

الإنضاج المختبري لبويضات الماعز المحلي باستعمال تراكيز مختلفة من السائل الحويصلي للأغنام (SFF)

عبيد عبد الستار الجابري

جامعة المثنى /كلية الزراعة

علي عبد الله زعيري السعدون

جامعة المثنى /كلية الزراعة

المستخلص

اجريت الدراسة في مختبر الدراسات العليا التابع لكلية الزراعة جامعة المثنى قسم الثروة الحيوانية وكان الهدف منها معرفة تأثير إضافة السائل الحويصلي للأغنام SFF بتراكيز مختلفة 0, 5, 10, و15% إلى الوسط الزراعي القياسي SMART media على النسبة المئوية للإنضاج المختبري لبويضات الماعز المحلي.

تم تحضير السائل الحويصلي بعد جمع مبايض الأغنام من المجزرة وسحب السائل الحويصلي من الحويصلات المبيضية الكبيرة والمتوسطة وتصفيته وإجراء عملية Inactivation عليه وإضافة المضادات الحيوية (البنسلين والستربتومايسين), وحفظ السائل الحويصلي للماعز بالتجميد البسيط لحين الاستعمال.

تم حساب النسبة المئوية للإنضاج المختبري لبويضات الماعز وظهرت النتائج تفوق التركيز 15% SFF معنويًا ($P < 0.05$) في النسبة المئوية للإنضاج المختبري 59 ± 0.5 على بقية التراكيز 5, 10, و15% وكانت 48 ± 0.5 و 47 ± 0.4 و 50 ± 0.4 % على التوالي بالنسبة للبويضات التي تحتوي على ركام جرثومي. أما البويضات التي لا تحتوي على ركام جرثومي فقد أظهرت نتائج الدراسة الحالية عدم وجود فروقات معنوية في النسبة المئوية للإنضاج المختبري بين تراكيز السائل الحويصلي SFF 0, 5, 10, و15% وكانت 30 ± 0.6 , 37 ± 0.6 , و 40 ± 0.5 % على التوالي.

المقدمة

للثروة الحيوانية أهمية في الاقتصاد الوطني والأمن الغذائي , فالاهتمام العلمي بهذه الثروة وتطويرها وتنميتها سوف يسهم في توفير الغذاء والكساء للسكان الذين يزدادون بشكل متصاعد ومستمر. ولأهمية الحيوانات بات من الضروري إجراء مزيد من البحوث لتسليط الضوء على تقنيات حديثة لتكاثرها وتحسينها وراثيا والتغلب على حالات عدم الإخصاب وبالتالي عدم الانجاب (Trounson وآخرون, 2005).

يتميز الماعز المحلي بمزايا عديدة منها مقاومة ظروف البيئة القاسية والأمراض وقابليته تحمل ظروف الرعي لمسافات طويلة إلا أنه بحاجة إلى تحسين وراثي عن طريق التضرير مع سلالات أخرى متميزة وراثيا مثل الشامي والسانين اللتان تتميزان بإنتاج حليب عالٍ ونسبة خصوبة عالية (ابراهيم, 1998). إن تحسين الكفاءة التناسلية هو هدف يسعى إليه المهتمون بالإنتاج الحيواني ولتحقيق ذلك فقد استحدث الباحثون عدد من التقنيات وتسمى المساعدة على الانجاب Assisted Reproductive Technologies (ART) وتتمثل بفرط الإباضة وتزامن الشياخ ونقل الأجنة والاختصاص الخارجي (IVF) in vitro fertilization, وحقن النطفة داخل سايتوبلازم البويضة (ICSI) Intracytoplasmic sperm injection, والاستنساخ وتجميد البويضة وتجميد السائل المنوي والتلقيح الاصطناعي وهذه التقنيات تهدف إلى معالجة المشاكل التناسلية وزيادة عدد المواليد من الحيوانات المتميزة وراثيا وتقليل مدى الجيل للإسراع في برامج التحسين الوراثي (Wright؛ 2004, Gordon وآخرون, 2008). ونظرا لأهمية الأوساط الزراعية في تطبيق كل من التقنيات التناسلية السابقة الذكر حرص العديد من الباحثين على إيجاد أوساط زرعية تتوفر فيها كافة العناصر الضرورية لنمو وإدامة البويضة والنطفة على حد سواء منها إضافة مصدر

بروتينية مختلفة وهرمونات وسكريات وهذه كلها تهدف لإيجاد ظروف بيئية مشابهة للظروف البيئية داخل الجسم الحي (Son وآخرون, 2008).

