

## مروری بر اثرات ترکیبات مداخله‌گر اندوکرینی بر مسیر هیپوتالاموس-هیپوفیز-غدد جنسی و سلامتی تولیدمثلی

دکتر رحمت‌الله پرنده‌نی<sup>۱</sup>، دکتر مرتضی بهنام رسولی<sup>۲</sup>

(۱) گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه پیام نور، تهران، ایران، (۲) گروه زیست‌شناسی، دانشکده علوم، دانشگاه فردوسی مشهد، مشهد، ایران، نشانی مکاتبه‌ی نویسنده‌ی مسئول: تهران، مینی‌ستی، بلوار ارتش، خیابان نخل، دانشگاه پیام نور، دانشکده علوم، گروه زیست‌شناسی، صندوق پستی ۱۹۳۹۵-۳۶۹۷، دکتر رحمت‌الله پرنده‌نی؛ e-mail: rparandin@gmail.com

### چکیده

**مقدمه:** مسیر هیپوتالاموس-هیپوفیز-گناد (HPG) عملکرد تولیدمثلی را کنترل می‌کند. هیپوتالاموس، هورمون آزادکننده گنادوتروپین (GnRH) را آزاد می‌کند که بر هیپوفیز پیشین به منظور تحريك ترشح گنادوتروپ‌ها تاثیر می‌گذارد. هورمون‌های گنادوتروپیک نیز بر غدد جنسی با تحريك بلوغ جنسی، گامت زایی و تولید هورمون‌های جنسی اثر می‌گذارند. نورون‌های HPG اجزای کلیدی مسیر HPG هستند، هر چند که برخی نوروترانسمیتها و نوروپپتیدها از قبیل گلوتامات، گاما-آمینو بوتیریک اسید، گالانین، دوپامین و کیس پپتین نیز در تنظیم ترشح GnRH دخالت می‌کنند. نورون‌های GnRH، هیپوفیز، غدد جنسی و برخی جمعیت‌های نورونی مثل نورون‌های کیس پپتین به شدت نسبت به تغییرات سطوح هورمون‌های جنسی و ترکیبات مداخله‌گر اندوکرینی (EDCs) حساسیت دارند. چند نوع EDCs از جمله برخی حشره‌کش‌ها، بیسفنول آ، فتالات‌ها، تاموکسیفین، فیتواستروژن‌ها و مایکرواستروژن‌ها شناسایی شده‌اند که قادر به تداخل با عملکرد دستگاه تولیدمثلی بوده و منجر به اختلال اندوکرینی می‌شوند. تکوین و عملکرد دستگاه تولیدمثلی ممکن است به اثرات این قبیل EDCs حساس باشد. تاکنون بزرگ‌ترین نگرانی‌ها در ارتباط با اثرات زیان آور آن‌ها بر سلامتی تولیدمثلی بوده است. شرایط آزمایشگاهی و مطالعه‌های اپیدمیولوژی نشان داده‌اند که EDCs می‌توانند اثرات تعیین‌کننده‌ای را، به ویژه در دوره‌های بحرانی هورمونی از قبیل دوره‌های جنسی و نوزادی بر دستگاه تولیدمثلی داشته باشند. این مطالعه برخی شواهد را فراهم می‌آورد که EDCs قادر به ایجاد اختلال در مسیر HPG و عملکرد تولیدمثلی هستند.

**واژگان کلیدی:** مسیر هیپوتالاموس-هیپوفیز-گناد، ترکیبات مداخله‌گر اندوکرینی، سلامتی تولیدمثلی

دریافت مقاله: ۹۵/۰۸/۸ - دریافت اصلاحیه: ۹۵/۱۰/۱۱ - پذیرش مقاله: ۹۵/۱۰/۲۰

آن‌ها این ایده را مطرح کردند که هورمون‌های تولید شده از بیضه‌ها و تخمن‌ها با بازخورد بر هیپوفیز موجب کاهش تولید گنادوتروپین‌ها می‌شوند.<sup>۴,۵</sup> کمی پس از آن، هول و گ<sup>vi</sup> و جانکمن<sup>vii</sup> عنوان کردند که ارتباط به هم وابسته‌ای بین غدد جنسی، دستگاه اعصاب مرکزی (CNS)<sup>viii</sup> و هیپوفیز وجود دارد.<sup>۷,۸</sup> سپس هریس<sup>ix</sup> در سال ۱۹۳۷ نشان داد که تحريك الکتریکی هیپوتالاموس منجر به القای تخمک‌گذاری در

### محور هیپوتالاموس-هیپوفیز-غدد جنسی

محور هیپوتالاموس-هیپوفیز-غدد جنسی<sup>i</sup> (HPG)، نقشی حیاتی در عملکرد دستگاه تولیدمثل ایفا می‌کند. در پستانداران، توانایی باروری به کارآیی دقیق حلقه‌ی بازخوردی<sup>ii</sup> یک مجموعه‌ی سلسیه مراتبی<sup>iii</sup> مراتبی<sup>iii</sup> شامل هیپوتالاموس، هیپوفیز و غدد جنسی جنسی وابسته است.<sup>۱-۳</sup> وجود محور HPG برای اولین بار در اوایل دهه ۱۹۳۰ توسط مور<sup>iv</sup> و پریس<sup>v</sup> پیشنهاد شد.

v- Price

vi- Hohlweg

vii- Junkmann

viii- Central Nervous System (CNS)

ix- Harris

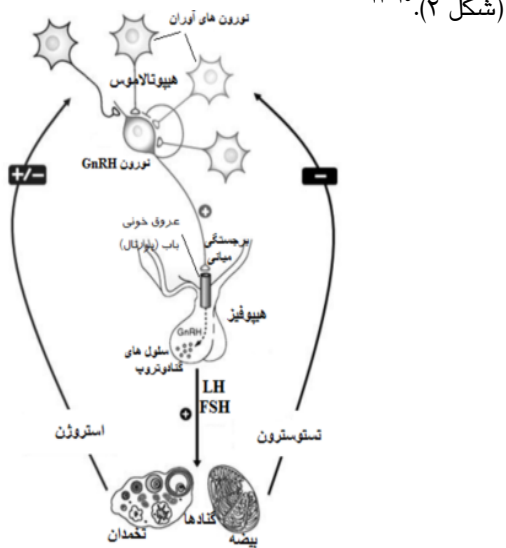
i- Hypothalamic-Pituitary-Gonadal (HPG)

ii- Feedback loop

iii- Hierarchical System

iv- Moore

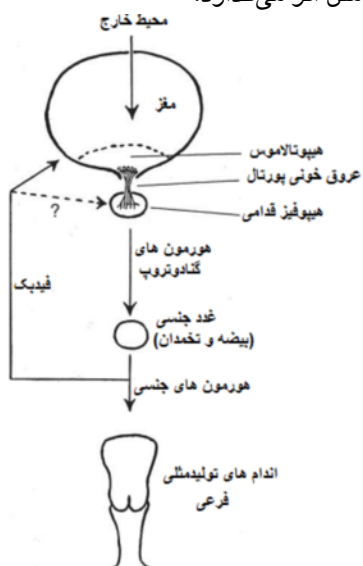
آن تولید سلول‌های جنسی<sup>vii</sup> یعنی اسپرم زایی<sup>viii</sup> در نرها و تخمکزایی<sup>x</sup> در ماده‌ها ضروری است.<sup>۱۲</sup> علاوه بر این، گنادوتروپین‌ها ساخت و ترشح هورمون‌های استروئیدی جنسی یعنی تستوسترون در نرها و استروژن و پروژسترون در ماده‌ها را نیز تحريك می‌کنند.<sup>۱۳-۱۴</sup> هورمون‌های جنسی نیز از راه حلقه‌های بازخورد هورمونی و تاثیر بر هیپوپاتالاموس و هیپوفیز، با تعديل ترشح GnRH و گنادوتروپ‌ها، در تنظیم پویای مسیر HPG در طی چرخه‌ی استروس (عادت ماهیانه در انسان) شرکت می‌کنند (شکل ۲).<sup>۱۵-۱۶</sup>



شکل ۲- مسیر هیپوپاتالاموس-هیپوفیز- غدد جنسی (HPG). پپتید GnRH بر روی سلول‌های گنادوتروپیک هیپوفیز قدامی به منظور تحريك ترشح گنادوتروپین‌ها (FSH و LH) تاثیر می‌گذارد. گنادوتروپین‌ها از راه جریان خون به غدد جنسی رسیده و در آنجا با تحريك گیرنده‌های اختصاصی خود در تخدان موجب تحريك ساخت و ترشح هورمون‌های جنسی، یعنی استروژن‌ها و پروژسترون در جنس ماده و تستوسترون در جنس فر، می‌شوند. در ماده‌ها، استرادیول در سطح هیپوپاتالاموس هر دو اثر فیدبک منفی و فیدبک مثبت را در جهت تنظیم ترشح GnRH به کار می‌برد. در نرها، تستوسترون مترشحه از بیضه‌ها به طور منفی، محور تولیدمثلي را در سطح هیپوپاتالاموس تنظیم می‌کند. فیدبک‌های هورمونی همین‌طور در سطح هیپوفیز نیز عمل می‌کنند. نورون‌های آوران مختلفی نیز در هدایت سیگنال‌های استروئیدی و سایر اطلاعات محیطی و مرکزی به نورون‌های GnRH شرکت می‌کنند.<sup>۱۵</sup>

تاکنون علاوه بر هورمون‌های جنسی، ترکیبات دیگری از جمله میانجی‌های عصبی<sup>x</sup>، نوروپپتیدها، سیگنال‌های

خرگوش‌ها می‌شود. وی بیان کرد که هیپوپاتالاموس مرکز کنترل‌کننده‌ی اصلی مسیر HPG در CNS است، و به دنبال آن، اجزای محور HPG شناسایی گردید.<sup>۸</sup> همین‌طور، هریس در سال ۱۹۵۵ مدلی (شکل ۱) را در ارتباط با شرایط کنترل نورواندوکرینی مسیر HPG ارائه کرد که بر اساس آن محیط خارجی بر هیپوپاتالاموس و در نهایت بر عملکرد دستگاه تولیدمثلي اثر می‌گذارد.<sup>۲</sup>



شکل ۱- مدل پیشنهادی توسط هریس در سال ۱۹۵۵ برای توضیح روابط بین محیط خارجی و اندام‌های تولیدمثلي. هریس برای اولین بار معتقد بود که محیط خارجی از راه HPG تاثیر بر مغز (هیپوپاتالاموس) می‌تواند بر محور HPG و در نهایت بر عملکرد تولیدمثلي، اثرات تعیین‌کننده‌ای داشته باشد.

