

نقش سایکونورومدولاتوری هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین در زنان مبتلا به PCOS

چکیده

دربافت: ۱۳۹۵/۰۹/۲۹ ویرایش: ۱۳۹۵/۰۹/۱۵ پذیرش: ۱۳۹۵/۰۹/۲۸ آنلاین: ۱۳۹۵/۰۹/۲۹

زمینه و هدف: سندروم تخمدان پلی‌کیستیک (PCOS) بیماری پیچیده‌ای است که با اختلال در سیستم تولید مثل، متابولیک و با اختلال روانی در زنان همراه می‌باشد. نورآدرنالین، هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین (CRH)، فاکتور رشد عصب (NGF) از محرك‌های شناخته شده محور هیپو‌تalamوس-هیپوفیز-آдрنال (HPA) و گنادال (HPG) می‌باشند که تنظیم فرآیندهای فیزیولوژیک دستگاه توییدمث را به عنده دارند. هدف اصلی این مطالعه بررسی نقش دو یافته مهم CRH و NGF از منظر روانی-عاطفی بود.

روش بررسی: این مطالعه مورد-شاهدی در مهر ۱۳۹۱ در مرکز تحقیقات بهداشت باروری و لیعصر (عج) بیمارستان امام خمینی (ره) تهران انجام شد. در مجموع ۱۷۰ خانم ۲۰-۴۰ سال سن با شاخص توده بدنی (BMI) کمتر از ۲۸ شرکت کردند. تجزیه و تحلیل داده‌ها با استفاده از Chi-square test، Student's t-test، Mann-Whitney U test و انجام شد.

یافته‌ها: سطوح سرمی CRH (10.90 ± 2.33) و NGF (380.83 ± 98.37) در گروه مبتلایان به تخمدان پلی‌کیستیک به طور معنادار کمتر از گروه شاهد بود ($P < 0.001$). همچنین با استفاده از پرسشنامه دموگرافیک مشخصات کمی و کیفی جمعیت مورد مطالعه بررسی شد که نتایج آن در مدل رگرسیونی گزارش شد.

نتیجه‌گیری: نتایج این مطالعه در تأیید مطالعات پیشین نشان می‌دهد که کاهش معنادار سطوح سرمی CHR و NGF α تحت تأثیر پرکاری سیستم عصبی سمعیاتیک در سندروم تخمدان پلی‌کیستیک می‌تواند یکی از دلایل ایجاد اختلال روانی-عاطفی نزد زنان مبتلا باشد.

کلمات کلیدی: مطالعات موردي شاهدی، تخمدان پلی‌کیستیک، هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین، فاکتور رشد عصب.

فریده ظفری زنگنه^{*}
محمد مهدی نقی زاده^۲
مصطفی موصومی^۱

۱- مرکز تحقیقات بهداشت باروری، بیمارستان ولیعصر (عج)، مجتمع بیمارستانی امام خمینی (ره)، دانشگاه علوم پزشکی تهران، تهران، ایران.
۲- گروه پژوهشی اجتماعی، دانشکده پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی فسا، فسا، ایران.

* نویسنده مسئول: تهران، پلار کشاورز، مجتمع بیمارستانی امام خمینی (ره)، بیمارستان ولیعصر (عج)، مرکز تحقیقات بهداشت باروری
تلفن: ۰۲۱-۳۶۵۸۱۶۱۶
E-mail: zangeneh14@gmail.com

مقدمه

سندروم تخمدان پلی‌کیستیک (Polycystic ovary syndrome, PCOS) با شیوع ۱۸-۴۱٪ است که یک اختلال اندوکرین-متابولیک می‌باشد. این سندروم که از نظر عالم بالینی هتروژنوس یا متجانس می‌باشد، شایع‌ترین علت ناباروری در زنان جوان است که با عدم تخمک‌گذاری همراه می‌باشد. عدم تخمک‌گذاری به طور تقریبی عامل ۴۰٪ نازایی زنان است که بسیاری از آنان مبتلا به سندروم تخمدان پلی‌کیستیک می‌باشند.^۱ تظاهرات این بیماری در دوران کودکی با بلوغ زودرس، در نوجوانی با هیرسوتیسم و اختلال سیکل و در دوران پس از بلوغ با ناباروری و عدم عملکرد تخمدان بوده و یکی از شایع‌ترین علل این اختلال بیماری یا

ناباروری نه تنها به عنوان یک بیماری بلکه به عنوان یک مسئله جدی تأثیرگذار بر زندگی خانوادگی می‌تواند به بهداشت خانوادگی جامعه صدماتی وارد نموده و آنرا به راحتی آسیب‌پذیر سازد. شیوع ناباروری حدود ۱۵٪ می‌باشد.^۱

در حدود ۴۰-۴۳٪ از علل ناباروری زنان مربوط به اختلال عملکرد تخمدان بوده و یکی از شایع‌ترین علل این اختلال بیماری یا

می‌گردد، که طبیعتاً به دنبال آن تغییرات فیزیولوژیک و متابولیکی رخ خواهد داد. نورون‌های CRH هیپوتalamوسی مستقیم یا غیرمستقیم از طریق نورون‌های پروپیوملانوکورتین کنترل محور گنادال را مهار می‌کنند.^۸ این سیستم‌ها شامل نورون‌هایی هستند که محتوى چندین نوروتراسمیتر و پپتید از چندین ناحیه مختلف مغز است که داده‌ها را به نورون‌های GnRH انتقال می‌دهد، برای نمونه: نورآدرنالین، آدرنالین، دوپامین، سروتونین، گابا و گلوتامیت را می‌توان نام برد.^۹ آدرنالین مغزی خیلی گسترده عمل می‌کند و به عنوان یک سیستم هشداردهنده سبب کاهش اعمال عصبی نباتی مانند خوردن و خوابیدن می‌گردد که منجر به افزایش پاسخ‌های نوروآندوکرین به استرس مانند فعال شدن محور HPA می‌شود (شکل ۱).^{۱۰}

