

اثر تجویز تاموکسی芬 در دوره بارداری بر ساختار بافتی لوله‌های منی‌ساز موش‌های نر بالغ

جعفر سلیمانی راد^۱، لیلا روشنگر^۲، مرتضی ابوزدی پور^۳، عرفان دانشی^{۴*}

چکیده

مقدمه: تاموکسی芬 یک داروی غیراستروئیدی است که به طور عمدۀ در درمان سرطان پستان و همچنین برای تحریک تخمک‌گذاری و درمان نازایی مورد استفاده قرار می‌گیرد. با توجه به اتصال تاموکسی芬 به رسپتورهای استروئون و امکان نقش استروئون‌ها در اسپرماتوژن، هدف از بررسی حاضر، مطالعه اسپرماتوژن و بررسی هیستولوژیک مجاری منی‌ساز در موش‌های بالغ است که مادران آنها طی دوره حاملگی تاموکسی芬 دریافت کرده است.

روش بررسی: در این بررسی ۳۰ سر موش ماده و ۱۵ سر موش نر از نژاد NMRI، برای عمل جفت‌گیری انتخاب شدند. از روز ۱۳ حاملگی، به مدت هفت روز، موش‌های گروه تجربی، داروی تاموکسی芬 را با دوز ۵ mg/kg به صورت داخل صفاقی دریافت کردند و به موش‌های گروه کنترل نرمال سالین تجویز گردید. بعد از زایمان موش‌های مورد مطالعه، نوزادان نر را جدا کرده و تحت مراقبت در شرایط استاندارد قرار گرفتند. پس از رسیدن به سن بلوغ (۶-۸ هفتگی) موش‌های بالغ با روش جابجایی گردنی کشته شدند و برای بررسی اسپرماتوژن، بیضه‌ها را از شکم خارج کرده و پس از طی مراحل روتین بافتی، با میکروسکوپ نوری مورد مطالعه قرار گرفتند.

نتایج: مطالعات هیستولوژیک نشان داد که تعداد سلول‌های اسپرماتوژنیک و سرتولی در لوله‌های منی‌ساز در دو گروه آزمایش و کنترل تفاوت معنی‌داری داشتند ولی تفاوتی در تعداد سلول‌های لایدیگ در دو گروه مشاهده نشد.

نتیجه‌گیری: نتایج این تحقیق نشان داد که، تجویز تاموکسی芬 طی دوره تکاملی، می‌تواند باعث تغییرات هیستولوژیک در لوله‌های منی‌ساز گردد و در نتیجه منجر به ناباروری در موش نر گردد.

واژه‌های کلیدی: تاموکسی芬، ساختار بافتی، بارداری، لوله‌های منی‌ساز، اسپرماتوژن

۱- استاد، گروه علوم تشریحی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

۲- دانشیار، گروه علوم تشریحی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز

۳- استادیار، گروه علوم تشریحی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی کردستان

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۹۱۸۸۷۱۳۷۲۱، پست الکترونیکی: erfan.daneshi@yahoo.com

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۱۰/۱۰

تاریخ دریافت: ۱۳۹۴/۶/۱۵

مقدمه

کاهش داده و اپیتالیوم لوله‌های منی‌ساز را تخریب می‌کند. به علاوه این گروه نشان دادند که تاموکسیفین با دوزهای 200 mg/kg و 40 mg موجب کاهش جمعیت‌های اسپرماتید و اسپرم می‌گردد^(۵). اطلاعات متضادی در مقالات مربوط به کیفیت مایع منی در نتیجه درمان با داروهای ضداستروژنی در انسان موجود است^(۶). با وجود افزایش اثر بخشی آندروژن در بیضه، این دارو موجب اختلال اپی‌تیلیوم مجاری منی‌ساز، القاء سلول‌های چند هسته‌ای و افزایش تعداد اسپرماتوزواهای با اشکال غیر طبیعی می‌گردد^(۷).

در مطالعات مشابهی Rai و همکاران گزارش دادند که، تاموکسیفین با یک الگوی واپسی به دوز موجب افزایش تعداد اسپرم‌های غیرطبیعی در موش می‌شود^(۸).

تاموکسیفین سیترات به عنوان تنها عامل انتخابی پیشگیری کننده و درمانی، در بد خیمی‌های واپسی به هورمون در پستان، مورد مصرف قرار می‌گیرد. به علاوه این دارو با یک الگوی واپسی به غلظت باعث القاء مرگ سلولی آپوپوتیک و نکروتیک در شرایط آزمایشگاهی می‌گردد^(۹) این دارو همچنین در خانم‌های ناباور، موجب القاء تخمک‌گذاری می‌گردد^(۱۰).

تعداد زیادی از خانم‌هایی که با تاموکسیفین درمان می‌گردند، در سن باروری قرار دارند. باید مذکور شد که درمان نوزادان موش‌ها و موش‌های صحرایی ماده با مشتقات ۳ فنیل اتیلن از جمله تاموکسیفین، کلوماید(Clomid) و نافوکسیدین(Nafoxidine) موجب بروز نقایصی در تکامل مجاری تناسلی می‌گردد، درست مانند آنچه که در زمان مواجهه با استروژن‌های اگزوژن رخ می‌دهد^(۱۱).

