کروموزوم X و Y با استفاده از شیب ناپیوسته پرکل نقش داشته باشد. احتمالاً افزایش معنی داری در تعداد اسپرم‌های حامل کروموزوم X و Y در لایه پائینی شیب غلظت پرکل و نیز Puresperm را که محیط مشابه Allgrad است رامی توان به مکانیسم مشابهی نسبت داد (۱۰۳). در یک بررسی انجام گرفته توسط Watkins و همکاران در سال ۱۹۹۴ کارائی روش شیب غلظت ناپیوسته چند لایه‌ای با استفاده از محیط پرکل برای جداسازی اسپرماتوزوئیدها را ۷۷ درصد گزارش کردند. در این تحقیق مکانیسم جداسازی اسپرماتوزوئیدهای

سانتریفیوژ قرار گرفته در صورتی که اسپرم‌های حامل Y به دلیل مقدار DNA کمتر (۲/۹) کمتر نسبت به اسپرم حامل X بیشتر در لایه رویی باقی می‌مانند (۱۷). Kaneko و همکاران در سال ۱۹۹۶ پیشنهاد کردند که جداسازی اسپرم توسط پرکل که محیط مشابه Allgrad است بر اساس تفاوت در سرعت رسوب اسپرم است که می‌تواند تحت تاثیر سر اسپرم و تحرک آن باشد (۸). هر چند بر اساس گزارش Watkins و همکاران تفاوتی در اندازه قطر سر اسپرم‌های جدا شده در لایه بالا و پائین شیب غلظت مشاهده نشده است (۱۹). از طرفی با استفاده از روش فلوسیتومتری نشان داده شده که اسپرم حامل کروموزوم X در گاو دارای حرکت سریع تر از Y است (۱۱، ۱۴). Kobayashi و همکاران در سال ۲۰۰۴ بیان کردند که تفاوت در تحرک اسپرم‌های حامل کروموزوم X و Y روی سرعت رسوب آنها تاثیر گذاشته و جداسازی آن در محیطی نظیر پرکل بر این اساس می‌باشد (۹). بر اساس گزارش برخی از محققین اسپرم حامل X دارای سر بزرگتر از Y بوده و نظر به اینکه اندازه سر اسپرم بیشتر از چگالی آن بر جداسازی اسپرم در محیط شیب غلظت نقش دارد بنابراین اسپرم حامل کروموزوم X با سر بزرگ و وزن بیشتر سریع تر رسوب می‌کند (۹). از سوی دیگر Amjad و همکاران و همچنین زالتن و همکاران نشان دادند که تفاوتی در اندازه سر

