

The effects of ovarian encapsulation with alginate hydrogel on morphology and follicular count of vitrified mouse ovary

Shirazi-Tehrani A¹, Mazoochi T^{1*}, Akhavan-Taheri M¹, Salehnia M²

1- Gametogenesis Research Center, Kashan University of Medical Sciences, Kashan, I.R. Iran.

2- Department of Anatomy, Faculty of Medical Sciences, Tarbiat Modares University, Tehran, I.R. Iran.

Received: 2019/02/6 | Accepted: 2019/08/26

Abstract:

Background: Ovarian tissue cryopreservation is a way of preserving fertility in women with cancer and premature ovarian failure. Maintenance of follicular reserve is mandatory after ovary cryopreservation. This study was performed to determine the effect of alginate hydrogel as a capsule on morphology and follicular count of vitrified mouse ovary.

Materials and methods: In this experimental study, mature mice ovaries were divided into four groups: non-vitrified ovary, vitrified ovary, ovaries that have been encapsulated with alginate hydrogel with a concentration of 0.5 and 1% and then were vitrified (Experimental1 and Experimental2, respectively). The vitrification was performed with ethylene glycol and dimethyl sulfoxide solutions. Morphological study was done using hematoxylin and eosin staining. Average number of intact and atretic follicles was evaluated in each group. Data were compared by one-way ANOVA and post hoc test. Values of $P<0.05$ were considered statistically significant.

Results: Follicular counting results showed that the mean of total follicles in all groups was not significantly different. The highest and lowest number of intact follicles were observed in non-vitrified and experimental group 1, respectively. The observed decrease in the average number of intact follicles in experimental groups was not significant as compared with the vitrified group, but it was significant in comparison with the non-vitrified group ($P<0.05$). The average number of atretic follicles in the vitrified and experimental groups significantly increased than the non-vitrified group ($P<0.05$).

Conclusion: Encapsulation of ovaries at concentration of 0.5 and 1% of alginate hydrogel could not improve the morphology and preserve intact follicles of vitrified ovaries any better.

Keywords: Vitrification, Alginate hydrogel, Mouse, Ovary

***Corresponding Author:**

Email: taherehmazoochi@gmail.com

Tel: 0098 913 361 0153

Fax: 0098 315 562 1158

Conflict of Interests: No

Feyz, Journal of Kashan University of Medical Sciences, December, 2019; Vol. 23, No 5, Pages 467-475

Please cite this article as: Shirazi-Tehrani A, Mazoochi T, Akhavan-Taheri M, Salehnia M. The effects of ovarian encapsulation with alginate hydrogel on morphology and follicular count of vitrified mouse ovary. *Feyz* 2019; 23(5): 466-75.

تأثیر انکپسوله کردن تخدمان با هیدروژل آلتینات بر مورفولوژی و شمارش فولیکولی تخدمان انجماد شیشه‌ای شده موش

عاطفه شیرازی تهرانی^۱، طاهره مازوچی^۱، مریم اخوان طاهری^۱، مژده صالح‌نیا^۲

خلاصه:

سابقه و هدف: انجماد بافت تخدمان یکی از روش‌های حفظ باروری زنان مبتلا به سرطان و نارسایی زودرس تخدمان است. حفظ ذخایر فولیکولی پس از انجماد تخدمان، ضروری است. این مطالعه به منظور تعیین اثر غلظت‌های مختلف هیدروژل آلتینات به عنوان کپسول بر مورفولوژی و شمارش فولیکولی تخدمان انجماد شیشه‌ای شده موش انجام شد.

مواد و روش‌ها: در این مطالعه تجربی، تخدمان موش‌های بالغ به ۴ گروه تقسیم شدند: تخدمان غیرانجمادی، تخدمان انجمادی، تخدمان شیشه‌ای که در هیدروژل آلتینات با غلظت‌های ۰/۰ و ۱ درصد انکپسوله و سپس مجتمد شدند (بدتریب، گروه آزمایشی ۱ و ۲). انجماد شیشه‌ای با محلول‌های اتلن گلکیول و دی متیل سولفونکسید انجام شد. ارزیابی مورفولوژی باستفاده از رنگ آزمایشی هماتوکسیلین و آوزین صورت گرفت و میانگین تعداد فولیکول‌های سالم و اتریک در هر گروه ارزیابی شد. داده‌ها باستفاده از آزمون آنالیز-one way ANOVA و آزمون تعقیبی tukey مقایسه شدند. مقادیر $P < 0.05$ به لحاظ آماری معنادار در نظر گرفته شد.

نتایج: میانگین تعداد کل فولیکول‌ها در همه گروه‌ها تفاوت معناداری نداشت. بیشترین و کمترین تعداد فولیکول‌های سالم به ترتیب در گروه غیرانجمادی و گروه آزمایشی ۱ مشاهده شد ($P < 0.05$). کاهش مشاهده شده در میانگین کل، فولیکول‌های سالم در گروه‌های آزمایشی نسبت به گروه انجمادی معنادار نبود، ولی نسبت به گروه غیرانجمادی معنادار بود ($P < 0.05$). میانگین تعداد فولیکول‌های اتریک به صورت معناداری در گروه‌های انجمادی و آزمایشی نسبت به گروه غیرانجمادی افزایش پیدا کرد ($P < 0.05$).

نتیجه‌گیری: انکپسوله کردن تخدمان با غلظت‌های ۰/۰ و ۱ درصد هیدروژل آلتینات، نتوانست سبب بهبود مورفولوژی و حفظ بیشتر فولیکول‌های سالم تخدمان انجماد شیشه‌ای شده شود.

