

## ارزیابی تاثیر هورمون FSH بر رشد و بلوغ اovoسيت و فولیکولهاي پر آنترال موش در حالت Invitro

فاطمه برزگری فیروزآبادی (MSc)<sup>۱\*</sup>، آمنه جاوید (MSc)<sup>۲</sup>، سعید رضایی زارچی (PhD)<sup>۱</sup>

- دانشگاه پیام نور بیزد، مرکز تفت
- مرکز پژوهش بالینی ناباروری دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقي بیزد

دریافت: ۸۹/۳/۴، اصلاح: ۸۹/۵/۱۳، پذیرش: ۸۹/۷/۱۴

### خلاصه

**سابقه و هدف:** بلوغ اovoسيت در محیط (IVM) Invitro تکنیکی موثر برای کاهش قیمت و تقلیل اثرات جانبی تحریکات گندوتروپین ها در لقاح (IVF) Invitro شناخته شده است. انواع سیستم های کشت فولیکولی Invitro که در مراحل مختلفی از رشد به سر میبرند به ما اجازه شناسایی این فاکتور ها و درک مکانیسم فعالیت آنها را می دهد. این مطالعه به منظور ارزیابی تاثیر هورمون FSH روی رشد فولیکول های پر آنترال موش و تمایز آن ها در طول دوره کشت در محیط Invitro انجام شد.

**مواد و روشها:** این مطالعه نیمه تجربی بر روی ۳۰ موش سوری ۶ تا ۸ هفته ای ماده انجام شد. برای آماده سازی فولیکول های پر آنترال تخدمان ها با دقت جدا شده و در پتريديش های پر شده با محیط کشت پایه در دمای اتاق قرار داده شد. مقادير خاصی از FSH (غلظت های ۵، ۲۰، ۴۰، ۱۰۰، ۱۴۰ و ۲۲۰ واحد / لیتر از FSH) به محیط کشت های انتخابی (حاوی ۲۵-۳۰ فولیکول) اضافه شد. اثرات غلظت های مختلف گندوتروپین محرك فولیکولی (FSH) روی رشد، زیست پذیری فولیکولها و بلوغ اovoسيت ها پس از ۶ روز ارزیابی شد.

**یافته ها:** درصد بقاء فولیکول ها در روز ششم به  $\%30$  در مقایسه با روز دوم ( $\%17$ )، چهارم ( $\%24$ ) و روز هشتم ( $\%29$ ) افزایش یافت ( $P < 0.05$ ). در طول مطالعه غلظت ۱۰۰ واحد / لیتر از FSH بيشترین اثرات معنی دار را روی رشد فولیکول ها و اovoسيت نشان داد، به طوری که میزان زیست پذیری فولیکولی به  $\%91$  در مقایسه با شرایط بدون FSH ( $\%28$ ) رسید. درصد بقاء فولیکولها در روز ششم به  $\%30$  در مقایسه با روز دوم ( $\%17$ )، چهارم ( $\%24$ ) و روز هشتم ( $\%29$ ) افزایش یافت ( $P < 0.05$ ). بلوغ اovoسيت ( $\%6$ ) و میزان گسیختگی وزیکول ژرمینال ( $\%81$ ) نیز افزایش قابل توجه ای نشان دادند.

**نتیجه گیری:** نتایج مطالعه نشان داد که سرعت رشد فولیکولی تا روز ششم به طور خطی افزایش می یابد اما بعد از آن تقریباً ثابت می شود. ثبات تدریجی این سرعت در طول دو روز آخر کشت در محیط TCM199 بر این نکته اشاره دارد که این شرایط محیط کشت برای نگهداری یک محیط کشت فولیکولی کافی نیست و فولیکول ها به مکمل های رشدی بیشتری نیاز دارند.

**واژه های کلیدی:** هورمون محرك فولیکولی، فولیکول های پر آنترال، موش سوری، بلوغ اovoسيت.

### مقدمه

قیمت و تقلیل اثرات جانبی تحریکات گندوتروپین ها در لقاح (IVF) Invitro شناخته شده است. میزان باروری اovoسيت آزمایشگاهی نسبت به اovoسيتی که در محیط Invivo تحریک شده، بسیار کمتر و کنتر است که نشان می دهد هنوز

توسعه و بهبود شرایط کشت آزمایشگاهی برای بلوغ اovoسيت در محیط (Invitro)، پیشرفته در درمان ناباروری انسان و حیوانات محسوب می شود (۱). بلوغ اovoسيت در محیط (IVM) Invitro به عنوان تکنیکی موثر برای کاهش

■ این مقاله حاصل طرح تحقیقاتی به شماره ۳۰/۱۱۲۸۷ دانشگاه پیام نور بیزد، مرکز تفت می باشد.  
\* مسئول مقاله:

e-mail:f.barzegary@gmail.com

آدرس: بیزد، دانشگاه پیام نور بیزد، مرکز تفت، تلفن: ۰۳۵۲-۶۲۳۳۸۰۰.

invitro لفاح یابند. این امر نشان می دهد تحقیقات بیشتری برای دست یافتن به محیط کشت ایده آل لازم است، محیط کشتی که بتواند تمایز سلول های گرانولوزا را حمایت کند و اتصال ااووسیت به سلول های گرانولوزا را جهت رشد و توسعه ااووسیت پشتیوانی کند (۱۷ و ۱۶).