نخستین مرتبه در مسیر HPG، نورون‌هایی در هیپوپاتالاموس هستند که موجب ساخت و ترشح دکاپتیدی به نام هورمون آزادکننده گنادوتروپین<sup>i</sup> (GnRH) می‌شوند.<sup>۲</sup> نورون‌های GnRH، استطاله‌های عصبی<sup>ii</sup> خود را به برجستگی میانی<sup>iii</sup> (ME) می‌فرستند. در برجستگی میانی، GnRH به عروق خونی باب<sup>iv</sup> هیپوفیز قدامی منتقل می‌شود و در آنجا از راه جریان خون به هیپوفیز قدامی منتقل می‌شود (شکل ۲). در بخش قدامی هیپوفیز (شکل ۲)، بر سلول‌های گنادوتروپ، به منظور تحريك ترشح هورمون‌های گنادوتروپین<sup>v</sup> یعنی LH<sup>v</sup> و FSH<sup>vi</sup> اثر می‌گذارد.<sup>۹-۱۱</sup> وجود گنادوتروپین‌ها برای ورود به دوره بلوغ جنسی و به دنبال

i- Gonadotropin-Releasing Hormone (GnRH)

ii- Projections

iii- Mediane Eminence (ME)

iv- Hypophyseal Portal System

v- Luteinizing Hormone (LH)

vi- Follicle Stimulating Hormone (FSH)

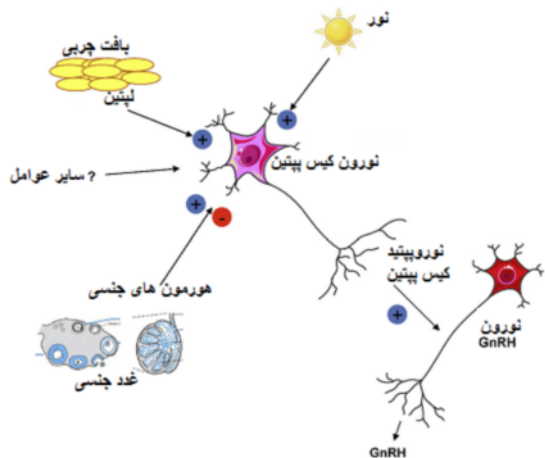
زاد، توانایی تقلید یا مداخله در فعالیت‌های بیولوژیکی و آندوکرینی هورمون‌های درون زاد را دارا هستند. در طی دو دهه‌ی گذشته، توجه ویژه‌ای به اثرات بالقوه زیان‌آور تعدادی از ترکیبات مداخله‌گر بر انسان‌ها، جانوران و جوندگان آزمایشگاهی شده است.<sup>۲۶،۲۷</sup> این ترکیبات با فعالیت‌های استروژنی، آندروژنی، آنتی استروژنی یا آنتی آندروژنی، به وفور در برخی از مصنوعات ساخت بشر، از جمله محصولات پلاستیکی، محصولات آرایشی و بهداشتی، بطری‌های نوشیدنی، ظروف یک بار مصرف، تجهیزات دندانپزشکی و همین‌طور در ترکیبات گیاهی مانند فیتواستروژن‌ها یافت می‌شوند.<sup>۲۶-۲۰</sup>

تاکنون بزرگ‌ترین نگرانی‌ها راجع به اثرات نامطلوب EDCs بر سلامتی تولیدمثلی متمرکز شده است. مطالعه‌های اپیدمیولوژی و آزمایشگاهی مختلف، بدتر شدن تعدادی از پارامترهای تولیدمثلی، از جمله کاهش تعداد اسپرم در نرها و اختلال یا کاهش در تشکیل فولیکول‌های تخدمان تا افزایش شیوع سرطان غدد جنسی (تخدمان و بیضه‌ها)، ناهنجاری‌های جنسیتی و ناباروری را در گونه‌های مختلف، به ویژه انسان، گزارش کرده‌اند که بسیاری از این وقایع احتمالاً به دلیل افزایش مواجهه با EDCs هستند.<sup>۳۱-۲۹</sup> اندام‌ها و بافت‌های بدن، به ویژه اندام‌های تولیدمثلی در حال تکوین نسبت به بالغ‌ها بسیار بیشتر در معرض خطر مواجهه با ترکیبات شیمیایی هستند. از آنجایی که تکوین طبیعی اجزای مسیر HPG، وابسته به وجود محیطی با حداقل هورمون‌های استروئیدی است و به این دلیل، حضور نابه هنگام ترکیبات مداخله‌گر شبه استروئیدی در این محیط‌ها می‌تواند اثرات سویی را بر سلامتی تولیدمثلی بر جای بگذارد.<sup>۲۶،۲۱،۲۲</sup> اخیراً شواهد آزمایشگاهی تأکید کرده‌اند که برخی اختلالات تحت تاثیر مداخله‌گرهای آندوکرینی، از جمله تغییرات در سن شروع بلوغ، اختلالات تولیدمثلی و برخی اشکال ناباروری در انسان‌ها و سایر گونه‌ها ممکن است نه تنها ناشی از نقصان اولیه در غدد جنسی و یا اندام‌های جنسی باشند، بلکه ممکن است ناشی از نقص در تکوین یا عملکرد سیستم‌های نورواندوکرینی باشند.<sup>۲۶،۲۳،۲۴</sup>

#### مهمنترین ترکیبات مداخله‌گر آندوکرینی موثر بر دستگاه تولیدمثل

تاکنون ترکیبات متعددی با داشتن فعالیت مختلط‌کنندگی مسیر HPG و عملکرد تولیدمثلی شناسایی شده‌اند. این ترکیبات معمولاً در دو دسته ترکیبات مداخله‌گر آندوکرینی

متabolیکی و محیطی شناسایی شده‌اند که قادر به تغییر در عملکرد مسیر HPG هستند.<sup>۱۱-۲۳</sup> (شکل ۲) یکی از مهم‌ترین شبکه‌های نورونی که در اوایل قرن حاضر شناسایی شده و نقش کلیدی آن در تنظیم ترشح GnRH، عملکرد مسیر HPG و فعالیت تولیدمثلی نشان داده شده است، سیستم کیس پیتین است. پیشرفت‌های اخیر طی یک دهه‌ی گذشته، در درک ما از مکانیسم‌های عصبی کنترل ترشح GnRH، ناشی از کشف نوروپیتین کیس پیتین و نقش حیاتی و نقش بیانی با یکی سازی تولیدمثل است. شبکه‌ی نورونی کیس پیتین با سیگنال‌های محیطی و مرکزی، از جمله سیگنال‌های دوره‌ی نوری، سیگنال هورمون لپتین<sup>i</sup> مترشحه از بافت چربی، سیگنال هورمون‌های جنسی و سایر عوامل، به روشنی به عنوان یک تنظیم کننده بالادستی و کلیدی برای فعال کردن و تراویشات نورون‌های GnRH شناسائی شده است (شکل ۳). یکی از شواهد اصلی برای این نقش کیس پیتین در مسیر HPG، درجه‌ی بالای هم بیانی سلول‌های کیس پیتین با گیرنده‌های استروئیدی به ویژه برای گیرنده‌های استرادیول، پروژسترون و تستوسترون است.<sup>۱۵،۲۳-۲۵</sup>



شکل ۳- نقش سیستم کیس پیتین در یکسان‌سازی سیگنال‌های محیطی و مرکزی در محور تولیدمثلی. کیس پیتین عضو کلیدی محور تولیدمثلی است. به طوری که تعدادی از سیگنال‌های استروئیدهای جنسی، سیگنال‌های متabolیکی و محیطی با اثر بر سیستم کیس پیتین، بر نورون‌های GnRH و مسیر تولیدمثلی تاثیر می‌گذارند.<sup>۲۶</sup>

#### ترکیبات مداخله‌گر آندوکرینی و سلامتی تولیدمثلی

ترکیبات مداخله‌گر آندوکرینی<sup>iii</sup> (EDCs)، گروهی وسیع و نامتجانس از ترکیبات طبیعی یا ساخت بشر را تشکیل می‌دهند، که به دلیل شباهت مولکولی با هورمون‌های درون

i- Photoperiod

ii- Leptin

iii-Endocrine Disrupting Compounds (EDCs)

ترکیبات طبیعی شامل فیتواستروژن‌ها و استروژن‌های قارچی هستند (جدول ۱). ساخت بشر و ترکیبات مداخله‌گر اندوکرینی طبیعی قرار می‌گیرند. ترکیبات ساخت بشر شامل برخی حشره‌کش‌ها، بیس‌فنول آ، فتالات‌ها و داروهای شیمیایی مثل تاموکسیفون و

جدول ۱- ساختار شیمیایی برخی از مهم‌ترین ترکیبات مداخله‌گر اندوکرینی

توصیف	ساختار شیمیایی	نام ترکیب
هورمون استروژن درون‌زاد		استرادیول
حشره‌کش		DDT
ترکیب شیمیایی در پلاستیک‌سازی		بیس‌فنول آ (BPA)
فتالات‌ها		DBP
فتالات‌ها		DEHP
داروی شیمیایی		تاموکسیفون

## ادامه جدول ۱

فیتواستروژن		کامسترون
فیتواستروژن		جنیستین
مايكو استروژن (استروژن قارچی)		زیراللون

DDT: Dichloro diphenyl trichloroethane, BPA: Bisphenol A, DBP: Dibutyl phthalate, DEHP: diethylhexyl phthalate.

سلامت تولیدمثی انسان توسط DDT هنوز به طور وسیعی در بین محققان مورد اختلاف است، به ویژه هنگامی که انسان در مواجهه با سطوح پایینی از DDT قرار می‌گیرد. مطالعه‌ها نشان داده‌اند که در مقادیر بالاتر، DDT به طور بالقوه اثرات نوروتوکسین دارد، اما مطالعات متعددی در حیوانات آزمایشگاهی و ارزیابی‌های بروون تنی<sup>۴۴</sup> نشان داده‌اند که DDT با مقادیر کم می‌تواند به عنوان مداخله گر آندوکرین عمل کند. با آن که کاربرد DDT در ایالات مختلف آمریکا و بسیاری از کشورها منوع شده است، ولی هنوز در بسیاری از مناطق جهان، به ویژه مناطقی که آلوده به مalaria است، مورد استفاده قرار می‌گیرد.<sup>۳۷</sup> شواهد موجود در مناطقی که DDT هنوز کاربرد دارد، مثل مناطق مalariaخیز، نشان می‌دهد که مواجهه با DDT ممکن است با بروز بیماری‌های دیگری از جمله تولد زودرس، سقط جنین، کاهش کیفیت منی، اختلالات در قاعده‌گی و شیردهی مرتبط باشد. اما عوامل دیگری، از قبیل دسترسی غیرقابل اعتماد به آب شرب تمیز، تغذیه‌ی نامناسب و نحوه‌ی مراقبت از کودکان نیز در این نواحی ممکن است در این مورد دخیل باشند.<sup>۳۵-۳۷</sup> همین‌طور برخی مطالعه‌های اپیدمیولوژی اخیر ارتباط بین DDT و افزایش شیوع سرطان پستان را گزارش کرده‌اند.<sup>۳۹</sup> متأسفانه این مطالعه‌های اپیدمیولوژی در ارتباط با پتانسیل مواجهه با DDT و خطر بروز سرطان پستان،

iv- In vitro

## DDT حشره‌کش

کشف این موضوع که ترکیبات شیمیایی قادر به تداخل با سیستم‌های آندوکرین در برخی گونه‌های جانوری غیر از هدف اولیه هستند، اولین بار توسط بیولوژیست‌های حیات وحش ارائه شد. این محققان با توجه به مشاهده‌ی کاهش سریع جمعیت و تغییرات غیرطبیعی در فیزیولوژی و رفتار تولیدمثی برخی جانوران این موضوع را منتشر کردند. برای مثال در اوایل دهه ۱۹۳۰، چارلز بروول<sup>i</sup> طبیعت شناس معروف آمریکایی، بروز رفتار معاشقه‌ی غیرطبیعی، کاهش رفتار آشیانه‌سازی و کاهش میزان زاد و ولد در میان برخی گونه‌های پرندگان به ویژه در عقاب‌های طاس<sup>ii</sup> را در بیشتر ایالات آمریکا و کانادا گزارش کرد. مشاهدات وی در نهایت منجر به این شد که وی این فرضیه را مطرح کند که مصرف ماهی‌های آلوده به حشره‌کش DDT منجر به عقیم‌سازی این پرندگان شده است. مطالعه‌های بعدی نشان داد که DDT (جدول ۱) و متابولیت‌های آن اگرچه باعث عقیمی نمی‌شوند (شمارش اسپرم در پرندگان طبیعی بود)، جنین‌های نر را زنانه، پوسته تخ را سست کرده و با غیر طبیعی کردن رفتار تولیدمثی، در نهایت منجر به کاهش جمعیت پرندگان می‌شوند.<sup>۳۰</sup> با وجود مشاهده‌ی اثرات ظرفیت DDT و متابولیت‌های آن در مطالعه‌های حیوانی، موضوع تهدید

i- Charles Broley

ii- Bald Eagles

iii- Dichloro Diphenyl Trichloroethane

کیفیت اسپرم انسان هستند. برخی مطالعات، وجود در خون و کاهش تعداد اسپرم، کاهش غلظت تستوسترون و افزایش آسیب به DNA اسپرم در مردان را گزارش کرده‌اند.<sup>۴۶-۵۰</sup>