واژگان کلیدی: انجماد شیشه‌ای، هیدروژل آلتینات، تخدمان، موش

دو ماهنامه علمی- پژوهشی فیض، دوره بیست و سوم، شماره ۵، آذر و دی ۹۸، صفحات ۴۷۵-۴۶۷

انجماد بافت تخدمان به دلایلی از قبیل: بهره‌گیری از تعداد زیادی فولیکول‌های در حال رشد، عدم تأخیر در روند درمان سرطان، عدم نیاز به تحریک تخدمانی و همچنین عدم نیاز به داشتن همسر یا اهدای گامت در زمان انجماد، نسبت به روش‌های مذکور مزیت دارد و تنها راه ممکن جهت حفظ سلول‌های جنسی و توائی ای باروری است که برای دختران نابالغ توصیه می‌شود [۳]. انجماد به دو صورت انجماد آهسته (Slow Freezing) و انجماد شیشه‌ای (Vitrification) انجام می‌شود. با وجود بهره‌برداری از روش انجماد آهسته برای حفظ جمعیت فولیکول‌های بدوي بافت تخدمان، اما به دلیل زمان بر بودن و هزینه بالا و احتمال تشکیل کریستال‌های بین داخل سلولی و تخریب اندامک‌های سلول در این نوع انجماد، بهره‌برداری از انجماد شیشه‌ای توصیه شده است [۴،۵]. انجماد شیشه‌ای فرآیند ساده‌ای دارد و نیازی به تجهیزات خاص و گران‌قیمت ندارد، ولی از آن‌جا به که غلظت بالایی از ضدیخ استفاده می‌شود، می‌تواند سبب آسیب بافتی شود [۶]. گزارش‌های متناقضی در مورد اثرات انجماد شیشه‌ای در بافت تخدمان وجود دارد [۷-۱۰]. با این وجود، مستقل از روش انجماد، ممکن است در اثر انجماد و گرم شدن تخدمان، آسیب ناگهانی رخ دهد [۱۱،۱۲].

مقدمه

در سال‌های اخیر با پیشرفت علم پزشکی، میزان بهبود بیماران سرطانی افزایش یافته است. روش‌های رایج جهت درمان سرطان به ویژه شیمی‌درمانی و پرتودرمانی اثرات مخربی بر سلول‌های جنسی می‌گذارد و درنتیجه موجب ناباروری بیمار می‌شود. به همین علت این بیماران، قبل از شروع درمان می‌بایست از روش‌های کمک باروری بهره گیرند. انجماد بافت تخدمان، انجماد تخمک بالغ و نابالغ و انجماد جنین از جمله این روش‌هاست [۲،۱].

۱. مرکز تحقیقات تولید سلول‌های جنسی، دانشگاه علوم پزشکی کاشان، کاشان، ایران

۲. گروه علوم تشریح، دانشکده علوم پزشکی، دانشگاه تربیت مدرس، تهران، ایران

* لشانی نویسنده مسئول*

دانشگاه علوم پزشکی کاشان، مرکز تحقیقات تولید سلول‌های جنسی
تلفن: ۰۳۱۵۵۵۷۵۰۵۸ دوپلیس: ۰۹۱۳۳۶۱۰۱۵۳

پست الکترونیک: mazoochi45@yahoo.com

تاریخ پذیرش نهاد: ۱۳۹۸/۶/۴ تاریخ دریافت: ۱۳۹۷/۱۱/۱۷

(بزرگنمایی $400\times$) مشاهده شد. با توجه به سیتولوژی اسمر واژینال، موش‌ها در یکی از چهار فاز (پرواستروس، استروس، متاستروس و دیاستروس) طبقه‌بندی شدند [۱۹]. در این پژوهش از موش‌هایی که در فاز دیاستروس سیکل استروسوی قرار داشتند، بدليل طولانی بودن این فاز و مشاهده بهتر سلول‌ها استفاده شد. سپس موش‌ها به روش قطع نخاع گردنی کشته شدند و تخدمان‌های سمت راست با ایجاد شکاف عرضی در ناحیه شکم خارج شد. تخدمان‌ها به صورت تصادفی به ۴ گروه تقسیم شدند (۵ عدد در هر گروه). تخدمان‌های غیر انجمادی (به عنوان گروه شم)، تخدمان‌های انجمادی (به عنوان گروه کترل)، تخدمان‌هایی که در هیدروژل آژینات با غلظت $0/5$ و 1 درصد انکپسوله و سپس منجمد شدند (به ترتیب گروه‌های آزمایشی 1 و 2).

تمامی مواد مصرف شده در این مطالعه از شرکت (Aldrich, UK Sigma-) تهیه شد، به جز مواردی که ذکر شده است.

انکپسوله کردن تخدمان با هیدروژل آژینات

در گروه‌های آزمایشی قبل از انجماد، تخدمان‌ها با هیدروژل آژینات انکپسوله شدند. به این منظور، سدیم آژینات با غلظت‌های $0/5$ و 1 درصد در بافر فسفات نمکی (Phosphate Buffer Saline) ساخته و پس از فیلترشدن با فیلتر $0/22$ میکرومتر، در دمای 4 درجه سانتی‌گراد نگهداری شد و برای ایجاد پیوند کلسیم و تشکیل هیدروژل، به حمام کلسیم که ترکیبی از 140 میلی‌مول CaCl_2 و 50 میلی‌مول NaCl است، منتقل شد و پس از دو دقیقه هیدروژل آژینات اطراف تخدمان شکل گرفت.

انجmad شیشه‌ای و گرم کردن تخدمان

فرآیند انجماد شیشه‌ای و گرم کردن تخدمان بر طبق روش کاگاوا انجام شد [۱۷]. به طور خلاصه: در مرحله اول، تخدمان‌ها در محلول تعادلی حاوی (Gibco, UK) HTCM-199، ضدیغ اتیلن‌گلیکول (EG) و دی‌متیل سولفونکسید (DMSO; Merck, Germany) هر کدام به میزان 7.5 درصد و سرم آلبومین انسانی 20 درصد (CsL Behring, Germany) به مدت 25 دقیقه روی یخ قرار داده شد. در مرحله دوم، تخدمان‌ها به مدت 15 دقیقه در محلول انجمادی حاوی EG-HTCM-199 و DMSO هر کدام به میزان 20 درصد و $0/5$ مول سوکروز قرار داده شد. سپس تخدمان روی کراپوتاپ قرار گرفت و بلا فاصله در نیتروژن مایع (-196°C) به مدت 15 دقیقه فرو برده شد.