من هنا جاءت إضافة السائل الحويصلي إلى الأوساط الزرعية المستخدمة في إنضاج وإخصاب البويضات داخل المختبر أو استخدامه كوسط لإنضاج وإخصاب البويضات بدلاً من الأوساط الزرعية القياسية ليس لأنه مادة رخيصة وسهل الحصول عليها فقط وإنما لأنه يوفر بيئة مشابهة للبيئة داخل الجسم الحي (Gupta وآخرون, 2008).

المواد وطرائق العمل

1- جمع المبايض

جمعت مبايض الأغنام من مجزرة السماوة بعد الذبح مباشرة ونقلها إلى المختبر خلال وقت قياسي حوالي (ساعة واحدة) باستخدام حاويات بلاستيكية تحتوي على المحلول الفسيولوجي (0.9%) المدعم بالمضادات الحيوية (Streptomycin 100 IU\ML و Penicillin 100) ووضعت داخل قنينة ثرموس بدرجة حرارة 37c وبعدها تم نقلها إلى المختبر وغسلها ثلاث مرات بالمحلول الفسيولوجي الدافئ للتخلص من الدم والشوائب العالقة بالمبايض (Dieleman و Kruij, 1982). وإجراء عملية تحضير السائل الحويصلي لإضافته إلى الوسط الزرع.

2- تحضير السائل الحويصلي

جمع السائل الحويصلي من مبايض الاغنام باستخدام ابرة قياس 20 ومحقنة طبية قياس 5مل من الحويصلات المبيضية المتواجدة على سطح المبايض وقد تم ترشيحه باستخدام فلتر قياس 22mm ووضع في أنابيب اختبار وادخاله داخل حمام مائي بدرجة 45م لمدة 45دقيقة هذه العملية تدعى Inactivation؛ وذلك لتعطيل فعالية بعض البروتينات التي توجد في السائل الحويصلي والتي تعيق أو تنطئ من عملية انضاج البويضات (Dieleman و Kruij, 1982). بعدها وضع السائل الحويصلي داخل جهاز الطرد المركزي بقوة 3000 دورة في الدقيقة لمدة 15 دقيقة وذلك لإزالة الترسبات والمواد العالقة المتبقية في السائل الحويصلي. ثم إضافة السائل الحويصلي إلى الوسط الزرعى أو إضافة البنسلين والستربتومايسين إليه وتجميده لاستخدامه في وقت لاحق

3- جمع البويضات

جمعت البويضات من المبايض المأخوذة من المجزرة (بالطريقة المذكورة اعلاه) بطريقة Oocyte aspiration وذلك عن طريق سحب السائل الحويصلي من الحويصلات الموجودة على سطح المبيض والتي لا يقل قطرها عن 2mm بواسطة ابرة قياس 20 محقنة طبية تحتوي على 0.5مل من الوسط الزرعى مع 100IU\mL مانع تخثر (Heparin) لمنع التصاق البويضات مع بعضها , بعد سحب البويضات تم وضعها في طبق بتري وأجريت عملية جمع البويضات تحت المجهر التشريحي وباستعمال ماصة باستور محورة نقلت البويضات ثلاث مرات إلى طبق يحتوي على الوسط الزرعى لغرض غسل البويضات وازالة بقايا الخلايا العالقة بها وقد تم إزالة البويضات التالفة Atratic oocyte والتي ميزت كونها منكمشة ووجود فراغ واسع بينها وبين المنطقة الشفافة Zona pellucida أو تلف هذه المنطقة .