تاموکسیفین در طی متابولیسم، به $4\text{-هیدروکسی تاموکسیفین}$ تبدیل می‌گردد که سمیت آن برای سلول‌های زنده به اثبات رسیده است. Pagano و همکاران سمیت سلولی و تکاملی(تولید مثلی) این دارو را در رویان‌های خار پشت دریایی ثابت کردند و به این نتیجه رسیدند که اثرات اکسیدانتیو استرسی این دارو موجب مرگ و میر زودرس رویانی و نقایص جنینی می‌گردد^(۱۲). علی‌رغم گزارش‌هایی مبنی بر سمیت‌های سلولی و ژنومی تاموکسیفین و اثرات کارسینوژنی آن، مطالعات در شرایط بدن

تاموکسیفین یک ترکیب ضد استروژنی نوع I غیراستروئیدی است. این دارو، به طور رقابتی گیرنده‌های استروژنی را با اثر مختلط آگونیستی-آنتاگونیستی، مهار می‌کند. آنتاگونیست‌های استروژنی نوع I، به طور نسبی عمل آگونیست‌ها را مهار کرده اما بنا بر خواص آگونیستی خود همچنین برخی از پاسخ‌های استروژنیک را نیز القاء می‌کنند. بروز این اثرات متنوع، بستگی به نوع گونه(جاندار)، عضو، بافت و سلول مورد بررسی دارد^(۱). مکانیسم‌های دقیق این دوگانگی به طور کامل درک نشده است اما ممکن است مربوط به تحریک گیرنده‌های استروژنی متنوع در سلول‌های گوناگون باشد^(۱).

در مطالعه‌ای Corrada و همکاران، به بررسی اثرات تاموکسیفین بر روی پارامترهای بیضه، پروسات و مایع منی در سگ‌هایی که مبتلا به هایرپلازی پروسات بودند پرداختند. در این پژوهش، دوز 28 میلی‌گرم تاموکسیفین به شکل داخل صفاقی برای مدت ۲۸ روز به حیوانات تجویز گردید. نتایج نشان داد، این دارو به طور معنی داری موجب کاهش اندازه بیضه و میزان مایع منی می‌گردد و حجم پروسات و غلظت‌های تستوسترون را نیز به طور معنی داری کاهش می‌دهد^(۱).

در انسان، تاموکسیفین اثرات آنتی استروژنی خود را بر غدد پستانی اعمال کرده و بر روی رحم اثرات آگونیستی دارد^(۲). داروهای ضداستروژنی از قبیل کلومیفن و تاموکسیفین، برای درمان اولیگواسپرمی و آزواسپرمی ناشناخته نیز، تجویز می‌گردد^(۳). در انسان، داروهای ضداستروژنی، با فیدبک منفی نرمال استروئیدهای جنسی هیپوتالاموس و هیپوفیز، تداخل عمل ایجاد کرده و منجر به افزایش ترشح هورمون آزادکننده گونادوتropین‌های آندروژن از هیپوتالاموس، هورمون تحریک‌کننده فولیکولی(FSH) و هورمون جسم زرد(LH) از هیپوفیز می‌گردد. LH نیز به نوبه خود، سلول‌های لایدیگ بیضه را تحریک کرده و منجر به افزایش تولید تستوسترون موضعی(T2) می‌گردد و در نهایت اسپرماتوژن تقویت می‌گردد^(۴).

در مطالعه‌ای Gopalkrishnan و همکاران به نتایج متضادی دست یافتند، آنها ثابت کردند تاموکسیفین، سطح تستوسترون را

با استفاده از میکروتوم نوع روتاتوری با تیغه ثابت برش‌هایی به ضخامت ۵ میکرون تهیه شدند. به این صورت که با گرفتن اولین مقطع ۱۰ برش را رد کرده و بعد مقطع دوم را انتخاب کردیم با این روش جهت مطالعه سلول‌های اسپرماتوژنیک از هر موش ۵ لام و در هر لام ۱۰ میدان میکروسکوپی مورد بررسی قرار گرفت. در هر لوله منی‌ساز (Seminiferous) فرآیند بلوغ اسپرماتوژنزو شمارش سلول‌های سرتولی، اسپرماتوگونی، اسپرماتوسیت اولیه، اسپرماتوسیت ثانویه، اسپرماتید و اسپرم با میکروسکوپ نوری در گروه‌های مختلف با استفاده از روش، جانسن بررسی شد (۳۳). حجم نمونه‌ها بر اساس مطالعات قبلی می‌باشد (۳۴). با استفاده از نرم‌افزار SPSS و تست آماری t-test و سطح معنی‌دار کمتر $p \leq 0.001$ در نظر گرفته شد. قبل از تجزیه و تحلیل داده‌ها تست نرمال بودن و یکنواختی واریانس آنها انجام شد و بعد از اطمینان از توزیع نرمال داده‌ها نسبت به تجزیه و تحلیل آنها اقدام گردید. مقایسه بین تعداد سلول‌های سرتولی، اسپرماتوگونی، اسپرماتوسیت اولیه، اسپرماتوسیت ثانویه، اسپرماتید و اسپرم بین گروه‌های کنترل و آزمایش صورت گرفت.

