

موقعیت‌یابی ایمنو‌هیستوشیمی آروماتاز در بافت بیضه و غدد ضمیمه جنسی بز

• صباح محمدی

فارغ التحصیل کارشناسی ارشد علوم دامی دانشکده کشاورزی دانشگاه کردستان، ایران

• اسعاد وزیری (نویسنده مسئول)

عضو هیات علمی دانشکده کشاورزی دانشگاه کردستان

• امجد فرزین پور

عضو هیات علمی دانشکده کشاورزی دانشگاه کردستان

تاریخ دریافت: بهمن ماه ۹۴

تاریخ پذیرش: خردادماه ۹۴

Email: sabahsanandaj@gmail.com

چکیده

هدف از این مطالعه موقعیت‌یابی ایمنو‌هیستوشیمی سیتوکروم آروماتاز P450 در دستگاه تناسلی بز نر بود. آروماتاز آنزیم نهایی است که آنдрورژن‌ها را به استروژن‌ها تبدیل می‌کند. در این تحقیق جستجو و موقعیت‌یابی آروماتاز با روش ایمنو‌هیستوشیمی (IHC) در بافت بیضه، اپیدیدیم، غده وزیکول سینیال و غده پروستات بز بومی با استفاده از آنتی‌بادی پلی کلونال آنتی آروماتاز به عنوان آنتی‌بادی اولیه و آنتی‌بادی پلی کلونال ضد IgG موشی کونزوگه شده با HRP به عنوان آنتی‌بادی ثانویه انجام گرفت. نمونه‌های بیضه و غدد ضمیمه جنسی از ۵ بز نر بومی سالم ۲ تا ۴ ساله (پس از کشتار دام‌ها دستگاه تناسلی به طور کامل جدا شده و از هر قسمت نمونه‌هایی به ابعاد $1 \times 5 \times 5$ متر گرفته شد) تهیه و برای آزمایش IHC در محلول بوئن نگهداری شدند. سپس طی مراحلی بلوک‌های پارافینی و در نهایت مقاطع میکروسکوپی تهیه و آزمایش IHC جهت موقعیت‌یابی آروماتاز انجام شد. واکنش مثبت ایمنوپرتوکسیداز در مراحل اسپرماتوزن، سلول لایدیگ، سلول اپیتیلیال مجاری آوران اپیدیدیم و سیتوپلاسم سلول‌های ترشحی غده وزیکول سینیال و غده پروستات مشاهده شد. یافته‌های بدست آمده نشان می‌دهد که آروماتاز موجود در سلول‌های مختلف بیضه و غدد ضمیمه جنسی آندرورژن‌ها را به استروژن‌ها تبدیل کرده و ممکن است استروژن‌ها به طور موضعی فعالیت‌های اتوکرین و پاراکرین در مجرای تولید متی داشته باشند.

کلمات کلیدی: آروماتاز P450، استروژن‌ها، اپیدیدیم، پروستات، وزیکول سینیال

- Veterinary Journal (Pajouhesh & Sazandegi) No 109 pp: 83-89

Immunohistochemical Localization of Aromatase in Goat Testicular Tissue and Accessory Glands

By: Mohammadi, S., Graduated Master of Animal Science, Faculty of Agriculture, University of Kurdistan, Iran.; Vaziry, A. (Corresponding Author), Assistant Professor, Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture, University of Kurdistan, Iran and Farzinpour, A., Assistant Professor, Department of Animal Sciences, Faculty of Agriculture, University of Kurdistan, Iran

Email: sabahsanandaj@gmail.com

Received: January 2014

Accepted: May 2015

The aim of the present study was to immunohistochemical localization of Cytochrome P450 Aromatase in male goat reproduction system. Aromatase is a terminal enzyme which transforms androgens in to estrogens. This study investigated the immunohistochemical localization of aromatase in native male goat testis, efferent ductules of epididymis, vesicle seminal and prostate glands using polyclonal anti aromatase antibody as primary antibody and anti-mouse IgG (HRP) Polyclonal antibody as secondary antibody. Samples of testis and accessory glands collected from five native male goat (2-4 years old), and for IHC test were kept in Bowen solution. Then paraffin block and histological section for IHC test were prepared. Immunoreactions was observed in stages of spermatogenesis, Leydig cells, efferent ductules of epididymis, cytoplasm of vesicle seminal and prostate glands cells. The results show that aromatase in testicular cells and sexual glands converts androgens to estrogens and may be locally estrogens have a paracrine and autocrine activates in reproductive tract.