4- تصنيف البويضات

أما بالنسبة لحيوية البويضات فبعد جمع البويضات وغسلها ثلاث مرات بواسطة SMART medium تم تقديرها باستخدام صبغة Trypan blue حيث تم تشخيص البويضات التي تقبل الصبغة على إنها ميتة لأنها لا

تقبلها إذا كانت حية وكذلك عزلت البويضات وصنفت حسب المظهر الخارجي (الشكلية) على أساس طبيعية وغير طبيعية (Atratic oocyte) والتي ميزت كونها منكمشة ووجود فراغ واسع بينها وبين المنطقة الشفافة وكذلك على أساس وجود طبقة الركام الجرثومي أو عدم وجودها.

5- الانضاج المختبري

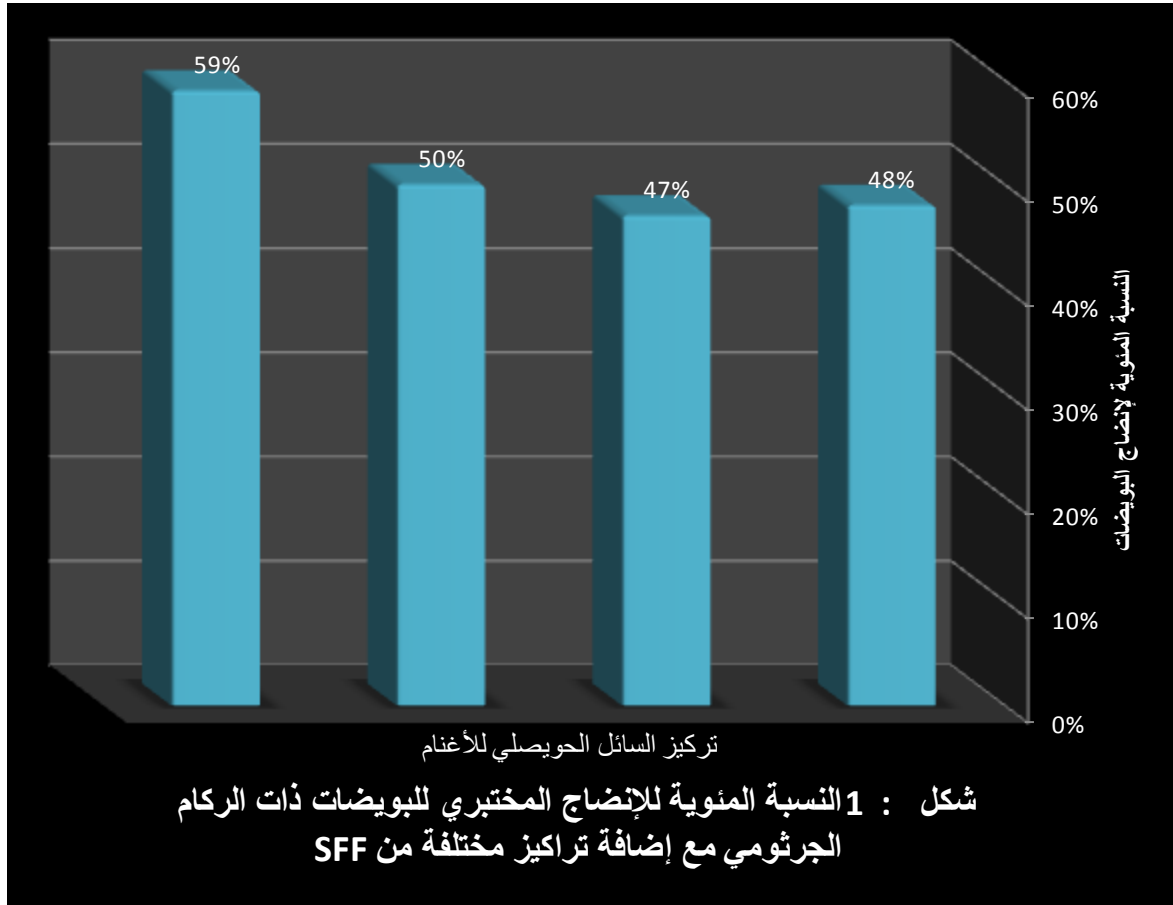
بعد أن غسلت البويضات باستخدام الوسط الزراعي SMART media قسمت الاوساط الزرعية المخصصة للانضاج المختبري إلى اربع مجاميع وهي مجموعة السيطرة وقد نضجت البويضات فيها باستخدام الوسط الزراعي القياسي (SMART media) بدون إضافة السائل الحويصلي , المجموعة الأولى نضجت البويضات فيها بإضافة 5% من السائل الحويصلي إلى الوسط الزراعي القياسي , المجموعة الثانية نضجت البويضات فيها بإضافة 10% من السائل الحويصلي إلى الوسط الزراعي القياسي والمجموعة الثالثة نضجت البويضات فيها بإضافة 15% من السائل الحويصلي إلى الوسط الزراعي القياسي. حيث تم وضع البويضات باستخدام طبق بتري خاص - In vitro fertilization 4well ووضع 5 بويضات في كل well يحتوي على الوسط الزراعي القياسي (SMART media) مضافاً إليه السائل الحويصلي المحضر بالتراكيز المذكورة أعلاه وتغطيتها بطبقة من زيت البارافين paraffin oil ووضعها في حاضنة 5% CO₂ ودرجة حرارة 38.5 ورطوبة نسبية 95% ولمدة 24 ساعة (Alsaadoon, 2014).

