

مطالعه اثر آنتی اکسیدانتی هایپوتاؤرین در کاهش آسیب‌های ناشی از استرس اکسیداتیو در رشد جنین‌های موش سوری حاصل از لقاح آزمایشگاهی

دکتر عباس احمدی^{*}، دکتر رجبعلی صدرخانلو^۱

تاریخ دریافت ۸۹/۶/۲۵ تاریخ پذیرش ۸۹/۷/۲۶

چکیده

پیش زمینه و هدف: در بدن مکانیسم‌های متعددی در برابر ROS وجود دارد اما در شرایط آزمایشگاهی این سیستم دفاعی وجود ندارد و تولید رادیکال‌های آزاد نیز بیشتر است. هدف از این مطالعه بررسی مورفولوژیکی آسیب‌های حاصل از استرس اکسیداتیو و اثرات آنتی اکسیدانتی هایپوتاؤرین در دو شرایط طبیعی و تنش اکسیداتیو بر روند رشد رویان‌های موش سوری در محیط کشت است.

مواد و روش کار: بعد از انجام لقاح، زیگوت‌ها در محیط HTF حاوی BSA ۴ mg/ml در گروه‌های مختلف کشت داده شدند. برای بررسی اثر استرس اکسیداتیو، زیگوت‌ها را به مدت یک ساعت در غلظت‌های مختلف H_2O_2 کشت داده شدند و برای مطالعه اثر هایپوتاؤرین در شرایط استرس اکسیداتیو زیگوت‌ها بعد از کشت در غلظت ۱۰ میکرومول H_2O_2 در غلظت‌های مختلف هایپوتاؤرین کشت داده شدند و اثر هایپوتاؤرین بر روند رشد جنین‌ها با افزودن غلظت‌های مختلف آن به محیط کشت بدون تنفس اکسیداتیو بررسی شد.

یافته‌ها: رشد جنین‌ها پس از قرار گرفتن کوتاه مدت در معرض H_2O_2 به شدت کاهش یافت که در غلظت‌های بالا مشخص‌تر بود. هایپوتاؤرین تا حدودی آسیب‌های ناشی از تنفس اکسیداتیو را مهار و باعث بهبود روند رشد جنینی، کیفیت جنین‌ها، مورفولوژی جنین‌ها و افزایش میزان شکافتگی جنین‌ها کشت داده شده گردید ($P<0.05$).

بحث و نتیجه گیری: برای مقابله با اثرات سو^۱ ROS در سیستم کشت جنینی از آنتی اکسیدان‌های گوناگونی می‌توان استفاده کرد. این مطالعه نشان داد که استرس اکسیداتیو باعث آسیب‌های جنینی و کاهش روند رشد جنینی و افزودن هایپوتاؤرین باعث بهبود روند رشد جنینی می‌شود. براساس یافته‌های این مطالعه افزودن آنتی اکسیدانت‌هایی نظری هایپوتاؤرین به محیط کشت‌های جنینی توصیه می‌شود.

کلید واژه‌ها: ROS، زیگوت، توقف جنینی، هایپوتاؤرین، موش سوری

مجله پژوهشی ارومیه، دوره پیست و یکم، شماره چهارم، ص ۳۱۷-۳۰۶، آذر و دی ۱۳۸۹

آدرس مکاتبه: ارومیه، دانشگاه ارومیه، دانشکده دامپزشکی، بخش علوم تشریح، صندوق پستی ۱۱۷۷-۱۱۵۵، تلفن: ۰۹۱۴۱۴۹۸۵۲۴

E-mail: abbasahmadi60@yahoo.com

مقدمه

می‌شود. این رادیکال‌های آزاد به شدت ناپایدار بوده و به طور سریع و غیر اختصاصی با مولکول‌های زیستی واکنش نشان داده و منجر به ایجاد و گسترش انواع آسیب‌های سلولی از جمله پراکسیداسیون غشاء پلاسمایی، اکسیداسیون اسیدهای آمینه و نوکلئوتیک، آپوپتوز و نکروز می‌شود که در نهایت منجر به کاهش

استرس اکسیداتیو در نتیجه‌ی عدم تعادل در بین تولید رادیکال‌های آزاد اکسیژن در مقابل ظرفیت دفاع آنتی اکسیدانی سلول ایجاد می‌شود که منجر به تولید انواع رادیکال‌های آزاد شامل آنیون سوبراکسید (O₂⁻)، رادیکال هیدروکسیل (OH) و مشتقات غیررادیکالی از اکسیژن مانند هیدروژن پراکسید (H₂O₂)

^۱ رزیدنت علوم تشریح، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه ارومیه (نویسنده مسئول)

^۲ استاد بافت شناسی و جنین شناسی، دانشکده دامپزشکی، دانشگاه ارومیه

آنٹی اکسیدان‌ها در محیط کشت موجب بهبود نسبت باروری و افزایش لانه‌گزینی می‌شوند (۱۲).

اثرات تخریبی رادیکال‌های آزاد توسط سیستم آنتی اکسیدان درون سلولی کنترل و یا مهار می‌گردد و در بدن دو نوع آنتی اکسیدان وجود دارد: ۱) آنتی اکسیدان‌های آنزیمی ۲) آنتی اکسیدان‌های غیر آنزیمی.

آنٹی اکسیدان‌های آنزیمی به عنوان آنتی اکسیدان‌های طبیعی بوده و قادرند ROS را خنثی کرده و ساختار سلولی را از صدمه ناشی از آن محافظت کنند و شامل سوپراکسید دیسموتاز، کاتالاز و گلوتاتیون پراکسیداز می‌باشد. آنتی اکسیدان‌های غیر آنزیمی در واقع آنتی اکسیدان‌های سنتتیک یا مکمل‌های غذایی هستند و شامل ویتامین C، ویتامین A، سلنیوم، روی، گلوتاتیون، تائورین و هایپوتائورین، کاروتون و بتاکاروتون است (۱۳، ۱۴، ۱۵، ۱۶). ولی با این وجود به نظر می‌رسد که در شرایط کشت آزمایشگاهی جنین‌های پستانداران، میزان تولید این رادیکال‌های آزاد بیش از ظرفیت آنتی اکسیدانی این جنین‌ها می‌باشد، لذا به منظور غلبه بر این عدم تعادل اکسیدانی، انواع آنتی اکسیدان‌های با منشاء خارجی پیش‌بینی و ارائه گردیده است (۱۷، ۱۸).

از سوی دیگر به نظر می‌رسد توان دفاع آنتی اکسیدان جنین‌های آزمایشگاهی در مقاطع مختلف تکوین تا مرحله بلاستوسیست متفاوت باشد. گروهی از محققان معتقدند که ظرفیت اصلی آنتی اکسیدانی جنین در مراحل اولیه تقسیمات زیگوت وابسته به ذخیره mRNA مادری به ارث رسیده درون اووسیت می‌باشد و تدریجاً در مرحله فعالیت ژنوم جنینی^۴ یا ZGA است که ژنوم جنین قادر به فعالیت متقابل در مقابل اکسیدان‌های تولید شده درون سلول و یا اکسیدان‌های محیط کشت می‌باشد. لذا به نظر می‌رسد که نیاز خاص جنین به آنتی اکسیدان‌های خارجی در مقاطع قبل و بعد از ZGA متفاوت باشد (۱۹، ۲۰).

هایپوتائورین رادیکال‌های هیدروکسیل در خنثی می‌نماید و از پراکسیداسیون لیپیدی اسپرم جلوگیری می‌کند (۲۱).