Key words: Aromatase P450, Estrogens, Epididymis, Prostate, Vesicle seminal

مقدمه

تبدیل آندروئن‌ها به استروئن‌ها را کاتالیز می‌کند (۴). فعالیت این آنزیم و بیان آن در مجاری تناسلی جنس تر موجب بیوسنتز موضعی استروئن‌ها می‌گردد. در پستانداران مختلف (از جمله انسان، اسب، میمون، قوچ، گاو، خرس، خوک، موش و خروس)، آروماتاز در سلول‌های لایدیگ، سلول‌های سرتولی و سلول‌های زایا شناسایی شده است. پتاپراین پیشنهاد شده که استروئن در رشد پیشه و بلوغ اسپرم نقش دارد (۹). موقعیت يابي آروماتاز P450 در سلول‌های پیشه پستانداران در طی چند دهه گذشته موضوع جالب و بحث برانگيزی یوده است. حضور آروماتاز P450 در سلول‌های زایا و سلول‌های لایدیگ پیشه پستانداران با آزمایش ایمونوهستوشیمی تأیید شده است (۷ و ۱۲). از آنجا که آروماتاز در مجاری تناسلی بزرگتر تأیید و گزارش نشده است، هدف از انجام این مطالعه موقعیت يابي ایمونوهستوشیمی آروماتاز در سیستم تولید مثل بزرگتر بود

استروئن‌ها مدت‌ها به عنوان هورمون مخصوص جنس ماده در پستانداران مورد نظر بودند. اماجداسازی استروئن‌ها از ادرار اسب تر توسط زوندک در دهه ۴۰ دیدگاه جدیدی از نقش استروئن‌ها در جنس تر را مطرح نمود (۳ و ۱۰ و ۱۵). بیضه پستانداران یک اندام پیچیده است که دو عمل سنتز هورمون‌های استروئیدی و تولید اسپرم را انجام می‌دهد. به خوبی مشخص شده که رشد طبیعی پیشه و حفظ اسپرماتوزیز به وسیله گنداروتروپین‌ها کنترل می‌شود و این اثرات به وسیله عوامل موضعی تولید شده تنظیم می‌شود و در این میان استروئن‌ها از اهمیت بالایی برخوردار هستند (۲ و ۵).

در سال‌های اخیر شواهد فراوانی به دست آمده که نشان می‌هد استروئن‌ها برای باروری جنس تر دارای نقش مهمی هستند. پتاپراین تجویز استروئن و گزنواستروئن‌ها در طی رشد جنبشی و توزادی سبب یروز اختلالات جنسی شامل نهان‌بیضگی، نواقص اپیدیدیمی، اختلال در باروری و افزایش میزان یروز سرتان پیشه می‌گردد. آزمایشات انجام گرفته روی موش فاقد گیرنده استروئن (ER_αKO) نشان داد که یکی از دلایل نایاروری عدم رشد و تکامل لوله‌های واپران در غیاب استروئن‌ها است (۱۲). همچنین تحقیقات دیگر نشان داد که نایاروری موش‌های فاقد ژن عملکردی آروماتاز به دلیل عدم رشد سلول‌های زایای پیشه در غیاب استروئن‌ها یوده است (۸ و ۱۳).

در حال حاضر پذیرفته شده که استروئن‌ها نقش قیزیولوژیکی مهمی در تولیدمثل جنس تر دارند (۷). سیتوکروم آروماتاز P450 آنزیمی است که

مواد و روش‌ها

نموده برداری بافتی پیشه از دام‌های ۱-۴ ساله کشتار شده در کشتارگاه دام سنتنج انجام گرفت. نموده‌های تهیه شده شامل قسمت‌های سر، پدته، دم اپیدیدیم، قسمت مرکزی و حاشیه‌ای بافت پیشه به ابعاد ۱/۰×۰/۵×۰/۵ سانتی متر بود، تهیه شد و نموده‌ها بعد از قرار گرفتن در یونیکاست‌های پلاستیکی به مدت ۲۴ ساعت در محلول فیکساتیو بوئن (۷۵ ml اسید پیکریک اشیاع شده، ۲۵ ml فرمالین تجارتی و ۵ ml آسید گل‌اسیال)، قرار گرفت. بعد از مراحل آبگیری (قرار دادن اسلایدها در الکل‌های پا درجات مختلف، الکل مطلق، الکل ۹۵٪، ۸۰٪ و ۷۰٪ درجه و