Mao و همکارانش که اثرات هورمون محرک فولیکولی روی رشد فولیکولی در حضور سرم را بررسی کردند نشان دادند که هورمون محرک فولیکولی برای عملکرد بهتر احتیاج به مکمل هایی در محیط کشت دارد به طوری که با حضور سرم مناسب، هورمون محرک فولیکولی دارای عملکرد بهتری می شود (۱۸). آزمایشات مشابه ای توسط محققین دیگر انجام شد که در تمام آزمایشات نتیجه گیری شد، هورمون محرک فولیکولی به تنها یعنی نمی تواند رشد فولیکولی در محیط invitro را به افزایش قابل توجه ای برساند و نیاز به مکمل هایی در محیط کشت می باشد (۱۹ و ۲۰). دست یابی به روشهای نوین در افزایش درصد ااووسیت های بالغ و لفاح یافته انسان و حیوانات در invitro می تواند در درمان بعضی از مشکلات ناباروری برای انسان، همچنین در تکثیر بسیاری از حیوانات اهلی و غیر اهلی (که نسل آنها در معرض انقراض است) مورد استفاده invitro قرار گیرد. یافتن احتیاجات فولیکول ها برای رشد بهتر در محیط کشت می تواند به کم کردن موانع موجود بر سر راه درمان ناباروری کمک کند از این رو در این تحقیق بر آن شدیم تا اثرات هورمون محرک فولیکولی روی رشد فولیکولی را در چند محیط کشت مختلف بررسی کنیم برای ارزیابی کیفیت فولیکول های کشت داده شده تأکید روی تفاوت های ساختاری فولیکول در حضور و عدم حضور این فاكتورها قرار گرفت و اثرات هر یک به تنها و ترکیبی روی قطر فولیکولی، میزان زیست پذیری و درصد بلوغ ااووسیت و گسیختگی وزیکول ژرمینال (GVB) (Germinal Vesicle Breakdown) (بررسی شد.

## مواد و روشها

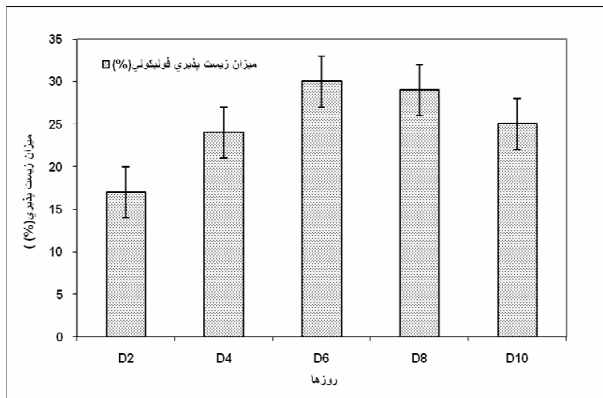
این مطالعه نیمه تجربی پس از رعایت اصول اخلاقی کار با حیوانات بر روی ۳۰ سرموش در بارک علم و فناوری بزد انجام شد.

**مدل های حیوانی و جمع آوری فولیکول های تخدمانی:** ۳۰ سرموش سوری ماده از دانشگاه علوم پزشکی اصفهان تهیه و داخل لانه حیوانات تحت شرایط استاندارد ۱۲ ساعت روشنایی و ۱۲ ساعت تاریکی نگه داری شدند. موشها در خوردن آب و غذا محدودیتی نداشتند (۱۹ و ۲۰ و ۱۱ و ۱۰ و ۱۵ و ۱۶). روش انتخاب موشها به صورت تصادفی بود. برای جدا کردن فولیکول های حاوی تخدمک از موش های ماده ۶ تا ۸ هفتگه ای استفاده شد (۲). تمام مرحله آزمایش طبق اصول اخلاقی انجام گرفت. موش ها به روش جابجایی گردند، همان طور که Yding شرح داد، کشته شدند (۲۱). برای تهیه فولیکول های پره آنترال، تخدمان ها جدا و در داخل پتريديش های کاملا استريل قرار داده شدند. در ابتدا بافت های پيوندی موجود در محیط کشت جدا شد. تخدمان ها به ذرات ريز قطعه و کورتكس تخدمانی با استفاده از اسکالپل برداشته شد. تعداد ۳۰ عدد فولیکول پره آنترال با قطر  $95 \pm 5$  میکرومتر با يك يا دو ياه از سلول های گرانولوزای اطراف ااووسیت به همراه لایه پایه ای دست نخورده که حاوی سلولهای تکا می باشد از برش های غشایي زیر میکروسکوپ جدا شدند. فولیکول های جدا شده در ۵

در این زمینه کارهای زیادی برای پژوهش وجود دارد (۲). دست یابی به روش های نوین می تواند در تکثیر بسیاری از حیوانات اهلی و غیر اهلی (که نسل آنها در معرض انقراض است) مورد استفاده قرار گیرد (۲ و ۳). تحقیق و پژوهش در این زمینه از بیولوژی انسانی بسیار سخت و مشکل است. امروزه استفاده از مدل جوندگان پیشرفتنه ترین و عالی ترین سیستم را برای مطالعه در زمینه پیشرفت فولیکولی در محیط invitro فراهم کرده است (۵ و ۴ و ۶).