به منظور گرم کردن، تخدمان‌ها از داخل نیتروژن مایع خارج شدند و گرم کردن در سه مرحله انجام شد: ابتدا تخدمان‌ها در محلول HTCM-199 و 1 مول سوکروز قرار گرفت (به مدت 1 دقیقه در دمای 37°C). سپس در محلول 199 HTCM همراه با $0/5$ مول

اخیراً انکپسوله کردن برای محافظت از بافت‌ها و سلول‌ها در شرایط مختلف از جمله انجماد مورد بررسی قرار گرفته و پیشنهاد شده است. Haung و همکاران نشان دادند که انکپسوله کردن سلول‌های بنیادی جنبی در هیدروژل آژینات می‌تواند به طور مؤثری تشکیل کریستال یخ داخل سلولی را که در طی گرم کردن ایجاد می‌شود، مهار کند [۱۳]. هیدروژل آژینات به طور گسترده در مهندسی بافت استفاده می‌شود. آژینات یک پلیمر طبیعی است که توسط جلبک قهقهه‌ای تولید می‌شود و شامل اسید‌گولورونیک و اسیدمانورونیک است و پس از پیوند با کلسیم، هیدروژل آژینات بدون نیاز به مواد شیمیایی، نور یا درجه حرارت تشکیل می‌شود [۱۴]. در مطالعه Brito و همکاران در سال 2014 گزارش شده که انکپسوله کردن فولیکول‌های جداسده از بافت تخدمان در هیدروژل آژینات، از رشد فولیکول و بلوغ تخمک در شرایط آزمایشگاهی حمایت می‌کند [۱۵]. در مطالعه‌ای که توسط Shikanov در سال 2011 به منظور بررسی انکپسوله کردن تخدمان تازه بر بهبود رگزابی و کاهش ایسکمی بعد از پیوند انجام گرفت، بیان شد که انکپسوله کردن تخدمان می‌تواند رگزابی و ایسکمی بافت بعد از پیوند را بهبود بخشد [۱۶]. همچنین بافت تخدمان انجمادی قبل از پیوند با هیدروژل‌های مختلف انکپسوله شد [۱۸, ۱۷]. از آنجایی که تأثیر انکپسوله کردن تخدمان قبل از انجماد جهت بهبود اثرات سوء احتمالی انجماد بررسی نشده است، در این مطالعه اثر انکپسوله کردن با هیدروژل آژینات بر مورفولوژی و شمارش فولیکولی تخدمان انجماد شیشه‌ای شده مورد بررسی قرار گرفته است.

مواد و روش‌ها

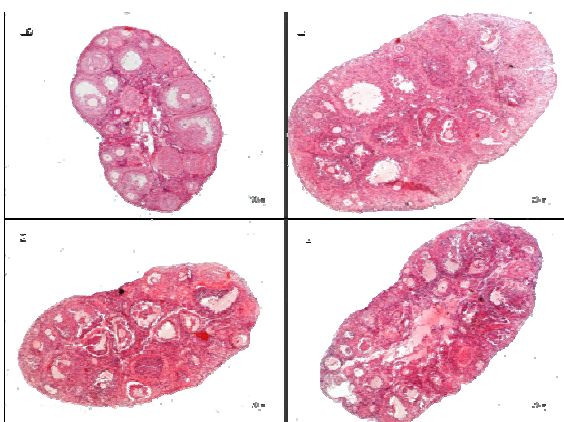
آماده‌سازی حیوانات آزمایشگاهی

این مطالعه تجربی بر روی 20 سر موش ماده نژاد NMRI (۸ هفته‌ای) انجام شد. حیوانات در حیوانخانه تحت شرایط مناسب (درجه حرارت حدود 25°C ، میزان رطوبت 55 درصد، 12 ساعت تاریکی و 12 ساعت روشنایی) نگهداری شدند و دسترسی آسان به غذای استاندارد و آب داشتند. همه مراحل آزمایش مطابق با قوانین کار با حیوانات آزمایشگاهی و اصول مصوب کمیته اخلاق معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی کاشان (کد. IR.Kaums.Rec.1396.69) صورت گرفت.

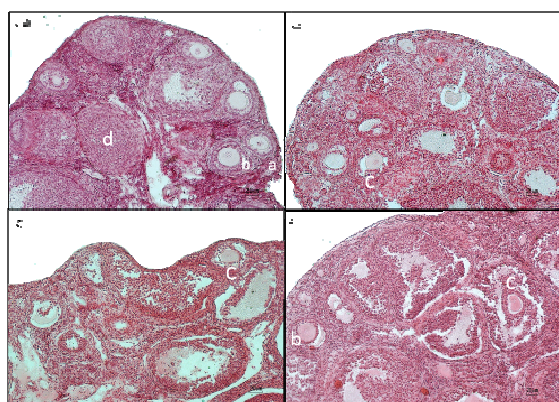
تعیین سیکل تخدمانی و گروه‌های مورد بررسی

از آنجایی که مورفولوژی تخدمان در هر فازی متفاوت است، باید سیکل تخدمانی حیوانات هم‌فاز شود. برای این منظور سالین 9 درصد سه‌بار در واژن پیتاز شده، پس از قرار دادن محتوای موجود در سرسمپلر روی لام، با میکروسکوپ نوری

مکعبی پوشیده شده و طبقه اپیتلیوم ژرمینال را تشکیل داده بود. در زیر اپیتلیوم ژرمینال، لایه استرومما قرار داشت. در کورتکس تخمدان فولیکول‌های در حال رشد قرار داشتند، به صورتی که فولیکول‌های دارای رشد بیشتر قشری تر بودند. مرکز بافت تخمدان محتوی بافت همبند و مقدار زیادی عروق بود. در بعضی مقاطع تخمدان‌های گروه انجام‌دادی و گروه‌های آزمایشی به خصوص در نواحی مرکزی تر تخمدان، بین داخلی‌ترین سلول‌های گرانولوزا و تخمک فاصله ایجاد شده بود که می‌توان به عنوان خدمات انجام‌دادی و یا انکپسوله کردن در نظر گرفت (شکل شماره ۱ و ۲).