این فعالیت آنتی اکسیداتیو در غلظتهای پایین هم اثر می‌کند (۲۲).

در این مسیر، هایپوتائورین می‌تواند در مایعات تولید مثالی نقش فعال آنتی اکسیدانی را برای گامت‌ها و جنین‌ها داشته باشد (۲۳، ۲۴).

گزارش شده است که هایپوتائورین اثرات مثبتی بر روند رشد جنین در هامستر (۲۵) خواهد (۲۶) و انسان (۲۷) داشته است.

با توجه به مطالب فوق در این تحقیق تاثیر افزودن هایپوتائورین به عنوان یک آنتی اکسیدانت غیر آنزیمی به محیط کشت در ارتباط با مهار ROS در دو شرایط تنفس اکسیداتیو و

قدرت زیست‌پذیری^۱ و تکوین جنین‌ها در محیط کشت می‌گردد (۱-۳). Bediawy و همکارانش ارتباط بین جنین انسان با سطح ROS^۲ را در محیط کشت بررسی کردند و نشان دادند که سطح بالای ROS در روز اول کشت همراه با کاهش شکافتگی و افزایش فرگمان‌تاسیون جنینی و کاهش در تعداد بلاستوسیست و در نهایت کاهش توان باروری می‌شود. محققان مذکور همچنین گزارش نمودند که افزایش میزان ROS در مایع فولیکولار به عنوان یک مارکر پیش‌بینی کننده میزان موفقیت لقاچ در محیط آزمایشگاهی است (۴) و همکارانش اثرات افزایش غلظت اکسیژن و H₂O₂ را بر جنین گزارش کرده و نشان دادند که کاهش اکسیژن H₂O₂ در شرایط محیط کشت موجب بهبود کیفیت جنین در مرحله بلاستوسیست می‌شود (۵، ۶). کاملاً مشخص شده است که ROS از جمله پراکسید هیدروژن، آنیون سوپراکساید و رادیکال‌های هیدروکسیل در تمامی حالت‌های پاتولوژیک به مقدار زیادی تولید می‌شوند. این نظریه وجود دارد که ROS نقش مهمی را در بعضی از اختلالات عملکردی تولید مثلی ایفا می‌نماید و شواهدی بر اندازه‌گیری اثر ROS بر عملکرد تولید مثلی نر گزارش شده است (۷).

اختلالات تولید مثلی در هر دو جنس نر و ماده که به وسیله استرس اکسیداتیو ایجاد می‌شوند گزارش شده‌اند و تاثیر سطح ROS روی زیگوت‌ها و یا در رشد ابتدایی جنین مشخص شده است. استرس اکسیداتیو می‌تواند مسئول پاتولوژی توکسیسیتی جنینی در هیدروسلینکس باشد (۸) رادیکال‌های آزاد اکسیژن در محیط کشت می‌تواند رشد جنینی، میزان آبستنی کلینیکی و سطح باروری را تحت تاثیر قرار دهد. در هر دو برنامه IVF و تزریق داخل سیتوپلاسمی اسپرم^۳ (ICSI)، بالا بردن غلظت ROS در محیط کشت در روز اول نشان داده شد که با کاهش میزان آبستنی ارتباط دارد (۹).

با رعایت این مسئله، در برنامه‌های لقاچ آزمایشگاهی - انتقال جنین انسان، این نظریه وجود دارد که در طی غلظت بالای اکسیژن در سیستم کشت آزمایشگاهی تعداد جنین‌های با کیفیت رشد خوب کم خواهد بود (۱۰-۱۱). علاوه بر این، ارتباط مستقیم بین غلظت بالای پراکسیدهیدروژن و بالا رفتن درجه فرگام‌تاسیون یا آپوپتوز در جنین‌های موش نشان داده شده است (۱۲). Wang و همکارانش گزارش کردند که افزودن آنتی اکسیدان‌ها نسبت تکوین بلاستوسیست را در جنین‌های موش بهبود می‌بخشد (۱۳). Catt و همکارانش نشان دادند که استفاده از

¹ Viability² Reactive Oxygen Species³ Intra cytoplasmic Sperm Injection⁴ Zygote genome activation

تعداد یک میلیون به ازای هر میلی لیتر محیط کشت، اضافه شد.
عمل لقاح حدود ۵-۶ ساعت بعد از اضافه کردن اسپرم صورت
می‌گیرد و بدین ترتیب زیگوت بدست آمد (۲۵).

گروه‌های آزمایشی: در ادامه تحقیق زیگوت‌های شستشو داده شده حاصل از لقاح آزمایشگاهی به طور تصادفی در گروه‌های مختلف آزمایشی تقسیم گردید که به تعداد ۲۰ جنین در داخل قطرات ۱۰۰ میکرولیتری در زیر روغن معدنی^۶ کشت داده شدند. جهت ایجاد استرس اکسیداتیو در زیگوت‌ها با افزودن غلظت‌های مختلف هیدروژن پراکسید (H_2O_2) (ساخت شرکت Sigma، آمریکا) به محیط کشت و انکوباسیون به مدت یک ساعت استفاده شد و بعد زیگوت‌ها به قطرات کشت گروه‌های مختلف منتقل شدند و در مراحل بعدی ارزیابی جنین‌ها صورت گرفت.

گروه‌های آزمایشی مورد مطالعه

- گروه کنترل که زیگوت‌ها تنها در محیط کشت HTF حاوی ۴mg/ml BSA کشت داده شدند
- گروه‌هایی که زیگوت‌ها جهت ایجاد تنش اکسیداتیو به مدت یک ساعت در محیط کشت حاوی غلظت‌های مختلف پراکسیدهیدروژن (۲۵، ۵۰ و ۱۰۰ میکرومول) کشت داده شدند
- گروه‌هایی که به محیط کشت غلظت‌های مختلف هایپوتاؤرین (ساخت شرکت Sigma، آمریکا)، (۲/۱، ۰/۱۰، ۰/۵، ۰/۱، ۰/۰۵) و ۰/۰۱ میکرومول) اضافه شد.
- گروه‌هایی که زیگوت‌ها ابتدا جهت ایجاد تنش اکسیداتیو در آن‌ها به مدت ۱ ساعت در محیط کشت حاوی ۱۰m³ پراکسیدهیدروژن کشت داده شده و در مرحله بعدی به محیط کشت‌های حاوی غلظت‌های مختلف هایپوتاؤرین (۰/۰۱، ۰/۰۵، ۰/۰۱، ۰/۰۱ میکرومول) منتقل شدند

ارزیابی رشد جنین‌ها

برای ارزیابی تاثیر تنش اکسیداتیو و اثر آنتی اکسیدانتی مواد مذکور در زیر میکروسکوپ فاز کنتراست مراحل رشد جنینی مورد ارزیابی قرار گرفت، بررسی میزان شکافتگی ۲۴ ساعت بعد از کشت صورت گرفته و در زیگوت‌های موجود در هر گروه، جنین‌ها از نظر میزان فرآگماتاسیون و میزان طی مراحل رشد جنینی یا تعداد جنین‌های متوقف شده و تیپ‌بندی جنین‌های متوقف شده با توجه به فاکتورهای مختلفی نظیر لیز شدن جنین‌ها و نکروتیک بودن آن‌ها و فرآگماتاسیون وجود وزیکول‌های سیتوپلاسمیک مقایسه گردیدند. تیپ‌بندی جنین‌های متوقف شده به شرح ذیل بود: تیپ I

غیراکسیداتیو مورد مطالعه قرار گرفت.