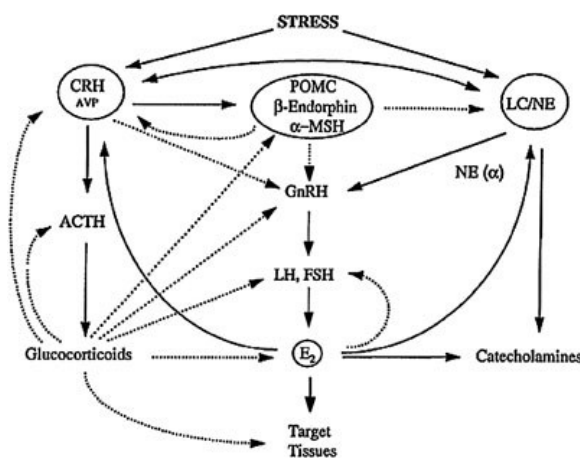
تصویر شماتیک بیانگر عملکرد اثر استرس بر دو سیستم مهم مغزی یعنی CRH هیپوتalamوسی و هسته‌ی لکوس‌سرلنوس در استرس مزمن است که لزوماً حساسیت به نورآدرنالین یا نوراپی‌نفرين در هسته‌ی LC-NE به‌وسیله CRH و بتاندوروفین تنظیم می‌شود.^{۱۱} هسته‌ی لکوس‌سرلنوس هسته‌ی کوچکی است در مغز میانی که بیشترین نورآدرنالین مغزی را وارد خون می‌سازد. امروزه نقش کلیدی

تحمل به گلوكور و در نهایت در دوران میان‌سالگی با دیابت ملیتوس و اختلالات قلبی-عروقی) همراه می‌باشد.^۳ با توجه به پژوهش‌های گسترده‌ای که در دنیا بر روی این بیماری صورت گرفته است، هنوز سبب‌شناختی یا اتیولوژی آن ناشناخته است که علت می‌تواند همان پیچیدگی فیزیوپات‌ها با اختلال عملکرد دو محور مغزی: اندوکرین متابولیک در محور هیپوتalamوس هیپوفیز آدرنال و گنادال باشد. کلیه این تغییرات بر اساس پرکار شدن سیستم عصبی سمپاتیک می‌باشد.^۴ از علل PCOS می‌توان به اختلال در روند مسیرهای متابولیک، مسیرهای تنظیمی هورمون‌های استروئیدی، مسیر نظارتی عمل گنادوتروپین، مسیر سیگنالینگ انسولین و مسیرهای تنظیم متابولیسم گلوكور و چربی، اشاره نمود.^۵

در زنان مبتلا به PCOS اوولاسیون و رها شدن تخمک به طور ماهانه و منظم صورت نمی‌گیرد و در نتیجه اختلال در سیگنال ماهانه به صورت الیگومونره، آمنوره و در کل بی‌نظمی رخ می‌دهد که از عالیم شاخص این بیماری می‌باشد. ناباروری به‌طور معمول علت مراجعه بانوان جوان با تخدمان پلی‌کیستیک به پزشک می‌باشد.^۶

پژوهش‌های دهه‌ی اخیر نشان می‌دهد که این بیماری متأثر از کیفیت زندگی است و تغییر در شیوه زندگی بیمار می‌تواند در روند بهبودی موثر باشد و حداقل می‌تواند در بهینه‌سازی درمان با روش‌های کمک باروری (ART) مفید باشد.^۷

مغز یک سوپر سیستم بدن است که شایع‌ترین عامل اجرایی در بهم خوردگی یا آشفتگی ثبات یا هموستازیس آن استرس است. بر اساس تعریف Selye در ۱۹۳۶ هر عاملی که بتواند هموستاز محیط داخلی بدن را بهم بریزد استرس نام دارد.^۸ اگرچه پاسخ به استرس به‌منظور حفظ ثبات و یا هموستاز بدن یک روند فیزیولوژیک مهم است ولی فعال‌سازی طولانی مدت سیستم استرس می‌تواند یک اثر خطرناک و یا حتی کشنده در بدن داشته باشد. با افزایش این فعالیت در سیستم استرس بدن خطر یا ریسک ابتلاء به چاقی، بیماری‌های قلبی، افسردگی و انواع بیماری‌های دیگر بالا می‌رود و به‌دبیل فعال شدن محور استرس- مغز دو محور هیپوتalamوس-هیپوفیز-آدرنال (HPG) و گنادال (HPG) بیش از حد فعل می‌گردد. مهمترین عامل اجرایی در این ارتباط نورهورمون رهایش کورتیکوتروپین است که هر عاملی که هموستاز بدن را بهم زند می‌تواند موجب فعالیت آن گردد.^۹ بهم خوردگی یا آشفتگی هموستازیس در بدن موجب نه فقط فعالیت دو محور نامبرده بلکه سبب فعالیت سیستم سمپاتیک نیز



شکل ۱: نمایش شماتیک محور هیپوتalamوس-هیپوفیز-آدرنال توسط چندین حلقه یا لوب فیدبکی ترشح هورمون‌ها را کنترل می‌نماید. رهایش یا ریزی‌هورمون کورتیکوتروپین از نورون‌های هیپوتalamوسی و همچنین رهایش نوراپی‌نفرين از نورون‌های کاتکولامینزیک مرکزی از سیستم هسته لکوس‌سرلنوس نشان داده شده است. خطوط پیوسته بیانگر تحريك و نقطه‌چین مهار می‌باشد.^{۱۰}

ابتلا به سندرم تخدمان پلی کیستیک و محدوده سنی ۲۰-۴۰ سال و داشتن شاخص توده بدنش زیر 28 kg/m^2 بود. معیار خروج شامل عدم مصرف هر گونه دارو و بیماری دیگر بوده است. تمام بیماران PCO مراجعه کننده به مرکز بهداشت باروری ولی عصر (عج) بیمارستان امام خمینی (ره) تهران پس از تشخیص کلینیکی پزشک متخصص بر مبنای ضوابط یا کرایتریای رتردام سال ۲۰۰۳ انتخاب شدند.^{۲۴}

هر دو گروه با پر کردن فرم رضایت نامه و ضوابط کمیته اخلاقی معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تهران طرح مصوب به شماره ۱۰۹۱۳۹۱ وارد مطالعه شدند. از هر دو گروه ml ۱۰-۸۰ خون گرفته شد و نمونه های سرمی در فریزر در دمای 0°C - 4°C نگهداری شدند. غلظت سطح سرمی CRH و NGF با کیت ELISA kit (CUSABIO, Wuhan, China) سنجیده شده است. در این مطالعه گردآوری داده ها در دو بخش پرسشنامه فردی یا دموگرافیک و بررسی بیوشیمیابی صورت گرفته است. تجزیه و تحلیل داده ها با SPSS software, version 19 (IBM SPSS, Armonk, NY, USA) Chi-square test و جهت مقایسه متغیرهای کمی در دو گروه از Student's t-test و در صورت انحراف از توزیع نرمال از U test Mann-Whitney در دو گروه استفاده شده است. همچنین جهت بررسی رابطه هورمون ها با علایم PCOS از تحلیل رگرسیونی نیز استفاده شده است. $P<0.05$ معنادار در نظر گرفته شد.

