

لینک های مفید



عضویت
در خبرنامه



کارگاه های
آموزشی



سرویس
ترجمه تخصصی
STRS



فیلم های
آموزشی



بلاگ
مرکز اطلاعات علمی



سرویس های
ویژه

Review Article

Mouse and Human Spermatogonial Stem Cells

Morteza Koruji, Ph.D.^{1*}, Hossein Azizi, M.Sc.², Abdolhossein Shahverdi, Ph.D.^{2,3},
Hossein Baharvand, Ph.D.^{2,4}

1. Department of Anatomical Sciences, School of Medicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
2. Department of Stem Cells and Developmental Biology, Royan Institute for Stem Cell Biology and Technology, ACECR, Tehran, Iran
3. 2. Department of Embryology, Royan Institute for Reproductive Biomedicine, ACECR, Tehran, Iran
4. Department of Developmental Biology, University of Science and Culture, ACECR, Tehran, Iran

* Corresponding Address: P.O.Box: 14155-5983, Department of Anatomical Sciences,
School of Medicine, Iran University of Medical Sciences, Tehran, Iran
Email: koruji@iums.ac.ir

Received: 18/Nov/2009, Accepted: 5/May/2010

Abstract

Spermatogonial stem cells (SSCs) are in the beginning of a complex process in which they transmit genetic information from generation to generation. Any failure in this process can result in infertility. It has been suggested that transplantation of spermatogonial stem cells, following their maintenance and culturing, may restore fertility in some infertile patients. Because fertility restoration through SSCs transplantation has been successfully achieved in animal experiments, we hope human studies can follow in the near future. The isolation and cultivation of SSCs help us study their biological characteristics and their application in therapeutic approaches. In this review, we studied spermatogenesis in rodents and humans. We also compared markers and different SSC culture systems in both.

Keywords: Spermatogonia, Stem Cells, Identification, Isolation, Culture

Yakhteh Medical Journal, Vol 12, No 2, Summer 2010, Pages: 147-158

سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش و انسان

سید مرتضی کروجی.^{۱*}، حسین عزیزی.^۲، عبدالحسین شاهوردی.^۳، حسین بهاروند.^۴

۱. دانشگاه علوم پزشکی ایران، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریح، تهران، ایران

۲. پژوهشکده رویان، مرکز تحقیقات علوم سلولی جهاد دانشگاهی، گروه سلول‌های بنیادی و زیست‌شناسی تکوینی، تهران، ایران

۳. پژوهشکده رویان، مرکز تحقیقات پزشکی تولیدمثل، گروه جنین‌شناسی، تهران، ایران

۴. دانشگاه علم و فرهنگ، گروه زیست‌شناسی تکوینی، تهران، ایران

* آدرس نویسنده مسئول: ایران، تهران، صندوق پستی: ۱۴۱۵۵-۵۹۸۳، دانشگاه علوم پزشکی ایران، دانشکده پزشکی، گروه علوم تشریح
پست الکترونیک: koruji@iums.ac.ir

دریافت مقاله: ۸۸/۸/۳۷، پذیرش مقاله: ۸۹/۳/۱۵

چکیده

سلول بنیادی اسپرماتوگونی سرآغاز فرایندی است که طی آن اطلاعات ژنتیکی به فرزندان نسل بعدی فرد منتقل می‌شود. هر گونه اختلال در این فرایند می‌تواند منجر به ناباروی گردد. نگهداری، کشت و پیوند سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در آینده به عنوان روشی جهت درمان برخی نابارویی‌ها در انسان پیشنهاد شده است که تاکنون این امر در حیوانات گونه‌های مختلف به طور موفقیت‌آمیزی انجام شده است و امید است با تکمیل مطالعات گذشته، این راه با سرعت بیشتری در انسان طی شود. شناسایی، جدازایی، کشت و تکثیر سلول بنیادی اسپرماتوگونی، ما را در مطالعه خصوصیات بیولوژیکی و کاربردهای درمانی یاری خواهد داد. در این مقاله به بررسی سلول بنیادی اسپرماتوگونی در موش و انسان، شناسایی، جدازایی و کشت پرداخته می‌شود.

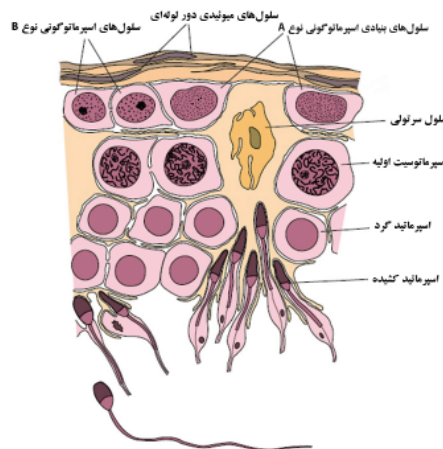
*** کلیدواژگان:** اسپرماتوگونی سلول‌های بنیادی، شناسایی، جدازایی، کشت

فصلنامه پزشکی یاخته، سال دوازدهم، شماره ۲، تابستان ۸۹، صفحات: ۱۵۷-۱۶۷

مقدمه

سرتولی و رده‌های مختلف سلول‌های زاینده تشکیل شده است و توسط سلول‌های میوئیدی دور لوله‌ای در بر گرفته می‌شود (شکل ۱). سلول‌های سرتولی در قاعده لوله قرار دارد اما زواید سیتوپلاسمی آنها تا مجرای لوله کشیده شده است. این سلول‌ها تکوین سلول‌های زاینده را با ترشح فاکتورهای رشد، سایتوکاین‌ها^(۴) و برخی فاکتورها نظیر لاكتات و پیروات^(۵) تنظیم می‌کنند. اگرچه انواع مختلف سلول‌های بنیادی در یک فرد وجود دارد، اما سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی منحصر به فرد بوده چون تنها سلول بدن است که با تقسیم خود می‌تواند ژن‌ها را به سلول‌های فرزندان بعد از خود منتقل نماید. در نتیجه این سلول، منبع ارزشمند جهت آزمایش‌های بیولوژیکی، پژوهش‌های پزشکی، فناوری دامی و اصلاح ژنتیکی از طریق دستوری سلول زاینده نر می‌باشد^(۶، ۷).

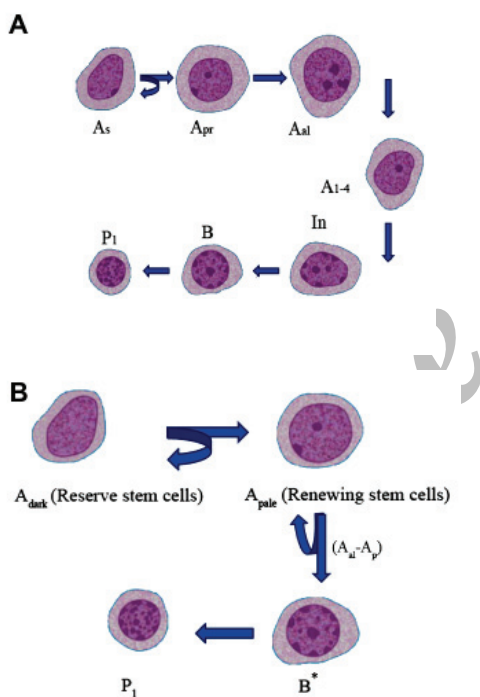
بر روی غشای پایه لوله‌های منی‌ساز انسان و موش بالغ تعدادی سلول زاینده نر به نام سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی وجود دارد که اساس اسپرم زایی از یک یا چند مرکز کوچک شروع می‌شود و هر مرکز در اثر تکثیر یک سلول بنیادی اسپرماتوگونی ایجاد می‌گردد^(۱). عملکرد بیضه نیز باسته به تکثیر و تمایز آنها بوده و طی فرایندی به نام اسپرم زایی صورت می‌گیرد. این فرایند از سن بلوغ ۵-۷ روز بعد از تولد در موش و ۱۰-۱۳ سال بعد از تولد در انسان^(۲). این روند شروع شده و تا پیری به صورت پویا ادامه خواهد داشت^(۲). این پیچیده و بسیار سازمان یافته شامل تکثیر، تمایز و آپوپتوزیس می‌باشد که طی آن سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی تمایز یافته و به اسپرم‌اتید کشیده تکوین می‌یابد^(۳). این لوله‌ها در پستانداران از سلول‌های



شکل ۱: محل و تقسیمات سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در موش^(۸)

سلول‌های تمايز یافته هستند و مدت زمان برای تبدیل به اسperm در انسان ۴۸ روز یعنی سه برابر سیکل ابی تیالی لوله منی ساز است. سلول‌های A_{dark} سلول خاموش یا سلول بنیادی اسپرماتوگونی می‌باشد و تها در صورت آسیب فعال می‌گردد. آنها در ابتدا به سلول‌های A_{pale} تبدیل شده و سپس به دیگر رده‌های سلول زاینده تمايز می‌یابند (۱۶).

مقایسه لوله منی ساز انسان و موش نشان می‌دهد که بخش سلول‌های خاموش در موش حذف شده است و فعالیت تکثیری سلول‌های بنیادی حتی در شرایط فعل شدن سلول‌های خاموش در انسان بسیار کمتر از موش است. البته این کاهش تکثیر دارای فوایدی است که باعث کاهش خطرا در زمان دو برابر شدن DNA در فاز S می‌گردد. سلول بنیادی کمتر تقسیم بهتری را به همراه دارد (۱۸). همچنین تعداد کلی تقسیمات اسپرماتوگونی بین سلول بنیادی و اسپرماتوسیت در میمون و انسان نیز قابل مقایسه است. در انسان بین A1-B1 تنها یک نسل اسپرماتوگونی به جای ۶ تقسیم (میمون) وجود دارد (شکل ۲B) (۱۹).