مواد و روش کار

برای انجام این مطالعه از موش‌های سوری نژاد NMRI ماده بارور جوان ۱۰-۱۲ هفت‌های و نر ۸-۱۲ هفت‌های استفاده شد که در شرایط استاندارد با دمای 22 ± 2 درجه سانتی‌گراد، رطوبت ۳۰-۶۰ درصد و با سیکل نوری، ۱۴ ساعت روشنایی و ۱۰ ساعت تاریکی نگهداری می‌شدند. آب و غذا به صورت آزاد در دسترس بود.

این مطالعه بر روی جنین‌های حاصل از لقاح آزمایشگاهی صورت گرفت که نیاز به تحریک تخمک‌گذاری دارد و به شرح زیر صورت گرفت:

تزریق ۷/۵ واحد (IU) هورمون^۱ (PMSG) (ساخت شرکت Folligon، هلند) به حجم ۰/۱ میلی‌لیتر، و ۴۶-۴۸ ساعت بعد تزریق ۷/۵ واحد هورمون (IU) (hCG)^۲ (ساخت شرکت Folligon، هلند) به حجم ۰/۱ میلی‌لیتر به روش داخل صفاقی صورت گرفت. عمل تخمک‌گذاری عموماً ۱۰-۱۲ ساعت بعد از تزریق hCG صورت می‌گیرد.

لاقاح آزمایشگاهی: ابتدا برای تهیه اسپرم، موش نر را به روش جابجایی گردن کشته و بعد از جدا کردن بافت‌های همبندی اطراف دم اپیدیدیم را همراه با مقداری از کanal دفران از بیضه جدا کرده و در داخل پتریدیش^۳ ۶ ساعتی‌تری حاوی محیط کشت hTF^۴ (Sigma, USA) ۴ mg/ml BSA^۵ (Sigma, USA) که قبلًاً جهت تعادل در داخل انکوباتور قرار داده شده بود قرار داده و بعد از ایجاد چند برش در دم اپیدیدیم و فشار در کanal دفران برای خروج اسپرم‌ها در داخل انکوباتور CO₂ گذاشته شد. بعد از ۰/۵ ساعت اسپرم‌ها خارج و در محیط پخش شدند، سپس اسپرم‌ها را شستشو داده و با استفاده از روش شناورسازی^۶ اسپرم‌های متحرک را جدا نموده و جهت ظرفیت‌یابی، اسپرم‌ها به مدت یک ساعت در انکوباتور CO₂ با دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند (۲۵). تخمک‌گیری و لقاح داخل آزمایشگاهی: بعد از ۱۲ ساعت پس از تزریق hCG (صبح روز بعد) بعد از کشتن حیوان به روش جابجایی گردن، لوله‌های رحمی را جدا کرده و در داخل محیط کشت ۳۷ درجه از قبل آماده شده قرار داده و با استفاده از فن Dissecting تخمک‌ها را خارج نموده و پس از شستشو تخمک‌ها را به قطرات محیط لقاح در زیر روغن معدنی حاوی محیط کشت ۴ mg/ml BSA^۷ منتقل کرده و سپس اسپرم‌ها را به

¹ Pregnant Mare Serum Gonadotropine (Folligon)

² Human Chorionic Gonadotropine (Folligon)

³ Human Tubal Fluid

⁴ Bovine Serum Albumin

⁵ Swim up

⁶ Mineral Oil

بر روی افزایش کیفیت رشد جنین‌ها و شکافتنگی بوده است (نمودار ۳).

همچنین مقایسه درصد جنین‌های متوقف شده نشان داد که افزودن غلظت‌های مختلف هایپوتائورین باعث کاهش کاملاً معنی‌دار تعداد جنین‌های متوقف شده در مقایسه با گروه کنترل می‌شود و تیپ جنین‌های متوقف شده در حضور هایپوتائورین اکثرًا از نوع III با لیز و فرآگماناتاسیون کم در مقایسه با گروه کنترل می‌باشد (جدول ۱).

نتایج حاصل از قرار دادن جنین‌ها در معرض غلظت‌های مختلف H_2O_2 سبب ایجاد توقف در جنین‌ها در مرحله یک سلولی و دو سلولی شد که این توقف در غلظت‌های پایین (۵ و ۱۰ میکرومول) اکثرًا از نوع II و یا III با میزان لیز و فرآگماناتاسیون کم بودند (تصویر ۱-E). در غلظت‌های بالای H_2O_2 (۲۵ و ۵۰ میکرومول) میزان بالای توقف جنینی مشاهده شد که اکثرًا از نوع I و تعدادی نیز از نوع II با میزان لیز و فرآگماناتاسیون بالا باشد بسیار کم بودند، به طوری که در غلظت ۵۰ میکرومول اکثریت بالای جنین‌ها در مرحله یک سلولی متوقف شده و لیز و فرآگمانه بودند (تصویر ۱-D) و تنها درصد خیلی کمی از آن‌ها تا مراحل اولیه تقسیم پیشرفت داشته و به مراحل بالاتر تقسیم و رشد جنینی پیش نرفته بودند.

مقایسه درصد جنین‌های دو سلولی ایجاد شده که نشان دهنده شروع شکافتنگی است نشان داد در گروه‌هایی که تنש اکسیداتیو توسط افزودن غلظت‌های مختلف H_2O_2 ایجاد شده بود کاهش کاملاً معنی‌داری را با $P < 0.05$ در مقایسه با گروه کنترل نشان داد و این کاهش در گروه‌های با غلظت‌های بالای H_2O_2 کاملاً محسوس بود به طوری که در غلظت ۲۵ میکرومول تنها ۶۹/۶۸ درصد و در غلظت ۵۰ میکرومول تنها ۲/۵۳ درصد جنین‌ها تا مرحله دوسلولی و بالاتر پیش رفته بودند (نمودار ۱). مقایسه درصد بلاستوسیست‌ها با گروه کنترل نشان داد پس از قرار گرفتن جنین‌ها در معرض استرس اکسیداتیو درصد بلاستوسیست‌ها به میزان قابل توجه و کاملاً معنی‌داری کاهش پیدا کرده بود. به خصوص در غلظت‌های بالا که این کاهش بسیار بالا بود، به طوری که در غلظت ۵۰ میکرومول هیچ گونه بلاستوسیستی ایجاد نشده بود (نمودار ۲) و بلاستوسیست‌های ایجاد شده در غلظت‌های پایین‌تر H_2O_2 نیز از لحاظ مورفولوژی طبیعی بودند (تصویر ۱-E).

نتایج حاصل از شمارش سلولی جنین‌ها نشان داد که میانگین تعداد سلول‌ها به ازای هر جنین در گروه‌هایی که جنین‌ها در معرض غلظت‌های مختلف H_2O_2 قرار گرفته بودند کاهش

جنین‌های با لیز، فرآگمانه شدن و نکروتیک بودن کامل، تیپ II تیپ III جنین‌های با تعداد کمی بلاستومرها لیز و فرآگمانه و ویزیکول سیتوپلاسمیک (۲۵).

کیفیت جنین‌ها و تعداد جنین‌های رشد کرده، درصد شکافتنگی، میزان جنین‌های متوقف شده و درصد بلاستوسیست‌های ایجاد شده در طی ۱۲۰ ساعت در هر گروه مورد ارزیابی قرار گرفت. همچنین برای بررسی کیفیت رشد جنینی و میزان شکافتنگی^۱ بلاستوسیست‌های بدست آمده در گروه‌های مختلف شمارش تعداد سلولی به ازای هر جنین با استفاده از روش air dry technique of Tarkowski آنالیز آماری داده‌ها توسط نرم افزار Minitab و روش Proportion با $P < 0.05$ مورد آنالیز قرار گرفت و نتایج به صورت درصد در نمودارها و جدول مربوطه آورده شد و مقایسه تمایز و تعداد سلول‌های موجود به ازای هر جنین بین گروه‌های مختلف توسط نرم افزار SPSS شماره ۱۶ و روش آماری One way ANOVA و تست تعقیبی Tukey با $P < 0.05$ مورد مقایسه قرار گرفته و میانگین و انحراف معیار آن‌ها بدست آمده و در نمودار مربوطه آورده شد.