در $0.2\text{H}_2\text{O}_2$ به مدت ۴-۶ دقیقه استقاده شد. لام‌ها در آب چاری شستشو داده شدند. از محلول رنگ آمیزی زمینه هماتوکسیلین استقاده شد. سپس لام‌ها توسط الكل اتیلیک آبگیری و شفاف‌سازی شدند و با قرار دادن یک قطره چسب سیتولوژی روی لام و گذاشتن لام، عمل موته کردن انجام و برای بررسی اسلامیدها از میکروسکوپ نوری استقاده شد. با بررسی تمومه‌های تهیه شده ظهور رنگ قهقهه‌ای روشن تا تیره در مقاطع بافتی نشان از واکنش ایمنوپراکسیداز در تمومه‌های بافتی تهیه شده بود.

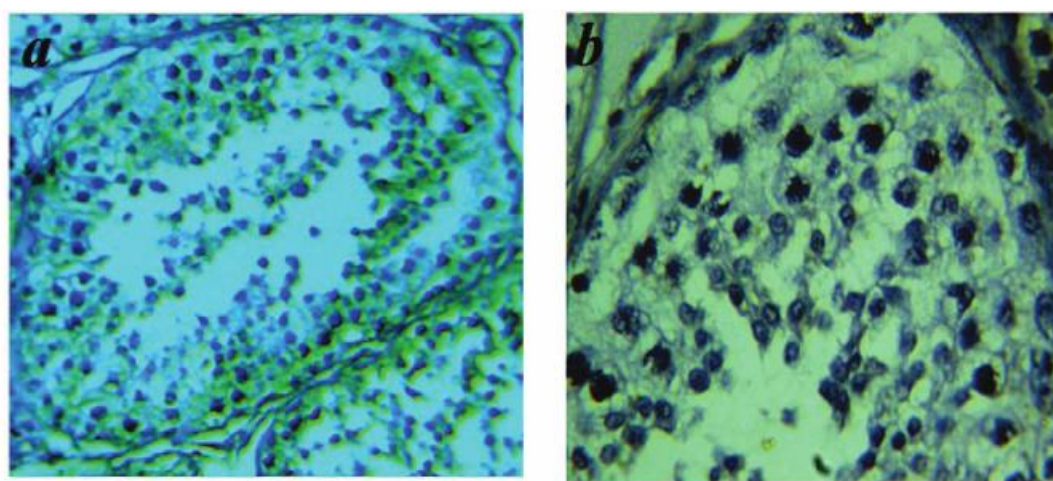
نتایج و بحث

واکنش‌های رنگی در مراحل مختلف اسپرماتوزن (شکل ۱)، سلول‌لایدیگ (شکل ۲)، سر اپیدیدیم (شکل ۳)، غده پروستات (شکل ۴) و غده وزیکول سمتیان (شکل ۵) قابل مشاهده بود. لازم به ذکر است که در این تحقیق جهت راه اندازی آزمایش ایمنوهیستوژنی از تمومه بیضه گوسفنده که قبلاً وجود آروماتاز در آن تأیید شده بود به عنوان کنترل مثبت استقاده شد.

با توجه به یافته‌های پهدمست آمده می‌توان گزارش تمود که آنتی‌زن آروماتاز P450 در مراحل اسپرماتوزن، سلول‌های لایدیگ، سر اپیدیدیم، غدد پروستات و وزیکول سمتیان قابل‌دیابی و شناسایی است. واکنش ایمنوپروکسیداز در سیتوبلاسم سلول‌های لایدیگ و سرتولی و همچنین در سلول‌های ترشحی غدد پروستات و وزیکول سمتیان و نیز اپیتلیوم اپیدیدیم مشاهده شد. لازم به ذکر است که شدت رنگ پذیری واکنش ایمنوپروکسیداز در غده پروستات و وزیکول سمتیان تسبیت یه دیگر یافته‌ها (شدت رنگ پذیری که قابل مشاهده است) بیشتر بود. به نظر می‌رسد که هر کدام از سلول‌ها می‌توانند به طور متقاوت در سنّت استرون‌ها شرکت کنند. احتمالاً آروماتاز موجود در این سلول‌ها آندروروئن‌ها را به استروئون

در هر کدام به مدت سه دقیقه قرار گرفت)، شفاف‌سازی، آغشته‌سازی با پارافین، قالب‌گیری، بلوک‌های پارافینی تهیه شد و مقاطع بافتی به ضخامت ۴-۵ میکرون توسط دستگاه میکروتوم تهیه و برروی لام‌های آغشته شده به چسب سیتولوژی فیکس شدند.