شکل ۲: تکثیر و خود نوزایی سلول‌های بنیادی در موش (A) و انسان (B). این مرحله در انسان فقط یک نسل و در میمون ۶ نسل می‌باشد (۲۰) با کمی تغییر.

مورفولوژی و ارزیابی عملکردی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی
سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی از نظر مورفولوژی قابل شناسایی و شمارش هستند. در موش تعداد سلول‌های بنیادی ۰/۰۳ درصد کل سلول‌های زاینده و ۱/۲۵ درصد همه انواع اسپرماتوگونی‌ها می‌باشد (۱۰) که معادل ۳۰۰۰-۳۰۰۰۰ عدد (۲۱) در موش و ۸۳۰۰۰ عدد در رت (۲۲) می‌باشد.

از سال ۱۹۹۴ حضور این سلول‌ها از نظر عملکری نیز به وسیله پیوند قابل ارزیابی شد (۲۲، ۲۴). فناوری پیوند سلول‌های زاینده، دیدگاه‌های جدیدی را در مطالعه محیط زندگی سلول‌های بنیادی و ارزیابی عملکردی آنها برای مشخصه‌های واقعی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی گشوده است.

شناسایی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی

سلول اسپرماتوگونی در جوندگانی مثل موش و رت به اسپرماتوگونی نوع A، بنیانی و گروه B گروه‌بندی می‌شود. اسپرماتوگونی‌های نوع A خود شامل اسپرماتوگونی A₀ (تمایز نیافته) و اسپرماتوگونی‌های A₁-A₄ (تمایز یافته) هستند. اسپرماتوگونی A₀ در اثر تمایز به اسپرماتوگونی‌های A₁-A₄، A_{al}، A_{pr} و A_{as} تبدیل می‌شود. اسپرماتوگونی‌های A₁-A₄ فرد است در حالی که اسپرماتوگونی A_{pr} جفت A_{as} به شکل زنجیری بوده و توسط پل‌های سیتوپلاسمی به هم اتصال دارند (۹). اسپرماتوگونی A_{as} همان سلول بنیادی اسپرم زایی است و درصد خیلی کمی از سلول‌های بیضه‌ها را تشکیل می‌دهند (۱۰). آنها در قاعده لوله‌های منی ساز تقسیم و تمایز می‌یابند. پس از تقسیم سلول‌های دختری می‌توانند از یکدیگر جدا و منجر به خودنوزایی گردند و یا توسط پل‌های سیتوپلاسمی به همدیگر متصل شده که در اصطلاح اسپرماتوگونی جفت نامیده می‌شوند و این اولین مرحله تمایز سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی است.

پس از تشکیل سلول اسپرماتوگونی جفت حدود نه تا ده تقسیم دیگر صورت گرفته که منجر به تشکیل کلون‌های اسپرماتوگونیال با زنجیر بلند می‌گردند و در انتهای این مرحله اسپرماتوگونی B شکل می‌گیرد. مراحل تمایز شامل: تغییر آهسته مورفولوژی (۱۱) و خصوصیات سیکل سلوی است. سپس اسپرماتوسیت‌ها شکل می‌گیرند که می‌توانند غشا پایه را ترک کرده و به مجرای لوله نزدیک تر شوند (۱۲A). سلول‌های اسپرماتوگونی فرد هستند. در این اواخر نشان داده شده است که اسپرماتوگونی جفت و زنجیرهای کوتاه اسپرماتوگونی نیز دارای خواص سلول بنیادی هستند (۱۳). طول زمان شروع تقسیم سلول اسپرماتوگونی تا تبدیل آن به اسپرماتوزا در موش حدوداً ۳۵ روز طول می‌انجامد (۱۴).

سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در انسان

جزیيات کمتری در مورد تکثیر و خودنوزایی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی انسان نسبت به جوندگانی مثل موش و رت وجود دارد. برخلاف موش، سلول‌های اسپرماتوگونی نوع A بر اساس رنگ آمیزی هسته آنها با همatoکسیلین بعد از ثبوت با محلول بوئن به دو زیر شاخه A_{dark} و A_{pale} تقسیم شده است (۱۵). در هر سیکل ابی تلیالی لوله منی ساز تقسیم می‌شود و این بدان معنی است که در انسان آنها هر ۱۶ روز یک بار تقسیم می‌گردند ولی A_{dark} در شرایط ترمال خاموش بوده و به عنوان سلول رززو یا سلول بنیادی در نظر گرفته می‌شود (۱۶). یک سوال مهم مطرح است که آیا سلول‌های A_{pale} و سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی هستند؟ برای پاسخ به این سوال بررسی توپوگرافی این سلول‌ها در غشا پایه حائز اهمیت است. در شرایط یکسان میزان هر دو سلول یکسان بوده و نمی‌توان قضایت درستی را ازایه نمود. در آزمایشی با پرتودهی بیضه میمون مشخص شده است که همان سلول بنیادی اسپرماتوگونی می‌باشد. نشان داده شده است که نه روز پس از پرتودهی، تعداد سلول‌های A_{pale} به شدت کاهش می‌یابد، در حالی که هیچ تغییری در تعداد سلول‌های A_{dark} مشاهده نشده است (۱۷). این بدان علت است که سلول‌های در حال تقسیم و تمایز یافته در اثر اشعه می‌میرند و سلول‌های خاموش زنده می‌مانند. به طور کلی سلول‌های A_{pale} قادر به تکثیر و تشکیل

اسپرماتوگونی نشد (۳۶). بعدها سایر پروتئین‌های خارج سلولی در غنی‌سازی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی نیز بررسی گردید و مشخص شد که با استفاده از انتخاب مثبت CD9 سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی ۵ و ۷ برابر در رت و موش (به ترتیب) غنی‌سازی می‌شود. با این‌موهیستوشیمی وجود CD9 در سلول‌های تاحیه غشا پایه و سلول‌های بنیادینی نشان داده شد (۳۷).

غنی‌سازی بیشتر (تا ۲۵ برابر) سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در موش نهان پیشنهاد با استفاده از ترکیبی از نشانگرهای غشایی THY-1⁺ (MHC-1⁺)، Histocompatibility Complex Class I انجام گرفت (۳۶). در آن‌جا A_{al} اولیه بیان نمی‌شود و در آن در مراحل بعدی A_{al} و اسپرماتوگونی‌های تمایز یافته افزایش می‌یابد (۳۸). THY-1 که عضوی از ابرخانواده ایمونوگلوبولین‌هاست به میزان بالایی در سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی رت بیان می‌شود (۳۹). عملکرد THY-1 در پیشنهاد ناشناخته می‌باشد و در صورت نبود آن در پیشنهاد موش (مثلاً در موتابیون-1 (THY-1) هنوز بارور است (۴۰)).

همچنین نشان داده شد که سلول‌های فوق (THY-1⁺، MHC-1⁺، Lymphocyte Antigen 6 Complex (LY6A⁻)، نیز (c-kit و CD24⁺، CD34⁺، CD38⁺] می‌باشند (۴۱). با استفاده از ایمونو‌هیستوشیمی چندین زن در پیشنهاد شناسایی شدند که در آن‌جا این می‌شوند که در Promyelocytic Leukemia Zinc Finger [PLZF (Zfp145)] از: GDNF Family Receptor Alpha [GFRα-1]، EGR3، NOTCH1، Early Growth Response 3 (EGR3)، [SRY (Sex Determining Region Y)-box 3] SOX3، OCT3/4 (۴۲) و Neurogenin 3 (NGN3) PLZF در اسپرماتوگونی Ap و A_{al} بیان می‌شود و نقش مهمی در تنظیم خودنویزی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی دارد. پیشنهاد موش فاقد زن PLZF null (PLZF^{-/-}) نیز سلول‌های اسپرماتوگونی بدون سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی، فاقد سلول‌های Luxoid (Luxoid) می‌شود (۴۳، ۴۴) NGN3 در اسپرماتوگونی Ap و A_{al} که در زن نشانگر گنونی بودند (۴۲، ۴۳) در اسپرماتوگونی A_{al} و A_{al} که در تمایز سلول‌های اسپرماتوگونی نقش دارد. بیان این زن در اسپرماتوسیت‌ها دیده شده است (۴۸). Sox3 نیز در اسپرماتوگونی Ap و A_{al} بیان می‌شود و به احتمال در پیش‌برد روند اسپرم‌زایی نقش دارد (۴۷). GFRα1 گیرنده (GDNF) Glial Cell-Derived Neurotrophic Factor (GDNF) است که این فاکتور رشد، خودنویزی و تمایز سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی را تنظیم می‌کند.

GFRα1 نشانگر اختصاصی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی نمی‌باشد. Stra8 Stimulated by Retinoic Acid Gene 8 (Stra8) در سلول‌های زاینده پیش می‌یوزی (نوع اسپرماتوگونی) بیان می‌شود (۵۰). قطعه‌ای از پروموتور Stra8 برای بیان مستقیم Luciferase (Luciferase) در سلول‌های اسپرماتوگونی استفاده شد، پیوند سلول‌های زاینده انتخاب شده تحت کنترل این قطعه از پروموتور Stra8 منجر به ۷۰۰ برابر غنی‌سازی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی شد (۵۱). نشانگرهای عمومی تر سلول‌های زاینده-1 Germ Cell Nuclear Antigen (GCNA-1) (۵۲) و HSP90α Heat Shock Protein 90α (۵۳) می‌باشند.