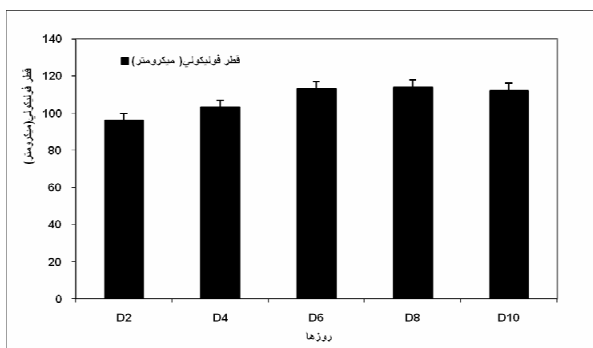
اووزن (تولید تخمک) فرآیند پیچیده ای است که بوسیله فاكتور های مختلف اتوکرین و پاراکرین تنظیم می شود. در طول هر سیکل و دوره جنسی، افزایش غلظت هورمون محرک فولیکولی باعث رشد فولیکول های پره آنترال می شود (۶ و ۷). مطالعاتی که بر روی حیوانات بدون مخ انجام شده نشان می دهد که گنادوتropین های LH و FSH، همچنین گیرنده هایشان برای حفظ تولید مثل جانور ماده ضروری است (۸ و ۹). به طوری که موش های ماده ای که دارای هورمون محرک فولیکولی ناقص هستند، قدرت باروری ندارند (۹). در افراد ماده، اندام و هدف اصلی هورمون محرک فولیکولی، بافت تخدمان است جاییکه هورمون محرک فولیکولی گسترش فولیکولی، بلوغ ااووسیتی و تخمک گذاری را تحریک می کند (۱۰ و ۱۱). هورمون محرک فولیکولی همچنین از آپوپتوزیز سلول های گرانولوزا در محیط های invitro و invitro ممانعت بعمل می آورد (۱۲ و ۱۳). این هورمون با چندین فاكتور رشد از جمله EGF، ActivinA، اینهیبین، فاكتور رشد شبه انسولینی (IGF-1) و اکتش می دهد و آنها را فعال می کند. برای تقلید این فعالیت ها در شرایط invitro به محیط کشت فولیکول های پره آنترال موش اضافه می شود (۱۵ و ۱۳). زمانی که فولیکول ها در شرایط invitro کشت داده می شود شرایط موجود در محیط کشت و مواد غذایی محیط کشت در میزان زیست پذیری، رشد، بلوغ ااووسیت و میزان اovoosیت هایی که می توانند تخدمک گذاری کند بسیار حائز اهمیت است بنابراین کشف این شرایط احتیاج به آزمایشات زیادی دارد. همانگونه که Eppig نشان داد تقابل و واکنش اovoosیت و سلول های اovoosیت اطراف اووسیت در تعیین کفایت اovoosیت در حال رشد بسیار اهمیت دارد. با تعدیل مناسب ترکیبات محیط کشت از جمله انواع سلول ها (وجود سلول های تکا یا فقدان آن)، نسبت و غلظت گنادوتropین ها، فاكتور های رشد (انسولین)، FAKTOR رشد اپیدرمی (EGF) و منابع پروتئین (آلبومن، مکمل های ترکیبی سرم) می توان به یک محیط کشت مناسب دست یافت (۴). هم چنین حفظ فاكتور هایی مثل PH و درجه حرارت که تحت کنترل شدیدی هستند برای دست یابی به نتیجه و محصولات ایده آل مهم و ضروری است. زمانی که فولیکول ها در محیط invitro کشت داده می شوند تهیه مواد غذایی لازم و فاكتور های طبیعی برای لایه های داخلی فولیکول خلبی حیاتی و ضروری است (۱۶ و ۱۵). مواد غذایی، فاكتور های رشد و آکسیزن باید از طریق يك لایه فولیکولی بدون رگ انتشار یابد. آزمایشات نشان می دهد در چنین شرایطی درصد فولیکول ها و اovoosیت یابد. آزمایشات نشان می دهد احتمالا به این علت که در کشت invitro جبران شبکه رگی پیشرفتنه ای که به طور طبیعی در دیواره سلول های تکا وجود دارد امکان ناپذیر است. استفاده از محیط کشت های مصنوعی شرایط را برای دست یابی به اطلاعات بیشتر فراهم می کند (۴ و ۱۴). در مطالعاتی که از محیط invitro برای کشت فولیکول های خوک استفاده شد تعداد کمی از NCSU23 اووسیت های به دست آمده از این فولیکول ها توانستند بعد از بلوغ در محیط

۱۷٪، چهارم (۴٪) و روز هشتم (۰٪). قطر فولیکول ها در طول مدت ۶ روز (۱۳ میکرومتر) افزایش بیشتر نسبت به روزهای دوم و چهارم (به ترتیب ۹۶ میکرومتر و ۱۰۳ میکرومتر) نشان داد ( $p < 0.05$ ). مقایسه قطر فولیکول ها در روزهای مختلف کشت نشان داد که سرعت رشد در طول ۶ روز اول به طور قابل توجه ای افزایش می یابد اما در روز هشتم ثابت می شود بنابراین آزمایشات در همین جا متوقف شد و دوره ۶ روزه کشت برای آزمایشات بعدی انتخاب شد (نمودار ۱).