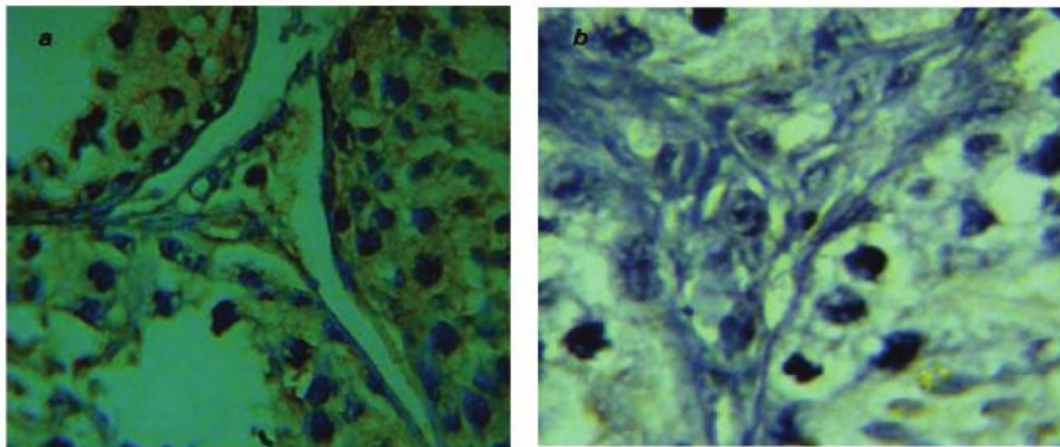
روش ایمنوهیستوژنی: ابتدا مقاطع بافتی پارافینی در گرمخانه ۵۶ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳۰ دقیقه قرار داده شدند. لام‌ها با استقاده از زایلین دپارافینه و با آب چاری شستشو داده شدند و سپس توسط الكل اتیلیک یا درجات مختلف آبدی شده دوباره با آب چاری به مدت ۲ دقیقه شستشو داده شدند بعد با محلول PBS به مدت ۵ دقیقه شستشو داده شدند. لام‌ها در $0.2\text{H}_2\text{O}_2$ در PBS برای غیرفعال شدن فعالیت پروکسیداز اندوزیتوسی به مدت ۶۰ دقیقه قرار گرفتند. لام‌ها در PBS به مدت ۵ دقیقه شستشو داده شدند. بعد لام‌ها جهت بازیابی آنتی‌زن با استقاده از بافر سیترات (nM ۱۰، pH=۶) در آون میکروسو در حداکثر قدرت به مدت ۵ دقیقه قرار داده شدند و این کار سه بار تکرار شد. سپس لام‌ها را در دمای اتاق به مدت ۲۰ دقیقه نگهداری شد تا خنک شدند. بعد در PBS به مدت ۵ دقیقه شستشو داده شدند. لام‌ها با سرم $1/5$ گاوی در PBS به مدت ۱۵ دقیقه برای دو بار شستشو داده شدند. سپس لام‌ها با آنتی‌بادی اولیه (پلی‌کلونال آنتی‌بادی تولید شده در موش از شرکت Abbiotec) رقیق شد به نسبت در PBS $1/1$ BSA در اتاق مرطوب در دمای ۴ درجه سانتی‌گراد به مدت یک شباهه روز خوابانده شدند. لام‌ها در PBS برای ۳ بار و هر بار به مدت ۵ دقیقه شستشو داده شدند. لام‌ها با آنتی‌بادی ثانویه (آنتی‌بادی پلی‌کلونال ضد IgG موش از شرکت Abbiotec) کوتزوجه شده با HRP رقیق شده در PBS به مدت ۱۵-۲۰ دقیقه خوابانده شدند. لام‌ها در PBS به مدت ۱۰ دقیقه شستشو داده شدند. بعد جهت تمایان کردن واکنش آنتی‌زن و آنتی‌بادی از محلول سویستراپ دی‌آیمنوبنزیدین (DAB)



شکل ۱- مقاطع عرضی بافت بیضه بز ۴ ساله ($\times 100$).

(a) نمونه آزمایشی مقاطع عرضی بافت بیضه بز: نمونه انکوبه شده با آنتی‌بادی اختصاصی ضد آروماتاز تهیه شده از موش. رنگ قهقهه‌ای روشن در سیتوبلاسم سلول‌های سرتولی و مراحل اسپرماتوزن نشان دهنده واکنش مثبت ایمنوپروکسیداز است.