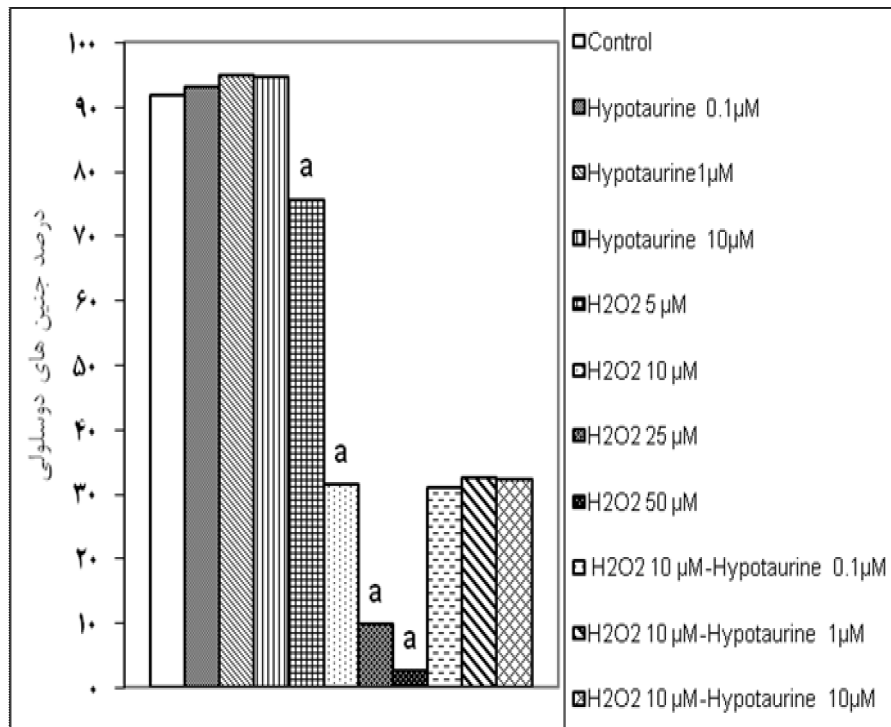
یافته‌ها

نتایج حاصل از افزودن غلظت‌های مختلف هایپوتائورین به محیط کشت در شرایط عادی و بدون تنش اکسیداتیو و مقایسه کیفیت رشد جنین‌ها با گروه کنترل نشان داد، افزودن هایپوتائورین به محیط کشت باعث افزایش کیفیت رشد جنین‌ها و مورفولوژی آن‌ها شد (تصویر ۱-C). بررسی درصد جنین‌ها دو سلولی ایجاد شده در مقایسه با گروه کنترل نشان داد در حضور هایپوتائورین در محیط کشت درصد جنین‌ها در دوسلولی در مقایسه با گروه کنترل افزایش داشت ولی این افزایش از نظر آماری معنی‌دار نبود (نمودار ۱). مقایسه درصد بلاستوسیست‌ها نشان داد، افزودن هایپوتائورین به محیط کشت جنین‌ها باعث افزایش قابل توجه و کاملاً معنی‌دار درصد بلاستوسیست‌ها در مقایسه با گروه کنترل شده است و این افزایش در غلظت‌های ۱ و ۱۰ میکرومول بالا و از نظر آماری کاملاً معنی‌دار بود (نمودار ۲). همچنین مطالعه تعداد سلول‌ها به ازای هر جنین نشان داد افزودن هایپوتائورین سبب افزایش کاملاً معنی‌دار تعداد سلول‌ها به ازای هر جنین در مقایسه با گروه کنترل می‌شود که این نشان دهنده تاثیر افزودن هایپوتائورین به عنوان یک آنتی اکسیدانت به محیط کشت جنین‌ها

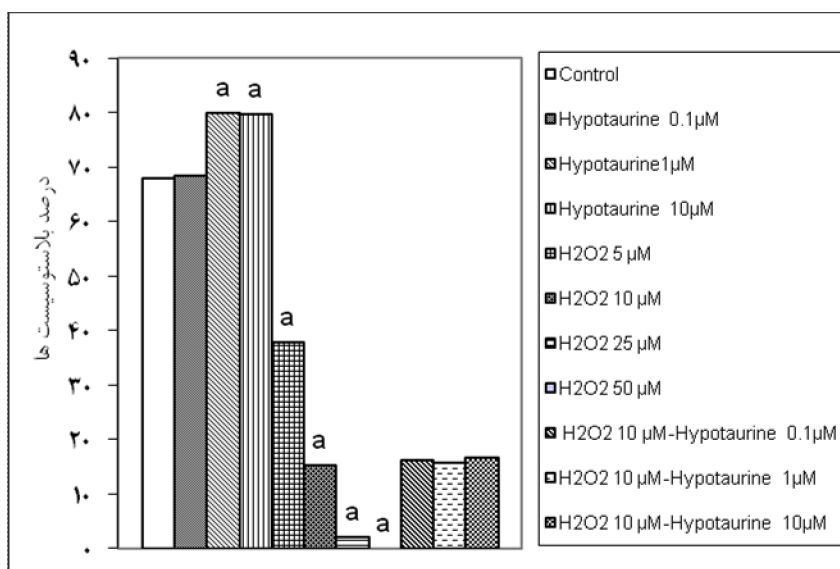
^۱ Cleavage rate

باعث افزایش معنی دار تعداد سلول ها به ازای هر جنین در شرایط تنفس اکسیداتیو شده است (نمودار^۳) و نشان می دهد که هایپوتاورین باعث بهبود کیفیت رشد و میزان شکافتگی در جنین های کشت داده شده در شرایط تنفس اکسیداتیو می شود. بررسی جنین های متوقف شده نشان داد، هایپوتاورین باعث کاهش درصد جنین های متوقف شده گردید ولی این تفاوت از نظر آماری معنی دار نبود. مطالعه نوع جنین های متوقف شده براساس میزان لیز و فرگمانتاسیون آنها نشان داد، میزان لیز و فرگمانتاسیون جنین های متوقف شده در شرایط تنفس اکسیداتیو در حضور هایپوتاورین کاهش معنی داری را داشت (جدول ۱). بررسی اثر هایپوتاورین بر مورفولوژی بلاستوسیستها نشان داد افروden هایپوتاورین در شرایط تنفس اکسیداتیو سبب بهبود مورفولوژی بلاستوسیست های ایجاد شده با میزان لیز و فرگمانتاسیون و واکوئله شدن کم شد (تصویر ۱).