یافته ها

در این مطالعه در مجموع ۱۷۰ نفر در دو گروه کنترل و مبتلا به سندرم تخدمان پلی کیستیک از بین مراجعه کنندگان به درمانگاه ناز ای بیمارستان ولی عصر مجتمع بیمارستانی امام خمینی (ره) تهران مورد بررسی قرار گرفتند. میانگین وزن بیماران مبتلا به PCO بیشتر از گروه کنترل بود ($P<0.01$). به همین دلیل شاخص توده بدنش نیز در گروه بیماران PCO بیشتر از گروه کنترل محاسبه شد ($P=0.01$). میانگین سن بیماران گروه کنترل به طور متوسط دو سال بیشتر از بیماران گروه PCO بود که این اختلاف نیز از نظر آماری معنادار بود ($P=0.001$) (جدول ۱).

CRH و NE در استرس محرز است و مطالعات حیوانی بر روی هسته لکوس سرلنوس در موش های مدل سازی شده تخدمان پلی کیستیک بیانگر نقش آشکار نور آدرنالین می باشد.^{۱۱-۱۳} پژوهش های آناتومیک نشان می دهد که نوروون های هسته ای پارا اونتیکولار هیپوتalamوس و نوروون های هسته ای لکوس سرلنوس در مغز میانی به طور مستقیم با نوروون های پره گانگلیونیک سمپاتیک درون سلول ایترودیلاتری طباب نخاعی ارتباط عصبی دارند.^{۱۴} این ارتباط عصبی خود کاندید قوی برای تعديل یا مدولاسیون فعالیت سمپاتیک در فرآیندهای تخدمانی تحت شرایط استرس می باشد.^{۱۵} مطالعات حیوانی و انسانی نشان می دهد که فعال ماندن طولانی مدت سمپاتیک سبب عدم حساسیت یا Down-regulation یا گیرنده های بتا آدرنرژیک تخدمانی می شود،^{۱۶} چرا که نور آدرنالین از راه گیرنده های بتا سبب القای ترشح استروپیدهای تخدمانی^{۱۷} و همچنین در سلول های بینایی - تکا سبب تقویت بیوسنتر آندروژن وابسته به گناهوتروپین می گردد.^{۱۸} به طور طبیعی بررسی کلیه این تغییرات می تواند در سبب شناسی یا اتیولوژی تخدمان پلی کیستیک موثر و رهگشا باشد. از نقطه نظر روانی - عاطفی در این بیماری، مطالعات بسیاری انجام شده است که گزارش آنها دلالت بر پریشان روانی بودن این بیماران دارد^{۱۹-۲۰} و به دلیل گزارشات همین مطالعات چند سال اخیر است که تغییر سبک زندگی را در این بیماران بسیار موثر می دانند. پژوهش های سال های اخیر مبنی بر گزارشات زیادی است که پر خطر بودن اختلالات خلق و خوی (Mood)، اضطراب و افسردگی را نزد زنان مبتلا به تخدمان پلی کیستیک تأکید می نماید.^{۲۱-۲۳} پژوهش کنونی به بررسی سطوح سرمی دو فاکتور CRH(CRF) و NGF پرداخته است که تغییرات آن ارتباط تنگاتنگی با سیستم عصبی سمپاتیک دارد که سیستم عصبی یاد شده در این بیماری بیش فعال گزارش شده است و معنادار شدن تغییرات دو فاکتور مورد نظر می تواند در اختلالات خلقی این بیماران قابل تفسیر باشد و اهمیت این بررسی ها کمک به رهیابی سبب شناسی یا اتیولوژی ناشناخته سندرم تخدمان پلی کیستیک می باشد.

روش بررسی

این مطالعه مورد شاهدی در سال ۱۳۹۱ بر روی ۱۷۱ نفر در دو گروه مطالعه و شاهد بررسی شد. معیارهای ورود به مطالعه شامل

جدول ۱: مقایسه متغیرهای کمی در گروههای مطالعه و کنترل

Student's t-test معناداری	PCOs (۸۵ نفر)		کنترل (۸۶ نفر)		قد
	انحراف معیار	میانگین	انحراف معیار	میانگین	
۰/۰۷۰	۵/۱	۱۶۱/۷	۷/۱	۱۶۰/۱	وزن
<۰/۰۰۱	۱۱/۱	۷۱/۷	۱۰/۳	۶۵/۱	شاخص توده بدنی
۰/۰۰۱	۳/۹۴	۲۷/۳۹	۳/۷۶	۲۵/۴۱	سن
۰/۰۰۱	۴/۴	۲۷/۱	۵/۱	۲۹/۵	سن بلوغ
۰/۷۶۹	۱/۴	۱۳/۴	۱/۳	۱۲/۳	

اختلاف وزن، سن و شاخص توده بدنی دو گروه مطالعه و کنترل که با روش Student's t-test معنادار می‌باشد ($P<0/001$).

جدول ۲: مقایسه علایم PCOS در گروههای مطالعه

Chi-Square test معناداری	PCOs		کنترل		نوع نازایی
	درصد	تعداد	درصد	تعداد	
۰/۸۵۹	%۶۹/۵	۵۷	%۶۷/۲	۵۸	اولیه
	%۳۰/۵	۲۵	%۳۱/۸	۲۷	ثانویه
<۰/۰۰۱	%۳۱/۳	۲۶	%۸۲/۴	۷۰	منظم
	%۶۸/۷	۵۷	%۱۷/۶	۱۵	نامنظم
<۰/۰۰۱	%۴۳/۴	۳۶	%۷۸/۸	۶۷	خیر
	%۵۶/۶	۴۷	%۲۱/۲	۱۸	بلی

اختلاف وضعیت سیکل و موی زاید بین دو گروه مطالعه و کنترل که با روش Student's t-test معنادار می‌باشد ($P<0/001$).