در جوندگان جنس ماده نیز مواجهه‌ی BPA منجر به بلوغ زودرس، کاهش وزن و تغییر در مرفوЛОژی اندام‌های جنسی، افزایش کیست تخدمانی، تکوین غیر طبیعی عدد پستانی، آنولوپییدی در اووسیت‌های در حال تشکیل و در نهایت با کاهش تولیدمثل یا شیوع ناباروری همراه بوده است.<sup>۳۰,۴۲,۴۳,۵۱</sup> مطالعات نشان داده‌اند که BPA در سطح مغز تمایز جنسیتی هیپوتالاموس را تغییر داد و قادر به کاهش کیس پیتن، کاهش بیان و سیگنانلینگ GnRH، کاهش بیان LH گیرنده‌های استروژن در هیپوتالاموس و کاهش تراوش از هیپوفیز است.<sup>۳۲,۳۵,۵۱,۵۲</sup> به طور کلی از شواهد موجود می‌توان نتیجه‌گیری کرد که استفاده از BPA به دلیل اثرات سویی که بر سطح مختلف مسیر HPG و بافت‌های حساس به استروژن دارد و با توجه به حضور گسترده‌ی BPA در ترکیبات روزمره‌ی مورد استفاده بشر، استفاده از آن به ویژه برای گروه‌های در خطر از جمله زنان باردار، نوزادان و کودکان باید محدود شود.

### فتالات‌ها

فتالات‌ها جزء فراوانترین محصول ساخت بشر موجود در طبیعت هستند. این ترکیبات معمولاً برای افزایش انعطاف‌پذیری در محصولات پلاستیکی به کار می‌روند و بیشتر در صنایع پلاستیک‌سازی، حشره‌کش‌ها، محصولات آرایشی و بهداشتی، جوهرهای تزئینی و روغن‌های روان‌کننده استفاده می‌شوند.<sup>۵۳-۵۵</sup> انواع متعددی از فتالات‌ها وجود دارند که دو نوع از آن‌ها دارای بیشترین اثرات سوء بر سیستم تناسلی جنس نر هستند، که این دو شامل دی (DEHP) بوتیل فتالات (DBP) و دی‌اتیل هگزیل فتالات هستند. DBP (جدول ۱) در بسیاری از محصولات آرایشی و بهداشتی از قبیل لوسيون‌ها، لاک ناخن و عطر و DEHP (جدول ۱) عمده‌تا در پلاستیک‌سازی‌ها جهت ساخت محصولات انعطاف‌پذیر از قبیل vinyl، تجهیزات پلاستیکی پزشکی و اسباب بازی‌ها به کار می‌روند.<sup>۵۶,۵۷</sup> اثرات سوء فتالات‌ها بر عملکرد تولیدمثلی، بیشتر در جنس نر نشان داده شده است، طوری که برخی مطالعه‌های توجه فراوانی را به

متدولوژی ضعیفی دارند که یافته‌ها را برای تفسیر با مشکل مواجهه می‌کند. در مجموع می‌توان گفت، این موضوع که آیا DDT قادر به تهدید سلامت تولیدمثلی انسان و اختلال بافت‌های حساس به هورمون مثل پستان است یا خیر، یک موضوع پژوهشی و یک موضوع مورد بحث در بررسی‌های آینده است.

### (BPA) بیسفنول آ

این ماده یکی از ترکیبات شیمیایی است که سالانه به مقدار زیادی تولید می‌شود و به عنوان یک مونومر اصلی در تولید پلاستیک‌ها و بطری‌های پلی‌کربنات جهت نگهداری نوشیدنی‌ها و شیر کودکان و همین‌طور به عنوان اپوکسی رزین جهت پوشش درونی قوطی‌های کنسرو مواد غذایی مورد استفاده قرار می‌گیرد. همین‌طور، BPA در سیلان‌های وابسته به دندانپزشکی، و در بسیاری از محصولات PVC و در محصولات هالوژنه‌ی موجود در کپسول‌های آتش‌نشانی نیز مورد استفاده قرار می‌گیرند. انسان در سراسر جهان در مواجهه مصرف BPA است، طوری که وجود آن در نمونه‌های ادرار ۹۵ درصد آمریکایی‌ها شناسایی شده است. به علاوه، BPA در خون زنان باردار، در مایع آمنیوتیک و حتی در خون حاصل از بندناف نوزاد در زمان تولد نیز مشاهده شده است. مطالعات مختلف نشان داده‌اند که مواجهه‌ی حیوانات آزمایشگاهی با BPA در دوره‌های مختلف زندگی، اثرات سویی بر عملکرد دستگاه تولیدمثل دارد. بسیاری از این مطالعات نشان داده‌اند که BPA (جدول ۱) به دلیل داشتن فعالیت استروژنی، برخی مکانیسم‌های مولکولی وابسته به گیرنده‌های استروژنی را فعال می‌کند. با آن که تمایل اتصالی مولکول‌های BPA تقریباً ۱۰۰۰۰ برابر کمتر از مولکول استراديول است، اما مولکول‌های BPA قادر به فعل کردن هر دو نوع گیرنده‌های استروژنی آلفا و بتا و دارای هر دو نوع فعالیت آگونیستی و آنتاگونیستی بر این گیرنده‌ها هستند؛ و بنابراین BPA می‌تواند در فعالیت هورمون استروژن درون‌زاد مداخله کند.<sup>۴۰-۴۲</sup>

در جوندگان جنس نر، مواجهه‌ی BPA در دوره‌های مختلف زندگی با کاهش سطوح تستوسترون، کاهش اندازه و وزن اندام‌های تولیدمثلی پروستات، اپیدیدیم، بیضه، و سمتیال و زیکول، تغییر در کیت‌های منی از جمله کاهش تعداد اسپرم، کاهش تحرك اسپرم و افزایش تعداد اسپرم‌های غیر طبیعی همراه بوده است.<sup>۴۴-۴۶</sup> همین‌طور برخی مطالعات اپیدمیولوژیکی، نشان‌دهنده‌ی رابطه‌ی بین BPA و کاهش

مطالعه‌های اپیدمیولوژی نشان می‌دهند که نوزادان و کودکان تحت مراقبت تجهیزات بیمارستانی و وسایل پزشکی ساخته شده از فتالات‌ها دارای سطوح سرمی بالاتری از فتالات‌ها هستند.<sup>۳</sup> بنابراین نتایج مطالعه‌های انجام شده نشان می‌دهند که فتالات‌ها به ویژه در سطح غدد جنسی جنس نر قادر به اختلال آندوکرینی و اثرات زیان‌آور تولیدمثلي در انسان و حیوانات آزمایشگاهی هستند.

#### تاموکسیفن

تاموکسیفن (جدول ۱) داروی تعديل‌کننده انتخابی گیرنده‌های استروژن<sup>iii</sup> (SERM) است که به طور وسیعی در درمان آندوکرینی همه‌ی مراحل درمان سرطان سینه زنان به کار می‌رود.<sup>۷۰-۷۱</sup> همچنین در درمان سرطان‌های کبد، مغز و پانکراس مورد استفاده قرار می‌گیرد. تاموکسیفن سطوح کلسترول خون را کاهش می‌دهد، موجب حفظ تراکم استخوان گردیده و اثر مهاری بر تمایز استئوکلاست‌های انسانی دارد. این مطالب نشان می‌دهد که تاموکسیفن ممکن است کاربرد عمومی‌تری داشته باشد.<sup>۷۲-۷۳</sup>

تاموکسیفن همین‌طور به عنوان یک ترکیب دارویی مداخله‌گر آندوکرینی موثر بر تکوین و فیزیولوژی دستگاه تولیدمثلي شناخته شده است.<sup>۷۴-۷۵</sup> تیمار نوزادان رت ماده با تاموکسیفن منجر به ناباروری بدون تخمک‌گذاری دائمی شد.<sup>۷۶</sup> ملکی‌نژاد و همکارانش نشان دادند که تجویز تاموکسیفن دارای اثرات زیان‌آوری بر تکوین تخدمان رت‌های ماده است.<sup>۷۰</sup> پی نیلا<sup>iv</sup> و همکارانش نشان دادند که تیمار نوزادی تاموکسیفن با ایجاد اختلال در چرخه‌ی استتروس، آتروفی تخدمان، ناباروری و ایجاد اختلال در فیدبک مثبت و منفی بین استرادیول و LH، یک تاثیر شبه استروژنی را بر روی تمایز هیپوتalamo-hipofی در سال‌های اعمال می‌کند.<sup>۷۶</sup> به علاوه، پاتیسوال<sup>v</sup> و همکارانش نشان دادند دادند که تاموکسیفن رفتار جنسی در جنس ماده را مهار می‌کند.<sup>۷۷</sup> همین‌طور پولت<sup>vi</sup> و همکارانش نتیجه‌گیری کردند که مواجهه با تاموکسیفن باعث بروز تغییرات معنی‌داری در هیستولوژی اپیتلیوم لومینال رحم می‌شود.<sup>۷۸</sup>

همه مطالعه‌های گذشته به طور عمدۀ بر اثرات زیان‌آور تاموکسیفن بر هیستولوژی و عملکرد اندام‌های تولیدمثلي محیطی در جوندگان ماده پرداخته‌اند؛<sup>۷۴-۷۸</sup> با این وجود، توجه