شکل ۱: اثرات محیط TCM199 روی و درصد بقاء فولیکولی در طی روزهای مختلف کشت. روز ششم کشت مناسب ترین طول دوره کشت شناخته شد.

اثرات هورمون محرک فولیکولی بر میزان رشد و بلوغ فولیکولهای کشت شده در محیط invitro اووسیت محصور در آن: فولیکولهای پره آنترال تیمار شده با غلظت های ۵، ۱۰، ۲۰، ۴۰، ۸۰ و ۱۶۰ واحد / لیتر از هورمون محرک فولیکولی هیچ تغییرات معنی داری در قطر و میزان ماندگاری در مقایسه با گروه کنترل نشان ندادند. در مقابل افزایش معنی داری در قطر (۱۹۰ میکرومتر) و قدرت زیست پذیری (۹۱٪) فولیکولها در غلظت ۱۰۰ واحد / لیتر از هورمون محرک فولیکولی در دوره ۶ روزه کشت بدست آمد که با گروه کنترل و دیگر گروههای آزمایشی مقایسه شده است ( $p < 0.0001$ ) (نمودار ۲). بلوغ اووسیت (۶۱٪) و میزان گسیختگی وزیکول ژرمنیال (۸۱٪) نیز افزایش قابل توجه ای نشان دادند (نمودار ۵).



شکل ۲: اثرات محیط TCM199 روی قطر فولیکولی در طی روزهای مختلف کشت. روز ششم کشت مناسب ترین طول دوره کشت شناخته شد.

میلی لیتر محیط کشت پایه به همراه مکمل هایش داخل انکوباتور با درجه حرارت ۳۷ درجه سانتیگراد، رطوبت ۹۲٪ و میزان  $\text{CO}_2$  برابر ۵٪ کشت داده شدند. مواد شیمیایی و هورمون ها: هورمون محرک فولیکولی در محیط کشت بدون مکمل آماده و در ۱۰۰ میلی لیتر الكل در دمای ۲۰ درجه سانتیگراد نگهداری شد تا برای تهیه غلظت های نهایی ۵، ۲۰، ۴۰، ۸۰، ۱۶۰ و ۳۲۰ واحد / لیتر از هورمون محرک فولیکولی استفاده شود. از محیط کشت TCM199 به عنوان یک محیط کشت استاندارد جهت فعالیت بهتر هورمون محرک فولیکولی استفاده شد. تمام مواد شیمیایی مورد استفاده در آزمایشات کاملاً خالص و بدون آودگی بودند و از شرکت سیگما (Sigma) USA خریداری شدند. طرح آزمایشی فاکتوریل  $2 \times 2$  برای آزمایش استفاده شد (۱۸). قطر فولیکولی روزانه با میکرومتر چشمی اندازه گیری شد میزان زیست پذیری فولیکول ها نیز مورد ارزیابی قرار گرفت. این آزمایشات دو مرتبه و هر بار با تعداد ۳۰ عدد از فولیکول ها تکرار شد.

**روشن کار:** اطلاعات از رشد فولیکول هایی که در تمام دوره کشت ۶ روزه سالم ماندند، جمع آوری شد. در روز دوم دوره، تمام فولیکول های سالم به محیط کشت تازه منتقل شدند و فولیکول هایی که در این مدت ۲ روزه، آسیب دیده بودند از مسیر آزمایش خارج شدند. یکبار در روز، محیط کشت فولیکول ها تعویض شد. آزمایش ها دوبار تکرار شد و در هر بار تکرار گروه های ۳۰ تایی فولیکول مورد بررسی قرار گرفت که در مجموع برای هر گروه آزمایشی تعداد ۶۰ فولیکول تخصیص داده شد.

روزانه حداقل و حداقل طول (قطر) فولیکول ها با استفاده از میکرومتر چشمی نصب شده بر روی میکروسکوپ انعکاسی اندازه گیری شد. در اندازه گیری قطر فولیکول از سلول های تکا و اینترستیشیال اطراف غشاء پایه صرف نظر شد و قطر متوسط هر فولیکول با میانگین گیری مقادیر حداقل و حداقل بدست آمد. در پایان انکوباسیون، تغییرات مورفوЛОژیکی اووسیت و تشکیل جسم قطبی توسط میکروسکوپ مورد بررسی قرار گرفت و تنها فولیکول هایی که دارای غشاء پایه سالم بودند، برای آنالیزهای بعدی باقی ماندند. اثرات مواد مختلف روی بلوغ اووسیت، گسیختگی وزیکول ژرمنیال، تغییر قطر فولیکول ها و میزان ماندگاری Hoc Tests آنها با استفاده از آزمون آماری ANOVA یکطرفه بررسی و Tukey's Test و Post Hoc Tests برای مقایسه های چند گانه با درجه اطمینان ۹۵٪ استفاده گردید و  $p < 0.05$  معنی دار در نظر گرفته شد.