نتایج

نتایج حاصل از بررسی میکروسکوپ نوری نشان داد که، لوله‌های منی‌ساز موش‌های گروه کنترل دارای اپیتلیوم ژرمنیال ضخیم و رده‌های سلولی منظم می‌باشند، سلول‌های اسپرماتوژنیک در مراحل مختلف تکاملی قابل تشخیص و شمارش بودند (شکل ۱). در موش‌های گروه آزمایش، که تحت تاثیر تاموکسیفن بودند، ضخامت اپیتلیوم ژرمنیال آنها، به نسبت گروه کنترل کاهش یافته بود. تعداد سلول‌های لایدیگ در گروه کنترل و تجربی مشابه بود، ولی تعداد سلول‌های اسپرماتوگونی و اسپرماتوسیت اولیه، اسپرماتوسیت ثانویه، اسپرماتید و اسپرم بالغ در لوله‌های منی‌ساز گروه آزمایش به نسبت گروه کنترل کاهش یافته بود (شکل ۱).

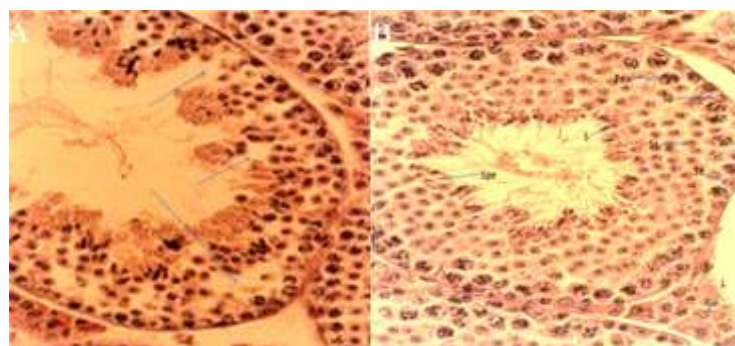
موجود زنده و اثرات این دارو بر مورفولوژی لوله‌های منی‌ساز و اسپرماتوژن نادر است (۷).

هدف از بررسی حاضر، اثر تاموکسیفن در دوره بارداری بر ساختار بافتی لوله‌های منی‌ساز می‌باشد.

روش بررسی

در این مطالعه که از نوع تجربی بود، موش‌های شش تا هشت هفته‌ای نژاد NMRI با میانگین وزن ۲۵ گرم که از حیوان خانه دانشگاه علوم پزشکی تبریز تهیه شده بودند مورد مطالعه قرار گرفتند. به منظور عادت به شرایط محیط، به مدت ۲ هفته در حیوانخانه بخش بافت‌شناسی دانشکده پزشکی، در شرایط طبیعی از نظر جایگاه، تغذیه، نور (۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی) و دمای استاندارد نگهداری شدند. برای انجام آزمایش، موش‌ها به طور تصادفی به دو گروه کنترل و تجربی تقسیم شدند، که ۱۵ موش در هر گروه وجود داشت. موش‌های بالغ جهت انجام جفت‌گیری، به صورت ۲ موش ماده بالغ با ۱ موش نر بالغ در یک قفس قرار داده شدند. مشاهده پلاک واژینال در صبح روز بعد به عنوان اولین روز حاملگی محسوب گردید. از روز ۱۳ حاملگی، به مدت ۷ روز به موش‌ها، ۵ mg/kg تاموکسیفن به صورت داخلی (IP) تزریق شد (۱۳).

تاموکسیفن مورد استفاده در این آزمایش به صورت قرص‌های ۱۰ mg بود که از شرکت داروسازی ایران هورمون تهیه شده بودند، در ۱۰ cc نرمال سالین حل شده و میزان تزریق در هر موش ۰/۱ cc بود. بعد از تولد، نوزادان ماده و نر از هم جدا شده، البته از هر مادر دو نوزاد نر انتخاب شدند و تا دوره بلوغ در در شرایط طبیعی از نظر جایگاه، تغذیه، نور (۱۲ ساعت تاریکی و ۱۲ ساعت روشنایی) و دمای استاندارد تحت مراقبت قرار گرفتند. پس از رسیدن به سن بلوغ (هفته ۶-۸) آنها را به طریق جداسازی مهره‌های گردنی قربانی کرده و پس از بازکردن شکم، بیضه راست موش را برداشته و بعد از ثابت‌کردن در داخل فیکساتیو بوئن به مدت ۴۸-۷۲ ساعت و بعد از پاساژ بافتی نمونه‌ها قالب‌گیری شدند.



شکل ۱: A: فتومیکروگرافی از لوله های منی ساز در موش گروه کنترل: سرتولی (Se)، اسپرماتوگونی (SP)، اسپرماتوسیت اولیه (PS)، اسپرماتوسیت ثانویه (SS)، اسپرم (S)، لایدیگ (LY)، اسپرم (E) (40X). H&E رنگ آمیزی.