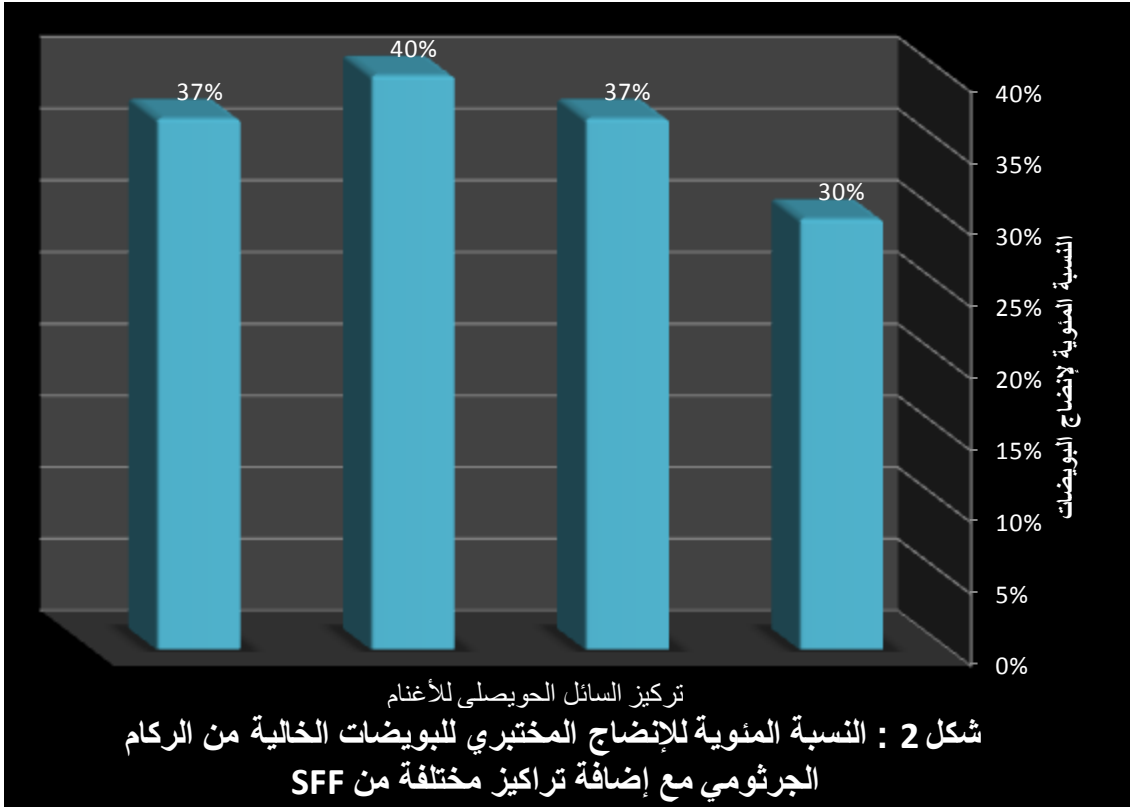
النتائج والمناقشة

النسبة المئوية للانضاج المختبري بإضافة تراكيز مختلفة من السائل الحويصلي (SFF) 10,5,0 و15% إلى الوسط الزراعي القياسي بالنسبة للبويضات التي تحتوي على ركام جرثومي إذ نلاحظ تفوق تركيز 15% معنوياً ($P < 0.5$) 59 ± 0.5 مقارنة ببقية التراكيز 0, 5, و10% إذ كانت النسبة المئوية للانضاج المختبري 48 ± 0.5 و 47 ± 0.4 و 50 ± 0.4 على التوالي شكل (1). ومن خلال شكل (2) يتضح عدم وجود فرق معنوي في النسبة المئوية للانضاج المختبري بين تراكيز السائل الحويصلي وكانت النتائج 30 ± 0.6 , 37 ± 0.6 , 40 ± 0.5 , 37 ± 0.6 على التوالي. كما تفوقت مجموعة البويضات ذات الركام الجرثومي معنوياً ($P < 0.5$) في النسبة المئوية للانضاج المختبري على مجموعة البويضات التي لا تحتوي على ركام جرثومي. قد يرجع سبب التفوق المعنوي للبويضات ذات الركام الجرثومي في النسبة المئوية للانضاج المختبري إلى الدور الفسيولوجي الكبير الذي تلعبه طبقة الركام الجرثومي فالركام الجرثومي Cumulus oophorus عبارة عن طبقات ضعيفة التماسك من الخلايا الحبيبية وتكون الخلايا الحبيبية الأقرب للطبقة الشفافة (Zp) محكمة التماسك وعلى شكل طبقات متعددة تسمى بالإكليل الشعاعي Corona radiate وتتماسك الخلايا الحبيبية للركام الجرثومي سوية بواسطة نسيج بين خلوي لزج يعتقد أنه غني بمحتواه من حامض هايلورونك Hyloronic acid وتبقى خلايا الركام الجرثومي ممسكة بالبيضة لعدة ساعات بعد الاباضة وتلعب دوراً مهماً