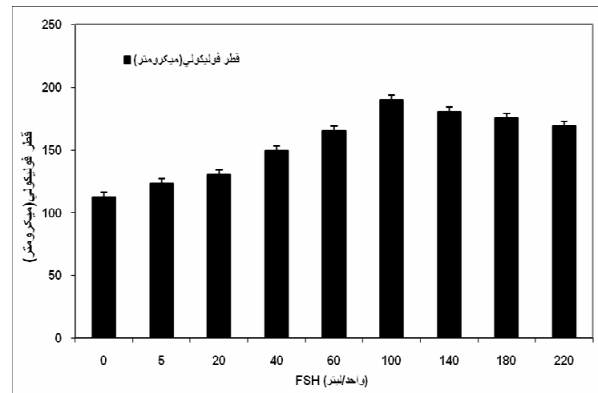
## یافته ها

جدا سازی، انتخاب و توصیف خصوصیات فولیکول های پره آنترال ابتدائی جهت کشت در محیط invitro: قطر فولیکول های مورد آزمایش برابر  $95 \pm 5$  میکرومتر بود. در اطراف فولیکول های انتخابی، سلول های تکا بعنوان سلول های پهن و مسطحی که قسمت بیرونی غشاء پایه  $\approx 82\%$  از فولیکول ها را می پوشاند وجود داشت (۱۴). در بین فولیکول های انتخابی به ندرت یک فولیکول با اووسیت متلاشی شده یافت شد که همگی از مسیر آزمایش خارج گردیدند.

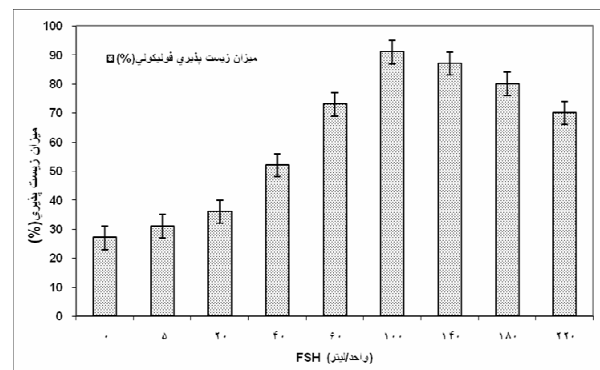
مقایسه تأثیر طول مدت کشت روی قطر و میزان ماندگاری فولیکول: درصد بقاء فولیکول ها در روز ششم به  $30\%$  در مقایسه با روز دوم

ارزیابی تاثیر هورمون FSH بر رشد و بلوغ ااووسیت و فولیکولهای : فاطمه بزرگری و همکاران

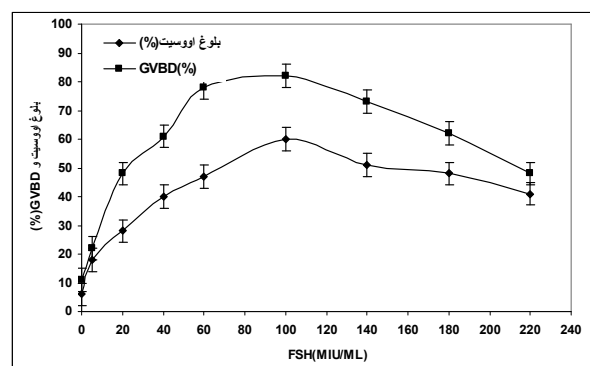
نقش کلیدی هورمون محرك فولیکولی در افزایش رشد و تمایز فولیکول های پره آنترال ابتدائي در محيط Invitro را نشان داد. اين مشاهدات مشابه گزارشات Cortvriendt, Mao و Hirao است (۲۲ و ۱۴). همانطور که منحنی وابسته به دوز برای اثرات هورمون محرك فولیکولی در طول کشت فولیکولی پره آنترال نشان می دهد با افزایش غلظت هورمون محرك فولیکولی تا حدакثر ۱۰۰ واحد / لیتر، يك افزایش در سرعت رشد متوسط فولیکولی مشاهده می شود (۲۳). با کشت فولیکول ها در حضور غلظت ۱۰۰۰ واحد / لیتر از هورمون محرك فولیکولی نسبت تخمک گذاري فولیکول به طور قابل ملاحظه ای در مقایسه با غلظت ۱۰۰ واحد / لیتر کاهش می یابد. زمانی که فولیکول ها به مقدار زياد در معرض هورمون محرك فولیکولی باشند طی تنظيمات سلولی، رسپتور ها کاهش می یابد که اين امر منجر به پاسخ فولیکولی پايان تراز سطح مطلوب می شود (۲۴). هورمون محرك فولیکولی برای ساخت استروئيد در پاسخ به آنژيسم های تحريك كننده تمایز سلول های گرانولوزا و همچنین تشکيل حفره آنتروم فولیکولی لازم و ضروري است. هورمون محرك فولیکولی همچنین تنظيم کننده پيوستگي بين ااووسیت و سلول های گرانولوزاي (GCs) اطراف آن است (۱۴ و ۲۵-۲۶). بعلاوه وجود گناندوتروبين ها تحريك كننده عملکرد بازدارنده های پروتئين های آپوپتوزيزی (IAP) می باشند اين بازدارنده ها توسيط سلول های گرانولوزا در محيط های Invitro و invivo تشکيل می شوند (۱۲). هورمون محرك فولیکولی با چندين فاكتور رشد از جمله ActivinA، اينهبيسين، فاكتور رشد شبه انسوليني ۱ (IGF-1) و اكتش می دهد و بدین وسیله رشد فولیکولی را تحريك می کند. اين تنظيم های داخل تخدماني واسطه اثرات گناندوتروبين های واکنش های سلولی است. گناندوتروبين های واکنش های سلولی گناندوتروبين های اوكتريين و پاراكرين تنظيم می کنند (۲۷). بدین ترتيب نقش حياتي هورمون محرك فولیکولی در رشد فولیکولی و ااووسیت محصور در آن تاييد و اثبات می شود. حضور هورمون محرك فولیکولی نقش بسيار كليدي و مهم در مهار آترزی فولیکولی دارد. در روند آترزی، آپوپتوزيز سلولی يك رکن پايه محسوب می شود که با حضور هورمون محرك فولیکولی در محيط کشت نقش پايه اينکه به حدакثر عملکرد هورمون محرك فولیکولی در محيط Invitro برسيم لازم است شرايط محيطي برای رشد و توسيعه فولیکول ها فراهم شود در غير اين صورت فولیکول ها قبل از اين که به مرحله بلوغ برسند از بين می روند (۲۹). سيسitem های کشت برای حيوانات اهلی و جوندگان در مراحل اوليه پيشرفت می باشد و فعلا در ابتداي مسیر هستيم تا ويژگي های رشدی و توسيعه فولیکول های پره آنترال تعیین شود. (۱۴ و ۳۰). محيط کشت TCM199 محيط مرکبی شامل آمينواسیدها، ويتامين ها، ريبونوكليوزيدها و دي اکسی ريبونوكليوزيدها بعلاوه نمک های معدني متداول و منابع انرژي (گلوگز) در مقایسه با يك محيط کشت ساده مثل NCSU23 است (۱۸). در نتيجه زمانی که فولیکول ها در محيط های NCSU23 یا L-15 NCSU23 کشت داده می شوند ميزان رشد كمتر و درصد زیست پذيری پايان تری در فولیکول های کشت داده شده دیده می شود. اين حالت به اين دليل است که اovoسيت های موش بعد از تشکيل آنتروم به رشد خود ادامه می دهند. بنابراین باید به اين مطلب توجه کرد که فولیکول ها به تمام عناصر و اجزائی که در محيط کشت مرکب