جدول ۳: کاهش معنادار دو فاکتور سرمی CRH و NGF در دو گروه مطالعه و شاهد

Mann-Whitney U test معناداری	PCOs (۸۴ نفر)		کنترل (۹۱ نفر)		متغیرها
	میانه	انحراف معیار	میانگین	انحراف معیار	
<۰/۰۰۱	۰/۱۰	۱۰/۹۰	۱/۶۶	۳/۲۰	CRH (ng/ml)
<۰/۰۰۱	۱۴/۹۰	۳۸۰/۸۳	۹۸/۳۷	۲۴۶/۶۰	NGF (pg/ml)

اختلاف مقدار سرمی دو متغیر CRH و NGF در دو گروه مطالعه و کنترل که به روش Mann-Whitney U test معنادار می‌باشد ($P<0/001$).

جدول ۴: ضرایب مدل رگرسیونی CHR ($R^2 = 0.068$)

P	t	مقدار آماره t	ضریب استاندارد شده	ضرایب غیر استاندارد	متغیر
				خطای استاندارد	ضریب
۰/۲۰۷	۱/۲۶۷			۱۰/۴۰۰	۱۳/۱۷۴
۰/۶۰۰	-۰/۰۲۵		-۰/۰۴۳	۰/۲۳۴	-۰/۱۲۳
۰/۵۴۰	-۰/۶۱۴		-۰/۰۵۰	۰/۱۸۷	-۰/۱۱۵
۰/۴۷۳	۰/۷۱۹		۰/۰۵۸	۳/۱۲۲	۲/۲۴۴
۰/۰۳۶	۰/۲۰۷		۰/۰۱۹	۲/۱۱۰	۰/۴۳۸
۰/۰۱۲	-۲/۰۵۸		-۰/۰۵۰	۲/۲۲۰	-۰/۰۵۹
					PCOs به ابتلا

رگرسیون متغیر کمی CRH و ابتلا به PCO که معنادار شده است ($P < 0.001$).

جدول ۵: ضرایب مدل رگرسیونی فاکتور رشد عصب

P	t	مقدار آماره t	ضریب استاندارد شده	ضرایب غیر استاندارد	متغیر
				خطای استاندارد	ضریب
۰/۰۲۰	۲/۳۵۴			۳۰/۳۴۹۷	۷۱۴/۵۴۲
۰/۰۲۱	-۲/۳۲۹		-۰/۱۸۰	۶/۸۳۴	-۱۵/۹۱۶
۰/۷۲۱	۰/۳۵۸		۰/۰۲۷	۵/۴۶۳	۱/۹۵۷
۰/۴۳۱	۰/۷۹۰		۰/۰۵۹	۹۱/۱۰۲	۷۱/۹۴۲
۰/۵۶۵	۰/۰۵۷۷		۰/۰۵۰	۶۱/۵۷۴	۳۵/۵۲۲
۰/۰۰۱	-۳/۳۲۰		-۰/۰۳۰۶	۶۴/۷۹۷	-۲۱۵/۱۳۷
					PCOs به ابتلا

رگرسیون متغیر کمی NGF و ابتلا به PCO که معنادار شده است ($P < 0.001$).

معنادار بود (جدول ۴). مجموعه متغیرهای مورد بررسی ۷/۱۷٪ تغییرات فاکتور رشد عصب را ایجاد کرده بودند. مدل رگرسیونی نشان داد که از بین متغیرهای فوق، شاخص توده بدنی و ابتلا به PCO رابطه معناداری با فاکتور رشد عصب نیز داشت و به این مفهوم است که پس از حذف اثرات مخدوشگر متغیرهای زمینه‌ای باز هم تفاوت فاکتور رشد عصب در دو گروه معنادار خواهد بود (جدول ۵).

داشتند موی زاید ($P < 0.001$) نیز به عنوان نشانه دیگر بیماری به طرز معناداری در گروه PCO بیشتر از گروه کنترل بود (جدول ۲). در جدول ۳ کاهش معنادار دو فاکتور کورتیکوتروپین و فاکتور رشد در دو گروه مطالعه و کنترل نمایش داده شد. مدل رگرسیونی نشان داد که از بین متغیرهای بالا تنها متغیر ابتلا به PCO رابطه معناداری با CRH داشت و به این مفهوم است که پس از حذف اثرات مخلوشگر متغیرهای زمینه‌ای باز هم تفاوت CRH در دو گروه مخالوشگر متغیرهای زمینه‌ای باز هم تفاوت CRH در دو گروه

بحث

مشاهده می‌شود.^{۳۱} باید توجه داشت که پاسخ‌های استرس از مغز آغاز می‌شود و آزادسازی یا ریلیز CRH از هسته پریوپتریکولار هیپوتالاموس قدم اول و اساسی در آغاز پاسخ‌های استرس از مغز می‌باشد.^{۳۲} آزادسازی مرکزی CRH سبب فعال شدن محور HPA و نورون‌های سمپاتیک می‌گردد. مطالعه Choudhury نشان داد که ۹ روز استرس مزمن هتروپیپیک (HeCS) یا استرس مزمن از نوع مختلف به طور معناداری سبب افزایش نورآدرنالین پلاسمایی می‌گردد که خود این امر منجر به بیان ژن فاکتور رشد عصب نیز شده که در اثر تکرار آن یک روند سازگاری یا آدپاتاسیون در سیستم نورآندوکرین رخ خواهد داد.^{۳۳}^{۳۴}

نتایج ما به همراه مطالعات دیگران در این زمینه نشان می‌دهد که زنان مبتلا به سندرم تخدمان پلی‌کیستیک برای افسردگی، اضطراب و اختلالات روان-جنسي (سایکوسکسوال) مستعدتر می‌باشند^{۳۵} و این زمینه مستعد می‌تواند یک اختلال هترثروس (ناهمگن) مزمن را توسعه دهد. بهمین دلیل است که در دهه اخیر شیوه زندگی در این بیماران می‌تواند تاثیر بسیار موثری در بهبودی داشته باشد. مطالعات Deeks و همکاران نشان داد که میزان افسردگی در این بیماران بالا و بررسی مشاهدات مقطعی در خلق و خوی جامعه زنان مبتلا به این سندرم نشان‌دهنده وجود اضطراب در سطح بالاتری است که به طور قطع در ناباروری این زنان می‌تواند نقش مؤثری داشته باشد.^{۳۶}^{۳۷}