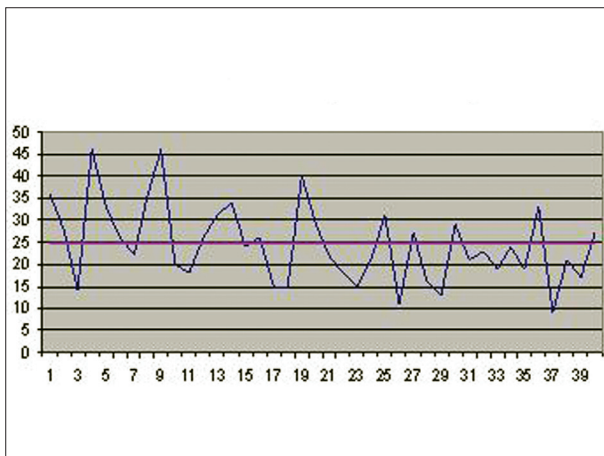




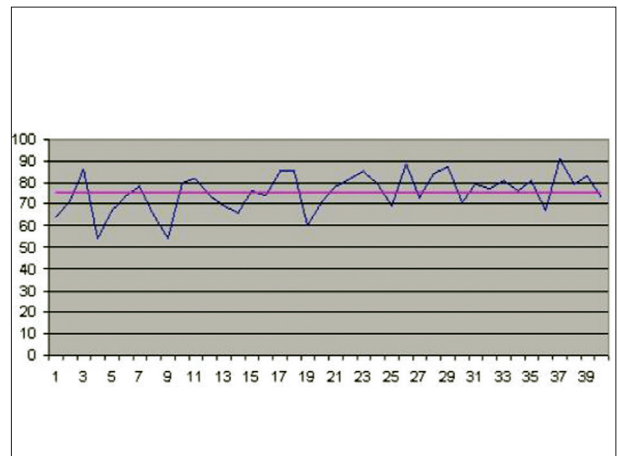
نمودار ۲- میانگین درصد اسپرم‌های حاوی کروموزوم Y شیب غلظت ۷۵ درصد- ۶۵ درصد، پراکندگی آماری داده‌ها بین ۴۵ الی ۹۱ درصد (منحنی آبی) و میانگین ۷۸/۳ درصد (منحنی قرمز). (Y Chromosome) 65%-75%



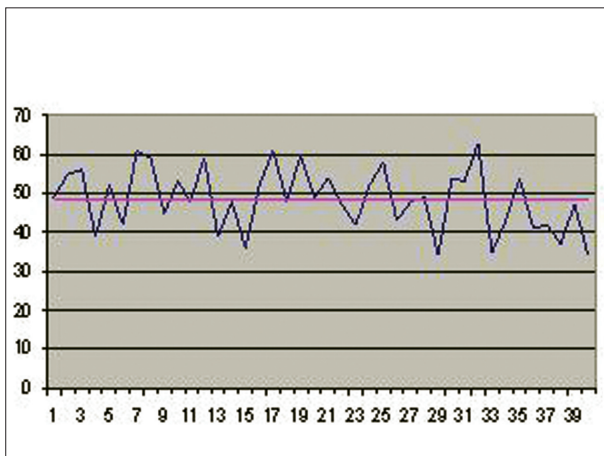
نمودار ۱- میانگین درصد اسپرم‌های حاوی کروموزوم X در شیب غلظت ۷۵ درصد- ۶۵ درصد، پراکندگی آماری داده‌ها بین ۸ و ۴۵ درصد (منحنی آبی) و میانگین ۲۱/۷ درصد (منحنی قرمز). (X Chromosome) 65%-75%



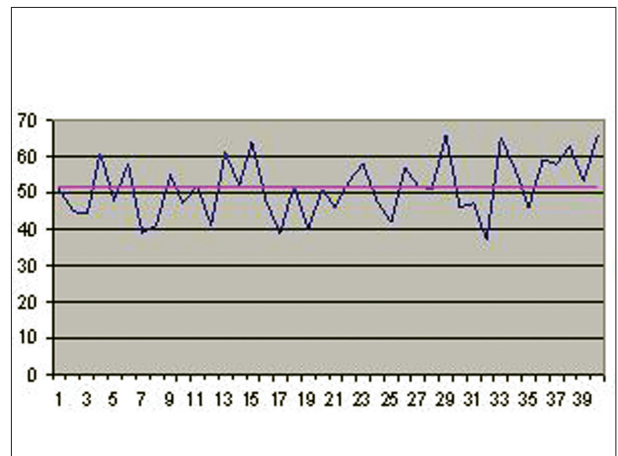
نمودار ۴- میانگین درصد اسپرم‌های حاوی کروموزوم Y شیب غلظت ۹۵ درصد- ۸۵ درصد، پراکندگی آماری داده‌ها بین ۹ الی ۴۶ درصد (منحنی آبی) و میانگین ۲۴/۵ درصد (منحنی قرمز). (Y Chromosome) 85%-95%



نمودار ۳- میانگین درصد اسپرم‌های حاوی کروموزوم X شیب غلظت ۹۵ درصد- ۸۵ درصد، پراکندگی آماری داده‌ها بین ۵۵ الی ۹۲ درصد (منحنی آبی) و میانگین ۷۵/۵ درصد (منحنی قرمز). (X Chromosome) 85%-95%