معنی داری را در مقایسه با گروه کنترل نشان می داد و این کاهش در غلظت های بالای H₂O₂ بیشتر بود (نمودار^۳). مطالعه اثر هایپوتاورین در شرایط تنفس اکسیداتیو با قرار دادن آنها به مدت یک ساعت در معرض ۱۰ میکرومول H₂O₂ در محیط کشت و در ادامه، کشت آنها در محیط کشت حاوی غلظت های مختلف هایپوتاورین نشان داد که هایپوتاورین به خصوص در غلظت ۱۰ میکرومول تا حدودی موجب مهار آسیب های ناشی از تنفس اکسیداتیو گردیده و باعث افزایش درصد جنین های دوسلولی، در مقایسه با گروه تنفس اکسیداتیو شده است ولی این تفاوت از نظر آماری معنی دار نبود (نمودار ۱). مقایسه درصد بلاستوسیست ها نشان داد هایپوتاورین باعث افزایش درصد بلاستوسیست ها در شرایط تنفس اکسیداتیو می شود که این افزایش از نظر آماری معنی دار نبود (نمودار ۲). مقایسه تعداد سلول ها به ازای هر جنین نشان داد، هایپوتاورین در غلظت های ۱ و ۱۰ میکرومول



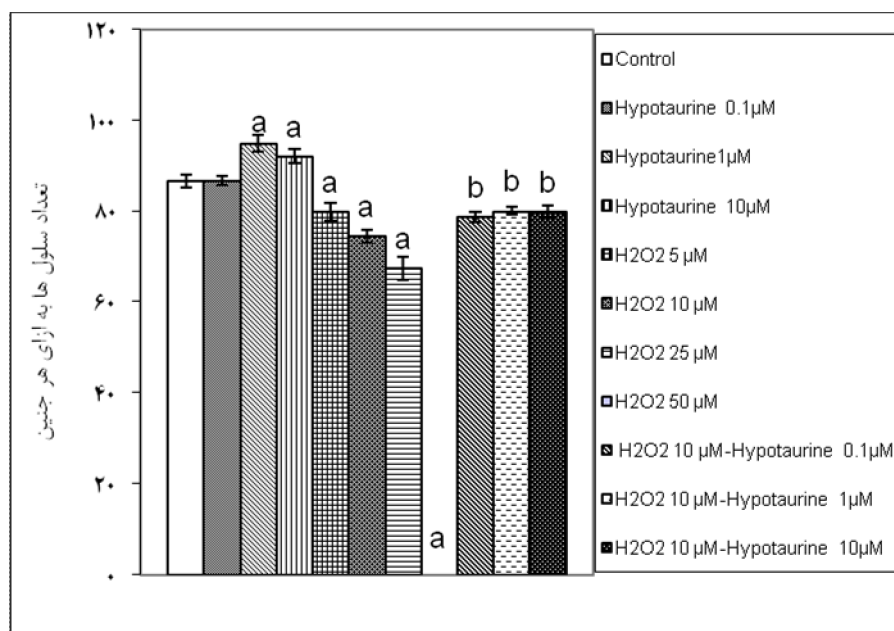
نمودار شماره (۱): مقایسه درصد جنین های دوسلولی در گروه های مختلف مطالعه (درصد نسبت به تعداد کل جنین ها)، معنی دار بودن گروه ها در مقایسه با گروه کنترل با a و در مقایسه با گروه تنفس اکسیداتیو حاوی غلظت ۱۰ میکرومول H₂O₂ با b (که تفاوت معنی داری وجود ندارد) نشان داده شده است (P<0.05)



نمودار شماره (۲): مقایسه درصد بلاستوپیستها در گروه‌های مختلف مورد مطالعه(درصد نسبت به تعداد کل جنین‌ها)، معنی‌دار بودن گروه‌ها

در مقایسه با گروه کنترل با a و در مقایسه با گروه تنفس اکسیداتیو حاوی غلظت ۱۰ میکرومول H_2O_2 با b (که تفاوت معنی‌داری وجود ندارد)

($P < 0.05$) نشان داده شده است



نمودار شماره (۳): مقایسه تعداد سلول‌ها به ازای هر جنین (میزان شکافتگی و رشد جنینی) در گروه‌های مختلف مورد مطالعه

(میانگین±انحراف معیار)، معنی‌دار بودن گروه‌ها در مقایسه با گروه کنترل با a و در مقایسه با گروه تنفس اکسیداتیو حاوی غلظت ۱۰ میکرومول

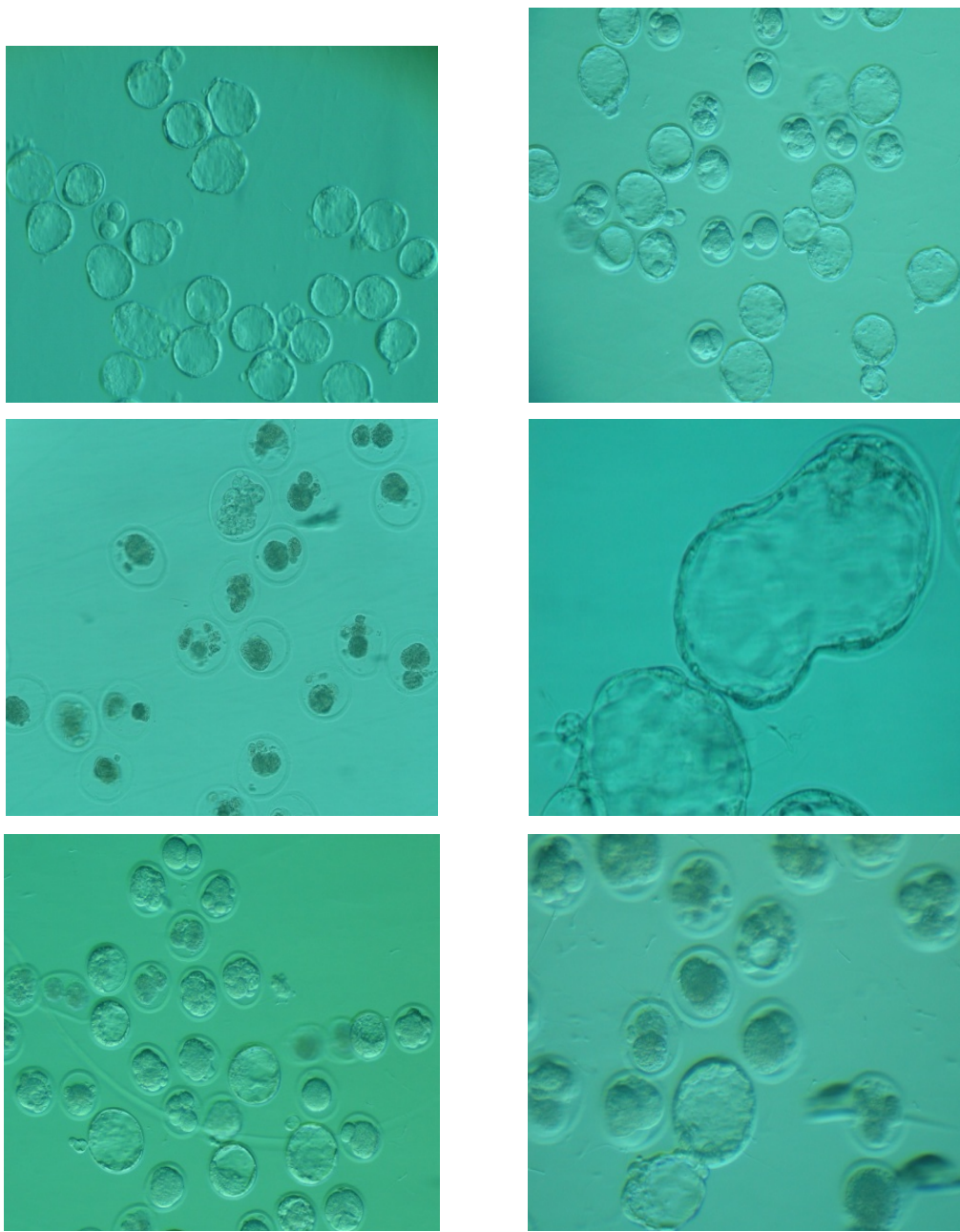
($P < 0.05$) با b نشان داده شده است

جدول شماره (۱): مقایسه گروه‌های مختلف از نظر درصد و نوع توقف جنینی ($P<0.05$), معنی‌دار بودن گروه‌ها در مقایسه با گروه کنترل با

a و در مقایسه با گروه تنفس اکسیداتیو حاوی غلظت $10 \text{ میکرومول H}_2\text{O}_2$ با b نشان داده شده است