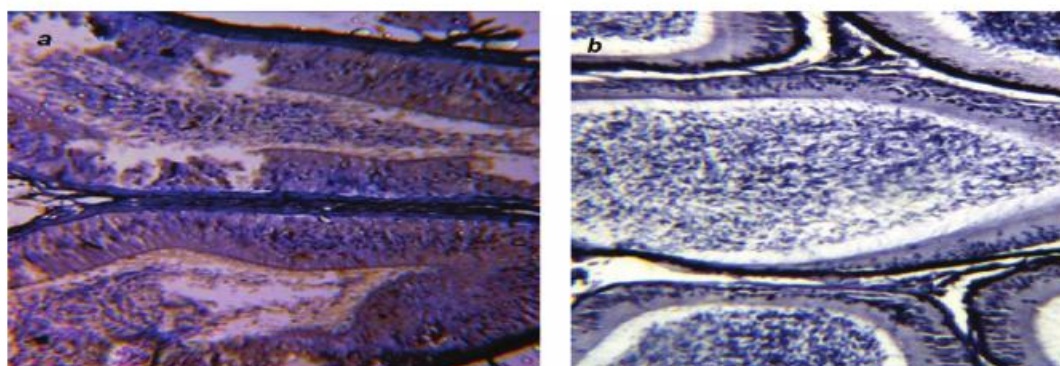
(b) کنترل منفی: نمونه انکوبه شده با سرم موش. عدم رنگ قهقهه‌ای در مراحل اسپرماتوزن نشان دهنده منفی بودن واکنش ایمنوپروکسیداز است.



شکل ۲ - مقاطع عرضی بافت بیضه بز ۴ ساله (x400)

(a) نمونه آزمایشی مقطع عرضی بافت بیضه بز؛ نمونه انکوبه شده با آنتی بادی اختصاصی ضد آروماتاز تهیه شده از موش، در مقاطع با بزرگنمایی بیشتر مشخص شد که واکنش ایمنی (رنگ قهقهه‌ای روشن) بیشتر در سیتوپلاسم سلول لایدیگ و سلول‌های سرتولی می‌باشد. رنگ قهقهه‌ای نشان دهنده واکنش مثبت ایمنوپروکسیداز می‌باشد.

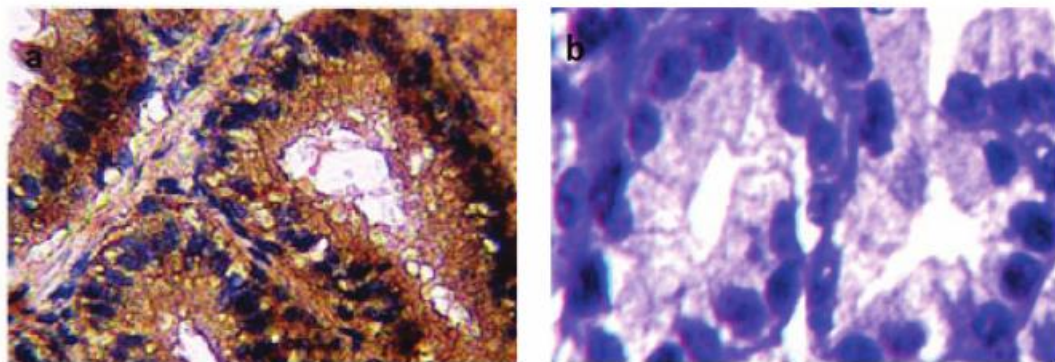
(b) کنترل منفی؛ نمونه انکوبه شده با سرم موش. عدم رنگ قهقهه‌ای در مراحل اسپرماتوزن نشان دهنده منفی بودن واکنش ایمنوپروکسیداز است.



شکل ۳ - مقاطع عرضی بافت اپیدیدیم بز ۴ ساله (x100)