في الانضاج والخصاب (Albertini وآخرون, 2001 ; Gilchrist وآخرون, 2008). كما تدعم طبقة الركام الجرثومي الانضاج النووي والسائتوبلازمي للبيضة من خلال ابقاء البيضة في مرحلة الحويصلة الجرثومية من خلال رفع مستوى c-AMP بين الخلايا في البيضة بنقل اشارات مثبتة خلال الفجوات المتصلة بين خلايا الركام الجرثومي (Eppig وآخرون, 1994؛ Shimada) اثبتت الدراسات أن هنالك عامل يحفز الانقسام الاختزالي للبيضة ويتم افراز هذا العامل من قبل خلايا الركام الجرثومي (Downs, 2001) كما إنها تعمل على دعم النضج النووي والسائتوبلازمي من خلال عملها كحلقة وصل بين البيضة ومحيطها الخارجي و يعتبر الاتصال الفيزيائي بين طبقة الركام الجرثومي والبيضة مهماً وضرورياً لنقل المواد المغذية وعوامل اساسية لتطور البيضة ودعم النضج النووي والسائتوبلازمي للبيضة (Albertini وآخرون, 2001) وظهرت الدراسات تأثير طبقة الركام الجرثومي في فعالية التحلل السكري وكذلك نقل الأحماض الأمينية إلى البيضة (Roberts وآخرون, 2002). فضلاً عن دعم طبقات الركام الجرثومي الانضاج النووي والسائتوبلازمي للبيضة من خلال إمداد البيضة بمواد أساسية خصوصاً من الوسط الزراعي بالإضافة إلى كافة المواد التكميلية الضرورية مثل البايروفيت والأحماض الأمينية فإنها تساهم من خلال الاستقلاب الذي تقوم به هذه الخلايا عن طريق تقليل الحامض الاميني السستين وتحويله الى الحامض الاميني السستين كما تعزز من امتصاص السستين المهم للانضاج النووي والسائتوبلازمي (Takahashi وآخرون, 1993).