از طرفی فاکتور رشد عصب که یک نشانگر یا مارکر قوی برای فعالیت سیستم عصبی سمپاتیک به شمار می‌آید در تخدمان زنان مبتلا به PCO بالاست، همان‌گونه که CRH تخدمانی آنان بالاست و این فرآیند به علت پرکاری سیستم عصبی سمپاتیک تخدمانی در PCO می‌باشد. نتایج این مطالعه نشان داد که سطوح سرمی CRH و NGF درون تخدمان افراد PCO بالا است. باید توجه داشت که نوروهرمون‌های CRH، NA و نوروتروپین NGF یا فاکتور رشد عصب از اجزای اصلی تشکیل‌دهنده سیستم استرس مرکزی در هیپوتالاموس و ساقه مغزی به شمار می‌آیند. بهترین شاهد برای نقش این تشکیلات مغزی در جنس زن، آمنوره هایپوتالامیکی ناشی از استرس را می‌توان مثال زد که در اضطراب و افسردگی، سوء‌תغذیه، اختلالات در رفتار خوردن، ورزش بیش از حد مزمن و در هیپوگنادیسم ناشی از سندرم کوشینگ نیز مشاهده می‌گردد. این یافته‌ها می‌توانند بیانگر این امر باشد که افزایش CRH تخدمانی در فیزیولوژی تخدمان اختلال ایجاد می‌نماید که در نتیجه‌ی آن می‌تواند به نارسایی تخدمان نیز منجر گردد. این رخداد در زنانی که در معرض استرس روانی بالا (High psychosocial stress) هستند بیشتر

فاکتور یا هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین هیپوتالاموسی یک فعال کننده قوی محور هیپوتالاموس-هیپوفیز-آدرنال (HPA) می‌باشد. اعمال مهم آن شامل اعمال متابولیکی مانند تنظیم سطح گلوکز خون، تعديل سیستم ایمنی و نگهداری توان سیستم قلبی-عروقی می‌باشد. این فاکتور مهم مرکزی و محیطی به طور مستقیم و از راه محور HPA عمل می‌نماید و در تنظیم چندین عمل نوروآندوکرینی مانند رفتار، تغذیه، تولید مثل، عمل ایمنی و اتونومیک (سیستم خوداختیار) دخالت دارد. نورآدرنالین یکی از مواد شیمیایی عصبی یا از نوروتانسیمیترهای سیستم عصبی سمپاتیک است که سبب افزایش رهایش CRH می‌شود.^{۳۸}

Helmreich و همکاران در یک مطالعه حیوانی نشان دادند که تزریق نورآدرنالین در هسته‌ی پریوپتریکولار هیپوتالاموس سبب افزایش نسخه‌برداری ژن CRH می‌شود^{۳۹} که این امر بیانگر نقش تنظیمی مهم CRH بر محور HPA می‌باشد. همچنین مطالعات حیوانی نشان داده است که میزان اعصاب سمپاتیک قلبی به طور چشمگیری با غاظت نورآدرنالین (NA) و فاکتور رشد عصب (NGF) تغییر می‌نماید.^{۴۰}

به طور دقیق این اتفاق به طور مشابهی در تخدمان پلی‌کیستیک مدل‌سازی شده در موش صحرایی یا رت^{۴۱} و حتی در زنان مبتلا به تخدمان پلی‌کیستیک گزارش شده است^{۴۰}^{۴۲} که سطوح NA، CRH و NGF درون تخدمان افراد PCO بالا است. باید توجه داشت که نوروهرمون‌های CRH، NA و نوروتروپین NGF یا فاکتور رشد عصب از اجزای اصلی تشکیل‌دهنده سیستم استرس مرکزی در هیپوتالاموس و ساقه مغزی به شمار می‌آیند. بهترین شاهد برای نقش این تشکیلات مغزی در جنس زن، آمنوره هایپوتالامیکی ناشی از استرس را می‌توان مثال زد که در اضطراب و افسردگی، سوء‌تغذیه، اختلالات در رفتار خوردن، ورزش بیش از حد مزمن و در هیپوگنادیسم ناشی از سندرم کوشینگ نیز مشاهده می‌گردد. این یافته‌ها می‌توانند بیانگر این امر باشد که افزایش CRH تخدمانی در به نارسایی تخدمان نیز منجر گردد. این رخداد در زنانی که در معرض استرس روانی بالا (High psychosocial stress) هستند بیشتر

لکوس-سرلئوس در مسیر نورآدرنالین می‌شود تا بدن در مقابل استرس به‌طور فیزیولوژیک مقابله نماید و بدن بتواند هموستاز یا ثبات فیزیولوژیک خود را حفظ نماید. در شرایط پاتولوژیک طبیعتاً کار بسیار پیچیده‌تر خواهد شد. با مطالعات و منابع بیان شده در بالا نقش استرس در سیستم تولیدمثل جنس موئت در مورد مبتلایان به PCO با حاکمیت تاثیر آشفتگی در دو محور HPA و SAS (بیشفعالی) ابتدا در دو مسیر CRH و NGF سبب کاهش این دو فاکتور عصبی شده و سپس موجب اختلال در دیلاریزاسیون نورون‌های LHRH و LH surge می‌شود که از تظاهرات بعدی آن به‌شمار می‌آید.^{۶۱} کاهش GnRH/LH سبب محرومیت فولیکول‌های تخدمان از حمایت گندوتروپین کافی شده و این امر منجر به کاهش تولید استرادیول و در نتیجه رشد فولیکول‌ها کاهش و یا متوقف می‌گردد. بنابراین قاطعانه می‌توان ادعا کرد که بین استرسورها و تخدمان تداخل معناداری وجود دارد. این اثر تداخلی در مدل حیوانی بسیار قابل توجه و بررسی بیشتر می‌باشد.^{۶۲-۶۳}

Jedema و همکاران نشان دادند که افزایش در آزادسازی نوراپی‌نفرین در پاسخ به پیتید هورمون آزادکننده کورتیکوتروپین (CRH) بیشتر مرتب با استرس مزمن است^{۶۴} که این نوع استرس در زنان PCO به‌شدت شایع می‌باشد. در روند انتباط یا آدابتاسیون استرس به‌طور طبیعی، تعادل یا بالا نسی بیشفعالی (Hyperactivity) سیستم عصبی سمپاتیک که با افزایش پاسخ‌دهی سیستم LC-NA مرتبت است می‌تواند توسط CRH مختلف گردد^{۶۵} و همین اختلال سبب سرکوب CRH از طریق نورآدرنالین می‌گردد و نه کورتیزول. در نتیجه، در حالت طبیعی CRH هیپوتالاموسی یک فعال‌کننده قوی محور HPA می‌باشد و NA سبب افزایش CRH می‌شود. CRH در روند فیدبکی خود از مسیر ACTH و کورتیزول با افزایش این دو هورمون توسط یک سیستم فیدبک منفی سرکوب می‌گردد. اما در شرایط استرس این روندها فعال‌تر می‌شوند.