سلول های اسپرماتوسیت های ثانویه گروه کنترل و گروه آزمایش

معنی دار بود ($P < 0.01$) (جدول ۱).

نتایج حاصل از بررسی های آماری نشان داد که میانگین تعداد اسپرماتیدها در هر لوله منی ساز گروه کنترل 17.5 ± 10.5 و در هر لوله منی ساز گروه آزمایش 63.4 ± 16.0 می باشد. تفاوت معنی دار بود ($P < 0.01$). (جدول ۱).

در مجموع، میانگین تعداد اسپرم های بالغ در هر لوله منی ساز گروه کنترل 5.6 ± 5.5 و در گروه آزمایش 15.5 ± 15.5 می باشد. تفاوت بین تعداد اسپرم های گروه کنترل و گروه آزمایش معنی دار بود ($P < 0.01$). (جدول ۱).

در مجموع، میانگین تعداد سلول های لایدیگ در هر لوله منی ساز گروه کنترل 1.1 ± 0.3 و میانگین تعداد سلول های لایدیگ در هر لوله گروه آزمایش 9.3 ± 8.7 بود. تفاوت بین تعداد سلول های لایدیگ در هر لوله گروه کنترل و گروه آزمایش معنی دار بود ($P < 0.01$). (جدول ۱).

یافته های مربوط به شمارش سلول ها:

میانگین تعداد سلول های سرتولی در هر لوله منی ساز گروه کنترل 4.64 ± 0.71 و در گروه آزمایش 3.19 ± 0.67 بود. تفاوت بین تعداد سلول های سرتولی گروه کنترل و گروه آزمایش معنی دار بود ($P < 0.01$). (جدول ۱).

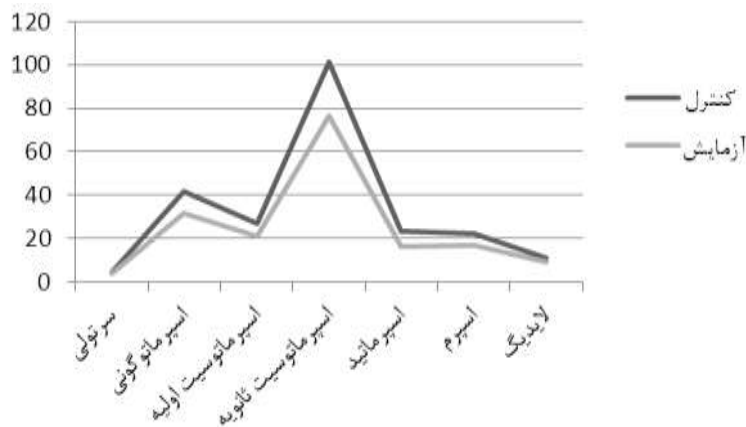
میانگین تعداد اسپرماتوگونی ها در هر لوله منی ساز گروه کنترل 41.89 ± 8.52 و میانگین تعداد اسپرماتوگونی های گروه آزمایش 31.39 ± 8.93 بود. تفاوت بین تعداد سلول های اسپرماتوگونی گروه کنترل و گروه آزمایش معنی دار بود ($P = 0.002$). (جدول ۱).

میانگین تعداد اسپرماتوسیت های اولیه در هر لوله منی ساز گروه کنترل 15.6 ± 26.93 و در هر لوله منی ساز گروه آزمایش 20.82 ± 8.56 بود. تفاوت بین تعداد سلول های اسپرماتوسیت های اولیه گروه کنترل و گروه آزمایش معنی دار بود ($P = 0.003$). (جدول ۱).

بررسی های آماری نشان داد که میانگین تعداد اسپرماتوسیت های ثانویه در گروه کنترل 9.97 ± 1.01 و در گروه آزمایش 5.03 ± 5.03 می باشد. تفاوت بین تعداد

جدول ۱: مقایسه میانگین و انحراف معیار تعداد سلول ها در هر لوله منی ساز موش های گروه کنترل و گروه آزمایش

گروه	آزمایش	کنترل	
	3.19 ± 0.67	4.64 ± 0.71	سلول های سرتولی
	31.39 ± 8.93	41.89 ± 8.52	سلول های اسپرماتوگونی
	20.82 ± 8.56	26.93 ± 15.6	سلول های اسپرماتوسیت اولیه
	7.62 ± 5.31	10.14 ± 9.97	سلول های اسپرماتوسیت ثانویه
	16.03 ± 6.34	$23.10.5 \pm 17$	سلول های اسپرماتید
	16.54 ± 15.5	22.2 ± 5.56	سلول های اسپرم
	9.39 ± 8.71	11.03 ± 8.41	سلول های لایدیگ