نمودار ۶- نمودار میانگین درصد اسپرم‌های حاوی کروموزوم Y گروه کنترل پراکندگی آماری داده‌ها بین ۳۴ الی ۶۳ درصد (منحنی آبی) و میانگین ۴۸/۵۲۵ درصد (منحنی قرمز). Control Group Y chromosome. Mean



نمودار ۵- میانگین درصد اسپرم‌های حاوی کروموزوم X گروه کنترل پراکندگی آماری داده‌ها بین ۳۷ و ۶۶ درصد (منحنی آبی) و میانگین ۵۱/۴۷۵ درصد (منحنی قرمز). Control Group X chromosome. Mean



تشخیص داده شود، مورد استفاده قرار می‌گیرد. استفاده از پروب اختصاصی گاوی نتایج مشابهی با گاو میش در تکنیک FISH داشته است. در تحقیقی که در همین ارتباط توسط Revay و همکاران در سال ۲۰۰۳ بر روی نمونه منی ۵ راس گاو میش صورت گرفت. در یک گروه آزمایشی کروموزوم‌های X و Y گاو میش را توسط پروبهای اختصاصی گاو میش هیبرید کرده که در آن بجز منطقه سانترومری کروموزوم‌ها به خوبی با پروبها باند شدند و در گروه دیگر توسط پروبهای به دست آمده از کروموزوم‌های X و Y گاوی عمل هیبریداسیون انجام گردید. در روش اول بیش از ۹۲ درصد کروموزوم‌ها تفریق شدند (X ۴۶/۸ درصد و Y ۴۵/۸ درصد) و در روش دوم نیز ۴۸ درصد کروموزوم‌های X و Y تفریق شدند. نتایج حاصل از دو گروه آزمایشی اختلاف معنی داری با یکدیگر نداشت (۱۶). در تحقیق حاضر نیز از پروبهای حاصل از کروموزوم‌های جنسی گاوی (Yak sex chromosomes) استفاده گردید.

Di Berardino و همکاران در سال ۲۰۰۴ کاربرد پروب رنگی تهیه شده از کروموزوم X و Y گاوی در تعیین جنسیت اسپرماتوزوئیدهای دام‌های داخل گونه نظیر گاو میش را با استفاده از تکنیک FISH نشان دادند. این محققین گزارش کردند که در بکارگیری این پروب‌ها هیچ اختلاف معنی داری در تفکیک کروموزوم‌های جنسی بین گاو و گاو میش وجود ندارد (۴). Habermann و همکاران در سال ۲۰۰۴ در گاو میش توانستند کروموزوم اتوزومال شماره ۶ را توسط پروب‌های مخصوص باند کرده و با شناسائی حدود ۱۶ درصد از کروموزوم‌های Y و ۹ درصد از کروموزوم‌های اتوزومال شماره ۶ توسط تکنیک FISH و به کارگیری آن در روش فلوسیتومتری تا ۷۴ درصد اسپرم حاوی کروموزوم Y را جداسازی نمایند (۷).

به طو کلی نتایج تحقیق حاضر نشان داد که بکارگیری ستون نامتناوب چهار لایه‌ای با استفاده از محیط جدید و تجاری Allgrad به روش شیب غلظت باعث جداسازی اسپرماتوزوئیدهای حاوی کروموزوم X و Y گردیده و می‌توان از این روش در مراکز تهیه اسپرم منجمد گاو میش برای تعیین جنسیت در طی فرایند عمل آوری و انجماد منی استفاده کرد. با این حال نیاز به تحقیقات بیشتری در این زمینه است.

تشکر و قدردانی

این مطالعه طرح تحقیقاتی مصوب پژوهشکده رویان با شماره ۷۸/۳۶۴۲۲ می‌باشد. بدین وسیله از کلیه زحمات مسئولین و پرسنل محترم پژوهشکده رویان که زمینه اجرای این تحقیق را فراهم آوردند کمال تشکر و سپاس را دارم.