تعداد کل جنین‌ها در هر گروه	تعداد کل جنین‌های متوقف شده	III	II	I	
۱۴۶	۴۷ (۳۲/۱۹)	۳۲ (۲۱/۹۱)	۱۱ (۷/۵۳)	۴ (۲/۷۴)	کنترل تعداد (%)
۱۷۱	۵۴ (۳۱/۵۸)	۳۹ (۲۲/۸۰)	۱۰ (۵/۸۵)	۵ (۲/۹۲)	هایپوتاؤرین $\cdot/\mu\text{M}$
۱۷۴	۳۵ (۲۰/۱۱) a	۳۳ (۱۸/۹۶) a	۲ (۱/۱۵) a	۱ (۰/۵۷) a	هایپوتاؤرین $1\mu\text{M}$
۱۶۷	۳۴ (۲۰/۳۶) a	۲۹ (۱۷/۲) a	۲ (۱/۲۰) a	۳ (۱/۸۰)	هایپوتاؤرین $10\mu\text{M}$
۱۴۳	۸۹ (۶۲/۲۳)a	۱۰ (۶/۹۹)a	۵۵ (۳۸/۴۶)a	۲۴ (۱۶/۷۸)a	$\text{H}_2\text{O}_2 5 \mu\text{M}$
۱۷۲	۱۴۶ (۸۴/۸۸)a	۹ (۵/۲۳)a	۳۷ (۲۱/۵۱)a	۱۰۰ (۵۸/۱۴)a	$\text{H}_2\text{O}_2 10 \mu\text{M}$
۱۵۵	۱۵۲ (۹۸/۰۶)a	•a	۱۴ (۹/۰۳)a	۱۳۸ (۸۹/۰۳)a	$\text{H}_2\text{O}_2 25 \mu\text{M}$
۱۵۸	۱۵۸ (۱۰۰)a	•a	۴ (۲/۰۳)a	۱۵۴ (۹۷/۴۷)a	$\text{H}_2\text{O}_2 50\mu\text{M}$
۱۶۸	۱۴۱ (۸۲/۴۶)	۱۲ (۷/۱۴)	۳۹ (۲۳/۲۱)	۹۰ (۵۳/۵۷)	$\cdot/\mu\text{M} + \text{هایپوتاؤرین } 1\mu\text{M}$
۱۷۲	۱۴۵ (۸۴/۳۰)	۱۲ (۶/۹۸)	۳۶ (۲۰/۹۳)	۹۷ (۵۶/۳۹)	$\text{H}_2\text{O}_2 10 \mu\text{M} + \text{هایپوتاؤرین } 1 \mu\text{M}$
۱۶۸	۱۴۰ (۸۳/۳۳)	۱۵ (۸/۹۳)	۴۱ (۲۴/۴۰)	۸۴ (۵۰)b	$10 \mu\text{M} + \text{هایپوتاؤرین } \text{H}_2\text{O}_2 10 \mu\text{M}$

تمامی داده‌ها مثل گروه کنترل به صورت تعداد (درصد نسبت به کل جنین‌ها در هر گروه) آورده شده است



تصویر ۱- A- گروه کنترل تمایز درصدی از جنین‌ها به بلاستوسیست بعد از ۱۲۰ ساعت انکوباسیون و درصدی از جنین‌ها که در مراحل مختلف رشد متوقف شده اند، **B**- گروه حاوی هایپوتائورین که در آن درصد بالایی از جنین‌های بلاستوسیست اکسپند و هج شده تمایز یافته‌اند، **C**- بلاستوسیست در مرحله هج شدن را نشان می‌دهد، **D**- گروهی که به محیط کشت ۵۰ میکرومول H_2O_2 اضافه شده بود و نشان می‌دهد که تمامی جنین‌ها در مراحل اولیه رشد متوقف شده و درجات بالایی از لیز و فراغماتاتاسیون را نشان می‌دهند، **E**- گروهی که به محیط کشت ۱۰ میکرومول H_2O_2 اضافه شده بود و نشان می‌دهد که تعداد کمی از جنین‌ها به مرحله بلاستوسیست رسیده‌اند و بلاستوسیست‌های ایجاد شده از لحاظ مورفولوژی مناسب نمی‌باشند و سایر جنین‌ها در مراحل اولیه رشد متوقف شده و دچار لیز و فراغماتاتاسیون شده هستند، **F**- گروه هایپوتائورین در شرایط تنفس اکسیداتیو که نشان می‌دهد هایپوتائورین تاحدودی توансه آسیب‌های ناشی از استرس اکسیداتیو را مهار نماید که تعدادی از جنین‌ها به مرحله بلاستوسیست تمایز یافته‌اند و سایر جنین‌ها به این مرحله نرسیده‌اند ولی با این وجود میزان لیز و فراغماتاتاسیون که در جنین‌ها دیده می‌شود به مراتب کمتر است.

بحث و نتیجه‌گیری

استرس اکسیدانتیو به معنای افزایش در سطح رادیکال‌های آزاد اکسیژن بدن است که از میزان دفاع آنتی اکسیدانتی بدن تجاوز می‌کند^(۲۷) و در مواردی از مشکلات مختلف تولیدمثی نظری آندومتریوز، فولیکولوزن^۱ و بلوغ غیر طبیعی تخمک، مایع هیدروپالپینگسی^۲، نکروزواسپرمیا^۳ و آستنوسپرمیا^۴ دلالت دارد.^(۲۸)

نتایج تحقیق نصر اصفهانی و همکاران بیان‌گر این نکته کلیدی بود که جنین‌های موش کشت داده شده در مقطع خاص ایست تکوین حاوی بیشترین میزان ROS درون سلولی هستند. در واقع برای اولین بار ارتباط بین ایست تکوینی و مقادیر ROS مشخص گردید و نشان داده شد که ترکیب مواد موجود در محیط کشت از جمله گلوکز، EDTA، گلوتاتیون و نیز اکسیژن محیط بر میزان ROS درون سلولی و شدت بروز ایست تکاملی موثر خواهد بود و همچنین نشان دادند که افزایش ROS مطابق با ایست تکوین جنین‌های موش دو سلولی در آزمایشگاه می‌باشد^(۲۹). افزایش در میزان رادیکال‌های آزاد اکسیژن بر روی غشاء سلول، DNA و میتوکندری‌ها موثر است و به نظر می‌رسد این تاثیر به عنوان واسطه‌ای باشد تا آبشار آپوپتوزی را از تنظیم خارج کند^(۳). شواهد فراوان نشان می‌دهد که سطوح بالای H₂O₂ بسته به غلظت آن سبب آپوپتوز و نکروز در گونه‌های مختلف سلول‌های سوماتیک می‌شود^(۳۰-۳۳).