نمودار ۱: مقایسه درون گروهی و بین گروهی تعداد سلولهای مورد مطالعه

سری اول: گروه کنترل، سری دوم: گروه آزمایش

 $Sp.II =$ اسپرماتوسیت اولیه $Sp.I =$ اسپرماتوسیت ثانویه

بحث

دارد(۲۴). از طرف دیگر طبق آزمایشات مختلف بر روی افراد مذکوری که تاموکسی芬 را جهت درمان نازایی استفاده می‌کردند، هیچ اثر مثبت و سودمندی برای درمان نازایی آنها مشاهده نشد(۲۵). تاموکسی芬 که جزء داروهای ضدسرطان آنتیاستروژنی محسوب می‌شود، اثرات خود را از طریق پیوندشدن با گیرندهای استروژنی یا اینکه به طور رقابتی با بلوکه کردن گیرندهای استروژنی اعمال می‌کند(۲۶). با توجه به اینکه استروژن، محركی برای سلطانی شدن پستان شناخته شده، لذا تاموکسی芬 یک داروی ضداستروژنی است که به عنوان ضدسرطان برای درمان سلطان پستان نیز مورد استفاده قرار می‌گیرد(۹). با توجه به احتمال نقش استروژن در اسپرماتوژن و موقعیت گیرندهای استروژنی در مجرای تناسلی جنس مذکر و نیز سنتز استروژن در بیضه(۱۲) و با علم به اینکه تاموکسی芬 یک داروی آنتیاستروژنی است، که اثرات خود را از طریق اتصال به گیرندهای استروژنی اعمال می‌کند، این احتمال وجود دارد که تاموکسی芬 باعث ایجاد اختلال در اسپرماتوژن و کاهش باروری اسپرم گردد(۲۷).

در مطالعه‌ای PIOTR و همکاران(۱۱)، اثرات تحریبی تاموکسی芬 را بر روی مجاری تناسلی موش‌های نر نژاد NMRI مورد بررسی قرار دادند. در این مطالعه، تجویز این دارو، به روش داخل صفاقی، برای مدت ۳ روز، در موش‌های نوزاد تازه به دنیا آمده صورت گرفت. موش‌های گروه تحریبی و کنترل را

اسپرماتوژن، فرایند بسیار پیچیده‌ای است که عوامل متعددی می‌توانند بر آن اثر کرده و منجر به ناباروری و یا کاهش باروری در فرد شوند(۱۴). جهت تولید سلولهای جنسی، اسپرماتوگونی‌ها متحمل تقسیمات میتوز بی‌شماری می‌شوند از جمله آن عوامل، داروهای ضدسرطان است که با مکانیسم‌های مختلفی با اثر بر روند تقسیمات سلولی در لوله‌های منی‌ساز، در نهایت باعث ایجاد آزواسپرمی و ناباروری می‌گردد(۱۵، ۱۶). آزواسپرمی به دنبال مصرف داروهای ضدسرطان عارضه‌ای مهم و قابل توجه است که گاهی بسته به نوع و مقدار مصرف دارو، سال‌های طولانی حتی ۲۰ - ۱۵ سال نیز به طول می‌انجامد(۱۷). استروژن نقش مرکزی در سیستم تناسلی مردانه دارد(۱۸) و نقش اصلی آن در مردها، تنظیم اسپرماتوژن و همچنین تنظیمات ترشحی گونادوتروپین‌ها می‌باشد(۱۹).

استروژن، همچنین در تمايز سلولهای زایا و تکامل آنها نقش دارد(۲۰). علاوه بر آن، حضور رسپتورهای استروژن در اسپرم‌ها هم اخیراً مشاهده شده است(۲۱). استرادیول و استروژنهای محیطی دیگر جهت تحریک ظرفیت‌پذیری، واکنش آکروزومی و توانایی لقاد در پستانداران نقش دارند(۲۲). تاموکسی芬 یک داروی آنتیاستروژن غیراستروئیدی است، که در درمان خیلی از موارد پاتولوژیک از آن استفاده می‌شود(۲۳).

بسیاری از محققین معتقدند که، تاموکسی芬 اثراتی بر عملکرد نهایی غدد جنسی، شمارش اسپرم و نتایج حاملگی

تاموکسیفین طی دوره داخل رحمی باعث می‌شود که در دوره بلوغ، اسپرماتوژن دچار اختلال گردد. به طوریکه تعداد سلول‌های اسپرماتوگونی، اسپرماتوسیت اولیه، اسپرماتوسیت ثانویه، اسپرماتید و اسپرم‌های بالغ در لوله‌های منی‌ساز گروه آزمایش به نسبت گروه کنترل کاهش معنی‌داری یافته بود. این نتایج بیانگر این واقعیت است که، نه تنها سلول‌های پشتیبان جنسی یعنی سلول‌های سرتولی دچار کاهش می‌گردند، بلکه به علت کاهش تعداد سلول‌های اسپرماتوگونی، همه رده‌های سلولی نیز از نظر تعداد، کاهش می‌یابند که یافته‌های ما با نتایج مطالعات دسوza و همکاران مطابقت دارد. در مطالعه انجام شده توسط این گروه، مشاهده شد که در لوله‌های منی‌ساز بیضه موش‌هایی که تاموکسیفین دریافت کرده بودند، ضخامت لوله‌ها کاهش یافته و تعدادی از لوله‌های سمي نفر تخریب شده بودند و طی اسپرماتوژن، کاهش نسبی در انواع سلول‌های زایا، در گروه دارو گرفته به نسبت سلول‌های زایا گروه کنترل دیده شد(۳۲). زمان شروع تقسیم سلول‌های بنیادی تا تشکیل اسپرماتوزوا در موش ۳۵ روز است، دوره زمانی انتخاب شده مدت زمان کافی برای اثر داروی گرفته شده بر اسپرماتوژن است.