حاوی کروموزوم X و Y بر اساس اختلاف سرو نیز قدرت تحرک اسپرم بوده و ارزیابی جداسازی اسپرم بعد از پردازش لایه شیب پرکول با تکنیک رنگ آمیزی کوئینا کرین صورت گرفته است (۱۹). Leslie و همکاران در سال ۱۹۸۲ دقت عمل جداسازی اسپرماتوزوئیدها انسانی با استفاده از دو روش شیب سرم آلبومین گاوی و عبور از ستون‌های سفادکس G50 را به ترتیب حدود ۶۰ درصد و ۷۴ درصد گزارش داد. آنان بیان کردند محیط جدا کننده آلبومین اسپرم‌ها را بر اساس قدرت تحرک آنها جداسازی کرده و بر همین اساس اسپرماتوزوئیدهای حامل کروموزوم Y به دلیل قدرت تحرک بیشتر سریع تر لایه‌ها را طی کرده و در آخرین لایه قرار می‌گیرند (۱۰). به نظر می‌رسد در بکارگیری از محیط‌های نظیر پرکول Percoll و یا Puresperm و نیز Allgrad و سانتریفیوژ اسپرم‌ها بر اساس چگالی (Density) جداسازی کرده و لایه‌های قرارگیری اسپرم‌های حامل X و Y بر عکس محیط آلبومین می‌باشد (۹، ۱۱، ۱۳، ۱۴).

Kaneko و همکاران در سال ۱۹۸۳ نسبت جداسازی اسپرم‌های حاوی کروموزوم X و Y گاوی متعاقب استفاده از روش شیب غلظت ناپیوسته چند لایه‌ای پرکول و سانتریفیوژ و نیز ارزیابی آن توسط رنگ آمیزی کوئینا کرین را به ترتیب ۷۲/۶ درصد به ۲۷/۴ درصد گزارش دادند. در تحقیقی که توسط Aleahmad و همکاران در سال ۲۰۰۴ بر روی نمونه مایع منی طبیعی انسانی انجام شد، نمونه‌ها پس از عبور از شیب غلظت ۸ لایه‌ای از غلظت ۳۵ درصد تا ۸۴ محیط Puresperm جداسازی و با تکنیک FISH مورد ارزیابی قرار گرفتند. در این بررسی تفاوت درصد اسپرم‌های حامل کروموزوم X و Y در لایه ۳۵ درصد تا ۸۴ درصد نسبت به گروه کنترل معنی دار و بیش از ۷۷ درصد گزارش گردید (۱). در یک بررسی مشابه انجام گرفته توسط Mehmood و همکاران در سال ۲۰۰۹ با استفاده از شیب غلظت ناپیوسته دو لایه‌ای ۴۵ و ۹۰ درصد از محیط پرکول و سانتریفیوژ توانستند بیش از ۷۰ درصد اسپرماتوزوئیدهای حاوی کروموزوم X و Y منجمد گاو میش را پس از ذوب جداسازی و برای استفاده در تکنیک IVF مورد استفاده قرار دهند (۱۳). در تحقیق حاضر نیز از روش شیب غلظت چند لایه‌ای از محیط جدید و تجاری Allgrad که امروزه این محیط به عنوان یکی از سالم‌ترین محیط پردازش اسپرم که در تکنیک IVF کاربرد دارد برای جداسازی استفاده گردید. از سوی دیگر با بکارگیری روش FISH اسپرم‌های جداسازی شده براحتی و طی مدت زمان کمی تعیین جنسیت شده اند و کارایی محیط شیب غلظت مورد نظر در این روش بیش از ۸۰ درصد گزارش گردید.