شکل ۳: اثرات غلظت های مختلف هورمون محرك فولیکولی روی قطر فولیکولی (میکرومتر) غلظت ۱۰۰ واحد / لیتر از هورمون محرك فولیکولی مناسب ترین دوز شناخته شد.



شکل ۴: اثرات غلظت های مختلف هورمون محرك فولیکولی روی درصد بقاء فولیکولی (%). غلظت ۱۰۰ واحد / لیتر از هورمون محرك فولیکولی مناسب ترین دوز شناخته شد.



شکل ۵: اثرات غلظت های مختلف هورمون محرك فولیکولی روی بلوغ اووسیت و GVBD. غلظت ۱۰۰ واحد / لیتر از هورمون محرك فولیکولی مناسب ترین دوز شناخته شد.

## بحث و نتیجه گیری

نتایج این مطالعه نشان داد که هورمون محرك فولیکولی به میزان زیادی بلوغ اووسیت و GVBD در محيط Invitro را افزایش می دهد و وضع

مشاهده شد. نقش فاکتورهای محیطی در رشد فولیکول ها در محیط invitro به خوبی شناخته شده است.

به طور کلی رشد فولیکولی و بلوغ آن فرآیند های پیچیده ای هستند که توسط فاکتور های آندوکرینی مختلفی از قبیل گنادوتropین ها، فاکتور های موضعی و ویتامین ها کنترل می شود تضییمات شرایط invitro فاکتور اصلی در افزایش یا کاهش قدرت زیست پذیری، بلوغ و قابلیت باروری فولیکولها و اووسیت های محصور در آن است. با نزدیک کردن شرایط invitro به شرایط طبیعی invitivo می توان به موقیت های بزرگی در زمینه لفاح invitro دست یافت. این مطالعه با امید ساخت و گسترش محیط مناسب کشت با استفاده از گونه موش خانگی انجام شد که مدل مناسبی برای ارزیابی اثرات ترکیبات مختلف روی توسعه و رشد فولیکولی در محیط invitro است. آزمایشات زیادی برای بهبود بخشیدن به بلوغ invitro لازم است انجام شود که امید می رود مطالعه حاضر کمکی در جهت هموارتر کردن مسیر باشد.

### تقدیر و تشکر

بدینوسیله از مسئولین محترم پارک علم و فناوری یزد که در انجام این تحقیق همکاری های لازم را مبذول فرمودند و از دانشگاه پیام نور که اعتبارات مالی این تحقیق را فراهم آوردند، تقدیر و تشکر می گردد.

برای سنتز پروتئین و RNA وجود دارد برای رشد و بلوغ خود نیاز دارد (۱۴). طبق داده های آزمایش، رشد فولیکولی در طول مدت ۶ روز کشت در محیط TCM199 به طور خطی افزایش پیدا می کند اما بعد از این مدت میزان رشد فولیکولی تقریباً ثابت می شود و بعد از ۱۲ روز به یک پایداری تدریجی می رسد این مطلب بیان می کند با این که محیط TCM199 یک محیط کشت غنی از مکمل های محیطی برای رشد فولیکول ها در محیط invitro است ولی برای کشت طولانی مدت فولیکول ها چندان مناسب نیست و حاوی تمام فاکتورهای مورد نیاز برای رشد طولانی مدت نمی باشد و برای رشد بهتر فولیکول ها احتیاج به تقویت کننده های رشد بیشتری است. دوره ماندگاری کوتاه اووسیت ها در محیط invitro یک مسئله مهم است که این تحقیق سعی کرده تعدادی از مواد پژوهش های زیادی دارد که امیدواریم تحقیقات بعدی در این راستا مشکل گشای باشد.