در زنان مبتلا به تخدمان پلی‌کیستیک فعالیت بالای NA هم در تخدمان (محیطی) و هم به‌طور مرکزی یا سانترال (LC-NA) موجب اختلال در دیلاریزاسیون نورون‌های LHRH و در نتیجه LH surge می‌گردد، که یک علت مهم در تخدمان پلی‌کیستیک اختلال در همین LH surge می‌باشد. پس کاهش CRH و NGF سرمی این بیماران با نقش محوریت NA است که می‌تواند ناشی از آشفتگی در سیستم‌های

نشان داده است که کورتیزول خون این بیماران تغییر معناداری را نشان نمی‌دهد.^{۶۰-۶۹} پس احتمالاً در PCO از رخداد مکانیزم طبیعی عملکرد فیدبک منفی بین آدرنوكورتیکوتروپین هورمون (ACTH) و کورتیزول وجود ندارد. باید توجه داشت که ACTH و گلوكوكورتیکوپیدهای خون یکی از اویلین پاسخ‌های فیزیولوژیک بدن به تمام موقعیت‌های استرس‌زای سیستمیک و عاطفی در انسان هستند و بنابراین تغییر میزان پلاسمایی ACTH و کورتیکواسترون یک پاسخ قابل اعتماد به تمام موقعیت‌های استرس‌زای بدن به‌شمار می‌آید.^{۶۱} از طرف دیگر مطالعات تزریق دگزامتاژون نیز در بیماران PCO نشان می‌دهد که این بیماران ناتوانی در سرکوب سطوح پلاسمایی کورتیزول زیر $1 \mu\text{g}/\text{ml}$ نسبت به گروه شاهد دارند. از آنجا که سطح بالای استرس با افسردگی در ارتباط است و در بیماران مبتلا به PCO افزون بر فقدان ظرفیت به سرکوب اثر دگزامتاژون، نشان می‌دهد که بیماران مبتلا به PCOS یک سطح بالایی از استرس دارند که می‌تواند به‌علت افزایش توان یا تونیزیت سمپاتیک هم باشد.^{۶۲}

همچنین در این مطالعه کاهش معنادار CRH و NGF در سرم بیماران مبتلا به تخدمان پلی‌کیستیک نسبت به گروه کنترل می‌تواند به‌علت نقش موثر نورآدرنالین (NA) در این بیماری باشد. چرا که بین CRH و نورآدرنالین از هسته لکوس-سرلئوس (LC/NA) در سیستم استرس مرکزی یک مسیر دوطرفه آناتومیکی وجود دارد که هر دو یکدیگر را تحریک می‌نمایند (شکل ۱).^{۶۰} گفتنی است که میزان حساسیت سیستم CRH به‌وسیله LC/NE تنظیم می‌شود^{۶۳} و درجه Sympathetic nervous system (SAS) HPA و (SAS) HPA بستگی به شدت استرس اعمال شده دارد. فعال شدن محور HPA و SAS توسط استرس، سبب تنظیم بیان ژن آنزیم‌های بیوستز کاتکولامین می‌شود. این تنظیم در سه مکان کاتکولامینی شامل هسته لکوس-سرلئوس، گانگلیون‌های سمپاتیکی و بخش مرکزی یا مدولاری غده آدرنال رخ می‌دهد. در نتیجه هنگام استرس سطوح mRNA و پروتئین‌ها در بیان ژن بالا می‌رود.^{۶۴}

از طرف دیگر مطالعات نشان داده است که فعالیت هسته لکوس-سرلئوس برای دیلاریزه شدن نورون‌های LHRH و به‌دبیال آن LH surge ضروری است. پس در شرایط نرمال استرس سبب فعل شدن محور HPA و افزایش CRH به عنوان خط مقدم مقابله در برابر استرس می‌شود که به‌دبیال آن، این اثر سبب فعالیت هسته

سپاسگزاری: این مطالعه با حمایت مالی معاونت محترم پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تهران تحت عنوان "بررسی سایکوتوراپیمیولوژی دو محور هیپوتalamوس-هیپوفیز-ادرنال و گندال در بیماران مبتلا و غیرمبتلا به سندروم تخمدان پلی کیستیک مراجعه کننده به درمانگاه زنان بیمارستان امام خمینی (ره) تهران" با کد ۱۹۴۹۲ سال ۱۳۹۱ در مرکز تحقیقات بهداشت باروری و لیعصر (عج) بیمارستان امام خمینی (ره) انجام شده است که باید وسیله از مسئولین محترم دانشگاه و کارشناسان دلسوز این مرکز تشکر و قدردانی می نماییم.

فیدبکی در دو هسته پریونتریکولار هیپوتalamوس و هستهای نورآدرنرژیک لکوس سرلنوس باشد. به طور مسلم یکی از کاربردهای متوجه از این گونه پژوهش‌ها دستیابی به عملکرد سیستم‌های عصبی است که باید بیشتر در تخمدان پلی کیستیک بررسی شود تا فرضیه‌های مطرح در این سندروم به واقعیت نزدیک و دستیابی به اتیولوژی پیچیده آن تسهیل شود. گفتنی است که این اولین گزارش از نقش تداخلی CRH سرمی در پاتولوژی بیماران PCO می‌باشد که تأیید قوی در جهت دیدگاه سایکولوژیک به این سندروم می‌باشد.