شکل شماره ۱- مقطع عرضی بافت تخمدان در گروه‌های مختلف (رنگ آمیزی H&E بزرگنمایی $\times 40$). الف. گروه غیرانجام‌دادی. ب. گروه انجام‌دادی. ج. گروه آزمایشی ۱ (تخمدان انکپسوله شده با غلاظت ۵/۰ درصد هیدروژل آژینات). د. گروه آزمایشی ۲ (تخمدان انکپسوله شده با غلاظت ۱ درصد هیدروژل آژینات).



شکل شماره ۲- مقطع عرضی بافت تخمدان در گروه‌های مختلف (رنگ آمیزی H&E بزرگنمایی $\times 100$). الف: گروه غیرانجام‌دادی. ب: گروه انجام‌دادی. ج: گروه آزمایشی ۱ (تخمدان انکپسوله شده با غلاظت ۵/۰ درصد هیدروژل آژینات). د: گروه آزمایشی ۲ (تخمدان انکپسوله شده با غلاظت ۱ درصد هیدروژل آژینات). a: فولیکول اولیه. b: فولیکول ثانویه. c: فولیکول اتریک. d: جسم زرد.

سوکروز قرار گرفت (به مدت ۵ دقیقه در دمای اتاق). در مرحله سوم در محلول HCTM-199 به تنهایی، قرار گرفت (به مدت ۱۰ دقیقه در دمای اتاق). در تمامی مراحل انجام‌دادن شیشه‌ای و گرم‌کردن، تخمدان‌ها درون ۱ میلی‌لیتر از محلول گفته شده قرار گرفتند و بر روی شیکر (Shaker) تکان داده شدند.

تست سمیت

برای بررسی اثر سمیت محلول انجام‌دادی بر مورفولوژی، تمامی مراحل آبگیری و آبدهی مطابق روش انجام‌دادن شیشه‌ای انجام شد و فقط مرحله فروپردن در نیتروژن مایع حذف شد.

ارزیابی مورفولوژی و شمارش فولیکولی و جسم زرد

پس از گرم‌کردن تخمدان‌ها، تشییت تخمدان به وسیله محلول بوئن (۲ ساعت) و فرمالین ۱۰ درصد (۲۴ ساعت) صورت گرفت. پس از مراحل پاساز بافتی و تهیه بلوك پارافیني، برش‌های سریالی با ضخامت ۵ میکرومتر زده شد و از آن جایی که هسته تخمک قطری حدود ۲۰ میکرون دارد، برش‌ها با اینترووال ۵ انتخاب و بر روی لام قرار داده شد. پس از رنگ‌آمیزی H&E کل مقطع در زیر میکروسکوب نوری مشاهده شد و فولیکول‌های تخمدانی (با هسته تخمک واضح) شمارش شدند. فولیکول‌ها براساس مورفولوژی و لایه‌های سلول‌های گرانولوزا (GCs) به صورت زیر طبقه‌بندی شدند [۲۰]: فولیکول بدبوی: دارای یک لایه GCs سنگفرشی، فولیکول اولیه: دارای یک لایه GCs از مکعبی، فولیکول پره آنترال: دارای دو یا چند لایه GCs مکعبی و عدم مشاهده آنتروم، فولیکول آنترال: دارای چند لایه GCs مکعبی و وجود حفره آنتروم. در بررسی مورفولوژی فولیکول‌ها، فولیکول‌های سالم دارای گرانولوزای سالم و بهم فشرده با رنگ‌پذیری طبیعی و متصل به تخمک هستند. فولیکول‌های اتریک دارای سلول‌های گرانولوزای آسیب‌دیده و هسته‌های پیکنوتیک و همچنین سیتوپلاسم اثوزینوفیلیکی شده، هستند. برش‌های تهیه شده با اینترووال ۸۰ جهت شمارش جسم زرد انتخاب شد و جمع تعداد جسم زرد در برش‌ها به عنوان تعداد جسم زرد در تخمدان محاسبه شد.

تحلیل آماری

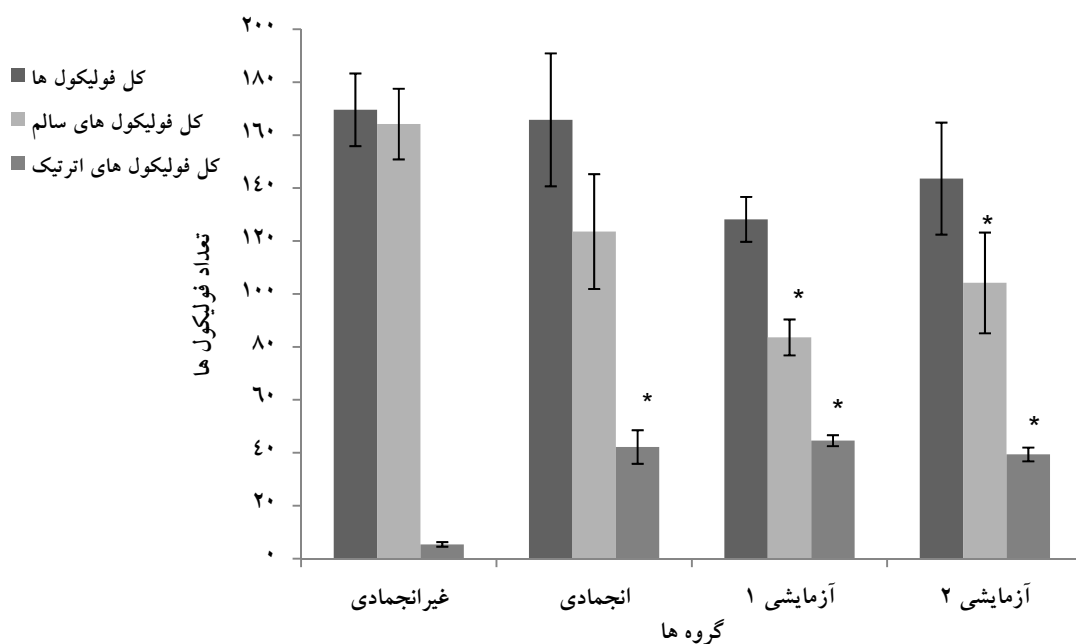
داده‌ها با استفاده از نرم‌افزار SPSS ویرایش ۲۰ و آزمون‌های one-way ANOVA و Tukey تجزیه و تحلیل شد. نتایج حاصل از داده‌ها، به صورت میانگین \pm انحراف معیار بیان شد. سطح معناداری $P < 0.05$ در نظر گرفته شد.