در این ارزیابی سوسپانسیون سلولی حاوی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی به پیشنهاد موش گیرنده قادر است اسپرماتوژن‌سی درونزد، تیمار شده با داروهای سایتوتوکسیک یا اشعه (۲۳-۲۵) پیوند می‌شود. در این روش امکان شناسایی سلول‌های بنیادی دارای عملکرد در سوسپانسیون سلولی (با استفاده از روش‌های خالص‌سازی) (۱۶) و امکان مقایسه تعداد سلول بنیادی بعد از تیمار و یا دوره‌های کشت‌های مختلف وجود دارد (۸). مطالعات کمتری نیز در زمینه ارزیابی تشکیل کلونی‌های سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در محیط آزمایشگاه انجام شده است (۲۶).

با استفاده از پیوند سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی می‌توان روند اسپرم‌زایی، کنش و اکتشافیهای بین سلولی در پیشنهاد و بیان زن‌های مختلف در طی فرایند اسپرم‌زایی طبیعی را مورد مطالعه قرار داد (۲۷). همچنین پیوند سلول اسپرماتوگونی که به طور مستقیم زن مورده نظر در آن القا شده، می‌تواند حیوان ترانس‌زن را ایجاد نماید (۲۳).

پیوند سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی از گونه‌های دیگر به موش (ذنوگرافت) همراه با اسپرم زایی ناقص (همستر) (۲۸) یا تنها تکثیر سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی (خرگوش و سگ) (۲۹)، گاوه (۳۰)، بابون (۳۱) بوده است. همچنین پیوند سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در حیوانات اهلی بزرگتر مثل خوک (۳۲)، بز (۳۳) و گاوه (۳۰) نیز گزارش شده است. در این موارد اگرچه اسپرم‌زایی کامل اتفاق نمی‌افتد ولی می‌تواند ارزیابی خوبی از پتانسیل سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی گونه‌های مختلف پستانداران در طی پیوند باشد.

پیوند اتلولوگ سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی تنها در گونه‌های معده‌دی [یمون ماکاکو (۳۴)، خوک (۳۲) و گاوه (۳۰)] انجام شده است. نتایج حاصله، اسپرم‌زایی بیشتری را در لوله‌های منی‌ساز نسبت به پیوند همولوگ گزارش نمودند.

نشانگرهای سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش

نشانگرهای مولکولی در مطالعه بیولوژی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی تعیین پروفایل بیان زنی آنها می‌باشد. دانش ما در زمینه نشانگرهای مولکولی در دهه‌های اخیر محدود بوده است. تعداد کم سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در پیشنهاد، نبود نشانگر منحصر به فرد و سیستم کشت تکثیر کننده این سلول‌ها باعث ممانعت از گسترش مطالعه در این زمینه بوده است.

نشانگرهای سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی منجر به جداسازی و خالص‌سازی این سلول‌ها از بقیه سلول‌ها در محیط آزمایشگاه و یا از مدل موجود زنده می‌گردد به علاوه استفاده از نشانگرها در موفقیت پیوند و در نتیجه بازگرداندن باروری به افراد نابارور موثر است (۳۵).

از زمان رایج شدن تکنیک پیوند تاکنون چندین نشانگر جدید و خصوصیات سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی شناخته شده است. کنام (Niche) سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی نشان می‌دهد که این سلول‌ها ارتباط نزدیکی با ماتریکس خارج سلولی و محبوسات آن دارند. اولین مشخصه که پس از پیوند به دست آمد، تمایل سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی به لامینین، کلارژن تیپ ۷ و فیرونکتین بود. ایمونوسلکشن، با استفاده از اینتگرین ۶ و اینتگرین ۷ دو گیرنده شناخته شده لامینین- منجر به غنی‌سازی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی شد در حالی که استفاده از ظروف پوشیده از کلارژن تیپ ۷ و فیرونکتین باعث غنی‌سازی سلول‌های بنیادی

سلول‌های بننادی اسید‌ماتوگونی، موش و انسان

جدول ۱: نشانگرهای مورد استفاده در شناسایی و خالص‌سازی سلول‌های بنیادی اسپرماناتوگونی جوندگان (موس)

نشارنگر	نوع سلول زاینده
GFRα1 (44, 45), PLZF (42, 43), NGN (48)	سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی (A_p و برخی A_{pr})
CDH1, PLZF (42, 43), Oct-4 (49, 54), NGN3 (48), NOTCH-1 (45), SOX3 (47), c-RET (55), GPR125 (56), α_6 -integrin (36), β_1 -Integrin (36), CD9 (37), Thy-1 (CD90), CD24 (41), EGR3 (46)	سلول‌های پیش‌ساز (A_a , A_{pr} , A_s)
NGN3 (48), c-KIT (57)	سلول‌های اسپرماتوگونی تمایز یافته B
GCNA1 (52), HSP90 α (53)	سلول‌های زاینده
STRA8 (50), EE2 (58)	سلول‌های اسپرماتوگونی پیش‌میوزی
TAF4B (59)	سلول‌های اسپرماتوگونی پیش‌میوزی و اسپرماتید پس‌میوزی
CD9 (37)	سلول‌های اسپرماتوگونی و سلول‌های بافت بین‌تابیینی

CDH1: cadherin 1, type 1, E-cadherin;

EGR3: Early growth response 3;

GCNA1: Germ Cell Nuclear Antigen-1

GFRα1: GDNF family receptor alpha 1;

GPR125: G protein-coupled receptor 125;

NGN: Neurogenin

PLZF: Promyelocytic leukemia zinc finger protein;

POU5F1: Also known as Oct-4;

STRA8: Stimulated by retinoic acid

Thy-1: Cell surface antigen

بیان برخی ژن‌های در بافت بیضه، سلول‌های اسپرماتوگونی، کلاسترها و اسپرماتوگونی و ژرم لاین اسپرماتوگونی انسان گزارش شده است که بیان نشانگرهای CD49f، CD133، SSEA4، Oct-4، DAZL، CD49c، TSPY و NANOG و E-cadherin و Yimtienin (نشانگر شده است اما بیان نشانگر) سلول‌های سرتولی، منیک و ده است.

نشارکرهاي سلول هاي بنيا دي اسپرماتوگوني انسان
نشارکرهاي سلول هاي بنيا دي اسپرماتوگوني انسان كمك زيادي
به شناخت آنها در جمیع سلولی پیشنه می کند ولی تاکنون مطالعات
كمتری بر روی خصوصیات سلول های بنیادی اسپرماتوگونی انسان
و حتی میمون انجام شده است. بیان برخی نشارکرها در سلول های
بنیادی اسپرماتوگونی و تمایز یافته موش GFRα1، DAZL، PLZF و VASA
در سلول های اسپرماتوگونی A_{dark} و A_{pale} میمون ماکاکو

جدول ۲. مقایسه نشانگرهای شناخته شده سلول‌های بنیادی اسپرما-توكونی موش و انسان

انسان	موش	نشانگر	انسان	موش	نشانگر
(٦٣) +	♀	MAGE-A4	(٦١) +	(٣٦) +	α_6-integrin (CD49f)
♀	(٤٨) +	Neurogenin	(٦٤) -	(٣٦) +	β_1-integrin (CD29)
+ +	♀	NSE 1	♀	(٣٧) +	CD9
(٤٤,٢٠) +	(٤٢) +	PLZF (Zfp145)	♀	(٤١) +	CD24
(٦٦) -	(٦٥) +	POU5F(Oct-4)	(٦١) +	♀	CD133
♀	(٦٨) +	RET	♀	(٣٧) +	CDH1
♀	(٥١) +	STRA8	(٦٩) +	♀	CHEK2
(٦١) +	(٤١) +	Thy-1 (CD90)	(٦١) +	(٥٥) +	GFRα1
(٧١) +	(٧٠) -	TSPY	(٥٦) +	(٦٢) +	GPR125
♀	(٧٢,٤١) -	Sca-1(LY6A)	(٦٣) -	(٥٧) +	KIT (c-kit,CD117)

CHEK2: *CHK2* checkpoint homolog;

MAGE-A4: melanoma antigen family A, 4;

NSE: Neurone-specific Enolase:

POU5F1; also known as Oct-4;

TSPY: testis specific protein, Y-linked.

شامل پر کل ۸۲ درصد در محیط کشت MEM آمده شده سپس این محلول رقیق شده و شبیه غلظتی نایپوسته تهیه می گردد. سپس در لوله آزمایش ته گرد به ترتیب روی هم قرار می گیرد. محلول سلولی حاصل از هضم های آنزیمی روی شبیه قرار گرفته و پس از سانتریفیوژ بر اساس وزن سلول ها در غلظت های مختلف قرار می گیرد. سلول های غلظت های ۳۶-۳۲ حاوی بیشترین میزان سلول های اسپر ماتو گونی است. این روش هم اکنون کاربرد کمی دارد.

روش Fluorescence-Activated Cell Sorting (FACS) و Magnetic-Activated Cell Sorting (MACS)

یکی دیگر از روش های مورد استفاده جهت افزایش خالص سازی سلول های اسپر ماتو گونی غربالگری سلول ها با استفاده از پروتئین های غشاء ای است. در ابتدا سلول های به دست آمده از هضم آنزیمی توسط MACS یا FACS آغشته شده و با عبور از ستون سلول های اسپر ماتو گونی را غربال می کنند. این فناوری اولین بار در سال ۱۹۹۹ توسط شینوهارا و همکاران (۳۶) و بر اساس نشانگرهای سطحی α_6 -integrin و β_1 -integrin صورت گرفت. نشانگرهای دیگری مثل MHC-1, Thy-1, c-kit و GFR α 1 در خالص سازی پیشتر نیز استفاده شده است (۴۱، ۴۵، ۷۵، ۷۶، ۸۳) ولی از آنجایی که هنوز نشانگر سطحی اختصاصی سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی وجود ندارد، در آنها درصدی از سلول های اسپر ماتو گونی تمایز یافته است.