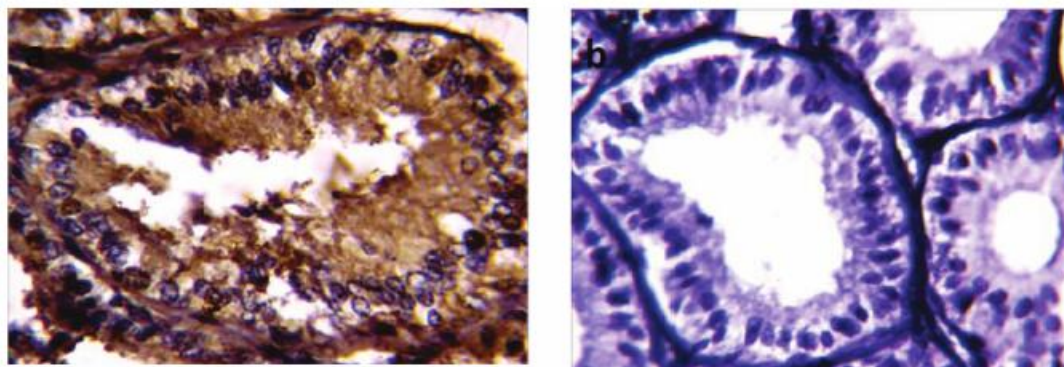
(a) نمونه آزمایشی مقطع عرضی بافت اپیدیدیم؛ نمونه انکوبه شده با آنتی بادی اختصاصی ضد آروماتاز تهیه شده از موش، واکنش ایمنی (رنگ قهقهه‌ای) در سلول‌های اپیتلیوم سر اپیدیدیم و همچنین اسپرم‌های موجود در مجرای اپیدیدیم نشان دهنده واکنش مثبت ایمنوپروکسیداز می‌باشد.

(b) کنترل منفی؛ نمونه انکوبه شده با سرم موش. عدم رنگ قهقهه‌ای در سلول‌های اپیتلیوم سر اپیدیدیم نشان دهنده منفی بودن واکنش ایمنوپروکسیداز است.



شکل ۴- مقاطع عرضی بافت غده پروستات بز ۴ ساله ($\times 400$).

(a) نمونه آزمایشی مقطع عرضی بافت غده پروستات: نمونه انکوبه شده با آنتی بادی اختصاصی ضد آروماتاز تهیه شده از موش، در مقاطع با بزرگنمایی بیشتر مشخص شد که واکنش ایمنی (رنگ قهوه‌ای) بیشتر در سیتوپلاسم سلول‌های ترشحی غده پروستات می‌باشد و شدت رنگ پذیری در غده پروستات خیلی بیشتر بود. رنگ قهوه‌ای نشان دهنده واکنش مثبت ایمنوپرکسیداز می‌باشد.
 (b) کنترل منفی: نمونه انکوبه شده با سرم موش، عدم رنگ قهوه‌ای در غده پروستات نشان دهنده منفی بودن واکنش ایمنوپرکسیداز است.



شکل ۵- مقاطع عرضی بافت وزیکول سمتیال بز ۴ ساله ($\times 400$).

(a) نمونه آزمایشی مقطع عرضی بافت وزیکول سمتیال: نمونه انکوبه شده با آنتی بادی اختصاصی ضد آروماتاز تهیه شده از موش، در مقاطع با بزرگنمایی بیشتر مشخص شد که واکنش ایمنی (رنگ قهوه‌ای) بیشتر در سیتوپلاسم سلول‌های غده وزیکول سمتیال می‌باشد و شدت رنگ پذیری در غده وزیکول سمتیال بیشتر بود. رنگ قهوه‌ای نشان دهنده واکنش مثبت ایمنوپرکسیداز می‌باشد.
 (b) کنترل منفی: نمونه انکوبه شده با سرم موش، عدم رنگ قهوه‌ای در غده وزیکول سمتیال نشان دهنده منفی بودن واکنش ایمنوپرکسیداز است.

بهطور مستقیم به استروژن‌ها پاسخ می‌دهد. اخیراً تأیید شده که دزهای بالای استروژن در غدد پرورستان موجب شروع سرطان پرورستان می‌شود.^(۱۵)

مطالعات نشان داده که نه تنها آندروژن‌ها بلکه استروژن‌ها برای تمایز جنسی، حفظ اسپرماتوژن و بلوغ اسپرم ضروری هستند. در تیجه، احتمال دارد آروماتازی که به طور موضعی در سلول‌های سرتولی، مراحل اسپرماتوژن، سر اپیدیدیم و غدد ضمیمه جنسی تولید می‌شود، برای اسپرماتوژن، مخصوصاً برای تکثیر اسپرم‌اتوگوتی و میوز و یا اسپرم‌میوژن و همچنین بلوغ اسپرم و ضروری باشد.^(۶)

براساس یافته‌های این تحقیق حضور آنزیم آروماتاز در سلول‌های لایدیگ، مراحل اسپرماتوژن، سر اپیدیدیم، غدد وزیکول سمینال و پرورستان مورد تأیید قرار گرفت. از آنجا که مراحل مختلف اسپرماتوژن، بلوغ اسپرم و ظرفیت پذیری اسپرم تحت کنترل استروژن‌ها از طریق مسیرهای ژنومی و غیر ژنومی می‌باشد، لذا احتمال نقش آنزیم آروماتاز جهت تولید استروژن مورد نیاز در این نواحی افزایش می‌باشد.