نتایج

براساس نتایج مورفولوژی، در همه گروه‌ها مورفولوژی تخمدان حفظ شد. بافت تخمدان از خارج به وسیله یک اپیتلیوم

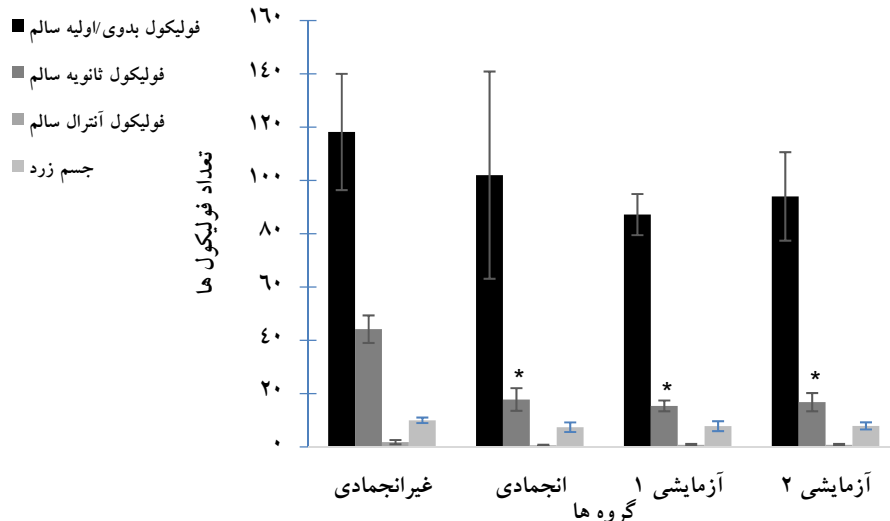
معناداری از لحاظ تعداد فولیکول‌های ثانویه سالم بین گروه انجمادی و گروه‌های آزمایشی وجود نداشت. بین میانگین تعداد فولیکول‌های آنزال سالم در همه گروه‌ها تفاوت معناداری وجود نداشت (نمودار شماره ۲). کمترین و بیشترین تعداد فولیکول‌های اتریک به ترتیب در گروه غیرانجمادی و گروه آزمایشی ۱ مشاهده شد. میانگین تعداد کل فولیکول‌های اتریک در بین گروه انجمادی با گروه‌های آزمایشی تفاوت معناداری نداشت. در حالی که در گروه انجمادی و گروه‌های آزمایشی به طور معناداری نسبت به گروه غیرانجمادی افزایش پیدا کرده بود ($P<0.05$) (نمودار شماره ۱). در این مطالعه تعداد جسم زرد در هر تحمدان از گروه‌های مختلف شمارش شد (نمودار شماره ۲). میانگین تعداد جسم زرد در همه گروه‌ها تفاوت معنی‌داری نداشت. میانگین تعداد جسم زرد در گروه آزمایشی ۲ نسبت به گروه انجمادی و گروه آزمایشی ۱ افزایش پیدا کرده بود اما این افزایش معنادار نبود.

براساس نتایج شمارش فولیکولی، بین میانگین تعداد کل فولیکول‌ها در همه گروه‌ها تفاوت معناداری وجود نداشت. میانگین تعداد کل فولیکول‌های سالم در گروه انجمادی نسبت به گروه غیرانجمادی کاهش یافت، اما این کاهش معنادار نبود. در گروه‌های آزمایشی میانگین تعداد کل فولیکول‌های سالم نسبت به گروه‌های غیرانجمادی و انجمادی کاهش یافته بود که این کاهش نسبت به گروه غیرانجمادی معنادار گزارش شد ($P<0.05$) (نمودار شماره ۱). میانگین تعداد فولیکول‌های بدوي/اولیه سالم در گروه‌های آزمایشی و گروه انجمادی کمتر از گروه غیرانجمادی بود اما این کاهش از لحاظ آماری معنادار نبود. بین گروه‌های آزمایشی و گروه انجمادی نیز از لحاظ تعداد فولیکول‌های بدوي/اولیه تفاوت معناداری مشاهده نشد. میانگین تعداد فولیکول‌های ثانویه سالم در گروه‌های انجمادی و آزمایشی نسبت به گروه غیرانجمادی کاهش معناداری پیدا کرده بود (P). تفاوت



نمودار شماره ۱- میانگین و انحراف معیار کل فولیکول‌ها در گروه‌های مختلف.

* اختلاف معنادار در مقایسه با گروه غیرانجمادی ($P<0.05$). گروه آزمایشی ۱ (تحمدان انکپسوله شده با غلظت ۵٪ درصد هیدروژل آژینات).
گروه آزمایشی ۲ (تحمدان انکپسوله شده با غلظت ۱ درصد هیدروژل آژینات).



نمودار شماره ۲- میانگین و انحراف معیار فولیکول های سالم در گروه های مختلف.

* اختلاف معنادار در مقایسه با گروه غیرانجمادی ($P<0.05$). گروه آزمایشی ۱ (تخمدان انکپسوله شده با غلظت ۰/۵ درصد هیدروژل آژینات).

گروه آزمایشی ۲ (تخمدان انکپسوله شده با غلظت ۱ درصد هیدروژل آژینات).