نتایج آزمایشات این مطالعه به وضوح نقش کلیدی هورمون محرك فولیکولی را در افزایش رشد و تمایز فولیکولهای پره آنترال ابتدائی در محیط invitro شان می دهد. در این مطالعه با افزودن هورمون محرك فولیکولی به محیط کشت، رشد فولیکولهای پره آنترال، درصد بقاء فولیکولها و تشکیل حفره آنترووم فولیکولی موش های خانگی و صحرابی افزایش یافت. با افزایش غلظت FSH تا حدакثر ۱۰۰ واحد / لیتر، یک افزایش در سرعت رشد متوسط فولیکولی

## In Vitro Evaluation of Influence of FSH Hormone on Growth and Maturation of Oocyte and Rat Preantral Follicular

F. Barzegary Firouzabadi (MSc)<sup>1\*</sup>, A. Javed (MSc)<sup>2</sup>, S. Rezaei Zarchi (PhD)<sup>1</sup>

1. Payam-e-Noor University, Taft, Yazd, Iran

2. Research and Clinical Center for Infertility, Shahid Sadoughi University of Medical Sciences, Yazd, Iran

J Babol Univ Med Sci;12(4); Oct-Nov 2010

Received: May 25<sup>th</sup> 2010, Revised: Aug 4<sup>th</sup> 2010, Accepted: Oct 6<sup>th</sup> 2010.

### ABSTRACT

**BACKGROUND AND OBJECTIVE:** In vitro maturation (IVM) of oocyte is a promising technique to reduce the costs and avert the side-effects of gonadotropin stimulation for in vitro fertilization (IVF). In vitro follicular culture systems at various developmental stages allow the identification of these factors and the understanding of their mechanisms of action. The aim of this study was to evaluate the influence of FSH hormone on preantral follicular growth and differentiation during in vitro follicular culture using the rodent (mouse) model.

**METHODS:** This semi experimental study was performed on 30 numbers of six to eight week Syrian mice. For preparation of preantral follicular, the ovaries were removed aseptically and placed in petri dishes filled at room temperature with the basal medium. Special quantities of FSH (5, 20, 40, 60, 100, 140, 180 and 220M IU/l of FSH) was added to the culture mediums (containing 25-30 follicles) during separate experiments. Effect of gonadotrophin (FSH) was evaluated on the growth and viability of the follicles and oocyte maturation after 6 days.

**FINDINGS:** During present study, 100 mIU/ml FSH showed highly significant effect on follicle and oocyte growth as follicle survival rate also increased (91%) as compared to the follicles survived when the culture was grown without this gonadotrophin (28%). The survival rate of the follicles increased (30%) up to day 6 as compared to days 2 (17%), 4 (24%) and 8 (29%), p<0.05. Oocyte maturation (61%) and germinal vesicle breakdown rates (81%) also showed a significant increase.

**CONCLUSION:** The results of this study show that the follicular growth rate was increasing linearly up to the day-6 but after this it became almost constant. A gradual constancy of these rates was noticed during the last 2 days of culture in TCM199 medium, implying that these culture conditions were not enough to sustain a long-term follicular culture and follicles needed some growth enhancers.

**KEY WORDS:** Follicle-Stimulating Hormone, Preantral follicles, Syrian mice, Oocyte maturation.

---

\*Corresponding Author;