نتایج این مطالعه نشان داد که توان رشد جنین در مراحل اولیه پیش از لانه‌گزینی پس از قرار گرفتن کوتاه مدت در معرض رادیکال‌های آزاد اکسیژن به شدت کاهش یافته است. نتایج بدست آمده از مطالعه حاضر با نتایج حاصل از سایر مطالعات صورت گرفته در این زمینه مطابقت دارد. همچنین مشخص شد که دزهای بالای رادیکال‌های آزاد اکسیژن در محیط کشت تاثیرات بیشتری را سبب می‌شوند و از یک حد آستانه غلظت به بالا تاثیر کامل بوده و مانع رشد جنین و یا سبب حالت‌های غیر طبیعی شدید می‌شود که نشانگر وابسته به غلظت بودن رشد جنین در ارتباط با رادیکال‌های آزاد می‌باشد. بهطوری که در این مطالعه مشاهده شد که قرار دادن جنین‌ها به مدت یک ساعت قبل از کشت در محیط حاوی غلظت‌های مختلف H₂O₂ باعث ایجاد آسیب در جنین‌های پیش از لانه‌گزینی گردیده است بهطوری که جنین‌هایی که در معرض غلظت ۵۰ میکرومول H₂O₂ قرار گرفتند اکثریت جنین‌ها قادر قدرت شکافتگی و رشد بودند و تنها درصد

خیلی کمی از آن‌ها تا مراحل اولیه رشد جنینی پیش رفته و دچار لیز و فراگمانتسیون شده بودند^(تصویر ۱-D). ولی در غلظت‌های پایین H₂O₂ (۵ و ۱۰ میکرومول) تاثیرات کمتر بوده و باعث کاهش شکافتگی و رشد جنین‌ها و کاهش کیفیت جنین‌ها و مورفلوژی آن‌ها شد، هر چند که درصدی از این جنین‌ها تا مرحله بلاستوسیست پیش رفتند ولی در مقایسه با گروه کنترل این درصد خیلی پایین بوده و بلاستوسیست‌های حاصله از نظر مورفلوژی نیز حالت غیر طبیعی را نشان دادند^(تصویر ۱-E).

برخی از دانشمندان گزارش نموده‌اند که توقف جنین‌ها در فاز G2/M هم‌زمان با افزایش در سطح رادیکال‌های آزاد اکسیژن می‌باشد^(۳۴، ۳۵). بنابراین می‌توان میزان شکافتگی و کیفیت جنین‌های تولید شده در شرایط داخل آزمایشگاهی را با افزودن پاک کننده‌های رادیکال‌های آزاد اکسیدان به محیط کشت جنین افزایش داد. از سوی دیگر با توجه به اثرات مهاری ROS بر تکوین اولیه جنینی تاکنون آنتی اکسیدان‌های گوناگونی در محیط کشت بررسی شده است.

اثرات تخریبی رادیکال‌های آزاد توسط سیستم آنتی اکسیدان درون سلولی مانند گلوتاتیون، اسید آسکوربیک و آنزیمهای مانند سوبر اکسید دیسموتاز(SOD)، کاتالاز و گلوتاتیون پراکسیداز(GPX) کنترل و یا مهار می‌گردد^(۲). با این وجود به نظر می‌رسد که در شرایط کشت آزمایشگاهی جنین‌های پستانداران، میزان تولید این رادیکال‌های آزاد بیش از ظرفیت آنتی اکسیدانی این جنین‌ها می‌باشد. لذا به منظور غلبه بر این عدم تعادل اکسیدانی انواع آنتی اکسیدان‌های با منشا خارجی پیش‌بینی و ارائه گردیده‌اند^(۱۷). از سوی دیگر به نظر می‌رسد که توان دفاع آنتی اکسیدانی جنین‌های آزمایشگاهی در مقاطع مختلف تکوین تا مرحله‌ی بلاستوسیست متفاوت باشد. گروهی از محققان معتقدند که ظرفیت اصلی آنتی اکسیدانی جنین‌ها در مراحل اولیه تقسیمات زیگوت وابسته به ذخیره mRNA مادری به ارث رسیده درون اووسیت می‌باشد و تدریجاً در مرحله فعالیت ژنوم جنینی است که ژنوم جنین قادر به فعالیت متقابل در مقابل اکسیدان‌های تولید شده درون سلول و یا محیط کشت می‌باشد. لذا به نظر می‌رسد که نیاز خاص جنین به آنتی اکسیدان‌های خارجی در مقاطع قبل و بعد از ZGA متفاوت باشد^(۳۶).

مکانیسم‌های دفاعی متعددی در جنین و محیط پیرامونی احاطه کننده آن وجود دارد. در بدن^۴ به نظر می‌رسد اووسیت‌ها و جنین‌ها در برابر استرس اکسیدانتیو به‌واسطه پاک‌کننده‌های اکسیدانی موجود در مایعات فولیکولی و اوپدوکت محافظت

⁴ in vivo

¹ Hydrosalpingeal fluid

² necrozoospermia

³ Astenospermia

غلظت‌های مختلف هایپوتاؤرین می‌شود که نشان می‌دهد افزودن هایپوتاؤرین به عنوان یک آنتیاکسیدانت به محیط کشت جنین می‌تواند بسیار مفید باشد. همچنین نتایج حاصل از افزودن هایپوتاؤرین به محیط در شرایط تنفس اکسیداتیو در جنین‌هایی که قبل از کشت به مدت یک ساعت در داخل محیط کشت حاوی ۱۰ میکرومول H_2O_2 کشت داده شده بودند نشان داد که تا حدودی هایپوتاؤرین می‌تواند بر روی کیفیت و روند رشد جنین‌ها در شرایط تنفس اکسیداتیو موثر باشد ولی این تأثیرات در شرایط عادی و بدون تنفس اکسیداتیو مشخص‌تر و معنی‌دارتر بوده است. بنابراین افزودن هایپوتاؤرین جهت بهبود روند رشد جنین و جلوگیری از اثرات مخرب رادیکال‌های آزاد اکسیژن به محیط کشت‌های جنینی توصیه می‌شود.

تشکر و قدردانی

بدین وسیله از تمام کسانی که در انجام این تحقیق ما را یاری نموده‌اند ب衷心 شناب آقای آراز رابری و خانم‌ها سحر غفاری، سمیرا ابراهیم‌زاده و کیانا کارگر کمال تشکر و قدردانی را داریم.

می‌شوند. مقادیر بالای تأثیرین و هایپوتاؤرین در گامت‌ها و در محیط اطراف جنین تمام گونه‌های مورد آزمایش مشاهده شده است (۳۷). این ترکیبات به وسیله سلول‌های اپیتلیال اوپیوکتی سنتز می‌شود (۳۸). هایپوتاؤرین رادیکال‌های هیدروکسیل را خنثی می‌نماید و از پراکسیداسیون لیپیدی اسپرم جلوگیری می‌کند (۱۸).