بحث
Hornick در سال ۲۰۱۲ نشان داد که درصد زنده ماندن فولیکول های پره آنترال میمون کپسوله شده با غلظت ۲ درصد سدیم آژینات در مقایسه با آن هایی که با غلظت ۰/۵ درصد کپسوله شدند، بسیار بالاتر بود [۲۲]. همچنین در گروه های آزمایشی این مطالعه، میانگین تعداد فولیکول های اتریک به طور معناداری بیشتر از گروه غیرانجمادی ($P<0.05$) و مشابه با گروه انجمادی بود. آترزی فولیکولی در تمامی مراحل فولیکول های تخدمانی مشاهده می شود. گفته می شود که مرگ سلولی از طریق آپوپتوز صورت می گیرد. انجماد می تواند تعداد فولیکول های اتریک را به وسیله آپوپتوز افزایش دهد. برخلاف انتظار، انکپسوله کردن بافت تخدمان قبل از انجماد، نتوانست اثرات احتمالی را که انجماد روی بافت تخدمان می گذارد، بهبود بخشد و تعداد فولیکول های اتریک را کاهش دهد. عبدی و همکاران در سال ۲۰۱۳ در مطالعه ای به مقایسه کشت دو بعدی و سه بعدی فولیکول های تخدمانی با استفاده از غلظت های مختلف سدیم آژینات پرداختند. نتایج مطالعه آنها نشان داد که انکپسوله کردن فولیکول های جداسده از تخدمان با آژینات سدیم در کشت سه بعدی به فولیکول آسیب نمی رساند و احتمالاً ساختار اتصال بین سلول ها و غشای سلول های گرانولوزا را حفظ خواهد کرد و مانع از مرگ فولیکول ها خواهد شد. بالاترین میزان بقا، تکوین و بلوغ فولیکول ها در کشت سه بعدی در فولیکول های کپسوله شده با غلظت ۰/۵ درصد سدیم آژینات مشاهده شد [۱۴]. در مطالعه Camboni و همکاران در سال ۲۰۱۳، فولیکول های بدبوی / اولیه را از تخدمان منجمد شده

انجماد شیشه ای، روشی سریع و ساده است که برای حفظ باروری در خانم های مبتلا به سرطان، قبل از شیمی درمانی و رادیوتراپی و همچنین نارسایی زودرس تخدمان پیشنهاد می شود. آسیب بافت ممکن است به دلیل استفاده از غلظت بالای ضدیخ و همچنین دمای پایین که برای حفظ بافت استفاده می شود، ایجاد شود. اخیراً، انکپسوله کردن برای محافظت از بافت ها و سلول ها در شرایط مختلف از جمله انجماد مورد بررسی قرار گرفته است [۱۷، ۱۶، ۱۳]. در این مطالعه، تأثیر انکپسوله کردن تخدمان قبل از انجماد شیشه ای با استفاده از هیدروژل آژینات در غلظت های مختلف برای جلوگیری از آسیب احتمالی که انجماد شیشه ای به بافت وارد می کند، به وسیله ارزیابی مورفو لوژی و شمارش فولیکولی تخدمان مورد بررسی قرار گرفت. در گروه های آزمایشی، زمانی که تخدمان ها با غلظت های مختلف آژینات انکپسوله و سپس انجماد شیشه ای شدند، برخلاف انتظار میانگین فولیکول های سالم در مقایسه با گروه غیرانجمادی و انجمادی کاهش یافت که این کاهش در مقایسه با گروه آزمایشی به نظر می رسد بود ($P<0.05$). با مقایسه نتایج دو گروه آزمایشی به نظر می رسد غلظت ۱ درصد آژینات در حفظ فولیکول های سالم بهتر از غلظت ۰/۵ درصد است. احتمالاً، با استفاده از غلظت های بالای هیدروژل آژینات، نتایج بهتری به دست می آید. Xu و همکاران در سال ۲۰۰۶ نشان دادند که کشت فولیکول های موش با غلظت ۱/۵ درصد اجازه رشد طبیعی و تکوین فولیکول را می دهد [۲۱].

فولیکولار نیز می‌تواند در این امر مؤثر باشد. هرچه تعداد سلول‌های فولیکولی بیشتر باشد، قادر به ممانعت بیشتر در برابر نفوذ یا خروج ضدیخ می‌باشند. از طرف دیگر، قدرت نفوذ سلول می‌تواند با رشد فولیکول‌ها تغییر کند و با افزایش لایه‌های سلولی گرانولوزا و لایه تکا، ارتباطات سلولی پیچیده‌تر می‌شوند [۳۰]. در مطالعه حاضر، مقایسه نتایج بین گروه‌های غیرانجامدی و انجمامدی نشان داد که میانگین تعداد فولیکول‌های اتریک در گروه انجمامدی به‌طور معناداری بیشتر از گروه غیرانجامدی بود ($P < 0.05$) که با مطالعات قبلی هم خوانی دارد. در مطالعه Zhang و همکاران میزان بیشتری از مرگ آپوپتوز در بافت تخدمان انجمامد شیشه‌ای نسبت به غیرانجامدی مشاهده شد [۳۱]. Isachenko و همکاران در سال ۲۰۰۳ گزارش کردند که انجمامد شیشه‌ای روش مناسبی برای انجمامد بافت تخدمان برای حفظ بهتر کیفیت فولیکول و فعالیت هورمونی نیست [۳۲].

نتیجه‌گیری

این مطالعه نشان داد اگرچه انجمامد تخدمان اثرات سوء بر روی فولیکول‌های بدبوی و اویلیه ندارد، اما سبب کاهش فولیکول‌های ثانویه می‌شود. انکپسوله کردن تخدمان قبل از انجمامد شیشه‌ای با غلظت‌های $0/5$ و 1 درصد هیدروژل آژینات نتوانست سبب بهبود مورفولوژی و حفظ بیشتر فولیکول‌های سالم تخدمان‌های انجمامد شیشه‌ای شود. از آنجایی که با افزایش غلظت هیدروژل آژینات نتایج مورفولوژی بهتر می‌شوند، پیشنهاد می‌شود غلظت‌های بالاتر هیدروژل آژینات بررسی شود. همچنین پیشنهاد می‌شود از مواد دیگری مثل فیرین، یالورونیک اسید و غیره جهت انکپسوله کردن تخدمان قبل از انجمامد استفاده و نتایج آن بررسی شود.