اما بالنسبة للسائل الحويصلي يعتقد ان سبب تفوق السائل الحويصلي على الوسط الزرع القياسي او عدم وجود فرق معنوي بينه وبين الوسط الزرع القياسي للبويضات التي لا تحتوي على ركام جرثومي في النسبة المئوية للإنضاج المختبري هي المكونات التي تكون السائل الحويصلي فهو خليط معقد التركيب مؤلف من المصل والافرازات المصنعة من الخلايا الجريبية (Wise, 1987) مشتق من بلازما الدم (Gosden وآخرون, 1988). يبدأ تشكيل السائل الحويصلي داخل الحويصلة في مرحلة مبكرة وتشير تقارير عدة إلى أن البروتينات الموجودة في السائل الحويصلي مستمدة من مصدرين هما الدم وطبقات الخلايا الجسدية المحيطة (خلايا القراب والخلايا الحبيبية) وأظهرت دراسات سابقة ان معظم البروتينات وغيرها من المكونات تتجاوز بسهولة الحاجز الدموي الى داخل الحويصلة المبيضية كما أن خلايا المبيض تفرز عددا من المواد القابلة للذوبان مثل المنشطات وعوامل نمو الى السائل الحويصلي (Flocerfida وآخرون, 2014). ويعتبر السائل الحويصلي العامل البيئي الذي يتم فيه تغذية البويضات وتحفيزها على النضوج بسبب احتوائه على عوامل نمو ببتيدية داخل الجسم الحي (Knight وآخرون, 1996) .

السائل الحويصلي يحتوي على بروتينات وحمض امينية و سكريات وانزيمات وهرمونات (LH,FSH, البرولاكتين, الاستروجين , الاندروجين و Progestagen) والأملاح (Hafes, 1987; Smitz, 1999). وهذه المكونات تلعب دوراً أساسياً في العمليات الكيميائية والحيوية والتمثيل الغذائي خلال نضج البويضة (Hafez, 1987). وللوسائل الحويصلي علاقة وظيفية بالبويضة إذ يديم توقف الانقسام الخيطي (الاعتيادي) ويحافظ على البويضة من التحلل كما أنه يساعد على دفع البويضة إلى سطح الحويصلة عند الإباضة (Smitz وآخرون, 1999). وقد اكد Brevini وآخرون (2007) أن السائل الحويصلي يعزز الإنضاج المختبري والإخصاب الخارجي والتطور الجنيني اللاحق.





نستنتج من هذه الدراسة أن بالإمكان إضافة السائل الحويصلي الى الوسط الزراعي القياسي المستعمل في الإنضاج المختبري بدون ان يؤثر ذلك على النسبة المئوية للإنضاج المختبري بل قد يعزز كفاءة الإنضاج النووي و الساييتوبلازمي للبويضات.

المصادر

-ابراهيم , محمد خيرى . 1998 . تربية وانتاج الاغنام والماعز . الدار العربية للنشر والتوزيع .
جامعة الزقازيق . جمهورية مصر العربية

Trounson, A. D., Dawson, K., Jones, H., Hazekamp, J., Nygren, K. G. and Hamberger, L. (2005). The nearly days of IVF outside U.K. Hum Reprod: 439-59.

Albertini F, Combelles M, Benecchi E, CarabatsosMJ. Cellular basis for paracrine regulation of ovarian follicle development. Reproduction 2001; 121: 647-653

- Alsaadoon.A.A.Z.:(2014).** Effect of cryopreservation technique on oocyte and early stage embryos in sheep. A Dissertation submitted ,college of agriculture – university of Baghdad
- Brevini, T.; Cillo, F.; Antonini, S. and Gandolfi, F. (2007).** Cytoplasmic remodelling and the acquisition of developmental competence in pig oocytes. *Animal Reproduction Science* 98:23-28.
- Downs SM.** A gap-junction-mediated signal, rather than an external paracrine factor, predominates during meiotic induction in isolated mouse oocytes. *Zygote* 2001; 9:71–82.
- Eppig JJ, Schultz RM, O'Brien M, Chesnel F.** Relationship between the developmental programs controlling nuclear and cytoplasmic maturation of mouse oocytes. *DevBiol* 1994; 164: 1–9
- Flocerfida, P.; Aquion Marlon, B.; Ocampo. 2014.** *In vitro* maturation of bubaline oocytes using bubaline (Swamp Buffalo) follicular fluid. *European Journal of Biotechnology and Bioscience* 2(1):35-38.
- Gilchrist RB, Lane M, Thompson JG.** Oocyte-secreted factors: regulators of cumulus cell function and oocyte quality. *Hum Reprod Update* 14: 159–177, 2008.
- Gordon, I.R. 2004.** *Reproductive Technologies in Farm Animals.* CABI Publishing is a division of CAB International printed and bound in the UK by Cromwell press, Trowbridge.