در مطالعه حاضر، اسپرماتوژن موش‌هایی که طی دوره تکاملی در معرض تاموکسیفین قرار گرفته بودند مورد بررسی قرار گرفت. این مطالعه به صورت دو سوکور انجام شد و لامها توسط دو نفر و به صورت کاملاً مستقل ارزیابی گردیدند.

بررسی هیستولوژیک بیضه در گروه کنترل حاکی از آن بود که لوله‌های منی‌ساز، دارای اپیتیلیوم ژرمینال ضخیم بوده و سلول‌ها نظم خاصی داشتند، سلول‌های اسپرماتوژنیک نیز در مراحل مختلف تکاملی قابل تشخیص و شمارش بودند. نتایج حاصله از بررسی میکروسکوپی نشان داد که در موش‌های گروه آزمایش که تحت تاثیر تاموکسیفین بودند ضخامت اپیتیلیوم ژرمینال آنها به نسبت گروه کنترل کاهش یافته بود. تعداد سلول‌های لایدیگ در گروه کنترل و آزمایش مشابه بود، ولی تعداد سلول‌های اسپرماتوگونی، اسپرماتوسیت اولیه، اسپرماتوسیت ثانویه، اسپرماتید و اسپرم بالغ در لوله‌های منی‌ساز گروه آزمایش به نسبت گروه کنترل کاهش یافته بود.

در ماه سوم زندگی با دو موش ماده در هر قفس جفت انداخته و مشخص شد که موش‌های گروه تجربی توانایی باردارکردن موش‌های ماده را نداشتند. سپس در هشت ماهگی، موش‌های هر دو گروه کنترل و تجربی را قربانی کرده و به بررسی دستگاه تناسلی آنها پرداختند. نتایج نشان داد، بیضه موش‌های گروه تجربی ظاهری آتروفیه پیدا کرده و دو تا از این موش‌ها نیز دارای بیضه داخل شکمی بودند. توقف اسپرماتوژن و حضور سلول‌های غول پیکر چند هسته‌ای در مجاری منی‌ساز در ۵ عدد از موش‌ها رویت گردید. در همه موش‌ها، اختلالات اپیدیدیم به صورت دیلاته شدن و یا لوله‌های نامنظم دارای کیست‌های کوچک به وضوح رویت گردید. کیسه‌های منوی و پروستات نیز در همه موش‌های گروه تجربی کاهش حجم نشان دادند. آقای دائل و همکاران(۲۰)، تاثیرات تاموکسیفین را بر کیفیت و میزان باروری اسپرم، بررسی کردند. طبق نتایج حاصله، تزریق داروی تاموکسیفین با دوز 4mg/kg به رت‌های نر، تعداد اسپرم و میزان تحرک آنها را تغییر داد و باعث اثرات منفی بر اسپرماتوژن و تخریب اسپرماتیدها گردید.

اثرات منفی و زیان‌آور تاموکسیفین بر بیضه‌ها و اسپرماتوژن، توسط محققان دیگری هم گزارش شده است(۲۸). با توجه به اینکه رسپتورهای استروژن، که غالباً از نوع β نیز می‌باشند، در سلول‌های سرتولی در حال تکامل وجود دارند(۲۹)، تاموکسیفین می‌تواند کمیت و کیفیت سلول‌های سرتولی را نیز دستخوش تغییر کند(۳۰). مطالعه ما نشان داد که تعداد سلول‌های سرتولی در گروهی که تاموکسیفین را دریافت کرده بودند به نسبت گروهی که تحت تاثیر داروی تاموکسیفین نبودند کاهش یافته بود. که این نتایج با مطالعات انجام شده توسط دسوza و همکاران مطابقت داشت. با توجه به مطالعات انجام شده توسط دسوza و همکاران، تاموکسیفین باعث ایجاد تغییراتی در لوله‌های سینی فروس می‌شود که یک عامل القایی جهت تخریب سلول‌های سرتولی هستند(۳۱).

هدف از مطالعه حاضر، بررسی اثرات تاموکسیفین، بر سلول‌های اسپرماتوژنیک بیضه موش‌های بالغ بود. نتایج به دست آمده نشان داد که، قرارگیری جنین‌ها در معرض

<p>اسپرماتوژنیک آسیب برساند.</p> <p>سپاسگزاری</p> <p>بودجه این تحقیق که حاصل یک پایان نامه کارشناسی ارشد است از محل اعتبارات پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تبریز در سال ۱۳۸۷ تأمین شده است که بدین وسیله از این معاونت قدردانی می شود.</p>	<p>اندازه گیری کمی اپیتلیوم ژرمنیال بررسی خوبی برای تعیین ضخامت اپتلیوم می باشد که با توجه به نبود امکانات مورفومتری و محدودیت های مالی متاسفانه این امر میسر نشد.</p> <p>نتیجه گیری</p> <p>صرف داروی تاموکسی芬 در طی دوران تکاملی، می تواند لوله های منی ساز را دستخوش تغییر کرده و به سلول های</p>
---	--