تشکر و قدردانی

این مقاله برگرفته از پایان‌نامه کارشناسی ارشد خانم عاطفه شیرازی تهرانی به شماره ۹۶۶۹ می‌باشد. بدینوسیله از حمایت مالی معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی کاشان که حمایت مالی این طرح را به عهده داشتند تقدیر و تشکر می‌شود.

References:

- [1] Fathi R, Rezazadeh Valojerdi M, Salehnia M, Ebrahimi B, SalmanYazdi R. Ovarian Tissue Transplantation: Advantages, Disadvantages and Upcoming Challenges (A Review Article). *J Mazandaran Univ Med Sci* 2014; 24(113): 253-65. [in Persian]

جدا کرده، در یک هیدروژل مشکل از آژینات انکپسوله کردن و سپس فولیکول‌های جداشده را کشت دادند. نتایج این مطالعه نشان داد که استفاده از یک ماتریس آژینات به عنوان یک حمایت‌کننده برای فولیکول‌های تخدمانی در برابر انجمامد، گرمشدن و کشت، دارای مزایای متعدد است [۲۳]. علت تفاوت در نتایج می‌تواند به دلیل این باشد که در مطالعه Camboni و همکاران فولیکول‌ها در مراحل ابتدایی رشد از تخدمان انجمامد، جدا و سپس انکپسوله شدن؛ ولی در مطالعه حاضر تخدمان که دارای اجزای سلولی متفاوت ناهمگن و فولیکول‌هایی در مراحل مختلف رشد است، ابتدا انکپسوله شد و سپس انجمامد شیشه‌ای انجام گرفت. براساس نتایج مطالعه حاضر، انکپسوله کردن و انجمامد تخدمان عمدها بر روی فولیکول‌های بزرگ‌تر تخدمانی اثرات نامطلوب دارد و فولیکول‌های بدبوی / اویلیه کمتر تحت تأثیر قرار می‌گیرند. بنابراین اگر پس از انکپسوله کردن و انجمامد تخدمان، فولیکول‌ها در مراحل ابتدایی رشد جدا شده، کشت داده شوند، نتایج بهتری به دست خواهد آمد. اگرچه کشت فولیکول‌های بدبوی نیز زمان بر بوده، با مشکلاتی روبرو است [۲۴]. مقایسه نتایج بین گروه غیرانجامدی و گروه انجمامدی نشان داد که میانگین تعداد فولیکول‌های بدبوی / اویلیه سالم در دو گروه تفاوت معناداری وجود ندارد. اما، میانگین تعداد فولیکول‌های ثانویه سالم پس از انجمامد شیشه‌ای به‌طور معناداری کاهش یافت ($P < 0.05$). این به این معنی است که انجمامد شیشه‌ای تأثیر منفی بر فولیکول‌های بدبوی / اویلیه ندارد؛ در حالی که فولیکول‌های ثانویه در برابر انجمامد شیشه‌ای آسیب‌پذیرترند. این یافته‌ها مطابق با مطالعات قبلی است. نتایج نشان داده‌اند که انجمامد شیشه‌ای قادر به حفظ مورفولوژی فولیکول‌های بدبوی / اویلیه است [۲۶, ۲۵]. همچنین در مطالعات دیگر، آسیب به تخمک و سلول‌های گرانولوزا (جدا شدن تخمک و سلول‌های گرانولوزا و از دست دادن محتوای سلولی) در اکثر فولیکول‌های ثانویه جداشده از تخدمان منجمدشده، مشاهده شد [۲۸, ۲۷]. عواملی از جمله ناتوانی نفوذ ضدیخ به مرکز بافت و تشکیل کریستال بخ و بروز مشکلات اسمزی در طی مراحل برودت و یا گرمشدن می‌تواند در بروز کاهش تعداد فولیکول‌های ثانویه سالم مؤثر باشد [۲۹]. همچنین تعداد لایه‌های سلول‌های

- [2] Dittrich R, Maltaris T, Hoffmann I, Oppelt PG, Beckmann MW, Mueller A. Fertility preservation in cancer patients. *Minerva Ginecol* 2010; 62(1): 63-80.

- [3] Donnez J. Introduction: fertility preservation, from cancer to benign disease to social reasons: the