Gosden, R.G., Hunter, R.H., Telfer, E., Torrance, C. and Brown, N.
(1988). physiological factor underlying the formation of ovarian follicular fluid. *Journal of Reproduction and fertility.* (82) 813-825

Gupta PS, Ramesh HS, Manjunatha BM, Nandi S, Ravindra JP:
Production of buffalo embryos using oocytes from in vitro grown preantral follicles. *Zygote* 2008, 16:57–63

Hafez, E. S. E. 1987. Folliculogenesis, egg maturation and ovulation. In: *Reproduction in Farm Animals* (Ed. E. S. E. Hafez). 5th edition. Lea & Febiger, Philadelphia. pp.130-167.

Knight P.G., Muttukrishna S. and Groome N.P. (1996). Development and application of a two-site enzyme immunoassay for the determination of 'total' activin-A concentrations in serum and follicular fluid. *J. Endocrinol.* 148, 267-279.

Kruip T.A.M. and Dieleman S.J.(1982). Macroscopic classification of bovine follicles and its validation by micromorphological and steroid biochemical procedures. *Reprod. Nutr. Dev.* 22,465-473

Roberts R, Franks S, Hardy K. Culture environment modulates maturation and metabolism of human oocytes. *Hum Reprod* 2002;17: 2950–2956

Shimada M, Terada T. FSH and LH induce progesterone production and progesterone receptor synthesis in cumulus cells, a requirement for meiotic resumption in porcine oocytes. *Mol Hum Reprod.* 2002; 8: 612-618.

Smitz, J. and Cortvrindt, R. (1999). Oocyte invitro maturation and follicle culture: current clinical achievements and future directions. Human Reproduction. (14) 145-161.

Son WY, Chung JY, Demirtas E, Holzer H, Synvestre C, Buckett W, et al. Comparison of in-vitro maturation cycles with and without in-vivo ma-tured oocytes retrieved. Reprod Biomed Online 2008;17:59–67.

Takahashi M, Nagai T, Hamano S, Kuwayama M, Okamura N, Okano A. 1993. Effect of thiol compounds on in vitro development and intracellular glutathione content of bovine embryos. Biol Reprod 49:228±232.

Wise, T. (1987). Biochemical analysis of bovin follicular fluid: albomin, total protein lysosomol enzymes, ions, steroid and ascorbic acid content in relation to follicular size, rank atresia classification and ay of oestrans cycle. J. Anim. Sci. (46) 1153-1169.

Wright VC, Chang J, Jeng G, Macaluso M (2008). Assisted reproductivetechnology surveillance–United States, 2005. MMWR Surveill Summ 57: 1–23.

***In vitro* maturation of Local goat oocytes using different concentration of sheep follicular fluid**

Abstract

This study was conducted by two experiments in the Laboratory of graduate depart of Animal Resources / collage of Agriculture / University of AL muthanna to investigate the effect of Sheep follicular fluid (SFF)with different concentration (0% ,5%, 10%, 15%) to the SMART media as a culture media for In vitro maturation (IVM)

After collection from the follicles , the follicular fluid was subjected to inactivation process and supplied with antibiotics (penicillin and streptomycin), then preserved in the Refrigerater under 5c to the time of use

The result of IVM shows the concentration 15% SFF was significantly($p<0.05$) increase the percent of IVM (59 ± 0.5) of the Oocyte with cumulus cells compared with the anther concentration 0%,5% and 10% 48 ± 0.5 , 47 ± 0.4 $50 \pm 0.4\%$ Respectively. and non-significantly deference between all concentration of SFF on the percent of IVM of the Oocyte without cumulus cells.

البحث مستل من رسالة ماجستير