پتانسیل دخالت فتالات‌ها در ایجاد سندروم اختلالات بیضه<sup>i</sup> (TDS) نشان داده‌اند.<sup>۳۰</sup> مجموعه‌ای از مطالعه‌های انجام شده در اواخر دهه ۱۹۹۰ در رت‌ها برای اولین مرتبه نشان داده‌اند که فتالات‌ها می‌توانند با توانایی تستوسترون در ترینه‌سازی سیستم تولیدمثلي مقابله کنند. همین‌طور مطالعه‌ها نشان داده‌اند که مواجهه جنین با فتالات‌ها در هنگام تشکیل اندام‌های جنسی منجر به برخی ناهنجاری‌های جنسی از جمله cryptorchidism و بیضه‌های hypospadias هم‌ورژنی<sup>ii</sup> می‌شود.<sup>۵۸-۵۹</sup> همین‌طور رت‌های نر تازه متولد شده که با DBP تیمار شده بودند، کاهش در اندازه‌ی بیضه و کاهش تولید اسپرم را نشان دادند. به علاوه، در غلظت‌های بالا، برخی فتالات‌ها به عنوان سومون جنینی عمل می‌کنند. به طور ویژه، کودکان نسبت به بالغین بیشتر در معرض فتالات‌ها هستند؛ بنابراین ممکن است که مواجهه نوزادی با فتالات‌ها منجر به TDS شود. اکنون مشخص شده که مواجهه با فتالات‌ها در طی دوران حاملگی انسان، مرتبط با فاصله‌ی آنژنیتال کمتر (مادینه‌سازی) در پسران است.<sup>۳۵-۶۰</sup> همین‌طور شواهد اپیدمیولوژی، ارتباط بین سطوح فتالات ادراری با شمارش تعداد کمتر اسپرم، افزایش اسپرم غیرطبیعی و آسیب به DNA اسپرم در مردان را نشان داده‌اند.<sup>۳۵-۶۰-۶۲</sup> شواهد نشان داده‌اند که فتالات‌ها بر گیرنده‌ی آندروژن اثر آتناکونیزه‌کننده‌ی ندارند، اما منجر به تداخل با تولید آندروژن در بیضه جنین می‌شوند.<sup>۳۰</sup> گزارش‌ها نشان داده‌اند که مکانیسم اولیه‌ی مربوط به اختلال آندوکرینی فتالات‌ها، خاصیت آنتی آندروژنی آن‌ها است، اما برخی فتالات‌ها از جمله DBP دارای خاصیت استروژنی نیز هستند که ممکن است منجر به اختلال سیستم تولیدمثلي در ماده‌ها شود.<sup>۶۲-۶۰</sup> برخی مطالعه‌های اپیدمیولوژی در سال‌های گذشته، ارتباط بین افزایش سطوح سرمی فتالات‌ها (DBP) و DEHP و شیوع بلوغ زودرس و اختلالات تولیدمثلي در دختران را گزارش کرده‌اند.<sup>۶۶-۶۸</sup> همین‌طور یک گزارش نشان دیده‌اند که دختران با بلوغ زودرس نسبت به دختران با شرایط بلوغ طبیعی به طور معنی‌داری سطوح بالاتری از DBP بوده و دارای رحم و تخدمان با حجم کمتری هستند.<sup>۶۹</sup> حضور فتالات‌ها به وفور در محیط‌های آبی، از جمله در رودخانه‌ها، فاضلاب‌ها، آبهای آشامیدنی، دریاها، رسوبات و حتی در بدن ماهی‌ها گزارش شده است.<sup>۷۰</sup> برخی

iii- Selective Estrogen Receptor Modulator (SERM)

iv- Pinilla

v-Patisaul

vi- Poult

i- Testicular Dysgenesis Syndrome

ii- Hemorrhagic Testes

پرندگان و سوالاتی در ارتباط با خطر فیتواستروژن‌های فلاونوئیدی برای سلامتی تولیدمثی انسان را یادآوری می‌کند. دو نوع مهم فیتواستروژن‌ها، شامل لیگان‌ها و ایزوفلاون‌ها هستند. لیگان‌ها ترکیبات موجود در دیوارهای سلولی هستند و با بیشترین غلظت در دانه‌ی کتان، دانه‌ی کدو حلوایی، چای سبز، قهوه و غذاهای غنی از فیبر یافت می‌شوند. ایزوفلاون‌ها اغلب در حبوبات به ویژه سویا و غذاهای ساخت سویا شامل فرمول سویای کودکان و شیر سویا یافت می‌شوند؛ همین‌طور مقادیری از آن‌ها در میوه‌ها، سبزیجات، علف‌ها و حتی برخی نوشیدنی‌های الکلی یافت شده‌اند. رژیم‌های غذایی حاوی سطوح بالای فیتواستروژن‌های ایزوفلاونوئیدی هم اکنون به طور وسیعی مورد استفاده قرار می‌گیرند. ایزوفلاون‌های موجود در سویا اغلب شامل جنیستین (جدول ۱) و دیادزین هستند.<sup>۲۰</sup>

مطالعات حیوانی نشان می‌دهند که مواجهه‌ی نوزاد جوندگان با جنیستین، بلوغ جنسی را جلو اندخته، موجب افزایش طول و اختلال در چرخه استروس می‌شود، که می‌تواند ناشی از اختلال در هر جایی از محور HPG از جمله تخمدان و مغز باشد. کار انجام شده توسط جفرسون و همکارانش نشان داده است که جنیستین می‌تواند در تمایز تخمدان مداخله کرده و منجر به ناهنجاری تخمدان شده و عوارضی از قبیل فولیکول‌های چند تخمکی و حتی مرگ تخمک ایجاد کند.<sup>۲۱</sup> همین‌طور به دنبال تیمار نوزادی جنیستین در رتها، نقايس خدمانی، شامل فقدان جسم زرد، فولیکول‌های شبه آنترال بزرگ تحلیل یافته، فقدان تخمک و کیست‌های خدمانی متعدد دیده شده است.<sup>۲۲-۲۴</sup> در مطالعه‌های دیگری نشان داده شد که تجویز نوزادی جنیستین منجر به ایجاد اختلال در تمایز و سازماندهی مسیرهای عصبی هیپوتالاموسی که در بالادست نورون‌های GnRH هستند، می‌شود که می‌توان به کاهش تراکم فیبر و بیان کیس پیپتین در هسته‌های ARC و AVPV و در نتیجه نقص در ترشح GnRH همراه با جلو افتادن بلوغ جنسی و اختلال در چرخه‌ی استروس اشاره کرد. این مشاهدات همین‌طور نشان می‌دهند که مواجهه‌ی جنیستین در نوزاد جوندگان دارای یک اثر نرینه‌سازی بر مسیر HPG جنس ماده است.<sup>۲۴-۲۵</sup> اگرچه، نورون‌های GnRH گیرنده‌های بتای استروژن را بیان می‌کنند و بنابراین مستقیماً به صورت بالقوه پاسخ‌گوی جنیستین هستند، عموماً پذیرفته شده که سیگنال‌های هورمونی و محیطی تا حد زیادی از طریق دیگر نورون‌های

بسیار کمتری به اثر تاموکسیفن بر عملکرد دستگاه مرکزی عصبی کنترل‌کننده محور تولیدمثی شده است. به علاوه، هسته‌های هیپوتالاموسی قوسی و AVPV به ویژه در دوره‌ی بحرانی هورمونی نوزادی، اهداف مهمی برای استروژن‌ها و ترکیبات شیمیایی مداخله‌گر اندوکرینی استروژنی هستند. ما در تحقیقی نشان دادیم که تجویز تاموکسیفن در روزهای ۱ تا ۵ پس از تولد به نوزادان موش‌های کوچک آزمایشگاهی ماده منجر به تسريع معنی‌دار در بازشدن واژن (نشانه آغاز بلوغ)، اختلال در چرخه‌ی استروس، کاهش در محتوا پروفایل فولیکول‌های تخمدان، کاهش اجسام زرد، و افزایش تعداد فولیکول‌های تحلیل یافته در موش‌های بالغ می‌شود. از طرفی در موش‌های تحت تیمار با تاموکسیفن، در مقایسه با گروه کنترل سالم، کاهش بیان کیس پیپتین و کاهش تراکم نورونی در هسته‌های AVPV و ARC و همین‌طور اختلال در ترشح استرادیول و LH نیز مشاهده شد. بنابراین برای اولین بار مشاهده شد که داروی تاموکسیفن، اعمال استروژنی را بر هسته‌های هیپوتالاموسی حساس به استروژن AVPV و ARC که کنترل کننده بالادستی محور تولیدمثی HPG هستند را به کار می‌برد.<sup>۲۶</sup> در مجموع از نتایج مطالعه‌های انجام شده استنباط می‌شود که تاموکسیفن در سطوح مختلف مسیر HPG، دارای آثار مداخله‌گری اندوکرینی است و مصرف این دارو یا داروهای با عملکرد مشابه، به ویژه در دوره‌های حساس هورمونی از جمله جنینی و نوزادی باید با احتیاط صورت گیرد.

### فیتواستروژن جنیستین

پتانسیل مداخله‌گری اندوکرینی فیتواستروژن‌ها اولین بار در دهه‌ی ۱۹۶۰ با مشاهده شیوع بالای ناباروری، سقط جنین و اختلالات تولیدمثی در بین برده‌های تازه متولد شده از میش‌هایی که در مزارع غنی از شبدر استرالیا چرا می‌کردند گزارش شده و در نهایت مشخص شد که علت اثرات مشاهده شده، فیتواستروژن‌های فلاونوئیدی شبه استروئیدی، به ویژه کامسترون<sup>۱</sup> (جدول ۱) بود.<sup>۲۷-۲۹</sup> پس از چند چند دهه، نوع خاصی از ناباروری و اختلال کبدی در چیتاهای دربند و تحت رژیم غذایی حاوی سویا مشاهده شد که در نهایت علت این اختلالات نیز به ترکیبات فیتواستروژنی نسبت داده شد.<sup>۳۰</sup> این وقایع، داستان DDT در جمعیت‌های

به سایر ترکیبات مداخله‌گر آندوکرینی به میزان بیشتری توسط انسان مصرف می‌شود.<sup>۲۰۱۰۷</sup> برخی مطالعه‌های اپیدمیولوژی، ارتباط بین مواجهه‌ی نوزادی با فیتواستروژن‌ها و جلو افتادن آغاز بلوغ در دختران را گزارش کرده‌اند.<sup>۱۰۷</sup> بر اساس مطالعه‌ای در دانشگاه آیووا، زنان جوانی که در کودکی با فرمول کودک سویا تغذیه داشته‌اند، خونریزی قاعده‌گی و درد قاعده‌گی طولانی‌تری نسبت به کودکانی که از فرمول سویا استفاده نکرده‌اند، داشته‌اند.<sup>۱۰۴</sup> در مجموع، از نتایج بالا می‌توان نتیجه‌گیری کرد که جنیستین پتانسیل بالایی، در اختلال آندوکرینی در همه‌ی سطوح محور HPG، به ویژه در سطح هیپوتالاموس را دارد. این مطلب خطرهای مصرف فرآورده‌های حاوی این ترکیب را به ویژه در دوران جنینی و نوزادی گوشزد می‌کند، چرا که در این دوران تشکیل شبکه‌های نوروآندوکرینی هنوز ادامه دارد.