برخی مطالعات در بیضه موش های ترانس ژن دارای بیش بیانی **GDNF**، میزان بالایی از سلول های تمایز نیافته اسپر ماتو گونی را نشان داده است (۵۵، ۸۴) گرچه هنوز به عنوان روش غنی سازی استفاده نشده است ولی احتمالاً این بیضه ها منبع خوبی از این سلول های اسپر ماتو گونی است (۸۵).

خالص سازی سلول های اسپر ماتو گونی موش بالغ نسبت به موش نابالغ به مرتبه مشکل تر است چون بیضه موش بالغ دارای انواع مختلف سلول ژرم است در حالی که در موش نوزاد و نابالغ تنوع سلولی محدود است. گوan و همکاران از بیضه های موش بالغ ۴-۶ هفتة (که دارای انواع مختلف سلول های زاینده است) استفاده نمودند که سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی را با غربالگری سلول های بیان کننده Stra8 خالص شد. Stra8 در سلول های بیضه میوزی- همه انواع سلول های اسپر ماتو گونی- بیان می شود. کروجی و همکاران (۵۴، ۸۶) نیز از بیضه های موش بالغ ۴-۶ هفتة استفاده نمودند و سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی را با جداسازی سلول های سرتولی با ظروف پوشیده با *Datura Stramonium Agglutinin- Lectin* (DSA-lectin) و اسپر ماتوسیت ها را توسط با ظروف پوشیده با Peanut Agglutinin (PNA-lectin) خالص سازی کردند.

سیندل و همکاران (۵۶) از سوسپانسیون سلولی دارای سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی جدا شده از موش های ۳-۳۵ هفتگی استفاده نمودند. در این روش خلوص بسیار پایین تر از موش نوزاد می باشد. هو و همکاران سلول های زاینده را از موش ۶-۸ روزه استفاده نمودند. این موش ها تنها دارای سلول های اسپر ماتو گونی و احتمالاً اسپر ماتوسیت های اولیه هستند. خلوص این روش نسبت به روش قبلی قابل مقایسه می باشد. بولانگر و همکاران نیز تها بافت بینایی را از لوله های منی ساز بالغ حذف کردند و از سوسپانسیون سلولی لوله های منی ساز استفاده نمودند (۸۷).

در بافت طبیعی بیضه انسان P27، VASA، SSEA4، DAZL، CD133، Oct-4، NANOG، E-cadherin، α_6 -integrin (CD49f) و Stella (CD49d) بیان نمی شود (۶۱). همچنین بیان PLZF (۲۰) و GPR125 (۶۲) در سلول های اسپر ماتو گونی انسان نیز تایید شده است. در مقابل اشتراک بیان برخی ژن ها در انسان و موش، برخی از آنها فقط در انسان بیان می شود و در موش وجود ندارد و یا بر عکس همانند: β_1 -POU5F (Oct-4)، c-kit، TSPY (CD29)، β_1 -integrin (CD9) (جدول ۲).

با وجود تحقیقات زیاد در این زمینه، هنوز نشانگر اختصاصی خاص سلول های اسپر ماتو گونی شناخته نشده است و تمامی ژن های آزمایش شده، در سلول های اسپر ماتو گونی که یک یا دو مرحله تمایز را طی نموده اند (مانند A_0 و A_{al}) نیز بیان می شوند. یافتن نشانگر اختصاصی این سلول ها در آینده تحول بزرگی محسوب می شود.

جداسازی و خالص سازی سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی

جداسازی و خالص سازی سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی موش اولین مرحله کار با سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی، جداسازی آنهاست. در موش فقط ۰/۰۳ سلول های زاینده سلول های بنیادی هستند (۱۰)، بنابراین تلاش در جهت خالص سازی این سلول ها امری مهم در کشت و تکثیر آنها محسوب می شود. تاکنون پژوهشگران به دلیل نبود یک نشانگر اختصاصی، از رویکردهای متفاوتی برای این امر استفاده نموده اند.

یکی از ساده ترین روش های تهیه سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی با خلوص بالا، استفاده از بیضه های نوزاد (۷۳)، (۷۴)، می باشد. در حیوانات بالغ با ایجاد مدل نهان بیضگی (۷۵)، هیپر ترمی بیضه (۷۶) یا استفاده از حیوانات با کمبود ویتامین A (۷۶، ۷۷، ۷۸) نیز می تواند به غنی سازی کمک نماید. این بیضه ها به دلیل عدم تمایز سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی به سایر رده های بعدی خود، ازین رفتن سلول های زاینده در اثر گرمای بدن و توقف در مرحله اسپر ماتو گونی A منع غنی از سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی است. برای اولین بار در سال ۱۹۷۷ بیلیو و همکاران جداسازی از نوزاد موش صورت گرفت. آنها توансند از بیضه های موش ۶ روزه با روش جداسازی مکانیکی لوله ها و هضم آنزیمی (با استفاده از آنزیم های کلاراز ترپیسین و هیالورنیداز) تعلیق سلولی حاولی ۹۰ درصد سلول های بنیادی اسپر ماتو گونی به دست آورند و از نشانگر GCNA-1 برای تشییت آنها استفاده کنند. در سال های بعد، این روش در نوزاد سایر گونه ها مانند رت (۷۹)، خوک (۸۰)، گوساله (۸۱) نیز انجام شد. این روش با روش حذف تمایزی (Diffrential Plating) - حذف سلول های سرتولی و میوئیدی (در اثر چسبیدن به کف ظرف کشت) - ارتقا یافت. در این روش، سلول های به دست آمده پس از هضم آنزیمی به مدت ۴-۲۴ ساعت در پتري ديش کشت نموده، در نتیجه سلول های سرتولی و میوئیدی به کف ظرف می چسبند. روش حذف تمایزی هم اینکه در اکثر موارد چه در حیوان و چه در انسان (۸۲) مورد استفاده قرار می گیرد.

شیب غلظتی نایپوسته پر کل (Discontinuous Percoll Gradient) این روش در سال ۱۹۹۶ توسط وان پلت و همکاران در حیوان رت استفاده شد. در این روش، ابتدا محلول ایزو اسموتیک پر کل

جدول ۳: انواع روش‌های مورد استفاده در جداسازی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش و انسان

روش جداسازی و خالص‌سازی	نوع کوته
استفاده از حیوان نوزاد	موش (۷۴، ۷۳)، رت (۷۹)، خوک (۳۲)، رت (۸۰)، گوساله (۸۱)
حذف تمایزی	موش (۴۵)، گوساله (۸۱)، انسان (۸۲)
مدل نهان بیضگی	موش (۷۵)
هیپرترمی بیضه	موش (۷۶)
استفاده از حیوانات با کمبود ویتامین A	رت (۷۷)، موش (۳۸)، موش بالغ (۲۵)
شیب غلاظتی ناپیوسته پرکل	رت (۷۸)
MACS و FACS	موش نوزاد (۳۶)، (۴۱، ۴۵)، (۷۵)، موش بالغ (۸۸)، رت (۳۹)، انسان (۸۸، ۶۱)
حيوان ترانسژن با بیش بیانی GDNF	موش (۸۴، ۵۵)

تا به امروز سیستم‌های مختلفی برای کشت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی گونه‌های مختلف حیوانات به خصوص موش و گاو به کار رفته است که می‌توان آن را اولین گام جهت فرایند اسپرم‌زایی در محیط آزمایشگاه دانست (۷۶، ۷۷، ۸۳، ۹۵-۹۷). استفاده از محیط‌های کشت سرم دار و بدون سرم (۲۵، ۹۸، ۹۹)، کشت سلول‌های اسپرماتوگونی بر روی لایه تغذیه کننده سلول‌های سرتولی (۱۰۰، ۵۴) یا SIM Mouse Embryo-Derived Thioguanine and Ouabain Resistant (نوعی فیبروبلاست جینی موش) (۷۵، ۱۰۱)، افزودن فاکتورهای رشد مختلف (به خصوص

GDNF، Fibroblast Growth Factor-2 (FGF2)، Epidermal Growth Factor (EGF) و Leukemia Inhibitory Factor (LIF) (۷۴، ۸۳، ۱۰۴) و استفاده از محیط‌های کشت اختصاصی KSOM (۸۰) و Stem Pro-34 (۷۴) همگی تلاش‌هایی بوده که جهت بهبود شرایط محیط کشت در کوتاه مدت یا دراز مدت به کار رفته‌اند. اگرچه در این زمینه موقوفیت‌هایی حاصل شده است، ولی به دلیل موانع مختلف و پیچیدگی‌هایی کشش و واکنش بین سلولی، تعداد کم این سلول‌ها و تفاوت در نژاد و گونه‌ها، هنوز جای بحث زیادی باقی مانده است.

جهت تکثیر سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی کشت دراز مدت و پاساژهای متواتی لازم می‌باشد. گزارشات اولیه توسط ناگانو و همکاران نشان داد که برخی از سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش در محیط کشت حاوی ۱۰ درصد سرم و روی سلول‌های تغذیه کننده STO (رده سلولی مشتق از فیبروبلاست) می‌توانند به مدت زیادی (چهار ماه) زنده بمانند (۱۰۱، ۱۰۲). این روش‌های کشت هر چند سلول‌ها را زنده نگه می‌داشت اما در طی این مدت هیچ تکثیری از خود نشان ندادند.