امروزه استفاده از تکنیک FISH برای ارزیابی روش‌های تعیین جنسیت اسپرم به دلیل رهایی از مشکلات روش PCR، کاهش مدت زمان انجام آزمایش، پایین آوردن درصد خطا و... و نیز دقت عمل قابل توجه برای تفریق اسپرم‌های حامل X و Y بیشتر مد نظر می‌باشد (۱۰، ۱۵، ۲۰). در این روش از پروب‌های اختصاصی برای کروموزوم‌های X و Y که با آنالیز رنگ‌های مخصوص فلوروسنت به آسانی در زیر میکروسکوپ فلوروسنت



References

1. Aleahmad, F, Gourabi, H., Zeinali, B., Kazemi Ashtiani, S., Baharvand, H. (2009) Separation of X- and Y-bearing human spermatozoa by sperm isolation medium gradients evaluated by FISH. *Reprod. Biomed.* 18: 475-478.
2. Amjad, M.H., Sailen.B., Panduraneg ,K.M. (2001) Lack of significant morphological differences between human X and Y spermatozoa and their precursor cells(spermatid) exposed to different prehybridization treatment. *J. Androl.* 22:119-23.
3. Check, M.L. (2000) Separation of sperm through a 12 layer percoll column decreases the percentage of sperm staining with quinacrine. *Arch.Androl.* 44: 47-50.
4. Di Berardino, D., Vozdova, M., Kubickova, S., Cernohorska,H., Coppola,G,Enne,G., Jirirubes., J. (2004) Sexing river buffalo (*Bubalus bubalis* L.), sheep (*Ovis aries* L.), goat (*Capra hircus* L.), and cattle Spermatozoa by double color FISH using bovine (*Bos taurus* L.) X-andY-painting probes. *Mol. Reprod. Dev.* 67: 108-115.
5. Edwards, R.G., Brody, S.A. (1995) Oocyte growth, maturation, fertilization. In: Principles and Practice of Assisted Human Reproduction. Edwards, R.G., Brody, S.A. (eds.). W.B. Saunders. Philadelphia. USA. p. 285-349.
6. Flaherty, S., Mathews, C. (1996) Application of molecular techniques to evaluate sex selection methods. *Mol. Hum. Reprod.* 2: 937-942.
7. Habermann, F.A., Winter, A., Olsaker, I., Reichert, P., Fries, R. (2004) Validation of sperm sexing in cattle (*Bos taurus*) by dual colour fluorescence in situ hybridization. *J. Anim. Breed.* 12:221-232.
8. Kaneko, S., Oshio, S, Kobanawa, K., Kobayashi, T. (1986) Purification of human sperm by a discontinuous Percoll density gradient with an inner column. *Biol. Reprod.* 35:1059-63.
9. Kobayashi, J., Histoshi, O., Hiroshi, U., Tetsuya, K. (2004) Assessment of bovine X and Y bearing spermatozoa in fractions by discontinuous Percoll gradient with rapid FISH. *J. Reprod. Dev.* 50:463-9.
10. Leslic,W., Quin, G. P., Livan, P., Preciado, K., Lorraine, T., Long, Sullivan, H.(1982) Separation of human X and Y spermatozoa by albumin gradients and Sephadex chromatography. *Fertil. Steril.* 37:104-107.
11. Lu, Y.Q., Zhang, M, Meng, B., Lu, S.S., Wei, Y.M., Lu, K.H. (2006) Identification of X- and Y-chromosome bearing buffalo (*Bubalus bubalis*) sperm. *Anim. Reprod. Sci.* 95:158-164.
12. Lu, Y., Zhang ,M., Lu, S., Xu, D., Huang, W., Meng, B. et.al.(2010)Sex-preselected buffalo(*Bubalus bubalis*) calvesderived from arti?cial insemination with sexed sperm. *Anim. Reprod. Sci.* 119:161-169.
13. Mehmood, A., Anwar,M., SaqlanNaqvi, S.M. (2009) Motility, acrosome integrity, membrane integrity an oocyte cleavage rate of sperm separated by swim-up or Percoll gradient method from frozen-thawed buffalo semen. *Anim. Reprod. Sci.* 111: 141-148.
14. Penfold, L.M., Holt, C., Holt, W.V., Welch,C.R., Cran, D. G., Johnson, L. A. (1998) Comparative motility of X and Y chromosome bearing bovine sperm separated on the basis of DNA content by flow sorting. *Mol. Reprod. Dev.* 50: 323-327.
15. Presicce, G.A., Verberckmoes, S., Senatore, E.M., Klinc, P., Rath, D. (2005) First established pregnancies in Mediterranean Italian buffaloes (*Bubalus bubalis*) following deposition of sexed spermatozoa near the utero tubal junction. *Reprod. Dom. Anim.* 40: 73-75.
16. Revay, T., Kovacs, A., Presicce, G. A., Rens, W., Gustavsson, I. (2003) Detection of water buffalo sex chromosomes in spermatozoa by fluorescence in situ hybridization. *Reprod. Dom. Anim.* 38:377-379.
17. Sumner, A., Robinson, T., Evans, H. J. (1971) Distinguishing between X and Y-bearing spermatozoa by fluorescence and DNA content. *Nat. New Biol.* 229: 231-233.
18. Vale, W.G. (1994) Collection, processing and deep freezing of buffalo semen buffalo. *J. Anim. Reprod.* 2:65-72.
19. Watkins. A.M., Chan, P.J., Patton, W.C. (1996) Sperm kinetics and morphology before and after fractionation on discontinuous percoll gradient for sex preselection: computerized analyses. *Arch.*