### زیرالنون

مايكواستروژن<sup>i</sup> زيرالنون<sup>ii</sup> يك محصول سمي طبيعى حاصل از قارچهای جنس فوزاريوم است که به طور وسيعى در سراسر جهان به عنوان آلوده‌کننده بسيارى از محصولات کشاورزی از قبيل ذرت، گندم، جو، برنج و سایر غلات شناخته می‌شود.<sup>۱۰۸-۱۱۰</sup> حضور اين ترکييات در زيان‌آور بر سلامتى به ویژه سلامتى توليدمثلى گزارش شده است.<sup>۱۱۱۱۲</sup> اثرات سمي زيرالنون ناشي از فعالیت استروژنی آن به واسطه شباهت زياد ساختار مولکولي آن با هورمون استرادیول است (جدول ۱). بر اساس مطالعات مولکولي و يافته‌های حاصل از ميل ترکيبی<sup>iii</sup>، زيرالنون و مشتقان آن قوى ترين استروژن‌های بروزن زاد<sup>iv</sup> طبیعی هستند.<sup>۱۱۱۱۲</sup> مطالعات قبلی نشان داده‌اند که زيرالنون قابلیت انتقال به شير را دارد و در شير گاو مشاهده شده است. همین‌طور زيرالنون می‌تواند توسط باران از مزارع به سیستم‌های آبی منتقل شده و در دسترس انسان‌ها و دامها قرار گيرد.<sup>۱۱۲۱۱۴</sup> زيرالنون به سرعت، حدود ۳۰ دقيقه پس از ورود به بدن از راه دهان در خون مشاهده می‌شود و ۸۰ تا ۸۵ درصد آن جذب بدن می‌شود. زيرالنون در خون همانند استروژن‌ها به گلوبولین‌ها متصل شده و در دسترس بافت‌های حساس به

حساس به استروژن، در نواحي متفاوتی از هیپوتالاموس به نورون‌های GnRH هدایت می‌شوند.<sup>۲۰۸۶-۸۸</sup> اين نواحي در جوندگان دو ناحيه‌ی مهم، که شامل هسته‌های AVPV و هسته آركوات هستند که هر دو هسته حاوی جمعیت‌های ديمورفيك جنسی و نورون‌های بيان کننده ژن کيس پپتین هستند که به شدت به استروژن و ترکييات شبه استروئيدي حساسیت دارند. همان‌طور که قبلًا گفته شد، نورون‌های کيس پپتین برای تنظیم آغاز بلوغ و فيديك استروئيدي بر نورون‌های GnRH در بسیاری از گونه‌ها از جمله انسان ضروري هستند.<sup>۸۹-۹۱</sup> نتایج اين مطالعه‌ها نشان می‌دهند که اختلال در سازمان‌دهی سیگنال‌ها کيس پپتین احتمالاً مکانیسم مهمی است که به دنبال آن اختلالات تولیدمثلي مانند اختلال در تنظیم آغاز چرخه استروس، سیكل‌های استروس نامنظم و عدم تخم‌گذاری ایجاد می‌شود.

به علاوه، حیواناتی که در نوزادی در مواجهه با جنیستین قرار گرفته‌اند، رفتار لوردوز در آن‌ها کاهش یافته یا این رفتار را نشان نداده‌اند.<sup>۹۲۹۳</sup> مکانیسم‌هایی که به وسیله‌ی آن جنیستین و دیگر فیتواستروژن‌ها بر فیزیولوژی تولیدمثلي تاثير می‌گذارند، احتمالاً متنوع هستند. جنیستین دارای تمایل نسبی برای هردو گیرنده‌ی آلفا و بتای استروژن در محیط برون تنی است و نسبت به سایر EDS ها دارای تمایل بالاتری نسبت به گیرنده بتا است.<sup>۹۴</sup> همین‌طور، جنیستین مهارکننده بالقوه‌ای برای آنزیم تیروزین پروتئین کیناز است که فسفوریلاسیون تیروزین را کاتالیز می‌کند.<sup>۹۵۹۶</sup> به علاوه، جنیستین می‌تواند آنزیم DNA توپوايزومراز ۱ و ۲ را که از آنزیم‌های ضروري برای هماندسازی DNA هستند را مهار کند.<sup>۹۷۹۸</sup> همین‌طور جنیستین ممکن است از راه مکانیسم‌های اپیژنتیک در هر دو مسیر هیبر و هیپومتیلاسیون عمل کند.<sup>۹۹۱۰۰</sup>

اکتون به دليل ارتباط بین افزایش مصرف سویا با کاهش خطر بیماری‌های قلبی و عروقی و سرطان‌های وابسته به هورمون، توجه قابل ملاحظه‌ای به خواص مداخله‌گری آندوکرینی ايزوفلافون‌ها در انسان شده است.<sup>۱۰۱۰۲</sup> شواهد نشان می‌دهند که مصرف سویا در میان همه گروه‌های سنی، به ویژه کودکان و نوجوانان در حال افزایش است.<sup>۱۰۳۱۰۴</sup> جنیستین و سایر فیتواستروژن‌ها قادر به عبور از جفت بوده و در معرض جنین قرار می‌گيرد.<sup>۱۰۰</sup> همین‌طور شواهد نشان می‌دهند که مصرف جنیستین در کودکان و نوجوانان در مقایسه با بزرگسالان بيشتر است و اين که جنیستین نسبت

i- Mycoestrogen  
ii-Zearalenone  
iii- Affinity  
iv-Exogen

می‌باشد.<sup>۱۲۴-۱۲۶</sup> آلوده شدن غذای دامها (گاو، خوک، میش و ...) به زیرالنون با کاهش باروری، تغییرات سطح سرمی هورمون‌های جنسی، کاهش تخمک‌گذاری، هیپراستروژنیسم، عدم وجود چرخه‌ی استروس<sup>ii</sup>، سقط جنین، کاهش تولید شیر شیر و کاهش مقدار منی همراه است.<sup>۱۱۲-۱۱۷-۱۱۸-۱۲۷-۱۲۳</sup>

اثرات زیرالنون در دستگاه تولیدی‌تری حیوانات آزمایشگاهی مشابه دام‌هاست، به طوری که این ترکیب بیوسنتز تستوسترون در سلول‌های لایدیگ کشت شده‌ی موش را از طریق مداخله در سیگنال‌های گیرنده استرادیول مهار می‌کند.<sup>۱۲۴</sup> از آنجا که تیمار رت‌های ماده‌ای که تخدمان برداری شده بودند با دوز بالای زیرالنون به مدت ۳ روز، موجب بروز رفتار تولید مثلی در آن‌ها می‌شود چنین پیشنهاد شده است که زیرالنون دارای فعالیت استروژنی کافی برای جایگزین شدن با استرادیول درون زاد در رت‌های بالغ تخدمان برداری شده است. علاوه بر این، تجویز زیرالنون به رت‌های ماده‌ی تخدمان برداری شده منجر به افزایش بیان گیرنده‌های پروژسترون<sup>iii</sup> در هسته‌های هیپوتالاموسی شد.<sup>۱۲۵</sup> به همین ترتیب، نتایج حاصل از تحقیقات به عمل آمده در جوندگان نشان می‌دهد که زیرالنون از سد خونی-مغزی می‌تواند عبور کند و پس از ورود به مغز و اتصال به گیرنده‌های استروژنی و پروژسترونی هیپوتالاموس، سیستم فیدیک استروژن در مغز را تحت تاثیر قرار می‌دهد.<sup>۱۲۶-۱۲۷</sup> در مطالعه‌ای، ما نشان دادیم که تجویز نوزادی زیرالنون در موش‌های کوچک آزمایشگاهی ماده قادر به اختلال در سیگنال‌های کیس پیتن و کاهش تراکم (AVPV و ARC) نورونی در هسته‌های هیپوتالاموسی (AVPV و ARC) حساس به استروژن کنترل کننده مسیر HPG است و در نهایت باعث بلوغ جنسی زودرس و اختلال در چرخه‌ی استروس و کاهش فولیکول‌های تخدمانی می‌شود.<sup>۱۲۸</sup> به طور کلی، نتایج این مطالعه‌ها نشان می‌دهند که زیرالنون در سطوح مختلف مسیر HPG دارای آثار مداخله‌گری اندوکرینی است و مواجهه با زیرالنون و ترکیبات حاوی آن از جمله غلات آلوده ممکن است سلامتی تولیدی‌تری انسان و دام‌ها را به خطر بیندازد.

### نتیجه‌گیری

در مجموع، مطالب بیان شده در اینجا نشان می‌دهند که EDCs توأی ایجاد اختلال در سطوح مختلف مسیر HPG

استروژن از جمله بافت پستان، رحم، تخدمان و مغز قرار می‌گیرد.<sup>۱۱۰-۱۱۶</sup> مطالعه‌ها نشان داده‌اند که سطوح سرمی زیرالنون ۳۰ دقیقه پس از تجویز افزایش می‌یابد و نیمه عمر پاک شدن آن از پلاسما پس از تجویز خوراکی یا تجویز داخل وریدی برای یک دوز منفرد زیرالنون، ۸۷ ساعت محاسبه شد.<sup>۱۱۷</sup> مطالعات در بافت‌های رحمی، غدد پستانی، کبد و هیپوتالاموس گونه‌های مختلف نشان داده‌اند که زیرالنون و بعضی از متابولیت‌های آن، قادر به اتصال رقابتی با گیرنده‌های استروژنی هستند. میل ترکیبی زیرالنون یا متابولیت‌های آن به گیرنده‌های استروژنی در بافت‌ها و سلول‌های هدف از کمتر از ۰/۱ تا ۰/۱ E<sub>2</sub> تغییر می‌کند.<sup>۱۱۲-۱۱۸</sup> مطالعه‌ها نشان داده‌اند که مشتقات زیرالنون، α-zearalenol و α-zearylalanol، دارای تمایل اتصال نسبی<sup>i</sup> نسبی قوی‌تری نسبت به ایزومز نوع β<sup>j</sup> شان هستند. O-O-نمطی اتصال نسبی این ترکیبات با فاصله‌های α-zearylalanol و α-zearylalanol منطبق است. فاصله O-O در حدود ۱۱ A<sup>0</sup> است. در صورتی که این فاصله در مورد β-zearylalanol و zearylalanol ۱ A<sup>0</sup> حدود ۱ کوتاه‌تر است. بر اساس یافته‌ها، تمایل اتصال نسبی برای مایکواستروژن‌ها در مقایسه با فیتواستروژن‌ها به صورت زیر است:

مایکواستروژن‌ها <کوستان‌ها> کوستان‌ها <فلاؤن‌وئیدها> چالکونوئیدها بنابراین، مایکواستروژن‌ها قوی‌ترین استروژن‌های طبیعی شناخته شده هستند.<sup>۱۱۱-۱۱۹</sup> مطالعات مولکولی ساختارهای کریستالی X-ray گیرنده‌های استروژنی α و β نشان داده‌اند که زیرالنون، α-zearalenol و α-zearylalanol قادر به اشغال جایگاه‌های فعال گیرنده‌های استروژنی در مسیر مشابه با استرادیول (حلقه فنی ناحیه مشابهی را به عنوان حلقة A هورمون E<sub>2</sub> اشغال می‌کند) هستند.<sup>۱۱۱-۱۲۰-۱۲۱</sup>

برخی گزارش‌ها نشان داده‌اند که تجویز زیرالنون احتمال بروز سلطان پستان را افزایش می‌دهد.<sup>۱۱۷-۱۲۲</sup> زیرالنون‌ها به عنوان عامل هیپراستروژنیسم و ناباروری در انسان و دام‌ها شناخته شده‌اند. تاثیرات زیان‌آور زیرالنون بر تولیدی‌تری جوندگان ماده با تداخل این ترکیبات با گیرنده‌های استروژنی گزارش شده است.<sup>۱۱۷-۱۱۸-۱۲۳</sup> مطالعات نشان داده‌اند که تجویز مادرزادی یا پیش از بلوغ زیرالنون دارای اثرات زیان‌آوری بر شروع بلوغ، چرخه‌ی استروس و باروری جوندگان ماده

ii- Anestrus

iii- Progestin receptors

i- Relative Binding Affinity (RBA)

بیشتری در مقایسه با بزرگسالان در مواجهه با انواع مختلفی از EDCs قرار دارند، که ممکن است باعث ایجاد ناباروری یا سایر اختلال‌های تولید‌مثبتی پس از بلوغ شوند. بنابراین، یک نیاز ضروری برای به حداقل رساندن مواجهه‌ی انسان یا سایر حیوانات و دامها در مقابل EDCs، به ویژه در کشور ما که تحقیقات کمتری در این زمینه صورت گرفته است، به خوبی احساس می‌شود.