به منظور تهیه سیستم کشت مناسب، جیونگ و همکاران سلول‌های زاینده موش بالغ (۴-۶ هفته) را بروی سلول‌های تغذیه کننده STO کشت دادند و به محیط کشت DMEM سرم دار فاکتورهای رشد bFGF، LIF، SCF، Stem Cell Factor (SCF)، اینترلوکین-۱۱، Oncostatin M و IGF-1 (IGF-1)، Insulin-Like Growth Factor 1 (IGF-1)، Platelet-Derived Growth Factor (PDGF) را افزودند. همچنان، کلونی‌های سلول‌های زاینده بعد از ۸-۲۱ روز مشاهده شد. بعد از سه ماه کشت و پاساژ این سلول‌ها تکثیر داشته و باعث کلونی زایی در بیضه موش گیرنده شدند (۱۰۳).

یکی از پیشگامان کشت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش نوزاد، گروه شینوهراری راپنی است که می‌توان آنها را مبتکر تمامی روش‌های مختلف کشت این سلول‌ها در محیط آزمایشگاه نامید. آنها

جداسازی و خالص‌سازی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی انسان کار بر روی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی انسان از سال ۲۰۰۸ آغاز شده است. کوزاک و همکاران جهت خالص‌سازی بیشتر سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی از بیوسی پیشه انسان بالغ از تکنیک MACS با نشانگر GFRα₁ استفاده نمودند (۸۸). کزاد و همکاران نیز با تکنیک MACS با نشانگر α₆-integrin سلول‌های پیشه انسان را خالص‌سازی نمودند. آنها از نشانگرهای GFRα₁ و Thy-1 را آزمایش کردند ولی خلوص سلول‌ها با نشانگر α₆-integrin بیشتر بود.

در هیچ یک از این مطالعات فوق، خالص‌سازی کامل سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی صورت نگرفته است. در حقیقت به دلیل نبود نشانگر و پیشه برای سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی این مشکل وجود دارد. به نظر می‌رسد استفاده از هضم آنزیمی و حذف تمایزی به همراه تکنیک MACS به تقریب بیشترین خلوص را در پی دارد. اما با توجه به اهمیت سلول‌های سوماتیک به پیشه سلول سرتولی در کشت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی وجود درصد کمی از آنها چنان‌دان مضر به نظر نمی‌رسد (۵۴، ۹۳، ۸۹).

کشت و تکثیر سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در محیط آزمایشگاه

کشت و تکثیر سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش در محیط آزمایشگاه تکثیر و تمایز سلول‌های اسپرماتوگونی چه در محیط آزمایشگاه و چه در بیضه نیازمند کنترل تنظیمات هورمونی و مکانیسم‌های اتوکرینی و پاراکرینی زیادی است. بنابراین نگهداری و تکثیر سلول‌های اسپرماتوگونی در محیط کشت پیشرفت مهمی بوده و سیستم کشت طراحی شده برای آن نیز بایستی بتواند از سلول‌ها حمایت لازم را بکند.

تاکنون عواملی چون نبود نشانگرهای اختصاصی جهت شناسایی سلول‌ای بنیادی اسپرماتوگونی و همچنین دانش ناکافی از نیازمندی‌های تغذیه‌ای و فاکتورهای رشد موردنیاز سلول‌های اسپرماتوگونی در راه فعالیت‌های مربوط به کشت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی بوده است (۱۶). تلاش در جهت جداسازی و کشت سلول‌های بیضه‌ای در طی سال‌های ۱۹۷۰ آغاز شده است. دو نوع سیستم کشت در روند تکوین اسپرم‌زایی در محیط آزمایشگاه استفاده می‌شود که عبارتند از: کشت ارگان بیضه و کشت تعليق سلول‌های جدا شده. اگرچه کشت ارگان بیضه جذاب تر به نظر می‌رسد، اما به دلیل ساختار پیچیده بیضه و شرایط فیزیولوژیکی، فراهم آوردن شرایطی که بتواند بر روی سلول‌های مشخصی اثر کند مشکل است. در نتیجه رویکرد کشت سلول‌های زاینده جدا شده، بیشتر استفاده می‌شود (۱۶).

۱. بالا بودن میزان سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی با انتخاب نمونه‌های نایاب

۲. استفاده از محیط‌های کشت اختصاصی سلول‌های بنیادی مانند Stem Pro-34 و افودن ویتامین‌ها (A، C و E) و فاکتورهای رشد مختلف (به خصوص GDNF همراه با محلول گیرنده آن GFRα1، IGF و FGF2)

۳. کشت طولانی مدت همراه با پاسازهای مختلف

۴. کشت این سلول‌ها در دمای ۳۷ درجه، بهتر انجام می‌گیرد و در دمای ۳۲-۳۴ درجه - که دمای طبیعی سلول‌های بیضه است - به خوبی زنده نمی‌ماند که در این امر هیچ مطالعه‌ای نیز علت آن را توضیح نداده است.

۵. در سیستم‌های کشت موفق کاتاتسو شینوهارا (۷۴) و همکاران درصد کمی از سلول‌های کشت شده قادر به کلونی‌زایی در موش گیرنده است. این به احتمال به دلیل آن است که ممکن است این سلول‌ها مراحل اولیه تمايز را شروع کرده باشند و بعد از پیوند قادر به کلونی‌زایی نباشند و یا اینکه سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در یک فاز ویژه‌ای قادر به تکثیر در موش گیرنده است. البته این موارد به مطالعه بیشتر نیازمند است به خصوص آنکه ژن‌های بیان شده در سلول‌های کشت شده نشان نمی‌دهد که این سلول‌ها، سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی باشند.

کشت و تکثیر سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی انسان در محیط آزمایشگاه

تاکنون گزارش‌های ارایه شده بر روی سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی انسان بیشتر با هدف تولید سلول‌های پرتوان انجام شده است (۸۸، ۶۱). تنها مورد گزارش شده با تکیه بر مطالعه‌های گذشته (۸۲)، از بیضه‌های کامل انسان (برداشت بیضه به دلیل سلطان پرستات) جهت کشت در شرایط آزمایشگاه استفاده شد. قبل از جداسازی سلول‌های زاینده، قطعات بافت بیضه با محلول انجامدی DMSO ۸ درصد و سرم ۲۰ درصد در ازت مایع منجمد گردید و پس از ذوب در دو مرحله هضم آنزیمی بر اساس روش‌های قبلی (۷۸)، سلول‌ها جداسازی و خالص شدند و به مدت بیست و هشت هفته در محیط آزمایشگاه به میزان زیادی تکثیر شد. بررسی آنها نشان داد که سلول‌های بنیادی زاینده انسان در آزمایشگاه قابل تکثیر می‌باشد.

نتیجه گیری

درمان بیش از ۷۰ درصد سرطان‌های بیضه در کودکان با استفاده از اشعه و شیمی درمانی موفقیت آمیز بوده که متأسفانه در صد بالایی از آنها در بلوغ دچار ازواسپرمی و یا کاهش چشم‌گیر تعداد اسپرم می‌شوند. این امر می‌تواند کیفیت زندگی آنها را به خطر بیندازد. نگهداری، کشت و پیوند سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی یکی از راه‌های درمان نایابوری برای این افراد پیشنهاد شده است (شکل ۳) (۱۰۹). که تاکنون این امر در حیوانات گونه‌های مختلف به طور موفقیت آمیزی انجام شده است و به خصوص در موش منجر به تولید نوزادان طبیعی شده است (۲۳، ۱۰۴، ۱۱۰). ممکن است در مورد انسان سلول بنیادی درمانی، برای درمان برخی از نایابوری‌ها کاربرد داشته باشد. گرچه مطالعات ارزشمندی در مورد تکثیر این سلول‌ها انجام شده است ولی با وجود ناگفته‌های فراوان در خصوص خالص‌سازی سیستم پیشرفته کشت و در دسترس نبودن رده سلولی بایستی مطالعات ادامه یابد. همچنین مطالعات اخیر نشان داده است که رده سلول‌های زاینده

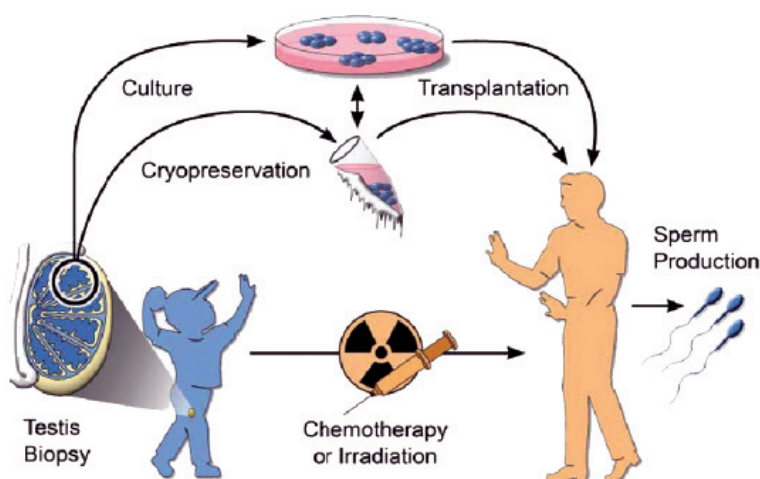
در سال ۲۰۰۳ سیستم کشت بهبود یافته‌ای را بر اساس محیط کشت ترکیبی و به کار گیری مواد مکمل مختلف از قبیل فاکتورهای رشد شامل: دی-استرادیول، LIF، bFGF، GDNF و EGF طراحی کردند که طی آن تکثیر و شکل گیری کلونی را در هفته اول مشاهده نمودند. بعد از زیر کشت‌های مداوم سلول‌های بیضه موش نوزاد در مدت ۴-۵ ماه، گسترده‌هایی از سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی را به دست آوردند (۱۰۱۴) و نام سلول‌های بنیادی Germ-Line Stem Cells (GS) از پیوند به موش نایاب ایجاد باروری نمودند (۷۴). سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در محیط‌های دارای سرم یا بدون لایه تغذیه کننده نیز کشت شدند (۹۹، ۹۵) و از نظر ژنتیکی و اپی ژنتیکی تغییری نداشتند (۹۹). طول مدت کشت آنها در این سیستم‌ها تا دو سال بوده که به میزان ۱۰^۵ برابر افزایش مشاهده شده است (۹۵). همچنین این سلول‌ها در غیاب بستر خارجی و بدون اتصال (Anchorage-Independent Manner) به کف ظروف کشت، زنده مانده و قابل کشت و تکثیر می‌باشند. گرچه کلونی‌های به دست آمده در این روش بدون شکل خاصی بودند ولی پس از پیوند، اسپرم‌زایی ایجاد نمودند (۱۰۵). نتیجه مطالعات آنها نشان می‌دهد که وجود حداقل ادرصد سرم به محیط کشت باعث افزایش تکثیر سلول‌ها به میزان قابل توجهی می‌گردد. از بین فاکتورهای رشد نیز، نقش bFGF و GDNF در خود نوزایی سلول‌ها ثابت شده است.