Androl. 37:1-5.

20. Zalatan, Z., Celik, O.C., Ovari, L, Jakab, A., Sati, J. L., Ward, D.C. et. al. (2006) Dimensional assessment of X- bearing and Y-bearing haploid and disomic human sperm with the use of fluorescence in situ hybridization and objective morphometry. *Fertil. Steril.* 85:121-7.



Separation of X and Y-bearing buffalo frozen spermatozoa using gradient medium and evaluation by fluorescence in-situ hybridization

Rastegarnia, A.R.^{1*}, Afshani, M.², Eftekhar-Yazdi, P.³

¹Department of Clinical Sciences, Faculty of Veterinary Medicine, Islamic Azad University Urmia Branch, Urmia - Iran.

²Graduated from the Faculty of Veterinary Medicine, Islamic Azad University Urmia Branch., Urmia-Iran.

³Department of Embryology, Reproductive Medicine Research Center, Royan Institute, ACECR, Tehran-Iran.

(Received 3 July 2011 , Accepted 31 October 2011)

Abstract:

BACKGROUNDS: Sperm sexing as one of the important ways for pre-selection of offspring along with artificial insemination, has the potential to considerably improve animal breeding and the efficiency of dairy and meat production. The discrepancy between X- and Y- chromosome bearing sperm is the basis of this procedure. **OBJECTIVES:** The aim of this study was to evaluate a discontinuous sperm isolation medium Allgrad gradient in separation of buffalo spermatozoa according to sex chromosomes by fluorescence in-situ hybridation (FISH). **METHODS:** A four-layer discontinuous Allgrad gradient, 65%-95% with 10% differences between each subsequent layer were prepared in gradient separation for post thaw X- and Y-bearing spermatozoa. Following centrifugation, sperm from the top and bottom fraction were aspirated and fixed on a slide. The FISH procedure was performed by using X and Y bovine specific DNA probes. At least 400 spermatozoa were scored for each sample. The proportions of X- and Y-bearing spermatozoa were determined by the presence of red or green fluorescent signals. **RESULTS:** There was no significant difference in the percentage of spermatozoa with the specific signals of X and Y chromosomes in the control groups. After separation, in treatment groups, the percentage of X-bearing spermatozoa in the bottom layer exceeded that of the one in the top layer (78.3 vs. 21.7) ($p < 0.05$). Adversely, in all treatment groups the significant difference between the frequencies of Y-bearing spermatozoa in the top layers was evident (75.5 vs. 24.5) ($p < 0.05$). **CONCLUSIONS:** This study showed that using four-step discontinuous gradient by Allgrad isolation medium was a reliable method for the separation of X- and Y-bearing frozen-thawed buffalo spermatozoa and can be more expedient for IVF in Buffalo.

Key words: Sperm, Sex preselection, Allgrad gradient, Buffalo.

*Corresponding author's email: a.rastegar@iaurmia.ac.ir, Tel: 0441- 340094, Fax: 0441-3460980