- challenge of the present decade. *Fertil Steril* 2013; 99(6): 1467-8.
- [4] Rezaie M, Fathi F, Seyyedoshohadaie F, RAH HR. Comparison of Cryopreservation of Bovine Ovarian Tissue: Slow and Rapid Cryopreservation. *Iran J Obstet Gynecol Infertil* 2012; 15(2):1-75.
- [5] Youm HW, Lee JR, Lee J, Jee BC, Suh CS, Kim SH. Optimal vitrification protocol for mouse ovarian tissue cryopreservation: effect of cryoprotective agents and in vitro culture on vitrified-warmed ovarian tissue survival. *Hum Reprod* 2014; 29(4): 720-30.
- [6] Choi J, Lee B, Lee E, Yoon BK, Bae D, Choi D. Cryopreservation of ovarian tissues temporarily suppresses the proliferation of granulosa cells in mouse preantral follicles. *Cryobiology* 2008; 56(1): 36-42.
- [7] Mazoochi T, Salehnia M, Valojerdi MR, Mowla SJ. Morphologic, ultrastructural, and biochemical identification of apoptosis in vitrified-warmed mouse ovarian tissue. *Fertil Steril* 2008; 90(4): 1480-6.
- [8] Lee D, Ouhibi N, Battaglia D. Cryopreservation of ovarian tissue: banking reproductive potential for the future. *Curr Women's Health Rep* 2001; 1(2): 152-6.
- [9] Keros V, Xella S, Hultenby K, Pettersson K, Sheikhi M, Volpe A, et al. Vitrification versus controlled-rate freezing in cryopreservation of human ovarian tissue. *Hum Reprod* 2009; 24(7): 1670-83.
- [10] Gandolfi F, Paffoni A, Brambilla EP, Bonetti S, Brevini TA, Ragni G. Efficiency of equilibrium cooling and vitrification procedures for the cryopreservation of ovarian tissue: comparative analysis between human and animal models. *Fertil Steril* 2006; 85: 1150-6.
- [11] Mazoochi T, Khamechian T, Ehteram M, Kashani HH. The effect of melatonin on expression of p53 and ovarian preantral follicle development isolated from vitrified ovary. *Comp Clin Pathol* 2018; 27(1): 83-8.
- [12] Posillico S, Kader A, Falcone T, Agarwal A. Ovarian tissue vitrification: Modalities, challenges and potentials. *Curr Women's Health Rev* 2010; 6(4): 352-66.
- [13] Huang H, Choi JK, Rao W, Zhao S, Agarwal P, Zhao G, et al. Alginate hydrogel microencapsulation inhibits devitrification and enables large-volume low-CPA cell vitrification. *Adv Funct Mater* 2015; 25(44): 6839-50.
- [14] Abdi S, Salehnia M, Hosseinkhani S. Comparison of Survival and Developmental rates of Mouse Ovarian Follicles after Two and Three Dimensional Cultures. *J Adv Biomed Pathobio Res* 2013; 16(2): 51-63. [in Persian]
- [15] Brito IR, Lima IM, Xu M, Shea LD, Woodruff TK, Figueiredo JR. Three-dimensional systems for in vitro follicular culture: overview of alginate-based matrices. *Reprod Fertil Dev* 2014; 26(7): 915-30.
- [16] Shikanov A, Zhang Z, Xu M, Smith RM, Rajan A, Woodruff TK, et al. Fibrin encapsulation and vascular endothelial growth factor delivery promotes ovarian graft survival in mice. *Tissue Eng part A* 2011; 17(23-24): 3095-104.
- [17] Akhavan Taheri M, Rezazadeh Valojerdi M, Ebrahimi B. Intramuscular autotransplantation of vitrified rat ovary encapsulated with hyaluronic acid hydrogel. *Biopreserv Biobanking* 2016; 14(2): 114-21.
- [18] Gao JM, Yan J, Li R, Li M, Yan LY, Wang TR, et al. Improvement in the quality of heterotopic allotransplanted mouse ovarian tissues with basic fibroblast growth factor and fibrin hydrogel. *Hum Reprod* 2013; 28(10): 2784-93.
- [19] Caligioni CS. Assessing reproductive status/stages in mice. *Curr Protoc Neurosci* 2009; 48(1): A-4I.
- [20] Mofarahe ZS, Novin MG, Jafarabadi M, Salehnia M, Noroozian M, Ghorbanmehr N. Effect of human ovarian tissue vitrification/warming on the expression of genes related to folliculogenesis. *Iran Biomedical J* 2015; 19(4): 220.
- [21] Xu M, West E, Shea LD, Woodruff TK. Identification of a stage-specific permissive in vitro culture environment for follicle growth and oocyte development. *Biol Reprod* 2006; 75(6): 916-23.
- [22] Hornick JE, Duncan FE, Shea LD, Woodruff TK. Isolated primate primordial follicles require a rigid physical environment to survive and grow in vitro. *Hum Reprod* 2012; 27(6): 1801-10.
- [23] Camboni A, Van Langendonck A, Donnez J, Vanacker J, Dolmans MM, Amorim CA. Alginate beads as a tool to handle, cryopreserve and culture isolated human primordial/primary follicles. *Cryobiology* 2013; 67(1): 64-9.
- [24] O'Brien MJ, Pendola JK, Eppig JJ. A revised protocol for in vitro development of mouse oocytes from primordial follicles dramatically improves their developmental competence. *Biol Reprod* 2003; 68(5): 1682-6.
- [25] Paynter SJ, Cooper A, Fuller BJ, Shaw RW. Cryopreservation of bovine ovarian tissue: structural normality of follicles after thawing and culture in vitro. *Cryobiology* 1999; 38(4): 301-9.
- [26] Harlow CR, Shaw HJ, Hillier SG, Hodges JK. Factors influencing follicle-stimulating hormone-responsive steroidogenesis in marmoset granulosa cells: effects of androgens and the stage of follicular maturity. *Endocrinology* 1988; 122(6): 2780-7.
- [27] Chang HJ, Moon JH, Lee JR, Jee BC, Suh CS, Kim SH. Optimal condition of vitrification method for cryopreservation of human ovarian cortical tissues. *J Obstet Gynaecol Res* 2011; 37(8): 1092-101.
- [28] Ting AY, Yeoman RR, Lawson MS, Zelinski MB. In vitro development of secondary follicles from cryopreserved rhesus macaque ovarian tissue after slow-rate freeze or vitrification. *Hum Reprod*

2011; 26(9): 2461-72.

[29] Xiao Z, Wang Y, Li L, Luo S, Li SW. Needle immersed vitrification can lower the concentration of cryoprotectant in human ovarian tissue cryopreservation. *Fertil Steril* 2010; 94(6): 2323-8.
[30] Silber S, Kagawa N, Kuwayama M, Gosden R. Duration of fertility after fresh and frozen ovary transplantation. *Fertil Steril* 2010; 94(6): 2191-6.

[31] Zhang J, Liu J, Xu KP, Liu B, DiMattina M. Extracorporeal development and ultrarapid freezing of human fetal ova. *J Assist Reprod Genet* 1995; 12(6): 361-8.

[32] Isachenko E, Isachenko V, Rahimi G, Nawroth F. Cryopreservation of human ovarian tissue by direct plunging into liquid nitrogen. *Eur J Obstet Gynecol Reprod Biol* 2003; 108(2): 186-93.