کشت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش نوزاد Thy-1⁺ بر تک لایه تغذیه کننده سلول‌های STO به همراه استفاده از فاکتور رشد GDNF در محیط بدون سرم، نشان داد که این سلول‌ها می‌توانند تا ده روز زنده بمانند ولی بعد از چهل روز به طور تقریب تمامی آنها از بین می‌رونند. افزودن محلول GFRα1 (گیرنده GDNF) و bFGF به محیط کشت بدون سرم فرق فعالیت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی را به طور قابل ملاحظه‌ای افزایش داد (۸۳).

تاکنون انواع فاکتورهای رشد، هورمون‌ها و افزودنی‌های دیگر از جمله: LIF، bFGF، GDNF، GM-CSF، SCF، Oncostatin M، IL-11، PDGF، BMP4، Activin A، IGF-1، Flk-2L is structurally related to SCF (Flk-2L) تستوسترون و پروژسترون به تنهایی و یا به صورت ترکیب با یکدیگر جهت بهبود شرایط محیط کشت مورد استفاده قرار گرفته است (۵۴، ۷۵، ۸۳، ۱۰۶، ۱۰۲، ۸۹) که تاثیر آنها بر سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی متفاوت بوده است. شواهد مختلف نشان داد که اکثر فاکتورهای رشد دارای اثرات طبیعی و حتی کاهنده تعداد سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی است. به احتمال افزایش تعداد سلول‌ها با افزودن فاکتورهای رشد خود نوسازی را نشان می‌دهد و حالت پایدار نشانه حیات و کاهش تعداد، نشان دهنده مرگ سلول‌های بنیادی و تمايز آنها می‌باشد (۱۶).

گزارشات در مورد کشت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی حیوانات بالغ به دلایل مختلفی چون: کمی تعداد، کاهش پتانسیل تکثیر و مشکلات در خالص‌سازی آنها به ندرت گزارش شده است. این گزارشات نشان می‌دهد که میزان کلونی‌زایی در محیط کشت در مقایسه با سلول‌های بدنده از نوزاد موش به میزان زیادی پایین تر می‌باشد (۵۴) ولی می‌توانند سلولی پرتوان ایجاد نمایند (۹۴، ۱۰۷).

در سیستم‌های کشت سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی برخی موارد مهم وجود دارد که توجه به آنها می‌تواند در افزایش موفقیت کشت کمک نماید (۱۰۸، ۱۶):



شکل ۳. مدل استفاده از سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی در درمان ناباروری کودکان سرطانی (۱۱۱، ۱۰۹)

وجود چنین سلول‌هایی در کشت‌های سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی انسان نیز به اثبات رسیده است (۶۱).

سلول‌های بنیادی چندتوان رده زاینده گرچه پیشرفت قابل توجهی در مطالعات بیولوژی محسوب می‌شود ولی تمایز آنها به رده‌های مختلف لایه‌های جنبی خطر جدی در پیوند سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی حاصل از کشت در انسان محسوب می‌گردد.

می‌توانند سلول‌های پرتوان را تولید نمایند. در سال ۲۰۰۴ سلول‌های شبه بنیادی جنینی اولین بار در کشت‌های سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش نوزاد مشاهده گردید که سلول‌های بنیادی چندتوان رده زاینده نامیده شدند (۱۱۲). در سال ۲۰۰۶ نیز سلول‌های بنیادی اسپرماتوگونی موش بالغ جداسازی و کشت شدند و سلول‌هایی با خواص سلول‌های بنیادی جنینی (سلول‌های بنیادی پرتوان رده زاینده) به دست آمد (۹۴). مطالعات مختلف دیگری نیز پرتوانی آنها را ثابت نمودند (۵۶).

References

- Clermont Y. Kinetics of spermatogenesis in mammals: seminiferous epithelium cycle and spermatogonial renewal. *Physiol Rev.* 1972; 52: 198-236.
- Ogawa T. Spermatogonial transplantation: the principle and possible applications. *J Mol Med.* 2001; 79: 368-374.
- van Pelt AM, Roepers-Gajadien HL, Gademan IS, Creemers LB, de Rooij DG, van Dissel-Emiliani FM. Establishment of cell lines with rat spermatogonial stem cell characteristics. *Endocrinology.* 2002; 143: 1845-1850.
- Jegou B. The Sertoli cell. In: de Kretser DM (ed). *Bailliere's clinical endocrinology and metabolism. The Testis.* London: Baillière Tindall; 1991; 273-311.
- Jutte NH, Jansen R, Grootegoed JA, Rommerts FF, Clausen OP, van der Molen HJ. Regulation of survival of rat pachytene spermatocytes by lactate supply from Sertoli cells. *J Reprod Fertil.* 1982; 65: 431-438.
- Russell LD. Morphological and functional evidence for Sertoli-germ cell interactions. In: Russell LD, Griswold MD (eds). *The Sertoli Cell.* Clearwater FL: Cache River Press; 1993; 365-390.
- de Kretser DM, Loveland KL, Meinhart A, Simorangkir D, Wreford N. Spermatogenesis. *Hum Reprod.* 1998; 13 Suppl 1: 1-8.
- de Rooij DG, Mizrahi SC. Deriving multipotent stem cells from mouse spermatogonial stem cells: a new tool for developmental and clinical research. *Development.* 2008; 135: 2207-2213.
- de Rooij DG. Stem cells in the testis. *Int J Exp Pathol.* 1998; 79: 67-80.
- Tegelenbosch RA, de Rooij DG. A quantitative study of spermatogonial multiplication and stem cell renewal in the C3H/101 F1 hybrid mouse. *Mutat Res.* 1993; 290: 193-200.
- Chiarini-Garcia H, Russell LD. High-resolution light microscopic characterization of mouse spermatogonia. *Biol Reprod.* 2001; 65: 1170-1178.
- de Rooij DG. Proliferation and differentiation of spermatogonial stem cells. *Reproduction.* 2001; 121: 347-354.
- Nakagawa T, Nabeshima Y, Yoshida S. Functional identification of the actual and potential stem cell compartments in mouse spermatogenesis. *Dev Cell.* 2007; 12: 195-206.
- de Rooij DG, Russell LD. All you wanted to know about spermatogonia but were afraid to ask. *J Androl.* 2000; 21: 776-798.
- Clermont Y. Spermatogenesis in man. A study of the spermatogonial population. *Fertil Steril.* 1966; 17: 705-721.
- Aponte PM, van Bragt MP, de Rooij DG, van Pelt AM. Spermatogonial stem cells: characteristics and experimental possibilities. *APMIS.* 2005; 113: 727-742.
- van Alphen MM, van de Kant HJ, de Rooij DG. Depletion of the spermatogonia from the seminiferous epithelium of the rhesus monkey after X irradiation. *Radiat Res.* 1988; 113: 473-486.
- Lajtha LG. Stem cell concepts. *Differentiation.* 1979; 14: 23-34.
- Clermont Y. Renewal of spermatogonia in man. *Am J Anat.* 1966; 118: 509-524.
- Dym M, Kokkinaki M, He Z. Spermatogonial stem cells: mouse and human comparisons. *Birth Defects Res C Embryo Today.* 2009; 87: 27-34.
- Nagano MC. Homing efficiency and proliferation kinetics of male germ line stem cells following transplantation in mice. *Biol Reprod.* 2003; 69: 701-707.