References:

- 1- Corrada Y, Arias D, Spaini E, Fava F, Gobello C. *Effect of tamoxifen citrate on reproductive parameters of male dogs*. Theriogenology 2004; 61(7): 1327-41.
- 2- O'Regan RM, Jordan VC. *Craig The evolution of tamoxifen therapy in breast cancer: selective oestrogen-receptor modulators and downregulators*. oncology 2002; 3(4): 207-14.
- 3- Jungwirth A, Giwercman A, Tournaye H, Diemer T, Kopa Z, Dohle G, et al. *EAU Working Group on Male Infertility*. European Association Urology guidelines on male infertility 2012; 62(2): 324-32.
- 4- Patankar SS, Kaore SB, Sawane MV, Mishra NV, Deshkar AM. *Effect of clomiphene citrate on sperm density in male partners of infertile couples*. Indian J Physiol Pharmaco 2007; 51(2): 195-98.
- 5- Gopalkrishnan K, Gill-Sharma MK, Balasinor N, Padwal V, D'Souza S, Parte P, et al. *Tamoxifen-induced light and electron microscopic changes in the rat testicular morphology and serum hormonal profile of reproductive hormones*. Contraception 1998; 57(4): 261-69.
- 6- Chua ME, Escusa KG, Luna S, Tapia LC, Dofitas B, Morales M. *Revisiting oestrogen antagonists (clomiphene or tamoxifen) as medical empiric therapy for idiopathic male infertility: a meta-analysis*. Andro 2013; 1(5): 749-57.
- 7- Souza D, Urban J. *Tamoxifen induced multinucleated cells (symplasts) and distortion of seminiferous tubules in rat testis*. Asian J andro 2003; 5(3): 217-20.
- 8- Rai SP, Vijayalaxmi KK. *Tamoxifen citrate induced sperm shape abnormalities in the in vivo mouse*. Mutation Res/Genetic Toxic Environment Mutagenesis 2001; 492(1): 1-6.
- 9- Mandlekar S, Kong AN. *Mechanisms of tamoxifen-induced apoptosis*. Apoptosis 2001; 6(6): 469-77.
- 10- Luciano G, Andrew F. *Ovulation induction in anovulatory women with polycystic ovary syndrome: comparison between clomiphene citrate and tamoxifen citrate*. fertil and steri 2003; 80: 274.
- 11- Piotr B, Wrona Z, Krakowski L, Brodzki A. *Influence of tamoxifen on sexual impulse and semen biologica values in male dug*. Bull Vet Inst Pulawy 2007; 51(3): 383-91.

- 12-** Pagano G, de Biase A, Deeva IB, Degan P, Doronin YK, Iaccarino M, et al. *The role of oxidative stress in developmental and reproductive toxicity of tamoxifen.* Life Sci 2001; 68(15): 1735-49.
- 13-** Soleimani Rad J, Roshangar L, Hassan pour S. *Fertilization capacity of ovum in mice exposed to tamoxifen during embryonic development.* Pharmaceutical Sci J Faculty of Pharmacy 2011; 17(1): 43-8. [Persian]
- 14-** David M, Mara M, Larry I. *Common medications and drugs: how they affect male fertility.* Urologic Clinics North America 2002; 29(4): 965-73.
- 15-** Howel SJ, Shalet SM. *Spermatogenesis after cancer treatment: damage and recovery.* JNCI Monographs 2005; 34: 12-7.
- 16-** Puscheck E, Philip PA, Rajasingam RS. *Male fertility preservation and cancer treatment.* Cancer treatment reviews 2004; 30(2): 173-80.
- 17-** Hales BF, Barton TS, Robaire B. *Impact of paternal exposure to chemotherapy on offspring in the rat.* J Natl Cncer Inst Monogr 2005; 34: 28-31.
- 18-** Hess RA, Bunick D, Lee KH, Bahr J, Taylor JA, Korach KS, et al. *A role for oestrogens in the male reproductive system.* Nature 1997; 390(6659): 509-12.
- 19-** Walker WH, Cheng J. *FSH and testosterone signaling in Sertoli cells.* Reproduction 2005; 130(1): 15-28. Review.
- 20-** O'donnell L, Robertson KM, Jones ME, Simpson ER. *Estrogen and Spermatogenesis I.* Endocrine reviews 2001; 22(3): 289-318.
- 21-** Adeoya Osiguwa SA, Markoulaki S, Pocock V, Milligan SR, Fraser LR. *17 β -Estradiol and environmental estrogens significantly affect mammalian sperm function.* Human Reproduction 2003; 18(1): 100-07.
- 22-** Selva DM, Tirado OM, Toràn N, Suárez-Quian CA, Reventos J, Munell F. *Estrogen receptor β expression and apoptosis of spermatocytes of mice overexpressing a rat androgen-binding protein transgene.* Bio reproduction 2004; 71(5): 1461-68.
- 23-** Elwood V, Jordan V. *The Estrogen Receptor: A Model for Molecular Medicine.* Clinic Cancer 2003; 9: 1980-89
- 24-** Parker LN, Gray DR, Lai MK, Levin ER. *Treatment of gynecomastia with tamoxifen: a double-blind crossover study.* Metabolism 1986; 35(8): 705-08.
- 25-** Furr BJA, Jordan VC. *The pharmacology and clinical uses of tamoxifen.* Pharmacology therapeutics 1984; 25(2): 127-205.
- 26-** Aleem M, Aleem M, Padwal V, Choudhari J, Balasinor N, Parte P, et al. *Estradiol affects androgen-binding protein expression and fertilizing ability of spermatozoa in adult male rats.* Molecular cellular endocrinology 2006; 253(1): 1-13.