از جمله در ترشح GnRH، نورون‌های حساس به استروژن در بالادست GnRH، هیپوفیز و غدد جنسی (تخمدان‌ها و بیضه‌ها) را دارند. اثرات EDCs در این محور بستگی به مکانیسم عمل، دوز، و به ویژه به دوره‌ای از زندگی که حیوانات یا انسان‌ها در معرض قرار می‌گیرند، به ویژه دوره‌های جنینی، نوزادی یا پیش از بلوغ که دوره‌های بحرانی هورمونی هستند، بستگی دارد. مطالعه‌های مختلف نشان داده‌اند که جنین یا کودکان و نوجوانان به میزان

## References

1. Corradi PF, Corradi RB, Greene LW. Physiology of the Hypothalamic Pituitary Gonadal Axis in the Male. *Urol Clin North Am* 2016; 43: 151-62.
2. Plant TM. 60 YEARS OF NEUROENDOCRINOL-OGY: The hypothalamo-pituitary-gonadal axis. *J Endocrinol* 2015; 226: 41-54.
3. Asimakopoulos B. Hypothalamus-Pituitary-Gonadal Axis: It is Time for Revision. *Human Genet Embryol* 2012; 2: 1-3.
4. Moore CR, Price D. The Question of Sex Hormone Antagonism. Proceedings of the Society for Experimental Biology and Medicine Society for Experimental Biology and Medicine 1930; 28: 38-40.
5. Moore CR, Price D. Gonad hormone functions, and the reciprocal influence between gonads and hypophysis with its bearing on the problem of sex hormone antagonism. *Am J Anat* 1932; 50: 13-71.
6. Hohlweg W, Junkmann K. The hormonal and neurogenic regulation of the function of the anterior pituitary. *Klinische Wochenschrift* 1932; 11: 321-23.
7. Clarke IJ. Hypothalamus as an endocrine organ. *Compr Physiol*. 2015; 5: 217-53.
8. Harris GW. The Induction of Ovulation in the Rabbit, by Electrical Stimulation of the Hypothalamo-hypophysial Mechanism. *Proceedings of the Royal Society of London Series B, Biological Sciences* 1937; 122: 374-94.
9. Freeman ME. The neuroendocrine control of the ovarian cycle of the rat. In: Knobil E, Neill JD. *The physiology of reproduction*. New York: Raven Press Ltd; 1994. P. 613-658.
10. Goodman RL. Neuroendocrine control of the ovine estrous cycle. In: Knobil E, Neill JD. *The physiology of reproduction*. New York: Raven Press Ltd; 1994. P. 659-710.
11. Simerly RB. Organization and regulation of sexually dimorphic neuroendocrine pathways. *Behav Brain Res* 1998; 92:195-203.
12. Clarke IJ, Cummins JT. The temporal relationship between gonadotropin releasing hormone (GnRH) and luteinizing hormone (LH) secretion in ovariectomized ewes. *Endocrinology* 1982; 111: 1737-9.
13. Goodman RL, Inskeep EK. Neuroendocrine Control of the Ovarian Cycle of the Sheep. In: Neill JD ed. Knobil and Neill's *Physiology of Reproduction*. 3rd ed: Academic Press; 2006. P.2247-2389.
14. Fink G. Neuroendocrine regulation of pituitary function: general principles. In: Conn PM, Freeman ME eds. *Neuroendocrinology in Physiology and Medicine*. Totowa, NJ: Humana; 2000. P. 107-34.
15. Pinilla L, Aguilar E, Dieguez C, Millar RP, Tena-Sempere M. Kisspeptins and Reproduction: Physiological Roles and Regulatory Mechanisms. *Physiol Rev* 2012; 92: 1235-316.
16. Walker JJ, Terry JR, Tsaneva-Atanasova K, Armstrong SP, McArdle CA, Lightman SL. Encoding and decoding mechanisms of pulsatile hormone secretion. *J Neuroendocrinol* 2010; 22: 1226-38.
17. Apter D, Butzow TL, Laughlin GA, Yen SS. Gonadotropin-releasing hormone pulse generator activity during pubertal transition in girls: pulsatile and diurnal patterns of circulating gonadotropins. *J Clin Endocrinol Metab* 1993; 76: 940-9.
18. Ojeda SR, Lomniczi A, Mastronardi C, Heger S, Roth C, Parent AS, et al. Minireview: the neuroendocrine regulation of puberty: is the time ripe for a systems biology approach. *Endocrinology* 2006; 147: 1166-74.
19. Shahab M, Mastronardi C, Seminara SB, Crowley WF, Ojeda SR, Plant TM. Increased hypothalamic GPR54 signaling: a potential mechanism for initiation of puberty in primates. *Proc Natl Acad Sci U S A* 2005; 102: 2129-34.
20. Terasawa E, Fernandez DL. Neurobiological mechanisms of the onset of puberty in primates. *Endocr Rev* 2001; 22: 111-51.
21. Plant TM. Leptin, growth hormone, and the onset of primate puberty. *J Clin Endocrinol Metab* 2001; 86: 458-60.
22. Seminara SB, Kaiser UB. New gatekeepers of reproduction: GPR54 and its cognate ligand, KiSS-1. *Endocrinology* 2005; 146: 1686-88.
23. Han SK, Gottsch ML, Lee KJ, Popa SM, Smith JT, Jakawich SK, et al. Activation of gonadotropin-releasing hormone neurons by kisspeptin as a neuroendocrine switch for the onset of puberty. *J Neurosci* 2005; 25: 11349-56.
24. Lehman M, Hileman S, Goodman R. Neuroanatomy of the Kisspeptin Signaling System in Mammals: Comparative and Developmental Aspects. In: Kauffman AS, Smith JT eds. *Kisspeptin Signaling in Reproductive Biology*. Springer New York; 2013: 27-62.
25. Norris DO, Carr JA. *Vertebrate endocrinology*. 15th ed. San Diego: Academic Press; 2013.
26. Tena-Sempere M. Kisspeptin/GPR54 system as potential target for endocrine disruption of reproductive development and function. *Int J Androl* 2010; 33: 360-8.
27. Martin OV, Voulvouli N. Sustainable risk management of emerging contaminants in municipal wastewaters. *Philos Trans R Soc A-Math Phys Eng Sci* 2009; 367: 3895-922.

28. Colborn T, vom Saal FS, Soto AM. Developmental effects of endocrine-disrupting chemicals in wildlife and humans. *Environ Health Perspect* 1993; 101: 378–84.
29. Grady D. "In Feast of Data on BPA Plastic, No Final Answer". *The New York Times*. A fierce debate has resulted, with some dismissing the whole idea of endocrine disruptors. 2010.
30. Knez J. Endocrine-disrupting chemicals and male reproductive health. *Reprod Biomed Online* 2013; 26: 440–8.
31. Roy JR, Chakraborty S, Chakraborty TR. Estrogen-like endocrine disrupting chemicals affecting puberty in humans – a review. *Med Sci Monit* 2009; 15: 137–45.
32. Jefferson WN, Patisaul HB, Williams CJ. Reproductive consequences of developmental phytoestrogen exposure. *Reproduction* 2012; 143: 247–60.
33. Gore AC, Crews D. Environmental Endocrine Disruption of Brain and Behavior. In: Pfaff DW, Arnold AP, Etgen AM, Fahrbach SE, Rubin RT (eds). *Hormones, Brain and Behavior*, vol 3. Academic Press, San Diego, pp. 1789–816.
34. Gore AC, Patisaul HB. Neuroendocrine Disruption: Historical Roots, Current Progress, Questions for the Future. *Front Neuroendocrinol* 2010; 31: 395–99.
35. Patisaul HB, Adewale HB. Long-term effects of environmental endocrine disruptors on reproductive physiology and behavior. *Front Behav Neurosci* 2009; 3: 10.
36. Cohn BA, Wolff MS, Cirillo PM, Sholtz RI. DDT and breast cancer in young women: new data on the significance of age at exposure. *Environ Health Perspect* 2007; 115: 1406–14.
37. Beard J. DDT and human health. *Sci Total Environ* 2006; 355: 78–89.
38. Cohn BA, La Merrill M, Krigbaum NY, Yeh G, Park JS, Zimmermann L, et al. DDT Exposure in Utero and Breast Cancer. *J Clin Endocrinol Metab* 2015; 100: 2865–72.
39. Clapp RW, Jacobs MM, Loeffler EL. Environmental and occupational causes of cancer: new evidence 2005–2007. *Rev Environ Health* 2008; 23:1-37.
40. Olea N, Pulgar R, Perez P, Olea-Serrano F, Rivas A, Novillo-Fertrell A, et al. Estrogenicity of resin-based composites and sealants used in dentistry. *Environ Health Perspect* 1996; 104: 298–305.
41. Chun TY, Gorski J. High concentrations of bisphenol A induce cell growth and prolactin secretion in an estrogen-responsive pituitary tumor cell line. *Toxicol Appl Pharmacol* 2000; 162: 161–65.
42. Maffini MV, Rubin BS, Sonnenschein C, Soto AM. Endocrine disruptors and reproductive health: the case of bisphenol-A. *Mol Cell Endocrinol* 2006; 25: 179–86.
43. Rubin BS, Murray MK, Damassa DA, King JC, Soto AM. Perinatal exposure to low doses of bisphenol A affects body weight, patterns of estrous cyclicity, and plasma LH levels. *Environ Health Perspect* 2001; 109: 675–80.
44. Murray TJ, Lea RG, Abramovich DR, Haites NE, Fowler PA. Endocrine disrupting chemicals: effects on human male reproductive health. *Early Pregnancy* 2001; 5: 80–112.
45. Salian S, Doshi T, Vanage G. Neonatal exposure of male rats to Bisphenol A impairs fertility and expression of sertoli cell junctional proteins in the testis. *Toxicology* 2009; 265: 56–67.
46. Jeng HA. Exposure to endocrine disrupting chemicals and male reproductive health. *Front Public Health* 2014; 2: 55.
47. Meeker JD, Ehrlich S, Toth TL, Wright DL, Calafat AM, Trisini AT, et al. Semen quality and sperm DNA damage in relation to urinary bisphenol A among men from an infertility clinic. *Reprod Toxicol* 2010; 30: 532–39.
48. Mendiola J, Jørgensen N, Andersson AM, Calafat AM, Ye X, Redmon JB, et al. Are environmental levels of bisphenol A associated with reproductive function in fertile men? *Environ Health Perspect* 2010; 118: 1286–91.
49. Knez J, Kranvogl R, Breznik BP, Voncina E, Vlašavljević V. Are urinary bisphenol A levels in men related to semen quality and embryo development after medically assisted reproduction? *Fertil Steril* 2013; 101: 215–21.
50. Meeker JD, Yang T, Ye X, Calafat AM, Hauser R. Urinary concentrations of parabens and serum hormone levels, semen quality parameters, and sperm DNA damage. *Environ Health Perspect* 2011; 119: 252–7.
51. Fowler PA, Bellingham M, Sinclair KD, Evans NP, Pocar P, Fischer B, et al. Impact of endocrine-disrupting compounds (EDCs) on female reproductive health. *Mol Cell Endocrinol* 2012; 355: 231–9.
52. Patisaul HB, Todd KL, Mickens JA, Adewale HB. Impact of neonatal exposure to the ER $\alpha$  agonist PPT, bisphenol-a or phytoestrogens on hypothalamic kisspeptin fiber density in male and female rats. *Neurotoxicology* 2009; 30: 350–57.
53. Peakall DB. Phthalate esters: occurrence and biological effects. *Residue Rev* 1975; 54: 1–41.
54. Casas L, Fernandez MF, Llop S, Guxens M, Ballester F, Olea N, et al. Urinary concentrations of phthalates and phenols in a population of Spanish pregnant women and children. *Environ Int* 2011; 37: 858–66.
55. Lin S, Ku H, Su PH, Chen JW, Huang PC, Angerer J, Wang SL. Phthalate exposure in pregnant women and their children in central Taiwan. *Chemosphere* 2011; 82: 947–55.
56. Calafat AM, Needham LL, Silva MJ, Lambert G. Exposure to di-(2-ethylhexyl) phthalate among premature neonates in a neonatal intensive care unit. *Pediatrics* 2004; 113: 429–34.
57. Weuve J, Sanchez BN, Calafat AM, Schettler T, Green RA, Hu H, et al. Exposure to phthalates in neonatal intensive care unit infants: urinary concentrations of monoesters and oxidative metabolites. *Environ Health Perspect* 2006; 114: 1424–31.
58. Gray LE Jr, Wolf C, Lambright C, Mann P, Price M, Cooper RL, et al. Administration of potentially antiandrogenic pesticides (procymidone, linuron, iprodione, chlozolinolate, p,p'-DDE, and ketoconazole) and toxic substances (dibutyl and diethylhexyl phthalate, PCB 169, and ethane dimethane sulphonate) during sexual differentiation produces diverse profiles of reproductive malformations in the male rat. *Toxicol Ind Health* 1999; 15: 94–118.
59. Wolf CJ, LeBlanc GA, Ostby JS, Gray LE Jr. Characterization of the period of sensitivity of fetal male sexual development to vinclozolin. *Toxicol Sci* 2000; 55: 152–61.
60. Tyler CR, Jobling S, Sumpter JP. Endocrine disruption in wildlife: a critical review of the evidence. *cCrit Rev Toxicol* 1998; 28: 319–61.
61. Hauser R. Urinary phthalate metabolites and semen quality: a review of a potential biomarker of susceptibility. *Int J Androl* 2008; 31: 112–17.
62. Wirth JJ, Rossano MG, Potter R, Puscheck E, Daly DC, Paneth N, et al. A pilot study associating urinary conce-