References

- Bhattacharya S, Johnson N, Tijani HA, Hart R, Pandey S, Gibreel AF. Female infertility. *BMJ Clin Evid* 2010;2010:819.
- Moran LJ, Hutchison SK, Norman RJ, Teede HJ. Lifestyle changes in women with polycystic ovary syndrome. *Cochrane Database Syst Rev* 2011;(2):CD007506.
- Sharlip ID, Jarow JP, Belker AM, Lipshultz LI, Sigman M, Thomas AJ, et al. Best practice policies for male infertility. *Fertil Steril* 2002;77(5):873-82.
- Lara HE, Ferruz JL, Luza S, Bustamante DA, Borges Y, Ojeda SR. Activation of ovarian sympathetic nerves in polycystic ovary syndrome. *Endocrinology* 1993;133(6):2690-5.
- Gersak K, Ferk P. Genetics of polycystic ovary syndrome. *Gynaecol Perinatol* 2007;16(2):53-57.
- Homan GF, Davies M, Norman R. The impact of lifestyle factors on reproductive performance in the general population and those undergoing infertility treatment: a review. *Hum Reprod Update* 2007;13(3):209-23.
- Selye H. A syndrome produced by diverse noxious agents. 1936. *J Neuropsychiatry Clin Neurosci* 1998;10(2):230-1.
- Elenkov IJ. Glucocorticoids and the Th1/Th2 balance. *Ann N Y Acad Sci* 2004;1024:138-46.
- Miller DB, O'Callaghan JP. Neuroendocrine aspects of the response to stress. *Metabolism* 2002;51(6 Suppl 1):5-10.
- Bernuci MP, Szawka RE, Helena CV, Leite CM, Lara HE, Anselmo-Franci JA. Locus coeruleus mediates cold stress-induced polycystic ovary in rats. *Endocrinology* 2008;149(6):2907-16.
- Zangeneh FZ, Abdollahi A, Amine F, Naghizadeh MM. Locus coeruleus lesions and PCOS: role of the central and peripheral sympathetic nervous system in the ovarian function of rat. *Iran J Reprod Med* 2012;10(2):113-20.
- Bernuci MP, Leite CM, Barros P, Kalil B, Leoni GB, Del Bianco-Borges B, et al. Transitory activation of the central and ovarian norepinephrine systems during cold stress-induced polycystic ovary in rats. *J Neuroendocrinol* 2013;25(1):23-33.
- Samuels ER, Szabadi E. Functional neuroanatomy of the noradrenergic locus coeruleus: its roles in the regulation of arousal and autonomic function part I: principles of functional organisation. *Curr Neuropharmacol* 2008;6(3):235-53.
- Manni L, Holmäng A, Lundeberg T, Aloe L, Stener-Victorin E. Ovarian expression of alpha (1)- and beta (2)-adrenoceptors and p75 neurotrophin receptors in rats with steroid-induced polycystic ovaries. *Auton Neurosci* 2005;118(1-2):79-87.
- Aguado LI, Ojeda SR. Ovarian adrenergic nerves play a role in maintaining preovulatory steroid secretion. *Endocrinology* 1984;114(5):1944-6.
- Lara HE, Porcile A, Espinoza J, Romero C, Luza SM, Fuhrer J, et al. Release of norepinephrine from human ovary: coupling to steroidogenic response. *Endocrine* 2001;15(2):187-92.
- Dyer CA, Erickson GF. Norepinephrine amplifies human chorionic gonadotropin-stimulated androgen biosynthesis by ovarian theca-interstitial cells. *Endocrinology* 1985;116(4):1645-52.
- Khalaila R, Zbidat W, Anwar K, Bayya A, Linton DM, Sviri S. Psycho-emotional status of women with polycystic ovary syndrome. *Am J Crit Care* 2011;20(6):470-9.
- Zangeneh FZ, Jafarabadi M, Naghizadeh MM, Abedinia N, Haghollahi F. Psychological distress in women with polycystic ovary syndrome from imam khomeini hospital, tehran. *J Reprod Infertil* 2012;13(2):111-5.
- Dokras A. Mood and anxiety disorders in women with PCOS. *Steroids* 2012;77(4):338-41.
- Barry JA, Kuczmarczyk AR, Hardiman PJ. Anxiety and depression in polycystic ovary syndrome: a systematic review and meta-analysis. *Hum Reprod* 2011;26(9):2442-51.
- Açmaz G, Albayrak E, Açmaz B, Başer M, Soyak M, Zararsız G, et al. Level of anxiety, depression, self-esteem, social anxiety, and quality of life among the women with polycystic ovary syndrome. *Sci World J* 2013;2013:ID 851815.
- Krupa K, Bidzińska-Speichert B, Lenarcik A, Tworowska-Bardzińska U. Psychiatric disorders related to polycystic ovary syndrome. *Endokrynol Pol* 2012;63(6):488-91.
- Rotterdam ESHRE/ASRM-Sponsored PCOS consensus workshop group. Revised 2003 consensus on diagnostic criteria and long-term health risks related to polycystic ovary syndrome (PCOS). *Hum Reprod* 2004;19(1):41-7.
- Majzoub JA. Corticotropin-releasing hormone physiology. *Europ J Endocrinol* 2006;155:S71-S76.
- Helmeich DL, Itoi K, Lopez-Figueroa MO, Akil H, Watson SJ. Norepinephrine-induced CRH and AVP gene transcription within the hypothalamus: differential regulation by corticosterone. *Brain Res Mol Brain Res* 2001;88(1-2):62-73.
- Kimura K, Kanazawa H, Ieda M, Kawaguchi-Manabe H, Miyake Y, Yagi T, et al. Norepinephrine-induced nerve growth factor depletion causes cardiac sympathetic denervation in severe heart failure. *Auton Neurosci* 2010;156(1-2):27-35.
- Lara HE, Dissen GA, Leyton V, Paredes A, Fuenzalida H, Fiedler JL, et al. An increased intraovarian synthesis of nerve growth factor and its low affinity receptor is a principal component of steroid-induced polycystic ovary in the rat. *Endocrinology* 2000;141(3):1059-72.