پاورقی‌ها

1-Horseradish Peroxidase

2-Estrogen Receptor alpha Knock Out

منابع مورد استفاده

- 1 Ada, C M. Charles, E.R. Henry, L.S. Jon, A.R. (2001). Cytochrome P450 Aromatase in Testis and Epididymis of Male Rhesus Monkeys. *Journal of Endocrine*, Vol. 16, No. 1. Pp: 15-19.
- 2 Arthur, C, G. M. Johne, E.H. (2003). *Text Book of Medical Physiology*. Book 11st. Pp: 1256-1273.
- 3 Benson, T.A. (2005). Estrogen regulation of testicular function. *Journal of Reproductive Biology and Endocrinology*. pp: 3-51.
- 4.Carpino, A. Romeo, F and Rago, V. (2004). Aromatase immunolocalization in human ductuliferous and proximal ductus epididymis. *Journal of Anatomical society of great Britain and Ireland*. Vol, 204, pp: 217-220.
- 5.Carreau, S. Silandre, D. Bois, C. Bouraima, H. Galeraud-Denis, I.C. (2007). Estrogens: a new player in spermatogenesis. *Journal of Folia Histochemical Et Cytobiological*. Vol, 45, Supp, 1. pp: 5-10.
- 6.Carreau, S. Slawek, W. and Isabelle, G.D. (2009). Aromatase, oestrogen and Human Male Reproduction. *Journal of Biological Sciences*.Vol, 365, pp: 1571-1579.
- 7.Carreau, S. Sophie, L. Christelle, D. Isabelle, D. G. Barbara, B. and Sonia, B. Review. (2003). Aromatase Expression and Role of Estrogens in Male Gonad. *Journal of Reproductive Biology and Endocrinology*. Vol, 1, No. 35. pp 1-6.
- 8.Couse J. F, Korach, K.S.(1999): Estrogen receptor null mice: what have we learned and where will they lead us? *Endocrinology Review*. Vol, 20, pp: 358-417.

تبدیل کرده و استروژن تولید شده بهطور موضعی یا به روش اتوکرین پاراکرین عملکرد این سلول‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهد.

تولید استروژن توسط سلول‌های زیانی بیضه منبع موضعی استروژن در لوله‌های اسپرم‌ساز بوده که می‌تواند سلول‌های سرتولی یا سایر سلول‌های زنجیره اسپرماتوژن را تحت تأثیر قرار دهد و نیز ممکن است از طریق کنترل فیدبک فعالیت سلول‌های لایدیگ را در تولید آندروژن تنظیم کند. همچنین احتمال دارد بر روی ساختار یا فعالیت سلول‌های اپیتلیوم اپیدیدیم نقش داشته باشند.^(۱۱)

اگر چه وجود آروماتاز در دام‌های مختلف گزارش شده است اما حضور آروماتاز در دستگاه تناسلی بز تر برای اولین بار گزارش می‌گردد. از طرفی دیگر حضور آروماتاز در غدد وزیکول سمینال و پرورستان هیچ گونه دامی گزارش نشده است، لذا وجود این آنزیم در غدد وزیکول سمینال و پرورستان بز برای اولین بار در بین تمام گونه‌های دامی مطالعه شده مورد تأیید قرار گرفت.

با بررسی تموههای تهیه شده ظهور رنگ قهقهه‌ای روشن تا تیره در مقاطع یافته نشان از واکنش مثبت اینتوپر اکسیداز در تموههای یافته تهیه شده بود.

این نتایج با نتایج سایر محققین که حضور آروماتاز را هم در مراحل اسپرماتوژن و هم در سلول لایدیگ موش صحرابی^(۷)، اسب^(۱۰) و انسان^(۲) شناسایی کرده بودند، موافق بود، اما با نتایج هنری موتمنبی^(۹) که وجود آروماتاز را فقط در سلول‌های لایدیگ خوک شناسایی کرده بودند و گزارش کرده‌اند که آروماتاز ضرورتا در سلول‌های لایدیگ است، مخالف بود. بهم و همکاران^(۱۶) و همچنین ستورات و همکاران^(۱۱) آروماتاز را در غده پرورستان انسان شناسایی کرده بودند. لازم به ذکر است که تا اکنون وجود آروماتاز در غدد پرورستان و وزیکول سمینال هیچ گونه دامی گزارش نشده است.