22. Orwig KE, Shinohara T, Avarbock MR, Brinster RL. Functional analysis of stem cells in the adult rat testis. *Biol Reprod.* 2002; 66: 944-949.
23. Brinster RL, Avarbock MR. Germline transmission of donor haplotype following spermatogonial transplantation. *Proc Natl Acad Sci USA.* 1994; 91: 11303-11307.
24. Brinster RL, Zimmermann JW. Spermatogenesis following male germ-cell transplantation. *Proc Natl Acad Sci USA.* 1994; 91: 11298-11302.
25. Creemers LB, den Ouden K, van Pelt AM, de Rooij DG. Maintenance of adult mouse type A spermatogonia in vitro: influence of serum and growth factors and comparison with prepubertal spermatogonial cell culture. *Reproduction.* 2002; 124: 791-799.
26. Yeh JR, Zhang X, Nagano MC. Establishment of a short-term in vitro assay for mouse spermatogonial stem cells. *Biol Reprod.* 2007; 77: 897-904.
27. Parreira GG, Ogawa T, Avarbock MR, Franca LR, Brinster RL, Russell LD. Development of germ cell transplants in mice. *Biol Reprod.* 1998; 59: 1360-1370.
28. Ogawa T, Dobrinski I, Avarbock MR, Brinster RL. Xenogeneic spermatogenesis following transplantation of hamster germ cells to mouse testes. *Biol Reprod.* 1999; 60: 515-521.
29. Dobrinski I, Avarbock MR, Brinster RL. Transplantation of germ cells from rabbits and dogs into mouse testes. *Biol Reprod.* 1999; 61: 1331-1339.
30. Izadyar F, Den Ouden K, Stout TA, Stout J, Coret J, Lankveld DP, et al. Autologous and homologous transplantation of bovine spermatogonial stem cells. *Reproduction.* 2003; 126: 765-774.
31. Nagano M, McCarrey JR, Brinster RL. Primate spermatogonial stem cells colonize mouse testes. *Biol Reprod.* 2001; 64: 1409-1416.
32. Honaramooz A, Megee SO, Dobrinski I. Germ cell transplantation in pigs. *Biol Reprod.* 2002; 66: 21-28.
33. Honaramooz A, Behboodi E, Blash S, Megee SO, Dobrinski I. Germ cell transplantation in goats. *Mol Reprod Dev.* 2003; 64: 422-428.
34. Schlatt S, Foppiani L, Rolf C, Weinbauer GF, Nieschlag E. Germ cell transplantation into X-irradiated monkey testes. *Hum Reprod.* 2002; 17: 55-62.
35. McLean DJ. Spermatogonial stem cell transplantation and testicular function. *Cell Tissue Res.* 2005; 322: 21-31.
36. Shinohara T, Avarbock MR, Brinster RL. Beta1- and alpha6-integrin are surface markers on mouse spermatogonial stem cells. *Proc Natl Acad Sci USA.* 1999; 96: 5504-5509.
37. Kanatsu-Shinohara M, Toyokuni S, Shinohara T. CD9 is a surface marker on mouse and rat male germline stem cells. *Biol Reprod.* 2004; 70: 70-75.
38. Schrans-Stassen BH, van de Kant HJ, de Rooij DG, van Pelt AM. Differential expression of c-kit in mouse undifferentiated and differentiating type A spermatogonia. *Endocrinology.* 1999; 140: 5894-5900.
39. Ryu BY, Orwig KE, Kubota H, Avarbock MR, Brinster RL. Phenotypic and functional characteristics of spermatogonial stem cells in rats. *Dev Biol.* 2004; 274: 158-170.
40. Barlow JZ, Kelley KA, Bozdagi O, Huntley GW. Testing the role of the cell-surface molecule Thy-1 in regeneration and plasticity of connectivity in the CNS. *Neuroscience.* 2002; 111: 837-852.
41. Kubota H, Avarbock MR, Brinster RL. Spermatogonial stem cells share some, but not all, phenotypic and functional characteristics with other stem cells. *Proc Natl Acad Sci USA.* 2003; 100: 6487-6492.
42. Buaas FW, Kirsh AL, Sharma M, McLean DJ, Morris JL, Griswold MD, de Rooij DG, Braun RE. Plzf is required in adult male germ cells for stem cell self-renewal. *Nat Genet.* 2004; 36: 647-652.
43. Costoya JA, Hobbs RM, Barna M, Cattoretti G, Manova K, Sukhwani M, Orwig KE, Wolgemuth DJ, Pandolfi PP. Essential role of Plzf in maintenance of spermatogonial stem cells. *Nat Genet.* 2004; 36: 653-659.
44. von Schonfeldt V, Wistuba J, Schlatt S. Notch-1, c-kit and GFRalpha-1 are developmentally regulated markers for premeiotic germ cells. *Cytogenet Genome Res.* 2004; 105: 235-239.
45. Hofmann MC, Braydich-Stolle L, Dym M. Isolation of male germ-line stem cells; influence of GDNF. *Dev Biol.* 2005; 279: 114-124.
46. Hamra FK, Schultz N, Chapman KM, Grellhesl DM, Cronkhite JT, Hammer RE, et al. Defining the spermatogonial stem cell. *Dev Biol.* 2004; 269: 393-410.
47. Raverot G, Weiss J, Park SY, Hurley L, Jameson JL. Sox3 expression in undifferentiated spermatogonia is required for the progression of spermatogenesis. *Dev Biol.* 2005; 283: 215-225.
48. Yoshida S, Takakura A, Ohbo K, Abe K, Wakabayashi J, Yamamoto M, et al. Neurogenin3 delineates the earliest stages of spermatogenesis in the mouse testis. *Dev Biol.* 2004; 269: 447-458.
49. Pesce M, Wang X, Wolgemuth DJ, Scholer H. Differential expression of the Oct-4 transcription factor during mouse germ cell differentiation. *Mech Dev.* 1998; 71: 89-98.
50. Oulad-Abdelghani M, Bouillet P, Decimo D, Ganssmuller A, Heyberger S, Dolle P, et al. Characterization of a premeiotic germ cell-specific cytoplasmic protein encoded by Stra8, a novel retinoic acid-responsive gene. *J Cell Biol.* 1996; 135: 469-477.
51. Giulii G, Tomljenovic A, Labrecque N, Oulad-Abdelghani M, Rassoulzadegan M, Cuzin F. Murine spermatogonial stem cells: targeted transgene expression and purification in an active state. *EMBO Rep.* 2002; 3: 753-759.
52. Enders GC, May JJ, 2nd. Developmentally regulated expression of a mouse germ cell nuclear antigen examined from embryonic day 11 to adult in male and female mice. *Dev Biol.* 1994; 163: 331-340.
53. Lee SJ. Expression of HSP86 in male germ cells. *Mol Cell Biol.* 1990; 10: 3239-3242.
54. Koruji M, Movahedin M, Mowla SJ, Gourabi H, Arfaee AJ. Efficiency of adult mouse spermatogonial stem cell colony formation under several culture conditions. *In Vitro Cell Dev Biol Anim.* 2009; 45: 281-289.
55. Meng X, Lindahl M, Hyvonen ME, Parvinen M, de Rooij DG, Hess MW, et al. Regulation of cell fate decision of undifferentiated spermatogonia by GDNF. *Science.* 2000; 287: 1489-1493.
56. Seandel M, James D, Shmelkov SV, Falciatori I, Kim J, Chavala S, et al. Generation of functional multipotent adult stem cells from GPR125+ germline progenitors. *Nature.* 2007; 449: 346-350.
57. Yoshinaga K, Nishikawa S, Ogawa M, Hayashi S, Kunisada T, Fujimoto T, Nishikawa S. Role of c-kit in mouse spermatogenesis: identification of spermatogonia as a specific site of c-kit expression and function. *Develop-*