- ntrations of phthalate metabolites and semen quality. *Syst Biol Reprod Med* 2008; 54: 143–54.
63. Harris CA, Henttu P, Parker MG, Sumpter JP. The estrogenic activity of phthalate esters in vitro. *Environ Health Perspect* 1997; 105: 802–11.
64. Parveen M, Inoue A, Ise R, Tanji M, Kiyama R. Evaluation of estrogenic activity of phthalate esters by gene expression profiling using a focused microarray (EstrArray). *Environ. Toxicol Chem* 2008; 27: 1416–25.
65. Wolff MS, Teitelbaum SL, Pinney SM, Windham G, Liao L, Biro F, et al. Investigation of relationships between urinary biomarkers of phytoestrogens, phthalates, and phenols and pubertal stages in girls. *Environ Health Perspect* 2010; 118: 1039–46.
66. Lee HR, Jeung EB, Cho MH, Kim TH, Leung PC, Choi KC. Molecular mechanism(s) of endocrine-disrupting chemicals and their potent oestrogenicity in diverse cells and tissues that express oestrogen receptors. *J Cell Mol Med* 2013; 17: 1–11.
67. Torres-Duarte C, Viana M, Vazquez-Duhalt R. Laccase-mediated transformations of endocrine disrupting chemicals abolish binding affinities to estrogenreceptors and their estrogenic activity in zebrafish. *Appl Biochem Biotechnol* 2012; 168: 864–76.
68. Reddy BS, Rozati R, Reddy BV, Raman NV. Association of phthalate esters with endometriosis in Indian women. *BJOG* 2006; 113: 515–20.
69. Colon I, Caro D, Bourdon CJ, Rosario O. Identification of phthalate esters in the serum of young Puerto Rican girls with premature breast development. *Environ. Health Perspect* 2000; 108: 895–900.
70. Jordan VC, Morrow M. Tamoxifen, raloxifene and prevention of breast cancer. *Endocr Rev* 1999; 20: 253–78.
71. Elwood VJ, Jordan VC. The Estrogen Receptor: A Model for Molecular Medicine. *Clin Cancer Res* 2003; 9: 1980–89.
72. Peng J, Sengupta S, Jordan VC. Potential of selective estrogen receptor modulators as treatments and preventives of breast cancer. *Anticancer Agents Med Chem* 2009; 9: 481–99.
73. Michael H, Harkonen PL, Kangas L, Vaananen HK, Hentunen TA. Differential effects of selective oestrogen receptor modulators (SERMs) tamoxifen, ospemifene and raloxifene on human osteoclasts in vitro. *Br J Pharmacol* 2007; 151: 384–95.
74. Pinilla L, Barreiro ML, Gonzalez LC, Tena-Sempere M, Aguilar E. Comparative effects of testosterone propionate, oestradiol benzoate, ICI 182,780, tamoxifen and raloxifene on hypothalamic differentiation in the female rat. *J Endocrinol* 2002; 172: 441–48.
75. Malekinejad H, Hamidi M, Sadrkhanloo RA, Ahmadi A. The Effect of Tamoxifen on the Fetal and Neonatal Ovarian Follicles Development in Rats. *Iran J Basic Med Sci* 2011; 14: 240–48.
76. Hancke JL, Dohler KD. Postnatal estradiol treatment prevents tamoxifen-induced defeminization of the female rat brain. *Acta Endocrinol* 1980; 234: 102–3.
77. Patisaul HB, Luskin JR, Wilson ME. A soy supplement and tamoxifen inhibit sexual behavior in female rats. *Horm Behav* 2004; 45: 270–77.
78. Poulet FM, Roessler ML, Vancutsem PM. Initial uterine alterations caused by developmental exposure to tamoxifen. *Reprod Toxicol* 1997; 11: 815–22.
79. Parandin R, Behnam - rassouli M, Mahdavi , Shahri N. Oestrogenic action of neonatal tamoxifen on the hypothalamus and reproductive system in female mice. *Reprod Fertil Dev* 2016. RD15361.
80. Hearnshaw H, Brown JM, Cumming IA, Goding JR, Nairn M. Endocrinological and histopathological aspects of the infertility in the ewe caused by oestrogenic clover. *J Reprod Fertil* 1972; 28: 160–1.
81. Setchell KD, Gosselin SJ, Welsh MB, Johnston JO, Balistreri WF, Kramer LW, et al. Dietary estrogens—a probable cause of infertility and liver disease in captive cheetahs. *Gastroenterology* 1987; 93: 225–33.
82. Jefferson WN, Padilla-Banks E, Newbold RR. Adverse effects on female development and reproduction in CD-1 mice following neonatal exposure to the phytoestrogen genistein at environmentally relevant doses. *Biol Reprod* 2005; 73: 798–806.
83. Jefferson WN, Padilla-Banks E, Newbold RR. Studies of the effects of neonatal exposure to genistein on the developing female reproductive system. *J AOAC Int* 2006; 89: 1189–96.
84. Jefferson WN, Patisaul HB, Williams CJ. Reproductive Consequences of Developmental Phytoestrogen Exposure. *Reproduction* 2012; 143: 247–60.
85. Bateman HL, Patisaul HB. Disrupted female reproductive physiology following neonatal exposure to phytoestrogens or estrogen specific ligands is associated with decreased GnRH activation and kisspeptin fiber density in the hypothalamus. *Neurotoxicology* 2008; 29: 988–97.
86. Polston E K, Gu G, Simerly RB. Neurons in the principal nucleus of the bed nuclei of the stria terminalis provide a sexually dimorphic GABAergic input to the anteroventral periventricular nucleus of the hypothalamus. *Neuroscience* 2004; 123: 793–803.
87. Polston EK, Simerly RB. Ontogeny of the projections from the anteroventral periventricular nucleus of the hypothalamus in the female rat. *J Comp Neurol* 2006; 495: 122–32.
88. Gu GB, Simerly RB. Projections of the sexually dimorphic anteroventral periventricular nucleus in the female rat. *J Comp Neurol* 1997; 384: 142–64.
89. Kauffman AS, Gottsch ML, Roa J, Byquist AC, Crown A, Clifton DK, et al. Sexual differentiation of Kiss1 gene expression in the brain of the rat. *Endocrinology* 2007; 148: 1774–83.
90. Semaan SJ, Kauffman AS. Sexual Differentiation and Development of Forebrain Reproductive Circuits. *Curr Opin Neurobiol* 2010; 20: 424–31.
91. Lehman M, Hileman S, Goodman R. Neuroanatomy of the Kisspeptin Signaling System in Mammals: Comparative and Developmental Aspects. In: Kauffman AS, Smith JT eds. Kisspeptin Signaling in Reproductive Biology. 2013. Springer New York; 27–62.
92. Patisaul HB, Adewale HB, Mickens JA. Neonatal agonism of ERalpha masculinizes serotonergic (5-HT) projections to the female rat ventromedial nucleus of the hypothalamus (VMN) but does not impair lordosis. *Behav Brain Res* 2009; 196: 317–22.
93. Patchev AV, Gotz F, Rohde W. Differential role of estrogen receptor isoforms in sex-specific brain organization. *FASEB J* 2004; 18: 1568–70.
94. Kuiper GG, Lemmen JG, Carlsson B, Corton JC, Safe SH, van der Saag PT, et al. Interaction of estrogenic chemicals and phytoestrogens with estrogen receptor beta. *Endocrinology* 1998; 139: 4252–63.
95. Boutin JA. Minireview – tyrosine protein kinase inhibition and cancer. *Int J Biochem Cell Biol* 1994; 26: 1203–26.
96. Piontek M, Hangels KJ, Porschen R, Strohmeyer G. Antiproliferative effect of tyrosine kinase inhibitors in