29. Lansdown A, Rees DA. The sympathetic nervous system in polycystic ovary syndrome: a novel therapeutic target? *Clin Endocrinol (Oxf)* 2012;77(6):791-801.
30. Zangeneh FZ, Bagheri M, Naghizadeh MM. Hyponeurotrophinemia in serum of women with polycystic ovary syndrome as a low grade chronic inflammation. *Open J Obstet Gynecol* 2015;5(9):459-69.
31. Zangeneh FZ. Stress and female reproductive system: disruption of corticotropin-releasing hormone/opiate balance by sympathetic nerve traffic. *J Family Reprod Health* 2009;3(3):69-76.
32. Zangeneh FZ, Abdollahi A, Tavassoli P, Naghizadeh MM. The effect of cold stress on polycystic ovary syndrome in rat: before and during modeling. *Arch Gynecol Obstet* 2011;284(3):651-7.
33. Choudhury BK, Shi XZ, Sama SK. Norepinephrine mediates the transcriptional effects of heterotypic chronic stress on colonic motor function. *Am J Physiol Gastrointest Liver Physiol* 2009;296(6):G1238-47.
34. Zangeneh FZ, Naghizadeh MM, Jafarabad M. Immune modulation of interleukin-1 α by noradrenaline and cortisol in women with PCOS (psychoneuroimmunology aspect). *Ann Res Rev Biol* 2015;7(6):390-8.
35. Coffey S, Mason H. The effect of polycystic ovary syndrome on health-related quality of life. *Gynecol Endocrinol* 2003;17(5):379-86.
36. Deeks AA, Gibson-Helm ME, Paul E, Teede HJ. Is having polycystic ovary syndrome a predictor of poor psychological function including anxiety and depression? *Hum Reprod* 2011;26(6):1399-407.
37. Deeks AA, Gibson-Helm ME, Teede HJ. Anxiety and depression in polycystic ovary syndrome: a comprehensive investigation. *Fertil Steril* 2010;93(7):2421-3.
38. Gioiosa L, Iannitelli A, Aloe L. Stress, anxiety schizophrenia and neurotrophic factors: the pioneer studies with nerve growth factor. *Riv Psichiatr* 2009;44(2):88-94.
39. Pasquali R, Gambineria A. Cortisol and the polycystic ovary syndrome. *Expert Rev Endocrinol Metab* 2012;7(5):555-6.
40. Zangeneh FZ, MM naghizadeh, Abdollahi a, Bagheri M. Synchrony between Ovarian Function & Sleep in Polycystic Ovary Syndrome Patients. *Open J Obstet Gynecol* 2014;4(12):725-31.
41. Tsigos C, Chrousos GP. Physiology of the hypothalamic-pituitary-adrenal axis in health and dysregulation in psychiatric and autoimmune disorders. *Endocrinol Metab Clin North Am* 1994;23(3):451-66.
42. Greiner M, Paredes A, Araya V, Lara HE. Role of stress and sympathetic innervation in the development of polycystic ovary syndrome. *Endocrine* 2005;28(3):319-24.
43. Curtis AL, Grigoriadis DE, Page ME, Rivier J, Valentino RJ. Pharmacological comparison of two corticotropin-releasing factor antagonists: in vivo and in vitro studies. *J Pharmacol Exp Ther* 1994;268(1):359-65.
44. Sabban EL, Květnanský R. Stress-triggered activation of gene expression in catecholaminergic systems: dynamics of transcriptional events. *Trends Neurosci* 2001;24(2):91-8.
45. Sabban EL, Serova LI. Influence of prior experience with homotypic or heterotypic stressor on stress reactivity in catecholaminergic systems. *Stress* 2007;10(2):137-43.
46. Helena CV, Franci CR, Anselmo-Franci JA. Luteinizing hormone and luteinizing hormone-releasing hormone secretion is under locus coeruleus control in female rats. *Brain Res* 2002;955(1-2):245-52.
47. Martins-Afféri MP, Ferreira-Silva IA, Franci CR, Anselmo-Franci JA. LHRH release depends on Locus Coeruleus noradrenergic inputs to the medial preoptic area and median eminence. *Brain Res Bull* 2003;61(5):521-7.
48. Jedema HP, Finlay JM, Sved AF, Grace AA. Chronic cold exposure potentiates CRH-evoked increases in electrophysiologic activity of locus coeruleus neurons. *Biol Psychiatry* 2001;49(4):351-9.

Psychoneuromodulator role of corticotrophin releasing hormone in PCOS

Farideh Zafari Zangeneh
Ph.D.^{1*}

Mohammad Mehdi Naghizadeh
M.Sc.²
Masoumeh Masoumi M.Sc.¹

1- Reproductive Health Research Center, Vali-e-Asr Hospital, Imam Khomeini Hospital Complex, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran.

2- Department of Community Medicine, Medical Faculty, Fasa University of Medical Sciences, Fasa, Iran.

Abstract

Received: 21 Sep. 2016 Revised: 05 Dec. 2016 Accepted: 18 Dec. 2016 Available online: 19 Dec. 2016

Background: Polycystic ovary syndrome (PCOS) is a common complex condition in women associated with reproductive and metabolic systems and also psychological disorders. There is considerable evidence to suggest that the sympathetic nervous system is involved in PCO and metabolic syndromes. Noradrenalin (NA), corticotrophin releasing hormone (CRH) and nerve growth factor (NGF) are the strong stimulants for two axes: hypothalamic-pituitary-adrenal (HPA) and hypothalamic-pituitary-ovarian (HPO) axes which are regulators for the female reproductive system. Following previous studies on sympathetic nervous system over activity in PCOS, the main purpose of this study is to evaluate the role of CRH and NGF as two important findings from the perspective of the psycho-emotional.

Methods: This case-control study was conducted in Reproductive Health Research Center of Imam Khomeini Hospital, Tehran, Iran in the September of 2011. 170 women participated in this study. The diagnosis of PCOS was made according to the joint criteria of the European Society of Human Reproduction and Embryology and the American Society of Reproductive Medicine (ESHRE/ASRM). All women have 20-40 years of age and body mass index (BMI) of less than 28. Demographic questionnaire was used in this study and blood sample was obtained from all participants before 8AM. All analysis was done in SPSS software, version 19 (IBM SPSS, Armonk, NY, USA). P-value less than 0.05 considered as significant level.

Results: Serum levels of CRH and NGF in patients with polycystic ovary was significantly lower than the control group ($P < 0.001$). This reduction can disrupt two neural axes: the sympathetic nervous system (SAS) and hypothalamus-pituitary-adrenal (HPA). These axes have a fundamental role in psycho-emotional reactions in women with PCOS. Moreover, using demographic questionnaire quantitative and qualitative characteristics of the population studied, the results of which are reported in the regression model.

Conclusion: The results of this study confirmed previous studies. This reduction in serum levels of CRH and NGF shows the hyperactivity of sympathetic nervous system in polycystic ovary syndrome can be one of the causes of mental disorders in women with PCOS.

Keywords: case control studies, corticotrophin-releasing hormone, nerve growth factor, polycystic ovary syndrome.

* Corresponding author: Reproductive Health Research Center, Vali-e Asr Hospital, Imam Khomeini Hospital Complex, Keshavarz Blvd., Tehran, Iran.
Tel: +98 21 6658 1616
E-mail: zangeneh14@gmail.com