- ment. 1991; 113: 689-699.
58. Koshimizu U, Nishioka H, Watanabe D, Dohmae K, Nishimune Y. Characterization of a novel spermatogenic cell antigen specific for early stages of germ cells in mouse testis. *Mol Reprod Dev.* 1995; 40: 221-227.
 59. Falender AE, Freiman RN, Geles KG, Lo KC, Hwang K, Lamb DJ, et al. Maintenance of spermatogenesis requires TAF4b, a gonad-specific subunit of TFIID. *Genes Dev.* 2005; 19: 794-803.
 60. Hermann BP, Sukhwani M, Simorangkir DR, Chu T, Plant TM, Orwig KE. Molecular dissection of the male germ cell lineage identifies putative spermatogonial stem cells in rhesus macaques. *Hum Reprod.* 2009; 24: 1704-1716.
 61. Conrad S, Renninger M, Hennenlotter J, Wiesner T, Just L, Bonin M, et al. Generation of pluripotent stem cells from adult human testis. *Nature.* 2008; 456: 344-349.
 62. Dym M, He Z, Jiang J, Pant D, Kokkinaki M. Spermatogonial stem cells: unlimited potential. *Reprod Fertil Dev.* 2009; 21: 15-21.
 63. Rajpert-De Meyts E, Jacobsen GK, Bartkova J, Aubry F, Samson M, Bartek J, et al. The immunohistochemical expression pattern of Chk2, p53, p19INK4d, MAGE-A4 and other selected antigens provides new evidence for the premeiotic origin of spermatocytic seminoma. *Histopathology.* 2003; 42: 217-226.
 64. Schaller J, Glander HJ, Dethloff J. Evidence of beta 1 integrins and fibronectin on spermatogenic cells in human testis. *Hum Reprod.* 1993; 8: 1873-1878.
 65. Ohbo K, Yoshida S, Ohmura M, Ohneda O, Ogawa T, Tsuchiya H, et al. Identification and characterization of stem cells in prepubertal spermatogenesis in mice small star, filled. *Dev Biol.* 2003; 258: 209-225.
 66. Looijenga LH, Stoop H, de Leeuw HP, de Gouveia Brazao CA, Gillis AJ, et al. POU5F1 (OCT3/4) identifies cells with pluripotent potential in human germ cell tumors. *Cancer Res.* 2003; 63: 2244-2250.
 67. Tokuda M, Kadokawa Y, Kurahashi H, Marunouchi T. CDH1 is a specific marker for undifferentiated spermatogonia in mouse testes. *Biol Reprod.* 2007; 76: 130-141.
 68. Naughton CK, Jain S, Strickland AM, Gupta A, Milbrandt J. Glial cell-line derived neurotrophic factor-mediated RET signaling regulates spermatogonial stem cell fate. *Biol Reprod.* 2006; 74: 314-321.
 69. Bartkova J, Rajpert-De Meyts E, Skakkebaek NE, Lukas J, Bartek J. Dereulation of the G1/S-phase control in human testicular germ cell tumours. *APMIS.* 2003; 111: 252-265.
 70. Kido T, Lau YF. The rat Tspy is preferentially expressed in elongated spermatids and interacts with the core histones. *Biochem Biophys Res Commun.* 2006; 350: 56-67.
 71. Schnieders F, Dork T, Arnemann J, Vogel T, Werner M, Schmidtke J. Testis-specific protein, Y-encoded (TSPY) expression in testicular tissues. *Hum Mol Genet.* 1996; 5: 1801-1807.
 72. van Bragt MP, Ciliberti N, Stanford WL, de Rooij DG, van Pelt AM. LY6A/E (SCA-1) expression in the mouse testis. *Biol Reprod.* 2005; 73: 634-638.
 73. Bellve AR, Cavicchia JC, Millette CF, O'Brien DA, Bhatnagar YM, Dym M. Spermatogenic cells of the prepuberal mouse. Isolation and morphological characterization. *J Cell Biol.* 1977; 74: 68-85.
 74. Kanatsu-Shinohara M, Ogonuki N, Inoue K, Miki H, Ogura A, Toyokuni S, et al. Long-term proliferation in culture and germline transmission of mouse male germline stem cells. *Biol Reprod.* 2003; 69: 612-616.
 75. Kubota H, Avarbock MR, Brinster RL. Culture conditions and single growth factors affect fate determination of mouse spermatogonial stem cells. *Biol Reprod.* 2004; 71: 722-731.
 76. McLean DJ, Russell LD, Griswold MD. Biological activity and enrichment of spermatogonial stem cells in vitamin A-deficient and hyperthermia-exposed testes from mice based on colonization following germ cell transplantation. *Biol Reprod.* 2002; 66: 1374-1379.
 77. Mitrandon V, Sobhon P, Tosukhowong P, Chindangrat W. Cytological changes in the testes of vitamin-A-deficient rats. I. Quantitation of germinal cells in the seminiferous tubules. *Acta Anat (Basel).* 1979; 103: 159-168.
 78. van Pelt AM, Morena AR, van Dissel-Emiliani FM, Boitani C, Gaemers IC, de Rooij DG, et al. Isolation of the synchronized A spermatogonia from adult vitamin A-deficient rat testes. *Biol Reprod.* 1996; 55: 439-444.
 79. Morena AR, Boitani C, Pesce M, De Felici M, Stefanini M. Isolation of highly purified type A spermatogonia from prepubertal rat testis. *J Androl.* 1996; 17: 708-717.
 80. Dirami G, Ravindranath N, Pursel V, Dym M. Effects of stem cell factor and granulocyte macrophage-colony stimulating factor on survival of porcine type A spermatogonia cultured in KSOM. *Biol Reprod.* 1999; 61: 225-230.
 81. Izadyar F, Spierenberg GT, Creemers LB, den Ouden K, de Rooij DG. Isolation and purification of type A spermatogonia from the bovine testis. *Reproduction.* 2002; 124: 85-94.
 82. Sadri-Ardekani H, Mizrak SC, van Daalen SK, Korver CM, Roepers-Gajadien HL, Koruji M, Hovingh S, de Reijke TM, de la Rosette JJ, van der Veen F, de Rooij DG, Repping S, van Pelt AM. Propagation of Human Spermatogonial Stem Cells In Vitro. *JAMA.* 2009; 302: 2127-2134.
 83. Kubota H, Avarbock MR, Brinster RL. Growth factors essential for self-renewal and expansion of mouse spermatogonial stem cells. *Proc Natl Acad Sci USA.* 2004; 101: 16489-16494.
 84. Yomogida K, Yagura Y, Tadokoro Y, Nishimune Y. Dramatic expansion of germinal stem cells by ectopically expressed human glial cell line-derived neurotrophic factor in mouse Sertoli cells. *Biol Reprod.* 2003; 69: 1303-1307.
 85. de Rooij DG. Rapid expansion of the spermatogonial stem cell tool box. *Proc Natl Acad Sci USA.* 2006; 103: 7939-7940.
 86. Koruji M, Movahedin M, Mowla SJ, Gourabi H. Colony formation ability of frozen thawed spermatogonial stem cell from adult mouse. *Iranian Journal of Reproductive Medicine.* 2007; 5: 109-115.
 87. Boulanger CA, Mack DL, Booth BW, Smith GH. Interaction with the mammary microenvironment redirects spermatogenic cell fate in vivo. *Proc Natl Acad Sci USA.* 2007; 104:3871-3876.
 88. Kossack N, Meneses J, Shefi S, Nguyen HN, Chavez S, Nicholas C, et al. Isolation and Characterization of pluripotent human spermatogonial stem cell-derived cells. *Stem Cells.* 2008; 27: 138-149.
 89. Anjamrooz SH, Movahedin M, Tiraihi T, Mowla SJ. In vitro effects of epidermal growth factor, follicle stimulating hormone and testosterone on mouse spermatogonial cell colony formation. *Reprod Fertil Dev.* 2006; 18: 709-720.

90. Huang YH, Chin CC, Ho HN, Chou CK, Shen CN, Kuo HC, et al. Pluripotency of mouse spermatogonial stem cells maintained by IGF-1- dependent pathway. *FASEB J.* 2009; 23: 2076-2087.
91. Kim J, Seandel M, Falciatori I, Wen D, Rafii S. CD34+ testicular stromal cells support long-term expansion of embryonic and adult stem and progenitor cells. *Stem Cells.* 2008; 26: 2516-2522.
92. Koruji M, Movahedin M, Mowla SJ, Gourabi H. Colony formation efficiency of frozen-thawed adult mouse spermatogonial stem cells in co culture with Sertoli cells. *Iranian Journal of Anatomical Sciences.* 2007; 4: 303-313.
93. Aponte PM, Soda T, Teerds KJ, Mizrak SC, van de Kant HJ, de Rooij DG. Propagation of bovine spermatogonial stem cells in vitro. *Reproduction.* 2008; 136: 543-557.
94. Guan K, Nayernia K, Maier LS, Wagner S, Dressel R, Lee JH, et al. Pluripotency of spermatogonial stem cells from adult mouse testis. *Nature.* 2006; 440: 1199-1203.
95. Kanatsu-Shinohara M, Miki H, Inoue K, Ogonuki N, Toyokuni S, Ogura A, et al. Long-term culture of mouse male germline stem cells under serum- or feeder-free conditions. *Biol Reprod.* 2005; 72: 985-991.
96. Kubota H, Brinster RL. Technology insight: In vitro culture of spermatogonial stem cells and their potential therapeutic uses. *Nat Clin Pract Endocrinol Metab.* 2006; 2: 99-108.
97. Izadyar F, Den Ouden K, Creemers LB, Posthuma G, Parvinen M, De Rooij DG. Proliferation and differentiation of bovine type A spermatogonia during long-term culture. *Biol Reprod.* 2003; 68: 272-281.
98. Nagano M, Brinster RL. Spermatogonial transplantation and reconstitution of donor cell spermatogenesis in recipient mice. *APMIS.* 1998; 106: 47-55.
99. Kanatsu-Shinohara M, Ogonuki N, Iwano T, Lee J, Kazuki Y, Inoue K, et al. Genetic and epigenetic properties of mouse male germline stem cells during long-term culture. *Development.* 2005; 132: 4155-4163.
100. Aponte PM, Soda T, van de Kant HJ, de Rooij DG. Basic features of bovine spermatogonial culture and effects of glial cell line-derived neurotrophic factor. *Theriogenology.* 2006; 65: 1828-1847.
101. Nagano M, Avarbock MR, Leonida EB, Brinster CJ, Brinster RL. Culture of mouse spermatogonial stem cells. *Tissue Cell.* 1998; 30: 389-397.
102. Nagano M, Ryu BY, Brinster CJ, Avarbock MR, Brinster RL. Maintenance of mouse male germ line stem cells in vitro. *Biol Reprod.* 2003; 68: 2207-2214.
103. Jeong D, McLean DJ, Griswold MD. Long-term culture and transplantation of murine testicular germ cells. *J Androl.* 2003; 24: 661-669.
104. Kanatsu-Shinohara M, Ogonuki N, Inoue K, Ogura A, Toyokuni S, Shinohara T. Restoration of fertility in infertile mice by transplantation of cryopreserved male germline stem cells. *Hum Reprod.* 2003; 18: 2660-2667.
105. Kanatsu-Shinohara M, Inoue K, Lee J, Miki H, Ogonuki N, Toyokuni S, et al. Anchorage-independent growth of mouse male germline stem cells in vitro. *Biol Reprod.* 2006; 74: 522-529.
106. Oatley JM, Reeves JJ, McLean DJ. Biological activity of cryopreserved bovine spermatogonial stem cells during in vitro culture. *Biol Reprod.* 2004; 71: 942-947.
107. Guan K, Wolf F, Becker A, Engel W, Nayernia K, Hasenfuss G. Isolation and cultivation of stem cells from adult mouse testes. *Nat Protoc.* 2009; 4: 143-154.
108. de Rooij DG. Spermatogonial Stem Cells. In: Baharvand H (ed). *Trends in Stem Cell Biology and Technology.* New York: Humana Press; 2009; 149-162.
109. Radford J, Shalet S, Lieberman B. Fertility after treatment for cancer. Questions remain over ways of preserving ovarian and testicular tissue. *BMJ.* 1999; 319: 935-936.
110. Yuan Z, Hou R, Wu J. Generation of mice by transplantation of an adult spermatogonial cell line after cryopreservation. *Cell Prolif.* 2009; 42: 123-131.
111. Brinster RL. Male germline stem cells: from mice to men. *Science.* 2007; 316: 404-405.
112. Kanatsu-Shinohara M, Inoue K, Lee J, Yoshimoto M, Ogonuki N, Miki H, et al. Generation of pluripotent stem cells from neonatal mouse testis. *Cell.* 2004; 119: 1001-1012.

لینک های مفید



عضویت
در خبرنامه



کارگاه های
آموزشی



سرویس
ترجمه تخصصی
STRS



فیلم های
آموزشی



بلاگ
مرکز اطلاعات علمی



سرویس های
ویژه