Address: Payam-e-Noor University, Taft, Yazd, Iran

Tel: +98 352 6232800

E-mail: f.barzegary@gmail.com

## References

1. Mitchell LM, Kennedy CR, Hartshorne GM. Effects of varying gonadotrophin dose and timing on antrum formation and ovulation efficiency of mouse follicles in vitro. *Hum Reprod* 2005;17(5):1181-8.
2. Mahmoudi R, Subhani AGh, Pas Bakhsh F, et al. The effects of cumulus cells on in vitro maturation of mouse germinal vesicle stage oocytes. *Iran J Reprod Med* 2005;3(2):74-8.
3. Cheung A, Swann K, Carroll J. The ability to generate normal Ca<sup>2+</sup> transients in response to spermatozoa develops during the final stages of oocytes growth and maturation. *Hum Reprod* 2000;15(6):1389-95.
4. Eppig JJ, O'Brien MJ. Development in vitro of mouse oocytes from primordial follicles. *Biol Reprod* 1996;54(1):197-207.
5. Eppig JJ, O'Brien MJ, Pendola FL, Watanabe S. Factors affecting the developmental competence of mouse oocytes grown in vitro: follicle stimulating hormone and insulin. *Biol Reprod* 1998;59(6):1445-53.
6. McGee EA. The regulation of apoptosis in preantral ovarian follicles. *Biol Signal Recept* 2000;9(2):81-6.
7. Kendall SK, Samuelson LC, Saunders T, Wood RI, Camper SA. Targeted disruption of the pituitary glycoprotein hormone alpha-subunit produces hypogonadal and hypothyroid mice. *Gene Dev* 1995;9(16):2007-19.
8. Kumar TRY, Wang N, Lu V, Matzuk MM. Follicle stimulating hormone is required for ovarian follicle maturation but not male fertility. *Nat Gen* 1997;15(2):201-4.
9. Abel MH, Wootton AN, Wilkins V, Huhtaniemi I, Knight PG, Charlton HM. The effect of a null mutation in the follicle-stimulating hormone receptor gene on mouse reproduction. *Endocrinology* 2000;141(5):1795-803.
10. Chappel SC. Heterogeneity of follicle stimulating hormone: control and physiological function. *Hum Reprod* 1995;1(5):479-87.
11. Ulloa-Aguirre A, Midgley AR Jr, Beitins IZ, Padmanabhan V. Follicle-stimulating isohormones: characterization and physiological relevance. *Endocr Rev* 1995;16(6):765-87.
12. Wang Y, Rippstein PU, Tsang BK. Role and gonadotrophic regulation of X-linked inhibitor of apoptosis protein expression during rat ovarian follicular development in vitro. *Biol Reprod* 2003;68(2):610-9.
13. Smitz JE, Cortvriendt RG. The earliest stages of folliculogenesis in vitro. *Reproduction* 2002;123(2):185-202.
14. Cortvriendt R, Smitz J, Van-Stirteghem AC. In vitro maturation, fertilization and embryo development of immature oocytes from early preantral follicles from prepuberal mice in a simplified culture system. *Hum Reprod* 1996;11(12):2656-66.
15. Cortvriendt RJ, Smitz J, Van-Stirteghem AC. Assessment of the need for follicle stimulating hormone in early preantral mouse follicle culture in vitro. *Hum Reprod* 2002;12(4):759-68.
16. Johnson LD, Albertini DF, McGinnis LK, Biggers JD. Chromatin organization, meiotic status and meiotic competence acquisition in mouse oocytes from cultured ovarian follicles. *Reprod Fertil* 1995;104(2):277-84.
17. Weil S, Vendola K, Zhou J, Bondy CA. Androgen and follicle stimulating hormone interactions in primate ovarian follicle development. *J Clin Endocrinol Metab* 1999;84(8):2951-6.
18. Mao J, Wu G, Smith MF, et al. Effects of culture medium, serum type, and various concentrations of follicle-stimulating hormone on porcine preantral follicular development and antrum formation in vitro. *Biol Reprod* 2005;67(4):1197-203.
19. Cecconi SN, Rucci N, Scaldafferi ML, et al. Thyroid hormone effects on mouse oocyte maturation and granulosa cell aromatase activity. *J Endocrinol* 1999;140(4):1783-8.
20. Liu X, Andoh K, Mizunuma H, et al. Effects of recombinant human FSH (rhFSH), urinary purified FSH (uFSH) and hMG on small preantral follicles and tertiary follicles from normal adult and androgen-sterilized female mice. *Fertil Steril* 2000;73(2):372-80.

21. Yding Andersen C, Leonardsen L, Ulloa Aguirre A, Barrios De Tomasi J, Moore L, Byskov AG. FSH -induced resumption of meiosis in mouse oocytes: effect of different isoforms. *J Mol Human Reprod* 1999;5(8):726-31.
22. Hirao Y, Nagai T, Kubo M, Miyano T, Miyake M, Kato S. In vitro growth and maturation of pig oocytes. *J Reprod Fertil* 2000;100(2):333-9.
23. Nayudu PL Osborn SM. Factors influencing the rate of preantral and antral growth of mouse ovarian follicles in vitro. *Reprod Fertil* 1992;95(2):349-62.
24. LaPolt PS, Tilly JL, Aihara T, Nishimori K, Hsueh AJ. Gonadotropin induced up- and down-regulation of ovarian follicle-stimulating hormone (FSH) receptor gene expression in immature rats: effects of pregnant mare's serum gonadotropin, human chorionic gonadotropin, and recombinant FSH. *Endocrinology* 1992;130(3):1289-95.
25. Albertini DFC, Combelles M, Benecchi E, Carabatsos M. Cellular basis for paracrine regulation of ovarian follicle development. *Reproduction* 2001;121(5):647-53.
26. Baker SJ, Spears N. Follicle stimulating hormone inhibits apoptosis in pre-and early-antral murine follicles in vitro. *J Reprod Fertil* 1997;19(Abstract Series): 21(Abstract 40).
27. Yong EL, Baird DT, Yates R, Reichert LE Jr, Hillier SG. Hormonal regulation of the growth and steroidogenic function of human granulosa cells. *J Clin Endocrinol Metab* 1992;74(4):842-9.
28. Yacobi K, Wojtowicz A, Tsafirri A, Gross A. Gonadotropins enhance caspase-3 and -7 activity, and apoptosis in the theca-interstitial cells of rat preovulatory follicles in culture. *Endocrinology* 2004;145(4):1943-51.
29. Wu J, Emery BR, Carrell DT. In vitro growth, maturation, fertilization, and embryonic development of oocytes from porcine preantral follicles. *Biol Reprod* 2001;64(1):375-81.
30. Spears N, Baker S, Srzen V, et al. Mouse ovarian follicles secrete factors affecting the growth and development of like-sized ovarian follicles in vitro. *Biol Reprod* 2002;67(6):1726-33.