آنچه عن آروماتاز اساساً در داخل سلول و عمدتاً در شبکه آندوهلاسمی وجود دارد. چرا که این آنزیم یک آنزیم داخل سلولی است. هورمون‌های استروئیدی هورمون‌های داخل سلولی بوده و گیرنده‌های آنها در سیتوپلاسم و تیز هسته قرار دارد. در این تحقیق عمدتاً رنگ قهقهه‌ای در مطالعات مشاهده شد: و بررسی حضور آروماتاز در نقاط مختلف سلول به مطالعات بیشتر و تکنیک‌های یافته پیشرفت‌های نیاز دارد. شناسایی گیرنده‌های استروژن آلفا و بتا در مجاری تناسلی بز نر این احتمال را افزایش می‌دهد که آروماتاز با تبدیل تستوسترون به استروژن، لیگاند این گیرنده‌ها را فراهم می‌نماید.

وجود گیرنده‌های استروژن در بیضه و اپیدیدیم نشان می‌دهد که اپیدیدیم یک یافت مورد هدف استروژن‌ها می‌باشد و اینکه ممکن است نقش تنظیم کننده در این نواحی داشته باشند. نقش مجاری و ابران انتقال اسپرم از شبکه بیضه به مجرای اپیدیدیم، یاز جذب تقریباً ۹۰٪ مایع موجود در مجرای بوده که سبب تغایر اسپرم می‌گردد. ثابت شده است که استروژن‌ها با واسطه گیرنده‌های استروژنی یاز جذب سدیم و انتقال غیرفعال آب را در مجاری و ابران انواع موش تنظیم می‌کنند و همچنین مسئول حفظ ساختار سلول‌های رأسی اپیدیدیم هستند.^{(۱۱) و (۴)} موقع بیماری‌های پرورستان در پیش‌وقتی که سطوح آندروژن‌ها کاهش می‌باشد، بیشتر می‌شود. با توجه به اینکه هر دو گیرنده استروژن‌ها در پرورستان شناسایی شده‌اند، پرورستان

- 9.Hayakawa, D. Motoki, S. Masatsugu, S. Toshio, T. Hiromasa, I. Koichi, K and Nobuo, K. (2010). Immunohistochemical Localization of Steroidogenic Enzymes in the Testis of the Sika Deer (*Cervus nippon*) During Developmental and Seasonal Changes. *Journal of Reproduction and Development*, Vol. 56, No. 1. pp: 117-123.
- 10.Hees R.A. Carnes, K. (2004). The Role of Estrogen in Testis and the Male Reproductive Tract: a Review and Species Comparison. *Journal of Animal Reproduction*. Vol, 1, No, 1. pp: 5-30.
- 11.Janulis L. Janice, M. B .Rex, A.H. Sarah, J. Yoshio, O. (1998). Rat Testicular Germ Cells and Epididymal Sperm Contain Active P450 Aromatase. *Journal of Andrology*. Vol,19, No, 1. pp:65-71.
- 12.Lambard S. Silander, D. Delalande, I. Galeraud-Denis, I. Bourguiba, S. and Carreau, S. (2005). Aromatase in Testis: Expression and Role in Male Reproduction. *Journal of Steroid Biochemistry or Molecular Biology*. Vol, 95, pp: 63-69.
- 13.Mutembei, H.M. (2006). Expression of Estrogen Receptor Alpha and Beta, Aromatase, Steroid Sulfates and Estrogen Sulfotransferase in Testes of Immature and Mature Boars. Book. 1st Edition.
- 14.Sipahutar, H. Pascal, S. Safa, M. Bruno, P and Gilles-Eric, S. (2003). Immunolocalization of Aromatase in Stallion Leyding Cells and Seminiferouse Tubules. *Journal of The Histochemical Society, Inc.* Vol, 51, No, 3. pp: 311-318.
- 15.Stuart J. E. P. galil, P. Risbridger. (2010). Aromatase and regulating the estrogen: androgen ration in the prostate gland. *Journal of Stroid Biochemistry and Molecular Biology*.Vol,118, pp: 246-251.
- 16.Stuart, J., E. G. Risbridger. 2009. The Dual, Opposing roles of estrogen in the prostate. Stroid enzymes and cancer.*Journal of Annals of the New York Academy of Sciences*. Vol, 1155, pp: 174-186.