- epidermal growth factor-stimulated growth of human gastric cancer cells. *Anticancer Res* 1993; 13: 2119–23.
97. Kurzer MS, Xu X. Dietary phytoestrogens. *Annu Rev Nutr* 1997; 17: 353–81.
98. Okura A, Arakawa H, Oka H, Yoshinari T, Monden Y. Effect of genistein on topoisomerase activity and on the growth of [Val 12] Ha-ras-transformed NIH 3T3 cells. *Biochem Biophys Res Commun* 1988; 157: 183–9.
99. Dolinoy DC, Weidman JR, Waterland RA, Jirtle RL. Maternal genistein alters coat color and protects Avy mouse offspring from obesity by modifying the fetal epigenome. *Environ Health Perspect* 2006; 114: 567–72.
100. Tang WY, Newbold R, Mardilovich K, Jefferson W, Cheng RY, Medvedovic M, Ho SM. Persistent hypomethylation in the promoter of nucleosomal binding protein 1 (Nsbp1) correlates with overexpression of Nsbp1 in mouse uteri neonatally exposed to diethylstilbestrol or genistein. *Endocrinology* 2008; 149: 5922–31.
101. Clarkson TB. Soy, soy phytoestrogens and cardiovascular disease. *J Nutr* 2002; 132: 566–69.
102. Demonty I, Lamarche B, Jones PJ. Role of isoflavones in the hypocholesterolemic effect of soy. *Nutr Rev* 2003; 61: 189–203.
103. Cao Y, Calafat AM, Doerge DR, Umbach DM, Bernebaum JC, Twaddle NC, et al. Isoflavones in urine, saliva, and blood of infants: data from a pilot study on the estrogenic activity of soy formula. *J Expo Sci Environ Epidemiol* 2009; 19: 223–34.
104. Strom BL, Schinnar R, Ziegler EE, Barnhart KT, Sammel MD, Macones GA, et al. Exposure to soy-based formula in infancy and endocrinological and reproductive outcomes in young adulthood. *JAMA* 2001; 286: 807–14.
105. Todaka E, Sakurai K, Fukata H, Miyagawa H, Uzuki M, Omori M, et al. Fetal exposure to phytoestrogens – the difference in phytoestrogen status between mother and fetus. *Environ Res* 2005; 99: 195–203.
106. Johns P, Dowlati L, Wargo W. Determination of isoflavones in ready-to-feed soy-based infant formula. *J AOAC Int* 2003; 86: 72–8.
107. Freni-Titulaer LLW, Cordero JJF, Haddock LL, Lebron GG, Martinez RR, Mills JJL. Premature thelarche in Puerto Rico. A search for environmental factors. *Am J Dis Child* 1986; 140: 1263–67.
108. Christensen CM, Nelson GH, Mirocha CJ. Effect on the white rat uterus of a toxic substance isolated from Fusarium. *Appl Microbiol* 1965; 13: 653–59.
109. Zinedine A, Soriano JM, Molto JC, Manes J. Review on the toxicity, occurrence, metabolism, detoxification, regulations and intake of zearalenone: an oestrogenic mycotoxin. *Food Chem Toxicol* 2007; 45: 1–18.
110. Glenn AE. Mycotoxicogenic Fusarium species in animal feed. *Anim Feed Sci Technol* 2007; 137: 213–40.
111. Lorond T, Vigh E, Garai J. Hormonal action of plant derived and anthropogenic non-steroidal estrogenic compounds: phytoestrogens and xenoestrogens. *Curr Med Chem* 2010; 17: 3542–74.
112. Kuiper-Goodman T, Scott PM, Watanabe H. Risk assessment of the mycotoxin zearalenone. *Regul Toxicol Pharmacol* 1987; 7: 253–306.
113. Prelusky DB, Scott PM, Trenholm HL, Lawrence GA. Minimal transmission of zearalenone to milk of dairy cows. *J Environ Sci Health B* 1990; 25: 87–103.
114. Waskiewicz A, Gromadzka K, Bocianowski J, Pluta P, Golinski P. Zearalenone contamination of the aquatic environment as a result of its presence in crops. *Arch Hig Rada Toksykol* 2012; 63: 429–35.
115. Danicke S, Keese C, Meyer U, Starke A, Kinoshita A, Rehage J. Zearalenone (ZEN) metabolism and residue concentrations in physiological specimens of dairy cows exposed long-term to ZEN-contaminated diets differing in concentrate feed proportions. *Arch Anim Nutr* 2014; 68: 492–506.
116. Biehl ML, Prelusky DB, Koritz GD, Hartin KE, Buck WB, Trenholm HL. Biliary excretion and enterohepatic cycling of zearalenone in immature pigs. *Toxicol Appl Pharmacol* 1993; 121: 152–59.
117. Fink-Gremmels J, Malekinejad H. Clinical effects and biochemical mechanisms associated with exposure to the mycoestrogen zearalenone. *Anim Feed Sci Technol* 2007; 137: 326–41.
118. Eriksen GS, Alexander J. Fusarium toxins in cereals: a risk assessment. Nordic Council of Ministers. Tema Nord 1998; 502: 7–58.
119. Fang H, Tong W, Shi LM, Blair R, Perkins R, Branham W, et al. Structure-activity relationships for a large diverse set of natural, synthetic, and environmental estrogens. *Chem Res Toxicol* 2001; 14: 280–94.
120. Cheng WY, Kuo YH, Huang CJ. Isolation and identification of novel estrogenic compounds in yam tuber. *J Agric Food Chem* 2007; 55: 7350–58.
121. Takemura H, Shim JY, Sayama K, Tsubura A, TingZhu B, Shimo K. Characterization of the estrogenic activities of zearalenone and zeronol in vivo and in vitro. *J Steroid Bio Chem Mol Biol* 2007; 103: 170–77.
122. Parandin R, Behnam Rassouli M, Sisakhtnezhad S, Mahdavi Shahri N. In Vitro Evaluation of the Effects of Zearalenone and  $\alpha$ -Zearalenol on MCF-7 and MDA-MB-468 Cell Lines of Human Breast Cancer. *Razavi Int J Med* 2015; 3: e30231.
123. Bennett JW, Klich M. Mycotoxins. *Clin Microbiol Rev* 2003; 16: 497–516.
124. Nikaido Y, Yoshizawa K, Danbara N, Tsujita-Kyutoku M, Yuri T, Uehara N, Tsubura A. Effects of maternal xenoestrogen exposure on development of the reproductive tract and mammary gland in female CD-1 mouse offspring. *Reprod Toxicol* 2004; 18: 803–11.
125. Nikaido Y, Danbara N, Tsujita-Kyutoku M, Yuri T, Uehara N, Tsubura A. Effects of prepubertal exposure to xenoestrogen on development of estrogen target organs in female CD-1 mice. *In Vivo* 2005; 19: 487–94.
126. Zhao F, Li R, Xiao S, Diao H, Viveiros MM, Song X, Ye X. Postweaning exposure to dietary zearalenone, a mycotoxin, promotes premature onset of puberty and disrupts early pregnancy events in female mice. *Toxicol Sci* 2013; 132: 431–42.
127. Opinion of the Scientific Committee of European Commission on Food: fusarium toxins: Zearalenone (ZEA), 2000.
128. Kuiper GG, Lemmen JG, Carlsson B, Corton JC, Safe SH, van der Saag PT, et al. Interaction of estrogenic chemicals and phytoestrogens with estrogen receptor beta. *Endocrinology* 1998; 139: 4252–63.
129. Smith JF, di Mena ME, McGowan LT. Reproductive performance of Coopworth ewes following oral doses of zearalenone before and after mating. *J Reprod Fertil* 1990; 89: 99–106.
130. Salvat AE, Moschini RC, Comerio RM, Balbuena O, Rosello Brajovich JE, Cristos D, et al. Zearalenone content in animal fodder samples in relation to weather conditions in Colonia Benítez, northeastern Argentina. *Aust Plant Pathol* 2016; 45(3): 251–9.
131. Kallela K, Ettala E. The oestrogenic Fusarium toxin (zearalenone) in hay as a cause of early abortions in the cow. *Nord Vet Med* 1984; 36: 305–9.

132. Diekman MA, Green ML. Mycotoxins and reproduction in domestic livestock. *J Anim Sci* 1992; 70: 1615-27.
133. Kanora A, Maes D. The role of mycotoxins in pig reproduction: a review. *Vet Med* 2009; 54: 565-76.
134. Filannino A, Stout TA, Gadella BM, Sostaric E, Pizzi F, Colenbrander B, et al. Dose-response effects of estrogenic mycotoxins (zearalenone, alpha- and beta-zearalenol) on motility, hyperactivation and the acrosome reaction of stallion sperm. *Reprod Biol Endocrinol* 2011; 9: 134.
135. Turcotte JC, Hunt PJ, Blaustein JD. Estrogenic effects of zearalenone on the expression of progestin receptors and sexual behavior in female rats. *Horm Behav* 2005; 47: 178- 84.
136. Kitagawa M, Tashiro F, Ueno Y. Interaction between zearalenone, an estrogenic mycotoxin and the estrogen receptor of the rat brain. *Proc JPN Assoc Mycotoxicol* 1982; 15: 28.
137. Parandin RA, Behnam - rassouli M, Mahdavi , Shahri N. Neonatal exposure effects of mycoestrogen zearalenone and antiestrogen Tamoxifen on *HPGaxis of adult female mice* (dissertation of Ph.D). Mashhad: Ferdowsi University of Mashhad; 2016.

***Review Article***

# **Effects of Endocrine Disrupting Compounds on Hypothalamic-pituitary-gonadal Axis and Reproductive Health A Review**

Parandin RA<sup>1</sup>, Behnam-Rassouli M<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Department of Biology, Payame Noor University, Tehran, Iran, <sup>2</sup>Department of Biology, Faculty of Sciences, Ferdowsi University of Mashhad, Mashhad, I.R. Iran

e-mail: rparandin@gmail.com

Received: 29/10/2016 Accepted: 09/01/2017

**Abstract**

**Introduction:** The hypothalamic-pituitary-gonadal (HPG) axis controls reproductive function. The hypothalamus secretes GnRH that is transported to the anterior pituitary gland to stimulate the release of the gonadotrophic hormones. Which act on the gonads to stimulate sexual maturation, gametogenesis and steroidogenesis. Although GnRH neurons are a key component of the HPG axis, other neurotransmitters or neuropeptides in the hypothalamus, such as glutamate, GABA, galanin, dopamine and kisspeptin have been suggested to be involved in the regulation of GnRH secretion. In addition to GnRH neurons, pituitary and gonads, some of these neuronal populations such kisspeptin are extremely sensitive to changes in the levels of steroid hormones and endocrine disrupting compounds (EDCs). Several EDCs, such as pesticides, bisphenol A, phthalates, tamoxifen, phytoestrogens and mycoestrogens can interact with the female and male reproductive system function and lead to disruption of endocrine function. Reproductive system development and function may be susceptible to the effects of such EDCs. By far, the greatest concerns for the potential adverse effects of EDCs have focused on their deleterious impact on reproductive health. It has been demonstrated under laboratory conditions and epidemiological studies that EDCs can exert detrimental effects especially during hormonal critical periods such as fetal and neonatal periods on the reproductive system. This article reviews some evidence that EDCs can impair the HPG axis and reproductive function.

**Keywords:** Hypothalamic-pituitary-gonadal axis, Endocrine disrupting compounds, Reproductive health