- 27- Chen Y, Chen Y, Jefferson WN, Newbold RR, Padilla-Banks E, Pepling ME. *Estradiol, progesterone, and genistein inhibit oocyte nest breakdown and primordial follicle assembly in the neonatal mouse ovary in vitro and in vivo*. Endocrinology 2007; 148(8): 3580-90.
- 28- Hard GC, Iatropoulos MJ, Jordan K, Radi L, Kaltenberg OP, Imondi AR, et al. *Major difference in the hepatocarcinogenicity and DNA adduct forming ability between toremifene and tamoxifen in female Crl: CD (BR) rats*. Cancer Res 1993; 53(19): 4534-41.
- 29- Brauch H, Hiltrud VC. *Targeting of tamoxifen to enhance antitumour action for the treatment and prevention of breast cancer: The 'personalised' approach?* European J Cancer 2009; 45(13): 2274-83.
- 30- Motrich RD, Ponce AA, Rivero VE. *Effect of tamoxifen treatment on the semen quality and fertility of the male rat*. Fertility sterility 2007; 88(2): 452-61.
- 31- D'Souza U, Urban A. *Tamoxifen induced multinucleated cells (symplasts) and distortion of seminiferous tubules in rat testis*. Asian J andro 2003; 5(3): 217-20.
- 32- D'Souza U, Urban A. *Effect of tamoxifen on spermatogenesis and tubular morphology in rats*. Asian J andro 2004; 6(3): 223-26.
- 33- Mirhoseini M, Mohamadpour M, Khorsandi L. *Toxic effects of Carthamus tinctorius L (Safflower) extract on mouse spermatogenesis*. J Assist Reprod Genet 2012; 29(5): 457-61.
- 34- Hashemitabar M, Orazizadeh M, Khorsandi L. *Effect of Dexamethasone on Fas Ligand Expression in Mouse Testicular Germ Cells*. ZUMS J 2008; 16(62): 17-2.

Effect of Tamoxifen on Seminiferous Tubules Structure during Pregnancy in Adult Mice

Soleimani Rad J (PhD)¹, Roshangar L (PhD)², Abozaripour M (PhD)³, Daneshi E (PhD)*⁴

^{1,2} Department of Anatomy and Histology, School of Medicine, Tabriz University of Medical Sciences, Tabriz, Iran.

^{3,4} Department of Anatomy and Histology, School of Medicine, Kurdistan University of Medical Sciences, Kurdistan, Iran.

Received: 6 Sep 2015

Accepted: 31 Jan 2015

Abstract

Introduction: Tamoxifen is a nonsteroidal drug which mainly treats breast cancer. It is also applied for stimulation of ovulation and remedy of infertility. Regarding the tamoxifen binding to estrogen receptors and the possible role of estrogens in spermatogenesis, the present study aimed to histologically evaluate spermatogenesis in the seminiferous ducts of mice, whose mothers had received tamoxifen during pregnancy.

Methods: In the present study, 30 female and 15 male mice of NMRI race were selected for mating. Since 13th day of pregnancy, the experimental group received tamoxifen with the dosage of 5 mg/kg intra-peritoneally for 7 days, whereas the control group received normal saline. After childbirth of the mated mice, male infants were selected and monitored in the standard laboratory conditions. After reaching the age of puberty (6-8 Weeks), adult mice were sacrificed by the cervical dislocation, and the testes were removed for histological evaluation of spermatogenesis. After routine histological processing, the samples were studied by the light microscope.

Results: Histological studies showed that spermatogenic and Sertoli cells in the seminiferous tubules in control and experimental groups were significantly different, though no difference was observed in the number of Leydig cells in the both groups.

Conclusion: The findings of the present study showed that tamoxifen exposure during development can cause histological changes in the seminiferous tubules, which can lead to infertility in the male rat.

Keywords: Pregnancy; Seminiferous tubules; Spermatogenesis; Tamoxifen; Tissue structure

This paper should be cited as:

Soleimani Rad J, Roshangar L, Abozaripour M, Daneshi E. ***Effect of tamoxifen on seminiferous tubules structure during pregnancy in adult mice***. J Shahid Sadoughi Univ Med Sci 2016; 23(12): 1169-78.

*Corresponding author: Tel: 09188713721, Email: erfan.daneshi@yahoo.com