بنابراین به نظر می‌رسد که افزودن آنتیاکسیدانت‌ها به محیط کشت جنین در مراحل مختلف رشد بخصوص در قبل و بعد از بیان ژنوم جنینی (ZGA) که بیشترین میزان تولید ROS را در جنین همراه دارد برای افزایش کیفیت جنین و بهبود رشد جنین در شرایط داخل آزمایشگاهی مناسب باشد که مطالعه اخیر تا حدودی نشان داد که افزودن آنتیاکسیدانت هایپوتاؤرین در شرایط طبیعی بدون شرایط تنفس اکسیداتیو باعث بهبود و افزایش کیفیت جنین، افزایش درصد جنین‌های دو سلولی که بیانگر شروع شکافتگی در جنین است، افزایش درصد بلاستوسیست و افزایش تعداد سلول‌ها در جنین‌ها بعد از کشت در محیط کشت‌های حاوی

References

1. Abdoon ASS, Kandil OM, Otoi T, Suzuki T. Influence of oocyte quality, culture media and gonadotropins on cleavage rate and development of in vitro fertilized buffalo embryos. Anim Reprod Sci 2001; 65: 215-23.
2. Guérin P, El Mouatassim S, Ménézo Y. Oxidative stress and protection against reactive oxygen species in the pre-implantation embryo and its surroundings. Hum Reprod Update 2001; 7:175-89.
3. Chaudiere J, Ferrari-Illiou R. Intracellular antioxidant from chemical to biochemical mechanism. Food Chem 1999; 37:949-62.
4. Bedaiwy MA, Falcone T, Sharma KR. Prediction of endometriosis with serum and peritoneal fluid markers: a prospective controlled trial. Hum Reprod 2002; 17: 426-31.
5. Yoneda A, Suzuki K, Mori T, Veda J, Watanabe T. Effect of delipidation and oxygen concentration on in vitro development of porcine embryos. J Reprod Dev 2004; 50: 287-95.
6. Carbone MC, Tatone C, Delle SD, Marci R, Caserta D, Colonna R, et al. Antioxidant enzymatic defences in human follicular characterization and age-dependent changes. Mol Hum Reprod 2003; 9: 639-43.
7. Aitken RJ, Harkiss D, Buckingham DW. Analysis of lipid peroxidation mechanisms in human spermatozoa. Mol Reprod Dev 1993; 35: 302-15.
8. Attaran M, Pasqualotto E, Falcone T, Goldberg JM, Miller KF, Agarwal A, et al. The effect of follicular fluid reactive oxygen species on the outcome of in vitro fertilization. Int J Fertil Womens Med 2000; 45(5): 314-20.
9. Bedaiwy MA, Falcone T, Maher SM, Abdel AN, Sharma KR, Worley SE, et al. Differential growth of human embryos in vitro: role of reactive oxygen species. Fertil Steril 2004; 82:593-600.

10. Goto Y, Noda Y, Narimoto K. Oxidative stress on mouse embryo development in vitro. *Free Radic Biol Med* 1992; 13(1): 47-53.
11. Goyanes VJ, Ron-Crozo A, Costas E. Morphometric categorization of the human oocyte and early conceptus. *Hum Reprod* 1990; 5: 69-75.
12. Catt JW, Henman M. Toxic effect of oxygen on human embryo development. *Hum Reprod* 2000; 15: 199-206.
13. Wang X, Falcone T, Attaran M, Goldberg JM, Agarwal A, Sharma RK. Vitamin C and vitamin E supplementation reduce oxidative stress-induced embryo toxicity and improve the blastocyst development rate. *Fertil Steril* 2002; 78: 1272-7.
14. Cassanoa E, Tostoa L, Balestrieria M, Zicarellib L, Abresciaa P. Antioxidant defense in the follicular fluid of water buffalo. *Cell Physiol Biochem* 1999; 9:106-16.
15. Cetica Pintos LN, Dlvit GC, Beconi MT. Antioxidant enzyme activity and oxidative stress in bovine oocyte in vitro maturation. *IUBMB Life* 2001; 51:57-64.
16. Agarwal A, Gupta S, Sharma RK. Role of oxidative stress in female reproduction. *Reprod Biol Endocrin* 2005; 3:28.
17. Ali AA, Biledaeu JF, Sirard MA. Antioxidant requirements for bovine oocytes various during in vitro maturation fertilization.and development. *Theriogenology* 2003; 59:939-49.
18. Alvarez JG, Storey BT. Taurine, hypotaurine, epinephrine and albumin inhibit lipid peroxidation in rabbit spermatozoa and protect against loss of motility. *Biol Reprod* 1983; 29: 548-55.
19. Aruoma OI, Halliwell B, Hoey BM. The antioxidant action of taurine, hypotaurine and their metabolic precursors. *Biochem J* 1988; 256: 251-5.
20. Ogasawara M, Nakamura T, Koyama I. Reactivity of taurine with aldehydes and its physiological role. *Chem Pham Bull* 1993; 41: 2172-5.
21. Van Winkle LJ, Dickinson HR. Differences in amino acid content of preimplantation mouse embryos that develop in vitro vs. in vivo. In vitro effects of 5 amino acids that are abundant in oviductal secretions. *Biol Reprod* 1995;52:96-104.
22. Barnett DK, Bavistar BD. Hypotaurine requirement for in vitro development of golpden hamster one cell embryos into morulae and blastocysts, and production of term offspring from in vitro-fertilized ova. *Biol Reprod* 1992; 47: 297-304.
23. Reed ML, Illera MJ, Petters RW. In vitro culture of pig embryos. *Theriogenology* 1992; 37: 95-109.
24. Devreker F, Hardy K. Effects of glutamine and Taurine on preimplantation development and cleavage of mouse embryo in vitro. *Biol Reprod* 1997; 57:921-8.
25. Hedrich H. The laboratory mouse: handbook of experimental animals. 2nd Ed. New York: Academic Press; 2006.
26. Tarkowski AK. An air drying method for chromosome preparations from mouse eggs. *Cytogenetics (Basel)* 1966; 5: 394-400.
27. Agarwala A, Saleh RA, Bedaiwy MA. Role of reactive oxygen species in the pathophysiology of human reproduction. *Fertil Steril* 2003; 79: 829-43.
28. Goto Y, Noda Y, Mori T. Increased generation of reactive oxygen species in embryos cultured in vitro. *Free Radic Biol Med* 1993; 15: 69-75.
29. Nasr-Esfahani MH, Johnson MH. The origin of reactive oxygen species in mouse embryos cultured in vitro. *Development* 1991; 113: 551-60.
30. Forrest VJ, Kang YH, McClain DE, Robinson DH, Ramakrishnan N. Oxidative stress-induced apoptosis prevented by trolox. *Free Radical Biol Med* 1994; 16: 675-84.
31. Tada-Oikawa S, Oikawa S, Kawanishi M, Yamada M, Kawanishi S. Generation of hydrogen peroxide precedes loss of mitochondrial

- membrane potential during DNA alkylation induced apoptosis. FEBS Lett 1999; 442: 65-9.
32. Halliwell B, Aruoma OI. DNA damage by oxygen-derived species. Its mechanism and measurement in mammalian system. FEBS Lett 1991; 281: 9-19.
33. Wiese AG, Pacifici RE, Davies KJA. Transient adaptation to oxidative stress in mammalian cells. Arch Biochem Biophys 1995; 318: 231-40.
34. Kurabayashi Y, Gagnon C. Effect of catalase and thioredoxin addition to sperm incubation medium before in vitro fertilization on sperm capacity to support embryo development. Fertil Steril 1996; 66(6): 1012-17.
35. Nasr-Esfahani MH, Johnson MH. The origin of the reactive oxygen species in mouse culture in vitro. Development 1991; 113: 551-60.
36. Meirelles FV, Caetano AR, Watanabe YF, Ripamonte P, Carambula SF, Merighe GK, et al. Genome activation and developmental block in bovine embryos. Anim Reprod Sci 2004; 82: 13-20.
37. Guérin P, Ménézo Y. Hypotaurine and taurine in gamete and embryo environments: de novo synthesis via cysteine sulfenic acid pathway in oviduct cells. Zygote 1995; 3: 333-43.
38. Guerin, P, Gillaud, J, menezo Y, 1995. Hypotaurine in spermatozoa and genital secretions and its production by oviduct epithelial cells in vitro. Hum. Reprod. 10, 866-872.